



Anwendungs- und Sicherheitshinweise für MEISINGER Tenting und Umbrella Screws

Art.-No.: TS035, US050, US070

BSFLBMB32 - 1023

Die vorliegende Gebrauchsanweisung gilt für alle in der Artikelübersicht aufgeführten Knochenschrauben. Alle beschriebenen Schrauben bestehen aus Titanlegierung Grade 5-ELI (Titan Grade 23) und verfügen über ein selbstschneidendes Gewinde. Der Schraubenkopf beinhaltet eine Schnittstelle zur Aufnahme des Eindrehwerkzeugs (Innensechsrund).

Anwendungshinweise

Die Tenting and Umbrella Knochenschrauben sind indiziert für die Fixierung und Stabilisierung von geeigneten Knochentransplantaten und Knochenersatzmaterialien sowie zur Unterstützung von Barrieremembranen. Dabei dienen sie zur Wiederherstellung anatomischer Strukturen in dentaler Chirurgie (Osteosynthese, Korrektur degenerativer Erkrankungen), sind jedoch nicht geeignet als Ersatz für normale Körperstrukturen.

Anwendung

Die Knochenschrauben können je nach Fallsituation für eine Vielzahl an Operationstechniken verwendet werden. Die Auswahl der Technik sowie die Zusammenstellung des zu verwendenden Instrumentariums muss vor Operationsbeginn entsprechend ausgewählt und zur Bereitstellung aufbereitet werden. Aufgrund des selbstschneidenden Gewindedesigns ist für die Insertion der Schrauben keine Pilotbohrung notwendig.

Kompatibilität

Für die Verwendung der Tenting und Umbrella Screws dürfen ausschließlich Meisinger Schraubendreher mit Innensechsrund (z.B. 31053, TL0T1) eingesetzt werden. Die Nutzung von fremden Zubehörprodukten kann die Funktion der Schrauben beeinträchtigen und schließt jede Garantie- oder Ersatzleistung aus.

Postoperative Vorgehensweise

Nach der klinisch und radiografisch bestätigten, vollständigen Knochenheilung und der funktionellen Wiederherstellung, werden die Schrauben je nach Fallsituation und Eingriffsziel entweder entfernt oder in situ belassen. Sofern es zu einer Infektion oder der Schwächung des Knochengewebes durch die inserierte Knochenschraube kommt, ist die Entfernung der Schraube gefordert. Die Explantation ist auch bei einer Schraubenlockerung sowie stets bei Kindern, um Wachstumshemmungen zu vermeiden, unabdingbar.

Sterilisation der Schrauben

Die Schrauben werden unsteril geliefert und müssen vor der Anwendung aufbereitet werden (Reinigung / Desinfektion / Sterilisation). Für eine sachgemäße Aufbereitung der Artikel beachten Sie bitte die Hinweise zur Aufbereitung (Reinigung, Desinfektion und Sterilisation) von Medizinprodukten der Hager & Meisinger GmbH.

Entsorgung

Bei der Entsorgung der Instrumente (nach Ende der Lebenszeit bzw. nach Ablauf der angegebenen Haltbarkeit) ist darauf zu achten, dass das Produkt im Abfall für biologische Gefahrstoffe entsorgt wird. Alle Verpackungskomponenten werden gemäß den nationalen Vorgaben (bspw. Duales Abfall-System) entsorgt.

Kontraindikationen

Grundsätzlich müssen allgemeinmedizinische sowie lokale, absolute und relative Kontraindikationen für zahnärztlich-chirurgische Maßnahmen beachtet werden.

Absolute Kontraindikationen

- Aktive Infektionen im oder nahe des zu augmentierenden Bereichs sowie lokale oder systemische pathologische Prozesse (z.B. Symptome wie Fieber, lokale Entzündungen, Abszesse)
- Ungenügendes Knochenangebot (Qualität / Quantität)
- Erkrankungen oder Medikation, die den Knochenmetabolismus beeinträchtigen
- Ungenügendes Weichgewebsangebot, welches keine vollständige Abdeckung des augmentierten Bereichs erlaubt

