

Abutment Release Pin CC

Bruksanvisning



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 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 nevnes i denne bruksanvisningen, ikke nødvendigvis er regulatorisk godkjent, sluppet eller lisensiert for salg på alle markeder.

Beskrivelse:

Abutment Release Pin er et gjenbrukbart instrument som brukes til å fjerne intakte tannimplantatdistanser som har en innvendig konisk kobling (CC) som sitter fast i et tannimplantat etter at distanseskruen eller den kliniske skruen som fester distansen til implantatet, er fjernet.

Abutment Release Pin CC er tilgjengelig i tre versjoner: én for 3.0 innvendig konisk kobling, én for NP innvendig konisk kobling og én for RP/WP innvendig konisk kobling. Hvert instrument er identifisert med lasermerking.

Tabell 1 gir en oversikt over tilgjengelige Abutment Release Pin CC-versjoner og tilhørende kompatible distanseserier fra Nobel Biocare:

Tabell 1: Abutment Release Pin CC og kompatible distanser

	Abutment Release Pin CC 3.0	Abutment Release Pin CC NP	Abutment Release Pin CC RP/WP
Temporary Abutment Engaging Conical Connection	✓	Ikke tilgjengelig	Ikke tilgjengelig
Esthetic Abutment Conical Connection	✓	Ikke tilgjengelig	Ikke tilgjengelig
GoldAdapt™ Engaging Conical Connection	✓	Ikke tilgjengelig	Ikke tilgjengelig
NobelProcera® Abutment Zirconia Conical Connection	Ikke tilgjengelig	✓	✓

Tiltenkt bruk/Tiltenkt formål:

Abutment Release Pin CC:

Beregnet for fjerning av komponenter i tannimplantatsystemer.

Indikasjoner:

Abutment Release Pin CC 3.0 er indisert for bruk til å fjerne intakte titan- og gulldistanser som har innvendig konisk kobling, fra NobelActive® 3.0-implantater plassert i over- eller underkjeven.

Abutment Release Pin CC NP er indisert for bruk til å fjerne intakte zirkoniodistanser som har innvendig konisk kobling, fra Nobel Biocare-implantater i plattformstørrelsen NP som er plassert i over- eller underkjeven.

Abutment Release Pin CC RP/WP er indisert for bruk til å fjerne intakte zirkoniodistanser som har innvendig konisk kobling, fra Nobel Biocare-implantater i plattformstørrelsen RP eller WP som er plassert i over- eller underkjeven.

Kontraindikasjoner:

Abutment Release Pin CC er kontraindisert hos:

- Pasienter som er medisinsk uegnet for oral, kirurgisk behandling.
- Pasienter som er allergiske eller hypersensitive for rustfritt stål av medisinsk kvalitet eller dets legeringskomponenter.

Forsiktig:

Generelt:

Ett hundre prosent implantatsuksess kan ikke garanteres. Unnlattelse av å følge produktets indikasjoner for bruk og de kirurgiske prosedyrene/håndteringsprosedyrene kan resultere i skade.

Tett samarbeid mellom kirurg, protetiker og tanntekniker er avgjørende for at implantatbehandlingen skal lykkes.

Det anbefales sterkt at Abutment Release Pin CC bare brukes sammen med kompatible Nobel Biocare-distanser. Bruk av distanser som ikke er beregnet for bruk med Abutment Release Pin CC, 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 at du unngår mulige komplikasjoner. Nobel Biocare har et globalt nettverk med mentorer som er tilgjengelige for dette formålet.

Før behandling:

Denne enheten har ikke blitt vurdert hos barn og unge og anbefales ikke for bruk hos barn. Rutinebehandling 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 eller laboratorieprosedyren, må holdes i god stand, og man må være påpasselig med å unngå at instrumenter skader implantatene eller andre komponenter.

Under behandling:

Pleie og vedlikehold av sterile instrumenter er svært viktig 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. halsvern).

