

I ЗАГАЛЬНІ ВКАЗІВКИ

1. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ПРОДУКТ

Торгова назва приладу: Система Servico (Цервіко) від VPI
Модель: Система ЦЕРВІКО ГАЙД
Код товару: 5213006650017

2. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ВИРОБНИКА



ВП ІННОВАТО ХОЛДІНГЗ ЛТД.
Спірос Кіпріану 84, 6052 Ларнака, Кіпр
VP INNOVATO HOLDINGS LTD.
Spyrou Kyprianou 84, 6052 Larnaca, Cyprus
Тел.: +357 99883898
Електронна адреса: info@innovatoholdings.com
Веб-сайт: <https://innovatoholdings.com/>
Зареєстрована торгова марка



VP INNOVATO HOLDINGS

Уповноважений представник в Україні:

ТОВ «МАКСИЛА»

49000 Дніпропетровська область, місто Дніпро, вулиця Старокозацька, будинок 44, приміщення 31, Україна
Ідентифікаційний код: 43517729
Телефон: +380676371573



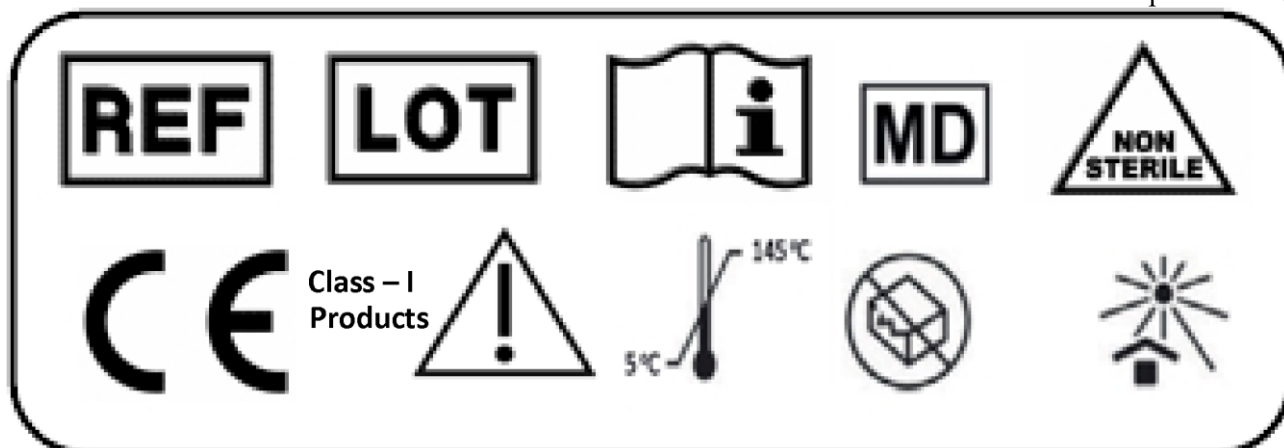
Дата останнього перегляду інструкції для України: 02.2025

3. ВИКОРИСТАННЯ ЗА ПРИЗНАЧЕННЯМ

Цільове використання системи ЦЕРВІКО ГАЙД:

1. Визначення оптимального анатомічного формувача за формою та розміром для певної беззубої ділянки за допомогою вкладок ЦЕРВІКО ГАЙД, та надання оператору можливості встановити основний тимчасовий абатмент та/або вкладку для зняття відбитку за допомогою відповідного тимчасового матеріалу, призначеного для такого використання (наприклад, композитна смола) набору ЦЕРВІКО МОЛД.
2. Маркування та ініціація остеотомії, в основному для оцінки мезіо-дистальних розмірів беззубих ділянок для одного імплантату.

3. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ПРОДУКТ



4. СТАН СТЕРИЛЬНОСТІ

Продукт постачається в НЕСТЕРИЛЬНОМУ вигляді. Перед використанням пристрій необхідно простерилізувати.

Для стерилізації виробник рекомендує автоклавувати продукт при температурі 134°C протягом 30 хвилин, час висихання - 30 хвилин (відповідно до стандарту UNE-EN ISO 17665-1:2007).