Relative Kontraindikationen

- Nicht abgeschlossenes dentoalveoläres Wachstum (Ausnahme: Fälle bei denen kein dentoalveoläres Wachstum zu erwarten ist, z.B. ektodermale Dysplasie)
- Bekannte Allergien und / oder Fremdkörperreaktion auf das Implantatmaterial
- Systemische und/oder metabolische Erkrankungen oder medizinische Behandlungen, die zur progressiven Verschlechterung des Knochens führen (z.B. Kortison, Immunsuppressiva, Bisphosphonate, Diabetes)
- Drogen- und Alkoholmissbrauch
- Mangelnde Compliance seitens des Patienten
- Schlechte Durchblutung
- Schwerarbeit oder aktive Sportarten



Application and safety instructions for the MEISINGER Tenting and Umbrella Screws

Art.-No.: TS035, US050, US070

BSFLBMB32 - 1023

These user instructions apply to all the products listed in the article overview Bone screws. All screws described are made of titanium alloy Grade 5-ELI (titanium grade 23) and have a self-tapping thread. The screw head includes an interface for receiving the insertion tool (hexagon socket).

Indications for Use

The Tenting and Umbrella Bone Screws are designed for the fixation and stabilization of appropriate bone grafts and bone substitutes, as well as for the support of barrier membranes. They are used to restore anatomical structures in dental surgery (osteosynthesis, correction of degenerative illnesses), but are not suitable as substitutes for normal body structures.

Utilization

The bone screws can be used for a variety of surgical techniques depending on the case situation. The choice of technique as well as the compilation of the instrumentation to be used must be appropriately selected and prepared for deployment prior to the start of surgery. Due to the self-tapping thread design, no pilot bore is necessary for the insertion of the screws.

Compatibility

Only Meisinger screwdrivers with hexagon socket (e.g. 31053, TL0T1) may be used for the Tenting and Umbrella Screws. The use of third-party accessory products may impair the function of the screws and excludes any guarantee or replacement.

Postoperative procedure

After clinically and radiographically confirmed complete bone healing and functional restoration, the screws are either removed or left in situ, depending on the case situation and surgical goal. If infection or weakening of the bone tissue occurs as a result of the inserted bone screw the screw should be removed. Explantation is also essential in the case of screw loosening and always in children to avoid growth retardation.

Sterilisation of the screws

The screws are supplied non-sterile and must be prepared before use (cleaning / disinfection / sterilisation). For proper reprocessing of the items, please observe the comments on reprocessing (cleaning, disinfection and sterilization) of medical devices from Hager & Meisinger GmbH.

Disposal

When disposing of the instruments (at the end of their service life or after the specified shelf life has expired), ensure that the product is disposed of in the waste for biological hazardous substances. All packaging components are disposed of in accordance with national regulations (e.g. Dual Waste System).

Contraindications

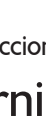
Basically, general medical as well as local, absolute and relative contraindications for dental surgical measures must be observed.

Absolute contraindications

- Active infections in or near the area to be augmented as well as local or systemic pathological processes (e.g., symptoms such as fever, local inflammation, abscesses)
- Inadequate bone supply (quality / quantity)
- Illnesses or medication that impair bone metabolism
- Inadequate soft tissue supply, which does not allow complete coverage of the augmented area

Relative contraindications

- Dentoalveolar growth not completed (exception: cases where no dentoalveolar growth is expected, e.g., ectodermal dysplasia) cases where no dentoalveolar growth is expected, e.g., ectodermal dysplasia)
- Known allergies and / or foreign body reaction to the implant material
- Systemic and/or metabolic illnesses or medical treatments that lead to progressive bone deterioration (e.g., cortisone, immunosuppressants, bisphosphonates and diabetes)
- Drug and alcohol abuse
- Lack of patient compliance
- Poor circulation
- Heavy work or active sports
- Mental state which may lead to non-compliance with the medical order
- Highly atrophied jaw



Instrucciones de aplicación y de seguridad para MEISINGER Tornillos óseos Tenting y Umbrella

N.º artículo: TS035, US050, US070

BSFLBMB32 - 1023

Este manual de instrucciones es válido para todos los tornillos óseos incluidos en la tabla de artículos. Todos los tornillos descritos están fabricados con una aleación de titanio de grado 5-ELI (titánio de grado 23) y están provistos de una rosca cortante. La cabeza del tornillo tiene una interfaz para acoplar la herramienta de inserción (hexagonal).

