

Midlertidige distanser og kapper



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 beskrives i denne bruksanvisningen, ikke nødvendigvis er regulatorisk godkjent, lansert eller lisensiert for salg i alle markeder.

Beskrivelse

Midlertidige distanser og kapper er prefabrikkerte distanser for tannimplantat for direktekobling til et endossøst tannimplantat eller en tannimplantatdistanse, for å støtte plassering av en midlertidig tannprotese.

Et utvalg av midlertidige distanser og kapper er tilgjengelig for bruk med ulike implantatsystemer fra Nobel Biocare.

Temporary Snap Abutments Engaging

- Temporary Snap Abutments Engaging Conical Connection er tilgjengelige i NP/RP/WP-plattformer og har en konisk kobling.

Temporary Abutments Engaging

- Temporary Abutments Engaging Conical Connection er tilgjengelige i 3.0/NP/RP/WP-plattformer og har en konisk tilkobling.
- Temporary Abutments Nobel Biocare N1™ TCC er tilgjengelige i NP/RP/WP-plattformer, har en tri-oval konisk kobling.
- Temporary Abutments Engaging NobelReplace® er tilgjengelige i NP/RP/WP/6.0-plattformen og har en intern trekant-kobling.
- Temporary Abutments Engaging Brånemark System® er tilgjengelige i NP/RP/WP-plattformer og har en External Hex-kobling.

Temporary Abutments Non-Engaging

- Temporary Abutments Non-Engaging Conical Connection er tilgjengelige i NP/RP/WP-plattformer og har en konisk kobling.
- Temporary Abutments Non-Engaging NobelReplace® er tilgjengelige i NP/RP/WP/6.0-plattformen og har en intern trekant-kobling.
- Temporary Abutments Non-Engaging Brånemark System® er tilgjengelige i NP/RP/WP-plattformer og har en External Hex-kobling.

Slim Temporary Abutments

- Slim Temporary Abutments Conical Connection er tilgjengelige i 3.0-, NP- og RP-plattformer og har en konisk kobling.

Temporary Abutments Anatomical PEEK

- Temporary Abutments Anatomical PEEK Conical Connection er tilgjengelige i WP-plattformen og har en konisk kobling.

Temporary Copings Multi-unit og Temporary Snap Copings Multi-unit

- Temporary Snap Copings Multi-unit Titanium er tilgjengelige for Nobel Biocares Multi-unit Abutments med konisk kobling og/eller tri-oval konisk kobling.
- Temporary Coping Multi-unit er tilgjengelige for Nobel Biocares Multi-unit Abutments med External Hex-kobling og/eller Internal Tri-Channel-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.

Temporary Abutments Engaging, Temporary Abutments Non-Engaging, Temporary Abutments Anatomical PEEK og Temporary Copings Multi-unit leveres med en klinisk skrue. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1057 for informasjon om kliniske skruer. Denne bruksanvisningen kan lastes ned fra ifu.nobelbiocare.com.

Tiltenkt bruk / tiltenkt formål

Midlertidige distanser og kapper

Beregnet for tilkobling til det endossøse tannimplantatet for å støtte plassering av en midlertidig tannprotese.

Indikasjoner

Temporary Snap Abutments Engaging

Temporary Snap Abutments Engaging er indikert for bruk med skru-retinerbare midlertidige tannproteser for én enhet på endossøse tannimplantater i over- og underkjeve i opptil 180 dager.

Temporary Abutments Engaging

Temporary Abutments Engaging er indisert for bruk med skru-retinerbare midlertidige tannproteser for én enhet på endossøse tannimplantater i over- og underkjeve i opptil 180 dager.

Temporary Abutment Conical Connection 3.0 er indikert for bruk med skru-retinerbare midlertidige tannproteser for én enhet på endossøse tannimplantater i laterale fortenner i overkjeven, eller i sentrale og/eller laterale fortenner i underkjeven.

Temporary Abutments Non-Engaging

Temporary Abutment Non-Engaging er indikert for bruk med skru-retinerbare midlertidige tannproteser for flere enheter på endossøse tannimplantater i over- og underkjeve i opptil 180 dager.

Slim Temporary Abutments

Slim Temporary Abutments Engaging er indisert for bruk med sementerbare midlertidige tannproteser for én enhet på endossøse tannimplantater i over- og underkjeve anteriort og i pre-molar regionen i opptil 365 dager.

Temporary Abutments Anatomical PEEK

Slim Temporary Abutments Anatomical PEEK er indikert for bruk med sementerbare midlertidige tannproteser for én eller flere enheter på endossøse tannimplantater i over- og underkjeve i opptil 180 dager.