Процес слід здійснювати, поміщаючи частини пристрою в стерилізаційний пакет відповідного розміру - конверт. Конверт має бути відповідного розміру, щоб забезпечити його легку герметизацію.

Після запечатування помістіть конверт у автоклав і застосуйте відповідну програму стерилізації.

Тиск	Температура [°C]			
	Без повітря	Видалення 2/3 повітря	Видалення 1/2 повітря	Без видалення повітря
1/3	109	100	90	72
2/3	115	109	100	90
1	121	115	109	100
4/3	126	121	115	109
5/3	130	126	121	115
2	133	130	126	121

Таблиця 1: Вплив неповного видалення повітря на температуру автоклава

Автоклав - це пристрій, який найчастіше використовується для температур вище 100 °C.

Температура 134 ° C з часом впливу більше 15 хвилин служить для знищення споруутворюючих організмів.

Усі частини пристрою не повинні піддаватися впливу температур вище 145°C.

4.1. Переваги

- Швидке нагрівання і проникнення
- Знищення бактерій і спор за короткий час
- Не залишає токсичних відходів
- Низький рівень зносу відкритого матеріалу
- Економний

4.2. Недоліки

- Забороняє стерилізувати розчини, що при контакті з водою утворюють емульсії
- Викликає корозію певних металевих інструментів

5. ПРИЗНАЧЕННЯ ТА ГРУПИ ПАЦІЄНТІВ

- **Протипоказання:** Абсолютних протипоказань до застосування системи немає. Відносним протипоказанням є використання хірургічного провідника у випадках повної беззубої щелепи; У таких клінічних випадках відсутність зубів не дозволяє ефективно використовувати направляючу систему для підготовки остеотомії імплантату в ідеальних положеннях.
- **Показання:** направляюча система ЦЕРВІКО ГАЙД призначена для використання в процесі підготовки до остеотомії в ідеальному положенні, для вибору клініцистом ідеального анатомічного формувача та виготовлення зазначеного формувача у всіх випадках часткової беззубої щелепи, призначених для лікування за допомогою протоколів імплантаційної терапії.
- **Цільова(і) група(и) пацієнтів:** Пацієнти з частковою адентією старше 20 років. Не застосовувати для лікування вагітних і жінок в період лактації.
- **Цільові користувачі:** цільовими користувачами продукту є виключно спеціалісти в області стоматології, які мають відповідну юридичну ліцензію. Будь-яке інше використання виробу, крім цілей, для яких він був виготовлений, заборонено.

6. НАВЧАННЯ ТА КВАЛІФІКАЦІЯ

Пристрій повинен використовуватися лікарями-стоматологами або навченим стоматологічним персоналом або зубними техніками. У стоматологічних клініках або зубо-технічних лабораторіях пристрій необхідно використовувати відповідно до інструкцій.

7. УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ ТА ПОВОДЖЕННЯ

Прилад призначений для щоденного використання в стоматологічній клініці або зубо-технічній лабораторії.

Обробка пристрою проводиться вручну.

Зберігання пристрою повинно здійснюватися в картонній коробці початкової упаковки.

Особливих умов зберігання не потрібно. Звичайне офісне середовище вважається придатним для зберігання системи.

Не зберігайте пристрій під прямими сонячними променями.

8. ВСТАНОВЛЕННЯ ТА ВИКОРИСТАННЯ

Пристрій не потребує спеціального встановлення. Його потрібно розташувати на рівній і чистій поверхні, як-от стіл, тумба або лавка, з хорошим освітленням. Поверхня не повинна бути слизькою і мокрою.

Систему можна розмістити в стоматологічному кабінеті або на стоматологічному столі поблизу крісла пацієнта та у зручному для користувача місці. Утикайте дії на пристрій прямих сонячних променів.

Використання пристрою

Використання пристрою просте і продемонстроване на веб-сайті ВП ІННОВАТО ХОЛДІНГЗ ЛТД. з відповідними відео.

Система ЦЕРВІКО включає лише направляючий провідник та його компоненти (1 Силіконова касета для автоклаву, 20 металевих вкладок, 1 магнітна фіксуєча ручка, 4 алюмінієві штифти).

Оцінка шийкового профілю.

Визначте тип відсутнього зуба (наприклад, премоляр тощо).

