

# Einteilige Implantatsysteme

DEUTSCH

DE

Gebrauchsanweisung - Bitte sorgfältig lesen

## Einteilige Implantatsysteme

### I. Allgemeine Hinweise für Implantate

Die Kenntnis der einschlägigen Fachliteratur ist Voraussetzung für die Durchführung von Implantologischen Behandlungen. Chirurgische Erfahrungen und Erfahrungen in der Beurteilung des normalen und pathologischen Behandlungsverlaufs sind zwingend erforderlich. Die prothetische Planung muss vor der Implantation durchgeführt werden – auch wenn die chirurgische Situation später eine Änderung der Planung erforderlich machen kann. Diese Gebrauchsinformation reicht zur sofortigen Anwendung des Implantatsystems alleine nicht aus. Lassen Sie sich durch einen erfahrenen Implantologen in das von Ihnen ausgewählte System einweisen. Kurse und Trainings zum Implantatsystem werden durch die SIMPLADENT GmbH regelmäßig angeboten.

### II. Beschreibung

Einteilige Implantatsysteme sind Systeme für enossale zahnärztliche Implantationen. Die Systeme bestehen aus Implantaten, Knochendehnschrauben, Abdruckpfeilen sowie einer Ratsche, einer Torque-Wrench und Drills. Das Implantatsystem ist konzipiert für einzeitige Implantationsverfahren.

### III. Wesentliche Bestandteile

Alle Implantate werden aus legiertem Titan oder Reintitan (Ti6Al4V, ASTM F 136-13, ISO 5832-3) hergestellt.

Analoge: Ti6Al4V; Aluminium

Abdruckutilities: Ti6Al4V, Grade 4, ASTM F 136-13, ISO 5832-3

Ratsche, Drehmomentratsche: Chirurgischer Stahl

### IV. Anwendungsgebiete (Indikationen)

Implantatsystem für enossale Implantationen im Kieferbereich.

### V. Gegenanzeigen (Kontraindikationen)

#### Uneingeschränkt

- Patienten, deren systemische Erkrankung eine Implantation nicht zulässt (zum detaillierten Verständnis dieser umfangreichen Gegenanzeigen wird auf Studien und die einschlägige Literatur verwiesen).
- Allergien gegen Komponenten des Implantatsystems
- Einzelzahnimplantationen mit Implantaten, die (zumindest teilweise) ein konisches Gewinde aufweisen, das für eine laterale Kompression des Knochens entlang der enossalen Implantatachse ausgelegt ist, sofern der Nenndurchmesser des Implantats weniger als 3,8 mm beträgt.

#### Eingeschränkt

- Diabetes, Schwangerschaft
- Beschwerden des Kiefergelenks (andererseits können zahlreiche Kiefergelenksbeschwerden mit einer Implantatherapie behandelt werden, da die Unterleiterposition bei feststehender Versorgung stabilisiert wird)
- Wurzelreste, im Kiefer verblebene Entzündungsherde
- Bei Jugendlichen und Kindern mit einem nicht voll entwickelten Kiefer

Geringes Knochenangebot: Sofern ein Knochenaufbau notwendig wäre, und/oder bei drohender, unmittelbarer Nähe von gefährdeten Strukturen (Nerv) ist zu prüfen, ob nicht z.B. ein corticobasales Implantat risikoarmer anzuwenden ist als ein 2-teiliges Implantat. Zur Vermeidung des Auftretens von Perimplantitis ist (sofern die Möglichkeit besteht) einem Implantat mit polierter/maschinierter Implantatoberfläche bzw. einem einteiligen Implantat der Vorzug zu geben.

### VI. Diagnostik / Aufklärung

Die Diagnostik setzt sich zusammen aus der Anamnese, der klinischen Untersuchung, der Röntgenuntersuchung mittels Kleinbild-Röntgen und Orthopantomogramm sowie ggfl. CBCT-Untersuchung. Es wird empfohlen, ein medizinisches Check-Up durch einen versierten Allgemeinmediziner durchführen zu lassen. Implantationsstellen Wahlengriffe dar, über die gegenüber dem Patienten eine umfangreiche Aufklärung nötig ist.

Behandlungsalternativen und Folgen der Implantationen müssen aufgezeigt werden. Insbesondere ist auf die Wichtigkeit der Mundhygiene und die Kosten einer Nachbehandlung hinzuweisen. Über Art und Umfang der Aufklärung wird auf die einschlägige, sich jedoch ständig ändernde Rechtsprechung verwiesen.

### VII. Nebenwirkungen

#### Vorübergehende Beschwerden

- Schmerzen, Schwellung, Sprechschwierigkeiten und Entzündungen der Gingiva.

#### Länger anhaltende Beschwerden

- Auch bei einem ordnungsgemäßen chirurgischen und prothetischen Vorgehen ist, wie auch bei allen anderen zahnärztlichen Implantaten, mit horizontaler und vertikalem Knochenabbau zu rechnen. Art und Umfang des Knochenverlusts sind nicht vorhersehbar.
- Kommen Implantate in der Nähe von besonderen Strukturen zu liegen (Nerven, Kieferhöhle, Nachbarzähne u.a.) kann es zu einer reversiblen oder irreversiblen Beeinträchtigung dieser Strukturen kommen.
- Zum Schutz vor Infektionen wird eine Antibiotikaphylaxe und/oder orale Desinfektion empfohlen.
- Chronische Schmerzen in Verbindung mit Dentalimplantaten wurden beschrieben.

- Kommt es nicht zur Osseointegration ist mit der Exfoliation des Implantats zu rechnen.

### VIII. Anwendung

Für die Anwendung wird auf die jeweilige Systemanwendung verwiesen. Basale Implantate dürfen nur von Fachpersonen bedient werden, die über eine gültige Herstellerautorisation verfügen. Unter „Bedienung“ werden folgende Tätigkeiten verstanden: Beratung von Patienten, Aufstellung von Behandlungsplänen, Einsetzen von Implantaten, prothetische Versorgung von Implantaten, Nachbehandlungen (auch über Jahre hinweg).

### IX. Wechselwirkungen

In der Literatur wurden Wechselwirkungen zwischen Titanoberflächen und fluoridhaltigen Mundpflege-präparaten beschrieben. Hierauf ist der Patient hinzuweisen. Aufgrund der unterschiedlichen Rigidität von crestalen, basalen Implantaten und natürlichen Zähnen ist bei kombinierten Arbeiten mit einer stark unterschiedlichen Beeinflussung der Statik zu rechnen. Umfangreiche Implantat-Prothetik-Systeme mit crestalen Implantaten können die Flexion und Beweglichkeit der Schädelknochen gegeneinander einschränken. In diesem Zusammenhang wurden Schmerzzustände beschrieben.

### X. Hinweise

- Nach der Implantation soll die Art des verwendeten Implantats und die Chargennummer in der Patientenkarte festgehalten werden.
- Implantate dürfen nur innerhalb der Periode der Halbarkeit verwendet werden.
- Implantate müssen trocken und verschlossen gelagert werden. Der Verschluss ist erst unmittelbar vor dem Einbringen zu öffnen. Jeglicher Berührungen mit Fremdstoffen ist vor der Insertion des Implantats zu vermeiden. Der enossale Teil des Implantats darf nicht mit der Hand berührt werden.
- Bei versehentlichem Verschlucken von Implantaten, Abutments oder Zubehör ist der Verbleib des Gegenstands sicherzustellen (Röntgen, u.a.) und die erforderlichen medizinischen Massnahmen vorzunehmen.
- Die Einheilung des Implantats muss regelmäßig (z.B. röntgenologisch) kontrolliert werden.
- Zur Vermeidung von Knochenverlusten müssen nicht osseointegrierte oder infizierte Implantate rechtzeitig entfernt werden. Den Zeitpunkt der Entfernung bestimmt der Zahnarzt.
- Die polierten Abutmentköpfe der Implantate sollen vor der Zementierung mit Diamantfräsern aufgerauft werden.
- Bei der Behandlung von Patienten mit bekannter Parodontitis-Anamnese sollte auf glatte Implantate zurück gegriffen werden, und es sollte eine antibiotische (Begleit-) Behandlung erwogen werden.

### XI. Lagerung / Haltbarkeit

Die Haltbarkeit beträgt 5 Jahre ab Sterilisation. Gut verschlossen und trocken lagern. Nur originalverpackte Implantate mit der Aufschrift «sterile» sind steril. Sofern Implantate durch den Endverbraucher sterilisiert werden, wird hierfür unabhängig von der Sterilisationsmethode die Verantwortung abgelehnt. Sterilprodukte tragen das Zeichen STERILE. Das Verfallsdatum ist mit dem Sanduhrsymbol angegeben. Die Angabe LOT bezeichnet die Chargennummer. Implantate dürfen nur einmal verwendet werden.

SIMPLADENT GmbH behält sich vor, das Design der Produkte und Bauteile oder deren Verpackung zu ändern, Anwendungshinweise anzupassen sowie Preise oder Lieferbedingungen neu zu vereinbaren. Die Haftung beschränkt sich auf den Ersatz des fehlerhaften Produkts. Weitergehende Ansprüche jeglicher Art sind ausgeschlossen.

Die anwendungstechnische Beratung über unsere Produkte erfolgt mündlich, schriftlich, mittels elektronischer Medien, oder durch Demonstration. Sie entbindet den Benutzer nicht von der Pflicht der persönlichen Prüfung des Produkts auf dessen Eignung für die vorgesehenen Zwecke, Indikationen und Verfahren. Die Anwendung dieses Produkts erfolgt außerhalb der Kontrolle von SIMPLADENT GmbH und untersteht der Verantwortung des Benutzers. Gewähr für die einwandfreie Qualität unserer Implantatsysteme wird im Rahmen der Verkaufs- und Lieferbedingungen gegeben.