Tiltenkte brukere og pasientgrupper:

Abutment Release Pin CC skal brukes av tannspesialister.

Abutment Release Pin CC skal brukes hos pasienter i forbindelse med tannimplantatbehandling.

Kliniske fordeler og bivirkninger:

Kliniske fordeler forbundet med Abutment Release Pin CC:

Abutment Release Pin CC er en behandlingskomponent som brukes i forbindelse med et tannimplantatsystem og/eller tannkroner og -broer. Som en klinisk fordelingsfordel kan pasientene vente å få sine manglende tenner erstattet og/eller kroner restaurert.

Bivirkninger forbundet med Abutment Release Pin CC:

Plasseringen av disse enhetene inngår i en invasiv behandling som kan være forbundet med vanlige bivirkninger som inflammasjon, infeksjon, blødning, hematom, smerte og hevelse. Avhengig av plassering kan det også i sjeldne tilfeller føre til fenestrering eller brudd på bein, perforering av nærliggende strukturer, sinusitt og sensoriske/motoriske forstyrrelser. Under bruk av denne enheten kan kvelningsrefleksens utløses hos pasienter med en følsom kvelningsrefleks.

Merknad om alvorlige hendelser:

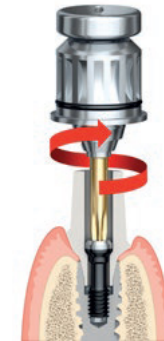
For en pasient/bruker/tredjepart i EU og i land med samme regulatoriske regime (forordning 2017/745/EU om medisinsk utstyr) gjelder: Hvis en alvorlig hendelse oppstår under bruk av dette utstyret eller som følge av bruken av det, skal den rapporteres til produsenten og til nasjonal myndighet. Kontaktinformasjon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

Nobel Biocare AB

<https://www.nobelbiocare.com/complaint-form>

Håndteringsprosedyre:

1. Fjern distanseskruen eller den kliniske skruen ved bruk av Unigrip™ Screwdriver (figur A). Se Nobel Biocares bruksanvisning IFU1085 for informasjon om Unigrip™ Screwdriver. Denne bruksanvisningen kan lastes ned fra ifu.nobelbiocare.com.



Figur A: Fjerning av distanse/klinisk skruen

Merk: Distanseskruen må gjenges ut av både de innvendige gjengene til implantatet og distansen. Dersom det er vanskelig å fjerne en løs distanseskruen eller klinisk skruen, brukes en liten mengde klebrig voks på tuppen av Unigrip™ Screwdriver, noe som vil bedre retensjonen til hodet på distanseskruen eller den kliniske skruen.

2. Velg egnet Abutment Release Pin CC (se tabell 1), og før instrumentet inn i distansen helt til det stopper (figur B).



Figur B: Innsetting av Abutment Release Pin CC i distanse

3. Løse distansen fra implantatet ved å rugge forsiktig på Abutment Release Pin CC (figur C).



Figur C: Løse distansen ved å rugge forsiktig på Abutment Release Pin CC

Merk: Dersom distansen ikke kan fjernes med Abutment Release Pin CC, kan Abutment Retrieval Instrument Zirconia CC og Abutment Retrieval Instrument Titanium CC brukes til å fjerne henholdsvis zirkonidistanter (inkl. med metalladapter) og titandistanter. Se Nobel Biocares bruksanvisning IFU1096 for informasjon om distanseuttrekksinstrumenter.

Materialer:

- Abutment Release Pin CC: rustfri stållegering 303, 1.4305/AISI 303 i henhold til ASTM A582 og ISO 5832.

Informasjon om sterilitet og gjenbruk:

Abutment Release Pin CC leveres i ikke-steril stand og er beregnet for gjenbruk. Før bruk skal produktet rengjøres, desinfiseres og steriliseres i samsvar med den manuelle eller automatiserte prosedyren i instruksjonen for rengjøring og sterilisering.

