

Bond Apatite[®]

Bone Graft Cement

Instructions For Use



Augma[™]
BIOMATERIALS



Table of Contents

(EN) English	4-9
(FR) Français	10-15
(RU) Русский	16-21
(IT) Italiano	22-27
(GR) Deutsch	28-33
(SP) Español	34-39
(RO) Romanian	40-45
(PT) Portuguese	46-51
(AR) العربية	52-57
(HE) עברית	58-63

INSTRUCTIONS FOR USE

Bond Apatite® is a bone graft cement composed of biphasic Calcium Sulfate and Hydroxyapatite. Please read this entire circular before performing the procedure. This device is for sale by, or on the order of a physician, or licensed practitioner.

COMPOSITION

Each driver contains highly pure medical grade biphasic calcium sulfate, hydroxyapatite granules and physiological saline.

PRODUCT DESCRIPTION

Bond Apatite® is a synthetic, osteoconductive, composite graft cement composed of biphasic calcium sulfate and hydroxyapatite granules. Bond Apatite® functions as a scaffold for bone regeneration in dental procedures, and is intended to fill, augment or reconstruct bony defects in the oral and maxillofacial region.

STERILIZATION

Bond Apatite® sterilization is carried out using γ -irradiation.

INDICATIONS FOR USE

Bond Apatite® is a synthetic osteoconductive, bone grafting cement composed of hydroxyapatite and biphasic calcium sulfate in granulated powder form, intended to fill, augment, or reconstruct periodontal or bony defects of the oral and maxillofacial region.

Examples of clinical applications:

- Sinus floor augmentation
- Periodontal bone defects
- Dehiscence; fenestrations
- Alveolar ridge augmentation
- Horizontal defect (and crest widening)
- Filling bony defects pre implant placement
- Filling of cyst cavities

CONTRAINDICATIONS

- The customary contraindications in oral and maxillofacial surgery with other implant materials should be observed.
- Lack of adequate training of the practitioner is a major risk for the success of the implant procedure.

ABSOLUTE CONTRAINDICATION

Acute and chronic active infection at the site of the implant.

RELATIVE CONTRAINDICATION

- Serious disturbance of bone metabolism
- Serious bone diseases of endocrine etiology
- Severe or difficult to control diabetes mellitus
- Severe renal dysfunction, severe liver disease
- Vascular impairment at the implant site
- Immunosuppressive and radiation therapy
- Ongoing treatment with glucocorticoids, mineralocorticoids and with agents affecting calcium metabolism
- Malignancies
- Lactating and pregnancy
- Effect on pediatric patients is not known

PRECAUTIONS AND WARNINGS

• The material is supplied for one time use. Do NOT RE-STERILIZE in case of partially opened or defective primary packing (driver) or secondary packing (peel-off blister). Under these circumstances Bond Apatite® must no longer be used since the sterility of the material is no longer ensured • Do not use when the temperature of the product is below 10°C (50°F). If used in low temperatures, wait until the product restores room temperature (low temperatures will slow the setting reaction of the material) • It is not recommended to mix Bond Apatite® with other bone graft materials • It is not recommended to mix Bond Apatite® with blood • The expiration date is printed on the peel-off blister and on the package. Do not use after indicated expiry date • Bond Apatite® does not possess sufficient mechanical strength to support load bearing defects prior to tissue in-growth. In cases where load support is required, standard internal or external stabilization techniques must be followed to obtain rigid stabilization in all planes • Bond Apatite® must not be used to stabilize screw placement • Bond Apatite® is intended for use by clinicians familiar with bone grafting procedures • Possible complications are the same as to be expected of autogenous bone grafting procedures. These may include: superficial wound infection, deep wound infection, deep wound infection with osteomyelitis, delayed union, loss of reduction, failure of fusion, loss of bone graft, graft protrusion and/or dislodgement, and general complications that may arise from anesthesia and/or surgery • Complications specific to oral/dental use are those as may be typically observed for similar bone grafting procedures and may include: tooth sensitivity, gingival recession, flap sloughing, resorption or ankylosis of the treated root, abscess formation, nerve injury.

STORAGE

Store at temperatures between 5°C (41°F) to 30°C (86°F). Avoid contact with a source of heat. Do not store the product in direct sunlight.

HANDLING

Bond Apatite® is available as granulated powder packed within a driver. The driver is separated into 2 compartments, one contains sterile standard saline liquid (0.9% Sodium Chloride for injection) and the second contains the powder.

IMPORTANT

• Read all steps of the instructions (1-3) before using Bond Apatite® • We highly recommend practicing the use of Bond Apatite® before first usage.

At the beginning of the procedure:

- Reflect the mucoperiosteal flap
- Remove the undesired soft tissue from the exposed bone surface.
- Prepare the defect area for augmentation procedure

It is advisable to cover Bond Apatite® with a membrane barrier for optimal tissue regeneration.

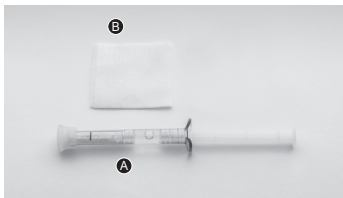
STEP BY STEP

Read all instruction steps (1-3) before using Bond Apatite®. It is recommended that the time elapsed from the introduction of saline into Bond Apatite® should not exceed 3 minutes; otherwise the material will lose its pliability.

PREPARATION STEP

Before applying Bond Apatite®, make sure you have the items described:

- A** - A sterile Bond Apatite® driver
- B** - Dry sterile gauze pads



In order to achieve complete saturation of the powder, it is essential to flick the driver's cap gently a few times.

STEP 1.

Hold the driver's cap firmly and push the shaft slowly towards the line marked on the driver until you feel maximal resistance (this will activate the material and prepare it for ejection).

Note: While pushing the shaft, mild pressure is required.



STEP 2.

Remove the cap by twisting and pulling it out.



STEP 3.

Continue to push the shaft and eject the material into the required site.

Note: The paste should be in direct contact with the bone and slightly overfilled.



After ejecting the material into the required site:



Place a dry gauze pad on the material and condense the material firmly for 3 seconds.



Remove the gauze and slightly shape, if required.



Press on the material once again with dry gauze.



Remove the gauze and proceed with soft tissue coverage and wound closure.

POST TREATMENT CARE

- A surgical dressing may be placed over the wound for one to two weeks.
- Instructions that include an appropriate analgesic, antibiotic and home care regimen should be delivered to the patient after surgical intervention.
- When Bond Apatite® is used for filling bony defects pre implant placement, let the site heal for 3 months to 6 months before dental implant placement.
- Prior to implant placement the grafted site must be evaluated to ensure that adequate bone healing has occurred.
- Place the dental implant and abutment according to the cleared indications and instructions for the dental implant/abutment system used.

RESORPTION PROFILE

The resorption of Bond Apatite® follows the resorption rate of the two components. The biphasic calcium sulfate component is completely resorbed in approximately 12 weeks. The hydroxyapatite component is slowly resorbed in the body and may remain at the grafted site for months to years.



Attention:
See instructions for use

LOT

Batch code



Do not resterilize

STERILE R

Sterilized using
gamma irradiation



Do Not Use if Package
is Damaged



Data of manufacture
(including sterilization)



Do not re-use



Use by date

REF

Catalogue number



Temperature
limitation

Caution:

US federal law restricts this product for sale by or on the order of a dentist or physician.



0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

Bond Apatite® est un ciment pour greffe osseuse composé de sulfate de calcium biphasique et d'hydroxyapatite. Veuillez lire cette notice dans son intégralité avant d'effectuer la procédure. Ce dispositif est destiné à la vente par ou sur prescription d'un médecin ou d'un praticien agréé.

COMPOSITION

Chaque applicateur contient du sulfate de calcium biphasique, des granules d'hydroxyapatite et une solution saline physiologique de haute pureté à usage médical.

DESCRIPTION DU PRODUIT

Bond Apatite® est un ciment pour greffe osseuse. Ce produit synthétique et ostéoconducteur, il est composé de sulfate de calcium biphasique et de granules d'hydroxyapatite. Bond Apatite® agit comme armature pour la régénération osseuse dans les procédures dentaires, et vise à combler, augmenter ou reconstruire des défauts osseux de la région buccale et maxillo-faciale

STÉRILISATION

Bond Apatite® est stérilisé par irradiation gamma.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

Bond Apatite® est un ciment pour greffe osseuse synthétique, biorésorbable et ostéoconducteur, composé d'hydroxyapatite et de sulfate de calcium biphasique sous forme de poudre granulée, et vise à combler, augmenter ou reconstruire les défauts osseux de la région buccale et maxillo-faciale.

Exemples d'applications cliniques :

- Élévation du plancher sinusal
- Défauts osseux parodontaux
- Déhiscence, fenestrations
- Augmentation de la crête alvéolaire
- Déficit vestibulaire horizontal (et élargissement de la crête)
- Comblement de défauts osseux avant placement d'implant
- Comblement de cavités kystiques

CONTRE-INDICATIONS

• Les contre-indications habituelles en chirurgie buccale et maxillo-faciale avec d'autres matériaux d'implantation doivent être respectées.

- Une formation adéquate insuffisante du praticien est un facteur de risque important pour la réussite de la procédure d'implantation.

CONTRE-INDICATION ABSOLUE

Infection active aiguë et chronique du site de l'implant.

CONTRE-INDICATION RELATIVE

- Grave perturbation du métabolisme osseux
- Graves maladies osseuses de l'étiologie endocrinienne
- Diabète sucré grave ou difficile à contrôler
- Insuffisance rénale sévère, maladie grave du foie
- Insuffisance vasculaire au niveau du site d'implantation
- Thérapie immunosuppressive et radiothérapie
- Traitement continu avec glucocorticoïdes, minéralocorticoïdes et agents agissant sur le métabolisme du calcium
- Tumeurs malignes
- Allaitement et grossesse
- L'effet sur les enfants en bas âge est inconnu.

PRÉCAUTIONS ET MISES EN GARDE

- Le matériel est à usage unique. NE PAS RESTÉRILISER en cas d'emballage primaire (applicateur) ou secondaire (blister pelable) partiellement ouvert ou défectueux. Dans de telles circonstances, Bond Apatite® ne doit plus être utilisé car la stérilité du matériel n'est plus assurée.
- Ne pas utiliser lorsque la température du produit est inférieure à 10° C (50° F). En cas d'utilisation à basse température, laisser le produit prendre la température ambiante (les températures basses ralentissent la prise du matériau).
- Le mélange de Bond Apatite® avec d'autres matériaux de greffe osseuse est déconseillé.
- Il est déconseillé de mélanger Bond Apatite® avec le sang.
- La date d'expiration est imprimée sur le blister pelable et sur l'emballage. Ne pas utiliser après la date d'expiration indiquée.
- Bond Apatite® n'offre pas une résistance mécanique suffisante pour supporter les défauts de soutien de charge avant croissance tissulaire. Dans les cas où un support de charge est nécessaire, des techniques de stabilisation interne ou externe standard doivent être appliquées pour obtenir une stabilisation rigide sur tous les axes.
- Bond Apatite® ne doit pas être utilisé pour stabiliser le placement de vis.
- Bond Apatite® est destiné à être utilisé par des cliniciens familiarisés aux procédures de greffe osseuse.
- Les complications possibles sont les mêmes que pour les procédures de greffe osseuse autogène. Celles-ci peuvent inclure : infection de plaie superficielle, infection de plaie profonde, infection de plaie profonde avec ostéomyélite, liaison retardée, retrecissement du greffon, échec de fusion, perte de greffon osseux, protrusion et/ou délogement de greffe, ainsi que les complications générales pouvant découler de l'anesthésie et/ou de la chirurgie.
- Les complications spécifiques à un usage oral/dentaire sont celles pouvant être généralement observées pour les procédures de greffe osseuse semblables et peuvent inclure : sensibilité dentaire, retrait gingival, nécrose de lambeau, résorption ou ankylolyse de la racine traitée, formation d'abcès, lésion nerveuse.