**Für Kinder unzugänglich aufzubewahren. Nur zur Anwendung durch den Zahnarzt oder Chirurgen.**

996-1TEILIG-03

Letzte Überarbeitung 2021-07

Bei erneuter Aufbereitung von resterilisierbaren rotierenden Instrumenten sind die Vorgaben der RKI-Richtlinie und der Norm EN ISO 17664 einzuhalten. **Hinweise betreffend unsere Instrumente finden Sie auf dem Merkblatt, welches den Instrumenten beigelegt ist. Dieses Merkblatt kann auf der Seite [www.simpladent-implants.com](http://www.simpladent-implants.com) eingesehen werden.**

*Es ist notwendig, dass Sie vor der Verwendung eines Implantatsystems auch den Systemanwendungsprospekt (SAP) zu dem von Ihnen angewendeten Implantatsystem sorgfältig durchlesen. Dieser Prospekt enthält wichtige Detailinformationen über die Handhabung der Komponenten des Systems.*

**BECES® Implantate dürfen nur an autorisierte Behandler verkauft oder durch diese verwendet werden.**

# Single part implant systems

ENGLISH

EN

Instructions for Use - Please read carefully

## Single part implant systems

### I. General instructions for dental implants

Familiarity with the relevant scientific and technical literature is a prerequisite for any implantological treatment. Any dentist undertaking such treatment must be familiar with the surgical procedure and experienced in evaluating normal and pathological treatment outcomes. Prosthetic treatment planning must precede implantation – even though the surgical situation and outcome may necessitate subsequent adaptations to the treatment plan. The descriptions given in these Instructions for Use by themselves are insufficient to allow immediate use of the dental implant system. Have an experienced implantological surgeon give you an introduction to the system you selected. Seminars and trainings related to the implant system are offered by SIMPLADENT GmbH on a regular basis.

### II. Description

Single piece implant systems are systems for enossal dental implantation. They consist of the implants themselves, boneexpanding screws, impression abutments, a ratchet, a torque wrench and drills. Single implant systems are designed for a single-step dental implant approach.

### III. Main components

All implants are made of titanium alloy (Ti6Al4V, ASTM F 136-13, ISO 5832-3) or pure titanium. Analogues: Ti6Al4V, Aluminium  
Impression utilities: Ti6Al4V, Grade 4, ASTM F 136-13, ISO 5832-3

Ratchet, torque wrench: Stainless surgical steel

### IV. Indications

Endosseous jaw-implant system.

### V. Contraindications

#### Absolute

- Patients whose systemic disease does not permit implantation (for a detailed understanding of this extensive contraindication, reference is made to studies and the relevant literature).
- Allergies to implant system components
- Single tooth implantations with implants that (at least partially) have a conical thread that is designed for lateral compression of bone along the enossal implant axis, provided that the nominal diameter of the implant is less than 3.8 mm.

#### Relative

- Diabetes, pregnancy
- Discomfort in the temporomandibular joint (although numerous temporomandibular joint complaints can be treated with implant therapy as the lower jaw position is stabilised with a fixed restoration)
- Root remains, centres of inflammation remaining in the jaw
- In children and young people who do not yet have a fully developed jaw

**Little bone availability:** If bone augmentation is necessary, and/or if there is a threat of immediate proximity to sensitive structures (nerves), it should be checked whether, for example, a corticobasal implant plant is less risky to use than a two-part implant. To avoid the occurrence of periimplantitis, an implant with a polished/machined implant surface or a one-piece implant should be given preference, if this possibility exists.

### VI. Diagnosis and patient information

Diagnosis consists of the patient's medical history, clinical examination and radiological examination using conventional dental radiographs and orthopantomographs and, if necessary, CBCT scans. It is recommended to have an experienced general practitioner perform a complete medical check-up. Implant procedures are elective procedures requiring comprehensive patient education.

The patient must be familiarized with treatment alternatives and informed of possible consequences of the implant treatment. In particular, the patient must be informed of the importance of meticulous oral hygiene and of the cost of post-treatment.

Please consult the pertinent but constantly changing laws, regulations and court decisions regarding the manner and extent of patient education required.

### VII. Adverse effects

#### Transient complaints

Pain, swellings, difficulties while speaking, gingival inflammation.

#### More persistent complaints

- As with all other dental implants, a loss of bone substance in the horizontal and vertical dimension may occur even with a completely appropriate surgical and prosthetic procedure. The nature and extent of the bone loss can not be predicted.
- If implants end up being located in the vicinity of certain special structures (nerves, maxillary sinus, adjacent teeth etc.), this may result in reversible or irreversible adverse effects on these structures.
- To prevent infection, antibiotic preventive and/or local disinfection measures are recommended.
- Chronic pain has been reported in connection with dental implants.
- In the event that osseointegration is unsuccessful, exfoliation (loss) of the implant may occur.

### VIII. Application

See system application brochure. Basal implants may only be handled and used by dentists/surgeons with valid authorisation issued by the manufacturer. This restriction includes all advices for patients, creating treatment plans, placement of implants, prosthetic treatments on implants, postoperative care (throughout the following years).

### IX. Interactions

There have been reports in the literature of interactions between titanium surfaces and oral care products containing fluoride. The patient must be informed of this. Because crestal implants, basal implants and natural teeth have different degrees of rigidity, restorations supported by any combination of several of these may have very different effects on the static balance of the system. Extensive implant/restoration systems with crestal implants may reduce the relative flexion and mobility of the cranial bones. There have been reports of pain in this context.

### X. Notes

- Following implantation, enter the type of implant used and its batch number in the patient documentation.
- Do not use implants beyond the expiration date given on the package.
- Store all implants in their closed packages in a dry place. Do not open the package until immediately prior to inserting the implant.
- Avoid all contact with extraneous substances before and during the insertion of the implant. Never touch the enossal part of the implant with your hand.
- If implants, abutments or accessories are swallowed accidentally, locate the affected object by appropriate means (e.g. a radiograph) and immediately take the requisite medical measures.
- The healing of the implant must be followed at regular intervals, e.g. by radiological means. To avoid bone loss, non-osseointegrated or infected implants must be removed in good time. The time of implant removal will be determined by the dentist.
- The polished abutment heads must be roughened prior to the cementation of the prosthetic workpieces.
- In patients whose history shows periodontal diseases, smooth implants should be evaluated as an alternative to implants. A strict antibiotic regimen should also be evaluated.

### XI. Storage / Shelf life

The shelf life is 5 years from the date of sterilization. Store in a cool and dry place. Only implants in their original closed package and labelled "sterile" can be considered sterile. The manufacturer will not be liable for implants re-sterilized by the implantologist or third parties, regardless of the method used for sterilization. Sterile products are marked with the STERILE symbol. The expiration date is marked with the hourglass symbol. The LOT symbol indicates the batch or lot number. Implants are strictly intended for single use only.

SIMPLADENT GmbH reserves the right to change the design of its products and components or their packaging, to edit instructions or application notes or to re-negotiate prices or terms of delivery. Liability is limited to the replacement of the defective product. Any other remedy beyond replacement is excluded. Applications of our products may be described orally, in writing, through electronic media or by way of practical demonstrations. The user has the duty to personally determine whether or not any product is suitable for a particular purpose, indication or procedure. The application of this product is beyond the control of SIMPLADENT GmbH and is therefore subject to the user's own responsibility. We warrant the quality of our implant systems within the framework of our Terms and Conditions for Sales and Deliveries.

996-1TEILIG-03

Revision Issued 2021-07

**In case that implants would be reprocessed (cleaned, resterilized) infections could occur, because no validated procedures for reprocessing are available.**

When processing re-sterilizable medical devices, the rules of the RKI-Guideline and the European standard EN ISO 17664 are relevant and must be obeyed. Guidelines regarding the processing of our instruments are available in the brochure accompanying our instruments. At the same time these guidelines are displayed on the website [www.simpladent-implants.com](http://www.simpladent-implants.com).

Keep this and all medicines out of the reach of children. To be used by dentists or surgeons only.

*It is necessary that you carefully read the system application prospectus (SAP) for the implant system which you are planning to use. This prospectus contains important information about the application of the systems components.*

**BECES® implants are only for sale or use to the authorized treatment provider.**

# Sistema de implantes de una pieza

## ESPAÑOL

## ES

Instrucciones de uso - Por favor leáñse atentamente

### Sistema de implantes de una pieza

#### I. Indicaciones generales sobre implantes

Estar familiarizado con la literatura específica correspondiente es un requisito necesario para la realización de tratamientos implantológicos. Son indispensables la experiencia quirúrgica y la experiencia en la evaluación de la evolución normal y patológica del tratamiento. Antes de la implantación debe efectuarse una planificación protésica - incluso cuando la situación quirúrgica posterior pueda provocar un cambio en dicha planificación. Estas instrucciones de uso no son en sí mismas suficientes para la aplicación inmediata del sistema de implantes. Hágase instruir por un cirujano experimentado sobre el sistema elegido por usted. SIMPLADENT GmbH ofrece con regularidad cursos y prácticas clínicas sobre el sistema de implantología.

#### II. Descripción

Los sistemas de implante monofásicos son sistemas para implantaciones dentales intraósreas. El sistema consta de implantes, expansores de hueso, tornas de impresión, un carraca, una carraca dinamométrica manual y fresas. El sistema de implantes está concebido como un proceso de implantación en un solo paso.

#### III. Componentes principales

Todos los implantes se realizan en titanio aleación o titanio puro (Ti6Al4V, ASTM F 136).

Análogos y tomas de impresión: Ti6Al4V, Grado 5, ASTM F 136

Carraca y carraca de torque manuales: acero quirúrgico.

#### IV. Ámbitos de aplicación (indicación)

Sistema de implantes endoóseos maxilares

#### V. Contraindicaciones

##### Absolute

- Pacientes cuya enfermedad sistémica impide la colocación de un implante (para conocer al detalle esta amplia contraindicación, consulte los estudios y la bibliografía pertinentes).
- Alergias a los componentes del sistema del implante.
- Implantes dentales unitarios que presentan (al menos parcialmente) una rosca cónica diseñada para la compresión lateral del hueso a lo largo del eje del implante enosal, siempre y cuando el diámetro nominal del implante sea inferior a 3,8 mm.

##### Relativo

- Diabetes, embarazo
- Trastornos de la articulación temporomandibular (aunque muchos de estos trastornos pueden tratarse colocando una prótesis dental, dado que la posición del maxilar inferior se estabiliza realizando una osteosíntesis)
- Restos radiculares, focos inflamatorios en la mandíbula
- Ninos y adolescentes con desarrollo incompleto de la mandíbula

Estructura ósea insuficiente: en caso de que fuera necesaria una reconstrucción ósea y/o si hubiera riesgo de proximidad inmediata a estructuras vulnerables (nervio), habría que comprobar si, por ejemplo, la colocación de un implante corticobasal conlleva menos riesgos que la de un implante de dos piezas. Para evitar la aparición de una perimplantitis, es preferible utilizar (siempre y cuando exista esta posibilidad) un implante con superficie pulida/mezclada o un implante unitario.

