

ES | INSTRUCCIONES DE USO

EN | INSTRUCTIONS FOR USE

DE | GEBRAUCHSANWEISUNG

FR | INSTRUCTIONS D'UTILISATION

IT | ISTRUZIONI PER L'USO

PT | INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

INSTRUCCIONES DE USO DE
IMPLANTES

IMPLANT INSTRUCTIONS
FOR USE

GEBRAUCHSANWEISUNG
ZU DEN IMPLANTATEN

INSTRUCTIONS D'USAGE
DES IMPLANTS

ISTRUZIONI PER L'USO
DEGLI IMPIANTI

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
DE IMPLANTES

 **DentPross®**
Implants

NES-CA-D-9862-D Rev-02

ES | INSTRUCCIONES DE USO

 **DentPross®**
Implants

Implantes dentales DentPross®

INSTRUCCIONES DE USO

INFORMACIÓN IMPORTANTE

Lea detenidamente estas instrucciones de uso antes de utilizar el producto.

Este documento contiene información básica para el uso de los sistemas de implantes dentales originales DentPross®, en adelante “implantes dentales DentPross®” o simplemente “productos DentPross®”. Esta documentación ha sido redactada como guía rápida de consulta para el facultativo responsable del tratamiento, en adelante “Usuario”, y no aporta las indicaciones y especificaciones técnicas suficientes para el uso correcto de los productos DentPross®. No es una alternativa ni un sustituto de la formación especializada y de la experiencia clínica profesional.

Los productos DentPross® deben ser utilizados realizando una planificación adecuada del tratamiento y siguiendo rigurosamente los protocolos quirúrgicos y/o protésicos establecidos por Biostar Laboratorios SLU. Lea atentamente los protocolos quirúrgicos y protésicos específicos de cada producto, y las instrucciones de uso y mantenimiento antes de utilizar un producto DentPross®. Puede consultarlos en nuestra web www.biostar-lab.com o solicitarlos a su distribuidor oficial autorizado por Biostar Laboratorios SLU.

1. Descripción del sistema

Los productos DentPross® están compuestos por implantes dentales, aditamentos o componentes prostodónticos e instrumental quirúrgico y protésico.

Biostar Laboratorios SLU ha creado diversos sistemas de implantes dentales para realizar tratamientos odontológicos conforme a la bibliografía científica existente y los estándares clínicos actuales. Biostar Laboratorios SLU desarrolla, fabrica y comercializa productos implantológicos de última generación y una amplia gama de soluciones restauradoras para dar respuesta a las necesidades particulares de cada paciente.

2. Descripción de los productos

Implantes dentales

Los implantes dentales DentPross® están fabricados en titanio grado 4 biocompatible, de acuerdo con las normas ASTM F67 e ISO 5832-2, con tratamiento superficial Osseonova®. Los implantes dentales DentPross® se fabrican en diferentes diámetros, longitudes, formas y conexiones dependiendo de su finalidad prevista.

3. Indicaciones de uso

Antes de realizar un tratamiento con productos DentPross® es imprescindible evaluar previamente al paciente mediante un diagnóstico clínico, imagenológico y estudio de modelos, así como determinar las posibles contraindicaciones para dicho tratamiento. Un correcto tratamiento con implantes dentales debe partir de un diagnóstico, un plan de tratamiento y un diseño de la rehabilitación prostodóntica que cumpla las necesidades y expectativas del paciente.

Implantes

Los implantes dentales DentPross® están indicados tanto para la rehabilitación en mandíbula como en maxilar, y están destinados a recuperar la función de masticación, además de proporcionar una mejora en la oclusión y la distribución de las cargas oclusales, la fonación, la estética, la estabilidad protésica y el mantenimiento del proceso alveolar, además de un efecto psicológico positivo. Se suministran con distintos diseños y en diferentes longitudes y diámetros para que se puedan adaptar a los diferentes casos clínicos.

Los implantes dentales DentPross® son productos de un solo uso.

Importante

Consulte detenidamente las indicaciones clínicas de cada modelo de implante en los catálogos y protocolos quirúrgicos correspondientes antes de planificar una cirugía. No utilice los implantes dentales DentPross® en posiciones dentales o situaciones que no están descritas como indicaciones en sus catálogos o protocolos quirúrgicos.

4. Contraindicaciones

Es necesario efectuar un examen preoperatorio médico del paciente y determinar si existen contraindicaciones absolutas y/o relativas o factores de riesgo para el tratamiento con implantes dentales. El usuario es el responsable de evaluar los beneficios y riesgos potenciales del tratamiento implantológico y de tomar las decisiones pertinentes según el caso. Los productos DentPross® no deben ser usados en pacientes que carecen de las condiciones médicas mínimas para realizar un tratamiento y rehabilitación prostodóntica con implantes dentales.

Contraindicaciones relativas

Edad del paciente – Enfermedad sistémica no controlada – Mala higiene bucal – Infección local activa – Embarazo – Terapia con bifosfonatos – Síndrome de Sjogren – Enfermedad endocrina no controlada – Radiación de cabeza y cuello – Alergia al acero inox. – Estrés – Factores psíquicos – Bruxismo/Parafunción – Prótesis valvulares – Enfermedad periodontal no controlada – Tabaquismo – Alcoholismo – Drogadicción – Adicciones en general.

Contraindicaciones absolutas

El fabricante NO recomienda el tratamiento implantológico en los siguientes casos: Enfermedades o trastornos cardiovasculares – Hemofilia – Cirrosis hepática – Osteoporosis severa – Patologías terminales – Epilepsia – Neoplasias cuidadas con quimioterapia – Discrasias sanguíneas – Cáncer – Diabetes no controlada – Periodontitis no tratada – Enfermedades infecciosas – Leucemia – Alteraciones del sistema inmunológico – Tratamiento con inmunosupresores – Alergia al titanio – Tratamientos con radioterapia activos – Tratamientos con corticoides indefinidos – Tratamientos con anticoagulantes – Trastornos musculares involuntarios – Trastornos hepáticos graves – Trastornos endocrinos – Trastornos psiquiátricos y/o psicológicos.

Biostar Laboratorios SLU actualizará, cuando sea necesario, estas contraindicaciones con base en la información obtenida mediante estudios clínicos e información postventa.

5. Almacenamiento

Los productos DentPross® deben almacenarse en su embalaje original a una temperatura de entre -10 y 55°C, en un lugar seco, limpio, protegido de la luz solar y de las condiciones adversas.

6. Envasado y estado de suministro

Los implantes dentales DentPross® se suministran en una caja de cartón con una etiqueta identificativa del producto, que hace la función de precinto de seguridad contra la manipulación.

Dicho envase contiene:

- Estas instrucciones de uso explicativo del producto.

- Blíster plástico termosellado con etiquetas removibles en la parte posterior, que indican el fabricante, la referencia completa del producto y el número de lote. En su interior se encuentra el vial portaimplantes (donde va alojado el implante con su transportador, tornillo clínico y tornillo de cierre).

Las etiquetas removibles sirven para el control de trazabilidad del implante, pegando una etiqueta en el documento de implantación del paciente y las sobrantes para el registro de la clínica.

Biostar Laboratorios SLU garantiza que todos sus productos siguen un proceso exhaustivo de fabricación, control y limpieza antes de ser envasados. Antes de utilizar productos DentPross® debe controlar la correcta integridad del envase y asegurarse de que no esté dañado. Si presenta algún defecto o daño no debe ser utilizado y debe ser notificado a Biostar Laboratorios SLU o su distribuidor oficial autorizado.

7. Limpieza y esterilización

Los implantes dentales DentPross® se suministran esterilizados mediante irradiación por Rayos Beta a 25 kGy. En caso de que el envase estéil resulte alterado, manipulado, dañado o roto, la esterilidad no estará garantizada y no se deberá usar el producto. No use el producto después de la fecha de caducidad indicada en su envase.

La reesterilización de los implantes dentales DentPross® NO está autorizada.

Importante

El blíster plástico que contiene el vial con el implante NO está estéil en su parte exterior, sólo el interior del vial está estéil; no coloque el vial en el campo quirúrgico estéil. NO debe ser abierto hasta justo antes de la colocación del implante.

8. Precauciones

Cirugía e Instrumental

Los protocolos quirúrgicos describen de forma detallada las precauciones y factores importantes a tener en cuenta durante el proceso quirúrgico de colocación de los implantes dentales. Antes de la intervención, es imprescindible haber consultado el protocolo quirúrgico del producto, al igual que todas las indicaciones sobre su uso correcto, en los catálogos de los productos DentPross®.

Se debe prestar especial atención y tomar las medidas necesarias para evitar que el instrumental, debido a su reducido tamaño, pueda ser deglutido o broncoaspirado por el paciente. Todo el instrumental DentPross® de uso manual incorpora elementos retentivos entre sí o para uso con hilo o seda dental, para evitar la ingestión accidental.

Es importante reducir el tiempo quirúrgico y los daños sobre la zona receptora de los implantes, prestando especial atención al trauma óseo y a la asepsia del campo quirúrgico. La preparación correcta del lecho quirúrgico es un factor fundamental en el éxito del tratamiento. Este proceso requiere seguir rigurosamente el protocolo quirúrgico de fresado marcado por el fabricante para cada tipo de implante y el uso correcto de las fresas quirúrgicas, tanto en el número de usos como en las velocidades de trabajo. Las fresas y terrajas quirúrgicas deben usarse con abundante irrigación de forma constante para evitar el sobrecalentamiento óseo.

Preste especial atención a no ejercer fuerzas o torques excesivos durante la inserción del implante. Es importante controlar el torque de inserción del implante, tanto en la inserción con contra ángulo como en la inserción con carraca.

Atención

Cuando se utilice instrumental quirúrgico con un número de usos limitado no se debe sobrepasar dicho número, ya que se pondría en grave peligro el proceso de osteointegración y, por tanto, el tratamiento.

El torque máximo de inserción de los implantes dentales es de 50 Ncm. Sobrepasar el torque máximo de inserción indicado para los implantes puede producir graves daños en el implante dental, su conexión, el transportador y el tornillo clínico incluido. Consulte las consideraciones específicas de retiro del transportador, según tipo de conexión del implante y el tipo de hueso, en el protocolo quirúrgico.

9. Advertencias

La planificación del tratamiento y la colocación de implantes dentales DentPross® requieren una formación odontológica específica. Las especificaciones del producto por sí solas no garantizan su buen uso. Se recomienda a los usuarios que hagan cursos de formación especializada teórica y práctica para conocer las técnicas y protocolos de trabajo adecuados para cada producto, incluyendo requisitos biomecánicos, radiográficos y prostodónticos asociados al tratamiento implantológico. Es obligación del usuario conocer e informarse del estado actual de la técnica para cada producto y de sus posibles aplicaciones.

Antes de usar productos DentPross® es necesario conocer y estar familiarizado con los procedimientos quirúrgicos y prostodónticos correspondientes. El paciente debe reunir unas condiciones anatómicas y psicológicas suficientes para someterse al tratamiento con implantes dentales. El usuario debe velar por una correcta planificación del tratamiento, garantizando la seguridad del mismo con un margen mínimo de error y respetando las estructuras vitales bucales y la salud general del paciente.

El procedimiento de uso de fresas quirúrgicas, terrajas y otro instrumental quirúrgico necesario para la colocación de los implantes se especifica en los protocolos quirúrgicos correspondientes a cada tipo de implante. La colocación del implante y la planificación prostodóntica se deben adaptar a las condiciones individuales del paciente, en especial, a una correcta distribución de fuerzas. Se debe conseguir el ajuste pasivo en la estructura de rehabilitación prostodóntica, el ajuste de la oclusión y evitar la aparición de fuerzas laterales excesivas. Un tratamiento con una cantidad insuficiente de implantes, una elección inadecuada del tamaño o una posición inapropiada para soportar y transmitir las cargas previstas, pueden producir el fracaso mecánico del implante, del pilar o aditamento protésico, de los tornillos clínicos por sobrecarga o fatiga y la pérdida sustancial de hueso circundante al implante.

Un hueso alveolar cualitativa y cuantitativamente insuficiente, la aparición de infección o de enfermedades en general y cambios en los hábitos del paciente, son algunas causas potenciales del fracaso de la osteointegración y del tratamiento. La falta de tejido óseo o blando puede dar lugar a un resultado estético deficiente. Una rehabilitación prostodóntica inadecuada puede provocar el fracaso de todo el tratamiento rehabilitador.

La reutilización de productos de un solo uso conlleva un posible deterioro de sus características. La geometría del producto puede haber sufrido daños por su uso anterior o por una utilización inadecuada. Esto implica riesgo de fracaso quirúrgico o prostodóntico y/o daños a la salud del paciente.

La electrocirugía no está indicada debido a la conductividad de los implantes dentales.

10. Efectos adversos o secundarios

En la implantología actual pueden presentarse diversos efectos adversos o no deseados que están documentados en la bibliografía científica especializada y publicados en revistas o libros especializados del sector odontológico.

No obstante, los más relevantes son:

Malestar postoperatorio – Dolor local – Inflamación local – Hematomas – Hemorragias – Infecciones locales o sistémicas – Dificultad al hablar – Pérdidas y/o fracturas óseas – Pérdida del implante – Daños a dientes adyacentes – Fracturas de los implantes y/o componentes prostodónticos – Fractura del instrumental – Lesión a estructuras anatómicas adyacentes (nervio alveolar inferior o seno maxilar).

