

MEDİSOLARİS Dental İmplant Sistemi Kullanım Kılavuzu

1-) DENTAL İMPLANTLARI

Medisolaris (VENÜSCON) Dental İmplant ve Üst Yapıları MEDİSOLARİS Sağlık Hizmetleri San. Tic. Ltd. Şti. tarafından üretilmekte olup diş eksikliğinin tedavisi için alt veya üst çene kemiğine cerrahi yöntem ile yerleştirilir ve restorasyonlar için sabit bir temel sağlayarak diş kökünün ikamesi işlevini görür veya onun yerine geçer. VENÜSCON Dental İmplantlar, kemik seviyeli diş implantlarıdır. Venüscon Dental İmplantlar için hedef kullanıcılar diş hekimleridir.

Üst yapılar; tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda, Dental İmplant ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır.

Medisolaris ürünlerinin, belirtilen kullanım amacı dışında kullanılmaması tavsiye edilir.

Medisolaris Dental İmplant Temel ölçüleri :

Venüscon serisi implant için:

Uzunluk: 6 / 8 / 10 / 11.5 / 13 / 16 mm

Çap: 3.2 / 3.7 / 4.3 / 5.0 mm

Uzunluk \ Çap	6 mm	8 mm	10 mm	11.5 mm	13 mm	16 mm
Ø 3.2	YOK	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 3.7	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 4.3	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 5.0	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR

1.a Uyarı: Burada sunulan bilgiler, Medisolaris Dental İmplant Sisteminin derhal uygulanması için yeterli değildir. Kullanıcının; yasal olarak cerrahi operasyon yapabilecek yeterlilikte olması ve kullanım öncesi oral implantasyon alanında ileri eğitim ve sistem parçaları hakkında detaylı bilgi edinmesi gerekmektedir.

1.b Yasal Sorumluluk Açıklaması: Bu ürünün kullanımı sadece son kullanıcının sorumluluğundadır. Bu ürünün hatalı kullanılması, anormal kullanım (dikkatsiz kullanım, sabotaj ve güvenlikle ilgili bilgilerin göz ardı edilmesi), bu kullanım kılavuzuna uyulmaması durumunda meydana gelebilecek kayıp ve zarara ilişkin hiç bir yükümlülük üstlenilmemektedir. Bu sistem sadece orijinal Medisolaris Dental parçaları ile kullanılabilir. Üçüncü parti parçalarının kullanılması Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. ürünlerini etkisiz kılar.

1.c Telif Hakkı ve Patent: Medisolaris Dental İmplantta ait logolar korunmuş patentlerdir ve sadece Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. sahipliğindedir. Bu işaretlerin herhangi bir şekilde kullanılması yasaklanmıştır ve kullanımı halinde Türkiye ve uluslararası hukuk dahilinde soruşturmaya tabidir.

1.d Eğitim: Dental implant tedavisi karmaşık cerrahi ve restoratif işlemler içermektedir. Bu tür uygulamalar bu alanda gerekli eğitimi almış diş hekimleri tarafından gerçekleştirilmelidir. Yetersiz eğitim cerrahi ve prostetik komplikasyonlara yol açarak, implantın ve restorasyonun başarısızlığına sebep olur.

1.e Hasta Popülasyonu: Kemik gelişimi tamamlanmış olan (18 yaş ve üzeri), Hamile olmayan, kranyofasiyal değişikliklerin hızlı puberte döneminde olmayan ve emzirme döneminde olmayan, İmplant bölgesinde sert ya da yumuşak doku patolojisi olmayan, Aktif periodontal enfeksiyonu olmayan veya tedavi edilmemiş periodontitisi bulunmayan, Periodontal Tedavi sonrasında; -iyi oral hijyen, - Periodontal tedaviye iyi cevap, -Sigara içmeyen, -Sistemik olarak sağlıklı olan hastalar; Stabil olmayan endokrin hastalıkları olmayan (diyabet gibi); Liken planus gibi lokal inflamasyon veya mukozal hastalıkları olmayan; Osteoporoz olmayan (Kemik erimesi); İmmunsupressif hastalığı olmayan; Kemoterapi / radyoterapi/anti-rezortif ilaç kullanımı gerektiren kanser olguları bulunmayan; Edinimsel veya kazanılmış pıhtılaşma bozuklukları olmayan; İntravenöz (IV) bazlı bifosfonat kullanmamış/kullanmayan; Alkol ve uyuşturucu bağımlılığı öyküsü bulunmayan; Titanyuma ve paslanmaz çeliğe karşı alerji öyküsü olmayan; Düzenli ilaç kullanımı gerektiren sistemik hastalığı olmayan; Mental retardasyon gibi zihinsel gelişim bozukluğu olmayan Venüscon İmplantlar, manyetik rezonans (MR) ortamında güvenlik ve uyumluluk açısından değerlendirilmemiştir. MR ortamında ısınma, yer değiştirme veya görüntü artefaktı açısından test edilmemişlerdir. Venüscon MR ortamında güvenliği bilinmemektedir. Bu cihaza sahip bir hastanın taranması hastanın yaralanmasına neden olabilir.

1.f Hammadde ve İçerik: İmplantlar ve üstyapılar ISO 5832-3 Ti6AL4V ELI / GRADE23' den, cerrahi el aletleri 1.4116, el aletleri 1.4057 Paslanmaz Çelikten üretilmiştir. Medisolaris Dental İmplantın yüzey mikro yapısı, osseointegrasyon, Ra değerleri 2.0-2.5

µm elde edilmesi için Hidroksiapatit ve trikalsiyum fosfat'dan oluşan kumlama ve passivasyon SBM yöntemiyle yüzeyi pürüzlendirilmiştir.

1.g Medisolaris İmplantların Kullanım Endikasyonları:

Medisolaris Dental İmplantların endikasyonları;

- Tam ve kısmi dişsiz hastalarda
- Alt çene ve üst çene defektlerinde
- Hareketli bölümlü protez kullanımında güçlük çeken hastalarda
- Hareketli ve sabit protez için sayısı ve konumu yetersiz destek diş mevcudiyetinde
- Diş eksiklerinin tedavisinde kullanılan köprü protezlerine destek olması için diş eksikliğine komşu dişlerin kesilmesini önlemek amaçlı

1.h Kontrendikasyonları:

<ul style="list-style-type: none">✓ İmplant bölgesinde sert ya da yumuşak doku patolojisi olan (tedaavi edilmemiş)✓ Liken planus gibi lokal inflamasyon veya mukozal hastalıkları olan✓ İmmunsupressif hastalığı olan veya ilaç tedavisi gören✓ Baş veya boyun bölgesinde radyasyon tedavisi geçmişi olan✓ İntravenöz (IV) bazlı bifosfonat kullanmış/kullanılan✓ Yakın zamanda miyokard infarktüs ve serebrovasküler olay geçirmiş hastalar	<ul style="list-style-type: none">✓ Aktif periodontal enfeksiyonu olan veya tedavi edilmemiş periodontitisi bulunan✓ Kontrol altına alınamayan ve yara iyileşmesini negatif yönde etkileyecek sistemik problemlere sahip hastalar✓ Kemik erimesi ve/veya kemik metabolizmasını etkileyen hastalık durumu olan✓ Alkol ve uyuşturucu bağımlılığı öyküsü Bulunan✓ Titanyuma karşı alerji öyküsü olan✓ Yeterli günlük ağız hijyenini veya Plak kontrolünü muhafaza etme yeteneğini engelleyen herhangi bir bozukluğu olan
---	--

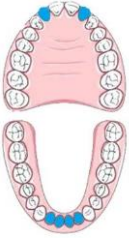
1.i Artık Riskler :

<ul style="list-style-type: none">• Hastanın acı / ağrı duyması• Besinin çiğnenmesinde zorluk yaşanması• Enfeksiyon oluşumu,• Enfeksiyonun yayılması• İmplant veya üstyapının şekil değiştirmesi veya kırılması• Perforasyon oluşumu• Diş kaybı ve cerrahi operasyona ihtiyaç duyması• Hastada patolojik durum oluşması• Hastanın estetik kaygı duyması• Hastanın fonetik kaygı duyması• Hasta memnuniyetsizliği• Hastanın implant bölgesinde kanamanın fazla olması• Hastanın solunum yolunun tıkanması• Hastanın yaşam kalitesinde düşüş• İmpant – abutment arasına başka bir madde sıkışması• İmplant bölgesinde morarma görülmesi• İmplant bölgesinde ödem oluşması• İmplantın fail olması (kaybedilmesi)• İmplant bölgesinde şişlik oluşması• İmplant bölgesinde eksüda• Kanserojen Etki	<ul style="list-style-type: none">• Parestezi oluşması• Kemik rezorbsiyonu• Kemik nekrozunun oluşması• Komşu dişte hasar oluşması• İmplantın mobilleşmesi, gevşemesi veya geç ossentegrasyon yada sağlanamaması• Protezin yapılamaması• Hava embolisi• Sinir hasarları sonucu hastada uyuşma, his kaybı ve hassasiyet meydana gelmesi• Stabilite kaybı• Primer stabilitenin sağlanamaması• Mandibular fraktür• Hematom oluşumu• Komşu dişin canlılığını yitirmesi• Maksiller Sinüs Perforasyonu• Peri implanter mukozitis• Postoperatif yumuşak doku komplikasyonları• Bunların dışında, çivi gevşemesi, çatlaması implant çatlağı, abutment gevşemesi gibi mekanik komplikasyonlar da oluşabilmektedir.• Ürünün kullanılamaması veya hatalı kullanılması• Alerjik reaksiyon• Toksik etki• Yara Açılması
---	--

1.j Olası Yan Etkiler:

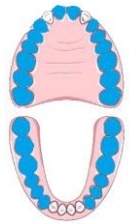
<ul style="list-style-type: none">• Hastanın acı / ağrı duyması• Besinin çiğnenmesinde zorluk yaşanması	<ul style="list-style-type: none">• Parestezi oluşması• Kemik rezorbsiyonu
--	---

• Enfeksiyon oluşumu,	• Kemik nekrozunun oluşması
• Enfeksiyonun yayılması	• Komşu dişte hasar oluşması
• İmplant veya üstyaapının şekil değiştirmesi veya kırılması	• İmplantın mobilleşmesi, gevşemesi veya geç ossentegrasyon yada sağlanamaması
• Perforasyon oluşumu	• Protezin yapılamaması
• Diş kaybı ve cerrahi operasyona ihtiyaç duyması	• Hava embolisi
• Hastada patolojik durum oluşması	• Sinir hasarları sonucu hastada uyuşma, his kaybı ve hassasiyet meydana gelmesi
• Hastanın estetik kaygı duyması	• Stabilite kaybı
• Hastanın fonetik kaygı duyması	• Primer stabilitenin sağlanamaması
• Hasta memnuniyetsizliği	• Mandibular fraktür
• Hastanın implant bölgesinde kanamanın fazla olması	• Hematom oluşumu
• Hastanın solunum yolunun tıkanması	• Komşu dişin canlılığını yitirmesi
• Hastanın yaşam kalitesinde düşüş	• Maksiller Sinüs Perforasyonu
• İmpant – abutment arasına başka bir madde sıkışması	• Peri implanter mukozitis
• İmplant bölgesinde morarma görülmesi	• Postoperatif yumuşak doku komplikasyonları
• İmplant bölgesinde ödem oluşması	• Bunların dışında, çivi gevşemesi, çatlaması implant çatlağı, abutment gevşemesi gibi mekanik komplikasyonlar da oluşabilmektedir.
• İmplantın fail olması (kaybedilmesi)	• Ürünün kullanılamaması veya hatalı kullanılması
• İmplant bölgesinde şişlik oluşması	• Alerjik reaksiyon
• İmplant bölgesinde eksüda	• Toksik etki
• Kanserojen Etki	• Yara Açılması



1.k İmplantların Ağız İçerisindeki Yerleşim Konfigürasyonu : Dişin kendisi ve kökünün çap olarak küçük olmasından dolayı alveolar kretin daha ince olduğu bölgelere küçük çaplı implantlar yerleştirilir. Alveolar krete implant yerleştirildikten sonra implantın etrafında bukko-lingualve mezio-distal yönden en az iki mm kemik mesafesi kalmalı. Bu iki mm mesafe implantın kullanımı esnasında implanta gerekli desteği sağlamaktadır. Venüscon serisi implantlarda; narrow platforma sahip olan 3,2 mm çaplı implantlar yandaki koyu renkle işaretli bölgeye yerleştirilmesi önerilir. Kullanılacak implant boylarına hastanın kemik yapısına uygun olarak hekim tarafından karar verilmesi tavsiye edilir. Medisolaris Dental implantlar tüm kemik tipleri için kullanılabilir. Bu bölgelere yerleştirilen implantlar aşağıdaki gibidir.

ÜRÜN KODU	ÜRÜN ADI	ÜRÜN KODU	ÜRÜN ADI
SLV 3208	Venüscon İmplant Ø3.2 mm L:8 mm Platform 3.0mm	SLV 3213	Venüscon İmplant Ø3.2 mm L:13 mm Platform 3.0 mm
SLV 3210	Venüscon İmplant Ø3.2 mm L:10 mm Platform3.0mm	SLV 3216	Venüscon İmplant Ø3.2 mm L:16 mm Platform 3.0 mm
SLV 3211	Venüscon İmplant Ø3.2 mm L:11.5 mm Platform3.0 mm		



Aynı şekilde diş ve kemik çapının kalın olduğu yani birden fazla köke sahip dişlerin olduğu alanlarda da geniş çaplı implantlar kullanılmaktadır. Çiğneme yerine ısırma kuvvetinin olduğu alt ve üst çene keser dişlerin olduğu bölgeye geniş çaplı implant yerleştirilir. Medisolaris implantlarda; regular platforma sahip olan Venüscon Ø3,7/4,3/5.0 implantlar, yandaki koyu renkle işaretli bölgeye yerleştirilmesi önerilir. Kullanılacak implant boylarına, hastanın kemik yapısına uygun olarak hekim tarafından karar verilmesi tavsiye edilir. Medisolaris Dental implantlar tüm kemik tipleri için kullanılabilir. Bu bölgelere yerleştirilen implantlar aşağıdaki gibidir.

ÜRÜN KODU	ÜRÜN ADI	ÜRÜN KODU	ÜRÜN ADI
SLV 3706	Venüscon İmplant Ø3.7mm L:6mm Platform 3.0mm	SLV 4306	Venüscon İmplant Ø4.3mm L:6mm Platform 3.0mm
SLV 3708	Venüscon İmplant Ø3.7mm L:8mm Platform 3.0mm	SLV 4308	Venüscon İmplant Ø4.3mm L:8mm Platform 3.0mm
SLV 3710	Venüscon İmplant Ø3.7mmL:11.5mmPlatform3.0mm	SLV 4310	Venüscon İmplant Ø4.3mm L:10mm Platform 3.0mm
SLV 3711	Venüsconİmplant Ø3.7mm L:11.5mmPlatform3.0mm	SLV 4311	Venüscon İmplantØ4.3 mm L:11mm Platform 3.0mm
SLV 3713	Venüscon İmplantØ3.7mm L:13mm Platform3.0 mm	SLV 4313	Venüscon İmplant Ø4.3mm L:13mm Platform3.0mm
SLV 3716	Venüscon İmplantØ3.7mm L:16mm Platform 3.0mm	SLV 4316	Venüscon İmplantØ4.3mm L:1 mm Platform 3.0mm
SLV 5006	Venüscon İmplantØ5.0mm L:6mm Platform 3.0mm	SLV 5011	Venüscon İmplantØ5.0mm L:11.5mmPlatform3.0mm
SLV 5008	Venüscon İmplantØ5.0mm L:8mm Platform 3.0mm	SLV 5013	Venüscon İmplantØ5.0mm L:13mm Platform3.0mm
SLV 5010	Venüscon İmplantØ5.0mm L:10mm Platform 3.0mm	SLV 5016	Venüscon İmplantØ5.0mm L:16mm Platform3.0mm

1.l Paketleme ve Sterilizasyon: Medisolaris Dental implantları, Kapaklar ile birlikte steril olarak paketlenmiştir. Ürünler tek kullanımlıdır. Paketleme sonrası implantların sterilizasyonu için gamma radyasyon kullanılmaktadır. Mühürlü paketleme sayesinde implantların dış ortamlardan etkilenmesi önlenmiştir. Uygun saklama koşulları için sıcaklık 18-28°C ve nem %40-60 aralığında olmalıdır. Sterilizasyon paket üzerindeki etikette belirtilen son kullanma süresine kadar geçerlidir. Bozulmuş steril paketlerdeki implantlar kullanılmamalıdır. Kontamine olmuş implantlar tekrar sterilize edilemez. İmplantların yeniden kullanılması klinik başarısızlığa ve enfeksiyona, implantların osseentegrasyonunun sağlanamaması, kemik kaybı ve bitişik yapılara hasar dahil bunlarla sınırlı olmayan komplikasyonlara neden olabilir. İmplant yüzeyine elle dokunulmamaya çalışılmalıdır, zira bu onun yüzey özelliklerini bozabilir. Diğer tüm üst yapı ve el aletleri otoklav ile sterilize edilerek kullanılmalıdır. Tavsiye edilen otoklavda steril etme parametreleri için Üst yapı bölümüne ve MKK.02 Cerrahi El Aletleri Kullanım Kılavuzuna bakınız.

Ambalajı hasar görmüş ürünü kullanmayınız.

1.m Raf Ömrü: Son kullanma tarihi her implant paketinin üzerinde açıkça belirtilmiştir.

1.n Tedavi Planlaması: Kapsamlı hasta muayenesi, operasyon öncesi görüntüleme, operasyon öncesi teşhis ve tedavi plânlaması implant tedavisinden önce yapılmalıdır. İmplant için gerekli kemik yoğunluğu sağlanamayan hastalarda uygulama yapmadan önce kemik yoğunluğunu arttırmak için ileri cerrahi tekniklerle kemik yükseltme işlemlerine müracaat edilmesi, daha sonra uygulama yapılması tavsiye edilmektedir. Yetersiz planlama ve değerlendirme implant komplikasyonlarına, hatta implantın başarısız olmasına neden olabilir.

1.o Cerrahi Bölgenin Hazırlanması: İmplant bölgesinin hazırlanması, Medisolaris Dental cerrahi setindeki cerrahi driller ile yapılmalıdır. Delme işlem hızına, kemiğin sertlik derecesine göre hekim tarafından karar verilmelidir. Delme işlemi bol irrigasyon altında gerçekleştirilmelidir. Kemiğin çok ısınmasının önlenmesine dikkat edilmelidir. Keskinliğini yitirmiş cerrahi drillerin kullanılmasından kaçınılmalıdır. Zira bunlar kemikte gereksiz bir travmaya neden olabilir. Kullanılacak olan implant çapına göre delme sıralamasının takip edilmesi önerilir. Cerrahi operasyon ile ilgili detaylı bilgi için MKK.02 Cerrahi El Aletleri Kullanım Kılavuzuna bakınız.

1.p İmplantların Cerrahi Olarak Yerleştirilmesi: İmplantın boyunu ve çapını, ürün etiketinden kontrol ediniz. Ambalajın içine konulmuş (3 adet) etiketi hastanın dosyasına yapıştırınız. Dış karton paketi açınız ve termoformlu ambalajı çıkarınız. Termoformun üzerinde bulunan tyvek kağıdını açarak steril tüpü cerrahi alana boşaltınız. İmplant tüpü tek bölümden oluşmaktadır: İmplant tüpünün üstteki kapağı çevirerek açınız. İmplantı cerrahi olarak hazırlanmış implant yuvasına taşımak için, setteki implant taşıyıcısını kullanınız. İmplantı yerleştirmek için sette bulunan raşetler veya fizyodispenser kullanılmalıdır. Medisolaris Kapaklar 1.25 mm hex anahtarı yardımıyla kapatılmalıdır. Kapaklar ve iyileşme başlıkları elle tork edilmelidir.

Tavsiye Edilen Tork Değerleri

YAPILACAK İŞLEM	TAVSİYE EDİLEN TORK DEĞERİ	YAPILACAK İŞLEM	TAVSİYE EDİLEN TORK DEĞERİ
İmplantların Yerleştirilmesi	35-40 Ncm	Vida Venüscon	30 Ncm
İyileşme Başlığı	15 Ncm	Multi-Unit okluzal	20 Ncm
Kapak	15 Ncm	Kendinden Vidalı Abutmentlar	30 Ncm

Detaylı Bilgi için MKK.02 Cerrahi Kullanım Kılavuzuna bakınız. *700 Rpm'de kullanılması tavsiye edilir.

1.q Medisolaris Dental İmplantlarının İyileşme Süreci: Genel olarak implantlar hastanın kemik kalitesi, tipi ve genel sağlık durumuna bağlı olarak 2-4 ay arası iyileşmeye bırakılmalıdır. İmmidiat yükleme doğru vaka seçimi ve literatürde kabul edilmiş immedat yükleme protokollerine bağlı kalınmak koşulu ile gerçekleştirilebilir. Eğer immedat yükleme yapılacaksa, okluzyon ortamı kontrol edilmelidir. Birden çok implant varsa, splintlenmelidir ve tam dişsizlik durumlarında mandibulada en az 4, maksillada 6 implant birbirine protezle bağlanmalıdır. Kemik anatomisine bağlı olarak uygun sayıda, çapta ve boyda implant yerleştirilmelidir.

1.r İmplantın Yerleştirilmesi Sonrasında Hastaya İletilmesi Gereken Bilgiler

Hastaların yaşam boyu implantlarını korumak için, dental implant cerrahisi sonrası aşağıda verilen talimatlara uyması önemlidir. Detaylı bilgi için MKK.04 Hasta Eğitim Broşürü'ne bakınız. Operasyon sonrasında hastalara verilmesi tavsiye edilir.

Dental implant cerrahi tedavisinde, üst çenede en az 4 ay alt çene de en az 3 ay implantın çene kemiği ile kaynaşması beklenmesi tavsiye edilir.

1. Dental implant yerleştirildikten sonra hasta biraz ağrı ve rahatsızlık hissedecektir. Ağrı seviyesi genellikle hafiftir. Ameliyattan sonra diş hekimi ağrı kesici reçete edebilir. Ağrı kesicilerle, ağrı kontrol altına alınabilir. Bunlar 2 gün boyunca düzenli olarak alınmalıdır. Lokal anestezinin etkisi geçmeden önce ilk doz ağrı kesicinin alınması gerekir. Ağrı birkaç gün içerisinde azalmaya başlayacaktır. Birkaç gün sonra ağrı geçmezse hekiminize başvurmalısınız.

2. Dental implant sonrası diş hekimi uygun görürse hastaya antibiyotik ve antiseptik ağız gargarası reçete edebilir.

3. Dental implant cerrahisi yapılan bölgeye kanama kontrolü amacıyla steril spanç yerleştirilir. Yerleştirilen steril spanç hasta tarafından 20 dakika boyunca hafif kuvvetlerde ısırılmalıdır. 20 dakika sonunda spanç çıkartılmalıdır.
4. Hasta, ameliyattan iki saat sonra hiçbir şey yememeli ve içmemelidir. İki saat boyunca tükürmemeli, ağzını herhangi bir sıvıyla çalkalamamalıdır. İki saat sonrası, ilk gün sert ve sıcak şeyler yememelidir. Sıcak yiyecekler hem kanamayı hem de enfeksiyon gelişme riskini artırır.
5. İşlemden sonraki ilk 24 saat boyunca sızıntı şeklinde kanama olması normaldir. Kanamayı kontrol etmek için hasta, 30 dakika boyunca gazlı bez ısırır. Kanama 2 günden fazla devam ederse hekimize başvurmalısınız. Ağrı kesici olarak Aspirin ve aspirin bileşikleri kanamaya meyil oluşturdukları için alınmamalıdır.
6. İmplant ameliyatından sonra şişlik oluşabilir. Bu normal bir durumdur. Hasta 5-6 gün sonra ağrı ve şişlik geçmezse hekiminize başvurmalısınız.
7. Hasta, dental implant yerleştirilen bölgeyi dili, parmağı ya da sert aletlerle kurcalamaktan kaçınmalıdır.
8. Hasta, implant ameliyatından sonra biraz dinlenmeli ve 48 saat boyunca yorucu egzersizlerden kaçınmalıdır.
9. Eğer hasta hareketli protez kullanıyorsa, protezlerini diş hekiminin uygun göreceği tarihe kadar kullanmamalıdır.
10. Dental implant ameliyatında, yara yüzeyleri dikişle kapatılır. Dikişlerin, en erken bir hafta sonra; diş hekimi tarafından alınması gerekir. Hekim tarafından, hastaya tedavi görülen diş bölümünün kullanılabilirliği erken dönemle ilgili bilgi verilir.
11. Dental implant cerrahisi sonrası hastanın ilk 24 saatten sonra ağız bakımına devam etmesi gerekir. Hasta ameliyattan sonra ilk bir hafta ana öğünler; sonrası günde üç kez diş hekiminin reçete ettiği antiseptik gargarayı kullanmalıdır. Bir haftadan sonra antiseptik gargarayı kullanmamalıdır. Antiseptik gargara sonrası hasta ılık tuzlu su ile gargara yapabilir. 1 bardak suya 1 çay kaşığı tuz eklenir ve bölgeyi dezenfekte etmek için günde 3-4 kez gargara yapılabilir. Bu, iyileşme bölgesinin temizliğine yardımcı olacaktır.
12. 48 saat sonra, cerrahi bölge hafifçe fırçalanmalıdır. Ameliyattan sonra diğer dişler normal bir şekilde fırçalanıp, temizlenebilir. Cerrahi bölgede yiyecek kalıntısı olmamalı ve hasta yemeklerden sonra ağzını ılık suyla çalkalamalıdır.
13. Sigara içmek, iyileşme sürecini geciktirir ve dental implantların ağızda uzun süre kalmasını engeller, bu nedenle hasta dental implant tedavisine başlamadan önce sigara ve benzeri tütünleri içmeyi bırakmalıdır.
14. Dental İmplant cerrahisinin başarısı için yukarıda bahsedilen tüm bu talimatlara uyulması çok önemlidir. İmplant ameliyatı sonrası enfeksiyon belirtileri varsa veya hasta bulantı, ateş ya da kusma yaşarsa diş hekimine danışmalıdır.

1.s Dental implantlarda uzun vadeli bakım: İmplantları yaşam boyu sorunsuz bir şekilde kullanabilmek için yukarıda anlatıldığı gibi uygun şekilde bakımlarının yapılması önemlidir.

1.t Dental implant hastalarında oral hijyenin önemi: İmplantlar doğal dişlerle karşılaştırıldığında plak ve diş taşı birikiminde, inflamasyona ve kemik kaybına daha hassastır. İmplant hastalarında, iyi ağız hijyeninin sağlanması çok önemlidir. Hasta doğru bir şekilde diş fırçalamalı, interdental ve interimplant alanları doğru bir şekilde temizlemelidir. İmplant hastalarının özel kullanımı için hasta tarafından kullanılabilir, oral hijyen kitleri mevcuttur. Hasta oral hijyen talimatlarına uyarıya periimplant dokuların iltihabı minimal olacaktır. Dişlerden plak ve diş taşı birikintilerinin uzaklaştırılması, implant başarısızlığının en yaygın sebebi olan periimplantitis riskini azaltacaktır.

1.u İmplant hastalarında düzenli diş hekimi ziyareti ve muayenesi: Dental implant protezi ile tedavi edilen hastalarda, genellikle ilk 1-2 yıl için 3 ayda bir; daha sonra her 6 ayda bir kontrol önerilir. Her ziyarette oral hijyen talimatları pekiştirilir ve hastanın iyi oral hijyeni sürdürebilme becerisi kontrol edilir.

İmplant üstü hareketli protez kullanan hastalara bazı özel talimatlar verilir. Protezini, implant ya da proteze herhangi bir zarar vermeden nasıl takip çıkaracağı hastaya anlatılır.

İmplant üzerine yerleştirilmiş restorasyona aşırı baskı uygulanmamalıdır. İmplant üstü restorasyonlar doğal dişler kadar güçlü değildir. Hasta restorasyonu kırabilecek sert yiyecekler yemekten kaçınmalıdır. İmplant alanının irritasyonundan kaçınmalıdır.

1.v Dental implantların ömrü: Dental implantların ömrü, hasta sağlığı ve hasta tarafından uygulanan bakım gibi çok sayıda faktöre bağlıdır. İmplantların yaşam süresi hastanın implantları kaç yaşında yaptırdığına, nasıl yaşadığına, nasıl bakım yaptığına bağlıdır. İmplantların başarısı için hasta iyi oral hijyen sağlamalı ve kontroller için düzenli olarak diş hekimini ziyaret etmelidir. Cihaz için net bir kullanım ömrü tanımlanamamakla birlikte, normal şartlarda 10 yıl ve daha uzun süre bir kullanım ömrüne sahip olacağı düşünülmektedir. İmplantların raf ömrü 5 yıldır üstyapıların raf ömrü yoktur.

1.w İmplantlar, eksik dişler için etkili bir çözümdür ve iyi bir bakımla ömür boyu kullanılabilirler. İmplant üstü protezler yapıldıktan sonra fırçalama, diş ipi kullanımı ve düzenli diş hekimi ziyaretleri implantın ağızda kalış süresini uzatması açısından önemlidir. İmplantlar; tek bir dişin, bir grup dişin veya tüm alt-üst çene dişlerinin yerini alabilir.

1.x Steril Paketlerin Açılması: Medisolaris Dental implantları ürün ambalajından angldurva ile almak için angldurvaya uygun implant anahtarları kullanılır. İmplantları manuel olarak almak için ise, manuel alıma uygun olan implant anahtarı kullanılır.

İmplantları alırken ağız içinde yerleştirilecek bölgeye uygun boy seçilmelidir. Venüscon implantın tüm çapları için cerrahi setin içerisinde yer alan 2.3 mm hexagon sıkma anahtarı kullanılmalıdır.

Medisolaris Dental implantların kapatma vidalarını implantlara takmak için ürünün içinden çıkan çap olarak uyumlu olan kapaklar; hex anahtarı ile yerleştirilir.

1. ADIM: İmplant kutusu açılarak içinden steril paketlenmiş termofom çıkartılır.

2. ADIM: Termofomun arkası açılır. Yapışma bölgesinin yırtık, kırık veya açılmış olması durumlarında ürünü kullanmamalıdır. İmplantı cerrahi operasyonun yapılacağı steril ortamda açılmalıdır.

3. ADIM: İmplant angldurva ile alınacaksa; angldurvaya uygun anahtar, angldurva ucuna takılır. İmplant manuel alınacaksa manuel implant anahtarı torklu raşete takılır.

4. ADIM: Tüpün kapağı yukarı doğru tutulur. Tüpün kapağı çevrilerek açıldıktan sonra, askının içindeki implant, angldurva implant anahtarı ya da manuel implant anahtarı ile alınır.

5. ADIM: Askının içinden implantı almak için angldurva implant anahtarı ya da manuel implant anahtarı implantın içine yerleştirilir. İmplantın düşmemesi için anahtarların implanta tam olarak oturduğundan emin olunmalıdır.

6. ADIM: İmplantlar askının içindeki disklerden çıkartılırken, ileri geri yönde hareket ettirerek çıkartılır.

7. ADIM: İmplantı yerleştirmede, angldurva kullanılıyorsa motordan uygun tork ayarlanarak, kemikte açılan yuvaya yerleştirilir. Eğer implant manuel yerleştiriliyorsa, torklu raşete implantı almadan önce uygun tork ayarlandıktan sonra implant yuvadan alınır ve açılan yuvaya yerleştirilir.

8. ADIM: İmplant kapak yerleştirmek için tüpte bulunan kapak, cerrahi operasyon odasında kapağa uygun anahtar yardımıyla çıkartılır.

9. ADIM: Tüp içinden çıkartılan kapak, elle temas etmeden implanta yerleştirilir.

Ürünler direk el aletleri ile alınmayacak ise, steril bezin üzerine gelecek şekilde açılmalıdır.

1.y Post-Operatif Bakım: Hastanın ameliyat sonrası sıkı takibi oldukça önemlidir. Uygun oral gargaraların kullanılması ve iyi ağız bakımının sağlanması ve tütün ürünleri kullanılmaması önerilmektedir.