#### VI. Diagnóstico e información al paciente

El diagnóstico se compone de la anamnesis, de la exploración clínica, del informe radiográfico, con radiografías pequeñas, radiografías panorámicas y, dado el caso, una exploración con TAC. Se recomienda la realización de un chequeo médico por parte de un especialista en Medicina General. Las implantaciones implican unos procedimientos de selección que hacen necesaria la información exhaustiva al paciente.

Deben ser señaladas las alternativas de tratamiento y las consecuencias. En particular, es preciso resaltar la importancia de la higiene bucal y los costes del tratamiento posterior. Consultese la legislación correspondiente, en constante modificación, relativa a la forma y al alcance de la información al paciente.

#### VII. Efectos secundarios

##### Molestias transitorias

- Dolores, hinchazón, dificultades en el habla e inflamación de las encías.
- Molestias más duraderas
- Incluso cuando se trata de un proceso quirúrgico y protésico normal, al igual que en otros implantes dentales, es preciso contar con una absorción ossea horizontal y vertical. No es posible pronosticar la forma y el alcance de la pérdida de hueso.
- Si los implantes se sitúan próximos a estructuras especiales (nervios, seno maxilar, dientes vecinos, etc.) éstas pueden verse afectadas reversiblemente o irreversiblemente.
- Se recomienda la profilaxis con antibiótico y/o desinfección local para prevenir infecciones.
- Se han descrito dolores crónicos relacionados con los implantes dentales.
- Si no se alcanza la integración ósea, es preciso

contar con la exfoliación del implante.

#### VIII. Aplicación

Para la aplicación, consultese la respectiva aplicación del sistema. Los implantes basales soloden ser realizados por especialistas que dispongan de una autorización válida del fabricante. Por "servicio" se entienden las siguientes actividades: asesoramiento de pacientes, elaboración de planes de tratamiento, aplicación de implantes, rehabilitación protésica de implantes, tratamiento posterior (también durante años).

#### IX. Interacciones

En la literatura especializada se han descrito interacciones entre las superficies de titanio y los preparados de higiene bucal que contienen fluoruro. El paciente debe ser advertido de ello. Debido a la diferente rigidez de los implantes crestales, basales y de los dientes naturales, en restauraciones combinadas, el equilibrio funcional del sistema puede producir diferentes efectos. Muchos sistemas de implantación protésica con implantes crestales pueden limitar la flexión y la movilidad de los huesos del cráneo. En este contexto se han descrito situaciones de dolor.

#### X. Advertencias

- Tras la implantación debe quedar registrado en la documentación del paciente el tipo de implante empleado y el número de lote.
- Los implantes deben ser usados sólo durante el periodo de validez.
- Los implantes deben ser conservados en un lugar seco y cerrado. El cierre no debe abrirse hasta el momento de la implantación.
- Debe evitarse cualquier contacto con sustancias ajenas antes de la implantación. No debe tocar con la mano la porción intraósea del implante.
- En caso de deglución involuntaria de implantes, aditamentos o de otros componentes, es necesario establecer la situación de los mismos (radiografías, etc.) y llevar a cabo las medidas médicas oportunas.
- La cicatrización del implante debe ser controlada regularmente (p.ej. mediante radiografías). Para evitar pérdidas óseas, los implantes infectados o no osointegrados deben ser oportunamente extraídos. El odontólogo determina el momento de la extracción.
- Las cabezas pulidas de los pilares de los implantes deben ser asperjados con fresas dedicadamente antes de la cementación.
- En pacientes con una historia clínica con episodios de periodontitis, se puede valorar el uso de implantes lisos como una alternativa a los implantes, así como un tratamiento antibiótico paralelo.

#### XI. Almacenamiento / Duración

La duración es de 5 años desde la esterilización. Conservar en lugar seco y cerrado. Solo se consideran estériles los implantes en su embalaje original con la identificación de "estéril". Independientemente del método de esterilización utilizado, el fabricante no se hace responsable de los implantes re-esterilizados por parte del usuario final. Los productos estériles están marcados con el símbolo de ESTÉRIL. La fecha de caducidad aparece con el símbolo del reloj de arena. Los siglos LOT identifican el número de lote. Los implantes son de uso único.

SIMPLADENT GmbH se reserva la posibilidad de modificar el diseño de los productos y de sus componentes o de los embalajes, de adaptar las instrucciones de uso y también de renegociar los precios y las condiciones de entrega. La responsabilidad se limita a la restitución de un producto defectuoso. Queda excluido cualquier otro tipo de derecho. El asesoramiento sobre la técnica de aplicación de nuestros productos se realiza oralmente, por escrito, utilizando medios electrónicos o mediante demostraciones. Ello no exime al usuario de su obligación de comprobar personalmente la idoneidad del producto para los fines, indicaciones y procedimientos previstos. La utilización de este producto se realiza fuera del ámbito de control de SIMPLADENT GmbH y entra dentro de la esfera de responsabilidad del usuario. La garantía de la perfecta calidad de nuestros sistemas de implantes se otorgará en el marco de las condiciones de compra y suministro. Mantener fuera del alcance de los niños. Para uso exclusivo de odontólogos y cirujanos expertos.

**Consérvese fuera del alcance de los niños. Para uso exclusivo del odontólogo.**

10-0003-03\_1TEILIG

Última revisión

2021-07

En un nuevo procesamiento de los implantes se corre el riesgo de desarrollar infecciones, dado que no existen métodos validados para su tratamiento.

En el procesamiento de instrumentos rotatorios reestérilizables deben cumplirse las normas del Instituto Robert Koch y la Norma EN ISO 17664. Las directrices para el procesamiento de nuestros instrumentos están disponibles en la hoja informativa que acompaña a los instrumentos. Se puede acceder también a esta hoja informativa en la página web [www.simpladent-implants.com](http://www.simpladent-implants.com). *Antes de emplear un sistema de implante, es necesario leer el prospecto de aplicación del sistema (SAP, por sus siglas en alemán) del mismo. Este prospecto contiene información detallada importante sobre el manejo de los componentes del sistema.* Los implantes de BECES® solo están a la venta para el proveedor autorizado del tratamiento y este será el único que podrá utilizarlos.

# Jednodílné implantátové systémy

## ČESKÉ

## CZ

### Návod na použití – Pečlivě čtěte

#### Jednodílné implantátové systémy

##### I.Instrukce

Nezbytný předpokladem k provedení implantologického zákonku je seznámení se s příslušnou odbornou literaturou. Každý stomatolog / implantolog zavádějící implantáty musí důkladně znát chirurgický postup a musí mít zkušenosť ve vyhodnocování normálního i patologického ošetření. Plánování patologického ošetřeníimplantátového zákonku musí předcházet samotnému provedení zákonku – i přesto, že chirurgický stav vyžaduje později přepracování ošetřujícího plánu. Informace uvedené v tomtonávodu k použití jsou NEDOSTATEČNĚ prokamptíze používáníimplantačního systému bez odborného školení. Vždy, když si nejstejší s ošetřením, poradte se, se zkušenějším implantologem.

##### II. Popis

Jednodílné implantátové systémy jsou vhodné pro enosníl zubolékařské implantace. Systém je pro všechny implantáty, šrouby pro rozšírování kosti, otiskovacích dílů, ráčny, momentové ráčny a vrátka. Dentální implantáční systém je vytvořen pro singl-step / jednofázové zavedení.

##### III. Použité materiály

Všechny implantáty jsou vyrobeny z titanové slitiny čistého titanu (Ti6Al4V, ASTM F 136) Analog: Ti6Al4V: Aluminum Otiskovací díly: Ti6Al4V, Grade 5, ASTM F 136 Ráčna, momentový klíč: Nerez chirurgická ocel

##### IV. Indikace Implantátů

Systém dentálních implantátů

##### V. Kontraindikace

###### Absolutní

- Pacienti, jejichž systémové onemocnění nepropouští implantaci (k důkladnějšímu porozumění této obecné kontraindikaci odkazujeme na studie a příslušnou literaturu).
- Cabze pulidas de los pilares de los implantes deben ser asperjados con fresas dedicadamente antes de la cementación.
- En pacientes con una historia clínica con episodios de periodontitis, se puede valorar el uso de implantes lisos como una alternativa a los implantes, así como un tratamiento antibiótico paralelo.

##### VI. Almacenamiento / Duración

La duración es de 5 años desde la esterilización. Conservar en lugar seco y cerrado. Solo se consideran estériles los implantes en su embalaje original con la identificación de "estéril". Independientemente del método de esterilización utilizado, el fabricante no se hace responsable de los implantes re-esterilizados por parte del usuario final. Los productos estériles están marcados con el símbolo de ESTÉRIL. La fecha de caducidad aparece con el símbolo del reloj de arena. Los siglos LOT identifican el número de lote. Los implantes son de uso único.

**Dočasná potíže**

- Bolest, napětí, otoky, obtíže při mluvení, zánět a dásni

**Dletervající potíže:**

- Stěny až všechny ostatních implantáčních systémů, ižde může dojít ke ztrátě kosti ve vertikální a horizontální oblasti a to dokonce i s vynikajícím chirurgickým a protetickým postupem. Charakter a rozsah kostní ztráty nelze předpovědět. Rozsah ztráty kosti se může v určitých případech zvětšovat. Pokud spodní část implantátu je blízkoněkterých struktur (nervy, sinus, přilehlající zuby atd.), může tento stav způsobit vratně nebo nevratně důsledky. Aby se zabránil infekci, doporučuje se podání antibiotiku a / nebo lokální dezinfekce.
- V souvislosti s dentálním implantátem byly použity chronické bolesti.
- V případě, že osointegrace je neúspěšná, musíme očekávat ztrátu implantátu.

##### VII. Diagnóza a pacientova informovanost

Diagnóza vychází z pacientovi zdravotní historie, klinických zkoušek a radiologickém výsledku, na použití tradičního rentgenového snímku a pokud jenozbytný i CBCTvýsledku. Doporučuje se předoperativní vyšetření u praktického lékaře případně u specialisty podle celkového onemocnění. Implantáční postupy jsou pečlivě zvolené postupy a musejí být komplexe vysvětlen pacientovi. Pacient musí být seznámen s alternativními ošetřením a informován o možných důsledcích implantologického ošetření a jeho nezdaru. Především musí být pacient informován o důležitosti pečlivé ústní hygieny a cenu za následnou úpravu. Prosím, poradte se s pacientem, ale neustále se měnícím zákonom, nařízením a soudním roz-

hodnutí týkajících se způsobu a rozsahu informovanostipacienta.

