

# Pilier NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutment Zirconia pour connexion conique interne Nobel Biocare



## Important – Clause de non-responsabilité

Ce produit fait partie intégrante d'un concept et ne peut être utilisé qu'avec les produits d'origine associés selon les instructions et recommandations de Nobel Biocare. L'utilisation non recommandée de produits fabriqués par des tiers avec des produits Nobel Biocare annule toute garantie ou toute autre obligation, expresse ou tacite, de Nobel Biocare. Il appartient à l'utilisateur des produits Nobel Biocare de déterminer si un produit est adapté au patient et aux circonstances spécifiques.

Nobel Biocare décline toute responsabilité, expresse ou tacite, et ne saurait être tenu responsable de dommages directs, indirects, disciplinaires ou autres, résultant de, ou en lien avec, toute erreur de jugement ou de pratique professionnelle dans le cadre de l'utilisation des produits Nobel Biocare. L'utilisateur a également l'obligation d'étudier régulièrement les derniers développements relatifs à ce produit Nobel Biocare et à ses applications. En cas de doute, l'utilisateur doit contacter Nobel Biocare. L'utilisation de ce produit étant sous le contrôle de l'utilisateur, ces tâches relèvent de sa responsabilité. Nobel Biocare décline toute responsabilité relative aux dommages résultant des éléments cités ci-dessus.

Veillez noter que la vente de certains produits mentionnés dans ces instructions d'utilisation est susceptible de ne pas être autorisée dans tous les pays.

## Description

Le pilier NobelProcera® ASC Abutment Zirconia Nobel Biocare est un pilier dentaire personnalisé. Il se fixe directement sur les implants dentaires endo-osseux et offre une plate-forme pour la restauration. Le pilier NobelProcera® ASC Abutment Zirconia est conçu et fabriqué individuellement pour répondre aux besoins de chaque patient. Le pilier NobelProcera® ASC Abutment Zirconia est livré avec un adaptateur en titane et une vis clinique Omnigrip™.

L'adaptateur pour pilier Zirconia Abutment CC NP/RP/WP est inséré dans le pilier NobelProcera® ASC Abutment Zirconia pour agir en tant qu'interface pour toutes les interfaces implantaire CC (connexion conique).

Tableau 1 – Pilier NobelProcera® Angulated Screw Channel (ASC) Abutment Zirconia et Couple de serrage des vis cliniques

Connexion	Plate-forme	Ncm
Connexion conique interne Nobel Biocare	NP	35
	RP	35
	WP	35

**Important** Le pilier en zircone NobelProcera® ASC Abutment Zirconia et les vis (cliniques) Omnigrip™ correspondantes nécessitent des tournevis Omnigrip™ spécifiques.

Les produits Nobel Biocare sont destinés et disponibles pour être utilisés dans une variété de configurations. Pour plus d'informations, veuillez vous reporter à la publication Nobel Biocare « Informations sur la compatibilité » en accédant à [ifu.nobelbiocare.com](http://ifu.nobelbiocare.com).

## Utilisation prévue

### Pilier en zircone NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutment Zirconia et adaptateur

Prévus pour être connectés à un implant dentaire endo-osseux pour permettre la pose d'une prothèse dentaire.

## Indications

Adaptateur pour Zirconia Ab CC NP : même que l'usage prévu.

Le pilier NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutment est un composant prothétique préfabriqué, directement connecté à l'implant dentaire endo-osseux, et il est conçu pour faciliter la restauration prothétique.

## Contre-indications

Le pilier NobelProcera® ASC Abutment Zirconia (CC) NP/RP/WP de Nobel Biocare est contre-indiqué :

- Chez les patients jugés médicalement inaptes à subir un protocole chirurgical buccal.
- Chez les patients dont les impératifs de dimension, de nombre ou de position des implants ne peuvent être respectés pour obtenir un support adapté aux charges fonctionnelles ou para-fonctionnelles.
- Chez les patients pour lesquels des mises en charge fonctionnelles élevées peuvent être appliquées, p. ex. en cas de bruxisme ou de grincement des dents.
- Chez les patients allergiques ou hypersensibles à l'oxyde de zircone yttrée stabilisée et à l'alliage de titane Ti-6Al-4V (90 % titane, 6 % aluminium, 4 % vanadium).
- Avec des vis cliniques non fabriquées par Nobel Biocare.
- Pour les longueurs et épaisseurs qui ne rentrent pas dans les limites indiquées.

