

NobelGuide® for NobelReplace® Tapered og Replace Select™ Tapered Brugsanvisning



Ansvarsfraskrivelse:

Dette produkt indgår i et samlet koncept og må kun bruges sammen med de tilknyttede originale produkter i henhold til Nobel Biocares anvisninger og anbefalinger. Ikke-anbefalet brug af produkter fremstillet af tredjepart sammen med produkter fra Nobel Biocare vil gøre enhver garanti eller anden forpligtelse, udtrykkelig eller stiltiende, fra Nobel Biocares side ugyldig. Brugeren af produkter fra Nobel Biocare har pligt til at undersøge, om et bestemt produkt egner sig til den pågældende patient og de pågældende omstændigheder. Nobel Biocare fraskriver sig ethvert ansvar, udtrykkeligt eller stiltiende, og påtager sig intet ansvar for direkte, indirekte, strafferetligt begrundede eller andre skader, der måtte opstå som følge af eller i forbindelse med fejl i fagligt skøn eller praksis ved brugen af Nobel Biocare-produkter. Brugeren er endvidere forpligtet til jævnligt at undersøge den seneste udvikling med hensyn til dette Nobel Biocare-produkt og dets anvendelse. I tvivlstilfælde skal brugeren kontakte Nobel Biocare. Eftersom anvendelsen af dette produkt er under brugerens kontrol, er dette vedkommendes ansvar. Nobel Biocare påtager sig intet ansvar for skader, der måtte opstå som følge heraf. Bemærk, at visse produkter beskrevet i denne brugsanvisning muligvis ikke er myndighedsgodkendt, frigivet eller godkendt til salg på alle markeder.

Beskrivelse:

NobelGuide® guidet kirurgisystem er designet til tandimplantatbehandling af helt eller delvist tandløse kæber, herunder patienter, som mangler en enkelt tand. Systemet muliggør en forudsigelig og, hvis indiceret, minimalt invasiv isættelsesprocedure for et endossalt implantat i overensstemmelse med klinikerens forudgående operationsplanlægning i NobelClinician® Software. The NobelReplace® Tapered Guided Surgery Kit indeholder de specificerede kirurgiske instrumenter, som anvendes sammen med NobelGuide® kirurgisk guide til at guide de kirurgiske instrumenter til kirurgisk adgang, guidede forberedelse af implantationsstedet, guidede skæring af gevind og guidet isættelse af NobelReplace® Tapered Groovy, Replace Select™ Tapered TiUnite®, Replace Select™ Tapered Partially Machined Collar (PMC), NobelReplace® Conical Connection, NobelReplace® Conical Connection Partially Machined Collar (PMC) og NobelReplace® Platform Shift implantater baseret på NobelClinician® behandlingsplanen.

NobelReplace® Tapered Guided Surgery Kit indeholder følgende guidede kirurgiske instrumenter:

- Guided Drill Guides anvendes til at overføre den retning, der gives af manchetter, som er indlejret i den kirurgiske guide, til at bore til forskellige diametre.
- Handle for Guided Drill Guide forlænger det eksisterende Handle på Guided Drill Guides for at opnå lettere håndtering og bedre adgangsforhold i operationssituationen.
- Guided Implant Mounts anvendes til at facilitere isættelse af implantat gennem manchetter på den kirurgiske guide. Guided Implant Mounts har en udvendig diameter, som passer til manchetternes indvendige mål.
- Guided Template Abutments anvendes ved de første 1-2 forberedelser for at holde den kirurgiske guide i den præcise position, mens de resterende implantater forberedes og isættes.

- Guided Tissue Punch bruges i forbindelse med guidede flapless-kirurgi til at fjerne blødt væv rent og uden at efterlade uregelmæssigt eller løsthængende blødt væv.
- Guided Tapered Drills, Guided Dense Bone Drills og Guided Screw Taps bruges til at klargøre implantatstedet.

Kittet indeholder følgende komponenter:

- Unigrip™ Screwdriver
- Guided Anchor Pins
- Torque Wrench Surgical
- Torque Wrench Prosthetic Adaptor
- Connection to Handpiece
- Drill Extension Shaft

Guided Start Drill, Guided Twist Drill og Guided Counterbores NobelReplace® bestilles separat.