Indicaciones de uso

Los tornillos óseos Tenting y Umbrella están indicados para la fijación y la estabilización de injertos óseos y materiales de injerto óseo apropiados, así como el refuerzo de membranas de barrera. Así, estos tornillos permiten la recuperación de estructuras anatómicas en cirugía dental (osteosíntesis, corrección de enfermedades degenerativas), pero no son aptos para la sustitución de estructuras corporales normales.

Utilización

Los tornillos óseos se pueden usar para múltiples técnicas quirúrgicas en función de cada caso. Antes de comenzar la operación, debe llevarse a cabo la selección de la técnica quirúrgica y la recopilación y preparación del instrumental que se vaya a utilizar. Gracias al diseño de rosca cortante, no es necesario realizar un fresado piloto para insertar los tornillos.

Compatibilidad

Para utilizar los tornillos Tenting y Umbrella, deben emplearse exclusivamente destornilladores Meisinger para tornillos hexabólvulos (por ejemplo, 31053 o TL0T1). El uso de productos de accesorios de otras marcas puede afectar a la función de los tornillos y conlleva la anulación de la garantía o el servicio de sustitución.

Procedimiento posoperatorio

Tras la confirmación clínica y radiográfica de la cicatrización completa del hueso y la recuperación funcional, se extraen los tornillos o se dejan puestos in situ, en función de cada caso particular y del objetivo de la intervención. Si se produce una infección o un debilitamiento del tejido óseo a causa del tornillo óseo insertado, debe extraerse el tornillo. La extracción del tornillo también es necesaria en caso de aflojamiento del tornillo e ineludible en el tratamiento de niños para evitar la inhibición del crecimiento.

Esterilización de los tornillos

Los tornillos se suministran sin esterilizar y deben prepararse antes de su uso (limpieza/desinfección/esterilización). Para preparar los artículos correctamente, tenga en cuenta las instrucciones de retrasamiento (limpieza, desinfección y esterilización) de los productos médicos de Hager & Meisinger GmbH.

Eliminación del producto

Cuando deseche los instrumentos al final de su vida útil, asegúrese de que el producto se desechará en los contenedores para materiales de riesgo biológico. Todos los componentes de los envases se desecharán conforme a la normativa nacional (por ejemplo, el sistema dual de residuos).

Contraindicaciones

Por norma general, deben tenerse en cuenta las contraindicaciones médicas generales, locales, absolutas y relativas con respecto a la cirugía dental.

Contraindicaciones absolutas

- Infecciones activas en la zona que se va a aumentar o cerca de ella, así como procesos patológicos locales o sistémicos (por ejemplo, síntomas como fiebre, inflamación local o abscesos)
- Insuficiencia ósea insuficiente (calidad/cantidad)
- Enfermedades o medicamentos que afectan al metabolismo óseo
- Insuficiente cantidad de tejido blando que no permite el recubrimiento completo de la zona aumentada

Contraindicaciones relativas

- Crecimiento dentoalveolar incompleto (exception : casos en los que no se prevé un crecimiento dentoalveolar, por ejemplo, por displasia ectodérmica)
- Alergias constatadas o reacción al material del injerto
- Enfermedades sistémicas o metabólicas o tratamientos médicos que provocan un deterioro progresivo del hueso (cortisona, inmunosupresores, bisfosfonatos, diabetes...)
- Consumo de alcohol o drogas
- Incumplimiento de las normas por parte del paciente
- Circulación sanguínea deficiente
- Trabajo duro o disciplinas deportivas activas
- Estado psíquico que pueda provocar un incumplimiento de las indicaciones médicas
- Atrofia maxilar de alto grado



Instrucciones de aplicación y de seguridad para MEISINGER Tornillos óseos Tenting y Umbrella

Art.-No.: TS035, US050, US070

BSFLBMB32 - 1023

Le présent mode d'emploi s'applique à toutes les vis énumérées dans l'aperçu de l'article. Toutes les vis décrites sont en alliage de titane grade 5-ELI (titane grade 23) et ont un filetage autotaraudeur. La tête de la vis comprend une interface permettant d'accepter l'outil d'insertion (double hexagonal).