CONSERVATION

Conservé à des températures comprises entre 5° C (41° F) et 30° C (86° F). Éviter tout contact avec une source de chaleur. Ne pas entreposer le produit en plein soleil.

MANIPULATION

Bond Apatite® est disponible sous forme de poudre granulée conditionnée dans un applicateur. L'applicateur est divisé en deux compartiments, le premier contenant la solution saline standard stérile (chlorure de sodium à 0,9 % injectable) et le second contenant la poudre.

IMPORTANT

- Lire l'ensemble des étapes d'instructions (1-3) avant d'utiliser Bond Apatite®.
- Nous recommandons vivement un niveau de pratique de Bond Apatite® adéquat avant toute utilisation.

En début de procédure :

- Récliner le lambeau mucopériosté.
- Enlever les tissus mous indésirables de la surface osseuse exposée.
- Préparer la zone défectueuse à la procédure d'augmentation.

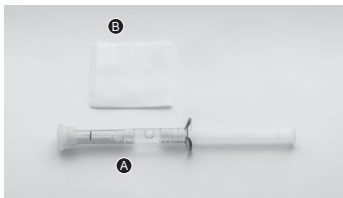
ÉTAPE PAR ÉTAPE

Lire l'ensemble des étapes d'instructions (1-3) avant d'utiliser Bond Apatite®. Il est recommandé de ne pas dépasser une durée de 3 minutes après l'introduction de la solution saline dans Bond Apatite®, le matériau perdant alors sa malléabilité.

ÉTAPE DE PRÉPARATION

Avant d'appliquer Bond Apatite®, s'assurer de disposer des éléments ci-après:

- A** - Applicateur Bond Apatite® stérile
- B** - Compresses de gaze stériles sèches



Afin d'obtenir une saturation parfaite de la poudre, il est essentiel de donner quelques petits coups repetes avec le doigt sur le capuchon de l'applicateur.

ÉTAPE 1

Maintenir fermement le capuchon de l'applicateur et pousser lentement le piston jusqu'à la ligne indiquée sur l'applicateur jusqu'à ressentir une résistance maximale (ceci active le matériau et le prépare pour l'injection).

Note: Lors de la poussée du piston, exercer une pression modérée.



Étape 2

Retirer le capuchon en tournant et en tirant.



ÉTAPE 3

Continuer à pousser le piston et expulser la pâte sur le site désiré.

Note: La pâte doit être en contact direct avec l'os et dépasser légèrement.



Après expulsion de la pâte sur le site désiré :



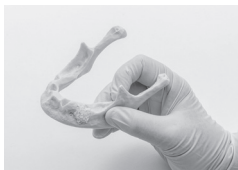
Appliquer une compresse de gaze sèche sur la pâte et condenser fermement la pâte pendant 3 secondes.



Retirer la compresse de gaze et modeler légèrement, si désiré.



Appuyer par le haut à nouveau avec une compresse de gaze sèche.



Retirer la compresse de gaze et procéder à la couverture des tissus mous et à la fermeture de la plaie.

SOINS POST-TRAITEMENT

- Un pansement chirurgical pourra être placé sur la plaie pendant une à deux semaines.
- Suite à l'intervention chirurgicale, instruire le patient quant à son traitement antibiotique et analgésique ainsi que les soins éventuels qu'il devra poursuivre à son domicile.
- Lorsque Bond Apatite® est utilisé dans le cadre du comblement d'un défaut osseux, instaurer une période de cicatrisation osseuse de 3 à 6 mois avant la mise en place d'un implant.
- Avant implantation, le site greffé doit être examiné dans le but de s'assurer qu'une cicatrisation osseuse satisfaisante a eu lieu.
- Mettre en place l'implant dentaire, son pilier ou sa vis de couverture conformément aux instructions et aux indications mentionnées pour le système utilisé.

PROFIL DE RÉSORPTION

La résorption du produit Bond Apatite® est fonction du taux de résorption de ses deux composants. Le composant à base de sulfate de calcium biphasique est complètement résorbé au terme d'environ 12 semaines.

L'hydroxyapatite est lentement résorbée dans l'organisme, elle peut demeurer au site greffé durant des mois, voire des années.



Attention :

Voir les instructions d'utilisation

LOT

Numéro de lot



Ne pas restériliser

STERILE R

Stérilisé par irradiation gamma



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé



Date de fabrication (stérilisation comprise)



Ne pas réutiliser



Date limite d'utilisation

REF

Numéro de catalogue



Limitation de température

Attention :

La loi fédérale des États-Unis réserve la vente de ce produit par ou sur prescription d'un dentiste ou un médecin.



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Bond Apatite® - костный цемент на основе двухфазного сульфата кальция и гидроксиапатита. Прежде, чем приступить к проведению процедуры, прочтите этот циркуляр до конца. Данный материал открытается только врачу или по его предписанию.

СОСТАВ

Каждый шприц содержит чистый двухфазный сульфат кальция медицинского назначения, гидроксиапатит в гранулах и физиологический солевой раствор.

ОПИСАНИЕ ПРОДУКТА

Bond Apatite® - синтетический остеокондуктивный композитный костный цемент на основе двухфазного сульфата кальция и гидроксиапатита в гранулах. Bond Apatite® предназначен для заполнения, аугментации, восстановления костей челюстно-лицевой области. Bond Apatite® выполняет функцию каркаса для регенерации костной ткани.

СТЕРИЛИЗАЦИЯ

Цемент Bond Apatite® стерилизуется гамма-излучением.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Bond Apatite® - синтетический остеокондуктивный костный цемент на основе двухфазного сульфата кальция и гидроксиапатита в гранулах, предназначенный для заполнения, аугментации или восстановления поврежденной костной ткани челюстно-лицевой области.

Примеры клинического применения:

- Синус-лифтинг • Периодонтальные костные дефекты • Дегисценция, окончательные дефекты • Аугментация альвеолярного отростка.
- Горизонтальный дефект (расширение альвеолярного гребня) • Заполнение костных дефектов перед установкой имплантатов • Заполнение кистозных полостей.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

• Все противопоказания, касающиеся применения любых других имплантационных материалов в стоматологической и челюстно-лицевой хирургии • Если врач не прошел соответствующий курс обучения по использованию данного препарата, это может представлять риск для успешного введения имплантата.

АБСОЛЮТНЫЕ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Острая и хроническая активная инфекция в месте введения имплантата.

ОТНОСИТЕЛЬНЫЕ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

• Тяжелые нарушения метаболизма в костной ткани • Тяжелые заболевания кости эндокринной этиологии • Сахарный диабет: тяжелая степень или плохо поддающийся лечению • Тяжелая почечная дисфункция, тяжелое заболевание печени • Поражение сосудов в месте остеопластики • Терапия иммуносупрессорами и радиотерапия • Текущее лечение глюкокортикоидами, минералокортикоидами и препаратами, влияющими на метаболизм кальция • Злокачественные новообразования • Кормление грудью и беременность • Воздействие на детей неизвестно.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- Материал предназначен для однократового применения. НЕ ПОВТОРЯТЬ ПОВТОРНО СТЕРИЛИЗАЦИИ, если первичная упаковка(шприц) или вторичная упаковка (отрывной блистер) частично открыта или повреждена. В таком случае запрещается использовать цемент Bond Apatite®, поскольку невозможно гарантировать стерильность материала • Не использовать, если температура материала ниже 10°C (50°F). Если материал используется при низких температурах, дождитесь, пока он достигнет комнатной температуры (низкая температура замедляет процесс отверждения материала) • Не рекомендуется смешивать костный цемент Bond Apatite® с другими костными имплантатами • Не рекомендуется допускать смешивание цемента Bond Apatite® с кровью • Срок годности указан на отрывном блистере и на упаковке. Не использовать после истечения срока годности • Цемент Bond Apatite® не обладает достаточной механической силой для того, чтобы служить опорой до нарастания костной ткани внутри дефекта В случаях, когда необходимо обеспечить опору, следует применять стандартные внутренние или внешние методы стабилизации для достижения стабилизации во всех плоскостях • Цемент Bond Apatite® нельзя использовать для стабилизации винтовых элементов • Цемент Bond Apatite® могут использовать только врачи, владеющие навыками проведения процедуры остеопластики. • Потенциальные осложнения аналогичны тем, которые могут иметь место при аутогенной костной пластике Среди них: поверхностное инфицирование раны, глубокое инфицирование раны, глубокое инфицирование раны с остеомиелитом, задержка сращения, потеря редуции, неэффективность сращения, выпадение имплантата, протрузия или смещение имплантата, а также общие осложнения, возможные при анестезии и (или) хирургическом вмешательстве. • Осложнения, характерные для стоматологических процедур, аналогичны тем, которые могут наблюдаться при подобных процедурах остеосинтеза, и могут включать в себя: чувствительность зубов, рецессию десны, отслоение лоскута мягкой ткани, резорбцию или анкилоз корня, образование абсцесса, повреждение нерва.

ХРАНЕНИЕ

Хранить при температуре от 5 °C (41 °F) до 30 °C (86 °F). Не допускать контакта с источниками тепла. Избегать попадания прямых солнечных лучей.

ОБРАЩЕНИЕ

Цемент Bond Apatite® выпускается в форме гранулированного порошка, упакованного в шприц. Шприц разделен на 2 отделения. одно отделение содержит стандартизованный стерильный физиологический раствор (0.9% раствор хлорида натрия), второе отделение содержит порошок.

ВАЖНО

- Прежде чем приступить к применению цемента Bond Apatite®, ознакомьтесь со всеми этапами процедуры (1-3), приведенными в инструкции. • Настоятельно рекомендуется попрактиковаться в применении цемента Bond Apatite® перед первым его применением.

Перед началом процедуры:

- Мобилизуйте слизистую - надкостничный лоскут • Удалите лишнюю мягкую ткань с открытой костной поверхности • Подготовьте поврежденный участок к процедуре аугментации.

Для достижения оптимальной регенерации кости рекомендуется закрыть Bond Apatite® мембранным барьером.

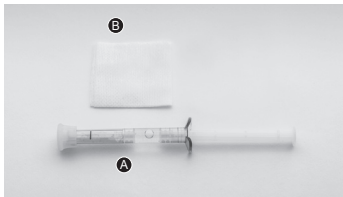
ПОЭТАПНАЯ ПРОЦЕДУРА

Прежде чем приступать к применению Bond Apatite®, ознакомьтесь со всеми этапами процедуры (1-3), приведенными в инструкции. Рекомендуется, чтобы время от введения физиологического раствора в цемент Bond Apatite® до инъекции не превышало 3 минут; в противном случае материал потеряет эластичность.

ПОДГОТОВИТЕЛЬНЫЙ ЭТАП

Перед введением цемента Bond Apatite® убедитесь в наличии следующих компонентов:

- Ⓐ - стерильный шприц с цементом Bond Apatite®.
- Ⓑ - стерильные сухие марлевые салфетки.



Для того, чтобы порошок полностью пропитался, следует щелкнуть несколько раз по колпачку флакона.

ЭТАП 1.

Крепко удерживая колпачок шприца, медленно нажмите на поршень и продвигайте его до отмеченной линии, пока не почувствуете максимальное сопротивление (это действие активирует вещество и подготавливает его к инъекции).

замечание: При нажатии поршня требуется умеренное применение силы.



ЭТАП 2.

Снимите колпачок с наконечника шприца, повернув и потянув его на себя.



ЭТАП 3.

Продолжая надавливать на поршень, введите раствор в требуемый участок.

замечание: Паста должна находиться в непосредственном контакте с костью и немного превосходить по объему полость.



После введения раствора:



Прижмите пасту сверху сухой марлевой салфеткой и крепко удерживайте в течение трех секунд.



Снимите марлевую салфетку и придайте пасте желаемую форму (при необходимости).