Planlagt brug:

NobelGuide® guidet kirurgi er beregnet til at gennemføre en behandlingsplan, som er genereret af klinikerens, i den virkelige fysiske/kliniske verden. Systemet er beregnet til at facilitere implantatisættelse med høj forudsigtelighed og bidrage til bedre rekonstruktion af disse implantater, som placeres i både over- og underkæben.

Indikationer:

Konceptet guidet kirurgi er indiceret til behandling af helt eller delvist tandløse kæber (herunder patienter, som mangler en enkelt tand) til isættelse af implantatenheder, hvis indiceret i kombination med Immediate Function for at genoprette patientens udseende og funktionalitet (f.eks. tygge og tale). Følgende forudsætninger skal være opfyldt:

- Tilstrækkelig mængde kæbeknogle.
- Kvaliteten af kæbeknoglen skal være vurderet som tilstrækkelig.
- Tilstrækkelig stor mundåbning (min. 40 mm) til at rumme instrumenterne til guidet kirurgi.
- Eksklusion af kompromitterede sygdomme, som er i konflikt med tandimplantatbehandling.
- Tilstrækkelig overholdelse af krav og retningslinjer.

Bemærk: Se brugsanvisningen til NobelReplace® Tapered og Replace Select™ Tapered implantater for at få oplysninger om kontraindikationer, advarsler og forholdsregler for disse implantater.

Kontraindikationer:

Det er kontraindiceret at isætte NobelReplace® Tapered og Replace Select™ Tapered implantater hos patienter:

- som er medicinsk uegnede til et mundkirurgisk indgreb.
- med utilstrækkelig knoglevolumen, medmindre en procedure til knogleaugmentation kan gennemføres.
- hos hvem der ikke opnås tilstrækkelige størrelser, antal eller ønskelig position for implantater for at give sikker støtte til funktionelle eller sluttelig parafunktionelle belastninger.
- allergiske eller overfølsomme over for handelsmæssigt rent titanium grad 4, rustfrit stål, DLC-belægning (diamantlignende carbon) eller materialet i den kirurgiske guide, akrylatbaseret fotopolymer.

Advarsler:

Hvis den faktiske længde på boret vurderes forkert i forhold til røntgenundersøgelserne, kan det medføre permanente skader på nerver eller andre vitale strukturer. Hvis der bores længere end den tiltænkte dybde ved kirurgisk indgreb i underkæben, kan det potentielt resultere i permanent følelsesløshed i underlæben og hagen eller blødning i mundbunden.

Ud over de obligatoriske forholdsregler for kirurgi, som f.eks. aseptik, skal man under boring i kæbeknoglen undgå skader på nerver og kar ved at udnytte anatomisk viden og præoperative røntgenbilleder.

Forholdsregler:

Generelt:

100 % succes med implantater kan ikke garanteres. Hvis de angivne begrænsninger i anvendelsen og brugsanvisningen ikke overholdes, kan det navnlig resultere i fejl og udstyrssvigt.

Behandling med implantater kan medføre knoglevævstab og biologiske eller mekaniske fejl, herunder træthedsbrud i implantater.

For at opnå en vellykket implantatbehandling er det af afgørende betydning, at kirurgen, tandlægen, der udfører rekonstruktionen, og tandteknikeren på laboratoriet arbejder tæt sammen.

Det anbefales på det kraftigste, at klinikere, både nye og erfarne implantatbrugere, altid gennemgår specialundervisning, før de går i gang med en ny behandlingsmetode. Nobel Biocare tilbyder et bredt udvalg af kurser til personer med forskellige videns- og erfaringsniveauer. Besøg www.nobelbiocare.com for at få yderligere oplysninger.

Det anbefales på det kraftigste, at NobelReplace® Tapered Groovy, Replace Select™ Tapered TiUnite®, Replace Select™ Tapered Partially Machined Collar (PMC), NobelReplace® Conical Connection, NobelReplace® Conical Connection Partially Machined Collar (PMC) og NobelReplace® Platform Shift implantater kun anvendes sammen med kirurgiske instrumenter og protetiske komponenter fra Nobel Biocare, eftersom kombination af komponenter, der ikke er dimensioneret til korrekt parring, kan medføre mekanisk fejl og/eller instrumentfejl, beskadigelse af væv eller æstetisk utilfredsstillende resultater.