2-) Medisolaris Dental Kapak

Kapatma vidası implantı kemiğe yerleştirdikten sonra, implantın üzerini kapatmak ve korumak için kullanılmaktadır. Kapatma vidası cerrahi iyileşme süresi boyunca 2-3 ay ağızda kalabilir.

2.a Materyal: ISO 5832-23 Ti6Al4V ELI

2.b Endikasyonları: Kapaklar, kullanılan implant paketinin içinden çıkmaktadır. İki aşamalı implant cerrahisinde implantın boş olan iç yüzeyine yumuşak veya sert doku büyümesini engellemek amacıyla kullanılır.

2.c Kontrendikasyonları: Kontrendikasyonları yukarıda belirtilmiştir.

2.d Olası Yan Etkiler: Olası yan etkileri yukarıda belirtilmiştir.

2.e Yerleştirme: Kapaklar, 1.25 mm hex sıkma anahtarı, kullanılarak elle tork edilir. Tavsiye edilen tork değerleri **1.p İmplantların Cerrahi Olarak Yerleştirilmesi** bölümünde yer alan; Tavsiye Edilen Tork Değerleri Tablo'sunda bulunmaktadır.

2.f Paketleme ve Sterilizasyon: Kapaklar implantla birlikte steril tüp içinde paketlenmiştir. Eğer paket bozulmamışsa sterilizasyon paket üzerindeki son kullanma tarihine kadar geçerlidir. Kapağın tek paketlenildiği durumlarda ürün steril olmadan tek paketlenerek ve steril olmadan alüminyum folyo ile paketlenir ve kullanılmadan önce otoklav yöntemi ile sterilize edilmelidir. Otoklav sterilizasyonunda (buhar) 134°C sıcaklıkta 3 Dakika parametrelerinde steril edilmelidir.

Yöntem	ISO 17665'e göre buharlı ısı sterilizasyonu	Pozlama süresi	3 Dakika
Devir	Ön vakum	Ön Vakum	3 kere < 60 mbar
Sıcaklık	134°C / /270°F	Minimum Kurutma süresi	kapalı yerde 10 dakika

Kapakların ambalajı otoklav sterilizasyonuna uygun değildir. Ürünlerin sterilizasyon öncesi kontrollü ortamda paketinden çıkartılarak, sterilizasyona uygun ambalaja konması ve ardından sterilizasyon işleminin gerçekleştirilmesi gerekmektedir.

3-) Medisolaris Dental Üst Yapı Bileşenleri, İyileşme Başlıkları, Protetik Parçaları ve Aletleri

Üst yapılar; tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda, dental implant ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır.

3.a Materyal: ISO 5832-23 Ti6Al4V ELI- PASLANMAZ ÇELİK 1.4116 ve 1.4057

3.b İyileşme Başlıkları: İyileşme başlıkları, implantın çene kemiği içindeki iyileşmesi tamamlanıp üstündeki yumuşak doku kaldırıldıktan sonra dişe eti şekillendirilmesi için protetik tedaviye kadar kullanılır. İyileşme başlıkları 15 gün veya daha az süre ağızda kalır. Tek kullanımlıdır.

3.c Geçici Abutment: Geçici abutment, tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda Medisolaris implant ile beraber kullanılmaktadır. Immediate yükleme tedavilerde, 24 saatten fazla kalacak şekilde alt ve/veya üst çenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır. Geçici abutment; kalıcı protez üretilirken iyileşme sürecinde, geçici protez olarak

tek kullanım için tasarlanmış endosseöz dental implant abutmentleridir. Geçici abutmentlar Medisolaris implantın Venüscon serisi için bütün çaplarıyla uyumludur. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Tek kullanımlıktır.

3.d Düz Abutment: Simante edilebilir abutment kullanılabilmesi için implantın açısız olarak hastaya yerleştirilmesi gerekmektedir. Her iki marka içinde Simante Edilebilir Abutmentlar bulunmaktadır. Medisolaris Dental implantlarında Venüscon serisi için bütün çaplarıyla uyumludur. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden diş simante yardımı ile yapıştırılır. Tek kullanımlıktır.

3.e Açılı Abutment: Açılı abutmentlar; hizalı olmayan yuvaların, paralel olmasını sağlayarak protez yapımını kolaylaştırır. Bu abutmentlar, implantı yerleştirirken hekime anatomik yapıdan kaçınmasına yardımcı olmaktadır. Açılı abutment Medisolaris implantın Venüscon serisi için bütün çaplarıyla uyumludur. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Açılı abutment, simante restorasyonlarda kullanılır. Tek kullanımlıktır.

3.f Anatomik Düz Abutment: Bu abutmentların ön ve arka diş eti yükseklikleri birbirinden farklıdır. Önler daha kısa iken arkalar daha uzundur. Bu hekime daha estetik bir seçenek sunar. Abutmentın ön yüz diş eti yüksekliği arkaya göre daha kısa olduğu için abutmentın üzerine gelen kron daha derinden; diş etinin içinden çıkar. Olası bir diş eti çekilmesinde, alttaki titanyumun görülmesini engellenir. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden diş yapıştırılır. Tek kullanımlıktır.

3.g Anatomik Açılı Abutment : Anatomik Açılı abutment kullanımı, hizalı olmayan yuvaların, paralel olmasını sağlayarak protez yapımını kolaylaştırır. Bu abutmentlar implantı yerleştirirken hekime anatomik yapıdan kaçınmasına yardımcı olmaktadır. Ayrıca, estetik açılı abutmentın kullanımı iyileşme süresini kısaltır. Bu abutmentların ön ve arka diş eti yükseklikleri birbirinden farklıdır. Önler daha kısa iken arkalar daha uzundur. Bu hekime daha estetik bir seçenek sunar. Abutmentın ön yüz diş eti yüksekliği arkaya göre daha kısa olduğu için abutmentın üzerine gelen kron daha derinden; diş etinin içinden çıkar. Olası bir diş eti çekilmesinde, alttaki titanyumun görülmesini engellenir. Her marka (Medisolaris Dental) implant için aynı markalı Anatomik Açılı Abutment kullanılmalıdır. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden diş yapıştırılır. Tek kullanımlıktır.

3.h Multi Unit Abument: Kemiğin içine düz olarak gömülmüş olan implantın, dış bağlantısıdır. Hekimin implantın üzerini okluzalden vidalı yapmak istemesi durumunda kullanılır. Farklı diş eti seçenekleri mevcuttur. Kendinden vidalı şekildedir ve bu vida ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden diş yapılır. Tek kullanımlıktır.

3.i Multi Unit Açılı Abutment: Kemiğin içine açılı olarak gömülmüş olan implantın, dış bağlantısıdır. Hekimin implantın üzerini okluzalden vidalı yapmak istemesi durumunda kullanılır. Farklı aç ve diş eti seçenekleri mevcuttur. Bir vida ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden diş yapılır. Medisolaris implantlarla uyumlu olan, multi-unit açılı abutment'ın hex ve non-hex yapıda olmak üzere iki çeşidi vardır. Hexli yapının tek diş restorasyonlarında kullanılması önerilmekte, non-hexli yapıda olanın ise; köprü, bar ve hibrid tedavilerinde kullanılması önerilmektedir. Hex'li yapı tek diş uygulamalarında dönmeyi engellemek için tasarlanmıştır. Tek kullanımlıktır.

3.j Topuz Abutment: Kemiğin içine düz olarak gömülmüş olan implantın, dış bağlantısıdır. Hekimin hastaya hareketli protez uygulaması yapmak istediği durumlarda kullanılır. Değişik çap ve diş eti boyları mevcuttur. Kendinden vidalı şekildedir ve bu vida ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden diş yapılır. Tek kullanımlıktır.

3.k Tibase Cad-Cam Abutment: Abutmentın implant içinde kalan platformudur. Bunun üzerine zirkon veya custom (kişiye özel) abutment üretilir. Firmaya özel platform kullanılması amacıyla üretilir. Tek kullanımlıktır.

3.l Locater Abutment: Komple dişsiz çenelerde implant üstü hareketli protez için kullanılan, düşük dikey yüksekliğe sahip abutment sistemidir. Hareketli protez içerisinde metal kep ve lastik ile implanta sabitlenen locater abutment parçasıyla tutunma sağlanır. Tek kullanımlıktır.

3.m Universal Düz Abutment: Universal Düz Abutment tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda implantlar ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır. Frezelenerek hastaya uygun hale getirilir. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Universal abutment prepare edilirken, abutmentın bağlantı bölgesi prepare edilmemelidir. Aksi takdirde abutment implanta tam oturmayacaktır ya da bağlantı sağlanamayacaktır. Universal abutment, prepare edildikten sonra üzerine gelecek kuronun rotasyonunu engellemek için abutment üzerine dikine kanallar (oluklar) açılmalıdır. Aksi takdirde kuron dönebilir. Universal abutment prepare edilirken et kalınlığı 0,20 mm'nin altına düşülmemelidir. Aksi takdirde abutmentın mekanik dayanımı düşecektir. Frezleme işlemi yapılan universal abutmentlar, 55 - 60 C°de 15 dakika yıkanmalıdır. Ürünlerin yıkanma işlemi yapılmadan sterilizasyon işlemi yapılmamalı ve kullanılmamalıdır. Tek kullanımlıktır.

3.n Premill Abutment: CAD-CAM cihazları için üretilmektedir. Laboratuvar bu üst yapıyı cihaza bağlayarak hastaya özel abutment yapar. Premill abutment prepare edilirken abutmentın bağlantı bölgesi prepare edilmemelidir. Aksi takdirde abutment implanta tam oturmayacaktır ya da bağlantı sağlanamayacaktır. Premill abutment prepare edilirken et kalınlığı 0,20 mm'nin altına düşülmemelidir. Aksi takdirde abutmentın mekanik dayanımı düşecektir. Tek kullanımlıktır.

3.o Tibase Döküm Abutment: Tek veya çoklu implantlarda kişiye özel döküm prostetik restorasyonlarda kullanım içindir. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Medisolaris Dental implantlarında Venüscon serisi için implantlar bütün üst yapılar ile uyumlu olarak tasarlanmıştır. Interface bağlantı tipi aynıdır. Tek kullanımlıktır.

3.p Vidalar: Vida, üst yapıların implanta monte edilmesini sağlamaktadır.

Ölçü Parçaları ve Analoglar ile kullanılan vidalar farklıdır. İlgili ürün ile birlikte paketlenerek satışa sunulmaktadır. Tek kullanımlıktır.

3.q Titanyum Kep: Tamamen yada kısmi dişsiz hastalarda; Venüscon Implantlar ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır. Titanyum Kepler Hex ve No-Hex olarak tasarlanmıştır. Her iki kep de Venüscon Multi Unit Abutmentlar ile uyumludur. Ø 5.0 protatik platform çapında ve 12.0 mm diş eti yüksekliğindedir. Yüzeyinde kaplama işlemi uygulanmaz. Tek kullanımlıktır.

3.r Multi-Unit Tibase Abutment : Multi-Unit Tibase abutment; tamamen dişsiz hastalarda Venüscon Implantlar ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır. Multi-Unit Tibase abutment hex ve no-hex olarak tasarlanmıştır. Her iki abutment da Venüscon Implantlarla uyumludur. Tek kullanımlıktır.

3.s Konfor Kep: Konfor kep, Multi unit abutmentlarda kron yükleninceye kadar hasta ağzında, multi unit abutmentin üstünü kapatarak hastanın rahatsız olmasını engeller. Konfor Kepler; 5.0 protatik platform çapında ve 4.8 mm dış eti yüksekliğinde tasarlanmıştır. Tek kullanımlıktır.

3.t Metal Yüzük: Metal yüzük; tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda implant ile beraber kullanılan alt ve/veya üst çenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır. Metal yüzük; topuz abutment ile beraber protez restorasyonlarında kullanılır. Metal Yüzükler 5.0 protatik platform çapında ve 2.6 mm dış eti yüksekliğinde tasarlanmıştır. Tek kullanımlıktır.

3.u Analog: Analoglar; Venüscon Dental İmplantların, alt veya üst çene kemiğine cerrahi yöntem ile yerleştirilmesinin ardından; hastanın çiğneme fonksiyonunu geri kazandırmasını sağlayan yardımcı bir parçadır. Analoglar; ölçü parçaları ile alınan ölçülerin model üzerine alınmasından sonra; ölçü parçasına montajlanarak implantı taklit eder. Tek kullanımlıktır.

3.v Ölçü Parçası: İmplant ve üst yapının üzerine gelmesi planlanan kronun ölçülerinin belirlenmesi için kullanılan parçalardır. Klasik yöntem ve dijital yöntemler için iki ayrı seçenek vardır. Tek kullanımlıktır.

3.w Paralel Pin: Çoklu diş yetmezliklerinde; multi unit abutmentların yerleştirilmesinin ardından yuvaların birbirlerine paralel olup olmadıklarının kontrol edilmesi için; paralel pinler kullanılmaktadır. Çoklu implant yerleştirilmesinde; implant yuvalarının paralellikler yapılacak üst protez için önem taşımaktadır. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından birden fazla kullanılabilir.

3.x Derinlik Ölçer: Derinlik Ölçer implant yuvalarının oluşturulmasının ardından; yuvaya implantın yerleştirilmeden önce; oluşturulan yuvanın derinliğini kontrol etmek için kullanılır. Derinliğin ölçülmesinin ardından, boyun uygun olması durumunda implant yerleştirilir; uygun olmaması durumunda yuva uygun boya getirilir ve ardından implant yerleştirilir. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından birden fazla kullanılabilir.

3.y Kırık Vida Çıkartma Merkezleme Aparatı / Kırık Vida Çıkartma El Aparatı: Ağız içinde kırılan vidanın çıkartılması amacı ile kullanılan Kırık Vida Çıkartma Drilinin ve Kırık Vida Çıkartma El Aparatının çıkartılacak vidayı tam ortalayabilmesi amacıyla kullanılır. Çıkartılacak vidanın olduğu bölgeye öncelikle Kırık Vida Çıkartma Merkezleme Aparatı yerleştirilir ve sonrasında Kırık Vida Çıkartma Drili veya Kırık Vida Çıkartma El Aparatı ile vida ağız içinden çıkartılır. Hasta ağzında kırılan vidaların çıkartılması için kullanılmaktadır. Kırık Vida Merkezleme Aparatının yerleştirilmesinin ardından, Kırık Vida Çıkartma El Aparatı ile kırılan vida çıkartılır. Non-steril olarak piyasaya sürülmektedir. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından en fazla 15 defa kullanılabilir.

3.z Torklu Raşet / Raşet: İmplantların yerleştirilmesi sırasında; üst yapıların el ile kullanılan parçalarla yerleştirilmesi sırasında; ağız içinde tavsiye edilen tork değerine göre sıkılmasında kullanılır. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından en fazla 15 defa kullanılabilir.

3.aa Hex Anahtarları: İmplant veya abutmentların hasta ağzına taşınması ve tavsiye edilen torklarla, el ile sıkılmasında kullanılmaktadır. 15 defadan fazla kullanılmaması tavsiye edilir. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından en fazla 15 defa kullanılabilir.

3.ab Tornavida: İmplantların ağız içine yerleştirilmesi sırasında; taşıma ve sıkma parçaları ile kullanılmaktadır. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından en fazla 15 defa kullanılabilir.

3.ac Diş Eti Yükseklik Belirleme Aparatı: Diş eti yükseklik aparatı; implantın kemik içine yerleştirilmesinin ardından; oluşan diş etinin seviyesini ölçmek için kullanılmaktadır. Kullanılacak iyileşme başlığı ve abutmentların diş eti seviyeleri; diş eti yükseklik aparatının kullanılmasının ardından belirlenir. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından kullanılabilir.

4. Ürün Uyumluları

Ürünlerin birbirleri ile uyumluları ve kullanılması tavsiye edilen ürünler için ek olarak belirlenmiş olan tablolara bakınız. (Tablolara Medisolaris internet sitesinden ulaşabilirsiniz. www.medisolaris.com) İmplant drill uyumu için MKK.02 Cerrahi El Aletleri Kullanma Kılavuzuna bakınız.

Ek1 – MKP.02 – L.03 Medisolaris İmplant - Üstyapılar Uyum Listesi

Ek2 – MKP.02 – L.04 Medisolaris İmplant - Vidalar Uyum Listesi

Ek3 – MKP.02 – L.05 Medisolaris İmplant - Cerrahi El Aletleri Uyum Listesi

Ek4 – MKP.02 – L.13 Medisolaris İmplant-Diş Eti Yükseklik-Ölçü Parçası-Tarama Gövdesi-Tornavida-Taşıma Ve Sıkma Parçası Uyum Listesi

Ek5 – MKP.02-L.09 Medisolaris Analog, Ölçü Parçası-Vida Uyum Listesi

Ek6 – MKP.02-L.10 Medisolaris Multi Unit Abutment-Tarama Gövdesi-Ölçü Parçası-Burn Out Kep Uyum Listesi

Ek7 – MKP.02-L.11 Medisolaris Raşet, Tornavida-Taşıma Ve Sıkma Parçası Uyum Listesi

Ek8 – MKP.02-L.12 Medisolaris Ölçü Parçası - Vida Uyum Listesi

5. Sterilizasyon ve Paketleme: Üst Yapı Bileşenleri, İyileşme Başlıkları, Protetik Parçaları ve Aletleri steril olmadan, alüminyum folyo içine kapatılarak paketlenir. Hastalar üzerinde kullanılmadan önce bütün sistem parçalarının sterilizasyonu gereklidir. Bütün parçaları tavsiye edilen protokoller çerçevesinde otoklav ile sterilize edilmelidir. Tavsiye edilen buharlı sterilizasyonun parametreleri aşağıdaki tablodaki gibidir.

Yöntem	ISO 17665'e göre buharlı ısı sterilizasyonu	Pozlama süresi	3 Dakika
Devir	Önvakum	Ön Vakum	3 kere < 60 mbar
Sıcaklık	134°C / /270°F	Minimum Kurutma süresi	kapalı yerde 10 dakika

Üst Yapı Bileşenleri, İyileşme Başlıkları, Protetik Parçaları, Yardımcı Parçaların ve El Aletlerinin ambalajı otoklav sterilizasyonuna uygun değildir. Ürünlerin sterilizasyon öncesi kontrollü ortamda paketinden çıkartılarak, otoklav poşetine konması ve ardından sterilizasyon işleminin gerçekleştirilmesi gerekmektedir.

6. İmplant Kartı: Her hastaya; hastaya ve implante edilen ürünlere ait bilgiler kaydedilerek hekim tarafından hastaya verilir. İmplant Kartında Cihaz Modeli kısmı basılı halde gönderilir. İmplant Kartı üzerindeki ' Lot No – UDI-DI' numarası implant ile

verilen MKP.19-F.12 etiketi yapıştırılarak doldurulur.'Cihaz Adı – Hastaya ait ad-soyad,Kimlik no- Kuruluş Adı ve İmplantasyon Tarihi' kart üzerinden silinmeyecek bir kalem ile el yazısıyla doldurulur.

7. Yerleştirme: Medisolaris dental abutmentları, ilgili implantlara taşıma ve sıkma parçaları ve hex anahtarları ile yerleştirilir. Medisolaris topuz abutmentlar kendinden vidalı olup, implantlara yuvarlak kısmın üzerindeki hex yuvaya ball driver kullanılarak sabitleştirilir. Vidalar ve üst yapılar için tavsiye edilen tork değerleri **1.p İmplantların Cerrahi Olarak Yerleştirilmesi** bölümünde yer alan; Tavsiye Edilen Tork Değerleri Tablo'sunda bulunmaktadır.

Multi-unit abutment uygulamasında siman kullanılmamalıdır. Çıkarılabilir proteze alışkın hastalara yönelik hareketli protez için Topuz abutment ve Locator abutmentler kullanılmalıdır. Abutmentların açılı seçenekleri implantın duruşuna göre kullanılmalıdır.

8. Klinik Fayda: Dental implant ve Cerrahi El Aletleri güvenli, fonksiyonel alternatif bir tedavi yöntemidir. Örneğin önemli ölçüde hasta yaşam kalitesinin artması, hastanın çiğneme fonksiyonunun iyileştirilmesi, fonksiyon kaybının büyük oranda azaltılması, semptomlardan rahatlık sağlamasıdır. Doğal diş formundadır, çiğneme fonksiyonu sağlar, daha iyi bir estetik görünüş, sağlıklı beslenme ve sağlıklı dişler ile kişinin kendine güvenini sağlar.

Güçlü ve stabil bir dentalimplant, kayıp dişi restore eder, böylece doğal bir diş gibi görünür ve işlev görür. Kemik bozulmasını engeller.Diş implantları avantajlıdır çünkü hareketli protezlerin stabilitesi geliştirilebilir veya sabit diş destekli yada hareketli protez ihtiyacını giderebilir. Perrotti ve arkadaşlarının yapmış olduğu bir çalışmada 2 farklı implant sisteminin uzun dönemli tedaviler için uygun olduğu, marjinal kemik seviyesinin stabil kalması ve 10 senelik başarı oranı ile açıklanmıştır. Dental implantlar yüzünüzün ve gülümsemenizin doğal şeklini korumanıza yardımcı olur. Bir ya da daha fazla dişi kaybettikten sonra ağzınızda boşluk bırakmak çene kemiğinin bozulması ve kaybı gibi daha fazla sağlık problemlerine yol açar. Doğal diş desteklenmediği zaman, çene kemiği bozulur ve gücünü ve sağlığını kaybeder. Dentalimplantlar doğal kemiği koruyan ve stimüle eden tek diş restorasyon seçeneğidir, kemiğin gelişmesine yardımcı olur ve kemik kaybını önler.

9. Güvenlik ve Performans Bilgileri: Medisolaris ürünlerinin güvenlik ve performans kriterlerini sağlayan test raporları uygulanmış ve test raporlarının sonuçlarının uygun olduğu görülmüştür. Medisolaris ürünlerinde yaşanabilecek olumsuz olayların,ilgili yetkili otoriteye raporlanması gerekmektedir.

10. Uyarılar: Diş kaybının nedenleri araştırılmalı ve bu nedenlerin implant yapıldıktan sonraki devamlılığı değerlendirilmelidir. İmplant uygulama sonrası iyileşme ve uzun süreli kullanımına etki edebilecek faktörler arasında;

- ▶ Ağız hijyen alışkanlığı, ▶ Plak kontrol etkinliği ve bireye özgü kognitif beceri, ▶ Mevcut dişlerin periodontal sağlıkları,
- ▶ Yumuşak doku sağlığı, ▶ Parafonksiyonlar, yer alır.Venüscon İmplantlar, manyetik rezonans (MR) ortamında güvenlik ve uyumluluk açısından değerlendirilmemiştir.

Aşağıda yer alan hastalığa sahip olan hastaların hekimler tarafından (gerekli görülürse konsültasyon ile) kontrolünün ardından implant kullanılması tavsiye edilir;

- 1)Kalp Hastalıkları (Kalp pili kullanan)
- 2) Hipertansiyonu olan
- 3) Osteoporoz tanısı olan ya da risk altında olan
- 4)Oral olarak 3 yıldan uzun süredir ilaç kullanımı olan
- 5)İmmün Sistem bozukluğu ve İmmün Sistemi baskılanmış hastalar
- 6)Geçmişte Radyoterapi almış hastalar
- 7) Psikolojik ve Mental Problemler Hastalar
- 8)Sigara – Alkol ve ilaç kullanan; Diş sıkma ve gıcırdatma hastalığı olan hastalar.

İmplant yuvasının yerinin doğru ayarlanması gerekmektedir.

Sağlam dişler ile arasında en az 1.5 mm; dental implant ile en az 3 mm olmalıdır. Vestibül, lingual veya palatinaldeki kemik miktarı da en az 1 mm olmalıdır.

İmplant yatağının hazırlanması sırasında kemik sıcaklığı 47C°'yi geçmemelidir.

Cerrahi el aletlerini kullanılmadan steril edilmesi (Üreticinin tavsiyesine göre)

Cerrahi el aletlerini maksimum kullanım sayısından fazla kullanılmaması

Kullanıcının yasal olarak cerrahi operasyon yapabilecek yeterlilikte olması

Kullanım öncesi oral implantasyon alanında ileri eğitim ve sistem parçaları hakkında detaylı bilgi edinilmesi

Hastaya Hasta Eğitim Broşürünün verilmesi gerekliliği

Ağrınız için diş hekiminizin yazdığı reçeteyi 2 gün boyunca düzenli olarak kullanılmalı

Hastanın birkaç gün içinde ağrısının geçmemesi durumunda hekime başvurması gerekmektedir.

Dental implant cerrahisi yapılan bölgeye kanama kontrolü amacıyla yerleştirilen steril spanç 20 dakika boyunca hafif kuvvetlerde ısırılmalı ve 20 dakika sonunda spanç çıkartılmalıdır.

Ameliyat sonrası iki saat hiçbir şey yiyip, içmemesi. İki saat boyunca tükürülmemesi, ağzın herhangi bir sıvıyla çalkalanmaması. İlk gün boyunca (iki saat sonra) sert ve sıcak şeyler yenmemesi.

İmplant yerleştirilen bölgeye, dil, parmak veya sert bir cisimle temas ettirilmemesi.

Operasyon sonrasında ağır sporlardan kaçınılması ve dinlenilmesi.

İmplant uygulaması sonrası 1 hafta antiseptik gargara kullanılması.

İmplant uygulaması sonrası tütün ürünlerinin kullanılmaması

Bozulmuş steril paketlerdeki implantlar kullanılmaması

Kontamine olmuş implantlar tekrar sterilize edilememesi

İmplantların yeniden kullanılması klinik başarısızlığa ve enfeksiyona, implantların entegre olmaması, kemik kaybı ve bitişik yapılara hasar dahil Bunlarla sınırlı olmayan komplikasyonlara neden olması

Kapsamlı hasta muayenesi, operasyon öncesi görüntüleme, operasyon öncesi teşhis ve tedavi plânlaması implant tedavisinden önce yapılması, Yetersiz planlama ve değerlendirmenin implant komplikasyonlarına, hatta implantın başarısız olmasına neden olması

İmmediyat ve erken yükleme doğru vaka seçimi ve literatürde kabul edilmiş immediyat yükleme protokollerine bağlı kalınmak ile gerçekleştirilebilir. Eğer immediyat yükleme yapılacaksa, oklüzyon ortamı kontrol edilmelidir, birden çok implant varsa splintlenmelidir ve tam dişsizlik durumlarında mandibulada en az 4, maksillada 6 implant birbirine protezle bağlanmalıdır. Kemik anatomisine bağlı olarak uygun sayıda, çapta ve boyda implant yerleştirilmelidir.


İmplantın uzun aksından 30° daha fazla olan aksiyel olmayan yüklemelerden kaçınılması

MR ortamında ısınma, yer değiştirme veya görüntü artefaktı açısından test edilmemişlerdir. Venüscon MR ortamında güvenliği bilinmemektedir. Bu cihaza sahip bir hastanın taranması hastanın yaralanmasına neden olabilir.

11. Hastaya Verilmesi Gereken Bilgi : Hekimler tarafından; hastalara MKK.04 Hasta Eğitim Broşürünün verilmesi gerekmektedir.

12. Bertaraf: Hastadan çıkarılan implantların yorulma durumu gözle tespit edilemeyeceğinden tekrar implante edilmemelidir. Bu implantlar biyokontamine olarak kabul edilmeli, bu doğrultuda işlem yapılmalıdır. Çıkarılan implantlara biyolojik tehlikelerine göre işlem yapılmalı ve ülkenin yasal düzenlemeleri ile hastane politikalarına uygun olarak bertaraf edilmelidir.

13. SEMBOLLERİN ANLAMAMI

	Lot Numarası		Tekrar Kullanmayın		Işınlama Kullanılarak Steril Edilmiştir.
	Katalog Numarası		Tekrar steril edilmez.		CE işareti / Onaylanmış Kuruluş Numarası ile
	Süresinde Kullanın		Üretim Tarihi		Steril edilmemiş
	Ambalaj hasarlı ise kullanmayın		Uyarı, Beraberinde Verilen Dökümanlara Başvurunuz	 (01)01234567891011 (11)200622 (17)240622 (21)88888888	UDI Numarası
	Kullanma Talimatlarına Başvurunuz.		Sıcaklık Aralığı		İmalatçı
	Nem aralığı		Güneş ışığından uzak tutunuz		Çift Steril Bariyer Sistemi
	Tıbbi Cihaz		Tekil Cihaz Tanımlayıcı		



MEDİSOLARİS SAĞLIK HİZMETLERİ SANAYİ ve TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ - Fatih Mahallesi 1191. Sokak No: 28/1 B Blok
Apt. Gaziemir / İZMİR - +90 232 203 6655 / www.medisolaris.com

Ref No: MKK.01

Yayın Tarihi: 17.09.2020

Rev. No: 010

Rev Tarihi: 04.12.2023

MEDİSOLARİS Dental Implant Instruction for Use

1-) DENTAL IMPLANTS

Medisolaris (VENÜSCON) Dental Implant and Superstructures produced by MEDİSOLARIS Sağlık Hizmetleri San. Tic. Ltd. Ltd. It is and is surgically placed in the lower or upper jaw bone for the treatment of missing teeth and serves as a replacement for the tooth root by providing a stable basis for restorations. VENUSCON Dental Implants are bone level dental implants. The target users for Venüscon Dental Implants are dentists.

Superstructures are the device that used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw, used with Dental Implants in completely edentulous or partially edentulous patients.

It is recommended that Medisolaris products not be used for purposes other than their stated intended use.

Medisolaris Dental Implant Basic Information :

For Venuscon Series Implant :

Lenght : 6 / 8 / 10 / 11.5 / 13 / 16 mm

Diameter : 3.2 / 3.7 / 4.3 / 5.0 mm

Lenght \ Diameter	6 mm	8 mm	10 mm	11.5 mm	13 mm	16 mm
Ø 3.2	Not Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 3.7	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 4.3	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 5.0	Available	Available	Available	Available	Available	Available

1.a Warning : The information presented here is not sufficient for the immediate application of the Medisolaris Dental Implant System. The user must be legally competent to perform surgical operations and must receive advanced training in the field of oral implantation and detailed knowledge of the system components before use.

1.b Legal Liability Disclosure: The use of this product is the sole responsibility of the end user. No liability is assumed for loss or damage caused by misuse of this product, abnormal use (careless handling, sabotage and ignoring safety information), failure to comply with this IFU. This system can only be used with original Medisolaris Dental parts. The use of third party parts renders Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. products ineffective.

1.c Copyright and Patent: The logos of Medisolaris Dental Implants are protected patents and owned exclusively by Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. any use of these marks is prohibited and is subject to prosecution under Turkish and international law.

1.d Education: Dental implant treatment involves complex surgical and restorative procedures. Such procedures should be performed by dentists who have received the necessary training in this field. Inadequate training can lead to surgical and prosthetic complications, resulting in failure of the implant and restoration.

1.e Patient Population : Patients with complete bone development (18 years of age or older), not pregnant, not in the rapid puberty period of craniofacial changes and not during lactation, without hard or soft tissue pathology in the implant area, without active periodontal infection or untreated periodontitis, after periodontal treatment; -Good oral hygiene, -Good response to periodontal treatment, -Non/smoker, -Systemically healthy patients; No unstable endocrine diseases (such as diabetes); No local inflammation or mucosal diseases such as lichen planus; No osteoporosis (Bone resorption); No immunosuppressive disease; No cancer cases requiring chemotherapy / radiotherapy / anti-resorptive drug use; No acquired or acquired coagulation disorders; No intravenous (IV) based bisphosphonate use / use; No history of alcohol and drug addiction; No history of allergy to titanium and stainless steel; No systemic disease requiring regular medication; No mental development disorders such as mental retardation. Venuscon Implants have not been evaluated for safety and compatibility in the magnetic resonance (MR) environment. They have not been tested for heating, displacement or image artefact in the MR environment. Venuscon safety in the MR environment is unknown. Scanning a patient with this device may result in patient injury.

1.f Raw Materials and Ingredients: Implants and superstructures are made of ISO 5832-3 Ti6Al4V ELI / GRADE23, surgical instruments are made of 1.4116, hand instruments are made of 1.4057 Stainless Steel. The surface of Medisolaris Dental Implant is roughened by sandblasting and passivation SBM method consisting of hydroxyapatite and tricalcium phosphate to obtain surface microstructure, osseointegration, Ra values 2.0 - 2.5 µm.

