

Esthetic Abutment Conical Connection/ Bmk System®/ NobelReplace®, Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC



også forpliktet til å oppdatere seg jevnlig med hensyn til de nyeste utviklingene relatert til dette Nobel Biocare-produktet og dets bruk. Ved tvil skal brukeren kontakte Nobel Biocare. Anvendelsen av dette produktet er under brukerens kontroll, og det er hans/hennes ansvar at det brukes etter de retningslinjer som er gitt av Nobel Biocare. Nobel Biocare påtar seg intet ansvar for skader som oppstår derav.

Merk at enkelte produkter som beskrives i denne bruksanvisningen, ikke nødvendigvis er regulatorisk godkjent, lansert eller lisensiert for salg i alle markeder.

Viktig – Ansvarsfraskrivelse

Dette produktet er en del av et helhetlig konsept og skal kun brukes sammen med de tilhørende, originale produktene i henhold til instruksjoner og anbefalinger gitt av Nobel Biocare. Bruk av tredjeparts produkter i kombinasjon med produkter fra Nobel Biocare, hvilket ikke er anbefalt, vil ugyldiggjøre en eventuell garanti eller annen forpliktelse, direkte eller indirekte, som Nobel Biocare måtte ha. Brukeren av Nobel Biocare-produkter plikter å avgjøre hvorvidt et produkt er passende for den aktuelle pasienten og de aktuelle omstendighetene. Nobel Biocare fraskriver seg ethvert ansvar, direkte eller indirekte, og skal ikke ha noe ansvar for eventuelle direkte, indirekte, straffende eller andre skader, som følge av eller i forbindelse med eventuelle feil i faglig skjønn eller i praktisk bruk av Nobel Biocare produkter. Brukeren er

Beskrivelse

Esthetic Abutment er en prefabrikkert tannimplantatdistanse direkte koblet til det endossøse tannimplantatet med en klinisk skrue og er tiltenkt for bruk som et hjelpemiddel i protetikkrehabilitering. Den leveres i en pakning sammen med en klinisk skrue / distanse-skrue. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare, IFU1057, for informasjon om kliniske skruer og distanseskruer.

Esthetic Abutment Conical Connection er tilgjengelig i plattform 3.0/NP/RP/WP, rett og 15° vinklet, har en konisk kobling.

Esthetic Abutment Bmk System® er tilgjengelig i plattformene NP/RP/WP, og har en eksternal Hex-kobling.

Esthetic Abutment NobelReplace® er tilgjengelig i plattform NP/RP/WP/6.0 og har en intern trekant-kobling.

Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC er tilgjengelig i plattform NP/RP, rett og med 15° vinkling, har en tri-oval konisk kobling.

Nobel Biocares produkter er ment og tilgjengelig for bruk i en rekke konfigurasjoner. For mer informasjon, se Nobel Biocare-publikasjonen Kompatibilitetsinformasjon ved å gå til ifu.nobelbiocare.com.

Tiltenkt bruk / tiltenkt formål

Beregnet for tilkobling til endossøse tannimplantater for å støtte plassering av tannprotetikk.

Indikasjoner

Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ er en prefabrikkert protetikkomponent koblet til et endossøst tannimplantat og er indisert for bruk som et hjelpemiddel til protetikkrehabilitering for enkeltledd og flere ledd med opptil tre ledd.

Esthetic Abutment Conical Connection/Bmk System/NobelReplace® er en prefabrikkert protetikkomponent direkte koblet til det endossøse tannimplantatet og er tiltenkt for bruk som et hjelpemiddel i protetikkrehabilitering.

Esthetic Abutment Conical Connection 3.0 er indisert for bruk ved behandling av manglende lateraler i overkjeven, eller insisiver i underkjeven.

Kontraindikasjoner

Esthetic Abutment er kontraindisert hos:

- pasienter som er medisinsk uegnet for en oral kirurgisk behandling og/eller lider av bruksisme.
- pasienter hvor det ikke er mulig å oppnå tilstrekkelige dimensjoner, antall eller ønskede posisjoner for implantater, og hvor det dermed ikke er mulig å gi trygg støtte til funksjonelle eller også parafunksjonelle belastninger
- pasienter som er allergiske eller overfølsomme overfor kommersielt rent titan, titan Ti-6Al-4V (titan, aluminium, vanadium), DLC-belegg eller polykarbonat (materiale som brukes i Plastic/Temporary Coping).

