

| | |
|-----------|---|
| English | INSTRUCTIONS FOR USE: Southern Implants® Compact Conical Abutments |
| Español | INSTRUCCIONES DE USO: Southern Implants® Compact Conical Abutments |
| Italiano | ISTRUZIONI PER L'USO: Southern Implants® Monconi Conici Compatti |
| Français | MODE D'EMPLOI : Pilier coniques compacts de Southern Implants® |
| Deutsch | GEBRAUCHSANWEISUNG: Southern Implants® Kompakte konische Abutments |
| Português | INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO: Southern Implants® Pilares cónicos compactos |
| Ελληνικά | ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ: Southern Implants® Συμπαγή κωνικά κολοβώματα |
| Svenska | BRUKSANVISNING: Southern Implants® Kompakta Koniska Anliggningar |
| Română | INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE: Ebutmente conice compacte Southern Implants® |
| Türkçe | KULLANMA TALİMATI: Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentler |

EC REP



South Africa - Headquarters: 1 Albert Road, Irene, 0062, RSA
T: +27-12-667-1046 | **E:** info@southernimplants.com

Southern Implants Europe AB: Holmgatan 30, S-791 71 Falun, Sweden
T: +46 23 13300 | **E:** ecrep@southernimplants.com

Subsidiaries

Australia
 Southern Implants Australia
T: +61-(0)-8-9466-2627
E: info@southernimplants.com.au

Spain and Portugal
 Southern Implants Iberica
T: +34 935 053 507
E: info@southernimplants.es

United Kingdom and Ireland
 Southern Implants UK
T: +44-20-8899-6845 / 6 / 7
E: info@southernimplants.co.uk

USA and Canada
 Southern Implants North America Inc.
T: +1-561-472-0990
E: customercare@southernimplants.com

Description

The Southern Implants® Compact Conical Abutment is a pre-manufactured abutment that is connected directly to an endosteal implant and is used in multiple unit reconstructions when it is desirable to raise the prosthetic interface to a more coronal position than that of an implant head, for a screw retained restoration. Southern Implants® Compact Conical Abutments are indicated for multi-unit cases only. These abutments are Titanium Nitride (TiN) coated and available in straight, 17°, 20° and 30° angles.

Intended use

The Southern Implants® Metal Abutments are prosthetic components intended for connection to endosteal implant systems to aid in prosthetic rehabilitation and implant procedures.

Specifically, the Southern Implants® Compact Conical Abutments are intended to provide a supportive base for connected prosthetic devices on endosteal implants.

Indications for use

The Southern Implants® Metal Abutments are indicated for use as components of an endosteal implant system to support prosthetic rehabilitation in implant treatment procedures.

Specifically, the Southern Implants® Compact Conical Abutments are indicated for connection to Southern Implants® fixtures as part of the functional and aesthetic restoration of the upper or lower jaw using a fixed, permanent prosthesis in cases where it is desirable to raise the prosthetic platform to a more coronal position.

Intended user

Dental technicians, Maxillofacial Surgeons, General Dentists, Orthodontists, Periodontists, Prosthodontists, and other appropriately trained and/or experienced medical professionals.

Intended environment

Southern Implants® Compact Conical Abutments are intended to be used in a dental laboratory as part of the restoration design and manufacture as well as in a clinical environment such as an operating theatre or a dentist consultation room.

Intended patient population

Southern Implants® Compact Conical Abutments are intended to be used in patients indicated and eligible, or otherwise not contraindicated, for implant-retained prosthetic restorations.

Compatibility information

Southern Implants' implants should be restored with Southern Implants components. In the Southern Implants range there are 6 implant connections. The implant code and connection type can be identified by specific abbreviations in the product codes. Range identifiers are summarised in Table A.

Table A - Compatible

| Implant connection type | Compatible prosthetic device | |
|------------------------------------|---|--|
| | Non-Angled | Angled |
| External Hex (EX) | Parts labelled, APMC(*), ABNCZ(*), AMCZ(*), ABAMCZ(*), ABBCMCZ(*) and MC-ZYG(*)(**) | Parts labelled ABNC17d, AMC17d-3, AMC30d-4, ABAMC17d-3, ABAMC30d-4, ABBCMC17d-3, ABBCMC30d-4, MC-EX4017D-(*) and MC-ZYG17D-(*)(**) |
| TRI-NEX (EL) (Lobe) | Parts labelled MC-L-(Ø)-(*) and MCN-L-50-(*) | Parts labelled MCL-(Ø)-17d and MCL-(Ø)-30d |
| Deep Conical (DC) | Parts labelled MC-DC(Ø)-(*) and MCN-DC5-(*) | Parts labelled MC-DC(Ø)-20d and MC-DC(Ø)-30d-(*) |
| Internal Hex (M) | Parts labelled MC-M-(*) (used with Ø3.75, 4.2 and 5.0 mm platforms) | Parts labelled MC-M-20d and MC-M-30d (used with Ø3.75, 4.2 and 5.0 mm platforms) |
| Internal Hex PROVATA® (3M) (M) (Z) | Parts labelled MC-3M-(*) (used with Ø3.3 mm platform) | Parts labelled MC-3M-20d (used with Ø3.3 mm platform) |

| | | |
|-----------------------|---|--|
| | Parts labelled MC-M-(*) (used with Ø4.0, 5.0 and 6.0 mm platforms) | Parts labelled MC-M-20d and MC-M-30d (used with Ø4.0, 5.0 and 6.0 mm platforms) |
| | Parts labelled MC-Z-(*) or MCN-Z-(*) (used with Ø7.0, 8.0 and 9.0 mm platforms) | N/A |
| Single Platform (SP1) | Parts labelled MC-SP-(*) (used with all SP1 implant diameters) | Parts labelled MC-SP-17D-(*) and MC-SP-30D-(*) (used with all SP1 implant diameters) |

NOTE: (*) is indicative of various lengths available.

NOTE: (**) The MC-ZYG components are only for use with the ZYGIN, ZYGIN-W and ZYTHON Zygomatic Implants

Angled Compact Conical Abutments are packed with their corresponding screws. See Prosthetic Screw Instructions for Use (CAT-8068) for recommended screw torques.

Non-Angled Compact Conical Abutments have a 20 Ncm recommended placement torque.

Clinical performance

The clinical performance of the Southern Implants® Compact Conical Abutments is primarily defined by their ability to maintain stability and retention of the prosthetic restoration over time. This stability is achieved through the secure fixation of the restoration to the abutment, which can be accomplished via cementation or casting, as well as the mechanical fastening of the abutment to the implant through screws.

Clinical benefits

The clinical benefits associated with the Southern Implants® Compact Conical Abutments are intrinsically linked to the overall success of implant-supported prosthetic treatments and encompass both direct and indirect clinical benefits. The direct clinical benefits of the Metal Abutments arise specifically from their use in the treatment process. These benefits include the enhancement of peri-implant soft tissue health and the aesthetic outcomes of the final restoration. The clinical benefits experienced by patients as a result of the implant-supported prosthetic treatments in which these abutments are utilized represent the indirect clinical benefits of the Southern Implants® Compact Conical Abutments. While these benefits are substantial, they are not directly attributable to the devices themselves; rather, they reflect the contributions of the abutments to the overall treatment system. Additionally, successful treatment outcomes are anticipated to result in significant enhancements in patients' psychosocial well-being, self-esteem, and overall quality of life. Overall, the Southern Implants® Compact Conical Abutments not only facilitate the mechanical aspects of dental restorations but also contribute to the holistic improvement of patient outcomes and experiences.

Storage, cleaning and sterilisation

The component is supplied sterile (sterilised by gamma irradiation) and intended for single-use prior to the expiration date (see packaging label). Sterility is assured unless the container or seal is damaged or opened. If packaging is damaged do not use the product and contact your Southern representative or return to Southern Implants®. The devices must be stored in a dry place at room temperature and not exposed to direct sunlight. Incorrect storage may influence device characteristics. Do not reuse components indicated for single-use only. Reusing these components may result in:

- damage to the surface or critical dimensions, which may result in performance and compatibility degradation.
- adds the risk of cross-patient infection and contamination if single-use items are reused.

Southern Implants® does not accept any responsibility for complications associated with reused single-use components.

Contraindications

The contraindications of all device groups used as part of the specific treatment or procedure apply. Therefore, the contraindications of the systems/medical devices utilized as part of implant surgery/therapy should be noted and the relevant documents consulted.

The contraindications of the specific target implant apply. Therefore, the contraindications of the systems/medical devices utilized as part of implant surgery/therapy should be noted and the relevant documents consulted.

The contraindications specific to the Southern Implants® Compact Conical Abutments include:

- patients who are medically unfit for implant or prosthetic related procedures
- patients that present with an allergy or hypersensitivity to the following materials: Titanium, Aluminium, Vanadium, Cobalt Chrome, Cobalt Chrome Molybdenum, Gold, Platinum, Palladium, Iridium, Silver and/or Copper

Warnings and precautions

IMPORTANT NOTICE: THESE INSTRUCTIONS ARE NOT INTENDED AS A SUBSTITUTE FOR ADEQUATE TRAINING

- To ensure the safe and effective use of dental implants, new technologies/systems and the Metal Abutment devices, it is strongly recommended that specialised training be undertaken. This training should include hands-on methods to gain competency on the proper technique, the system's biomechanical requirements and radiographic evaluations required for the specific system.
- Improper technique can result in implant failure, damage to nerves/vessels and/or loss of supporting bone.
- Use of the device with incompatible or non-corresponding devices can result in the poor performance or failure of the device.
- When handling devices intraorally, it is imperative that they are adequately secured to prevent aspiration, as aspiration of products may lead to infection or physical injury.
- The use of non-sterile items can lead to secondary infections of the tissue or transfer infectious diseases.
- Failure to adhere to appropriate cleaning, re-sterilization, and storage procedures as outlined in the Instructions for Use can result in device damage, secondary infections, or patient harm.
- Exceeding the number of recommended uses for reusable devices can result in device damage, secondary infection or patient harm.
- The use of blunt drills may cause damage to the bone, potentially compromising osseointegration.

It is crucial to emphasize that training should be undertaken by both new and experienced implant users prior to utilizing a new system or attempting a new treatment method.

Patient Selection and Preoperative Planning

A comprehensive patient selection process and meticulous preoperative planning are essential for successful implant treatment. This process should involve consultation among a multidisciplinary team, including well-trained surgeons, restorative dentists, and laboratory technicians.

Patient screening should include, at a minimum, a thorough medical and dental history, as well as visual and radiological inspections to assess the presence of adequate bone dimensions, the positioning of anatomical landmarks, the presence of unfavourable occlusal conditions, and the periodontal health status of the patient.

For successful implant treatment, it is important to:

1. Minimize trauma to the host tissue, thereby increasing the potential for successful osseointegration.
2. Accurately identify measurements relative to radiographic data, as failure to do so may lead to complications.
3. Be vigilant in avoiding damage to vital anatomical structures, such as nerves, veins, and arteries. Injury to these structures may result in serious complications, including ocular injury, nerve damage, and excessive bleeding.

The responsibility for proper patient selection, adequate training and experience in implant placement, and the provision of appropriate information required for informed consent rests with the practitioner. By combining thorough screening of prospective implant candidates with a practitioner possessing a high level of competence in the use of the system, the potential for complications and severe side effects can be significantly reduced.

High Risk Patients

Special care should be exercised when treating patients with local or systemic risk factors that may adversely affect the healing of bone and soft tissue or otherwise increase the severity of side effects, the risk of complications, and/or the likelihood of implant failure. Such factors include:

- poor oral hygiene
- history of smoking/vaping/tobacco use
- history of periodontal disease
- history of orofacial radiotherapy**
- bruxism and unfavourable jaw relations
- use of chronic medications that may delay healing or increase the risk of complications including, but not limited to, chronic steroid therapy, anti-coagulant therapy, TNF- α blockers, bisphosphonate and cyclosporin

*** The potential for implant failure and other complications increases when implants are placed in irradiated bone, as radiotherapy can lead to progressive fibrosis of blood vessels and soft tissue (i.e., osteoradionecrosis), resulting in diminished healing capacity. Contributing factors to this increased risk include the timing of implant placement in relation to radiation therapy, the proximity of radiation exposure to the implant site, and the radiation dosage at that site.*

Should the device not operate as intended, it must be reported to the manufacturer of the device. The contact information or the manufacturer of this device to report a change in performance is: sicomplaints@southernimplants.com.

Side effects

The clinical outcome of treatment is influenced by multiple factors. The following side effects and residual risks are associated with the metal abutments or the surgical procedures involved in its use. They may necessitate further treatment, revision surgery or additional visits to the relevant medical professional. Furthermore, these side effects and residual risks can vary in both severity and frequency.

Therefore, the full list of known potential undesirable side-effects and residual risks that have been identified in relation to the dental abutment device group include:

- Abutment fracture
- Abutment screw fracture or distortion
- Allergic reaction(s) to the abutment material
- Anaesthesia, paraesthesia, hyperesthesia, and hypoesthesia (transient or permanent)
- Bleeding
- Bleeding on probing
- Bruising
- Complications requiring revision surgery
- Difficulty in retrieving the abutment
- Gingival inflammation
- Gingival recession
- Hyperplastic tissue response
- Implant failure due to insufficient levels of osseointegration
- Improper implant positioning resulting in prosthetic compromise
- Infection (acute and/or chronic)
- Localized inflammation
- Loosening of the abutment screw and/or retaining screw
- Loss or damage to adjacent teeth
- Marginal bone loss
- Micromovements and implant instability
- Misfit or improper connection at the implant-abutment interface
- Overloading of the abutment/implant
- Pain, tenderness or discomfort
- Peri-implantitis, peri-mucositis or otherwise poor peri-implant soft tissue health
- Periodontal inflammation

- Phonetic difficulties
- Prosthetic failure
- Soft tissue irritation
- Sub-optimal aesthetic result
- Wound dehiscence or poor healing

Precaution: maintaining sterility protocol

The Southern Implants® Compact Conical Abutments are packed in a peel pouch or blister base with a “peel-back” lid. Labelling information is located on the bottom half of the pouch, inside the packet or on the surface of the peel-back lid. Sterility is assured unless the pouch or blister is damaged or opened.

Notice regarding serious incidents

Any serious incident that has occurred in relation with the device must be reported to the manufacturer of the device and the competent authority in the member state in which the user and/or patient is established.

The contact information for the manufacturer of this device to report a serious incident is as follows:
sicomplaints@southernimplants.com.

Materials

Material type Titanium alloy (Ti-6Al-4V) according to ASTM F136 and ISO 5832-3

| Chemical Components | Aluminium (Al) | Vanadium (V) | Residuals* (Fe, O, C, N, H) in total | Titanium (Ti) |
|----------------------------|----------------|--------------|--------------------------------------|---------------|
| Composition, % (mass/mass) | 5.50 – 6.75 | 3.50 – 4.50 | <0.55 | Balance |

*Where, Fe = Iron, O = Oxygen, C = Carbon, N = Nitrogen, H = Hydrogen

Disposal

Disposal of the device and its packaging: follow local regulations and environmental requirements, taking different contamination levels into account. When disposing of spent items, take care of sharp drills and instruments. Sufficient PPE must be used at all times.

Magnetic Resonance (MR) Safety

Nonclinical testing has demonstrated that the Southern Implants® dental implants, metallic abutments and prosthetic screws are MR conditional.

MRI Safety Information



MR Conditional

A patient with the dental implants, metallic abutments and prosthetic screws from Southern Implants® may be safely scanned under the following conditions. Failure to follow these conditions may result in injury to the patient.

| | |
|---|---|
| Device Name | dental implants, metallic abutments and prosthetic screws |
| Static Magnetic Field Strength (B_0) [T] | 1.5T or 3T |
| Maximum Spatial Field Gradient [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 gauss/cm) |
| Type of RF Excitation | Circularly polarized (CP) (i.e., quadrature driven) |
| RF Transmit Coil Type | Integrated Whole Body Transmit Coil |
| RF Receive Coil | Any receive-only RF coil may be used |
| Operating Mode | Normal Operating Mode |
| RF Conditions | Normal Operating mode: (Head SAR of 3.2 W/kg, 2 W/kg whole body) |

| | |
|--------------------------|--|
| Scan Duration | If the closest part of implant <25cm away from the isocenter in feet-head direction: a continuous scan time of 15 minutes will require a cooling delay of at least 5 minutes. If the closest part of implant ≥ 25cm away from the isocenter in feet-head direction: This is limited to 1 hour of scan duration. |
| MR Image Artifact | The presence of this implant may produce an image artifact. |

Additional information:

1. Local transmit coil: Local transmit coil safety was not evaluated. Local transmit coil is only allowed if the implant is ≥ 25cm away from isocenter and for a wbSAR of up to 2W/kg.
2. Artifacts: MR Image quality may be compromised if the area of interest is in the exact same area or relatively close to the position of the implant. Tests following guidelines in ASTM F2119-24 showed artifact widths of ≤ 20 mm from the surface of the implant for the gradient echo sequence and ≤ 10 mm from the surface of the implant for the spin echo sequence.

Removable restorations should be taken out prior to scanning, as is done for watches, jewellery etc.

Should there be no MR symbol on the product label, please note that this device has not been evaluated for safety and compatibility in the MR environment.

Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

As required by the European Medical Device Regulation (MDR; EU2017/745), a Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP) is available for perusal with regard to Southern Implants® product ranges.

The relevant SSCP can be accessed at <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

NOTE: the above website will be available upon the launch of the European Database on Medical Devices (EUDAMED).

Disclaimer of liability

This product is part of the Southern Implants® product range and should only be used with the associated original products and according to the recommendations as in the individual product catalogues. The user of this product has to study the development of the Southern Implants® product range and take full responsibility for the correct indications and use of this product. Southern Implants® does not assume liability for damage due to incorrect use. Please note that some Southern Implants® products may not be cleared or released for sale in all markets.

Basic UDI

| Product | Basic-UDI Number |
|---|------------------|
| Basic-UDI for Metal Abutments | 60095440387296 |
| Basic-UDI for Compact Conical Abutments | 6009544050147W |

Related literature and catalogues

- CAT-2004 - Tri-Nex Implants Product Catalogue
- CAT-2020 - External Hex Implants Product Catalogue
- CAT-2042 - Deep Conical Implants Product Catalogue
- CAT-2043 - Internal Hex Implants Product Catalogue
- CAT-2060 - PROVATA® Implants Product Catalogue
- CAT-2069 – Deep Conical INVERTA® Implants Product Catalogue
- CAT-2070 - Zygomatic Implants Product Catalogue
- CAT-2093 - Single Platform Implants Product Catalogue
- CAT-2095 – External Hex INVERTA® Implants Product Catalogue
- CAT-8068 – Southern Implants Prosthetic Screw Instructions for Use

Symbols and warnings

| | | | | | | | | | | | |
|---|--|---|---|---|---|--|---|---|---|---|---|
|  |  2797 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Manufacturer: Southern Implants® 1 Albert Rd, P.O. Box 605 IRENE, 0062, South Africa. Tel: +27 12 667 1046 | CE mark | Prescription device* | Sterilised using irradiation | Non-sterile | Use by date (mm-yy) | Do not reuse | Do not resterilise | Catalogue number | Batch code | Medical device | Authorised representative in the European Community |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | |

* Prescription device: Rx only. Caution: Federal Law restricts this device to sale by or on the order of a licenced physician or dentist.

Canada licence exemption: Please note that not all products may have been licensed in accordance with Canadian law.

All rights reserved. Southern Implants®, the Southern Implants® logo and all other trademarks used in this document are, if nothing else is stated or is evident from the context in a certain case, trademarks of Southern Implants®. Product images in this document are for illustration purposes only and do not necessarily represent the product accurately to scale. It is the responsibility of the clinician to inspect the symbols that appear on the packaging of the product in use.

Descripción

El Pilar Cónico Compacto Southern Implants® es un pilar prefabricado que se conecta directamente a un implante endoóseo y se utiliza en reconstrucciones de unidades múltiples cuyo se desea elevar la interfaz protésica a una posición más coronal que la de la cabeza del implante, para una restauración atornillada. Los Pilares Cónicos Compactos Southern Implants® están indicados únicamente para casos de unidades múltiples. Estos pilares están revestidos de Nitruro de Titanio (TiN) y están disponibles en ángulos rectos, de 17°, 20° y 30°.

Uso previsto

Los Pilares Metálicos Southern Implants® son componentes protésicos diseñados para conectarse a sistemas de implantes endoóseos con el fin de facilitar la rehabilitación protésica y los procedimientos de implantación.

En concreto, los Pilares Cónico compacto Southern Implants® están diseñados para proporcionar una base de soporte para dispositivos protésicos conectados a implantes endoóseos.

Indicaciones de uso

Los Pilares Metálicos Southern Implants® están indicados para su uso como componentes de un sistema de implantes endoóseos para soportar la rehabilitación protésica en procedimientos de tratamiento con implantes.

En concreto, los Pilares Cónicos Compactos Southern Implants® están indicados para su conexión con los Implantes Southern Implants® como parte de la restauración funcional y estética del maxilar superior o inferior mediante una prótesis fija y permanente en los casos en los que es conveniente elevar la plataforma protésica a una posición más coronal.

Usuario previsto

Técnicos dentales, Cirujanos maxilofaciales, dentistas generales, ortodoncistas, periodoncistas, prostodoncistas y otros profesionales médicos con la formación o experiencia adecuadas.

Entorno previsto

Los Pilares Cónicos Compactos Southern Implants® destinados a ser utilizados en un laboratorio dental como parte del diseño y la fabricación de restauraciones, así como en un entorno clínico, como un quirófano o una consulta odontológica.

Población de pacientes prevista

Los Pilares Cónico compacto Southern Implants® están diseñados para su uso en pacientes indicados y aptos, o que no presenten contraindicaciones, para restauraciones protésicas soportadas por implantes.

Información sobre la compatibilidad

Los implantes de Southern Implants deben ser restaurados con componentes de Southern Implants. En la gama de Southern Implants, contamos con 6 conexiones de implantes. El código del implante y el tipo de conexión se pueden identificar mediante abreviaturas específicas en los códigos de productos. Los identificadores de cada gama se resumen en la Tabla A.

Tabla A: Compatible

| Tipo de conexión en el implante | Prótesis compatible | |
|---------------------------------|--|---|
| | No angulado | Angulado |
| Hexagonal externa (EX) | Piezas etiquetadas, APMC(*), ABNCMZ(*), AMCZ(*), ABAMCZ(*), ABBCMCZ(*) y MC-ZYG(*)(**) | Piezas etiquetadas ABNMC17d, AMC17d-3, AMC30d-4, ABAMC17d-3, ABAMC30d-4, ABBCMC17d-3, ABBCMC30d-4, MC-EX4017D-(*) y MC-ZYG17D-(*)(**) |
| TRI-NEX (EL) (Lóbulo) | Piezas etiquetadas MC-L-(Ø)-(*) y MCN-L-50-(*) | Piezas etiquetadas MCL-(Ø)-17d y MCL-(Ø)-30d |
| Cónica profunda (DC) | Piezas etiquetadas MC-DC(Ø)-(*) y MCN-DC5-(*) | Piezas etiquetadas MC-DC(Ø)-20d y MC-DC(Ø)-30d-(*) |
| Hexagonal interna (M) | Piezas etiquetadas MC-M-(*) (utilizadas con plataformas de Ø3,75, 4,2 y 5,0 mm) | Piezas etiquetadas MC-M-20d y MC-M-30d (utilizadas con plataformas de Ø3,75, 4,2 y 5,0 mm) |

| | | |
|---|--|--|
| Hexagonal Interno PROVATA® (3M) (M) (Z) | Piezas etiquetadas MC-3M-(*) (utilizadas con plataformas de Ø3,3 mm) | Piezas etiquetadas MC-3M-20d (utilizadas con plataformas de Ø3,3 mm) |
| | Piezas etiquetadas MC-M-(*) (utilizadas con plataformas de Ø4,0, 5,0 y 6,0 mm) | Piezas etiquetadas MC-M-20d y MC-M-30d (utilizadas con plataformas de Ø4,0, 5,0 y 6,0 mm) |
| | Piezas etiquetadas MC-Z-(*) o MCN-Z-(*) (utilizadas con plataformas de Ø7,0, 8,0 y 9,0 mm) | N/D |
| Plataforma única (SP1) | Piezas etiquetadas MC-SP-(*) (utilizadas con plataformas de todos los diámetros de implante SP1) | Piezas etiquetadas MC-SP-17D-(*) y MC-SP-30D-(*) (utilizadas con plataformas de todos los diámetros de implante SP1) |

NOTA: (*) es indicativo de las distintas longitudes disponibles.

NOTA: (**) Los componentes MC-ZYG solo deben utilizarse con los implantes zigomáticos ZYGIN, ZYGIN-W y ZYGON.

Los Pilares Cónicos Compactos angulados se suministran con sus tornillos correspondientes. Consulte las instrucciones de uso de los Tornillos Protésicos (CAT-8068) para conocer los pares de apriete recomendados.

Los Pilares Cónicos Compactos no angulados tienen un par de apriete recomendado de 20 Ncm.

Rendimiento clínico

El rendimiento clínico de los Pilares Cónicos Compactos de Southern Implants® se define principalmente por su capacidad para mantener la estabilidad y la retención de la restauración protésica a lo largo del tiempo. Esta estabilidad se consigue mediante la fijación segura de la restauración al pilar, que puede realizarse mediante cementación o colada, así como mediante la fijación mecánica del pilar al implante mediante tornillos.

Beneficios clínicos

Las ventajas clínicas asociadas a los Pilares de Cónico compacto Southern Implants® están intrínsecamente ligadas al éxito general de los tratamientos protésicos soportados por implantes y abarcan tanto ventajas clínicas directas como indirectas. Las ventajas clínicas directas de los Pilares Metálicos se derivan específicamente de su uso en el proceso de tratamiento. Estas ventajas incluyen la mejora de la salud de los tejidos blandos periimplantarios y los resultados estéticos de la restauración final. Los beneficios clínicos experimentados por los pacientes como resultado de los tratamientos protésicos soportados por implantes en los que se utilizan estos pilares representan los beneficios clínicos indirectos de los Pilares de Cónico compacto Southern Implants®. Aunque estos beneficios son sustanciales, no son directamente atribuibles a los dispositivos en sí mismos, sino que reflejan la contribución de los pilares al sistema de tratamiento en su conjunto. Además, se prevé que los resultados satisfactorios del tratamiento den lugar a mejoras significativas en el bienestar psicosocial, la autoestima y la calidad de vida general de los pacientes. En general, los Pilares Cónico compacto de Southern Implants® no solo facilitan los aspectos mecánicos de las restauraciones dentales, sino que también contribuyen a la mejora integral de los resultados y la experiencia de los pacientes.

Almacenamiento, limpieza y esterilización

El componente se suministra estéril (esterilizado por irradiación gamma) y destinado a un solo uso antes de la fecha de caducidad (Consulte la etiqueta del envase). La esterilidad está garantizada a menos que el envase o el sello estén dañados o abiertos. Si el envase está dañado, no utilice el producto y póngase en contacto con su representante de Southern o devuélvalo a Southern Implants®. Los dispositivos deben almacenarse en un lugar seco a temperatura ambiente y no deben ser expuestos a la luz solar directa. Un almacenamiento incorrecto puede influir en las características del dispositivo. No reutilizar los componentes indicados para un solo uso. La reutilización de estos componentes puede provocar:

- daños en la superficie o en las dimensiones críticas, lo que puede provocar una degradación del rendimiento y de la compatibilidad.
- aumenta el riesgo de infección y contaminación cruzada entre pacientes si se reutilizan los artículos de un solo uso.

Southern Implants® no acepta ninguna responsabilidad por las complicaciones asociadas con componentes de un solo uso reutilizados.

Contraindicaciones

Se aplican las contraindicaciones de todos los grupos de dispositivos utilizados como parte del tratamiento o procedimiento específico. Por lo tanto, deben anotarse las contraindicaciones de los sistemas/dispositivos médicos utilizados como parte de la cirugía/terapia de implante y consultarse los documentos pertinentes.

Se aplican las contraindicaciones específicas del implante específicos. Por lo tanto, deben anotarse las contraindicaciones de los sistemas/dispositivos médicos utilizados como parte de la cirugía/terapia de implante y consultarse los documentos pertinentes.

Las contraindicaciones específicas de los Pilares Cónicos Compactos Southern Implants® incluyen:

- Pacientes que no son aptos desde el punto de vista médico para someterse a procedimientos relacionados con implantes o prótesis.
- Pacientes que presentan alergia o hipersensibilidad a los siguientes materiales: titanio, aluminio, vanadio, cobalto-cromo, cobalto-cromo-molibdeno, oro, platino, paladio, iridio, plata y/o cobre

Advertencias y precauciones

AVISO IMPORTANTE: ESTAS INSTRUCCIONES NO TIENEN LA INTENCIÓN DE SER UN SUSTITUTO DE UNA CAPACITACIÓN ADECUADA.

- Para garantizar el uso seguro y eficaz de los implantes dentales, las nuevas tecnologías/sistemas y los dispositivos de pilares metálicos, se recomienda enfáticamente realizar una formación especializada. Esta formación debe incluir métodos prácticos para adquirir competencia sobre la técnica adecuada, los requisitos biomecánicos del sistema y las evaluaciones radiográficas necesarias para el sistema específico.
- Una técnica inapropiada puede provocar falla del implante, daño a los nervios/vasos y/o pérdida del hueso de soporte.
- El uso del dispositivo con dispositivos incompatibles o que no correspondan puede dar lugar a un rendimiento deficiente o al fallo del dispositivo.
- Al manipular los dispositivos por vía intraoral, es imprescindible asegurarlos adecuadamente para evitar su aspiración, ya que la aspiración de productos puede provocar infecciones o lesiones físicas.
- El uso de elementos no estériles puede provocar infecciones secundarias del tejido o transferir enfermedades infecciosas.
- El incumplimiento de los procedimientos adecuados de limpieza, reesterilización y almacenamiento, tal como se indica en las instrucciones de uso, puede provocar daños en el dispositivo, infecciones secundarias o daños al paciente.
- Exceder el número de usos recomendados para los dispositivos reutilizables puede provocar daños en el dispositivo, infecciones secundarias o daños al paciente.
- El uso de fresas romas puede causar daños en el hueso, comprometiendo potencialmente la osteointegración.

Es necesario hacer hincapié en que tanto los usuarios de implantes nuevos como los experimentados deben recibir formación antes de utilizar un nuevo sistema o intentar un nuevo método de tratamiento.

Selección del paciente y planificación preoperatoria

Un proceso exhaustivo de selección del paciente y una planificación preoperatoria meticulosa son esenciales para el éxito del tratamiento con implantes. Este proceso debe implicar la consulta entre un equipo multidisciplinario, que incluya cirujanos bien formados, odontólogos especializados en restauraciones y técnicos de laboratorio.

La evaluación del paciente debe incluir, como mínimo, un historial médico y dental completo, así como inspecciones visuales y radiológicas para evaluar la presencia de unas dimensiones óseas adecuadas, la posición de los puntos de referencia anatómicos, la presencia de condiciones oclusales desfavorables al igual que el estado de salud periodontal del paciente.

Para un tratamiento de implante exitoso, es importante:

1. Minimizar el traumatismo del tejido huésped, aumentando así las posibilidades de éxito de la osteointegración.

2. Identificar con precisión las medidas en relación con los datos radiográficos, ya que de lo contrario pueden surgir complicaciones.
3. Estar atento para evitar dañar estructuras anatómicas vitales, como nervios, venas y arterias. La lesión de estas estructuras puede dar lugar a complicaciones graves, como lesiones oculares, lesiones nerviosas y grandes hemorragias.