Прижмите пасту сверху сухой марлевой салфеткой, чтобы утрамбовать ее повторно.



Снимите марлевую салфетку и переходите к фиксации мягких тканей и закрытию раны.

Уход после лечения

- На раневую поверхность можно наложить хирургическую повязку на одну-две недели.
- После хирургического вмешательства пациента необходимо проинструктировать о применении соответствующих обезболивающих препаратов, антибиотиков и режима ухода на дому.
- Если использовался Bond Apatite® для закрытия костных дефектов, то необходимо выждать от 3 до 6 месяцев перед проведением последующей имплантации.
- Перед имплантацией необходимо провести оценку реципиентного участка, чтобы убедиться в достаточной регенерации костной ткани.
- Установите имплантат и абатмент в соответствии с клиническими показаниями и протоколами используемой имплантационной системы.

Профиль резорбции

Резорбция Bond Apatite® обусловлена скоростью резорбции обоих компонентов.

Двухфазный сульфат кальция полностью резорбируется приблизительно через 12 недель.

Гидроксипатит медленно резорбируется организмом и может оставаться в реципиентном участке от нескольких месяцев до нескольких лет.



Внимание: см. инструкцию по применению.

LOT

Код партии



Не проводить повторную стерилизацию.

STERILE R

Стерилизовано гамма-излучением.



Не использовать, если упаковка повреждена.



Дата изготовления (включая стерилизацию)



Для одноразового применения.



Срок годности

REF

Номер по каталогу



Температурные ограничения

Внимание:

Согласно федеральному законодательству США, этот продукт может отпускаться только стоматологам или врачам, либо по их рецепту.

CE EC REF

0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

ISTRUZIONI PER L'USO

Bond Apatite® è un cemento per innesto osseo composto da solfato di calcio bifasico e idrossiapatite. Leggere attentamente questo foglietto illustrativo prima di effettuare la procedura. Il presente dispositivo è in vendita su richiesta o dietro prescrizione di un medico o uno specialista.

COMPOSIZIONE

OGNI applicatore contiene solfato di calcio, granuli di idrossiapatite e soluzione fisiologica altamente purificati di grado medicale.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

Bond Apatite® è un cemento composito sintetico osteoconduttivo per innesto osseo, composto da solfato di calcio bifasico e granuli di idrossiapatite. Bond Apatite® funge da impalcatura per la rigenerazione ossea nelle procedure odontoiatriche ed è destinato a riempire, aumentare o ricostruire i difetti ossei in sede maxillo-facciale e orale.

STERILIZZAZIONE

La sterilizzazione di Bond Apatite® viene realizzata mediante irradiazione con raggi gamma.

INDICAZIONI D'USO

Bond Apatite® è un cemento composito sintetico osteoconduttivo per innesto osseo, composto da solfato di calcio bifasico e idrossiapatite sotto forma di polvere granulare, destinato a riempire, aumentare o ricostruire i difetti ossei o periodontali in sede maxillo-facciale e orale.

Esempi di applicazioni cliniche:

- Rialzo del pavimento del seno • Difetti dell'osso periodontale
- Deiscenza; fenestrazioni • Aumento di cresta alveolare • Difetto orizzontale (e ampliamento della cresta) • Riempimento di difetti prima dell'inserimento di impianti • Riempimento di cavità cistiche

CONTROINDICAZIONI

- Si osserveranno le abituali controindicazioni relative alla chirurgia orale e maxillo-facciale con altri materiali da impianto.
- La mancanza di un'adeguata formazione del professionista è un rischio considerevole per il successo della procedura di impianto.

CONTROINDICAZIONI ASSOLUTE

Infezioni acute e croniche in corso nel sito di impianto.

CONTROINDICAZIONI RELATIVE

- Gravi disturbi del metabolismo osseo • Gravi malattie ossee di eziologia endocrina • Diabete mellito grave o di difficile controllo • Gravi disfunzioni renali, gravi malattie epatiche • Vasculopatie nel sito di impianto • Terapie immunosoppressive e radianti • Trattamento continuativo con glucocorticoidi, mineralcorticoidi e con agenti che interessano il metabolismo del calcio • Tumori maligni • Allattamento e gravidanza • L'effetto su pazienti pediatrici non è conosciuto.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI D'USO

- Il materiale fornito è monouso. NON RISTERILIZZARE in caso di confezione primaria (applicatore) o confezione secondaria (blister peel-off) difettose o parzialmente aperte. In queste circostanze Bond Apatite® non deve più essere utilizzato in quanto la sterilità del materiale non è più garantita • Non utilizzare quando la temperatura del prodotto è 10°C (50°F). Se usato a basse temperature, attendere fino a che il prodotto raggiunga la temperatura ambiente (le basse temperature rallentano la reazione di indurimento del materiale) • Si raccomanda di non miscelare Bond Apatite® con altri materiali per innesto osseo • Si raccomanda di non miscelare Bond Apatite® con sangue • La data di scadenza è stampata sul blister peel-off e sulla confezione. Non utilizzare dopo la data di scadenza indicata • Bond Apatite® non possiede sufficiente forza meccanica per sostenere i difetti che supportano un carico prima della crescita di tessuto al suo interno. Nei casi in cui è richiesto il supporto di carichi, devono essere applicate le tecniche standard di stabilizzazione interna o esterna per ottenere una stabilizzazione rigida su tutti i piani. • Bond Apatite® non deve essere utilizzato per stabilizzare l'inserimento di una vite • Bond Apatite® è destinato ad essere usato da specialisti che hanno familiarità con le procedure di innesto osseo • Le possibili complicanze sono le stesse che ci si aspetta nel caso di procedure di innesto osseo autogeno. Queste includono: infezione superficiale della ferita, infezione profonda della ferita, infezione profonda della ferita con osteomielite, ritardo di consolidamento, riduzione inferiore all'innesto, fallimento del consolidamento, perdita di innesto osseo, protrusione o dislocazione dell'innesto, e complicazioni generali che possono derivare dall'anestesia e/o dalla chirurgia • Le complicanze specifiche inerenti all'uso orale/odontoiatrico sono quelle che si possono tipicamente osservare per procedure similari di innesto osseo e includono: sensibilità dentale, recessione gengivale, desquamazione dei lembi, riassorbimento o anchilosi della radice trattata, formazione di ascessi, lesioni nervose.

CONSERVAZIONE

Conservare a temperature comprese tra 5°C (41°F) e 30°C (86°F). Evitare il contatto con fonti di calore. Non conservare il prodotto alla luce solare diretta.

MANIPOLAZIONE

Bond Apatite® è disponibile sotto forma di polvere granulare contenuta in un applicatore. L'applicatore è diviso in 2 compartimenti, uno contiene soluzione fisiologica standard (cloruro di sodio iniettabile allo 0,9%) e il secondo contiene la polvere.

IMPORTANTE

- Prima di utilizzare Bond Apatite®, leggere tutti i passi delle istruzioni (1-3) • Consigliamo vivamente di far pratica nell'uso di Bond Apatite® prima del primo utilizzo.

All'inizio della procedura:

- Ribattere il lembo mucoperiosteo. • Rimuovere i tessuti molli indesiderati dalla superficie di osso esposta • Preparare la zona difettosa per la procedura di riempimento.

Si consiglia di coprire Bond Apatite® con una membrana di barriera, per una rigenerazione ottimale del tessuto.

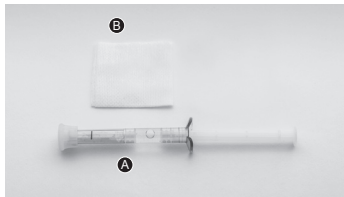
PASSO DOPO PASSO

Leggere tutti i passi delle istruzioni (1-3) prima di usare Bond Apatite®. È consigliabile che il tempo trascorso dall'introduzione della soluzione fisiologica in Bond Apatite® non superi i 3 minuti; in caso contrario il materiale perderà la sua duttilità.

FASE DI PREPARAZIONE

Prima di applicare Bond Apatite®, assicurarsi di avere gli elementi descritti:

- A** - un applicatore Bond Apatite® sterile
- B** - Tamponi di garza sterile asciutti



Per una saturazione completa della polvere, picchiettare delicatamente alcune volte sul cappuccio del contenitore.

PASSO 1.

Tenere saldamente il cappuccio dell'applicatore e spingere lentamente il pistone verso la linea contrassegnata sull'applicatore fino a sentire la massima resistenza (ciò attiverà il materiale e lo preparerà per l'eiezione).

Nota: Mentre si spinge il pistone è richiesta una pressione moderata.



PASSO 2.

Rimuovere il cappuccio ruotando e tirando.



PASSO 3.

Continuare a spingere il pistone ed eiettare il materiale dove necessario.

Nota: L'impasto deve essere a diretto contatto con l'osso e leggermente in eccesso.



Dopo aver eiettato il materiale dove necessario:



Applicare un tampone di garza asciutto sopra al materiale e farlo addensare per 3 secondi.



Rimuovere la garza e, se richiesto, lavorare lievemente per dare forma.



Premere nuovamente con una garza asciutta.



Rimuovere la garza e procedere con la copertura dei tessuti molli e la sutura della ferita.

TRATTAMENTO POST INTERVENTO

- È possibile posizionare sulla ferita una medicazione chirurgica per una o due settimane.
- Dopo l'intervento è opportuno istruire il paziente sulla cura domiciliare e prescrivere un adeguato trattamento analgesico e antibiotico.
- Quando Bond Apatite® viene utilizzato per il riempimento di difetti ossei prima del posizionamento dell'impianto, lasciare che il sito guarisca per 3-6 mesi prima di effettuare il posizionamento dell'impianto dentale.
- Prima del posizionamento dell'impianto, è necessaria una valutazione del sito dell'innesto per assicurarsi che sia avvenuta un'adeguata guarigione ossea.
- Posizionare l'impianto dentale e il moncone secondo le indicazioni e le istruzioni approvate relative al sistema di impianto dentale/moncone usato.

PROFILO DI RIASSORBIMENTO

Il riassorbimento di Bond Apatite® segue il tasso di assorbimento dei due componenti. Il componente di solfato di calcio bifasico è completamente riassorbito nel giro di circa 12 settimane. Il componente di idrossiapatite è riassorbito lentamente nel corpo e può rimanere nel sito dell'innesto per mesi o anni.



Attenzione: vedere le istruzioni per l'uso

LOT

Codice lotto



Non sterilizzare

STERILE R

Sterilizzato ai raggi gamma



Non utilizzare se la confezione è danneggiata



Data di produzione (sterilizzazione inclusa)



Non riutilizzare



Utilizzare entro

REF

Numero di catalogo



Limiti di temperatura

Attenzione:

La legge federale degli Stati Uniti d'America limita la vendita di questo prodotto su ordine o su prescrizione di un dentista o di un medico.

CE **EC** **REF**

0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

GEBRAUCHSANWEISUNG

Bond Apatite® ist ein Binderzement für Knochentransplantate, bestehend aus biphasischem Kalziumsulfat und Hydroxylapatit. Bitte lesen Sie dieses Infoblatt komplett durch, vor der Anwendung des Produktes. Bond Apatite® ist zum Verkauf an speziell ausgebildete Zahnärzte, Ärzte vorgesehen.

ZUSAMMENSETZUNG

Jede Materialspritze enthält hochgradig reines, biphasisches medizinisches Kalziumsulfat sowie Hydroxylapatit-Granulat und eine physiologische Kochsalzlösung.

PRODUKTBESCHREIBUNG

Bond Apatite® ist ein synthetischer, osteokonduktiver Verbundzement für Knochenaugmentationen, bestehend aus biphasischem Kalziumsulfat und Hydroxylapatit-Granulat. Bond Apatite® funktioniert als Gerüst für die Knochenregeneration bei zahnmedizinischen Eingriffen und ist dazu bestimmt, Knochendefekte im oralen und maxillofazialen Bereich zu füllen, zu augmentieren oder zu rekonstruieren.

