

I ЗАГАЛЬНІ ВКАЗІВКИ

1. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ПРОДУКТ

Торгова назва приладу: Система Servico (Цервіко) від VPI

Модель: Система ЦЕРВІКО ЕСЕНТІАЛ МОЛД

Код продукту: 5213006651779

Модель: Система ЦЕРВІКО ПРЕМІУМ МОЛД

Код продукту: 5213006650000

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



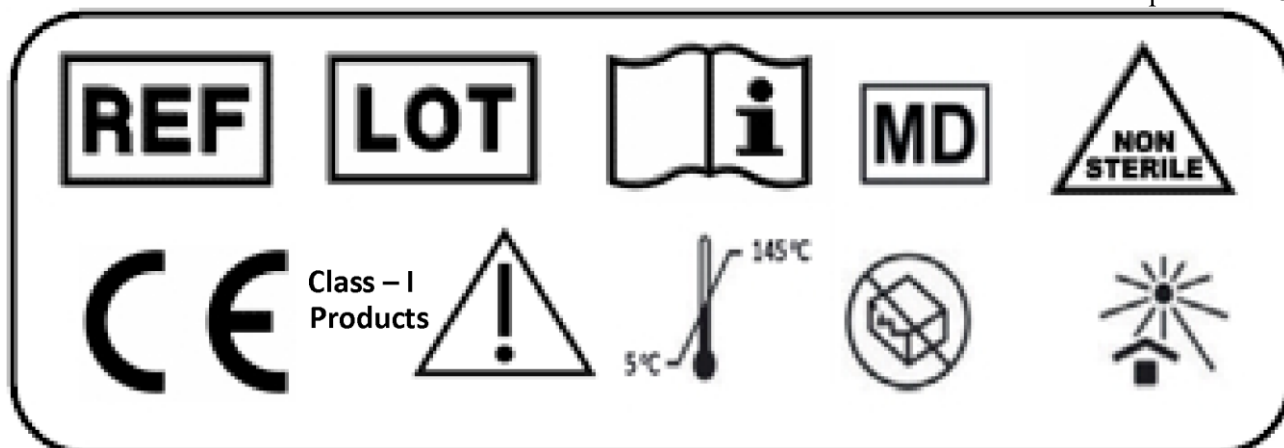
Дата останнього перегляду інструкції для України: 02.2025

3. ВИКОРИСТАННЯ ЗА ПРИЗНАЧЕННЯМ

Цільове використання наборів Servico Premium і Essential Molds:

для формування та налаштування стандартних тимчасових лікувальних абатментів і відбиткових штифтів, щоб останні мали форму, яка нагадує пришийкову зону бажаного протеза на імплантаті.

3. ІНФОРМАЦІЯ ПРО ПРОДУКТ



4. СТАН СТЕРИЛЬНОСТІ

Продукт постачається в НЕСТЕРИЛЬНОМУ вигляді. Перед використанням набір 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 споруотворюючих 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 контактi з водою утворюють емульсії
- Викликає корозію певних металевих інструментів

5. ПРИЗНАЧЕННЯ ТА ГРУПИ ПАЦІЄНТІВ

- **Протипоказання:** Абсолютних протипоказань до застосування системи немає.
- **Показання:** Вироби СЕРВІКО МОЛД показані для використання в процесі 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. Уникайте дії на пристрій прямих сонячних променів.

Використання пристрою

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

Система ЦЕРВІКО МОЛД — це інструмент, який використовується для виготовлення лікувальних абатментів і відбиткових штифтів, спрямованих на створення та точну реалізацію протезно та біологічно ідеального шийкового профілю.

Підготовка.

Витягніть силіконову вставку з набору ПРЕМІУМ МОЛД (преміум-форми) за допомогою викрутки через відкритий отвір, розташований у основі. Візьміть силіконову вставку та зніміть

її, обережно потягнувши за основу ПРЕМІУМ МОЛД. Встановіть потрібну протезну з'єднувальну вставку VPI в одне з відкритих гнізд, розташованих біля основи прес-форми, вирівнявши плоску посадку зовнішньої поверхні вставки VPI (відбита стрілка) з пласкою посадкою внутрішньої поверхні гнізда. Переверніть основу догори дном і закріпіть вставку в гнізді*, закрутивши її гвинтом, що входить до комплекту.