##### VIII. Postup

Pro použití se odkažuje na příslušný aplikacní systém. S bazálními implantáty mohou pracovat pouze kvalifikovaní pracovníci, kteří mají platnou autorizaci výrobce. Pod pojmem „používání“ se rozumí následující činnosti: Poradenství pacientů, sestavení plánu léčby, aplikace implantátů, protektivní péče o implantáty, následná péče (v průběhu několika let).

##### IX. Interakce

V literatuře bylo zaznamenáno vzájemné ovlivňování titanu a fluoridu, který je obsažen v produktech pro ústní hygienu. Pacient o tomto musí být informován. Protože šroubová, basální implantáty a přírodní zoubky mají odlišnou pevnost a regenerační schopnosti, jejich kombinace může mít odlišný efekt na statickou rovnováhu systému. Široké rekonstrukce šroubovými implantáty může snížit ohýbání a mobilitu lebečních kostí. Jsou známy případy o bolestech.

##### X. Poznámky

- Následně po implantaci, sejměte objednací kód a nalepte jej do pacientoví karty.
- Nikdy nepoužívejte implantáty s prošlou do-použití.
- Všechny implantáty skladujte v originálním balení a v suché a tmavé místnosti. Balíčekote-víte těsně před implantací. Vyvarujte se jakémukoli kontaktu s cizími látkami před i během zavedení. Nikdy se nedotýkejte rukama eno-seální části implantátu.
- Pokud implantát, abutment nebo jinou část příslušenství pacienta spolekne nebo se ztratí v jeho těle, okamžitě ztracenou část vyhledejte vhodným prostředkem (např. rentgenovým sním-kem) a ihned podnikněte potřebné lékařské opatření.
- Při vložování implantátu je vždy potřebně lat rentgenové snímky. K vyvarování se ztráty kosti, neosointegracie nebo infekce musí být implantát vždy vložen ve správný čas. Vymítnutí implantátu určuje lékař – stomatolog.
- Leštěná hlava abutmentu může být zbrošena před cementováním.
- U pacientů, u kterých se v historii objevila per-iodontální nemoc, jsou dobrá náhrada implantátů leštěně implantáty. Měly by být projednán přísný antibiotický režim.

##### XI. Skladování / trvalivost

Trvalivost implantátů je 5 let od jejich sterilizace. Skladujte v suchém a studeném místě. Pouze implantáty ve vlastním originálníbalení jsou sterilní do doby spotřeby. Výrobce nezodpo-vídá za znovu sterilizovatelné implantátyimplantologem nebo třetí stranou bez ohledu na použitou metodu sterilizování.

Pouze implantáty ve vlastním originálním balení jsou sterilní do doby spotřeby. Sterilizované výrobky jsou označeny značkou STERILE – sterilizované. Datum spotřeby je vyznačen symbolem přesýpacích hodin. Symbol LOT je evidenční číslo implantátu. Implantáty jsou určeny pouze pro jednorázové použití.

SIMPLADENT GmbH si vyhrazuje právo na změnu vzhledu svých výrobků a konstrukčních částí nebo jich obalu, návodu k použití, změny cen nebo termínu dodání. Odpovědnost je omezena na výměnu vadných výrobků. Jakýkoliv jiný opravný nárok mimo výměnu je vyloučen.

##### Skladujte mimo dosah dětí. Určeno pro použití stomatology nebo chirurgie.

10-0003-03\_1TEILIG

Poslední verze 2021-07

Při opakováném použití implantátu je nebezpečí infekce, neexistuje validovaný postup najejich přípravu pro opětovné použití.

Při opakováném použití resterilizovatelný chro-tičnáchrótojpostupuje podle RKIstan-dardu a normy ISO 17664. Doporučení ohledně našich nástrojů naleznete na k nim přiloženém listu, pří-padně na [www.simpladent-implants.com](http://www.simpladent-implants.com).

*Je nutné, abyste si před použitím implantátového systému pozorově přečetli prospekt použití systému (SAP), týkající se implantátového systému, který využíváte. Tento prospekt obsahuje důležité podrobné informace o manipulaci s komponen-tami systému.*

Implantáty BECES® jsou určeny výhradně k pro-deji poskytovatelům zdravotního péče s příslušným oprávněním a k užívání těmito poskytovateli.

# Sistemi di impianti monoblocco

ITALIANO

IT

**Manuale d'uso – Si prega di leggere con attenzione**

## Sistemi di impianti monoblocco

### I. Avvertenze generali per gli impianti

La conoscenza della letteratura sull'argomento costituisce una premessa essenziale per l'esecuzione di trattamenti d'implantologia. È assolutamente necessario possedere esperienze chirurgiche ed esperienze nella valutazione del corso normale e patologico del trattamento. Prima dell'intervento d'implantologia deve essere effettuata una programmazione protesica, anche se la situazione chirurgica può rendere necessaria una successiva modifica alla programmazione. Le presenti informazioni sull'utilizzo non sono sufficienti all'immediata applicazione del sistema d'implantologia.

### II. Descrizione

I sistemi di impianti monoblocco sono previsti per l'implantologia orale endosseal e sono costituiti da impianti, viti per espansione ossea, transferper impronta, un cricchetto, una chiave TorqueWrench e frese. Il sistema implantare è destinato all'uso con tecnica di impianto monofasica.

### III. Elementi essenziali

Tutti gli impianti sono realizzati in lega di titanio o titanio puro (Ti6Al4V, ASTM F 136)

Analoghi: Ti6Al4V; alluminio

Accessori per impronta: Ti6Al4V, grado 5, ASTM F 136

Cricchetto, cricchetto dinamometrico: acciaio chirurgico

### IV. Campi d'applicazione (indicazioni)

Sistema implantare per impianti endosseali nel setore mascellare

### V. Controindicazioni

#### Absolute

- Pazienti la cui malattia sistemica non consente l'impianto (per una comprensione dettagliata di questa ampia controindicazione si fa riferimento agli studi e alla letteratura pertinente).
- Allergie ai componenti del sistema implantare
- Impianti di denti singoli con impianti che (almeno in parte) presentano una filettatura conica progettata per la compressione laterale dell'osso lungo l'asse intraosseo dell'impianto, purché il diametro nominale dell'impianto sia inferiore a 3,8 mm.

#### Relative

- Diabète, gravidanza
- Disturbi dell'articolazione temporomandibolare (d'altra parte, numerosi disturbi dell'articolazione temporomandibolare possono essere trattati con la terapia implantare perché la posizione della mandibola inferiore viene stabilizzata con un resto fiso)
- Resti di radice, focolai di infiammazione rimanenti nella mascella
- Negli adolescenti e nei bambini con mascella sottosviluppata

Volume osseo ridotto: se è necessario un aumento osseo e/o se esiste una minaccia di vicinanza immediata a strutture in pericolo (nervi), si dovrebbe verificare se, ad esempio, un impianto cortico-basale è meno rischioso rispetto a un impianto a 2 pezzi. Per evitare il verificarsi di per-implantite (se possibile), si dovrebbe preferire un impianto con una superficie lucidata/macchinata o un impianto monopezzo.

### VI. Diagnosi / Spiegazione

La diagnostica comprende l'anamnesi, le analisi cliniche, le radiografie dettagliate e panoramiche, nonché l'esame TC. Si consiglia di far effettuare al paziente un check-up medicocompleto. L'intervento di implantologia implica delle scelte che devono essere dettagliatamente illustrate al paziente. Devono essergli spiegate le varie alternative terapeutiche e le conseguenze dell'intervento di implantologia. In particolare, è necessario illustrare l'importanza di una corretta igiene orale e i costi di un eventuale intervento successivo. Per il tipo e l'ambito dell'informazione il paziente si rimanda alla legislazione vigente, in quanto aggiornamento.

### VII. Effetti collaterali

#### Disturbi transitori:

- dolori, gonfiore, difficoltà nella fonazione e infiammazioni gengivali.
- Disturbi persistenti:
  - anche in caso di procedura chirurgica e protesica corretta (come per tutti gli impianti dentali) si deve calcolare una certa distruzione ossea orizzontale e verticale. Non è possibile prevedere l'entità e il tipo di distruzione ossea.
  - Se gli impianti vengono a trovarsi in prossimità di determinate strutture (nervi, seni mascellari, denti adiacenti ecc.), è possibile che si verifichi un danno reversibile o irreversibile di queste strutture.
  - Per la protezione dalle infezioni è necessario prescrivere una profilassi antibiotica e / o disinfestazione locale.

- Sono stati osservati dolori cronici associati a impianti dentali.
- In caso di mancata osteointegrazione, si deve considerare l'eventualità di esfoliazione dell'impianto.

### VIII. Applicazione

Vedi deppliant sull'uso del sistema. Impianti basali possono essere manipolati e utilizzati solo da dentisti / chirurghi in possesso dell'autorizzazione valida rilasciata dal fabbricante. Questa restrizione comprende tutti i consigli per il paziente, la creazione di piani di trattamento, il posizionamento di impianti, trattamenti protesici impianti, assistenza post-operatoria (negli anni seguenti).

### IX. Interazioni

In letteratura sono state descritte interazioni tra le superfici in titanio e i preparati per l'igiene orale contenenti fluoro. È necessario informare il paziente.

Data la diversa rigidità degli impianti in cresta, degli impianti basali e dei denti naturali, in caso di interventi combinati è necessario tenere conto del grado molto diverso di influenza della statica. Restauri protesici estesi su impianti in cresta possono limitare le flessioni e la mobilità dell'osso craniale. In questi casi sono stati osservati episodi algici.