Pour les contre-indications spécifiques à l'implant ou au composant prothétique, se reporter aux instructions d'utilisation de Nobel Biocare ou du fabricant tiers du composant.

## Matériaux

- Adaptateur pour pilier ASC NP/RP/WP : alliage de titane Ti-6Al-4V (90 % titane, 6 % aluminium, 4 % vanadium), conformément aux normes ASTM F136 et ISO 5832-3.
- Pilier en zircone ASC Abutment Zirconia NobelProcera® : oxyde de zircone yttrée stabilisée.
- Vis cliniques : alliage de titane Ti-6Al-4V (90 % titane, 6 % aluminium, 4 % vanadium), conformément aux normes ASTM F136 et ISO 5832-3.

## Mises en garde

### Généralités

Il est impossible de garantir un succès à 100 % des implants. Plus particulièrement, le non-respect des indications d'utilisation du produit et des protocoles chirurgicaux/de manipulation risque de faire échouer le traitement.

Une coopération étroite entre le chirurgien, le praticien prothésiste et le technicien du laboratoire de prothèse dentaire est essentielle pour la réussite du traitement implantaire.

Le pilier NobelProcera® Abutment Zirconia NP n'est pas recommandé pour une utilisation dans la zone postérieure.

Les piliers NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutments ne doivent être utilisés qu'avec des instruments ou des composants et/ou des composants prothétiques Nobel Biocare compatibles. L'utilisation d'instruments, de composants ou de composants prothétiques non conçus pour être utilisés en association avec les piliers NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutments peut provoquer une défaillance du produit, des dommages tissulaires ou des résultats esthétiques insatisfaisants.

Lors de la première utilisation d'un dispositif/mise en œuvre d'une nouvelle méthode de traitement, la collaboration avec un confrère disposant d'une solide expérience dans l'utilisation de ce dispositif/cette nouvelle méthode pourra contribuer à éviter les éventuelles complications. Nobel Biocare dispose d'un réseau mondial de référents à cet effet.

Il est particulièrement important de réaliser une répartition adéquate des contraintes en adaptant et en ajustant la couronne ou le bridge par réglage de l'occlusion par rapport à la mâchoire antagoniste. En outre, il convient d'éviter les mises en charge transverses excessives, notamment dans les cas de mise en charge immédiate.

Le traitement implantaire peut engendrer une perte osseuse et des défaillances biologiques ou mécaniques, y compris une usure des implants.

### Avant la chirurgie

Après avoir réalisé une évaluation psychologique et physiologique minutieuse, un examen clinique et radiologique doit être réalisé avant la chirurgie pour déterminer l'aptitude du patient à subir le traitement.

Les patients présentant des facteurs locaux ou systémiques pouvant interférer avec le procédé de cicatrisation osseuse ou tissulaire ou d'ostéo-intégration (p. ex., tabagisme, mauvaise hygiène bucco-dentaire, diabète non contrôlé, radiothérapie oro-faciale, corticothérapie, infections osseuses adjacentes) doivent faire l'objet d'une attention particulière. Il est recommandé d'agir avec la plus grande précaution chez les patients recevant une thérapie par bisphosphonates.

En général, la pose d'implant et la conception prothétique doivent être adaptées à chaque patient. En cas de bruxisme, d'autres habitudes parafunctionnelles ou de rapport intermaxillaire défavorable, les options de traitement peuvent être réévaluées.

Le dispositif n'a pas été évalué chez les patients pédiatriques/adolescents et son utilisation n'est donc pas recommandée chez les enfants. Les traitements habituels ne sont pas recommandés tant que la fin de la phase de croissance de la mâchoire de l'enfant n'a pas été correctement évaluée.

Des déficits préopératoires des tissus mous ou osseux peuvent compromettre le résultat esthétique ou entraîner des angulations implantaire défavorables.

Tous les composants, instruments et instrumentations utilisés au cours du protocole clinique et/ou de laboratoire doivent être maintenus en bon état. Il convient également de veiller à ce que les instruments n'endommagent pas les implants ni les autres composants.

### Lors de la chirurgie

Le soin et l'entretien des instruments stériles sont essentiels pour la réussite d'un traitement. Des instruments stérilisés protègent non seulement les patients et le personnel des infections, mais sont également essentiels au résultat du traitement dans sa globalité.

En raison des dimensions réduites des composants, il faut veiller à ce que le patient ne risque ni de les aspirer ni de les avaler. Il convient d'utiliser des outils d'aide spécifiques pour éviter l'aspiration de pièces qui se détachent (p. ex., gaze, digue, protection de la gorge).