Встановіть анатомічну вкладку середнього розміру для того ж типу зубів (наприклад, премоляр тощо) на фіксуючу ручку провідника, вставивши кінчик ручки у відкритий отвір на бічній стінці вкладки. Два елементи будуть з'єднуватися за допомогою сил магнітного утримування і тертя. Зафіксуйте анатомічну вкладку зубною ниткою. Пропустіть зубну нитку або шовний матеріал через призначений для цього отвір на бічній стінці вкладки. Помістіть вкладку в беззубу область і оцініть область, щоб визначити, чи форма та розмір цієї вкладки відповідають шийковому профілю, який слід створити. На цьому етапі процес можна повторити, використовуючи вкладку малого або великого розміру для тієї самої групи зубів, доки ви не визначите вкладку, яка найкраще підходить для цієї ділянки. Зазначте в таблиці пацієнтів код вкладки, який був обраний як найбільш відповідний. Цей код надасть необхідну інформацію вашому помічнику щодо отвору прес-форми, який буде використано для виготовлення бажаного індивідуального лікувального абатмента та/або відбиткового штифта (кодування анатомічних отворів для прес-форми співпадають з відповідними за формою та розмірами вкладками). Вкажіть в карті пацієнта правильну орієнтацію протезного з'єднання імплантату, який буде встановлено. Ця орієнтація визначається напрямком T-лінії (лазерно надрукованої на верхній поверхні вкладки). Платформа протезного з'єднання імплантату має бути звернена до T-лінії.

Хірургічна допомога.

Визначте відсутній зуб і виберіть найбільшу за розміром циліндричну вкладку, яка підходить для беззубої ділянки (один відсутній зуб) або загалом той, розмір якого найкраще відповідає мезіодистальним розмірам зуба, який потрібно замінити (відсутність кількох зубів). Закріпіть обрану циліндричну вкладку зубною ниткою або шовним матеріалом. Пропустіть нитку або шовний матеріал через відкритий отвір на бічній стінці та зав'яжіть вузлом. Потім встановіть вкладку на фіксуючу ручку. Оцініть мезіодистальний простір беззубої ділянки та виберіть той, який найкраще відповідає потребам в кожному конкретному випадку. Вирівняйте центральну лінію (надруковану лазером на верхній поверхні вкладки) до оклюзійної лінії сусідніх зубів. Проведіть пілотне свердло через відкритий центральний отвір вкладки та почніть процес свердління, щоб позначити точку входу для остеотомії на альвеолярному гребні. Продовжуйте з відшаруванням клаптя або без. Продовжуйте процес свердління. Після кожного етапу свердління вставте відповідний штифт. Штифт необхідно закріпити, пропустивши зубну нитку або шовний матеріал через відкритий отвір і затягнувши її. Встановіть на верхню опору штифта вибрану анатомічну вкладку, яка відповідає шийковому профілю, який потрібно створити. Продовжуйте підготовку до остеотомії, повторюючи вищезазначений процес, щоб зберегти повний контроль над положенням/нахилом остеотомії по відношенню до шийкового профілю, який буде створено. Вставте імплантат. Протезне з'єднання імплантату має бути орієнтоване в тому ж напрямку, що й T-лінія відповідної анатомічної вкладки.

Додаткова інформація щодо клінічного протоколу використання доступна на веб-сайті (www.innovatoholdings.com).

Технічне обслуговування пристрою

Пристрій не потребує технічного обслуговування, лише належне очищення після кожного використання.

Очищення пристрою

Після використання пристрій слід очистити.

Процес очищення повинен відбуватися в стоматологічній ультразвуковій ванні з використанням потужного очисного концентрату для дезінфекції та очищення медичних і стоматологічних інструментів. Розчин для очищення не повинен містити альдегідів, фенолів і хлору. Процес очищення слід виконувати протягом 10 хвилин при температурі 50°C.

Після цього частини пристрою слід промити водою та залишити висихати в умовах навколишнього середовища. Потім можна застосовувати процес стерилізації.

Заміна витратних матеріалів

Пристрій не містить витратних матеріалів.

Калібрування

Пристрій не потребує калібрування.