### X. Avvertenze

- Dopo l'intervento di implantologia, annotare il tipo di impianto utilizzato e il numero di carico nella scheda del paziente.
- Gli impianti possono essere utilizzati solo entro data di scadenza indicata.
- Gli impianti vanno conservati in un luogo asciutto, dentro le relative confezioni chiuse. Aprire la confezione solo immediatamente prima dell'applicazione. Evitare qualsiasi contatto delle superfici endosseali con sostanze estranee prima dell'inserimento. Evitare anche di toccare con le mani la porzione endosseale dell'impianto.
- In caso di ingestione accidentale, controllare la presenza degli abutment o degli accessori nel corpo del paziente (radiografia ecc.) e adottare le precauzioni mediche del caso.
- Controllare regolarmente l'integrazione dell'impianto (radiografie). Per evitare deterioramenti ossei rimuovere tempestivamente gli impianti non osteointegrati o infetti. Il dentista decide il momento della rimozione.
- Le teste lucide degli abutment degli impianti devono essere irruvidite con frese diamantate prima della cementazione.
- Il trattamento di pazienti con anamnesi notadi parodontite richiede l'impiego di impiantili ed eventualmente una terapia antibiotica (adiuvente).

### XI. Durata e conservazione

Gli impianti hanno una durata di 5 anni dall'installazione. Conservare in luogo asciutto, nelle confezioni ben chiuse.

Sono sterili solo gli impianti chiusi nella confezione originale con la scritta "sterile". Si declina ogni responsabilità in caso di risterilizzazione dell'impianto ad opera dell'utente finale, indipendentemente dal sistema di sterilizzazione utilizzato.

I prodotti sterili sono contrassegnati dalla dicitura STERILE. La data di scadenza è indicata con il simbolo della clessidra. L'indicazione LOT indica il numero di carico. Gli impianti possono essere utilizzati solo una volta.

### Tenere fuori della portata dei bambini. Solo per uso odontoiatrico.

10-0003-03\_1TEILIG

Ultima revisione 2021-07

### Un eventuale ritrattamento degli impianti comporta il rischio di infezioni in quanto non esistono procedimenti convalidati per il ritrattamento.

Per il ritrattamento degli strumenti rotanti risterilizzabili seguire le prescrizioni della direttiva RKI e della norma EN ISO 17664. Per ulteriori informazioni sui nostri strumenti consultare il relativo foglio di istruzioni tecniche allegato. Il foglio di istruzioni tecniche è consultabile anche sulla pagina web [www.simpludent-implants.com](http://www.simpludent-implants.com).

**Prima di utilizzare un sistema implantare è indispensabile leggere attentamente anche il deppliant relativo all'utilizzo del sistema implantare da lei utilizzato. Il deppliant contiene importanti e dettagliate informazioni relative alla manutenzione dei suoi componenti.**

**Gli impianti BECES® possono essere venduti o utilizzati esclusivamente dal fornitore di trattamenti terapeutici autorizzato.**

# Système d'implants monocomposant

FRANÇAIS

FR

**Mode d'emploi - Lire attentivement s'il vous plaît**

### Système d'implants monocomposant

#### I. Remarques générales concernant les implants

Une bonne connaissance acquise par la consultation des publications spécialisées dans ce domaine est une condition préalable à la mise en œuvre de traitements implantologiques.

Une bonne expérience chirurgicale et une expérience quant à l'évaluation du caractère normal ou pathologique du traitement sont indispensables. La planification prothétique doit être établie avant l'implantation – même si plus tard la situation chirurgicale peut éventuellement exiger une révision de la planification.

La présente notice pour l'emploi n'est à elle seule pas suffisante pour une mise en œuvre immédiate du système d'implants.

Laissez-vous inspirer à l'emploi du système d'implants de votre choix par un opérateur chevronné. Des cours et des séances d'initiation consacrés au système d'implants sont régulièrement proposés par SIMPLADENT GmbH.

#### II. Présentation

Les systèmes d'implants monocomposant sont des systèmes pour l'implantologie dentaire endo-osseuse. Les systèmes comprennent des implants, des vis pour l'expansion osseuse, des piliers pour empreinte ainsi qu'une clé à cliquet, une clé dynamométrique et des forets. Le système d'implants est conçu pour le procédé d'implantation en un temps.

#### III. Composants essentiels

Tous les implants sont fabriqués à partir d'alliage de titane ou de titane pur (Ti6Al4V, ASTM F 136).

Analogues d'implant : Ti6Al4V; Aluminium Accessoires pour empreinte : Ti6Al4V, grade 4, ASTM F 136

Clé à cliquet, clé à cliquet dynamométrique : acier chirurgical

#### IV. Domaines d'utilisation (indications)

Système implantaire endo-osseux destiné au secteur maxillaire

#### V. Contre-indications

##### Absolues

- Les patients dont la maladie systémique ne permet pas une implantation (pour une compréhension détaillée de cette contre-indication étendue, veuillez vous référer aux études et à la littérature spécialisée pertinente).

##### Allergies aux composants du système implantaire

- Implantations de dents individuelles avec des implants qui présentent (au moins partiellement) un filetage conique dans l'axe de l'implant endo-osseux conçu pour la compression latérale de l'os, à condition que le diamètre nominal de l'implant soit inférieur à 3,8 mm.

##### Relatives

- Diabète, grossesse
- Troubles de l'articulation maxillaire (en revanche, de nombreux troubles de l'articulation maxillaire peuvent être soignés par un traitement implantaire, puisque la position de la mâchoire inférieure est stabilisée par une restauration fixe)
- Résidus de racine, inflammation dans la mâchoire
- Chez les adolescents et les enfants dont la mâchoire n'est pas complètement développée

Faible volume osseux : si une augmentation osseuse est nécessaire et/ou si on observe une proximité immédiate et hasardeuse avec des structures à risque (nerf), il convient de vérifier si, p. ex., un implant cortico-basal serait plus sûr qu'un implant en 2 parties. Pour éviter l'apparition d'une péri-implantite, il faut privilégier (si possible) un implant dont la surface est polie/usinée ou un implant monobloc.

#### VI. Diagnostic / Information du patient

Le diagnostic est le résultat de l'anamnèse, de l'examen clinique, de l'examen radiologique, recourant à des clichés de petites dimensions ou à des orthopantomogrammes ainsi qu'à des clichés scanographiques. Il est conseillé de faire procéder à un Check-Up par un médecindéontologue avisé. Les implantations sont des actes choisis demandant une information préalable exhaustive du patient.

Des solutions alternatives et les conséquences d'une implantation doivent être exposées. Il faut particulièrement insister quant à l'importance de l'hygiène buccodentaire et apporter une information relative au coût d'un suivi du traitement. Concernant le type et le contenu de l'information à fournir, il faut se référer à la jurisprudence spécialisée mais aussi en perpétuelle évolution.

#### VII. Effets secondaires

- Suites temporaires
- Douleurs, tuméfactions, difficultés d'élocution et inflammation de la gencive.
- Suites de plus longue durée
- Comme avec tous les autres implants den-

taires, même avec une procédure chirurgicale parfaitement adaptée, il faut redouter à une possible fonte osseuse verticale et horizontale. Le type et l'amplitude de cette perte osseuse ne sont pas prévisibles.

- Si des implants doivent être placés à proximité de structures particulières (nerfs, cavités sinusoïdales, dents voisines etc.) des atteintes réversibles ou irréversibles de ces structures peuvent survenir.

- En prévention des infections, une antibiothérapie et / ou la désinfection locale est recommandée.

- Des douleurs chroniques liées à des implants dentaires ont été signalées.
- Si une ostéo-intégration n'a pas lieu, il faut s'attendre à l'exfoliation de l'implant.

#### VIII. Utilisation

Pour l'utilisation, voir l'utilisation du système correspondant. Les implants basaux peuvent exclusivement être utilisés par des professionnels qui disposent d'une autorisation valable du fabricant. On entend par utilisation les activités suivantes : conseil aux patients, établissement de plans de traitement, pose d'implants, pose de prothèses sur implants, suivi (y compris sur plusieurs années).

#### IX. Interactions

Des interactions entre les surfaces de titane et les produits d'hygiène contenant du fluor ont été décrites dans les publications spécialisées. Il faut signaler ce fait au patient.

En raison des différences de rigidité entre les implants en situation crestale, basale et les dentaires naturelles, des effets très variés sur stabilité mécanique des travaux prothétiques combinés peuvent se manifester.

Les systèmes prothétiques importants comportant des implants en situation crestale peuvent traverser la flexion des os crâniens et la mobilité primaire avec rapport aux autres. Des douleurs en rapport avec cette situation ont été signalées.

#### X. Remarques

- Après l'implantation, le type de l'implant utilisez le numéro de lot sont à documenter dans la carte du patient.
- Les implants doivent être utilisés uniquement en respectant la durée de conservation.
- Les implants doivent être stockés au sec et à l'abri. L'emballage doit être ouvert qu'au moment même de la mise en œuvre. Tout contact avec des substances étrangères doit être évité avant l'insertion de l'implant.
- La pose endosseuse de l'implant ne doit pas être fauchée avec les doigts.
- En cas d'ingestion accidentelle d'implants, de piliers ou d'accessoires, il faut localiser l'élément (radiographie etc.) et prendre les mesures médicales adaptées.
- La cicatrisation doit être régulièrement contrôlée (radiologie par exemple). Pour éviter les fontes osseuses, les implants non ostéo-intégrés ou infectés doivent être enlevés à temps. Le moment où cela devra survenir sera déterminé par le chirurgiedentiste.
- Avant leur scellement, les têtes polies des piliers des implants doivent être rendues rugueuses à l'aide de fraises diamantées.
- Pour les patients présentant à l'anamnèse une parodontite avérée, il faut recourir à des implants lisses et un traitement antibiotique (découverte) est envisagé.

#### X. Stockage / Conservation

La durée de conservation est de 5 ans après la stérilisation. Conserver à l'abri et à sec. Seuls les implants présentés dans leur emballage d'origine avec la mention „stérile“ sont utilisés effectivement. Si des implants sont soumis par l'utilisateur à une nouvelle stérilisation, toute responsabilité sera déclinée quelle que soit la méthode de stérilisation. Les produits stériles présentent le sigle STERILE. L'adate de péremption est signalée au moyen d'un code-barre. L'indication LOT désigne le numéro de lot. Les implants ne doivent être utilisés qu'une seule fois.

Conserver hors de la portée des enfants.

Réserver pour une utilisation par un chirurgiedentiste ou un chirurgien avisés.