Indications d'utilisation

Les vis Tenting et Umbrella sont indiquées pour la fixation et la stabilisation de greffes osseuses appropriées et de substituts de greffes osseuses, ainsi que pour le soutien de membranes de protection. Elles sont utilisées pour restaurer des structures anatomiques en chirurgie dentaire (ostéosynthèse, correction de maladies dégénératives), mais ne conviennent pas comme substituts de structures corporelles normales.

Utilisation

Les vis peuvent être utilisées pour diverses techniques chirurgicales, selon le cas. Le choix de la technique ainsi que la composition des instruments à utiliser doivent être sélectionnés et préparés de manière appropriée avant le début de l'opération. Grâce à la conception du filetage autotaraudeur, aucun trou pilote n'est nécessaire pour l'insertion de la vis.

Compatibilité

Pour l'utilisation des vis Tenting et Umbrella, seuls les tournevis Meisinger à six pans creux (par exemple 31053, TL0T1) peuvent être utilisés. L'utilisation d'accessoires tiers peut compromettre la fonctionnalité des vis et annule toute garantie ou tout remplacement.

Procédure postopératoire

Une fois la guérison osseuse complète et la restauration fonctionnelle confirmées cliniquement et radiographiquement, les vis sont soit retirées, soit laissées in situ, selon la situation et l'objectif de la intervention. Si se produit une infection ou d'affaiblissement du tissu osseux par la vis insérée, le retrait de la vis est nécessaire. L'explantation est également indispensable en cas de desserrage de la vis et toujours chez les enfants afin d'éviter une inhibition de la croissance.

Stérilisation des vis

Les vis sont fournies non stériles et doivent être retraitées (nettoyage / désinfection / stérilisation) avant l'usage. Pour un retraitement correct des articles, veuillez respecter les instructions de retraitement (nettoyage, désinfection et stérilisation) des dispositifs médicaux de Hager & Meisinger GmbH.

Élimination

Lors de l'élimination des instruments à la fin de leur durée de vie, il convient de veiller à ce que le produit soit éliminé dans les déchets pour substances biologiques dangereuses. Tous les composants de l'emballage doivent être éliminés conformément aux directives nationales (par ex. système de déchets dual).

Contre-indications

En principe, les contre-indications médicales générales ainsi que les contre-indications locales, absolues et relatives des mesures dento-chirurgicales doivent être respectées.

Contre-indications absolutes

- Infecciones activas en la zona que se va a aumentar o cerca de ella, así que procesos patológicos locales o sistémicos (por ejemplo, síntomas tales que fiebre, inflamación local o abscesos)
- Inadecuada provisión de óxido (calidad/cantidad)
- Enfermedades o medicamentos que alteren el metabolismo óseo
- Insuficiente cantidad de tejido blando que no permite cubrir completamente la zona aumentada.

Contre-indications relatives

- Crecimiento dentoalveolar incompleto (exception : casos en los que no se prevé un crecimiento dentoalveolar, por ejemplo, por displasia ectodérmica)
- Alergias conocidas o reacción a un cuerpo extraño en el material del implante
- Enfermedades sistémicas o metabólicas o tratamientos médicos que provocan un deterioro progresivo del hueso (cortisona, inmunosupresores, bisfosfonatos, diabetes...)
- Consumo de alcohol o drogas
- Incumplimiento de las normas por parte del paciente
- Circulación sanguínea deficiente
- Trabajo duro o disciplinas deportivas activas
- Estado psíquico que pueda provocar un incumplimiento de las indicaciones médicas
- Atrofia maxilar de alto grado



Consignes d'utilisation et de sécurité pour MEISINGER Vis Tenting et Umbrella

Art.-No.: TS035, US050, US070

BSFLBMB32 - 1023

Le présent mode d'emploi s'applique à toutes les vis énumérées dans l'aperçu de l'article. Toutes les vis décrites sont en alliage de

- Psychischer Zustand, welcher zum Nichtbefolgen der ärztlichen Anordnung führen kann
- Hochgradig atrophiert Kiefer
- Nikotinkonsum, welcher den Erfolg des Eingriffes durch eine verzögerte Knochen- / Wundheilung gefährden kann

WICHTIG:
Es ist auf den Schutz der anatomischen Strukturen (Sicherheitsabstand min. 2 mm) sowie auf den Verlauf der benachbarten Zähne / Zahnrümpfen zu achten (Gefahr der Beschädigung, Infektionen / Resorption). Um die Entstehung von Infektionen und Dehiszenzen zu vermeiden, soll darauf geachtet werden, dass nicht zum Kontakt zwischen dem Transplantat und benachbarten Zähnen kommt. Fälle, bei welchen die mechanische Stabilität sowie mechanische Ruhe des Transplantats nicht erzielt werden können, kann die erfolgreiche Knochenheilung beeinträchtigt werden.