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

Abutment Release Pin CC er et gjenbrukbart instrument som skal kontrolleres før hver bruk for å sikre fortsatt integritet og ytelse. Før hver bruk skal enhetene kontrolleres for tegn på forringelse som kan forkorte levetiden, slik som følgende:

- Nedsatt leselighet av lasermerkingen.
- Synlig korrosjon.
- Mekanisk slitasje/skade.

Abutment Release Pin CC skal kastes hvis noen av disse tegnene på forringelse er synlige.

Instruksjoner for rengjøring og sterilisering:

Abutment Release Pin CC leveres i ikke-steril stand av Nobel Biocare og er beregnet for gjenbruk. Enheten må rengjøres og steriliseres av brukeren før bruk.

Enheten kan rengjøres manuelt eller i vaskedekontaminator. Hver enhet må deretter forsegles enkeltvis i en steriliseringspose og steriliseres.

Følgende rengjørings- og steriliseringsprosesser er godkjent i henhold til gjeldende internasjonale standarder og retningslinjer:

- Manuell og automatisert rengjøring: AAMI TIR 12.
- Sterilisering: AAMI ST79 og ISO 17665-1.

I henhold til EN ISO 17664 er det brukeren som utfører prosessen, som er ansvarlig for å sikre at den faktisk utføres ved hjelp av utstyr, materialer og personale som er egnet for å oppnå ønsket resultat. Eventuelle avvik fra de følgende instruksjonene skal valideres av brukeren som utfører prosessen, for å sikre ønsket resultat.

Merk: Følg alltid produsentens bruksanvisning for rengjøringsmidler og/eller utstyr og tilbehør til rengjøring og/eller tørking av enhetene.

Merk: Abutment Release Pin CC er validert til å tåle disse rengjørings- og steriliseringsprosessene.

Forsiktig: Ikke avvik fra de beskrevne instruksjonene for repressering.

Forsiktig: Hold ulike metaller atskilt under sterilisering for å motvirke korrosjon.

Merk: Abutment Release Pin CC er ikke beregnet på å opprettholde sterilitet på egen hånd. Det er beregnet på bruk sammen med en lovlig markedsført, validert steriliseringspose eller steriliseringsomslag for å opprettholde steriliteten til lukkede medisinske instrumenter inntil bruk.

Første prosedyre på bruksstedet før repressering:

- Kasser engangsinstrumenter og slitte gjenbruksinstrumenter rett etter bruk.
- Fjern smuss og vevsrester fra instrumenter til flergangsbruk som skal represseres, ved hjelp av fuktabsorbierende papirservietter.
- Skyll utstyret med kaldt rennende springvann.

Oppbevaring og transport til represseringsområdet:

- Når utstyret er rengjort for smuss og vevsrester, oppbevares det i en beholder for å beskytte utstyret under transport og beskytte personale og omgivelser mot kontaminering.
- Transporter utstyret til represseringsområdet så snart det er praktisk mulig. Hvis det er sannsynlig at overføringen til behandlingsområdet forsinkes, må du vurdere å dekke til utstyret med en fuktig klut eller oppbevare det i en lukket beholder for å unngå at smuss og/eller rester størkner.

Merk: Represser gjenbrukbare instrumenter ved å sette i gang den foreskrevne automatiserte eller manuelle rengjørings-, desinfiserings- og tørkeprosedyren innen 1 time etter bruk, for å sikre en tilstrekkelig repressering.

- Hvis utstyret sendes til et eksternt anlegg for repressering, må det oppbevares i en transportbeholder for å beskytte utstyret under transport og beskytte personale og omgivelser mot kontaminering.