Biostar Laboratorios SLU actualizará, cuando sea necesario, estos efectos secundarios basándose en la información obtenida de los estudios clínicos e información postventa.

11. Información sobre responsabilidad, seguridad y garantía

Las indicaciones de uso y manipulación de los productos DentPross® se basan en la bibliografía internacional publicada, los estándares clínicos actuales y nuestra

experiencia clínica con nuestros productos, por lo que deben ser entendidas como información general indicativa. La manipulación y uso de los productos DentPross®, al estar fuera del control de Biostar Laboratorios SLU, son responsabilidad única del usuario. Biostar Laboratorios SLU, sus filiales y/o sus distribuidores oficiales autorizados declinan toda responsabilidad, expresa o implícita, total o parcial, por los posibles daños o perjuicios ocasionados por la mala manipulación del producto o por cualquier otro hecho no contemplado en sus protocolos y manuales para el correcto uso de sus productos.

El usuario del producto debe asegurarse de que el producto DentPross® empleado es adecuado para el procedimiento y finalidad prevista. Ni estas instrucciones de uso, ni los protocolos de trabajo o manipulación de los productos eximen al usuario de esta obligación. El uso, manipulación y aplicación clínica de los productos DentPross® debe realizarse por personal profesional cualificado y con la titulación necesaria según la legislación vigente de cada país. El uso, manipulación y/o aplicación, de forma total o parcial, en cualquiera de sus fases de realización de los productos DentPross® por personal no cualificado o sin la necesaria titulación para ello, anula automáticamente cualquier tipo de garantía y puede ocasionar graves daños a la salud del paciente.

Los productos DentPross® forman parte de una sistemática propia, con características de diseño y protocolos de trabajo propios, que incluyen los implantes dentales, aditamentos o componentes de prótesis y el instrumental quirúrgico o protésico. El uso de productos DentPross® en combinación con elementos o componentes de otros fabricantes puede producir un fracaso del tratamiento, provocar daños en los tejidos, provocar daños a las estructuras óseas, resultados estéticos no adecuados y daños graves a la salud del paciente. Por este motivo, sólo deben utilizarse productos originales DentPross®.

El profesional clínico, encargado del tratamiento, es el único responsable de velar por el uso de productos originales DentPross® y usarlos conforme a las instrucciones de uso y protocolos de manipulación correspondientes durante todo el proceso del tratamiento implantológico. El uso de componentes, instrumental o cualquier otro producto no original DentPross® que se use solo o en combinación con cualquiera de los productos originales DentPross® anulará automáticamente la garantía de los productos originales DentPross®. Consulte el **Programa de Garantía Biostar Laboratorios SLU**.

Advertencia

No todos los productos DentPross® están disponibles en todos los países. Consulte su disponibilidad.

DentPross®, Ntx®, Nti®, NetCam®, Simpro®, Jocker® y todos sus logotipos son marcas registradas de Biostar Laboratorios SLU.

La marca DentPross® es una marca registrada, al igual que algunos de los productos mencionados o no mencionados en este documento. Biostar Laboratorios SLU se reserva el derecho a modificar, cambiar, eliminar o evolucionar cualquiera de los productos, precios o especificaciones técnicas referenciados en este documento o en cualquiera de sus catálogos sin previo aviso. Quedan reservados todos los derechos. Queda prohibida la reproducción o publicación total o parcial de esta documentación, en cualquier medio o formato, sin la correspondiente autorización por escrito de Biostar Laboratorios SLU.

12. Resonancia magnética

No se ha evaluado la seguridad y compatibilidad de los productos DentPross® en un entorno de resonancia magnética ni se han sometido a prueba para ver si se calientan o migran en dicho entorno.

EN | INSTRUCTIONS FOR USE

 **DentPross®**
Implants

DentPross® dental implants

INSTRUCTIONS FOR USE

IMPORTANT INFORMATION

Read these instructions for use carefully before using the product.

This document contains basic information for the use of the DentPross® original dental implant systems, from now on referred to as “DentPross® dental implants” or simply “DentPross® products”. This document has been written as a quick consultation guide for the practitioner responsible for the treatment, from now on referred to as “User”, and does not provide sufficient technical specifications for the correct use of the DentPross® products. It is not an alternative or substitute for specialised training and professional clinical experience.

The DentPross® products must be used carrying out sufficient planning of the treatment and rigorously following the surgical and/or prosthetic protocols set by Biostar Laboratorios SLU. Read the specific surgical and prosthetic protocols for each product carefully, as well as the instructions for use and maintenance, before using

any DentPross® product. You can read them on our website, www.biostar-lab.com, or request them from your official authorised Biostar Laboratorios SLU distributor.

1. Description of the system

The DentPross® products are composed of dental implants, abutments or prosthetic components and surgical and prosthetic instruments.

Biostar Laboratorios SLU has created a wide range of dental implant systems for the carrying out of dentistry treatments in accordance with the existing scientific bibliography and current clinical standards. Biostar Laboratorios SLU develops, manufactures and commercialises latest-generation implant products and a wide range of restorative solutions to respond to the particular needs of each patient.

2. Description of the products

Dental implants

The DentPross® dental implants are manufactured in grade 4 biocompatible titanium in accordance with regulations ASTM F67 and ISO 5832-2, with an Osseonova® surface treatment. The DentPross® dental implants are manufactured with different diameters, lengths, shapes and connections depending on their intended purpose.

3. Indications for use

It is essential to previously evaluate the patient by means of a clinical and imaging diagnosis and study of models, as well as to determine the possible contraindications for the treatment, prior to carrying out a treatment with DentPross® products. A correct treatment with dental implants must be based on a diagnosis, a treatment plan and a design of the prosthetic rehabilitation which meets the needs and expectations of the patient.

Implants

The DentPross® dental implants are indicated for rehabilitation both in upper and lower jaw, and are aimed at recovering the function of chewing, as well as providing improved occlusion and distribution of occlusal load, phonation, aesthetic appearance, prosthetic stability and maintenance of the alveolar process, as well as a positive psychological effect. They are supplied in different designs and with different lengths and diameters to adapt to the different clinical cases.

The DentPross® dental implants are single-use products.

Important

Carefully consult the clinical indications for each model of implant in the corresponding catalogues and surgical protocols, before planning a surgical intervention. Do not use the DentPross® dental implants in dental positions or situations which are not described as indications in their catalogues or surgical protocols.

4. Contraindications

It is necessary to carry out a preoperative medical examination of the patient and to determine if absolute and/or relative contraindications or risk factors for the treatment with dental implants exist. The user is responsible for evaluating the potential risks and benefits of the implant treatment and for taking the pertinent decisions depending on the case. The DentPross® products must not be used on patients who lack the minimum medical conditions for receiving a prosthetic treatment and rehabilitation with dental implants.

Relative contraindications

Age of the patient - Uncontrolled systemic disease - Poor oral hygiene - Active local infection - Pregnancy - Therapy with bisphosphonates - Sjogren syndrome - Uncontrolled endocrine disease - Radiation to head and neck - Allergy to stainless steel. - Stress - Psychological factors - Valve prostheses - Uncontrolled periodontal disease - Smoking - Alcoholism - Drug addiction - Addictions in general.

Absolute contraindications

The manufacturer does NOT recommend the implant treatment in the following cases: Cardiovascular diseases or disorders – Haemophilia – Cirrhosis of the liver – Terminal pathologies – Epilepsy – Neoplasms under care with chemotherapy – Blood dyscrasias – Cancer – Uncontrolled diabetes – Untreated periodontitis – Infectious diseases – Leukaemia – Alterations of the immune system – Treatment with immunosuppressives – Allergy to titanium – Active treatments with radiotherapy – Indefinite treatments with corticosteroids – Treatments with anti-coagulants – Involuntary muscle disorders – Serious liver disorders – Endocrine disorders – Psychiatric and/or psychological disorders.

Biostar Laboratorios SLU will update these contraindications when necessary, based on the information obtained through clinical studies and post-sales information.

5. Storage

The DentPross® products must be stored in their original packaging at a temperature of between -10 and 55°C, in a clean, dry place, protected from sunlight and adverse conditions.

6. Packaging and supply state

The DentPross® dental implants are supplied in a cardboard box with a label to identify the product, which also serves as a security seal against tampering.

This package contains:

- This explanatory product information leaflet.

- Thermosealed plastic blister with removable labels on the back which indicate the manufacturer, the full product reference and the lot number. Inside is the implant

carrier vial (where the implant is placed with its mount, clinical screw and cover screw).

The removable labels serve as a traceability control of the implant. This is achieved by sticking one label to the implant document for the patient, and the rest for the clinic's record.

Biostar Laboratorios SLU guarantees that all its products follow an exhaustive process of manufacture, control and cleaning before being packaged. The correct integrity of the packaging must be controlled before using the DentPross® products, checking that it is not damaged. If there is any defect or damage, it must not be used and must be notified to Biostar Laboratorios SLU or its official authorised distributor.

7. Cleaning and sterilisation

The DentPross® dental implants are supplied sterilised by irradiation with Beta Rays at 25 kGy. If the sterile package is altered, tampered, damaged or broken, the sterility is not guaranteed and the product must not be used. Do not use the product after the expiry date indicated on its package.

The re-sterilisation of the DentPross® dental implants is NOT authorised.

Important

The plastic blister containing the vial with the implant is NOT sterile on the outside. Only the inside of the vial is sterile; do not place the vial within the sterile surgical field. It must NOT be opened until just before placing the implant.

8. Precautions

Surgery and Instruments

The surgical protocols describe in detail the precautions and important factors to take into account during the surgical process of fitting the dental implants. Prior to the intervention, it is essential to have consulted the surgical protocol of the product, as well as all the indications about its correct usage indicated in the catalogues of the DentPross® products.

Particular attention must be paid and the necessary measures taken to prevent the instruments, of such small size, from being swallowed or breathed into an airway. All the DentPross® instruments for manual use incorporate retaining elements between each other or for use with dental floss, to avoid accidental ingestion.

It is important to reduce the time of surgery and the damage done to the area receiving the implants, paying special attention to bone trauma and the asepsia of the surgical field. The correct preparation of the surgical site is a fundamental factor in the success of the treatment. This process requires that the surgical protocol for drilling set by the manufacturer for each type of implant and the correct use of the surgical drills, both in terms of the number of uses and of the working speeds, be followed rigorously. The surgical drills and taps must be used with constant abundant irrigation to prevent overheating of the bone.

Take special care not to apply excessive forces or torques during the insertion of the implant. It is important to control the insertion torque of the implant, both in insertion with contra-angle, and with insertion with ratchet wrench.

Attention

When surgical instruments with a limited number of uses are used, this number must not be exceeded, as this would seriously endanger the osseointegration process and therefore the treatment.

The maximum torque for insertion of the dental implants is 50 Ncm. Exceeding the maximum insertion torque indicated for the implants can cause serious damage to the dental implant, its connection, the mount and the clinical screw included. Refer to the surgical protocol for specific mount removal considerations, according to implant connection type and bone type. Refer to the surgical protocol for specific mount removal considerations, according to implant connection type and bone type.

9. Warnings

The planning of the treatment and the fitting of the DentPross® dental implants requires specific dentistry training. The specifications of the product alone do not guarantee a proper use of it. The users are recommended to attend specialised theoretical/practical training courses to become familiar with the work techniques and protocols suitable for each product, including biomechanical, radiographical and prosthetic requirements associated with the implant treatment. It is the user's obligation to know and be informed of the current state of the technique for each product and its possible applications.

Before using DentPross® products, it is necessary to know and be familiar with the corresponding surgical and prosthetic procedures. The patient must meet sufficient anatomical and psychological conditions to undergo the treatment with dental implants. The user must ensure the correct planning of the treatment, guaranteeing its safety with a minimum margin for error and respecting the vital oral structures and the general health of the patient.

The procedure for use of the surgical drills, taps and other surgical instruments needed for the fitting of the implants is specified in the surgical protocols corresponding to each type of implant. The fitting of the implant and the prosthetic planning must adapt to the patient's individual conditions, and in particular to a correct distribution of forces. The passive adjustment in the prosthetic rehabilitation structure and the adjustment of the occlusion must be achieved, and the appearance of excessive lateral forces avoided. A treatment with an insufficient number of implants, or an unsuitable choice of size and position to withstand and transmit the loads expected, can cause mechanical failure of the implant, of the abutment or prosthetic components or of the clinical screws due to overburdening or fatigue and substantial bone loss around the implant.

A qualitatively or quantitatively insufficient alveolar bone, the appearance of infections or diseases in general, and changes in the habits of the patient, are some potential causes of failure of the osseointegration and of the treatment. The lack of bone tissue or soft tissue can give rise to a deficient aesthetic result. An unsuitable prosthetic rehabilitation can cause the failure of the whole rehabilitation treatment.

The reuse of single-use products carries the danger of possible deterioration of their properties. The geometry of the product may have suffered damage during previous use or due to an unsuitable use. This implies the risk of surgical or prosthetic failure and/or harm to the patient's health.

Electrosurgery is not indicated due to the conductivity of the dental implants.

10. Adverse or side effects

Many adverse or undesired effects can present themselves in current implantology. These are documented in the specialised scientific bibliography and published in journals and books specialised in the dentistry sector.

