

NobelProcera® Full Contour Zirconia (FCZ) Implant Crown för Nobel Biocare intern konisk koppling



Viktigt – Ansvarsfriskrivning

Den här produkten är en del av ett helhetskoncept och får endast användas tillsammans med tillhörande originalprodukter i enlighet med instruktioner och rekommendationer från Nobel Biocare. Om icke rekommenderade produkter från tredje part används tillsammans med produkter från Nobel Biocare upphör alla eventuella garantier eller övriga förpliktelser från Nobel Biocare, vare sig uttryckliga eller underförstådda, att gälla. Användaren av produkter från Nobel Biocare är själv skyldig att avgöra produktens lämplighet för den specifika patienten och gällande omständigheter. Nobel Biocare friskriver sig från allt ansvar, vare sig uttryckt eller underförstått, och ska inte hållas ansvarigt för eventuella direkta, indirekta, straffbara eller övriga skador som uppkommit från eller i samband med bristande professionellt omdöme eller utförande vid användning av produkter från Nobel Biocare. Användaren har även skyldighet att regelbundet informera sig om de senaste uppdateringarna angående denna produkt från Nobel Biocare och hur den tillämpas. Vid tveksamhet ska användaren kontakta Nobel Biocare. Eftersom användningen av denna produkt är under användarens kontroll är det hans/hennes ansvar. Nobel Biocare friskriver sig från allt ansvar för skador som uppstått till följd därav.

Observera att vissa produkter som beskrivs i denna bruksanvisning kanske inte är godkända, lanserade eller licensierade för försäljning på alla marknader.

Beskrivning

Nobel Biocares NobelProcera® FCZ Implant Crown är en individanpassad CAD/CAM-tillverkad krona för placering på ett käkbensförankrat tandimplantat. NobelProcera® FCZ Implant Crown placeras och fästs direkt på tandimplantaten och fungerar som konstruktion så att ingen ytterligare distans behövs. FCZ Implant Crown är individuellt utformad och tillverkad för att uppfylla patientens kliniska behov. FCZ Implant Crown är tillverkad av translucent zirkonium, finns i flera nyanser och levereras med en titanadapter och en klinisk Omnigrip™-skruv. Specifik information om Omnigrip™ Clinical Screws CC NP/RP/WP och Adapters för Zirconia Abutment CC NP/RP/WP finns i Nobel Biocare-bruksanvisningen för respektive komponent (IFU1057 och IFU3008).

Koppling	Plattform	Ncm
Nobel Biocare intern konisk koppling	NP	35
	RP	35
	WP	35

Tabell 1 – FCZ Implant Crown – tillgänglighet och (kliniskt) åtdragningsmoment

Viktigt NobelProcera® FCZ Implant Crown och motsvarande Omnigrip™ Clinical Screws CC NP/RP/WP kräver särskilda Omnigrip™-skruvmejslar.

Kompatibel implantatfamilj	Tillgängliga plattformstorlekar
NobelActive®	NP, RP, WP
NobelReplace® Conical Connection	NP, RP
NobelReplace® Conical Connection PMC	NP, RP
NobelParallel™ Conical Connection	NP, RP, WP
NobelActive® TiUltra™	NP, RP, WP
NobelParallel™ Conical Connection TiUltra™	NP, RP, WP
NobelReplace® Conical Connection TiUltra™	NP, RP

Tabell 2 – Kompatibla implantatfamiljer

	Produktfamilj
Artikelbeskrivning	NobelProcera® FCZ Implant Crown
Implantatreplikor	Implantatreplikor Conical Connection
Laboratorieskruvar	Omnigrip™ Lab Screws CC
Skruvmejsel	Omnigrip™-skruvmejslar
Protection Analogs	Protection Analogs Conical Connection
Distansuttagningsverktyg	Abutment Retrieval Instruments Zirconia CC

Tabell 3 – Ytterligare kompatibla artiklar

Avsedd användning/avsett syfte

NobelProcera® FCZ Implant Crown är avsedd att färdigställas till en protetisk lösning som består av en enhet, som ansluts till ett käkbensförankrat tandimplantat för att återställa tuggfunktionen.

Indikationer

NobelProcera® FCZ Implant Crown är en förtillverkad protetikkomponent som kopplas direkt till ett käkbensförankrat tandimplantat. Den är avsedd att användas som hjälpmedel vid protetisk behandling.