Temporary Copings Multi-unit og Temporary Snap Copings Multi-unit

Temporary/Snap Copings Multi-unit er indikert for bruk med skru-retinerbare midlertidige tannproteser for flere enheter på Nobel Biocares Multi-unit Abutments i over- og underkjeve i opptil 180 dager.

Kontraindikasjoner

Midlertidige distanser og kapper er kontraindikert hos:

- Pasienter som er medisinsk uegnet for en oral, kirurgisk behandling.
- 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 hypersensitive overfor titan Ti-6Al-4V (90 % titan, 6 % aluminium, 4 % vanadium) eller DLC (diamantlignende karbon) eller PEEK (polyetereterketon).

Det er kontraindikert å bruke Slim Temporary Abutment Conical Connection som basis i midlertidige posteriore kroner.

Det er kontraindikert å benytte Temporary Abutment Conical Connection 3.0 på andre områder enn laterale fortenner i overkjeven eller sentrale og/eller laterale fortenner i underkjeven.

Bruk av Temporary Abutment Conical Connection 3.0 er kontraindikert for brokonstruksjoner.

Materialer

- Temporary Snap Abutments Engaging Conical Connection, Temporary Abutment Engaging Conical Connection, Temporary Abutments Nobel Biocare N1™ TCC, Temporary Abutments Engaging NobelReplace®, Temporary Abutments Engaging Brånemark System®, Temporary Abutments Non-Engaging Conical Connection, Temporary Abutments Non-Engaging NobelReplace®, Temporary Abutments Non-Engaging Brånemark System®, Slim Temporary Abutments Conical Connection, Temporary Snap Copings Multi-unit, og Temporary Copings Multi-unit: Titanium alloy 90 % Ti, 6 % Al, 4 % V i henhold til ASTM F136 og ISO 5832-3.
- Temporary Abutments Anatomical PEEK: PEEK (polyetereterketon).
- Klinisk skrue: Titan Ti (90 %), Al (6 %), V (4 %) i henhold til ASTM F136 og ISO 5832-3 med DLC-lag (diamantlignende karbon). Advarsler

Forholdsregler

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

Nobel Biocare kirurgiske instrumenter og protese komponenter må kun brukes med kompatible instrumenter og/eller komponenter og/eller protetikkomponenter fra Nobel Biocare. Bruk av instrumenter og/eller komponenter og/eller protetikkomponenter som ikke er tiltenkt for bruk med Nobel-Biocare kirurgiske instrumenter og protese komponenter, kan føre til produktsvikt, vevskade eller utilfredsstillende estetiske resultater.

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.

Temporary Abutments skal fjernes fra okklusjon og ikke brukes til konstruksjoner med hel bro.

Før behandling

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.

Dette utstyret har ikke blitt vurdert hos barn og unge og anbefales ikke for bruk hos barn. Hos pediatriske pasienter anbefales ikke rutinebehandling før fullført vekstfase for kjeveben har blitt tilstrekkelig dokumentert.

Spesiell oppmerksomhet må gis til pasienter som har lokaliserte eller systemiske faktorer som kan forstyrre tilhelingsprosessen for enten ben eller mykvev eller osseointegreringsprosessen (f.eks. røyking, dårlig munnhygiene, ukontrollert diabetes, dro-facial strålebehandling, steroidbehandling 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 parafunksjonale vaner eller uegnede kjeveforhold kan revurdering av behandlingalternativ vurderes.

Under behandling

Implantater med liten diameter og vinklede distanser anbefales ikke for den bakre regionen.

Siden produktene er små, må man passe på at pasienten ikke svelger eller aspirerer dem. Det er god praksis å bruke spesifikke hjelpemidler til å hindre aspirasjon av løse deler (f.eks. gas, kofferdam eller halsvern).

Aldri overskrid anbefalt maksimalt protetisk tiltrekkingsmoment for den kliniske/protetiske skruen. Hvis distansen skrues til for hardt, kan dette føre til brudd i skruen.

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

Midlertidige distanser og kapper skal brukes av tannspesialister.

Midlertidige distanser og kapper skal brukes hos pasienter i forbindelse med tannimplantatbehandling.

Kliniske fordeler og bivirkninger

Kliniske fordeler forbundet med enheter i bruksanvisningen

Midlertidige distanser og kapper 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 midlertidige distanser og kapper

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.