10-0003-03\_1TEILIG

Dernière date de modification 2021-07

**En cas d'un nouveau traitement des implants, il y a risque d'infection car aucune procédure de traitement validée n'existe.**

La stérilisation d'instruments rotatifs nécessite un suivi du cahier des charges des directives RKI et des normes EN ISO 17664. Vous trouverez les précisions concernant nos instruments dans la notice jointe à ces derniers. Cette notice est également visible sur le site Internet [www.simpludent-implants.com](http://www.simpludent-implants.com).

**Avant d'utiliser un système implantaire, il est nécessaire de lire attentivement la brochure d'utilisation du système (SAP) du système implantaire correspondant. Cette brochure contient des informations détaillées importantes sur la manipulation des composants du système.**

Les implants BECES® sont uniquement destinés à la vente et l'utilisation par les prestataires de soins autorisés.



# Едночастови имплантатни системи

БЪЛГАРСКИ

BG

Инструкции за употреба – Моля, прочетете внимателно

## Едночастови имплантатни системи

## I. Общи инструкции за денталните имплантати

Познаването на съветната научна и техническа литература е необходима предпоставка за всяко имплантологично лечение. Всеки стоматолог, който предприема такова лечение трябва да бъде запознат с хирургичната процедура и да притежава опит в оценяването на нормалните и патологичните резултати от лечението. Планирането на протетичното лечение трябва да предхожда имплантацията, въпреки че хирургичната ситуация и резултатът могат да наложат последващо адаптиране на лечебния план. Описаните инструкции за употреба, сами по себе си са неадекватни за незабавно прилагане на денталната имплантатна система. Препоръчено е, в избрани от вас имплантатни системи, да въведе опитен имплантолог-хирург. Семинари и практически курсове свързани с имплантатни системи се предлагат редовно от SIMPLADENT GmbH.

## II. Описание

Едночастовите имплантатни системи са системи за еносанало дентално имплантатиране. Те са състоят от имплант, косторазширяващи винтове, отпечатъчни абатменти, трънчотка, динамометричен ключ и дръжки. Едночастовите имплантатни системи са проектирани за едноетапно дентално имплантатно закотвяне.

## III. Основни компоненти

Всички имплантати са изработени от титанова сплав или чист титан (Ti6Al4V, ASTM F 136-13, ISO 5832-3). Анализи: Ti6Al4V: Алуминиеви отпечатъчни аксесоари; Ti6Al4V, 5-та степен, ASTM F 136-13, ISO 5832-3; Трънчотка, динамометричен ключ: Неръждаема хирургична стомана.

## IV. Индикации

Ендосанална имплантатна система.

## V. Противопоказания

Абсолютни:

- Пациенти, системното заболяване на които не позволява имплантатиране (за подробно разбиране на това обширно противопоказание препращаме към проучванията и съветната литература).
- Алергии към компоненти на системата на имплантат.
- Имплантации на единичен ъб с имплантат, които (поне частично) имат конична резба, която е проектирана за латерално компресиране на костта по вътрешността джоб на имплантата, ако номиналният диаметър на имплант е по-малък от 3,8 mm.

Относителни:

- Диабет, бременност
- Проблеми на темпоромандибуларната става (от друга страна, многообразни оплаквания в областта на темпоромандибуларната става могат да бъдат лекувани с имплантатна терапия, тъй като позицията на долната челюст се стабилизира при фиксиране)
- Оститици от корени, гигиена на възпаление, останали в челюстта

При юноши и деца с недоразвита челюст Ограничена наличност на кост: ако би било необходимо издръждане на кости и/или при заплаха от непосредствена близост до застрашени структури (нерви), трябва да се провери дали например кортико-базилният имплант е по-малко рисков за използване от имплант от 2 части. За да се избегне появата на периимплантит (ако е възможно), трябва да се предпоечте имплант с полирани/машинно обработена повърхност на имплантата или имплант от една част.

## VI. Диагностика и информация за пациента

Диагнозата се състои от досието на пациента, клинични преглед, рентгенологични изследвания с помощта на конвенционални дентални рентгенографии и ортопантомографии и ако е необходимо компютърни томографии. Препоръчено е да има извършен пълен медицински преглед от опитен общопрактикуващ лекар. Имплантатните процедури са избрали преди всичко от пациент, ако е възможно, трябва да се предпоечте имплант с полирани/машинно обработена повърхност на имплантата или имплант от една част.

## VII. Страницни ефекти

Преходни оплаквания:

- Бъка, оток, трудност при говорене, възпаление на гингивата.
- По-продължителни оплаквания
- Като при всички други зъбни имплантати, може да се появи загуба на костно вещество в хоризонтална и вертикална посока, докато една напълно подходяща хирургична и протетична процедура. Характерът и степента на загуба на кост не може да бъде предсказан.
- Ако краят на имплант е разположен в близост до някои специални структури (нерви, максиларен синус, съединъци и др.), това може да доведе до обратими или необратими неблагоприятни ефекти върху тези структури.
- За да се предпоечтат инфекции, са препоръчани антибиотични и/или локална дезинфекция предварителни мерки.
- Изисква се информиране за хронични болки

свързани със зъбни имплантати.  
В случаи, че осеоинтеграцията е неуспешна, може да настъпи ексфолиация (загуба) на имплантата.

## VIII. Приложение

Относно употребата Ви насочваме към съответното системно приложение. Само специалисти, които имат валидни разрешителни от производителя, могат да си служат с базалните имплантати. Под употреба се имат предвид следните дейности: консултиране на пациенти, съставяне на планове за лечение, поставяне на имплантати, изработване на протезите върху имплантатите, последващи манипулации (които могат да продължат с години).

## IX. Взаимодействия

Взаимодействията между титанови повърхности и продукти за орална хигиена, съдържащи флуориди са описани в литература. Пациентът трябва да бъде информиран за това. Тъй като кресталните имплантати, базалните имплантати и естествените зъби имат различна степен на тъвърдост, възстановяването подкрепени от всякако комбинация от николко от тях, може да има много различни ефекти върху статичния баланс на системата. Широко протетично възстановяване с крестални имплантати може да намали относителната флексия и мобилност на краинчалната кост. Има съобщения за болка в този контекст.

## X. Задележки

- След имплантатирането, въведете вида и серийния номер на използвания имплант в досието на пациента.
- Не използвайте имплант след срока на годност посочен на опаковката.
- Съхранявайте всички имплантати затворени в техните опаковки на сухо място. Не отврътвайте опаковката до момента непосредствено преди поставянето на имплантата. Избягвайте всякакви контакти с външни субстанции преди и по време на поставянето на имплантата. Не докосвате еносаналната част на имплантата.
- При инцидентно погълтане на имплантат, абатменти или аксесоари от пациентта, нанермете засегнатия обект с подходящи средства (например рентгенография) и незабавно вземете нужните медицински мерки.
- Оздравителният процес трябва да бъде редовно проследяван (напр. рентгенографично).
- За да се избегне загубата на кост, имплантатите които не са осеоинтегрирани или са инфектирани трябва да бъдат отстранени своевременно. Времето за отстраняване на имплантата се определя от стоматолога.
- Полираните глави на абатментите трябва да се направляват преди циментирането на протетичната конструкция.
- При пациенти, чиято история показва пародонтални заболявания, гладките имплантати трябва да бъдат оценявани като алтернатива. Също така, трябва да бъде предвиден и стриктен антибиотичен режим.

## XI. Съхранение / Срок на годност

Срокът на годност е 5 години от датата на стерилизация. Съхранявайте на хладно и сухо място. Само имплантати в техните оригинални затворени опаковки и етикетирани "стерилино" могат да бъдат смятани за стерилини. Производителят не носи отговорност за имплантати ре-стерилизирани от имплантолог или трета страна, независимо от използваната метод за стерилизация.

Стерилните продукти са маркирани със символ STERILE.

Срокът на годност е маркиран със символа на първенец часовников.

Символът LOT показва номера на партидата. Имплантатите са строго предназначени само за еднократна употреба.

SIMPLADENT GmbH си запазва правото да променя дизайна на своите продукти и компоненти или техните опаковки, да редактира инструкциите за употреба или да предлага цените и условията на доставка. Отговорността е ограничена до замяна на дефектни продукти.

Всякокога друга мярка извън замяната се изключва.

Приложението на нашите продукти може да бъде описано устно, писмено, чрез електронни медиа или чрез практическим демонстрации. Потребителят има задължението лично да определи дали даден продукт е подходящ за определено цел, индикация или процедура. Приложението на този продукт е извън контрола на SIMPLADENT GmbH и следователно не предмет на отговорност на потребителя. Ние гарантираме качеството на нашите имплантатни системи в рамките на нашите условия за продажби и доставки.

## Da се съхранява на недостъпни за деца места. Da се използва само от стоматолози или лекари.

996-1TEILIG-03

Последно издание 2021-07

В случаи, че имплантатите бъдат обработени (почистени, ре-стерилизирани), е възможно да възникнат инфекции, защото не са налични валидни процедури за обработка.

Когато се обработват ре-стерилизирани се медицински изделия, правилата на наричника RKI и Европейската стандарти EN ISO 17664 са релевантни и трябва да се спазват. Насоките за употреба на нашите инструменти са на разположение в приложаващата ги брошюра.

Необходимо е, преди да използвате система за имплантати, внимателно да прочетете брошурата за употреба на системата, приложена към използванията от Вас система за имплантати. Тази брошюра съдържа важна и подробна информация за употреба на компонентите на системата.

Имплантатите BECES® са предназначени за продажба и употреба само от уълнномощни дентални специалисти.

# Појединачни имплант системи

српски

SRB

• У случају да је осеоинтеграција неуспешна, јужше (губитак) имплантата може да доји

## УПУТСТВО ЗА УПОТРЕБУ – ПАЖЛИВО прочитајте

## Појединачни имплант системи

## I. Општи упутства за зъбни имплантати

Познаване релевантните научни и технически литературе е необходима предпоставка за всяко имплантологично лечение. Всеки стоматолог, който предприема такова лечение трябва да бъде запознат с хирургичната процедура и да притежава опит в оценяването на нормалните и патологичните резултати от лечението. Планирането на протетичното лечение трябва да предхожда имплантатирането, въпреки че хирургичната ситуация и резултатът могат да наложат последващо адаптиране на лечебния план. Описаните инструкции за употреба, сами по себе си са неадекватни за незабавно прилагане на денталната имплантатна система. Препоръчено е, в избрани от вас имплантатни системи, да въведе опитен имплантолог-хирург. Семинари и практически курсове свързани с имплантатни системи се предлагат редовно от SIMPLADENT GmbH.