For at undgå eventuelle komplikationer bør der første gang arbejdes sammen med en kollega, som har erfaring med den nye enhed/behandlingsmetode. Nobel Biocare har et globalt netværk af vejledere til dette formål.

Forud for kirurgisk indgreb:

Der skal udføres en grundig klinisk og radiologisk undersøgelse af patienten inden indgrebet for at fastlægge patientens psykologiske og fysiske status.

Underskud af hårdt eller blødt væv før indgrebet kan bringe det æstetiske resultat i fare eller resultere i ugunstige implantationsvinklinger.

Inden der udføres guidet kirurgi, skal den kirurgiske guide omhyggeligt inspiceres og godkendes af den kliniker, der udfører indgrebet. Optimal pasform på gipsmodellen og i patientens mund skal verificeres. I tvivlstilfælde skal Nobel Biocare teknisk support kontaktes.

Alle instrumenter og værktøjer, der anvendes til kirurgiske indgreb, skal holdes i god stand, og der skal udvises omhu for at sikre, at instrumenterne ikke skader implantaterne eller andre komponenter.

Under kirurgisk indgreb:

Vær særlig forsigtig ved isættelse af Narrow Platform implantater i den posteriore del af munden grundet risiko for protetisk overbelastning.

Da enhederne er meget små, bør man være ekstra påpasselig, så patienten ikke sluger dem. Efter implantatisættelsen afgør kirurgens vurdering af knoglekvalitet og startstabilitet, hvornår implantaterne må belastes. Utilstrækkelig kvantitet og/eller kvalitet af tilbageværende knogle, infektion samt almene sygdomme er potentielle årsager til manglende osseointegration, både umiddelbart efter indgrebet og efter første opnåelse af osseointegration.

Efter kirurgisk indgreb:

For at sikre behandlingsresultatet på lang sigt bør der efter implantatbehandlingens regelmæssigt følges op på patienten, og denne bør oplyses om god mundhygiejne.

Kirurgiske procedurer:

Om nødvendigt skal den kirurgiske guide forankres ved at placere et tilstrækkeligt antal Anchor Pins i strategiske positioner og stillinger for at sikre, at den kirurgiske guide anbringes korrekt. Under det kirurgiske indgreb er det helt afgørende, at den kirurgiske guide er placeret i den korrekte position i patientens mund, og at den ikke flytter sig i nogen retning i forhold til den korrektionsplaceringen, når den manipuleres med instrumenter (det kan f.eks. være en ændring i lateral retning pga. forkert håndtering af Twist Drills i forbindelse med præcisionsarbejde ved kanten eller en ændring/deformation af den kirurgiske guide pga. et for stort vertikalt moment under implantatisættelsen). I situationer, hvor to eller flere tilstedeværende implantater skal placeres, anbefales det, at der bruges mindst én Anchor Pin i området, uanset om det er en situation med frie ender eller en situation, hvor en eller flere distale tænder bruges til at understøtte den kirurgiske guide. Placer om nødvendigt implantaterne forskudt.

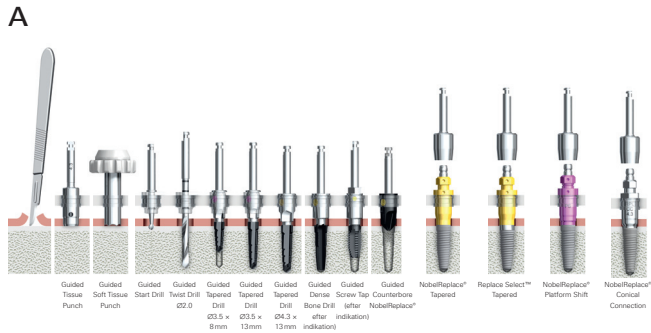
1. Hvis der vælges en flapless-procedure, anbefales det at anvende Guided Soft Tissue Punch, før der bruges eventuelle andre instrumenter til at foretage et rent snit. Den kirurgiske guide kan aftages midlertidigt efter punch-proceduren, så det bløde væv, der har været udsat for en punch, kan fjernes. Den kirurgiske guide isættes igen omhyggeligt, og de anvendte Anchor Pins placeres igen i de eksisterende forankringshuller i knoglevævet.