Det er kontraindisert å bruke Esthetic Abutment Conical Connection 3.0 på andre områder enn lateraler i overkjeven eller insisiver i underkjeven. Esthetic Abutment Conical Connection 3.0 skal ikke brukes til konstruksjoner med flere ledd.

For kontraindikasjoner som er spesifikke for skrutrekkerne og klinisk skrue / distanseskrue, se Nobel Biocares bruksanvisning IFU1085 og IFU1057 for komponenten.

Materialer

Esthetic Abutment Nobel Biocare N1 TCC NP/RP, Esthetic Abutment 15° Nobel Biocare N1 TCC NP/RP, Esthetic Abutment 15° Nobel Biocare N1 TCC NP, Esthetic Abutment konisk kobling RP 15°, Esthetic Abutment konisk kobling RP/3.0/WP og 15° Esthetic Abutment konisk kobling RP/3.0/WP

Distanse: Titan bestående av Titanium-6 Aluminium-4 Vanadium ELI (Extra Low Interstitial)-legering. Detaljert kjemisk sammensetning av titanlegeringen er titanbalansert med 5,50 - 6,50 vekt% aluminium, 3,5-4,5 vekt% vanadium, maks. 0,25 vekt% jern, maks. 0,13 vekt% oksygen, maks. 0,08 vekt% karbon, maks. 0,05 vekt% nitrogen, maks. 0,012 vekt% hydrogen. (maks. – maksimumsverdi).

Skrue: Titan bestående av Titanium-6 Aluminium-4 Vanadium ELI (Extra Low Interstitial)-legering. Detaljert kjemisk sammensetning av titanlegeringen er titanbalansert med 5,50 - 6,50 vekt% aluminium, 3,5-4,5 vekt% vanadium, maks. 0,25 vekt% jern, maks. 0,13 vekt% oksygen, maks. 0,08 vekt% karbon, maks. 0,05 vekt% nitrogen, maks. 0,012 vekt% hydrogen. (maks. – maksimumsverdi). Skrue er delvis belagt med Diamond like Carbon-lag. Belegget er metallholdig karbonbelegg, som inneholder wolframkarbid og karbon med krommellomlag mellom substrat og Diamond like Carbon-lag.

Esthetic Abutment NobRpl NP/RP/WP/6.0, 15° Esthetic Abutment NobelReplace™ NP, Esthetic Abutment konisk kobling NP, Esthetic Abutment konisk kobling NP 15° og 15° Esthetic Abutment konisk kobling NP

Distanse og skrue: Titan bestående av Titanium-6 Aluminium-4 Vanadium ELI (Extra Low Interstitial)-legering. Detaljert kjemisk sammensetning av titanlegeringen er titanbalansert med 5,50 - 6,50 vekt% aluminium, 3,5-4,5 vekt% vanadium, maks. 0,25 vekt% jern, maks. 0,13 vekt% oksygen, maks. 0,08 vekt% karbon, maks. 0,05 vekt% nitrogen, maks. 0,012 vekt% hydrogen. (maks. – maksimumsverdi).

Esthetic Abutment Bmk Syst NP/RP/WP

Implantat: Kommersielt rent titan grad 4. Detaljert kjemisk sammensetning er titan balansert med maks. 0,50 vekt% jern, maks. 0,40 vekt% oksygen, maks. 0,08 vekt% karbon, maks. 0,05 vekt% nitrogen og maks. 0,015 vekt% hydrogen. (maks.-maksimal verdi).

Skrue: Titan bestående av Titanium-6 Aluminium-4 Vanadium ELI (Extra Low Interstitial)-legering. Detaljert kjemisk sammensetning av titanlegeringen er titanbalansert med 5,50 - 6,50 vekt% aluminium, 3,5-4,5 vekt% vanadium, maks. 0,25 vekt% jern, maks. 0,13 vekt% oksygen, maks. 0,08 vekt% karbon, maks. 0,05 vekt% nitrogen, maks. 0,012 vekt% hydrogen. (maks. – maksimumsverdi). Skrue er delvis belagt med Diamond like Carbon-lag. Belegget er metallholdig karbonbelegg, som inneholder wolframkarbid og karbon med krommellomlag mellom substrat og Diamond like Carbon-lag.

Forholdsregler

Generelt

Tett samarbeid mellom kirurg, protetiker og tekniker i dentallaboratorium er avgjørende for at implantatbehandlingen skal lykkes.