STERILISATION

Bond Apatite® Sterilisation wird mit Y -Strahlung ausgeführt.

INDIKATIONEN FÜR DEN EINSATZ

Bond Apatite® ist ein synthetischer, osteokonduktiver Verbundzement für Knochentransplantate, bestehend aus Hydroxylapatit und biphasischem Kalziumsulfat in granulierter Pulverform, und ist dazu bestimmt, parodontale oder Knochendefekte im oralen und maxillofazialen Bereich zu füllen, zu augmentieren oder zu rekonstruieren.

Beispiele für klinische Anwendungen:

- Elevation des Sinusbodens • Parodontale Knochendefekte
- Dehnsitz; Fenestrationen • Augmentierung des Alveolarkamms
- Horizontale Defekte (und Kiefer- kammererweiterung) • Füllung von Knochendefekten vor der Implantat insertion • Füllung für Hohlräume von Zysten

KONTRAINDIKATIONEN

• Die üblichen Kontraindikationen bei oraler und maxillofazialer Chirurgie mit anderen Implantatmaterialien sollten berücksichtigt werden.

- Eine mangelnde adäquate Ausbildung des Anwenders bedeutet ein großes Risiko für den Erfolg des Implantationsverfahrens.

ABSOLUTE KONTRAINDIKATION

Akute Entzündungen in dem zu implantierenden Bereich.

RELATIVE KONTRAINDIKATIONEN

- Ernste Störung des Knochenmetabolismus • Ernste Knochenkrankheiten endokriner Ätiologie • Schwächer oder schwer zu kontrollierender Diabetes mellitus • Ernste Nierendysfunktion, ernste Lebererkrankung • Schädigung der Blutgefäße an der Implantatstelle • Immunsuppressive und Bestrahlungstherapie
- Kontinuierliche Behandlung mit Glukokortikoiden, Mineralokortikoiden und Mitteln, die den Kalziummetabolismus beeinträchtigen • Bösartige Tumoren • Stillen und Schwangerschaft
- Die Wirkung auf Patienten im Kindesalter ist nicht bekannt

VORSICHTSMASSNAHMEN UND WARNUNGEN

• Das Material wird für einen einmaligen Einsatz geliefert. Falls die primäre Packung (Vortrieb) oder die sekundäre Verpackung (abziehbare Blister) teilweise geöffnet oder beschädigt ist, NICHT ERNEUT STERILISIEREN. Unter diesen Umständen darf Bond Apatite® nicht mehr benutzt werden, da die Sterilität des Materials nicht mehr gewährleistet ist • Nicht benutzen, wenn die Temperatur des Produktes von 10°C (50°F) liegt. Wenn bei niedrigen Temperaturen eingesetzt, bitte warten, bis das Produkt wieder die Raumtemperatur erreicht (niedrige Temperaturen verlangsamen die Abbindereaktion des Materials) • Es wird nicht empfohlen, Bond Apatite® mit anderen Materialien der Knochentransplantation zu mischen • Es wird nicht empfohlen, Bond Apatite® vor dem Einbringen mit Blut zu vermischen • Das Verfalldatum ist auf die abziehbare Blister und die Verpackung aufgedruckt. Bitte nicht nach dem Ablauf des angezeigten Verfalldatums benutzen • Bond Apatite® besitzt keine ausreichende mechanische Stärke, um vor dem Einwachsen von Weichgewebe lasttragende Defekte zu stützen. In Fällen, in denen lasttragende Leistung verlangt wird, müssen standardmäßige interne oder externe Stabilisierungstechniken befolgt werden, um auf allen Ebenen eine rigide Stabilisierung zu erreichen • Bond Apatite® darf nicht zur Stabilisierung von Schraubenplatzierungen benutzt werden • Bond Apatite® ist für den Einsatz durch mit Prozeduren von Knochentransplantaten vertrauten Klinikern bestimmt • Mögliche Komplikationen sind dieselben, die bei autogenen Verfahren der Knochentransplantation zu erwarten sind. Diese können folgende umfassen: oberflächliche Wundinfektion, tiefe Wundinfektion, tiefe Wundinfektion mit Osteomyelitis, verzögertes Zusammenwachsen, Reduktionsverlust, fehlgeschlagene Fusion, Verlust von Knochentransplantat, Hervorragen des Transplantats und / oder Versutschen sowie allgemeine Komplikationen, die sich aus der Anästhesie und oder der Chirurgie ergeben können • Komplikationen charakteristisch für den oralen / zahnmedizinischen Einsatz sind solche, die typischerweise bei ähnlichen Verfahren für autogene Knochentransplantate beobachtet werden und können die folgenden umfassen: Zahnpflichtigkeit, Zahnfleischschwund, Lappenverschönerung, Resorption oder Ankylose der behandelten Wurzel, Abszessbildung, Nervenverletzungen.

AUFBEWAHRUNG

Bei Temperaturen zwischen 5°C (41°F) und 30°C (86°F) aufbewahren. Kontakt mit Wärmequellen vermeiden. Bewahren Sie das Produkt nicht in direktem Sonnenlicht auf.

HANDBABUNG

Bond Apatite® ist als granuliertes Pulver, erhältlich, verpackt in einen Vortrieb. Der Vortrieb ist in zwei Fächer unterteilt, wobei eines die standardmäßige sterile Salzlösung (0.9% Natriumchlorid für die Injektion) und das zweite das Pulver enthält.

WICHTIG

- Lesen Sie alle Schritte der Anweisungen (1-3) vor dem Einsatz von Bond Apatite® durch. • Wir empfehlen sehr, den Einsatz von Bond Apatite® vor der ersten Anwendung zu üben.

Zu Beginn des Verfahrens:

- Schlagen Sie den Mukoperiostlappen zurück. • Entfernen Sie unerwünschtes Weichgewebe von der freigelegten Oberfläche des Knochens. • Bereiten Sie die defekte Stelle für das Augmentationsverfahren vor.

Es empfiehlt sich, Bond Apatite® mit einer Membrane für eine optimale Regeneration des Gewebes abzudecken.

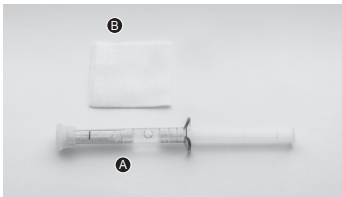
SCHRITT FÜR SCHRITT

Lesen Sie alle Schritte der Anweisungen (1-3) vor dem Einsatz von Bond Apatite® durch. Es wird empfohlen, dass die Zeit, die nach der Einführung der Salzlösung in Bond Apatite® verstreicht, 3 Minuten nicht überschreitet, andernfalls wird das Material seine Formbarkeit verlieren.

VORBEREITUNGSSCHRITT

Vergewissern Sie sich vor der Anwendung von Bond Apatite® dass Ihnen die folgenden Gegenstände zur Verfügung stehen:

- A** - Eine sterile Bond Apatite® Materialspritze
- B** - Sterile trockene Gazepolster



Um eine vollständige Sättigung des Pulvers zu erreichen, ist es wichtig, mehrmals auf die Antriebskappe zu tippen.

SCHRITT 1

Halten Sie die Kappe der Kochsrlösung fest, und drücken Sie den Schaft langsam in Richtung der auf dem Vortrieb markierten Linie, bis Sie einen maximalen Widerstand wahrnehmen (dies aktiviert das Material und bereitet es für die Injektion vor).

Notiz: Beim Schieben des Schaftes ist leichter Druck erforderlich.



SCHRITT 2

Entfernen Sie die Kappe, indem Sie diese drehen und herausziehen.



SCHRITT 3

Schieben Sie den Schaft weiter, und lagern Sie das Material an der gewünschten Stelle ab.

Notiz: Die Paste sollte in direkten Kontakt mit dem Knochen kommen und die Stelle leicht überfüllen.



Nach der Abgabe des Materials an die gewünschte Stelle:



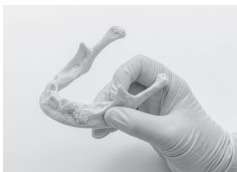
Legen Sie ein trockenes Gazepolster auf das Material, und komprimieren Sie das Material fest für 3 Minuten lang.



Entfernen Sie das Gazepolster, und formen Sie das Material leicht, falls erforderlich.



Drücken Sie erneut darauf mit einem trockenen Gazepolster.



Entfernen Sie das Gazepolster, und fahren Sie mit der Weichteilabdeckung und dem Verschluss der Wunde fort.











NACHBEHANDLUNG

- Ein Wundverband kann für eine Dauer von ein bis zwei Wochen über der Wunde angelegt werden.
- Der Patient sollte nach dem chirurgischen Eingriff über eine entsprechende Schmerzmittel- und Antibiotikabehandlung sowie eine entsprechende medizinische Versorgung zu Hause aufgeklärt werden.
- Wenn Bond Apatite® zum Auffüllen von intraossären Defekten vor dem Einsetzen eines Implantats angewendet wird, soll der Situs 3 bis 6 Monate abheilen können, bevor das Dentalimplantat eingesetzt wird.
- Vor dem Einsetzen des Implantats muss der Transplantatsitus untersucht werden, um sicherzustellen, dass die Knochenheilung entsprechend erfolgt ist.
- Platzieren Sie das Dentalimplantat und das Abutment entsprechend der angegebenen Indikationen und der Gebrauchsanweisung für das verwendete Dentalimplantat/ Abutment System.

RESORPTIONSPROFIL

Die Resorption von Bond Apatite® folgt der Resorptionsrate der beiden Komponenten. Die biphasische Kalziumsulfatkomponente wird innerhalb von ca. 12 Wochen vollständig resorbiert.

Die Hydroxyapatitkomponente wird vom Körper langsam resorbiert und kann Monate bis Jahre am Transplantatsitus verbleiben.

	Achtung: Siehe Gebrauchsanweisungen	 LOT	Chargencode
	Nicht erneut sterilisieren	 STERILE R	Sterilisiert unter Einsatz von Gamma-Strahlen
	Nicht benutzen, wenn die Verpackung beschädigt ist		Herstellungsdatum (inkl. Sterilisation)
	Nicht erneut benutzen		Benutzen bis Datum
 REF	Katalognummer		Temperaturbeschränkung 5°C - 30°C

Vorsicht:

Das US-amerikanische Gesetz schränkt den Verkauf dieses Produkts auf Ärzte und Zahnmediziner oder auf deren Auftrag hin ein.



INSTRUCCIONES DE USO

Bond Apatite® es un cemento para injertos óseos compuesto de sulfato cálcico bifásico e hidroxiapatita. Por favor lea la circular en su totalidad antes de llevar a cabo el procedimiento. Este dispositivo es para la venta por, o con la orden de un médico, o profesional acreditado.

COMPOSICIÓN

Cada inyector contiene sulfato cálcico bifásico extra puro para uso médico, gránulos de hidroxiapatita y solución salina fisiológica.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Bond Apatite® es un cemento compuesto para injertos, sintético, osteoconductor constituido de sulfato cálcico bifásico y gránulos de hidroxiapatita. Bond Apatite® funciona como un andamio para la osteogeneración en procedimientos dentales, y se utiliza para rellenar, aumentar o reconstruir defectos óseos en la región oral y maxilofacial.

ESTERILIZACIÓN

La esterilización de Bond Apatite® se lleva a cabo usando rayos gama.

INDICACIONES DE USO

Bond Apatite® es un cemento para injertos óseos sintético, osteoconductor compuesto de hidroxiapatita y sulfato cálcico bifásico en forma de polvo granulado, y se utiliza para rellenar, aumentar o reconstruir defectos periodontales u óseos en la región oral y maxilofacial.