However, the most relevant are:

Post-operative discomfort – Localised pain – Localised inflammation – Haematomas – Haemorrhages – Localised or systemic infections – Difficulty speaking – Bone loss and/ or fracture – Loss of the implant – Damage to adjacent teeth – Fractures to the implants and/or prosthetic components – Fracture of instruments – Injury to adjacent anatomical structures (inferior alveolar nerve or maxillary sinus).

Biostar Laboratorios SLU will update these side effects when necessary, based on the information obtained through clinical studies and post-sales information.

11. Information on responsibility, safety and guarantee

The indications for use and handling of the DentPross® products are based on the international published bibliography, the current clinical standards and our clinical experience with our products, and therefore should be understood as indicative general information. The handling and use of the DentPross® products, being out of the control of Biostar Laboratorios SLU are sole responsibility of the user of them. Biostar Laboratorios SLU, its subsidiaries and/or official authorised distributors assume no responsibility, whether express or implicit, full or partial, for the possible harm or damages which may result from the improper handling of the product or from any other event not specified in its protocols and manuals for the correct use of its products.

The user of the product must ensure that the DentPross® product used is suitable for the intended procedure and purpose. Neither these instructions for use, nor the work and product handling protocols, absolve the user of this responsibility. The use, handling and clinical application of the DentPross® products must be carried out by qualified professional staff, with the necessary qualifications in compliance with the legislation in force in each country. The use, handling and/or application of the DentPross® products, whether fully or in part, at any stage, by unqualified staff or staff without the necessary qualifications, automatically renders any kind of guarantee void and can cause serious harm to the health of the patient.

The DentPross® products form part of their own system, with their own design characteristics and work procedures. This includes the dental implants, abutments or prosthetic components and the surgical or prosthetic instruments. The use of DentPross® products in combination with elements or components from other manufacturers can cause failure of the treatment, cause tissue damage, cause damage to the bone structures, inadequate aesthetic results and serious harm to the patient's health. For this reason, only original DentPross® products must be used.

The clinical professional responsible for the treatment is the sole person responsible for ensuring the use of original DentPross® products and for using them in conformity with the corresponding instructions for use and handling protocols for the whole duration of the implant treatment process. The use of components, instruments or any other non-original DentPross® product used alone or in combination with any of the original DentPross® products will automatically void any kind of guarantee of the original DentPross® products. Refer to the **Biostar Laboratorios SLU Guarantee Program**.

Warning

Not all the DentPross® products are available in all countries. Consult their availability.

DentPross®, Ntx®, Nti®, NetCam®, Simpro®, Jocker® and all their logos are registered trademarks of Biostar Laboratorios SLU.

The DentPross® brand is a registered trademark, as are some of the products mentioned or not mentioned in this document. Biostar Laboratorios SLU reserves the right to modify, change, remove or develop any of the products, prices or technical specifications referenced in this document or in any of its catalogues without prior notice. All rights reserved. The whole or partial reproduction or publication of this documentation, by any means and in any format, is forbidden without the corresponding authorisation in writing from Biostar Laboratorios SLU.

12. Magnetic resonance

The safety and compatibility of the DentPross® products in a magnetic resonance environment has not been evaluated, nor have they undergone testing to see if they heat up or migrate in said environment.

DentPross® Zahnimplantate

GEBRAUCHSANWEISUNG

WICHTIGE INFORMATIONEN

Lesen Sie diese Gebrauchsanweisung sorgfältig durch, bevor Sie das Produkt verwenden.

Dieses Dokument enthält grundlegende Informationen zur Verwendung der Original-Zahnimplantatsysteme von DentPross®, welche nachfolgend als „DentPross® Zahnimplantate“ oder einfach als „Produkte von DentPross®“ bezeichnet werden. Dieses Dokument wurde als Kurzanleitung für den behandelnden Arzt (nachfolgend der „Anwender“) erstellt und enthält nicht alle zur korrekten Verwendung der Produkte von DentPross® notwendigen Indikationen und technischen Spezifikationen. Es ist weder eine Alternative noch ein Ersatz für die fachliche Ausbildung und die berufliche klinische Erfahrung.

Die Produkte von DentPross® müssen unter adäquater Planung der Behandlung und strikter Befolgung der von Biostar Laboratorios SLU festgelegten chirurgischen und/oder prothetischen Verfahrensanweisungen verwendet werden. Lesen Sie die spezifischen chirurgischen und prothetischen Verfahrensanweisungen jedes Produkts sowie die Gebrauchs- und Wartungsanleitung gründlich durch, bevor Sie ein Produkt von DentPross® verwenden. Sie können diese auf unserer Website www.biostar-lab.com finden oder bei einem offiziellen Vertriebspartner von Biostar Laboratorios SLU anfordern.

1. Beschreibung des Systems

Die Produkte von DentPross® bestehen aus Zahnimplantaten, Implantat-Aufsätze bzw. prothetischen Komponenten und chirurgischen und prothetischen Instrumenten.

Biostar Laboratorios SLU hat verschiedene Zahnimplantatsysteme entwickelt, mit denen zahnärztliche Behandlungen im Einklang mit der vorhandenen wissenschaftlichen Fachliteratur und den geltenden klinischen Standards durchgeführt werden können. Biostar Laboratorios SLU entwickelt, produziert und vertreibt implantierbare Produkte der neuesten Generation und eine Vielzahl von patientenspezifischen Lösungen zur Zahnrekonstruktion.

2. Beschreibung der Produkte

Zahnimplantate

DentPross® Zahnimplantate werden aus biokompatiblen Titan Grad 4 und mit Osseonova® Oberflächenbehandlung hergestellt sowie nach den Normen ASTM F67 und ISO 5832-2. Die Zahnimplantate von DentPross® werden abhängig vom Verwendungszweck mit verschiedenen Durchmessern, Längen, Formen und Verbindungen hergestellt.

3. Gebrauchshinweise

Vor einer Behandlung mit Produkten von DentPross® müssen für den Patienten unbedingt eine klinische und bildgestützte Diagnose sowie eine Modellstudie durchgeführt werden. Zudem sind die möglichen Kontraindikationen der besagten Behandlung zu bestimmen. Eine korrekte Behandlung mit Zahnimplantaten setzt eine Diagnose, einen Behandlungsplan und ein Design für die Zahnersatz-Rehabilitation gemäß den Bedürfnissen und Erwartungen des Patienten voraus.

Implantate

Die Zahnimplantate von DentPross® sind für die Rehabilitation sowohl des Unter- als auch Oberkiefers indiziert. Ihr Ziel ist es, die Kaufunktion wiederherzustellen und die Okklusion sowie die Verteilung der okklusalen Belastung, die Artikulation, die Ästhetik, die Stabilität der Prothese und die Aufrechterhaltung des alveolaren Prozesses zu verbessern und zudem einen positiven psychologischen Effekt zu bewirken. Sie sind in unterschiedlichen Designs und verschiedenen Längen und Durchmessern erhältlich, um an die verschiedenen klinischen Fälle angepasst werden zu können.

Zahnimplantate von DentPross® sind Produkte für den einmaligen Gebrauch.

Wichtig

Lesen Sie sorgfältig die klinischen Indikationen jedes Implantatmodells in den entsprechenden Katalogen und chirurgischen Verfahrensanweisungen, bevor Sie eine Operation planen. Verwenden Sie die Zahnimplantate von DentPross® ausschließlich in den Zahnpositionen oder Situationen, die in den Indikationen der jeweiligen Kataloge oder chirurgischen Verfahrensanweisungen beschrieben sind.

4. Kontraindikationen

Der Patient muss einer präoperativen medizinischen Untersuchung unterzogen werden und es ist festzustellen, ob absolute und/oder relative Kontraindikationen oder Risikofaktoren für die Behandlung mit Zahnimplantaten bestehen. Der Anwender ist dafür verantwortlich, die potenziellen Vorteile und Risiken der Implantat-Behandlung zu beurteilen und die für den jeweiligen Fall angemessenen Entscheidungen zu treffen. Die Produkte von DentPross® dürfen nicht bei Patienten verwendet werden, die die medizinischen Mindestbedingungen zur Durchführung einer Behandlung und prothetischen Versorgung mit Zahnimplantaten nicht erfüllen.

Relative Kontraindikationen

Alter des Patienten – Systemische, nicht kontrollierte Krankheit – Schlechte Mundhygiene – Aktive lokale Infektion – Schwangerschaft – Therapie mit Bisphosphonaten – Sjögren-Syndrom – Endokrine, nicht kontrollierte Krankheit – Bestrahlung von Kopf und Hals – Edelhallergie. – Stress – Psychische Faktoren – Herzklappenprothese – Nicht kontrollierte, parodontale Krankheit – Tabakkonsum – Alkoholismus – Drogensucht – Allgemeine Suchtkrankheiten.

Absolute Kontraindikationen

Der Hersteller empfiehlt die Implantat-Behandlung in folgenden Fällen NICHT: Herz-Kreislauf-Erkrankungen oder -Störungen – Hämophilie – Leberzirrhose – Terminale Krankheiten – Epilepsie – Chemotherapeutisch behandelte Malignome – Blutdyskrasien – Krebs – Nicht kontrollierter Diabetes – Unbehandelte Periodontitis – Infektionskrankheiten – Leukämie – Störungen des Immunsystems – Behandlung mit Immunsuppressiva – Titan-Allergie – Aktive Bestrahlungsbehandlungen – Behandlung mit unbestimmten Kortikoiden – Behandlung mit Gerinnungshemmern – Erkrankungen mit unfreiwilligen Muskelkontraktionen – Schwere Lebererkrankungen – Hormonstörungen – Psychiatrische und/oder psychologische Erkrankungen.

Biostar Laboratorios SLU aktualisiert diese Kontraindikationen im Bedarfsfall basierend auf Informationen aus klinischen Studien oder Kundendienstinformationen.

5. Aufbewahrung

Die Produkte von DentPross® müssen in ihrer Originalverpackung bei einer Temperatur zwischen -10 und 55°C an einem trockenen, sauberen und vor Sonneneinstrahlung und ungünstigen Bedingungen geschützten Ort aufbewahrt werden.

6. Verpackung und Zustand bei Lieferung

DentPross® Zahnimplantate werden in einer versiegelten Kartonumverpackung mit einem Aufkleber (Produktlabel) zur sofortigen Dokumentation verpackt geliefert. Das Etikett dient dabei als Sicherheitssiegel gegen Manipulation.

In der Umverpackung befindet sich:

- Diese Gebrauchsanweisung zur Bedienungsanleitung.

- Eine Blisterverpackung des Implantats, heißversiegelt und mit mehreren Aufklebern (Etiketten) an der Rückseite, auf denen der Hersteller, die vollständige Produktkennung und die Chargennummer angegeben sind. Im Inneren des Blisters befindet sich ein Glasfläschchen auf dem sich das Implantat mit seinem mount, der klinischen Schrauben und der Verschlusschrauben sind.

Die abziehbaren Etiketten dienen der Nachverfolgbarkeit des Implantats, wobei ein Etikett in das Implantationsdokument des Patienten geklebt wird und die restlichen Etiketten zur Registrierung in der Klinik vorgesehen sind.

Biostar Laboratorios SLU garantiert, dass alle Produkte des Unternehmens vor dem Abpacken einem gründlichen Herstellungs-, Kontroll- und Reinigungsprozess unterzogen werden. Bevor Sie Produkte von DentPross® verwenden, müssen Sie sich vergewissern, dass die Verpackung vollständig und unversehrt ist. Sollte ein Defekt oder Schaden vorhanden sein, darf das Produkt nicht verwendet werden und Biostar Laboratorios SLU bzw. der offiziellen Vertriebspartner muss darüber benachrichtigt werden.

7. Reinigung und Sterilisierung

DentPross® Zahnimplantate werden vor dem Versand mittels Betastrahlung bei 25 kGy sterilisiert. Sollte die sterile Verpackung verändert, manipuliert oder beschädigt worden sein, ist die Sterilität nicht gewährleistet und das Produkt darf nicht verwendet werden. Verwenden Sie das Produkt nicht nach dem auf der Verpackung angegebenen Verfallsdatum.

Die erneute Sterilisierung von DentPross® Zahnimplantaten ist NICHT zulässig.

Wichtig

Der Kunststoff-Bliester, in dem sich dem Tray mit dem Implantat befindet, ist an der Außenseite NICHT steril (nur die Innenseite des Trays ist steril). Legen Sie den Bliester nicht in den sterilen chirurgischen Bereich. Der Bliester darf erst kurz vor dem Zeitpunkt, zu dem das Implantat eingesetzt werden soll, geöffnet werden.

8. Vorsichtshinweise

Operation und Instrumente

Die chirurgischen Verfahrensanweisungen beschreiben detailliert die Vorsichtsmaßnahmen und wichtigen Faktoren, die beim chirurgischen Einsetzen von Zahnimplantaten berücksichtigt werden müssen. Vor dem Eingriff müssen unbedingt die chirurgischen Verfahrensanweisungen des Produkts sowie alle in den Katalogen der Produkte von DentPross® dargelegten Anweisungen in Bezug auf die korrekte Anwendung gelesen werden.