Hvis der vælges en (mini-) flap-procedure, anbefales det, at den kirurgiske guide oplaceres og Anchor Pins placeres, inden det bløde væv manipuleres på nogen måde. Fjern Anchor Pins og kirurgisk guide, udfør incisionen, idet implantaternes position respekteres, og løft flappen. Om nødvendigt skal den kirurgiske guide ændres forsigtigt ved at fjerne så meget materiale som påkrævet for at give plads til flappen. Skyl med steril saltvandsopløsning, inden den sættes omhyggeligt på plads igen.

2. Boring skal foretages med høj hastighed (maks. 800 omdr./min.) under konstant og rigelig vandkøling med steril saltvand ved stuetemperatur. Guided Tapered Drills vandkøles internt og eksternt, og der kræves en speciel teknik for at undgå, at vandkølingshullerne stoppes til med overskydende knoglevæv. Bevæg boret ind og ud i hele osteotomiområdet ved klargøringen af stedet for at undgå overophedning. Drill Extension Shaft kan om nødvendigt bruges for at få nemmere adgang.

Forsigtig: Guided Tapered Drills går op til 1 mm længere end implantatet, når det er på plads. Tag højde for denne ekstra længde, når der bores i nærheden af vitale anatomiske strukturer (den gule sikkerhedszone i NobelClinician® Software omfatter den ekstra borelængde).

Billede (A) viser boresekvenserne for Ø4,3 RP 13 mm implantatet.



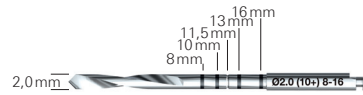
Bemærk: Til Replace Select™ Tapered PMC bruges den samme borprotokol som til Replace Select™ Tapered, og til NobelReplace® Conical Connection PMC bruges den samme borprotokol som til NobelReplace® Conical Connection.

3. Klargør implantatsted. Start at bruge Guided Start Drill med den korrekte Guided Drill Guide Ø2 mm for at danne et startpunkt til den næste boring. Handle for Guided Drill Guide kan bruges for at opnå lettere håndtering af Guided Drill Guide. Bor til den fulde dybde som defineret af det indbyggede Drill Stop med høj hastighed (maks. 800 omdr./min. for Guided Twist Drills) under konstant og rigelig vandkøling. Guided Start Drill (rundt bor) muliggør præcis klargøring af indgangspunktet på Guided Twist Drill Tapered Ø2 mm.
4. Bor, som anvender Guided Twist Drill Tapered Ø2 mm, anvender den samme Guided Drill Guide til den planlagte dybde, baseret på det implantat, der skal isættes. Boring

skal foretages med høj hastighed (maks. 800 omdr./min. for Guided Twist Drills) under konstant og rigelig ekstern vandkøling med steril saltvandsopløsning. Bevæg boret ind og ud i hele osteotomiområdet ved klargøringen af stedet for at undgå overophedning. Drill Extension Shaft kan om nødvendigt bruges for at få nemmere adgang.

Forsigtig: Guided Twist Drill Tapered Ø2 mm er mærket (10+) på skaftet. Dette betyder, at boret er 10 mm længere for at kompensere for højden af den kirurgiske guide og Guided Drill Guide (B). Niveaulet skal måles med Guided Drill Guide 2 mm på plads.