Après la pose de l'implant, le chirurgien évaluera la qualité osseuse et la stabilité primaire afin de déterminer le moment auquel les implants pourront être mis en charge. L'absence de quantité et/ou qualité adéquate d'os restant, une infection ou une maladie généralisée sont des causes potentielles d'échec de l'ostéo-intégration, immédiatement après la chirurgie ou à un stade ultérieur après une ostéo-intégration initiale.

les forces provoquant des moments de flexion sont considérées comme les plus défavorables, car elles sont susceptibles de compromettre la stabilité à long terme d'une restauration implantaire. Pour réduire les moments de flexion, la répartition des forces doit être optimisée par une stabilisation bilatérale inter-arcade, ce qui permet de limiter les extensions en cantilever au niveau distal, de garantir une occlusion équilibrée et de diminuer la pente cuspidienne des dents prothétiques.

### Après la chirurgie

Pour garantir de bons résultats du traitement à long terme, il est conseillé d'effectuer un suivi régulier complet du patient après la pose de l'implant et de le former à une bonne hygiène buccale.

## Utilisateurs et groupes de patients prévus

Les piliers NobelProcera® ASC Abutment Zirconia doivent être utilisés par des professionnels de la santé dentaire.

Les piliers NobelProcera® ASC Abutment Zirconia sont destinés à être utilisés chez les patients soumis à un traitement implantaire.

## Avantages cliniques et effets secondaires indésirables

### Avantages cliniques associés aux dispositifs dans les instructions d'utilisation

Le pilier NobelProcera® ASC Abutment Zirconia fait partie du traitement par système implantaire dentaire et/ou couronnes dentaires et bridges. L'avantage clinique du traitement consiste au remplacement d'une denture incomplète et/ou à la restauration des couronnes.

### Effets secondaires indésirables associés au pilier NobelProcera® ASC Abutment Zirconia

La pose de ce dispositif fait partie d'un traitement invasif qui peut être associé à des effets secondaires typiques tels qu'une inflammation, une infection, un saignement, un hématome, une douleur ou un gonflement. Lors de la connexion ou du retrait de ce dispositif, il se peut que le réflexe pharyngé (nausée) se déclenche chez des patients qui y sont sensibles.

Les prothèses implantaire font partie d'un système à plusieurs composants qui remplace les dents ; par conséquent, le receveur de l'implant peut ressentir des effets secondaires similaires à ceux associés aux dents, tels que des restes de ciment, du tartre, une mucosite, des ulcères, une hyperplasie des tissus mous, une récession des tissus mous et/ou des tissus osseux, etc. Lors de la restauration ou de l'adaptation de la dentition d'un patient, des morsures de lèvres, du bruxisme et des altérations phonétiques peuvent se produire ; il se peut donc que les prothèses voisines/opposées doivent être réglées ou réalignées. Certains patients peuvent présenter une décoloration de la muqueuse, comme un grisonnement ou une usure de la dentition ou des prothèses voisines/opposées.

Si nécessaire d'après le Règlement relatif aux dispositifs médicaux (RDM ; UE 2017/745), un résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (RCSPC) est disponible pour les piliers NobelProcera® ASC Abutment Zirconia. Le RCSPC peut être obtenu à l'adresse suivante :

[ec.europa.eu/tools/eudamed](http://ec.europa.eu/tools/eudamed)<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Site Web disponible au lancement de la base de données européenne sur les dispositifs médicaux (EUDAMED).

### Avis concernant des incidents graves

Pour les patients/utilisateurs/tiers de l'Union européenne et des pays bénéficiant d'un cadre réglementaire identique (Règlement 2017/745/UE sur les dispositifs médicaux) : si, lors de l'utilisation de ce dispositif, ou à la suite de son utilisation, un incident grave se produit, prière de le signaler au fabricant et à votre autorité nationale. Voici les coordonnées du fabricant du dispositif auquel signaler un incident grave :

Nobel Biocare AB

[www.nobelbiocare.com/complaint-form](http://www.nobelbiocare.com/complaint-form)

# Protocole de manipulation

## Instructions destinées au laboratoire de prothèse dentaire

### Conception CAO pour pilier NobelProcera®

Scanner et importer la situation clinique dans le logiciel :