Ejemplos de aplicaciones clínicas:

- Elevación del seno maxilar
- Defectos óseos periodontales
- Dehiscencia; fenestraciones
- Aumento del reborde alveolar
- Defecto horizontal (y ensanchamiento de la cresta)
- Relleno de defectos óseos previo a la colocación de implantes
- Relleno de cavidades quísticas

CONTRAINDICACIONES

- Se deberían considerar las contraindicaciones habituales en cirugía oral y maxilofacial con otros materiales de implante.
- La falta de capacitación adecuada del profesional médico es un riesgo importante para el éxito del procedimiento de implante.

CONTRAINDICACIÓN ABSOLUTA

Infección aguda o crónica activa en el sitio del implante.

CONTRAINDICACIÓN RELATIVA

- Trastorno grave del metabolismo óseo
- Enfermedades óseas graves de etiología endocrina
- Diabetes Mellitus grave o difícil de controlar
- Insuficiencia renal grave, enfermedad hepática grave
- Deficiencia vascular en el sitio del implante
- Terapia inmunodepresora y de radiación
- Tratamiento en curso con glucocorticoides, mineralocorticoides y con agentes que afectan el metabolismo del calcio
- Tumores malignos
- Lactancia y embarazo
- Se desconoce el efecto en pacientes pediátricos.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

- El material es suministrado para un uso único. NO RE-ESTERILIZAR en caso que el envase primario (inyector) o el envase secundario (bilister despegable) estén defectuosos o parcialmente abiertos. En dichas circunstancias, no se debe utilizar Bond Apatite® en la medida que ya no se puede garantizar la esterilidad del material. No usar si la temperatura del producto está por debajo de 10°C (50°F). Si se usa en condiciones de bajas temperaturas, aguarde hasta que el producto alcance la temperatura ambiente (temperaturas bajas lentifican la reacción de fijación del material)
- No se recomienda mezclar Bond Apatite® con otros materiales para injertos óseos
- No se recomienda mezclar Bond Apatite® con sangre
- La fecha de vencimiento está impresa en el bilister despegable y en el envase. No usar después de la fecha de vencimiento indicada
- Bond Apatite® no posee fuerza mecánica suficiente para tolerar defectos de soporte de carga antes del crecimiento tisular interno. En los casos en donde el soporte de carga sea necesaria, se deben aplicar técnicas estándar de estabilización interna o externa para obtener una estabilización rígida en todos los planos
- Bond Apatite® no debe usarse para estabilizar la colocación de tornillos
- Bond Apatite® está indicado para ser usado por profesionales médicos familiarizados con los procedimientos de injerto óseo
- Las complicaciones posibles son las mismas que se pueden esperar de procedimientos de injerto óseo autógeno. Estas pueden incluir: infección superficial de la herida, infección profunda de la herida, infección profunda con osteomielitis, unión demorada, pérdida de reducción, fracaso de la fusión, pérdida del injerto óseo, protrusión ósea y/o dislocación del injerto, y complicaciones generales que pueden derivarse de la anestesia y/o de la intervención quirúrgica
- Las complicaciones específicas asociadas con el uso oral o dental son aquellas que pueden observarse habitualmente en procedimientos de injertos óseos y pueden incluir: sensibilidad dental, retracción gingival, desprendimiento del colgajo, resorción o anquilosis de la raíz tratada, formación de abscesos, lesión del nervio.

ALMACENAMIENTO

Almacenar a temperaturas entre 5°C (41°F) y 30°C (86°F). Evitar el contacto con fuentes de calor. No almacenar el producto en exposición a la luz solar directa.

MANEJO

Bond Apatite® está disponible en forma de polvo granulado envasado dentro del inyector. El inyector está dividido en 2 compartimientos, uno contiene solución salina estéril líquida estándar (cloruro sódico al 0.9% inyectable) y el segundo contiene el polvo.

IMPORTANTE

- Lea todos los pasos de las instrucciones (1-3) antes de usar Bond Apatite®
- Recomendamos encarecidamente practicar antes de usar Bond Apatite® por primera vez.

Al comienzo del procedimiento:

- Levantar el colgajo mucoperiostótico
- Retirar el tejido blando no deseado de la superficie ósea expuesta
- Preparar el área defectuosa para el procedimiento de aumento.

Se aconseja cubrir Bond Apatite® con una barrera de membrana para la regeneración óptima del tejido.

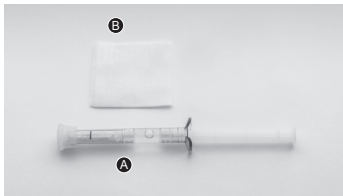
PASO POR PASO

Lea todos los pasos de las instrucciones (1-3) antes de usar Bond Apatite®. Se recomienda que el tiempo transcurrido desde que se agregue solución salina a Bond Apatite® no debería exceder de 3 minutos; de lo contrario el material perderá su maleabilidad.

PASO PREPARATORIO

Antes de aplicar Bond Apatite®, asegúrese de tener los artículos descritos:

- A** - un inyector Bond Apatite® estéril
- B** - apósitos secos de gaza estéril



Con el fin de obtener la saturación completa del polvo, es esencial golpear varias veces suavemente con sus dedos la tapa del inyector.

PASO 1.

Sostenga firmemente la tapa del inyector y empuje el émbolo lentamente hacia la línea marcada en el inyector hasta sentir el máximo de resistencia (esto activará el material y lo preparará para la eyección).

Nota: Mientras está empujando el émbolo, aplique una presión suave.



PASO 2.

Retire la tapa girando y tirando.



PASO 3.

Continúe empujando el émbolo y eyecte el material en el sitio requerido.

Nota: La pasta debería estar en contacto directo con el hueso y rebosando ligeramente.



Después de eyectar el material en el sitio requerido:



Coloque un apósito de gaza seco sobre el material y presione firmemente el material por 3 segundos.



Retire la gaza y moldeee ligeramente, si fuera necesario.



Presione sobre el sitio nuevamente con una gaza seca.



Retire la gaza y proceda con el recubrimiento del tejido blando y cierre de la herida.

ATENCIÓN POST TRATAMIENTO

- Puede colocarse un apósito quirúrgico sobre la herida durante una o dos semanas.
- Instrucciones apropiadas que incluyan, analgésico, antibiótico y régimen de cuidado en casa , deberían entregarse al paciente tras la intervención quirúrgica.
- Cuando Bond Apatite® se utiliza para rellenar defectos óseos antes de la colocación del implante, permita que la zona cicatrice durante 3 a 6 meses antes de colocar el implante dental.
- Antes de la colocación del implante, la zona con el injerto debiera ser evaluada para asegurar que el hueso ha cicatrizado de forma adecuada.
- Coloque el implante dental y el pilar según las indicaciones e instrucciones del sistema de implante/pilar dental usado.

PERFIL DE REABSORCIÓN

La reabsorción de Bond Apatite® sigue la proporción de reabsorción de los dos componentes. El componente de sulfato de calcio bifásico se reabsorbe completamente en aproximadamente doce semanas.

El componente hidroxipatita se reabsorbe lentamente en el cuerpo y puede permanecer en la zona del injerto durante meses e incluso años.



Atención:
Ver las instrucciones para el uso **LOT** Código de partida



No esterilizar

STERILE R

Esterilizado con rayos gama



No usar si el envase está dañado



Fecha de fabricación (inclusive esterilización)



No re-usar



Usar antes de esta fecha



Número de catálogo



Limitación de temperatura

Precaución:

Las leyes federales de los EE.UU.restringen este producto para la venta por o por orden de un dentista o un médico.



0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

INSTRUCIUNI DE UTILIZARE

Bond Apatite® este un ciment pentru grefare osoasă pe bază de sulfat de calciu bifazic și hidroxiapatită. Vă rugăm să citiți în întregime această prezentare înainte de a executa procedura. Acest dispozitiv poate fi achiziționat de către sau cu recomandarea unui medic sau a unui practician medical licențiat.

COMPOZIȚIE

Fiecare seringă conține sulfat de calciu bifazic pentru uz medical cu un grad ridicat de puritate, granule de hidroxiapatită și ser fiziologic.

DESCRIEREA PRODUSULUI

Bond Apatite® este un ciment compozit pentru grefare, sintetic, cu efect osteoconductiv, compus din sulfat de calciu bifazic și granule de hidroxiapatită.

Bond Apatite® funcționează ca o schelet pentru regenerarea osoasă în cadrul procedurilor dentare, urmărind umplerea, creșterea osoasă sau reconstrucția defectelor osoase din zona orală și maxilo-facială.

STERILIZAREA

Sterilizarea Bond Apatite® implică folosirea iradierii cu radiații γ.

INDICAȚII DE UTILIZARE

Bond Apatite® este un ciment pentru grefare osoasă sintetic, cu efect osteoconductiv, compus din hidroxiapatită și sulfat de calciu bifazic sub formă de pudră granulat, folosită pentru umplerea, creșterea osoasă sau reconstrucția defectelor periodontale sau osoase din zona orală și maxilo-facială.

Exemple de aplicații clinice:

- Mărire planșeului sinusal
- Defecte osoase periodontale
- Dehiscente; fenestrații
- Înlăturarea crestei alveolare
- Defect orizontal (lărgirea crestei alveolare)
- Umplerea defectelor osoase înainte de inserarea implantului
- Augmentare osoasă după chistectomie

CONTRAINDICAȚII

- Trebuie respectate contraindicațiile obișnuite din chirurgia orală și maxilo-facială cu alte materiale de implant
- Lipsa unei pregătiri corespunzătoare a practicianului reprezintă un risc major pentru succesul procedurii de implant.

CONTRAINDICAȚIE ABSOLUTĂ

Infecția acută și cronică activă la locul implantului.

CONTRAINDICAȚIE RELATIVĂ

- Tulburări grave ale metabolismului osos
- Boli osoase grave cu etiologie endocrină
- Control neadecvat sau difcil al diabetului zaharat
- Disfuncție renală severă, afecțiuni hepatice severe
- Insuficiențe vasculare la locul implantului
- Terapie imunosupresivă și radioterapie
- Tratament continuu cu glucocorticoizi, mineralo-corticoizi și cu agenți care afectează metabolismul calciului
- Malignități
- Lactație și sarcină
- Nu se cunoaște efectul asupra pacienților pediatrici.

PRECAUȚII ȘI AVERTISMENTE

- Materialul furnizat este de unică folosință. A NU SE RE-STERILIZA dacă ambajajul primar (seringa materialului) sau ambajajul secundar (blisterul) este parțial deschis sau avariat. În astfel de situații, Bond Apatite® nu mai trebuie folosit deoarece nu se mai asigură sterilitatea materialului. A nu se folosi atunci când temperatura produsului scade sub 10°C (50°F). Dacă se folosește la temperaturi scăzute, așteptați până când produsul revine la temperatura camerei (temperaturile scăzute vor încetini reacția de întărire a materialului)
- Nu se recomandă asocierea materialului Bond Apatite® cu alte materiale de grefare osoasă.
- Nu se recomandă amestecarea materialului Bond Apatite® cu sângele
- Data expirării este imprimată pe blister și pe pachet. A nu se folosi după data expirării menționată
- Bond Apatite® nu are o putere mecanică suficient de mare pentru a susține defectele sau sarcina înainte de creșterea țesutului. Atunci când este necesară susținerea unei sarcini, trebuie aplicate tehnici standard de stabilizare la nivel intern sau extern pentru a obține o stabilizare rigidă a tuturor planurilor.
- Bond Apatite® nu trebuie folosit pentru a stabiliza poziția seringii materialului
- Se recomandă utilizarea Bond Apatite® de către clinicianii familiarizați cu procedurile de grefare osoasă
- Posibilele complicații sunt aceleași ca cele care pot apărea în urma procedurilor de grefă osoasă autogenă. Acestea pot include: infectarea superficială a plăgii, infectarea profundă a plăgii, infectarea profundă a plăgii cu osteomielită, consolidare întârziată, reducere scăzută, fuziune neadecvată, pierderea grefei osoase, exteriorizarea și/sau deplasarea grefei, precum și complicații generale care pot apărea în urma anesteziei și/sau a intervenției chirurgicale
- Complicațiile specifice utilizării orale/dentare sunt cele care pot fi observate în mod normal pentru proceduri de grefare osoasă similare și pot include: sensibilitatea dentară, rețracția gingivii, exfolierea lamboului, resorbția sau anchiloza rădăcinii tratate, formarea unui abces, afectarea nervului.