1.g Indications:

Medisolaris Dental İmplantların endikasyonları;

- Total and partially edentulous patients
- Mandible and maxillary defects
- In patients who have difficulties in the use of removable partial dentures

- In the presence of insufficient number and position of support teeth for removable and fixed prosthesis
- In order to prevent the cutting of the teeth adjacent to the missing tooth, to support the bridge prosthesis used in the treatment of missing teeth.

1.h Contraindications:

<ul style="list-style-type: none"> ✓ Having hard or soft tissue pathology in the implant area ✓ Those with local inflammation or mucosal diseases such as lichen planus ✓ People with immunosuppressive disease or on medication ✓ Have a history of radiation therapy to the head or neck area ✓ Used/used intravenous (IV) based bisphosphonate ✓ Patients with recent myocardial infarction and cerebrovascular accident 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Those with active periodontal infection or untreated periodontitis ✓ Patients with systemic problems that cannot be controlled and will negatively affect wound healing ✓ A disease that affects osteoporosis and/or bone metabolism ✓ Having a history of alcohol and drug addiction ✓ Have a history of allergy to titanium ✓ Have any disorder that interferes with the ability to maintain adequate daily oral hygiene or plaque control
---	---

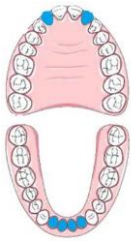
1.i Residual Risks :

• The patient feels pain/pain	• Occurrence of paresthesia
• Difficulty chewing food	• Bone resorption
• Infection formation,	• Occurrence of bone necrosis
• Spread of infection	• Damage to the adjacent tooth
• Deformation or breakage of the implant or superstructure	• Implant mobilization, loosening, delayed or failure to ossify
• Occurrence of Perforation	• Failure to make a prosthesis
• Tooth loss and need for surgery	• Air embolism
• Pathological condition in the patient	• Numbness, loss of sensation and sensitivity in the patient as a result of nerve damage
• Patient's aesthetic concern	• Loss of stability
• Patient's phonetic anxiety	• Failure to ensure primary stability
• Patient dissatisfaction	• Mandibular fracture
• Excessive bleeding in the patient's implant area	• Hematoma formation
• Obstruction of the patient's airway	• Loss of vitality of adjacent tooth
• Decrease in the patient's quality of life	• Maxillary Sinus Perforation
• Another substance is stuck between the implant and abutment	• Peri implant mukozitis
• Bruising in the implant area	• Postoperative soft tissue complications
• Edema formation in the implant area	• Apart from these, mechanical complications such as nail loosening, cracking, implant cracking, and abutment loosening may also occur.
• Failure (loss) of the implant	• Inability to use or misuse of the product
• Swelling in the implant area	• Allergic reaction
• Exudate in the implant area	• Toxic effect
• Carcinogenic effect	• Wound Opening

1.j Potential Side Effects:

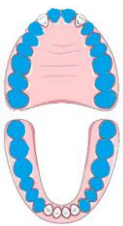
• The patient feels pain/pain	• Occurrence of paresthesia
• Difficulty chewing food	• Bone resorption
• Infection formation,	• Occurrence of bone necrosis
• Spread of infection	• Damage to the adjacent tooth
• Deformation or breakage of the implant or superstructure	• Implant mobilization, loosening, delayed or failure to ossify

• Occurrence of Perforation	• Failure to make a prosthesis
• Tooth loss and need for surgery	• Air embolism
• Pathological condition in the patient	• Numbness, loss of sensation and sensitivity in the patient as a result of nerve damage
• Patient's aesthetic concern	• Loss of stability
• Patient's phonetic anxiety	• Failure to ensure primary stability
• Patient dissatisfaction	• Mandibular fracture
• Excessive bleeding in the patient's implant area	• Hematoma formation
• Obstruction of the patient's airway	• Loss of vitality of adjacent tooth
• Decrease in the patient's quality of life	• Maxillary Sinus Perforation
• Another substance is stuck between the implant and abutment	• Peri implant mukozitis
• Bruising in the implant area	• Postoperative soft tissue complications
• Edema formation in the implant area	• Apart from these, mechanical complications such as nail loosening, cracking, implant cracking, and abutment loosening may also occur.
• Failure (loss) of the implant	• Inability to use or misuse of the product
• Swelling in the implant area	• Allergic reaction
• Exudate in the implant area	• Toxic effect
• Carcinogenic effect	• Wound Opening



1.k Placement Configuration of Implants in the Mouth : Since the tooth itself and its root are small in diameter, small diameter implants are placed in areas where the alveolar crest is thinner. After the implant is placed in the alveolar ridge, there should be at least two mm of bone distance around the implant in bucco-lingual and mesio-distal directions. This two mm distance provides the necessary support to the implant during use. In Venuscon series implants; It is recommended that 3.2 mm diameter implants with a narrow platform be placed in the dark area on the side. It is recommended that the implant size to be used is decided by the physician in accordance with the patient's bone structure. Medisolaris Dental implants can be used for all bone types. The implants placed in these areas are as follows.

PRODUCT CODE	PRODUCT NAME	PRODUCT CODE	PRODUCT NAME
SLV 3208	Venuscon Implant Ø3.2 mm L:8 mm Platform 3.0mm	SLV 3213	Venuscon Implant Ø3.2 mm L:13 mm Platform 3.0 mm
SLV 3210	Venuscon Implant Ø3.2 mm L:10 mm Platform3.0mm	SLV 3216	Venuscon Implant Ø3.2 mm L:16 mm Platform 3.0 mm
SLV 3211	Venuscon Implant Ø3.2 mm L:11.5 mm Platform3.0 mm		



Likewise, large diameter implants are used in areas where the tooth and bone diameter is thick, that is, there are teeth with more than one root. A large diameter implant is placed in the area where the lower and upper jaw incisors are located, where there is biting force instead of chewing. In Medisolaris implants; Venüscon Ø3.7/4.3/5.0 implants, which have a regular platform, are recommended to be placed in the dark area on the side. It is recommended that the implant size to be used is decided by the physician in accordance with the patient's bone structure. Medisolaris Dental implants can be used for all bone types. The implants placed in these areas are as follows.

PRODUCT CODE	PRODUCT NAME	PRODUCT CODE	PRODUCT NAME
SLV 3706	Venuscon Implant Ø3.7mm L:6mm Platform 3.0mm	SLV 4306	Venuscon Implant Ø4.3mm L:6mm Platform 3.0mm
SLV 3708	Venuscon Implant Ø3.7mm L:8mm Platform 3.0mm	SLV 4308	Venuscon Implant Ø4.3mm L:8mm Platform 3.0mm
SLV 3710	Venuscon Implant Ø3.7mmL:11.5mmPlatform3.0mm	SLV 4310	Venuscon Implant Ø4.3mm L:10mm Platform 3.0mm
SLV 3711	Venuscon Implant t Ø3.7mm L:11.5mmPlatform3.0mm	SLV 4311	Venuscon Implant Ø4.3 mm L:11mm Platform 3.0mm
SLV 3713	Venuscon Implant Ø3.7mm L:13mm Platform3.0 mm	SLV 4313	Venuscon Implant Ø4.3mm L:13mm Platform3.0mm
SLV 3716	Venuscon Implant Ø3.7mm L:16mm Platform 3.0mm	SLV 4316	Venuscon Implant Ø4.3mm L:1 mm Platform 3.0mm
SLV 5006	Venuscon Implant Ø5.0mm L:6mm Platform 3.0mm	SLV 5011	Venuscon Implant Ø5.0mm L:11.5mmPlatform3.0mm
SLV 5008	Venuscon Implant Ø5.0mm L:8mm Platform 3.0mm	SLV 5013	Venuscon Implant Ø5.0mm L:13mm Platform3.0mm
SLV 5010	Venuscon Implant Ø5.0mm L:10mm Platform 3.0mm	SLV 5016	Venuscon Implant Ø5.0mm L:16mm Platform3.0mm

1.l Packaging and Sterilization : Medisolaris Dental implants are packaged sterile with Caps. The products are disposable. Gamma radiation is used to sterilize implants after packaging. Thanks to sealed packaging, implants are prevented from being affected by external environments. For proper storage conditions, the temperature should be between 18-28°C and the humidity should be between 40-60%. Sterilization is valid until the expiry time stated on the label on the package. Implants in damaged sterile packages should not be used. Contaminated implants cannot be resterilized. Reuse of implants may result in clinical failure and complications including, but not limited to, infection, failure to osseointegrate implants, bone loss, and damage to adjacent structures. The implant surface should not be touched by hand, as this may deteriorate its surface

properties. All other superstructures and hand tools should be sterilized by autoclave. For recommended autoclave sterilization parameters, see the Superstructure section and *MKK.02 Surgical User Guide*. Do not use the product whose packaging is damaged.

1.m Shelf Life: The expiration date is clearly stated on each implant package.

1.n Treatment Planning: Comprehensive patient examination, pre-operative imaging, pre-operative diagnosis and treatment planning should be done before implant treatment. In patients who cannot achieve the required bone density for the implant, it is recommended to apply for bone augmentation procedures with advanced surgical techniques to increase bone density before the application and then perform the application. Inadequate planning and evaluation can lead to implant complications or even implant failure.

1.o Preparation of the Surgical Area: Preparation of the implant area should be done with the surgical drills in the Medisolaris Dental surgical set. The drilling speed should be decided by the physician according to the hardness level of the bone. Drilling should be performed under abundant irrigation. Care should be taken to prevent the bone from getting too hot. The use of surgical drills that have lost their sharpness should be avoided. Because these may cause unnecessary trauma to the bone. It is recommended to follow the drilling sequence according to the implant diameter to be used. For detailed information about the surgical operation, see *MKK.02 Surgical User Guide*

1.p Surgical Placement of Implants: Check the length and diameter of the implant on the product label. Attach the (3) labels included in the packaging to the patient's file. Open the outer cardboard package and remove the thermoformed packaging. Open the tyvek paper on the thermoform and empty the sterile tube into the surgical area. The implant tube consists of a single part: Open the implant tube by turning the top cap. Use the implant carrier in the set to move the implant into the surgically prepared implant slot. The ratchets or physiodispenser included in the set should be used to place the implant. Medisolaris Covers should be closed with the help of a 1.25 mm hex key. Caps and healing caps should be torqued by hand.

Recommended Torq Values

Process	Recommended Torq Values	Process	Recommended Torq Values
Placement of Implants	35-40 Ncm	Screw Venuscon	30 Ncm
Gingiva Former	15 Ncm	Multi-Unit occlusal	20 Ncm
Cover	15 Ncm	Self-Screwing Abutments	30 Ncm

For detailed information see *MKK.02 Surgical User Guide*. *Recommended used at 700 RPM.

1.q Healing Process of Medisolaris Dental Implants: In general, implants should be left to heal for 2 to 4 months, depending on the patient's bone quality, type and general health status. Immediate loading can be performed with the right case selection and adherence to the immediate loading protocols accepted in the literature. If immediate loading is to be performed, the occlusion environment should be checked. If there are multiple implants, they should be splinted and in cases of complete edentulism, at least 4 implants in the mandible and 6 implants in the maxilla should be connected to each other with a prosthesis. Depending on the bone anatomy, the appropriate number, diameter and length of implants should be placed.

1.r Information to be communicated to the patient after implant placement

It is important that patients follow the instructions given below after dental implant surgery to protect their implants for life. For detailed information, please refer to *MKK.04 Patient Education Brochure*. It is recommended to be given to patients after the operation.

In dental implant surgical treatment, it is recommended to wait at least 4 months in the upper jaw and at least 3 months in the lower jaw for the implant to fuse with the jaw bone.

After the dental implant is placed, the patient will feel some pain and discomfort. The pain level is usually mild. After the operation, the dentist may prescribe painkillers. With painkillers, the pain can be controlled. These should be taken regularly for 2 days. The first dose of painkillers must be taken before the local anaesthetic wears off. The pain will begin to subside within a few days. If the pain does not go away after a few days, you should consult your doctor.

1. After the dental implant, the dentist may prescribe antibiotics and antiseptic mouthwash to the patient if deemed appropriate.
2. A sterile sponge is placed on the area where dental implant surgery is performed to control bleeding. The sterile sponge should be bitten by the patient with light force for 20 minutes. At the end of 20 minutes, the sponge should be removed.
3. The patient should not eat or drink anything for two hours after the operation. The patient should not spit or rinse his/her mouth with any liquid for two hours. After two hours, the patient should not eat hard and hot foods on the first day. Hot foods increase both bleeding and the risk of infection.
4. It is normal to have bleeding in the form of leakage during the first 24 hours after the procedure. To control bleeding, the patient bites gauze for 30 minutes. If the bleeding continues for more than 2 days, you should consult our physician. Aspirin and aspirin compounds should not be taken as painkillers because they cause bleeding tendency.

5. Swelling may occur after implant surgery. This is a normal condition. If the pain and swelling do not disappear after 5-6 days, you should consult your physician.
6. The patient should avoid tampering with the area where the dental implant is placed with the tongue, finger or hard instruments.
7. The patient should rest a little after the implant surgery and avoid strenuous exercise for 48 hours.
8. If the patient is using removable dentures, he/she should not use them until the date that the dentist deems appropriate.
9. In dental implant surgery, the wound surfaces are closed with sutures. The sutures must be removed by the dentist after one week at the earliest. The patient is informed by the dentist about the early period in which the treated tooth part can be used.
10. After dental implant surgery, the patient should continue oral care after the first 24 hours. The patient should use antiseptic mouthwash prescribed by the dentist three times a day for the first week after the surgery. Antiseptic mouthwash should not be used after one week. After antiseptic mouthwash, the patient can gargle with warm salt water. Add 1 teaspoon of salt to 1 glass of water and gargle 3-4 times a day to disinfect the area. This will help clean the healing area.
11. After 48 hours, the surgical site should be lightly brushed. Other teeth can be brushed and cleaned normally after the operation. There should be no food residue in the surgical site and the patient should rinse the mouth with warm water after meals.
12. Smoking delays the healing process and prevents dental implants from staying in the mouth for a long time, so the patient should stop smoking cigarettes and similar tobacco before starting dental implant treatment.
13. It is very important to follow all these instructions mentioned above for the success of dental implant surgery. If there are signs of infection after implant surgery or if the patient experiences nausea, fever or vomiting, he/she should consult his/her dentist.

1.s Long-term care of dental implants: In order to be able to use implants for a lifetime without any problems, it is important that they are properly cared for as described above.

1.t The importance of oral hygiene in dental implant patients: Implants are more susceptible to plaque and calculus build-up, inflammation and bone loss than natural teeth. In implant patients, good oral hygiene is very important. The patient should brush teeth correctly and clean the interdental and interimplant areas correctly. Oral hygiene kits are available for the private use of implant patients, which can be used by the patient. If the patient follows the oral hygiene instructions, inflammation of the periimplant tissues will be minimal. Removal of plaque and calculus deposits from the teeth will reduce the risk of periimplantitis, the most common cause of implant failure.

1.u Regular dental visits and examinations for implant patients: In patients treated with dental implant prostheses, check-ups are usually recommended every 3 months for the first 1-2 years and then every 6 months thereafter. At each visit, oral hygiene instructions are reinforced and the patient's ability to maintain good oral hygiene is checked. Patients with implant-retained removable prostheses are given some special instructions. The patient is told how to insert and remove the prosthesis without causing any damage to the implant or prosthesis. Excessive pressure should not be applied to the restoration placed on the implant. Restorations on implants are not as strong as natural teeth. The patient should avoid eating hard foods that can break the restoration. Avoid irritation of the implant area.

1.v Lifespan of dental implants: The lifespan of dental implants depends on many factors, such as patient health and the care provided by the patient. The lifespan of implants depends on how old the patient had the implants, how they live and how they care for them. For the success of the implants, the patient should maintain good oral hygiene and visit the dentist regularly for check-ups. Although a clear lifetime cannot be defined for the device, it is thought to have a lifetime of 10 years and longer under normal conditions. Implants have a shelf life of 5 years and superstructures do not have a shelf life.

Implants are an effective solution for missing teeth and can be used for a lifetime with good care. Brushing, flossing and regular visits to the dentist after the implant prosthesis are important to prolong the implant's stay in the mouth. Implants can replace a single tooth, a group of teeth or all upper and lower jaw teeth.

1.w Opening Sterile Packages: To take Medisolaris Dental implants from the product packaging with an angldurva, implant keys suitable for angldurva are used. To take the implants manually, the implant key suitable for manual removal is used. When taking the implants, the size suitable for the area to be placed in the mouth should be selected. For all diameters of the Venuscon implant, the 2.3 mm hexagon crimping spanner included in the surgical set should be used.

In order to attach the closing screws of Medisolaris Dental implants to the implants, the caps that are compatible in diameter that come out of the product are placed with a hex key.

STEP 1: Open the implant box and remove the sterile packaged thermoform.

STEP 2: The back of the thermoform is opened. If the adhesion area is torn, broken or opened, the product should not be used. The implant should be opened in a sterile environment where the surgical operation will be performed.

STEP 3: If the implant is to be taken with an angldurva; the key suitable for the angldurva is attached to the tip of the angldurva. If the implant is to be taken manually, the manual implant key is attached to the torque racket.

STEP 4: The cap of the tube is held upwards. After the cap of the tube is opened by turning the cap, the implant in the sling is removed with an angldurva implant key or manual implant key.

STEP 5: To remove the implant from the sling, the angldurva implant key or manual implant key is inserted into the implant. Make sure that the keys are fully inserted into the implant so that the implant does not fall out.

STEP 6: When the implants are removed from the discs in the sling, they are removed by moving back and forth.

STEP 7: If an angldurva is used to place the implant, the appropriate torque is adjusted from the motor and placed in the slot opened in the bone. If the implant is placed manually, the implant is removed from the slot and placed in the opened slot after the appropriate torque is adjusted before taking the implant to the torque raschette.

STEP 8: In order to place a cover on the implant, the cover in the tube is removed with the help of a key suitable for the cover in the surgical operation room.

STEP 9: The cap removed from the tube is placed on the implant without manual contact.

If the products are not to be taken directly with hand tools, they should be opened on the sterile cloth.

1.y Post-Operative Care: Close follow-up of the patient after surgery is very important. It is recommended to use appropriate oral rinses and to ensure good oral care and not to use tobacco products.

2-) Medisolaris Dental Cover

The closure screw is used to cover and protect the implant after placing the implant in the bone. The closure screw can remain in the mouth for 2-3 months during the surgical healing period.

2.a Raw Material : ISO 5832-23 Ti6AL4V ELI

2.b Indications: The caps come out of the implant package used. It is used in two-stage implant surgery to prevent soft or hard tissue growth on the hollow inner surface of the implant.

2.c Contraindications: Contraindications are mentioned above.

2.d Possible Side Effects: Possible side effects are mentioned above.

2.e Placement: The caps are torqued by hand using a 1.25 mm hex spanner. Recommended torque values can be found in the Recommended Torque Values Table in section **1.p Surgical Placement of Implants.**

2.f Packaging and Sterilisation: The caps are packed together with the implant in a sterile tube. If the package is intact, sterilisation is valid until the expiry date on the package. In cases where the closure is single packaged, the product is single packaged without sterility and packaged with aluminium foil without sterility and must be sterilised by autoclave method before use. In autoclave sterilisation (steam), it should be sterilised at 134°C for 3 minutes.

Method	Steam Sterilization according to ISO 17665	Exposure time	3 Minutes
Handover	Pre-Vacuum	Pre-Vacuum	3 times < 60 mbar
Temperature	134°C / /270°F	Minimum Drying time	10 minutes in dry area

The packaging of the lids is not suitable for autoclave sterilisation. The products must be unpacked in a controlled environment before sterilisation, placed in a package suitable for sterilisation and then sterilisation must be performed.

3-) Medisolaris Dental Superstructures, Gingiva Formers, Prothetic Parts and Instruments

Superstructures are the parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with dental implants in completely edentulous or partially edentulous patients.

3.a Raw Material : ISO 5832-23 Ti6AL4V ELI- Stainless Steel 1.4116 ve 1.4057

3.b Gingiva Formers: Healing caps are used after the healing of the implant in the jawbone is completed and the overlying soft tissue is removed, until prosthetic treatment for gum shaping. Healing caps remain in the mouth for 15 days or less. They are for single use only.

3.c Temporary Abutment: Temporary abutment is used with Medisolaris implant in completely edentulous or partially edentulous patients. In immediate loading treatments, they are parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw for more than 24 hours. Temporary abutment is an endosseous dental implant abutment designed for single use as a temporary prosthesis during the healing process while the permanent prosthesis is being produced. Temporary abutments are compatible with all diameters of Medisolaris implant for Venuscon series. It is fixed to the implant with the help of a screw.

3.d Straight Abutment: In order to use a cementable abutment, the implant must be placed in the patient without an angle. Cementable Abutments are available for both brands. It is compatible with all diameters of Medisolaris Dental implants for

Venuscon series. It is fixed to the implant with the help of a screw. A tooth made of materials such as porcelain or zircon is bonded on it with the help of cement. Single use only.

3.e Angled Abutment: Angled abutments facilitate prosthesis construction by ensuring that non-aligned sockets are parallel. These abutments help the physician to avoid anatomical structure when placing the implant. The angled abutment is compatible with all diameters of the Medisolaris implant for the Venuscon series. It is fixed to the implant with the help of a screw. The angled abutment is used in cemented restorations. It is for single use only.

3.f Anatomical Straight Abutment: The anterior and posterior gingival heights of these abutments are different from each other. While the anterior ones are shorter, the posterior ones are longer. This offers a more aesthetic option to the physician. Since the anterior gingival height of the abutment is shorter than the posterior gingival height, the crown on the abutment is deeper; it emerges through the gum. In a possible gum recession, the underlying titanium is prevented from being seen. It is fixed to the implant with the help of a screw. A tooth made of materials such as porcelain or zirconia is glued on it. It is disposable.

3.g Anatomically Angled Abutment : The use of an anatomically angled abutment facilitates prosthesis construction by ensuring that non-aligned sockets are parallel. These abutments help the physician to avoid the anatomical structure when placing the implant. In addition, the use of aesthetic angled abutment shortens the healing time. The anterior and posterior gingival heights of these abutments are different from each other. While the anterior ones are shorter, the posterior ones are longer. This gives the dentist a more aesthetic option. Since the anterior gingival height of the abutment is shorter than the posterior gingival height, the crown on the abutment is deeper; it comes out of the gum. In a possible gum recession, the underlying titanium is prevented from being seen. For each brand (Medisolaris Dental) implant, the same brand Anatomically Angled Abutment should be used. It is fixed to the implant with the help of a screw. A tooth made of materials such as porcelain or zircon is glued on it. It is for single use only.

3.h Multi Unit Abument: It is the external connection of the implant embedded flat into the bone. It is used if the physician wants to make the implant screwed over the implant from occlusal. Different gum options are available. It is self-screwed and fixed to the implant with this screw. A tooth is made of materials such as porcelain or zircon. It is disposable.

3.i Multi Unit Angled Abutment: It is the external connection of the implant embedded into the bone at an angle. It is used if the physician wants to make the implant screwed over the implant from occlusal. Different angle and gum options are available. It is fixed to the implant with a screw. A tooth is made of materials such as porcelain or zircon. There are two types of multi-unit angled abutment compatible with Medisolaris implants: hex and non-hex. The hex structure is recommended to be used in single tooth restorations, while the non-hex structure is recommended to be used in bridge, bar and hybrid treatments. Hex structure is designed to prevent rotation in single tooth applications. Single use only.

3.j Ball Abutment: It is the external connection of the implant embedded flat into the bone. It is used in cases where the physician wants to apply removable prosthesis to the patient. Different diameters and gum lengths are available. It is self-screwed and fixed to the implant with this screw. A tooth is made of materials such as porcelain or zircon. Single use only.

3.k Tibase Cad-Cam Abutment: It is the platform of the abutment inside the implant. Zirconia or custom (personalised) abutment is produced on it. It is produced for the purpose of using a company-specific platform. It is for single use only.

3.l Locater Abutment: It is an abutment system with low vertical height used for implant over implant removable prosthesis in completely edentulous jaws. The locater abutment piece is fixed to the implant with a metal cap and rubber in the removable prosthesis. Single use only.

3.m Universal Straight Abutment: Universal Straight Abutment are parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with implants in completely edentulous or partially edentulous patients. It is milled and made suitable for the patient. It is fixed to the implant with the help of a screw. When preparing the universal abutment, the connection area of the abutment should not be prepared. Otherwise, the abutment will not fit the implant completely or the connection will not be provided. After the universal abutment is prepared, vertical grooves (grooves) should be opened on the abutment to prevent the rotation of the crown to be placed on it. Otherwise, the crown may rotate. When preparing the universal abutment, the wall thickness should not fall below 0.20 mm. Otherwise, the mechanical strength of the abutment will decrease. The milled universal abutments should be washed at 55 - 60 °C for 15 minutes. The products should not be sterilised and used without washing. Single use only.

3.n Premill Abutment: It is produced for CAD-CAM devices. The laboratory connects this superstructure to the device and makes a patient-specific abutment. While preparing the premill abutment, the connection area of the abutment should not be prepared. Otherwise, the abutment will not fit the implant properly or the connection will not be provided. When preparing the premill abutment, the wall thickness should not fall below 0.20 mm. Otherwise, the mechanical strength of the abutment will decrease. Single use only.

3.o Ti-base Casting Abutment: For use in personalised cast prosthetic restorations in single or multiple implants. It is fixed to the implant with the help of a screw. Implants for Venuscon series in Medisolaris Dental implants are designed to be compatible with all superstructures. Interface connection type is the same. Single use only.

3.p Screws: The screw allows the superstructures to be mounted to the implant. The screws used with Measuring Parts and Analogues are different. It is packaged and sold together with the related product. Single use only.

3.q Titanium Cap: In completely or partially edentulous patients; These are the parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with Venuscon Implants. Titanium Caps are designed as Hex and No-Hex. Both caps are compatible with Venuscon Multi Unit Abutments. Ø 5.0 prosthetic platform diameter and 12.0 mm gingival height. No coating process is applied on the surface. Single use only.

3.r Multi-Unit Tibase Abutment : Multi-Unit Tibase abutment; These are parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with Venuscon Implants in completely edentulous patients. Multi-Unit Tibase abutment is designed as hex and no-hex. Both abutments are compatible with Venuscon Implants. Single use only.

3.s Konfor Kep: The comfort cap prevents the patient from being uncomfortable by covering the multi unit abutment in the patient's mouth until the crown is loaded in Multi unit abutments. Comfort Caps are designed with 5.0 prosthetic platform diameter and 4.8 mm gingival height. For single use only.

3.t Metal Ring: Metal rings are parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with implants in completely edentulous or partially edentulous patients. Metal rings are used in prosthetic restorations together with knob abutment. Metal Rings are designed with 5.0 prosthetic platform diameter and 2.6 mm gingival height. They are for single use only.

3.u Analogs: Analogs are an auxiliary part that enables the patient to restore the chewing function after the Venuscon Dental Implants are surgically placed in the lower or upper jaw bone. Analogs; after the measurements taken with impression pieces are taken on the model; it imitates the implant by mounting on the impression piece. Single use only.

3.v Impression Parts: These are the parts used to determine the dimensions of the crown planned to be placed on the implant and superstructure. There are two separate options for classical and digital methods. Single use only.

3.w Parallel Pin: In multiple tooth deficiencies; parallel pins are used to check whether the slots are parallel to each other after the placement of multi unit abutments. In multiple implant placement; the parallelism of the implant sockets is important for the upper prosthesis to be made. It can be used more than once after cleaning and sterilisation.

3.x Depth Gauge: The Depth Gauge is used to check the depth of the created slot after the creation of the implant slots; before the implant is placed in the slot. After measuring the depth, if the neck is suitable, the implant is inserted; if not, the slot is brought to the appropriate size and then the implant is inserted. It can be used more than once after cleaning and sterilisation.

3.y Broken Screw Removal Centering Part / Broken Screw Extractor Hand Tool:

It is used to ensure that the Screw Retain Drill and Broken Screw Extractor Hand Tool, which are used to remove the broken screw in the mouth, can centre the screw to be removed. The Broken Screw Removal Centring Part is first placed in the area where the screw to be removed and then the screw is removed from the mouth with the Screw Retain Drill or Broken Screw Extractor Hand Tool. It is used for removing broken screws in the patient's mouth. After placement of the Broken Screw Removal Centering Part, the broken screw is removed with the Broken Screw Extractor Hand Tool. It is released as non-sterile. It can be used maximum 15 times after cleaning and sterilisation.

3.z Torque Ratchet / Ratchet : It is used during the placement of implants; during the placement of superstructures with manual parts; for tightening in the mouth according to the recommended torque value. It can be used up to 15 times after cleaning and sterilisation.

3.aa Hex Drivers: It is used for transporting implants or abutments to the patient's mouth and hand tightening with recommended torques. It is recommended not to use more than 15 times. It can be used maximum 15 times after cleaning and sterilisation.

3.ab Hand Tools : During the placement of implants in the mouth; It is used with carrying and clamping parts. It can be used up to 15 times after cleaning and sterilisation.

3.ac Gingival Height Part: The gingival height part is used to measure the level of the gingiva after the implant is placed into the bone. The gingival levels of the gingiva former and abutments to be used are determined after using the gingival height parts. It can be used after cleaning and sterilisation.

4. Product Compatibility

For the compatibility of the products with each other and the products recommended for use, please refer to the additional tables. (You can access the tables from the Medisolaris website. www.medisolaris.com) For implant drill compatibility, please refer to MKK.02 Surgical User Guide.

Annex 1 – MKP.02 – L.03 Medisolaris Implant - Superstructures Compatibility List

Annex 2 – MKP.02 – L.04 Medisolaris Implant - Screws Compatibility List

Annex 3 – MKP.02 – L.05 Medisolaris Implant- Surgical Instruments Compatibility List

Annex 4 – MKP.02 – L.13 Medisolaris Implant-Gingival Height/Impression Part/Scan Body/Screwdriver/Transferring and Tightening Part Compliance List

Annex 5 – MKP.02-L.09 Medisolaris Analogue, Impression Part- Screw Compatibility List

Annex 6 – MKP.02-L.10 Medisolaris Multi Unit Abutment - Scan Body -Impression Part - Burn Out Cap Compatibility List

Annex 7 – MKP.02-L.11 Medisolaris Ratchet-Screwdriver/Transferring and Tightening Part Compatibility List

Annex 8 – MKP.02-L.12 Medisolaris Impression Part-Screw Compatibility List

5. Sterilization and Packaging: Superstructure Components, Healing Heads, Prosthetic Parts and Instruments are packaged unsterilised, sealed in aluminium foil. All system parts must be sterilised before use on patients. All parts must be sterilised by autoclave according to the recommended protocols. The recommended steam sterilisation parameters are as in the table below.

Method	Steam Sterilization according to ISO 17665	Exposure time	3 Minutes
Handover	Pre-Vacum	Pre-Vacum	3 times < 60 mbar
Temperature	134°C / /270°F	Minimum Drying Time	10 minutes indoor

The packaging of Superstructure Components, Gingiva Formers, Prosthetic Parts, Auxiliary Parts and Hand Tools are not suitable for autoclave sterilisation. The products must be unpacked in a controlled environment before sterilisation, placed in an autoclave bag and then sterilisation must be performed.

6. Implant Card: For each patient; information about the patient and the implanted products are recorded and given to the patient by the physician. The Device Model section is printed on the Implant Card. The 'Lot No - UDI-DI' number on the Implant Card is filled in by pasting the MKP.19-F.12 label given with the implant. 'Device Name - Patient's name-surname, ID number - Name of the Institution and Implantation Date' is filled in by handwriting with a pen that cannot be erased on the card.

7. Placement: Medisolaris dental abutments are placed on the respective implants with carrying and clamping parts and hex keys. Medisolaris ball abutments are self-screwing and are fixed to the implants in the hex slot above the round part using a ball driver. Recommended torque values for screws and superstructures can be found in the Recommended Torque Values Table in section **1.p Surgical Placement of Implants.**

Cement should not be used in multi-unit abutment application. Ball abutments and Locator abutments should be used for removable prosthesis for patients who are used to removable prosthesis. Angled options of abutments should be used according to the posture of the implant.