GESONDERE HINWEISE FÜR SCHRAUBEN:
Bei der Auswahl der Schraubenlänge sowie der Schraubenplatzierung ist die Bewertung des verfügbaren Knochenangebots mittels Röntgendiagnostik zu berücksichtigen. Um prophylaktisch Weichgewebsperforation bzw. Dehiszenzen entgegenzuwirken, muss ein spannungsfreier und vollständiger Wundverschluss erfolgen. Das gesamte Augmentationsgebiet, inkl. der Knochenschrauben, darf während des Einheilungsprozesses nicht belastet werden. Andernfalls kann es zum Verbiegen, zur Lockerung, zum Verlust und/oder zum Bruch der Schrauben und somit zur negativen Beeinflussung des Augmentationsergebnisses kommen. Auch können übermäßige körperliche Aktivitäten sowie Trauma, welches die Augmentationsstelle beeinträchtigt, zu einem vorzeitigen Versagen der Schrauben durch Lösen oder Brechen führen. Die Schrauben dürfen ausschließlich gemäß der Anwendungs- und Sicherheitshinweise angewendet werden. Das vollständige Versenken der Schraube kann durch sehr harte Knochenqualität limitiert werden. Jegliche Art der Modifikation im Vorgehen oder am Produkt kann zur Beeinträchtigung des Behandlungserfolgs bzw. zur Beschädigung des Produkts führen. Die Schrauben stellen ein Einmalprodukt dar und dürfen demnach nach Nutzung nicht wieder aufbereitet und wiederverwendet werden. Auch bei bereits benutzten, aber optisch unbeschädigten Schrauben kann es durch die vorangegangene mechanische Belastung zu mikroskopisch kleinen Beschädigungen kommen, die zu Ermüdungserscheinungen und zum Produktesver sagen führen. Die Schrauben wurden nicht auf Sicherheit und Kompatibilität in der MR-Umgebung bewertet. Sie wurden nicht auf Erhitzen, Migration oder Bildartefakte in der MR-Umgebung getestet. Die Sicherheit der Schrauben ist in der MR-Umgebung ungewiss. Das Scannen eines Patienten mit diesem Medizinprodukt, könnte zu Verletzungen des Patienten führen.

ASPIRATIONSGEFAHR: Es ist vom Anwender darauf zu achten, dass die Schrauben sowohl während der Befestigung, als auch bei der Entfernung gegen Aspiration gesichert werden.



Im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretene schwerwiegende Vorkommnisse sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden.



Allgemeine Hinweise
Bitte beachten Sie auch die Allgemeinen Anwendungs- und Sicherheitshinweise zu MEISINGER Produkten im medizinischen Bereich und auch die Hinweise zur Aufbereitung (Reinigung, Desinfektion und Sterilisation) von Medizinprodukten der Hager & Meisinger GmbH.

Hersteller Vertreterpartner Artikelnummer MD LOT Chargennummer Nicht wieder verwenden Nicht steril Gebrauchsanweisung beachten Rx only Gerät dem US Bundesgesetz das dieses Produkt nur an angebotenes Mediziner oder deren Auftrag verkauft werden. Achtung

Meisinger seit 1888 CE / CE 0044 Konformitätssymbol Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden Herstellungsdatum

Hager & Meisinger GmbH
Hansmannstr. 10
41468 Neuss • Germany
Tel.: +49 2131 2012-0
Fax: +49 2131 2012-222
Email: info@meisinger.de
Internet: www.meisinger.de

Artikelübersicht / Article overview / Tabla de artículos / Aperçu de l'article / Riassunto del prodotto

Schrauben Screws Tornillos Vis Visi

5 5 5 5 5 5 5 5 5

Fig.Nr. TS035 040 030 TS035 040 040 TS035 040 050 US050 040 070 US050 040 090 US050 040 110 US070 040 070 US070 040 090 US070 040 110