Automatisert rengjøring og tørking (inkludert førrengjøring):

Førrengjøring:

- Legg utstyret i 0,5 % lukent enzymbasert rengjøringsmiddel (f.eks. Neodisher Medizym) i minst 5 minutter.
- Fyll lumina (hvis aktuelt) med 0,5 % lukent enzymbasert rengjøringsmiddel (f.eks. Neodisher Medizym) ved hjelp av en 20 ml sprøyte.
- Børst de ytre overflatene med en myk nylonbørste (f.eks. Medsafe MED-100.33) i minst 20 sekunder helt til alt synlig smuss er borte.
- Børst de indre overflatene, lumina og hulrom (hvis aktuelt) med en flaskebørste av egnet størrelse (f.eks. 1,2 mm/2,0 mm/5,0 mm diameter) i minst 20 sekunder helt til alt synlig smuss er borte.
- Skyll alle ytre og indre overflater, lumina og hulrom (hvis aktuelt) med kaldt rennende springvann i minst 10 sekunder for å fjerne alt rengjøringsmiddel.
- Skyll lumina (hvis aktuelt) med 20 ml springvann ved hjelp av en 20 ml sprøyte.

Automatisert rengjøring og tørking:

Følgende vaskedekontaminator ble brukt i Nobel Biocare-valideringen: Miele G7836 CD med Vario TD-programmet.

Merk: Det anbefales å bruke automatisert rengjøring og tørking med maksimalt 11 instrumenter om gangen.

- Legg instrumentene i en passende skuff eller holder (f.eks. en metallkurv).
- Plasser enhetene i vaskemaskinen. Sørg for at skuffen eller holderen er vannrett.
- Utfør automatisert rengjøring. Følgende parametere er basert på programmet Vario TD på en Miele G7836 CD-vaskedekontaminator:
 - Minimum 2 minutters forvask med kaldt springvann.
 - Tømming.
 - Minimum 5 minutters rengjøring med springvann på minimum 55 °C (131 °F) og 0,5 % mildt basisk rengjøringsmiddel (f.eks. Neodisher Mediclean).
 - Tømming.
 - Minimum 3 minutters nøytralisering med desalintert vann.
 - Tømming.
 - Minimum 2 minutters skylling med desalintert vann.
 - Tømming.
- Kjør tørkesyklus ved minimum 50 °C (122 °F) i minimum 10 minutter.
- Tørk med trykkluft eller lufrie engangsservietter hvis det er fukt igjen etter tørkesyklusen.

Visuell inspeksjon:

Etter rengjøring og tørking må enheten kontrolleres med tanke på uakseptabel forringelse som korrosjon, misfarging, groptøring og sprukne pakninger. Enheter som ikke består kontrollen, skal kastes på forskriftsmessig vis.

Manuell rengjøring og tørking:

- Legg utstyret i minimum 5 minutter i en steril 0,9 % NaCl-løsning.
- Børst de ytre overflatene med en myk nylonbørste (f.eks. Medsafe MED-100.33) i minst 20 sekunder helt til alt synlig smuss er borte.
- Skyll de innvendige overflatene, lumina og hulrom (hvis aktuelt) med 20 ml lukent enzymbasert rengjøringsmiddel (f.eks. Cidezyme ASP ved maks. 45 °C (113 °F)) ved hjelp av en skyllekanyle tilkoblet en 20 ml sprøyte.
- Børst de indre overflatene, lumina og hulrom (hvis aktuelt) med en flaskebørste av egnet størrelse (f.eks. 1,2 mm/2,0 mm/5,0 mm diameter) i minst 10 sekunder helt til alt synlig smuss er borte.

- Skyll de ytre overflatene og lumina med kaldt rennende springvann i minst 10 sekunder for å fjerne alt rengjøringsmiddel.
- Legg instrumentet i et ultralydbad (f.eks. Bandelin ved 35 kHz, ultralydseffekt 300 W) med 0,5 % enzymbasert rengjøringsmiddel (f.eks. Cidezyme ASP), og behandle det i minst 5 minutter ved minimum 40 °C (104 °F)/maksimum 45 °C (113 °F).
- Skyll de innvendige overflatene, lumina og hulrom (hvis aktuelt) med 20 ml lukent springvann ved hjelp av en skyllekanyle tilkoblet en 20 ml sprøyte.
- Skyll de ytre overflatene grundig med renset eller steril vann i minst 10 sekunder for å fjerne alt rengjøringsmiddel.
- Tørk med trykkluft eller lufrie servietter.