Midlertidige distanser og kapper er deler av et flerkomponentsystem som erstatter tenner, og derfor kan mottakeren av implantatet oppleve bivirkninger som ligner dem som er forbundet med tenner, slik som sementrester, tannstein, mukositt, ulcera, mykvevshyperplasi 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 de midlertidige distansene og kappene. SSCP-en kan hentes på følgende nettsted:

ec.europa.eu/tools/eudamed/¹

¹ Nettstedet blir tilgjengelig når European Database on Medical Devices (EUDAMED) åpnes.

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

Håndteringsprosedyre for Temporary Snap Abutments Engaging og Temporary Abutments Engaging/Non-Engaging

1. Koble den midlertidige distansen til implantatet, og kontroller søylehøyden. Modifiser distansen utenfor pasientens munn hvis det er nødvendig. Ikke modifiser distansens seteområde.

Merk Midlertidige distanser skal kun utsettes for begrensete okklusale krefter, noe man oppnår ved å ta den midlertidige konstruksjonen ut av okklusjonen.

- Etter at distansen har blitt modifisert, må den rengjøres og steriliseres i samsvar med instruksjonene for rengjøring og sterilisering før den tas i bruk intraoralt igjen.
- Koble distansen til implantatet ved hjelp av den kliniske skruen, og tett skru-gjennomgangen. For Temporary Snap Abutments, bruk snap-funksjonen til å feste distansen til implantatet.
- Lag en midlertidig konstruksjon ved hjelp av en prefabrikkert form med egnet midlertidig konstruksjonsmateriale i henhold til instruksjonene fra materialprodusenten.
- For midlertidige snap-distanser, fjern den midlertidige konstruksjonen ved å trekke kronen. Koble distansen med konstruksjonen til beskyttelsesanalogen, og bruk apikalboret til å lage skru-gjennomgangen.
- For midlertidige distanser uten snap-funksjon, bor et hull gjennom formen, løsne skruen(e) med en skrutrekker og fjern konstruksjonen.
- Utfør de endelige justeringene av konstruksjonen. Beskytt distansekoblingen mens det utføres justeringer med egnede instrumenter.
- Koble den midlertidige konstruksjonen til implantatet ved hjelp av den kliniske skruen og egnet skrutrekker i henhold til tabell 1. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1085 for informasjon om skrutrekkerne.
- Skrutrekker konstruksjonen til ønsket moment i henhold til tabell 1 ved å bruke egnet skrutrekker og Manual Torque Wrench Prosthetic. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1098 for informasjon om Manual Torque Wrench Prosthetic.
- Det anbefales å bekrefte det endelige setet ved hjelp av røntgen.

Forsiktig Overskrid aldri det anbefalte maksimale tiltrekkingmomentet for distanseskruen. Hvis distansen strammes til for hardt, kan dette føre til brudd i skruen.

- Fyll skru-gjennomgangen med egnet materiale før den lukkes med kompositt.
- Hvis den midlertidige konstruksjonen må fjernes, skrud du skruen ut ved hjelp av egnet skrutrekker.

Hvis distansen ikke kan fjernes, bruker du Abutment Retrieval Tool. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1096 for informasjon om Abutment Retrieval Tool.

Merk Ved fremstilling av midlertidige konstruksjoner i dentallaboratoriet skal det benyttes en egen laboratorieskrue.

Håndteringsprosedyre for Slim Temporary Abutments

- Koble Slim Temporary Abutment til implantatet og se etter okklusal klaring.

Merk Midlertidige distanser skal kun utsettes for begrensede okklusale krefter, noe man oppnår ved å ta den midlertidige konstruksjonen ut av okklusjonen.

- Stram distansen til 15 Ncm ved å bruke Unigrip™ Screwdriver og Manual Torque Wrench Prosthetic. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1085 for informasjon om skrutrekkerne. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1098 for informasjon om momentnøkkelen.

Forsiktig Overskrid aldri 15 Ncm protetisk tiltrekkingmoment for distanseskruen. Overdreven tiltrekking av distansen kan føre til brudd i skruen (for CC 3.0 og Slim Temporary Abutment).

- Lag en midlertidig krone ved stolen.

- Sementer den midlertidige kronen på Slim Temporary Abutment. Hvis aktuelt kan splitting mot nabotennene vurderes.
- Fjern overflødig sement.

Håndteringsprosedyre for Temporary Abutments Anatomical PEEK

- Koble den midlertidige distansen til implantatet, og kontroller søylehøyden. Modifiser distansen utenfor pasientens munn hvis det er nødvendig.

Merk Midlertidige distanser skal kun utsettes for begrensede okklusale krefter, noe man oppnår ved å ta den midlertidige konstruksjonen ut av okklusjonen.

