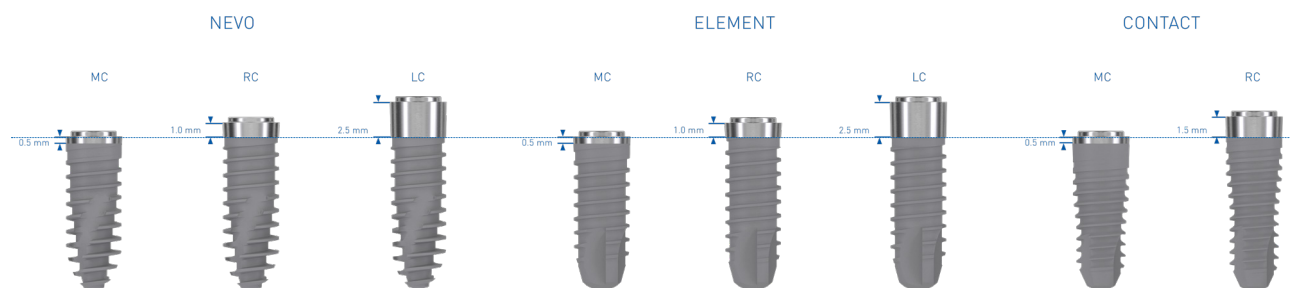


**IMPLANT SPI[®]NEVO/
ELEMENT/CONTACT
INICELL[®]
PF 3.5-6.0.**

Instrukcja użycia THM61112

Niniejsza instrukcja użycia dotyczy wszystkich implantów Thommen Medical INICELL® PF3.5-PF6.0, łącznie z przynależnymi instrumentami.

1. Opis produktu



Implanty INICELL® firmy Thommen Medical są częścią całościowej koncepcji i mogą być stosowane wyłącznie z przynależnymi oryginalnymi komponentami i instrumentami zgodnie z instrukcjami używania/opisami technicznymi.

Implanty INICELL® są śródkostnymi implantami śrubowymi o budowie cylindryczno-stożkowej (NEVO), cylindrycznej (ELEMENT) lub stożkowo-cylindrycznej (CONTACT) i z gwintem samonacinającym w kierunku wsuwania. Są dostępne w różnych średnicach i długościach.

Kołnierz implantu jest obrabiany maszynowo, a część śródkostna implantów jest piaskowana i wytrawiana kwasem. Implanty NEVO i ELEMENT INICELL® są dostępne z trzema różnymi wysokościami kołnierza: RC (Regular Collar, 1,0 mm), MC (Minimized Collar, 0,5

mm) i LC (Long Collar, 2,5 mm). Implant CONTACT INICELL® jest dostępny z dwoma różnymi wysokościami kołnierza RC (Regular Collar, 1,5 mm) i MC (Minimized Collar, 0,5 mm).

Implanty INICELL® mają superhydrofilową powierzchnię, która jest generowana bezpośrednio przed implantacją za pomocą opakowania implantu APLIQUIQ®. Resultatem jest szybsza osteointegracja, a tym samym krótszy czas gojenia implantów INICELL® (patrz rozdział 16).

Implanty INICELL® są przeznaczone do stosowania w jednoczasowych i dwuczasiowych technikach operacyjnych. Są przeznaczone do natychmiastowego wszczepienia i zaopatrzenia w przypadku odbudowy pojedynczych lub wielu zębów w celu odtworzenia funkcji żucia. Poniższe informacje dotyczą implantów Thommen Medical INICELL® PF 3.5–PF 6.0.

Szczegółowe informacje można znaleźć w opisie technicznym „Procedura chirurgiczna” (www.ifu-tm.com/THM61141) lub w katalogu produktów (www.ifu-tm.com/THM31111).

1.1 Materiał

Implanty tytanowe

Składnik chemiczny	Skład w % (wag.)
Czysty tytan stopnia 4*	Pozostałość
Substancje resztkowe: Fe, O, C, N, H	Maks. 1,05

*ASTM F 67/ISO 5832-2

Płyn kondycjonujący

Składnik chemiczny	Skład (molarność)
Wodny roztwór NaOH	0,05M

Instrumenty

Patrz lista produktów w załączeniu.

2. Wskazanie

Implanty Thommen Medical INICELL® stosuje się w częściowo bezzębnych/bezzębnym szczękach/żuchwach do odtworzenia funkcji żucia.

3. Przewidziane zastosowanie

Implanty Thommen Medical INICELL® stosuje się w szczękach/żuchwach do protez na implantach. Instrumenty Thommen Medical stosuje się w połączeniu z systemem implantów stomatologicznych Thommen Medical w szczękach/żuchwach do protez na implantach.