Visuell inspeksjon:

Etter rengjøring og tørking må enheten kontrolleres med tanke på uakseptabel forringelse som korrosjon, misfarging, groptøring, sprukne pakninger. Enheter som ikke består kontrollen, skal kastes på forskriftsmessig vis.

Sterilisering:

Følgende dampsterilisatorer ble brukt i Nobel Biocare-valideringen: Sycstec HX-320 (forvakuumsyklus), Amsco Century Sterilizer (gravitasjonssyklus).

Merk: Det anbefales å bruke sterilisering med maksimalt 11 instrumenter individuelt forseglede i steriliseringsposer.

- Forsølg hvert instrument i en egnet steriliseringspose. Steriliseringsposen skal oppfylle følgende krav:
 - EN ISO 11607 og/eller DIN 58953-7.
 - Egnet for dampsterilisering (temperaturmotstand på minst 137 °C (279 °F), tilstrekkelig dampgjennomtrengelighet).
 - Tilstrekkelig beskyttelse av instrumentene samt steriliseringsemballasjen mot mekanisk skade.

Tabell 2 inneholder eksempler på passende steriliseringsbeholdere, -poser og -folier.

Tabell 2: Anbefalte steriliseringsposer

Metode	Anbefalt steriliseringspose
Gravitasjonssyklus	Selvforsegelende steriliseringspose fra SPSmedical
Forvakuumsyklus	SteriCLIN®-pose

- Merk steriliseringsposen med nødvendig informasjon for å identifisere utstyret (f.eks. produktnavn med artikkelnummer og lot-/partnummer (hvis aktuelt)).
- Plasser den forseglede steriliseringsposen i autoklaven/sterilisatoren. Sørg for at steriliseringsposen er vannrett.
- Steriliser enheten. Både gravitasjonssyklus og forvakuumsyklus (høyeste dynamiske luftfjerning) kan anvendes. Bruk følgende anbefalte parametere (tabell 3):

Tabell 3: Anbefalte steriliseringscykluser

Syklus	Minimumtemperatur	Minimum steriliseringstid	Minimum tørketid (i kammer)	Minimumstrykk
Gravitasjonssyklus ¹	132 °C (270 °F)	15 minutter	20 minutter	≥2868,2 mbar ⁴
Forvakuumsyklus ¹	132 °C (270 °F)	4 minutter		
Forvakuumsyklus ²	134 °C (273 °F)	3 minutter		≥3042 mbar ⁵
Forvakuumsyklus ³	134 °C (273 °F)	18 minutter		

¹ Validert steriliseringsprosesser for å oppnå et sterilitetsnivå (Sterility Assurance Level, SAL) på 10⁻⁶ i henhold til EN ISO 17665-1.

² Anbefaling ifølge Welsh Health Technical Memorandum (WHTM) 01-01, del C.

³ Anbefaling ifølge WHO for dampsterilisering av instrumenter med mulig TSE/CJD-kontaminering. Sørg for at emballasje og overvåkingsystemer (kjemiske og biologiske indikatorer) i forbindelse med denne syklusen er validert til forholdene.

⁴ Mettet damptrykk ved 132 °C i henhold til kravene i EN ISO 17665-2.

⁵ Mettet damptrykk ved 134 °C i henhold til kravene i EN ISO 17665-2.

Merk: Autoklavens/sterilisatorens design og ytelse kan påvirke virkningen av steriliseringsprosessen. Helseforetak bør derfor validere prosessene de bruker, og anvende det faktiske utstyret og operatører som regelmessig prosesserer enhetene. Alle autoklaver/sterilisatorer skal overholde kravene til, og valideres, vedlikeholdes og kontrolleres i henhold til SN EN 13060, EN 285, EN ISO 17665-1 og/eller AAMI ST79 eller den nasjonale standarden. Produsentens bruksanvisning for autoklaven/sterilisatoren må følges nøye.