Aufgrund der geringen Größen der Instrumente ist insbesondere darauf zu achten, dass die erforderlichen Vorkehrungen getroffen werden, um ihr Verschlucken oder Einatmen durch den Patienten zu vermeiden. Alle Handinstrumente von DentPross® verfügen über Elemente zum Rückhalten oder zur Verwendung von Zahnseide, um das versehentliche Verschlucken zu verhindern.

Es ist wichtig, die Operationszeit und die Schäden an der Implantationsstelle so gering wie möglich zu halten, wobei insbesondere auf das Knochentrauma und die Keimfreiheit des chirurgischen Bereichs zu achten ist. Die sachgerechte Vorbereitung der Eingriffsstelle ist für den Erfolg der Behandlung von grundlegender Bedeutung. Dieser Prozess erfordert die strikte Befolgung der vom Hersteller des jeweiligen Implantats

festgelegten chirurgischen Arbeitsanweisungen beim Fräsen, sowohl in Bezug auf die Anzahl der Anwendungen als auch in Bezug auf die Arbeitsgeschwindigkeit. Bei der Verwendung der chirurgischen Bohrer und Gewindeschneider ist ausgiebige Bewässerung erforderlich, um die Überhitzung des Knochens zu vermeiden.

Achten Sie besonders darauf, beim Einsetzen des Implantats nicht zu viel Kraft und Drehmoment auszuüben. Das Drehmoment muss sowohl beim Einsetzen im Winkel als auch beim Einsetzen mit Ratsche unbedingt kontrolliert werden.

Achtung

Werden chirurgische Instrumente mit einer begrenzten Anzahl an Anwendungen verwendet, darf diese Anzahl nicht überschritten werden, da andernfalls der Osseointegrationsprozess und somit die Behandlung stark gefährdet werden.

Das maximale Drehmoment beim Einsetzen von Zahnimplantaten beträgt 50 Ncm. Wird das angegebene maximale Drehmoment beim Einsetzen von Implantaten überschritten, können starke Schäden am Zahnimplantat, an seiner Verbindung, am mount und an der klinische Schraube entstehen. Veuillez consulter le protocole chirurgical pour des considérations spécifiques concernant le retrait du mount en fonction du type de connexion de l'implant et du type d'os. Siehe die Spezifikationen zur mount-Entfernung im "chirurgischen Verfahren" für die verschiedenen Implantatverbindungstypen und Knochentypen. Siehe die Spezifikationen zur mount-Entfernung im "chirurgischen Verfahren" für die verschiedenen Implantatverbindungstypen und Knochentypen.

9. Hinweise

Die Planung der Behandlung und das Einsetzen der Zahnimplantate von DentPross® erfordern eine spezielle zahnärztliche Ausbildung. Die Produktspezifikationen allein gewährleisten keine sachgerechte Anwendung. Den Anwendern wird empfohlen, spezifische theoretische/praktische Weiterbildungskurse zu absolvieren, um die für jedes Produkt geeigneten Techniken und Arbeitsanweisungen zu lernen, einschließlich der biomechanischen, radiografischen und prothetischen Anforderungen im Zusammenhang mit der Implantation. Die Anwender sind verpflichtet, den aktuellen Stand der Technik für jedes Produkt sowie dessen möglichen Anwendungen zu kennen und sich dahingehend zu informieren.

Vor der Verwendung von DentPross® Produkten muss sich der Anwender mit den entsprechenden chirurgischen und prothetischen Verfahren vertraut machen. Der Patient muss anatomisch und psychologisch für eine Behandlung mit Zahnimplantaten geeignet sein. Der Anwender muss auf die korrekte Planung der Behandlung achten, die Sicherheit innerhalb eines minimalen Fehlerbereichs gewährleisten und die wesentlichen Strukturen des Mundes sowie die allgemeine Gesundheit des Patienten schützen.

Die Anwendungsverfahren für chirurgische Bohrer, Gewindeschneider und andere zum Einsetzen der Implantate erforderliche chirurgische Instrumente werden in den chirurgischen Arbeitsanweisungen des jeweiligen Implantats erläutert. Die Positionierung des Implantats und die prothetische Planung müssen an die jeweiligen Bedingungen des Patienten und insbesondere an die korrekte Verteilung der Kräfte angepasst werden. Es müssen ein spannungsfreier Sitz der prothetischen Versorgung sowie eine angemessene Okklusion erreicht und das Auftreten übermäßiger seitlicher Krafteinwirkungen vermieden werden. Eine Behandlung mit einer unzureichenden Anzahl an Implantaten, einer für die vorgesehenen Belastungen ungeeigneten Größe oder Position kann zu einem mechanischen Defekt des Implantats, des Schafts, des Abutments oder der Prothetikschrauben durch Überlastung und Materialermüdung sowie zu einem starken Abbau des das Implantat umgebenden Knochengewebes führen.

Ein qualitativ und quantitativ unzulänglicher Alveolarfortsatz, das Auftreten einer Infektion oder allgemeiner Krankheiten und Änderungen in den Gewohnheiten des Patienten sind einige der potenziellen Ursachen, aufgrund derer die Osseointegration und die Behandlung fehlschlagen können. Das Fehlen von Knochen- oder Weichgewebe kann zu einem mangelhaften ästhetischen Ergebnis führen. Eine unsachgemäße prothetische Versorgung kann ein Versagen der gesamten Rehabilitationsbehandlung nach sich ziehen.

Die Wiederverwendung von Produkten, die für den einmaligen Gebrauch vorgesehen sind, geht mit einer möglichen Verschlechterung ihrer Eigenschaften einher. Die Geometrie des Produkts kann durch die vorherige Verwendung oder einen unsachgemäßen Gebrauch beschädigt worden sein. Dadurch kann es zu chirurgischen oder prothetischen Fehlern und/oder Gesundheitsschäden des Patienten kommen.

Elektrochirurgie ist aufgrund der Leitfähigkeit der Zahnimplantate nicht indiziert.

10. Unerwünschte Wirkungen und Nebenwirkungen

In der derzeitigen Implantologie können verschiedenen unerwünschte Wirkungen und Nebenwirkungen auftreten, die in der wissenschaftlichen Fachliteratur dokumentiert sind und in zahnmedizinischen Fachjournalen oder -büchern veröffentlicht wurden.

Die wichtigsten sind jedoch:

Postoperative Beschwerden – lokale Schmerzen – lokale Entzündungen – Hämatome – Blutungen – Lokale oder systemische Infektionen – Sprachschwierigkeiten – Knochenverlust und/oder -brüche – Verlust des Implantats – Beschädigung der benachbarten Zähne – Bruch der Implantate und/oder prothetischen Komponenten – Beschädigung der Instrumente – Läsion benachbarter anatomischer Strukturen (Nervus alveolaris inferior oder Kieferhöhle).

Biostar Laboratorios SLU aktualisiert diese Nebenwirkungen im Bedarfsfall basierend auf Informationen aus klinischen Studien oder Kundendienstinformationen.

11. Allgemeine Informationen zur Haftung, Sicherheit und Garantie

Die Gebrauchsanweisungen in Bezug auf die Verwendung und Handhabung der DentPross®-Produkte basieren auf der veröffentlichten internationalen Fachliteratur, den aktuellen klinischen Standards und unseren klinischen Erfahrungen mit unseren Produkten, und sind daher als allgemeine Informationen zu verstehen. Die Handhabung und Verwendung von DentPross®-Produkten, die außerhalb der Kontrolle von Biostar Laboratorios SLU stehen, liegen der alleinigen Verantwortung des Anwenders unter. Biostar Laboratorios SLU, seine Filialen und/oder seine offiziellen Vertriebspartner lehnen jede Verantwortung, ob ausdrücklich oder implizit, ganz oder teilweise, für mögliche Schäden oder Verluste ab, die durch unsachgemäße Handhabung des Produkts oder durch andere in seinen Protokollen und Handbüchern nicht vorgesehene Tatsachen für die korrekte Verwendung seiner Produkte entstehen.

Der Anwender des Produkts muss sich vergewissern, dass das verwendete DentPross® Produkt, der für das vorgesehene Verfahren und Ziel geeignet ist. Weder diese Gebrauchsanweisung noch die Arbeits- oder Handhabungsverfahren der Produkte entbinden den Anwender von dieser Pflicht. Die Verwendung, Handhabung und klinische Anwendung der DentPross®-Produkte muss von qualifizierten Fachpersonal mit den erforderlichen Qualifikationen gemäß den geltenden Rechtsvorschriften jedes Landes, durchgeführt werden. Die vollständige und/ oder teilweise Verwendung, Handhabung oder Anwendung, in allen Herstellungsphasen der DentPross®-Produkte durch unqualifiziertes Personal oder ohne die erforderlichen Qualifikationen, wird automatisch zum Verlust der Garantie jeglicher Art führen und kann schwere Schäden für die Gesundheit des Patienten verursachen.

Die DentPross®-Produkte sind Teil eines eigenen Systems mit spezifischen Designmerkmalen und Arbeitsverfahren, die Zahnimplantaten, Abutments und Zubehör oder prothetische Komponenten sowie die chirurgische oder prothetische Instrumente umfassen. Die Verwendung von DentPross®-Produkte in Kombination mit Elementen oder Komponenten anderer Hersteller kann zum Behandlungsversagen führen, schwere Schäden an den Knochenstrukturen, Gewebe und Patientengesundheit verursachen sowie unerwünschten ästhetischen Ergebnissen. Aus diesem Grund sollten nur Originalprodukte von DentPross® verwendet werden.

Die für die Behandlung zuständige medizinische Fachkraft trägt die alleinige Verantwortung dafür, während der gesamten Implantatbehandlung auf die Verwendung von Originalprodukten von DentPross® und deren Anwendung im Einklang mit der Gebrauchsanweisung und den entsprechenden Arbeitsanweisungen zu achten. Die Verwendung von Komponenten, Instrumenten oder anderen Produkten, die keine Originalprodukte von DentPross® sind, führt bei alleiniger Verwendung oder bei Verwendung in Kombination mit jeglichen Originalprodukten von DentPross® automatisch zu einem Verlust jeglicher Garantie der Originalprodukte von DentPross®. Lesen Sie bitte das **Garantieprogramm von Biostar Laboratorios SLU**.

Hinweis. Nicht alle Produkte von DentPross® sind in allen Ländern erhältlich. Informieren Sie sich über die Verfügbarkeit.

DentPross®, Ntx®, Nti®, NetCam®, Simpro®, Jocker® und alle entsprechenden Logos sind eingetragene Marken von Biostar Laboratorios SLU.

Die Marke DentPross® ist eine eingetragene Marke. Dies gilt auch für einige der in diesem Dokument erwähnten oder nicht erwähnten Produkte. Biostar Laboratorios SLU behält sich das Recht vor, jegliche in diesem Dokument oder jeglichem Katalog des Unternehmens angegebenen Produkte, Preise oder technischen Spezifikationen ohne Vorankündigung zu modifizieren, zu ändern, zu entfernen oder weiterzuentwickeln. Alle Rechte vorbehalten. Die vollständige oder teilweise Vervielfältigung oder Veröffentlichung dieses Dokuments in jeglichem Medium oder Format ist ohne die entsprechende schriftliche Genehmigung seitens Biostar Laboratorios SLU verboten.

12. Magnetresonanztomographie

Die Sicherheit und Kompatibilität der Produkte von DentPross® in einer Magnetresonanztomographie wurde nicht bewertet und es wurde nicht geprüft, ob es in einer solchen Umgebung zu Erhitzung oder Migration kommt.

FR | MODE D'EMPLOI

DentPross®
Implants

Implants dentaires DentPross®

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

INFORMATION IMPORTANTE

Lisez attentivement ce prospectus avant l'utilisation du produit.

Ce document contient des informations de base pour l'utilisation des systèmes d'implants dentaires d'origine DentPross®, désormais « implants dentaires DentPross® » ou tout simplement « produits DentPross® ». Cette documentation a été rédigée en

tant que guide de référence rapide pour le praticien responsable du traitement, ci-après dénommé « l'utilisateur », et ne fournit pas suffisamment d'indications et de spécifications techniques pour une utilisation correcte des produits DentPross®. Ce n'est pas une alternative ni un remplaçant de la formation spécialisée y de l'expérience clinique professionnelle.

Les produits DentPross® doivent être utilisés en réalisant une planification adéquate du traitement et en suivant rigoureusement les protocoles chirurgicaux et prothétiques établies par Biostar Laboratorios SLU. Lisez attentivement les protocoles chirurgicaux et prothétiques spécifiques de chaque produit, les instructions d'utilisation et de maintenance avant d'utiliser un produit DentPross®. Vous pouvez les consulter sur notre site internet www.biostar-lab.com ou les demander à notre revendeur officiel autorisé DentPross® le plus proche.

1. Description du système

Les produits DentPross® sont composés par des implants dentaires, les ajouts ou les composants de prothèses et les instruments chirurgicaux et prothétiques.

Biostar Laboratorios SLU a créé divers systèmes d'implants dentaires pour réaliser des traitements odontologiques conformes à la bibliographie scientifique existante et les standards cliniques actuels. Biostar Laboratorios SLU développe, fabrique et commercialise des produits implantologiques de dernière génération et une vaste gamme de solutions restaurées pour donner une réponse aux nécessités particulières de chaque patient.

2. Description des produits

Implants dentaires

Les implants dentaires DentPross® sont fabriqués en titane degré 4 biocompatible, conformément aux normes ASTM F67 et ISO 5832-2, avec traitement superficiel Osseonova®. Les implants dentaires DentPross® sont fabriqués dans différents diamètres, longueurs, formes et connexions, en fonction de l'objectif prévu.