Kontraindikationer

Användning av NobelProcera® FCZ Implant Crown är kontraindicerad för:

- Patienter vars medicinska tillstånd inte lämpar sig för oralkirurgiska ingrepp.
- Patienter hos vilka det inte är möjligt att sätta in implantat i lämplig storlek, av lämpligt antal eller i önskvärd position för att ge ett säkert stöd för funktionell, eller så småningom parafunktionell, belastning.
- Patienter med höga förväntade belastningsförhållanden, t.ex. parafunktionella tendenser som bruxism och tandpressning.
- Patienter som är allergiska eller överkänsliga mot zirkonium – yttriumstabiliserad tetragonal zirkonumpolykristall (Y-TZP), titanlegering med 90 % Ti, 6 % Al, 4 % V, beläggning av diamantlikt kol (DLC) eller PEEK.
- Med en klinisk skruv från andra tillverkare än Nobel Biocare.
- För längder och tjocklekar som inte ligger inom de angivna gränserna. Se hanteringsförfaranden för utformningsbegränsningarna.

Specifika kontraindikationer för Omnigrip™ Clinical Screws CC NP/RP/WP och Adapters för Zirconia Abutment CC NP/RP/WP finns i Nobel Biocare-bruksanvisningen för respektive komponent (IFU1057 och IFU3008).

Viktigt!

Allmänt

För att implantatbehandlingen ska lyckas krävs ett nära samarbete mellan kirurgen, protetikern och tandteknikern.

NobelProcera® FCZ Implant Crown NP rekommenderas inte för posterior användning.

NobelProcera® FCZ Implant Crown får endast användas med kompatibla Nobel Biocare-instrument och -komponenter. Användning av instrument eller komponenter som inte är avsedda att användas tillsammans med NobelProcera® FCZ Implant Crown kan leda till produktfel, vävnadsskada eller otillfredsställande estetiska resultat.

När du använder en ny produkt/behandlingsmetod för första gången kan det vara till hjälp om du arbetar tillsammans med en kollega som har erfarenhet av den nya produkten/behandlingsmetoden för att undvika möjliga komplikationer. Nobel Biocare har ett globalt nätverk av mentorer för detta ändamål.

Det är särskilt viktigt med rätt spänningsfördelning genom inpassning av kronan eller bron, genom ocklusionskorrigering till motsatt käke. Dessutom ska extrema transversala belastningar undvikas, speciellt i fall med direktbelastning.

Före operation

Utförlig psykisk och fysiologisk undersökning, följd av klinisk undersökning och röntgenundersökning av patienten måste utföras före operationen för att avgöra patientens lämplighet för behandling.

Särskild uppmärksamhet krävs med patienter som har lokala eller systemiska faktorer som kan interferera med antingen benets eller mjukvävnadens läkningsprocess eller osseointegrationen (t.ex. rökning, dålig munhygien, obehandlad diabetes, orofacial strålbehandling, steroidbehandling, infektioner i närliggande ben). Särskild försiktighet bör iaktas hos patienter som får bisfosfonatbehandling.

I allmänhet gäller att implantatplaceringen och protetikens utformning måste ske utifrån den enskilda patientens förutsättningar. Vid bruxism, andra parafunktionella vanor eller ogynnsamma käkförhållanden kanske behandlingsmetoden inte går att använda.

Enheten har inte utvärderats för barn/tonåringar och rekommenderas inte för användning hos barn. Rutinbehandling rekommenderas inte förrän det har dokumenterats att det juvenila käkbenet har slutat växa.

Preoperativa defekter i hård- eller mjukvävnad kan ge upphov till otillfredsställande estetiska resultat eller ogynnsamma vinklingar av implantatet.

Alla komponenter, instrument och verktyg som används under det kliniska ingreppet och laboratorieproceduren måste hållas i gott skick och försiktighet måste iaktas så att inte instrumenten skadar implantatet eller andra komponenter.

Under operation

Det är viktigt att sterila instrument hanteras och underhålls på rätt sätt för att behandlingen ska lyckas. Steriliserade instrument minskar risken för infektion hos både patienter och personal. Dessutom har de en stor betydelse för det totala behandlingsresultatet.

Eftersom enheterna är mycket små måste man vara försiktig så att patienten inte sväljer eller aspirerar dem. Det är lämpligt att använda specifika stödverktyg för att förhindra inandning av lösa delar (t.ex. gasväv, kofferdam eller ett halsskydd).