DEPOZITARE

A se depozita la temperaturi cuprinse între 5°C (41°F) și 30°C (86°F). Evitați contactul cu o sursă de căldură. Nu depozitați produsul în lumina directă a soarelui.

MANIPULARE

Bond Apatite® este disponibil sub formă de pulbere granulat în seringă. Seringa este împărțită în 2 compartimente: unul conține ser fiziologic (0,9% Clorură de sodiu) și cel de-al doilea conține pulberea.

IMPORTANT

Citiți toți pașii prezenți în cadrul instrucțiunilor (1-3) înainte de a folosi Bond Apatite®

- Recomandăm cu insistență experimentarea practică a modului în care se folosește Bond Apatite® înainte de prima utilizare.

La începutul procedurii:

- Realizați lamboul mucoperiosteal
- Eliminați țesutul moale nedorit de pe suprafața osoasă expusă
- Pregătiți zona afectată pentru procedura de augmentare osoasă.

Pentru o regenerare optimă a țesutului, se recomandă acoperirea materialului Bond Apatite® cu o membrană cu rol de barieră.

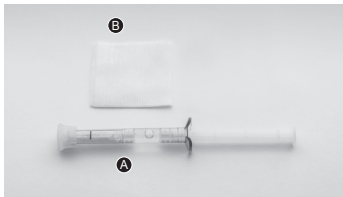
PAS CU PAS

Citiți toate instrucțiunile pentru pașii aferenți (1-3) înainte de a folosi Bond Apatite®. Se recomandă ca timpul scurs de la aplicarea substanței saline în Bond Apatite® să nu depășească 3 minute; altfel materialul își va pierde caracterul pliabil.

ETAPA DE PREGĂTIRE

Înainte de a aplica Bond Apatite®, asigurați-vă că aveți următoarele articole:

- A** - Seringa sterilă a materialului Bond Apatite®
- B** - Comprese uscate sterile



Pentru a realiza saturația completă a pulberii, este esențial să se scuture capacul dispozitivului de aplicare ușor de câteva ori.

PASUL 1.

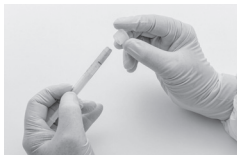
Țineți ferm capacul seringii materialului și împingeți încet pistonul către linia marcată de pe seringă până când simțiți o rezistență maximă (acest lucru va activa materialul și îl va pregăti pentru ejectare).

Comentarii: În timpul apăsării pistonului este necesară o presiune moderată.



PASUL 2.

Îndepărtați capacul prin rotire și extragere.



PASUL 3.

Apăsăți în continuare pistonul și introduceți materialul în locul dorit.

Comentarii: Pasta trebuie să fie în contact direct cu osul lăsând-o să se reverse ușor.



După introducerea materialului în locul dorit:



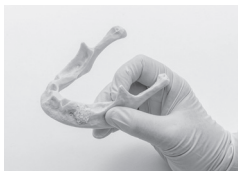
Aplicați o compresa uscată peste material și condensați ferm materialul timp de 3 secunde.



Îndepărtați compresa și modelați ușor, dacă este necesar.



Apăsați din nou deasupra, folosind o compresa uscată.



Îndepărtați compresa și treceți la acoperirea țesutului moale și sutura rănii.

ÎNGRIJIRE DUPĂ TRATAMENT

- Un pansament chirurgical poate fi ținut pe rană timp de una sau două săptămâni.
- Instrucțiuni ce includ un analgezic adecvat, un antibiotic și un regim de îngrijire la domiciliu trebuie furnizate pacientului după intervenția chirurgicală.
- Când Bond Apatite® este utilizat la umplerea defectelor osoase înainte de plasarea implantului, zona trebuie lăsată să se vindece timp de 3 la 6 luni înainte de plasarea implantului dentar.
- Înainte de plasarea implantului, locul grefat trebuie evaluat pentru a verifica dacă osul s-a vindecat corespunzător.
- Amplasați implantul dentar și bontul protetic în conformitate cu indicațiile clarificate și instrucțiunile pentru sistemul de implant / bont protetic utilizat.

PROFILUL RESORBȚIEI

Resorbția Bond Apatite® urmărește rată de resorbție a celor două componente. Componentul de sulfat de calciu bifazic se resoarbe complet în aproximativ 12 săptămâni.

Componentul de hidroxipatit se resoarbe lent în organism și poate rămâne pe locul grefat timp de câteva luni până la câțiva ani.



Atenție: Consultați instrucțiunile de utilizare

LOT

Cod lot



Nu re-sterilizați

STERILE R

Sterilizat folosind gama irradiation



Nu folosiți dacă ambalajul este deteriorat



Data fabricației (sterilizare inclusă)



Nu re-folosiți



A se folosi până la data

REF

Nr. catalog



Limitele de temperatură

Avertisment:

Legea federală SUA restricționează acest produs la vânzarea de către sau la comanda unui stomatolog sau a unui medic.



0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Bond Apatite® é um cimento de enxerto ósseo composto por sulfato de cálcio bifásico e hidroxiapatita. Por favor, leia na íntegra as instruções de utilização antes de realizar o procedimento. Este dispositivo só pode ser vendido a profissionais de saúde habilitados.

COMPOSIÇÃO

Cada seringa contém grânulos de sulfato de cálcio bifásico de elevada pureza e grau médico, hidroxiapatita e soro fisiológico.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO

Bond Apatite® é um composto de cimento de enxerto ósseo sintético e osteocondutor, composto por grânulos de sulfato de cálcio bifásico e hidroxiapatita.

Bond Apatite® funciona como uma estrutura de suporte para a regeneração óssea em procedimentos dentários e é utilizado para preencher, aumentar e reconstruir defeitos ósseos da região oral e maxilofacial.

ESTERILIZAÇÃO

A esterilização de Bond Apatite® é realizada através de radiação γ .

INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Bond Apatite® é um cimento de enxerto ósseo composto por hidroxiapatita e sulfato de cálcio bifásico sob a forma de pó granulado, destinado ao preenchimento, aumento, ou reconstrução periodontal ou de defeitos ósseos da região oral e maxilofacial.

Exemplos de aplicações clínicas:

- Elevação do seio maxilar • Defeitos ósseos periodontais
- Deiscência; fenestrações • Aumento do rebordo alveolar
- Defeito horizontal (e expansão da crista) • Preenchimento de defeitos ósseos de pré-colocação de implante • Preenchimento de cavidades císticas

CONTRAINDICAÇÕES

- Devem ser observadas as contraindicações habituais de outros materiais de implante nas cirurgias orais e maxilofaciais. • A falta de formação adequada por parte do médico é um risco elevado para o sucesso do procedimento de implante.

CONTRAINDICAÇÃO ABSOLUTA

Infeção ativa, aguda e crónica, no local do implante.

CONTRAINDICAÇÃO RELATIVA

- Perturbação grave do metabolismo ósseo • Doenças graves de etiologia endócrina • Diabetes mellitus grave ou difícil de controlar • Disfunção renal grave, doença hepática grave
- Deficiência vascular no local do implante • Terapêutica com imunossuppressores ou com radiação • Tratamento prolongado com glicocorticoides, mineralocorticoides e com agentes desestabilizadores do metabolismo do cálcio
- Malignidades • Mulheres lactantes ou grávidas • Não é conhecido os efeitos em doentes pediátricos

PRECAUȚII ȘI AVERTISMENTE

• O material é fornecido para uma única utilização. **NÃO REESTERILIZAR** em caso de abertura parcial ou defeito na embalagem principal (injetor) ou secundária (blister removível). Nestas circunstâncias, o Bond Apatite® não pode ser utilizado, dado não ser possível garantir a esterilização do material • Não utilizar se a temperatura do produto for inferior a 10 °C (50 °F). Em caso de utilização a baixa temperatura, esperar até que o produto fique à temperatura ambiente (as baixas temperaturas abrandarão a reação de endurecimento do material) • Não se recomenda a mistura de Bond Apatite com outros materiais de enxerto ósseo • Não se recomenda a mistura de Bond Apatite® com sangue • A data de validade está impressa no blister removível e na embalagem. Não utilizar após a expiração da data de validade • Bond Apatite® não possui resistência mecânica suficiente para suportar cargas antes do crescimento interior dos tecidos. Nos casos em que seja necessária a sustentação de carga, devem ser seguidas técnicas padronizadas de estabilização, internas ou externas • Bond Apatite® não deverá ser utilizado para estabilizar a colocação de parafusos • Bond Apatite® deverá ser utilizado por clínicos familiarizados com os procedimentos adequados aos enxertos ósseos • As complicações possíveis são as mesmas expectáveis com os procedimentos com enxertos de osso autógeno. Estas podem incluir: lesão com infeção superficial, lesão com infeção profunda, lesão com infeção profunda e osteomielite, atraso na consolidação, perda de redução, fracasso na fusão, perda do enxerto ósseo, protusão do enxerto e/ou deslocação e complicações gerais que possam ocorrer com a anestesia e/ou a cirurgia • As complicações especificamente associadas ao uso oral/dentário são as tipicamente observadas em procedimentos similares de enxerto ósseo e podem incluir: sensibilidade dentária, recessão gengival, desprendimento do retalho, reabsorção ou anquilose do dente tratado, formação de abscesso, lesão dos nervos.

ARMAZENAMENTO

Conservar a temperaturas entre os 5 °C (41 °F) e os 30 °C (86 °F). Evitar o contacto com fontes de calor. Não guardar o produto sob a luz direta do sol.

MANUSEAMENTO

Bond Apatite® está disponível sob a forma de pó granulado acondicionado numa seringa. A seringa está separada em 2 compartimentos; um dos compartimentos contém soro fisiológico líquido (cloreto de sódio a 0,9% para injeções) e outro compartimento contém o pó.

IMPORTANTE

• Ler todas as etapas das instruções (1-3) antes de utilizar Bond Apatite® • Recomenda-se vivamente a prática do ato de utilização de Bond Apatite® antes da primeira utilização.

No início do procedimento:

- Fletir o retalho mucó-periósteo • Retirar o tecido mole indesejável da superfície óssea exposta • Preparar a área danificada para o procedimento de aumento.

É aconselhável tapar Bond Apatite® com uma membrana-barreira para regeneração tecidual ideal.

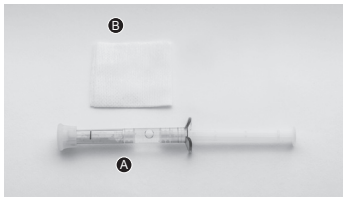
PASSO A PASSO

Ler todas as etapas das instruções (1-3) antes de utilizar Bond Apatite®. Recomenda-se que o tempo decorrido após a introdução do soro no Bond Apatite® não exceda os 3 minutos; caso contrário, o material perderá a sua maleabilidade.

PASSO PREPARATÓRIO

Certificar-se de que possui os itens mencionados, antes de aplicar Bond Apatite®:

- A** - Seringa esterilizada Bond Apatite®
- B** - Gazes secas esterilizada



Para obter a saturação completa do pó, é fundamental agitar delicadamente, várias vezes, a tampa da seringa.

PASSO 1.

Segurar firmemente a tampa da seringa e empurrar o êmbolo lentamente em direção à marcação na seringa, até sentir resistência máxima (isso ativará o material e irá prepará-lo para a ejeção).

Nota: É necessário empregar pressão moderada enquanto empurra o êmbolo.



PASSO 2.

Retirar a tampa, rodando e puxando.