4. Ograniczenia w użytkowaniu

4.1 Bezzębna szczęka i żuchwa

- Przy natychmiastowym obciążeniu muszą być połączone ze sobą co najmniej cztery implanty INICELL®
- W przypadku rekonstrukcji stałych implanty INICELL® o zmniejszonej średnicy (PF 3.5) muszą być połączone z kolejnymi implantami o tej samej wielkości platformy i/lub większej średnicy
- Krótkie implanty INICELL® (dł. 6,5 mm) można stosować jako implant pomocniczy w opartych na implantach konstrukcjach belkowych w przypadku protez hybrydowych w żuchwie o poważnej atrofii

4.2 Implanty o zmniejszonej średnicy: PF 3.5

Implanty o zmniejszonej średnicy należy stosować tylko w przypadkach, w których dostępna struktura kostna (minimalna szerokość grzebienia zębodołowego 5–6 mm) nie pozwala na zastosowanie większej średnicy. Poza tym zalecamy w miarę możliwości zablokowanie wszystkich śródkostnych implantów INICELL® o zmniejszonej średnicy.

4.2.1 Częściowo bezzębna szczęka i żuchwa:

Implanty PF 3.5 są wskazane do odbudowy allostycznej siekaczy bocznych w szczęce lub siekaczy przyśrodkowych i bocznych w żuchwie.

Stosowanie PF 3.5 jest niedozwolone w następujących przypadkach:

- uzupełnienie protetyczne w obszarze przedtrzonowców/trzonowców w szczęce i żuchwie
- pojedyncze uzupełnienie protetyczne kłów
- pojedyncze uzupełnienie protetyczne siekaczy przyśrodkowych w szczęce
- jakiegokolwiek zastosowanie z zaczepami kulowymi
- zastosowania w obszarach, w których występują wyraźne ruchy obrotowe i translacyjne, powodując zagrożenie, że implanty są narażone na duże momenty zginające (np. pojedyncze uzupełnienie protetyczne kłów).
- w przypadku rekonstrukcji stałych implanty o zmniejszonej średnicy muszą być połączone z szerszymi implantami o tej samej wielkości platformy i/lub większej średnicy.

4.2.2 Bezzębna szczęka i żuchwa:

- U pacjentów bezzębnym konieczne jest przy natychmiastowym obciążeniu zastosowanie co najmniej czterech implantów.
- W przypadku rekonstrukcji stałych implanty o zmniejszonej średnicy muszą być połączone z szerszymi implantami o tej samej wielkości platformy i/lub większej średnicy.

4.3 Implanty o zmniejszonej długości:

NEVO/ELEMENT dł. 6,5 mm

Ze względu na mniejsze zakotwiczenie mechaniczne w kości implanty o zmniejszonej długości można stosować wyłącznie do następujących zastosowań klinicznych:

- Jako implant uzupełniający w połączeniu z dłuższymi implantami w celu wsparcia rekonstrukcji opartych na implantach
- Jako implant pomocniczy w opartych na implantach konstrukcjach belkowych w przypadku protez całkowitych w żuchwie o poważnej atrofii

5. Grupa docelowa pacjentów i przewidziani użytkownicy

Implanty INICELL® są przeznaczone do leczenia pacjentów bezzębnym lub częściowo bezzębnym, w przypadku których nie istnieją żadne przeciwwskazania (patrz rozdział 7). Pacjenci z niezakończonym wzrostem szczęki lub żuchwy są wykluczeni z leczenia.

Lekarze stomatolodzy muszą posiadać odpowiednią wiedzę w dziedzinie implantologii i informacje dotyczące obchodzenia się z produktami Thommen Medical, aby móc bezpiecznie i profesjonalnie korzystać z produktów. Użytkownik jest zobowiązany do stosowania produktów Thommen Medical zgodnie z instrukcją użycia oraz do sprawdzenia, czy produkt jest odpowiedni dla danej sytuacji pacjenta. Zastosowanie produktów Thommen Medical odbywa się na odpowiedzialność użytkownika i znajduje się poza kontrolą firmy Thommen Medical AG.

Zaleca się poinstruowanie przez doświadczonego użytkownika.

Poniższe opisy nie są wystarczające do bezpośredniego zastosowania systemu implantów Thommen Medical.

6. Ważne informacje dla pacjentów

Należy poinformować pacjenta o przeciwwskazaniach, ostrzeżeniach, środkach ostrożności, działaniach niepożądanych i powikłaniach związanych z produktami Thommen Medical.

7. Przeciwwskazania

Implantacja jest przeciwwskazana w następujących warunkach:

- brak masy kostnej lub niedostateczna jakość kości, niegwarantujące stabilnego osadzenia implantu (stabilności pierwotnej)
- ostre lub przewlekłe choroby zakaźne
- podostre, przewlekłe zapalenie kości szczęki
- choroby powodujące zaburzenia mikronaczyniowe
- choroby układuowe
- ogólnie zły stan zdrowia pacjenta
- uzależnienia (alkoholizm, nikotynizm, nadużywanie narkotyków)
- słaba higiena jamy ustnej i słabo zmotywowani, nie współpracujący pacjenci
- nadwrażliwość na składniki chemiczne użytego materiału (czysty tytan klasy 4, patrz punkt 1.1).
- niezakończony wzrost szczęki lub żuchwy

Należy przestrzegać przeciwwskazań ogólnie obowiązujących w implantologii. Przed implantacją należy wyliczyć zły stan przyzębia.