8. Clinical Benefit: Dental implants and Surgical Instruments are a safe, functional alternative treatment. For example, it significantly increases the quality of life of the patient, improves the patient's chewing function, greatly reduces the loss of function, and provides relief from symptoms. It is in the form of natural teeth, provides chewing function, provides a better aesthetic appearance, healthy nutrition and self-confidence with healthy teeth.

A strong and stable dental implant restores the missing tooth so that it looks and functions like a natural tooth. Dental implants are advantageous because the stability of removable prostheses can be improved or the need for fixed tooth-supported or removable prostheses can be met. In a study by Perrotti et al., 2 different implant systems were found to be suitable for long-term treatment, with stable marginal bone levels and a 10-year success rate. Dental implants help you maintain the natural shape of your face and smile. Leaving a gap in your mouth after losing one or more teeth leads to further health problems such as jawbone deterioration and loss. When the natural tooth is not supported, the jawbone deteriorates and loses its strength and stability. Dental implants are the only dental restoration option that protects and stimulates natural bone, helps bone to grow and prevents bone loss.

9. Safety and Performance Information: Test reports that meet the safety and performance criteria of Medisolaris products have been applied and the results of the test reports have been found to be appropriate. Adverse events that may occur in Medisolaris products should be reported to the relevant competent authority.

10. Warnings:

The causes of tooth loss should be investigated and the continuity of these causes after implantation should be evaluated. Factors that may affect post-implant healing and long-term use include;

► Oral hygiene habits, ► Plaque control efficiency and cognitive skills specific to the individual, ► Periodontal health of existing teeth,

► Soft tissue health, ► Parafunctions. Venüskon Implants have not been evaluated for safety and compatibility in the magnetic resonance (MR) environment.

Patients with the following diseases are recommended to use implants after being checked by physicians (with consultation if necessary);

- 1) Heart Diseases (using a pacemaker)
- 2) Hypertension
- 3) Diagnosed with or at risk for osteoporosis
- 4) Oral drug use for more than 3 years
- 5) Immune system disorders and immunocompromised patients
- 6) Patients who have received radiotherapy in the past
- 7) Patients with Psychological and Mental Problems
- 8) Smoking - Alcohol and drug users; Patients with teeth clenching and grinding disease.

The location of the implant socket must be correctly adjusted.

There should be at least 1.5 mm between the intact teeth and at least 3 mm between the dental implant. The amount of bone in the vestibule, lingual or palatinal should also be at least 1 mm.

The bone temperature should not exceed 47°C during the preparation of the implant bed.

Sterilise surgical instruments before use (according to the manufacturer's recommendation)

Not to use surgical hand tools more than the maximum number of uses

The user is legally capable of performing a surgical operation

Advanced training in the field of pre-operative oral implantation and detailed knowledge of system components

The necessity of giving the Patient Education Brochure to the patient

You should use the prescription prescribed by your dentist for your pain regularly for 2 days

If the pain does not disappear within a few days, the patient should consult a physician.

The sterile sponge placed in the area where dental implant surgery is performed for bleeding control should be bitten with light force for 20 minutes and the sponge should be removed at the end of 20 minutes.

Not eating or drinking anything for two hours after the operation. Do not spit or rinse the mouth with any liquid for two hours.

Avoid eating hard and hot things during the first day (after two hours).

The implanted area should not be touched with the tongue, fingers or a hard object.

Avoid heavy sports and rest after the operation.

Use antiseptic mouthwash for 1 week after the implant application.

Not using tobacco products after implant application

Implants in spoiled sterile packs should not be used

Contaminated implants cannot be sterilised again

Re-use of implants can lead to clinical failure and complications including but not limited to infection, non-integration of implants, bone loss and damage to adjacent structures












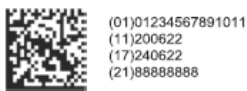








Comprehensive patient examination, preoperative imaging, preoperative diagnosis and treatment planning before implant treatment, Inadequate planning and evaluation can lead to implant complications and even implant failure. Immediate and early loading can be achieved with the correct case selection and adherence to the immediate loading protocols established in the literature. If immediate loading is to be performed, the occlusion environment should be checked, multiple implants should be splinted and at least 4 implants in the mandible and 6 implants in the maxilla should be connected to each other with a prosthesis in cases of complete edentulism. Depending on the bone anatomy, the appropriate number, diameter and length of implants should be placed.

Non-axial loads greater than 30° from the long axis of the implant should be avoided. They have not been tested for heating, displacement or image artefacts in the MR environment. The safety of Venuscon in the MR environment is unknown. Scanning a patient with this device may result in patient injury.

11. Information to be given to the patient : MKK.04 Patient Education Brochure must be given to patients by physicians.

12. Disposal: Implants removed from the patient should not be re-implanted as the fatigue status cannot be visually detected. These implants should be considered as biocontaminated and should be treated accordingly. Removed implants should be treated according to their biological hazards and should be disposed of in accordance with the legal regulations of the country and hospital policies.

13. MEANING OF SYMBOLS

	Batch Code		Do not re-use		Sterilized using irradiation
	Katalog Numarası Catalogue Number		Do not re-sterilize		CE Marking / Notified Body Number
	Used by date		Date of manufacture		Non-Steril
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use		Caution		UDI Number
	Consult instructions for use or consult electronic instructions for use		Temperature limit		Manufacturer
	Humidity imitation		Keep away from sunlight		Double sterile barrier System
	Medical Device		Unique Device Identifier		



MEDİSOLARİS SAĞLIK HİZMETLERİ SANAYİ ve TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ - Fatih Mahallesi 1191. Sokak No: 28/1 B Blok
Apt. Gaziemir / İZMİR - +90 232 203 6655 / www.medisolaris.com

CERRAHİ KULLANIM KILAVUZU

 MEDİSOLARİS SAĞLIK HİZMETLERİ SANAYİ ve TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ

Fatih Mahallesi 1191. Sokak No : 28/1 B Blok Gazimir / İZMİR

www.medisolaris.com

A. Medisolaris Dental İmplantları

Merkürhex ve Venüscon olmak üzere iki ayrı seri de Medisolaris Dental İmplant grubu vardır. Medisolaris Dental İmplantlar eksik dişlerin tedavisi için alt veya üst çene kemiğine cerrahi olarak yerleştirilir ve restorasyonlar için stabil bir temel sağlayarak diş kökünün yerine geçer.

A.1 Medisolaris Dental İmplantın Özellikleri

Medisolaris Dental İmplant Sistemi, mandibular ve maksilar; tek ve kısmi dişsizliklerde tedavi amaçlı olarak kullanılır.

Dental protezin yerinden çıkmasına karşı destek ve tutunma sağlayan bir araç şeklinde mandibular veya maksilar kemik içine veya üzerine ameliyatla yerleştirilmek üzere özel olarak tasarlanmış bir araç. Diş hekimi tarafından ya dişetin içinden geçirilir (implantın bir bölümü doğrudan destek vermek üzere dişetinden çıkar) ya da tamamen dişeti altına gömülür (sadece çıkarılabilir protez desteği içindir).

Medisolaris Dental İmplant, alt veya üst çene kemiğine cerrahi yöntem ile yerleştirilerek hastanın çiğneme fonksiyonunu geri kazandırmada kullanılan yapay diş protezlerine destek olması amacıyla kullanılan kemik seviyeli diş implantıdır. Yukarıdan aşağıya implantın core geometrisi konik olarak iner. Konik core'lu implantlar daha yüksek çekme kuvveti ve yerleştirme torkuna sahiptir. Dış çapı çok arttırmadan core çapını azaltmak kemik implant arasındaki temas alanını artırarak çekme kuvveti dayanımını artırır.

Çap ve Boy Seçenekleri

- Merkürhex İmplant

Uzunluk \ Çap	6 mm	8 mm	10 mm	11.5 mm	13 mm	16 mm
Ø 3.2	YOK	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 3.7	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 4.2	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 4.7	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 5.2	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR

- Venüscon İmplantlar

Uzunluk \ Çap	6 mm	8 mm	10 mm	11.5 mm	13 mm	16 mm
Ø 3.2	YOK	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 3.7	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 4.3	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 5.0	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR

- 1.a Uyarı:** Kullanım Kılavuzunda sunulan bilgiler, Medisolaris Dental İmplant Sisteminin derhal uygulanması için yeterli değildir. Kullanıcının; yasal olarak cerrahi operasyon yapabilecek yeterlilikte olması ve kullanım öncesi oral implantasyon alanında ileri eğitim ve sistem parçaları hakkında detaylı bilgi edinmesi gerekmektedir. Cerrahi el aletlerini kullanılmadan steril edilmesi (Üreticinin tavsiyesine göre) gerekmektedir. Cerrahi el aletlerini maksimum kullanım sayısından fazla kullanılmaması, İmplant yuvasının yerinin doğru ayarlanması gerekmektedir. Sağlam dişler ile arasında en az 1.5 mm; dental implant ile en az 3 mm olmalıdır. Vestibül, lingual veya palatinaldeki kemik miktarı da en az 1 mm olmalıdır. İmplant yatağının hazırlanması sırasında kemik sıcaklığı 47C°'yi geçmemelidir.

Medisolaris Dental İmplantlar, manyetik rezonans (MR) ortamında güvenlik ve uyumluluk açısından değerlendirilmemiştir. MR ortamında ısınma, yer değiştirme veya görüntü artefaktı açısından test edilmemiştir. Medisolaris Dental İmplantların MR ortamında güvenliği bilinmemektedir. Bu cihaza sahip bir hastanın taranması hastanın yaralanmasına neden olabilir.

- 1.b Yasal Sorumluluk Açıklaması:** Bu ürünün kullanımı sadece son kullanıcının sorumluluğundadır. Bu ürünün hatalı kullanılması, anormal kullanım (dikkatsiz kullanım, sabotaj ve güvenlikle ilgili bilgilerin göz ardı edilmesi), bu kullanım kılavuzuna uyulmaması durumunda meydana gelebilecek kayıp ve zarara ilişkin hiç bir yükümlülük üstlenilmemektedir. Bu sistem sadece orijinal Medisolaris Dental parçaları ile kullanılabilir. Üçüncü parti parçalarının kullanılması Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. ürünlerini etkisiz kılar.
- 1.c Telif Hakkı ve Patent:** Medisolaris ürünlerine ait logolar korunmuş patentlerdir ve sadece Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. sahipliğindedir. Bu işaretlerin herhangi bir şekilde kullanılması yasaklanmıştır ve kullanımı halinde Türkiye ve uluslararası hukuk dahilinde soruşturmaya tabidir.
- 1.d Eğitim:** Dental implant tedavisi karmaşık cerrahi ve restoratif işlemler içermektedir. Bu tür uygulamalar bu alanda gerekli eğitimi almış diş hekimleri tarafından gerçekleştirilmelidir. Yetersiz eğitim cerrahi ve protetik komplikasyonlara yol açarak, implantın ve restorasyonun başarısızlığına sebep olur.
- 1.e Hasta Popülasyonu:** İmplant Endikasyonu konulmuş ve implant hedef hasta popülasyonuna uygun hastalardır.
- 1.f Materyal:** Paslanmaz Çelik
- 1.g Medisolaris Cerrahi Set Kullanım Endikasyonları:**

İmplant endikasyon konulmuş hastalarda, implant yuvasını oluşturarak implantın yuvaya yerleştirilmesi ve üstyapıların ve vidalarının sıkılması.

1.h Kontrendikasyonları:

İmplant bölgesinde sert ya da yumuşak doku patolojisi olan (tedavi edilmemiş)
Aktif periodontal enfeksiyonu olan veya tedavi edilmemiş periodontiti bulunan
Liken planus gibi lokal inflamasyon veya mukozal hastalıkları olan
Kontrol altına alınamayan ve yara iyileşmesini negatif yönde etkileyecek sistemik problemlere sahip hastalar
İmmunsupressif hastalığı olan

Baş veya boyun bölgesinde radyasyontedavisi geçmiş olan
İntravenöz(IV) bazı bisfosfonat kullanmış/Kullanan
Kemik erimesi ve/veya kemik metabolizmasını etkileyen hastalık durumu olan
Alkol ve uyuşturucu bağımlılığı öyküsü bulunan
Titanyuma karşı alerji öyküsü olan
Yeterli günlük ağız hijyenini muhafaza etme yeteneğini engelleyen herhangi bir bozukluğu olan
Yakın zamanda miyokard infarktüs ve serebrovasküler olay geçirmiş hastalar

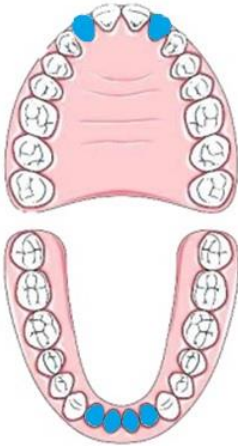
- **Artık Riskler** : Enfeksiyon oluşması,errahi işlem sırasında yaralanma, perforasyon ve cerrahi müdahale sonrası parastezi oluşması,Çiğneme fonksiyonunu geri kazanamaması ya da kazanmasında gecikme yaşanması,Diş etini kesilmesi ve hastanın canının yanması,İmplantın yutması,Medisolaris dril uzatmaların yutması,Medisolaris drili yutması,Sıkma parçasını yutması,Yeniden bir operasyon yapılması gerekliliği,İmplant yuvasının oluşturulamaması sonucu ürünün yapay diş kökü amacına hizmet etmemesi,Kemikte stres yaratarak - nekroz (ölü) kemik oluşması ve implantın osseintegrasyonun sağlanamaması,Operasyonun uzaması,Periimplantitis (İmplantta),Perimukozit (İmplantta),İmplantta mobilite (İmplantta),Osseintegrasyon sağlanamaması (İmplantta),Primer Stabilite (İmplantta),Stabil kemik ve yumuşak doku seviyesinin uygun olmaması (İmplantta)

1.i Olası Yan Etkiler:

• Enfeksiyon	• Ağızın açılmasında zorluk yaşanması
• Kanama ve hematon	• Dokularda hissizlik
• Sinirlerde, sinüste ve nazal kavitedeki yaralanmalar	• Dokularda karıncalanma
• İmplantın hatalı konumlandırılması	• Duyu Değişikliği
• İnsizyon hattı açıklığı	• Komşu dişte hasar
• Morarma	• Üst çenede sinüs ve burun tabanı zedelenmesi
• Şişlik	

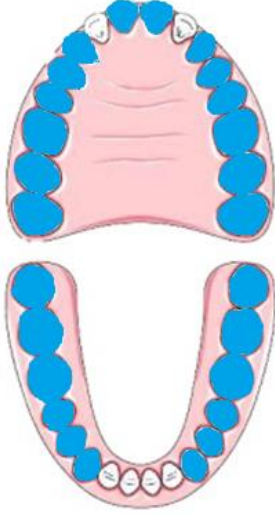
1.j İmplantların Ağız İçi Yerleşimi

Dişin kendisi ve kökünün çap olarak küçük olmasından dolayı alveolarkretin daha ince olduğu bölgelere




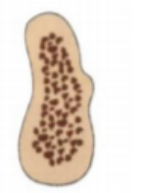

küçük çaplı implantlar yerleştirilir. Alveolarkreteimplant yerleştirildikten sonra implantın etrafında bukko-lingualvemezio-distal yönden en az iki mm kemik mesafesi kalmalı. Bu iki mm mesafe implantın kullanımı esnasında implanta gerekli desteği sağlamaktadır. Venüscon ve Merkürhex serisi implantlarda; narrow platforma sahip olan 3,2 mm çaplı implantlar yandaki mavi renkle işaretli bölgeye yerleştirilmesi önerilir. Kullanılacak implant boylarına hastanın kemik yapısına uygun olarak hekim tarafından karar verilmesi tavsiye edilir. MedisolarisDentalimplantlar tüm kemik tipleri için kullanılabilir. Bu bölgelere yerleştirilen implantlar aşağıdaki gibidir. Tavsiye edilen ürün kodları için MKK.01 ve MKK.03 Kullanım Kılavuzuna bakınız.

Aynı şekilde diş ve kemik çapının kalın olduğu yani birden fazla köke sahip dişlerin olduğu alanlarda da geniş çaplı implantlar kullanılmaktadır. Çiğneme yerine ısırma kuvvetinin olduğu alt ve üst çene keser dişlerin olduğu bölgeye geniş çaplı implant yerleştirilir. Medisolarisimplantlarda; regular platforma sahip olan Merkürhex serisi için Ø3,7/4,2/4.7/5.2 mm çaplı Venüscon serisi için Ø3,7/4,3/5.0 implantlar yandaki mavi renkle işaretli bölgeye yerleştirilmesi önerilir. Kullanılacak implant boylarına hastanın kemik yapısına uygun olarak hekim tarafından karar verilmesi tavsiye edilir.



MedisolarisDentalimplantlar tüm kemik tipleri için kullanılabilir. Bu bölgelere yerleştirilen implantlar aşağıdaki gibidir.Tavsiye edilen ürün kodları için MKK.01 ve MKK.03 Kullanım Kılavuzuna bakınız.

1.k Kemik Tipi

			
D4	D3	D2	D1
İnce trabeküler kemik	Daha ince poröz kortikal kemik ile ince trabeküler kemik	Poröz kortikal kemik ile yoğun trabeküler kemik	Yoğun kortikal kemik

Bu cerrahi kılavuz, drillerin kullanılması sırasında çalışılan çeşitli kemik yoğunlukları için hazırlanmıştır. Çalışma sırasında kemik kalitesine ve anatomik yapısına göre uygulanacak protokollerin seçilmesinden diş hekimi sorumludur.

Kemik kalitesi kemiğin yoğunluğu ile kategorize edilmiştir. Kemik kalitesi D1, D2, D3 ve D4 olmak üzere 4 gruba ayrılır. İmplant diş tedavisinde kemik kalitesinin önemi büyüktür. Yapılacak olan implant planlaması, implant sayısı, implantın yüzey özellikleri, implant cerrahisi tekniği, implant tedavisinin süresi gibi birçok faktörü etkiler.

D1 kemik, kemiğin en yoğun ve en sert olduğu kemik kalitesi grubudur. Genellikle alt çene ön bölgede, kemiğin aşırı eridiği durumlarda görülür. İmplant tedavisinde dikkat edilmesi gereken bir gruptur. Kemik çok serttir. İmplant cerrahisi yapılırken kemiğin ısınmamasına dikkat edilmelidir. Aksi takdirde kemiğin nekroz, implantın ise kaybı kaçınılmazdır. D1 Kemiklerde kanlanma az yaşanabilir bu nedenle, implant – kemik iyileşmesi olmayacak ve implantlar kaybedilebilecektir.

D2 kemik, dişimplantı için en ideal kemiktir. Kemiğin yoğunluğu ve kanlanması, implantla kemik arasındaki yüzey teması, diğer gruplarla karşılaştırıldığında en iyi olan kemiktir.

D3 kemiğin yoğunluğu, D2 kemiğin yoğunluğuna göre yoğunluğu daha azdır. İmplant uygularken daha temkinli yaklaşılması gereken kemik kalitesidir.

D4 kemik, kemiğin yoğunluğunun sifıra yakın olduğu kemik kalitesidir.

D4 kemik kalitesinde, diş implantının çene kemiğine stabil şekilde oturması sağlanamayabilir. Böyle bir durumda implant uygulanacak bölgeye, implant yuvasını açtıktan sonra yuvaya implant kemik tozu sıkıştırıp, 3-6 ay arası beklendikten sonra implantları yerleştirilmesi tavsiye edilir.

1.1 Dental İmplantların Steril Paketlerinin Açılması

- 1. ADIM:** İmplant kutusu açılarak içinden steril paketlenmiş termoform çıkartılır.
- 2. ADIM:** Blisterin arkası açılır. Yapışma bölgesinin yırtık, kırık veya açılmış olması durumlarında ürünü kullanmamalıdır. İmplantı cerrahi operasyonun yapılacağı steril ortamda açılmalıdır.
- 3. ADIM:** İmplantanguldurva ile alınacaksa; anguldurvaya uygun anahtar, anguldurva ucuna takılır. İmplant manuel alınacaksa manuel implant anahtarı torkluraşete takılır.
- 4. ADIM:** Tüpün kapağı yukarı doğru tutulur. Tüpün kapağı çevrilerek açıldıktan sonra standın içindeki implant, anguldurvaimplant anahtarı ya da manuel implant anahtarı ile alınır.
- 5. ADIM:** Standın içinden implantı almak için anguldurvaimplant anahtarı ya da manuel implant anahtarı implantın içine yerleştirilir. İmplantın düşmemesi için anahtarların implanta tam olarak oturduğundan emin olunmalıdır.
- 6. ADIM:**İmplantlar taşıyıcıdan çıkartılırken ileri geri yönde hareket ettirerek çıkartılır.
- 7. ADIM:** İmplantı yerleştirmede anguldurva kullanılıyorsa motordan uygun tork ayarlanarak kemikte açılan yuvaya yerleştirilir. Eğer implant manuel yerleştiriliyorsa torkluraşeteimplantı almadan önce uygun tork ayarlandıktan sonra implant yuvadan alınır ve açılan yuvaya yerleştirilir.
- 8. ADIM:** İmplantta kapak yerleştirmek için tüpte bulunan kapak cerrahi operasyon odasında kapağa uygun anahtar yardımıyla çıkartılır.
- 9. ADIM:** Tüp içinden çıkartılan kapak elle temas etmeden implanta yerleştirilir. Ürünler direk el aletleri ile alınmayacak ise, steril bezin üzerine gelecek şekilde açılmalıdır.

B. Drillerin Genel Özellikleri

Tüm Driller, Venüscon ve Merkürhex İmplantlar ile uyumludur. Drillerin yerleştirilecek implantın çap ve boyuna uygun olarak seçilmesi gerekmektedir. Venüscon ve Merkürhex implant sistemi için tasarlanan drillerden pilot driller stoperli olarak her boy implant için tasarlanmıştır. Final drileri üzerinde yer alan boy çizgileri yardımıyla implanta uygun yuva açılması sağlanmaktadır. Drillerin stopersiz kullanımında yuva derinliğinin belirlenmesi için drillerin üzerinde siyah kılavuz çizgileri vardır. Bu çizgilerin her biri belirli bir boyu temsil eder. Temsil ettikleri boylar aşağıdaki resimde gösterilmiştir. Dış hekimi yerleştireceği İmplantın boyuna göre kılavuz çizgilerini kullanarak yuva açmalıdır. Merkürhex ve Venüscon implant sistemi için tasarlanan drillerde sert kemikler için bir sonra ki drilin kullanılması uygundur.

Tüm cerrahi el aletleri Paslanmaz Çelik hammaddeden üretilmektedir.

Her bir drilin en fazla 15 kez kullanılması tavsiye edilmektedir. Driller her kullanım öncesinde A.1 Genel Temizleme Önerileri başlığı altında yer alan talimatlara uygun olarak temizlenmeli ve A.2 Sterilizasyon İşlemi bölümü altında yer alan parametrelere uygun olarak steril edilmelidir.

Driller A.3 Depolama şartlarına uygun olarak depolanmalıdır.

B.1 Genel Temizlik Önerileri

- Kontamine olmuş ve biyolojik tehlike arz eden materyallerin kullanımına yönelik genel önlemlere uyun.
- Biyolojik sıvı ve dokuların aletler üzerinde kurumasını önlemek için her kullanımdan sonra hemen temizleyin.
- Mümkün olduğunda, temizlemeden önce parçaları ve aletleri sökün.
- Yalnızca otomatik temizliğe bağlı kalmayın. Elle detaylı temizlik önerilmektedir.
- Ön temizleme parçaların silinmesini, en az yirmi (20) dakika boyunca ılık enzimatik çözelti içinde bekletilmesini ve musluk suyu ile durulanmasını içermelidir.
- Rutin temizlik (a) geniş spektrumlu bir temizleme çözeltisi kullanarak parçaların yıkanmasını, ardından durulanıp
- kurutulmalarını, (b) temizleme çözeltisine tamamen batırılan parçaların en az on (10) dakika boyunca, tercihen
- 45-50kHz'de selenlenmesini ve ardından iyice durulanmasını ve kurutulmasını içermelidir.
- Oksidasyonu önlemek için hemen ve tamamen kurutun.

B.2 Sterilizasyon İşlemi

Cerrahi El Aletleri kullanılmadan önce otoklav yöntemi ile sterilize edilmelidir. Otoklav sterilizasyonunda (buhar) 134°C sıcaklıkta 3 Dakika parametrelerinde steril edilmelidir.

Yöntem	ISO 17665'e göre buharlı ısı sterilizasyonu
Devir	Önvakum
Sıcaklık	134°C / /270°F
Pozlama süresi	3 Dakika
Ön Vakum	3 kere < 60 mbar
Minimum Kurutma süresi	kapalı yerde 10 dakika

Cerrahi El Aletlerinin ambalajı otoklav sterilizasyonuna uygun değildir. Ürünlerin sterilizasyon öncesi kontrollü ortamda paketinden çıkartılarak, sterilizasyona uygun ambalaja konması ve ardından sterilizasyon işleminin gerçekleştirilmesi gerekmektedir.*

* Sterilizasyon yapılacak olan Otoklav cihazının yıllık bakımlarının yapıldığından ve parametrelerinin doğruluğundan emin olunuz.

B.3 Depolama Şartları

Cerrahi El Aletlerinin depolandığı alanların aşağıda yer alan sıcaklıklara ve nem değerlerine uygun olması tavsiye edilmektedir.

Sıcaklık	18 C° - 28 C°
Nem	%40 - %60

B.4 CERRAHİ EL ALETLERİ

1. **Punta Drill** : Punta drill başlangıç drilidir ve implantın yerleştirileceği yerin belirlenmesi için kullanılır. Yüzeyinde kaplama yoktur. Isıl işlem prosesi uygulanır. Punta drill steril olmayan şekilde sunulmaktadır ve son kullanıcı tarafından steril edilmesi gerekmektedir.
2. **Round Drill** : Point driliden sonra kullanılan drildir ve implantın yerleştirileceği yerin pointden sonra genişletilmesi ve temizlenmesi için kullanılır. Yüzeyinde kaplama yoktur. Isıl işlem prosesi uygulanır. Round drill steril olmayan şekilde sunulmaktadır ve son kullanıcı tarafından steril edilmesi gerekmektedir
3. **Merkürhex ve Venüscon Pilot ve Final Drilleri** : Driller osteotomi drilleridir. Osteotomi drilleri, kemiğe implant yerleştirmek için uygun bir yuva açmak amacıyla kullanılır. Pilot driller kullanım güvenliğini artırmak için stoperli

olarak tasarlanmıştır. Pilot drillerin boyları 6/8/10/11.5/13/16 mm'dir. Ø3.2 çaplı implantlarda yumuşak kemiklerde Pilot drill kullanılmaktadır. Merkürhex ve Venüscon Final Drilleri beş farklı çap ve 2 boy şeklinde bulunur. Final driller kısa ve uzun olmak üzere 2 tip tasarlanmıştır. Ağız açıklığının az olduğu yerler için kısa, yeterli olduğu durumlar için uzun drill kullanılır. Kısa driller 6mm den 10 mm ye kadar yuva açmak için kullanılır. Uzun driller 16 mm ye kadar yuva açmaya uygundur. Driller iki kanatlı olarak tasarlanmıştır. Kullanılacağı implant çapına göre lazer markalama ile üzerine kodları yazılmıştır. Tüm frezler motorla kullanıma uygun olarak tasarlanmıştır. Yüzeyinde kaplama yoktur. Isıl işlem prosesi uygulanmıştır. Bileme prosesi uygulanmıştır. Driller steril olmayan şekilde sunulmaktadır ve son kullanıcı tarafından steril edilmesi gerekmektedir.

- 4. Boyun Genişletici Drill :** Hastanın kemiğinin çok sert olduğu durumlarda cortical kemiğin genişletilmesi ve implantın boyun bölgesinde meydana gelecek stresi azaltmak için boyun genişletici driller, final drilden sonra kullanılır. Boyun genişletici driller beş farklı çapta ve tek boyda bulunur. Boyun genişletici drillerin çaplarını ve boylarını belirten kılavuz amacı ile renklendirme ve kılavuz çizgileri vardır. Tüm boyun genişletici driller motorla kullanıma uygun olarak tasarlanmıştır. Yüzeyinde kaplama yoktur. Isıl işlem prosesi uygulanmıştır. Boyun genişletici driller, piyasaya steril olmayan şekilde sunulmaktadır ve son kullanıcı tarafından steril edilmesi gerekmektedir.
- 5. Drill Uzatma :** Drill boylarının uzatılabilmesi için kullanılır. Yüzeyinde kaplama yoktur. Isıl işlem prosesi uygulanmaktadır. Drill uzatma steril olmayan şekilde sunulmaktadır ve son kullanıcı tarafından steril edilmesi gerekmektedir.
- 6. Raşet Adaptör :** Raşetle kullanılan cerrahi parçaların motorla kullanılmasına olanak sağlayan alettir. Yüzeyinde kaplama yoktur. Isıl işlem prosesi uygulanmaktadır. Raşet adaptör steril olmayan şekilde sunulmaktadır ve son kullanıcı tarafından steril edilmesi gerekmektedir.
- 7. Sıkma ve Taşıma Parçası :** İmplant Sıkma ve Taşıma Anahtarları, implantların implant yuvasına yerleştirilmesinde kullanılmaktadır. Ağız açıklığının az olduğu yerlerde kısa sıkma ve taşıma parçaları; ağız açıklığının daha fazla olduğu yerlerde uzun sıkma ve taşıma parçaları kullanılmaktadır.
- 8. Kırık Vida Çıkartma Drili :** Kırık Vida çıkartma drili, kemik içinde kırılan implantların yuvadan çıkartılması için kullanılan drillerdir.

B.5 İmplant Yuvasının Hazırlanması

Medisolaris Dental İmplant'ları kemiğe yerleştirmek için aşağıdaki görselde anlatılan sıra izlenerek İmplant yuvası hazırlanmalıdır. Bu protokol yumuşak kemikler ve sert kemikler için geçerlidir. Medisolaris final drilleri tek boya sahiptir. İmplant boyuna göre yuva açmak için her boya özel stoperli pilot driller kullanıldıktan sonra markalama ile gösterilen derinlik çizgilerine uyarak yuva açılması tavsiye edilir.

Kemik ısınmasını ve yanmasını önlemek için drilleri serum fizyolojik sıvısı takviye edilebilecek fizyo dispanserle kullanılması tavsiye edilir. Drillerin fizyo dispansere bağlı olan angul durvaya tam oturduğundan emin olunduktan sonra kullanılmalıdır. 700 rpm ile uygulanması tavsiye edilir.

Her bir drilin en fazla 15 kez kullanılması tavsiye edilmektedir. Her bir implant bir kullanım olarak düşünülmelidir.

A.5.a Tavsiye Edilen Tork Değerleri

YAPILACAK İŞLEM	TAVSİYE EDİLEN TORK DEĞERİ
İmplantların Yerleştirilmesi	35-40 Ncm

İyileşme Başlığının Yerleştirilmesi	15 Ncm
Kapağın Yerleştirilmesi	15 Ncm
Vidanın (Merkürhex) Yerleştirilmesi	30 Ncm
Vidanın (Venüscon) Yerleştirilmesi	30 Ncm
M.Unit Oklüzal Vidanın Yerleştirilmesi	20 Ncm
Kendinden Vidalı Abutmentların Yerleştirilmesi	30 Ncm

Venüscon implant için izlenecek protokol aşağıdaki gibidir.

Venüscon | 3.2mm

3.0/3.2



DRL 2023-16
2.0/2.3mm

Final Drill



DRL 2328
2.3/2.8mm

Boyun Genişletici



CBD 3200

Venüscon | 3.7mm

3.0/3.7



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm

Final Drill



DRL 2834
2.8/3.4mm

Boyun Genişletici



CBD 3700

Venüscon | 4.3mm

3.0/4.3



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm

Final Drill



DRL 3438
3.4/3.8mm

Boyun Genişletici



CBD 4200

Venüscon | 5.0mm

3.0/5.0



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm



DRL 3438
3.4/3.8mm

Final Drill



DRL 4146
4.1/4.6mm

Boyun Genişletici



CBD 5000

Merkürhex implant için izlenecek protokol aşağıdaki gibidir.