PASSO 3.

Continuar a empurrar o êmbolo e ejetar o material no local pretendido.

Nota: A pasta deverá ficar em contacto direto com o osso e preencher ligeiramente em excesso.



Após ejeção do material no local pretendido:



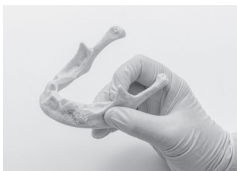
Colocar uma gaze seca sobre o material e pressionar firmemente o material durante 3 segundos.



Retirar a gaze e moldar o material, se necessário.



Premir novamente o material com a gaze seca.



Retirar a gaze e prosseguir com a cobertura de tecido mole e oclusão da lesão.

ATENCIÓN POST TRATAMIENTO

- Puede colocarse un apósito quirúrgico sobre la herida.
- Instrucciones apropiadas que incluyan, analgésico, antibiótico y régimen de cuidado en casa, deberán entregarse al paciente tras la intervención quirúrgica.
- Cuando Bond Apatite® se utiliza para rellenar defectos óseos antes de la colocación del implante, permita que la zona cicatrice durante 3 a 6 meses antes de colocar el implante dental.
- Antes de la colocación del implante, la zona con el injerto debiera ser evaluada para asegurar que el hueso ha cicatrizado de forma adecuada.
- Coloque el implante dental y el pilar según las indicaciones e instrucciones del sistema de implante/pilar dental que utilizara.

PERFIL DE REABSORCIÓN

La reabsorción de Bond Apatite® sigue la proporción de reabsorción de los dos componentes. El componente de sulfato de calcio bifásico se reabsorbe completamente en aproximadamente doce semanas. El componente hidroxipatita se reabsorbe lentamente en el cuerpo y puede permanecer en la zona del injerto durante meses e incluso años.



Atenção: consultar as instruções de utilização

LOT

Código do lote



Não esterilizar novamente

STERILE R

Esterilizado através de radiação gama



Não utilizar se a embalagem estiver danificada



Dados de fabrico (incluindo esterilização)



Não reutilizar



Prazo de validade

REF

Referência do catálogo



Limite de temperatura

ADVERTÊNCIA:

A lei federal (EUA) restringe a venda deste dispositivo através de receituário emitido por um médico ou médico dentista.



0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

العناية بعد العلاج

- يمكن وضع ضماد جراحي على الجرح لمدة أسبوع أو أسبوعين.
- يجب إعطاء المريض التعليمات بعد التدخل الجراحي فيما يخص مسكنات الألم والمضادات الحيوية والنظام العلاجي المناسب في البيت.
- بعد استعمال Bond Apatite® لملى العيوب العظمية قبل الزرع، يجب السماح لموقع الزرعة بالشفا لمدة تتراوح بين 3 و 6 شهور قبل زرع الغرسة السنية.
- قبل الزرع يجب تقييم موقع التطعيم العظمي للتحقق من شفاء العظم بشكل سليم.
- يجب زرع غرسة طب الأسنان والدعامة وفق دواعي الاستعمال والتعليمات الخاصة بنوع الغرسة/الدعامة المستعملة.

عملية الارتشاف

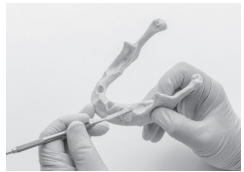
- يتم ارتشاف Bond Apatite® اعتماداً على سرعة ارتشاف مركبين آخرين.
- يتم ارتشاف كبريتات الكالسيوم ثنائي الطور بالكامل بعد 12 أسبوعاً تقريباً.
- يتم ارتشاف هيدروكسيباتيت في الجسم ببطء وقد يبقى في موقع التطعيم العظمي لمدة أشهر أو سنوات.

بعد وضع المادة في المكان المطلوب:

ضع ضمادة جافة فوق المادة واضغط بقوة على العجينة لمدة 3 ثوانٍ.



انزع الضمادة الجافة وقم بتشكيلها (إن احتاج الأمر) للحصول على الشكل المطلوب.



ضع ضمادة جافة على المادة واضغط لثانية.



الضمادة وتابع بتغطية النسيج الناعم وإغلاق الموقع.



رمز الدفعة **LOT**

الرجاء الانتباه: راجع تعليمات الاستعمال

معقم باستخدام أشعة جاما **STERILE R**

لا يجوز إعادة التعقيم

بيانات الصنع (مما في ذلك التعقيم)

لا تستخدم في حالة تلف العبوة

استخدم حسب التاريخ

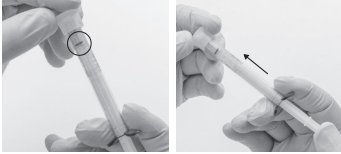
لا يجوز إعادة استخدام

قود درجة الحرارة 30°C
5°C

رقم الكاتالوج **REF**

تحذور:

القانون الفيدرالي في الولايات المتحدة يفيد هذا المنتج للبيع بواسطة أو بأمر من طبيب الأسنان أو الطبيب.



المرحلة 2

انزع غطاء العبوة بواسطة تدويره وسحبه للأعلى.



المرحلة 3

استمر بدفع المكبس واحقن المادة في المكان المطلوب.

تعلين: العجينة يجب أن تكون بتماس مباشر مع العظم. وايضاً، يجب ملء المنطقة المطلوبة بكمية أكبر من الحاجة.



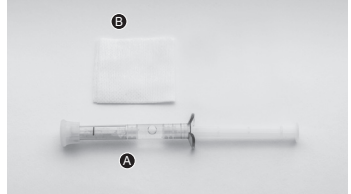
خطوة بعد خطوة

الرجاء قراءة جميع تعليمات الخطوات (1-3) قبل استخدام Bond Apatite® من المستحسن أن الوقت المنقضي من إدخال المحلول الملحي إلى Bond Apatite® يجب أن لا يتجاوز 3 دقائق، وإلا سوف تفقد المواد ليونتها.

خطوة التحضير

قبل إضافة Bond Apatite®، تأكد أن لديك العناصر التالية:

- A - عبوة Bond Apatite® معقمة
- B - ضمادات جافة معقمة



من أجل تحقيق التشبع الكامل للمسحوق، من الضروري الضرب بإصبعك برفق على غطاء العبوة بضع مرات.

المرحلة 1

امسك غطاء العبوة جيداً وادفع المكبس رويداً باتجاه الخط المشار إليه على العبوة إلى حين الشعور بأقصى حد من المقاومة (هذه العملية تهدف إلى خض المادة وتثبيتها للحقن)

تعلين: دفع المكبس، يحتاج إلى قوة معتدلة



الاحتياطات والتحذيرات

• يتم تزويد المواد للاستخدام لمرّة واحدة. لا يجوز إعادة التعقيم في حالة فتح العبوة جزئياً أو عند وجود أي عيب في التعبئة الأولى (العبوة) أو التعبئة الثانوية (الغلاف الخارجي). في ظل هذه الظروف، يجب عدم استخدام Bond Apatite®، وذلك بسبب عدم ضمان تعقيم المادة. • لا تستخدم عندما تكون درجة الحرارة المحيطة أو هو أقل من 10 درجات مئوية (50 درجة فهرنهايت). في حالة الاستخدام في درجات حرارة منخفضة، انتظر حتى يصل المنتج إلى درجة حرارة الغرفة (وذلك لأن درجات الحرارة المنخفضة تؤدي إلى إبطاء تفاعل المواد). • لا ينصح حلط Bond Apatite® مع غيرها من مواد تركيب العظام. • ومن غير المستحسن حلط Bond Apatite® مع الدم. • تاريخ انتهاء الصلاحية مطبوع على الغلاف وعلى العبوة. لا تستخدم بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور. • Bond Apatite® لا يمتلك قوة ميكانيكية كافية لدعم الزراعات الحاملة قبل اكتمال النمو العظمي حول الزراعات. في الحالات التي تتطلب دعم الحمل، يجب اتباع تقنيات التثبيت الداخلي أو الخارجي المعيارية من أجل تحقيق استقرار ثابت في جميع المسويات. • يجب ألا تستخدم Bond Apatite® لتحقيق الاستقرار في تثبيت الربيغ. • مخصص Bond Apatite® للاستخدام من قبل الأطباء الذين لديهم الخبرة في إجراءات تطعيم العظام. • المضاعفات المحتملة هي نفس التي يمكن توقعها من إجراءات ترقيع العظم الذاتي المنشأ. وهذه قد تشمل: التهاب الجروح السطحية، التهاب الجروح العميقة، التهاب الجروح العميقة، نقرص التهاب العظم، وتأخر الالتئام، وفقدان الاندماج، وفقدان تطعيم العظم، نقرص التطعيم و / أو الملغ، والمضاعفات العامة التي قد تنشأ عن التحذير و / أو جراحة. • مضاعفات محددة للاستخدام عن طريق الفم / الأسنان هي تلك التي يمكن أن تلاحظ عادة عند استخدام إجراءات تطعيم العظم المماثلة. • ترقيع الإجراءات ويمكن أن تشمل: حساسية الأسنان، وترجع التئام، ارتشاف أو قسط من الجذر المعالج، تشكل الخراج، إصابة العصب.

التخزين

يجب التخزين في درجات حرارة تتراوح ما بين 5 درجات مئوية (41 درجة فهرنهايت) و 30 درجة مئوية (86 درجة فهرنهايت). تجنب الاتصال مع مصدر التبريد أو الجليد. لا يجوز تخزين المنتج تحت ضوء الشمس المباشر.

المعالجة

Bond Apatite® يتوفر على شكل بودرة حبيبية مغلقة داخل عبوة خاصة. تحتوي العبوة على محلول ملحي عادي معقم (0.9% كلوريد الصوديوم للحلن) كمادة تشديد والموجودة في عبوة منفصلة عن البودرة إلى حين الاستعمال.

هام

• الرجاء قراءة جميع الخطوات من التعليمات (1-3) قبل استخدام Bond Apatite®. • نحن نوصي بشدة الترتيب على استخدام Bond Apatite® قبل الاستخدام الأول.

في بداية الإجراء:

• يجب فتح اللثة. إزالة الأنسجة الخدعة غير المرغوب فيها من على سطح العظم المشكوفة. • إعداد المنطقة المشكوفة من أجل إجراء عملية التثبيت. • من المستحسن تعظية Bond Apatite® باحجاز غشاء من أجل تجديد الأنسجة بالشكل الأمثل.

الاستخدام

Bond Apatite® هو اسمنت بديل للعظم تتكون من كبريتات الكالسيوم ثنائي الطور وهيدروكسيباتيت. الرجاء قراءة هذه النشرة بالكامل قبل تنفيذ الإجراء. هذا المنتج معد للبيع بواسطة طبيب، أو بناءً على وصفة من الطبيب، أو ممارسة مرخص.

التركيب

تحتوي كل عبوة على أنقى كبريتات كالسيوم ثنائية الفلزات للاستخدام الطبي، حبوب هيدروكسيباتيت، ومحلول ملحي فسفيولوجي.

وصف المنتج

Bond Apatite® هو مركب اصطناعي بديل للعظم وعبارة عن اسمنت يتكون من مركب من مركب كبريتات الكالسيوم ثنائي الطور وحبيبات هيدروكسيباتيت. يعمل Bond Apatite® بمثابة سقالة لتجدد العظم في عمليات طب الأسنان، ولاء أو زيادة أو إعادة بناء العيوب العظمية في الوجه والفكين.

التعقيم

يتم تنفيذ Bond Apatite® التعقيم باستخدام أشعة جاما.

تعليمات الاستعمال

Bond Apatite® هو مركب اصطناعي بديل للعظم وعبارة عن اسمنت يتكون من مركب كبريتات الكالسيوم ثنائي الطور في شكل مسحوق حبيبات، وتهدف إلى سد أو زيادة أو إعادة بناء عيوب اللثة أو العظم في منطقة الفم والوجه والفكين.