## II. Опис

Појединачни имплант системи са системи за еносанало зъбна имплантация. Они се състојат од имплантат, които са сами по себе си коштано експандирана щрафови, отисък носачи, рачет, момент кључ и бургри. Појединачни имплантати и природни зъби имат различните степени на пригодност, рестаурацијата поддържана от стране био кое комбинации може имат веома различни ефекти на статично / рестаурациони систем са црстата имплантатом може да съмни реални и мобилни краинчални кости. Тамо са извещати на увому

## III. Главни компоненти

Сви имплантати са направлени от титаниума (Ti6Al4V, ASTM F 136) чист титаниум. Анализи: Ti6Al4V, Алуминиум Состав: Ti6Al4V, Разред 4, ASTM F 136 Рачет, обратни момент кључ и бургри. Појединачни имплантати са дизайнирани за појединачни

## IV. Индикации

Систем имплантата за ендосаналне имплантате у поддръж на вилице.

## V. Контраиндикации

## Аллюзивне

- Пациенти чија системска оболене не позволява имплантацию (ради поддръжният разумеване ове обичните контраиндикации ще се сънасят с таудиите и релевантните литератури). Алергии на компонентите на имплантатирана.
- При инцидентно погълтане на имплантат, абатменти или аксесоари от пациентта, нанермете засегнатия обект с подходящи средства (напр. рентгенография) и незабавно вземете нужните медицински мерки.
- Оздравителният процес трябва да бъде редовно проследяван (напр. рентгенографично).
- За да се избегне загубата на кост, имплантатите които не са осеоинтегрирани или са инфектирани ще бъдат отстранени своевременно. Времето за отстраняване на имплантата се определя от стоматолога.
- При пациенти чија историја показва пародонтална болест, глатките имплантати трябва да бъдат предвидени и стриктен антибиотичен режим.

## VI. Редлативне

- Дијабетес, трудноћа
- Тегобе са зглобом вилице (с друга страна, броје тегобе са зглобом вилице могу да се лече имплантатском терапијом, јер се позиција доње вилице стабилизује када се збриње фисконо)
- Остаци коренова, жаршиста упала која су остало у вилици
- код адемесценти и десца са још у потпуности неразвијеном вилицом
- Слаге кости: ако би била неопходна надоградња костију и/или ако постоји опасност од неспецифичне близине угрожених структура (нерв), треба проверити да ли је мани ризик применити нпр. кортико-базални имплантат, као 2-дели имплантат. Ради избегавања појаве перимплантита (ако постоји могућност), предност се даје имплантату са полираним површином имплантата који је обрађен машински, одједноструктом имплантатом.

## XI. Складиштење / Рок трајања

Рок трајања је 5 година од датума стерилизације. Чувати на хладно и сувом месту. Само имплантати у њиховом оригиналном паковању и затворени са ознаком СТЕРИДАН, може се сматрати стерилан. Производач не би бил одговоран за имплантат поново стерилизирани од стране имплантолога или третих лица, без обзир на метод који се користи за стерилизацију. Стерилни производи су означени са стерилен симболом. Истек датума је означен са симболом пешчаног сата. Лот симбол означава број серије. Имплантати су строго намењени само за једнократну употребу.

SIMPLADENT GmbH задржава право да промени дизайн на своите производи и компоненти или њихов паковања, да изменят или упуштат употреба апликација, белешке или да поново проговорат о јени или условима испоруке. Одговорност је ограничена на замену неизправног производа. Било који други лек ван замене је исклучен. Примена наших производа може да се описат усмено, у писаној форми, путем електронских медија или путем практичне демонстрације. Корисник има обавезу до лично утврди да ли је или не био који производ погодан за одређену намену, индикације или поступак. Примена овог производа је изнад контроле SIMPLADENT GmbH и стога подлежи на собствену одговорност корисника. Ми гарантујемо високите наше имплантати система у оквиру наших Услови за употреба и испорука.

Архати ван домајаја дјете. Користити само у стоматологији и хирургији.

10-0003-03\_1TEILIG

Ревизију је издао

2021-07

У случају да би се имплантати поново обрадили (очистили, рестерилизовали) до инфекције може да би, јер не валидни процедуре за прераду са на располагању.

Када обрађујемо рестерилизисан медицинске уређаје, правила за RKI-смрнице и европске стандарде EN ISO 17664 са релевантни и мордијути бити испуњени. Смрнице у вези са обрадом наших инструментата са доступне у брошуре и прате наше инструменте. Истовремено ове смрнице се приказане на сајту www.simpladent-implants.com

Потребније је да прије употребе система имплантата такође пажљivo прочита брошура за примену система (SAP) за систем имплантата који Ви користите. Ова брошура садржи важне детаљне информации о рукувању компонентите система.

BESES® имплантати су намењени искључиво за прајдају овлашћеним пружоцима медицинских услуга и употребу од стране истих.

996-5-1TEILIG-03\_31-1\_07-21\_V029

# Система однокомпонентних імплантатів

УКРАЇНСЬКА

UA

Інструкція є застосування - Прохання уважно ознайомитися

**Система однокомпонентних імплантатів****I. Загальні інструкції щодо імплантатів**

Передмовою для проведення будь-яких імплантологічних процедур є обізнаність із відповідною фаховою літературою. Наявність хірургічного досвіду та досвіду у визначеній нормальном і патологічному перебігу лікування обов'язкова.

Перед імплантациєю необхідно розробити план протезування - навіть якщо в подальшому хірургічна ситуація вимагатиме змін з цього плану. Інформація, наведеної в цій інструкції є застосування, недостатньо для того, щоб відразу починати використовувати систему імплантатів. Зверніться до досвідченого хірурга-імплантолога за консультацією щодо використання обраної вами системи. Компанія SIMPLADENT GmbH регулярно проводить семінари та тренінги.

**II. Опис**

Система однокомпонентних імплантатів – це система, що призначена для внутрішньої кісткової стоматологічної імплантатів. До складу системи входять всієн імплантати, гвінтові кісткові розширяючі, формувачі ясен, реверсивний ключ, дінамометричний ключ, сверла та фрези. Система однокомпонентних імплантатів призначена для одноточного методу імплантатів.

**III. Основні компоненти**

Всі імплантати виготовляються з легованого титану або чистого титану (Ti6Al4V, ASTM F 136).

Аналоги імплантатів: Ti6Al4V, алюміній. Зліпковий трансфер: Ti6Al4V, титан класу 4, ASTM F 136.

Реверсивний ключ, дінамометричний ключ: хірургічна сталь

**IV. Сфера застосування (показання)**

Система імплантатів для внутрішньої кісткової імплантатів в щелепній області.

**V. Протипоказання**

Абсолютні:

- Пациєнти, системне захворювання яких не дозволяє виконувати імплантатію (для детального розуміння цього обширного протипоказання робиться посидання на дослідження та відповідну літературу).
- Аллергія на компоненти імплантатної системи
- Імплантати окремих зубів з використанням імплантатів, які (прийнятим частково) мають конічну форму, мають нариз, призначено для бінного стиснення кістки відокремлені від ендоціального імплантату, за умови, що номінальний діаметр імплантату не перевищує 3,8 мм.

Відносні:

- Діабет, вагітність
- Скарки на скронево-нижньошлешенні суглобі (з іншого боку, численні скарки на СНЩС можна лікувати за допомогою імплантатної терапії, оскільки положення нижньої щелепи стабілізується завдяки фіксованому імплантату)
- Залишки коренів, вонища запалення, що залишаються в щелепі
- У підлітків та дітей із ще не повністю розвиненою щелепою.

Недостатності товщина кісткової тканини: якщо необхідно виконати нарощення кістки та/або якщо існує загроза безпосередньої близькості до небезпечних структур (нервів), слід перевірити, чи не є, наприклад, кортика-базальні імплантат менш ризикованим, ніж імплантат із двох частин. Щоб уникнути виникнення перимпілантату (якщо це можливо), переважає слід відвадати імплантату за пілором/механічно обробленою поверхнею або цільним імплантату.

**VI. Діагностика та інформація для пацієнта**

Діагностика здійснюється на підставі анамнезу, клінічного обстеження, рентгенологічного обстеження з використанням пристрійних рентгенівських знімків (ортопантомограми, стакож, за необхідності, КТ-обстеження). Рекомендується проведення медичного огляду досвідченим лікарем загальної практики. Імплантат – це електронна процедура (проводиться за бажанням пацієнта), стосовно якої пацієнту потрібно надати докладні роз'яснення. Необхідно проінформувати пацієнта про альтернативні методи лікування та можливі наслідки імплантатів. Особливо потрібно звернути увагу на важливість гігієни порожнини рота та на вартість післяімплантатічних процедур. Методи інформування та обсяг інформації визначаються чинними законодавчими положеннями та нормативами, що можуть періодично змінюватися.

**VII. Небажані явища**

Типи явищ:

- Біль, набряки, затруднене мовлення та запалення ясен.
- Довготривалі:
- новітні за умови належного виконаного хірургічного втручання та протезування, – як і при всіх інших стоматологічних імплантатах, – необхідно брати до уваги можливу втрату кісткової тканини у горизонтальному та вертикальному виміріах. Тип та обсяг кісткової деструкції неможливо передбачити заздалегідь;
  - якщо імплантати розташовуються поруч із певними специфічними структурами (нерви, верхньошлешенна пазуха, сусідні зуби тощо), це може привести до оборотного або необоротного негативного впливу на ці структури;
  - для попередження розвитку інфекцій рекомендується профілактика антибіотикотерапії і/або локальної дезінфекції;
  - буди зареєстровані випадки хронічного болю, пов'язаного зі стоматологічними імплантатами;
  - у разі відсутності остеоінтеграції можливе відторнення імплантату.

**VIII. Застосування**

Інформація щодо застосування діє в інструкції є застосування відповідної системи імплантатів. Всі процедури є застосуванням базальних імплантатів повинні виконуватися виключно фахівцями, які мають дійсний дозвіл, виданий виробником

імплантатів. Під терміном «процедури» слід розуміти, в тому числі, консультування пацієнта, розробка планів лікування, встановлення імплантатів, протезування, післяімплантатний догляд (протягом наступних років).