La responsabilidad de la selección adecuada de los pacientes, de una formación y experiencia adecuadas en la colocación de implantes y del suministro de la información apropiada necesaria para el consentimiento informado recae en el profesional. Llevar a cabo un examen minucioso de los posibles candidatos a implantes con un profesional que posea un alto nivel de competencia en el uso del sistema, reducirá significativamente el potencial de complicaciones y efectos secundarios graves.

Pacientes de alto riesgo

Debe tenerse especial cuidado al tratar a pacientes con factores de riesgo locales o sistémicos que puedan afectar negativamente a la cicatrización del hueso y los tejidos blandos o aumentar de otro modo la gravedad de los efectos secundarios, el riesgo de complicaciones o la probabilidad de fracaso del implante. Estos factores incluyen:

- Higiene bucal deficiente.
- Antecedentes de tabaquismo/vapeo/consumo de tabaco.
- Antecedentes de enfermedad periodontal.
- Antecedentes de radioterapia orofacial**.
- Bruxismo y relaciones mandibulares desfavorables
- Uso de medicamentos crónicos que puedan retrasar la cicatrización o aumentar el riesgo de complicaciones, incluidos, entre otros, la terapia crónica con esteroides, la terapia anticoagulante, los bloqueantes del TNF- α , el bifosfonato y la ciclosporina.

** *El potencial de fracaso del implante y otras complicaciones aumenta cuando los implantes se colocan en hueso irradiado, siendo que la radioterapia puede provocar una fibrosis progresiva de los vasos sanguíneos y los tejidos blandos (es decir, osteorradiacionecrosis), lo que disminuye la capacidad de cicatrización. Entre los factores que contribuyen a este mayor riesgo se incluyen el momento de la colocación del implante en relación con la radioterapia, la proximidad de la exposición a la radiación al lugar del implante y la dosis de radiación en ese lugar.*

En caso de que el dispositivo no funcione según lo previsto, deberá informarse al fabricante del mismo. La información de contacto del fabricante de este dispositivo para informar de un cambio en el funcionamiento es: sicomplaints@southernimplants.com.

Efectos secundarios

El resultado clínico del tratamiento depende de múltiples factores. Los siguientes efectos secundarios y riesgos residuales están asociados a este grupo de pilares metálicos o a los procedimientos quirúrgicos relacionados con su uso. Estos pueden requerir tratamiento adicional, cirugía de revisión o visitas adicionales al profesional médico correspondiente. Además, estos efectos secundarios y riesgos residuales pueden variar tanto en gravedad como en frecuencia.

Por lo tanto, la lista completa de posibles efectos secundarios indeseables y riesgos residuales conocidos que se han identificado en relación con el grupo de dispositivos de pilares dentales incluye:

- Fractura del pilar.
- Fractura o deformación del tornillo del pilar.
- Reacción(es) alérgica(s) al material del pilar.
- Anestesia, parestesia, hiperestesia e hipoestesia (transitoria o permanente).
- Hemorragia
- Sangrado durante la evaluación.
- Hematomas.

- Complicaciones que requieren cirugía de revisión.
- Dificultad para extraer el pilar.
- Inflamación gingival.
- Recesión gingival.
- Respuesta hiperplásica del tejido.
- Fallo del implante debido a niveles insuficientes de osteointegración.
- Posicionamiento inadecuado del implante que da lugar a un compromiso protésico.
- Infección (aguda o crónica).
- Inflamación localizada.
- Aflojamiento del tornillo del pilar o del tornillo de retención.
- Pérdida o daño de los dientes adyacentes.
- Pérdida de hueso marginal.
- Micromovimientos e inestabilidad del implante.
- Desajuste o conexión incorrecta en la interfase implante-pilar.
- Sobrecarga del pilar/implante.
- Dolor, sensibilidad o malestar.
- Periimplantitis, peri-mucositis u otro tipo de mala salud de los tejidos blandos periimplantarios.
- Inflamación periodontal.
- Dificultades fonéticas.
- Fallo protésico.
- Irritación de los tejidos blandos.
- Resultados estéticos por debajo del estándar.
- Dehiscencia de la herida o mala cicatrización.

Precaución: mantener el protocolo de esterilidad

Los Pilares Cónicos Compactos Southern Implants® empacados en una bolsa despegable o en una base tipo blíster con una cubierta "despegable". La información de etiquetado se encuentra en la mitad inferior de la bolsa, en el interior del paquete o en la superficie de la cubierta despegable. La esterilidad está garantizada a menos que la bolsa de plástico o la tapa del blíster estén dañadas o abiertas.

Aviso sobre incidentes graves

Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el producto debe notificarse al fabricante del producto y a la autoridad competente del estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.

La información de contacto del fabricante de este producto para notificar un incidente grave es la siguiente:
sicomplaints@southernimplants.com.

Materiales

Tipo de material Aleación de titanio (Ti-6Al-4V) de acuerdo con ASTM F136 e ISO 5832-3

| Componentes químicos | Aluminio (Al) | Vanadio (V) | Residuales* (Fe, O, C, N, H) en total | Titanio (Ti) |
|----------------------------|---------------|-------------|---------------------------------------|--------------|
| Composición, % (masa/masa) | 5,50– 6,75 | 3,50– 4,50 | <0,55 | Equilibrio |

*Donde, Fe = Hierro, O = Oxígeno, C = Carbono, N = Nitrógeno, H = Hidrógeno

Eliminación

Eliminación del dispositivo y de su empaque: siga la normativa local y los requisitos medioambientales, teniendo en cuenta los diferentes niveles de contaminación. Al eliminar los artículos usados, tenga cuidado con las fresas e instrumentos afilados. Debe utilizarse siempre el EPP necesario.

Seguridad en el caso de resonancias magnéticas (RMI)

Pruebas no clínicas han demostrado que los implantes dentales, los pilares metálicos y los tornillos protésicos de Southern Implants® son condicionales en el caso de realizarse RMI.

Información sobre seguridad en el caso de RMI



Condisional de RMI

Un paciente que haya sido tratado con los implantes dentales, pilares metálicos y tornillos protésicos de Southern Implants® puede ser sometido a una resonancia magnética de manera segura en las siguientes condiciones. El incumplimiento de estas condiciones puede provocar lesiones al paciente.

| | |
|---|--|
| Nombre del dispositivo | implantes dentales, pilares metálicos y tornillos protésicos |
| Intensidad del campo magnético estático (B_0) [T] | 1.5T o 3T |
| Gradiente máximo del campo espacial [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 gauss/cm) |
| Tipo de excitación RF | Polarización circular (CP) (es decir, accionado por cuadratura) |
| Tipo de bobina transmisora de RF | Bobina de transmisión integrada en todo el cuerpo |
| Bobina de recepción de RF | Puede utilizarse cualquier bobina de RF de solo recepción |
| Modo de funcionamiento | Modo normal de funcionamiento |
| Condiciones de RF | Modo normal de funcionamiento: (Cabezal SAR de 3,2 W/kg, 2 W/kg todo el cabezal) |
| Duración de la exploración | <p>Si la parte más cercana del implante está a < 25 cm del isocentro en dirección pies-cabeza: un tiempo de exploración continua de 15 minutos requerirá un retraso de enfriamiento de al menos 5 minutos.</p> <p>Si la parte más cercana del implante \geq 25 cm de distancia del isocentro en dirección pies-cabeza: Se limita a una hora de duración de la exploración.</p> |
| Artefacto de imagen de la resonancia magnética | La presencia de este implante puede producir un artefacto de imagen. |

Información adicional:

1. Bobina de transmisión local: No se evaluó la seguridad de la bobina de transmisión local. Solo se permite la bobina de transmisión local si el implante está a \geq 25 cm del isocentro y para una wbSAR de hasta 2W/kg.
2. Artefactos: La calidad de la imagen de la resonancia magnética puede verse comprometida si la zona de interés se encuentra exactamente en la misma zona o relativamente cerca de la posición del implante. Las pruebas realizadas siguiendo las directrices de la norma ASTM F2119-24 mostraron una anchura de los artefactos de \leq 20 mm desde la superficie del implante para la secuencia de eco de gradiente y de \leq 10 mm desde la superficie del implante para la secuencia de eco de espín.

Las restauraciones extraíbles deben retirarse antes de la exploración, como se hace con los relojes, las joyas, etc.

Si en la etiqueta del producto no aparece el símbolo de RMI, tenga en cuenta que no se ha evaluado la seguridad y la compatibilidad de este dispositivo en el entorno de RMI.

Resumen de seguridad y rendimiento clínico (SSCP)

Tal y como exige el Reglamento Europeo de Productos Sanitarios (MDR; EU 2017/745), se puede consultar un resumen de la Seguridad y el Rendimiento Clínico (SSCP) en relación con las gamas de productos de Southern Implants®.

Se puede acceder al resumen de Seguridad y el Rendimiento Clínico SSCP correspondiente en <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

NOTA: El sitio web anterior estará disponible cuando se ponga en marcha la Base de Datos Europea de Productos Sanitarios (EUDAMED).

Descargo de responsabilidad

Este producto forma parte de la gama de productos de Southern Implants® y solo debe utilizarse con los productos originales asociados y de acuerdo con las recomendaciones que figuran en los catálogos de productos individuales. El usuario de este producto tiene que estudiar el desarrollo de la gama de productos de Southern Implants® y asumir toda la responsabilidad por las indicaciones y el uso correctos de este producto. Southern Implants® no asume la responsabilidad por daños debido a un uso incorrecto. Tenga en cuenta que algunos productos de Southern Implants® pueden no estar autorizados o aprobados para su venta en todos los mercados.

Identificación básica

| Producto | Número de Identificación Básico |
|---|---------------------------------|
| UDI básico para Pilares Metálicos | 60095440387296 |
| UDI básico para Pilares Cónicos Compactos | 6009544050147W |

Literatura y catálogos relacionados

CAT-2004 - Catálogo de productos de implantes Tri-Nex
 CAT-2020 - Catálogo de productos de implantes Hexagonales Externos
 CAT-2042 - Catálogo de productos de implantes Cónicos Profundos
 CAT-2043 - Catálogo de productos de implantes Hexagonales Internos
 CAT-2060 - Catálogo de productos de implantes PROVATA®
 CAT-2069 - Catálogo de productos de implantes Cónicos Profundos INVERTA®
 CAT-2070 - Catálogo de productos de implantes Cigomáticos
 CAT-2093 - Catálogo de productos de implantes de Plataforma Única
 CAT-2095 – Catálogo de productos de implantes Hexagonales Externos INVERTA®
 CAT-8068 – Tornillo protésico Southern Implants - Instrucciones de uso

Símbolos y advertencias

| | | | | | | | | | | | |
|--|--|---|---|---|---|--|---|---|---|---|---|
|  |  2797 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Fabricante: Southern Implants® 1 Albert Rd, P.O. Box 605 IRENE, 0062, Sudáfrica. Tel: +27 12 667 1046 | Marcado CE | Dispositivo de prescripción* | Esterilización por irradiación | No esterilizado | Usar antes de (mm-aa) | No reutilizar | No volver a esterilizar | Número de catálogo | Código de lote | Dispositivo médico | Representante autorizado en la Comunidad Europea |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |
| Representante autorizado para Suiza | Fecha de fabricación | Condicional de Resonancia Magnética | Seguro para Resonancia Magnética | Sistema de barrera estéril simple con embalaje protector en el interior | Sistema de barrera estéril único | Consultar las instrucciones de uso | Precaución | Mantener alejado de la luz del sol | No utilizar si el envase está dañado | | |

* Dispositivo de prescripción: Únicamente con receta médica. Precaución: La Ley federal restringe la venta de este dispositivo a un médico o dentista con licencia o por orden del mismo.

Exención de licencia en Canadá: Tenga en cuenta que es posible que no todos los productos hayan sido autorizados de acuerdo con la legislación canadiense.

Todos los derechos reservados. Southern Implants®, el logotipo de Southern Implants® y todas las demás marcas comerciales utilizadas en este documento son, si no se indica otra cosa o es evidente por el contexto en un caso determinado, marcas comerciales de Southern Implants®. Las imágenes de los productos que aparecen en este documento son solo para fines ilustrativos y no representan necesariamente el producto con exactitud a escala. Es responsabilidad del clínico inspeccionar los símbolos que aparecen en el envase del producto en uso.

Descrizione

Il Moncone Compatto Conico Southern Implants® è un moncone pre-lavorato connesso direttamente a un impianto endosseo e viene utilizzato in ricostruzioni di diverse unità quando è auspicabile alzare l'interfaccia protesica in una posizione maggiormente coronale di quella di una testa d'impianto per ricostruzione con fissaggio di viti. I Monconi Compatti Conici Southern Implants® sono indicati soltanto nei casi multi-unità. Questi monconi sono rivestiti in nitruro di titanio (TiN) e sono disponibili con angoli diritti, di 17°, 20° e 30°.

Uso previsto

I Monconi Metallici Southern Implants® sono componenti protesici destinati a essere collegati a sistemi implantari endossei per favorire la riabilitazione protesica e le procedure implantari.

In particolare, i Monconi Compatto Conico Southern Implants® sono destinati a fornire una base di supporto per dispositivi protesici collegati su impianti endossei.

Istruzioni per l'uso

I Monconi Metallici Southern Implants® sono indicati come componenti di un sistema implantare endosseo per supportare la riabilitazione protesica nelle procedure di trattamento implantare.

In particolare, i Monconi Compatti Conici Southern Implants® sono indicati per il collegamento agli impianti Southern Implants® come parte del restauro funzionale ed estetico della mandibola o della mascella mediante una protesi fissa e permanente, nei casi in cui sia consigliabile innalzare la piattaforma protesica ad una posizione maggiormente coronale.

Utilizzatore previsto

Odontotecnici, chirurghi maxillo-facciali, dentisti generici, ortodontisti, parodontisti, protesisti e altri professionisti medici adeguatamente formati e/o esperti.

Ambiente previsto

I Monconi Compatti Conici Southern Implants® destinati all'uso in un laboratorio odontotecnico come parte della progettazione e della fabbricazione della protesi, nonché in ambiente clinico quale una sala operatoria o uno studio dentistico.

Popolazione di pazienti prevista

I Compatto Conico Southern Implants® sono destinati all'uso in pazienti indicati e idonei, o comunque non controindicati, per restauri protesici su impianti.

Informazioni sulla compatibilità

Gli impianti Southern Implants devono essere restaurati con componenti Southern Implants. Nella gamma Southern Implants vi sono 6 connessioni di impianti disponibili. È possibile identificare il codice dell'impianto e il tipo di connessione tramite abbreviazioni specifiche presenti nei codici prodotto. Tali identificatori sono presenti nella tabella A.

Tabella A - Compatibile

| Tipo di connessione dell'impianto | Dispositivo protesico compatibile | |
|-----------------------------------|--|--|
| | Non angolare | Angolare |
| Hex Esterno (EX) | Parti etichettate APMC(*) , ABNCZ(*) , AMCZ(*) , ABAMCZ(*) , ABBCMZ(*) e MC-ZYG(*)(**) | Parti etichettate ABNMC17d, AMC17d-3, AMC30d-4, ABAMC17d-3, ABAMC30d-4, ABBCM17d-3, ABBCM30d-4, MC-EX4017D-(*) , e MC-ZYG17D-(*)(**) |
| TRI-NEX (EL) (Lobe) | Parti etichettate MC-L-(Ø)-(*) e MCN-L-50-(*) | Parti etichettate MCL-(Ø)-17d e MCL-(Ø)-30d |
| Conico Profondo (DC) | Parti etichettate MC-DC(Ø)-(*) e MCN-DC5-(*) | Parti etichettate MC-DC(Ø)-20d e MC-DC(Ø)-30d-(*) |
| Hex Interno (M) | Parti etichettate MC-M-(*) (utilizzate con piattaforma Ø3.75, 4.2 e 5.0 mm) | Parti etichettate MC-M-20d e MC-M-30d (utilizzate con piattaforma Ø3.75, 4.2 e 5.0 mm) |
| Hex Interno PROVATA® (3M) (M) (Z) | Parti etichettate MC-3M-(*) (utilizzate con piattaforma Ø3.3 mm) | Parti etichettate MC-3M-20d (utilizzate con piattaforma Ø3.3 mm) |

| | | |
|-----------------------|--|---|
| | Parti etichettate MC-M-(*) (utilizzate con piattaforma Ø4.0, 5.0 e 6.0 mm) | Parti etichettate MC-M-20d e MC-M-30d (utilizzate con piattaforma Ø4.0, 5.0 e 6.0 mm) |
| | Parti etichettate MC-Z-(*) o MCN-Z-(*) (utilizzate con piattaforma Ø7.0, 8.0 e 9.0 mm) | N/A |
| Single Platform (SP1) | Parti etichettate MC-SP-(*) (utilizzate con tutti i diametri di impianti SP1) | Parti etichettate MC-SP-17D-(*) e MC-SP-30D-(*) (utilizzate con tutti i diametri di impianti SP1) |

NOTA: (*) indica le varie lunghezze disponibili.

NOTA: (**) I componenti MC-ZYG possono essere utilizzati solo con gli impianti zigomatici ZYGIN, ZYGIN-W e ZYGON.

I Monconi Compatti Conici Angolari sono forniti con le rispettive viti. Vedere le Istruzioni per l'uso per Viti Prostetiche (CAT-8068) per le coppie raccomandate.

I Monconi Compatti Conici Non Angolari hanno una coppia di posizionamento raccomandata di 20 Ncm.

Prestazioni cliniche

Le prestazioni cliniche dei Monconi Compatti Conici Southern Implants® definite principalmente dalla loro capacità di mantenere la stabilità e la ritenzione del restauro protesico nel tempo. Questa stabilità si ottiene grazie alla fissazione sicura del restauro al moncone, che può avvenire tramite cementazione o fusione, nonché al fissaggio meccanico del moncone all'impianto tramite viti.

Vantaggi clinici

I vantaggi clinici associati ai Compatto Conico Southern Implants® sono strettamente legati al successo complessivo dei trattamenti protesici supportati da impianti e comprendono benefici clinici diretti e indiretti. I vantaggi clinici diretti dei monconi derivano specificamente dal loro utilizzo nel processo di trattamento. Questi vantaggi includono il miglioramento della salute dei tessuti molli perimplantari e dei risultati estetici della protesi finale. I vantaggi clinici percepiti dai pazienti a seguito dei trattamenti protesici supportati da impianti, in cui questi monconi sono utilizzati, rappresentano i vantaggi clinici indiretti dei Compatto Conico Southern Implants®. Sebbene questi benefici siano sostanziali, non sono direttamente attribuibili ai dispositivi stessi, ma riflettono piuttosto il contributo dei monconi al sistema di trattamento complessivo. Inoltre, si prevede che il successo del trattamento comporti un significativo miglioramento del benessere psicosociale, dell'autostima e della qualità di vita complessiva dei pazienti. In generale, i Monconi Compatto Conico Southern Implants® non solo facilitano gli aspetti meccanici dei restauri dentali, ma contribuiscono anche al miglioramento complessivo dei risultati e dell'esperienza del paziente.

Conservazione, pulizia e sterilizzazione

Il componente è fornito sterile (sterilizzato mediante irradiazione gamma) e destinato al monouso prima della data di scadenza (vedere l'etichetta della confezione). La sterilizzazione è garantita, salvo che il contenitore o il sigillo risultino danneggiati o aperti. Se la confezione è danneggiata, non utilizzare il prodotto e contattare il rappresentante Southern o restituirlo a Southern Implants®. I dispositivi devono essere conservati in un luogo asciutto a temperatura ambiente e non esposti alla luce solare diretta. La conservazione errata può influire sulle caratteristiche del dispositivo. Non riutilizzare i componenti indicati come monouso. Il riutilizzo di questi componenti può comportare:

- danni alla superficie o alle dimensioni critiche, che possono provocare un degrado delle prestazioni e della compatibilità;
- un aumento del rischio di infezione e contaminazione crociata tra pazienti, nel caso in cui vengano riutilizzati articoli monouso.

Southern Implants® non si assume alcuna responsabilità per le complicazioni associate ai componenti monouso riutilizzati.

Controindicazioni

Si applicano le controindicazioni di tutti i gruppi di dispositivi utilizzati nell'ambito del trattamento o della procedura specifica. Pertanto, è necessario prendere nota delle controindicazioni dei sistemi/dispositivi medici utilizzati nell'ambito della chirurgia/terapia implantare e consultare i documenti pertinenti.

Si applicano le controindicazioni relative all'impianto specifico. Pertanto, è necessario prendere nota delle controindicazioni dei sistemi/dispositivi medici utilizzati nell'ambito della chirurgia/terapia implantare e consultare i documenti pertinenti.

Le controindicazioni specifiche per il Moncone Compatto Conico Southern Implants®:

- pazienti non idonei dal punto di vista medico alle procedure implantologiche o protesiche
- pazienti che presentano un'allergia o un'ipersensibilità ai seguenti materiali: Titanio, Alluminio, Vanadio, Cobalto-Cromo, Cobalto-Cromo-Molibdeno, Oro, Platino, Palladio, Iridio, Argento e/o Rame

Avvertenze e precauzioni

AVVISO IMPORTANTE: QUESTE ISTRUZIONI NON HANNO LO SCOPO DI SOSTITUIRE UNA FORMAZIONE ADEGUATA.

- Per garantire un uso sicuro ed efficace degli impianti dentali, delle nuove tecnologie/sistemi e dei dispositivi Moncone in Metallo, si consiglia vivamente di intraprendere una formazione specializzata. Tale formazione dovrebbe includere metodi pratici per acquisire competenza sulla tecnica corretta, sui requisiti biomeccanici e sulle valutazioni radiografiche richieste per il sistema specifico.
- Una tecnica sbagliata può causare il fallimento dell'impianto, danni a nervi/vasi sanguigni e/o perdita dell'osso di supporto.
- L'uso del dispositivo con dispositivi incompatibili o non corrispondenti può provocare prestazioni insufficienti o il fallimento del dispositivo.
- Quando si maneggiano i dispositivi per via intraorale, è indispensabile che siano adeguatamente fissati per evitare l'aspirazione, poiché l'aspirazione dei prodotti può provocare infezioni o lesioni fisiche.
- L'uso di prodotti non sterili può causare infezioni secondarie del tessuto o trasmettere malattie infettive.
- La mancata osservanza delle procedure di pulizia, ri-sterilizzazione e conservazione adeguate, come indicato nelle istruzioni per l'Uso, può causare danni al dispositivo, infezioni secondarie o danni al paziente.
- Il superamento del numero di utilizzi raccomandati per i dispositivi riutilizzabili può causare danni al dispositivo, infezioni secondarie o danni al paziente.
- L'uso di punte non affilate può causare danni all'osso, con possibile compromissione dell'osteointegrazione.

È fondamentale sottolineare che sia gli utilizzatori nuovi che quelli esperti di impianti devono seguire un'adeguata formazione prima di utilizzare un nuovo sistema o adottare un nuovo metodo di trattamento.

Selezione del Paziente e Pianificazione Preoperatoria

Un processo completo di selezione del paziente e una pianificazione preoperatoria meticolosa sono essenziali per il successo del trattamento implantare. Questo processo dovrebbe prevedere la consultazione di un team multidisciplinare, comprendente chirurghi ben preparati, odontoiatri restauratori e tecnici di laboratorio qualificati.

Lo screening del paziente deve includere, come minimo, un'accurata anamnesi medica e dentale, nonché ispezioni visive e radiologiche per valutare la presenza di dimensioni ossee adeguate, il posizionamento dei punti di riferimento anatomici, la presenza di condizioni occlusali sfavorevoli e lo stato di salute parodontale del paziente.

Per un trattamento implantare di successo, è importante:

1. Ridurre al minimo il trauma al tessuto dell'ospite, aumentando così il potenziale di successo dell'osteointegrazione;
2. Identificare con precisione le misure rispetto ai dati radiografici, poiché l'inosservanza di questa indicazione può causare complicazioni;
3. Evitare di danneggiare le strutture anatomiche vitali, come nervi, vene e arterie. La lesione di queste strutture può causare gravi complicazioni, tra cui lesioni oculari, danni ai nervi ed emorragie eccessive.

La responsabilità di una corretta selezione del paziente, di un'adeguata formazione ed esperienza nell'inserimento degli impianti, nonché della fornitura delle informazioni necessarie per ottenere un consenso informato, ricade sul medico. Combinando uno screening accurato dei potenziali candidati all'impianto con un professionista in possesso di un elevato livello di competenza nell'uso del sistema, è possibile ridurre in modo significativo il potenziale di complicazioni ed effetti collaterali gravi.

Pazienti ad Alto Rischio

Occorre prestare particolare attenzione quando si trattano pazienti con fattori di rischio locali o sistemici che possono influire negativamente sulla guarigione dell'osso e dei tessuti molli o aumentare la gravità degli effetti collaterali, il rischio di complicazioni e/o la probabilità di fallimento dell'impianto. Questi fattori includono:

- scarsa igiene orale
- storia di fumo/vaping/uso di tabacco
- storia di malattia parodontale
- storia di radioterapia orofacciale**
- bruxismo e rapporti mascellari sfavorevoli
- uso di farmaci cronici che possono ritardare la guarigione o aumentare il rischio di complicazioni, tra cui, ma non solo, terapia steroidea cronica, terapia anti-coagulante, bloccanti del TNF- α , bifosfonati e ciclosporina

*** Il potenziale di fallimento dell'impianto e di altre complicazioni aumenta quando gli impianti vengono inseriti in un osso irradiato, poiché la radioterapia può provocare una fibrosi progressiva dei vasi sanguigni e dei tessuti molli (cioè l'osteoradionecrosi), con conseguente diminuzione della capacità di guarigione. Tra i fattori che contribuiscono a questo aumento del rischio vi sono la tempistica del posizionamento dell'impianto in relazione alla radioterapia, la vicinanza dell'esposizione alle radiazioni al sito implantare e il dosaggio delle radiazioni in tale sito.*

Se il dispositivo non funziona come previsto, deve essere segnalato al produttore del dispositivo. Le informazioni di contatto del produttore di questo dispositivo per segnalare un cambiamento nelle prestazioni sono: sicomplaints@southernimplants.com.

Effetti collaterali

L'esito clinico del trattamento è influenzato da molti fattori. I seguenti effetti collaterali e rischi residui sono associati ai monconi in metallo o alle procedure chirurgiche previste per il loro utilizzo. Questi possono richiedere un ulteriore trattamento, un intervento chirurgico di revisione o ulteriori visite presso il medico di riferimento. Inoltre, questi effetti collaterali e rischi residui possono variare sia per gravità che per frequenza.

Perciò, l'elenco completo dei potenziali effetti collaterali indesiderati noti e dei rischi residui che sono stati identificati in relazione al gruppo di dispositivi per monconi dentali include:

- Frattura del moncone
- Frattura o distorsione della vite del moncone
- Reazione/i allergica/e al materiale del moncone
- Anestesia, parestesia, iperestesia e ipoestesia (transitoria o permanente)
- Emorragia
- Sanguinamento al sondaggio
- Ecchimosi
- Complicazioni che richiedono un intervento di revisione
- Difficoltà di recupero del moncone
- Infiammazione gengivale
- Recessione gengivale
- Risposta iperplastica del tessuto
- Cedimento dell'impianto a causa di livelli insufficienti di osteointegrazione
- Posizionamento improprio dell'impianto con conseguente compromissione della protesi
- Infezione (acuta e/o cronica)
- Infiammazione localizzata
- Allentamento della vite del moncone e/o della vite di fissaggio
- Perdita o danneggiamento dei denti adiacenti
- Perdita ossea marginale
- Micromovimenti e instabilità dell'impianto

- Disadattamento o connessione impropria all'interfaccia impianto-moncone
- Sovraccarico del moncone/impianto
- Dolore, sensibilità o fastidio
- Peri-implantite, peri-mucosite o comunque scarsa salute dei tessuti molli peri-implantari
- Infiammazione parodontale
- Difficoltà fonetiche
- Fallimento protesico
- Irritazione dei tessuti molli
- Risultato estetico non ottimale
- Deiscenza della ferita o scarsa guarigione

Precauzioni: mantenimento del protocollo di sterilità

I Monconi Compatti Conici Southern Implants® sono confezionati in una busta con apertura a strappo o in una base blister con coperchio “peel-back”. Le informazioni di etichettatura sono situate nella metà inferiore del sacchetto, all'interno della confezione o sulla superficie del coperchio rimovibile. La sterilità è garantita a condizione che la busta o il blister non siano danneggiati o aperti.

Avvertenza relativa a incidenti gravi

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello Stato membro in cui ha sede l'utente e/o il paziente.

Le informazioni di contatto del produttore di questo dispositivo per segnalare un incidente grave sono le seguenti:
sicomplaints@southernimplants.com

Materiali

Tipo di materiale Lega di titanio (Ti-6Al-4V) secondo ASTM F136 e ISO 5832-3

| Componenti Chimici | Alluminio (Al) | Vanadio (V) | Residui* (Fe, O, C, N, H) in totale | Titanio (Ti) |
|-------------------------------|----------------|-------------|-------------------------------------|---------------|
| Composizione, % (massa/massa) | 5.50 – 6.75 | 3.50 – 4.50 | <0.55 | Bilanciamento |

*Dove, Fe = Ferro, O = Ossigeno, C= Carbonio, N = Azoto, H = Idrogeno

Smaltimento

Smaltimento del dispositivo e della relativa confezione: seguire le normative e i requisiti ambientali locali, tenendo conto dei differenti livelli di contaminazione. Quando si smaltiscono gli oggetti usati, fare attenzione a trapani e strumenti affilati. Utilizzare sempre DPI idonei.

Sicurezza della Risonanza Magnetica (MR)

I test non clinici hanno dimostrato che gli impianti dentali, i monconi metallici e le viti protesi che Southern Implants® sono condizionati dalla risonanza magnetica.

Informazioni sulla Sicurezza MRI



Condizionale MR

Un paziente con impianti dentali, monconi metallici e viti protesiche di Southern Implants® può essere sottoposto a scansione in sicurezza alle seguenti condizioni. La mancata osservanza di queste condizioni può causare lesioni al paziente.

| | |
|--|---|
| Nome del Dispositivo | impianti dentali, monconi metallici e viti protesiche |
| Intensità del Campo Magnetico Statico (B_0) [T] | 1.5T o 3T |
| Massimo Gradiente di Campo Spaziale [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 gauss/cm) |

| | |
|--|--|
| Tipo di Eccitazione RF | Polarizzata circolarmente (CP) (cioè pilotata in quadratura) |
| Tipo di Bobina di Trasmissione RF | Bobina di Trasmissione Integrata per Tutto il Corpo |
| Bobina di Ricezione RF | Può essere utilizzata qualsiasi bobina RF di sola ricezione |
| Modalità Operativa | Modalità Operativa Normale |
| Condizioni RF | Modalità Operativa Normale: (SAR della testa di 3,2 W/kg, 2 W/kg del corpo intero) |
| Durata della Scansione | Se la parte più vicina dell'impianto si trova a <25cm dall'isocentro in direzione piedi-testa: un tempo di scansione continuo di 15 minuti richiederà un ritardo di raffreddamento di almeno 5 minuti. Se la parte più vicina dell'impianto dista ≥ 25cm dall'isocentro in direzione piedi-testa: La durata della scansione è limitata a 1 ora. |
| Artefatto d'Immagine da MR | La presenza di questo impianto può produrre un artefatto di immagine. |

Informazioni Aggiuntive:

1. Bobina di trasmissione locale: La sicurezza della bobina di trasmissione locale non è stata valutata. La bobina di trasmissione locale è consentita solo se l'impianto si trova a $\geq 25\text{cm}$ dall'isocentro e per un wbSAR fino a 2W/kg .
2. Artefatti: La qualità dell'immagine MR può essere compromessa se l'area di interesse si trova esattamente nella stessa zona o relativamente vicina alla posizione dell'impianto. I test condotti secondo le linee guida ASTM F2119-24 hanno mostrato un'ampiezza dell'artefatto di $\leq 20\text{ mm}$ dalla superficie dell'impianto per la sequenza ad eco gradiente e $\leq 10\text{ mm}$ dalla superficie dell'impianto per la sequenza ad eco di spin.