أمثلة على التطبيقات السريرية:

• تكبير أرضية الجيوب الأنفية • عيوب العظام الثانوية • تقزز؛ قححات نوافذ • تكبير جسر السنخية (عظم الفك) • العيب الأفقي (توسيع الفم) • ملء العيوب العظمية قبل الزرع • ملء تجاويف كيميائية (خلل ناتج عن التهاب)

مضادات الاستطباب

• يجب مراعاة موانع الاستعمال المعروفة في جراحة الفم والوجه والفكين مع مواد أخرى. • عدم وجود التدريب الكافي للممارس هو خطر رئيسي على نجاح إجراء عملية الزرع.

موانع مطلقة

الالتهابات الحادة والمزمنة النشطة في موقع الزراعة.

موانع نسبية

• اضطرابات خطيرة في استقلاب (تأيض) العظام • أمراض العظام الخطيرة من مسببات أمراض اللثة الصماء • صعوبة أو شدة السيطرة على مرض السكري • الفشل (الصور) الكلوي الحاد، وأمراض الكبد الحادة • ضعف الأوعية الدموية في موقع الزراعة • أدوية متبطة للمناعة والعلاج الإشعاعي • العلاج المستمر مع المضادات السكرية، ومستحضرات معدنية مع العوامل التي تؤثر على استقلاب (تأيض) الكالسيوم • الأورام الخبيثة • المضربات والحوامل • التأثير على الأطفال المرضى غير معروف.

השגחה לאחר טיפול

• ניתן להניח חבישה כירורגית על הפצע למשך שבוע עד שבועיים.

• לאחר ההתערבות הכירורגית, יש למסור למטופל הנחיות להמשך טיפול ביתי הכולל מתן משככי כאבים ואנטיביוטיקה מתאימים.

• כאשר נעשה שימוש ב-Bond Apatite® למילוי פגמי עצם לפני התקנת שתל דנטלי, יש לאפשר החלמה של האתר במשך 3 עד 6 חודשים לפני הנחת השתל הדנטלי.

• לפני התקנת השתל הדנטלי, יש לבדוק את אתר ההשתלה ולוודא כי העצם החלימה כראוי.

• יש להתקין את השתל הדנטלי ואת חלקי העל בהתאם להתוויה הרפואית והראות השימוש של מערכת השתל הדנטלי בו נעשה שימוש.

פרופיל הספיגה

הספיגה של Bond Apatite® מושפעת מקצב הספיגה של שני המרכיבים. הסידן הגופריתי הדו-פזי נספג לחלוטין לאחר כ-12 שבועות. מרכיב ההידרוקסיאפטיט נספג בגוף באופן איטי ועשוי להישאר באתר המושתל במשך חודשים עד שנים.

מספר אצווה

LOT

יש לעקוב אחר הוראות השימוש



מעקב ע"י קרני גאמא

STERILE R

אין לבעב סטריליזציה חוזרת



תאריך ייצור (כולל עיקור)



אין להשתמש במידה והאריזה פגומה



תאריך תפוגה



לשימוש חד פעמי בלבד



הגבלת טמפרטורה
30°C
5°C



מספר קטלוגי

REF

אזהרה:

החוק הפדראלי בארצות הברית מגביל מוצר זה למכירה או להזמנה ע"י רופא או קליניאי מוסמך

לאחר הנחת החומר באזור הדרוש:

הצמד פד גזה יבש מעל החומר והדק בחוזקה את העיסה למשך 3 שניות.



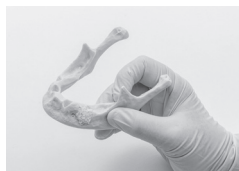
הסר את פד הגזה ועצב (במידה ונדרש) לקבלת המבנה הרצוי.



הצמד פד גזה יבש מעל החומר והדק בשנית.



הסר את פד הגזה והמשך בכיסוי הרקמה הרכה וסגירת האתר.





שלב 2.

הסר את מכסה המיכל על ידי סיבוב ומשיכה.



שלב 3.

המשך לדחוף את הבוכנה והזרק את החומר באזור הדרוש.

הערה: העיסה צריכה להיות במגע ישיר עם העצם. כמו כן, יש למלא את האזור מעט מעבר לנדרש.



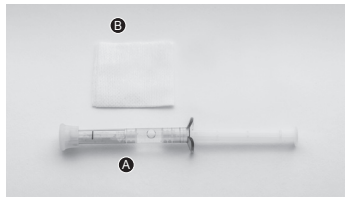
שלבי עבודה

קרא את כל שלבי ההוראות (1-3) לפני השימוש ב-Bond Apatite® מומלץ שהזמן העובר מרגע החדרת תמיסת המלח ל- Bond Apatite® לא יעלה על 3 דקות; אחרת החומר יאבד את גמישותו.

שלב הכנה

לפני יישום ה-Bond Apatite®, וודא שיש לך את הפריטים המתוארים:

- A - מיכל Bond Apatite® סטרילי
- B - פדי גזה יבשים סטריליים



על מנת לקבל הרטבה מלאה של האבקה, הקש בעדינות מספר פעמים באצבעותיך על מכסה המיכל

שלב 1.

החזק היטב את מכסה המיכל ודחוף את הבוכנה לאט לעבר הקו המסומן על המיכל עד להרגשת התנגדות מקסימלית (פעולה זו נועדה לתפעול החומר ולהכנתו להזרקה).

הערה: בדחיפת הבוכנה, נדרשת הפעלת כוח מתון



הוראות שימוש

הינו תחליף עצם צמנטי המשלב סידן גופריתי דו פאזי הידרוקסיאפטיט. קרא בבקשה את המסמך כולו לפני ביצוע הנהל. מצר זה מיועד למכירה או להזמנה על ידי רופא או קלניא מוסמך.

הרכב

כל מיל מכל סידן גופריתי דו פאזי טהור ביותר לשימוש רפואי, גרגרי הידרוקסיאפטיט ותמיסת סלן פיזיולוגית.

תיאור המוצר

Bond Apatite הינו תחליף עצם סינטיטי מרוכב, אוסטאוקונדוקטיב צמנטי המשלב סידן גופריתי דו פאזי וגרגרי הידרוקסיאפטיט.

Bond Apatite משמש כפיגום לבניית עצם בשימושים דנטאליים, ומיועד למילוי, השלמה או בנייה של פגמים בעצמות הפה והלסת.

עיקור

העיקור של Bond Apatite מתבצע בפרוצדורות קרינת אמא.

התוויות לשימוש

Bond Apatite הינו תחליף עצם סינטיטי, אוסטאוקונדוקטיבי צמנטי המשלב הידרוקסיאפטיט וסידן גופריתי דו פאזי כאבקה ממוענת. Bond Apatite משמש כפיגום לבניית עצם בשימושים דנטאליים, ומיועד למילוי, השלמה או בנייה של פגמים בעצמות הפה והלסת.

דוגמאות ליישומים קליניים:

- אוגמנטציה של רצפת הסינוס • פגמים פריודנטליים • פגם אינסוס, פונטרציה • אוגמנטציה הרנס האלואולרי • פגם אופקי והרחבת הרכס • מילוי פגמים בעצם לפני מיקום שתל • מילוי חלל ציסטי

התוויות נגד

יש לקיים את התוויות הנגד הרגילות בכירורגית פה ולסת, כמקובל עם תחליפי עצם אחרים. • היעד הכשרה מתאימה של המטפל מהווה סיכון משמעותי היצלחת פרוצדורת ההשתלה.

התוויות נגד מוחלטות

זיהום חרף או כרוני אקטיבי באזור ההשתלה.

התוויות נגד יחסיות

הפרעה חמורה במטבוליזם העצם • מחלת עצם חמורה על רקע אנדוקרינולוגי • סכרת חמורה או קשה לשליטה • חוסר פקודת חמור של הליתיוס, מחלת כבד חמורה • פגם וסקולרי באזור ההשתלה • תרופות המדכאות את המערכת החיסונית או טיפול קרינה • טיפול מתמשך ב-sdiocitrococularenim • טיפול חומרים המשפיעים על מטבוליזם הסיידן • מחלה ממארת • הנקה והריון • ההשפעה על ילדים אינה ידועה

אמצעי זהירות ואזהרות

• החומר מסופק לשימוש חד פעמי. אסור לבצע סטריליזציה חוזרת במקרה של אריזה ראשית (מיכל) עם משנית (אריזה מתקלפת) פתוחה באופן חלקי או פגומה. במצבים כאלה אין להשתמש ב- Bond Apatite מאחר וסטרייליות החומר אינה מובטחת • אין להשתמש במוצר כאשר טמפרטורת המוצר נמוכה מ-10°C (50°F). אם משתמשים במוצר בטמפרטורות נמוכות, יש להמתין עד אשר טמפרטורת המוצר תגיע לטמפרטורת החדר (טמפרטורות ממוכות יאטו את תגובת ההתקשות של החומר) • לא מומלץ לערבב את Bond Apatite עם תחליפי עצם אחרים • לא מומלץ לערבב את Bond Apatite עם דם • תאריך התפוגה מוטבע על גבי האריזה המתקלפת ועל גבי האריזה הראשית. אין להשתמש במוצר לאחר תאריך התפוגה המצוין • Bond Apatite אינו מיועד לספק תמיכה להעמסה מיידית לפני גדילת רקמת עצם. במקרים בהם דרושה תמיכה בעומס, יש לנקוט בטכניקות ייצוב רגילות, פנימיות או חיצוניות, כדי להשיג ייצוב קשיח בכל המישורים. אין להשתמש ב- Bond Apatite כדי לייצב את התקנת הבורג (שתל) • Bond Apatite מיועד לשימוש על ידי רופאים המכירים פרוצדורות השתלת עצם • סיבוכים אפשריים הם הסיבוכים להם ניתן לצפות בפרוצדורות השתלת עצם אוטוגנית. סיבוכים אלה יכולים לכלול: זיהום מסוג פצע שטחי, זיהום מסוג פצע עמוק, זיהום מסוג פצע עמוק עם דלקת עצם מוגלתית, איחוי מאוחר, הידלדלות השחזור, כשל בשיחוי, כשל בשתל העצם, בליטה ו/או תזוזה של השתל אוסיבוכים כללים שיכולים להיגרם מההדרמה ו/או מניתוח • סיבוכים ספציפיים ליישומים אוראליים/דנטאליים הם הסיבוכים הכימיים בפרוצדורות השתלת עצם דומות, והם יכולים לכלול: רגישות של השיניים, נסיגת חניכיים, נמק במתלה, ספיגה או אנקילוזת של השורש המטופל, היווצרות מורסה, פגיעה בעצב.

אחסון

יש לאחסן בטווח טמפרטורות שבין 5°C (41°F) ועד 30°C (86°F). יש למנוע מגע עם מקור חום. אין לאחסן את המוצר באור שמש ישיר.

טיפול

Bond Apatite מסופק כאבקה מגורענת ארוזה בתוך מיכל מיוחד. המיכל מחולק ל-2 תאים, אחד מיכל תמיסת מלח סטנדרטית סטרילית (0.9% נתון כלוריד להזרקה) והשני מיכל את האבקה.

חשוב

• קרא את כל שלבי ההוראות (1-3) לפני השימוש ב- Bond Apatite • מומלץ מאוד לתרגל את השימוש ב- Bond Apatite לפני השימוש הראשון.

בתחילת הפרוצדורה:

• הרם את מתלה החניכיים • הסר את הרקמה הרכה הלא רצויה משטח העצם החשוף • הנן את האזור הפגום לתהליך מילוי.

מומלץ לכסות את Bond Apatite עם מברנה לרגרצית ריקה אופטימלית.



Augma™
BIOMATERIALS



Manufacturer:

Augma Biomaterials Ltd.

Alon Hatavor 20 St.,

P.O.Box 3089

Caesarea Southern Industrial Park

3088900, Israel

www.augmabio.com