Усунення ризиків

- Очистіть пристрій після використання.
- Очистіть пристрій перед стерилізацією.
- Стерилізуйте пристрій перед використанням.
- Вкладки та штифти направляючої системи при внутрішньо-ротовому використанні слід закріпити зубною ниткою, щоб уникнути випадіння з інструменту та проковтування чи вдихання пацієнтом перед використанням.

9. ПІДГОТОВЧІ ПРОЦЕСИ

- Очистіть пристрій перед стерилізацією.
- Стерилізуйте пристрій перед використанням.
- Вкладки та штифти направляючої системи при внутрішньо-ротовому використанні слід закріпити зубною ниткою, щоб уникнути випадіння з інструменту та проковтування чи вдихання пацієнтом перед використанням.

10. ОЧІКУВАНА КЛІНІЧНА ПЕРЕВАГА

Прилад забезпечує наступні клінічні переваги:

- Допомога в процесі початку та контролю остеотомії.
- Допомога в виборі відповідного розміру та форми анатомічної вкладки, якщо потрібен будь-який конкретний розмір імплантату у випадках часткової беззубості.
- Усе перераховане безпосередньо позитивно впливає на процес правильного позиціонування імплантату та періімплантної обробки м'яких тканин. Це, у свою чергу, дозволяє створити необхідну основу для належного естетично привабливого протезування на імплантаті. Ця остання перевага вважається новим стандартом лікування, як зазначено в консенсусному звіті Європейської академії остеointegraції (Schwarz F, Alcoforado G, Guerrero A, Jönsson D, Klinge B, Lang N, Mattheos N, Mertens B, Pitta J, Ramanauskaite A, Sayardoust S, Sanz-Martin I, Stavropoulos A, Heitz-Mayfield L. Peri-implantitis: Summary and consensus statements of group 3. The 6th EAO Consensus Conference 2021. Clin Oral Implants Res. 2021 Oct;32 Suppl 21:245-253.).

11. ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Пристрій має наступні характеристики:

- Циліндричні виступи шийкового провідника простим способом дозволяють клініцисту розпочати остеотомію імплантату в мезіо-дистальному центрі протезного простору. Це в свою чергу забезпечує розташування імплантату в безпечній зоні, як описано Buser et al. 2004 (Buser

D, Martin W, Belser UC. Optimizing Esthetics for implantation restorations in anterior maxilla: anatomic and surgical considerations. Int J Oral Maxillofac Implants. 2004;19 Suppl:43-61.).

- Анатомічні вкладки направляючої системи дозволяють підібрати ідеальний розмір і форму анатомічних формувачів. Ці форми та розміри були обрані на основі анатомічних досліджень, які описували форму та розмір пришийкової зони природних зубів у різних популяціях. Середню кількість таких розмірів було вибрано для представлення середнього розміру в системі, високе стандартне відхилення та низьке стандартне відхилення було вибрано для представлення вкладок великого та малого розмірів у системі відповідно.
- Інструменти системи можна використовувати багаторазово, і це має велику економічну вигоду для клініциста.
- Інструменти застосовні для кожного випадку частково беззубої щелепи.

11. ХАРАКТЕРИСТИКИ ДЛЯ КОРИСТУВАЧА

Клініцист повинен використовувати систему ЦЕРВІКО ГАЙД у випадках частково беззубої щелепи, дотримуючись стандартних принципів хірургічного лікування. Індивідуалізація протезних компонентів ЦЕРВІКО МОЛД повинна передбачати використання протезних компонентів, виготовлених відповідною компанією, що займається імплантацією, і вони повинні мати всі необхідні сертифікати якості. Композитна смола або інший тимчасовий матеріал, який забезпечить засоби адаптації зазначених протезних компонентів ЦЕРВІКО МОЛД, повинен мати необхідні сертифікати для такого використання, а застосування та обробка зазначеного тимчасового матеріалу повинні здійснюватися суворо згідно з інструкціями, наданими виробником матеріалу.

12. МЕДИЧНІ ПРИЛАДИ, ПРИЗНАЧЕНІ ДЛЯ ВИКОРИСТАННЯ З ІНШИМИ ПРИСТРОЯМИ або ОБЛАДНАННЯ ЗАГАЛЬНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ

Пристрій використовуватиметься з наступними пристроями та обладнанням:

- Система ЦЕРВІКО ГАЙД використовується разом із стандартними хірургічними борами, що входять до складу хірургічного набору для імплантації, який надається клініцисту виробником імплантату.

