

# Bond Apatite®

## Bone Graft Cement Instructions For Use



**Augma™**  
BIOMATERIALS



#### Table of Contents

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

## INSTRUCTIONS FOR USE

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

## COMPOSITION

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

## PRODUCT DESCRIPTION

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

## STERILIZATION

Bond Apatite® sterilization is carried out using  $\gamma$ -irradiation.

## INDICATIONS FOR USE

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

Examples of clinical applications:

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

## CONTRAINDICATIONS

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

## ABSOLUTE CONTRAINDICATION

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

## RELATIVE CONTRAINDICATION

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

## PRECAUTIONS AND WARNINGS

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

## STORAGE

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

## HANDLING

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

## IMPORTANT

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

At the beginning of the procedure:

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

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

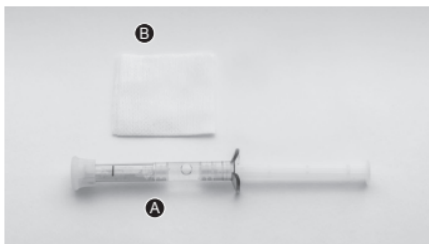
## STEP BY STEP

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

### PREPARATION STEP

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

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



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

### STEP 1.

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

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



### STEP 2.

Remove the cap by twisting and pulling it out.



### STEP 3.

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

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



After ejecting the material into the required site:



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



Remove the gauze and slightly shape, if required.



Press on the material once again with dry gauze.



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

## POST TREATMENT CARE

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

## RESORPTION PROFILE

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



Attention:  
See instructions for use



Do not re-sterilize



Do Not Use if Package  
is Damaged



Do not re-use



REF Catalogue number



Batch code



Sterilized using  
gamma irradiation



Data of manufacture  
(including sterilization)



Use by date



Temperature  
limitation

### Caution:

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



0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

## INSTRUCTIONS D'UTILISATION

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

## COMPOSITION

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

## DESCRIPTION DU PRODUIT

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

## STÉRILISATION

Bond Apatite® est stérilisé par irradiation gamma.

## INSTRUCTIONS D'UTILISATION

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

Exemples d'applications cliniques :

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

## CONTRE-INDICATIONS

• Les contre-indications habituelles en chirurgie buccale et maxillo-faciale avec d'autres matériaux d'implantation doivent être respectées. • Une formation adéquate insuffisante du praticien est un facteur de risque important pour la réussite de la procédure d'implantation.

## CONTRE-INDICATION ABSOLUE

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

## CONTRE-INDICATION RELATIVE

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

## PRÉCAUTIONS ET MISES EN GARDE

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

## CONSERVATION

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

## MANIPULATION

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

## IMPORTANT

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

En début de procédure :

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

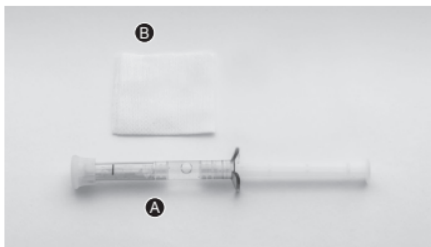
## ÉTAPE PAR ÉTAPE

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

## ÉTAPE DE PRÉPARATION

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

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



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

## ÉTAPE 1

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

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



## Étape 2

Retirer le capuchon en tournant et en tirant.



## ÉTAPE 3

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

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



Après expulsion de la pâte sur le site désiré:



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



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



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



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

## SOINS POST-TRAITEMENT

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

## PROFIL DE RÉSORPTION

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

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



Attention :  
Voir les instructions d'utilisation

LOT

Numéro de lot



Ne pas restériliser

STERILE | R

Stérilisé par irradiation gamma



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

DATE

Date de fabrication (stérilisation comprise)



Ne pas réutiliser

DATE

Date limite d'utilisation



REF Numéro de catalogue

TEMP

Limitation de température

### Attention :

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



EC REP

0344

MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

## ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

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

## СОСТАВ

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

## ОПИСАНИЕ ПРОДУКТА

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

## СТЕРИЛИЗАЦИЯ

Цемент Bond Apatite® стерилизуется гамма-излучением.

## ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

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

Примеры клинического применения:

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

## ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

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

## АБСОЛЮТНЫЕ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Острая и хроническая активная инфекция в месте введения имплантата.

## ОТНОСИТЕЛЬНЫЕ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

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

## ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ И МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

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

## ХРАНЕНИЕ

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

## ОБРАЩЕНИЕ

Цемент Bond Apatite® выпускается в форме гранулированного порошка, упакованного в шприцы, шприцы разделены на 2 отделения, одно отделение содержит стандартизованный стерильный физиологический раствор (0,9% раствор хлорида натрия), второе отделение содержит порошок.