Le protesi rimovibili devono essere tolte prima della scansione, come si fa per gli orologi, i gioielli ecc.

Se l'etichetta del prodotto non riporta il simbolo MR, si prega di notare che questo dispositivo non è stato valutato per la sicurezza e la compatibilità nell'ambiente MR.

Riassunto della Sicurezza e delle Prestazioni Cliniche (SSCP)

Come richiesto dal Regolamento Europeo sui Dispositivi Medici (MDR; EU2017/745), è disponibile un Riassunto della Sicurezza e delle Prestazioni Cliniche (SSCP) per le gamme di prodotti Southern Implants®.

Il relativo SSCP è disponibile all'indirizzo <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

NOTA: il sito web di cui sopra sarà disponibile dopo il lancio della Banca Dati Europea sui Dispositivi Medici (EUDAMED).

Esonero da responsabilità

Questo prodotto fa parte della gamma di prodotti Southern Implants® e deve essere utilizzato solo con i prodotti originali associati e secondo le raccomandazioni riportate nei singoli cataloghi dei prodotti. L'utilizzatore di questo prodotto deve studiare lo sviluppo della gamma di prodotti Southern Implants® e assumersi la piena responsabilità delle indicazioni e dell'uso corretto di questo prodotto. Southern Implants® non si assume alcuna responsabilità per danni dovuti a un uso non corretto. Si prega di notare che alcuni prodotti Southern Implants® potrebbero non essere autorizzati o messi in vendita in tutti i mercati.

UDI di base

| Prodotto | Numero UDI di base |
|---|--------------------|
| UDI di Base per Monconi Metallici | 60095440387296 |
| UDI di base per Monconi Compatti Conici | 6009544050147W |

Letteratura correlata e cataloghi

- CAT-2004 - Catalogo dei Prodotti per Impianti Tri-Nex
- CAT-2020 - Catalogo dei Prodotti per Impianti External Hex
- CAT-2042 - Catalogo dei Prodotti per Impianti Deep Conical
- CAT-2043 - Catalogo dei Prodotti per Impianti Internal Hex
- CAT-2060 - Catalogo dei Prodotti per Impianti PROVATA®
- CAT-2069 - Catalogo dei Prodotti per Impianti Deep Conical INVERTA®
- CAT-2070 - Catalogo dei Prodotti per Impianti Zigomatici
- CAT-2093 - Catalogo dei Prodotti per Impianti Single Platform
- CAT-2095 - Catalogo dei Prodotti per Impianti External Hex INVERTA®
- CAT-8068 – Istruzioni per l'uso delle Viti Protesiche Southern Implants

Simboli e avvertenze

| | | | | | | | | | | | | | |
|--|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
|  |  2797 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Produttore: Southern Implants® 1 Albert Rd, P.O. Box 605 IRENE, 0062, Sudafrica. Tel: +27 12 667 1046 | Rappresentante autorizzato per la Svizzera | Dispositivo di prescrizione* | Sterilizzato per irradiazione | Non sterile | | Data di utilizzo (mm-aa) | Non riutilizzare | Non sterilizzare | Numero di catalogo | Codice lotto | Dispositivo medico | Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | |

* Dispositivo soggetto a prescrizione: Solo Rx. Attenzione: La legge federale limita la vendita di questo dispositivo ai soli medici o dentisti autorizzati o su loro prescrizione.
Esenzione della licenza in Canada: Si prega di notare che non tutti i prodotti possono essere stati concessi in licenza in conformità con la legge canadese.

Tutti i diritti riservati. Southern Implants®, il logo di Southern Implants® e tutti gli altri marchi utilizzati in questo documento sono, se non viene indicato altro o se non è evidente dal contesto in un determinato caso, marchi di Southern Implants®. Le immagini del prodotto di questo documento hanno solo uno scopo illustrativo e non rispettano necessariamente il prodotto nella sua scala corretta. È responsabilità del medico controllare i simboli che appaiono sulla confezione del prodotto in uso.

Description

Le pilier conique compact de Southern Implants® est un implant préfabriqué qui se connecte directement à un implant endo-osseux et s'utilise dans les reconstructions multiples lorsqu'il est souhaitable de surélever l'interface prothétique par rapport à la tête de l'implant afin de permettre une restauration vissée. Les piliers coniques compacts de Southern Implants® sont indiqués uniquement pour les cas multi-implants. Ces piliers sont recouverts de nitride de titane (TiN) et disponibles en version droite, avec des angles de 17°, 20° et 30°.

Usage prévu

Les piliers métalliques Southern Implants® sont des composants prothétiques destinés à être connectés à des systèmes d'implants endo-osseux pour faciliter la réhabilitation prothétique et la pose d'implants.

Plus précisément, les piliers Conique compacte Southern Implants® sont destinés à fournir une base de soutien pour les prothèses connectées sur des implants endo-osseux.

Mode d'emploi

Les piliers métalliques Southern Implants® sont indiqués comme composants d'un système d'implants endo-osseux pour soutenir la réhabilitation prothétique dans les procédures de traitement implantaire.

Plus précisément, les piliers coniques et compacts de Southern Implants® sont indiqués pour être connectés aux mini implants de Southern Implants® dans le cadre d'une restauration fonctionnelle et esthétique de la mâchoire supérieure ou inférieure à l'aide d'une prothèse fixe et permanente, dans les cas où il est souhaitable de relever la plate-forme prothétique vers une position plus coronaire.

Utilisateur concerné

Techniciens dentaires, chirurgiens maxillo-faciaux, dentistes généralistes, orthodontistes, parodontistes, prosthodontistes et autres professionnels de la santé dûment formés et/ou expérimentés.

Environnement d'utilisation prévu

Les piliers coniques et compacts de Southern Implants® sont destinés à être utilisés dans un centre dentaire dans le cadre de la conception et de la fabrication de restaurations, ainsi que dans un environnement clinique tel qu'une salle d'opération ou un cabinet dentaire.

Population de patients ciblée

Les piliers Conique compacte Southern Implants® sont destinés à être utilisés chez les patients indiqués et éligibles, ou ne présentant pas de contre-indication, pour des restaurations prothétiques implanto-portées.

Informations sur la compatibilité

Les implants de Southern Implants doivent être restaurés avec ses composants. Dans la gamme de Southern Implants, il y a 6 types de connexions d'implants. Le code de l'implant et le type de connexion peuvent être identifiés par des abréviations spécifiques dans les codes de produits. Les identifiants de gammes sont résumés dans le tableau A.

Tableau A - Compatibilité

| Type de connexion de l'implant | Dispositif prothétique compatible | |
|--------------------------------|--|---|
| | Non angulaire | Angulaire |
| Hexagonal extérieur (EX) | Pièces portant une étiquette APMC(*), ABNCMZ(*), AMCZ(*), ABAMCZ(*), ABBBMCZ(*) et MC-ZYG(*)(**) | Pièces portant les étiquettes ABNMC17d, AMC17d-3, AMC30d-4, ABAMC17d-3, ABAMC30d-4, ABBBMC17d-3, ABBBMC30d-4, MC-EX4017D-(*) et MC-ZYG17D-(*)(**) |
| Tri-Nex (EL) (Lobe) | Pièces portant une étiquette MC-L-(Ø)-(*) et MCN-L-50-(*) | Pièces portant une étiquette MCL-(Ø)-17d et MCL-(Ø)-30d |
| Conique profond (DC) | Pièces portant une étiquette MC-DC(Ø)-(*) et MCN-DC5-(*) | Pièces portant une étiquette MC-DC(Ø)-20d et MC-DC(Ø)-30d-(*) |

| | | |
|------------------------------------|--|--|
| Hexagonal interne (M) | Pièces portant une étiquette MC-M-(*) (à utiliser avec les plate-formes Ø3,75, 4,2 et 5,0 mm) | Pièces portant une étiquette MC-M-20d et MC-M-30d (à utiliser avec des plate-formes de Ø3,75, 4,2 et 5,0 mm) |
| Internal Hex PROVATA® (3M) (M) (Z) | Pièces étiquetées MC-3M- (*) (à utiliser avec une plate-forme de 3,3 mm de diamètre (Ø)) | Pièces portant l'étiquette MC-3M-20d (à utiliser avec une plate-forme de Ø3,3 mm) |
| | Pièces portant l'étiquette MC-M-(*) (à utiliser avec les plate-formes Ø4,0, 5,0 et 6,0 mm) | Pièces portant l'étiquette MC-M-20d et MC-M-30d (à utiliser avec des plate-formes de Ø4,0, 5,0 et 6,0 mm) |
| | Pièces portant l'étiquette MC-Z-(*) ou MCN-Z-(*) (à utiliser avec des plate-formes de Ø7,0, 8,0 et 9,0 mm) | S.O |
| Plateforme simple (SP1) | Pièces portant l'étiquette MC-SP-(*) (à utiliser avec tous les diamètres d'implant SP1) | Pièces portant l'étiquette MC-SP-17D-(*) et MC-SP-30D-(*) (à utiliser avec tous les diamètres d'implant SP1) |

REMARQUE : (*) indique les différentes longueurs disponibles.

REMARQUE : (**) Les composants MC-ZYG sont uniquement destinés à être utilisés avec les implants zygomatiques ZYGIN, ZYGIN-W et ZYGON.

Les piliers coniques compacts angulés sont emballés avec leurs vis correspondantes. Consultez le mode d'emploi des vis prothétiques (CAT-8068) pour connaître les couples de serrage recommandés.

Les piliers coniques et compacts non angulés ont un couple de mise en place recommandé de 20 Ncm.

Performance clinique

Les performances cliniques des piliers coniques et compacts de Southern Implants® sont principalement définies par leur capacité à maintenir la stabilité et la rétention de la restauration prothétique au fil du temps. Cette stabilité est obtenue par la fixation sûre de la restauration sur le pilier, qui peut être réalisée par scellement ou coulée, ainsi que par la fixation mécanique du pilier à l'implant par des vis.

Avantages cliniques

Les avantages cliniques associés aux piliers en Conique compacte de Southern Implants® sont intrinsèquement liés à la réussite globale des traitements prothétiques implanto-portés et englobent des avantages cliniques directs et indirects. Les avantages cliniques directs des piliers en métal découlent spécifiquement de leur utilisation dans le processus de traitement. Ces avantages comprennent l'amélioration de la santé des tissus mous péri-implantaires et les résultats esthétiques de la restauration finale. Les avantages cliniques ressentis par les patients à la suite des traitements prothétiques implanto-portés dans lesquels ces piliers sont utilisés représentent les avantages cliniques indirects des piliers en Conique compacte de Southern Implants®. Bien que ces avantages soient substantiels, ils ne sont pas directement attribuables aux dispositifs eux-mêmes ; ils reflètent plutôt les contributions des piliers au système de traitement global. De plus, les résultats positifs du traitement devraient se traduire par des améliorations significatives du bien-être psychosocial, de l'estime de soi et de la qualité de vie globale des patients. Dans l'ensemble, les piliers Conique compacte de Southern Implants® ne facilitent pas seulement les aspects mécaniques des restaurations dentaires, mais contribuent également à l'amélioration globale des résultats et de l'expérience des patients.

Stockage, nettoyage et stérilisation

Ce composant est livré stérile (stérilisé par irradiation gamma) et doit être utilisé une seule fois avant la date de péremption (veuillez consulter l'étiquette de l'emballage). Le produit reste stérile tant que son récipient ou son scellé n'est pas endommagé ou ouvert. Si l'emballage est endommagé, n'utilisez pas le produit, contactez votre représentant Southern ou renvoyez-le à Southern Implants®. Les appareils doivent être stockés dans un endroit sec, à température ambiante, et à l'abri de la lumière directe du soleil. Un stockage inadéquat peut influencer les caractéristiques de l'appareil. Ne pas réutiliser les composants conçus pour un usage unique. La réutilisation de ces composants peut avoir les conséquences suivantes :

- des dommages à la surface ou des altérations des dimensions critiques peuvent entraîner une détérioration des performances et de la compatibilité.
- ajoute le risque d'infection et de contamination croisée des patients si les articles à usage unique sont réutilisés.

Southern Implants® décline toute responsabilité en cas de complications liées à la réutilisation de composants.

Contre-indications

Les contre-indications de tous les groupes de dispositifs utilisés dans le cadre du traitement ou de l'intervention spécifique s'appliquent. Par conséquent, les contre-indications des systèmes/dispositifs médicaux utilisés dans le cadre de la chirurgie/thérapie implantaire doivent être notées et les documents appropriés doivent être consultés.

Les contre-indications spécifiques à l'implant concerné s'appliquent. Par conséquent, les contre-indications des systèmes/dispositifs médicaux utilisés dans le cadre de la chirurgie/thérapie implantaire doivent être notées et les documents appropriés doivent être consultés.

Les contre-indications spécifiques aux piliers coniques et compacts de Southern Implants® sont les suivantes :

- les patients médicalement inaptes à recevoir des implants ou des prothèses
- les patients qui présentent une allergie ou une hypersensibilité aux matériaux suivants : Titane, Aluminium, Vanadium, Cobalt Chrome, Cobalt Chrome Molybdène, Or, Platine, Palladium, Iridium, Argent et/ou Cuivre

Mises en garde et précautions

AVIS IMPORTANT : CES INSTRUCTIONS NE SONT PAS DESTINÉES À REMPLACER UNE FORMATION ADÉQUATE.

- Pour garantir une utilisation sûre et efficace des implants dentaires, des nouvelles technologies/nouveaux systèmes et des piliers métalliques, il est fortement recommandé de suivre une formation spécialisée. Cette formation devrait inclure des méthodes pratiques permettant l'acquisition de compétences sur la technique appropriée, les exigences biomécaniques du système et les évaluations radiographiques nécessaires pour le système spécifique.
- Une technique inappropriée peut entraîner l'échec de l'implant, des dommages aux nerfs/vaisseaux et/ou une perte de support osseux.
- L'utilisation du dispositif avec des dispositifs incompatibles ou non correspondants peut entraîner une mauvaise performance ou une défaillance du dispositif.
- Lors de la manipulation des dispositifs par voie intra-orale, il est impératif de les sécuriser de manière adéquate pour éviter toute aspiration, car l'aspiration de produits peut entraîner une infection ou des lésions physiques.
- L'utilisation d'articles non stériles peut entraîner des infections secondaires des tissus ou le transfert de maladies infectieuses.
- Le non-respect des procédures de nettoyage, de restérilisation et de stockage décrites dans le mode d'emploi peut endommager le dispositif, provoquer des infections secondaires ou nuire au patient.
- Le dépassement du nombre d'utilisations recommandées pour les dispositifs réutilisables peut entraîner une détérioration du dispositif, une infection secondaire ou un préjudice au patient.
- L'utilisation de forets émoussés peut endommager l'os et compromettre l'ostéo-intégration.

Il est essentiel de souligner que les utilisateurs d'implants, qu'ils soient nouveaux ou expérimentés, doivent suivre une formation avant d'utiliser un nouveau système ou d'essayer une nouvelle méthode de traitement.

Sélection du patient et planification préopératoire

Un processus complet de sélection du patient et une planification préopératoire méticuleuse sont essentiels à la réussite du traitement implantaire. Ce processus doit impliquer la consultation d'une équipe multidisciplinaire, comprenant des chirurgiens bien formés, des dentistes restaurateurs et des techniciens de laboratoire.

Le dépistage du patient doit comprendre, au minimum, un historique médical et dentaire complet, ainsi que des inspections visuelles et radiologiques pour évaluer la présence de dimensions osseuses adéquates, le positionnement des repères anatomiques, la présence de conditions occlusales défavorables et l'état de santé parodontale du patient.

Pour garantir le succès d'un traitement implantaire, il est essentiel de :

1. Minimiser le traumatisme du tissu hôte permet d'augmenter le potentiel de réussite de l'ostéointégration.
2. Identifier avec précision les mesures par rapport aux données radiographiques, faute de quoi des complications peuvent survenir.

3. Soyez vigilant afin d'éviter d'endommager les structures anatomiques vitales, telles que les nerfs, les veines et les artères. Les lésions de ces structures peuvent entraîner de graves complications, notamment des lésions oculaires, des lésions nerveuses et des saignements excessifs.

Il incombe au praticien d'assumer la responsabilité de la sélection appropriée des patients, de posséder une formation et une expérience adéquates dans la pose d'implants, ainsi que de fournir les informations nécessaires pour obtenir un consentement éclairé. En combinant une sélection rigoureuse des candidats à l'implantation avec un praticien possédant un haut niveau de compétence dans l'utilisation du système, le risque de complications et d'effets secondaires graves peut être considérablement réduit.

Patients à haut risque

Des précautions particulières doivent être prises lors du traitement de patients présentant des facteurs de risque locaux ou systémiques susceptibles d'affecter négativement la cicatrisation de l'os et des tissus mous ou d'augmenter la gravité des effets secondaires, le risque de complications et/ou la probabilité d'échec de l'implant. Ces facteurs comprennent :

- une mauvaise hygiène bucco-dentaire
- les antécédents de tabagisme, de vapotage et de consommation de tabac
- les antécédents de maladies parodontales
- les antécédents de radiothérapie orofaciale**
- le bruxisme et les relations défavorables des mâchoires
- l'utilisation de médicaments chroniques susceptibles de retarder la cicatrisation ou d'augmenter le risque de complications, y compris, mais sans s'y limiter, une corticothérapie chronique, un traitement anticoagulant, des inhibiteurs du TNF- α , des bisphosphonates et de la ciclosporine

*** Le risque de défaillance de l'implant et d'autres complications augmente lorsque les implants sont placés dans un os irradié, car la radiothérapie peut entraîner une fibrose progressive des vaisseaux sanguins et des tissus mous (c'est-à-dire une ostéoradionécrose), ce qui diminue la capacité de cicatrisation. Les facteurs contribuant à ce risque accru comprennent le moment de la mise en place de l'implant par rapport à la radiothérapie, la proximité de l'exposition aux radiations sur le site de l'implant et la dose de radiations sur ce site.*

En cas de dysfonctionnement de l'appareil, veuillez en informer le fabricant. Voici les coordonnées du fabricant de cet appareil à utiliser en cas de changement de performance : sicomplaints@southernimplants.com.

Effets secondaires

Le résultat clinique du traitement est influencé par plusieurs facteurs. Les effets secondaires et risques résiduels suivants sont associés aux piliers métalliques ou aux interventions chirurgicales liées à leur utilisation. Ils peuvent nécessiter un traitement supplémentaire, une révision chirurgicale ou des visites supplémentaires chez le professionnel de la santé concerné. Par ailleurs, la gravité et la fréquence de ces effets secondaires et risques résiduels peuvent varier.

Par conséquent, la liste complète des effets secondaires indésirables potentiels connus et des risques résiduels qui ont été identifiés en relation avec le groupe de dispositifs de piliers dentaires comprend :

- la fracture du pilier
- la fracture ou déformation de la vis du pilier
- les réactions allergiques au matériau du pilier
- l'anesthésie, la paresthésie, l'hyperesthésie et l'hypoesthésie (transitoires ou permanentes)
- le saignement
- le saignement au sondage
- les ecchymoses
- les complications nécessitant une reprise chirurgicale
- la difficulté à récupérer le pilier

- l'inflammation de la gencive
- la récession de la gencive
- la réaction des tissus hyperplasiques
- l'échec de l'implant en raison d'un niveau d'ostéointégration insuffisant
- le mauvais positionnement de l'implant entraînant un compromis des prothèses
- l'infection (aiguë et/ou chronique)
- l'inflammation localisée
- le desserrage de la vis de pilier et/ou de la vis de retenue
- la perte ou l'endommagement des dents adjacentes
- la perte d'os marginal
- les micro-mouvements et l'instabilité de l'implant
- le mauvais ajustement ou la mauvaise connexion à l'interface implant-pilier
- la surcharge du pilier/de l'implant
- la douleur, la sensibilité ou le gêne
- la péri-implantite, la péri-mucosite ou la mauvaise santé des tissus mous péri-implantaires
- l'inflammation parodontale
- les difficultés phonétiques
- la défaillance des prothèses
- l'irritation des tissus mous
- le résultat esthétique sous-optimal
- la déhiscence de la plaie ou la mauvaise cicatrisation

Mise en garde : maintien du protocole de stérilisation

Les piliers coniques et compacts de Southern Implants® sont conditionnés dans un film de protection ou un blister avec un couvercle « pelable ». Les informations d'étiquetage se trouvent sur la moitié inférieure de l'enveloppe, à l'intérieur de l'emballage ou sur la surface du couvercle amovible. La stérilité est garantie à condition que le sachet n'ait pas été endommagé ou ouvert.

Avis concernant les incidents graves

Tout incident grave survenu en relation avec le dispositif doit être signalé au fabricant du dispositif et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient réside.

Les coordonnées du fabricant de ce dispositif pour signaler un incident grave sont les suivantes :

sicomplaints@southernimplants.com

Matériaux

Type de matériau Alliage de titane (Ti-6Al-4V) conformément à la norme ASTM F136 et ISO 5832-3

| Composants chimiques | Aluminium (Al) | Vanadium (V) | Résidus* (Fe, O, C, N, H) au total | Titane (Ti) |
|------------------------------|----------------|--------------|------------------------------------|-------------|
| Composition, % (masse/masse) | 5,50 – 6,75 | 3,50 – 4,50 | <0,55 | Équilibre |

*Dans ce contexte, Fe = Fer, O = Oxygène, C= Carbone, N = Azote, H = Hydrogène

Élimination

L'élimination du dispositif et de son emballage : doit se conformer aux réglementations locales et aux exigences environnementales, en tenant compte des différents niveaux de contamination. Lorsque vous éliminez des objets usagés, il convient de prêter attention aux forets et aux instruments tranchants. Un équipement de protection individuelle adéquat doit être porté en permanence.

Sécurité de la résonance magnétique (RM)

Des essais non cliniques ont confirmé que les piliers dentaires de Southern Implants®, les piliers métalliques et les vis prothétiques sont compatibles avec l'Imagerie par Résonance Magnétique (IRM).

Informations sur la sécurité de l'IRM



RM conditionnelle

Un patient porteur d'implants dentaires, de piliers métalliques et de vis prothétiques de Southern Implants® peut être scanné en toute sécurité dans les conditions suivantes. Le non-respect de ces conditions peut entraîner des blessures pour le patient.

| | |
|--|--|
| Désignation de l'appareil | implants dentaires, piliers métalliques et vis prothétiques |
| Intensité du champ magnétique statique (B_0) [T] | 1,5T ou 3T |
| Gradient de champ spatial maximal [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 gauss/cm) |
| Type d'excitation RF | Polarisation circulaire (CP) (c.-à-d. en quadrature) |
| Type de bobine d'émission RF | Bobine d'émission intégrée pour le corps entier |
| Bobine de réception RF | Toute bobine RF de réception uniquement peut être utilisée |
| Mode de fonctionnement | Mode de fonctionnement normal |
| Conditions RF | Mode de fonctionnement normal : (Tête SAR de 3,2 W/kg, 2 P/kg corps entier) |
| Durée du balayage | Si la partie la plus proche de l'implant se trouve à moins de 25 cm de l'isocentre dans le sens pieds-tête : une durée de balayage continu de 15 minutes nécessitera un délai de refroidissement d'au moins 5 minutes. Si la partie la plus proche de l'implant se trouve à une distance ≥ 25 cm de l'isocentre dans le sens pieds-tête : La durée de l'analyse est limitée à 1 heure. |
| Artéfact de l'image RM | La présence de cet implant peut produire un artefact d'image. |

Informations complémentaires :

1. Bobine d'émission locale : La sécurité de la bobine d'émission locale n'a pas été évaluée. La bobine d'émission locale n'est autorisée que si l'implant se trouve à une distance ≥ 25 cm de l'isocentre et pour un wbSAR allant jusqu'à 2 W/kg.
2. Artéfacts : La qualité de l'image RM peut être compromise si la zone d'intérêt se trouve exactement dans la même zone ou relativement proche de la position de l'implant. Les essais réalisés conformément aux directives de la norme ASTM F2119-24 ont montré des largeurs d'artefact de ≤ 20 mm de la surface de l'implant pour la séquence en écho de gradient et de ≤ 10 mm de la surface de l'implant pour la séquence en écho de spin.

Avant la numérisation, il est nécessaire de retirer les restaurations amovibles, de la même manière que pour les montres, les bijoux, etc.

Si le produit ne comporte pas de symbole MR sur son étiquette, veuillez noter que sa sécurité et sa compatibilité dans un environnement MR n'ont pas été évaluées.

Résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (SSCP)

Conformément au règlement européen sur les dispositifs médicaux (MDR; EU2017/745), un résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (SSCP) est disponible pour consultation concernant la gamme de produits de Southern Implants®.

Le SSCP pertinent peut être consulté à l'adresse suivante <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

REMARQUE : le site Web ci-dessus sera disponible lors du lancement de la base de données européenne sur les dispositifs médicaux (EUDAMED).

Clause de non-responsabilité

Ce produit est inclus dans la gamme de produits de Southern Implants® et doit être utilisé exclusivement avec les produits originaux associés, conformément aux recommandations figurant dans les catalogues des produits individuels. L'utilisateur de ce produit doit examiner le développement de la gamme de produits de Southern Implants® et assumer la pleine responsabilité des indications et de l'utilisation correctes de ce produit. Southern Implants® n'assume aucune responsabilité en cas de dommages résultant d'une utilisation incorrecte. Veuillez noter que certains produits de Southern Implants® pourraient ne pas être autorisés ou disponibles à la vente dans tous les marchés.

UDI de base

| Produit | Numéro de l'UDI de base |
|---|-------------------------|
| UDI de base pour les piliers métalliques | 60095440387296 |
| UDI de base pour piliers coniques et compacts | 6009544050147W |

Littérature connexe et catalogues

CAT-2004 - Catalogue des produits d'implants Tri-Nex
 CAT-2020 - Catalogue des produits d'implants hexagones externes
 CAT-2042 - Catalogue des produits d'implants coniques profonds
 CAT-2043 - Catalogue des produits d'implants Hexagonal interne
 CAT-2060 - Catalogue des produits d'implants PROVATA®
 CAT-2069 – Catalogue de produits d'implants coniques profonds INVERTA®
 CAT-2070 - Catalogue des produits d'implants zygomatiques
 CAT-2093 - Catalogue d'implants à plateforme simple
 CAT-2095 – Catalogue de produits d'implants externes hexagonaux INVERTA®
 CAT-8068 – Vis prothétique de Southern Implants Mode d'emploi

Symboles et avertissements

| | | | | | | | | | | | |
|--|------------------------|---|---------------------------------|---|---|----------------------------------|-------------------------|--|---|-----------------------|---|
| | | | | | | | | | | | |
| Fabricant : Southern Implants® 1 Albert Rd, P.O. Box 605 IRENE, 0062, Afrique du sud. Afrique du Sud Tél. : +27 12 667 1046 | Marquage CE | Dispositif sur ordonnance* | Stérilisé par irradiation | Non stérilisé | Date limite d'utilisation (mm/aaaa) | Ne pas réutiliser | Ne pas restériliser. | Numéro de catalogue | Code du lot | Dispositif médical | Représentant désigné pour la communauté Européenne |
| | | | | | | | | | | | |
| Représentant désigné pour la Suisse | Date de fabrication | Résonance magnétique conditionnelle | Résonance magnétique sûre | Système de barrière stérile unique avec emballage de protection à l'intérieur | Système de barrière stérile simple | Consultez le mode d'emploi | Mise en garde | Conserver à l'écart de la lumière du soleil | Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé | | |

* Dispositif sur ordonnance : Sur ordonnance uniquement. Mise en garde : Selon la loi fédérale la vente de cet appareil doit se faire par ou sur l'ordre d'un médecin ou d'un dentiste.

Eemption de licence pour le Canada : Veuillez noter que tous les produits peuvent ne pas avoir été autorisés conformément à la législation canadienne.

Tous droits réservés. Southern Implants®, son logo, Southern Implants®, ainsi que toutes les autres marques commerciales utilisées dans ce document, sont des marques commerciales de Southern Implants®, sauf indication contraire ou évidence dans le contexte. Les images du produit présentées dans ce document sont uniquement à des fins d'illustration et ne représentent pas nécessairement le produit avec précision à l'échelle. Il incombe au clinicien de vérifier les symboles figurant sur l'emballage du produit pendant son utilisation.

Beschreibung

Das Southern Implants® Compact Conical Abutment ist ein vormontiertes Abutment, das direkt mit einem enossalen Implantat verbunden wird und bei Mehrfachversorgungen verwendet wird, wenn die prothetische Schnittstelle für eine schraubenfixierte Restauration in eine koronalere Position als den Implantatkopf verlagert werden soll. Southern Implants® Compact Conical Abutments sind ausschließlich für Mehrfachversorgungen indiziert. Diese Abutments sind mit Titannitrid (TiN) beschichtet und in geraden, 17°, 20° und 30° Winkeln erhältlich.

Verwendungszweck

Die Southern Implants® Metallabutments sind prothetische Komponenten, die zur Verbindung mit enossalen Implantatsystemen bestimmt sind, um die prothetische Rehabilitation und implantologische Verfahren zu unterstützen.

Konkret dienen die Southern Implants® Kompakt konisch Abutments dazu, eine stützende Basis für prothetische Aufbauten auf enossalen Implantaten bereitzustellen.

Anwendungsgebiete

Die Southern Implants® Metallabutments sind zur Verwendung als Komponenten eines enossalen Implantatsystems zur Unterstützung der prothetischen Versorgung im Rahmen implantologischer Behandlungen indiziert.

Konkret sind die Implants® Compact Conical Abutments für die Verbindung mit Southern Implants® im Rahmen der funktionellen und ästhetischen Versorgung des Ober- oder Unterkiefers mit einer festsitzenden, dauerhaften Prothese indiziert, wenn es wünschenswert ist, die prothetische Plattform in eine koronalere Position anzuheben.

Vorgesehene Benutzer

Zahntechniker:innen, Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurg:innen, Zahnärzt:innen, Kieferorthopäd:innen, Parodontolog:innen, Prothetiker:innen sowie andere entsprechend ausgebildete und/oder erfahrene medizinische Fachkräfte.

Vorgesehene Einsatzumgebung

Southern Implants® Compact Conical Abutments sind für die Verwendung im Dentallabor als Teil der Restaurationsplanung und -herstellung sowie in einer klinischen Umgebung wie einem Operationssaal oder einem Behandlungsraum beim Zahnarzt vorgesehen.

Vorgesehene Patientenpopulation

Die Southern Implants® Metallabutments sind für die Anwendung bei Patient:innen vorgesehen, die für implantatgetragene prothetische Versorgungen indiziert und geeignet sind bzw. bei denen keine Kontraindikationen vorliegen.

Kompatibilitätsinformationen

Die Implantate von Southern Implants sollten mit Southern-Komponenten versorgt werden. Im Sortiment von Southern Implants gibt es 6 Implantatverbindungen. Der Implantatcode und der Anschlusstyp können durch spezifische Abkürzungen in den Produktcodes identifiziert werden. Die Bereichskennungen sind in Tabelle A zusammengefasst.