Esthetic Abutment skal kun brukes sammen med kompatible Nobel Biocare-instrumenter. Bruk av instrumenter eller komponenter som ikke er tiltenkt for bruk sammen med Esthetic Abutment, kan føre til produktsvikt, vevskade eller utilfredsstillende estetiske resultater.

Når du bruker en ny enhet eller behandlingsmetode for første gang, kan det å arbeide med en kollega som har erfaring med enheten/behandlingsmetoden, bidra til å unngå mulige komplikasjoner. Nobel Biocare har et globalt nettverk med mentorer tilgjengelige for dette formålet.

Det er spesielt viktig å oppnå en passende fordeling av belastningen ved hjelp av justering og tilpasning av kronen eller broen. Dette gjøres ved å justere okklusjonen, slik at den passer til den motsatte kjeven. Unngå også overdrevne transverse belastningskrefter, spesielt i tilfeller av direktebelastning.

Før behandling

Spesiell oppmerksomhet må vies pasienter som har lokaliserte eller systemiske faktorer som kan forstyrre tilhelingsprosessen av enten ben eller mykvev eller osseintegreringsprosessen (f.eks. røyking, dårlig munnhygiene, ukontrollert diabetes, oro-facial strålebehandling, steroidterapi eller infeksjoner i nærliggende ben). Spesiell oppmerksomhet anbefales også for pasienter som får behandling med bisfosfonat.

Generelt må implantatplassering og protetikdesign ta hensyn til hver enkelt pasients tilstand. Ved bruksisme, andre parafunksjonelle vaner eller uegnede kjeveforhold kan revurdering av behandlingalternativ vurderes.

Dette utstyret har ikke blitt vurdert hos barn og unge og anbefales ikke for bruk hos barn. Rutinemessig behandling anbefales ikke før etter at vekstfasen for kjevebein har blitt tilstrekkelig dokumentert.

Underskudd i hardt vev eller mykvev før operasjon kan føre til et estetisk dårligere resultat eller ugunstig vinkling av implantatet.

Alle komponenter, instrumenter og verktøy som brukes under den kliniske prosedyren og/eller laboratorieprosedyren, må holdes i god stand, og det må sørges for at instrumentene ikke skader implantater eller andre komponenter.

Under behandling

Implantater med liten diameter og vinklede distanser er ikke anbefalt for den bakre regionen. Stell og vedlikehold av sterile instrumenter er avgjørende for en vellykket behandling. Steriliserte instrumenter beskytter ikke bare pasienter og personale mot infeksjoner, men er avgjørende for resultatet av hele behandlingen.

Siden enhetene er små, må det passes på at pasienten ikke svelger eller puster dem inn. Det er god praksis å bruke spesifikke hjelpemidler til å hindre aspirasjon av løse deler (f.eks. gas, kofferdam eller halsvern).

Etter plassering av implantatet, vil kirurgens evaluering av benkvalitet og primærstabilitet avgjøre når implantatene kan belastes. Mangel på tilstrekkelig benmengde og/eller kvalitet på gjenværende ben, infeksjon og alminnelig sykdom kan være mulige årsaker til osseintegreringssvikt, både umiddelbart etter kirurgisk behandling eller etter at osseintegrering først oppnås.

Bøymomenter: Krefter som forårsaker bøymomenter er de mest ugunstige, ettersom de potensielt kan svekke langtidsstabiliteten på en implantatstøttet konstruksjon. For å kunne redusere slike bøymomenter bør fordelingen av krefter optimaliseres med kryssbuestabilisering, ved å minimere distale mellomledd, ha balansert okklusjon samt redusert spissshelling av tannprotetikken.

Hvis det foretas endringer på konstruksjonen, skal det brukes rikelig med vann og passende verneutstyr. Unngå å puste inn støv.

Etter behandling

For å sikre et langsiktig behandlingsresultat anbefales det å sørge for omfattende og jevnlig oppfølging av pasienter etter implantatbehandling, og å informere pasienten om nødvendig munnhygiene.

Tiltenkte brukere og pasientgrupper

Esthetic Abutment Nobel Biocare N1 TCC, Esthetic Abutment NobelReplace®, Esthetic Abutment Brånemark System® og Esthetic Abutment Conical Connection skal brukes av tannspesialister.