8. Ostrzeżenia

- Wszystkie produkty Thommen Medical, które są stosowane w jamie ustnej, muszą być zabezpieczone przed aspiracją. Aspiracja produktów może spowodować infekcję lub nieprzewidziane obrażenia u pacjenta.
- Podczas opracowywania łoża implantu i wszczepiania implantu należy omijać kanał nerwu zębodołowego dolnego. Uszkodzenie nerwów może prowadzić do znieczulenia, parestezji lub dysestezji.

9. Środki ostrożności

- Płyn kondycjonujący działa drażniąco, nie połykać (zawiera 0,05 M NaOH). Unikać kontaktu z oczami. Zanieczyszczone oczy natychmiast przemyć przy otwartej powiece dużą ilością wody i zasięgnąć porady lekarza. Po połknięciu rozcieńczyć dużą ilością wody.
- Thommen Medical zdecydowanie zaleca zapewnienie ciągłej dostępności produktów rezerwowych w codziennej praktyce medycznej.
- Niewystarczające planowanie przedoperacyjne lub nieprzestrzeganie techniki chirurgicznej mogą prowadzić do powikłań i do niepowodzenia implantologicznego.
- Nierozpoznanie lub nieprzestrzeganie warunków fizycznych lub psychicznych wymienionych jako przeciwwskazania może prowadzić do powikłań i do niepowodzenia implantologicznego.
- Należy zawsze wybierać implant o największej możliwej średnicy, który jest odpowiednio wspierany przez miejscową kość (grubość i jakość), w danej przestrzeni międzyzębowej i przez przewidywane siły żucia. W obszarach o stosunkowo dużym obciążeniu szczególnie ważne jest prawidłowe ustawienie implantu.

- Odbudowy z dowieszkami (cantilever) na pojedynczych implantach nie są zalecane.
- Uzupelnień pojedynczych zębów z kątowymi łączykami nie należy stosować w obszarach z dużymi obciążeniami mechanicznymi.
- W przypadku implantów o małej średnicy (PF 3.5) należy tak zaprojektować uzupełnienie protetyczne, aby nie występowały wysokie momenty zginające.
- Produktów Thommen Medical nie wolno w żadnym razie stosować po upływie terminu ważności, ponieważ producent nie gwarantuje nienagannego działania ani sterylności produktów.
- Podczas wyjmowania pojemnika implantu APLIQUIQ® z opakowania sterylnego i implantu z pojemnika implantu APLIQUIQ® należy przestrzegać przepisów dotyczących aseptyki.

9.1 Informacje na temat bezpieczeństwa MRI (tomografia rezonansu magnetycznego)

Produkty te są wykonane z materiału metalowego, na który mogą mieć wpływ pola magnetycznego systemu MRI. Więcej informacji można znaleźć w broszurze Thommen Medical „Informacje na temat bezpieczeństwa MRI” (THM61157), dostępnej na stronie www.ifu-tm.com/THM61157. Należy poinformować pacjenta o kompatybilności z MRI stosowanych produktów Thommen Medical.

10. Ryzyko resztkowe i działania niepożądane

Należy poinformować pacjenta o możliwym ryzyku resztkowym i działaniach niepożądanych podczas stosowania implantów Thommen Medical:

- obrzęki
- trudności z mówieniem
- stany zapalne dziąseł
- ból
- przewlekły ból związany z implantem dentystycznym
- zakażenie ogólnoustrojowe lub miejscowe (w tym zapalenie okołointplantowe, zapalenie błony śluzowej, zapalenie przyzębia, zapalenie dziąseł, przetoki ustno-zatokowe lub ustno-nosowe)
- dysestezja
- utrata kości wyrostka zębodołowego (szczęki i żuchwy)
- nieodwracalne uszkodzenie sąsiednich zębów
- problem estetyczny
- uszkodzenie nerwów
- hiperplazja
- utrata implantu

Po operacji należy unikać czynności, podczas których organizm jest narażony na duże obciążenia fizyczne. Chociaż wskaźnik powodzenia jest wysoki w przypadku implantów dentystycznych, nie można wykluczyć niepowodzenia. Przyczyny takich niepowodzeń często nie są możliwe do określenia, specyficzne dla danego przypadku lub związane z pacjentem. Należy je udokumentować i zgłosić producentowi.

11. Możliwe powikłania

Obciążenie implantu lub łącznika ponad jego funkcjonalność może prowadzić do nadmiernej utraty kości lub do złamania implantu lub odbudowy. Stomatolodzy muszą dokładnie monitorować zwanie i obciążenie funkcjonalne uzupełnienia protetycznego.

12. Informacje o kompatybilności

Każdej średnicy platformy przyporządkowany jest kolor, który można znaleźć na wszystkich opakowaniach implantów i łączników, na częściach wyciskowych i na większości instrumentów o określonej średnicy.

kolor żółty	=	PF 3.5
kolor zielony	=	PF 4.0
kolor niebieski	=	PF 4.5
kolor szary	=	PF 5.0
kolor fioletowy	=	PF 6.0