* Основа складається з 4 груп гнізд (непідкреслений номер і підкреслені номери з однією, двома або трьома лініями), які означають їх глибину і, таким чином, остаточне вертикальне положення вставки VPI в гніздо. Якщо ваш протокол встановлення імплантату – гребінь, тоді вставте вставку VPI в одне з гнізд групи без підкреслених номерів; якщо ви розміщуєте імплантати на 1 mm (мм) нижче гребня, тоді використовуйте гніздо групи з номерами, підкресленими однією лінією; якщо ви розміщуєте імплантати на 2 mm (мм) нижче гребня, то використовуйте гніздо групи з номерами, підкресленими двома лініями; якщо ви розміщуєте імплантати на 2 mm (мм) нижче гребня, то використовуйте гніздо групи з числами, підкресленими трьома лініями. Запишіть інформацію про гніздо, яке використовувалося разом із інформацією про вставку VPI, на протезній етикетці, що постачається разом із системою ПРЕМІУМ МОЛД. Повторно встановіть, натиснувши на силіконову вставку в основу прес-форми, вирівнявши отвір дублювання (найбільшу циліндричну ямку) силіконової вставки з відповідним великим циліндричним гніздовим кільцем на верхній поверхні основи форми.

Виготовлення абатментів на замовлення.

Обертайте верхнє кільце прес-форми, доки силіконова ямка бажаної форми/розміру не співпаде з потрібною вставкою протезного з'єднання VPI, яка знаходиться в основі форми. Це процес, який може і повинен виконувати ваш помічник.

Розташування кожної зі вставок протезного з'єднання VPI всередині основи прес-форми повинно бути доступне в інформаційній картці, що постачається разом із системою ПРЕМІУМ МОЛД. Це спростить для вашого помічника процес визначення положення з'єднувальних вставок імплантату.

Асистент встановлює тимчасовий абатмент у отвір прес-форми з відповідним кодом (наприклад, pS) до одного з вкладок анатомічної форми провідника (наприклад, pS). Потім він/вона вводить відповідний композитний матеріал у відкритий простір і полімеризує світлом в одному або кількох етапів. Після цього він/вона виймає створений індивідуальний лікувальний абатмент і приступає до полірування композитної поверхні та належної дезінфекції. Процес виготовлення лікувального абатмента на замовлення можна здійснити після запису на консультацію або навіть під час операції, оскільки для цього потрібно лише приблизно 4 хвилини.

Встановіть індивідуальний лікувальний абатмент в імплантат, використовуючи фіксуючий гвинт, доступний разом із тимчасовим абатментом. Клінічно та рентгенологічно оцініть правильну відповідність імплантату. Заповніть отвір для доступу до гвинта першим шаром стерильної тефлонової стрічки або іншого відповідного матеріалу. Заповніть вільний простір, що залишився в отворі для доступу до гвинта, композитним матеріалом і полімеризуйте світлом. Оцініть належний оклюзійний зазор індивідуального лікувального абатмента та, якщо необхідно, зменшіть його висоту. Цей процес можна виконувати під час встановлення імплантату (одноетапний протокол) або на етапі розкриття імплантату.

Етап враження.

Зніміть композитну та стерильну тефлонову стрічку з отвору для доступу до гвинта. Відкритіть і зніміть індивідуальний лікувальний абатмент. Встановіть дублюючий

відбитковий штифт, дотримуючись тієї самої орієнтації, що й попередньо встановлений індивідуальний лікувальний абатмент. Продовжте процес виготовлення відбитку, використовуючи бажану техніку відтиску. Цей процес можна виконувати з використанням закритих або відкритих відбиткових штифтів та непрямой або прямої техніки зняття відбитка. У разі встановлення кількох імплантатів бажано негайно замінити невстановлений індивідуальний лікувальний абатмент його дублікатом відбіткового штифта, перш ніж переходити до постановки наступного імплантату. Це забезпечить належну підтримку шийкового профілю та збільшить доступний час проведення процедури. Технік-лаборант продовжує виготовлення робочої моделі відповідно до звичайної практики. Створений індивідуальний профіль ясен і шийковий профіль повинні бути точно записані та формувати основу для розробки та виготовлення естетично привабливого та біологічно надійного протеза. Технік-лаборант повинен використовувати створений профіль ясен та шийковий профіль як орієнтир для формування ділянки протеза. Бажано, щоб ділянка протеза була виготовлена з біосумісних матеріалів (діоксид титану та/або цирконію), щоб вона могла забезпечити основу для довготривалого стабільного результату.

