

Universele bases en abutments



Belangrijk – afwijzing van aansprakelijkheid

Dit product maakt deel uit van een veelomvattend concept en mag alleen worden gebruikt in combinatie met de bijbehorende originele producten volgens de instructies en aanbevelingen van Nobel Biocare. Als u producten van andere fabrikanten op niet-aanbevolen wijze gebruikt in combinatie met producten van Nobel Biocare, vervallen alle garanties en andere verplichtingen, expliciet of impliciet, van Nobel Biocare. Het is de plicht van de gebruiker van producten van Nobel Biocare om te bepalen of een bepaald product al dan niet geschikt is voor de specifieke patiënt en de omstandigheden. Nobel Biocare wijst elke aansprakelijkheid af, expliciet of impliciet. Nobel Biocare wijst eveneens elke verantwoordelijkheid af voor directe, indirecte, incidentele of andere schade die het gevolg is van of verband heeft met professionele beoordelingsfouten of uitvoeringsfouten bij het gebruik van Nobel Biocare-producten. De gebruiker is tevens verplicht om de nieuwste ontwikkelingen met betrekking tot dit product van Nobel Biocare en de toepassingen daarvan regelmatig te bestuderen. Bij twijfel moet de gebruiker contact opnemen met Nobel Biocare. Aangezien de gebruiker bepaalt hoe dit product wordt gebruikt, is de gebruiker ook zelf verantwoordelijk voor dit gebruik. Nobel Biocare aanvaardt geen enkele aansprakelijkheid voor schade die hieruit voortvloeit.

Mogelijk beschikken sommige producten in deze gebruiksaanwijzing niet over de vereiste wettelijke vergunningen om in alle landen verkocht te worden.

Beschrijving

Universele bases en abutments zijn voorgefabriceerde tandheelkundige implantaatabutments die rechtstreeks kunnen worden bevestigd aan een enossaal tandheelkundig implantaat om de plaatsing van een verschroefde tandprothese met één element te ondersteunen.

Er is een assortiment universele bases en abutments beschikbaar voor gebruik met de volgende implantaatsystemen:

- Universele bases met conische connectie (CC) zijn beschikbaar in het NP-/RP-/WP-platform, zijn voorzien van een conische connectie en kunnen worden gebruikt met het NobelActive®, NobelParallel™ CC- en/of NobelReplace® CC-implantaatsysteem van Nobel Biocare.
- Universele abutments Nobel Biocare N1™ TCC zijn beschikbaar in het NP-/RP-platform, zijn voorzien van een tri-ovale conische connectie en kunnen worden gebruikt met het Nobel Biocare N1™-implantaatsysteem van Nobel Biocare.
- Universele bases driekanaals zijn beschikbaar in het NP-/RP-/WP-platform, zijn voorzien van een interne driekanaalsverbinding en kunnen worden gebruikt bij de NobelReplace®, Replace Select™- en/of NobelSpeedy® Replace- implantaatsystemen van Nobel Biocare.
- Universele bases externe hex zijn beschikbaar in het NP-/RP-/WP-platform, zijn voorzien van een externe hexverbinding en kunnen worden gebruikt bij de Brånemark System®- en/of NobelSpeedy® Groovy-implantaatsystemen van Nobel Biocare.
- Universele bases en abutments worden in één verpakking met een klinische schroef geleverd. Raadpleeg de Nobel Biocare-gebruiksaanwijzing (IFU) van IFU1057 voor informatie over klinische schroeven. Deze IFU kan worden gedownload vanaf ifu.nobelbiocare.com.
- Universele bases met interne conische connectie (alle platforms), interne driekanaalsverbinding (alle platforms) en externe hexverbinding (NP- en RP-platforms) worden ook geleverd met een uitbrandbare coping. Universele bases met externe hexverbinding (WP-platform) worden niet meegeleverd met een uitbrandbare coping. Uitbrandbare copings mogen alleen in een laboratorium en niet intraoraal worden gebruikt.

Nobel Biocare-producten zijn bedoeld en verkrijgbaar voor gebruik in verschillende configuraties. Voor meer informatie kunt u de Nobel Biocare-publicatie met compatibiliteitsinformatie raadplegen op ifu.nobelbiocare.com.

Beoogd gebruik/beoogd doel

Universele bases en abutments

Bedoeld om te worden bevestigd op een enossaal tandheelkundig implantaat om de plaatsing van een tandprothese te ondersteunen.