**IX. Взаємодія**

У літературі були описані випадки взаємодії титанових поверхонь із фотомісними преріпаратами для гігієни порожнини рота. Пацієнту необхідно повідомити про це. Крестьянські імплантати, базальні імплантати та природні зуби мають різну жорсткість, тому при виконанні стоматологічних робіт з їх комбінацією слід враховувати їхній різний вплив на статичний баланс системи. Великі імплантатно-протезувальні системи з крестьянськими імплантатами можуть обмежувати флексію та рухливість кісток черепа відносно одна одної. У зв'язку з цим буде зареєстровані стаціонарні та динамічні впливи на стабільність імплантатів.

**X. Настанови**

- Післяімплантатні в картку пацієнта необхідно занести тип використаного імплантата та номер партії.
- Імплантат можуть використовуватися тільки в межах хінного терміну придатності.
- Імплантат слід зберігати в закритій упаковці в сухому місці. Упаковка відрівностяється безпосередньо перед встановленням імплантата. Необхідно уникнути будь-якого контакту імплантата зі сторонніми субстанціями до моменту його введення. Не дозволяється торкатися руками єндосальточною частиною імплантатів.

- У разі випадкового проковтування імплантатів, абтаментів або інших компонентів слід визначити локалізацію предмета (за допомогою рентгену тощо) та вжити необхідних медичних заходів.
- Необхідно здійснити періодичний контроль приживлення імплантата (наприклад, за допомогою рентгенівських знімків).
- Шоб уникнути втрати кісткової тканини, потрібно підтримувати імплантати зі гладкою поверхнею, а також слід розглянути необхідність супроводжуючої антибіотикотерапії.

**XI. Зберігання та термін придатності імплантатів**

Термін придатності становить 5 років з моменту стерилізації зберігати у шильно закритій упаковці в сухому місці. Стерильними є тільки імплантати в оригінальній закритій упаковці з символом «STERILE». Виробник зникає з себе, будь-яку відповідальність за імплантати, повторно стерилізованими зімінами, нездіжено в методу стерилізації. Стерильні вироби позначаються символом «STERILE». Дата закінчення терміну придатності позначається символом у вигляді пісочного годинника. Символ «LOT», позначає номер партії. Імплантати призначені тільки для одноразового використання.

Поглянемо щодо застосування наших виробів можуть надаватися в усній формі, в письмовій формі, за допомогою електронних засобів зв'язку або шляхом практичної демонстрації. Користуючись зображеній особисто визначити, чи придатний конкретний виріб для певної мети, показанінчи чи процедуру. Застосування цього виробу знаходиться поза контролем компанії SIMPLADENT GmbH, а отже здійсненоста під відповідальністю користувача. Гарантія належності якості наших систем імплантатів надається в рамках Умов продажу і постачання.

**Зберігання в недоступному для дітей місці. Підготовлені тільки для використання стоматологом або хірургом.**

996-1TEILIG-03

Остання редакція 2021-07

При повторній обробці імплантатів виникає ризик розвитку інфекції, оскільки не існує відповідних методів повторної обробки. При обробці обертових інструментів, що підлягають повторній стерилізації, необхідно дотримуватися настанови Інституту Роберта Коха та вимог стандарту EN ISO 17664. Настанови з обробки наших інструментів містяться у супровідній пам'ятці. З цією пам'яткою можна також ознайомитися на нашому веб-сайті [www.simpladent-implants.com](http://www.simpladent-implants.com).

Перш, ніж використовувати систему імплантатів, необхідно уважно вивчити інформаційну брошурку про застосування відповідної системи імплантатів. Ця брошурка містить важливу докладну інформацію щодо поведінки з компонентами системи.

BECES® імплантати призначенні для продажу використання тільки авторизованим лікувальним закладам.

**Дистрибутор**

Товариство з обмеженою відповідальністю «Імплант Компанія» 08325, вул. Л.Укрїнки, 14 с. Щасливе, Бориспільський район, Київська область, тел. +38 044 227 77 14 +38 067 235 55 77 contact@ihdedental.ua

UA.TR.116

**Zeichenerklärungen / Legend / Explication des symboles / Spiegazioni dei simboli / Leyenda / Vysekvivky / Объяснение условных знаков / Легенда / Умовні позначення**

Gebrauchsanweisung lesen  
Read instructions  
Lire la notice avant toute utilisation  
Leggere le istruzioni d'uso  
Lea las instrucciones de uso  
Cíteť návod  
Naleží přečíst instrukce  
уżytkowaniu  
Прочетите инструкции  
Необхідно читати інструкцию  
Читати інструкцію по  
использованию  
Прочитайте упаковку  
Ознайомтеся з супровідною документацією

Verfallsdatum  
Expiration date  
Date de péremption  
Data di scadenza  
Fecha de caducidad  
Datum expirare  
Termin wodżności  
Срок годности  
Срок годности  
Рок употребе  
Termín придатності

STERILE|R  
Gammsterilisiert  
Gamma-sterilized  
(Gamma)-sterilisés  
(Gamma)-sterilizzato  
(Gamma)-sterilizado  
Sterilizované gamma zářením  
Sterilizzowane promieniami gamma  
Гамма-стерилізація  
Стерилизовано гамма-лучами  
(Gamma) стерилісано  
Стерилизовано гамма-випромінюванням

Nur einmal verwenden  
For single use only  
A usage unique  
Monouso  
Utilizzo solo una vez  
Pri jednorázové použití  
Tylko do jednorazowego użycia  
Само за еднократна употреба  
Только для однократного применения  
Употребите само једном  
Виключно для одноразового використання

Rx ONLY  
Dieses Produkt darf nur an Ärzte, Zahnärzte oder lizenzierte Fachleute, bzw. in deren Auftrag verkauft werden.  
This product is only for sale to dentists, oral surgeons and maxillo-facial surgeons or on their behalf.  
Ce produit peut être vendus qu'au médecins, dentistes ou des professionnels agréés respectivement sur leur ordre.  
Questo prodotto deve essere venduto solo a medici, dentisti o professionisti con licenza oppure alla vendite del loro ordine.  
Este producto solo se vende a dentistas, cirujanos orales y maxilofaciales o en su nombre.  
Tento výrobek může být prodáván pouze lékařem, stomatologům, odborným chirurgům.  
Ten produkt powinien być sprzedawany tylko do lekarzy, stomatologów i specjalistów licencjonowanych lub w którego imieniu.  
Этот продукт предназначен только для продажи стоматологам, челюстно-лицевым хирургам или запрошені від них або ліцензіонованими хірургами або у них ім'я.

Цей продукт є исключиво належним за продаж стоматологам, оральними або максилофациальными хирургами или у них ім'я. Този продукт е за продажа само на стоматологи, оральні хірурги і лицею-чоловічні хірурги ін або тихо ім'я. Овај производ је искључиво намјењен за продаж стоматологима, оралним или максилофацијалним хирургима или запрошенім від них ім'ями. Този продукт е за продажа само на стоматологи, оральні хірурги і лицею-чоловічні хірурги ін або тихо ім'я.

Овај производ је искључиво намјењен за продаж стоматологима, оралним или максилофацијалним хирургима или запрошенім від них ім'ями. Цей виріб призначений для продажу виключно стоматологам, хірургам-стоматологам та щелепно-лицевим хірургам або їхніми представниками.

Chargenummer  
LOT Charge number  
Número de lot  
Número carica  
Número de código  
Číslo sážce  
Numer parti  
LOT номер  
Номер серии  
Број серије  
Номер партії

Trocken lagern  
Keep in a dry place  
Endroit sec  
Conservare in luogo asciutto  
Seco para guarda  
Складоват в суху місці  
Съхранявай на сухо място  
Сухом месте магазина  
Чувати на сувом місці  
Зберігати у сухому місці

Gut verschlossen halten  
Store tightly keep closed  
Tienter bien fermé  
Tenere ben chiuso  
Mantenga cerrada  
Skladovat v dobré uzavřeném obalu  
Przechowywać w dobrze zamkniętym opakowaniu  
До се съхранява в пълно затворена опаковка  
Хранить в закрытой упаковке  
проводести  
Чувати и држат строго затворено  
Зберігати в цілому закритій упаковці

Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden  
Do not use if packing is damaged  
Ne pas utiliser si le conditionnement est endommagé  
Evitare l'uso del prodotto se la confezione non è perfettamente integra  
No utilizar si el embalaje está dañado  
Pokud je poškozený obal nepoužívejte  
Nie używać, jeśli opakowanie zostało uszkodzone  
Не использовать, если упаковка повреждена  
Не употребляй, ако упаковката е увредена  
Не користи уколико је паковање оштетено  
Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена

Hersteller  
Manufacturer  
Fabricant  
Produttore  
Fabricante  
Výrobce  
Продукт  
Производитель  
Производител  
Производчик  
Виробник  
Bestellnummer  
Catalogue number  
Référence  
Catalogo Numero  
catálogo número  
Katologové číslo  
numer katalogowy  
Каталожен номер  
номер каталога  
Kataloški broj  
Номер за каталогом  
REF  
REF

Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft  
Authorized representative in the European Community  
Representante autorizado para la Comunidad Europea  
Zmlnomocný zástupce pro Evropské společenství  
Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea  
Représentant autorisé dans la Communauté européenne  
Pienomocznik we Wspólnocie Europejskiej  
Уполномоченный представитель в Европейском сообществе  
Уполномочен представител в Европейската общност  
Овластено лице в Европейски здружения  
Уповноважен представник у Европейській економічній спільноті

CE 1936

Dr. Ihde Dental GmbH  
Erfurter Str. 19  
D-85386 Eching / München  
Tel. +49 (0)89 319 761 0  
Info@ihde-dental.de

**EC REP**

SIMPLADENT GmbH  
Dorfplatz 11  
CH-8737 Gommiswald  
SWITZERLAND  
Tel. +41 (0)55 293 23 70  
Fax +41 (0)55 293 23 00  
simpladent@implant.com  
www.simpladent-implant.com

Vertrieb / Distributed by / Distributeur / Distributore / Distribuidor / Роздатчик / Дистрибутер / Дистрибутор

Simpladent Implant Solutions Pvt Ltd  
Unit no 417, 4th Floor, KM Trade Tower,  
H-3, Sector 14, Kaushambi, Ghaziabad  
201010 Uttar Pradesh  
India

996-S-1TEILIG-03\_31-1\_07-21\_V029