Додаткова інформація щодо 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.

9. ПІДГОТОВЧІ ПРОЦЕСИ

- Очистіть пристрій перед стерилізацією.
- Стерилізуйте пристрій перед використанням.

10. ОЧІКУВАНА КЛІНІЧНА ПЕРЕВАГА

Прилад забезпечує наступні клінічні переваги:

- Допомога в виборі відповідного розміру та форми анатомічної вкладки, якщо потрібен будь-який конкретний розмір імплантату у випадках часткової беззубості.
- Дозволяє виготовляти індивідуальні лікувальні абатменти анатомічної форми.
- 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 остеоінтеграції (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:

- 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.
- Форма системи дозволяє виготовляти анатомічні формувачі безпосередньо біля крісла пацієнта. 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

Лікар повинен використовувати систему СЕРВІКАЛІ МОЛД у випадках часткової беззубості, дотримуючись стандартних принципів хірургічного лікування. Індивідуалізація протезних компонентів СЕРВІКАЛІ 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 Servico mold, 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:

- Форма СЕРВІКАЛ використовується з протезними елементами (тимчасовими абатментами, відбитковими штифтами), наданими виробником імплантату.
- Форма СЕРВІКАЛ використовується з тимчасовим матеріалом (наприклад, композитною смолою), наданим сертифікованим виробником композитної смоли.

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



Перед клінічним використанням необхідно стерилізувати пристрій.

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

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 вкладка VPI Prohetic 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

Процес виготовлення індивідуального абатмента

Обертайте верхнє кільце прес-форми, доки силіконова ямка бажаної форми/розміру не співпадає з потрібною вставкою протезного з'єднання VPI, яка знаходиться в основі форми.

Це процес, який може і повинен виконувати ваш помічник.



 VP INNOVATO HOLDINGS					
Протезне з'єднання					
Положення наборі Mold	в	Виробник імплантату	Назва імплантату	Розмір платформи	Номер вкладки VP
1		NobelBiocare	Replace	NP (вузька)	5213006650369
2		NobelBiocare	Replace	RP WP (широка)	5213006650376
15		NobelBiocare	Active	NP (вузька)	5213006650338
16		NobelBiocare	Active	RP	5213006650345

Інформація про розташування кожної зі вставок протезного з'єднання VPI всередині основи прес-форми повинна бути доступна в інформаційній картці, що постачається з набором прес-форми. Це спростить для вашого помічника процес визначення положення з'єднувальних вставок імплантату.

Асистент встановлює тимчасовий абатмент у отвір прес-форми з відповідним кодом (наприклад, pS) до однієї з анатомічних вкладок набору провідника (наприклад, pS).

Після цього він/вона вводить відповідний композит.

Асистент встановлює штифт для відтиску в ту саму ямку прес-форми, яка використовувалася для виготовлення індивідуального лікувального абатмента (наприклад, pS).

Потім він/вона вводить відповідний композитний матеріал у відкритий простір і полімеризує світлом в один або кілька кроків.

Після цього він/вона видаляє створений дублюючий відбитковий штифт і приступає до полірування композитної поверхні та належної дезінфекції.



Процес виготовлення дублікатів відбиткових штифтів можна здійснити після консультації, або під час операції, або навіть перед стадією зняття відбитка, оскільки для цього потрібно лише приблизно 4 хвилини.

Встановіть індивідуальний лікувальний абатмент в імплантат, використовуючи фіксуючий гвинт, що постачається разом із тимчасовим абатментом.

Оцініть клінічно та рентгенологічно належну відповідність імплантату.

Заповніть отвір для доступу до гвинта першим шаром стерильної тефлонової стрічки або іншого відповідного матеріалу.

Заповніть вільний простір, що залишився в отворі для доступу до гвинта, композитним матеріалом і полімеризуйте світлом.

Оцініть належний оклюзійний зазор індивідуального лікувального абатмента та, якщо необхідно, зменшіть його висоту.

Цей процес можна виконувати під час встановлення імплантату (одноетапний протокол) або на етапі розкриття імплантату.



Етап зняття відбитку

Видаліть композит і стерильний тефлон.

Встановіть дублюючий відбитковий штифт, дотримуючись тієї самої орієнтації, що й попередньо встановлений індивідуальний лікувальний абатмент.