L₁ (mm) 3,5 3,5 3,5 5,0 5,0 5,0 7,0 7,0 7,0

L₂ (mm) 4,0 4,0 4,0 4,0 4,0 4,0 4,0 4,0 4,0

L₃ (mm) 3,0 4,0 5,0 2,25 4,25 6,25 2,25 4,25 6,25

L₄ (mm) 7,75 8,75 9,75 7,0 9,0 11,0 7,0 9,0 11,0

CE 0044 /

- Nicotine consumption, which may jeopardize the success of the procedure by delaying bone wound healing

IMPORTANT:
Care must be taken to protect the anatomical structures (safety distance min. 2 mm) as well as the course of the adjacent teeth / tooth roots (hazard of damage, infection / resorption). To avoid the development of infections and dehiscence, care should be taken to prevent contact between the graft and adjacent teeth. Cases in which the mechanical stability and mechanical rest of the graft cannot be achieved may compromise successful bone healing.

SEPERATE INSTRUCTIONS FOR SCREWS:
When selecting the screw length as well as the screw placement, the evaluation of the available bone supply by means of X-ray diagnostics must be taken into account. To prophylactically counteract soft tissue perforation or dehiscence, tension-free and complete wound closure must be achieved. The entire augmentation area, including the bone screws, must not be loaded during the healing process. Failure to do so may result in bending, loosening, loss and/or breakage of the screws and this means a negative impact on the augmentation result. Also, excessive physical activity as well as trauma affecting the augmentation site can lead to premature failure of the screws by loosening or breaking. The screws must only be used in accordance with the instructions for use and safety. The complete sinking of the screw can be limited by very hard bone quality. Any kind of modification in the procedure or on the product can lead to impairment of the treatment success or damage to the product. The screws are a single-use product and must therefore not be modified and reused after use. Even screws that have already been used but are visually undamaged may suffer microscopic damage from previous mechanical stress leading to fatigue and product failure. The screws have not been evaluated for safety and compatibility in the MR environment. They were not tested for heating, migration, or image artefacts in the MR environment. The safety of the screws is uncertain in the MR environment. Scanning a patient with this medical device could result in injury to the patient.

RISK OF ASPIRATION: The user must ensure that the screws are secured against aspiration both during the attachment and during its removal.

Any serious-incident that has occurred in relation to the device should be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

General instructions
Please follow general application and safety instructions for MEISINGER products in the medical area and also the advice for processing (cleaning, disinfection and sterilisation) of medical devices from Hager & Meisinger GmbH.

Meisinger seit 1888 CE / CE 0044 Conformity mark Do not use if the packaging is damaged Manufacturing date

Hager & Meisinger GmbH
Hansmannstr. 10
41468 Neuss • Germany
Tel.: +49 2131 2012-0
Fax: +49 2131 2012-222
Email: info@meisinger.de
Internet: www.meisinger.de

- Consumo de nicotina que pueda poner en riesgo el éxito de la intervención a causa de un retraso en la cicatrización del hueso o de la herida

IMPORTANTE:
Debe tenerse en cuenta la protección de las estructuras anatómicas (distancia de seguridad mínima de 2 mm) y la evolución de los dientes y raíces adyacentes (riesgo de daños, infecciones o resorción). Con el fin de prevenir el desarrollo de infecciones o dehiscencia, debe evitarse que el injerto entre en contacto con los dientes adyacentes. Los casos en los que no se pueda lograr la estabilidad mecánica o la ausencia de movimiento mecánico del injerto pueden afectar a la correcta cicatrización ósea.