13. УТИЛІЗАЦІЯ

Коли пристрій потрібно утилізувати, він повинен бути чистим і простерилізованим. Усі компоненти (метал і силікон) переробляються та можуть бути утилізовані відповідно.

14. ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО ІНЦИДЕНТИ

В разі виникнення серйозного інциденту (негативний вплив на здоров'я пацієнта або користувача чи несправність пристрою), слід негайно повідомити про інцидент:

Виробнику пристрою:

Назва: *VP INNOVATO HOLDINGS LTD (ВП ІННОВАТО ХОЛДІНГЗ ЛТД.)*

Юридична адреса: *EVVOIAS 4, OROKLINI 7041 – CYPRUS (ЕВВОЯС 4, ОРОКЛІНІ 7041 - КІПР)*

Тел.: +357 99883898

Електронна адреса: info@innovatoholdings.com

Веб-сайт: <https://innovatoholdings.com/>

Компетентним органам: *Αρμόδια Αρχή Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού Κύπρου*

Управління медичного обладнання Кіпру
Медичні та громадські послуги з охорони здоров'я
Corner of Prodromou 1 & Chilonos 17
1449 Nicosia
Cyprus

*(Ріг вулиць Продромоу 1 і Халонос 17
1449 Нікосія
Кіпр)*

Тел.: +357-22-605572, +357-22-605574, +357-22-605575
Факс: +357-22-468427
Електронна адреса: cymda@mphs.moh.gov.cy

15. ПРИСТРІЙ ДЛЯ БАГАТОРАЗОВОГО ВИКОРИСТАННЯ

Пристрій не має обмежень щодо повторного використання. Пристрій необхідно очищати після кожного використання, а перед використанням – стерилізувати.

16. ПОПЕРЕДЖЕННЯ



Закріпіть хірургічні частини системи ЦЕРВІКО ГАЙД зубною ниткою або шовним матеріалом, використовуючи спеціальні отвори, наявні на цих частинах, перед клінічним використанням у ротовій порожнині, щоб уникнути випадкового від'єднання частин, що може призвести до ускладнень, таких як проковтування або вдихання пацієнтом частин пристрою.

Обмеження

Не піддавайте та не стерилізуйте частини пристрою при температурі вище 145°C.

Запобіжні заходи

Уникайте дії на пристрій прямих сонячних променів.

Використання пристрою

1. Перед клінічним використанням стерилізуйте пристрій відповідно до стандартних протоколів стерилізації стоматологічних інструментів в автоклаві.
2. Очистіть пристрій у стоматологічній ультразвуковій ванні після використання.
3. Пристрій повинен використовуватися лише кваліфікованими медичними працівниками.
4. Пристрій повинен використовуватися лише за вказаним призначенням.
5. Перед використанням пристрою прочитайте інструкцію з експлуатації.

17. РИЗИКИ, ПОВ'ЯЗАНІ З ВИКОРИСТАННЯМ ПРИСТРОЮ

Ризики для здоров'я пацієнта.

Існує ризик аспірації або проковтування частин пристрою при внутрішньо-ротовому застосуванні, тому необхідно вжити відповідних заходів для запобігання цьому. Цей ризик можна усунути, якщо клініцисти дотримуються інструкції з експлуатації і закріплюють зазначені частини зубною ниткою або шовним матеріалом перед їх введенням у ротову порожнину.

Клініцисти повинні уважно спостерігати за пацієнтами щодо будь-якого з наступних станів: Якщо незакріплена частина потрапила в ротову порожнину (проковтнув або вдихнув), пацієнта необхідно негайно направити для належного обстеження в медичний заклад.

Необхідно зробити рентген грудної клітки, щоб визначити місцезнаходження втраченої частини. На підставі отриманих даних лікарі призначають адекватне лікування. Цей процес є стандартним у догляді за будь-яким фрагментом зубних конструкцій, який пацієнт може проковтнути або вдихнути під час стоматологічних операцій (наприклад, ендодонтичний файл, бор тощо).