- Sélectionner et installer avec soin le bon localisateur de position de pilier NobelProcera® afin de disposer de la profondeur et l'orientation appropriées de l'implant dans le logiciel front-end, avant de concevoir le pilier.
- Scanner la situation clinique et les localisateurs de position du pilier à l'aide d'un scanner NobelProcera® (ou d'un système NobelProcera® homologué), conformément au didacticiel inclus dans le logiciel.
- Une fois scanné, ouvrir le module CAO du pilier et concevoir le pilier, suivre les instructions du didacticiel, en fonction des besoins cliniques du patient, tout en veillant à proposer le support adapté au matériau cosmétique ou à la rétention de la couronne.
- Lors de la conception du pilier, nous vous recommandons d'éviter d'utiliser des limites cervicales de plus de 4 mm de hauteur conjointement à des angulations de piliers supérieures à 30 degrés.

### Conception du modèle en cire pour pilier NobelProcera®

Scanner et importer la situation clinique dans le logiciel :

- Si la cire optique n'est pas utilisée, pulvériser un vernis traditionnel sur la surface pour permettre l'enregistrement optique.
- Le pilier doit être conçu pour apporter une rétention adéquate des couronnes ou un support adapté au matériau cosmétique.

## Recommandations relatives à la conception

Bien que le logiciel contrôle la forme minimale, la liste qui suit présente les recommandations de la conception de base :

- Hauteur min. = 4 mm au-dessus de la plate-forme implantaire pour disposer d'une rétention prothétique suffisante.
- Hauteur max. = 20 mm et diamètre max. 20 mm.
- Les contraintes externes maximales sont 16 mm de diamètre et 15 mm de hauteur.
- Les contraintes minimales et maximales sont appliquées par le logiciel.
- Une fois le pilier conçu, passer commande auprès de l'usine de production NobelProcera®.

Se reporter au tableau 2 pour les autres recommandations de conception.

Tableau 2 – Recommandations de conception pour l'angulation du pilier en zirconie

Degré d'angulation maximum recommandé	
Hauteur de la limite cervicale	Recommandation d'angulation maximum du corps supérieur
0 mm	59°
1 mm	51°
2 mm	44°
3 mm	37°
4 mm	31°
5 mm	27°
6 mm	24°
7 mm	22°
8 mm	19°

**Remarque** Les vis de laboratoire Omnigrip™ (identifiées par le codage couleur bleu sur toute la vis) sont disponibles pour la fixation provisoire des piliers, utilisée pendant la finalisation de la restauration dans le laboratoire de prothèse dentaire.

## Protocoles de finalisation des piliers NobelProcera® ASC Abutments Zirconia

**Attention** Ne pas modifier la zone de positionnement des piliers NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutments, car cela pourrait affecter négativement leur résistance ou mise en place.

- Si des ajustements mineurs sont nécessaires, utiliser une fraise diamantée ou un disque flexible à grains fins, à basse pression et sous irrigation abondante.
- Il est indispensable d'effectuer un traitement de surface approprié si des ajustements mineurs ont été réalisés sur les armatures.
- Sabler à une pression maximale d'un bar, utilisant de l'oxyde d'aluminium 110 µm, à une distance d'environ 10 mm.
- Nettoyer dans un bain à ultrasons.
- Pour les restaurations unitaires transvissées, il est possible d'appliquer la céramique (matériau cosmétique) directement sur le pilier.

pour une réussite clinique à long terme, suivre les recommandations et les instructions de manipulation du fabricant du matériau cosmétique.

- S'il est nécessaire d'avoir recours à une couronne ou un bridge scellé, suivre les étapes actuelles pour la fabrication séparée de cette restauration. Veuillez vous référer aux Instructions d'utilisation NobelProcera® Couronne et Bridge, et aux didacticiels, pour la fabrication de cette restauration.

## Protocole clinique

**Attention** Les piliers NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutments sont livrés non stériles et doivent être nettoyés, désinfectés et stérilisés avant la pose dans la bouche du patient. Consulter les instructions de nettoyage et de stérilisation pour plus de détails.

1. S'assurer que l'adaptateur est bien fixé au pilier, puis insérer la vis dans le pilier, et placer l'ensemble sur l'implant. Il est recommandé d'effectuer un contrôle radiographique après le positionnement final du pilier.

**Attention** En cas de modification de la prothèse, irriguer abondamment et porter un équipement de protection adéquat. Éviter l'inhalation de poussières.