Indicaties

Universele bases en abutments zijn geïndiceerd om de plaatsing van verschroefde prothetische restauraties met één element in de bovenkaak of in de mandibula te ondersteunen.

Contra-indicaties

Er geldt een contra-indicatie voor het gebruik van universele bases en abutments bij:

- Patiënten die medisch gezien niet in staat zijn om een orale chirurgische procedure te ondergaan.
- Patiënten bij wie de afmetingen, het aantal of de gewenste posities van de implantaten niet zodanig kunnen worden gerealiseerd dat deze voor een veilige ondersteuning van functionele of uiteindelijk parafunctionele belasting zorgen.
- Patiënten die allergisch of overgevoelig zijn voor de titaniumlegering Ti-6Al-4V (90% titanium, 6% aluminium, 4% vanadium) en een DLC-coating (Diamond Like Carbon).

Bovendien geldt er een contra-indicatie voor het plaatsen van universele bases en abutments met een conische connectie (CC), interne driekanaalsverbinding of externe hexverbinding bij:

- Patiënten die allergisch of overgevoelig zijn voor polyoxymethyleen (POM).

Materialen

- Universele bases en abutments: Titaniumlegering 90% Ti, 6% Al, 4% V conform ASTM F136 en ISO 5832-3.
- Uitbrandbare coping: Polyoxymethyleen (POM).
- Klinische schroeven: Titaniumlegering 90% Ti, 6% Al, 4% V, conform ASTM F136 en ISO 5832-3 en DLC-coating (Diamond Like Carbon).

Waarschuwingen

Algemeen

Een nauwe samenwerking tussen de implantoloog of kaakchirurg, de behandelaar die de restauratie uitvoert en het tandtechnisch laboratorium is essentieel voor een succesvolle implantaatbehandeling.

Chirurgische instrumenten en prothetische componenten van Nobel Biocare mogen alleen worden gebruikt met Nobel

Biocare-implantaten, aangezien de combinatie van niet bij elkaar passende componenten kan leiden tot mechanische defecten en/of defecten aan instrumenten, weefselbeschadiging of onbevredigende esthetische resultaten.

Wanneer u een nieuw instrument of een nieuwe behandelmethode voor de eerste keer gebruikt, is het raadzaam samen met een collega te werken die al ervaring met het nieuwe product of de nieuwe behandelmethode heeft opgedaan om mogelijke complicaties te voorkomen. Hiervoor kunt u gebruikmaken van het wereldwijde mentornetwerk van Nobel Biocare.

Vóór de ingreep

In het algemeen moeten de plaatsing van het implantaat en het prothetische ontwerp worden aangepast aan de toestand van de individuele patiënt. In het geval van bruxisme, andere parafunctionele gewoontes of ongunstige occlusie en articulatie moet mogelijk een andere behandeloptie worden overwogen.

Het instrument is niet geëvalueerd bij pediatrische/adolescente patiënten en wordt niet aanbevolen voor gebruik bij kinderen. Bij kinderen wordt deze routinebehandeling afgeraden totdat definitief is vastgesteld dat het kaakbot is volgroeid.

Onvoldoende hard of zacht weefsel voorafgaand aan de operatie kan een minder mooi esthetisch resultaat of een ongunstige hoek van het implantaat opleveren.

Zorg ervoor dat alle componenten, het instrumentarium en de gereedschappen die tijdens een klinische behandeling of laboratoriumprocedure worden gebruikt, altijd in goede staat verkeren en de implantaten of andere componenten nooit kunnen beschadigen.

Tijdens de ingreep

De instrumenten zijn klein; zorg er daarom voor dat de patiënt deze niet kan inslikken of inademen. Het wordt aanbevolen om specifieke ondersteunende instrumenten te gebruiken om het opzuigen van losse delen (bijv. gaas, een rubberdam of een keelschild) te voorkomen.

Na de ingreep

Voor een goed behandelresultaat op lange termijn wordt aangeraden de patiënt na de implantaatplaatsing met voldoende regelmaat te controleren en de patiënt te wijzen op een goede mondhygiëne.

Beoogde gebruikers en patiëntengroepen

Universele bases en abutments mogen alleen door tandheelkundige professionals worden gebruikt.

Universele bases en abutments zijn bedoeld voor gebruik bij patiënten die een behandeling met tandheelkundige implantaten krijgen.

Klinische voordelen en ongewenste bijwerkingen

Klinische voordelen van instrumenten in de gebruiksaanwijzing

Universele bases en abutments zijn onderdeel van een behandeling met een tandheelkundig implantaatsysteem en/of kronen en bruggen. Als klinisch voordeel van de behandeling kunnen patiënten verwachten dat hun ontbrekende tanden worden vervangen en/of kronen worden gerestaureerd.