3. Indications d'utilisation

Avant de réaliser un traitement avec des produits DentPross®, il est indispensable d'évaluer au préalable le patient par un diagnostic clinique, par image et étude de modèles, ainsi que déterminer les possibles contre-indications pour ce traitement. Un traitement correct avec des implants dentaires doit partir d'un diagnostic, un plan de traitement et une conception de rééducation prosthodontique qui répond aux besoins et aux espérances du patient.

Implants

Les implants dentaires DentPross® sont indiqués aussi bien pour la rééducation de la mâchoire que du maxillaire. Ils sont destinés à récupérer la fonction de mastication, en plus d'apporter une amélioration de l'occlusion et la distribution des charges occlusales, la phonation, l'esthétique, la stabilité prothétique et le maintien du processus alvéolaire, ainsi qu'un effet psychologique positif. Ils sont fournis dans différentes conceptions, longueurs et diamètres afin de pouvoir s'adapter aux divers cas cliniques.

Les implants dentaires DentPross® sont des produits à usage unique.

Important

Consultez attentivement les indications cliniques de chaque modèle d'implant dans les catalogues et les protocoles chirurgicaux correspondants avant de planifier une chirurgie. Ne pas utiliser les implants dentaires DentPross® en positions dentaires ou situations non décrites en tant qu'indications dans les catalogues ou protocoles chirurgicaux.

4. Contre-indications

Il est nécessaire d'effectuer un examen préopératoire médical du patient et déterminer s'il existe des contre-indications absolues et/ou relatives ou des facteurs à risque pour le traitement avec des implants dentaires. L'utilisateur a la responsabilité d'évaluer les bénéfices et les risques potentiels du traitement implantologique et de prendre les décisions pertinentes selon le cas. Les produits DentPross® ne doivent pas être utilisés sur des patients n'ayant pas les conditions médicales minimales pour réaliser un traitement et une rééducation prosthodontique avec des implants dentaires.

Contre-indications relatives

Âge du patient - Maladie systémique non contrôlée - Mauvaise hygiène buccale - Infection locale active - Grossesse - Thérapie avec bisphosphonates - Syndrome de Sjögren - Maladie endocrinienne non contrôlée - Rayonnement de la tête et du cou - Allergie à l'acier inoxydable - Stress - Facteurs psychiques - Prothèses valvulaires - Maladie périodontale non contrôlée - Tabagisme - Alcoolisme - Toxicomanie - Addictions en général.

Contre-indications absolues

Le fabricant ne recommande PAS le traitement implantologique dans les cas suivants : Maladies ou troubles cardiovasculaires - Hémophilie - Cirrhose hépatique - Pathologies terminales - Épilepsie - Néoplasies soignées par chimiothérapie - Dyscrasies sanguines - Cancer - Diabète non contrôlé - Parodontite non traitée - Maladies infectieuses - Leucémie - Altérations du système immunologique - Traitement avec immunosuppresseurs - Allergie au titane - Traitements actifs avec radiothérapie - Traitements avec corticoïdes indéfinis - Traitements avec anticoagulants - Troubles musculaires involontaires - Troubles hépatiques graves - Troubles endocriniens - Troubles psychiatriques et/ou psychologiques.

DentPross® mettra à jour ces contre-indications, lorsque cela sera nécessaire, en fonction des informations obtenues par des études cliniques et des informations après-vente.

5. Stockage

Les produits DentPross® doivent être stockés dans leur emballage d'origine à une température comprise entre -10 et 55°C dans un endroit sec, propre, protégé de la lumière solaire et des conditions adverses.

6. Emballage et état de livraison

Les implants dentaires DentPross® sont livrés dans des boîtes en carton avec une étiquette indicative du produit, qui fait fonction de scellé de sécurité contre la manipulation.

Cet emballage contient :

- Le prospectus explicatif du produit.

- Blister plastique thermoscellé avec des étiquettes mobiles sur la partie postérieure, indiquant le fabricant, la référence complète du produit et le numéro de lot. À l'intérieur de celui-ci, se trouve la fiole porte-implant où l'implant est logé avec son mount, sa vis clinique et la vis de fermeture.

Les étiquettes mobiles servent pour le contrôle de la traçabilité de l'implant, collant une étiquette sur le document d'implantation du patient et les autres pour le registre de la clinique.

Biostar Laboratorios SLU garantit que tous ses produits suivent un processus exhaustif de fabrication, de contrôle et de nettoyage avant d'être emballés. Avant d'utiliser des produits DentPross®, vous devez contrôler l'intégrité correcte de l'emballage et vous assurer qu'il n'est pas abîmé. S'il présente un défaut ou un dommage quelconque, il ne doit pas être utilisé et Biostar Laboratorios SLU ou le revendeur officiel autorisé doit en être informé.

7. Nettoyage et stérilisation

Les implants dentaires DentPross® sont fournis stérilisés par irradiation par des Rayons Bêta à 25 kGy. En cas d'altération de l'emballage stérile ou qu'il ait été manipulé, abîmé ou cassé, la stérilité n'étant pas garantie, le produit ne doit pas être utilisé. Ne pas utiliser le produit après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

La restérilisation des implants dentaires DentPross® n'est pas autorisée.

Important

Le blister plastique contenant la fiole avec l'implant n'est PAS stérile sur la partie extérieure, il l'est uniquement à l'intérieur de la fiole ; ne pas placer la fiole dans le champ chirurgical stérile. Il ne doit PAS être ouvert avant la mise en place de l'implant.

8. Précautions

Chirurgie et instruments

Les protocoles chirurgicaux décrivent de manière détaillée les précautions et les facteurs importants à prendre en compte pendant le processus chirurgical de pose des implants dentaires. Avant l'intervention, il est indispensable d'avoir consulté le protocole chirurgical du produit, de même que toutes les indications sur son usage correct indiquées dans les catalogues des produits DentPross®.

Il faut particulièrement tenir compte et prendre les mesures nécessaires pour éviter que les instruments, de taille réduite, ne soient avalés ou bronchoaspirés par le patient. Tous les instruments DentPross® à usage manuel intègrent des éléments qui se retiennent entre eux ou par l'usage d'un fil ou de soie dentaire afin d'éviter toute ingestion accidentelle.

Il est important de réduire le temps chirurgical et les maux sur la zone réceptrice des implants, en tenant particulièrement compte du trauma osseux et l'asepsie du champ opératoire stérile. La préparation correcte du champ chirurgical est un facteur fondamental pour le succès du traitement. Ce processus exige le suivi rigoureux du protocole chirurgical du fraisage précisé par le fabricant pour chaque type d'implant et l'usage correct des fraises chirurgicales, aussi bien pour le nombre d'usages que pour les vitesses de travail. Les fraises et les tarauds chirurgicaux doivent être utilisés avec une irrigation abondante de manière constante afin d'éviter la surchauffe osseuse.

Tenez particulièrement compte de ne pas exercer de forces ou de couples excessifs pendant l'insertion de l'implant. Il est important de contrôler le couple d'insertion de l'implant, aussi bien l'insertion avec contre-angle que l'insertion avec une clé à cliquet.

Attention

Lorsque l'on utilise des instruments chirurgicaux avec un nombre d'usages limité, il ne faut pas dépasser ce nombre, car le processus d'ostéointégration serait mis en danger, et par conséquent, le traitement aussi.

Le couple maximum d'insertion des implants dentaires est de 50 Ncm. Dépasser le couple maximum d'insertion indiqué pour les implants peut produire de graves dommages dans l'implant dentaire, sa connexion, le mount et la vis clinique. Veuillez consulter le protocole chirurgical pour des considérations spécifiques concernant le retrait du mount en fonction du type de connexion de l'implant et du type d'os. Veuillez consulter le protocole chirurgical pour des considérations spécifiques concernant le retrait du mount en fonction du type de connexion de l'implant et du type d'os.

9. Avertissements

La planification du traitement et la pose des implants dentaires DentPross® nécessitent une formation odontologique spécifique. Les spécifications du produit à elles seules ne garantissent pas sa bonne utilisation. Il est recommandé aux utilisateurs de suivre des cours de formation spécialisée théorique et pratique afin de connaître les techniques et les protocoles de travail adéquats à chaque produit, en incluant des conditions biomécaniques, radiographiques et prosthodontiques associés au traitement implantologique. L'utilisateur est obligé de connaître et de s'informer de l'état actuel de la technique pour chaque produit et de ses applications possibles.

Avant d'utiliser les produits DentPross®, il est nécessaire de connaître et d'être familiarisé avec les procédés chirurgicaux et prosthodontiques correspondants. Le

patient doit réunir des conditions anatomiques et psychologiques suffisantes pour se soumettre au traitement avec des implants dentaires. L'utilisateur doit veiller sur une planification correcte du traitement, en garantissant sa sécurité avec une marge minimum d'erreur et en respectant les structures vitales buccales et la santé générale du patient.

Le procédé d'utilisation de fraises chirurgicales, de tarauds et d'autres instruments chirurgicaux nécessaires pour la pose des implants est spécifié dans les protocoles chirurgicaux correspondants à chaque type d'implant. La pose de l'implant et la planification prosthodontique doivent s'adapter aux conditions individuelles du patient, en particulier à une distribution correcte des forces. Il faut obtenir l'adaptation passive dans la structure de rééducation prosthodontique, l'adaptation de l'occlusion et éviter l'apparition de forces latérales excessives. Un traitement avec une quantité insuffisante d'implants, un choix inadéquat de taille ou une position inappropriée pour supporter et transmettre les charges prévues, peuvent produire l'échec mécanique de l'implant, du pilier ou du complément prothétique, des vis cliniques pour cause de surcharge ou fatigue et la perte substantielle de l'os environnant l'implant.

Un os alvéolaire qualitatif et quantitativement insuffisant, l'apparition d'une infection ou de maladies en général, et des changements dans les habitudes du patient, sont certaines des causes potentielles de l'échec de l'ostéointégration et du traitement. Le manque de tissu osseux ou tendre peut donner lieu à un résultat esthétique déficient. Une rééducation prosthodontique inadéquate peut provoquer l'échec de tout le traitement qui réhabilite.

La réutilisation des produits à usage unique entraîne une détérioration possible de ses caractéristiques. La géométrie du produit peut avoir souffert de dommages par son usage précédent ou par une utilisation inadéquate. Cela implique le risque d'échec chirurgical ou prosthodontique et/ou des maux sur la santé du patient.

L'électrochirurgie n'est pas indiquée en raison de la conductivité des implants dentaires.

10. Effets adverses ou secondaires

Dans l'implantologie actuelle, plusieurs effets adverses ou non désirés peuvent se présenter, documentés dans la bibliographie scientifique spécialisée et publiés dans des revues ou des livres spécialisés du secteur odontologique.

Cependant, les plus courants sont les suivants :

Malaise postopératoire - Douleur locale - Inflammation locale - Hématomes - Hémorragies - Infections locales ou systémiques - Difficulté pour parler - Pertes et/ou fractures osseuses - Perte de l'implant - Dommages aux dents adjacentes - Fractures des implants et/ou composants prosthodontiques - Fracture des instruments - Lésion aux structures anatomiques adjacentes (nerf alvéolaire inférieur ou sinus maxillaire).

Biostar Laboratorios SLU mettra à jour, lorsque cela sera nécessaire, ces effets secondaires sur la base d'informations obtenues d'études cliniques et d'informations après-vente.

11. Informations sur la responsabilité, la sécurité et la garantie

Les indications d'usage et de manipulation des produits DentPross® se basent sur la bibliographie internationale publiée, les normes cliniques actuelles et notre expérience clinique avec nos produits. Elles doivent donc être comprises comme des informations générales indicatives. La manipulation et l'usage des produits DentPross®, étant hors du contrôle de Biostar Laboratorios SLU, sont sous la responsabilité de l'utilisateur. Biostar Laboratorios SLU, ses filiales et/ou ses revendeurs officiels autorisés déclinent toute responsabilité, expresse ou implicite, totale ou partielle, des possibles dommages ou préjudices occasionnés par la mauvaise manipulation du produit ou par tout autre fait non envisagé dans leurs protocoles et manuels pour l'usage correct de leurs produits.

L'utilisateur doit s'assurer que le produit DentPross® employé est adéquat pour le procédé et le but prévu. Ni ces instructions d'utilisation, ni les protocoles de travail ou manipulation des produits déchargent l'utilisateur de cette obligation. L'usage, la manipulation et l'application clinique des produits DentPross® doivent être réalisés par du personnel professionnel qualifié et avec le diplôme nécessaire selon la législation en vigueur de chaque pays. L'utilisation, la manipulation et/ou application, de forme totale ou partielle, à n'importe quelle phase de réalisation des produits DentPross® par du personnel non qualifié ou sans le diplôme nécessaire pour cela, annule tout type de garantie et peut occasionner de graves maux à la santé du patient.

Les produits DentPross® font partie d'une systématique propre, avec des caractéristiques de conception et protocoles de travail propres, incluant les implants dentaires, les ajouts ou les composants de prothèses et les instruments chirurgicaux et prothétiques. L'utilisation des produits DentPross® en combinaison avec des éléments ou composants d'autres fabricants peuvent engendrer un échec du traitement, provoquer des dommages aux tissus et aux charpentes osseuses, des résultats esthétiques non adéquats et des dommages graves pour la santé du patient. Pour cette raison, il faut seulement utiliser des produits d'origine DentPross®.