## ВАЖНО

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

Перед началом процедуры:

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

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

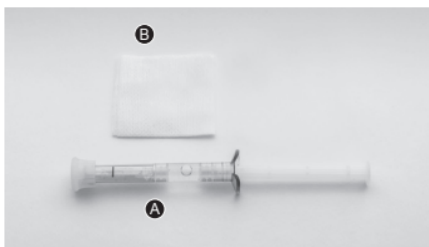
## ПОЭТАПНАЯ ПРОЦЕДУРА

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

## ПОДГОТОВИТЕЛЬНЫЙ ЭТАП

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

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



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

## ЭТАП 1.

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

**замечание:** При нажатии поршня требуется умеренное применение силы.



## ЭТАП 2.

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



## ЭТАП 3.

Продолжая надавливать на поршень, введите раствор в требуемый участок.

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



После введения раствора:



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



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



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



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

### Уход после лечения

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

### Профиль резорбции

Резорбция Bond Apatite® обусловлена скоростью резорбции обоих компонентов. Двухфазный сульфат кальция полностью резорбируется приблизительно через 12 недель.

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



Внимание: см. инструкцию по применению.



Код партии



Не проводить повторную стерилизацию.



Стерилизовано гамма-излучением.



Не использовать, если упаковка повреждена.



Дата изготовления (включая стерилизацию)



Для одноразового применения.



Срок годности



Номер по каталогу



Температурные ограничения

#### Внимание:

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



0344

MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

## ISTRUZIONI PER L'USO

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

## COMPOSIZIONE

Ogni applicatore contiene solfato di calcio, granuli di idrossiapatite e soluzione fisiologica altamente purificati di grado medicaile.

## DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

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

## STERILIZZAZIONE

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

## INDICAZIONI D'USO

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

Esempi di applicazioni cliniche:

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

## CONTROINDICAZIONI

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

## CONTROINDICAZIONI ASSOLUTE

Infezioni acute e croniche in corso nel sito di impianto.

## CONTROINDICAZIONI RELATIVE

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

## AVVERTENZE E PRECAUZIONI D'USO

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

## CONSERVAZIONE

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

## MANIPOLAZIONE

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

## IMPORTANTE

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

All'inizio della procedura:

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

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

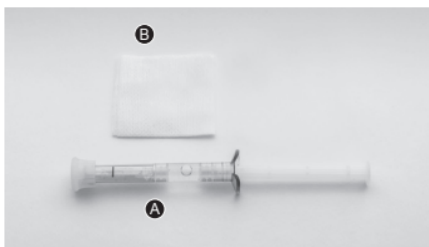
## PASSO DOPO PASSO

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

## FASE DI PREPARAZIONE

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

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



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

## PASSO 1.

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

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



## PASSO 2.

Rimuovere il cappuccio ruotando e tirando.



## PASSO 3.

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

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



Dopo aver eiettato il materiale dove necessario:



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



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



Premere nuovamente con una garza asciutta.



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

## TRATTAMENTO POST INTERVENTO

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

## PROFILO DI RIASSORBIMENTO

Il riassorbimento di Bond Apatite® segue il tasso di assorbimento dei due componenti. Il componente di solfato di calcio bifasico è completamente riassorbito nel giro di circa 12 settimane.

Il componente di idrossiapatite è riassorbito lentamente nel corpo e può rimanere nel sito dell'innesto per mesi o anni.



Attenzione:  
vedere le istruzioni per l'uso



Codice lotto



Non risterilizzare



Sterilizzato ai raggi gamma



Non utilizzare se la confezione è danneggiata



Data di produzione  
(sterilizzazione inclusa)



Non riutilizzare



Utilizzare entro



Numero di catalogo



Limiti di temperatura

Attenzione:

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



0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

## GEBRAUCHSANWEISUNG

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

## ZUSAMMENSETZUNG

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

## PRODUKTBESCHREIBUNG

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

## STERILISATION

Bond Apatite® Sterilisation wird mit Y-Strahlung ausgeführt.

## INDIKATIONEN FÜR DEN EINSATZ

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

Beispiele für klinische Anwendungen:

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

## KONTRAINDIKATIONEN

- Die üblichen Kontraindikationen bei oraler und maxillofazialer Chirurgie mit anderen Implantatmaterialien sollten berücksichtigt werden.
- Eine mangelnde adäquate Ausbildung des Anwenders bedeutet ein großes Risiko für den Erfolg des Implantationsverfahrens.

## ABSOLUTE KONTRAINDIKATION

Akute Entzündungen in dem zu implantierenden Bereich.

## RELATIVE KONTRAINDIKATIONEN

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

## VORSICHTSMASSNAHMEN UND WARNUNGEN

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

## AUFBEWAHRUNG

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

## HANDHABUNG

Bond Apatite® ist als granulierte Pulver, erhältlich, verpackt in einem Vortrieb. Der Vortrieb ist in zwei Fächer unterteilt, wobei eines die standardmäßige sterile Salzlösung (0,9% Natriumchlorid für die Injektion) und das zweite das Pulver enthält.