Ongewenste bijwerkingen van universele bases en abutments

De plaatsing van dit instrument maakt deel uit van een invasieve behandeling waarbij gebruikelijke bijwerkingen zoals ontstekingen, infecties, bloedingen, hematomen, pijn en zwellingen kunnen optreden. Tijdens het plaatsen of uitnemen van een abutment kan de braakreflex (kokhalzen) worden geactiveerd bij patiënten met een gevoelige braakreflex.

Implantaatabutments zijn onderdeel van een systeem met meerdere componenten ter vervanging van tanden en als gevolg daarvan kan de ontvanger van het implantaat bijwerkingen krijgen die vergelijkbaar zijn met aandoeningen van tanden, zoals achtergebleven cement, calculus, mucositis, ulcera, hyperplasie van zacht weefsel en terugtrekking van zacht weefsel en/of hard weefsel. Bij sommige patiënten kan verkleuring van het slijmvlies optreden, zoals grijs worden.

Indien vereist volgens de Europese Medical Device Regulation (MDR; EU 2017/745) is er een SSCP-document (Summary of Safety and Clinical Performance) beschikbaar voor de universele bases en abutments. De SSCP is op te vragen op de volgende website:

[ec.europa.eu/tools/eudamed¹](https://ec.europa.eu/tools/eudamed/)

¹ De website is beschikbaar bij de lancering van de European Database on Medical Devices (EUDAMED).

Opmerking over ernstige incidenten

Voor een patiënt/gebruiker/derde in de Europese Unie en in landen met een identieke regelgeving (Verordening 2017/745/EU betreffende medische hulpmiddelen): indien zich tijdens het gebruik van dit instrument of als gevolg van het gebruik ervan een ernstig incident heeft voorgedaan, moet u dit melden aan de fabrikant en aan uw nationale autoriteit. Voor het melden van een ernstig incident kunt u de volgende contactgegevens van de fabrikant van dit instrument gebruiken:

Nobel Biocare AB

www.nobelbiocare.com/complaint-form

Instructies voor gebruik

A. Ontwerpen en vervaardigen van de restauratie met behulp van een conventionele persworkflows (laboratoriumprocedure, niet van toepassing op universele bases externe hex WP aangezien deze geen uitbrandbare coping hebben)

1. Prepareren van de universele basis of het universele abutment:
 - Draai de universele basis of het universele abutment met een compatibele laboratoriumschroef handvast op het gipsmodel.
2. Prepareren van de uitbrandbare coping:
 - Plaats de uitbrandbare coping op de universele basis of het universele abutment.
 - Pas de lengte van de uitbrandbare coping aan in overeenstemming met het vereiste occlusievlak. Zorg dat de universele basis of het universele abutment volledig bedekt blijft.
3. Productie:
 - Maak een wax-uprestauratie en volg de standaardprocedure om de coping of kroon met volledige contouren te persen of te gieten.
4. Afronding en hechting:
 - Voltooi na productie de restauratie volgens de instructies van de fabrikant van het restauratiemateriaal.

- Bevestig de universele basis of het universele abutment met een laboratoriumschroef aan een replica of beschermende analoge houder.
- Gebruik een zandstraaltechniek om het contactvlak van de universele basis of het universele abutment schoon te maken met 50 µm aluminiumoxide, met een druk van ten hoogste 2 bar.
- Reinig het hechtvlak van de universele basis of het universele abutment met een stoomstraal of in een ultrasoon bad.

Let op Het plaatsingsgebied mag niet worden gezandstraald. Gebruik tijdens de zandstraalprocedure een beschermende analoge houder of implantaatanaloog om verandering van het abutment/de implantaatverbinding te voorkomen. Het gebruik van was in het schroefkanaal wordt afgeraden.

- Hecht de restauratie volgens de instructies van de cementfabrikant aan de universele basis of het universele abutment. Gebruik uitsluitend zelfklevend tandheelkundig cement/hechtmateriaal dat geschikt is voor zirkonumporselein of polymethylmethacrylaat (PMMA).

Let op Het schroefkanaal van de universele basis of het universele abutment moet vóór het hechten worden afgedekt waarna het achtergebleven hechtmateriaal moet worden verwijderd. Volg daarbij de richtlijnen van de fabrikant van het hechtmateriaal.