13. Czyszczenie i dezynfekcja

Implanty Thommen Medical są dostarczane w stanie sterylnym i są przeznaczone do jednorazowego użytku. Nie wolno ich czyścić ani dezynfekować. Thommen Medical AG nie ponosi odpowiedzialności za produkty poddane klinicznej procedurze przygotowania do użycia, pierwotnie dostarczone w stanie sterylnym przez Thommen Medical, niezależnie od tego, kto przeprowadził procedurę przygotowania do użycia i jaka procedura została zastosowana. Produkty wielorazowego użycia muszą być poddane procedurze przygotowania do ponownego użycia zgodnie z instrukcjami użycia oraz w przypadku stosowania u pacjentów poddane sterylizacji. Przed każdym użyciem konieczne jest ich sprawdzenie pod kątem nienaruszonego stanu. Wszelkie uszkodzenia (na przykład zadrapania, pęknięcia, wyszczerbienia, nacięcia) oraz wygięte części oznaczają, że nie wolno ich dłużej używać. Liczba cykli procedury przygotowania do ponownego użycia jest ograniczona i musi być monitorowana. W przypadku przekroczenia liczby cykli producent nie gwarantuje nienagannego działania ani sterylności produktu.

14. Sterylność

Sterylnie implanty NEVO/ELEMENT/CONTACT INICELL® mają okres trwałości wynoszący 5 lat od daty produkcji. Implanty Thommen Medical są dostarczane w stanie sterylnym i są przeznaczone do jednorazowego użytku. Nie wolno ich sterylizować. Instrumenty dostarczane w stanie sterylnym mają okres trwałości wynoszący 7 lat od daty produkcji. Nie wolno w żadnym razie stosować sterylnie zapakowanych produktów, których opakowanie jest uszkodzone. Dostarczone w stanie sterylnym produkty, które nie zostały użyte do zabiegu chirurgicznego, ale których opakowanie zostało otwarte, są uznawane za użyte i nie wolno ich używać. W przypadku ponownej sterylizacji producent nie może zagwarantować nienagannego działania i sterylności. Produktów przeznaczonych do jednorazowego

użycia nie wolno w żadnym razie poddawać procedurze przygotowania do użycia, sterylizować ani ponownie używać. Po użyciu konieczne jest ich bezpieczne i profesjonalne usunięcie zgodnie ze wszystkimi obowiązującymi wymaganiami prawnymi i regulacyjnymi.

15. Procedura

Szczegółowe informacje na temat planowania przedoperacyjnego, opracowania łoża implantu, implantacji i formowania tkanek miękkich można znaleźć w opisie technicznym „Procedura chirurgiczna” (www.ifu-tm.com/THM61141).

16. Czas gojenia implantów INICELL®

Ponieważ czas gojenia zależy zarówno od koncepcji leczenia, jak i od pacjenta, odpowiedzialność za obciążenie implantu spoczywa wyłącznie na lekarzu prowadzącym. Komponenty tymczasowe muszą być zawsze zakładane poza okluzją. Zalecamy czas gojenia wynoszący co najmniej 3 tygodnie:

- w przypadku dobrej jakości kości i wystarczającej dostępnej struktury kości
- w przypadku implantów od długości 8,0 mm o średnicowej \varnothing 4,0 mm i większych

Zalecamy czas gojenia wynoszący co najmniej 8 tygodni:

- w przypadku kości gąbczastej
- w przypadku implantów o długości 6,5 mm
- w przypadku implantów o średnicowej \varnothing 3,5 mm

Zalecamy czas gojenia wynoszący co najmniej 12 tygodni:

- w przypadku implantów CONTACT PF 3.5 o \varnothing średnicowej 2,7 mm

Zalecane czasy gojenia są takie same dla szczęki i żuchwy. W sytuacjach, w których wypiaszkowana i wytrawiona kwasem powierzchnia nie ma kompletnego kontaktu z kością lub konieczne są działania mające na celu augmentację kości, należy zaplanować czas gojenia odpowiedni do danej sytuacji. Zalecana jest kontrola RTG po 3–12 tygodniach czasu gojenia, przed rozpoczęciem odbudowy protetycznej.

17. Dodatkowe informacje

Więcej informacji na temat systemu implantów Thommen Medical

można znaleźć na stronie:

www.ifu-tm.com/THM61113

„Implanty ELEMENT & CONTACT PF 3.5–6.0”

www.ifu-tm.com/THM61141

„Procedura chirurgiczna. PF 3.5–6.0”

www.ifu-tm.com/THM61144 „Guided Surgery”

www.ifu-tm.com/THM61131 „Przygotowanie do użycia”

www.ifu-tm.com/THM61116

„Czapeczki gojące_śruby gojące”

www.ifu-tm.com/THM61125

„Indywidualizowane śruby gojące”

Po uruchomieniu nowej europejskiej bazy danych wyrobów medycznych (Eudamed) podsumowanie dotyczące bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej (SSCP) będzie dostępne na stronie internetowej Eudamed pod adresem <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Raport jest dostępny na życzenie.

18. Identyfikowalność

W celu zagwarantowania możliwości identyfikacji wszczepialnych produktów oraz zarejestrowania producenta, rodzaju produktu i wymiarów produktu, również do późniejszego nowego uzupełnienia protetycznego, do każdego opakowania z produktem dołączone są trzy etykiety pacjenta. Należy wykorzystać je w gabinecie do dokumentacji i do karty implantu.