När implantatet har installerats är det kirurgens utvärdering av benkvaliteten och den primära stabiliteten som avgör när implantaten kan belastas. Osseointegrationen kan misslyckas, antingen direkt efter operationen eller när den redan har påbörjats, av flera olika anledningar, t.ex. bristande kvantitet av och/eller kvalitet på kvarvarande benvävnad, infektioner eller spridda sjukdomar.

Det är känt att krafter som orsakar böjmoment är de mest ofördelaktiga. Dessa krafter kan potentiellt äventyra den långsiktiga stabiliteten hos en implantatstödd konstruktion. För att minska böjmomenten bör kraftfördelningen optimeras på följande sätt: stabilisering med korsbåge, minimering av distal extensionsled, balanserad ocklusion och minskad kusplutning på de protetiska tänderna.

Efter operation

För att säkerställa ett bestående behandlingsresultat rekommenderar vi att tandläkaren utför omfattande, regelbundna efterkontroller efter implantatbehandlingen och informerar patienten om lämplig munhygien.

Avsedda användare och patientgrupper

NobelProcera® FCZ Implant Crown ska endast användas av tandvårdspersonal.

NobelProcera® FCZ Implant Crown ska användas för patienter som behandlas med tandimplantat.

Kliniska fördelar och önskade biverkningar

Kliniska fördelar förknippade med NobelProcera® FCZ Implant Crown

NobelProcera® FCZ Implant Crown är en behandlingskomponent med ett tandimplantatsystem och/eller tandkronor och broar. Som en klinisk fördel med behandlingen kan patienten förvänta sig nya tänder och/eller återställda kronor.

Önskade sidoeffekter förknippade med NobelProcera® FCZ Implant Crown

Placeringen av denna enhet är en del av en invasiv behandling som kan vara förknippad med typiska biverkningar såsom inflammation, infektion, blödning, hematom, smärta och svullnad. Under anslutning eller borttagning av denna enhet kan kväljning utlösas hos patienter med en känslig kväljningsreflex.

Implantatproteser är komponenter i ett system som ersätter tänder och därför kan det hända att implantatmottagaren upplever biverkningar som liknar dem som är förknippade med tänder, såsom kvarhållen cement, tandsten, mukositis, magsår, hyperplasi av mjukvävnad, recession av mjuk och/eller hård vävnad. Vid återställning eller anpassning av en patients tanduppsättning kan läppbett, bruxism och fonetiska förändringar förekomma, och de angränsande/motsatta protetiska lösningarna kan behöva justering eller rebasering. Vissa patienter kan uppleva missfärgning i slemhinnan, t.ex. gråning, eller slitage av angränsande/motsatta tanduppsättningar/protetiska lösningar.

Not gällande allvarliga incidenter

För patienter/användare/tredje part i EU och i länder med identiskt regleringsystem (förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter): om en allvarlig incident inträffar under användning av den här enheten eller som ett resultat av användningen ska det rapporteras till tillverkaren och till den nationella myndigheten. Kontaktinformationen till den här enhetens tillverkare för rapportering av allvarliga incidenter är följande:

Nobel Biocare AB

www.nobelbiocare.com/complaint-form

Hanteringsprocess

Laboratorieprocedur

Utformning av FCZ Implant Crown.

Uppväxlad design

Skanna och importera den kliniska situationen till programvaran:

- Om du inte använder optiskt vax måste ytan täckas med en traditionell optisk skanningsprej.
- Minsta och maximala begränsningar verkställs av programvaran.
- Maximala yttre begränsningar är 20 mm i diameter och 20 mm höjd.

CAD-design

- För att underlätta rätt rotation, djup och vinkel på FCZ Implant Crown ska en Abutment Position Locator fästas försiktigt i implantatreplikan.
- Skanna och importera den kliniska situationen till programvaran.
- Utforma FCZ Implant Crown.
- Minsta och maximala begränsningar verkställs av programvaran.
- Maximala yttre begränsningar är 20 mm i diameter och 20 mm höjd.

Rekommendationer vid utformning

Även om minsta möjliga formfaktor styrs av programvaran finns följande lista med grundläggande rekommendationer vid utformning:

- Högsta höjd = 20 mm och största diameter = 20 mm.
- FCZ Implant Crown individuell vinkel högst 20 grader

Plattform	Diameter minst X mm vid implantatets avsmalnande uttråde till Y mm över implantatets plattform
NP	X = 3,9, Y = 3,3
RP	X = 4,3, Y = 3,1
WP	X = 4,7, Y = 3,1

Tabell 4 – Utformningsrekommendationer per kopplingstyp

Obs Omnigrip™ Laboratory screws (kännetecknas av blå färgkodning på hela skruven) finns tillgängliga för temporär fixering av FCZ Implant Crowns – används när konstruktionen slutförs på dentallaboratoriet.