Le professionnel clinique, en charge du traitement, est le seul responsable de veiller sur l'utilisation des produits d'origine DentPross® et les utiliser conformément aux instructions d'utilisation et protocoles de manipulation correspondants dans le traitement implantaire. L'utilisation des composants, des instruments et tout autre produit non original DentPross® qui s'utilise seule ou en combinaison avec n'importe quels produits d'origine DentPross® fera perdre toute garantie sur les produits d'origine DentPross®. Consultez le **Programme de Garantie Biostar Laboratorios SLU**.

Avertissements. Les produits DentPross® ne sont pas tous disponibles dans tous les pays. Consultez leur disponibilité.

DentPross®, Ntx®, Nti®, NetCam®, Simpro®, Jocker® ainsi que ses logotypes sont des marques déposées de Biostar Laboratorios SLU.

La marque DentPress® est une marque déposée ainsi que certains de ses produits mentionnés ou non mentionnés dans ce catalogue. Biostar Laboratorios SLU se réserve le droit de modifier, changer, éliminer ou développer n'importe quels produits, prix ou spécifications techniques référencés dans ce document dans tous ses catalogues sans préavis. Tous droits réservés. La reproduction ou publication totale ou partielle de ce document, par n'importe quel moyen ou format, sans autorisation correspondante écrite de Biostar Laboratorios SLU est interdite.

12. Résonance magnétique

Les produits DentPress® n'ont pas été évalués pour leur sécurité et leur compatibilité dans un environnement de résonance magnétique et n'ont pas été testés pour voir s'ils chauffent ou migrent dans un tel environnement.

IT | ISTRUZIONI PER L'USO



Impianti dentali DentPress®

ISTRUZIONI PER L'USO

INFORMAZIONE IMPORTANTE

Leggere attentamente le istruzioni per l'uso prima di utilizzare il prodotto.

Questo documento contiene le informazioni di base per l'uso dei sistemi degli impianti dentali originali DentPress®, di seguito "impianti dentali DentPress®" o semplicemente "prodotti DentPress®". Questa documentazione è stata concepita come una guida rapida di riferimento per il medico responsabile del trattamento, di seguito "Utente", e non fornisce indicazioni e specifiche tecniche sufficienti per il corretto utilizzo dei prodotti DentPress®. Non è né un'alternativa né un sostituto della formazione specialistica e dell'esperienza professionale clinica.

I prodotti DentPress® devono essere utilizzati in accordo con la pianificazione del trattamento, in stretta conformità con i protocolli chirurgici e protesici stabiliti da Biostar Laboratorios SLU. Prima di utilizzare un prodotto DentPress®, leggere attentamente i protocolli chirurgici e protesici specifici e le istruzioni per l'uso e la manutenzione. È possibile consultarli sul nostro sito web www.biostar-lab.com o richiederli al distributore autorizzato Biostar Laboratorios SLU più vicino.

1. Descrizione del sistema

I prodotti DentPress® sono composti da impianti dentali, abutment o componenti protesici nonché da strumenti chirurgici e protesici.

Biostar Laboratorios SLU ha creato diversi sistemi d'impianti dentali per effettuare trattamenti odontoiatrici in conformità alla letteratura scientifica esistente e agli standard clinici attuali. Biostar Laboratorios SLU sviluppa, produce e commercializza prodotti d'implantologia di ultima generazione e una vasta gamma di soluzioni restaurative per soddisfare le particolari esigenze di ogni paziente.

2. Descrizione dei prodotti

Impianti dentali

Gli impianti dentali DentPress® sono prodotti in titanio biocompatibile di grado 4 secondo le normative ASTM F67 e ISO 5832-2, con trattamento superficiale Osseonova®. Gli impianti dentali DentPress® sono prodotti in diversi diametri, lunghezze, forme e connessioni in funzione del loro impiego finale.

3. Indicazioni per l'uso

Prima del trattamento con i prodotti DentPress®, è essenziale valutare previamente il paziente per mezzo di una diagnosi clinica, immaginologica e studio di modelli per determinare le possibili controindicazioni dovute al trattamento. Un trattamento corretto d'implantologia deve essere basato su una diagnosi, un piano di trattamento e riabilitazione prostodontica che soddisfi i requisiti, le esigenze e le aspettative dei pazienti.

Impianti

Gli impianti dentali DentPress® sono indicati sia per la riabilitazione della mandibola che della mascella, e sono destinati a recuperare la funzione della masticazione oltre che a fornire un miglioramento dell'occlusione e della distribuzione del carico occlusale, della fonazione, dell'estetica, della stabilità protesica e della conservazione del processo alveolare, oltre a un positivo effetto psicologico. Sono forniti con differenti disegni e in diverse lunghezze e diametri in modo che si possano adattare ai diversi casi clinici.

Gli impianti dentali DentPress® sono prodotti monouso.

Importante

Consultare attentamente le indicazioni cliniche di ogni modello d'impianto nei cataloghi e i corrispondenti protocolli chirurgici prima di pianificare un intervento. Non utilizzare gli impianti dentali DentPress® in posizioni dentali o situazioni non previste nei cataloghi o nei protocolli chirurgici.

4. Controindicazioni

È necessario eseguire un esame medico preoperatorio del paziente e determinare se esistono controindicazioni assolute e/o relative o fattori di rischio del trattamento con impianti dentali. L'utente è responsabile della valutazione dei potenziali benefici e rischi del trattamento implantare e delle decisioni pertinenti a seconda dei casi. I prodotti DentPress® non devono essere utilizzati in pazienti che non presentano

le condizioni mediche minime per eseguire un trattamento prostodontico e riabilitazione con impianti dentali.

Controindicazioni relative

Età del paziente - Patologia sistemica non controllata - Scarsa igiene orale - Infezione locale attiva - Gravidanza - Terapia con bifosfonati - Sindrome di Sjogren - Patologia endocrina non controllata - Radiazioni della testa e del collo - Allergia all'acciaio inox. - Stress - Fattori psicologici - Protesi valvolare - Patologia parodontale non controllata - Fumatori - Alcolismo - Tossicodipendenze - Dipendenze in generale.

Controindicazioni assolute

Il produttore sconsiglia il trattamento implantare nei seguenti casi: Patologie o disturbi cardiovascolari- Emofilia- Cirrosi epatica- Patologie terminali- Epilessia- Neoplasie trattate con chemioterapia- Discrasie ematiche- Cancro- Diabete non controllato- Periodontite non trattata- Patologie infettive- Leucemia- Alterazioni del sistema immunitario- Trattamento con immunosoppressori- Allergia al titanio- Trattamenti con radioterapie in corso- Trattamento con corticosteroidi indefiniti- Trattamento con anticoagulanti- Disturbi muscolari involontari - Disturbi epatici gravi- Disturbi endocrini- Disturbi psichiatrici e/o psicologici.

Biostar Laboratorios SLU aggiornerà quando sarà necessario, queste controindicazioni sulla base delle informazioni ottenute attraverso studi clinici e informazioni post-vendita.

5. Conservazione

I prodotti DentPress® devono essere conservati nella loro confezione originale ad una temperatura compresa tra i -10 e i 55°C in un luogo asciutto, pulito, al riparo dalla luce solare e dalle condizioni avverse.

6. Imballaggio e stato della consegna

Gli impianti dentali DentPress® vengono forniti in una scatola di cartone con un'etichetta identificativa del prodotto che ha la funzione di sigillo di sicurezza contro le manomissioni.

L'imballaggio contiene:

- Questo opuscolo esplicativo del prodotto.

- Blister in plastica termosigillata con etichette rimovibili sul retro, che indicano il fabbricante, il riferimento integrale del prodotto e il numero del lotto. Al suo interno si trova la fiala portaimpianto (dove è contenuto l'impianto con il suo mount, la vite clinica e di chiusura).

Le etichette rimovibili servono per il controllo della tracciabilità dell'impianto, attaccando un'etichetta sul documento dell'impianto del paziente e quelle restanti sul registro dello studio dentistico.

Biostar Laboratorios SLU garantisce che tutti i suoi prodotti sono sottoposti a un completo processo di produzione, controllo e pulizia precedente al confezionamento. Prima di utilizzare i prodotti DentPress® si deve verificare la corretta integrità della confezione. In presenza di difetti o danni non va usato e immediatamente comunicato a Biostar Laboratorios SLU o al distributore ufficiale autorizzato.

7. Pulizia e sterilizzazione

Gli impianti DentPress® sono sterilizzati mediante l'irradiazione di Raggi Beta a 25 kGy. Se l'imballaggio sterile risulta alterato, manipolato, danneggiato o rotto, la sterilità non è garantita e il prodotto non deve essere utilizzato. Non utilizzare il prodotto dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

La risterilizzazione degli impianti dentali DentPress® NON è autorizzata.

Importante

Il blister di plastica contenente la fiala con l'impianto NON è sterile esternamente, solo il suo l'interno; non posizionare la fiala in un'area chirurgica sterile. NON deve essere aperto fino a poco prima dell'inserimento dell'impianto.

8. Precauzioni

Chirurgia e Strumenti

I protocolli chirurgici descrivono in modo dettagliato le precauzioni e i fattori importanti da prendere in considerazione durante il processo chirurgico di collocazione degli impianti dentali. Prima dell'operazione è indispensabile avere consultato il protocollo chirurgico del prodotto, così come tutte le indicazioni sul suo corretto utilizzo indicate nei cataloghi dei prodotti DentPress®.

Occorre prestare particolare attenzione e adottare le misure necessarie per evitare che gli strumenti, a causa delle ridotte dimensioni, possano essere ingeriti o broncoaspirati dal paziente. Tutti gli strumenti manuali DentPress® includono Dispositivi di ritenzione reciproca o per l'uso con filo o seta dentale, per prevenire l'ingestione accidentale.

È importante ridurre il tempo chirurgico e i danni sulla zona di ricezione degli impianti, prestando una particolare attenzione al trauma osseo e all'asepsi del campo chirurgico. La preparazione adeguata del sito chirurgico è un fattore chiave per il successo del trattamento. Questo processo richiede un rigoroso rispetto del protocollo di fresatura chirurgica definito dal produttore per ogni tipo di impianto e del corretto utilizzo delle frese chirurgiche, sia per numero di utilizzi che per velocità di lavoro. Le frese chirurgiche e i maschiatori chirurgici devono essere utilizzati con un'irrigazione abbondante e costante per evitare il surriscaldamento dell'osso.

Prestare particolare attenzione a non esercitare forze o torque eccessivi durante l'inserimento dell'impianto. È importante controllare il torque, sia per l'inserimento con contrangolo che con chiave a cricchetto.

Attenzione

Quando si utilizzano strumenti chirurgici con un numero d'impieghi limitato non si deve superare tale numero, in quanto si metterebbe in grave pericolo il processo di osteointegrazione e, quindi, il trattamento.

Il torque massimo d’inserimento degli impianti dentali è di 50 Ncm. Superare il valore torque indicato può provocare gravi danni all’impianto dentale, alla connessione, al dispositivo mount e alla vite clinica inclusa. Fare riferimento al protocollo chirurgico e specifiche riguardanti rimozione del mount a seconda del tipo di connessione dell’impianto e del tipo di osso. Fare riferimento al protocollo chirurgico e specifiche riguardanti rimozione del mount a seconda del tipo di connessione dell’impianto e del tipo di osso.

9. Avvertenze

La pianificazione del trattamento e il posizionamento degli impianti dentali DentPross® richiedono una formazione dentale specializzata. Le caratteristiche del prodotto da sole non garantiscono un uso corretto. Si raccomanda agli utenti di seguire corsi di formazione teorici e pratici specializzati per acquisire le tecniche e i protocolli di lavoro appropriati per ogni prodotto, compresi i requisiti biomeccanici, radiografici e protesici associati al trattamento implantare. L’utente ha l’obbligo di conoscere ed essere informato sullo stato attuale di ogni prodotto e sulle sue possibili applicazioni.

Prima di utilizzare i prodotti DentPross® è necessario conoscere e avere familiarità con le procedure chirurgiche e protesiche corrispondenti. Il paziente deve soddisfare condizioni anatomiche e psicologiche sufficienti per sottoporsi al trattamento con impianto dentale. L’utente deve provvedere a una corretta pianificazione del trattamento, garantendo la sicurezza dello stesso con un margine di errore minimo e rispettando le strutture vitali orali e la salute generale del paziente.

La procedura di utilizzo delle frese, maschiatori e altri strumenti chirurgici necessari per il posizionamento degli impianti è specificato nei protocolli chirurgici per ogni tipo di impianto. Il posizionamento e la pianificazione dell’impianto deve essere adeguato alle condizioni individuali del paziente, al fine di garantire una corretta distribuzione delle forze. L’accoppiamento passivo deve essere realizzato nella struttura di riabilitazione protodontica, regolando l’occlusione ed evitando la comparsa di eccessive forze laterali. Un trattamento con una quantità insufficiente di impianti, una scelta inadeguata delle dimensioni o una posizione non appropriata per sostenere e trasmettere i carichi previsti può causare guasti meccanici nell’impianto, al moncone protesico, alle viti cliniche per sovraccarico o fatica e la perdita sostanziale di tessuto osseo circostante all’impianto.