## WICHTIG

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

Zu Beginn des Verfahrens:

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

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

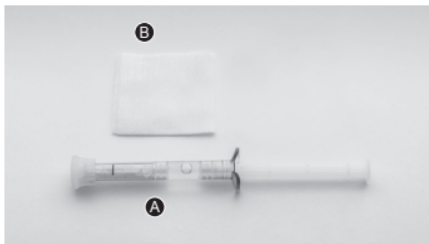
## SCHRITT FÜR SCHRITT

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

## VORBEREITUNGSSCHRITT

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

- A** - Eine sterile Bond Apatite® Materialspritzte
- B** - Sterile trockene Gazopolster



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

## SCHRITT 1

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

**Notiz:** Beim Schieben des Schaftes ist leichter Druck erforderlich.



## SCHRITT 2

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



## SCHRITT 3

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

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



Nach der Abgabe des Materials an die gewünschte Stelle:



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



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



Drücken Sie erneut darauf mit einem trockenen Gazepolster.



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

## NACHBEHANDLUNG

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

- Platzieren Sie das Dentalimplantat und das Abutment entsprechend der angegebenen Indikationen und der Gebrauchsanweisung für das verwendete Dentalimplantat/ Abutment System.

## RESORPTIONSPROFIL

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

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



Achtung:  
Siehe Gebrauchsanweisungen

LOT

Chargencode



Nicht erneut sterilisieren

STERILE

R Sterilisiert unter Einsatz  
von Gamma-Strahlen



Nicht benutzen, wenn die  
Verpackung beschädigt ist

REF

Herstellungsdatum  
(inkl. Sterilisation)



Nicht erneut benutzen

30°C

Benutzen bis Datum



Temperaturbeschränkung

## Vorsicht:

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



EC REP

0344

MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

## INSTRUCCIONES DE USO

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

## COMPOSICIÓN

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

## DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

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

## ESTERILIZACIÓN

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

## INDICACIONES DE USO

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

Ejemplos de aplicaciones clínicas:

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

## CONTRAINDICACIONES

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

## CONTRAINDICACIÓN ABSOLUTA

Infección aguda o crónica activa en el sitio del implante.

## CONTRAINDICACIÓN RELATIVA

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

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

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

## ALMACENAMIENTO

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

## MANEJO

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

## IMPORTANTE

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

Al comienzo del procedimiento:

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

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

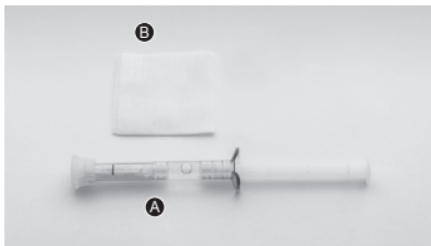
## PASO POR PASO

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

## PASO PREPARATORIO

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

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



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

## PASO 1.

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

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



## PASO 2.

Retire la tapa girando y tirando.



## PASO 3.

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

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



Después de eyectar el material en el sitio requerido:



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



Retire la gaza y moldee ligeramente, si fuera necesario.



Presione sobre el sitio nuevamente con una gaza seca.



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

#### ATENCIÓN POST TRATAMIENTO

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

#### PERFIL DE REABSORCIÓN

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

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



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



No esterilizar



Esterilizado con rayos  
gama



No usar si el envase  
está dañado



Fecha de fabricación  
(inclusive esterilización)



No re-usar



Usar antes de  
esta fecha



**REF** Número de catálogo



Limitación de  
temperatura

#### Precaución:

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



0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

## INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

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

## COMPOZIȚIE

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

## DESCRIEREA PRODUSULUI

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

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

## STERILIZAREA

Sterilizarea Bond Apatite® implică folosirea iradierei cu radiații Y.

## INDICAȚII DE UTILIZARE

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

Exemple de aplicații clinice:

- Mărirea planșeuilui sinusual • Defecți osoase periodontale
- Dehiscente; fenestrații • Înălțarea crestei alveolare • Defect orizontal (lărgirea crestei alveolare) • Umplerea defectelor osoase înainte de inserarea implantului • Augmentare osoasă după chistectomy

## CONTRAINDICAȚII

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

## CONTRAINDICAȚIE ABSOLUTĂ

Infecția acută și cronică activă la locul implantului.

## CONTRAINDICAȚIE RELATIVĂ

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

## PRECAUȚII ȘI AVERTISMENTE

• Materialul furnizat este de unică folosință. A NU SE RE-STERILIZA dacă ambalajul primar (seringa materialului) sau ambalajul secundar (bisterul) este parțial deschis sau avariat. În astfel de situații, Bond Apatite® nu mai trebuie folosit deoarece nu se mai asigură sterilitatea materialului • A nu se folosi atunci când temperatura produsului scade sub 10°C (50°F). Dacă se folosește la temperatură scăzute, aştepta până când produsul revine la temperatura camerei (temperaturile scăzute vor incetini reacția de întărire a materialului) • Nu se recomandă asocierea materialului Bond Apatite® cu alte materiale de grefare osoasă.