**Remarque** Interventions ultérieures à la pose du pilier : s'il faut retirer le pilier de son environnement oral pour quelque raison que ce soit, il peut arriver que l'adaptateur métallique du pilier reste dans l'implant. Dans ce cas, l'adaptateur métallique peut être facilement enlevé sans trop d'effort à l'aide de l'instrument d'extraction de pilier Abutment Retrieval Instrument Zirconia Conical Connection Nobel Biocare.

2. Serrer la vis clinique dans le pilier jusqu'à 35 Ncm, à l'aide de la clé à torque et du tournevis Omnigrip™ correspondants Nobel Biocare.

**Attention** N'utiliser que des vis cliniques fabriquées par Nobel Biocare lors du positionnement des piliers NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutments. Ne pas utiliser de vis de laboratoire pour placer les piliers NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutments. Les vis de laboratoire ne doivent être utilisées que dans le laboratoire de prothèse dentaire et non sur le patient.

3. Une fois le pilier inséré dans l'implant, sa position vérifiée et le vissage défini appliqué, le puits d'accès à la vis de la couronne transvissée peut être scellé à l'aide des protocoles conventionnels. Par ailleurs, si une couronne d'usage ou un bridge doit être scellé, les protocoles conventionnels doivent être respectés et tout résidu de ciment éliminé.

**Attention** Ne jamais appliquer de couple de serrage prothétique supérieur à la valeur recommandée dans les instructions d'utilisation du fabricant d'origine pour la vis clinique. Un vissage excessif peut casser la vis et/ou endommager la restauration.

**Attention** Pour les piliers NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutments sur implants Nobel Biocare, ne jamais dépasser le couple de serrage prothétique recommandé pour la vis clinique. Un vissage excessif peut casser la vis et/ou endommager la restauration.

Les piliers ASC Abutment sont livrés avec les vis Omnigrip™ (identifiées par le codage couleur bleu sur la tête de la vis), qui nécessitent l'utilisation du tournevis Omnigrip™ (identifié par le codage couleur bleu – anneau bleu sur la tige du tournevis). Les vis et le tournevis Omnigrip™ ne sont pas compatibles avec le système Unigrip™.

## Informations relatives à la stérilité et la réutilisation

Le pilier NobelProcera® ASC Abutment Zirconia de Nobel Biocare est livré non stérile et doit être nettoyé puis désinfecté et/ou stérilisé avant utilisation endobuccale en suivant les protocoles décrits dans les instructions de nettoyage et de stérilisation.

Pendant la mise en œuvre dans le laboratoire de prothèse dentaire, la supra-construction peut être nettoyée au besoin, sans désinfection ni stérilisation.

La vis clinique Clinical Screw et l'adaptateur pour pilier ASC NP/RP/WP sont livrés non stériles et sont destinés à un usage unique. Avant la première utilisation, nettoyer et stériliser le produit conformément au protocole de nettoyage et de stérilisation manuel ou automatisé.

**Avertissement** L'utilisation d'un dispositif non stérile peut entraîner une infection des tissus ou des pathologies infectieuses.

Consulter les instructions d'utilisation de Nobel Biocare suivantes pour plus d'informations sur les protocoles de nettoyage et de stérilisation des vis cliniques (Tableau 3) :

Tableau 3 – Informations de nettoyage et de stérilisation des instruments fournies dans d'autres instructions d'utilisation

Composant	Numéro des instructions d'utilisation
Vis clinique	IFU1057

**Attention** Les piliers NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutments, l'adaptateur pour pilier ASC NP/RP/WP et les vis cliniques sont des produits à usage unique et ne doivent pas être retraités. Le reconditionnement pourrait altérer les propriétés mécaniques, chimiques et/ou biologiques. La réutilisation pourrait provoquer une infection systémique ou locale.

## Instructions de nettoyage et de stérilisation

Ces produits sont destinés à être nettoyés et stérilisés. Pour plus d'informations, veuillez vous reporter à la publication Nobel Biocare **Instructions de nettoyage et de stérilisation** en accédant à [ifu.nobelbiocare.com](http://ifu.nobelbiocare.com).

## Informations relatives à la sécurité de l'imagerie par résonance magnétique (IRM)

Ces produits sont fabriqués à partir d'un matériau métallique qui peut être affecté par l'énergie RM. Pour plus d'informations, veuillez vous reporter à la publication Nobel Biocare **Informations relatives à la sécurité de l'IRM** en accédant à [ifu.nobelbiocare.com](http://ifu.nobelbiocare.com).