Un osso alveolare qualitativamente e quantitativamente insufficiente, la comparsa di infezione, di patologie in generale e cambiamenti nelle abitudini del paziente, sono alcune potenziali cause di osteointegrazione e fallimento del trattamento. La scarsa qualità ossea o di tessuti molli può portare a risultati estetici scadenti. Una riabilitazione protesica inadeguata può portare al fallimento dell’intero trattamento riabilitativo.

Il riutilizzo di prodotti monouso comporta un possibile deterioramento delle loro caratteristiche. La geometria del prodotto potrebbe avere subito dei danni per un suo uso precedente o per un impiego improprio. Ciò provoca il rischio di insuccesso chirurgico o protesico e/o danni alla salute del paziente.

L’elettrochirurgia non è indicata a causa della conducibilità degli impianti dentali.

10. Effetti indesiderati o collaterali

Nell’implantologia di oggi ci possano essere vari effetti collaterali o indesiderati che sono documentati nella bibliografia scientifica specializzata e pubblicati in riviste o libri specializzati nel settore odontoiatrico.

I più importanti sono:

Disagio post-operatorio - Dolore locale - Infiammazione locale - Ematomi - Emorragie - Infezioni locali o sistemiche - Difficoltà a parlare - Perdita e/o fratture ossee - Perdita dell’impianto - Danni ai denti adiacenti - Fratture degli impianti e/o dei componenti protesici - Frattura da strumenti - Lesioni alle strutture anatomiche adiacenti (nervo alveolare inferiore o seno mascellare).

Biostar Laboratorios SLU aggiornerà, quando sarà necessario, questi effetti secondari sulla base delle informazioni ottenute attraverso studi clinici e informazioni post-vendita.

11. Informazioni sulla responsabilità, sulla sicurezza e sulla garanzia

Le istruzioni per l’uso e la manipolazione dei prodotti DentPross® si basano sulla bibliografia internazionale pubblicata, gli standard clinici attuali e l’esperienza clinica con i nostri prodotti, per cui devono essere intese come informazioni generali indicative. La manipolazione e l’uso dei prodotti DentPross® fuori dal controllo di Biostar Laboratorios SLU, è di esclusiva responsabilità dell’utente. Biostar Laboratorios SLU, le sue filiali/o i distributori ufficiali autorizzati declinano ogni responsabilità, espressa o implicita, totale o parziale, per eventuali danni o lesioni causati da un impiego improprio del prodotto o per qualsiasi altra circostanza non prevista nei suoi protocolli e nei manuali per un corretto utilizzo.

L’utente deve assicurarsi che il prodotto DentPross® impiegato sia adeguato alla procedura e alla sua destinazione. Né le presenti istruzioni per l’uso, né i protocolli di lavoro o la manipolazione dei prodotti esonerano l’utente da questo obbligo di utilizzo. L’uso, la manipolazione e l’applicazione clinica dei prodotti DentPross® deve essere effettuata da personale qualificato con le necessarie abilitazioni secondo la normativa vigente di ogni paese. L’uso, la manipolazione e/o l’applicazione, in modo totale o parziale, in una qualsiasi delle sue fasi di realizzazione dei prodotti DentPross® da parte di personale non qualificato o senza le qualifiche necessarie a tal fine, viene automaticamente annullato qualsiasi tipo di garanzia e può causare gravi danni alla salute del paziente.

I prodotti DentPross® fanno parte di un sistema proprio con caratteristiche e protocolli di lavoro che comprendono gli impianti dentali, abutment, componenti protesici e strumenti chirurgici o protesici. L’uso di prodotti DentPross® in combinazione

con elementi o componenti di altri produttori possono portare al fallimento del trattamento, danni ai tessuti, alle strutture ossee, risultati estetici inadeguati e gravi danni alla salute del paziente. Per questo motivo, devono essere utilizzati solo prodotti originali DentPross®.

Il medico responsabile del trattamento è l’unico che può assicurare l’uso e utilizzo di prodotti originali DentPross® secondo le istruzioni e dei corrispondenti protocolli chirurgici durante l’intero processo del trattamento implantare. L’uso di componenti, strumenti o qualsiasi altro prodotto DentPross® non originale, da solo o in combinazione con uno dei prodotti originali DentPross® darà luogo alla perdita totale della garanzia dei prodotti DentPross® originali. Vedere il **Programma Garanzia Biostar Laboratorios SLU**.

Avviso

Non tutti i prodotti DentPross® sono disponibili in tutti i paesi. Si prega di verificare la disponibilità.

DentPross®, Ntx®, Nti®, NetCam®, Simpro®, Jocker® e tutti i loro loghi sono marchi registrati di Biostar Laboratorios SLU.

Il marchio DentPross® è un marchio registrato, così come alcuni prodotti menzionati o non menzionati in questo documento. Biostar Laboratorios SLU si riserva di il diritto di modificare, cambiare, cancellare o perfezionare uno qualsiasi dei prodotti, prezzi o specifiche tecniche a cui si fa riferimento in questo documento o in qualsiasi altro documento o cataloghi senza alcun preavviso. Tutti i diritti riservati. È vietata la riproduzione o la pubblicazione totale o parziale di questa documentazione, su qualsiasi supporto o formato, senza la corrispondente autorizzazione scritta da parte di Biostar Laboratorios SLU.

12. Risonanza magnetica

Non è stata valutata la sicurezza e la compatibilità dei prodotti DentPross® in presenza di risonanza magnetica. Non si è stabilito il possibile surriscaldamento o spostamento in tali circostanze.

PT | INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO



Implantes dentários DentPross®

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Leia atentamente este prospecto antes de utilizar o produto.

Este documento contém informação básica para o uso dos sistemas de implantes dentários originais DentPross®, adiante “implantes dentários DentPross®” ou simplesmente “produtos DentPross®”. Esta documentação foi redigida como guia rápido de consulta para o médico responsável pelo tratamento, adiante “Utilizador”, e não fornece as indicações e especificações técnicas suficientes para o uso correto dos produtos DentPross®. Não é uma alternativa nem um substituto da formação especializada e da experiência clínica profissional.

Os produtos DentPross® devem ser utilizados realizando uma planificação adequada do tratamento e seguindo rigorosamente os protocolos cirúrgicos e/ou protésicos estabelecidos pela Biostar Laboratorios SLU. Leia atentamente os protocolos cirúrgicos e protésicos específicos de cada produto, e as instruções de utilização e manutenção antes de utilizar um produto DentPross®. Pode consultá-los na nossa web www.biostar-lab.com ou solicitá-los ao seu distribuidor oficial autorizado Biostar Laboratorios SLU.

1. Descrição do sistema

Os produtos DentPross® são compostos por implantes dentários, aditamentos ou componentes protéticos e instrumentos cirúrgicos e protésicos.

A Biostar Laboratorios SLU criou diversos sistemas de implantes dentários para realizar tratamentos odontológicos conforme a bibliografia científica existente e os standards clínicos atuais. A Biostar Laboratorios SLU desenvolve, fabrica e comercializa produtos implantológicos de última geração e uma ampla gama de soluções restauradoras para dar resposta às necessidades particulares de cada paciente.

2. Descrição dos produtos

Implantes dentários

Os implantes dentários DentPross® são fabricados em titânio grau 4 biocompatível, de acordo com as normas ASTM F67 e ISO 5832-2, com tratamento superficial Osseonova®. Os implantes dentários DentPross® são fabricados em diferentes diâmetros, longitudes, formas e conexões dependendo da sua finalidade prevista.

3. Indicações de uso

Antes de realizar um tratamento com produtos DentPross® é imprescindível avaliar previamente o paciente mediante um diagnóstico clínico, imagenológico e estudo de modelos, assim como determinar as possíveis contraindicações para o referido tratamento. Um correto tratamento com implantes dentários deve partir de um diagnóstico, um plano de tratamento e uma conceção da reabilitação protética que cumpra as necessidades e as expectativas do paciente.

Implantes

Os implantes dentários DentPross® são indicados tanto para a reabilitação na mandíbula como no maxilar, e são destinados a recuperar a função de mastigação, além de proporcionar uma melhoria na oclusão e distribuição das cargas oclusais, a fonação,

a estética, a estabilidade protésica e a manutenção do processo alveolar, além de um efeito psicológico positivo. São administrados com diferentes designs e em diversas longitudes e diâmetros para que possam ser adaptados aos diferentes casos clínicos.

Os implantes dentários DentPross® são produtos de uma só utilização.

Importante

Consulte pormenorizadamente as indicações clínicas de cada modelo de implante nos catálogos e protocolos cirúrgicos correspondentes antes de planificar uma cirurgia. Não utilizar os implantes dentários DentPross® em posições dentárias ou situações que não sejam descritas como indicações nos seus catálogos ou protocolos cirúrgicos.

4. Contraindicações

É necessário efetuar um exame pré-operatório médico do paciente e determinar se existem contraindicações absolutas e/ou relativas ou fatores de risco para o tratamento com implantes dentários. O utilizador é responsável por avaliar os benefícios e riscos potenciais do tratamento implantológico e de tomar as decisões pertinentes segundo o caso. Os produtos DentPross® não devem ser usados em pacientes que careçam das condições médicas mínimas para realizar um tratamento e reabilitação próstética com implantes dentários.

Contraindicações relativas

Idade do paciente – Doença sistémica não controlada – Má higiene oral – Infecção local ativa – Gravidez – Terapia com bifosfonatos – Síndrome de Sjogren – Doença endócrina não controlada – Radiação da cabeça e pescoço – Alergia ao aço inox. – Stress – Fatores psíquicos – Próteses valvulares – Doença periodontal não controlada – Tabagismo – Alcoolismo – Toxicodependência – Vícios em geral.

Contraindicações absolutas

O fabricante NÃO recomenda o tratamento implantológico nos seguintes casos: Doenças ou transtornos cardiovasculares – Hemofilia – Cirrose hepática – Patologias terminais – Epilepsia – Neoplasias tratadas com quimioterapia – Discrasias sanguíneas – Cancro – Diabetes não controlada – Periodontite não tratada – Doenças infecciosas – Leucemia – Alterações do sistema imunológico – Tratamento com imunossupressores – Alergia ao titânio – Tratamentos com radioterapia ativos – Tratamentos com corticoides indefinidos – Tratamentos com anticoagulantes – Transtornos musculares involuntários – Transtornos hepáticos graves – Transtornos endócrinos – Transtornos psiquiátricos e/ou psicológicos.

A Biostar Laboratorios SLU atualizará, quando for necessário, estas contraindicações com base na informação obtida mediante estudos clínicos e informação pós-venda.

5. Armazenamento

Os produtos DentPross® devem ser armazenados na sua embalagem original a uma temperatura entre -10 e 55°C, em local seco, limpo, protegido da luz solar e das condições adversas.

6. Embalagem e estado de fornecimento

Os implantes dentários DentPross® são fornecidos numa caixa de cartão com rótulo identificativo do produto, que faz a função de selagem de segurança contra a manipulação.

A referida embalagem contém:

- Este prospeto explicativo do produto.

- Blister plástico termosselado com rótulos removíveis na parte posterior, que indicam o fabricante, a referência completa do produto e o número do lote. No interior do mesmo, o suporte porta-implantes onde vai alojado o implante com o seu mount e parafuso clínico, e o parafuso de fecho.

Os rótulos removíveis servem para o controlo da rastreabilidade do implante, colando uma etiqueta no documento de implantação do paciente e os sobranes para o registo da clínica.

A Biostar Laboratorios SLU garante que todos os seus produtos seguem um processo exaustivo de fabricação, controlo e limpeza antes de serem embalados. Antes de utilizar produtos DentPross® deve controlar a correta integridade da embalagem e assegurar-se de que não está danificada. Se apresentar algum defeito ou dano não deve ser utilizado e a Biostar Laboratorios SLU ou o distribuidor oficial autorizado deve ser notificado.

7. Limpeza e esterilização

Os implantes dentários DentPross® são fornecidos esterilizados mediante irradiação por Raios Beta a 25 kGy. No caso de a embalagem estéril estar alterada, manipulada, danificada ou partida, a esterilidade não estará garantida e o produto não deve ser usado. Não use o produto após a data de caducidade indicada na embalagem.

A reesterilização dos implantes dentários DentPross® NÃO está autorizada.

Importante

O blister de plástico que contém o suporte com o implante NÃO é estéril na sua parte exterior, apenas o interior do frasco é estéril; não colocar o frasco no campo cirúrgico estéril. NÃO deve ser aberto até ao momento antes da colocação do implante.

8. Precauções

Cirurgia e Instrumentos

Os protocolos cirúrgicos descrevem de forma detalhada as precauções e fatores importantes a ter em conta durante o processo cirúrgico de colocação dos implantes dentários. Previamente à intervenção, é imprescindível ter consultado o protocolo cirúrgico do produto, da mesma forma que todas as indicações sobre a sua utilização correta indicadas nos catálogos dos produtos DentPross®.

Deve-se prestar especial atenção e tomar as medidas necessárias para evitar que os instrumentos, devido ao seu reduzido tamanho, possam ser deglutidos ou broncoaspirados pelo paciente. Todos os instrumentos DentPross® de uso manual incorporam elementos retentivos entre si ou para uso com fio ou seda dentária, para evitar a ingestão accidental.