• Nu se recomandă amestecarea materialului Bond Apatite® cu săngèle • Data expirării este imprimată pe blister și pe pachet. A nu se folosi după data expirării menționată • Bond Apatite® nu are o putere mecanică suficient de mare pentru a susține defectele sub sarcină înainte de creșterea țesutului. Atunci când este necesară susținerea unei cercuri, trebuie aplicate tehnici standard de stabilizare la nivel intern sau extern pentru a obține o stabilizare rigidă a tuturor planșurilor.

• Bond Apatite® nu trebuie folosit pentru a stabili poziția seringii materialului • Se recomandă utilizarea Bond Apatite® de către clinicieni familiarizați cu procedurile de grefare osoasă

• Posibilele complicații sunt aceleași ca cele care pot apărea în urma procedurilor de grefă osoasă autogenă. Acestea pot include: infectarea superficială a plăgii, infectarea profundă a plăgii, infectarea profundă a plăgii cu osteomielită, consolidare întârzită, reducere scăzută, fuziune neadecvată, pierdere grefei osoase, exteriorizarea și/sau deplasarea grefei, precum și complicațiile generale care pot apărea în urma anesteziei și/sau a intervenției chirurgicale • Complicațiile specifice utilizărilor orale/dentare sunt cele care pot fi observate în mod normal pentru proceduri de grefare osoasă similar și pot include: sensibilitatea dentară, retracția gingiei, exfolierea lamboului, resorbția sau anchiloza rădăcinii tratate, formarea unui abces, afectarea nervului.

## DEPOZITARE

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

## MANIPULARE

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

## IMPORTANT

• Citiți toti pașii prezentatați în cadrul instrucțiunilor (1-3) înainte de a folosi Bond Apatite® • Recomandăm cu insistență experimentarea practică a modului în care se folosește Bond Apatite® înainte de prima utilizare.

La începutul procedurii:

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

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

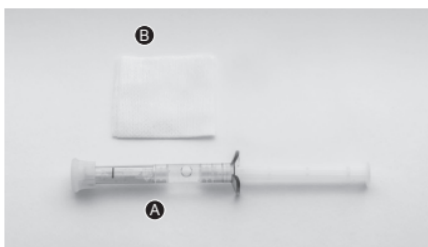
## PAS CU PAS

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

## ETAPA DE PREGĂTIRE

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

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



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

## PASUL 1.

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

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



## PASUL 2.

Îndepărtați capacul prin rotire și extragere.



## PASUL 3.

Apăsați în continuare pistonul și introduceți materialul în locul dorit.

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



După introducerea materialului în locul dorit:



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



Îndepărtați compresa și modelați ușor, dacă este necesar.



Apăsați din nou deasupra, folosind o compresă uscată.



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

## ÎNGRIJIRE DUPĂ TRATAMENT

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

## PROFILUL RESOBȚIEI

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

Componentul de hidroxiapatită se resorbe lent în organism și poate rămâne pe locul grefat timp de câteva luni până la cîțiva ani.



Atenție: Consultați instrucțiunile de utilizare



Nu re-sterilizați



Nu folosiți dacă ambalajul este deteriorat



Nu re-folosiți



Nr. catalog



Cod lot



Sterilizat folosind gama irradiation



Data fabricației (sterilizare inclusă)



A se folosi până la data



Limitele de temperatură

### Avertisment:

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



0344

MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

## INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

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

## COMPOSIÇÃO

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

## DESCRIÇÃO DO PRODUTO

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

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

## ESTERILIZAÇÃO

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

## INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

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

Exemplos de aplicações clínicas:

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

## CONTRAINDICAÇÕES

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

## CONTRAINDICAÇÃO ABSOLUTA

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

## CONTRAINDICAÇÃO RELATIVA

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

## PRECAUÇÕES E AVERTIMENTOS

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

## ARMAZENAMENTO

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

## MANUSEAMENTO

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

## IMPORTANTE

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

No início do procedimento:

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

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

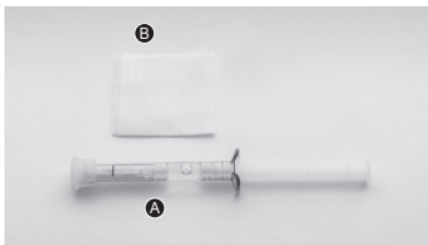
## PASSO A PASSO

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

## PASSO PREPARATÓRIO

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

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



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

## PASSO 1.

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

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



## PASSO 2.

Retirar a tampa, rodando e puxando.



## PASSO 3.

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

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



Após ejeção do material no local pretendido:



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



Retirar a gaze e moldar o material, se necessário.



Premir novamente o material com a gaze seca.