19. Przechowywanie

Implanty należy przechowywać w oryginalnym opakowaniu ochronnym, w temperaturze pokojowej, chroniąc przed bezpośrednim nasłonecznieniem. Należy przestrzegać szczegółowych informacji dotyczących transportu, przechowywania i sposobu postępowania, które są podane na etykietach i w instrukcjach użycia. Nie wolno stosować produktów, których opakowanie jest uszkodzone. Konieczna jest kontrola wzrokowa.

20. Utylizacja

W przypadku produktów do cięcia zawsze istnieje ryzyko obrażeń. Utylizacja powinna być przeprowadzana w sposób przyjazny dla środowiska i zgodnie z lokalnymi przepisami i regulacjami. Niebezpieczne odpady pochodzące ze skażonych produktów lub ostre przedmioty należy usuwać do odpowiednich pojemników spełniających określone wymagania techniczne.

W przypadku produktów i ich wyposażenia dodatkowego, które są stosowane u pacjenta, istnieje ryzyko zakażenia. Nasze produkty są tak zaprojektowane i wytwarzane, że po użyciu można je bezpiecznie i profesjonalnie usunąć zgodnie ze wszystkimi obowiązującymi wymaganiami prawnymi i regulacyjnymi.

21. Wskazówki

21.1 Odpowiedzialność

Produkty Thommen Medical są częścią całościowej koncepcji i mogą być stosowane wyłącznie z przynależnymi oryginalnymi komponentami i instrumentami zgodnie z instrukcjami użycia udostępnionymi przez firmę Thommen Medical. Stosowanie części niesystemowych może powodować negatywny wpływ na działanie produktów Thommen Medical oraz prowadzić do niepowodzenia. Użytkownicy muszą posiadać odpowiednią wiedzę i informacje dotyczące obchodzenia się z produktami Thommen Medical, aby móc bezpiecznie i profesjonalnie korzystać z produktów. Użytkownik jest zobowiązany do stosowania produktów Thommen Medical zgodnie z instrukcją użycia oraz do sprawdzenia, czy produkt jest odpowiedni dla danej sytuacji pacjenta. Zastosowanie produktów Thommen

Medical odbywa się na odpowiedzialność użytkownika i znajduje się poza kontrolą firmy Thommen Medical AG. Zrzekamy się wszelkiej odpowiedzialności za spowodowane przy tym szkody. Produktów oznaczonych informacją „Nie stosować ponownie” nie wolno poddawać procedurze przygotowania do ponownego użycia ani ponownie używać. Procedura przygotowania takich produktów do użycia może mieć negatywny wpływ zarówno na funkcjonalność (na przykład niewystarczająca dokładność dopasowania/wydajność cięcia), jak i na bezpieczne użycie (na przykład ryzyko infekcji, przenoszenie chorób, wyblaknięcie oznaczenia laserowego i barwnego, korozja). Szczegółowe informacje na temat możliwych konsekwencji, które mogą wynikać z niewłaściwego użytkowania, można uzyskać u właściwego krajowego przedstawiciela lub dystrybutora Thommen Medical AG. Wszystkie poważne zdarzenia, występujące w powiązaniu z produktem, muszą być zgłoszone producentowi i właściwemu lokalnemu organowi w państwie, w którym użytkownik ma swoje stałe miejsce pobytu.

Informacje podane w niniejszym dokumencie opisują zastosowanie systemu implantów Thommen Medical. Informacje te są dostępne w formie elektronicznej na stronie www.ifu-tm.com (THM61112). W celu uzyskania porady technicznej do dyspozycji jest właściwy krajowy przedstawiciel lub dystrybutor Thommen Medical AG.

22. Gwarancja

Kompleksowe świadczenia gwarancyjne można znaleźć w broszurach gwarancyjnych dla poszczególnych krajów.

23. Obowiązki

Thommen Medical AG. Wraz z publikacją niniejszej instrukcji użycia wszystkie poprzednie wersje tracą moc obowiązującą.

24. Copyright/Registered®

SPI®, INICELL® i APLIQUIQ® są zastrzeżonymi znakami towarowymi firmy Thommen Medical AG. Publikacja lub przedruk wymaga pisemnej zgody Thommen Medical. LOCATOR® jest zastrzeżonym znakiem towarowym firmy Zest Anchors Inc., CA, USA. Dynamic Tibase® jest zastrzeżonym znakiem towarowym firmy Talladium España S.L., Lleida, Hiszpania.

25. Dostępność

Nie wszystkie produkty Thommen Medical wymienione w niniejszej instrukcji użycia są dpuszczane do użytku w każdym kraju. Informacji o dostępności produktów Thommen Medical w danych krajach udziela właściwy krajowy przedstawiciel lub dystrybutor Thommen Medical AG.

