

Інструкція із застосування

Стоматологічні абатменти БНС (BNS):

Дербарцт (Derbarzt) Цементований абатмент БНС (BNS)

Дербарцт (Derbarzt) Кутовий Абатмент БНС (BNS)

Дербарцт (Derbarzt) Абатмент для фрезерування БНС (BNS)

Дербарцт (Derbarzt) Попередньо фрезерований Абатмент БНС (BNS)

пис продукту

Цей виріб є верхньою структурою зубного імплантату, діючи як опора для зубного протеза (коронки), який замінює форму відсутнього зуба.

ільове використання

Цей виріб є верхньою структурою зубного імплантату, діючи як опора для зубного протеза (коронки), який замінює форму відсутнього зуба.

окази до використання

Абатмент та гвинт абатмента призначені для хірургічного розміщення у верхньощелепній або нижньощелепній дугах з метою забезпечення протезної підтримки для зубних реставрацій у людей з частковою або повною відсутністю зубів. Він використовується для відновлення жувальної функції пацієнта.

роцедура

ідготовка до використання

ірургічні методи встановлення зубних імплантатів вимагають проведення спеціалізованих та складних процедур, тому дані маніпуляції повинні виконувати лікарі з відповідною освітою та вмінням проведення імплантації.

е використовуйте продукт, якщо його упаковка пошкоджена.

ішення про оперативне втручання приймається з урахуванням придатності кісткової тканини та використання відповідних хірургічних методів.

ідготуйте відповідні імплантати, враховуючи передбачувані сценарії та запобіжні заходи.

ентгенограми та різні обстеження надають важливу інформацію для вибору методики проведення процедури, про стан сусідніх зубів та стан кісткової тканини.

еред операцією необхідні передопераційне планування, адекватна візуалізація та дослідження різних місць імплантації.

астосування

ід час з'єднання абатмента дотримуйтесь рекомендованого крутного моменту затягування (мінімум - 20 Нсм (Ncm), звичайний - 30 Нсм (Ncm)). Надмірний крутний момент може призвести до перелому виробу.

ісля з'єднання перевірте правильність розміщення, зробивши рентгенівські знімки.

ісляопераційний період

ей продукт не підлягає повторному використанню.

тилізуйте використану упаковку.

терильність

еревірте тип, розмір та термін придатності, зазначені на етикетці упаковки, а також стан упаковки абатмента та відкрийте упаковку.

ей продукт необхідно стерилізувати в автоклаві при температурі 132°C протягом 15 хвилин (min) з мінімальним часом сушіння 15 хвилин (min).

ироби у відкритій або пошкодженій упаковці слід утилізувати.

опередження

імплантати повинен встановлювати досвідчений стоматолог, оскільки неправильна техніка може призвести до пошкодження імплантату або навколишньої кісткової тканини.

неправильна оцінка стану пацієнта та неправильне проведення процедури може призвести до невдалої операції з імплантації або втрати кісткової тканини.

ухомість імплантованого імплантату, втрата кісткової тканини та хронічна інфекція можуть призвести до невдалої операції з імплантації.

імплантатами слід поводитися дуже обережно, щоб запобігти їх пошкодженню або деформації.

астереження

під час встановлення абатмента в ротовій порожнині пацієнта хірург повинен підтвердити ступінь остеоінтеграції імплантованого імплантату за допомогою рентгенограм та перкусії, перш ніж продовжити процедуру.

не слід використовувати продукти, забруднені внаслідок помилки під час проведення процедури.

цей продукт призначений лише для одноразового використання; не використовуйте повторно.

абатмент є медичним виробом, що стерилізується користувачем; перед використанням його слід стерилізувати в автоклаві при температурі 132°C протягом 15 хвилин (min) з мінімальним часом сушіння 15 хвилин (min).

використовуйте відповідні хірургічні інструменти, що відповідають специфікаціям абатмента, під час його кріплення до імплантату.

ротипокази

Не використовувати у:

- пацієнтів з інфарктом або артеріосклерозом в анамнезі;
- пацієнтів, які не виконують призначення і рекомендації лікаря або мають психічні чи фізичні вади, що можуть спричинити нестабільність, порушення фіксації або інші ускладнення щодо імплантату в післяопераційному періоді;
- у пацієнтів зі станами, що впливають на формування кісткової тканини, мікроциркуляцію або кров;
- у вагітних пацієнтів;
- у пацієнтів з гіпертензією або цукровим діабетом.

обічні ефекти

втрата кісткової тканини, втрата стабільності, пошкодження зубних протезів, запалення та пошкодження нервів можуть призвести до невдалого результату імплантації.

можуть виникнути місцеві ускладнення, такі як набряк, гематома, кровотеча, інфекція, запалення, виразка та розходження країв рани.

мови зберігання

Зберігати при кімнатній температурі (1~30°C).

тилізація

Дотримуйтесь місцевих правил та законів щодо утилізації медичних виробів.

※ Якщо з нашим пристроєм стався будь-який серйозний нещасний випадок, представник нашої компанії з управління якістю повідомить про це уповноважений орган та компетентний орган відповідно до процедури контролю.

Символи, що можуть зазначатися на маркуванні

Символ	Опис	Символ	Опис
	Код партії		Дата виготовлення
	Номер за каталогом		Не використовувати повторно
	Виробник		Зверніться до інструкції із застосування
	Температурні обмеження		Медичний виріб
	Уповноважений представник в Європейському співтоваристві		Унікальний ідентифікатор пристрою
	Увага!		Не використовувати, якщо упаковка пошкоджена
	Маркування CE		Термін придатності
	Зберігати в сухому місці		Нестерильно

Дата останнього перекладу інструкції із застосування: Вересень 2025.



Інструкція із застосування представлена в електронному вигляді. Щоб отримати безкоштовну інструкцію в паперовому вигляді, телефонуйте за безкоштовним номером 0 800 21-52-32 або замовте доставку через форму на сайті.



Виробник:

ХАБ Біотек Ко. Лтд.

181, Оксан-ро, Вонмі-гу, Пучхон-сі, Кьонгі-до, Республіка Корея

Тел.: +82-2-529-8857. Факс: +82-2-529-8859



UA.TR.116

Уповноважений представник в Україні:

ТОВ «Кратія Медтехніка»

04107, м. Київ, вул. Багговутівська, буд. 17-21, Україна

Тел.: 0 800 21-52-32

Електронна пошта: uarep@cratia.ua