- Maak de restauratie los van de replica/beschermende analoge houder en stuur deze samen met de klinische schroef naar de arts.

B. De restauratie ontwerpen en vervaardigen met behulp van een CAD/CAM-workflow voor desktopscanners (laboratoriumprocedure)

1. Het gipsmodel scannen:
 - Bevestig een scanbody aan de replica die is aangebracht in het gipsmodel.
 - Scan het gipsmodel aan de hand van de instructies van de fabrikant van de scanner.
2. De restauratie ontwerpen:
 - Importeer het scanbestand in de CAD-software en kies de gewenste universele basis of het gewenste universele abutment op basis van de wekdelenanatomie.
 - Ontwerp de restauratie met standaard CAD-tools. Houd u daarbij aan de ontwerpspecificaties van de fabrikant van het restauratiemateriaal.
3. Productie:
 - Stuur het ontwerpbestand naar een frees-unit of naar een plaatselijke productiefaciliteit.
4. Afronding en hechting:
 - Voltooi na het frezen de restauratie volgens de instructies van de fabrikant van het restauratiemateriaal.
 - Zandstraal het hechtvlak van de restauratie volgens de instructies van de fabrikant van het restauratiemateriaal.
 - Reinig de restauratie volgens de aanbevelingen van de fabrikant van het hechtmateriaal.
 - Bescherm voordat u gaat zandstralen, het schroefkanaal en het coronale verloop van het abutment door het abutment met de laboratoriumschroef vast te zetten aan een replica of aan een beschermende analoge houder.

Let op Het gebruik van was in het schroefkanaal wordt afgeraden.

- Gebruik een zandstraaltechniek om het contactvlak van het abutment schoon te maken met 50 µm aluminiumoxide, met een druk van ten hoogste 2 bar.
- Reinig het hechtvlak met een stoomstraal of in een ultrasoon bad.

Let op Het plaatsingsgebied mag niet worden gezandstraald. Gebruik tijdens de zandstraalprocedure een beschermende analoge houder of implantaatanaloog om verandering van het abutment/de implantaatverbinding te voorkomen. Het gebruik van was in het schroefkanaal wordt afgeraden.

- Hecht de restauratie volgens de instructies van de cementfabrikant aan de universele basis of het universele abutment. Gebruik uitsluitend zelfklevend tandheelkundig cement/hechtmateriaal dat geschikt is voor zirkonumporselein of polymethylmethacrylaat (PMMA).

Let op Het schroefkanaal van de universele basis of het universele abutment moet vóór het hechten worden afgedekt waarna het achtergebleven hechtmateriaal moet worden verwijderd. Volg daarbij de richtlijnen van de fabrikant van het hechtmateriaal.

- Maak de restauratie los van de replica/beschermende analoge houder en stuur deze samen met de klinische schroef naar de arts.

C. De restauratie ontwerpen en vervaardigen met behulp van een CAD/CAM-workflow voor intraorale scanners (klinische en laboratoriumprocedure)

1. Intraoraal scannen:
 - Bevestig een scanbody aan het implantaat in de mond van de patiënt.
 - Maak een intraorale scan van de patiënt volgens de instructies van de fabrikant van de scanner.
2. De restauratie ontwerpen:
 - Importeer de scangegevens in de CAD-software en kies de gewenste universele basis of het gewenste universele abutment op basis van de wekdelenanatomie.
 - Ontwerp de restauratie met standaard CAD-tools.
3. Productie:
 - Stuur het ontwerpbestand naar een frees-unit of naar een plaatselijke productiefaciliteit.
4. Afronding en hechting:
 - Vultooi na het frezen de restauratie volgens de instructies van de fabrikant van het restauratiemateriaal.
 - Zandstraal het hechtvlak van de restauratie volgens de instructies van de fabrikant van het restauratiemateriaal.
 - Reinig de restauratie volgens de aanbevelingen van de fabrikant van het hechtmateriaal.
 - Bescherm voordat u gaat zandstralen, het schroefkanaal en het coronale verloop van het abutment door het abutment met de laboratoriumschroef vast te zetten aan een replica of aan een beschermende analoge houder.

Let op Het gebruik van was in het schroefkanaal wordt afgeraden.

- Gebruik een zandstraaltechniek om het contactvlak van het abutment schoon te maken met 50 µm aluminiumoxide, met een druk van ten hoogste 2 bar.
- Reinig het hechtvlak met een stoomstraal of in een ultrasoon bad.