B

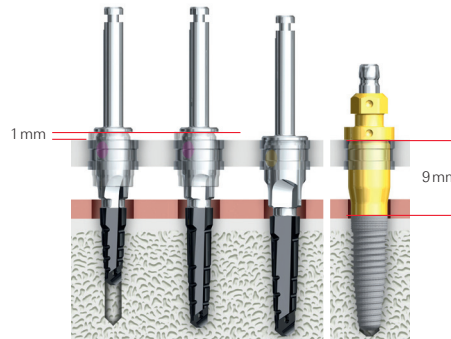


5. Efter 2 mm Guided Twist Drill skal Guided Tapered Drill NP 8 mm bruges til alle implantater. Boring skal foretages med høj hastighed (maks. 800 omdr./min.) under konstant og rigelig vandkøling med steril saltvand ved stuetemperatur. Bevæg boret ind og ud i hele osteotomiområdet ved klargøringen af stedet for at undgå overophedning. Dette bor bliver guidet af manchetter på guiden, inden det får kontakt med knoglevævet, og det kan bruges til at styre de længere NP Guided Drills (hvis der skal placeres et implantat, som er længere eller bredere end NP 8 mm).

Forsigtig: Af hensyn til borepræcisionen må det trin, hvor Guided Tapered Drill NP 8 mm benyttes, ikke springes over. Det skal udføres.

Forsigtig: Guided Tapered Drills er mærket (+) på skaftet. De indbyggede dybdestop på de Guided Tapered Drills svarer til implantatet på 8, 10, 11,5, 13 og 16 mm. Dette betyder, at de rodformede bor er 9 mm længere end ikke-guede instrumenter for at kompensere for højden af den kirurgiske guide og den indbyggede guidede manchetter (C). Borene går op til 1 mm længere end implantatet, når det er på plads.

C



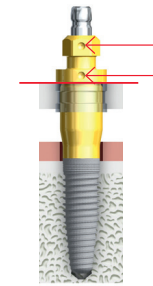
6. Fortsæt med de relevante Tapered Drills afhængigt af det implantat, som skal isættes, længden og platformen. Hvis f.eks. et 16 mm implantat er planlagt, skal Guided Tapered Drill NP 8 mm bruges først, efterfulgt af Guided Tapered Drill NP 13 mm og herefter Guided Tapered Drill NP 16 mm.
7. Efter det sidste Guided Tapered Drill skal Guided Counterbore NobelReplace® bruges ved maks. 800 omdr./min. for at give tilstrækkelig adgang til Guided Implant Mount, når implantatet placeres. Bor til det indbyggede Drill Stop under rigelig og konstant vandkøling.
8. Åbn implantatpakken. Forbind Guided Implant Mount til implantatet med Unigrip™ Screwdriver. Sæt Connection to Handpiece i boreinstrumentet og tag det monterede implantat op. NobelReplace® Tapered Groovy, Replace Select™ Tapered TiUnite®, Replace Select™ Tapered Partially Machined Collar (PMC), NobelReplace® Conical Connection, NobelReplace® Conical Connection Partially Machined Collar (PMC) og NobelReplace® Platform Shift implantater isættes ideelt ved lav hastighed, maksimalt 25 omdr./min., med boreinstrumentet. Isæt og spænd implantatet med et isættelsesmoment på maks. **45 Ncm**.

Tilspændingen af implantatet skal stoppes, når Guided Implant Mount berører den kirurgiske guide. Guided Implant Mount inkluderer et vertikalt stop. Undgå at stramme

implantatet yderligere, da det kan medføre, at den kirurgiske guide ikke bliver i den korrekte position. Sørg for, at Guided Implant Mount holdes i centrum af den guidede manchetter under hele isættelsesprocessen.

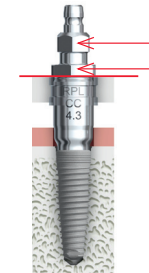
Anbring udbugtningerne på en af trekanalsforbindelserne i buccal/facial position, så der sikres perfekt placering af abutmentet til implantater med intern trekanalsforbindelse. Prikkerne på Guided Implant Mount markerer placeringen af trekanalsudbugtningerne (D).

D



For at sikre en ideel placering af det protetiske abutment for implantater med intern konisk forbindelse anbringes en af de interne sekskantede flade overflader i implantatet i buccal/facial position. De flade overflader på sekskanten i det indbyggede Drill Stop på Guided Implant Mount angiver placeringen af den indvendige sekskant (E).

E



Forsigtig: Overskrid aldrig et isættelsesmoment på **45 Ncm**. Overspænding af implantatet kan medføre skade på implantatet, brud eller nekrose på knoglestedet.