Merkürhex | 3.2mm

3.0/3.2



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



CBD 3200

Merkürhex | 3.7mm

3.5/3.7



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm



CBD 3700

Merkürhex | 4.2mm

3.5/4.2



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm



DRL 3438
3.4/3.8mm



CBD 4200

Merkürhex | 4.7mm

3.5/4.7



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm



DRL 3438
3.4/3.8mm



DRL 3844
3.8/4.4mm



CBD 4700

Merkürhex | 5.2mm

3.5/5.2



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm



DRL 3438
3.4/3.8mm



DRL 3844
3.8/4.4mm



DRL 4448
4.4/4.8mm



CBD 5200

B.5 Klinik Fayda : Dental implant ve Cerrahi El Aletleri güvenli, fonksiyonel alternatif bir tedavi yöntemidir. Örneğin önemli ölçüde hasta yaşam kalitesinin artması, hastanın çiğneme fonksiyonunun iyileştirilmesi, fonksiyon kaybının büyük oranda





















azaltılması, semptomlardan rahatlık sağlamasıdır. Doğal diş formundadır, çiğneme fonksiyonu sağlar, daha iyi bir estetik görünüş, sağlıklı beslenme ve sağlıklı dişler ile kişinin kendine güvenini sağlar.

Güçlü ve stabil bir dentalimplant, kayıp dişi restore eder, böylece doğal bir diş gibi görünür ve işlev görür. Kemik bozulmasını engeller. Diş implantları avantajlıdır çünkü hareketli protezlerin stabilitesi geliştirilebilir veya sabit diş destekli yada hareketli protez ihtiyacını giderebilir. Perrotti ve arkadaşlarının yapmış olduğu bir çalışmada 2 farklı implant sisteminin uzun dönemli tedaviler için uygun olduğu, marjinal kemik seviyesinin stabil kalması ve 10 senelik başarı oranı ile açıklanmıştır. Dental implantlar yüzünüzün ve gülümsemenizin doğal şeklini korumanıza yardımcı olur. Bir yada daha fazla dişi kaybettikten sonra ağızınızda boşluk bırakmak çene kemiğinin bozulması ve kaybı gibi daha fazla sağlık problemlerine yol açar. Doğal diş desteklenmediği zaman, çene kemiği bozulur ve gücünü ve sağlamlığını kaybeder. Dental implantlar doğal kemiği koruyan ve stimüle eden tek diş restorasyon seçeneğidir, kemiğin gelişmesine yardımcı olur ve kemik kaybını önler.

B.6 Güvenlik ve Performans Bilgileri : Medisolaris ürünlerinin güvenlik ve performans kriterlerini sağlayan test raporları uygulanmış ve test raporlarının sonuçlarının uygun olduğu görülmüştür. Medisolaris ürünlerinde yaşanabilecek olumsuz olayların, ilgili yetkili otoriteye raporlanması gerekmektedir.

B.7 Bertaraf: Hastadan çıkarılan implantların yorulma durumu gözle tespit edilemeyeceğinden tekrar implante edilmemelidir. Bu implantlar biyokontamine olarak kabul edilmeli, bu doğrultuda işlem yapılmalıdır. Çıkarılan implantlara biyolojik tehlikelerine göre işlem yapılmalı ve ülkenin yasal düzenlemeleri ile hastane politikalarına uygun olarak bertaraf edilmelidir.

B.8 Sembollerin Anlamları:

	Lot Numarası		Tekrar Kullanmayın		Işınlama Kullanılarak Steril Edilmiştir.
	Katalog Numarası		Tekrar steril edilmez.		CE işareti / Onaylanmış Kuruluş Numarası ile
	Süresinde Kullanın		Üretim Tarihi		Steril edilmemiş
	Ambalaj hasarlı ise kullanmayın		Uyarı, Beraberinde Verilen Dökümanlara Başvurunuz		UDI Numarası
	Kullanma Talimatlarına Başvurunuz.		Sıcaklık Aralığı		İmalatçı
	Nem aralığı		Güneş ışığından uzak tutunuz		Çift Steril Bariyer Sistemi
	Tıbbi Cihaz		Tekil Cihaz Tanımlayıcı		

SURGICAL USER GUIDE



MEDİSOLARİS SAĞLIK HİZMETLERİ SANAYİ ve TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ

Fatih Mahallesi 1191. Sokak No : 28/1 B Blok Gazimir / İZMİR

www.medisolaris.com

A. Medisolaris Dental Implants

There are two separate series of Medisolaris Dental Implants, Merkurhex and Venuscon. Medisolaris Dental Implants are bone-level dental implants that are surgically placed in the lower or upper jaw bone for the treatment of missing teeth and serves as a replacement for the tooth root by providing a stable basis for restorations.

A.1 Medisolaris Dental Implants Features

Medisolaris Dental Implant System is used for the treatment of mandibular and maxillary; single and partial edentulism.

A device specially designed to be surgically implanted in or over the mandibular or maxillary bone as a means of support and retention against dislodgement of the dental prosthesis. It is either threaded through the gum by the dentist (part of the implant emerges through the gum for direct support) or completely embedded under the gum (for removable denture support only).

Medisolaris Dental Implant is a bone-level dental implant that is surgically placed in the upper or lower jaw bone to support artificial dentures used to restore the patient's chewing function. From top to bottom, the implant's core geometry descends conically. Implants with a tapered core have higher tensile force and insertion torque. Reducing the core diameter without increasing the outer diameter too much increases the contact area between the bone implant and increases the tensile strength.

Diameter and Length Options

- Merkurhex Implant

Lenght \ Diameter	Lenght					
	6 mm	8 mm	10 mm	11.5 mm	13 mm	16 mm
Ø 3.2	Not Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 3.7	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 4.2	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 4.7	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 5.2	Available	Available	Available	Available	Available	Available

- Venuscon Implants

Lenght \ Diameter	Lenght					
	6 mm	8 mm	10 mm	11.5 mm	13 mm	16 mm
Ø 3.2	Not Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 3.7	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 4.3	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 5.0	Available	Available	Available	Available	Available	Available

- 1.a Warnings :** The information presented in the User Manual is not sufficient for the immediate application of the Medisolaris Dental Implant System. The user must be legally qualified to perform surgical operations and must have advanced training in oral implantation and detailed knowledge of the system components before use. Surgical instruments must be sterilized (according to the manufacturer's recommendation) before use. Surgical instruments should not be used more than the maximum number of times, and the location of the implant socket should be adjusted correctly. There should be at least 1.5 mm between the intact teeth and at least 3 mm with the dental implant. The amount of bone in the vestibule, lingual or palatal should also be at least 1 mm. The bone temperature should not exceed 47C° during the preparation of the implant bed. Medisolaris Dental Implants have not been evaluated for safety and compatibility in the magnetic resonance (MR) environment. They have not been tested for heating, displacement or image artifact in the MR environment. The safety of Medisolaris Dental Implants in the MR environment is unknown. Scanning a patient with this device may result in patient injury.
- 1.b Legal Liability Disclosure:** The use of this product is the sole responsibility of the end user. No liability is assumed for loss or damage caused by misuse of this product, abnormal use (careless handling, sabotage and ignoring safety information), failure to comply with this IFU. This system can only be used with original Medisolaris Dental parts. The use of third party parts renders Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. products ineffective.
- 1.c Copyright and Patent:** The logos of Medisolaris Dental Implants are protected patents and owned exclusively by Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. any use of these marks is prohibited and is subject to prosecution under Turkish and international law.
- 1.d Education:** Dental implant treatment involves complex surgical and restorative procedures. Such procedures should be performed by dentists who have received the necessary training in this field. Inadequate training can lead to surgical and prosthetic complications, resulting in failure of the implant and restoration.
- 1.e Patient Populations:** Patients with an Implant Indication and suitable for the implant target patient population.
- 1.f Raw Material :** Stainless Steel
- 1.g Medisolaris Surgical Kit Usage Indications :**
- In implant-indicated patients, creating the implant socket, placing the implant in the socket and tightening the superstructures and screws.
- 1.h Contraindications :**
- Hard or soft tissue pathology at the implant site (untreated)
Active periodontal infection or untreated periodontitis
Local inflammation or mucosal diseases such as lichen planus
Patients with uncontrolled systemic problems that may negatively affect wound healing
Immunosuppressive disease
History of radiation therapy in the head or neck region
Used/using some intravenous (IV) bisphosphonates
Bone resorption and/or a disease condition affecting bone metabolism
History of alcohol and drug addiction
History of allergy to titanium
Have any impairment that interferes with the ability to maintain adequate daily oral hygiene
Patients with recent myocardial infarction and cerebrovascular events
- **Residual Risks :** Infection, injury during surgical procedure, perforation and parasthesia after surgical intervention, inability to regain chewing function or delay in regaining chewing function, cutting the gum and hurting the patient, swallowing the implant, swallowing the Medisolaris drill extensions, swallowing the

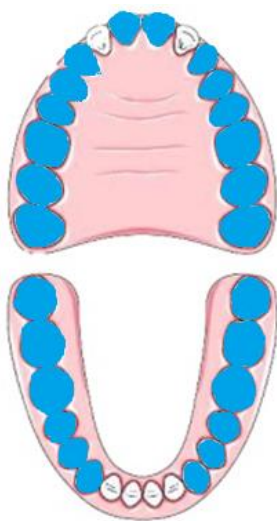
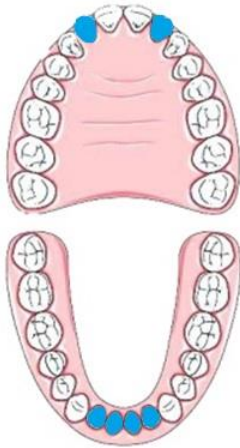
Medisolaris drill, swallowing the clamping piece, the need for a re-operation, Failure to create an implant socket, resulting in the product not serving the purpose of an artificial tooth root, creating stress in the bone - necrosis (dead) bone formation and failure to ensure osseointegration of the implant, prolongation of the operation, Periimplantitis (Implant), Perimucositis (Implant), Implant mobility (Implant), Failure to achieve osseointegration (Implant), Primary Stability (Implant), Inappropriate level of stable bone and soft tissue (Implant)

1.i Potential Side Effects:

• Infection	• Difficulty opening the mouth
• Bleeding and hematoma	• Tissue numbness
• Injuries to the nerves, sinus and nasal cavity	• Tingling in tissues
• Incorrect positioning of the implant	• Sensory Alteration
• Incision line patency	• Damage to neighboring tooth
• Bruising	• Sinus and nasal floor injury in the upper jaw
• Swelling	





1.j Placement Configuration of Implants in the Mouth

Small diameter implants are placed in areas where the alveolar crest is thinner because the tooth itself and the root are small in diameter. After placing an implant in the alveolar crest, at least two mm of bone distance should remain around the implant in the bucco-lingual and mesio-distal directions. This two mm distance provides the necessary support to the implant during the use of the implant. In Venuscon and Mercurhex series implants; 3.2 mm diameter implants with a narrow platform are recommended to be placed in the area marked in blue on the side. It is recommended that the implant sizes to be used should be decided by the physician in accordance with the patient's bone structure. Medisolaris Dental Implants can be used for all bone types. The implants placed in these areas are as follows. For recommended product codes, please refer to MKK.01 and MKK.03 IFU.



Likewise, large diameter implants are also used in areas where the diameter of the tooth and bone is thick, that is, in areas where there are teeth with more than one root. Large-diameter implants are placed in the area of the lower and upper jaw incisors where there is a biting force instead of chewing. In Medisolar implants; $\varnothing 3.7/4.2/4.7/5.2$ mm diameter implants for the Mercurhex series with a regular platform and $\varnothing 3.7/4.3/5.0$ implants for the Venuscon series are recommended to be placed in the area marked in blue on the side. The implant sizes to be used are recommended to be decided by the physician in accordance with the patient's bone structure. Medisolaris Dental Implants can be used for all bone types. The implants placed in these areas are as follows. For recommended product codes, please refer to MKK.01 and MKK.03 IFU.

1.k Bone Type

			
D4	D3	D2	D1
Thin trabecular bone	Thin trabecular bone with thinner porous cortical bone	Dense trabecular bone with porous cortical bone	Dense cortical bone

This surgical guide has been prepared for the various bone densities studied during the use of drills. The dentist is responsible for selecting the protocols to be applied according to the bone quality and anatomical structure during the study.

Bone quality is categorized by bone density. Bone quality is divided into 4 groups as D1, D2, D3 and D4. Bone quality is of great importance in implant dental treatment. It affects many factors such as implant planning, number of implants, surface properties of the implant, implant surgery technique, duration of implant treatment.

D1 bone is the bone quality group in which the bone is the densest and hardest. It is usually seen in the anterior region of the lower jaw, in cases where the bone has melted excessively. It is a group that should be considered in implant treatment. The bone is very hard. Care should be taken not to heat the bone during implant surgery. Otherwise, necrosis of the bone and loss of the implant is inevitable. D1 Bones may have less blood supply, therefore, implant - bone healing will not occur and implants may be lost.

D2 bone is the ideal bone for dental implants. The density and blood supply of the bone and the surface contact between the implant and bone are the best compared to the other groups.

The density of D3 bone is less dense than the density of D2 bone. It is the bone quality that should be approached more cautiously when applying implants.

D4 bone is the bone quality where the density of the bone is close to zero.

In D4 bone quality, a stable fit of the dental implant to the jawbone may not be achieved. In such a case, it is recommended to place the implants in the area to be implanted, after opening the implant socket, compressing implant bone powder into the socket and waiting for 3-6 months.

1.l Opening of Steril Dental Implant Package

STEP 1: Open the implant box and remove the sterile packaged thermoform.

STEP 2: Open the back of the blister. The product should not be used if the adhesion area is torn, broken or opened. The implant should be opened in a sterile environment where the surgical operation will be performed.

STEP 3: If the implant is to be taken with anguldurva; the key suitable for the anguldurva is attached to the tip of the anguldurva. If the implant is to be taken manually, the manual implant key is inserted into the torque tool.

STEP 4: The cap of the tube is held upwards. After the cap of the tube is turned open, the implant in the stand is removed with the anguldurvaimplant key or manual implant key.

STEP 5: To remove the implant from the stand, the anguldurvaimplant key or manual implant key is inserted into the implant. Make sure that the keys are fully inserted into the implant so that the implant does not fall out.

STEP 6: When the implants are removed from the carrier, they are removed by moving back and forth.

STEP 7: If the anguldurva is used to place the implant, the appropriate torque is adjusted from the motor and placed in the slot opened in the bone. If the implant is placed manually, the implant is removed from the socket and placed in the opened socket after the appropriate torque is adjusted before taking the implant with the torque.

STEP 8: To place a cap on the implant, the cap in the tube is removed in the surgical operation room with the help of a key suitable for the cap.

STEP 9: The cap removed from the tube is placed on the implant without manual contact. If the products are not to be taken directly with hand tools, they should be opened on the sterile cloth.

B. General Characteristics of Drills

All drills are compatible with Venuscon and Merckürhex implants. Drills should be selected according to the diameter and length of the implant to be placed. Among the drills designed for Venuscon and Merckürhex implant system, pilot drills are designed for every size implant with a stopper. With the help of the length lines on the final drills, it is possible to open the appropriate slot for the implant. When the drills are used without a stopper, there are black guide lines on the drills to determine the slot depth. Each of these lines represents a specific length. The lengths they represent are shown in the picture below. The dentist should open the slot using the guide lines according to the length of the implant to be placed. In drills designed for Merckürhex and Venüscon implant system, it is appropriate to use the next drill for hard bones.

All surgical instruments are made of stainless steel.

It is recommended to use each driller maximum 15 times. Before each use, the drills should be cleaned in accordance with the instructions under A.1 General Cleaning Recommendations and sterilized in accordance with the parameters under A.2 Sterilization Process.

Drills should be stored in accordance with A.3 Storage conditions.

B.1 General Cleaning Recommendations

- Observe general precautions for handling contaminated and biohazardous materials.
- Clean immediately after each use to prevent biological fluids and tissues from drying on the instruments.
- Whenever possible, disassemble parts and tools before cleaning.

- Do not rely solely on automatic cleaning. Detailed manual cleaning is recommended.
- Pre-cleaning should include wiping parts, soaking in warm enzymatic solution for at least twenty (20) minutes, and rinsing with tap water.
- Routine cleaning should include (a) washing parts using a broad spectrum cleaning solution, followed by rinsing and
- (b) parts fully immersed in the cleaning solution for at least ten (10) minutes, preferably
- It should include selenizing at 45-50kHz followed by thorough rinsing and drying.
- Dry immediately and completely to avoid oxidation.

B.2 Sterilization Process

Surgical Hand Tools must be sterilized by autoclave method before use. In autoclave sterilization (steam), they should be sterilized at 134°C for 3 minutes.

Method	Steam Sterilization according to ISO 17665	Exposure time	3 Minutes
Handover	Pre-Vacuum	Pre-Vacuum	3 times < 60 mbar
Temperature	134°C / 270°F	Minimum Drying time	10 minutes in dry area

The packaging of Surgical Hand Tools is not suitable for autoclave sterilization. The products must be unpacked in a controlled environment before sterilization, placed in a package suitable for sterilization and then the sterilization process must be performed.

* Make sure that the autoclave device to be sterilized is maintained annually and its parameters are correct.

B.3 Storage Conditions

It is recommended that the areas where Surgical Hand Tools are stored comply with the following temperatures and humidity values.

Temperature	18 C° - 28 C°
Humidity	%40 - %60

B.4 Surgical Instruments

- 1. Punta Drill :** The punta drill is the initial drill and is used to determine where the implant will be placed. There is no coating on the surface. A heat treatment process is applied. The Punto drill is supplied non-sterile and must be sterilized by the end user.
- 2. Round Drill :** It is the drill used after the punto drill and is used for widening and cleaning the implant placement site after the point. There is no coating on the surface. Heat treatment process is applied. Round drill is supplied non-sterile and must be sterilized by the end user
- 3. Merkurhex ve Venuscon Pilot and Final Drills :** The drills are osteotomy drills. Osteotomy drills are used to make a suitable slot in the bone for implant placement. Pilot drills are designed with a stopper to increase safety of use. Pilot drills are 6/8/10/11.5/13/16 mm in length. Pilot drill will be used in soft bones for implants with Ø3.2 diameter. Merkurhex and Venuscon Final Drills are available in five different diameters and 2 lengths. Final drills are designed in 2 types: short and long. Short drills are used where the mouth opening is small and long drills are used where the mouth opening is sufficient. Short drills are used to open slots from 6 mm to 10 mm. Long drills are suitable for slotting up to 16 mm. Drills are designed with two wings. Codes are written on them with laser marking according to the implant diameter to be used. All drills are designed for motorized use. There is no coating on the surface. Heat treatment process is applied. Sharpening process is applied. Drills are supplied non-sterile and must be sterilized by the end user.
- 4. Countersink Drill :** In cases where the patient's bone is too hard, neck expander drills are used after the final drills to expand the cortical bone and reduce the stress on the neck area of the implant. Countersink drills are

available in five different diameters and one size. The countersink drills have coloring and guide lines to guide the diameter and length of the drills. All neck expander drills are designed for motorized use. There is no coating on the surface. Heat treatment process has been applied. Countersink drills are supplied non-sterile and must be sterilized by the end user.

5. **Drill Extension** : Used for extending drill lengths. There is no coating on the surface. Heat treatment process is applied. Drill extension is supplied non-sterile and must be sterilized by the end user.
6. **Rachet Adaptor** : It is an apparatus that allows the use of surgical parts used with a motor. There is no coating on the surface. Heat treatment process is applied. The rchette adaptor is supplied non-sterile and must be sterilized by the end user.
7. **Transferring and Tightening Part** : Implant Transferring and Tightening Parts are used for placing implants in the implant socket. Short clamping and handling parts are used where the mouth opening is small; long clamping and handling parts are used where the mouth opening is larger.
8. **Screw Retain Drill**: Screw retain drill are drills used to remove broken implants from the socket in the bone.

B.5 Preparation of the implant socket

In order to place Medisolaris Dental Implants in the bone, the implant socket should be prepared by following the sequence described in the image below. This protocol applies to soft bones and hard bones. Medisolaris final drills have a single length. In order to open the slot according to the implant size, it is recommended to open the slot by following the depth lines shown by marking after using pilot drills with special stoppers for each size.

To prevent bone heating and burning, it is recommended to use the drills with a physio dispenser that can be supplemented with saline fluid. It should be used after making sure that the drills are fully seated in the angul durwa connected to the physio dispenser. It is recommended to apply with 700 rpm.

It is recommended to use each driller a maximum of 15 times. Each implant should be considered as one use.

A.5.a Recommended Torq Values

Process	Recommended Torq Values
Placement of Implants	35-40 Ncm
Placement of Gingiva Formers	15 Ncm
Placement of Covers	15 Ncm
Tightening of Merkurhex Screw	30 Ncm
Tightening of Venuscon Screw	30 Ncm
Tightening of Multi-Unit Oclusal Screw	20 Ncm
Tightening of Screw Abutments	30 Ncm

The protocol to be followed for the Venuscon implant is as follows.

3.0/3.2



DRL 2023-16
2.0/2.3mm

Final Drill

Boyun Genişletici



DRL 2328
2.3/2.8mm



CBD 3200

3.0/3.7



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm

Final Drill

Boyun Genişletici



DRL 2834
2.8/3.4mm



CBD 3700

3.0/4.3



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm

Final Drill

Boyun Genişletici



DRL 3438
3.4/3.8mm



CBD 4200

3.0/5.0



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm



DRL 3438
3.4/3.8mm

Final Drill

Boyun Genişletici



DRL 4146
4.1/4.6mm



CBD 5000

The protocol to be followed for the Merkurhex implant is as follows.

Merkürhex | 3.2mm

3.0/3.2



DRL 2023-16
2.0/2.3mm

Final Drill



DRL 2328
2.3/2.8mm

Boyun Genişletici



CBD 3200

Merkürhex | 3.7mm

3.5/3.7



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm

Final Drill



DRL 2834
2.8/3.4mm

Boyun Genişletici



CBD 3700

Merkürhex | 4.2mm

3.5/4.2



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm

Final Drill



DRL 3438
3.4/3.8mm

Boyun Genişletici



CBD 4200

Merkürhex | 4.7mm

3.5/4.7



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm



DRL 3438
3.4/3.8mm

Final Drill



DRL 3844
3.8/4.4mm

Boyun Genişletici



CBD 4700

Merkürhex | 5.2mm

3.5/5.2



DRL 2023-16
2.0/2.3mm



DRL 2328
2.3/2.8mm



DRL 2834
2.8/3.4mm



DRL 3438
3.4/3.8mm



DRL 3844
3.8/4.4mm

Final Drill



DRL 4448
4.4/4.8mm

Boyun Genişletici



CBD 5200

B.5 Clinical Benefit : Dental implants and Surgical Instruments are a safe, functional alternative treatment. For example, it significantly improves the patient's quality of life, improves the patient's chewing function, greatly reduces loss of function and provides symptom relief. It is in the form of natural teeth, provides chewing function, a better aesthetic appearance, healthy nutrition and self-confidence with healthy teeth.





















A strong and stable dental implant restores the missing tooth so that it looks and functions like a natural tooth. Dental implants are advantageous because they can improve the stability of removable dentures or address the need for fixed or removable dentures. In a study by Perrotti et al, 2 different implant systems were found to be suitable for long-term treatment, with stable

marginal bone levels and a 10-year success rate. Dental implants help you maintain the natural shape of your face and smile. Leaving a gap in your mouth after losing one or more teeth leads to further health problems such as jawbone deterioration and loss. When the natural tooth is not supported, the jawbone deteriorates and loses its strength and stability. Dental implants are the only dental restoration option that preserves and stimulates natural bone, helps bone to grow and prevents bone loss.

B.6 Safety and Performance Information : Test reports that meet the safety and performance criteria of Medisolaris products have been applied and the results of the test reports have been found to be appropriate. Negative incidents that may occur in Medisolaris products should be reported to the relevant competent authority.

B.7 Disposal: Implants removed from the patient should not be re-implanted as their fatigue condition cannot be visually detected. These implants should be considered as biocontaminated and should be treated accordingly. Removed implants should be treated according to their biological hazards and disposed of in accordance with the legal regulations of the country and hospital policies.

B.8 Meaning of Symbols :

	Batch Code		Do not re-use		Sterilized using irradiation
	Katalog Numarası Catalogue Number		Do not re-sterilize		CE Marking / Notified Body Number
	Used by date		Date of manufacture		Non-Steril
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use		Caution		UDI Number
	Consult instructions for use or consult electronic instructions for use		Temperature limit		Manufacturer
	Humidity imitation		Keep away from sunlight		Double sterile barrier System
	Medical Device		Unique Device Identifier		

1-) DENTAL İMPLANTLARI

Medisolaris (Merkürhex) Dental İmplant ve Üst Yapıları MEDİSOLARİS Sağlık Hizmetleri San. Tic. Ltd. Şti. tarafından üretilmekte olup diş eksikliğinin tedavisi için alt veya üst çene kemiğine cerrahi yöntem ile yerleştirilir ve restorasyonlar için sabit bir temel sağlayarak diş kökünün ikamesi işlevini görür veya onun yerine geçer. Merkürhex Dental İmplantlar, kemik seviyeli diş implantlarıdır. Merkürhex Dental İmplantlar için hedef kullanıcılar diş hekimleridir.

Üstyapılar; tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda Dental Implant ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üstyapıları desteklemek için kullanılan parçalardır

Medisolaris ürünlerinin belirtilen kullanım amacı dışında kullanılmaması tavsiye edilir.

Medisolaris Dental İmplant Temel ölçüleri:

Merkürhex serisi implant için:

Uzunluk: 6 / 8 / 10 / 11.5 / 13 / 16 mm

Çap : 3.2/3.7/4.2/4.7/5.2 mm

Uzunluk \ Çap	6 mm	8 mm	10 mm	11.5 mm	13 mm	16 mm
Ø 3.2	YOK	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 3.7	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 4.2	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 4.7	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR
Ø 5.2	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR	VAR

1.a Uyarı: Burada sunulan bilgiler Medisolaris Dental İmplant Sisteminin derhal uygulanması için yeterli değildir. Kullanıcının yasal olarak cerrahi operasyon yapabilecek yeterlilikte olması ve kullanım öncesi oral implantasyon alanında ileri eğitim ve sistem parçaları hakkında detaylı bilgi edinmesi gerekmektedir.

1.b Yasal Sorumluluk Açıklaması: Bu ürünün kullanımı sadece son kullanıcının sorumluluğundadır. Bu ürünün hatalı kullanılması, anormal kullanım (dikkatsiz kullanım, sabotaj ve güvenlikle ilgili bilgilerin göz ardı edilmesi), bu kullanım kılavuzuna uyulmaması durumunda meydana gelebilecek kayıp ve zarara ilişkin hiç bir yükümlülük üstlenilmemektedir. Bu sistem sadece orijinal Medisolaris Dental parçaları ile kullanılabilir. Üçüncü parti parçalarının kullanılması Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. ürünlerini etkisiz kılar.

1.c Telif Hakkı ve Patent: Medisolaris Dental İmplantta ait logolar korunmuş patentlerdir ve sadece Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. sahipliğindedir. Bu işaretlerin herhangi bir şekilde kullanılması yasaklanmıştır ve kullanımı halinde Türkiye ve uluslararası hukuk dahilinde soruşturmaya tabidir.

1.d Eğitim: Dental implant tedavisi karmaşık cerrahi ve restoratif işlemler içermektedir. Bu tür uygulamalar bu alanda gerekli eğitimi almış diş hekimleri tarafından gerçekleştirilmelidir. Yetersiz eğitim cerrahi ve protetik komplikasyonlara yol açarak implantın ve restorasyonun başarısızlığına sebep olur.

1.e Hasta Popülasyonu: Kemik gelişimi tamamlanmış olan (18 yaş ve üzeri), Hamile olmayan, kranyofasiyal değişikliklerin hızlı puberte döneminde olmayan ve emzirme döneminde olmayan, İmplant bölgesinde sert ya da yumuşak doku patolojisi olmayan, Aktif periodontal enfeksiyonu olmayan veya tedavi edilmemiş periodontiti bulunmayan, Periodontal Tedavi sonrasında; -iyi oral hijyen, - Periodontal tedaviye iyi cevap, -Sigara içmeyen, -Sistemik olarak sağlıklı olan hastalar; Stabil olmayan endokrin hastalıkları olmayan (diyabet gibi); Liken planus gibi lokal inflamasyon veya mukozal hastalıkları olmayan; Osteoporoz olmayan (Kemik erimesi); İmmunsupressif hastalığı olmayan; Kemoterapi / radyoterapi/anti-rezortif ilaç kullanımı gerektiren kanser olguları bulunmayan; Edinimsel veya kazanılmış pıhtılaşma bozuklukları olmayan; İntravenöz (IV) bazlı bifosfonat kullanmamış/kullanmayan; Alkol ve uyuşturucu bağımlılığı öyküsü bulunmayan; Titanyuma ve paslanmaz çeliğe karşı alerji öyküsü olmayan; Düzenli ilaç kullanımı gerektiren sistemik hastalığı olmayan; Mental retardasyon gibi zihinsel gelişim bozukluğu olmayan Venüscon İmplantlar, manyetik rezonans (MR) ortamında güvenlik ve uyumluluk açısından değerlendirilmemiştir. MR ortamında ısınma, yer değiştirme veya görüntü artefaktı açısından test edilmemişlerdir. Venüscon MR ortamında güvenliği bilinmemektedir. Bu cihaza sahip bir hastanın taranması hastanın yaralanmasına neden olabilir.

1.f Hammadde ve İçerik: İmplantlar ve üstyapılar ISO 5832-3 Ti6AL4V ELI / GRADE23' den, cerrahi el aletleri 1.4116, el aletleri 1.4057 Paslanmaz Çelikten üretilmiştir. Medisolaris Dental İmplantın yüzey mikro yapısı, osseointegrasyon, Ra değerleri 2.0-2.5 µm elde edilmesi için Hidroksiapatit ve trikalsiyum fosfat'dan oluşan kumlama ve passivasyon SBM yöntemiyle yüzeyi pürüzlendirilmiştir.