Esthetic Abutment Nobel Biocare N1 TCC, Esthetic Abutment NobelReplace®, Esthetic Abutment Brånemark System® og Esthetic Abutment Conical Connection skal brukes hos pasienter i forbindelse med tannimplantatbehandling.

Kliniske fordeler og bivirkninger

Kliniske fordeler forbundet med enheter i bruksanvisningen

Esthetic Abutment er en behandlingskomponent som brukes i forbindelse med et tannimplantatsystem og/eller tannkroner og -broer. Som en klinisk behandlingsfordel kan pasientene forvente å få sine manglende tenner erstattet og/eller kroner restaurert.

Bivirkninger forbundet med Esthetic Abutment Conical Connection, Esthetic Abutment Bmk System, Esthetic Abutment NobelReplace® og Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC

Plasseringen av disse enhetene inngår i en invasiv behandling som kan være forbundet med vanlige bivirkninger som inflammasjon, infeksjon, blødning, hematom, smerte og hevelse. Under plassering eller fjerning av distanser kan kvelningsreflekse utløses hos pasienter med en følsom kvelningsrefleks.

Implantatdistanser er deler av et multikomponentsystem som erstatter tenner, og derfor kan mottakeren av implantatet oppleve bivirkninger som ligner dem som er forbundet med tenner, slik som sementrester, tannstein, mukositt, sår, mykhyperplasi og resesjon av mykvev og/eller hardt vev. Enkelte pasienter kan oppleve misfarging i mukosalområdet, slik som gråning.

Hvis det er påkrevd i henhold til EUs forordning om medisinsk utstyr (MDR; EU 2017/745), er det tilgjengelig et sammendrag om utstyrets sikkerhet og kliniske ytelse (SSCP) for estetikkdistansene. SSCP-en kan hentes på følgende nettsted: ec.europa.eu/tools/eudamed¹

¹ Nettsted tilgjengelig etter lansering av European Database on Medical Devices (EUDAMED)

Merknad om alvorlige hendelser

For en pasient/bruker/tredjepart i EU og i land med samme regulatoriske regime (forordning 2017/745/EU om medisinsk utstyr) gjelder: Hvis en alvorlig hendelse oppstår under bruk av dette utstyret eller som følge av bruken av det, skal den rapporteres til produsenten og til nasjonal myndighet. Kontaktinformasjon for produsenten av dette utstyret for rapportering av alvorlige hendelser er som følger:

Nobel Biocare AB
www.nobelbiocare.com/complaint-form

Håndteringsprosedyre

Klinisk prosedyre – tilkobling av distansen

1. Velg en passende distanse basert på implantatsystemet og plattformen.
2. Koble til og skru til distansen når implantatets stabilitet er sikret. Det anbefales å verifisere den endelige plasseringen av distansen ved hjelp av røntgen.

Forsiktig Når distansen skal skrues til, må du sørge for at implantatet kan tåle tiltrekkingstorque som er anbefalt for distansen.

3. Skru til distansen ved å benytte parameterne nedenfor ved hjelp av Manual Torque Wrench Prosthetic for implantatsystemet sammen med skrutrekkeren.

Se tabell 1 for tilhørende tiltrekkingstorque. Se Nobel Biocare IFU1085 og IFU1098 for informasjon om Omnigrip™ Mini Screwdriver og Manual Torque Wrench Prosthetic.

Tabell 1 – Verdier for tiltrekkingsmoment

Esthetic Abutment	Tiltrekkingstorque	Skrutrekker
Esthetic Abutment Conical Connection/Bmk system/ NobelReplace®	35 Ncm	Unigrip™-skrutrekker
Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC	20 Ncm	Omnigrip™ Mini Screwdriver
Esthetic Abutment Conical Connection 3.0	15 Ncm	Unigrip™-skrutrekker

Forsiktig Tiltrekkingstorque skal ikke overskrides. Hvis distanseskruen / den kliniske skruen skrues til for hardt, kan det føre til brudd i skruen.

4. Hvis det er nødvendig å modifisere distansen, fjerner du distansen, plasser den på en replika og modifiser den med karborundumskive og karbidbor.

Forsiktig Koblingen mellom distanse og implantat skal aldri modifiseres.

Forsiktig Distansen skal ikke modifiseres intraoralt.