Forsigtig: Guided Implant Mount Conical Connection er udelukkende udviklet til NobelReplace® Tapered Conical Connection implantater, og de må ikke anvendes til NobelActive® implantater.

9. Hvis implantatet på grund af hårdt eller lokalt hårdt knoglevæv sætter sig fast under isætningen, eller der opnås **45 Ncm**, før det sidder fuldstændig fast, kan det være nødvendigt at anvende protokollen for hårdt knoglevæv. Drej implantatet mod uret med et boreinstrument (i modsat rotation) eller en Manual Torque Wrench, og fjern implantatet fra stedet. Sæt implantatet tilbage i det indvendige hylster, før der fortsættes (se protokolafsnittet for hårdt knoglevæv). Fortsæt med implantatisættelsen uden at fjerne den kirurgiske guide, indtil den ønskede placering opnås. Med Immediate Function bør implantatet kunne tåle et afsluttende moment på **35-45 Ncm**.
10. Protokol for hårdt knoglevæv: Bor til hårdt knoglevæv bør bruges sammen med en Guided Screw Tap i situationer, hvor knoglevævet er hårdt, og implantatet ikke kan sidde helt fast.
 - a. Guided Dense Bone Drill Tapered er kun nødvendigt til 13 mm og 16 mm implantater. Hvis der anvendes kortere implantater, skal du gå direkte til trin c. Vælg det Guided Dense Bone Drill, der svarer til diameteren og længden (13 eller 16 mm) af det endeligt anvendte Guided Tapered Drill.
 - b. Bor én gang i det klargjorte sted ved høj hastighed (800 omdr./min.) med Guided Dense Bone Drill under konstant og rigelig ekstern vandkøling med steril saltvandsopløsning til det indbyggede Drill Stop.

- c. Vælg en Screw Tap, der svarer til implantatets diameter. For Guided Screw Tap referenceproduktserie i forhold til implantatlængde, se (F). Anbring Screw Tap i det klargjorte sted med lav hastighed (25omdr/min).
- d. Påfør et fast aksialt tryk, begyndt at dreje Guided Screw Tap langsomt, og hold den centereret, mens den indføres gennem den guidede manchete. Når gevindet får fat, skal Guided Screw Tap påføres uden tryk til den ønskede dybde.
- e. Indstil håndstykket til modsat rotation, og drej Screw Tap ud.

Fortsæt med implantatisættelsen, indtil den ønskede placering opnås med et moment på højst **45 Ncm**.

F



11. I helt eller delvist tandløse tilfælde kan Guided Implant Mount erstattes af Guided Template Abutment på de første 1–2 implantater. Udløs Guided Implant Mount Unigrip™ Screwdriver og fjern Implant Mount. Den kirurgiske guide forankres med Guided Template Abutment, som tilspændes manuelt med Unigrip™ Screwdriver. Sørg for, at den kirurgiske guide bevarer sin oprindelige position til klargøring af det næste implantatsted.
12. Klargør og monter de resterende implantatsteder.
13. Når alle implantater er isat, skal Guided Implant Mounts og Guided Template Abutments fjernes med Unigrip™ Screwdriver. Fjern om nødvendigt Anchor Pins, og fjern den kirurgiske guide.
14. Tilspændingsmomentet for den endelige implantatisættelse kan måles, når den kirurgiske guide er blevet fjernet med Torque Wrench Surgical. Implantatets dybde må ikke ændres under måling af moment.
15. Afhængigt af den valgte kirurgiske protokol placeres en Cover Screw eller et abutment ved hjælp af Unigrip™ Screwdriver eller et abutment ved hjælp af Torque Wrench Prosthetic Adapter og sutur.

Du kan få yderligere oplysninger om kirurgiske procedurer i behandlingsretningslinjerne "Fremgangsmåder og produkter" til NobelGuide® på www.nobelbiocare.com. De kan også indhentes ved at anmode om den seneste trykte version fra en repræsentant for Nobel Biocare.

Se brugsanvisningen til NobelGuide® kirurgisk guide for at få yderligere oplysninger om NobelGuide® kirurgiske guides og relaterede kirurgiske procedurer.