Tabelle A - Kompatibel

| Verbindungstyp des Implantats | Kompatibles prothetisches Gerät | |
|-------------------------------|--|---|
| | Nicht-abgewinkelt | Gewinkelt |
| Außensechskant (EX) | Teile mit der Kennzeichnung APMC(*), ABNCZ(*), AMCZ(*), ABAMCZ(*), ABBCMCZ(*) und MC-ZYG(*)(**). | Teile mit der Kennzeichnung ABNMC17d, AMC17d-3, AMC30d-4, ABAMC17d-3, ABAMC30d-4, ABBCMC17d-3, ABBCMC30d-4, MC-EX4017D-(*) und MC-ZYG17D-(()) |
| TRI-NEX (EL) (Lobe) | Teile mit der Kennzeichnung MC-L-(Ø)-(*) und MCN-L-50-(*) | Teile mit der Kennzeichnung MCL-(Ø)-17d und MCL-(Ø)-30d |
| Tief konisch (DC) | Teile mit der Kennzeichnung MC-DC(Ø)-(*) und MCN-DC5-(*) | Teile mit der Kennzeichnung MC-DC(Ø)-20d und MC-DC(Ø)-30d-(*) |
| Innensechskant (M) | Teile mit der Kennzeichnung MC-M-(*) (verwendet mit Ø3,75-, 4,2- und 5,0-mm-Plattformen) | Teile mit der Kennzeichnung MC-M-20d und MC-M-30d (verwendet mit Ø3,75-, 4,2- und 5,0-mm-Plattformen) |

| | | |
|--|---|--|
| Innensechskant PROVATA® (3M) (M) (Z) | Teile mit der Kennzeichnung MC-3M-(*) (verwendet mit Ø3,3 mm Plattform) | Teile mit der Kennzeichnung MC-3M-20d (verwendet mit Ø3,3-mm-Plattform). |
| | Teile mit der Kennzeichnung MC-M-(*) (verwendet mit Ø4,0-, 5,0- und 6,0-mm-Plattformen). | Teile mit der Kennzeichnung MC-M-20d und MC-M-30d (verwendet mit Ø4,0-, 5,0- und 6,0-mm-Plattformen). |
| | Teile mit der Kennzeichnung MC-Z-(*) oder MCN-Z-(*) (verwendet mit Ø7,0-, 8,0- und 9,0-mm-Plattformen). | N/A |
| Einzelplattform (SP1) | Teile mit der Kennzeichnung MC-SP-(*) (verwendet mit allen SP1-Implantatdurchmessern). | Teile mit der Kennzeichnung MC-SP-17D-(*) und MC-SP-30D-(*) (verwendet mit allen SP1-Implantatdurchmessern). |

HINWEIS: (*) ist ein Hinweis auf die verschiedenen verfügbaren Längen.

HINWEIS: (**) Die MC-ZYG-Komponenten sind ausschließlich für die Verwendung mit den ZYGIN-, ZYGIN-W- und ZYGON-Zygoma-Implantaten bestimmt

Angulierte Compact Conical Abutments werden zusammen mit den entsprechenden Schrauben geliefert. Siehe die Gebrauchsanweisung für Prothetische Schrauben (CAT-8068) für die empfohlenen Schraubendrehmomente.

Für nicht-angulierte Compact Conical Abutments wird ein empfohlenes Einschraubdrehmoment von 20 Ncm angegeben.

Klinische Leistung

Die klinische Leistung der Southern Implants® Compact Conical Abutments wird in erster Linie durch ihre Fähigkeit bestimmt, die Stabilität und den Halt der prothetischen Versorgung über einen längeren Zeitraum aufrechtzuerhalten. Diese Stabilität wird erreicht durch die sichere Befestigung der Restauration am Abutment, entweder mittels Zementierung, Gussverfahren oder durch die mechanische Verschraubung des Abutments mit dem Implantat.

Klinischer Nutzen

Die mit den Southern Implants® Metallabutments verbundenen klinischen Vorteile sind eng mit dem Gesamterfolg implantatgetragener prothetischer Versorgungen verknüpft und umfassen sowohl direkte als auch indirekte klinische Vorteile. Die direkten klinischen Vorteile der Metallabutments ergeben sich unmittelbar aus ihrer Anwendung im Behandlungsprozess. Diese Vorteile beinhalten die Verbesserung der periimplantären Weichgewebegegesundheit sowie der ästhetischen Ergebnisse der finalen Versorgung. Die von den Patient:innen im Rahmen implantatgetragener Versorgungen erlebten klinischen Verbesserungen stellen die indirekten klinischen Vorteile der Southern Implants® Metallabutments dar. Diese Vorteile sind zwar bedeutend, jedoch nicht unmittelbar den Schrauben selbst zuzuschreiben, sondern spiegeln ihren Beitrag zum Gesamtsystem der Behandlung wider. Darüber hinaus wird erwartet, dass erfolgreiche Behandlungsergebnisse zu einer deutlichen Verbesserung des psychosozialen Wohlbefindens, des Selbstwertgefühls und der allgemeinen Lebensqualität der Patient:innen führen. Zusammenfassend lässt sich sagen, dass die Southern Implants® Kompakt konisch-Abutments nicht nur die mechanischen Aspekte zahnärztlicher Restaurationen unterstützen, sondern auch zur ganzheitlichen Verbesserung der Behandlungsergebnisse und Patientenerfahrungen beitragen.

Lagerung, Reinigung und Sterilisation

Die Komponente wird steril geliefert (durch Gammabestrahlung sterilisiert) und ist für den einmaligen Gebrauch vor Ablauf des Verfallsdatums bestimmt (siehe Verpackungsetikett). Die Sterilität ist gewährleistet, sofern der Behälter oder das Siegel nicht beschädigt oder geöffnet wird. Wenn die Verpackung beschädigt ist, darf das Produkt nicht verwendet werden, und bitte wenden Sie sich in diesem Fall an Ihren Ansprechpartner bei Southern Implants® oder senden Sie das Produkt an Southern Implants® zurück. Die Geräte müssen an einem trockenen Ort bei Raumtemperatur gelagert werden und dürfen nicht dem direkten Sonnenlicht ausgesetzt werden. Eine falsche Lagerung kann die Geräteeigenschaften beeinflussen. Komponenten, die nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt sind, dürfen nicht wiederverwendet werden. Die Wiederverwendung dieser Komponenten kann zu den nachstehenden Folgen führen:

- Schäden an der Oberfläche oder an kritischen Abmessungen, die zu einer Verschlechterung der Leistung und Kompatibilität führen können.
- erhöht das Risiko von Kreuzinfektionen und Kontaminationen, wenn Einwegartikel wiederverwendet werden.

Southern Implants® übernimmt keine Verantwortung für Komplikationen im Zusammenhang mit wiederverwendeten Einwegkomponenten.

Kontraindikationen

Es gelten die Kontraindikationen aller Gerätegruppen, die im Rahmen der spezifischen Behandlung oder des Verfahrens verwendet werden. Daher sollten Sie die Kontraindikationen der Systeme/Medizinprodukte, die im Rahmen einer Implantatoperation/-therapie eingesetzt werden, beachten und die entsprechenden Dokumente konsultieren.

Die Kontraindikationen des jeweiligen Zielimplantats gelten. Daher sollten Sie die Kontraindikationen der Systeme/Medizinprodukte, die im Rahmen einer Implantatoperation/-therapie eingesetzt werden, beachten und die entsprechenden Dokumente konsultieren.

Die spezifischen Kontraindikationen für die Southern Implants® Compact Conical Abutments umfassen:

- Patient:innen, die aus medizinischen Gründen nicht für implantologische oder prothetische Eingriffe geeignet sind
- Patient:innen mit einer Allergie oder Überempfindlichkeit gegenüber folgenden Materialien: Titan, Aluminium, Vanadium, Kobalt-Chrom, Kobalt-Chrom-Molybdän, Gold, Platin, Palladium, Iridium, Silber und/oder Kupfer

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

WICHTIGER HINWEIS: DIESE ANLEITUNG IST NICHT ALS ERSATZ FÜR EINE ANGEMESSENE SCHULUNG GEDACHT

- Um eine sichere und effektive Anwendung von Zahnímplantaten, neuen Technologien/Systemen und den Metallabutments zu gewährleisten, wird dringend empfohlen, eine spezielle Schulung zu absolvieren. Diese Schulung sollte praktische Methoden beinhalten, um die richtige Technik, die biomechanischen Anforderungen des Systems und die für das jeweilige System erforderlichen Röntgenuntersuchungen zu erlernen.
- Eine unsachgemäße Technik kann zum Implantatversagen, zur Schädigung von Nerven/Gefäßen und/oder zum Verlust des stützenden Knochens führen.
- Die Verwendung des Geräts mit inkompatiblen oder nicht korrespondierenden Geräten kann zu einer schlechten Leistung oder einem Ausfall des Geräts führen.
- Wenn Sie Produkte intraoral handhaben, müssen diese unbedingt angemessen gesichert werden, um eine Aspiration zu verhindern, da eine Aspiration von Produkten zu Infektionen oder körperlichen Verletzungen führen kann.
- Die Verwendung von unsterilen Gegenständen kann zu Sekundärinfektionen des Gewebes oder zur Übertragung von Infektionskrankheiten führen.
- Die Nichteinhaltung der in der Gebrauchsanweisung beschriebenen Verfahren zur Reinigung, erneuten Sterilisation und Lagerung kann zu einer Beschädigung des Produkts, zu Sekundärinfektionen oder zur Schädigung des Patienten führen.
- Die Überschreitung der empfohlenen Anzahl von Anwendungen für wiederverwendbare Produkte kann zu einer Beschädigung des Produkts, einer Sekundärinfektion oder einer Schädigung des Patienten führen.
- Die Verwendung von stumpfen Bohrern kann den Knochen beschädigen und die Osseointegration gefährden.

Es ist wichtig zu betonen, dass sowohl neue als auch erfahrene Implantatanwender geschult werden sollten, bevor sie ein neues System verwenden oder eine neue Behandlungsmethode ausprobieren.

Patientenauswahl und präoperative Planung

Ein umfassender Prozess der Patientenauswahl und eine sorgfältige präoperative Planung sind für eine erfolgreiche Implantatbehandlung unerlässlich. Dieser Prozess sollte die Konsultation eines multidisziplinären Teams umfassen, zu dem gut ausgebildete Chirurgen, restaurative Zahnärzte und Labortechniker gehören.

Das Patientenscreening sollte mindestens eine gründliche medizinische und zahnmedizinische Anamnese sowie visuelle und radiologische Untersuchungen umfassen, um das Vorhandensein ausreichender Knochendimensionen,

die Positionierung anatomischer Orientierungspunkte, das Vorhandensein ungünstiger okklusaler Bedingungen und den parodontalen Gesundheitszustand des Patienten zu beurteilen.

Für eine erfolgreiche Implantatbehandlung ist es wichtig, folgende Punkte zu beachten:

1. Minimieren Sie das Trauma des Wirtsgewebes und erhöhen Sie so das Potenzial für eine erfolgreiche Osseointegration.
2. Bestimmen Sie die Maße im Verhältnis zu den Röntgendaten genau, da dies sonst zu Komplikationen führen kann.
3. Achten Sie darauf, dass lebenswichtige anatomische Strukturen wie Nerven, Venen und Arterien nicht verletzt werden. Die Verletzung dieser Strukturen kann zu schwerwiegenden Komplikationen führen, einschließlich Augenverletzungen, Nervenschäden und übermäßigen Blutungen.

Die Verantwortung für die richtige Auswahl der Patienten, eine angemessene Ausbildung und Erfahrung beim Einsetzen von Implantaten und die Bereitstellung geeigneter Informationen, die für eine informierte Zustimmung erforderlich sind, liegt bei den Ärzten. Durch die Kombination einer gründlichen Prüfung potenzieller Implantatkandidaten mit einem Arzt, der über ein hohes Maß an Kompetenz in der Anwendung des Systems verfügt, kann das Potenzial für Komplikationen und schwere Nebenwirkungen erheblich reduziert werden.

Risikopatienten

Besondere Vorsicht ist geboten bei der Behandlung von Patienten mit lokalen oder systemischen Risikofaktoren, die die Heilung des Knochens und des Weichgewebes beeinträchtigen oder auf andere Weise die Schwere der Nebenwirkungen, das Risiko von Komplikationen und/oder die Wahrscheinlichkeit eines Implantatversagens erhöhen können. Zu diesen Faktoren gehören:

- schlechte Mundhygiene
- Vorgesichte des Rauchens/Dampfens/Tabakkonsums
- Vorgesichte von Parodontalerkrankungen
- Vorgesichte einer orofazialen Strahlentherapie**
- Bruxismus und ungünstige Kieferrelationen
- Einnahme von chronischen Medikamenten, die die Heilung verzögern oder das Risiko von Komplikationen erhöhen können, einschließlich, aber nicht beschränkt auf, chronische Steroidtherapie, gerinnungshemmende Medikamente, TNF- α -Blocker, Bisphosphonate und Cyclosporin

*** Das Risiko eines Implantatversagens und anderer Komplikationen erhöht sich, wenn Implantate in bestrahlten Knochen eingesetzt werden, da die Strahlentherapie zu einer fortschreitenden Fibrose von Blutgefäßen und Weichgewebe führen kann (d. h. e., Osteoradionekrose) führen kann, was eine verminderte Heilungsfähigkeit zur Folge hat. Zu den Faktoren, die zu diesem erhöhten Risiko beitragen, gehören der Zeitpunkt der Implantation im Verhältnis zur Strahlentherapie, die Nähe der Strahlenbelastung zur Implantatstelle und die Strahlendosis an dieser Stelle.*

Falls das Gerät nicht wie vorgesehen funktioniert, muss dies beim Hersteller des Geräts gemeldet werden. Die Kontaktinformationen oder die Informationen über den Hersteller dieses Geräts zur Meldung einer Leistungsänderung lauten wie folgt: sicomplaints@southernimplants.com.

Nebenwirkungen

Das klinische Behandlungsergebnis wird von verschiedenen Faktoren beeinflusst. Die folgenden Nebenwirkungen und Restrisiken sind mit den Metall-Abutments bzw. den chirurgischen Verfahren im Zusammenhang mit deren Anwendung verbunden. Sie können eine weitere Behandlung, eine Revision oder zusätzliche Konsultationen bei medizinischem Fachpersonal erforderlich machen. Darüber hinaus können diese Nebenwirkungen und Restrisiken sowohl in ihrer Schwere als auch in ihrer Häufigkeit variieren.

Daher umfasst die vollständige Liste der bekannten potenziellen unerwünschten Nebenwirkungen und identifizierten Restrisiken im Zusammenhang mit der Zahnabutment-Produktgruppe:

- Abutmentfraktur
- Fraktur oder Verformung der Abutmentschraube
- Allergische Reaktion(en) auf das Abutmentmaterial
- Anästhesie, Parästhesie, Hyperästhesie und Hypoästhesie (vorübergehend oder dauerhaft)
- Blutungen
- Blutung beim Sondieren
- Blutergüsse
- Komplikationen, die eine Revisionoperation erfordern
- Erschwerte Entfernung des Abutments
- Gingivale Entzündung
- Gingivarezession
- Hyperplastische Gewebereaktion
- Implantatverlust aufgrund unzureichender Osseointegration
- Unsachgemäße Implantatpositionierung, die zu einer Beeinträchtigung der Prothetik führt
- Infektion (akut und/oder chronisch)
- Lokalisierte Entzündung
- Lockerung der Abutmentschraube und/oder der Halteschraube
- Verlust oder Beschädigung der Nachbarzähne
- Marginaler Knochenverlust
- Mikrobewegungen und Implantatinstabilität
- Fehlpassung oder unsachgemäße Verbindung an der Schnittstelle zwischen Implantat und Abutment
- Überlastung des Abutments/Implantats
- Schmerzen, Druckempfindlichkeit oder Unbehagen
- Periimplantitis, Perimukositis oder anderweitig schlechte Gesundheit des periimplantären Weichgewebes
- Parodontale Entzündung
- Phonetische Schwierigkeiten
- Prothetisches Versagen
- Weichteilreizungen
- Suboptimales ästhetisches Ergebnis
- Wunddehiszenz oder schlechte Heilung

Vorsichtsmaßnahmen: Aufrechterhaltung des Sterilitätsprotokolls

Die Southern Implants® Compact Conical Abutments sind in einem Peel-Beutel oder einer Blisterschale mit einem „Peel-Back“-Deckel verpackt. Die Etikettierungsinformationen befinden sich auf der unteren Hälfte des Beutels, im Inneren der Verpackung oder auf der Oberfläche des Peel-Back-Deckels. Die Sterilität ist gewährleistet, solange der Beutel oder die Blisterverpackung nicht beschädigt oder geöffnet wurde.

Hinweis auf schwerwiegende Zwischenfälle

Jeder schwerwiegende Zwischenfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, muss dem Hersteller des Produkts und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, gemeldet werden.

Die Kontaktdaten des Herstellers dieses Produkts zur Meldung eines schwerwiegenden Zwischenfalls lauten wie folgt:
sicomplaints@southernimplants.com.

Materialien

Materialtyp Titanlegierung (Ti-6Al-4V) gemäß ASTM F136 und ISO 5832-3

| Chemische Bestandteile | Aluminium (Al) | Vanadium (V) | Reststoffe* (Fe, O, C, N, H) gesamt | Titan (Ti) |
|----------------------------------|----------------|--------------|-------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung, % (Masse/Masse) | 5,50–6,75 | 3,50–4,50 | <0,55 | Restanteil |

*Dabei gilt: Fe = Eisen, O = Sauerstoff, C = Kohlenstoff, N = Stickstoff, H = Wasserstoff

Entsorgung

Entsorgung des Geräts und seiner Verpackung: Die örtlichen Vorschriften und Umweltbestimmungen sind zu beachten, wobei unterschiedliche Verschmutzungsgrade zu berücksichtigen sind. Bei der Entsorgung von Altgeräten ist auf scharfe Bohrer und Instrumente zu achten. Es muss stets eine ausreichende PSA verwendet werden

Magnetische Resonanz (MR) Sicherheit

Nicht-klinische Tests haben gezeigt, dass die Zahnimplantate, metallischen Abutments und prosthetischen Schrauben von Southern Implants® bedingt MR-sicher sind.

MRT-Sicherheitsinformationen



MR Bedingung

Ein Patient mit Zahnimplantaten, metallischen Abutments und prosthetischen Schrauben von Southern Implants® kann unter den folgenden Bedingungen sicher gescannt werden. Die Nichteinhaltung dieser Bedingungen kann zu einer Verletzung des Patienten führen.

| | |
|--|--|
| Name des Geräts | Zahnimplantate, metallische Abutments und prosthetische Schrauben |
| Statische magnetische Feldstärke (B_0) [T] | 1.5T oder 3T |
| Maximaler räumlicher Feldgradient [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 Gauß/cm) |
| Art der RF-Anregung | Zirkular polarisiert (CP) (d.h. Quadraturgesteuert) |
| RF-Sendespule Typ | Integrierte Ganzkörper-Sendespule |
| RF-Empfangsspule | Jede RF-Empfangsspule kann verwendet werden |
| Betriebsmodus | Normalbetrieb |
| RF-Bedingungen | Normalbetrieb: (Kopf-SAR von 3,2 W/kg, 2 W/kg Ganzkörper) |
| Scan-Dauer | Wenn der nächstgelegene Teil des Implantats <25cm vom Isozentrum in Fuß-Kopf-Richtung entfernt ist: Eine kontinuierliche Scandauer von 15 Minuten erfordert eine Abkühlungszeit von mindestens 5 Minuten. Wenn der nächstgelegene Teil des Implantats ≥ 25cm vom Isozentrum in Fuß-Kopf-Richtung entfernt ist: Die Scandauer ist auf 1 Stunde begrenzt. |
| MR-Bild-Artefakt | Das Vorhandensein dieses Implantats kann ein Bildartefakt erzeugen. |

Zusätzliche Informationen:

1. Lokale Sendespule: Die Sicherheit lokaler Sendespulen wurde nicht bewertet. Lokale Sendespulen sind nur erlaubt, wenn das Implantat $\geq 25\text{cm}$ vom Isozentrum entfernt ist und für eine wbSAR von bis zu 2W/kg.
2. Artefakte: Die MR-Bildqualität kann beeinträchtigt werden, wenn sich der zu untersuchende Bereich in genau demselben Bereich oder relativ nahe an der Position des Implantats befindet. Tests nach den Richtlinien der ASTM F2119-24 zeigten Artefaktbreiten von $\leq 20\text{ mm}$ von der Oberfläche des Implantats für die Gradientenechosequenz und $\leq 10\text{ mm}$ von der Oberfläche des Implantats für die Spinechosequenz.

Herausnehmbare Restaurationen sollten vor dem Scannen herausgenommen werden, wie dies auch bei Uhren, Schmuck usw. der Fall ist.

Sollte auf dem Produktetikett kein MR-Symbol zu finden sein, beachten Sie bitte, dass dieses Gerät nicht auf Sicherheit und Kompatibilität in der MR-Umgebung geprüft wurde.

Zusammenfassung der Sicherheit und klinischen Leistung (SSCP)

Laut der Europäischen Medizinprodukteverordnung (MDR; EU2017/745) ist eine Zusammenfassung der Sicherheit und klinischen Leistung (SSCP) für die Produktreihen von Southern Implants® zur Verfügung gestellt worden.

Der entsprechende SSCP kann unter folgender Adresse abgerufen werden <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

HINWEIS: Die oben genannte Website wird mit dem Start der Europäischen Datenbank für Medizinprodukte (EUDAMED) verfügbar sein.

Haftungsausschluß

Dieses Produkt ist Teil der Produktpalette von Southern Implants® und sollte nur mit den dazugehörigen Originalprodukten und gemäß den Empfehlungen in den einzelnen Produktkatalogen verwendet werden. Der Benutzer dieses Produkts muss die Entwicklung der Southern Implants® Produktpalette studieren und die volle Verantwortung für die korrekte Indikation und Verwendung dieses Produkts übernehmen. Southern Implants® übernimmt keine Haftung für Schäden, die durch unsachgemäßen Gebrauch entstehen. Bitte beachten Sie, dass einige Produkte von Southern Implants® möglicherweise nicht in allen Märkten zugelassen oder zum Verkauf freigegeben sind.

Basis-UDI

| Produkt | Basis-UDI Nummer |
|---|------------------|
| Basis-UDI für Metallabutments | 60095440387296 |
| Basis-UDI für Compact Conical Abutments | 6009544050147W |

Weiterführende Literatur und Kataloge

- CAT-2004 - Produktkatalog für Tri-Nex-Implantate
- CAT-2020 - Produktkatalog für Außensechskant-Implantate
- CAT-2042 - Produktkatalog für Tief konische Implantate
- CAT-2043 - Produktkatalog für Innensechskant-Implantate
- CAT-2060 - Produktkatalog für PROVATA® Implantate
- CAT-2069 – Deep Conical INVERTA® Implantate Produktkatalog
- CAT-2070 - Produktkatalog für Zygomatic-Implantate
- CAT-2093 - Produktkatalog für Einzelplattform-Implantate
- CAT-2095 – External Hex INVERTA® Implantate Produktkatalog
- CAT-8068 – Gebrauchsanweisung für Southern Implants Prothetische Schrauben

Symbole und Warnhinweise

| | | | | | | | | | | | |
|--|------------------|------------------------------------|---------------------------------|----------|-----------------------|------------------------|-----------------------|---------------|-------------|---------------------|--|
| | | | | | | | | | | | |
| Hersteller: Southern Implants® 1 Albert Rd, P.O Box 605 IRENE, 0062, Südafrika. Südafrika Tel: +27 12 667 1046 | CE-Kennzeichnung | Verschreibung pflichtiges Produkt* | Sterilisation durch Bestrahlung | Unsteril | Verfallsdatum (mm-jj) | Nicht wiederverwendbar | Nicht resterilisieren | Katalognummer | Chargencode | Medizinisches Gerät | Zuglassener Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft |
| | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |

* Verschreibungspflichtiges Gerät: Nur auf Rezept. Vorsicht: Laut Bundesgesetz darf dieses Gerät nur von einem approbierten Arzt oder Zahnarzt oder auf dessen Anordnung verkauft werden.
Kanadische Lizenzfreistellung: Bitte beachten Sie, dass nicht alle Produkte nach kanadischem Recht lizenziert sein können.

Alle Rechte vorbehalten. Southern Implants®, der Southern Implants®-Logotyp und alle anderen in diesem Dokument verwendeten Marken sind, sofern nicht anders angegeben oder im Einzelfall aus dem Kontext ersichtlich, Marken von Southern Implants®. Die Produktbilder in diesem Dokument dienen nur zur Veranschaulichung und stellen das Produkt nicht unbedingt maßstabsgetreu dar. Es liegt in der Verantwortung des Klinikers, die Symbole auf der Verpackung des verwendeten Produkts zu überprüfen.

Descrição

Os pilares cónicos compactos Southern Implants® pilares pré-fabricados que são conectados diretamente a um implante endósseo e são usados em reconstruções de várias unidades quando é desejável elevar a interface prostética para uma posição mais coronal do que a cabeça de um implante para uma restauração retida por parafusos. Os pilares cónicos compactos Southern Implants® são indicados apenas para casos com várias unidades. Estes pilares são revestidos com nitreto de titânio (TiN) e estão disponíveis em ângulos rectos, de 17°, 20° e 30°.

Utilização pretendida

Os pilares metálicos Southern Implants® são componentes protéticos destinados à ligação com sistemas de implantes endoósseos para auxiliar na reabilitação protética e em procedimentos de implantes.

Especificamente, os pilares diretos Southern Implants® são concebidos para fornecer uma base de suporte para dispositivos protéticos ligados em implantes endoósseos.

Indicações de utilização

Os pilares metálicos Southern Implants® são indicados para utilização como componentes de um sistema de implante endoósseo para apoiar a reabilitação protética em procedimentos de tratamento com implantes.

Especificamente, os pilares cónicos compactos Southern Implants® são indicados para ligação aos dispositivos da Southern Implants® como parte da restauração funcional e estética do maxilar superior ou inferior utilizando uma prótese fixa e permanente nos casos em que é desejável subir a plataforma prostética para uma posição mais coronal.

Utilizador pretendido

Técnicos de prótese dentária, cirurgiões maxilofaciais, dentistas gerais, ortodontistas, periodontologistas, protésicos e outros profissionais médicos devidamente formados e/ou experientes.

Ambiente pretendido

Os pilares cónicos compactos Southern Implants® ser utilizados em laboratórios dentários como parte do design e da fabricação de restaurações, bem como em ambientes clínicos, como salas de cirurgia ou consultórios dentários.

População pretendida de pacientes

Os pilares metálicos da Southern Implants® destinam-se a ser utilizados em pacientes indicados e elegíveis, ou não contra-indicados, para restaurações protéticas implanto-suportadas.

Informações de compatibilidade

Os implantes Southern devem ser restaurados com os componentes Southern Implants. Na linha Southern Implants, há 6 conexões de implantes. O código e o tipo de conexão podem ser identificados por abreviações específicas nos códigos de produtos. Os identificadores da linha estão resumidos na tabela A.

Quadro A - Compatíveis

| Tipo de conexão do implante | Dispositivo protético compatível | |
|-----------------------------------|--|--|
| | Não angulado | Angulado |
| Hexagonais externos (EX) | Peças rotuladas APMC(*), ABNMCZ(*), AMCZ(*), ABAMCZ(*), ABBBMCZ(*) e MC-ZYG(*)(**) | Peças rotuladas ABNMC17d, AMC17d-3, AMC30d-4, ABAMC17d-3, ABAMC30d-4, ABBBMC17d-3, ABBBMC30d-4, MC-EX4017D-(*) e MC-ZYG17D-(*)(**) |
| TRI-NEX (EL) (Lobo) | Peças rotuladas MC-L-(Ø)-(*) e MCN-L-50-(*) | Peças rotuladas MCL-(Ø)-17d e MCL-(Ø)-30d |
| Cônico profundo (DC) | Peças rotuladas MC-DC(Ø)-(*) e MCN-DC5-(*) | Peças rotuladas MC-DC(Ø)-20d e MC-DC(Ø)-30d-(*) |
| Hex interno (M) | Peças rotuladas MC-M-(*) (utilizadas com plataformas Ø3,75, 4,2 e 5,0 mm) | Peças rotuladas MC-M-20d, MC-M-30d, (usado nas plataformas Ø3,75, 4,2 e 5,0 mm) |
| Hex interno PROVATA® (3M) (M) (Z) | Peças rotuladas MC-3M-(*) (utilizadas com a plataforma de Ø3,3 mm) | Peças rotuladas MC-3M-20d (utilizadas com plataforma Ø3,3 mm) |

| | | |
|------------------------|--|---|
| | Peças rotuladas MC-M-(*) (utilizadas com plataformas Ø4,0, 5,0 e 6,0 mm) | Peças rotuladas MC-M-20d, MC-M-30d, (usado nas plataformas Ø4,0, 5,0 e 6,0 mm) |
| | Peças rotuladas MC-Z-(*) ou MCN-Z-(*) (usadas nas plataformas de Ø7,0, 8,0 e 9,0 mm) | N/A |
| Plataforma única (SP1) | Peças rotuladas MC-SP-(*) (utilizadas com todos os diâmetros de implante SP1) | Peças rotuladas MC-SP-17D-(*) e MC-SP-30D-(*) (utilizadas com todos os diâmetros de implante SP1) |

NOTA: (*) é indicativa dos vários comprimentos disponíveis.

NOTA: (**) Os componentes MC-ZYG destinam-se apenas a ser utilizados com os implantes zigomáticos ZYGIN, ZYGIN-W e ZYGON

Os pilares cónicos compactos angulares são fornecidos com os seus parafusos correspondentes Consultar as instruções de utilização do parafuso protético (CAT-8068) para obter os binários de aperto recomendados.

Os pilares cónicos compactos não angulados têm um binário de colocação recomendado de 20 Ncm.

Desempenho clínico

O desempenho clínico dos pilares cónicos compactos da Southern Implants® é definido principalmente pela sua capacidade de manter a estabilidade e a retenção da restauração protética ao longo do tempo. Esta estabilidade é conseguida através da fixação segura da restauração ao pilar, que pode ser realizada através de cimentação ou fundição, bem como através da fixação mecânica do pilar ao implante através de parafusos.

Benefícios clínicos

Os benefícios clínicos associados aos pilares metálicos da Southern Implants® estão intrinsecamente ligados ao sucesso geral dos tratamentos protéticos suportados por implantes e englobam benefícios clínicos diretos e indiretos. Os benefícios clínicos diretos dos pilares decorrem especificamente da sua utilização no processo de tratamento. Estes benefícios incluem a melhoria da saúde dos tecidos moles peri-implantares e os resultados estéticos da restauração final. Os benefícios clínicos experimentados pelos pacientes como resultado dos tratamentos protéticos suportados por implantes nos quais estes pilares são utilizados representam os benefícios clínicos indiretos dos pilares metálicos da Southern Implants®. Embora estes benefícios sejam substanciais, não são diretamente atribuíveis aos dispositivos em si; reflectem antes as contribuições dos pilares para o sistema de tratamento global. Além disso, espera-se que os resultados bem-sucedidos do tratamento resultem em melhorias significativas no bem-estar psicossocial, na autoestima e na qualidade de vida global dos doentes. Em geral, os pilares Parafusos de nível da Southern Implants® não só facilitam os aspectos mecânicos das restaurações dentárias, como também contribuem para a melhoria holística dos resultados e experiências dos pacientes.