Продовжте процес виготовлення відбитка, використовуючи бажану техніку зняття відбитка.



Цей процес можна виконувати з використанням відбиткових штифтів закритої або відкритої ложки та техніки непрямого або прямого зняття відбитка.

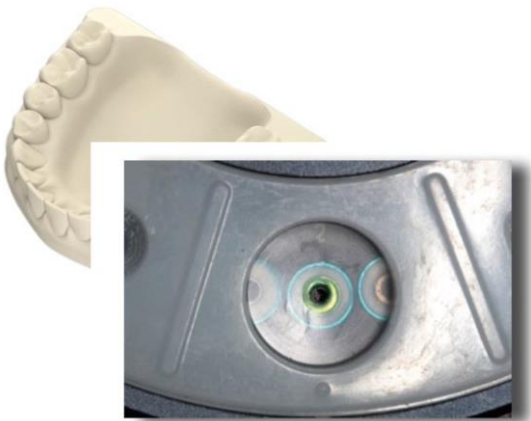
У разі встановлення кількох імплантів бажано негайно замінити невстановлений індивідуальний лікувальний абатмент його дублікатом відбиткового штифта, перш ніж переходити до наступного імплантату. Це забезпечить належну підтримку профілю ясен та збільшить ваш доступний робочий час.

Процес виготовлення робочої моделі

Технік-лаборант продовжує виготовлення робочої моделі відповідно до звичайної практики. Сформований нестандартний профіль ясен і шийковий профіль були точно записані та є основою для розробки та виготовлення робочої моделі.

Цей етап необхідний лише у наступних випадках:

- а) Ви змінюєте заглиблену ділянку індивідуального лікувального абатмента, щоб відповідати потребам вашого випадку.
- б) Ви використовуєте тимчасовий протез і протоколи негайного навантаження імплантату без використання індивідуального лікувального абатмента, виготовленого за допомогою системи Servico.



Модифікований індивідуальний лікувальний абатмент



Дублікат відбиткового штифта



Етап дублювання

Обертайте верхнє кільце прес-форми, доки отвір для дублювання не буде вирівняно з потрібною вставкою протезного з'єднання VPI, яка знаходиться в основі форми.

Нанесіть вазелін або інший мастильний засіб на внутрішні бічні стінки дублікаційної лунки. Встановіть модифікований індивідуальний лікувальний абатмент або тимчасовий протез у дуплікаційну лунку.



Зніміть модифікований індивідуальний лікувальний абатмент або тимчасовий протез із дублікаційної лунки.

Встановіть у дублікаційну відповідний відбитковий штифт.

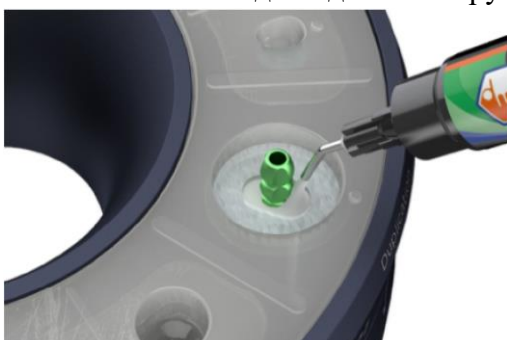


Заповніть доступний відкритий простір відповідним композитним матеріалом і полімеризуйте світлом в один або кілька кроків*.

Видаліть сформований дублікат відтиску з дублікаційної лунки.

Сформований індивідуальний відбитковий штифт тепер є точною копією модифікованого індивідуального лікувального абатмента або тимчасового протеза принаймні в його заглибленій частині.

Зніміть силіконовий відтискний матеріал із дублікаційної лунки за допомогою затискачів для вати або іншого відповідного інструменту.



*Якщо ви використовуєте непрозорий (кольоровий) силіконовий відбитковий матеріал, бажано заповнити простір композитним матеріалом і полімеризувати світлом невеликими кроками. Це забезпечить належне затвердіння композитного матеріалу.

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).

Система ЦЕРВІКО ЕСЕНТІАЛ МОЛД

Остання версія доступна на: <https://innovatoholdings.com/essential-mold/>

Система ЦЕРВІКО ПРЕМІУМ МОЛД

Остання версія доступна на: <https://innovatoholdings.com/cervico-mold/>

Дата випуску: 01.01.2023