1.g Medisolaris İmplantların Kullanım Endikasyonları:

Medisolaris Dental İmplantların endikasyonları;

- Tam ve kısmi dişsiz hastalarda
- Alt çene ve üst çene defektlerinde
- Hareketli bölümlü protez kullanımında güçlük çeken hastalarda

- Hareketli ve sabit protez için sayısı ve konumu yetersiz destek diş mevcudiyetinde
- Diş eksiklerinin tedavisinde kullanılan köprü protezlerine destek olması için diş eksikliğine komşu dişlerin kesilmesini önlemek amaçlı

1.h Kontrendikasyonları:

<ul style="list-style-type: none"> ✓ İmplant bölgesinde sert ya da yumuşak doku patolojisi olan (tedaavi edilmemiş) ✓ Liken planus gibi lokal inflamasyon veya mukozal hastalıkları olan ✓ İmmüsupressif hastalığı olan veya ilaç tedavisi gören ✓ Baş veya boyun bölgesinde radyasyon tedavisi geçirmiş olan ✓ İntravenöz (IV) bazlı bifosfonat kullanmış/kullanılan ✓ Yakın zamanda miyokard infarktüsü ve serebrovasküler olay geçirmiş hastalar 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Aktif periodontal enfeksiyonu olan veya tedavi edilmemiş periodontitisi bulunan ✓ Kontrol altına alınamayan ve yara iyileşmesini negatif yönde etkileyecek sistemik problemlere sahip hastalar ✓ Kemik erimesi ve/veya kemik metabolizmasını etkileyen hastalık durumu olan ✓ Alkol ve uyuşturucu bağımlılığı öyküsü Bulunan ✓ Titanyuma karşı alerji öyküsü olan ✓ Yeterli günlük ağız hijyenini veya Plak kontrolünü muhafaza etme yeteneğini engelleyen herhangi bir bozukluğu olan
---	---

1.i Artık Riskler :

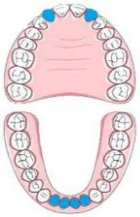
• Hastanın acı / ağrı duyması	• Parestezi oluşması
• Besinin çiğnenmesinde zorluk yaşanması	• Kemik rezorbsiyonu
• Enfeksiyon oluşumu,	• Kemik nekrozunun oluşması
• Enfeksiyonun yayılması	• Komşu dişte hasar oluşması
• İmplant veya üstyapının şekil değiştirmesi veya kırılması	• İmplantın mobilleşmesi, gevşemesi veya geç ossentegrasyon yada sağlanamaması
• Perforasyon oluşumu	• Protezin yapılamaması
• Diş kaybı ve cerrahi operasyona ihtiyaç duyması	• Hava embolisi
• Hastada patolojik durum oluşması	• Sinir hasarları sonucu hastada uyuşma, his kaybı ve hassasiyet meydana gelmesi
• Hastanın estetik kaygı duyması	• Stabilite kaybı
• Hastanın fonetik kaygı duyması	• Primer stabilitenin sağlanamaması
• Hasta memnuniyetsizliği	• Mandibular fraktür
• Hastanın implant bölgesinde kanamanın fazla olması	• Hematom oluşumu
• Hastanın solunum yolunun tıkanması	• Komşu dişin canlılığını yitirmesi
• Hastanın yaşam kalitesinde düşüş	• Maksiller Sinüs Perforasyonu
• İmpant – abutment arasına başka bir madde sıkışması	• Peri implanter mukozitis
• İmplant bölgesinde morarma görülmesi	• Postoperatif yumuşak doku komplikasyonları
• İmplant bölgesinde ödem oluşması	• Bunların dışında, çivi gevşemesi, çatlaması implant çatlağı, abutment gevşemesi gibi mekanik komplikasyonlar da oluşabilmektedir.
• İmplantın fail olması (kaybedilmesi)	• Ürünün kullanılamaması veya hatalı kullanılması
• İmplant bölgesinde şişlik oluşması	• Alerjik reaksiyon
• İmplant bölgesinde eksüda	• Toksik etki
• Kanserojen Etki	• Yara Açılması

1.j Olası Yan Etkiler:

• Hastanın acı / ağrı duyması	• Parestezi oluşması
• Besinin çiğnenmesinde zorluk yaşanması	• Kemik rezorbsiyonu
• Enfeksiyon oluşumu,	• Kemik nekrozunun oluşması
• Enfeksiyonun yayılması	• Komşu dişte hasar oluşması
• İmplant veya üstyapının şekil değiştirmesi veya kırılması	• İmplantın mobilleşmesi, gevşemesi veya geç ossentegrasyon yada sağlanamaması
• Perforasyon oluşumu	• Protezin yapılamaması
• Diş kaybı ve cerrahi operasyona ihtiyaç duyması	• Hava embolisi

• Hastada patolojik durum oluşması	• Sinir hasarları sonucu hastada uyuşma, his kaybı ve hassasiyet meydana gelmesi
• Hastanın estetik kaygı duyması	• Stabilite kaybı
• Hastanın fonetik kaygı duyması	• Primer stabilitenin sağlanamaması
• Hasta memnuniyetsizliği	• Mandibular fraktür
• Hastanın implant bölgesinde kanamanın fazla olması	• Hematom oluşumu
• Hastanın solunum yolunun tıkanması	• Komşu dişin canlılığını yitirmesi
• Hastanın yaşam kalitesinde düşüş	• Maksiller Sinüs Perforasyonu
• İmpant – abutment arasına başka bir madde sıkışması	• Peri implanter mukozitis
• İmplant bölgesinde morarma görülmesi	• Postoperatif yumuşak doku komplikasyonları
• İmplant bölgesinde ödem oluşması	• Bunların dışında, çivi gevşemesi, çatlaması implant çatlağı, abutment gevşemesi gibi mekanik komplikasyonlar da oluşabilmektedir.
• İmplantın fail olması (kaybedilmesi)	• Ürünün kullanılmaması veya hatalı kullanılması
• İmplant bölgesinde şişlik oluşması	• Alerjik reaksiyon
• İmplant bölgesinde eksüda	• Toksik etki
• Kanserojen Etki	• Yara Açılması

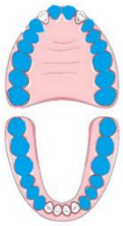
1.k İmplantların Ağız İçerisindeki Yerleşim Konfigürasyonu : Dişin kendisi ve kökünün çap olarak küçük olmasından dolayı alveolar



gibidir.

krete daha ince olduğu bölgelere küçük çaplı implantlar yerleştirilir. Alveolar krete implant yerleştirildikten sonra implantın etrafında bukko-lingualve mezio-distal yönden en az iki mm kemik mesafesi kalmalı. Bu iki mm mesafe implantın kullanımı esnasında implanta gerekli desteği sağlamaktadır. Merkürhex serisi implantlarda; narrow platforma sahip olan 3,2 mm çaplı implantlar yandaki koyu renkle işaretli bölgeye yerleştirilmesi önerilir. Kullanılacak implant boylarına hastanın kemik yapısına uygun olarak hekim tarafından karar verilmesi tavsiye edilir. Medisolaris Dental implantlar tüm kemik tipleri için kullanılabilir. Bu bölgelere yerleştirilen implantlar aşağıdaki gibidir.

ÜRÜN KODU	ÜRÜN ADI
SLM 3208	Merkürhex İmplant Ø3.2mm L:8mm Platform 3.0mm
SLM 3210	Merkürhex İmplant Ø3.2 mm L:10 mm Platform 3.0 mm
SLM 3211	Merkürhex İmplant Ø3.2 mm L:11.5 mm Platform 3.0 mm
SLM 3213	Merkürhex İmplant Ø3.2 mm L:13 mm Platform 3.0 mm
SLM 3216	Merkürhex İmplant Ø3.2 mm L:16 mm Platform 3.0 mm



Aynı şekilde diş ve kemik çapının kalın olduğu yani birden fazla köke sahip dişlerin olduğu alanlarda da geniş çaplı implantlar kullanılmaktadır. Çiğneme yerine ısırma kuvvetinin olduğu alt ve üst çene keser dişlerin olduğu bölgeye geniş çaplı implant yerleştirilir. Medisolaris implantlarda; regular platforma sahip olan Merkürhex serisi için Ø3,7/4,2/4.7/5.2 mm çaplı implantlar yandaki koyu renkle işaretli bölgeye yerleştirilmesi önerilir. Kullanılacak implant boylarına hastanın kemik yapısına uygun olarak hekim tarafından karar verilmesi tavsiye edilir. Medisolaris Dental implantlar tüm kemik tipleri için kullanılabilir. Bu bölgelere yerleştirilen implantlar aşağıdaki gibidir.

ÜRÜN KODU	ÜRÜN ADI	ÜRÜN KODU	ÜRÜN ADI
SLM 3706	Merkürhex İmplant Ø3.7mm L:6mm Platform 3.5mm	SLM 4206	Merkürhex İmplant Ø4.2mm L:6mm Platform 3.5mm
SLM 3708	Merkürhex İmplant Ø3.7mm L:8mm Platform 3.5 mm	SLM 4208	Merkürhex İmplant Ø4.2mm L:8mm Platform 3.5mm
SLM 3710	Merkürhex İmplant Ø3.7mm L:10mm Platform 3.5 mm	SLM 4210	Merkürhex İmplant Ø4.2mm L:10mm Platform 3.5mm
SLM 3711	Merkürhex İmplant Ø3.7mm L:11.5mm Platform 3.5mm	SLM 4211	Merkürhex İmplant Ø4.2mm L:11.5mm Platform 3.5mm
SLM 3713	Merkürhex İmplant Ø3.7 mm L:13 mm Platform 3.5 mm	SLM 4213	Merkürhex İmplant Ø4.2mm L:1 mm Platform 3.5mm
SLM 3716	Merkürhex İmplant Ø3.7 mm L:16 mm Platform 3.5 mm	SLM 4216	Merkürhex İmplant Ø4.2mm L:16mm Platform 3.5mm
SLM 4706	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:6 mm Platform 3.5 mm	SLM 5206	Merkürhex İmplant Ø5.2mm L:6mm Platform 3.5mm
SLM 4708	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:8 mm Platform 3.5 mm	SLM 5208	Merkürhex İmplant Ø5.2mm L:8mm Platform 3.5mm
SLM 4710	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:10 mm Platform 3.5 mm	SLM 5210	Merkürhex İmplant Ø5.2 mm L:10 mm Platform 3.5 mm
SLM 4711	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:11.5 mm Platform 3.5mm	SLM 5211	Merkürhex İmplant Ø5.2 mm L:11.5 mm Platform 3.5 mm
SLM 4713	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:13 mm Platform 3.5 mm	SLM 5213	Merkürhex İmplant Ø5.2 mm L:13 mm Platform 3.5 mm
SLM 4716	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:16 mm Platform 3.5 mm	SLM 5216	Merkürhex İmplant Ø5.2 mm L:16 mm Platform 3.5 mm

1.l Paketleme ve Sterilizasyon: Medisolaris Dental implantları, Kapaklar ile birlikte steril olarak paketlenmiştir. Ürünler tek kullanımlıktır. Paketleme sonrası implantların sterilizasyonu için gamma radyasyon kullanılmaktadır. Mühürlü paketleme sayesinde

implantların dış ortamlardan etkilenmesi önlenmiştir. Uygun saklama koşulları için sıcaklık 18-28°C ve nem %40-60 aralığında olmalıdır. Sterilizasyon paket üzerindeki etikette belirtilen son kullanma süresine kadar geçerlidir. Bozulmuş steril paketlerdeki implantlar kullanılmamalıdır. Kontamine olmuş implantlar tekrar sterilize edilemez. İmplantların yeniden kullanılması klinik başarısızlığa ve enfeksiyona, implantların osseentegrasyonunun sağlanamaması, kemik kaybı ve bitişik yapılara hasar dahil bunlarla sınırlı olmayan komplikasyonlara neden olabilir. İmplant yüzeyine elle dokunulmamaya çalışılmalıdır, zira bu onun yüzey özelliklerini bozabilir. Diğer tüm üstyapı ve el aletleri otoklav ile sterilize edilerek kullanılmalıdır. Tavsiye edilen otoklavda steril etme parametreleri için Üstyapı bölümüne ve MKK.02 Cerrahi El Aletleri Kullanım Kılavuzuna bakınız. Ambalajı hasar görmüş ürünü kullanmayınız.

1.m Raf Ömrü: Son kullanma tarihi her implant paketinin üzerinde açıkça belirtilmiştir.

1.n Tedavi Planlaması: Kapsamlı hasta muayenesi, operasyon öncesi görüntüleme, operasyon öncesi teşhis ve tedavi plânlaması implant tedavisinden önce yapılmalıdır. İmplant için gerekli kemik yoğunluğu sağlanamayan hastalarda uygulama yapmadan önce kemik yoğunluğunu arttırmak için ileri cerrahi tekniklerle kemik yükseltme işlemlerine müracaat edilmesi, daha sonra uygulama yapılması tavsiye edilmektedir. Yetersiz planlama ve değerlendirme implant komplikasyonlarına, hatta implantın başarısız olmasına neden olabilir.

1.o Cerrahi Bölgenin Hazırlanması: İmplant bölgesinin hazırlanması Medisolaris Dental cerrahi setindeki cerrahi driller ile yapılmalıdır. Delme işlem hızına, kemiğin sertlik derecesine göre hekim tarafından karar verilmelidir. Delme işlemi bol irrigasyon altında gerçekleştirilmelidir. Kemiğin çok ısınmasının önlenmesine dikkat edilmelidir. Keskinliğini yitirmiş cerrahi drillerin kullanılmasından kaçınılmalıdır. Zira bunlar kemikte gereksiz bir travmaya neden olabilir. Kullanılacak olan implant çapına göre delme sıralamasının takip edilmesi önerilir. Cerrahi operasyon ile ilgili detaylı bilgi için MKK.02 Cerrahi El Aletleri Kullanma Kılavuzuna bakınız.

1.p İmplantların Cerrahi Olarak Yerleştirilmesi: İmplantın boyunu ve çapını ürün etiketinden kontrol ediniz. Ambalajın içine konulmuş (3 adet) etiketi hastanın dosyasına yapıştırınız. Dış karton paketi açınız ve termoformlu ambalajı çıkarınız. Termoformun üzerinde bulunan tyvek kağıdını açarak steril tüpü cerrahi alana boşaltınız. İmplant tüpü tek bölümden oluşmaktadır: İmplant tüpünü üstteki kapağı çevirerek açınız. İmplantı cerrahi olarak hazırlanmış implant yuvasına taşımak için setteki implant taşıyıcısını kullanınız. İmplantı yerleştirmek için sette bulunan raşetler veya fizyodispenser kullanılmalıdır. Medisolaris Kapaklar 1.25 mm hex anahtarı yardımıyla kapatılmalıdır. Kapaklar ve iyileşme başlıkları elle tork edilmelidir.

1.q Tavsiye Edilen Tork Değerleri

YAPILACAK İŞLEM	TAVSİYE EDİLEN TORK DEĞERİ	YAPILACAK İŞLEM	TAVSİYE EDİLEN TORK DEĞERİ
İmplantların Yerleştirilmesi	35-40 Ncm	Vida Merkürhex	30 Ncm
İyileşme Başlığı	15 Ncm	M.Unit Oklüzal	20 Ncm
Kapak	15 Ncm	Kendinden Vidalı Abutmentlar	30 Ncm

Detaylı Bilgi için MKK.02 Cerrahi Kullanım Kılavuzuna bakınız. *700 Rpm'de kullanılması tavsiye edilir.

1.r Medisolaris Dental İmplantlarının İyileşme Süreci: Genel olarak implantlar hastanın kemik kalitesi, tipi ve genel sağlık durumuna bağlı olmak üzere 2-4 ay arası iyileşmeye bırakılmalıdır. İmmediat ve erken yükleme doğru vaka seçimi ve literatürde kabul edilmiş immediat yükleme protokollerine bağlı kalınmak ile gerçekleştirilebilir. Eğer immediat yükleme yapılacaksa, oklüzyon ortamı kontrol edilmelidir, birden çok implant varsa splintlenmelidir ve tam dişsizlik durumlarında mandibulada en az 4, maksillada 6 implant birbirine protezle bağlanmalıdır. Kemik anatomisine bağlı olarak uygun sayıda, çapta ve boyda implant yerleştirilmelidir.

1.s İmplantın Yerleştirilmesi Sonrasında Hastaya İletilmesi Gereken Bilgiler

Hastaların yaşam boyu implantlarını korumak için, dental implant cerrahisi sonrası aşağıda verilen talimatlara uyması önemlidir. Detaylı bilgi için MKK.04 Hasta Eğitim Broşürü'ne bakınız. Operasyon sonrasında hastalara verilmesi tavsiye edilir.

Dental implant cerrahi tedavisinde, üst çenede en az 4 ay alt çene de en az 3 ay implantın çene kemiği ile kaynaşması beklenmesi tavsiye edilir.

- Dental implant yerleştirildikten sonra hasta biraz ağrı ve rahatsızlık hissedecektir. Ağrı seviyesi genellikle hafiftir. Ameliyattan sonra diş hekimi ağrı kesici reçete edebilir. Ağrı kesicilerle, ağrı kontrol altına alınabilir. Bunlar 2 gün boyunca düzenli olarak alınmalıdır. Lokal anestezinin etkisi geçmeden önce ilk doz ağrı kesicinin alınması gerekir. Ağrı birkaç gün içerisinde azalmaya başlayacaktır. Birkaç gün sonra ağrı geçmezse hekiminize başvurmalsınız.
- Dental implant sonrası diş hekimi uygun görürse hastaya antibiyotik ve antiseptik ağız gargarası reçete edebilir.
- Dental implant cerrahisi yapılan bölgeye kanama kontrolü amacıyla steril spanç yerleştirilir. Yerleştirilen steril spanç hasta tarafından 20 dakika boyunca hafif kuvvetlerde ısırılmalıdır. 20 dakika sonunda spanç çıkartılmalıdır.

4. Hasta, ameliyattan iki saat sonra hiçbir şey yememeli ve içmemelidir. İki saat boyunca tükürmemeli, ağzını herhangi bir sıvıyla çalkalamamalıdır. İki saat sonrası, ilk gün sert ve sıcak şeyler yememelidir. Sıcak yiyecekler hem kanamayı hem de enfeksiyon gelişme riskini artırır.
5. İşlemden sonraki ilk 24 saat boyunca sızıntı şeklinde kanama olması normaldir. Kanamayı kontrol etmek için hasta, 30 dakika boyunca gazlı bez ısırır. Kanama 2 günden fazla devam ederse hekimize başvurmalısınız. Ağrı kesici olarak Aspirin ve aspirin bileşikler kanamaya meyil oluşturdukları için alınmamalıdır.
6. İmplant ameliyatından sonra şişlik oluşabilir. Bu normal bir durumdur. Hasta 5-6 gün sonra ağrı ve şişlik geçmezse hekiminize başvurmalısınız.
7. Hasta, dental implant yerleştirilen bölgeyi dili, parmağı ya da sert aletlerle kurcalamaktan kaçınmalıdır.
8. Hasta, implant ameliyatından sonra biraz dinlenmeli ve 48 saat boyunca yorucu egzersizlerden kaçınmalıdır.
9. Eğer hasta hareketli protez kullanıyorsa, protezlerini diş hekiminin uygun göreceği tarihe kadar kullanmamalıdır.
10. Dental implant ameliyatında, yara yüzeyleri dikişle kapatılır. Dikişlerin, en erken bir hafta sonra; diş hekimi tarafından alınması gerekir. Hekim tarafından, hastaya tedavi görülen diş bölümünün kullanılabilmesi için erken dönemde ilgili bilgi verilir.
11. Dental implant cerrahisi sonrası hastanın ilk 24 saatten sonra ağız bakımına devam etmesi gerekir. Hasta ameliyattan sonra ilk bir hafta ana öğünler; sonrası günde üç kez diş hekiminin reçete ettiği antiseptik gargarayı kullanmalıdır. Bir haftadan sonra antiseptik gargarayı kullanmamalıdır. Antiseptik gargara sonrası hasta ılık tuzlu su ile gargara yapabilir. 1 bardak suya 1 çay kaşığı tuz eklenir ve bölgeyi dezenfekte etmek için günde 3-4 kez gargara yapılabilir. Bu, iyileşme bölgesinin temizliğine yardımcı olacaktır.
12. 48 saat sonra, cerrahi bölge hafifçe fırçalanmalıdır. Ameliyattan sonra diğer dişler normal bir şekilde fırçalanıp, temizlenebilir. Cerrahi bölgede yiyecek kalıntısı olmamalı ve hasta yemeklerden sonra ağzını ılık suyla çalkalamalıdır.
13. Sigara içmek, iyileşme sürecini geciktirir ve dental implantların ağızda uzun süre kalmasını engeller, bu nedenle hasta dental implant tedavisine başlamadan önce sigara ve benzeri tütünleri içmeyi bırakmalıdır.
14. Dental İmplant cerrahisinin başarısı için yukarıda bahsedilen tüm bu talimatlara uyulması çok önemlidir. İmplant ameliyatı sonrası enfeksiyon belirtileri varsa veya hasta bulantı, ateş ya da kusma yaşarsa diş hekimine danışmalıdır.

1.t Dental implantlarda uzun vadeli bakım: Ameliyattan yaklaşık bir yıl sonra implant çene kemiğine tamamen osseoentegre olur. İmplantları yaşam boyu sorunsuz bir şekilde kullanabilmek için yukarıda anlatıldığı gibi uygun şekilde bakımlarının yapılması önemlidir.

1.u Dental implant hastalarında oral hijyenin önemi: İmplantlar doğal dişlerle karşılaştırıldığında plak ve diş taşı birikiminde, inflamasyona ve kemik kaybına daha hassastır. İmplant hastalarında iyi ağız hijyeninin sağlanması çok önemlidir. Hasta doğru bir şekilde diş fırçalamalı, interdental ve interimplant alanları doğru bir şekilde temizlemelidir. İmplant hastalarının özel kullanımı için hasta tarafından kullanılacak, oral hijyen kitleri mevcuttur. Hasta oral hijyen talimatlarına uyarsa periimplant dokuların iltihabı minimal olacaktır. Dişlerden plak ve diş taşı birikintilerinin uzaklaştırılması, implant başarısızlığının en aygın sebebi olan periimplantitis riskini azaltacaktır.

1.v İmplant hastalarında düzenli diş hekimi ziyareti ve muayenesi:Dental implant protezi ile tedavi edilen hastalarda genellikle ilk 1-2 yıl için 3 ayda bir; daha sonra her 6 ayda bir kontrol önerilir. Her ziyarette oral hijyen talimatları pekiştirilir ve hastanın iyi oral hijyeni sürdürebilme becerisi kontrol edilir.

İmplant üstü hareketli protez kullanan hastalara bazı özel talimatlar verilir. Protezini, implant ya da proteze herhangi bir zarar vermeden nasıl takıp çıkaracağı hastaya anlatılır.

İmplant üzerine yerleştirilmiş restorasyona aşırı baskı uygulanmamalıdır. İmplant üstü restorasyonlar doğal dişler kadar güçlü değildir. Hasta restorasyonu kırabilecek sert yiyecekler yemekten kaçınmalıdır. İmplant alanının irritasyonundan kaçınmalıdır.

1.w Dental implantların ömrü: Dental implantların ömrü, hasta sağlığı ve hasta tarafından uygulanan bakım gibi çok sayıda faktöre bağlıdır. İmplantların yaşam süresi hastanın implantları kaç yaşında yaptırdığına, nasıl yaşadığına, nasıl bakım yaptığına bağlıdır. İmplantların başarısı için hasta iyi oral hijyen sağlamalı ve kontroller için düzenli olarak diş hekimini ziyaret etmelidir. Cihaz için net bir kullanım ömrü tanımlanamamakla birlikte, normal şartlarda 10 yıl ve daha uzun süre bir kullanım ömrüne sahip olacağı düşünülmektedir. İmplantların raf ömrü 5 yıldır üstyapıların raf ömrü yoktur. İmplantlar eksik dişler için etkili bir çözümdür ve iyi bir bakımla ömür boyu kullanılabilirler. İmplant üstü protezler yapıldıktan sonra fırçalama, diş ipi kullanımı ve düzenli diş hekimi ziyaretleri implantın ağızda kalış süresini uzatması açısından önemlidir. İmplantlar; tek bir dişin, bir grup dişin veya tüm alt üst çene dişlerinin yerini alabilir.

1.x Steril Paketlerin Açılması : Medisolaris Dental implantları ürün ambalajından anguldurva ile almak için anguldurvaya uygun implant anahtarları kullanılır. İmplantları manuel olarak almak için ise, manuel alıma uygun olan implant anahtarı kullanılır. İmplantları alırken ağız içinde yerleştirilecek bölgeye uygun boy seçilmelidir. Merkürhex implantın Ø3.2 mm çapı için cerrahi setin içerisinde yer alan 2.0 mm hexagon sıkma ve taşıma anahtarı diğer çapları için 2.5 mm hexagon sıkma e taşıma anahtarı kullanılmalıdır. Medisolaris Dental implantların kapatma vidalarını implantlara sarmak için ürünün içinden çıkan çap olarak uyumlu olan kapak implanta; kapak anahtarı ile yerleştirilir.

- 1. ADIM:** İmplant kutusu açılarak içinden steril paketlenmiş termoform çıkartılır.
- 2. ADIM:** Termoformun arkası açılır. Yapışma bölgesinin yırtık, kırık veya açılmış olması durumlarında ürünü kullanmamalıdır. İmplantı cerrahi operasyonun yapılacağı steril ortamda açılmalıdır.
- 3. ADIM:** İmplant anguldurva ile alınacaktır; anguldurvaya uygun anahtar, anguldurva ucuna takılır. İmplant manuel alınacaksa manuel implant anahtarı torklu raşete takılır.
- 4. ADIM:** Tüpün kapağı yukarı doğru tutulur. Tüpün kapağı çevrilerek açıldıktan sonra, askının içindeki implant, anguldurva implant anahtarı ya da manuel implant anahtarı ile alınır.
- 5. ADIM:** Askının içinden implantı almak için anguldurva implant anahtarı ya da manuel implant anahtarı implantın içine yerleştirilir. İmplantın düşmemesi için anahtarların implanta tam olarak oturduğundan emin olunmalıdır.
- 6. ADIM:** İmplantlar askının içindeki disklerden çıkartılırken ileri geri yönde hareket ettirerek çıkartılır.
- 7. ADIM:** İmplantı yerleştirmede, anguldurva kullanılıyorsa motordan uygun tork ayarlanarak, kemikte açılan yuvaya yerleştirilir. Eğer implant manuel yerleştiriliyorsa, torklu raşete implantı almadan önce uygun tork ayarlandıktan sonra implant yuvadan alınır ve açılan yuvaya yerleştirilir.
- 8. ADIM:** İmplantı kapak yerleştirmek için tüpte bulunan kapak cerrahi operasyon odasında kapağa uygun anahtar yardımıyla çıkartılır.
- 9. ADIM:** Tüp içinden çıkartılan kapak elle temas etmeden implanta yerleştirilir. Ürünler direk el aletleri ile alınmayacak ise, steril bezin üzerine gelecek şekilde açılmalıdır.

1.y Post-Operatif Bakım: Hastanın ameliyat sonrası sıkı takibi oldukça önemlidir. Uygun oral gargaraların kullanılması ve iyi ağız bakımının sağlanması ve tütün ürünleri kullanılmaması önerilmektedir.

2-) Medisolaris Dental Kapak

Kapatma vidası implantı kemiğe yerleştirdikten sonra implantın üzerini kapatmak ve korumak için kullanılmaktadır. Kapatma vidası cerrahi iyileşme süresi boyunca 2-3 ay ağızda kalabilir.

2.a Materyal: ISO 5832-23 Ti6Al4V ELI

2.b Endikasyonları: Kapaklar kullanılan implant paketinin içinden çıkmaktadır. İki aşamalı implant cerrahisinde implantın boş olan iç yüzeyine yumuşak veya sert doku büyümesini engellemek amacıyla kullanılır.

2.c Kontrendikasyonları: Kontrendikasyonları yukarıda belirtilmiştir.

2.d Olası Yan Etkiler: Olası yan etkileri yukarıda belirtilmiştir.

2.e Yerleştirme: Kapaklar, 1.25 mm hex sıkma anahtarı, kullanılarak elle tork edilir. Tavsiye edilen tork değerleri **1.p İmplantların Cerrahi Olarak Yerleştirilmesi** bölümünde yer alan; Tavsiye Edilen Tork Değerleri Tablo'sunda bulunmaktadır.

2.f Paketleme ve Sterilizasyon: Kapaklar implantla birlikte steril tüp içinde paketlenmiştir. Eğer paket bozulmamışsa Sterilizasyon paket üzerindeki son kullanma tarihine kadar geçerlidir. Kapağın tek paketlenildiği durumlarda ürün steril olmadan tek paketlenerek ve steril olmadan alüminyum folyo ile paketlenir ve kullanılmadan önce otoklav yöntemi ile sterilize edilmelidir. Otoklav sterilizasyonunda (buhar) 134°C sıcaklıkta 3 Dakika parametrelerinde steril edilmelidir.

Yöntem	ISO 17665'e göre buharlı ısı sterilizasyonu	Pozlama süresi	3 Dakika
Devir	Ön vakum	Ön Vakum	3 kere < 60 mbar
Sıcaklık	134°C // 270°F	Minimum Kurutma süresi	kapalı yerde 10 dakika

Kapakların ambalajı otoklav sterilizasyonuna uygun değildir. Ürünlerin sterilizasyon öncesi kontrollü ortamda paketinden çıkartılarak, sterilizasyona uygun ambalaja konması ve ardından sterilizasyon işleminin gerçekleştirilmesi gerekmektedir.

3-) Medisolaris Dental Üst Yapı Bileşenleri, İyileşme Başlıkları, Protetik Parçaları ve Aletleri

Üst yapılar; tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda Dental Implant ile beraber kullanılan alt ve/veya üst çenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır.

3.a Materyal: ISO 5832-23 Ti6Al4V ELI ve PASLANMAZ ÇELİK 1.4116 ve 1.4057

3.b İyileşme Başlıkları: İyileşme başlıkları, implantın çene kemiği içindeki iyileşmesi tamamlanıp üstündeki yumuşak doku kaldırıldıktan sonra dişe eti şekillendirilmesi için protetik tedaviye kadar kullanılır. İyileşme başlıkları 15 gün veya daha az süre ağızda kalır. Tek kullanımlıdır.

3.c Geçici Abutment: Geçici abutment, tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda Medisolaris implant ile beraber kullanılmaktadır. immediate yükleme tedavilerde 24 saatten fazla kalacak şekilde alt ve/veya üst çenede kron, köprü veya üst yapıları desteklemek için kullanılan parçalardır. Geçici abutment, kalıcı protez üretilirken iyileşme sürecinde geçici protez olarak

tek kullanım için tasarlanmış endosseöz dental implant abutmentleridir. Merkürhex serisinde Ø 3.2 mm implant için ayrı serinin diğer implantları iç bağlantısıyla uyumlu olacak şekilde 2 çeşit olarak tasarlanmıştır. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Tek kullanımlıktır.

3.d Düz Abutment: Simante edilebilir abutment kullanılabilmesi için implantın açısız olarak hastaya yerleştirilmesi gerekmektedir. Her iki marka içinde Simante Edilebilir Abutmentler bulunmaktadır. Merkürhex serisinde Ø 3.2 mm implant için ayrı serinin diğer implantları iç bağlantısıyla uyumlu olacak şekilde 2 çeşit olarak tasarlanmıştır. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden dış simante yardımı ile yapıştırılır. Tek kullanımlıktır.

3.e Açılı Abutment: Açılı abutmentler hizalı olmayan yuvaların paralel olmasını sağlayarak protez yapımını kolaylaştırır. Bu abutmentler implantı yerleştirirken hekime anatomik yapıdan kaçınmasına yardımcı olmaktadır. Merkürhex serisinde Ø 3.2 mm implant için ayrı serinin diğer implantları iç bağlantısıyla uyumlu olacak şekilde 2 çeşit olarak tasarlanmıştır. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Açılı abutment Simante restorasyonlarda kullanılır. Tek kullanımlıktır.

3.f Anatomik Düz Abutment: Bu abutmentlerin ön ve arka diş eti yükseklikleri birbirinden farklıdır. Önler daha kısa iken arkalar daha uzundur. Bu hekime daha estetik bir seçenek sunar. Abutmentin ön yüz diş eti yüksekliği arkaya göre daha kısa olduğu için abutmentin üzerine gelen kron daha derinden; diş etinin içinden çıkar. Olası bir diş eti çekilmesinde, alttaki titanyumun görülmesini engellenir. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden dış yapıştırılır. Tek kullanımlıktır.

3.g Anatomik Açılı Abutment: Anatomik Açılı abutment kullanımı hizalı olmayan yuvaların paralel olmasını sağlayarak protez yapımını kolaylaştırır. Bu abutmentler implantı yerleştirirken hekime anatomik yapıdan kaçınmasına yardımcı olmaktadır. Ayrıca, estetik açılı abutmentin kullanımı iyileşme süresini kısaltır. Bu abutmentlerin ön ve arka diş eti yükseklikleri birbirinden farklıdır. Önler daha kısa iken arkalar daha uzundur. Bu hekime daha estetik bir seçenek sunar. Abutmentin ön yüz diş eti yüksekliği arkaya göre daha kısa olduğu için abutmentin üzerine gelen kron daha derinden; diş etinin içinden çıkar. Olası bir diş eti çekilmesinde, alttaki titanyumun görülmesi engellenir. Her marka (Medisolaris Dental) implant için aynı markalı Anatomik Açılı Abutment kullanılmalıdır. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden dış yapıştırılır. Tek kullanımlıktır.

3.h Multi Unit Abument: Kemiğin içine düz olarak gömülmüş olan implantın, dış bağlantısıdır. Hekimin implantın üzerini okluzalden vidalı yapmak istemesi durumunda kullanılır. Farklı diş eti seçenekleri mevcuttur. Kendinden vidalı şekildedir ve bu vida ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden dış yapılır. Tek kullanımlıktır.

3.i Multi Unit Açılı Abutment: Kemiğin içine açılı olarak gömülmüş olan implantın, dış bağlantısıdır. Hekimin implantın üzerini okluzalden vidalı yapmak istemesi durumunda kullanılır. Farklı açılı ve diş eti seçenekleri mevcuttur. Bir vida ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden dış yapılır. Medisolaris implantlarla uyumlu olan multi unit açılı abutment'in hex ve non-hex yapıda olmak üzere iki çeşidi vardır. Hexli yapının tek diş restorasyonlarında kullanılması önerilmektedir, non-hexli yapıda olanın ise köprü, bar ve hibrid tedavilerinde kullanılması önerilmektedir. Hex'li yapı tek diş uygulamalarında dönmeyi engellemek için tasarlanmıştır. Tek kullanımlıktır.