É importante reduzir o tempo cirúrgico e os danos sobre a zona recetora dos implantes, prestando especial atenção ao trauma ósseo e à assepsia do campo cirúrgico. A preparação correta do leito cirúrgico é um fator fundamental no sucesso do tratamento. Este processo exige que o protocolo cirúrgico de brocagem estabelecido pelo fabricante para cada tipo de implante e o uso correto das brocas cirúrgicas, tanto no número de usos como nas velocidades de trabalho, deve ser seguido rigorosamente. As brocas e tarraças cirúrgicas devem ser usadas com abundante irrigação de forma constante para evitar o sobreaquecimento ósseo.

Preste especial atenção para não exercer força ou torques excessivos durante a inserção do implante. É importante controlar o torque de inserção do implante, tanto na inserção com contra ângulo como na inserção com catraca.

Atenção

Quando utilizar instrumentos cirúrgicos com um número de usos limitado, não deve ultrapassar o referido número, já que colocaria em perigo o processo de osteointegração e, portanto, o tratamento.

O torque máximo de inserção dos implantes dentários é de 50 Ncm. Ultrapassar o torque máximo de inserção indicado para os implantes pode produzir graves danos no implante dentário, na sua conexão, no Mount e no parafuso clínico incluído. Consulte as considerações sobre remoção específica do suporte, dependendo do tipo de conexão do implante e do tipo de osso, no protocolo cirúrgico. Consulte as considerações sobre remoção específica do suporte, dependendo do tipo de conexão do implante e do tipo de osso, no protocolo cirúrgico.

9. Advertências

A planificação do tratamento e a colocação de implantes dentários DentPross® requerem uma formação odontológica específica. As especificações do produto por si só não garantem a boa utilização do mesmo. Recomenda-se aos utilizadores que façam cursos de formação especializada teórica/prática para conhecer as técnicas e protocolos de trabalho adequados a cada produto, incluindo requisitos biomecânicos, radiográficos e próstéticos associados ao tratamento implantológico. É obrigação do utilizador conhecer e informar-se do estado atual da técnica para cada produto e das suas possíveis aplicações.

Antes de usar produtos DentPross® é necessário conhecer e estar familiarizado com os procedimentos cirúrgicos e próstéticos correspondentes. O paciente deve reunir condições anatómicas e psicológicas suficientes para submeter-se ao tratamento com implantes dentários. O utilizador deve velar por uma correta planificação do tratamento, garantindo a segurança do mesmo com uma margem mínima de erro e respeitando as estruturas vitais orais e a saúde geral do paciente.

O procedimento de uso de brocas cirúrgicas, tarraças e outros instrumentos cirúrgicos necessários para a colocação dos implantes é especificado nos protocolos cirúrgicos correspondentes a cada tipo de implante. A colocação do implante e a planificação próstética devem ser adaptados às condições individuais do paciente, em especial, para uma correta distribuição de forças. Deve-se conseguir o ajuste passivo na estrutura de reabilitação próstética, o ajuste da oclusão e evitar o aparecimento de forças laterais excessivas. Um tratamento com uma quantidade insuficiente de implantes, uma escolha inadequada do tamanho ou uma posição inapropriada para suportar e transmitir as cargas previstas, podem provocar o fracasso mecânico do implante, do pilar ou aditamento protético, dos parafusos clínicos por sobrecarga ou fadiga e a perda substancial de osso circundante ao implante.

Um osso alveolar qualitativa e quantitativamente insuficiente, o aparecimento de infeção ou de doenças em geral e mudanças nos hábitos do paciente, são algumas causas potenciais do fracasso da osteointegração e do tratamento. A falta de tecido ósseo ou mole pode dar lugar a um resultado estético deficiente. Uma reabilitação próstética inadequada pode provocar o fracasso de todo o tratamento reabilitador.

A reutilização de produtos de um só uso pode originar uma possível deterioração das suas características. A geometria do produto pode ter sofrido danos pela sua utilização anterior ou por uma utilização inadequada. Isto implica risco de fracasso cirúrgico ou próstético e/ou danos para a saúde do paciente.

A eletrocirurgia não é indicada devido à condutividade dos implantes dentários.

10. Efeitos adversos ou secundários

Na implantologia atual podem apresentar-se diversos efeitos adversos ou não desejados que estão documentados na bibliografia científica especializada e publicados nas revistas ou livros especializados do setor odontológico.

Não obstante, os mais relevantes são:

Mal-estar pós-operatório – Dor local – Inflamação local – Hematomas – Hemorragias – Infecções locais ou sistémicas – Dificuldade ao falar – Perdas e/ou fraturas ósseas – Perda do implante – Danos em dentes adjacentes – Fraturas dos implantes e/ou componentes próstéticos – Fratura dos instrumentos – Lesão em estruturas anatómicas adjacentes (nervo alveolar inferior ou seio maxilar).

Biostar Laboratorios SLU atualizará, quando for necessário, estes efeitos secundários com base na informação obtida mediante estudos clínicos e informação pós-venda.

11. Informação sobre responsabilidade, segurança e garantia

As indicações de uso e manipulação dos produtos DentPross® baseiam-se na bibliografia internacional publicada, nos standards clínicos atuais e na nossa experiência clínica com os nossos produtos, pelo que devem ser entendidas como informação geral indicativa.

APERTURA DEL ENVASE Y MANIPULACIÓN
 OPENING OF THE PACKAGE AND HANDLING
 ÖFFNEN DER VERPACKUNG UND HANDHABUNG
 OUVERTURE DE L'EMBALLAGE ET MANIPULATION
 APERTURA DELLA CONFEZIONE E MANIPOLAZIONE
 ABERTURA DA EMBALAGEM E MANIPULAÇÃO

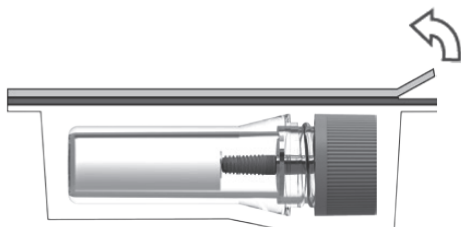
1 Abrir caja de cartón por la solapa y extraer blíster.



- EN Open cardboard box by the flap and remove blister.
- DE Die Kartonsklappe entfernen und den Implantat Blister entnehmen.
- FR Ouvrir la boîte en carton pour le rabat et extraire le blistère.
- IT Aprire la scatola di cartone vicino allo sportellino e rimuovere il blister.
- PT Abrir a caixa pelo extremidade e extrair o blíster.



2 Retirar con cuidado el precinto del blíster del implante.



- EN Carefully remove the attached seal that seals the blister.
- DE Die Verschluss, die das Blister versiegelt, vorsichtig entfernen.
- FR Retirer précautionneusement le sceau qui colle du blistère.
- IT Rimuovere con cautela il sigillo allegato che sigilla il blister.
- PT Retirar com cuidado o adesivo que sela o blíster.



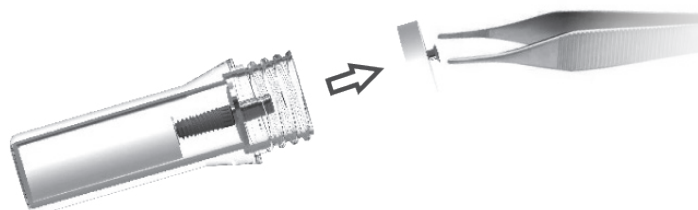
3 Retirar el tapón girándolo en sentido contrario agujas del reloj.



- EN Remove the cap by turning it counter clockwise.
- DE Die Kappe abnehmen und nach links (gegen den Uhrzeigersinn) herausdrehen.
- FR Retirer le bouchon en tournant dans le sens inverse des aiguilles d'une montre.
- IT Retirar el tapón girándolo en sentido contrario agujas del reloj.
- PT Retirar a tampa girando no sentido contrario ao ponteiro do relógio.



4 Inclinar hacia arriba levemente el blíster evitando el deslizamiento del implante, extraer el disco de soporte del tornillo de cierre con una pinza.

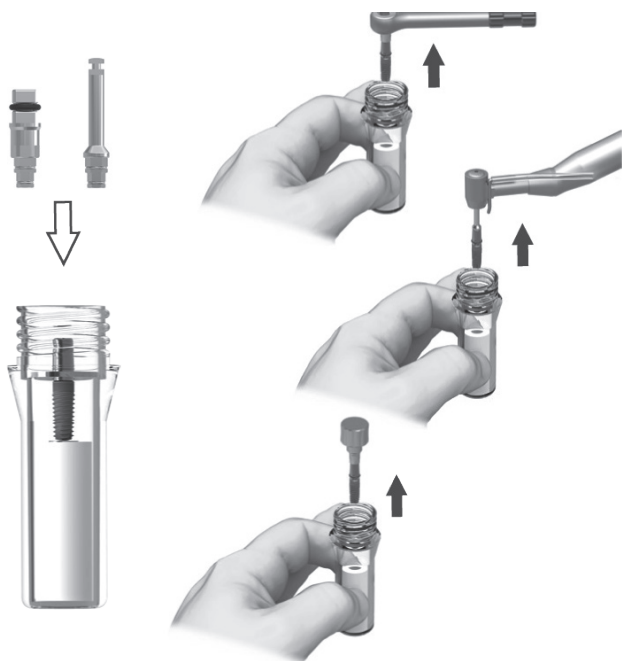


- EN Tilt the blister slightly upwards, avoiding the sliding of the implant, remove the support disc from the screw with a clamp.
- DE Der Implantat Blister leicht nach oben neigen um das Gleiten des Implantats zu vermeiden. Entfernen Sie die Stützscheibe von der Feststellschraube mit einer Klammer.
- FR Incliner légèrement le blistère vers le haut évitant le glissement de l'implant, extraire le disque de support de la vis de fermeture avec une pince.
- IT Inclinare leggermente il blister verso l'alto, evitando lo scivolamento dell'impianto, rimuovere il disco di supporto dalla vite con un morsetto.
- PT Inclinar ligeiramente para cima a embalagem de modo a evitar que o implante caía. Retirar o suporte do parafuso de cobertura com uma pinça.



5 Sujetar manualmente el vial e insertar en portaimplante el adaptador para contra-ángulo o carraca. Asegurar fijación del adaptador y extraer del vial el implante en sentido vertical

Con carraca / With ratchet
Con contra-ángulo / With contra-angle
Con adaptador manual / With manual adapter



EN Manually hold the vial and insert the contra-angle or ratchet adapter into the implant holder. Ensure fixation of the adapter and remove the implant from the vial in the vertical direction.

DE Mit einer Hand die Durchstechflasche fest halten und der Adapter auf den Implantatträger für Gewindeschneider oder Winkelstück einsetzen. Der Adapter sicher befestigen und das Implant in vertikaler Richtung aufnehmen.

FR Prendre d'une main la fiole et insérer dans le porte-implant l'adaptateur pour contre-angle ou clé à cliquet. Garantir la fixation de l'adaptateur et extraire l'implant de la fiole dans le sens vertical.

IT Tenere manualmente la fiala e inserire il contrangolo o l'adattatore del cricchetto nel portaimpanti. Fissare saldamente l'adattatore e rimuovere l'impianto verticalmente dalla fiala.

PT Segurar a embalagem à mão e inserir no montador o adaptador para contra-ângulo ou de catraca. Certificar-se que o implante está seguro e retire-o da embalagem no sentido vertical.



6 Recuerde retirar las etiquetas identificativas del implante para pegarlas en el Documento de Implantación y en la ficha historial del paciente a fin de documentar la trazabilidad de la referencia y lote del implante.



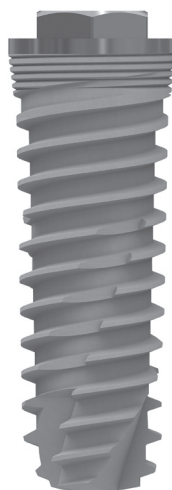
EN Remember to remove the identification labels from the implant to stick them on the Implantation Document and on the patient history sheet in order to document the traceability of the reference and batch of the implant.

DE Beachten Sie, das Implantat Kennzeichnungsetikett zu entfernen, um es auf die Patientengeschichte sowie auf den Implantatausweis zu kleben und dadurch die Rückverfolgbarkeit behalten.

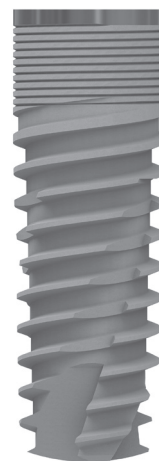
FR N'oubliez pas de retirer les étiquettes d'identification de l'implant pour les coller sur le Document d'Implantation et sur la fiche historique du patient afin de documenter la traçabilité de la référence et du lot de l'implant.

IT Ricordarsi di rimuovere le etichette identificative dell'impianto per attaccarle al passaporto implantare e alla cartella clinica del paziente in modo da poter individuare tracciabilità, riferimento e lotto dell'impianto.

PT Lembre-se de remover as etiquetas para o controlo da rastreabilidade do implante colando uma etiqueta no Documento de Implantação paciente e para o registo da clínica.



Ntx®



Ntr®



Más información
More Information
Weitere Informationen
Pour plus d'informations
Maggiori informazioni
Mais informação

info@dentpross.com - www.dentpross.com

DentPross®
Implants