Laboratorieprotokoll för FCZ Implant Crowns

- Vid behov gör du mindre justeringar med diamantimpregnerade slubbearbetningsverktyg med fina slipkorn under lågt tryck och med riklig vattenkyllning.
- Tillämpa de minsta måtten som beskrivs ovan.
- Ocklusalytan måste poleras med en lämplig silikonpoleringsmetod för polering av ocklusalytor av zirkonium.
- FCZ Implant Crown skickas till dentallaboratoriet i vald nyans. Ytterligare färgning kan tillsättas på FCZ Implant Crown för att uppnå önskad slutfärg. Keramiskt färgningsmaterial som är kompatibelt med zirkoniumoxid (inom Zr-materialets CTE-värde) kan användas.

- Om så önskas kan FCZ Implant Crown individanpassas med hjälp av cut-back-metoden. Det gör man genom att minska den buckala ytan. Innan du beställer kronan från Nobel Biocare ska du kontrollera att ingen ocklusionsyta påverkas. När du har tagit emot FCZ Implant Crown från Nobel Biocare förses det här området med fasadmaterial av önskat dentalt keramiskt material, kompatibelt med zirkoniumoxid (inom Zr-materialets CTE-värde).
- Fluorescerande glaserung kan appliceras innan standardprotokollet för bränning tillämpas.
- Rengör i en ultraljudsenhet.

Kliniskt protokoll

1. Se till att adaptorn sitter säkert på FCZ Implant Crown, för sedan in skruven i FCZ Implant Crown och placera enheten på implantatet.

Viktigt Använd riklig kylning och lämplig skyddsutrustning vid justering av restorationen. Undvik att andas in damm.

Obs Om justeringar är nödvändiga: Gör mindre justeringar med diamantimpregnerade slutbearbetningsverktyg med fina slipkorn under lågt tryck och med riklig kylning. Ocklusalyskan ska poleras med en lämplig silikonpoleringsmetod för polering av ocklusalyskan av zirkonium.

Obs Om det av något skäl är nödvändigt att avlägsna konstruktionen från dess plats i munhålan efter att FCZ Implant Crown har placerats kan det förekomma att distansens metalladapter sitter kvar i implantatet. Om det händer kan metalladaptorn enkelt tas bort utan större kraft med Nobel Biocare Abutment Retrieval Instrument Zirconia Conical Connection.

2. Dra åt FCZ Implant Crown med det angivna åtdragningsmomentet (se tabell 1: FCZ Implant Crowns tillgänglighet och kliniskt åtdragningsmoment) med Omnigrip™ Screwdriver och motsvarande momentnyckel. Om du drar åt för hårt kan det leda till att konstruktionen skadas eller till tidiga mekaniska fel.

Viktigt Använd endast kliniska skruvar som tillverkats av Nobel Biocare vid placering av NobelProcera® FCZ Implant Crown. Använd inte laboratorieskruvar för att placera NobelProcera® FCZ Implant Crown. Laboratorieskruvarna får endast användas i dentallaboratoriet och inte i patienten.

3. FCZ Implant Crowns slutliga placering bör bekräftas med lämpliga metoder.
4. När FCZ Implant Crown har placerats på implantatet, angivet åtdragningsmoment har tillämpats och dess placering har bekräftats kan du försegla ingångshålet till skruven.

Obs Vid regelbundna kontroller bör du kontrollera ocklusionen och justera vid behov (enligt ovan beskrivna protokoll). Om ocklusalyskan blir matt (förlorar sin glans) ska den poleras enligt beskrivningen ovan.

Varning Eftersom de protetiska komponenterna är så små måste man vara försiktig så att patienten inte sväljer eller aspirerar dem.

Viktigt Överskrid aldrig det rekommenderade åtdragningsmomentet som anges i tillverkarens bruksanvisning för den kliniska skruven. Om en skruv dras åt för hårt kan skruven spricka och/eller konstruktionen skadas.

FCZ Implant Crowns levereras med Omnigrip™-skruvar (kännetecknas av blå färgkodning på skruvhuvudet) som kräver användning av en Omnigrip™-skruvmejsel (kännetecknas av blå färgkodning – en blå ring på mejselskaftet). Omnigrip™-skruvar och -skruvmejsel är inte kompatibla med Unigrip™-systemet.