Oppbevaring og vedlikehold:

Etter sterilisering setter du den merkede og forseglede steriliseringsposen på et tørt og mørkt sted. Følg instruksjonene til produsenten av steriliseringsposen i henhold til oppbevaring og utløpsdato på den steriliserte enheten.

Oppbevaring og transport til bruksstedet:

Beholderen og/eller emballasjen som ble brukt til å sende den represserte enheten tilbake til bruksstedet, må være egnet for å beskytte og sikre steriliteten til enhetene under transport, med hensyn til enhetens emballasje og den nødvendige forsendelsesprosessen (transport mellom avdelinger eller til et eksternt sted).

Funksjonskrav og begrensninger:

For å oppnå ønsket ytelse må Abutment Release Pin CC bare brukes med produktene som er beskrevet i denne bruksanvisningen og/eller i bruksanvisningen for andre kompatible Nobel Biocare-produkter, og i samsvar med tiltenkt bruk for hvert produkt. For å bekrefte kompatibiliteten til produktene skal brukes sammen med Abutment Release Pin CC, er det nødvendig å kontrollere fargekoding, mål, lengder, koblingstype og/eller merkingen på de aktuelle produktene.

Anlegg 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:

Enheter 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.

Produsent og distributør:

Produsent:
Nobel Biocare AB
Box 5190, 402 26
Västra Hamngatan 1
411 17 Göteborg
Sverige
www.nobelbiocare.com

Distribuert i Australia av:

Nobel Biocare Australia Pty Ltd
Level 4/7 Eden Park Drive
Macquarie Park, NSW 2114 Australia
Telefon: +61 1800 804 597

Distribuert i New Zealand av:

Nobel Biocare New Zealand Ltd
33 Spartan Road
Takanini, Auckland, 2105 New Zealand
Telefon: +64 0800 441 657



CE-merke for klasse I-enheter

Merknad om enhetslisens i Canada: Merk at ikke alle produkter som er beskrevet i denne bruksanvisningen, har blitt lisensiert i samsvar med kanadisk lov.

Grunnleggende UDI-DI-informasjon:

Følgende tabell viser grunnleggende UDI-DI-informasjon for enhetene som er beskrevet i denne bruksanvisningen.

Produkt	Grunnleggende UDI-DI-nummer
Abutment Release Pin CC 3.0	733274700000174C
Abutment Release Pin CC NP	
Abutment Release Pin CC RP/WP	

Symbolliste:

Følgende symboler kan forekomme på etiketter på enheten eller i informasjon som følger med enheten. Se etiketter på enheten eller medfølgende informasjon for de aktuelle symbolene.



Autorisert representant i EU



Lotnummer



Referansenummer



Forsiktig



CE-merking



Se bruksanvisningen



Inneholder farlige stoffer



Innhold eller forekomst av ftalater



Dato



Produksjonsdato



Må ikke resteriliseres



Ikke til gjenbruk



Må ikke brukes dersom pakkningen er skadet



System med to sterile barrierer

Rx Only

Reseptpliktig enhet



Lege eller legeklinikk



Må ikke utsettes for sollys



Oppbevares tørt



symbol.glossary.nobelbiocare.com
ifu.nobelbiocare.com

Kobling til symbolliste online og portal for bruksanvisninger



Magnetisk resonans betinget



Produsent



Medisinsk utstyr



Ikke-pyrogen



Ikke-steril



Pasientidentifikasjon



Nettsted med pasientopplysninger



Pasientnummer



Serienummer



System med én steril barriere



System med én steril barriere og innvendig beskyttende emballasje



System med én steril barriere og utvendig beskyttende emballasje



Steril med etylenoksid



Steril ved bestråling



Temperaturgrense



Tanntall



Øvre temperaturgrense



Steril ved damp eller tørr varme



Unik enhets-ID



Utløpsdato

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 kontekstuellt implisitt, 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.