3.j Topuz Abutment: Kemiğin içine düz olarak gömülmüş olan implantın, dış bağlantısıdır. Hekimin hastaya hareketli protez uygulaması yapmak istediği durumlarda kullanılır. Değişik çap ve diş eti boyları mevcuttur. Kendinden vidalı şekildedir ve bu vida ile implanta sabitlenir. Üzerine porselen veya zirkon gibi malzemelerden dış yapılır. Tek kullanımlıktır.

3.k Tibase Cad-Cam Abutment: Abutmentin implant içinde kalan platformudur. Bunun üzerine zirkon veya custom (kişiye özel) abutment üretilir. Firmaya özel platform kullanılması amacıyla üretilir. Tek kullanımlıktır.

3.l Locater Abutment: Komple dişsiz çenelerde implant üstü hareketli protez için kullanılan düşük dikey yüksekliğe sahip abutment sistemidir. Hareketli protez içerisinde metal kep ve lastik ile implanta sabitlenen locater abutment parçasıyla tutunma sağlanır. Tek kullanımlıktır.

3.m Universal Düz Abutment: Universal Düz Abutment tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda implantlar ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üstyapıları desteklemek için kullanılan parçalardır. Frezelenerek hastaya uygun hale getirilir. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir.

Universal abutment prepare edilirken abutmentin bağlantı bölgesi prepare edilmemelidir. Aksi takdirde abutment implanta tam oturmayacaktır ya da bağlantı sağlanmayacaktır.

Universal abutment prepare edildikten sonra üzerine gelecek kuronun rotasyonunu engellemek için abutment üzerine dikine kanallar (oluklar) açılmalıdır. Aksi takdirde kuron dönebilir.

Universal abutment prepare edilirken et kalınlığı 0,20 mm'nin altına düşülmemelidir. Aksi takdirde abutmentin mekanik dayanımı düşecektir.

Frezeleme işlemi yapılan universal abutmentler 55- 60 C°de 10 dakika yıkanmalıdır. Ürünlerin yıkanma işlemi yapılmadan sterilizasyon işlemi yapılmamalı ve kullanılmamalıdır. Tek kullanımlıktır.

3.n Premil Abutment: CAD-CAM cihazları için üretilmektedir. Laboratuvar bu üst yapıyı cihaza bağlayarak hastaya özel abutment yapar.

Premil abutment prepare edilirken abutmentin bağlantı bölgesi prepare edilmemelidir. Aksi takdirde abutment implanta tam oturmayacaktır ya da bağlantı sağlanmayacaktır.

Premil abutment prepare edilirken et kalınlığı 0,20 mm'nin altına düşülmemelidir. Aksi takdirde abutmentin mekanik dayanımı düşecektir. Tek kullanımlıktır.

3.o Tibase Döküm Abutment: Tek veya çoklu implantlarda kişiye özel döküm prostetik restorasyonlarda kullanım içindir. Bir vida yardımı ile implanta sabitlenir.

Merkürhex serisinde Ø 3.2 mm implant için ayrı serinin diğer implantları (Ø3.7/4.2/4.7/5.2) ile iç bağlantısı uyumlu olacak şekilde 2 farklı bağlantılı olarak tasarlanmıştır. Interface bağlantı tipi aynıdır. Tek kullanımlıktır.

3.p Vidalar: Vida, üstyapıların implanta monte edilmesini sağlamaktadır.

Ölçü Parçaları ve Analoglar ile kullanılan vidalar farklıdır. İlgili ürün ile birlikte paketlenerek satışa sunulmaktadır. Tek kullanımlıktır.

3.q Titanyum Kep: Tamamen yada kısmi dişsiz hastalarda; Merkürhex İmplantlar ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üstyapıları desteklemek için kullanılan parçalardır.

Titanyum Kepler Hex ve No-Hex olarak tasarlanmıştır. Her iki kep Merkürhex Multi Unit Abutmentlar ile uyumludur. Ø 5.0 protatik platform çapında ve 12.0 mm diş eti yüksekliğindedir. Yüzeyinde kaplama işlemi uygulanmaz. Tek kullanımlıktır.

3.r Multi-Unit Tibase Abutment : Multi-Unit Tibase abutment tamamen dişsiz hastalarda İmplantlar ile beraber kullanılan alt ve/veya üstçenede kron, köprü veya üstyapıları desteklemek için kullanılan parçalardır. Multi-Unit Tibase abutment Hex ve No-Hex olarak tasarlanmıştır. Her iki abutment da Merkürhex İmplantlarla uyumludur. Tek kullanımlıktır.

3.s Konfor Kep: Konfor kep, Multi unit abutmentlarda kron yükleninceye kadar hasta ağızda multi unit abutmentin üstünü kapatarak hastanın rahatsız olmasını engeller. Konfor Kepler 5.0 protatik platform çapında ve 4.8 mm diş eti yüksekliğinde tasarlanmıştır. Tek kullanımlıktır.

3.t Metal Yüzük: Metal yüzük tamamen dişsiz veya parçalı dişsiz hastalarda İmplant ile beraber kullanılan alt ve/veya üst çenede kron, köprü veya üstyapıları desteklemek için kullanılan parçalardır.

Metal yüzük Topuz abutment ile beraber protez restorasyonlarında kullanılır. Metal Yüzükler 5.0 protatik platform çapında ve 2.6 mm diş eti yüksekliğinde tasarlanmıştır. Tek kullanımlıktır.

3.u Analog: Analoglar; Merkürhex Dental İmplantların, alt veya üst çene kemiğine cerrahi yöntem ile yerleştirilmesinin ardından; hastanın çiğneme fonksiyonunu geri kazandırmasını sağlayan yardımcı bir parçadır. Analoglar; ölçü parçaları ile alınan ölçülerin model üzerine alınmasından sonra; ölçü parçasına montajlanarak implantı taklit eder. Tek kullanımlıktır.

3.v Ölçü Parçası: İmplant ve üstyapının üzerine gelmesi planlanan kronun ölçülerinin belirlenmesi için kullanılan parçalardır. Klasik yöntem ve dijital yöntemler için iki ayrı yöntem için seçenek vardır. Tek kullanımlıktır.

3.w Paralel Pin: Çoklu diş yetmezliklerinde; Multi Unit Abutmentların yerleştirilmesinin ardından yuvaların birbirlerine paralel olup olmadıklarının kontrol edilmesi için; Paralel Pinler kullanılmaktadır. Çoklu implant yerleştirilmesinde; implant yuvalarının paralellikler yapılacak üst protez için önem taşımaktadır. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından birden fazla kullanılabilir.

3.x Derinlik Ölçer Derinlik Ölçer implant yuvalarının oluşturulmasının ardından; yuvaya implantın yerleştirilmeden önce, oluşturulan yuvanın derinliğini kontrol etmek için kullanılır. Derinliğin ölçülmesinin ardından, boyun uygun olması durumunda implant yerleştirilir; uygun olmaması durumunda yuva uygun boya getirilir ve ardından implant yerleştirilir. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından birden fazla kullanılabilir.

3.y Kırık Vida Çıkartma Merkezleme Aparatı / Kırık Vida Çıkartma El Aparatı: Ağız içinde kırılan vidanın çıkartılması amacı ile kullanılan Kırık Vida Çıkartma Drilinin ve Kırık Vida Çıkartma El Aparatının çıkartılacak vidayı tam ortayabilmesi amacıyla kullanılır. Çıkartılacak vidanın olduğu bölgeye öncelikle Kırık Vida Çıkartma Merkezleme Aparatı yerleştirilir ve sonrasında Kırık Vida Çıkartma Drili veya Kırık Vida Çıkartma El Aparatı ile vida ağız içinden çıkartılır. Hasta ağızda kırılan vidaların çıkartılması için kullanılmaktadır. Kırık Vida Merkezleme Aparatının yerleştirilmesinin ardından Kırık Vida Çıkartma El Aparatı ile kırılan vida çıkartılır. Non-steril olarak piyasaya sürülmektedir. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından en fazla 15 defa kullanılabilir.

3.z Torklu Raşet / Raşet : İmplantların yerleştirilmesi sırasında; üstyapıların el ile kullanılan parçalarla yerleştirilmesi sırasında; ağız içinde tavsiye edilen tork değerine göre sıkılmasında kullanılır. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından en fazla 15 defa kullanılabilir.

3.aa Hex Anahtarları: İmplant veya abutmentların hasta ağızına taşınması ve tavsiye edilen torklarla, el ile sıkılmasında kullanılmaktadır. 15 defadan fazla kullanılmaması tavsiye edilir. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından en fazla 15 defa kullanılabilir.

3.ab Torna vida: İmplantların ağız içine yerleştirilmesi sırasında; taşıma ve sıkma parçaları ile kullanılmaktadır. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından en fazla 15 defa kullanılabilir.

3.ac Diş Eti Yükseklik Belirleme Aparatı: Diş eti yükseklik aparatı; implantın kemik içine yerleştirilmesinin ardından; oluşan diş etinin seviyesini ölçmek için kullanılmaktadır. Kullanılacak iyileşme başlığı ve abutmentların diş eti seviyeleri; diş eti yükseklik aparatının kullanılmasının ardından belirlenir. Temizlenmesinin ve steril edilmesinin ardından kullanılabilir.

4. Ürün Uyumları

Ürünlerin birbirleri ile uyumluları ve kullanılması tavsiye edilen ürünler için ek olarak belirlenmiş olan tablolara bakınız. (Tablolara Medisolaris İnternet Sitesinden ulaşabilirsiniz. www.medisolaris.com) İmplant drill uyumu için MKK.02 Cerrahi el aletleri kullanma kılavuzuna bakınız.

Ek1 – MKP.02 – L.03 Medisolaris İmplant - Üstyapılar Uyum Listesi

Ek2 – MKP.02 – L.04 Medisolaris İmplant - Vidalar Uyum Listesi

Ek3 – MKP.02 – L.05 Medisolaris İmplant - Cerrahi El Aletleri Uyum Listesi

Ek4 – MKP.02 – L.13 Medisolaris İmplant-Diş Eti Yükseklik-Ölçü Parçası-Tarama Gövdesi-Torna vida-Taşıma Ve Sıkma Parçası Uyum Listesi

Ek5 – MKP.02-L.09 Medisolaris Analog, Ölçü Parçası-Vida Uyum Listesi

Ek6 – MKP.02-L.10 Medisolaris Multi Unit Abutment-Tarama Gövdesi-Ölçü Parçası-Burn Out Kep Uyum Listesi

Ek7 – MKP.02-L.11 Medisolaris Raşet, Torna vida-Taşıma Ve Sıkma Parçası Uyum Listesi

Ek8 – MKP.02-L.12 Medisolaris Ölçü Parçası - Vida Uyum Listesi

5. Sterilizasyon ve Paketleme: Üst Yapı Bileşenleri, İyileşme Başlıkları, Protetik Parçaları ve Aletleri steril olmadan, alüminyum folyo içine kapatılarak paketlenir. Hastalar üzerinde kullanılmadan önce bütün sistem parçalarının sterilizasyonu gereklidir. Bütün parçaları tavsiye edilen protokoller çerçevesinde otoklav ile sterilize edilmelidir. Tavsiye edilen Buharlı sterilizasyonun parametreleri aşağıdaki tablodaki gibidir.

Yöntem	ISO 17665'e göre buharlı ısı sterilizasyonu	Pozlama süresi	3 Dakika
--------	---	----------------	----------

Devir	Ön vakum	Ön Vakum	3 kere < 60 mbar
Sıcaklık	134°C / /270°F	Minimum Kurutma süresi	kapalı yerde 10 dakika

Üst Yapı Bileşenleri, İyileşme Başlıkları, Protetik Parçaları, Yardımcı Parçaların ve El Aletlerinin ambalajı otoklav sterilizasyonuna uygun değildir. Ürünlerin sterilizasyon öncesi kontrollü ortamda paketinden çıkartılarak, otoklav poşetine konması ve ardından sterilizasyon işleminin gerçekleştirilmesi gerekmektedir.

6. İmplant Kartı: Her hastaya; hastaya ve implante edilen ürünlere ait bilgiler kaydedilerek hekim tarafından hastaya verilir. İmplant Kartında Cihaz Modeli kısmı basılı halde gönderilir. İmplant Kartı üzerindeki ' Lot No – UDI-DI' numarası implant ile verilen MKP.19-F.12 etketi yapıştırılarak doldurulur.'Cihaz Adı – Hastaya ait ad-soyad,Kimlik no- Kuruluş Adı ve İmplantasyon Tarihi' kart üzerinden silinmeyecek bir kalem ile el yazısıyla doldurulur.

7. Yerleştirme: Medisolaris Dental abutmentları ilgili implantlara taşıma ve sıkma parçaları ve hex anahtarı ile yerleştirilir. Medisolaris Dental topuz abutmentlar kendinden vidalı olup, implantlara yuvarlak kısmın üzerindeki hex yuvaya Ball Driver kullanılarak sabitleştirilir. Vidalar ve üstyapılar için tavsiye edilen tork değerleri

1.p İmplantların Cerrahi Olarak Yerleştirilmesi bölümünde yer alan; Tavsiye Edilen Tork Değerleri Tablo'sunda bulunmaktadır.

Multi abutment uygulamasında siman kullanılmamalıdır. Çıkarılabilir proteze alışkın hastalara yönelik hareketli protez için Topuz abutment ve Locator abutmentler kullanılmalıdır. Abutmentların açılı seçenekleri implantın duruşuna göre kullanılmalıdır.

8. Klinik Fayda: Dental implant ve Cerrahi El Aletleri güvenli, fonksiyonel alternatif bir tedavi yöntemidir. Örneğin önemli ölçüde hasta yaşam kalitesinin artması, hastanın çiğneme fonksiyonunun iyileştirilmesi, fonksiyon kaybının büyük oranda azaltılması, semptomlardan rahatlık sağlamasıdır. Doğal diş formundadır, çiğneme fonksiyonu sağlar, daha iyi bir estetik görünüş, sağlıklı beslenme ve sağlıklı dişler ile kişinin kendine güvenini sağlar.

Güçlü ve stabil bir dentalimplant, kayıp dişi restore eder, böylece doğal bir diş gibi görünür ve işlev görür. Kemik bozulmasını engeller.Diş implantları avantajlıdır çünkü hareketli protezlerin stabilitesi geliştirilebilir veya sabit diş destekli yada hareketli protez ihtiyacını giderebilir. Perrotti ve arkadaşlarının yapmış olduğu bir çalışmada 2 farklı implant sisteminin uzun dönemli tedaviler için uygun olduğu, marjinal kemik seviyesinin stabil kalması ve 10 senelik başarı oranı ile açıklanmıştır. Dental implantlar yüzünüzün ve gülümsemenizin doğal şeklini korumanıza yardımcı olur. Bir ya da daha fazla dişi kaybettikten sonra ağzınızda boşluk bırakmak çene kemiğinin bozulması ve kaybı gibi daha fazla sağlık problemlerine yol açar. Doğal diş desteklenmediği zaman, çene kemiği bozulur ve gücünü ve sağlamlığını kaybeder. Dentalimplantlar doğal kemiği koruyan ve stimüle eden tek diş restorasyon seçeneğidir, kemiğin gelişmesine yardımcı olur ve kemik kaybını önler.

9. Güvenlik ve Performans Bilgileri: Medisolaris ürünlerinin güvenlik ve performans kriterlerini sağlayan test raporları uygulanmış ve test raporlarının sonuçlarının uygun olduğu görülmüştür. Medisolaris ürünlerinde yaşanabilecek olumsuz olayların, ilgili yetkili otoriteye raporlanması gerekmektedir.

10. Uyarılar: Diş kaybının nedenleri araştırılmalı ve bu nedenlerin implant yapıldıktan sonraki devamlılığı değerlendirilmelidir. İmplant uygulama sonrası iyileşme ve uzun süreli kullanımına etki edebilecek faktörler arasında;

- ▶ Ağız hijyen alışkanlığı, ▶ Plak kontrol etkinliği ve bireye özgü kognitif beceri, ▶ Mevcut dişlerin periodontal sağlıkları,
- ▶ Yumuşak doku sağlığı, ▶ Parafonksiyonlar, yer alır.Venüscon İmplantlar, manyetik rezonans (MR) ortamında güvenlik ve uyumluluk açısından değerlendirilmemiştir.

Aşağıda yer alan hastalığa sahip olan hastaların hekimler tarafından (gerekli görülürse konsültasyon ile) kontrolünün ardından implant kullanılması tavsiye edilir;

- 1)Kalp Hastalıkları (Kalp pili kullanan)
- 2) Hipertansiyonu olan
- 3) Osteoporoz tanısı olan ya da risk altında olan
- 4)Oral olarak 3 yıldan uzun süredir ilaç kullanımı olan
- 5)İmmün Sistem bozukluğu ve İmmün Sistemi baskılanmış hastalar
- 6)Geçmişte Radyoterapi almış hastalar
- 7) Psikolojik ve Mental Problemlerli Hastalar
- 8)Sigara – Alkol ve ilaç kullanan; Diş sıkma ve gıcırdatma hastalığı olan hastalar.




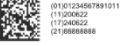


İmplant yuvasının yerinin doğru ayarlanması gerekmektedir.

Sağlam dişler ile arasında en az 1.5 mm; dental implant ile en az 3 mm olmalıdır. Vestibül, lingual veya palatinaldeki kemik miktarı da en az 1 mm olmalıdır.

İmplant yatağının hazırlanması sırasında kemik sıcaklığı 47C°'yi geçmemelidir.
 Cerrahi el aletlerini kullanılmadan steril edilmesi (Üreticinin tavsiyesine göre)
 Cerrahi el aletlerini maksimum kullanım sayısından fazla kullanılmaması
 Kullanıcının yasal olarak cerrahi operasyon yapabilecek yeterlilikte olması
 Kullanım öncesi oral implantasyon alanında ileri eğitim ve sistem parçaları hakkında detaylı bilgi edinilmesi
 Hastaya Hasta Eğitim Broşürünün verilmesi gerekliliği
 Ağrınız için diş hekiminizin yazdığı reçeteyi 2 gün boyunca düzenli olarak kullanılmalı
 Hastanın birkaç gün içinde ağrısının geçmemesi durumunda hekime başvurması gerekmektedir.
 Dental implant cerrahisi yapılan bölgeye kanama kontrolü amacıyla yerleştirilen steril spanç 20 dakika boyunca hafif kuvvetlerde ısırmalı ve 20 dakika sonunda spanç çıkartılmalıdır.
 Ameliyat sonrası iki saat hiçbir şey yiyip, içmemesi. İki saat boyunca tükürülmemesi, ağzın herhangi bir sıvıyla çalkalanmaması.
 İlk gün boyunca (iki saat sonra) sert ve sıcak şeyler yenmemesi.
 İmplant yerleştirilen bölgeye, dil, parmak veya sert bir cisimle temas ettirilmemesi.
 Operasyon sonrasında ağır sporlardan kaçınılması ve dinlenilmesi.
 İmplant uygulaması sonrası 1 hafta antiseptik gargara kullanılması.
 İmplant uygulaması sonrası tütün ürünlerinin kullanılmaması
 Bozulmuş steril paketlerdeki implantlar kullanılmaması
 Kontamine olmuş implantlar tekrar sterilize edilememesi
 İmplantların yeniden kullanılması klinik başarısızlığa ve enfeksiyona, implantların entegre olmaması, kemik kaybı ve bitişik yapılara hasar dahil Bunlarla sınırlı olmayan komplikasyonlara neden olması
 Kapsamlı hasta muayenesi, operasyon öncesi görüntüleme, operasyon öncesi teşhis ve tedavi plânlaması implant tedavisinden önce yapılması, Yetersiz planlama ve değerlendirmenin implant komplikasyonlarına, hatta implantın başarısız olmasına neden olması
 İmmediyat ve erken yükleme doğru vaka seçimi ve literatürde kabul edilmiş immediyat yükleme protokollerine bağlı kalınmak ile gerçekleştirilebilir. Eğer immediyat yükleme yapılacaksa, oklüzyon ortamı kontrol edilmelidir, birden çok implant varsa splintlenmelidir ve tam dişsizlik durumlarında mandibulada en az 4, maksillada 6 implant birbirine protezle bağlanmalıdır. Kemik anatomisine bağlı olarak uygun sayıda, çapta ve boyda implant yerleştirilmelidir.
 İmplantın uzun aksından 30° daha fazla olan aksiyel olmayan yüklemelerden kaçınılması
 MR ortamında ısınma, yer değiştirme veya görüntü artefaktı açısından test edilmemişlerdir. Merkürhex MR ortamında güvenliği bilinmemektedir. Bu cihaza sahip bir hastanın taranması hastanın yaralanmasına neden olabilir.

- 11. Hastaya Verilmesi Gereken Bilgi :** Hekimler tarafından; hastalara MKK.04 Hasta Eğitim Broşürünün verilmesi gerekmektedir.
- 12. Bertaraf:** Hastadan çıkarılan implantların yorulma durumu gözle tespit edilemeyeceğinden tekrar implante edilmemelidir. Bu implantlar biyokontamine olarak kabul edilmeli, bu doğrultuda işlem yapılmalıdır. Çıkarılan implantlara biyolojik tehlikelerine göre işlem yapılmalı ve ülkenin yasal düzenlemeleri ile hastane politikalarına uygun olarak bertaraf edilmelidir.

13. SEMBOLLERİN ANLAMAMI

	Lot Numarası		Tekrar Kullanmayın		Işınlama Kullanılarak Steril Edilmiştir.
	Katalog Numarası		Tekrar steril edilmez.		CE işareti / Onaylanmış Kuruluş Numarası ile
	Süresinde Kullanın		Üretim Tarihi		Steril edilmemiş
	Ambalaj hasarlı ise kullanmayın		Uyarı, Beraberinde Verilen Dökümanlara Başvurunuz		UDI Numarası
	Kullanma Talimatlarına Başvurunuz.		Sıcaklık Aralığı		İmalatçı
	Nem aralığı		Güneş ışığından uzak tutunuz		Çift Steril Bariyer Sistemi
	Tıbbi Cihaz		Tekil Cihaz Tanımlayıcı		



1-) DENTAL IMPLANTS

Medisolaris (MERKURHEX) Dental Implant and Superstructures produced by MEDİSOLARIS Sağlık Hizmetleri San. Tic. Ltd. It is and is surgically placed in the lower or upper jaw bone for the treatment of missing teeth and serves as a replacement for the tooth root by providing a stable basis for restorations. MERKURHEX Dental Implants are bone level dental implants. The target users for Venüscon Dental Implants are dentists.

Superstructures are the device that used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw, used with Dental Implants in completely edentulous or partially edentulous patients. It is recommended that Medisolaris products not be used for purposes other than their stated intended use.

Medisolaris Dental Implant Basic Information :
For Merkurhex Series Implant :

Length : 6 / 8 / 10 / 11.5 / 13 / 16 mm

Diameter : 3.2/3.7/4.2/4.7/5.2 mm

Length Diameter	6 mm	8 mm	10 mm	11.5 mm	13 mm	16 mm
Ø 3.2	Not Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 3.7	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 4.2	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 4.7	Available	Available	Available	Available	Available	Available
Ø 5.2	Available	Available	Available	Available	Available	Available

1.a Warning : The information presented here is not sufficient for the immediate application of the Medisolaris Dental Implant System. The user must be legally competent to perform surgical operations and must receive advanced training in the field of oral implantation and detailed knowledge of the system components before use.

1.b Legal Liability Disclosure: The use of this product is the sole responsibility of the end user. No liability is assumed for loss or damage caused by misuse of this product, abnormal use (careless handling, sabotage and ignoring safety information), failure to comply with this IFU. This system can only be used with original Medisolaris Dental parts. The use of third party parts renders Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. products ineffective.

1.c Copyright and Patent: The logos of Medisolaris Dental Implants are protected patents and owned exclusively by Medisolaris Sağlık Hizmetleri A.Ş. any use of these marks is prohibited and is subject to prosecution under Turkish and international law.

1.d Education: Dental implant treatment involves complex surgical and restorative procedures. Such procedures should be performed by dentists who have received the necessary training in this field. Inadequate training can lead to surgical and prosthetic complications, resulting in failure of the implant and restoration.

1.e Patient Population : Patients with complete bone development (18 years of age or older), not pregnant, not in the rapid puberty period of craniofacial changes and not during lactation, without hard or soft tissue pathology in the implant area, without active periodontal infection or untreated periodontitis, after periodontal treatment; -Good oral hygiene, -Good response to periodontal treatment, -Non/smoker, -Systemically healthy patients; No unstable endocrine diseases (such as diabetes); No local inflammation or mucosal diseases such as lichen planus; No osteoporosis (Bone resorption); No immunosuppressive disease; No cancer cases requiring chemotherapy / radiotherapy / anti-resorptive drug use; No acquired or acquired coagulation disorders; No intravenous (IV) based bisphosphonate use / use; No history of alcohol and drug addiction; No history of allergy to titanium and stainless steel; No systemic disease requiring regular medication; No mental development disorders such as mental retardation. Venuscon Implants have not been evaluated for safety and compatibility in the magnetic resonance (MR) environment. They have not been tested for heating, displacement or image artefact in the MR environment. Venuscon safety in the MR environment is unknown. Scanning a patient with this device may result in patient injury.

1.f Raw Materials and Ingredients: Implants and superstructures are made of ISO 5832-3 Ti6Al4V ELI / GRADE23, surgical instruments are made of 1.4116, hand instruments are made of 1.4057 Stainless Steel. The surface of Medisolaris Dental Implant is roughened by sandblasting and passivation SBM method consisting of hydroxyapatite and tricalcium phosphate to obtain surface microstructure, osseointegration, Ra values 2-2.5Ra.

1.g Indications:

Medisolaris Dental İmplantların endikasyonları;

- Total and partially edentulous patients
- Mandible and maxillary defects
- In patients who have difficulties in the use of removable partial dentures

- In the presence of insufficient number and position of support teeth for removable and fixed prosthesis
- In order to prevent the cutting of the teeth adjacent to the missing tooth, to support the bridge prosthesis used in the treatment of missing teeth.

1.h Contraindications:

<ul style="list-style-type: none"> ✓ Having hard or soft tissue pathology in the implant area ✓ Those with local inflammation or mucosal diseases such as lichen planus ✓ People with immunosuppressive disease or on medication ✓ Have a history of radiation therapy to the head or neck area ✓ Used/used intravenous (IV) based bisphosphonate ✓ Patients with recent myocardial infarction and cerebrovascular accident 	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Those with active periodontal infection or untreated periodontitis ✓ Patients with systemic problems that cannot be controlled and will negatively affect wound healing ✓ A disease that affects osteoporosis and/or bone metabolism ✓ Having a history of alcohol and drug addiction ✓ Have a history of allergy to titanium ✓ Have any disorder that interferes with the ability to maintain adequate daily oral hygiene or plaque control
---	---

1.i Residual Risks:

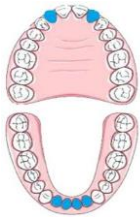
• The patient feels pain/pain	• Occurrence of paresthesia
• Difficulty chewing food	• Bone resorption
• Infection formation,	• Occurrence of bone necrosis
• Spread of infection	• Damage to the adjacent tooth
• Deformation or breakage of the implant or superstructure	• Implant mobilization, loosening, delayed or failure to ossify
• Occurrence of Perforation	• Failure to make a prosthesis
• Tooth loss and need for surgery	• Air embolism
• Pathological condition in the patient	• Numbness, loss of sensation and sensitivity in the patient as a result of nerve damage
• Patient's aesthetic concern	• Loss of stability
• Patient's phonetic anxiety	• Failure to ensure primary stability
• Patient dissatisfaction	• Mandibular fracture
• Excessive bleeding in the patient's implant area	• Hematoma formation
• Obstruction of the patient's airway	• Loss of vitality of adjacent tooth
• Decrease in the patient's quality of life	• Maxillary Sinus Perforation
• Another substance is stuck between the implant and abutment	• Peri implant mukozitis
• Bruising in the implant area	• Postoperative soft tissue complications
• Edema formation in the implant area	• Apart from these, mechanical complications such as nail loosening, cracking, implant cracking, and abutment loosening may also occur.
• Failure (loss) of the implant	• Inability to use or misuse of the product
• Swelling in the implant area	• Allergic reaction
• Exudate in the implant area	• Toxic effect
• Carcinogenic effect	• Wound Opening

1.j Potential Side Effects:

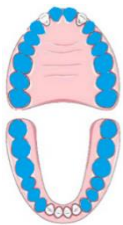
• The patient feels pain/pain	• Occurrence of paresthesia
• Difficulty chewing food	• Bone resorption
• Infection formation,	• Occurrence of bone necrosis
• Spread of infection	• Damage to the adjacent tooth
• Deformation or breakage of the implant or superstructure	• Implant mobilization, loosening, delayed or failure to ossify
• Occurrence of Perforation	• Failure to make a prosthesis
• Tooth loss and need for surgery	• Air embolism
• Pathological condition in the patient	• Numbness, loss of sensation and sensitivity in the patient as a result of nerve damage
• Patient's aesthetic concern	• Loss of stability

• Patient's phonetic anxiety	• Failure to ensure primary stability
• Patient dissatisfaction	• Mandibular fracture
• Excessive bleeding in the patient's implant area	• Hematoma formation
• Obstruction of the patient's airway	• Loss of vitality of adjacent tooth
• Decrease in the patient's quality of life	• Maxillary Sinus Perforation
• Another substance is stuck between the implant and abutment	• Peri implant mukozitis
• Bruising in the implant area	• Postoperative soft tissue complications
• Edema formation in the implant area	• Apart from these, mechanical complications such as nail loosening, cracking, implant cracking, and abutment loosening may also occur.
• Failure (loss) of the implant	• Inability to use or misuse of the product
• Swelling in the implant area	• Allergic reaction
• Exudate in the implant area	• Toxic effect
• Carcinogenic effect	• Wound Opening

1.k Placement Configuration of Implants in the Mouth: Small diameter implants are placed in areas where the alveolar crest is thinner due to the small diameter of the tooth itself and the root. After the implant is placed in the alveolar crest, at least two mm bone distance should remain around the implant in the bucco-lingual and mesio-distal directions. This two mm distance provides the necessary support to the implant during the use of the implant. In Merkurhex series implants; 3.2 mm diameter implants with a narrow platform are recommended to be placed in the area marked in dark colour on the side. It is recommended that the implant lengths to be used should be decided by the physician in accordance with the patient's bone structure. Medisolaris Dental implants can be used for all bone types. The implants placed in these areas are as follows.



PRODUCT CODE	PRODUCT NAME
SLM 3208	Merkurhex Implant Ø3.2mm L:8mm Platform 3.0mm
SLM 3210	Merkurhex Implant Ø3.2 mm L:10 mm Platform 3.0 mm
SLM 3211	Merkurhex Implant Ø3.2 mm L:11.5 mm Platform 3.0 mm
SLM 3213	Merkurhex Implant Ø3.2 mm L:13 mm Platform 3.0 mm
SLM 3216	Merkurhex Implant Ø3.2 mm L:16 mm Platform 3.0 mm



Likewise, large diameter implants are also used in areas where the diameter of the tooth and bone is thick, that is, where there are teeth with more than one root. A large diameter implant is placed in the area where the biting force is located instead of chewing, where the lower and upper jaw incisors are located. In Medisolaris implants, it is recommended to place implants with Ø3.7/4.2/4.7/5.2 mm diameter in the area marked with dark colour on the side for Merkurhex series with regular platform. The implant sizes to be used are recommended to be decided by the physician in accordance with the patient's bone structure. Medisolaris Dental implants can be used for all bone types. The implants placed in these areas are as follows.