Material

FCZ Implant Crown: yttriumstabiliserad zirkoniumoxid enligt ISO 13356.

Adapter för FCZ Implant Crown: titanlegering Ti-6Al-4V (90 % titan, 6 % aluminium, 4 % vanadin) enligt ASTM F136 och ISO 5832-3.

Kliniska skruvar: titanlegering 90 % Ti, 6 % Al, 4 % V enligt ASTM F136 och beläggning av diamantlikt kol (DLC).

Wax-up Sleeve: PEEK-polymer (glasfiberförstärkt), naturlig.

Information om sterilitet och återanvändbarhet

Viktigt NobelProcera® FCZ Implant Crown levereras icke-steril och måste rengöras och sedan desinficeras och/eller steriliseras före intraoral användning enligt procedurerna i anvisningarna för rengöring och sterilisering.

Under bearbetning i dentallaboratoriet kan suprakonstruktionen rengöras vid behov utan desinficering eller sterilisering.

Varning Enheten får inte användas om förpackningen är skadad eller har öppnats tidigare.

Den kliniska skruven och adaptorn för FCZ Implant Crown levereras icke-sterila och är endast avsedda för engångsbruk. Före användning ska produkten rengöras och steriliseras enligt den manuella eller automatiserade proceduren som beskrivs i avsnittet Anvisningar för rengöring och sterilisering.

Varning Användning av icke-sterila produkter kan leda till vävnadsinfektioner eller infektionssjukdomar.

Se följande Nobel Biocare-bruksanvisningar för information om rengörings- och steriliseringsprocedurerna för dessa instrument:

Komponenter	IFU-nummer
Klinisk skruv	IFU1057
Adapter	IFU3008

Tabell 5 – Instrument med information om rengöring/sterilisering i annan bruksanvisning (IFU)

Viktigt NobelProcera® FCZ Implant Crown är en engångsprodukt och får inte omsteriliseras för återanvändning. Omsterilisering kan leda till att mekaniska, kemiska och/eller biologiska egenskaper går förlorade. Återanvändning kan leda till lokal eller systemisk infektion.

Instruktioner för rengöring och sterilisering

Rengörings- och steriliseringsinstruktioner för NobelProcera®-suprakonstruktioner som innefattar icke-metalliska material, som kräver rengöring och desinficering och/eller sterilisering före patientkontakt.

Rengör, desinficera och sterilisera den färdigställda NobelProcera® FCZ Implant Crown i enlighet med instruktionerna från tillverkaren av det protetiska materialet före användning.

Information om MR-säkerhet (magnetresonans)

Säkerhetsinformation för MRT



Icke-kliniska tester har visat att NobelProcera® FCZ Implant Crown är MR-villkorad. En patient med den här enheten kan skannas säkert i ett MR-system under villkoren som nämns nedan. Om dessa villkor inte följs kan patienten skadas.

Nominella värden för statistiskt magnetfält [T]	1,5 Tesla (1,5 T)	3 Tesla (3 T)
Maximal spatial fältgradient [T/m och gauss/cm]	Maximal spatial fältgradient på 58,9 T/m (5 890 G/cm).	
RF-excitering	Cirkulärt polariserad (CP).	
Typ av RF-överföringspole	Helkropp överföringspole.	
Maximal SAR för helkropp [W/kg]	Under halsen: 2,0 W/kg Över halsen: 0,5 W/kg	Under xiphoid: 2,0 W/kg Mellan xiphoid och halsen: 1,0 W/kg Över halsen: 0,5 W/kg
Begränsningar för skanningslängd	Under de skanningsförhållanden som anges ovan förväntas tandimplantatsystemen generera en maximal temperaturökning på mindre än 6,0 °C efter 15 minuters kontinuerlig skanning.	
MR-bildartefakt	I icke-kliniska tester skjuter den bildartefakt som orsakas av tandimplantatsystemen ut cirka 1,9 cm radiellt från enheterna eller enheten vid avbildning i ett MRI-system med 3 T.	

Prestandakrav och begränsningar

För att uppnå önskad prestanda ska NobelProcera® FCZ Implant Crown endast användas med de produkter som beskrivs i denna bruksanvisning och/eller i bruksanvisningen för andra kompatibla Nobel Biocare-produkter, och i enlighet med den avsedda användningen för varje produkt. För att bekräfta kompatibiliteten för produkter som är avsedda att användas tillsammans med NobelProcera® FCZ Implant Crown ska du kontrollera färgkod, mått, längd, anslutningstyp och/eller annan direkt märkning, där det är tillämpligt, på produkterna eller produktetiketterna.