Merk Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC kan modifiseres ved å benytte parameterne nedenfor:

Distanstype	Maksimal modifikasjon
Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC 1,75 mm	Ned til 5,6 mm fra fiksturnivå
Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC 3 mm	Ned til 7,1 mm fra fiksturnivå

5. Ta et standardavtrykk etter å ha blokkert skruehullet (f.eks. med teflon og kompositt).
6. Rengjør og fjern eventuelle rester fra Esthetic Abutment.
7. Monter midlertidig konstruksjon etter forsegling av tilgangshullet (f.eks. ved hjelp av teflon og kompositt). Unngå overflødig sement. En midlertidig plastkappe kan brukes.

Merk En midlertidig plastkappe er tilgjengelig kun for Esthetic Abutment for External Hex- og Internal Tri-Channel-kobling.

Forsiktig Ikke bruk midlertidige plastkapper som inneholder polyuretansement. Sementen vil da ikke herdes.

8. Hvis en protokoll for avtrykk på fiksturnivå følges i stedet for trinn 5–7, overføres posisjonen til implantatet fra pasientens munn til master-modellen ved hjelp av avtrykkstopper og sendes til laboratoriet.

Se IFU1086 for detaljert informasjon om avtrykkstopper.

Laboratorieprosedyre

9. Fremstill en arbeidsmodell med avtakbart gingivalt materiale.
10. Hvis det er aktuelt, velger du Esthetic Abutment og modifiserer det ved å plassere det på en replika og bruke karborundumskive og karbidbor.

Merk Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC kan modifiseres ved å benytte parameterne nedenfor:

Distanstype	Maksimal modifikasjon
Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC 1,75 mm	Ned til 5,6 mm fra fiksturnivå
Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC 3 mm	Ned til 7,1 mm fra fiksturnivå

Forsiktig Koblingen mellom distanse og implantat skal aldri modifiseres.

11. Konstruer en krone eller bro ved å bruke NobelProcera®-teknikken eller med konvensjonell støpeteknikk.

Forsiktig Esthetic Abutment Nobel Biocare N1 TCC kan kun brukes til korte broer for opptil 3 ledd uten overheng.

12. Dekk kronen eller skjelettkonstruksjonen med porselen.
13. Send kronen og Esthetic Abutment til klinikerens.

Klinisk prosedyre – sementering av ferdig konstruksjon

14. Fjern midlertidig konstruksjon hvis aktuelt.
15. Hvis en protokoll for avtrykk på fiksturnivå ble fulgt, skruer du til Esthetic Abutment på implantatet ved å benytte parameterne i tabell 1. Bruk ellers den kompatible skrutrekkeren og Manual Torque Wrench Prosthetic til å verifisere at distansen er skrudd riktig til (se tabell 1).

Det anbefales å verifisere den endelige plasseringen av distansen ved hjelp av røntgen.

16. Plasser konstruksjonen på distansen, og kontrollerer både okklusjonskontakt og apoksimal kontakt.
17. Sementer den ferdige kronen eller skjelettkonstruksjonen ved hjelp av konvensjonelle prosedyrer etter forsegling av tilgangshullet (f.eks. ved hjelp av teflon og kompositt). Unngå overflødig sement.

Forsiktig Ikke bruk midlertidig sementering ved sementering av keramiske kroner og broer. Dette fører til økt risiko for mikrobrudd.

Hvis Esthetic Abutment må fjernes, og den sitter fast i implantatet, kan Abutment Retrieval Tool brukes. Se bruksanvisningen IFU1096/IFU1041.

Informasjon om sterilitet og gjenbruk

Esthetic Abutment Conical Connection, Esthetic Abutment Bmk System, Esthetic Abutment NobelReplace® og Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC leveres ikke-sterile og er kun tiltenkt for engangsbruk. Før bruk skal produktet rengjøres og steriliseres i samsvar med den manuelle eller automatiske prosedyren angitt i instruksjonene for rengjøring og sterilisering.

Advarsel Bruk av ikke-sterile enheter kan føre til infeksjon i vevet eller overføring av smittsomme sykdommer.

Forsiktig Esthetic Abutment Conical Connection, Esthetic Abutment Bmk System, Esthetic Abutment NobelReplace® og Esthetic Abutment Nobel Biocare N1™ TCC er produkter til engangsbruk og skal ikke reposseseres. Repossesering kan føre til tap av mekaniske, kjemiske og/eller biologiske egenskaper. Gjenbruk kan forårsake lokal eller systemisk infeksjon.