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

## ATENCIÓN POST TRATAMIENTO

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

## PERFIL DE REABSORCIÓN

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



Atenção: consultar as instruções de utilização



Não esterilizar novamente



Código do lote



Não utilizar se a embalagem estiver danificada



Esterilizado através de radiação gama



Não reutilizar



Dados de fabrico (incluindo esterilização)



Referência do catálogo



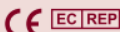
Prazo de validade



Límite de temperatura

## ADVERTÊNCIA:

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



0344 MedNet GmbH, Borkstrasse 10, 48163 Münster, Germany

بعد وضع المادة في المكان المطلوب:



وضع ضمادة جافة  
فوق المادة وأضاعفها  
بنحو على العجينة  
لمدة 3 ثوانٍ.



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



وضع ضمادة جافة  
على المادة وأضاعف  
للتثبيت.

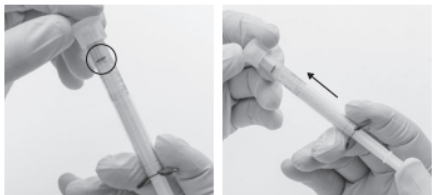


الضمادة وتأخير  
بتغطية التسليح الناتع  
واغلاق الموقع.

رمز الدفعه	<b>LOT</b>	الرجاء الانتباه: راجع تعليمات الاستعمال	!
معلم باستخدام أشعة جاما	<b>STERILE R</b>	لا يجوز إعادة التعمق	🚫
بيانات الصنع ( بما في ذلك التعمق)		لا تستخدم في حالة تلف العلبة	🚫
مستخدم حسب التاريخ		لا يجوز إعادة استخدام	🚫
فورد درجة الحرارة	50 °C	رقم الكاتالوج	<b>REF</b>

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





## خطوة بعد خطوة

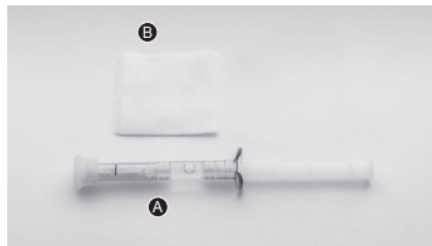
الرجاء قراءة جميع تطبيقات الخطوات (1-3) قبل استخدام® Bond Apatite. من المستحسن أن الوقت المقتضي من إدخال المحلول الملحي إلى® Bond Apatite يجب أن لا يتجاوز 3 دقائق، وإلا سوف تفقد المواد ليونتها.

## خطوة التحضير

قبل إضافة®, تأكيد أن لديك العناصر التالية:  
A - عبوة® Bond Apatite®  
B - ضمادات خاصة معقمة

## المرحلة 2

انزع غطاء العصوة بواسطة تدويره وسحبه للأعلى.



## المرحلة 3

استمر بدفع المكبس واحقن المادة في المكان المطلوب.  
تعليق: العصبة يجب أن تكون يتماس مباشر مع العظم. وأيضاً، يجب ملء المنطقة المطلوبة بكمية أكبر من الحاجة.



من أجل تحقيق التثبيت الكامل للمسحوق، من الضروري الضرب باصبعيك  
برفق على غطاء العصوة بضع مرات.

## المرحلة 1

أمسك غطاء العصوة جيداً وادفع المكبس رويداً رويداً باتجاه الخط المشار إليه  
على العصوة إلى حين الشعور بالعصى حد من المقاومة (هذه العملية تهدف إلى  
غض المادة وتثبيتها للحقن)  
تعليق: دفع المكبس، يحتاج إلى قوة معتدلة



## الاحتياطات والتحذيرات

- يتم تزويذ المواد للاستخدام لمرة واحدة. لا يجوز إعادة التعقيم في حالة فتح العبوة جزئياً أو عند وجود أي عيب في العينة الأولية (العبوة) أو التعبئة التاليفية (الغلاف الخارجي). في ظل هذه الظروف، يجب عدم استخدام Bond Apatite® وذلك بسبب عدم ضمان تعقيم المادة. لا تستحسن تزويذ المواد عندما تكون درجة الحرارة المنتج أو هو أقل من 10 درجات مئوية (50 درجة فهرنهايت). في حالة الاستخدام في درجات حرارة لشخصية، انتظر حتى يصل المنتج إلى درجة حرارة الفреze (وذلك لأن درجات الحرارة المنخفضة تؤدي إلى إبطاء تفاعل المواد). لا ينصح خلط® Bond Apatite® مع غيرها من مواد ترطيب الطعام. ومن غير المستحسن خلط® Bond Apatite® مع التم. تاريخ انتهاء الصلاحية مطبوع على الغلاف وعلى العبوة. لا تستخدم بعد تاريخ انتهاء الصلاحية مطبوع على الغلاف وعلى العبوة. لا يمتلك Bond Apatite® قوة ميكانيكية كافية لدعم الزرارات الحاملة قبل اكتساب القوى الطور حول الرسارات. في الحالات التي تتطلب دعم الحمل، يجب اتباع تعليمات التثبيت الداخلية التي تفصّل أسلوب تثبيت الأسنان. لا ينصح بتجفيف الأسنان في جميع المستويات. يجب الاستخدام بحذر Apatite® Bond لتحقیق الاستقرار في ثبیت البرغي. مخصوص® Bond Apatite® للاستخدام من قبل الأطباء الذين لديهم الخبرة في إجراءات تطهير الطعام. المضاعفات المرتبطة بالحملة هي نفس التي يمكن توقعها من إجراءات ترقيع العظم ذاتي المنشآت. وهذه قد تشمل: التهاب الجروح سطحي، التهاب الجروح العميق، التهاب الجروح العميقة مع التهاب العظام، وتأخير الالتئام، وفقدان تطهير العظام، تنوء التعلق، وألم العظام، والمضاعفات العامة التي قد تنشأ عن التخدير و/أو جراحته. مضاعفات محددة لاستخدام طرق الفم الأسنان هي تلك التي يمكن أن تلاحظ عادة عند استخدام إجراءات تطهير العظام المطلة ترقيع الإجراءات ويمكن أن تشمل: حساسية الأسنان، ونزاع اللثة، ارتفاع فقط من الجذر المعالج، تشكّل الخراج، إصابة العصب.