26. Symbole

System implantów Thommen



Producent: Thommen Medical AG
Neckarsulmstrasse 28
2540 Grenchen, Szwajcaria
www.thommenmedical.com



LOT Numer serii

Termin ważności

Data produkcji

STERILE R Produkt sterylizowany promieniowaniem

Pojedynczy system bariery sterylnej

Pojedynczy system bariery sterylnej z wewnętrznym opakowaniem ochronnym

Nie więcej niż 20 cykli przygotowania do użycia

EC REP Pełnomocnik europejski

Zakres temperatur

Nie używać ponownie

Produkt niesterylny

Uwaga

REF Numer artykułu

CE 0297 Znak zgodności zgodnie z Dyrektywą MDD 93/42/EWG lub Rozporządzeniem (UE) 2017/745 MDR (patrz odpowiednia deklaracja zgodności)

Przestrzegać instrukcji użycia

Nie sterylizować ponownie

Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone, i przestrzegać instrukcji użycia

Zakres ciśnienia powietrza

Producent

Importer

Partner handlowy

Przechowywać chroniąc przed nastonecznieniem

Rx only Ograniczenie sprzedaży i zamówienia przez lekarzy (USA)

MD Wyrób medyczny

UDI Unikalny identyfikator produktu

Kolorowa naklejka ostrzegawcza

Zmiana zastosowania – należy przestrzegać informacji zawartych w odpowiednich instrukcjach użycia.

NEW HANDLING

Nowa budowa – zastosowanie pozostaje bez zmian.

NEW DESIGN

Wskaźnik sterylności – kolor czerwony oznacza, że produkt został poddany promieniowaniu



Wykaz produktów

Implanty

Numer artykułu	Opis	Kod UDI-DI
4.23.012	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 8,0 mm	07640182643355
4.23.013	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 9,5 mm	07640182643362
4.23.014	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640182643379
4.23.015	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640182643386
4.23.016	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640182643393
4.23.021	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 6,5 mm	07640182643409
4.23.022	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 8,0 mm	07640182643416
4.23.023	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 9,5 mm	07640182643423
4.23.024	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 11,0 mm	07640182643430
4.23.025	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 12,5 mm	07640182643447
4.23.026	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 14,0 mm	07640182643454
4.23.031	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 6,5 mm	07640182643461
4.23.032	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 8,0 mm	07640182643478
4.23.033	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 9,5 mm	07640182643485
4.23.034	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 11,0 mm	07640182643492
4.23.035	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 12,5 mm	07640182643508
4.23.036	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 14,0 mm	07640182643515
4.23.041	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 6,5 mm	07640182643522
4.23.042	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 8,0 mm	07640182643539
4.23.043	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 9,5 mm	07640182643546
4.23.044	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 11,0 mm	07640182643942
4.23.045	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 12,5 mm	07640182643935
4.23.046	SPI®NEVO Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 14,0 mm	07640182643928
4.23.112	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 8,0 mm	07640156472967
4.23.113	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 9,5 mm	07640156471304
4.23.114	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640156471298
4.23.115	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640156471281
4.23.116	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640156471274
4.23.117	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 17,0 mm	07640156471267
4.23.121	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 6,5 mm	07640156470888
4.23.122	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 8,0 mm	07640156471250
4.23.123	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 9,5 mm	07640156471243
4.23.124	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156471236
4.23.125	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156471229
4.23.126	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 14,0 mm	07640156471212
4.23.131	Impl. SPI®ELEMENT RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 6,5 mm	07640156470871
4.23.132	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 8,0 mm	07640156471205
4.23.133	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 9,5 mm	07640156471199
4.23.134	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 11,0 mm	07640156471182
4.23.135	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 12,5 mm	07640156471175
4.23.136	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 14,0 mm	07640156471168
4.23.137	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 17,0 mm	07640156471151
4.23.141	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 6,5 mm	07640156470864
4.23.142	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 8,0 mm	07640156471144
4.23.143	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 9,5 mm	07640156471137
4.23.144	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156471120
4.23.145	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156471113
4.23.146	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 14,0 mm	07640156471106
4.23.151	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6.0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 6,5 mm	07640156470765

Implanty

Numer artykułu	Opis	Kod UDI-DI
4.23.152	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 8,0 mm	07640156470772
4.23.153	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 9,5 mm	07640156470758
4.23.154	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156470741
4.23.155	SPI®ELEMENT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156470734
4.23.214	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 2,7 mm, dt. 11,0 mm	07640156471090
4.23.215	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 2,7 mm, dt. 12,5 mm	07640156471083
4.23.216	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 2,7 mm, dt. 14,0 mm	07640156471076
4.23.223	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 9,5 mm	07640156471069
4.23.224	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640156471052
4.23.225	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640156471045
4.23.226	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640156471038
4.23.233	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 9,5 mm	07640156471021
4.23.234	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640156471014
4.23.235	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640156471007
4.23.236	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640156470994
4.23.237	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 17,0 mm	07640156470987
4.23.243	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 9,5 mm	07640156470970
4.23.244	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 11,0 mm	07640156470963
4.23.245	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 12,5 mm	07640156470956
4.23.246	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 14,0 mm	07640156470949
4.23.247	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 17,0 mm	07640156470932
4.23.253	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 9,5 mm	07640156470925
4.23.254	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 6,0 mm, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156470918
4.23.255	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156470901
4.23.256	SPI®CONTACT Impl. RC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 14,0 mm	07640156470895
4.23.512	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 8,0 mm	07640156470345
4.23.513	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 9,5 mm	07640156470321
4.23.514	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640156470307
4.23.515	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640156470284
4.23.516	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640156470260
4.23.522	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 8,0 mm	07640156470239
4.23.523	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 9,5 mm	07640156470215
4.23.524	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156470192
4.23.525	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156470178
4.23.526	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 14,0 mm	07640156470154
4.23.532	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 8,0 mm	07640156470130
4.23.533	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 9,5 mm	07640156470123
4.23.534	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 11,0 mm	07640156470116
4.23.535	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 12,5 mm	07640156470109
4.23.536	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 14,0 mm	07640156470093
4.23.542	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 8,0 mm	07640156470086
4.23.543	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 9,5 mm	07640156470079
4.23.544	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156470062
4.23.545	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156470055
4.23.546	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 14,0 mm	07640156470048
4.23.552	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 8,0 mm	07640156470031
4.23.553	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 9,5 mm	07640156470024
4.23.554	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156470017
4.23.555	SPI®ELEMENT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 6,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156470000
4.23.615	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 3,5 mm, średkostna Ø 2,7 mm, dt. 12,5 mm	07640156470710