Алергічні реакції

Усі матеріали, використані в системі ЦЕРВІКО ГАЙД, є біосумісними; однак у деяких пацієнтів може бути алергія або підвищена чутливість до будь-якого з матеріалів та його компонентів. Вкладки пристрою не можна використовувати у пацієнтів з відомою алергією на метали (наприклад, алюміній та нержавіючу сталь).

Можливе забруднення

Відсутність належного очищення та належної стерилізації пристрою може призвести до можливої передачі інфекції від одного пацієнта до іншого. Користувачі пристрою повинні дотримуватися процесу очищення та стерилізації перед використанням пристрою.

18. СУМІСНІ ПРИСТРОЇ

Кілька імплантатів використовують сумісні протезні з'єднання/платформи.

Таким чином, та сама вставка VPI Prothetic може бути функціональною для цих конкретних імплантатів.







Будь ласка, відвідайте наш сайт, щоб перевірити наявність доступних систем імплантатів за наступним посиланням:







<https://innovatoholdings.com/inserts-table-dstr/>

Важлива примітка:

- Предмети, що постачаються, призначені для використання кваліфікованими медичними працівниками (зубними техніками, лікарями та стоматологами). Безпека та ефективність продукції VP INNOVATO (ВП ІННОВАТО) гарантується лише тоді, коли вона використовується навченими фахівцями.
- Не використовуйте пристрій, якщо пакування пошкоджене. Будь ласка, повідомте представника компанії VP INNOVATO (ВП ІННОВАТО) після отримання.

СИМВОЛИ МАРКУВАННЯ: СТАНДАРТ ISO 15223-1:2012

Символ згідно стандарту ISO 15223	Опис	Символ VP Innovato (ВП Інновато)	Опис
	Виробник		
	Попередження		
	Не стерильно		
	Код партії		
	Користуйтеся інструкцією із застосування		
	Захищати від сонячного світла		

	Маркування CE, включаючи номер нотифікованого органу		
	Номер за каталогом		
	Не застосовувати в разі пошкодження пакування		
	Обмеження температури		
	Медичний виріб		
	Знак відповідності технічним регламентам України		

ІНСТРУКЦІ З ВИКОРИСТАННЯ

Етап консультації

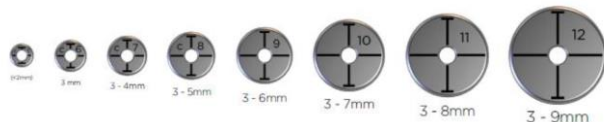
Крок 1. Оцініть мезіо-дистальний розмір беззубої ділянки

Оцінка мезіо-дистального розміру важлива для того, щоб ви могли визначити, чи достатньо місця для безпечного встановлення імплантату.

Цей розмір також стосується максимального діаметра платформи імплантату, яку можна безпечно встановити, не порушуючи небезпечну зону; це означає, що платформа імплантату матиме безпечну міжпроксимальну відстань щонайменше 1,5 mm (мм) від сусідніх зубів.



Діаметр платформи імплантату: який можна безпечно використовувати відповідно до наявного мезіо-дистального простору



Крок 2. Визначте розміри та форму ідеального пришийкового профілю ясен (індивідуальний абатмент)

Використовуйте вкладку анатомічної форми з тієї ж групи зубів, що й відсутній зуб (наприклад, премоляр).

Ви можете альтернативно використовувати три різні розміри (маленький, середній, великий), поки не визначите найкращий розмір. Ідеальний розмір – це той самий розмір, що й коронка, яка буде розміщена (біотип товстих м'яких тканин), або на один розмір менший (біотип тонких м'яких тканин).

Зробіть примітку в карті пацієнта вибраної вкладки (напр., pS).



Крок 2. Визначте розміри та форму ідеального пришийкового профілю ясен (індивідуальний абатмент)

Біотип товстих м'яких тканин (а)

Підберіть розмір, що відповідає розмірам пришийкової частини майбутнього протеза.



Біотип тонких м'яких тканин (б)

Підберіть розмір, менший за розміри пришийкової частини майбутнього протеза.