## التخزين

- يجب تخزينه في درجات حرارة تتراوح ما بين 5 درجات مئوية (41 درجة فهرنهايت) و 30 درجة مئوية (86 درجة فهرنهايت). تجنب الأنصاص مع مصدر الحرارة. لا يجوز تخزين المنتج تحت ضوء الشمس المباشر.

## المعالجة

- Bond Apatite® يتوفّر على شكل بودرة حبيبية ملقة داخل عبوة خاصة. تحتوي العبوة على محلول ملحي عادي معقم (0.9%) كلوريد الصوديوم (الحقن). كمادة تشدید والموجودة في عبوة منفصلة عن البودرة إلى حين الإستعمال.

## هام

- الرجاء قراءة جميع الخطوات من التعليمات (1-3) قبل استخدام Bond Apatite®. نحن نوصي بشدة التدرب على استخدام® Bond Apatite قبل استخدامه الأول.
- في بداية الإجراء: يجب فتح اللثة. إزالة الأنسجة الرخوة غير المرغوب فيها من على سطح العظام المكشوفة. إعداد المنطقة المنشآة من أجل إجراء عملية العينة.
- من المستحسن تعطيله® Bond Apatite ب حاجز غشاء من أجل تجديد الأنسجة بالشكل الأمثل.

## الاستخدام

Bond Apatite هو اسمنت بدل للعظم تكون من كبريتات الكالسيوم ثاني الطور و هيدروكسيapatit. الرجاء قراءة هذه النشرة بالكامل قبل تنفيذ الإجراء، هذا المنتج معد للبيع بواسطة طبيب، أو بناء على وصفة من الطبيب، أو ممارس مرخص.

## التركيب

تحتوي كل عبوة على أتفى كبريتات كالسيوم ثنائية الفازات للاستخدام الطبي، حبوب هيدروكسيapatit، ومحلول ملحى فيسيولوجي.

## وصف المنتج

Bond Apatite هو مركب اصطناعي بدل للعظم وعبارة عن اسمنت يتكون من مركب كبريتات الكالسيوم ثاني الطور وحبوبات هيدروكسيapatit. يعمل® بمتانة سلامة تجديد العظام في عمليات طب الأسنان، وملء أو زيادة أو إعادة بناء عيوب العظمية في الوجه والفكين.

## التفقي

يم تنفيذ® Bond Apatite التعقيم باستخدام آلة جاما.

## تعليمات الاستعمال

Bond Apatite هو مركب اصطناعي بدل للعظم وعبارة عن اسمنت يتكون من مركب كبريتات الكالسيوم ثاني الطور في شكل مسحوق حبيبات، وتهب إلى سدا أو زيادة أو إعادة بناء عيوب اللثة أو العظم في منطقة الفم والوجه والفكين.

## امثلة على التطبيقات السريرية:

- تكبير أرضية العيوب الأنفية . عيوب العظام الثانية . نواذ . تكبير جسر السنخية (عظم الفك) . العيب الأنفي (توسيع الفم)
- ملء العيوب العظمية قبل الزرع . ملء تجاري كيسية (خلال ناج عن التهاب)

## مصادمات الاستطبان

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

## موانع مطلقة

الالتباشير الحادة والمزمنة النشطة في موقع الزراعة.

## موانع نسبية

- اضطرابات خطيرة في استقلاب (تايبن) العظام . أمراض العظام الخطيرة من مسببات أمراض الغدد الصماء . صعوبة أو شدة السيطرة على مرض السكري . القفشل (القصور الكلوي) الحاد . أمراض الكبد المزاج .
- ضعف الأوعية الدموية في موقع الزراعة . ادوية متباينة المعاشرة والعلاج الشعاعي . العلاج المستمر مع قشر انتهات السكرية، ومستحضرات معنثنة مع العوامل التي تؤثر على استقلاب (تايبن) الكالسيوم . الارورام الخبيثة . المرضات والحوالم . التأثير على الأطفال المرضى غير معروف.