Armazenamento, limpeza e esterilização

O componente é fornecido estéril (esterilizado por irradiação gama) e destina-se a uma utilização única antes do prazo de validade (ver rótulo da embalagem). A esterilização é garantida, salvo se o contentor ou vedante estejam danificados ou abertos. Se a embalagem estiver danificada, não utilizar o produto e contactar o seu representante da Southern ou devolver à Southern Implants®. Os dispositivos devem ser armazenados num local seco à temperatura ambiente e não expostos à luz solar directa. O armazenamento incorrecto pode influenciar as características do dispositivo. Não reutilizar os componentes indicados para uma única utilização. A reutilização destes componentes pode resultar em:

- danos na superfície ou dimensões críticas, que podem resultar na degradação do desempenho e da compatibilidade.
- adiciona o risco de infecção e contaminação entre doentes se itens descartáveis forem reutilizados.

A Southern Implants® não aceita qualquer responsabilidade por complicações associadas a componentes reutilizados de utilização única.

Contra-indicações

Aplicam-se as contra-indicações de todos os grupos de dispositivos utilizados como parte do tratamento ou procedimento específico. Por conseguinte, as contra-indicações dos sistemas/dispositivos médicos utilizados como parte da cirurgia/terapia de implantes devem ser registadas e os documentos relevantes consultados.

Aplicam-se as contraindicações do implante alvo específico. Por conseguinte, as contraindicações dos sistemas/dispositivos médicos utilizados como parte da cirurgia/terapia de implantes devem ser registadas e os documentos relevantes consultados.

As contraindicações específicas dos pilares cónicos compactos da Southern Implants®:

- doentes clinicamente inaptos para procedimentos relacionados com implantes ou próteses
- doentes que apresentem alergia ou hipersensibilidade aos seguintes materiais: Titânio, alumínio, vanádio, crómio-cobalto, crómio-cobalto-molibdénio, ouro, platina, paládio, irídio, prata e/ou cobre

Avisos e precauções

AVISO IMPORTANTE: ESTAS INSTRUÇÕES NÃO DEVEM SER CONSIDERADAS COMO UM SUBSTITUTO DE UMA FORMAÇÃO ADEQUADA

- Para garantir uma utilização segura e eficaz dos implantes dentários, das novas tecnologias/sistemas e dos dispositivos de pilares metálicos, recomenda-se vivamente a realização de formação especializada. Esta formação deve incluir métodos práticos para adquirir competências sobre a técnica correta, os requisitos biomecânicos do sistema e as avaliações radiográficas necessárias para o sistema específico.
- A técnica inadequada pode resultar na falha do implante, danos aos nervos/vasos e/ou perda do osso de suporte.
- A utilização do dispositivo com dispositivos incompatíveis ou não correspondentes pode resultar num mau desempenho ou na avaria do dispositivo.
- Ao manusear dispositivos intraorais, é imperativo que estes estejam adequadamente protegidos para evitar a aspiração, uma vez que a aspiração de produtos pode causar infecção ou lesões físicas.
- A utilização de artigos não esterilizados pode levar a infecções secundárias dos tecidos ou à transmissão de doenças infeciosas.
- O não cumprimento dos procedimentos adequados de limpeza, reesterilização e armazenamento, conforme descrito nas Instruções de utilização, pode resultar em danos no dispositivo, infecções secundárias ou danos no paciente.
- Exceder o número de utilizações recomendadas para dispositivos reutilizáveis pode resultar em danos no dispositivo, infecções secundárias ou lesões no paciente.
- O uso de brocas rombas pode causar danos no osso, comprometendo potencialmente a osteointegração.

É crucial realçar que a formação deve ser realizada por utilizadores de implantes novos e experientes antes de utilizar um novo sistema ou tentar um novo método de tratamento.

Seleção do paciente e planejamento pré-operatório

Um processo abrangente de seleção de pacientes e um planejamento pré-operatório meticoloso são essenciais para o sucesso do tratamento com implantes. Este processo deve envolver consultas entre uma equipa multidisciplinar, incluindo cirurgiões bem treinados, dentistas restauradores e técnicos de laboratório.

O rastreio do paciente deve incluir, no mínimo, um historial médico e dentário completo, bem como inspeções visuais e radiológicas para avaliar a presença de dimensões ósseas adequadas, o posicionamento de marcos anatómicos, a presença de condições oclusais desfavoráveis e o estado de saúde periodontal.

Para que o tratamento com implantes seja bem sucedido, é importante:

1. Minimizar o trauma no tecido hospedeiro, aumentando assim o potencial para uma osteointegração bem-sucedida.
2. Identificar com precisão as medidas relativas aos dados radiográficos, uma vez que a falha em fazê-lo pode levar a complicações.
3. Estar vigilante para evitar danos em estruturas anatómicas vitais, como nervos, veias e artérias. As lesões nestas estruturas podem resultar em complicações graves, incluindo lesões oculares, danos nos nervos e hemorragia excessiva.

A responsabilidade pela seleção correcta dos pacientes, pela formação e experiência adequadas na colocação de implantes e pelo fornecimento das informações adequadas necessárias para o consentimento informado cabe ao médico. Combinando uma seleção minuciosa dos potenciais candidatos a implantes com um profissional que possua um elevado nível de competência na utilização do sistema, o potencial para complicações e efeitos secundários graves pode ser significativamente reduzido.

Pacientes de alto risco

Deve ter-se especial cuidado ao tratar pacientes com factores de risco locais ou sistémicos que possam afetar negativamente a cicatrização do osso e dos tecidos moles ou aumentar a gravidade dos efeitos secundários, o risco de complicações e/ou a probabilidade de fracasso do implante. Estes factores incluem:

- má higiene oral
- antecedentes de tabagismo/vaping/consumo de tabaco
- antecedentes de doença periodontal
- história de radioterapia orofacial**
- bruxismo e relações mandibulares desfavoráveis
- utilização de medicamentos crónicos que podem atrasar a cicatrização ou aumentar o risco de complicações, incluindo, entre outros, terapia crónica com esteróides, terapia anti-coagulante, bloqueadores do TNF- α , bifosfonatos e ciclosporina

** O potencial de fracasso do implante e outras complicações aumenta quando os implantes são colocados em osso irradiado, uma vez que a radioterapia pode levar à fibrose progressiva dos vasos sanguíneos e dos tecidos moles (ou seja, osteoradionecrose), resultando numa diminuição da capacidade de cicatrização. Os factores que contribuem para este risco acrescido incluem o momento da colocação do implante em relação à radioterapia, a proximidade da exposição à radiação no local do implante e a dosagem de radiação nesse local.

Se o dispositivo não funcionar como previsto, o facto deve ser comunicado ao fabricante do dispositivo. As informações de contacto do fabricante deste dispositivo para comunicar uma alteração no desempenho são as seguintes: sicomplaints@southernimplants.com.

Efeitos secundários

O resultado clínico do tratamento é influenciado por vários factores. Os seguintes efeitos secundários e riscos residuais estão associados aos pilares metálicos ou aos procedimentos cirúrgicos envolvidos na sua utilização. Podem necessitar de tratamento adicional, cirurgia de revisão ou visitas adicionais ao profissional médico relevante. Além disso, estes efeitos secundários e riscos residuais podem variar em gravidade e frequência.

Assim, a lista completa de potenciais efeitos secundários indesejáveis e riscos residuais conhecidos que foram identificados em relação ao grupo de dispositivos de pilares dentários inclui:

- Fratura do pilar
- Fratura ou distorção do parafuso de pilar
- Reação(ões) alérgica(s) ao material do pilar
- Anestesia, parestesia, hiperestesia e hipoestesia (transitória ou permanente)
- Hemorragia
- Hemorragia à sondagem
- Contusões
- Complicações que requerem cirurgia de revisão
- Dificuldade em recuperar o pilar
- Inflamação gengival
- Recessão gengival
- Resposta hiperplásica dos tecidos
- Falha do implante devido a níveis insuficientes de osseointegração

- Posicionamento incorreto do implante, resultando no comprometimento da prótese
- Infecção (aguda e/ou crónica)
- Inflamação localizada
- Afrouxamento do parafuso do pilar e/ou do parafuso de fixação
- Perda ou lesão dos dentes adjacentes
- Perda óssea marginal
- Micromovimentos e instabilidade do implante
- Desajuste ou ligação incorrecta na interface implante-pilar
- Sobrecarga do pilar/implante
- Dor, sensibilidade ou desconforto
- Peri-implantite, peri-mucosite ou outro tipo de mau estado dos tecidos moles peri-implantares
- Inflamação periodontal
- Dificuldades fonéticas
- Falha protética
- Irritação dos tecidos moles
- Resultado estético sub-ótimo
- Deiscência da ferida ou má cicatrização

Precaução: manter o protocolo de esterilidade

Os pilares cónicos compactos Southern Implants® embalados num saco ou embalagem blister com uma aba de abertura. As informações de rotulagem estão localizadas na metade inferior do saco, dentro da embalagem ou na superfície da aba de abertura. A esterilidade é garantida a menos que a bolsa ou blister esteja danificado ou aberto.

Aviso sobre incidentes graves

Qualquer incidente grave que tenha ocorrido em relação ao dispositivo deve ser comunicado ao fabricante do dispositivo e à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou doente está estabelecido.

As informações de contato do fabricante deste dispositivo para relatar um incidente sério são as seguintes:
sicomplaints@southernimplants.com.

Materiais

Tipo de material Liga de titânio (Ti-6Al-4V) de acordo com ASTM F136 e ISO 5832-3

| Componentes químicos | Alumínio (Al) | Vanádio (V) | Resíduos* (Fe, O, C, N, H) no total | Titânio (Ti) |
|-----------------------------|---------------|-------------|-------------------------------------|--------------|
| Composição, % (massa/massa) | 5,50 – 6,75 | 3,50 – 4,50 | <0,55 | Equilíbrio |

*Onde Fe = Ferro, O = Oxigénio, C = Carbono, N = Azoto, H = Hidrogénio

Eliminação

Eliminação do dispositivo e da sua embalagem: seguir os regulamentos locais e requisitos ambientais levando em conta diferentes níveis de contaminação. Ao descartar itens gastos, tome cuidado com brocas e instrumentos afiados. EPI suficiente deve ser utilizado em todos os momentos.

Segurança da ressonância magnética (RM)

Os ensaios não clínicos demonstraram que os implantes dentários, os pilares metálicos e os parafusos protéticos da Southern Implants® são condicionados por RM.

Informações de segurança para ressonância magnética



RM condicional

Um paciente com implantes dentários, pilares metálicos e parafusos protéticos da Southern Implants® pode ser digitalizado em segurança nas seguintes condições. O não cumprimento destas condições pode resultar em lesões para o paciente.

| | |
|---|---|
| Nome do dispositivo | implantes dentários, pilares metálicos e parafusos protéticos |
| Intensidade do campo magnético estático (B_0) [T] | 1,5T ou 3T |
| Gradiente máximo de campo espacial [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 gauss/cm) |
| Tipo de excitação RF | Circularmente polarizado (CP) (ou seja, acionado em quadratura) |
| Tipo de bobina de transmissão RF | Bobina de transmissão integrada para todo o corpo |
| Bobina de receção RF | Pode ser utilizada qualquer bobina de RF só de receção |
| Modo de funcionamento | Modo de funcionamento normal |
| Condições de RF | Modo de funcionamento normal: (SAR da cabeça de 3,2 W/kg, 2 W/kg corpo inteiro) |
| Duração do varrimento | <p>Se a parte mais próxima do implante estiver a menos de 25cm do isocentro na direção pés-cabeça: um exame contínuo de 15 minutos exigirá um atraso de arrefecimento de pelo menos 5 minutos.</p> <p>Se a parte mais próxima do implante \geq 25cm de distância do isocentro na direção pés-cabeça: A duração do exame é limitada a 1 hora.</p> |
| Artefacto de imagem de RM | A presença deste implante pode produzir um artefacto de imagem. |

Informações adicionais:

1. Bobina de transmissão local: A segurança da bobina de transmissão local não foi avaliada. A bobina de transmissão local só é permitida se o implante estiver a \geq 25 cm de distância do isocentro e para um wbSAR até 2W/kg.
2. Artefactos: A qualidade da imagem de RM pode ser comprometida se a área de interesse estiver exatamente na mesma área ou relativamente próxima da posição do implante. Os testes que seguiram as diretrizes da norma ASTM F2119-24 mostraram larguras de artefacto de \leq 20 mm da superfície do implante para a sequência de eco de gradiente e \leq 10 mm da superfície do implante para a sequência de eco de rotação.

As restaurações removíveis devem ser retiradas antes da digitalização, tal como se faz com os relógios, jóias, etc.

Se o rótulo do produto não contiver o símbolo de RM, é de notar que este dispositivo não foi avaliado quanto à segurança e compatibilidade no ambiente de RM.

Resumo da segurança e do desempenho clínico (SSCP)

Conforme exigido pelo Regulamento Europeu de Dispositivos Médicos (MDR; EU2017/745), está disponível um Resumo da segurança e do desempenho clínico (SSCP) para leitura relativamente às gamas de produtos da Southern Implants®.

O SSCP relevante pode ser acedido em <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

NOTA: o sítio web acima referido estará disponível aquando do lançamento da Base de Dados Europeia sobre Dispositivos Médicos (EUDAMED).

Exclusão de responsabilidade

Este produto faz parte da gama de produtos da Southern Implants® e deve ser utilizado apenas com os produtos originais associados e de acordo com as recomendações indicadas nos catálogos individuais dos produtos. O utilizador deste produto tem de estudar o desenvolvimento da linha de produtos da Southern Implants® e assumir total responsabilidade pelas indicações e utilização corretas deste produto. A Southern Implants® não assume responsabilidade por danos devidos a utilização incorrecta. Tenha em atenção que alguns produtos da Southern Implants® podem não ser aprovados ou lançados para venda em todos os mercados.

UDI básico

| Produto | Número UDI básico |
|---|-------------------|
| UDI básico para pilares de meta | 60095440387296 |
| UDI básico para pilares cónicos compactos | 6009544050147W |

Literatura e catálogos relacionados

CAT-2004 - Catálogo de produtos de implantes Tri-Nex
 CAT-2020 - Catálogo de produtos de implantes hexagonais externos
 CAT-2042 - Catálogo de produtos de implantes Deep Conical
 CAT-2043 - Catálogo de produtos de implantes Hex internos
 CAT-2060 - Catálogo de produtos de implantes PROVATA®
 CAT-2069 – Catálogo de produtos de implantes cónicos profundos INVERTA®
 CAT-2070 - Catálogo de produtos de implantes zigomáticos
 CAT-2093 - Catálogo de produtos de implantes de plataforma única
 CAT-2095 – Catálogo de produtos de implantes hexagonais externos INVERTA®
 CAT-8068 - Instruções de utilização de parafuso prostético da Southern Implants

Símbolos e avisos

| | | | | | | | | | | | |
|--|-----------------|-----------------------------------|-----------------------------------|---|--|-----------------------------------|-------------------|-----------------------|--|--------------------|---|
| | | | | | | | | | | | |
| Fabricante: Southern Implants® 1 Albert Rd, P.O. Box 605 IRENE, 0062, África do Sul. Tel: +27 12 667 1046 | Marca CE | Dispositivo de prescrição* | Esterilizado por irradiação | Não esterilizado | Data de validade (mm-aa) | Não reutilizar | Não reesterilizar | Número de catálogo | Código de lote | Dispositivo médico | Representante autorizado na Comunidade Europeia |
| | | | | | | | | | | | |
| Representante autorizado para a Suíça | Data de fabrico | Ressonância magnética condicional | Seguro para ressonância magnética | Sistema de barreira estéril único com embalagem protetora no interior | Sistema de barreira esterilizada única | Consulte instruções de utilização | Cuidado | Não expor à luz solar | Não utilizar se a embalagem estiver danificada | | |

* Dispositivo de prescrição: Apenas com receita. Cuidado: A Lei Federal restringe este dispositivo à venda por ou com ordem de um médico ou dentista licenciado.

Isenção de licença do Canadá: É favor notar que nem todos os produtos podem ter sido licenciados de acordo com a lei canadiana.

Todos os direitos reservados. A Southern Implants®, o logótipo da Southern Implants® e todas as outras marcas registadas utilizadas neste documento são, se nada mais for declarado ou for evidente a partir do contexto num determinado caso, marcas registradas da Southern Implants®. As imagens do produto neste documento são apenas para fins ilustrativos e não representam necessariamente o produto com precisão à escala. É da responsabilidade do médico inspecionar os símbolos que aparecem na embalagem do produto que está a ser utilizado.

Περιγραφή

Τα συμπαγή κωνικά κολοβώματα Southern Implants® είναι προκατασκευασμένο κολόβωμα που συνδέεται απευθείας με ένα ενδοοστικό εμφύτευμα και χρησιμοποιείται σε αποκαταστάσεις πολλαπλών μονάδων, όταν είναι επιθυμητό να ανυψωθεί η προσθετική διεπιφάνεια σε πιο στεφανιαία θέση από αυτή της κεφαλής του εμφυτεύματος, για αποκατάσταση με βίδα. Τα συμπαγή κωνικά κολοβώματα Southern Implants® μόνο για περιπτώσεις πολλαπλών μονάδων. Αυτά τα κολοβώματα είναι επικαλυμμένα με νιτρίδιο τιτανίου (TiN) και διατίθενται σε ευθείες, 17°, 20° και 30° γωνίες.

Προβλεπόμενη χρήση

Τα μεταλλικά κολοβώματα της Southern Implants® είναι προσθετικά εξαρτήματα που προορίζονται για σύνδεση με ενδοοστικά συστήματα εμφυτευμάτων ώστε να βοηθούν στην προσθετική αποκατάσταση και στις διαδικασίες εμφύτευσης.

Συγκεκριμένα, τα Συμπαγές κωνικό κολοβώματα της Southern Implants® προορίζονται να παρέχουν μια υποστηρικτική βάση για συνδεδεμένες προσθετικές συσκευές σε ενδοοστικά εμφυτεύματα.

Ενδείξεις χρήσης

Τα μεταλλικά κολοβώματα της Southern Implants® ενδείκνυνται για χρήση ως συστατικά ενός ενδοοστικού συστήματος εμφυτευμάτων με σκοπό την υποστήριξη της προσθετικής αποκατάστασης σε διαδικασίες θεραπείας με εμφυτεύματα.

Συγκεκριμένα, τα συμπαγή κωνικά κολοβώματα της Southern Implants® ενδείκνυνται για σύνδεση με τα εμφυτεύματα (fixtures) της Southern Implants® ως μέρος της λειτουργικής και αισθητικής αποκατάστασης της άνω ή κάτω γνάθου με τη χρήση μίας σταθερής, μόνιμης προσθετικής κατασκευής, σε περιπτώσεις όπου είναι επιθυμητή η ανύψωση της προσθετικής πλατφόρμας σε πιο κοραναία θέση.

Προβλεπόμενος χρήστης

Οδοντοτεχνίτες, γναθοπροσωπικοί χειρουργοί, γενικοί οδοντίατροι, ορθοδοντικοί, περιοδοντολόγοι, οδοντοπροσθετολόγοι και άλλοι κατάλληλα εκπαιδευμένοι ή/και έμπειροι ιατρικοί επαγγελματίες.

Προβλεπόμενο περιβάλλον

Τα συμπαγή κωνικά κολοβώματα της Implants® προορίζονται για χρήση σε οδοντοτεχνικά εργαστήρια ως μέρος του σχεδιασμού και της κατασκευής αποκαταστάσεων, καθώς και σε κλινικό περιβάλλον όπως χειρουργικές αίθουσες ή οδοντιατρεία.

Προβλεπόμενος πληθυσμός ασθενών

Τα μεταλλικά κολοβώματα της Southern Implants® προορίζονται για χρήση σε ασθενείς που ενδείκνυνται και είναι επιλέξιμοι ή δεν αντενδείκνυνται για εμφυτευματικές προσθετικές αποκαταστάσεις.

Πληροφορίες συμβατότητας

Τα εμφυτεύματα της Southern Implants πρέπει να αποκαθίστανται με τα εξαρτήματα της. Στη σειρά Southern Implants υπάρχουν 6 συνδέσεις εμφυτευμάτων. Ο κωδικός εμφυτεύματος και ο τύπος σύνδεσης μπορούν να αναγνωριστούν με ειδικές συντομογραφίες στους κωδικούς προϊόντων. Οι αναγνωριστικοί κωδικοί των σειρών συνοψίζονται στον πίνακα Α.

Πίνακας Α - Συμβατά

| Τύπος σύνδεσης εμφυτεύματος | Συμβατή προσθετική συσκευή | |
|-----------------------------|---|---|
| | Μη γωνιακή | Γωνιακή |
| Εξωτερικό εξάγωνο (EX) | Εξαρτήματα με επισήμανση APMC(*), ABNMCZ(*), AMCZ(*), ABAMCZ(*), ABBBMCZ(*) και MC-ZYG(*)(**) | Εξαρτήματα με επισήμανση ABNMC17d, AMC17d-3, AMC30d-4, ABAMC17d-3, ABAMC30d-4, ABBBMC17d-3, ABBBMC30d-4, MC-EX4017D-(*) και MC-ZYG17D-(*)(**) |
| TRI-NEX (EL) (λοβός) | Εξαρτήματα με επισήμανση MC-L-(Ø)-(*) και MCN-L-50-(*) | Εξαρτήματα με τη επισήμανση MCL-(Ø)-17d και MCL-(Ø)-30d |

| | | |
|---|---|---|
| Βαθιά κωνική (DC) | Εξαρτήματα με επισήμανση MC-DC(Ø)-(*) και MCN-DC5-(*) | Εξαρτήματα με επισήμανση MC-DC(Ø)-20d and MC-DC(Ø)-30d-(*) |
| Εσωτερικό εξάγωνο (M) | Εξαρτήματα με επισήμανση MC-M-(*) (χρησιμοποιούνται με πλατφόρμες Ø3,75, 4,2 και 5,0 mm) | Εξαρτήματα με τη επισήμανση MC-M-20d and MC-M-30d (χρησιμοποιούνται με πλατφόρμες Ø3,75, 4,2 και 5,0 mm) |
| Εσωτερικό εξάγωνο PROVATA® (3M) (M) (Z) | Μέρη με σήμανση MC-3M-(*) (χρησιμοποιούνται με πλατφόρμα Ø3,3 mm) | Εξαρτήματα με τη επισήμανση MC-3M-20d (χρησιμοποιούνται με πλατφόρμα Ø3,3 mm) |
| | Εξαρτήματα με τη επισήμανση MC-M-(*) (χρησιμοποιούνται με πλατφόρμες Ø4,0, 5,0 και 6,0 mm) | Εξαρτήματα με τη επισήμανση MC-M-20d and MC-M-30d (χρησιμοποιούνται με πλατφόρμες Ø4,0, 5,0 και 6,0 mm) |
| | Εξαρτήματα με τη επισήμανση MC-Z-(*) ή MCN-Z- (*) (χρησιμοποιούνται με πλατφόρμες Ø7,0, 8,0 και 9,0 mm) | Δ/A |
| Ενιαία πλατφόρμα (SP1) | Τα εξαρτήματα με την επισήμανση MC-SP-(*) χρησιμοποιούνται με όλες τις διαμέτρους εμφυτευμάτων SP1. | Τα εξαρτήματα με την επισήμανση MC-SP-17D-(*) και MC-SP-30D-(*) χρησιμοποιούνται με όλες τις διαμέτρους εμφυτευμάτων SP1. |

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: (*) είναι ενδεικτικό των διαφόρων διαθέσιμων μηκών.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: (**) Τα εξαρτήματα MC-ZYG προορίζονται αποκλειστικά για χρήση με τα εμφυτεύματα ZYGIN, ZYGIN-W και ZYGON Zygomatic.

Τα γωνιώδη συμπαγή κωνικά κολοβώματα διατίθενται μαζί με τις αντίστοιχες βίδες τους. Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης για τις Προσθετικές Βίδες (CAT-8068) για τις συνιστώμενες τιμές ροπής σύσφιξης.

Τα μη γωνιώδη συμπαγή κωνικά κολοβώματα έχουν συνιστώμενη ροπή τοποθέτησης 20 Ncm.

Κλινική απόδοση

Η κλινική απόδοση για τα συμπαγή κωνικά κολοβώματα της Southern Implants® ορίζεται κυρίως από την ικανότητά τους να διατηρούν σταθερότητα και συγκράτηση της προσθετικής αποκατάστασης με την πάροδο του χρόνου. Η σταθερότητα αυτή επιτυγχάνεται μέσω της ασφαλούς στερέωσης της αποκατάστασης στο στήριγμα, η οποία μπορεί να πραγματοποιηθεί με τσιμέντωση ή χύτευση, καθώς και με τη μηχανική στερέωση του στηρίγματος στο εμφύτευμα μέσω βιδών.

Κλινικά οφέλη

Τα κλινικά οφέλη που σχετίζονται με τα μεταλλικά κολοβώματα της Southern Implants® είναι άρρηκτα συνδεδεμένα με την συνολική επιτυχία των προσθετικών θεραπειών που υποστηρίζονται από εμφυτεύματα και περιλαμβάνουν τόσο άμεσα όσο και έμμεσα κλινικά οφέλη. Τα άμεσα κλινικά οφέλη των μεταλλικών κολοβωμάτων προκύπτουν ειδικά από τη χρήση τους στη θεραπευτική διαδικασία. Τα οφέλη αυτά περιλαμβάνουν τη βελτίωση της υγείας των μαλακών ιστών γύρω από το εμφύτευμα και τα αισθητικά αποτελέσματα της τελικής αποκατάστασης. Τα κλινικά οφέλη που αποκομίζουν οι ασθενείς ως αποτέλεσμα των προσθετικών θεραπειών με εμφυτεύματα στα οποία χρησιμοποιούνται αυτά τα στηρίγματα αντιπροσωπεύουν τα έμμεσα κλινικά οφέλη των μεταλλικών κολοβωμάτων της Southern Implants®. Αν και τα οφέλη αυτά είναι σημαντικά, δεν αποδίδονται άμεσα στις ίδιες τις συσκευές, αλλά αντικατοπτρίζουν τη συμβολή των κολοβωμάτων στο συνολικό σύστημα θεραπείας. Επιπλέον, τα επιτυχή αποτελέσματα της θεραπείας αναμένεται να οδηγήσουν σε σημαντική βελτίωση της ψυχοκοινωνικής ευημερίας των ασθενών, της αυτοεκτίμησης και της συνολικής ποιότητας ζωής. Συνολικά, τα κολοβώματα Συμπαγές κωνικό της Southern Implants® όχι μόνο διευκολύνουν τις μηχανικές πτυχές των οδοντικών αποκαταστάσεων, αλλά συμβάλλουν και στη συνολική βελτίωση των αποτελεσμάτων και της εμπειρίας των ασθενών.

Αποθήκευση, καθαρισμός και αποστείρωση

Το συστατικό παρέχεται αποστειρωμένο (αποστειρωμένο με ακτινοβολία γάμμα) και προορίζεται για εφάπαξ χρήση πριν από την ημερομηνία λήξης (βλέπε ετικέτα συσκευασίας). Η αποστείρωση εξασφαλίζεται εκτός εάν ο περιέκτης ή η σφραγίδα υποστεί ζημιά ή ανοιχθεί. Εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά, μην χρησιμοποιήσετε το προϊόν και επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο της Southern ή επιστρέψτε το στη Southern Implants®. Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα πρέπει να αποθηκεύονται σε ξηρό μέρος σε θερμοκρασία δωματίου και να μην εκτίθενται σε άμεσο ηλιακό φως. Η μη ορθή αποθήκευση ενδέχεται να επηρεάσει τα χαρακτηριστικά της συσκευής. Μην επαναχρησιμοποιείτε

εξαρτήματα που ενδείκνυνται μόνο για εφάπταξ χρήση. Η επαναχρησιμοποίηση αυτών των εξαρτημάτων μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα:

- ζημιά στην επιφάνεια ή στις κρίσιμες διαστάσεις, η οποία μπορεί να οδηγήσει σε υποβάθμιση της απόδοσης και της συμβατότητας.
- προσθέτει τον κίνδυνο διασταυρούμενης λοίμωξης και μόλυνσης μεταξύ ασθενών, εάν επαναχρησιμοποιηθούν τα στοιχεία μίας χρήσης.

Η Southern Implants® δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη για επιπλοκές που σχετίζονται με επαναχρησιμοποιημένα εξαρτήματα μίας χρήσης.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΙΕΣ

Ισχύουν οι αντενδείξεις όλων των ομάδων συσκευών που χρησιμοποιούνται στο πλαίσιο της συγκεκριμένης θεραπείας ή διαδικασίας. Ως εκ τούτου, θα πρέπει να σημειώνονται οι αντενδείξεις των συστημάτων/ιατρικών συσκευών που χρησιμοποιούνται στο πλαίσιο της χειρουργικής/θεραπείας με εμφυτεύματα και να συμβουλεύονται τα σχετικά έγγραφα.

Ισχύουν οι αντενδείξεις του συγκεκριμένου εμφυτεύματος-στόχου. Ως εκ τούτου, θα πρέπει να σημειώνονται οι αντενδείξεις των συστημάτων/ιατρικών συσκευών που χρησιμοποιούνται στο πλαίσιο της χειρουργικής/θεραπείας με εμφυτεύματα και να συμβουλεύονται τα σχετικά έγγραφα.

Οι αντενδείξεις που αφορούν ειδικά τα συμπαγή κωνικά κολοβώματα της Southern Implants® περιλαμβάνουν:

- ασθενείς που είναι ιατρικά ακατάλληλοι για διαδικασίες που σχετίζονται με εμφυτεύματα ή προσθετικές εργασίες
- ασθενείς που παρουσιάζουν αλλεργία ή υπερευαισθησία στα ακόλουθα υλικά: Τιτάνιο, αλουμίνιο, βανάδιο, χρώμιο κοβαλτίου, μολυβδαίνιο κοβαλτίου, χρυσός, πλατίνα, παλλάδιο, ιρίδιο, ασήμι και/ή χαλκός

Προειδοποίησης και προφυλάξεις

ΣΗΜΑΝΤΙΚΗ ΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΟΙ ΠΑΡΟΥΣΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΔΕΝ ΥΠΟΚΑΘΙΣΤΟΥΝ ΤΗΝ ΚΑΤΑΛΛΗΛΗ ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ

- Για να διασφαλιστεί η ασφαλής και αποτελεσματική χρήση των οδοντικών εμφυτευμάτων, των νέων τεχνολογιών/συστημάτων και των μεταλλικών κολοβωμάτων, συνιστάται ανεπιφύλακτα η πραγματοποίηση εξειδικευμένης κατάρτισης. Στην εν λόγω εκπαίδευση θα πρέπει να περιλαμβάνονται πρακτικές μέθοδοι για την απόκτηση επάρκειας σχετικά με την κατάλληλη τεχνική, τις εμβιομηχανικές απαιτήσεις του συστήματος και τις ακτινογραφικές αξιολογήσεις που απαιτούνται για το συγκεκριμένο σύστημα.
- Η ακατάλληλη τεχνική μπορεί να οδηγήσει σε αποτυχία του εμφυτεύματος, βλάβη των νεύρων/αγγείων και/ή απώλεια του οστού στήριξης.
- Η χρήση της συσκευής με ασύμβατες ή μη αντίστοιχες συσκευές μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα κακή απόδοση ή βλάβη της συσκευής.
- Όταν χειρίζεστε τις συσκευές ενδοστοματικά, είναι επιτακτική ανάγκη να ασφαλίζονται επαρκώς για την αποφυγή αναρρόφησης, καθώς η αναρρόφηση των προϊόντων μπορεί να οδηγήσει σε μόλυνση ή σωματικό τραυματισμό.
- Η χρήση μη αποστειρωμένων αντικειμένων μπορεί να οδηγήσει σε δευτερογενείς λοιμώξεις του ιστού ή σε μεταφορά λοιμωδών νόσων.
- Η μη τήρηση των κατάλληλων διαδικασιών καθαρισμού, επαναποστείρωσης και αποθήκευσης, όπως περιγράφονται στις οδηγίες χρήσης, μπορεί να οδηγήσει σε βλάβη της συσκευής, δευτερογενείς λοιμώξεις ή βλάβη του ασθενούς.
- Η υπέρβαση του συνιστώμενου αριθμού χρήσεων για επαναχρησιμοποιούμενες συσκευές μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα βλάβη της συσκευής, δευτερογενή μόλυνση ή κίνδυνο για τον ασθενή.
- Η χρήση αμβλών τρυπάνων μπορεί να προκαλέσει βλάβη στο οστό, θέτοντας ενδεχομένως σε κίνδυνο την οστεοενσωμάτωση.