## Exigences et limites des performances

Pour obtenir les performances souhaitées, ces dispositifs ne doivent être utilisés qu'avec les produits décrits dans ces instructions d'utilisation et/ou les instructions d'utilisation d'autres produits Nobel Biocare compatibles, et en conformité avec l'utilisation prévue de chaque produit. Afin de confirmer la compatibilité des produits prévus pour être utilisés avec ces dispositifs, vérifier le codage couleur, les dimensions, les longueurs, le type de connexion et/ou tout marquage direct sur les produits ou l'étiquette des produits.

## Installations et formation

Qu'ils soient des utilisateurs débutants ou expérimentés des produits Nobel Biocare, nous recommandons vivement aux praticiens de toujours suivre une formation spéciale avant d'utiliser un nouveau produit la première fois. Nobel Biocare propose une large gamme de formations pour divers niveaux de connaissance et d'expérience. Pour de plus amples informations, consultez le site [www.nobelbiocare.com](http://www.nobelbiocare.com).

## Conservation, manipulation et transport

Le dispositif doit être conservé et transporté dans son conditionnement d'origine et doit être maintenu au sec, à température ambiante et à l'abri de la lumière directe du soleil. Des conditions incorrectes de conservation et de transport du dispositif peuvent altérer ses caractéristiques et conduire à son dysfonctionnement.

## Élimination

Mettre au rebut en tant que déchet médical tout dispositif médical potentiellement contaminé ou qui ne peut plus être utilisé, conformément aux recommandations sanitaires locales et à la législation ou politique gouvernementale ou du pays concerné.

La séparation, le recyclage ou l'élimination du conditionnement doit respecter la législation gouvernementale locale sur les emballages et les déchets d'emballage.

## Coordonnées du fabricant et du distributeur

### Fabricant



Nobel Biocare AB  
PO Box 5190, 402 26  
Västra Hamngatan 1  
Göteborg  
411 17  
Suède  
[www.nobelbiocare.com](http://www.nobelbiocare.com)

### Personne responsable au Royaume-Uni



Nobel Biocare UK Ltd  
4 Langwalk Road  
Stockley Park  
Uxbridge  
UB11 1 FE  
Royaume-Uni

### Distribué en Turquie par

EOT Dental Sağlık Ürünleri ve Dış Ticaret A.Ş  
Nispetiye Mah. Aytar Cad. Metro İş Merkezi  
No : 10/7  
Beşiktaş İSTANBUL  
Tél. : +90 2123614901,  
Fax : +90 2123614904

### Distribué en Australie par

Nobel Biocare Australia Pty Ltd  
Level 4, 7 Eden Park Drive  
Macquarie Park, NSW 2113  
Australie  
Tél. : +61 1800 804 597

### Distribué en Nouvelle-Zélande par

Nobel Biocare New Zealand Ltd  
33 Spartan Road  
Takanini, Auckland, 2105 Nouvelle-Zélande  
Tél. : +64 0800 441 657

### Marquage CE pour les dispositifs de classe IIb



### Marquage UKCA pour les dispositifs de classe Im/Ila/Ilb



**Remarque** Consulter l'étiquette du produit pour déterminer le marquage de conformité d'application pour chaque dispositif.

**Remarque** Concernant l'homologation du dispositif au Canada : il se peut que certains produits décrits dans ces instructions d'utilisation n'aient pas reçu de licence en conformité à la loi canadienne.

## Informations UDI-DI de base

Produit	Numéro UDI-DI de base
Pilier en zircone NobelProcera® Angulated Screw Channel Abutment Zirconia	73327470000001677F
Adaptateur pour piliers en zircone	73327470000001677F

## Mentions légales

FR Tous droits réservés.

Nobel Biocare, le logo Nobel Biocare et toutes les autres marques utilisées dans le présent document sont des marques du groupe Nobel Biocare, si rien d'autre n'est stipulé ou n'est évident dans le contexte d'un cas particulier. Les images de produits illustrées dans la présente brochure ne sont pas nécessairement à l'échelle. Toutes les images de produits sont des illustrations et ne sont peut-être pas la représentation exacte du produit.

## Glossaire des symboles

Veillez vous référer à l'étiquette de l'emballage pour connaître les symboles applicables liés au produit. Sur l'étiquette de l'emballage, il est possible de rencontrer divers symboles pour transmettre une information spécifique sur le produit et/ou son utilisation. Pour plus d'informations, veuillez vous reporter à la publication Nobel Biocare **Glossaire des symboles** en accédant à [ifu.nobelbiocare.com](http://ifu.nobelbiocare.com).