INDICACIONES ESPECIALES SOBRE LOS TORNILLOS:
Al elegir la longitud y el alojamiento de los tornillos, debe tenerse en cuenta la evaluación de la masa ósea disponible obtenida mediante radiodiagnóstico. Para prevenir la perforación de tejidos blandos o la dehiscencia, la cicatrización de la herida debe ser completa y sin tensiones. Durante el proceso de cicatrización debe evitarse que haya tensión en toda la zona de aumento, incluidos los tornillos óseos. De lo contrario, los tornillos se podrían deformar, aflojar, perder o romper, lo cual afectaría negativamente al resultado del aumento. Asimismo, las actividades físicas excesivas y los traumatismos que dañen las zonas de aumento pueden provocar un fallo prematuro de los tornillos a causa de un aflojamiento o rotura de los mismos. Los tornillos deben utilizarse exclusivamente conforme a las instrucciones de uso y seguridad. Si el hueso es muy duro, es posible que no se pueda introducir todo el tornillo hasta el final. Cualquier tipo de modificación en el procedimiento o en el producto puede afectar al éxito del tratamiento o dañar el producto. Los tornillos son un producto de uso único, por lo que no deben volver a prepararse ni utilizarse después de su uso. Los tornillos usados que aparenten estar en buen estado también pueden sufrir pequeños daños microscópicos debido a la tensión mecánica anterior, los cuales provocarán la aparición de signos de fatiga y fallos en el producto. Los tornillos no han sido evaluados con respecto a la seguridad y la compatibilidad en el entorno de IRM. No se ha ensayado la resistencia al calor, la migración ni la imagen en el entorno de IRM. Se desconoce la seguridad de los tornillos en el entorno de IRM. El escaneo de un paciente con este producto médico podría provocar lesiones al paciente.

PELIGRO DE ASPIRACIÓN: El usuario debe asegurarse de que los tornillos están protegidos de la aspiración tanto durante la colocación como durante su extracción.

Cualquier incidente grave relacionado con el producto debe comunicarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que estén establecidos el usuario y/o el paciente.

Instrucciones generales
Siga las instrucciones de aplicación y de seguridad generales de los productos sanitarios de MEISINGER, así como las recomendaciones de procesamiento (limpieza, desinfección y esterilización) de los dispositivos médicos de Hager & Meisinger GmbH.

Meisinger seit 1888 CE / CE 0044 Marca de conformidad No utilizar si el envase está dañado Fecha de fabricación

Hager & Meisinger GmbH
Hansmannstr. 10
41468 Neuss • Germany
Tel.: +49 2131 2012-0
Fax: +49 2131 2012-222
Email: info@meisinger.de
Internet: www.meisinger.de

- Consommation de nicotine pouvant compromettre le succès de l'intervention en retardant la cicatrisation des os/plaies.

IMPORTANT :
Lors de la sélection de la longueur de la vis ainsi que de son emplacement, tenir compte de l'évaluation de l'os disponible au moyen de diagnostics radiologiques. Afin de prévenir la perforation de tissus molles ou de déhiscence, éviter tout contact entre le greffon et les dents adjacents (risque de dégagement, infections ou raccoréption). Dans les cas où la stabilité mécanique et le repos mécanique du greffon ne peuvent être obtenus, la réussite de la guérison osseuse peut être compromise.

CONSIGNES PARTICULIÈRES POUR LES VIS :
Lors de la sélection de la longueur de la vis ainsi que de son emplacement, tenir compte de l'évaluation de l'os disponible au moyen de diagnostics radiologiques. Afin de prévenir la perforation de tissus molles ou de déhiscence, éviter tout contact entre le greffon et les dents adjacents (risque de dégagement, infections ou raccoréption). Dans le cas contraire, une flexion, un desserrage, une perte et/ou une fracture des vis peuvent se produire et ainsi influencer négativement le résultat de l'augmentation. De même, une activité physique excessive ainsi qu'un traumatisme affectant le site d'augmentation peuvent entraîner une défaillance prémature des vis par desserrage ou fracture. Les vis doivent être utilisées conformément aux instructions d'utilisation et de sécurité. Si le os est très dur, il est possible que les vis ne puissent pas être introduites jusqu'à la fin. Toute modification de la procédure ou du produit peut entraîner une diminution du succès du traitement ou endommager le produit. Les vis sont un produit à usage unique et doivent donc être retirées après utilisation. Les vis utilisées qui semblent être en bon état peuvent également subir des dommages microscopiques dus à la tension mécanique antérieure, ce qui peut entraîner une fatigue et une défaillance du produit. La sécurité et la compatibilité des vis dans l'environnement IRM n'a pas été évaluée. Elles n'ont pas fait l'objet de tests en matière d'échauffement, de migration ou d'artefacts d'image dans l'environnement IRM. La sécurité des vis est incertaine dans l'environnement IRM. L'examen d'un patient avec cet appareil médical peut entraîner des blessures au patient.

PERICOLO DI ASPIRAZIONE: L'utilizzatore doit veillir à ce que les vis soient protégés contre l'aspiration, aussi bien pendant la fixation que lors de son retrait.