### השגחה לאחר טיפול

- ניתן להניח חビשה כירורגית על הפגיעה במשך שבוע עד שבועיים.
- לאחר התהערכות הכירורגית, יש למסור למטופל הנחיות להמשך טיפול ביתוי הכלול מון משככי כאבים ואנטיביוטיקה מתאימים.
- כאשר נעשה שימוש Bond Apatite<sup>®</sup> למילוי פגמי עליון התקנון שלט דנטלי, יש לאפשר חבלמה של האתר במשך 3 עד 6 Wochenים לפני הנחת תחתן הדנטלי.
- לפני התקנת השתלה הדנטלי, יש לבדוק את אורת ההשתלה ולודוד כי העצם החלמה כראוי.
- יש להתקין את השתלה הדנטלי ואת חלקו העליון בתאתה להתייחס לרופאים והוואות השימוש של מערכת השתלת הדנטלי בו נעשה שימוש.

### פרופיל הספיגा

הספיגा של Bond Apatite<sup>®</sup> מושפעת מכך שהספיגא של שני המרכיבים. חסין הגופורטי הד-פדי וכך גם לחולטי לאחר כ-12 שבועות. מרכיב הידרוקרוסיאפטיט נספג בגוף באופן איטי ועשוי להישאר באורת המושתת במשך חודשים עד שנים.

לאחר הנחת החומר בהתאם להדרושים:

חצמד פד גזה  
יבש מעל החומר  
והדק בחזקה  
את היעיפה  
למשך 3 שניות.



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



חצמד פד גזה  
יבש מעל החומר  
והדק בשנית.

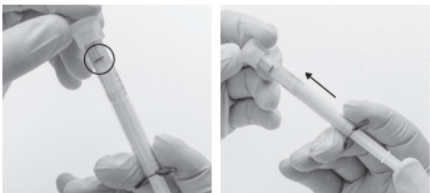


הסר את פד  
הגזה והמשך  
בכיסוי הרקמה  
הרוכה ויגרתת  
האתר.



אזהרה:  
החוק פדראלאי בארצות הברית מגביל מוצר זה למכירה או להזמנה ע"י  
או קלטי מומשן.





## שלבי עבודה

קרא את כל שלבי ההוראות (1-3) לפני השימוש ב-<sup>®</sup> Bond Apatite מומלץ שהזמן השער מרגע החדרת תקמיסת המלח <sup>®</sup> Bond Apatite לא יעלה על 3 דקות; אחרת החומר יאבד את גמישותו.

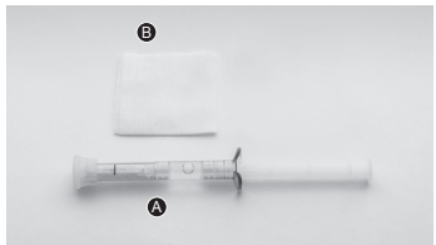
## שלב הכנה

לפני יישום ה-<sup>®</sup> Bond Apatite, וודא שיש לך את הפרטטים המתוארים:

- מיכל <sup>®</sup> Bond Apatite סטרילי **A**
- פדי גזה יבשים סטריליים **B**

## שלב 2.

הסר את מכסה המיל על ידי סיבוב ומשיכה.



## שלב 3.

המשך לדוחף את הבוכנה והזקק את החומר לאחר הדח�.

**הערה:** העיטה צריכה להיות במגע ישיר עם העצם. כמו כן, יש למלא את האזור מעור לנדראש.



## שלב 1.

החזק היטב את מכסה המיל ודוחוף את הבוכנה לאט לעבר הקו הסמויון על המיל עד להרגשת התנגדות מקסימלית (פעולה זו מוגדרת לתפעול החומר להגנתו להזרקה).