Είναι ζωτικής σημασίας να τονιστεί ότι τόσο οι νέοι όσο και οι έμπειροι χρήστες εμφυτευμάτων θα πρέπει να εκπαιδεύονται πριν από τη χρήση ενός νέου συστήματος ή την απόπειρα μιας νέας θεραπευτικής μεθόδου.

Επιλογή ασθενούς και προεγχειρητικός έλεγχος

Μία ολοκληρωμένη διαδικασία επιλογής του ασθενούς και ένας σχολαστικός προεγχειρητικός έλεγχος είναι απαραίτητα για την επιτυχή θεραπεία με εμφυτεύματα. Αυτή η διαδικασία θα πρέπει να περιλαμβάνει διαβουλεύσεις μεταξύ μιας διεπιστημονικής ομάδας, η οποία περιλαμβάνει καλά εκπαιδευμένους χειρουργούς, οδοντιάτρους αποκατάστασης και τεχνικούς εργαστηρίων.

Ο έλεγχος του ασθενούς θα πρέπει να περιλαμβάνει, τουλάχιστον, ένα λεπτομερές ιατρικό και οδοντιατρικό ιστορικό, καθώς και οπτικούς και ακτινολογικούς ελέγχους για την αξιολόγηση της παρουσίας επαρκών οστικών διαστάσεων, της θέσης των ανατομικών ορόσημων, της παρουσίας δυσμενών συνθηκών σύγκλεισης και της κατάστασης της περιοδοντικής υγείας του ασθενούς.

Για την επιτυχή θεραπεία με εμφυτεύματα, είναι σημαντικό να:

1. Η ελαχιστοποίηση του τραύματος στον ιστό του ξενιστή, αυξάνει τη δυνατότητα επιτυχούς οστεοενσωμάτωσης.
2. Ο ακριβής προσδιορισμός των μετρήσεων σε σχέση με τα ακτινογραφικά δεδομένα, καθώς η αποτυχία μπορεί να οδηγήσει σε επιπλοκές.
3. Να είστε προσεκτικοί για την αποφυγή ζημιών σε ζωτικές ανατομικές δομές, όπως νεύρα, φλέβες και αρτηρίες.
Ο τραυματισμός αυτών των δομών μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρές επιπλοκές, όπως οφθαλμική ή νευρική βλάβη και υπερβολική αιμορραγία.

Η ευθύνη για τη σωστή επιλογή του ασθενούς, την επαρκή εκπαίδευση και εμπειρία στην τοποθέτηση εμφυτευμάτων και την παροχή των κατάλληλων πληροφοριών που απαιτούνται για τη συγκατάθεση μετά από ενημέρωση ανήκει στον ιατρό. Συνδυάζοντας τον ενδελεχή έλεγχο των υποψήφιων υποψηφίων ως προς εμφύτευση με έναν ιατρό που διαθέτει υψηλή επάρκεια στη χρήση του συστήματος, το ενδεχόμενο επιπλοκών και σοβαρών παρενεργειών μπορεί να μειωθεί σημαντικά.

Ασθενείς υψηλού κινδύνου

Πρέπει να δίνεται ιδιαίτερη προσοχή κατά τη θεραπεία ασθενών με τοπικούς ή συστηματικούς παράγοντες κινδύνου που μπορεί να επηρεάσουν αρνητικά την επούλωση των οστών και των μαλακών μορίων ή να αυξήσουν με άλλο τρόπο τη σοβαρότητα των παρενεργειών, τον κίνδυνο επιπλοκών ή/και την πιθανότητα αποτυχίας του εμφυτεύματος. Τέτοιοι παράγοντες είναι μεταξύ άλλων:

- κακή στοματική υγιεινή
- ιστορικό καπνίσματος/ατμίσματος/χρήσης καπνού
- ιστορικό περιοδοντικής νόσου
- ιστορικό ακτινοθεραπείας στο πρόσωπο**
- βρουξισμός και δυσμενείς σχέσεις των γνάθων
- χρήση χρόνιων φαρμάκων που μπορεί να επιβραδύνουν την επούλωση ή να αυξάνουν τον κίνδυνο επιπλοκών, συμπεριλαμβανομένων, ενδεικτικά, της χρόνιας θεραπείας με στεροειδή, της αντιπηκτικής θεραπείας, των αναστολέων TNF-α, των διφωσφονικών και της κυκλοσπορίνης

**** Η πιθανότητα αποτυχίας του εμφυτεύματος και άλλων επιπλοκών αυξάνεται όταν τα εμφυτεύματα τοποθετούνται σε ακτινοβολημένο οστό, καθώς η ακτινοθεραπεία μπορεί να οδηγήσει σε προοδευτική ίνωση των αιμοφόρων αγγείων και των μαλακών μορίων (π.χ. οστεοραδιονέκρωση), με αποτέλεσμα μειωμένη ικανότητα επούλωσης. Στους παράγοντες που συμβάλλουν σε αυτόν τον αυξημένο κίνδυνο περιλαμβάνονται ο χρόνος τοποθέτησης του εμφυτεύματος σε σχέση με την ακτινοθεραπεία, η εγγύτητα της έκθεσης στην ακτινοβολία στο σημείο του εμφυτεύματος και η δύση της ακτινοβολίας στο εν λόγω σημείο.**

Σε περίπτωση που η συσκευή δεν λειτουργεί όπως προβλέπεται, αυτό πρέπει να αναφερθεί στον κατασκευαστή της συσκευής. Τα στοιχεία επικοινωνίας με τον κατασκευαστή αυτής της συσκευής για την αναφορά μιας αλλαγής στις επιδόσεις είναι: sicomplaints@southernimplants.com.

Ανεπιθύμητες ενέργειες

Το κλινικό αποτέλεσμα της θεραπείας επηρεάζεται από πολλούς παράγοντες. Οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες και υπολειπόμενοι κίνδυνοι σχετίζονται με τα μεταλλικά κολοβώματαρι τις χειρουργικές επεμβάσεις που περιλαμβάνονται στη χρήση τους. Μπορεί να χρειαστεί περαιτέρω θεραπεία, επαναληπτική χειρουργική επέμβαση ή επιπλέον επισκέψεις στον αρμόδιο ιατρό. Επιπλέον, αυτές οι παρενέργειες και οι υπολειπόμενοι κίνδυνοι μπορεί να ποικίλουν τόσο ως προς τη σοβαρότητα όσο και ως προς τη συχνότητα.

Ως εκ τούτου, ο πλήρης κατάλογος των γνωστών πιθανών ανεπιθύμητων παρενεργειών και των υπολειπόμενων κινδύνων που έχουν εντοπιστεί σε σχέση με την ομάδα των οδοντικών κολοβωμάτων περιλαμβάνει:

- Κάταγμα κολοβώματος
- Κάταγμα ή παραμόρφωση της βίδας του κολοβώματος
- Άλλεργική(ες) αντίδραση(ες) στο υλικό του κολοβώματος
- Αναισθησία, παραισθησία, υπερένταση και υπαισθησία (παροδική ή μόνιμη)
- Αιμορραγία
- Αιμορραγία στη διερεύνηση
- Μώλωπες
- Επιπλοκές που απαιτούν χειρουργική επέμβαση διόρθωσης
- Δυσκολία στην ανάκτηση του κολοβώματος
- Φλεγμονή ούλων
- Υποχώρηση ούλων
- Υπερπλαστική αντίδραση των ιστών
- Αποτυχία εμφυτεύματος λόγω ανεπαρκών επιπέδων οστεοενσωμάτωσης
- Λανθασμένη τοποθέτηση του εμφυτεύματος με αποτέλεσμα να τίθεται σε κίνδυνο η πρόσθεση
- Λοίμωξη (οξεία ή/και χρόνια)
- Τοπική φλεγμονή
- Χαλάρωση της βίδας του κολοβώματος ή/και της βίδας συγκράτησης
- Απώλεια ή βλάβη των παρακείμενων δοντιών
- Οριακή απώλεια οστού
- Μικρομετακινήσεις και αστάθεια του εμφυτεύματος
- Εσφαλμένη ή ακατάλληλη σύνδεση στη διεπιφάνεια εμφυτεύματος-υποστυλώματος
- Υπερφόρτωση του κολοβώματος/εμφυτεύματος
- Πόνος, ευαισθησία ή δυσφορία
- Περιεμφυτευματίδα, περι-μυκητιασική βλεννογονίτιδα ή άλλως κακή περι-εμφυτευματική υγεία των μαλακών ιστών
- Περιοδοντίτιδα
- Φωνητικές δυσκολίες
- Προσθετική αποτυχία
- Ερεθισμός μαλακών ιστών
- Μη βέλτιστο αισθητικό αποτέλεσμα
- Αποκόλληση του τραύματος ή κακή επούλωση

Προφύλαξη: διατήρηση του πρωτοκόλλου στειρότητας

Τα συμπαγή κωνικά κολοβώματα της Southern Implants® συσκευάζονται σε σακουλάκι αποσφράγισης (peel pouch) ή σε βάση blister με καπάκι τύπου "peel-back". Οι πληροφορίες επισήμανσης βρίσκονται στο κάτω μέρος της σακούλας, στο εσωτερικό της συσκευασίας ή στην επιφάνεια του καπακιού που αφαιρείται. Η αποστείρωση διατηρείται εφόσον δεν έχει υποστεί ζημιά ή δεν έχει ανοιχτεί η σακούλα ή η φυσαλίδα.

Ειδοποίηση σχετικά με σοβαρά περιστατικά

Κάθε σοβαρό περιστατικό που έχει συμβεί σε σχέση με τη συσκευή πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή της συσκευής και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεται ο χρήστης ή/και ο ασθενής.

Τα στοιχεία επικοινωνίας του κατασκευαστή του παρόντος τεχνολογικού προϊόντος για την αναφορά ενός σοβαρού περιστατικού είναι τα εξής: sicomplaints@southernimplants.com.

Υλικά

Τύπος υλικού

Κράμα τιτανίου (Ti-6Al-4V) σύμφωνα με τα πρότυπα ASTM F136 και ISO 5832-3

| Χημικά συστατικά | Αλουμίνιο (Al) | Βανάδιο (V) | Κατάλοιπα* (Fe, O, C, N, H) συνολικά | Τιτάνιο (Ti) |
|------------------------|----------------|-------------|--------------------------------------|--------------|
| Σύνθεση, % (mass/mass) | 5.50 – 6.75 | 3.50 – 4.50 | <0.55 | Ισοζύγιο |

*Όπου, Fe = Σίδηρος, O = Οξυγόνο, C= Άνθρακας, N = Άζωτο, H = Υδρογόνο

Απόρριψη

Απόρριψη της συσκευής και της συσκευασίας της: ακολουθήστε τους τοπικούς κανονισμούς και τις περιβαλλοντικές απαιτήσεις, λαμβάνοντας υπόψη τα διαφορετικά επίπεδα μόλυνσης. Κατά την απόρριψη χρησιμοποιημένων αντικειμένων, λάβετε υπόψη αιχμηρά τρυπάνια και όργανα. Πρέπει να χρησιμοποιούνται πάντοτε επαρκή ΜΑΠ.

Ασφάλεια μαγνητικού συντονισμού (MR)

Μη κλινικές δοκιμές έχουν αποδείξει ότι τα οδοντικά εμφυτεύματα της Southern Implants®, τα μεταλλικά κολοβώματα και οι προσθετικές βίδες είναι συμβατά με MR.

Πληροφορίες για την ασφάλεια της μαγνητικής τομογραφίας



MR Υπό προϋποθέσεις

Ένας ασθενής με τα οδοντικά εμφυτεύματα, τα μεταλλικά στηρίγματα και τις προσθετικές βίδες της Southern Implants® μπορεί να σαρωθεί με ασφάλεια υπό τις ακόλουθες συνθήκες. Η μη τήρηση αυτών των όρων μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό του ασθενούς.

| | |
|---|---|
| Όνομα συσκευής | οδοντικά εμφυτεύματα, μεταλλικά στηρίγματα και προσθετικές βίδες |
| Ένταση στατικού μαγνητικού πεδίου (B_0) [T] | 1.5T ή 3T |
| Μέγιστη κλίση χωρικού πεδίου [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 gauss/cm) |
| Τύπος διέγερσης RF | Κυκλικά πολωμένο (CP) (δηλ. τετραγωνισμένο) |
| Τύπος πηνίου μετάδοσης RF | Ενσωματωμένο πηνίο εκπομπής ολόκληρου του σώματος |
| Πηνίο λήψης RF | Μπορεί να χρησιμοποιηθεί οποιοδήποτε πηνίο RF μόνο για λήψη |
| Λειτουργία λειτουργίας | Κανονική λειτουργία |
| Προϋποθέσεις RF | Κανονική λειτουργία: (Κεφαλή SAR 3,2 W/kg, 2 W/kg ολόκληρου του σώματος) |
| Διάρκεια σάρωσης | Εάν το πλησιέστερο τμήμα του εμφυτεύματος απέχει <25cm από το ισόκεντρο στην κατεύθυνση πόδια-κεφάλι: για συνεχή χρόνο σάρωσης 15 λεπτών απαιτείται καθυστέρηση ψύξης τουλάχιστον 5 λεπτών. Εάν το πλησιέστερο τμήμα του εμφυτεύματος απέχει ≥ 25cm από το ισόκεντρο στην κατεύθυνση πόδια-κεφάλι: Η διάρκεια της σάρωσης περιορίζεται σε 1 ώρα. |
| Εύρημα εικόνας MR | Η παρουσία αυτού του εμφυτεύματος μπορεί να δημιουργήσει ένα εύρημα εικόνας. |

Πρόσθετες πληροφορίες:

- Τοπικό πηνίο εκπομπής: Δεν αξιολογήθηκε η ασφάλεια του τοπικού πηνίου εκπομπής. Το τοπικό πηνίο εκπομπής επιτρέπεται μόνο εάν το εμφύτευμα απέχει $\geq 25\text{cm}$ από το ισόκεντρο και για wbSAR έως 2W/kg .
- Ευρήματα: Η ποιότητα της εικόνας μαγνητικής τομογραφίας μπορεί να υποβαθμιστεί εάν η περιοχή ενδιαφέροντος βρίσκεται στην ίδια ακριβώς περιοχή ή σχετικά κοντά στη θέση του εμφυτεύματος. Οι δοκιμές σύμφωνα με τις κατευθυντήριες γραμμές του προτύπου ASTM F2119-24 έδειξαν πλάτος τετελεσμένων $\leq 20\text{ mm}$ από την επιφάνεια του εμφυτεύματος για την ακολουθία βαθμωτής ηχούς και $\leq 10\text{ mm}$ από την επιφάνεια του εμφυτεύματος για την ακολουθία spin echo.

Οι αφαιρούμενες αποκαταστάσεις θα πρέπει να απομακρύνονται πριν από τη σάρωση, όπως γίνεται για τα ρολόγια, τα κοσμήματα κ.λπ.

Εάν δεν υπάρχει σύμβολο MR στην ετικέτα του προϊόντος, λάβετε υπόψη ότι η συσκευή αυτή δεν έχει αξιολογηθεί ως προς την ασφάλεια και τη συμβατότητα σε περιβάλλον MR.

Σύνοψη της Ασφάλειας και των Κλινικών Επιδόσεων (SSCP)

Όπως απαιτείται από τον Ευρωπαϊκό Κανονισμό για τα Ιατρικά Συσκευάσματα (MDR EU2017/745), μια Περίληψη Ασφάλειας και Κλινικών Επιδόσεων (SSCP) είναι διαθέσιμη για ανάγνωση όσον αφορά τις σειρές προϊόντων της Southern Implants®.

Η σχετική SSCP είναι προσβάσιμη στη διεύθυνση <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: ο ανωτέρω δικτυακός τόπος θα είναι διαθέσιμος μετά την έναρξη λειτουργίας της ευρωπαϊκής βάσης δεδομένων για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (EUDAMED).

Αποποίηση ευθύνης

Το παρόν προϊόν αποτελεί μέρος της σειράς προϊόντων της Southern Implants® και πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο με τα σχετικά πρωτότυπα προϊόντα και σύμφωνα με τις συστάσεις που αναφέρονται στους επιμέρους καταλόγους προϊόντων. Ο χρήστης αυτού του προϊόντος οφείλει να μελετήσει την εξέλιξη της σειράς προϊόντων της Southern Implants® και να αναλάβει την πλήρη ευθύνη για τις σωστές ενδείξεις και τη χρήση αυτού του προϊόντος. Η Southern Implants® δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη για ζημιές που οφείλονται σε λανθασμένη χρήση. Σημειώστε ότι ορισμένα προϊόντα της Southern Implants® ενδέχεται να μην έχουν εγκριθεί ή κυκλοφορήσει προς πώληση σε όλες τις αγορές.

Βασικό UDI

| Προϊόν | Βασικός αριθμός UDI |
|---|---------------------|
| Basic-UDI για μεταλλικά κολοβώματα | 60095440387296 |
| Βασικός αριθμός UDI για συμπαγή κωνικά κολοβώματα | 6009544050147W |

Σχετική βιβλιογραφία και κατάλογοι

- CAT-2004 - Κατάλογος προϊόντων για εμφυτεύματα Tri-Nex
- CAT-2020 - Κατάλογος προϊόντων για εξωτερικά εξαγωνικά εμφυτεύματα
- CAT-2042 - Κατάλογος προϊόντων για βαθιά κωνικά εμφυτεύματα
- CAT-2043 - Κατάλογος προϊόντων για εσωτερικά εξαγωνικά εμφυτεύματα
- CAT-2060 - Κατάλογος προϊόντων εμφυτευμάτων PROVATA®
- CAT-2069 – Κατάλογος προϊόντων για Βαθιά κωνικά εμφυτεύματα INVERTA®
- CAT-2070 - Κατάλογος προϊόντων για εμφυτεύματα Zygomatic
- CAT-2093 - Κατάλογος προϊόντων εμφυτευμάτων ενιαίας πλατφόρμας
- CAT-2095 – Κατάλογος Προϊόντων Εμφυτευμάτων External Hex INVERTA®
- CAT-8068 – Οδηγίες Χρήσης για τις Προσθετικές Βίδες Southern Implants

Σύμβολα και προειδοποιήσεις



Κατασκευαστή
ς: Southern
Implants®
1 Albert Rd,
P.O Box 605
IRENE, 0062,
Νότια Αφρική.
Τηλέφωνο:
+27 12 667
1046



Σήμα CE



Σήμα CE
2797



Ιατροτεχνολογικό
προϊόν
συνταγογράφηση
ς*



Αποστειρωμέ
νο με
ακτινοβόληση



Μη
αποστειρωμέ
νο



Ημερομηνί^α
α χρήσης
(μμ-εε)



Να μην
επαναχρησιμ
ποιηθεί



Μην
επαναστειρώσε
τε



Αριθμός
καταλόγου



Κωδικός
παρτίδας



Εξουσιοδοτημένος
αντιπρόσωπος
στην Ευρωπαϊκή
Κοινότητα



Εξουσιοδοτημέν
ος
αντιπρόσωπος
για την Ελβετία



Ημερομηνία
κατασκευής



Συμβατό με
Μαγνητικό^{*}
συντονισμό



Ασφαλές για
Μαγνητικό^{*}
συντονισμό



Ενιαίο σύστημα
αποστειρωμένου φραγμού με
εσωτερική προστατευτική
συσκευασία



Ενιαίο σύστημα
αποστειρωμένο
υ φραγμού



Συμβουλευτεί
τε τις οδηγίες
χρήσης



Προσοχή



Μακριά
από το
ηλιακό φως



Να μη
χρησιμοποιείτε το
προϊόν εάν η
συσκευασία έχει
υποστεί βλάβη

* Συνταγογραφούμενο τεχνολογικό προϊόν: Χορηγείται μόνον από ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού. Προσοχή: Η Ομοσπονδιακή Νομοθεσία περιορίζει την πώληση της συσκευής αυτής μόνο κατόπιν εντολής εξουσιοδοτημένου ιατρού ή οδοντίατρου.

Εξαίρεση άδειας Καναδά: Λάβετε υπόψη ότι ενδέχεται να μην έχει χορηγηθεί άδεια χρήσης για όλα τα προϊόντα σύμφωνα με την καναδική νομοθεσία.

Με επιφύλαξη παντός νομίμου δικαιώματος. Τα Southern Implants®, το λογότυπο Southern Implants® και όλα τα άλλα εμπορικά σήματα που χρησιμοποιούνται στο παρόν έγγραφο αποτελούν, εάν δεν αναφέρεται κάπι άλλο ή δεν προκύπτει από το πλαίσιο σε συγκεκριμένη περίπτωση, εμπορικά σήματα της Southern Implants®. Οι εικόνες προϊόντος σε αυτό το έγγραφο προορίζονται μόνο για σκοπούς απεικόνισης και δεν αντιπροσωπεύουν απάραίτητα το προϊόν με ακρίβεια στην κλίμακα. Είναι ευθύνη του κλινικού ιατρού να ελέγχει τα σύμβολα που αναγράφονται στη συσκευασία του χρησιμοποιούμενου προϊόντος.

Beskrivning

Southern Implants® Konisk Anliggning är ett förtillverkat anslag som är anslutet direkt till ett endosseöst implantat och används i flera enhetsrekonstruktioner när det är önskvärt att höja protesgränssnittet till ett mer koronalt läge än det för ett implantathuvud, för en skruvbehållen restaurering. Southern Implants® Kompakt Konisk Anliggning är endast indicerade för flerenhetsfall. Dessa anligganden är belagda med titanitrid (TiN) och finns i raka vinklar, 17°, 20° och 30°.

Avsedd användning

Southern Implants® Metalldistanser är proteskomponenter avsedda för anslutning till endosösa implantatsystem för att hjälpa till vid protesrehabilitering och implantatprocedurer.

Specifikt är Southern Implants® direkta distanser är avsedda att ge en stödjande bas för anslutna protesanordningar på endosösa implantat.

Indikationer för användning

Southern Implants® Metalldistanser är indicerade för användning som komponenter i ett endosöst implantatsystem för att stödja protesrehabilitering vid implantatbehandlingsprocedurer.

Specifikt är Southern Implants® Kompakta Koniska Anliggningar indikerade för anslutning till Southern Implants® -fixturen som en del av den funktionella och estetiska restaureringen av över- eller underäken med hjälp av en fast, permanent protes i fall där det är önskvärt att höja protesplattformen till ett mer koronalt läge.

Avsedd användare

Tandtekniker, Maxillofacial Kirurger, Allmäntandläkare, Ortodontister, Periodontister, Prostodontister och annan lämpligt utbildad och/eller erfaren medicinsk personal.

Avsedd miljö

Southern Implants® Koniska Anliggningar är avsedda att användas i ett tandlaboratorium som en del av restaureringsdesign och tillverkning samt i en klinisk miljö som en operationssal eller ett tandläkarkonsultationsrum.

Avsedd patientpopulation

Southern Implants® Metalldistanser är avsedda att användas hos patienter som är indikerade och kvalificerade, eller på annat sätt inte kontraindicerade, för implantatbehållna protesrestaureringar.

Kompatibilitetsinformation

Southern Implants' implantat bör återställas med Southern Implantats-komponenter. I Southern Implantat-sortimentet finns 6 implantatanslutningar. Implantatkoden och anslutningstypen kan identifieras med specifika förkortningar i produktkoderna. Områdesidentifierare sammanfattas i tabell A.

Tabell A - Kompatibel

| Typ av implantatanslutning | Kompatibel protesanordning | |
|---|---|---|
| | Icke-vinklad | Vinklad |
| Extern Hex (EX) | Delar märkta, APMC (*), ABNCMZ (*), AMCZ (*), ABAMCZ (*), ABBBMCZ (*) och MC-ZYG (*) (**) | Delar märkta ABNMC17D, AMC17D-3, AMC30D-4, ABAMC17D-3, ABAMC30D-4, ABBBMC17D-3, ABBBMC30D-4, MC-EX4017D- (*), och MC-ZYG17D- (*) (**) |
| TRI-NEX (EL) (Lob) | Delar märkta MC-L- (Ø) - (*) och MCN-L-50- (*) | Delar märkta MCL- (Ø) -17d och MCL- (Ø) -30d |
| Djup konisk (DC) | Delar märkta MC-DC (Ø) - (*) och MCN-DC5- (*) | Delar märkta MC-DC (Ø) -20d och MC-DC (Ø) -30d- (*) |
| Invändig Hex (M) | Delar märkta MC-M- (*) (används med Ø3,75, 4,2 och 5,0 mm plattformar) | Delar märkta MC-M-20d och MC-M-30d (används med Ø3,75, 4,2 och 5,0 mm plattformar) |
| Intern sexkant PROVATA® (3M) (M) (Z) | Delar märkta MC-3M- (*) (används med Ø3,3 mm plattform) | Delar märkta MC-3M-20d (används med Ø3,3 mm plattform) |
| | Delar märkta MC-M- (*) (används med Ø4,0, 5,0 och 6,0 mm plattformar) | Delar märkta MC-M-20d och MC-M-30d (används med Ø4,0, 5,0 och 6,0 mm plattformar) |

| | | |
|-----------------------|--|--|
| | Delar märkta MC-Z- (*) eller MCN-Z- (*) (används med Ø7.0, 8.0 och 9.0 mm plattformar) | N/A |
| Enkel plattform (SP1) | Delar märkta MC-SP- (*) (används med alla SP1-implantatdiametrar) | Delar märkta MC-SP-17D- (*) och MC-SP-30D- (*) (används med alla SP1-implantatdiametrar) |

NOTERA: (*) indikerar olika längder tillgängliga.

NOTERA: (**) MC-ZYG-komponenterna är endast avsedda för användning med ZYGIN, ZYGIN-W och ZYGON Zygomatic Implantat

Vinklade kompakte koniska anliggare är förpackade med motsvarande skruvar. Se Protesskruvinstruktioner för användning (CAT-8068) för rekommenderade skruvmoment.

Icke-vinklade kompakte koniska anliggningar har ett rekommenderat placeringsmoment på 20 Ncm.

Klinisk prestation

Den kliniska prestandan hos Southern Implants® Koniska Anliggningar definieras främst av deras förmåga att upprätthålla stabilitet och bibehållande av protesrestaureringen över tid. Denna stabilitet uppnås genom säker fixering av återställningen till anliggningen, vilket kan åstadkommas via cementering eller gjutning, såväl som mekanisk fästning av anliggningen till implantatet genom skruvar.

Kliniska fördelar

De kliniska fördelarna som är förknippade med Southern Implants® Kompakt konisk-distanser är naturligt kopplade till den övergripande framgången med implantatstödda protesbehandlingar och omfattar både direkta och indirekta kliniska fördelar. De direkta kliniska fördelarna med Metal Abutments härrör specifikt från deras användning i behandlingsprocessen. Dessa fördelar inkluderar förbättringen av peri-implantatets mjukvävnadshälsa och de estetiska resultaten av den slutliga restaureringen. De kliniska fördelarna som patienter upplever som ett resultat av de implantatstödda protesbehandlingarna där dessa distanser används representerar de indirekta kliniska fördelarna med Southern Implants® metalldistanser. Även om dessa fördelar är betydande, är de inte direkt hänförliga till själva enheterna; snarare återspeglar de bidraget från anliggorna till det övergripande behandlingssystemet. Dessutom förväntas framgångsrika behandlingsresultat resultera i betydande förbättringar av patienternas psykosociala välbefinnande, självkänsla och övergripande livskvalitet. Sammanfattningsvis underlättar Southern Implants® Kompakt konisk distanser underlättar inte bara de mekaniska aspekterna av tandrestaureringar utan bidrar också till en holistisk förbättring av patientresultat och upplevelser.

Förvaring, rengöring och sterilisering

Komponenten levereras steril (steriliserad genom gammastrålning) och avsedd för engångsbruk före utgångsdatumet (se förpackningsetiketten). Sterilitet säkerställs såvida inte behållaren eller tätningen är skadad eller öppnad. Om förpackningen är skadad ska du inte använda produkten och kontakta din Southern representant eller returnera till Southern Implants®. Apparaten måste förvaras på en torr plats vid rumstemperatur och inte utsättas för direkt solljus. Felaktig lagring kan påverka enhetens egenskaper. Återanvänd inte komponenter som endast är avsedda för engångsbruk. Återanvändning av dessa komponenter kan resultera i:

- skador på ytan eller kritiska dimensioner, vilket kan leda till försämring av prestanda och kompatibilitet.
- ökar risken för infektion och kontaminering mellan patienter om engångsartiklar återanvänds.

Southern Implants® tar inget ansvar för komplikationer i samband med återanvända engångskomponenter.

Kontraindikationer

Kontraindikationerna för alla enhetsgrupper som används som en del av den specifika behandlingen eller proceduren gäller. Därför bör kontraindikationerna för systemen/medicintekniska produkter som används som en del av implantatkirurgi/terapi noteras och relevanta dokument konsulteras.

Kontraindikationerna för det specifika målimplantatet gäller. Därför bör kontraindikationerna för systemen/medicintekniska produkter som används som en del av implantatkirurgi/terapi noteras och relevanta dokument konsulteras.

Kontraindikationerna som är specifika för Southern Implants® Compact Conical Abutments inkluderar:

- patienter som är medicinskt olämpliga för implantat eller protetiska ingrepp
- patienter som uppvisar allergi eller överkänslighet mot följande material: Titan, aluminium, vanadin, koboltkrom, koboltkrom molybden, guld, platina, palladium, iridium, silver och/eller koppar

Varningar och försiktighetsåtgärder

VIKTIGT MEDDELANDE: DESSA INSTRUKTIONER ÄR INTE AVSEDDA ATT ERSÄTTA ADEKVAT UTBILDNING

- För att säkerställa säker och effektiv användning av tandimplantat, ny teknik/system och Metal Abutment-anordningar rekommenderas det starkt att specialiserad utbildning genomförs. Denna utbildning bör innehålla praktiska metoder för att få kompetens om rätt teknik, systemets biomekaniska krav och radiografiska utvärderingar som krävs för det specifika systemet.
- Felaktig teknik kan resultera i implantatfel, skador på nerver/kärl och/eller förlust av stödben.
- Användning av enheten med inkompatibla eller icke-motsvarande enheter kan leda till dålig prestanda eller fel på enheten.
- Vid hantering av enheter intraoralt är det absolut nödvändigt att de är tillräckligt säkrade för att förhindra aspiration, eftersom aspiration av produkter kan leda till infektion eller fysisk skada.
- Användningen av icke-sterila föremål kan leda till sekundära infektioner i vävnaden eller överföra infektionssjukdomar.
- Underlätenhet att följa lämpliga rengörings-, återsterilisering- och lagringsprocedurer enligt beskrivningen i bruksanvisningen kan leda till enhetsskador, sekundära infektioner eller patientskada.
- Överskridande av antalet rekommenderade användningsområden för återanvändbara enheter kan leda till enhetsskador, sekundär infektion eller patientskada.
- Användningen av trubbiga borrar kan orsaka skador på benet, vilket potentiellt äventyrar osseointegrationen.