Resurser och utbildning

Vi rekommenderar starkt att nya och erfarna användare av Nobel Biocare-produkter alltid genomgår specialutbildning innan de börjar använda en ny produkt för första gången. Nobel Biocare erbjuder ett stort utbud av kurser på olika kunskaps- och erfarenhetsnivåer. Mer information finns på www.nobelbiocare.com.

Förvaring, hantering och transport

Enheten måste förvaras och transporteras i originalförpackningen under torra förhållanden i rumstemperatur och i skydd mot direkt solljus. Felaktig förvaring och transport kan påverka enhetens egenskaper och leda till funktionsfel.

Kassering

Kassera potentiellt kontaminerade eller oanvändbara medicinska enheter på ett säkert sätt som hälso- och sjukvårdsavfall (kliniskt avfall) i enlighet med lokala hälso- och sjukvårdsriktlinjer, landsspecifik och myndighetsspecifik lagstiftning eller policy.

Sortering, återvinning eller kassering av förpackningsmaterial ska ske i enlighet med lokal lands- och myndighetsspecifik lagstiftning om förpackningar och förpackningsavfall, om tillämpligt.

Information gällande tillverkare och distributör

Tillverkare



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

Distribueras i Australien av

Nobel Biocare Australia Pty Ltd
Level 4, 7 Eden Park Drive
Macquarie Park, NSW 2113
Australien
Telefon: +61 1800 804 597

Distribueras i Nya Zeeland av

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

CE-märkning för klass IIb-produkter



Obs Beträffande enhetslicens i Kanada kanske inte alla produkter som beskrivs i bruksanvisningen har en enhetslicens enligt kanadensisk lag.

Information om Basic UDI-DI

Följande tabell visar information om Basic UDI-DI för de enheter som beskrivs i denna bruksanvisning.

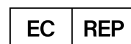
Produkt	Basic UDI-DI-nummer
NobelProcera® FCZ Implant Crown	73327470000002106P

SV Med ensamrätt.

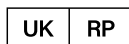
Nobel Biocare, Nobel Biocare-logotypen och alla andra varumärken som används i det här dokumentet är, om inget annat anges eller framgår av sammanhanget i ett specifikt fall, varumärken som tillhör Nobel Biocare. Produktillustrationerna i denna broschyr är inte nödvändigtvis skalnlga. Alla produktillustrationer visas endast i illustrativt syfte och kanske inte är en exakt återgivning av produkten.

Symbolordlista

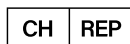
Följande symboler kan finnas på enhetens etikett eller i informationen som medföljer enheten. Se enhetens etikett eller den medföljande informationen för tillämpliga symboler.



Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen/ Europeiska unionen



Ansvarig person i Storbritannien



Auktoriserad representant i Schweiz



Steriliserad med etylenoxid



Steriliserad genom strålning



Steriliserad med ånga eller värme



Lotnummer



Artikelnummer



Unik enhetsidentifierare



Serienummer



Medicinteknisk produkt



MR-säker



Viktigt



MR-villkorad



Icke-steril



Innehåller farliga ämnen



Innehåller eller kan innehålla spår av DEHP-ftalater



Innehåller eller kan innehålla spår av naturgummilatex



Innehåller eller kan innehålla spår av ftalater



Innehåller biologiskt material av animaliskt ursprung



CE-märkning



CE-märkning med nummer för anmät organ



UKCA-märkning



UKCA-märkning med nummer för godkänt organ



Läs bruksanvisningen



Receptbelagd användning enbart



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

Länk till portalen med symbolordlista och bruksanvisning



Tillverkningsdatum



Tillverkare



Används före



Övre temperaturgräns



Temperaturgräns



Får ej omsteriliseras



Får ej återanvändas



Pyrogenfri



Datum



Tandnummer



Patientnummer



Patientidentifikation



Vårdcentral eller läkare



Webbplats för patientinformation



EU-importör



Schweizisk importör



Dubbelt sterilt barriärsystem



Enkelt sterilt barriärsystem



Enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning inuti



Enkelt sterilt barriärsystem med skyddsförpackning utanpå



Får ej användas om förpackningen är skadad och läs bruksanvisningen



Skyddas från solljus



Förvaras torrt