Implanty

Numer artykułu	Opis	Kod UDI-DI
4.23.616	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 2,7 mm, dt. 14,0 mm	07640156470697
4.23.617	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 3,5 mm, średkostna Ø 2,7 mm, dt. 15,5 mm	07640156470673
4.23.624	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 4,0 mm, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640156470659
4.23.625	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 4,0 mm, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640156470635
4.23.626	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 4,0 mm, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640156470611
4.23.627	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 4,0 mm, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 15,5 mm	07640156470598
4.23.634	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640156470574
4.23.635	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640156470550
4.23.636	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®@, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640156470536
4.23.637	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 15,5 mm	07640156470512
4.23.644	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 11,0 mm	07640156470499
4.23.645	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 12,5 mm	07640156470475
4.23.646	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 14,0 mm	07640156470451
4.23.647	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 15,5 mm	07640156470437
4.23.654	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 6,0 mm, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156470413
4.23.655	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156470390
4.23.656	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 14,0 mm	07640156470376
4.23.657	SPI®CONTACT Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 6,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 15,5 mm	07640156470352
4.23.712	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 8,0 mm	07640156470338
4.23.713	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 9,5 mm	07640156470314
4.23.714	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640156470291
4.23.715	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640156470277
4.23.716	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640156470253
4.23.721	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 4,0 mm, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 6,5 mm	07640156470246
4.23.722	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 4,0 mm, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 8,0 mm	07640156470222
4.23.723	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 9,5 mm	07640156470208
4.23.724	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF Ø 4,0 mm, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 11,0 mm	07640156470185
4.23.725	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 12,5 mm	07640156470161
4.23.726	SPI®ELEMENT Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 14,0 mm	07640156470147
4.23.762	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 8,0 mm	07640182643713
4.23.763	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 9,5 mm	07640182643706
4.23.764	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640182643690
4.23.765	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640182643683
4.23.766	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3,5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640182643676
4.23.771	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 6,5 mm	07640182643669
4.23.772	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 8,0 mm	07640182643652
4.23.773	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 9,5 mm	07640182643645
4.23.774	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 11,0 mm	07640182643638
4.23.775	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 12,5 mm	07640182643621
4.23.776	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 14,0 mm	07640182643614
4.23.781	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 6,5 mm	07640182643607
4.23.782	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 8,0 mm	07640182643591
4.23.783	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 9,5 mm	07640182643584
4.23.784	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 11,0 mm	07640182643577
4.23.785	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 12,5 mm	07640182643560
4.23.786	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4,5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 14,0 mm	07640182643553
4.23.791	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 6,5 mm	07640182643959
4.23.792	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 8,0 mm	07640182643966
4.23.793	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5,0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 9,5 mm	07640182643973

Implanty

Numer artykułu	Opis	Kod UDI-DI
4.23.794	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 11,0 mm	07640182643980
4.23.795	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 12,5 mm	07640182643997
4.23.796	SPI®NEVO Impl. LC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 14,0 mm	07640182644000
4.23.812	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 8,0 mm	07640182643911
4.23.813	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 9,5 mm	07640182643904
4.23.814	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 11,0 mm	07640182643898
4.23.815	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 12,5 mm	07640182643881
4.23.816	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 3.5, średkostna Ø 3,5 mm, dt. 14,0 mm	07640182643874
4.23.822	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 8,0 mm	07640182643867
4.23.823	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 9,5 mm	07640182643850
4.23.824	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 11,0 mm	07640182643843
4.23.825	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 12,5 mm	07640182643836
4.23.826	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.0, średkostna Ø 4,0 mm, dt. 14,0 mm	07640182643829
4.23.832	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 8,0 mm	07640182643812
4.23.833	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 9,5 mm	07640182643805
4.23.834	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 11,0 mm	07640182643799
4.23.835	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 12,5 mm	07640182643782
4.23.836	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 4.5, średkostna Ø 4,2 mm, dt. 14,0 mm	07640182643775
4.23.842	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 8,0 mm	07640182643768
4.23.843	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 9,5 mm	07640182643751
4.23.844	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 11,0 mm	07640182643744
4.23.845	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 12,5 mm	07640182643737
4.23.846	SPI®NEVO Impl. MC INICELL®, z czapeczką gojącą, PF 5.0, średkostna Ø 5,0 mm, dt. 14,0 mm	07640182643720