PRODUCT CODE	PRODUCT NAME	PRODUCT CODE	PRODUCT NAME
SLM 3706	Merkürhex İmplantØ3.7mm L:6mm Platform 3.5mm	SLM 4206	Merkürhex İmplantØ4.2mm L:6mm Platform 3.5mm
SLM 3708	Merkürhex İmplantØ3.7mm L:8mm Platform3.5 mm	SLM 4208	Merkürhex İmplantØ4.2mm L:8mm Platform 3.5mm
SLM 3710	Merkürhex İmplantØ3.7mm L:10mm Platform3.5 mm	SLM 4210	Merkürhex İmplantØ4.2mm L:10mm Platform 3.5mm
SLM 3711	Merkürhex İmplantØ3.7mm L:11.5mm Platform 3.5mm	SLM 4211	Merkürhex İmplantØ4.2mm L:11.5mm Platform 3.5mm
SLM 3713	Merkürhex İmplant Ø3.7 mm L:13 mm Platform 3.5 mm	SLM 4213	Merkürhex İmplant Ø4.2mm L:1 mm Platform 3.5mm
SLM 3716	Merkürhex İmplant Ø3.7 mm L:16 mm Platform 3.5 mm	SLM 4216	Merkürhex İmplant Ø4.2mm L:16mm Platform 3.5mm
SLM 4706	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:6 mm Platform 3.5 mm	SLM 5206	Merkürhex İmplant Ø5.2mm L:6mm Platform 3.5mm
SLM 4708	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:8 mm Platform 3.5 mm	SLM 5208	Merkürhex İmplant Ø5.2mm L:8mm Platform 3.5mm
SLM 4710	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:10 mm Platform 3.5 mm	SLM 5210	Merkürhex İmplant Ø5.2 mm L:10 mm Platform 3.5 mm
SLM 4711	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:11.5 mm Platform 3.5mm	SLM 5211	Merkürhex İmplant Ø5.2 mm L:11.5 mm Platform 3.5 mm
SLM 4713	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:13 mm Platform 3.5 mm	SLM 5213	Merkürhex İmplant Ø5.2 mm L:13 mm Platform 3.5 mm
SLM 4716	Merkürhex İmplant Ø4.7 mm L:16 mm Platform 3.5 mm	SLM 5216	Merkürhex İmplant Ø5.2 mm L:16 mm Platform 3.5 mm

1.I Packaging and Sterilization : Medisolaris Dental implants are packaged sterile with Caps. The products are disposable. Gamma radiation is used to sterilize implants after packaging. Thanks to sealed packaging, implants are prevented from being affected by external environments. For proper storage conditions, the temperature should be between 18-28°C and the humidity should be between 40-60%. Sterilization is valid until the expiry time stated on the label on the package. Implants in damaged sterile packages should not be used. Contaminated implants cannot be resterilized. Reuse of implants may result in clinical failure and complications including, but not limited to, infection, failure to osseointegrate implants, bone loss, and damage to adjacent structures. The implant

surface should not be touched by hand, as this may deteriorate its surface properties. All other superstructures and hand tools should be sterilized by autoclave. For recommended autoclave sterilization parameters, see the Superstructure section and *MKK.02 Surgical User Guide*. Do not use the product whose packaging is damaged.

1.m Shelf Life: The expiration date is clearly stated on each implant package.

1.n Treatment Planning: Comprehensive patient examination, pre-operative imaging, pre-operative diagnosis and treatment planning should be done before implant treatment. In patients who cannot achieve the required bone density for the implant, it is recommended to apply for bone augmentation procedures with advanced surgical techniques to increase bone density before the application and then perform the application. Inadequate planning and evaluation can lead to implant complications or even implant failure.

1.o Preparation of the Surgical Area: Preparation of the implant area should be done with the surgical drills in the Medisolaris Dental surgical set. The drilling speed should be decided by the physician according to the hardness level of the bone. Drilling should be performed under abundant irrigation. Care should be taken to prevent the bone from getting too hot. The use of surgical drills that have lost their sharpness should be avoided. Because these may cause unnecessary trauma to the bone. It is recommended to follow the drilling sequence according to the implant diameter to be used. For detailed information about the surgical operation, see *MKK.02 Surgical User Guide*

1.p Surgical Placement of Implants: Check the length and diameter of the implant on the product label. Attach the (3) labels included in the packaging to the patient's file. Open the outer cardboard package and remove the thermoformed packaging. Open the tyvek paper on the thermoform and empty the sterile tube into the surgical area. The implant tube consists of a single part: Open the implant tube by turning the top cap. Use the implant carrier in the set to move the implant into the surgically prepared implant slot. The ratchets or physiodispenser included in the set should be used to place the implant. Medisolaris Covers should be closed with the help of a 1.25 mm hex key. Caps and healing caps should be torqued by hand.

1.q Recommended Torq Values

Process	Recommended Torq Values	Process	Recommended Torq Values
Placement of Implants	35-40 Ncm	Screw Venuscon	30 Ncm
Gingiva Former	15 Ncm	Multi-Unit occlusal	20 Ncm
Cover	15 Ncm	Self-Screwing Abutments	30 Ncm

For detailed information see *MKK.02 Surgical User Guide*. *Recommended used at 700 RPM.

1.r Healing Process of Medisolaris Dental Implants: In general, implants should be left to heal for 2 to 4 months, depending on the patient's bone quality, type and general health status. Immediate loading can be performed with the right case selection and adherence to the immediate loading protocols accepted in the literature. If immediate loading is to be performed, the occlusion environment should be checked. If there are multiple implants, they should be splinted and in cases of complete edentulism, at least 4 implants in the mandible and 6 implants in the maxilla should be connected to each other with a prosthesis. Depending on the bone anatomy, the appropriate number, diameter and length of implants should be placed.

1.s Information to be communicated to the patient after implant placement

It is important that patients follow the instructions given below after dental implant surgery to protect their implants for life. For detailed information, please refer to *MKK.04 Patient Education Brochure*. It is recommended to be given to patients after the operation.

In dental implant surgical treatment, it is recommended to wait at least 4 months in the upper jaw and at least 3 months in the lower jaw for the implant to fuse with the jaw bone.

After the dental implant is placed, the patient will feel some pain and discomfort. The pain level is usually mild. After the operation, the dentist may prescribe painkillers. With painkillers, the pain can be controlled. These should be taken regularly for 2 days. The first dose of painkillers must be taken before the local anaesthetic wears off. The pain will begin to subside within a few days. If the pain does not go away after a few days, you should consult your doctor.

1. After the dental implant is placed, the patient will feel some pain and discomfort. The pain level is usually mild. After the surgery, the dentist may prescribe painkillers. With painkillers, the pain can be controlled. These should be taken regularly for 2 days. The first dose of painkillers should be taken before the local anesthetic wears off. The pain will start to decrease within a few days. If the pain does not go away after a few days, you should consult your doctor.

Translated with DeepL.com (free version)

2. After the dental implant, the dentist may prescribe antibiotics and antiseptic mouthwash to the patient if deemed appropriate.

3. A sterile sponge is placed on the area where dental implant surgery is performed to control bleeding. The sterile sponge should be bitten by the patient with light force for 20 minutes. At the end of 20 minutes, the sponge should be removed.
4. The patient should not eat or drink anything for two hours after the operation. The patient should not spit or rinse his/her mouth with any liquid for two hours. After two hours, the patient should not eat hard and hot foods on the first day. Hot foods increase both bleeding and the risk of infection.
5. It is normal to have bleeding in the form of leakage during the first 24 hours after the procedure. To control bleeding, the patient bites gauze for 30 minutes. If the bleeding continues for more than 2 days, you should consult our physician. Aspirin and aspirin compounds should not be taken as painkillers because they cause bleeding tendency.
6. Swelling may occur after implant surgery. This is a normal condition. If the pain and swelling do not disappear after 5-6 days, you should consult your physician.
7. The patient should avoid tampering with the area where the dental implant is placed with the tongue, finger or hard instruments.
8. The patient should rest a little after the implant surgery and avoid strenuous exercise for 48 hours.
9. If the patient is using removable dentures, he/she should not use them until the date that the dentist deems appropriate.
10. In dental implant surgery, the wound surfaces are closed with sutures. The sutures must be removed by the dentist after one week at the earliest. The patient is informed by the dentist about the early period in which the treated tooth part can be used.
11. After dental implant surgery, the patient should continue oral care after the first 24 hours. The patient should use antiseptic mouthwash prescribed by the dentist three times a day for the first week after the surgery. Antiseptic mouthwash should not be used after one week. After antiseptic mouthwash, the patient can gargle with warm salt water. Add 1 teaspoon of salt to 1 glass of water and gargle 3-4 times a day to disinfect the area. This will help clean the healing area.
12. After 48 hours, the surgical site should be lightly brushed. Other teeth can be brushed and cleaned normally after the operation. There should be no food residue in the surgical site and the patient should rinse the mouth with warm water after meals.
13. Smoking delays the healing process and prevents dental implants from staying in the mouth for a long time, so the patient should stop smoking cigarettes and similar tobacco before starting dental implant treatment.
14. It is very important to follow all these instructions mentioned above for the success of dental implant surgery. If there are signs of infection after implant surgery or if the patient experiences nausea, fever or vomiting, he/she should consult his/her dentist.

1.t Long-term care of dental implants: In order to be able to use implants for a lifetime without any problems, it is important that they are properly cared for as described above.

1.u The importance of oral hygiene in dental implant patients: Implants are more susceptible to plaque and calculus build-up, inflammation and bone loss than natural teeth. In implant patients, good oral hygiene is very important. The patient should brush teeth correctly and clean the interdental and interimplant areas correctly. Oral hygiene kits are available for the private use of implant patients, which can be used by the patient. If the patient follows the oral hygiene instructions, inflammation of the periimplant tissues will be minimal. Removal of plaque and calculus deposits from the teeth will reduce the risk of periimplantitis, the most common cause of implant failure.

1.v Regular dental visits and examinations for implant patients: In patients treated with dental implant prostheses, check-ups are usually recommended every 3 months for the first 1-2 years and then every 6 months thereafter. At each visit, oral hygiene instructions are reinforced and the patient's ability to maintain good oral hygiene is checked. Patients with implant-retained removable prostheses are given some special instructions. The patient is told how to insert and remove the prosthesis without causing any damage to the implant or prosthesis. Excessive pressure should not be applied to the restoration placed on the implant. Restorations on implants are not as strong as natural teeth. The patient should avoid eating hard foods that can break the restoration. Avoid irritation of the implant area.

1.w Lifespan of dental implants: The lifespan of dental implants depends on many factors, such as patient health and the care provided by the patient. The lifespan of implants depends on how old the patient had the implants, how they live and how they care for them. For the success of the implants, the patient should maintain good oral hygiene and visit the dentist regularly for check-ups. Although a clear lifetime cannot be defined for the device, it is thought to have a lifetime of 10 years and longer under normal conditions. Implants have a shelf life of 5 years and superstructures do not have a shelf life. Implants are an effective solution for missing teeth and can be used for a lifetime with good care. Brushing, flossing and regular visits to the dentist after the implant prosthesis are important to prolong the implant's stay in the mouth. Implants can replace a single tooth, a group of teeth or all upper and lower jaw teeth.

1.x Opening Sterile Packages: To take Medisolaris Dental implants from the product packaging with an angldurva, implant keys suitable for angldurva are used. To take the implants manually, the implant key suitable for manual removal is used. When taking the implants, the size suitable for the area to be placed in the mouth should be selected. For all diameters of the Venuscon implant, the 2.3 mm hexagon crimping spanner included in the surgical set should be used.

In order to attach the closing screws of Medisolaris Dental implants to the implants, the caps that are compatible in diameter that come out of the product are placed with a hex key.

STEP 1: Open the implant box and remove the sterile packaged thermoform.

STEP 2: The back of the thermoform is opened. If the adhesion area is torn, broken or opened, the product should not be used. The implant should be opened in a sterile environment where the surgical operation will be performed.

STEP 3: If the implant is to be taken with an angldurva; the key suitable for the angldurva is attached to the tip of the angldurva. If the implant is to be taken manually, the manual implant key is attached to the torque racket.

STEP 4: The cap of the tube is held upwards. After the cap of the tube is opened by turning the cap, the implant in the sling is removed with an angldurva implant key or manual implant key.

STEP 5: To remove the implant from the sling, the anguldruva implant key or manual implant key is inserted into the implant. Make sure that the keys are fully inserted into the implant so that the implant does not fall out.

STEP 6: When the implants are removed from the discs in the sling, they are removed by moving back and forth.

STEP 7: If an angldurva is used to place the implant, the appropriate torque is adjusted from the motor and placed in the slot opened in the bone. If the implant is placed manually, the implant is removed from the slot and placed in the opened slot after the appropriate torque is adjusted before taking the implant to the torque raschette.

STEP 8: In order to place a cover on the implant, the cover in the tube is removed with the help of a key suitable for the cover in the surgical operation room.

STEP 9: The cap removed from the tube is placed on the implant without manual contact.

If the products are not to be taken directly with hand tools, they should be opened on the sterile cloth.

1.y Post-Operative Care: Close follow-up of the patient after surgery is very important. It is recommended to use appropriate oral rinses and to ensure good oral care and not to use tobacco products.

2-) Medisolaris Dental Cover

The closure screw is used to cover and protect the implant after placing the implant in the bone. The closure screw can remain in the mouth for 2-3 months during the surgical healing period.

2.a Raw Material : ISO 5832-23 Ti6AL4V ELI

2.b Indications: The caps come out of the implant package used. It is used in two-stage implant surgery to prevent soft or hard tissue growth on the hollow inner surface of the implant.

2.c Contraindications: Contraindications are mentioned above.

2.d Possible Side Effects: Possible side effects are mentioned above.

2.e Placement: The caps are torqued by hand using a 1.25 mm hex spanner. Recommended torque values can be found in the Recommended Torque Values Table in section **1.p Surgical Placement of Implants.**

2.f Packaging and Sterilisation: The caps are packed together with the implant in a sterile tube. If the package is intact, sterilisation is valid until the expiry date on the package. In cases where the closure is single packaged, the product is single packaged without sterility and packaged with aluminium foil without sterility and must be sterilised by autoclave method before use. In autoclave sterilisation (steam), it should be sterilised at 134°C for 3 minutes.

Method	Steam Sterilization according to ISO 17665	Exposure time	3 Minutes
Handover	Pre-Vacuum	Pre-Vacuum	3 times < 60 mbar
Temperature	134°C / /270°F	Minimum Drying time	10 minutes in dry area

The packaging of the lids is not suitable for autoclave sterilisation. The products must be unpacked in a controlled environment before sterilisation, placed in a package suitable for sterilisation and then sterilisation must be performed.

3-) Medisolaris Dental Superstructures, Gingiva Formers, Prothetic Parts and Instruments

Superstructures are the parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with dental implants in completely edentulous or partially edentulous patients.

3.a Raw Material : ISO 5832-23 Ti6AL4V ELI- Stainless Steel 1.4116 ve 1.4057

3.b Gingiva Formers: Healing caps are used after the healing of the implant in the jawbone is completed and the overlying soft tissue is removed, until prosthetic treatment for gum shaping. Healing caps remain in the mouth for 15 days or less. They are for single use only.

3.c Temporary Abutment: Temporary abutment is used with Medisolaris implant in completely edentulous or partially edentulous patients. In immediate loading treatments, they are parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw for more than 24 hours. Temporary abutment is an endosseous dental implant abutment designed for single use as a temporary prosthesis during the healing process while the permanent prosthesis is being produced. Temporary abutments are compatible with all diameters of Medisolaris implant for Venuscon series. It is fixed to the implant with the help of a screw.

3.d Straight Abutment: In order to use a cementable abutment, the implant must be placed in the patient without an angle. Cementable Abutments are available for both brands. It is compatible with all diameters of Medisolaris Dental implants for Venuscon series. It is fixed to the implant with the help of a screw. A tooth made of materials such as porcelain or zircon is bonded on it with the help of cement. Single use only.

3.e Angled Abutment: Angled abutments facilitate prosthesis construction by ensuring that non-aligned sockets are parallel. These abutments help the physician to avoid anatomical structure when placing the implant. The angled abutment is compatible with all diameters of the Medisolaris implant for the Venuscon series. It is fixed to the implant with the help of a screw. The angled abutment is used in cemented restorations. It is for single use only.

3.f Anatomical Straight Abutment: The anterior and posterior gingival heights of these abutments are different from each other. While the anterior ones are shorter, the posterior ones are longer. This offers a more aesthetic option to the physician. Since the anterior gingival height of the abutment is shorter than the posterior gingival height, the crown on the abutment is deeper; it emerges through the gum. In a possible gum recession, the underlying titanium is prevented from being seen. It is fixed to the implant with the help of a screw. A tooth made of materials such as porcelain or zirconia is glued on it. It is disposable.

3.g Anatomically Angled Abutment : The use of an anatomically angled abutment facilitates prosthesis construction by ensuring that non-aligned sockets are parallel. These abutments help the physician to avoid the anatomical structure when placing the implant. In addition, the use of aesthetic angled abutment shortens the healing time. The anterior and posterior gingival heights of these abutments are different from each other. While the anterior ones are shorter, the posterior ones are longer. This gives the dentist a more aesthetic option. Since the anterior gingival height of the abutment is shorter than the posterior gingival height, the crown on the abutment is deeper; it comes out of the gum. In a possible gum recession, the underlying titanium is prevented from being seen. For each brand (Medisolaris Dental) implant, the same brand Anatomically Angled Abutment should be used. It is fixed to the implant with the help of a screw. A tooth made of materials such as porcelain or zircon is glued on it. It is for single use only.

3.h Multi Unit Abument: It is the external connection of the implant embedded flat into the bone. It is used if the physician wants to make the implant screwed over the implant from occlusal. Different gum options are available. It is self-screwed and fixed to the implant with this screw. A tooth is made of materials such as porcelain or zircon. It is disposable.

3.i Multi Unit Angled Abutment: It is the external connection of the implant embedded into the bone at an angle. It is used if the physician wants to make the implant screwed over the implant from occlusal. Different angle and gum options are available. It is fixed to the implant with a screw. A tooth is made of materials such as porcelain or zircon. There are two types of multi-unit angled abutment compatible with Medisolaris implants: hex and non-hex. The hex structure is recommended to be used in single tooth restorations, while the non-hex structure is recommended to be used in bridge, bar and hybrid treatments. Hex structure is designed to prevent rotation in single tooth applications. Single use only.

3.j Ball Abutment: It is the external connection of the implant embedded flat into the bone. It is used in cases where the physician wants to apply removable prosthesis to the patient. Different diameters and gum lengths are available. It is self-screwed and fixed to the implant with this screw. A tooth is made of materials such as porcelain or zircon. Single use only.

3.k Tibase Cad-Cam Abutment: It is the platform of the abutment inside the implant. Zirconia or custom (personalised) abutment is produced on it. It is produced for the purpose of using a company-specific platform. It is for single use only.

3.l Locater Abutment: It is an abutment system with low vertical height used for implant over implant removable prosthesis in completely edentulous jaws. The locater abutment piece is fixed to the implant with a metal cap and rubber in the removable prosthesis. Single use only.

3.m Universal Straight Abutment: Universal Straight Abutment are parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with implants in completely edentulous or partially edentulous patients. It is milled and made suitable for the patient. It is fixed to the implant with the help of a screw. When preparing the universal abutment, the connection area of the abutment should not be prepared. Otherwise, the abutment will not fit the implant completely or the connection will not be provided. After the universal abutment is prepared, vertical grooves (grooves) should be opened on the abutment to prevent the rotation of the crown to be placed on it. Otherwise, the crown may rotate. When preparing the universal abutment, the wall thickness should not fall below 0.20 mm. Otherwise, the mechanical strength of the abutment will decrease. The milled universal abutments should be washed at 55 - 60 °C for 15 minutes. The products should not be sterilised and used without washing. Single use only.

3.n Premill Abutment: It is produced for CAD-CAM devices. The laboratory connects this superstructure to the device and makes a patient-specific abutment. While preparing the premil abutment, the connection area of the abutment should not be prepared. Otherwise, the abutment will not fit the implant properly or the connection will not be provided. When preparing the premil abutment, the wall thickness should not fall below 0.20 mm. Otherwise, the mechanical strength of the abutment will decrease. Single use only.

3.o Ti-base Casting Abutment: For use in personalised cast prosthetic restorations in single or multiple implants. It is fixed to the implant with the help of a screw. Implants for Venuscon series in Medisolaris Dental implants are designed to be compatible with all superstructures. Interface connection type is the same. Single use only.

3.p Screws: The screw allows the superstructures to be mounted to the implant. The screws used with Measuring Parts and Analogues are different. It is packaged and sold together with the related product. Single use only.

3.q Titanium Cap: In completely or partially edentulous patients; These are the parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with Venuscon Implants. Titanium Caps are designed as Hex and No-Hex. Both caps are compatible with Venuscon Multi Unit Abutments. Ø 5.0 prosthetic platform diameter and 12.0 mm gingival height. No coating process is applied on the surface. Single use only.

3.r Multi-Unit Tibase Abutment : Multi-Unit Tibase abutment; These are parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with Venuscon Implants in completely edentulous patients. Multi-Unit Tibase abutment is designed as hex and no-hex. Both abutments are compatible with Venuscon Implants. Single use only.

3.s Konfor Kep: The comfort cap prevents the patient from being uncomfortable by covering the multi unit abutment in the patient's mouth until the crown is loaded in Multi unit abutments. Comfort Caps are designed with 5.0 prosthetic platform diameter and 4.8 mm gingival height. For single use only.

3.t Metal Ring: Metal rings are parts used to support crowns, bridges or superstructures in the lower and/or upper jaw used with implants in completely edentulous or partially edentulous patients. Metal rings are used in prosthetic restorations together with knob abutment. Metal Rings are designed with 5.0 prosthetic platform diameter and 2.6 mm gingival height. They are for single use only.

3.u Analogs: Analogs are an auxiliary part that enables the patient to restore the chewing function after the Venuscon Dental Implants are surgically placed in the lower or upper jaw bone. Analogs; after the measurements taken with impression pieces are taken on the model; it imitates the implant by mounting on the impression piece. Single use only.

3.v Impression Part: These are the parts used to determine the dimensions of the crown planned to be placed on the implant and superstructure. There are two separate options for classical and digital methods. Single use only.

3.w Parallel Pin: In multiple tooth deficiencies; parallel pins are used to check whether the slots are parallel to each other after the placement of multi unit abutments. In multiple implant placement; the parallelism of the implant sockets is important for the upper prosthesis to be made. It can be used more than once after cleaning and sterilisation.

3.x Depth Gauge: The Depth Gauge is used to check the depth of the created slot after the creation of the implant slots; before the implant is placed in the slot. After measuring the depth, if the neck is suitable, the implant is inserted; if not, the slot is brought to the appropriate size and then the implant is inserted. It can be used more than once after cleaning and sterilisation.

3.y Broken Screw Removal Centering Part / Broken Screw Extractor Hand Tool: It is used to ensure that the Screw Retain Drill and Broken Screw Extractor Hand Tool, which are used to remove the broken screw in the mouth, can centre the screw to be removed. The Broken Screw Removal Centring Part is first placed in the area where the screw to be removed and then the screw is removed from the mouth with the Screw Retain Drill or Broken Screw Extractor Hand Tool. It is used for removing broken screws in the patient's mouth. After placement of the Broken Screw Removal Centering Part, the broken screw is removed with the Broken Screw Extractor Hand Tool. It is released as non-sterile. It can be used maximum 15 times after cleaning and sterilisation.

3.z Torque Ratchet / Ratchet : It is used during the placement of implants; during the placement of superstructures with manual parts; for tightening in the mouth according to the recommended torque value. It can be used up to 15 times after cleaning and sterilisation.

3.aa Hex Drivers: It is used for transporting implants or abutments to the patient's mouth and hand tightening with recommended torques. It is recommended not to use more than 15 times. It can be used maximum 15 times after cleaning and sterilisation.

3.bb Hand Tool : During the placement of implants in the mouth; It is used with carrying and clamping parts. It can be used up to 15 times after cleaning and sterilisation.

3.cc Gingival Height Part: The gingival height part is used to measure the level of the gingiva after the implant is placed into the bone. The gingival levels of the gingiva former and abutments to be used are determined after using the gingival height parts. It can be used after cleaning and sterilisation.

4. Product Compatibility

For the compatibility of the products with each other and the products recommended for use, please refer to the additional tables. (You can access the tables from the Medisolaris website. www.medisolaris.com) For implant drill compatibility, please refer to MKK.02 Surgical User Guide.

Annex 1 – MKP.02 – L.03 Medisolaris Implant - Superstructures Compatibility List

Annex 2 – MKP.02 – L.04 Medisolaris Implant - Screws Compatibility List

Annex 3 – MKP.02 – L.05 Medisolaris Implant- Surgical Instruments Compatibility List

Annex 4 – MKP.02 – L.13 Medisolaris Implant-Gingival Height/Impression Part/Scan Body/Screwdriver/Transferring and Tightening Part Compliance List

Annex 5 – MKP.02-L.09 Medisolaris Analogue, Impression Part- Screw Compatibility List

Annex 6 – MKP.02-L.10 Medisolaris Multi Unit Abutment - Scan Body -Impression Part - Burn Out Cap Compatibility List

Annex 7 – MKP.02-L.11 Medisolaris Ratchet-Screwdriver/Transferring and Tightening Part Compatibility List

Annex 8 – MKP.02-L.12 Medisolaris Impression Part-Screw Compatibility List

5. Sterilization and Packaging: Superstructure Components, Healing Heads, Prosthetic Parts and Instruments are packaged unsterilised, sealed in aluminium foil. All system parts must be sterilised before use on patients. All parts must be sterilised by autoclave according to the recommended protocols. The recommended steam sterilisation parameters are as in the table below.

Method	Steam Sterilization according to ISO 17665	Exposure time	3 Minutes
Handover	Pre-Vacum	Pre-Vacum	3 times < 60 mbar
Temperature	134°C / /270°F	Minimum Drying Time	10 minutes indoor

The packaging of Superstructure Components, Gingiva Formers, Prosthetic Parts, Auxiliary Parts and Hand Tools are not suitable for autoclave sterilisation. The products must be unpacked in a controlled environment before sterilisation, placed in an autoclave bag and then sterilisation must be performed.

6. Implant Card: For each patient; information about the patient and the implanted products are recorded and given to the patient by the physician. The Device Model section is printed on the Implant Card. The 'Lot No - UDI-DI' number on the Implant Card is filled in by pasting the MKP.19-F.12 label given with the implant. 'Device Name - Patient's name-surname, ID number - Name of the Institution and Implantation Date' is filled in by handwriting with a pen that cannot be erased on the card.

7. Placement: Medisolaris dental abutments are placed on the respective implants with carrying and clamping parts and hex keys. Medisolaris ball abutments are self-screwing and are fixed to the implants in the hex slot above the round part using a ball driver. Recommended torque values for screws and superstructures can be found in the Recommended Torque Values Table in section **1.p Surgical Placement of Implants**. Cement should not be used in multi-unit abutment application. Ball abutments and Locator abutments should be used for removable prosthesis for patients who are used to removable prosthesis. Angled options of abutments should be used according to the posture of the implant.

8. Clinical Benefit: Dental implants and Surgical Instruments are a safe, functional alternative treatment. For example, it significantly increases the quality of life of the patient, improves the patient's chewing function, greatly reduces the loss of function, and provides relief from symptoms. It is in the form of natural teeth, provides chewing function, provides a better aesthetic appearance, healthy nutrition and self-confidence with healthy teeth.

A strong and stable dental implant restores the missing tooth so that it looks and functions like a natural tooth. Dental implants are advantageous because the stability of removable prostheses can be improved or the need for fixed tooth-supported or removable prostheses can be met. In a study by Perrotti et al., 2 different implant systems were found to be suitable for long-term treatment, with stable marginal bone levels and a 10-year success rate. Dental implants help you maintain the natural shape of your face and smile. Leaving a gap in your mouth after losing one or more teeth leads to further health problems such as jawbone deterioration and loss. When the natural tooth is not supported, the jawbone deteriorates and loses its strength and stability. Dental implants are the only dental restoration option that protects and stimulates natural bone, helps bone to grow and prevents bone loss.

9. Safety and Performance Information: Test reports that meet the safety and performance criteria of Medisolaris products have been applied and the results of the test reports have been found to be appropriate. Adverse events that may occur in Medisolaris products should be reported to the relevant competent authority.

10. Warnings:

The causes of tooth loss should be investigated and the continuity of these causes after implantation should be evaluated. Factors that may affect post-implant healing and long-term use include;

► Oral hygiene habits, ► Plaque control efficiency and cognitive skills specific to the individual, ► Periodontal health of existing teeth,

► Soft tissue health, ► Parafunctions. Venüscon Implants have not been evaluated for safety and compatibility in the magnetic resonance (MR) environment.

Patients with the following diseases are recommended to use implants after being checked by physicians (with consultation if necessary);

- 1) Heart Diseases (using a pacemaker)
- 2) Hypertension
- 3) Diagnosed with or at risk for osteoporosis
- 4) Oral drug use for more than 3 years
- 5) Immune system disorders and immunocompromised patients
- 6) Patients who have received radiotherapy in the past

7) Patients with Psychological and Mental Problems

8)Smoking - Alcohol and drug users; Patients with teeth clenching and grinding disease.

The location of the implant socket must be correctly adjusted.

There should be at least 1.5 mm between the intact teeth and at least 3 mm between the dental implant. The amount of bone in the vestibule, lingual or palatal should also be at least 1 mm.

The bone temperature should not exceed 47C° during the preparation of the implant bed.

Sterilise surgical instruments before use (according to the manufacturer's recommendation)

Not to use surgical hand tools more than the maximum number of uses

The user is legally capable of performing a surgical operation

Advanced training in the field of pre-operative oral implantation and detailed knowledge of system components

The necessity of giving the Patient Education Brochure to the patient

You should use the prescription prescribed by your dentist for your pain regularly for 2 days

If the pain does not disappear within a few days, the patient should consult a physician.

The sterile sponge placed in the area where dental implant surgery is performed for bleeding control should be bitten with light force for 20 minutes and the sponge should be removed at the end of 20 minutes.

Not eating or drinking anything for two hours after the operation. Do not spit or rinse the mouth with any liquid for two hours.

Avoid eating hard and hot things during the first day (after two hours).

The implanted area should not be touched with the tongue, fingers or a hard object.

Avoid heavy sports and rest after the operation.

Use antiseptic mouthwash for 1 week after the implant application.

Not using tobacco products after implant application

Implants in spoilt sterile packs should not be used

Contaminated implants cannot be sterilised again

Re-use of implants can lead to clinical failure and complications including but not limited to infection, non-integration of implants, bone loss and damage to adjacent structures

Comprehensive patient examination, preoperative imaging, preoperative diagnosis and treatment planning before implant treatment, Inadequate planning and evaluation can lead to implant complications and even implant failure.Immediate and early loading can be achieved with the correct case selection and adherence to the immediate loading protocols established in the literature. If immediate loading is to be performed, the occlusion environment should be checked, multiple implants should be splinted and at least 4 implants in the mandible and 6 implants in the maxilla should be connected to each other with a prosthesis in cases of complete edentulism. Depending on the bone anatomy, the appropriate number, diameter and length of implants should be placed.



















Non-axial loads greater than 30° from the long axis of the implant should be avoided. They have not been tested for heating, displacement or image artefacts in the MR environment. The safety of Venuscon in the MR environment is unknown. Scanning a patient with this device may result in patient injury.

11. Information to be given to the patient : MKK.04 Patient Education Brochure must be given to patients by physicians.

12. Disposal: Implants removed from the patient should not be re-implanted as the fatigue status cannot be visually detected.

These implants should be considered as biocontaminated and should be treated accordingly. Removed implants should be treated according to their biological hazards and should be disposed of in accordance with the legal regulations of the country and hospital policies.

13. MEANING OF SYMBOLS

	Batch Code		Do not re-use		Sterilized using irradiation
	Catalogue Number		Do not re-sterilize		CE Marking / Notified Body Number
	Used by date		Date of manufacture		Non-Steril
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use		Caution		UDI Number
	Consult instructions for use or consult electronic instructions for use		Temperature limit		Manufacturer
	Humidity imitation		Keep away from sunlight		Double sterile barrier System

MD

Medical Device

UDIUnique Device
Identifier

MEDİSOLARİS SAĞLIK HİZMETLERİ SANAYİ ve TİCARET LİMİTED ŞİRKETİ - Fatih Mahallesi 1191. Sokak No: 28/1 B
Blok Apt. Gaziemir / İZMİR - +90 232 203 6655 / www.medisolaris.com

Ref No: MKK.03

Yayın Tarihi: 17.09.2020

Rev. No: 010

Rev Tarihi: 04.12.2023