Let op Het plaatsingsgebied mag niet worden gezandstraald. Gebruik tijdens de zandstraalprocedure een beschermende analoge houder of implantaatanaloog om verandering van het abutment/de implantaatverbinding te voorkomen. Het gebruik van was in het schroefkanaal wordt afgeraden.

- Hecht de restauratie volgens de instructies van de cementfabrikant aan de universele basis of het universele abutment. Gebruik uitsluitend zelfklevend tandheelkundig cement/hechtmateriaal dat geschikt is voor zirkonumporselein of polymethylmethacrylaat (PMMA).

Let op Het schroefkanaal van de universele basis of het universele abutment moet vóór het hechten worden afgedekt waarna het achtergebleven hechtmateriaal moet worden verwijderd. Volg daarbij de richtlijnen van de fabrikant van het hechtmateriaal.

- Maak de restauratie los van de replica/beschermende analoge houder en stuur deze samen met de klinische schroef naar de arts.

D. Plaatsing van de definitieve restauratie (klinische procedure)

Zorg voor voldoende implantaatstabiliteit voordat u de prothetische procedure start.

Let op De definitieve restauratie en de klinische schroef moeten conform de instructies van de fabrikant van het restauratiemateriaal en voorafgaand aan plaatsing in de mond van de patiënt worden gereinigd, gedesinfecteerd en gesteriliseerd.

- Neem de healing cap of de tijdelijke restauratie uit de mond van de patiënt.
- Bevestig de restauratie van de universele basis/het universele abutment en draai vast met de klinische schroef. Het wordt aanbevolen de definitieve plaatsing van het abutment te controleren aan de hand van een röntgenfoto.
- Draai de restauratie aan zoals aangegeven in tabel 1. Gebruik hierbij de daarvoor bestemde schroevendraaier en de handmatige prothetische momentsleutel.

Let op Zorg ervoor dat de torsie op de schroef nooit groter is dan de aanbevolen maximale torsie. Als de abutmentschroef overmatig wordt aangedraaid, kan de schroef breken.

Let op Het abutment kan alleen worden vastgezet als het implantaat bestand is tegen de aanbevolen torsie voor de klinische schroef.

- Blokkeer de schroefkop voordat u de opening van het schroefgat met composiet afsluit.
- Als de restauratie moet worden uitgenomen, open dan de opening van het schroefgat en draai de schroef los met de juiste schroevendraaier.
- Als het abutment niet kan worden uitgenomen, gebruikt u het instrument voor het verwijderen van abutments.
- Raadpleeg de gebruiksaanwijzing (IFU) van Nobel Biocare IFU1096 voor informatie over het instrument voor het verwijderen van abutments.

Informatie over steriliteit en hergebruik

Universele bases en abutments worden niet-steriel geleverd en mogen slechts één keer worden gebruikt.

De uiteindelijke restauratie (bestaande uit de universele basis of het universele abutment met gelijmde restauratie en klinische schroef) moet voorafgaand aan intraoraal gebruik worden gereinigd en gesteriliseerd volgens de procedures in de instructies voor reiniging en sterilisatie. Tijdens de verwerking in het tandtechnisch laboratorium kan de supraconstructie indien nodig zonder desinfectie of sterilisatie worden gereinigd.

Waarschuwing Gebruik van een niet-steriel product kan leiden tot weefselinfectie of infectieziekten.

Let op Universele bases en abutments zijn producten voor eenmalig gebruik die niet opnieuw mogen worden gesteriliseerd. Opnieuw steriliseren kan de mechanische, chemische en/of

biologische eigenschappen aantasten. Hergebruik kan een lokale of systemische infectie veroorzaken.

De uitbrandbare coping wordt alleen gebruikt in het tandtechnisch laboratorium (geen intraoraal gebruik) en hoeft niet te worden gereinigd en/of gesteriliseerd.

Instructies voor reinigen en steriliseren

Deze producten moeten worden gereinigd en gesteriliseerd. Voor meer informatie kunt u de Nobel Biocare-publicatie met **reinigings- en sterilisatie-instructies** raadplegen op ifu.nobelbiocare.com.

Informatie over de veiligheid bij magnetische resonantie (MR)

Deze producten zijn gemaakt van een metaalmateriaal dat gevoelig is voor MR-energie. Voor meer informatie kunt u de Nobel Biocare-publicatie met **informatie over MRI-veiligheid** raadplegen op ifu.nobelbiocare.com.