- Etter at distansen har blitt modifisert, må den rengjøres og steriliseres i samsvar med instruksjonene for rengjøring og sterilisering før den tas i bruk intraoralt igjen.
- Kutt en liten aksial flate eller et spor inn i den midlertidige distansen for å støtte riktig plassering under sementering.
- Lag en midlertidig krone/bro på vanlig måte.
- Konturmarginer og polert modifisert område.
- Stram PEEK Temporary Abutment til 35 Ncm ved å bruke Unigrip™ Screwdriver og Manual Torque Wrench Prosthetic. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1085 for informasjon om skrutrekkerne. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1098 for informasjon om momentnøkkelen.
- Sementer den midlertidige kronen/broen på distansen.
- Fjern overflødig sement.

Håndteringsprosedyre for Temporary/Snap Copings Multi-unit

- Koble Temporary/Snap Coping til Multi-unit Abutment, og tilpass om nødvendig med rikelig vannskylning.

Merk Før Temporary/Snap Coping er festet med Prosthetic Screw, må du passe på at den ikke løsner fra Multi-unit Abutment (f.eks. ved press fra tungen).

- Lukk skru-gjennomgangen.
- Lag en midlertidig konstruksjon ved hjelp av en prefabrikkert form med egnet midlertidig krone- og bromateriale.
- Bor et hull gjennom formen, løsne skruen(e) med en Unigrip™ Screwdriver, og fjern konstruksjonen. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1085 for informasjon om skrutrekkerne.
- Gjør de siste justeringene.
- Koble til den midlertidige konstruksjonen og skru til med 15 Ncm ved bruk av Unigrip™ Screwdriver og Manual Torque Wrench Prosthetic. Se bruksanvisningen fra Nobel Biocare IFU1098 for informasjon om momentnøkkelen.

Merk Hvis konstruksjonen på Temporary Snap Copings Multi-unit Abutment er sementert, skal det brukes midlertidig sement.

Informasjon om sterilitet og gjenbruk

Temporary Abutments Nobel Biocare N1™ TCC, Slim Temporary Abutments og Temporary Abutments Anatomical PEEK er sterilisert ved bestråling og er bare beregnet for engangsbruk. Skal ikke brukes etter utløp av holdbarhetsdatoen på etiketten.

Advarsel Ikke bruk enheten hvis emballasjen er skadet eller har vært åpnet tidligere, da enhetens sterilitet og/eller integritet kan være brutt.

Temporary Snap Abutments Engaging Conical Connection, Temporary Abutment Engaging Conical Connection, Temporary Abutments Engaging NobelReplace®, Temporary Abutments Engaging Brånemark System®, Temporary Abutments Non-Engaging Conical Connection, Temporary Abutments Non-Engaging NobelReplace®, Temporary Abutments Non-Engaging Brånemark System®, Temporary Snap Copings Multi-unit og Temporary Coping Multi-unit leveres ikke-sterile og kun til 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 Midlertidige distanser og kapper er engangsprodukter som ikke skal brukes på nytt. Reprosessering kan føre til tap av mekaniske, kjemiske og/eller biologiske egenskaper. Gjenbruk kan forårsake lokal eller systemisk infeksjon.

Merk Temporary Snap Abutments Engaging Conical Connection, Temporary Abutment Engaging Conical Connection, Temporary Abutments Nobel Biocare N1™ TCC, Temporary Abutments Engaging NobelReplace®, Temporary Abutments Engaging Brånemark System®, Temporary Abutments Non-Engaging Conical Connection, Temporary Abutments Non-Engaging NobelReplace®, Temporary Abutments Non-Engaging Brånemark System® og Temporary Abutments Anatomical PEEK Conical Connection må rengjøres og steriliseres etter utføring av eventuelle modifikasjoner på distansen som beskrevet i håndteringsprosedyren.

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 fargekoding, 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

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.

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	

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
Temporary Snap Abutments Engaging CC NP/RP/WP	733274700000017278
Temporary Abutments Engaging CC 3.0/NP/RP/WP	
Temporary Abutments Non-Engaging CC NP/RP/WP	
Temporary Abutments Nobel Biocare N1™ TCC NP/RP	
Temporary Abutments Engaging/Non-Engaging NobelReplace® NP/RP/WP/6.0	
Temporary Abutments Engaging/Non-Engaging Brånemark System® NP/RP/WP	
Slim Temporary Abutments Conical Connection NP/RP/3.0	
Temporary Abutments Anatomical PEEK CC WP	
Temporary Snap Copings Multi-unit	733274700000017278
Temporary Copings Multi-unit	
Temporary Copings Multi-unit Bmk WP	

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.