Det är viktigt att betona att utbildning bör genomföras av både nya och erfarna implantatanvändare innan man använder ett nytt system eller försöker en ny behandlingsmetod.

Patientval och preoperativ planering

En omfattande patienturvalsprocess och noggrann preoperativ planering är avgörande för framgångsrik implantatbehandling. Denna process bör innehåra samråd mellan ett tvärvetenskapligt team, inklusive välutbildade kirurger, återställande tandläkare, och laboratorieteckniker.

Patientscreening bör åtminstone omfatta en grundlig medicinsk historia och tandhistoria samt visuella och radiologiska inspektioner för att bedöma förekomsten av tillräckliga bendifinitioner, placeringen av anatomiska landmärken, förekomsten av ogynnsamma ocklusala tillstånd och patientens periodontala hälsotillstånd.

För framgångsrik implantatbehandling är det viktigt att:

1. Minimera trauma på värdvävnaden, vilket ökar potentialen för framgångsrik osseointegration.
2. Identifiera mätningar noggrant i förhållande till radiografiska data, eftersom underlätenhet att göra det kan leda till komplikationer.
3. Var vaksam för att undvika skador på vitala anatomiska strukturer, såsom nerver, veneer och artärer. Skada på dessa strukturer kan leda till allvarliga komplikationer, inklusive ögonskada, nervskador och överdriven blödning.

Ansvaret för korrekt patientval, adekvat utbildning och erfarenhet av implantatplacering, och tillhandahållande av lämplig information som krävs för informerat samtycke vilar på utövaren. Genom att kombinera noggrann screening av potentiella implantatkandidater med en läkare som har en hög kompetensnivå i användningen av systemet, kan risken för komplikationer och allvarliga biverkningar minskas avsevärt.

Högriskpatienter

Särskild försiktighet bör iakttas vid behandling av patienter med lokala eller systemiska riskfaktorer som kan påverka läkning av ben och mjukvävnad negativt eller på annat sätt öka svårighetsgraden av biverkningar, risken för komplikationer och/eller sannolikheten för implantatfel. Sådana faktorer inkluderar:

- dålig munhygien
- historia av rökning/vaping/tobaksbruk
- historia av periodontal sjukdom
- historia av orofacial strålbehandling**
- bruxism och ogynnsamma käkförhållanden
- användning av kroniska läkemedel som kan födröja läkning eller öka risken för komplikationer inklusive, men inte begränsat till, kronisk steroidbehandling, antikoagulantbehandling, TNF- α -blockerare, bisfosfonat och cyklosporin

** *Risken för implantatfel och andra komplikationer ökar när implantat placeras i bestrålats ben, eftersom strålbehandling kan leda till progressiv fibros i blodkärl och mjukvävnad (dvs. osteoradionekros), vilket resulterar i minskad läkningsförmåga. Bidragande faktorer till denna ökade risk inkluderar tidpunkten för implantatplacering i förhållande till strålterapi, närvhatten av strålningsexponering till implantatstället och stråldoseringen på den platsen.*

Om produkten inte fungerar som avsett ska den rapporteras till tillverkaren av produkten. Kontaktinformationen eller tillverkaren av denna enhet för att rapportera en förändring i prestanda är: sicomplaints@southernimplants.com.

Biverkningar

Det kliniska resultatet av behandlingen påverkas av flera faktorer. Följande biverkningar och kvarstående risker är förknippade med metallanliggarna eller de kirurgiska ingreppen som är involverade i dess användning. De kan kräva ytterligare behandling, revisionskirugi eller ytterligare besök hos relevant läkare. Dessutom kan dessa biverkningar och kvarstående risker variera i både svårighetsgrad och frekvens.

Därför omfattar den fullständiga listan över kända potentiella oönskade biverkningar och kvarstående risker som har identifierats i förhållande till gruppen av tandstödsanordningar:

- Anliggningsfraktur
- Anslutningsskrubbsbrott eller förvrängning
- Allergisk reaktion (er) på anliggningsmaterialet
- Anestesi, parestesi, hyperestesi och hypoestesi (övergående eller permanent)
- Blödning
- Blödning vid sondering
- Blåmärken
- Komplikationer som kräver revisionskirugi
- Svårigheter att hämta anliggningen
- Tandkötsinflammation
- Gingival recession
- Hyperplastisk vävnadssvar
- Implantatfel på grund av otillräckliga nivåer av osseointegration
- Felaktig implantatpositionering vilket resulterar i proteskompromiss
- Infektion (akut och/eller kronisk)
- Lokaliseras inflammation
- Lossning av anliggningskrullen och/eller fästsprullen
- Förlust eller skada på angränsande tänder
- Marginell benförlust
- Mikrorörelser och implantatinstabilitet

- Felaktig passform eller felaktig anslutning vid implantat-anliggningsgränssnittet
- Överbelastning av anliggningen/implantatet
- Smärta, ömhet eller obehag
- Peri-implantit, peri-mukosit eller på annat sätt dålig mjukvävnadshälsa i periimplantatet
- Periodontal inflammation
- Fonetiska svårigheter
- Protesfel
- Mjukvävnadsirritation
- Sub-optimalt estetiskt resultat
- Sårdehiscens eller dålig läkning

Försiktighet: upprätthålla sterilitetsprotokoll

Southern Implants® Koniska Anliggningar är förpackade i en skalpåse eller blisterbotten med ett "peeling back" -lock. Märkningsinformation finns på den nedre halvan av påsen, inuti förpackningen eller på ytan av det avdragbara locket. Sterilitet garanteras såvida inte påsen eller blåsan är skadad eller öppnad.

Meddelande om allvarliga incidenter

Alla allvarliga tillbud som har inträffat i samband med produkten ska rapporteras till tillverkaren av produkten och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

Kontaktuppgifterna för tillverkaren av denna enhet för att rapportera en allvarlig incident är följande:
sicomplaints@southernimplants.com

Material

Materialtyp Titanlegering (Ti-6Al-4V) enligt ASTM F136 och ISO 5832-3

| Kemiska komponenter | Aluminium (Al) | Vanadin (V) | Rester* (Fe, O, C, N, H) totalt | Titan (Ti) |
|--------------------------------|----------------|-------------|---------------------------------|------------|
| Sammansättning,% (massa/massa) | 5.50 – 6.75 | 3.50 – 4.50 | <0.55 | Balans |

*Where, Fe = Iron, O = Oxygen, C= Carbon, N = Nitrogen, H = Hydrogen

Avfallshantering

Kassering av enheten och dess förpackning: följ lokala föreskrifter och miljökrav, med hänsyn till olika förorenningsnivåer. När du kasserar förbrukade föremål, ta hand om vassa borrar och instrument. Tillräcklig personlig skyddsutrustning måste användas hela tiden.

Magnetisk resonans (MR) Säkerhet

Icke-kliniska tester har visat att Southern Implants® tandimplantat, metalliska anliggningar och protesskruvar är MR-villkorade.

MR-säkerhetsinformation



MR Villkorlig

En patient med tandimplantat, metalliska distanser och protesskruvar från Southern Implants® kan säkert skannas under följande förhållanden. Underlätenhet att följa dessa villkor kan leda till skada på patienten.

| | |
|---|---|
| Enhetsnamn | tandimplantat, metalliska anligganden och protesskruvar |
| Static Magnetic Field Strength (B_0) [T] | 1,5T eller 3T |
| Maximal rumslig fältgradient [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 Gauss/cm) |
| Typ av RF-excitation | Cirkulärt polariserad (CP) (dvs. kvadraturdriven) |

| | |
|----------------------------|---|
| RF-sändningsspoltyp | Integrerad helkroppsöverföringsspole |
| RF-mottagningspole | Alla RF-spolar som endast kan användas för mottagning |
| Driftläge | Normalt driftläge |
| RF-villkor | Normalt driftläge: (Huvud-SAR på 3,2 W/kg, 2 W/kg hela kroppen) |
| Skanningslängd | Om den närmaste delen av implantatet är <25 cm från isocentret i fot-huvudets riktning: en kontinuerlig skanningstid på 15 minuter kräver en kylfödröjning på minst 5 minuter. Om den närmaste delen av implantatet är ≥ 25 cm från isocentret i fot-huvudets riktning: Detta är begränsat till 1 timmes skanningstid. |
| MR-bildartefakt | Närvaron av detta implantat kan producera en bildartefakt. |

Ytterligare information:

1. Lokal sändspole: Lokal sändspolens säkerhet utvärderades inte. Lokal sändspole är endast tillåten om implantatet är ≥ 25 cm från isocenter och för en WBSAR på upp till 2W/kg.
2. Artefakter: MR-bildkvaliteten kan äventyras om intresseområdet ligger i exakt samma område eller relativt nära implantatets position. Tester som följe riktlinjerna i ASTM F2119-24 visade artefaktbredder på ≤ 20 mm från implantatets yta för gradientekosekvensen och ≤ 10 mm från implantatets yta för spin-ekosekvensen.

Avtagbara restaureringar bör tas ut före skanning, som görs för klockor, smycken etc.

Om det inte finns någon MR-symbol på produktetiketten, observera att denna enhet inte har utvärderats med avseende på säkerhet och kompatibilitet i MR-miljön.

Sammanfattning av säkerhet och klinisk prestanda (SSCP)

I enlighet med den europeiska förordningen om medicintekniska produkter (MDR; EU2017/745) finns en sammanfattning av säkerhet och klinisk prestanda (SSCP) tillgänglig för granskning med avseende på Southern Implants® -produktserier.

Den relevanta SSCP kan nås på <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

OBS: Ovanstående webbplats kommer att finnas tillgänglig vid lanseringen av den europeiska databasen för medicintekniska produkter (EUDAMED).

Ansvarsfriskrivning

Denna produkt är en del av Southern Implants® produktsortiment och ska endast användas med tillhörande originalprodukter och enligt rekommendationerna som i de enskilda produktkatalogerna. Användaren av denna produkt måste studera utvecklingen av Southern Implants® produktsortimentet och ta fullt ansvar för korrekta indikationer och användning av denna produkt. Southern Implants® tar inte ansvar för skador på grund av felaktig användning. Observera att vissa Southern Implants® produkter kanske inte godkänns eller släpps för försäljning på alla marknader.

Basic UDI

| Produkt | Basic-UDI-nummer |
|---|------------------|
| Basic-UDI för Metal Abutments | 60095440387296 |
| Basic-UDI för kompakta koniska anliggningar | 6009544050147W |

Relaterad litteratur och kataloger

- CAT-2004 - Tri-Nex Implantat Produktkatalog
- CAT-2020 - Externa Heximplantat Produktkatalog
- CAT-2042 - Djupa Koniska Implantat Produktkatalog
- CAT-2043 - Interna Heximplantat Produktkatalog
- CAT-2060 - PROVATA® Implantat Produktkatalog
- CAT-2069 - Djupa koniska INVERTA® Implantat Produktkatalog
- CAT-2070 - Zygomatiska Implantat Produktkatalog
- CAT-2093 - Enplattform Implantat Produktkatalog
- CAT-2095 - Extern Hex INVERTA® -implantat Produktkatalog
- CAT-8068 - Södra Implantatprotetiska Skruvinstruktioner för Användning

Symboler och varningar

| | | | | | | | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|--|--|---|---|---|---|
|  |  2797 |  |  |  |  Användning efter datum (mm-åå) |  Återanvänd inte |  Återsterilisera inte |  |  |  |  |
| Tillverkare: Southern Implants ® | CE-märkning | Receptbelagd enhet* | Steriliseras med besträlnings | Icke-steril | | | | Katalognummer | Batchkod | Medicinsk utrustning | Bemyndigad representant i Europeiska gemenskapen |
| 1 Albert Rd, P.O. Box 605 IRENE, 0062, Sydafrika. Tel: +27 12 667 1046 |  |  |  |  |  Enkelt sterilt barriärsystem med skyddande förpackning inuti |  Enkelt sterilt barriärsystem |  Se bruksanvisning n |  |  |  | |
| Auktoriserad representant för Schweiz | | | Magnetisk resonans villkorlig | Magnetisk resonanssäker | | | | | | | |

* Receptbelagd enhet: Endast Rx. Varning: Federal lag begränsar denna enhet till försäljning av eller på beställning av en licensierad läkare eller tandläkare.

Kanadensbrevfelse från licens: Observera att inte alla produkter kan ha licensierats i enlighet med kanadensisk lag.

Alla rättigheter förbehållna. Southern Implants®, Southern Implants®-logotypen och alla andra varumärken som används i detta dokument är, om inget annat anges eller framgår av sammanhanget i ett visst fall, varumärken som tillhör Southern Implants®. Produktbilder i detta dokument är endast illustrativa och representerar inte nödvändigtvis produkten exakt i skala. Det är klinikerens ansvar att inspektera symbolerna som visas på förpackningen av produkten som används.

Descriere

Bontul conic compact Southern Implants® este un bont pre-fabricat care este conectat direct la un implant endoseos și este utilizat în mai multe reconstrucții de unități atunci când este de dorit ridicarea interfeței protetice într-o poziție mai coronală decât cea a unui cap de implant, pentru o restaurare reținută cu șurub. Bonturile conice compacte Southern Implants® sunt indicate numai pentru cazurile cu mai multe unități. Aceste bonturi sunt acoperite cu nitrură de titan (TiN) și sunt disponibile în unghiuri drepte, 17°, 20° și 30°.

Utilizare preconizată

Pilonii metalici Southern Implants® sunt componente protetice destinate conectării la sistemele de implanturi endoosoase pentru a facilita reabilitarea protetică și procedurile de implant.

Mai exact, suporturile conice Southern Implants® sunt destinate să ofere o bază de susținere pentru dispozitivele protetice conectate pe implanturile endoseoase.

Indicații pentru utilizare

Pilonii metalici Southern Implants® sunt indicații pentru utilizare ca și componente ale unui sistem de implant endoos pentru a susține reabilitarea protetică în procedurile de tratament cu implanturi.

Concret, bonturile conice compacte Southern Implants® sunt indicate pentru conectarea la dispozitivele Southern Implants® ca parte a restaurării funcționale și estetice a maxilarului superior sau inferior folosind o proteză fixă, permanentă în cazurile în care este de dorit ridicarea platformei protetice într-o poziție mai coronală.

Utilizatorul destinat

Tehnicieni dentari, chirurgi maxilo-faciali, stomatologi generali, ortodonti, parodontisti, protesi și alți profesionisti medicali instruiți corespunzător și/sau cu experiență.

Mediu prevăzut

Bonturile conice compacte Southern Implants® sunt destinate utilizării într-un laborator dental ca parte a proiectării și fabricării restaurării, precum și într-un mediu clinic, cum ar fi un teatru de operație sau o sală de consultații stomatologice.

Populația de pacienți intenționată

Pilonii metalici Southern Implants® sunt destinații utilizării la pacienții indicați și eligibili, sau pentru care nu există contraindicații, pentru restaurări protetice retenționate prin implant.

Informații privind compatibilitatea

Implanturile Southern Implants ar trebui restaurate cu componente Southern Implants. În gama Southern Implants există 6 conexiuni de implant. Codul implantului și tipul de conexiune pot fi identificate prin abrevieri specifice în codurile produsului. Identificatorii intervalului sunt rezumați în tabelul A.

Tabelul A - Compatibil

| Tipul conexiunii implantului | Dispozitiv protetic compatibil | |
|----------------------------------|---|---|
| | Non-unghiular | Unghiular |
| Hex extern (EX) | Piese etichetate, APMC (*), ABNCZ (*), AMCZ (*), ABAMCZ (*), ABBBMCZ (*) și MC-ZYG (*) (**) | Piese etichetate ABNMC17D, AMC17D-3, AMC30D-4, ABAMC17D-3, ABAMC30D-4, ABBBMC17D-3, ABBBMC30D-4, MC-EX4017D- (*) și MC-ZYG17D- (*) (**) |
| TRI-NEX (EL) (Lob) | Piese etichetate MC-L- (Ø) - (*) și MCN-L-50- (*) | Piese etichetate MCL- (Ø) -17d și MCL- (Ø) -30d |
| Conic profund (DC) | Piese etichetate MC-DC (Ø) - (*) și MCN-DC5- (*) | Piese etichetate MC-DC (Ø) -20d și MC-DC (Ø) -30d- (*) |
| Hex intern (M) | Piese etichetate MC-M- (*) (utilizate cu platforme Ø3,75, 4,2 și 5,0 mm) | Piese etichetate MC-M-20d și MC-M-30d (utilizate cu platforme Ø3,75, 4,2 și 5,0 mm) |
| Hex Intern PROVATA® (3M) (M) (Z) | Piese etichetate MC-3M- (*) (utilizate cu platforma Ø3,3 mm) | Piese etichetate MC-3M-20d (utilizate cu platforma Ø3,3 mm) |
| | Piese etichetate MC-M- (*) (utilizate cu platforme Ø4,0, 5,0 și 6,0 mm) | Piese etichetate MC-M-20d și MC-M-30d (utilizate cu platforme Ø4,0, 5,0 și 6,0 mm) |

| | | |
|-----------------------|---|---|
| | Piese etichetate MC-Z- (*) sau MCN-Z- (*) (utilizate cu platforme Ø7.0, 8.0 și 9.0 mm) | N/A |
| Platformă unică (SP1) | Piese etichetate MC-SP- (*) (utilizate cu toate diametrele implantului SP1) | Piese etichetate MC-SP-17D- (*) și MC-SP-30D- (*) (utilizate cu toate diametrele implantului SP1) |

NOTĂ: (*) indică diferite lungimi disponibile.

NOTĂ: (**) Componențele MC-ZYG sunt destinate utilizării numai cu implanturile Zygomatic ZYGIN, ZYGIN-W și ZYGON.

Bonturi conice compacte unghiulare sunt ambalate cu șuruburile corespunzătoare. Consultați Instrucțiunile de utilizare a șurubului protetic (CAT-8068) pentru cuplurile recomandate ale șuruburilor.

Bonturile conice compacte fără unghi au un cuplu de plasare recomandat de 20 Ncm.

Performanță clinică

Performanța clinică a bonturilor Conice Compact Southern Implants® definită în primul rând de capacitatea lor de a menține stabilitatea și reținerea restaurării protetice în timp. Această stabilitate se realizează prin fixarea sigură a restaurării la bont, care poate fi realizată prin cimentare sau turnare, precum și prin fixarea mecanică a bontului la implant prin șuruburi.

Beneficii clinice

Beneficiile clinice asociate cu suporturile metalice Southern Implants® sunt legate întrinsec de succesul general al tratamentelor protetice susținute de implant și cuprind atât beneficii clinice directe, cât și indirekte. Beneficiile clinice directe ale bonturilor metalice apar în mod specific din utilizarea lor în procesul de tratament. Aceste beneficii includ îmbunătățirea sănătății țesuturilor moi peri-implant și rezultatele estetice ale restaurării finale. Beneficiile clinice experimentate de pacienți ca urmare a tratamentelor protetice susținute de implant în care sunt utilizate aceste bonturi reprezintă beneficiile clinice indirekte ale Abutmentelor metalice Southern Implants®. Deși aceste beneficii sunt substanțiale, ele nu sunt direct atribuibile dispozitivelor în sine; mai degrabă, ele reflectă contribuția bonturilor la sistemul general de tratament. În plus, se anticipatează că rezultatele de succes ale tratamentului vor duce la îmbunătățiri semnificative ale bunăstării psihosociale ale pacienților, ale stimei de sine și ale calității generale a vieții. În general, suporturile Southern Implants® conic numai că facilitează aspectele mecanice ale restaurărilor dentare, ci contribuie și la îmbunătățirea holistică a rezultatelor și experiențelor pacientului.

Depozitare, curățare și sterilizare

Componenta este furnizată sterilă (sterilizată prin iradiere gamma) și destinată unei singure utilizări înainte de data expirării (vezi eticheta ambalajului). Sterilitatea este asigurată, cu excepția cazului în care recipientul sau sigiliul este deteriorat sau deschis. Dacă ambalajul este deteriorat, nu utilizați produsul și contactați reprezentantul dvs. Southern sau reveniți la Southern Implants®. Dispozitivele trebuie depozitate într-un loc uscat la temperatură camerei și nu sunt expuse la lumina directă a soarelui. Stocarea incorectă poate influența caracteristicile dispozitivului. Nu reutilizați componentele indicate numai pentru o singură utilizare. Reutilizarea acestor componente poate duce la:

- deteriorarea suprafetei sau a dimensiunilor critice, ceea ce poate duce la degradarea performanței și a compatibilității.
- adaugă riscul de infecție și contaminare între pacienți dacă articolele de unică folosință sunt reutilizate.

Southern Implants® nu își asumă nicio responsabilitate pentru complicațiile asociate componentelor de unică folosință reutilizate.

Contraindicații

Se aplică contraindicațiile tuturor grupurilor de dispozitive utilizate ca parte a tratamentului sau procedurii specifice. Prin urmare, trebuie notate contraindicațiile sistemelor/dispozitivelor medicale utilizate ca parte a chirurgiei/terapiei implantului și consultate documentele relevante.

Se aplică contraindicațiile implantului țintă specific. Prin urmare, trebuie notate contraindicațiile sistemelor/dispozitivelor medicale utilizate ca parte a chirurgiei/terapiei implantului și consultate documentele relevante.

Contraindicațiile specifice pentru suporturile conice compacte Southern Implants® includ:

- pacienți care sunt improprii din punct de vedere medical pentru proceduri legate de implant sau proteză
- pacienți care prezintă o alergie sau hipersensibilitate la următoarele materiale: Titan, aluminiu, vanadiu, cobalt crom, cobalt crom molibden, aur, platină, paladiu, iridiu, argint și/sau cupru

Avertismente și precauții

NOTĂ IMPORTANTĂ: ACESTE INSTRUCȚIUNI NU SUNT DESTINATE CA UN SUBSTITUT PENTRU O PREGĂTIRE ADECVATĂ

- Pentru a asigura utilizarea sigură și eficientă a implanturilor dentare, a noilor tehnologii/sisteme și a dispozitivelor de sprijin metalic, se recomandă insistent efectuarea unei instruiriri specializate. Această instruire ar trebui să includă metode practice pentru a dobândi competențe cu privire la tehnica adecvată, cerințele biomecanice ale sistemului și evaluările radiografice necesare pentru sistemul specific.
- Tehnica necorespunzătoare poate duce la eșecul implantului, deteriorarea nervilor/vaselor și/sau pierderea osului de susținere.
- Utilizarea dispozitivului cu dispozitive incompatibile sau necorespunzătoare poate duce la performanță slabă sau la defectarea dispozitivului.
- La manipularea dispozitivelor intraorale, este imperativ ca acestea să fie securizate în mod adecvat pentru a preveni aspirația, deoarece aspirația produselor poate duce la infecții sau vătămări fizice.
- Utilizarea articolelor nesterile poate duce la infecții secundare ale țesutului sau la transferul bolilor infecțioase.
- Nerespectarea procedurilor adecvate de curățare, re-sterilizare și depozitare, așa cum sunt prezentate în Instrucțiunile de utilizare, poate duce la deteriorarea dispozitivului, infecții secundare sau vătămarea pacientului.
- Depășirea numărului de utilizări recomandate pentru dispozitivele reutilizabile poate duce la deteriorarea dispozitivului, infecție secundară sau vătămarea pacientului.
- Utilizarea burghielor contondente poate provoca deteriorarea osului, compromitând potențial osseointegrarea.

Este crucial să subliniem faptul că instruirea ar trebui să fie efectuată atât de utilizatorii noi, cât și de cei experimentați de implanturi înainte de a utiliza un nou sistem sau de a încerca o nouă metodă de tratament.

Selectia pacientului și planificarea preoperatorie

Un proces cuprinsător de selecție a pacientului și planificarea preoperatoriemeticuoasă sunt esențiale pentru un tratament de succes al implantului. Acest proces ar trebui să implice consultarea unei echipe multidisciplinare, inclusiv chirurgi bine pregătiți, stomatologi restauratori și tehnicieni de laborator.

Screeningul pacientului trebuie să includă, cel puțin, un istoric medical și dentar amănuntit, precum și inspecții vizuale și radiologice pentru a evalua prezența dimensiunilor osoase adecvate, poziționarea reperelor anatomiche, prezența unor afecțiuni ocluzale nefavorabile și starea de sănătate parodontală a pacientului.

Pentru un tratament de succes al implantului, este important să:

1. Minimizați traumele țesutului gazdă, crescând astfel potențialul de osseointegrare reușită.
2. Identificați cu exactitate măsurătorile în raport cu datele radiografice, deoarece nerespectarea acestui lucru poate duce la complicații.
3. Fiți vigilenți în evitarea deteriorării structurilor anatomic vitale, cum ar fi nervii, venele și arterele. Leziunea acestor structuri poate duce la complicații grave, inclusiv leziuni oculare, leziuni ale nervilor și sângerări excesive.

Responsabilitatea pentru selectarea adecvată a pacientului, instruirea adecvată și experiența în plasarea implantului și furnizarea informațiilor adecvate necesare pentru consimțământul informat revine practicianului. Prin combinarea screeningului amănuntit al candidaților potențiali la implant cu un medic care posedă un nivel ridicat de competență în utilizarea sistemului, potențialul de complicații și efecte secundare severe poate fi redus semnificativ.

Pacienți cu risc ridicat

Trebuie acordată o atenție deosebită atunci când se tratează pacienți cu factori de risc locali sau sistemici care pot afecta negativ vindecarea oaselor și a țesuturilor moi sau pot crește în alt mod severitatea efectelor secundare, riscul de complicații și/sau probabilitatea eșecului implantului. Astfel de factori includ:

- igienă orală slabă
- istoric de fumat/vap/consum de tutun
- istoricul bolii parodontale
- istoricul radioterapiei orofaciale**
- bruxism și relații nefavorabile ale maxilarului
- utilizarea medicamentelor cronice care pot întârzi vindecarea sau pot crește riscul de complicații, inclusiv, dar fără a se limita la, terapia cronică cu steroizi, terapia anticoagulantă, blocanții TNF-α, bifosfonatul și ciclosporina

** *Potențialul de eșec al implantului și alte complicații crește atunci când implanturile sunt plasate în osul iradiat, deoarece radioterapia poate duce la fibroza progresivă a vaselor de sânge și a țesuturilor moi (adică osteoradionecroză), ducând la diminuarea capacitatii de vindecare. Factorii care contribuie la acest risc crescut includ momentul plasării implantului în raport cu radioterapia, apropierea expunerii la radiații de locul implantului și doza de radiații la acel loc.*

În cazul în care dispozitivul nu funcționează conform destinației, acesta trebuie raportat producătorului dispozitivului. Informațiile de contact sau producătorul acestui dispozitiv pentru a raporta o modificare a performanței sunt: sicomplaints@southernimplants.com.

Efecte secundare

Rezultatul clinic al tratamentului este influențat de mai mulți factori. Următoarele efecte secundare și riscuri reziduale sunt asociate cu bonturile metalice sau cuprocedurile chirurgicale implicate în utilizarea acestuia. Acestea pot necesita tratament suplimentar, intervenții chirurgicale de revizuire sau vizite suplimentare la profesionistul medical relevant. În plus, aceste reacții adverse și riscuri reziduale pot varia atât în severitate, cât și în frecvență.

Prin urmare, lista completă a efectelor secundare nedorite potențiale cunoscute și a riscurilor reziduale care au fost identificate în legătură cu grupul de dispozitive de abutment dentar include:

- Fractură de bont
- Fractură sau distorsiune a șurubului de sprijin
- Reacția (reacțiile) alergică (e) la materialul de rezemare
- Anestezie, parestezie, hiperestezie și hipoestezie (tranzitorie sau permanentă)
- Sângerări
- Sângerări la sondare
- Vânătăi
- Complicații care necesită o intervenție chirurgicală de revizuire
- Dificultate în recuperarea bontului
- Inflamația gingivală
- Recesiunea gingivală
- Răspunsul țesutului hiperplastic
- Eșecul implantului din cauza nivelurilor insuficiente de osseointegrare
- Poziționarea necorespunzătoare a implantului care duce la compromis protetic
- Infecție (acută și/sau cronică)
- Inflamație localizată
- Slăbirea șurubului de rezemare și/sau a șurubului de fixare
- Pierderea sau deteriorarea dintilor adiacenți
- Pierderea osoasă marginală
- Micromișcări și instabilitatea implantului

- Conexiune necorespunzătoare sau necorespunzătoare la interfața implant-bont
- Supraîncărcarea bontului/implantului
- Durere, sensibilitate sau disconfort
- Peri-implantită, peri-mucozită sau o sănătate precară a țesuturilor moi periimplantate
- Inflamația parodontală
- Dificultăți fonetice
- Eșec protetic
- Iritarea țesuturilor moi
- Rezultat estetic sub-optim
- Dehiscența rănilor sau vindecarea slabă

Precauție: menținerea protocolului de sterilitate

Bonturile conice compacte Southern Implants® sunt ambalate într-o pungă de coajă sau o bază de blister cu un capac „peel-back”. Informațiile de etichetare sunt situate pe jumătatea inferioară a pungii, în interiorul pachetului sau pe suprafața capacului decojit. Sterilitatea este asigurată, cu excepția cazului în care punga sau blisterul este deteriorat sau deschis.

Aviz cu privire la incidente grave

Orice incident grav care a avut loc în legătură cu dispozitivul trebuie raportat producătorului dispozitivului și autorității competente din statul membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

Informațiile de contact pentru producătorul acestui dispozitiv pentru a raporta un incident grav sunt următoarele:
sicomplaints@southernimplants.com

Materiale

Tipul materialului Aliaj de titan (Ti-6Al-4V) conform ASTM F136 și ISO 5832-3

| Componente chimice | Aluminiu (Al) | Vanadium (V) | Reziduuri* (Fe, O, C, N, H) în total | Titanium (Ti) |
|---------------------------|---------------|--------------|--------------------------------------|---------------|
| Compoziție, % (masă/masă) | 5.50 – 6.75 | 3.50 – 4.50 | <0.55 | Echilibru |

*Unde, Fe = fier, O = oxigen, C = carbon, N = azot, H = hidrogen

Eliminare

Eliminarea dispozitivului și a ambalajului acestuia: respectați reglementările locale și cerințele de mediu, luând în considerare diferitele niveluri de contaminare. Când aruncați obiectele uzate, aveți grijă de burghie și instrumente ascuțite. Trebuie utilizate în permanență suficiente EIP.

Rezonanța magnetică (MR) Siguranță

Testarea non-clinică a demonstrat că implanturile dentare Southern Implants®, bonturile metalice și șuruburile protetice sunt condiționate de MR.