Prestatievereisten en beperkingen

Om de gewenste prestaties te bereiken, mogen de apparaten alleen worden gebruikt met de producten die in deze gebruiksaanwijzing en/of in de gebruiksaanwijzing van andere compatibele producten van Nobel Biocare worden beschreven, en alleen in overeenstemming met het beoogde gebruik voor elk product. Om de compatibiliteit te bevestigen van producten die bij deze instrumenten mogen worden gebruikt, controleert u de kleurcodering, de afmetingen, de lengten, het type verbinding en/of een eventuele directe markering op de producten of de productlabels.

Faciliteiten en training

Het wordt ten eerste aanbevolen dat nieuwe en ervaren gebruikers van Nobel Biocare-producten altijd een speciale training volgen voordat ze een nieuw product voor het eerst gaan gebruiken. Nobel Biocare biedt een breed scala aan cursussen op diverse kennis- en ervaringsniveaus aan. Ga voor meer informatie naar www.nobelbiocare.com.

Opslag, gebruik en vervoer

Het instrument moet in de oorspronkelijke verpakking, in een droge omgeving en bij kamertemperatuur worden bewaard en vervoerd, en mag niet worden blootgesteld aan direct zonlicht. Verkeerd bewaren en vervoeren kan de eigenschappen en werking van het product negatief beïnvloeden.

Afvoer

Voer potentieel besmette of niet langer bruikbare medische hulpmiddelen op een veilige manier af als ziekenhuisafval (klinisch) conform de plaatselijke zorgrichtlijnen, landelijke wetgeving of beleid.

Voor scheiding, recycling of afvalverwerking van verpakkingsmateriaal moet plaatselijke wetgeving inzake verpakkingen en verpakkingsafval, waar van toepassing, worden gevolgd.

Informatie over de fabrikant en distributeur

Fabrikant 	Nobel Biocare AB Postbus 5190, 402 26 Västra Hamngatan 1 Göteborg 411 17 Zweden www.nobelbiocare.com
Verantwoordelijke entiteit in het VK UK RP	Nobel Biocare UK Ltd 4 Longwalk Road Stockley Park Uxbridge UB11 1FE Verenigd Koninkrijk
In Turkije gedistribueerd door	EOT Dental Sağlık Ürünleri ve Dış Ticaret A.Ş Nispetiye Mah. Aydar Cad. Metro İş Merkezi No: 10/7 Beşiktaş İSTANBUL Telefoonnummer: +90 2123614901, Faxnummer: +90 2123614904
In Australië gedistribueerd door	Nobel Biocare Australia Pty Ltd Level 4, 7 Eden Park Drive Macquarie Park, NSW 2113 Australië Telefoonnummer: +61 1800 804 597
In Nieuw-Zeeland gedistribueerd door	Nobel Biocare New Zealand Ltd 33 Spartan Road Takanini, Auckland, 2105 Nieuw-Zeeland Telefoonnummer: +64 0800 441 657
CE-markering voor instrumenten van klasse IIb	
UKCA-markering voor instrumenten van klasse IIb	

Opmerking Zie het productlabel voor het bepalen van de van toepassing zijnde conformiteitsmarkering voor elk instrument.

Opmerking Met betrekking tot de Canadese instrumentlicentie is er waarschijnlijk niet voor alle producten die in de gebruiksaanwijzing worden beschreven, een instrumentlicentie volgens de Canadese wetgeving.

Informatie over Basic UDI-DI

Product	Basic UDI-DI-nummer
Universele bases CC NP/RP/WP	7332747000001697K
Universele abutments Nobel Biocare N1™ TCC NP/RP	
Universele bases driekanaals NP/RP/WP	
Universal bases externe hex NP/RP/WP	

Juridische verklaringen

NL Alle rechten voorbehouden.

Nobel Biocare, het Nobel Biocare-logo en alle andere handelsmerken die worden gebruikt in dit document, zijn indien niets anders wordt vermeld of logischerwijs volgt uit de context van een bepaalde casus, handelsmerken van Nobel Biocare. De productafbeeldingen in deze brochure zijn mogelijk niet op schaal. Alle productafbeeldingen zijn uitsluitend bedoeld ter illustratie en geven het product mogelijk niet nauwkeurig weer.

Verklaring van symbolen

Raadpleeg het label op de verpakking voor de symbolen die op het product van toepassing zijn. Op het label van de verpakking kunt u verschillende symbolen tegenkomen die specifieke informatie over het product en/of het gebruik ervan verschaffen. Voor meer informatie kunt u de Nobel Biocare-publicatie met de **verklaring van symbolen** raadplegen op ifu.nobelbiocare.com.