Se brugsanvisningen til NobelReplace® Tapered Groovy, Replace Select™ Tapered TiUnite®, Replace Select™ Tapered Partially Machined Collar (PMC), NobelReplace® Conical Connection, NobelReplace® Conical Connection Partially Machined Collar (PMC) og NobelReplace® Platform Shift implantater for at få yderligere oplysninger om disse implantater.

Se brugsanvisningen til NobelClinician® for at få yderligere oplysninger om NobelClinician® Software.

Materialer:

Alle komponenter, der er indeholdt i NobelReplace® Tapered Guided Surgery Kit, som anført i afsnittet "Beskrivelse", er fremstillet af rustfrit stål med undtagelse af Guided Tapered Drills, Guided Dense Bone Drills og Guided Screw Taps, som har en DLC-belægning (diamantlignende carbon).

Rengørings- og sterilisationsanvisninger:

Produktet leveres ikke-sterilt og er beregnet til genanvendelse. Udstyret skal rengøres og steriliseres inden brug.

For USA: Produktet forsegles i en pose og dampsteriliseres ved 132°C (270°F) i 3 minutter.

Uden for USA: Produktet forsegles i en pose og dampsteriliseres ved 132–135°C (270–275°F) i 3 minutter.

Alternativ, Storbritannien: Produktet forsegles i en pose og dampsteriliseres ved 134–135°C (273–275°F) i 3 minutter.

Forsigtig: Brug af ikke-sterilt udstyr kan resultere i infektion af væv eller overførsel af smitsomme sygdomme.

Alle anbefalede parametre findes i "Rengørings- og steriliseringsretningslinjer for Nobel Biocare-produkter, herunder MRI-oplysninger" i afsnittet "Retningslinjer for sterilisering" på www.nobelbiocare.com/sterilization. De kan også indhentes ved at anmode om den seneste trykte version fra en repræsentant for Nobel Biocare.

MR-sikkerhedsoplysninger:

Bemærk: Se brugsanvisningen til det relevante implantat for at få oplysninger om implantatets MR-sikkerhed.

Bemærk, at produktet ikke blevet vurderet med hensyn til sikkerhed og kompatibilitet i et MR-miljø. Produktet er ikke blevet testet for opvarmning eller migration i et MR-miljø

Yderligere oplysninger om rengøring og sterilisering samt magnetisk resonansscanning findes i "Rengørings- og steriliseringsretningslinjer for Nobel Biocare-produkter, herunder MRI-oplysninger" i afsnittet "Retningslinjer for sterilisering" på www.nobelbiocare.com. De kan også indhentes ved at anmode om den seneste trykte version fra en repræsentant for Nobel Biocare.

Opbevaring og håndtering:

Produktet skal opbevares i originalemballagen på et tørt sted ved stuetemperatur og må ikke udsættes for direkte sollys. Forkert opbevaring kan påvirke produktets egenskaber og føre til fejl.

Efter sterilisation skal udstyret placeres et tørt og mørkt sted som f.eks. et lukket skab eller en skuffe. Følg anvisninger fra producenten af sterilisationsposen, hvad angår opbevaringsbetingelser og udløbsdato for steriliserede genstande.

Kassering:

Bortskaffelse af udstyret skal ske i overensstemmelse med lokale regler og miljøkrav, idet der skal tages hensyn til individuelle kontamineringsniveauer.



Producent: Nobel Biocare AB, Box 5190, 402 26
Västra Hamngatan 1, 411 17 Göteborg, Sverige.
Telefon: +46 31 81 88 00. Fax: +46 31 16 31 52. www.nobelbiocare.com

CE 0086



Ikke-steril



Se brugsanvisningen



Holdbarhedsdato

DA Alle rettigheder forbeholdes.
Nobel Biocare, Nobel Biocare-logoet og alle andre varemærker, der anvendes i dette dokument, er, hvis intet andet angives eller tydeligt fremgår af sammenhængen i et bestemt tilfælde, varemærker tilhørende Nobel Biocare. Produktillustrationerne er ikke nødvendigvis i korrekt målestoksforhold.