Instruksjoner for rengjøring og sterilisering

Disse produktene er beregnet på rensing og steriliseres. For mer informasjon, se Nobel Biocares publikasjon **Cleaning and Sterilization Instructions** ved å gå til ifu.nobelbiocare.com.

Informasjon om sikkerhet ved magnetisk resonans (MR)

Disse produktene er laget av et metallmateriale som kan påvirkes av MR-energi. For mer informasjon, se Nobel Biocare-publikasjonen **Magnetic Resonance (MR) Safety Information** ved å gå til ifu.nobelbiocare.com.

Ytelseskrav og begrensninger

For å oppnå ønsket ytelse skal disse enhetene bare brukes med produktene som er beskrevet i denne bruksanvisningen og/eller i bruksanvisningen for andre kompatible Nobel Biocare-produkter, og i henhold til tiltenkt bruk for hvert produkt. Kontroller at produktene som skal brukes sammen med disse instrumentene, er kompatible, ved å kontrollere fargekodning, mål, lengder, koblingstype og/eller merkingen på de aktuelle produktene.

Fasiliteter og opplæring

Det anbefales sterkt at nye så vel som erfarne brukere av Nobel Biocare-produkter alltid går gjennom særskilt opplæring før de bruker et nytt produkt for første gang. Nobel Biocare tilbyr en rekke kurs for forskjellige kunnskaps- og erfaringsnivåer. For mer informasjon, se www.nobelbiocare.com.

Oppbevaring, håndtering og transport

Enheten må oppbevares og transporteres i tørre omgivelser i originalemballasjen ved romtemperatur, og ikke eksponeres for direkte sollys. Feil oppbevaring og transport kan påvirke enhetens egenskaper og føre til svikt.

Kassering

Potensielt kontaminert eller ikke lenger anvendelig medisinsk utstyr skal kasseres på en sikker måte som klinisk avfall i samsvar med lokale retningslinjer, lokale eller nasjonale lover eller forskrifter for helsevesenet.

Separering, gjenbruk eller kassering av emballasjemateriale skal følge lokal og nasjonal lovgivning for emballasje og emballasjeavfall, der dette er aktuelt.

Informasjon om produsent og distributør

Produsent 	Nobel Biocare AB PO Box 5190, 402 26 Västra Hamngatan 1 Göteborg 411 17 Sverige www.nobelbiocare.com
Ansvarlig person i Storbritannia UK RP	Nobel Biocare UK Ltd 4 Longwalk Road Stockley Park Uxbridge UB11 1FE Storbritannia
Distribueres i Tyrkia av	EOT Dental Sağlık Ürünleri ve Dış Ticaret A.Ş. Nispetiye Mah. Aytar Cad. Metro İş Merkezi No: 10/7 Beşiktaş İSTANBUL Telefon: +90 2123614901, Faks: +90 2123614904
CE-merke for klasse IIb-enheter	 2797
UKCA-merke for klasse IIb-enheter	 0086

Merk Se produktetiketten for å avgjøre den aktuelle samsvarsmerkingen for hver enhet.

Merk Angående kanadisk utstyrlisens: Det er ikke sikkert at alle produkter som er beskrevet i bruksanvisningen, har en utstyrlisens i henhold til kanadisk lov.

Informasjon om grunnleggende UDI-DI

Produkt	Grunnleggende UDI-DI-nummer
Esthetic Abutment Conical Connection	73327470000001697K
Esthetic Abutment Bmk System	
Esthetic Abutment NobelReplace®	
Esthetic Abutment Nobel Biocare N1 TCC	

Juridiske merknader

NO Med enerett.

Nobel Biocare, Nobel Biocare-logoen og alle andre varemerker som er brukt i dette dokumentet, er – hvis ikke annet er uttrykt eller fremgår tydelig av konteksten – varemerker som tilhører Nobel Biocare. Produktbilder i denne folderen er ikke nødvendigvis etter reell målestokk. Alle produktillustrasjoner er kun til illustrasjon og er ikke nødvendigvis en nøyaktig representasjon av produktet.

Symbolliste

Se etiketten på emballasjen for å se hvilke symboler som gjelder for produktet. På pakningsetiketten kan du finne ulike symboler som formidler spesifikk informasjon om produktet og/eller bruken av det. For mer informasjon, se Nobel Biocare-publikasjonen til **symbolordlisten** ved å gå til ifu.nobelbiocare.com.