**הערה:** בדיפת הבוכנה, נדרשת הפעלת כוח מותן



## אמצעי זהירות ואזהרות

החוורר מסופוק לשימושധן פעמי. אסורי לבצע סטריאלייזציהchorot במרקחה של ראייה ראשית (מיכל) או משנית (ארזיה מותקפלת) פטוחה באופן הלוי או כפומה. במובנים אלו אין להשתמש ב-Bond Apatite® Bond Apatite® מואהר ווטריליות החומר אינה מובחנת. אין להשתמש במווער כאשר טפרוטורת המואר מוגה מ- 10°C (50°F). אסם משמשת במרקץ בטפרוטורות נומוכת, יש להמתין עד אשר טפרוטורת המואר געה לטמפרטורת חדר (טמפרטורת גוף) או יותר. לא מומלץ לרביב את תגובת התקרחות של החומר. לא מומלץ לערבב את Bond Apatite® עם חליפי עצם אחרים. לא מומלץ לערבב את Bond Apatite® עם דם. תאריך התופה שובע בג' האරזה המוקפלת ועל גב האירזה הראשית, אין להשתמש במרקץ על מנת לאוור תארכ תטוגה העצני. אים Bond Apatite® אים מיעוד לפקס תמכה העומסה מיידית לפני גידול רתקה עצם. במרקם הרם דרישה מהירה מעטום, יש לנקוט בככיקות ציבור גיגל, גיגיות, גיגיות, כדי להשיג יציב קשיש בכל המשירים. אין להשתמש ב-Bond Apatite® Bond Apatite® אין להתקנת הבור (שתל). אען ילייב את התקנת הבור (שתל). על ידו מכך ריצוחות השתלים יוכננים. יוכננים אפשרים מהטבוקים להם יינתן ציפוי מפרזדורות השתלה עצם עוצם טבוקוניט. יוכננים כללים לכלול: דז'הום בסוג יצע השחי, דז'הום מוסג יצע עונחו, דז'הום מוסג יצע עונחו עם דלקת עצם וגולתית אתיי מאוחר. הילידות השחוורן של אובי, אובי, ו/או תזוזה של השחוורן והטבוקים כללים של הגירם הגדלה מהירה ו/או מניטו. יוכננים כלים שיטולים להגירם הגדלה מהירה ו/הם טבוקונים השלכים בפרזדורות השתלה עצם דז'ומת, והם כלים לכלול: רגשות של שיינרטיים, סיגות גיטר, נמק בתהלה, פוגאה או אקליזה של השורש המטופל, היוצרות מושתת, פגעה בעצב.

## אחסון

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

## טיפול

Bond Apatite® מסופק כאבקה מוגרעת ארצה בתוך מיכל מילוי מחזוק ל- 2- תאים, אחד מכל תמייסת מלחת סטנדרטית סרילית ( 0.9% נתן קלוריד לזרקה) והשני מכיל האבקה.

## חשיבות

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

בתחילה הפרזדורות:

- רהט את מוללה החיכים. הסר את הרקמה הרכה הלא רציפה משמשת העצם החשוף. היכן את האזורי הפגום לתהיליך המילוי.
- מומלץ לכנות את Bond Apatite® עם מבגרנה לרגנרצית רקמה אופטימלית.

**הוראות שימוש**  
הו תחולף עצם צמנטי המחלב סידן גופרית זו פאי והידרוקסיאפטיט. קרא בבקשתה את המפרק כלו לפני ביצוע הנגינה. מזג זה מיועד למילוי או להזמנה על ידי רופא או קליני מומחה.

כל מילוי סידן גופרתי זו פאי תזרור ביזור לשימוש רפואי, גורגי הידרוקסיאפטיט ותומיסת סילן פיזיולוגית.

## תיאור המוצר

Bond Apatite® הינו תחליף עצם סינטטי מרוכב, איסוטאקו-דוקטיטי צמנטי המחלב סידן גופרתי זו פאי, וגורגי הידרוקסיאפטיט. ביצועו של פגום לבנייה של פגומים בשימושים Bond Apatite® דנטליים, מיועד למילוי, השלהמה או בניה של מילוי והולמת.

## שימוש

העיקר של Bond Apatite® מתבצע באמצעות קרינת גמא.

## התוויות לשימוש

Bond Apatite® הינו תחליף עצם סינטטי, איסוטאקו-דוקטיטי צמנטי המחלב סידן גופרתי זו פאי אכבקה מגורעת. Bond Apatite® משמש כפוגום לבנייה עצם בשימושים דנטליים, מיועד למילוי, השלהמה או בניה של פגמים בעקבות הפה והולמת.

dogmaton לישומים קליינטיים:

- אוגומונטזה של רצפת השיניים. פגמים פרידונטליים.
- דהסנו, סטטוטריה. אוגומנטזה הרכס האלואולרי. פגמים אפקטי והרבת הרכס. מילוי פגמים בעcum לפני מיקום שטל מילוי חיל ציטטי.

## התוויות נגד מוחלטות

יש לנקוט את התוויות הנגד הרגולות בכירורגיות פה ולסתן. מקובל עם תחליפי עצם אחרים. היעדר הכרשה מותאמת של מילוי מהווה סיכון להצלחת פרזדורות השתלה.

## התוויות נגד יחסיות

זיהום חריף או רכבי אקטיבי באזור ההשתלה.

• הורשה מילויים מטבולים העצם. מחלת עצב חמורה על רקע חמור של הכליזיט, מחלת כבד חמורה או גם וקוקרי או אזור השתלה. תרופות המדאנות תברוחת החינויונית sidocitrocrolarene-טיפול מתמשך. או טיפול קיריה. sidocitrocrocoulg, וחומרם המשפעים על מטבולים היסין. מחלתمامרתת. הנקה והרין. ההשעה על ידיים אינה זיהעה

HA-ND-IFU REV\_3



Manufacturer:  
**Augma Biomaterials Ltd.**  
Alon Hatavor 20 St.,  
P.O.Box 3089  
Caesarea Southern Industrial Park  
3088900, Israel  
[www.augmabio.com](http://www.augmabio.com)