Informații privind siguranța RMN



MR Conditional

Un pacient cu implanturi dentare, bonturi metalice și șuruburi protetice de la Southern Implants® poate fi scanat în siguranță în următoarele condiții. Nerespectarea acestor condiții poate duce la rănirea pacientului.

| | |
|---|--|
| Numele dispozitivului | implanturi dentare, bonturi metalice și suruburi protetice |
| Intensitatea câmpului magnetic static (B_0) [T] | 1.5T sau 3T |
| Gradientul maxim al câmpului spațial [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 gauss/cm) |
| Tipul de excitație RF | Polarizat circular (CP) (adică acționat în cuadratură) |

| | |
|------------------------------------|---|
| Tip bobină de transmisie RF | Bobină de transmisie integrată pentru întregul corp |
| Bobină de recepție RF | Se poate utiliza orice bobină RF numai pentru recepție |
| Mod de operare | Mod normal de operare |
| Condiții RF | Mod normal de operare: (SAR cap de 3,2 W/kg, 2 W/kg întreg corpul) |
| Durata scanării | Dacă partea cea mai apropiată a implantului este la o distanță mai mică de 25 cm de izocenter în direcția picior-cap: un timp de scanare continuă de 15 minute va necesita o întârziere de răcire de cel puțin 5 minute. Dacă partea cea mai apropiată a implantului este la o distanță \geq 25 cm de izocenter în direcția picior-cap: Aceasta este limitată la o oră de durată de scanare. |
| Artefact de imagine MR | Prezența acestui implant poate produce un artefact de imagine. |

Informații suplimentare:

1. Bobină de transmisie locală: Siguranța bobinei de transmisie locală nu a fost evaluată. Bobina de transmisie locală este permisă numai dacă implantul este la \geq 25 cm distanță de izocenter și pentru un WBSAR de până la 2W/kg.
2. Artefacte: Calitatea imaginii MR poate fi compromisă dacă zona de interes se află exact în aceeași zonă sau relativ aproape de poziția implantului. Testele care urmează liniile directoare din ASTM F2119-24 au arătat lățimi artefactive de \leq 20 mm de la suprafața implantului pentru secvența de ecou gradient și \leq 10 mm de suprafața implantului pentru secvența de ecou de spin.

Restaurările detașabile trebuie îndepărtate înainte de scanare, așa cum se face pentru ceasuri, bijuterii etc.

În cazul în care nu există niciun simbol MR pe eticheta produsului, vă rugăm să rețineți că acest dispozitiv nu a fost evaluat din punct de vedere al siguranței și compatibilității în mediul MR.

Rezumatul siguranței și performanței clinice (SSCP)

În conformitate cu Regulamentul european privind dispozitivele medicale (MDR; EU2017/745), un rezumat al siguranței și performanței clinice (SSCP) este disponibil pentru consultare cu privire la gamele de produse Southern Implants®.

SSCP relevant poate fi accesat la <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

NOTĂ: site-ul web de mai sus va fi disponibil la lansarea bazei de date europene privind dispozitivele medicale (EUDAMED).

Declinarea răspunderii

Acest produs face parte din gama de produse Southern Implants® și trebuie utilizat numai cu produsele originale asociate și conform recomandărilor ca în cataloagele individuale de produse. Utilizatorul acestui produs trebuie să studieze dezvoltarea gamei de produse Southern Implants® și să-și asume întreaga responsabilitate pentru indicațiile și utilizarea corectă a acestui produs. Southern Implants® nu își asumă răspunderea pentru daunele cauzate de utilizarea incorectă. Vă rugăm să rețineți că este posibil ca unele produse Southern Implants® să nu fie autorizate sau lansate spre vânzare pe toate piețele.

UDI de bază

| Produs | Numărul UDI de bază |
|--|---------------------|
| Basic-UDI pentru bonturi metalice | 60095440387296 |
| Basic-UDI pentru bonturi conice compacte | 6009544050147W |

Literatură și catalogage conexe

- CAT-2004 - Catalogul de produse pentru implanturi Tri-Nex
- CAT-2020 - Catalog de produse pentru implanturi hexagonale externe
- CAT-2042 - Catalog de produse pentru implanturi conice profunde
- CAT-2043 - Catalog de produse pentru implanturi hexagonale interne
- CAT-2060 - Catalogul de produse pentru implanturi PROVATA®
- CAT-2069 - Catalog de produse pentru implanturi conice adânci INVERTA®
- CAT-2070 - Catalog de produse pentru implanturi zigomatice
- CAT-2093 - Catalog de produse pentru implanturi cu o singură platformă
- CAT-2095 - Catalog de produse pentru implanturi hexagonale externe INVERTA®
- CAT-8068 - Instrucțiuni de utilizare a șurubului protetic pentru implanturi sudice

Simboluri și avertismente

| | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|--|---|---|---|---|--|---|---|---|--|---------------------|---|---|--|---|
|  |  2797 |  |  |  |  | Nesteril | Utilizare după dată (mm-yy) |  | Nu reutilizați |  | Nu resterilizați |  REF |  LOT |  MD |  |
| Producător: Southern Implants® 1 Albert Rd, Căsuța poștală 605 IRENE, 0062, Africa de Sud. Tel: +27 12 667 1046 | Marca CE | Dispozitiv cu prescripție medicală* | Sterilizat prin iradiere | | | | | | | | | Numărul de catalog | Codul lotului | Dispozitiv medical | Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | | | | | |

* Dispozitiv de prescripție: Numai Rx. Atenție: Legea federală restricționează vânzarea acestui dispozitiv de către sau la ordinul unui medic sau dentist autorizat.

Scutirea de licență Canada: Vă rugăm să rețineți că este posibil ca nu toate produsele să fi fost licențiate în conformitate cu legislația canadiană.

Toate drepturile rezervate. Southern Implants®, logotipul Southern Implants® și toate celelalte mărci comerciale utilizate în acest document sunt, dacă nimic altceva nu este menționat sau este evident din context într-un anumit caz, mărci comerciale ale Southern Implants®. Imaginele produselor din acest document au doar scop ilustrativ și nu reprezintă neapărat produsul cu exactitate la scară. Este responsabilitatea clinicianului să inspecteze simbolurile care apar pe ambalajul produsului utilizat.

Açıklama

Southern Implants® Kompakt Konik Abutment, doğrudan endosseöz implantta bağlanan önceden üretilmiş bir abutment olup protez arayüzünün vidalı bir restorasyon için implant başından daha koronal bir pozisyonaya yükseltilmesinin istediği durumlarda çok üniteli rekonstrüksiyonlarda kullanılır. Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentleri, yalnızca çok üniteli vakalar için endikedir. Bu abutmentler, Titanyum Nitrit (TiN) kaplamadır ve düz, 17°, 20° ve 30° açı seçenekleriyle mevcuttur.

Kullanım amacı

Southern Implants® Metal Abutmentler, protez rehabilitasyonu ve implant prosedürlerine yardımcı olmak amacıyla endosseöz implant sistemlerine bağlanmak üzere tasarlanmış protez bileşenleridir.

Özellikle, Southern Implants® Kompakt Konik, endosseöz implantlar üzerinde bağlı protez cihazlar için destekleyici bir temel sağlamak amacıyla kullanılır.

Kullanım endikasyonları

Southern Implants® Metal Abutmentler, implant tedavi prosedürlerinde protez rehabilitasyonunu desteklemek amacıyla, endosseöz implant sistemlerinin bir bileşeni olarak kullanılmak üzere endikedir.

Özellikle, Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentler; protez platformunun daha koronal bir pozisyonaya yükseltilmesinin istenildiği durumlarda, üst veya alt çenede sabit, kalıcı bir protez kullanılarak yapılan fonksiyonel ve estetik restorasyonun bir parçası olarak, Southern Implants® fikstürlerine bağlanmak üzere endikedir.

Hedef kullanıcı

Dış teknisyenleri, Maksillofasiyal Cerrahlar, Genel Diş Hekimleri, Ortodontistler, Periodontistler, Protez Uzmanları ve uygun şekilde eğitilmiş ve/veya deneyimli diğer tıp uzmanları.

Hedeflenen ortam

Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentler, restorasyon tasarımları ve üretim sürecinin parçası olarak dış laboratuvarlarında kullanılmak üzere tasarlanmıştır; ayrıca ameliyathane ya da diş hekimi muayenehanesi gibi klinik ortamlarda da kullanılması amaçlanmıştır.

Hedeflenen hasta popülasyonu

Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentler, implant destekli protez restorasyonları için endike olan, uygun bulunan ya da kontrendikasyon durumu bulunmayan hastalarda kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

Uyumluluk bilgileri

Southern Implants markalı implantların onarımı Southern Implants bileşenleriyle yapılmalıdır. Southern Implants'ın ürün yelpazesinde 6 implant bağlantısı bulunmaktadır. İmplant kodu ve bağlantı tipi, ürün kodlarındaki spesifik kısaltmalarla tanımlanabilir. Ürün yelpazesi tanımlayıcıları Tablo A'da özetlenmiştir.

Tablo A - Uyumlu

| İmplant bağlantı tipi | Uyumlu protez cihaz | |
|-------------------------------------|---|---|
| | Açısız | Açılı |
| Eksternal Heks (EX) | APMC(*), ABNMCZ(*), AMCZ(*), ABAMCZ(*), ABBBMCZ(*) ve MC-ZYG(*)(**) etiketli parçalar | ABNMC17d, AMC17d-3, AMC30d-4, ABAMC17d-3, ABAMC30d-4, ABBBMC17d-3, ABBBMC30d-4, MC-EX4017D-(*) ve MC-ZYG17D-(*)(**) etiketli parçalar |
| TRI-NEX (EL) (Lobe) | MC-L-(Ø)-(*) ve MCN-L-50-(*) etiketli parçalar | MCL-(Ø)-17d ve MCL-(Ø)-30d etiketli parçalar |
| Derin Konik (DC) | MC-DC(Ø)-(*) ve MCN-DC5-(*) etiketli parçalar | MC-DC(Ø)-20d ve MC-DC(Ø)-30d-(*) etiketli parçalar |
| İnternal Heks (M) | MC-M-(*) etiketli parçalar (Ø3.75, 4.2 ve 5.0 mm platformlar ile kullanılır) | MC-M-20d ve MC-M-30d etiketli parçalar (Ø3.75, 4.2 ve 5.0 mm platformlar ile kullanılır) |
| İnternal Heks PROVATA® (3M) (M) (Z) | MC-3M-(*) etiketli parçalar (Ø3.3 mm platform ile kullanılır) | MC-3M-20d etiketli parçalar (Ø3.3 mm platform ile kullanılır) |
| | MC-M-(*) etiketli parçalar (Ø4.0, 5.0 ve 6.0 mm platformlar ile kullanılır) | MC-M-20d ve MC-M-30d etiketli parçalar (Ø4.0, 5.0 ve 6.0 mm platformlar ile kullanılır) |

| | | |
|--------------------|---|---|
| | MC-Z-(*) veya MCN-Z-(*) etiketli parçalar ($\varnothing 7.0$, 8.0 ve 9.0 mm platformlar ile kullanılır) | Geçerli değildir |
| Tek Platform (SP1) | MC-SP-(*) etiketli parçalar (tüm SP1 implant çapları ile kullanılır) | MC-SP-17D-(*) ve MC-SP-30D-(*) etiketli parçalar (tüm SP1 implant çapları ile kullanılır) |

NOT: (*), farklı uzunlukların mevcut olduğunu gösterir

NOT: (**) MC-ZYG bileşenleri, yalnızca ZYGIN, ZYGIN-W ve ZYGON Zigomatik İmplantlar ile kullanıma yönelikir

Açılı Kompakt Konik Abutment ambalajlarında gerekli vidalar bulunmaktadır. Önerilen vida torkları için Protez Vidası Kullanım Kılavuzu'na (CAT-8068) bakın.

Açısız Kompakt Konik Abutmentler için önerilen yerleştirme torku 20 Ncm'dir.

Klinik performans

Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentlerin klinik performansı, esas olarak protez restorasyonunun zaman içinde stabilitesini ve tutuculuğunu koruma yeteneği ile tanımlanır. Bu stabilité, restorasyon abutmente güvenli bir şekilde sabitlenmesiyle sağlanır; bu sabitleme, cimentolama veya döküm yoluyla yapılabileceği gibi, abutmentin implantta vidalarla mekanik olarak bağlanmasıyla da sağlanabilir.

Klinik faydalar

Southern Implants® Kompakt Konik ilişkilendirilen klinik faydalar, implant destekli protez tedavilerinin genel başarısıyla doğrudan bağlantılıdır ve hem doğrudan hem de dolaylı klinik faydaları kapsar. Metal Abutmentlerin doğrudan klinik faydaları, özellikle tedavi sürecinde kullanılmalarından kaynaklanmaktadır. Bu faydalar, peri-implant yumuşak doku sağlığının iyileştirilmesi ve nihai restorasyonun estetik sonuçlarını içerir. Bu abutmentlerin kullanıldığı implant destekli protez tedavileri sonucunda hastalar tarafından deneyimlenen klinik faydalar, Southern Implants® Kompakt Konik dolaylı klinik faydalarını temsil eder. Bu faydalar önemli olmakla birlikte, cihazların kendilerine doğrudan atfedilemez; bunun yerine, abutmentlerin genel tedavi sistemine sağladığı katkıları yansıtır. Ayrıca, başarılı tedavi sonuçlarının, hastaların psikososyal iyilik hali, özgüveni ve genel yaşam kalitesinde önemli iyileşmelerle sonuçlanması beklenmektedir. Genel olarak, Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentleri, yalnızca dental restorasyonların mekanik yönlerini kolaylaştmakla kalmaz, aynı zamanda hasta sonuçlarının ve deneyimlerinin bütünsel olarak iyileşmesine de katkıda bulunur.

Saklama, temizlik ve sterilizasyon

Bileşen steril olarak (gamma ışınıyla sterilize edilmiştir) temin edilir ve son kullanma tarihinden (ambalaj etiketine bakın) önce tek kullanım için tasarlanmıştır. Kap veya sızdırmazlık elemanı hasar görmedikçe veya açılmadıkça sterilité sağlanır. Ambalajın zarar görmesi halinde ürünü kullanmayın ve Southern temsilciniz ile iletişim kurun veya ürünü Southern Implants®'a iade edin. Cihazlar oda sıcaklığında kuru bir yerde saklanmalı ve doğrudan güneş ışığına maruz kalmamalıdır. Ürünün hatalı şekilde saklanması cihazın özelliklerini olumsuz yönde etkileyebilir. Yalnızca tek kullanımlık olduğu belirtilen bileşenleri tekrar kullanmayın. Bu bileşenlerin tekrar kullanımı:

- yüzey veya kritik boyutların zarar görmesine, bu durum da performans düşüşüne ve uyumluluğun azalmasına yol açar.
- tek kullanımlık parçaların tekrar kullanılması halinde çapraz hasta enfeksiyonu ve kontaminasyon riskini artırır.

Southern Implants®, tek kullanımlık bileşenlerin tekrar kullanımıyla ilişkili sorunlar konusunda sorumluluk kabul etmemektedir.

Kontraendikasyonlar

Belirli bir tedavi veya prosedürün bir parçası olarak kullanılan tüm cihaz gruplarının kontrendikasyonları geçerlidir. Bu nedenle, implant cerrahisi/tedavisinde kullanılan sistemlerin/tıbbi cihazların kontrendikasyonlarına dikkat edilmeli ve ilgili belgeler incelenmelidir.

Spesifik hedef implanta ait kontrendikasyonlar geçerlidir. Bu nedenle, implant cerrahisi/tedavisinde kullanılan sistemlerin/tıbbi cihazların kontrendikasyonlarına dikkat edilmeli ve ilgili belgeler incelenmelidir.

Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentlere özel kontrendikasyonlar şunlardır:

- İmplant veya protezle ilgili prosedürler için tıbbi olarak uygun olmayan hastalar
- Aşağıdaki malzemelere alerjisi veya aşırı duyarlılığı olan hastalar: Titanyum, Alüminyum, Vanadyum, Kobalt Krom, Kobalt Krom Molibden, Altın, Platin, Paladyum, İridyum, Gümüş ve/veya Bakır

Uyarılar ve önlemler

ÖNEMLİ NOT: BU TALİMATLAR YETERLİ EĞİTİMİN YERİNİ TUTMAZ

- Dental implantların, yeni teknolojiler/sistemlerin ve Metal Abutment cihazlarının güvenli ve etkin kullanımı için özel bir eğitim alınması önemle tavsiye edilmektedir. Bu eğitimin uygun teknik, sistemin biyomekanik gereklilikleri ve spesifik sistem için gerekli radyografik değerlendirmeler konusunda yetkinlik kazanmak için uygulamalı yöntemleri içermesi gereklidir.
- Hatalı teknik implantın başarısızlığına, sinirlerin/damarların tahribatına ve/veya destekleyen kemigin kaybına yol açabilir.
- Cihaz uyumsuz veya uygun olmayan cihazlarla birlikte kullanılması arızalanmasına veya düşük performans göstermesine neden olabilir.
- Cihazlar ağız içinde kullanılırken aspirasyonu önlemek için yeterince sabitlenmeleri zorunludur, çünkü ürünlerin aspirasyonu enfeksiyona veya fiziksel yaralanmaya neden olabilir.
- Steril olmayan malzemelerin kullanımı, dokuda sekonder enfeksiyonlara veya enfeksiyöz hastalıkların transferine neden olabilir.
- Kullanma Talimatlarında belirtilen uygun temizleme, yeniden sterilizasyon ve saklama prosedürlerine riayet edilmemesi cihazın hasara uğramasına, sekonder enfeksiyona veya hastanın zarar görmesine neden olabilir.
- Yeniden kullanılabilir cihazlar için önerilen kullanım sayısının aşılması cihazda hasara, sekonder enfeksiyona veya hastanın zarar görmesine neden olabilir.
- Künt frezlerin kullanımı kemik tahribatına neden olarak osseointegrasyonu tehlikeye atabilir.

Yeni bir sistem kullanmadan veya yeni bir tedavi yöntemini denemeden önce yeni ve deneyimli implant kullanıcılarının eğitim alması gerekliliğinin vurgulanması önemlidir.

Hasta Seçimi ve Operasyon Öncesi Planlama

Başarılı implant tedavisi için kapsamlı bir hasta seçimi süreci ve titiz bir operasyon öncesi planlama kritik öneme sahiptir. Bu süreç iyi eğitimli cerrahlar, restoratif diş hekimleri ve laboratuvar teknisyenlerinden oluşan multidisipliner bir ekip arasında danışmayı içermelidir.

Hasta taraması, en azından şu unsurları kapsmalıdır: tıbbi ve dental öykünün detaylı değerlendirmesi, görsel ve radyolojik muayeneler yoluyla yeterli kemik boyutlarının varlığının değerlendirilmesi, anatomik yapıların konumlarının analizi, olumsuz oklüzal koşulların varlığının belirlenmesi ve hastanın periodontal sağlık durumunun incelenmesi.

Başarılı implant tedavisi için şunlar önem taşımaktadır:

1. Konak dokudaki travmanın en aza indirilmesi ve böylece başarılı osseointegrasyon potansiyelini artırılması.
2. Radyografik verilerle ilgili ölçümleri doğru belirlemek; bu adımda yapılacak hatalar komplikasyonlara yol açabilir.
3. Sinir, damar ve arter gibi hayatı önem taşıyan anatomik yapıların farkında olunması ve tahrip olmalarının önlenmesi. Bu yapıların zarar görmesi, görme kaybı, sinir hasarı ve aşırı kanama gibi ciddi komplikasyonlara neden olabilir.

Uygun hasta seçimi, implant yerleştirme konusunda yeterli eğitim ve tecrübe sahip olma ve bilgilendirilmiş onam için gerekli bilgilerin sunulmasına ilişkin sorumluluk hekime aittir. Potansiyel implant adaylarının titiz bir şekilde taranması ve sistemi kullanma konusunda yüksek bir yetkinliğe sahip bir hekimin sürece dahil olmasıyla, komplikasyon ve ciddi yan etkiler olasılığı önemli ölçüde azaltılabilir.

Yüksek Riskli Hastalar

Kemik ve yumuşak doku iyileşmesini olumsuz etkileyebilecek veya yan etkilerin şiddetini, komplikasyon riskini ve/veya implant başarısızlık ihtimalini artırabilecek lokal veya sistemik risk faktörlerine sahip hastalar tedavi edilirken dikkat edilmesi gereklidir. Söz konusu faktörlere şunlar dahildir:

- oral hijyenin yetersiz olması
- sigara ve tütün ürünleri kullanım öyküsü
- periodontal hastalık öyküsü
- Otofasiyal radyoterapi öyküsü**
- Bruksizm ve olumsuz çene ilişkileri
- buradakilerle sınırlı olmaksızın kronik steroid tedavisi, anti-koagulan tedavisi, TNF- α blokerleri, bifosfonat ve siklosporin dahil iyileşmeyi geciktirebilecek veya komplikasyon riskini artırabilecek kronik ilaç kullanımı

** Radyoterapi damarlarda ve yumuşak dokuda progresif fibrozise yol açarak iyileşme kapasitesinin düşmesine neden olabileceğinden (yani osteoradyonekroz), implantlar işinlanmış kemiğe yerleştirildiğinde implant başarısızlığı ve diğer komplikasyonlar ihtiyalî artar. Bu artan riske katkıda bulunan faktörler, implant yerleştirme zamanlamasının radyasyon tedavisi ile ilişkisi, radyasyonun implant bölgesine yakınlığı ve bu bölgedeki radyasyon dozu gibi unsurları içerir.

Cihazın amaçlandığı gibi çalışmaması halinde, bu durum cihazın üreticisine bildirilmelidir. Bir performans değişikliğinin bildirileceği, bu cihazın üreticisinin iletişim bilgileri aşağıdaki gibidir: sicomplaints@southernimplants.com.

Yan etkiler

Tedavinin klinik sonucu birçok faktörden etkilenir. Aşağıdaki yan etkiler ve kalıcı riskler, metal abutmentlerle veya cihazın kullanımını içeren cerrahi işlemlerle ilişkilidir. Bu durumlar, ek tedavi, revizyon cerrahisi veya ilgili sağlık uzmanına ilave vizitler yapılmasını gerektirebilir. Ayrıca bu yan etkiler ve kalıcı riskler farklı şiddet ve sıklık derecelerinde ortaya çıkabilir.

Bu nedenle, diş abutment cihaz grubuya ilişkilendirilen bilinen potansiyel istenmeyen yan etkiler ve kalan risklerin tam listesi şunları içermektedir:

- Abutment kırılması
- Abutment vida kırılması veya bozulması
- Abutment materyaline karşı alerjik reaksiyonlar
- Anestezi, parestezi, hiperestezji ve hipoestezji (geçici veya kalıcı)
- Kanama
- Problama sırasında kanama
- Morarma
- Revizyon cerrahisi gerektiren komplikasyonlar
- Abutmentin geri alınmasında zorluk
- Dişeti iltihabı
- Dişeti çekilmesi
- Hiperplastik doku tepkisi
- Yetersiz osseointegrasyon seviyeleri nedeniyle implant başarısızlığı
- İmplantın düzgün yerleştirilmemesi sonucu protezde meydana gelebilecek sorunlar
- Enfeksiyon (akut ve/veya kronik)
- Lokalize inflamasyon
- Abutment vidasının ve/veya tespit vidasının gevşemesi
- Komşu dişlerin kaybı veya zarar görmesi
- Marjinal kemik kaybı
- Mikrohareketler ve implant instabilitesi
- İmplant-abutment arayüzünde uyumsuzluk veya hatalı bağlantı
- Abutment/implant aşırı yüklenmesi
- Ağrı, hassasiyet veya rahatsızlık hissi

- Peri-implantitis, peri-mukozit veya peri-implant yumuşak doku sağlığında bozukluk
- Periodontal inflamasyon
- Fonetik zorluklar
- Protez başarısızlığı
- Yumuşak doku irritasyonu
- Optimal olmayan estetik sonuç
- Yara açılması veya yetersiz iyileşme

Önlem: steriliteyi koruma protokolü

Southern Implants® Kompakt Konik Abutmentler, bir soyma poşetinde veya "arkası soyulabilir" kapaklı blister tabanda paketlenir. Etiket bilgileri poşetin alt yarısında, paketin içinde veya arkası soyulabilir kapağın yüzeyinde yer almaktadır. Poşet veya blister hasar görmedikçe veya açılmadıkça sterilite sağlanır.

Ciddi kazalarla ilgili bildirim

Cihazla ilişkili olarak meydana gelen herhangi bir ciddi olay, cihazın üreticisine ve kullanıcının ve/veya hastanın yerleşik olduğu üye devletteki yetkili makama bildirilmelidir.

Ciddi bir olayın bildirileceği, bu cihazın üreticisinin iletişim bilgileri aşağıdaki gibidir:

sicomplaints@southernimplants.com

Materyaller

Materyal tipi ASTM F136 ve ISO 5832-3 uyarınca titanyum合金 (Ti-6Al-4V)

| Kimyasal Bileşenler | Alüminyum (Al) | Vanadyum (V) | Toplam kalıntılar* (Fe, O, C, N, H) | Titanyum (Ti) |
|--------------------------|----------------|--------------|--|---------------|
| Bileşim, % (kütle/kütle) | 5.50 – 6.75 | 3.50 – 4.50 | <0.55 | Kalan miktar |

*Burada, Fe = Demir, O = Oksijen, C= Karbon, N = Azot, H = Hidrojen

İmha

Cihazın ve ambalajının imhası: farklı kontaminasyon seviyelerini dikkate alarak, yerel yönetmeliklere ve çevresel gerekliliklere uygun. Kullanılmış maddeleri imha ederken, sivri frezlere ve alettelere dikkat edin. Her zaman yeterli kişisel koruyucu ekipman (KKE) kullanılmalıdır.

Manyetik Rezonans (MR) Güvenliği

Klinik dışı test, Southern Implants® dental implantlarının, metal abutmentlerin ve protez vidalarının MR koşullu olduğunu kanıtlamıştır.

MRG Güvenlik Bilgileri



MR Koşullu

Southern Implants® marka dental implantlar, metalik abutmentler ve protez vidalar kullanılan bir hasta, aşağıdaki koşullar altında güvenle taranabilir. Bu koşullara uyulmaması, hastanın yaralanmasına neden olabilir.

| | |
|---|---|
| Cihaz Adı | dental implantlar, metalik abutmentler ve protez vidaları |
| Statik Manyetik Alan Kuvveti (B_0) [T] | 1.5T veya 3T |
| Maksimum Uzamsal Alan Gradient [T/m] [gauss/cm] | 30 T/m (3000 gauss/cm) |
| RF Eksitasyon Tipi | Dairesel polarize (CP) (kuadratür sürümlü) |
| RF Gönderim Bobini Tipi | Entegre Tüm Vücut Gönderim Bobini |
| RF Alım Bobini | Yalnızca alım yapan herhangi bir RF bobini kullanılabilir |
| Çalışma Modu | Normal Çalışma Modu |
| RF Koşulları | Normal Çalışma modu: (Baş SAR değeri 3.2 W/kg, tüm vücut 2 W/kg) |

| | |
|-----------------------------|---|
| Tarama Süresi | Implantın en yakın kısmı, baş-ayak yönünde izomerkezden <25 cm uzaktaysa: 15 dakikalık kesintisiz tarama süresi, en az 5 dakikalık bir soğuma beklemesi gerektir. |
| MR Görüntü Artefaktı | Implantın en yakın kısmı, baş-ayak yönünde izomerkezden ≥25 cm uzaktaysa: Bu, 1 saatlik tarama süresiyle sınırlıdır. |
| | Bu implantın varlığı, görüntüde artefakt oluşumuna neden olabilir. |

Ek Bilgiler:

1. Lokal Gönderim Bobini: Lokal gönderim bobini güvenliği değerlendirmemiştir. Lokal gönderim bobini, yalnızca implant izomerkezden ≥25 cm uzakta olduğunda ve wbSAR 2 W/kg'i aşmadığında kullanılabilir.
2. Artefaktlar: MR görüntü kalitesi, ilgi alanı implantın tam konumuyla aynı bölgede ya da ona yakın olduğunda olumsuz etkilenebilir. ASTM F2119-24 önergelerine uygun yapılan testlerde; gradient eko sekansı için artefakt genişliği implant yüzeyinden ≤20 mm, spin eko sekansı için artefakt genişliği implant yüzeyinden ≤10 mm olarak ölçülmüştür.

Taramadan önce, saatler ve takılar gibi çıkarılabilir protezler de çıkarılmalıdır.

Ürün etiketinde MR simbolü olmaması halinde, bu cihazın MR ortamında güvenlilik ve uyumluluk açısından değerlendirilmemiğini unutmayın.

Güvenlilik ve Klinik Performans Özeti (SSCP)

Avrupa Tıbbi Cihaz Yönetmeliği (MDR; EU2017/745) uyarınca, Southern Implants® ürün serileri ile ilgili olarak bir incelenmek üzere Güvenlilik ve Klinik Performans Özeti (SSCP) mevcuttur.

İlgili SSCP'ye <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> adresinden erişilebilir.

NOT: yukarıdaki internet sitesi Avrupa Tıbbi Cihaz Veri Tabanı'nın (EUDAMED) faaliyete geçmesiyle birlikte kullanıma açılacaktır.

Sorumluluk redi

Bu ürün Southern Implants® ürün yelpazesinin bir parçasıdır ve sadece ilgili orijinal ürünlerle ve her bir ürünün kataloğunda yer alan tavsiyelere göre kullanılmalıdır. Bu ürünün kullanıcısı Southern Implants® ürün yelpazesinin gelişimini incelemeli ve bu ürünün doğru endikasyonları ve kullanımı için tüm sorumluluğu üstlenmelidir. Southern Implants®, hatalı kullanıma bağlı hasara ilişkin sorumluluk kabul etmez. Bazı Southern Implants® ürünlerinin tüm pazarlarda onaylanamayacağını veya piyasaya sürülmeyebileceğini unutmayın.

Temel UDI

| Ürün | Temel UDI Numarası |
|--|--------------------|
| Metal Abutmentlere İlişkin Temel UDI | 60095440387296 |
| Kompakt Konik Abutmentlere İlişkin Temel UDI | 6009544050147W |

İlgili literatür ve kataloglar

- CAT-2004 - Tri-Nex İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-2020 - Eksternal Heks İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-2042 - Derin Konik İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-2043 - Internal Heks İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-2060 - PROVATA® İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-2069 - Derin Konik INVERTA® İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-2070 - Zigomatik İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-2093 - Tek Platform İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-2095 – Eksternal Heks INVERTA® İmplantlar Ürün Kataloğu
- CAT-8068 – Southern Implants Protez Vidası Kullanım Talimatları

Semboller ve uyarılar



Üretici: Southern
Implants®
1 Albert Rd, P.O.
Box 605 IRENE,
0062,
Güney Afrika.
Tel: +27 12 667
1046



CE işaretü



Reçeteli
cihaz*



Işınlama
kullanımlarla
sterilize
edilmiştir



Steril değil



Son kullanma
tarihi (aa-yy)



Tekrar
kullanmayın



Tekrar
sterilize
etmeyin



Katalog
numarası



Seri kodu



Tıbbi cihaz



Avrupa
Topluluğu'ndaki
Yetkili Temsilci



Yetkili İsviçre
Temsilcisi



Üretim tarihi



Manyetik
Rezonans
koşullu



Manyetik
Rezonans
güvenli



Koruyucu ambalajı içinde olan
tekli steril bariyer sistemi



Tekli steril
bariyer
sistemi



Kullanma
talimatına
başvurun



Dikkat



Güneş
ışığından
uzak tutun



Ambalaj
hasarlısa
kullanmayın

* Reçeteli cihaz: Reçeteli. Dikkat: Federal Yasa, bu cihazın satışını lisanslı bir doktor veya diş hekimi tarafından veya bu kişilerin siparişi üzerine yapılacak şekilde kısıtlamaktadır.
Kanada lisans muafiyeti: Tüm ürünlerin Kanada yasalarına uygun olarak lisanslanmamış olabileceğini unutmayın.

Her hakkı saklıdır. Southern Implants®, Southern Implants® logosu ve bu belgede kullanılan diğer tüm ticari markalar, başka bir şey belirtimediği veya belirli bir durumda bağlamdan açıkça anlaşılmadığı takdirde, Southern Implants®'ın ticari markalarıdır. Bu belgedeki ürün resimleri yalnızca gösterim amaçlıdır ve ürünü doğru ölçüde temsil etmeyebilir. Kullanılan ürünün ambalajı üzerinde yer alan sembollerin incelemek klinisyenin sorumluluğundadır.