Крок 3. Визначте правильну орієнтацію протезного з'єднання імплантату, який буде встановлено

Т-лінія, відбита на вкладці анатомічної форми, надає інформацію про те, як має бути орієнтоване протезне з'єднання вашого імплантату в просторі. Це гарантує, що індивідуальний лікувальний абатмент буде орієнтований у просторі після з'єднання з імплантатом так само, як і орієнтація, зображена в посібнику.

Будь ласка, зверніться до документу «Посібник – орієнтація протезного з'єднання», щоб отримати детальну інформацію щодо правильної орієнтації протезного з'єднання для імплантату кожного виробника.

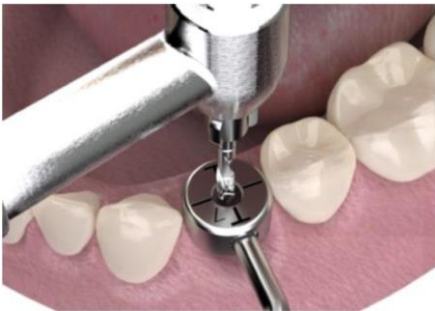


Крок 1. Використовуйте циліндричну вкладку, щоб просвердлити та відцентрувати отвір для імплантату в беззубій ділянці

Бажана циліндрична вкладка вже була зображена на етапі консультації; І ідеальна вкладка – це та, яка найкраще підходить до беззубої ділянки, перебуваючи в легкому контакті з сусідніми зубами. Якщо сусіднього зуба немає, то ідеальним є зуб, розміри якого нагадують мезіодистальний розмір зуба, який замінюється.

Вирівняйте центральну лінію, відбиту на верхній поверхні вкладки, з оклюзійними лініями сусідніх зубів.

Просвердліть центральний відкритий отвір за допомогою відповідних борів.



Крок 2. Оцініть положення та нахил отвору для імплантату в залежності від бажаного шийкового профілю

Вставте хірургічний пін направляючої системи в отвір для імплантату, а потім встановіть вкладку вибраної анатомічної форми.

Бажана анатомічна вкладка вже була зображена на етапі консультації.

Тепер ви можете уявити індивідуальний абатмент, який буде використовуватися, і його зв'язок із беззубим простором. Оскільки вкладка має два відкритих отвори, її можна встановити на штифт у двох різних положеннях: по центру та зміщено*.

Тепер легко оцінити положення та кут отвору для імплантату по відношенню до бажаного шийкового профілю, і будь-які необхідні коригування можна зробити на наступних етапах.

Цей процес бажано виконувати на кожному етапі свердління, щоб забезпечити повний контроль положення та кута отвору для імплантату протягом усього процесу підготовки до

остеотомії. Для вищезазначених цілей система надає вам чотири штифти різних розмірів, які відповідають різним розмірам борів.

*Якщо ідеальне розміщення вкладки пов'язане з центрованою установкою піна, тоді слід використовувати центровану силіконову вставку під час виготовлення індивідуального абатмента з формою Servico. Якщо ідеальне розміщення вкладки пов'язане зі зміщеною установкою піна, тоді слід використовувати нецентровану силіконову вставку під час виготовлення індивідуального абатмента.



ПРО ПРОДУКЦІЮ ВИРОБНИЦТВА VP INNOVATO (ВП ІННОВАТО)

Будь ласка, уважно прочитайте інструкції з використання, щоб забезпечити безпечне та ефективне використання продуктів, що постачаються компанією VP INNOVATO (ВП ІННОВАТО).

Весь асортимент продуктів розроблений, щоб полегшити роботу, як в клініці, так і в зубо-технічній лабораторії, забезпечуючи при цьому найкращу якість. Розширена інформація про функції та сумісність продукту представлено в комерційному каталозі; в разі виникнення будь-яких запитань, зв'яжіться з нами: (info@innovatoholdings.com).

Направляюча система – Протокол використання

Остання версія доступна на: <https://innovatoholdings.com/guides/>

Направляюча система – Процес стерилізації

Остання версія доступна на: <https://innovatoholdings.com/guide-sterilisation-process/>

Направляюча система – Орієнтація на протезне з'єднання

Остання версія доступна на: <https://innovatoholdings.com/guide-prosthetic-connection-orientation/>

Дата випуску: 01.01.2023