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif doit faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Instructions générales
Veuillez respecter les instructions générales d'utilisation et de sécurité relatives aux produits MEISINGER à l'usage médical, de même que les conseils de traitement (nettoyage, désinfection et stérilisation) des dispositifs médicaux de la Société Hager & Meisinger GmbH.

Meisinger seit 1888 CE / CE 0044 Marque de conformité Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé Date de fabrication

Hager & Meisinger GmbH
Hansmannstr. 10
41468 Neuss • Germany
Tel.: +49 2131 2012-0
Fax: +49 2131 2012-222
Email: info@meisinger.de
Internet: www.meisinger.de

- Atrofia masccolare grave
- Consumo di nicotina che può compromettere il successo dell'intervento ritardando la guarigione dell'osso/della ferita

IMPORTANTE:
fare attenzione a proteggere le strutture anatomiche (distanza di sicurezza minima di 2 mm), nonché le durenze, evitare tout contact tra il greffone e i denti adiacenti (pericolo di danneggiamento, infezioni/riassorbimento). Onde evitare l'insorgere d'infezioni o dehiscenze, attenzione a evitare il contatto tra impianto e denti adiacenti. Nei casi in cui non fosse possibile ottenere la stabilità nonché l'immobilità meccanica del trapianto, la corretta guarigione dell'osso può essere compromessa.

INSTRUZIONI A PARTE PER LE VITI:
nella scelta della lunghezza o della posizione delle viti, occorre valutare la quantità di osso a disposizione, mediante radiografia. Per contrastare, in via profilattica, la perforazione dei tessuti molli o le dehiscenze, occorre che la ferita sia chiusa completamente e senza tensione. Tutta la zona su cui è stato eseguito l'aumento, incl. i viti ossei, non deve essere sottoposta ad alcun carico durante il processo di guarigione. Dans le cas contraire, i viti possono deformarsi, sfuggire, perdere o rompersi, il che avrà un effetto negativo sul risultato dell'aumento. Inoltre, una attività fisica eccessiva o un trauma che colpisce il sito dell'aumento possono causare una falla prematura dei viti per sfuggire o rompersi. Le viti devono essere utilizzate esclusivamente secondo le istruzioni di uso e di sicurezza. Se l'osso è molto duro, è possibile che non si possa inserire tutta la vite fino in fondo. Qualunque tipo di modifica nel procedimento o nel prodotto può causare una diminuzione del successo del trattamento o danneggiare il prodotto. I viti sono un prodotto monouso, quindi non devono essere ripetutamente puliti e sterilizzati. Le viti usate che sembrano essere in buone condizioni possono subire danni microscopici a causa della tensione meccanica precedente, che possono causare segni di fatica e determinare il fallimento del prodotto. Le viti non sono state testate per quanto concerne sicurezza e compatibilità in un ambiente RM. Non sono state testate per quanto concerne surriscaldamento, migrazione o artefatti dell'immagine in ambiente RM. La sicurezza in ambiente RM è incerta. In caso di risonanza con questo dispositivo medico, potrebbero verificarsi infortuni per il paziente.

PERICOLO DI ASPIRAZIONE: L'utente deve accertarsi che le viti non possano essere aspirate sia durante il fissaggio che durante la rimozione.

Di segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente è stabilito.

Istruzioni generali
Si prega di seguire le istruzioni generali e le norme di sicurezza per i prodotti MEISINGER in campo medico e anche i consigli per il trattamento (pulizia, disinfezione e sterilizzazione) dei dispositivi medici della Società Hager & Meisinger GmbH.

Meisinger seit 1888 CE / CE 0044 Marchio di conformità Non utilizzare se l'etichetta è danneggiata Data di produzione

Hager & Meisinger GmbH
Hansmannstr. 10
41468 Neuss • Germany
Tel.: +49 2131 2012-0
Fax: +49 2131 2012-222
Email: info@meisinger.de
Internet: www.meisinger.de

Optional erhältlich:
Optionalmente disponibile:
Disponibile optionalmente:
Disponibili su richiesta:
Illustrated 1:2

Schraubendreher TL01
Screwdriver TL01
Destornillador TL01
Tournevis TL01
Cacciavite TL01

Fig.
Length mm
TL01T1
148,0