Instrumenty

Numer artykułu	Opis	Materiał	Jednorazowe użycie	Sterylność	Kod UDI-DI
2.03.170Q2	Pierścień zabezpieczający MONO	Viton	Nie	Nie	07640156471847
3.03.140	Kula referencyjna RTG, Ø 5,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475388
3.03.141Q4	Tuleja prowadząca do wiertła pilotującego VECTOdrill™, wewn. Ø 2,0 mm, dt. 6,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Nie	07640156475371
3.03.160	Klucz dynamometryczny z grzechotką MONO, dt. 110,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156471823
3.03.162	Instrument do wkręcania MONO, krótki, Ø 8,5 mm, dt. 15,4 mm	Stal, nierdzewna/Peek	Nie	Nie	07640156471816
3.03.163	Instrument do wkręcania MONO, długi, Ø 8,5 mm, dt. 25,8 mm	Stal, nierdzewna/Peek	Nie	Nie	07640156471809
3.03.165	Śrubokręt MONO, bardzo krótki [4-stopn.], B 8,5 mm, dt. 14,5 mm	Stal, nierdzewna/Peek	Nie	Nie	07640156471793
3.03.166	Śrubokręt MONO, krótki [4-stopn.], Ø 8,5 mm, dt. 22,2 mm	Stal, nierdzewna/Peek	Nie	Nie	07640156471786
3.03.167	Śrubokręt MONO, długi [4-stopn.], Ø 8,5 mm, dt. 28,2 mm	Stal, nierdzewna/Peek	Nie	Nie	07640156471779
3.03.203	Klucz prowadzący MONO, dt. 94,7	Tytan	Nie	Nie	07640156472677
3.03.230	Przedłużenie wiertła do PF 4.0-6.0, zewn. Ø 5,0 mm, dt. 26,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475333
3.03.231	Przedłużenie wiertła do PF 3.5-4.0, zewn. Ø 3,7 mm, dt. 26,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475326
3.03.240	Adapter do kątnicy, Ø 4,4 mm, dt. 18,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475319
3.03.241	Adapter do kątnicy, jednoczęściowy, do PF 4.5 - 6.0, dt. 24,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475302
3.03.248	Adapter do kątnicy, jednoczęściowy, do PF 3.0 - 3.5, dt. 24,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475296
3.03.249	Adapter do kątnicy, długi, Ø 4,4 mm, dt. 28,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475289
3.03.251	Adapter do kątnicy, jednoczęściowy, do PF 4.0, dt. 24,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475265
3.03.315	Punch do perforacji śluzówki, do PF 3.5, dt. 27,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475135
3.03.316	Punch do perforacji śluzówki, do PF 4.0, dt. 27,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475128
3.03.317	Punch do perforacji śluzówki, do PF 5.0, dt. 27,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475111
3.03.318	Punch do perforacji śluzówki, do PF 6.0, dt. 27,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475104
3.03.320	Punch do perforacji śluzówki, do PF 4.5, dt. 27,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156475098
3.03.500	Śrubokręt do kątnicy [4-stopn.], bardzo krótki, dt. 17,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474954
3.03.501	Śrubokręt do kątnicy [4-stopn.], krótki, dt. 22,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474947
3.03.502	Śrubokręt do kątnicy [4-stopn.], długi, dt. 28,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474930
3.03.503	Śrubokręt do kątnicy [4-stopn.], bardzo długi, dt. 38,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477566
3.03.610Q4	Wiertło pilotujące VECTOdrill™ Ø 2,0 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156476606
3.03.611Q4	Wiertło pilotujące VECTOdrill™ Ø 2,0 mm, długie, dt. 40,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474787
3.03.612Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 2,8 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474770
3.03.613Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 2,8 mm, długie, dt. 40,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474763
3.03.614Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 3,5 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474756
3.03.615Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 3,5 mm, długie, dt. 40,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474749
3.03.616Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 4,3 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474732
3.03.617Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 4,3 mm, długie, dt. 40,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474725
3.03.618Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 5,3 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156472653
3.03.624Q4	Wiertło pilotujące VECTOdrill™ Ø 2,0 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474718
3.03.625Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 2,8 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474701
3.03.626Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 3,5 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474695
3.03.627Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 4,3 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474688
3.03.628Q4	Wiertło VECTOdrill™ Ø 5,3 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156472660
3.03.630	Głębokościomierz VECTOdrill™ Ø 2,0 mm, dt. 27,5 mm	Tytan	Nie	Nie	07640156474671
3.03.632	Głębokościomierz VECTOdrill™ Ø 2,8 mm, dt. 27,5 mm	Tytan	Nie	Nie	07640156474664
3.03.634	Głębokościomierz VECTOdrill™ Ø 3,5 mm, dt. 27,5 mm	Tytan	Nie	Nie	07640156474657
3.03.636	Głębokościomierz VECTOdrill™ Ø 4,3 mm, dt. 27,5 mm	Tytan	Nie	Nie	07640156474640
3.03.638	Głębokościomierz VECTOdrill™ Ø 5,3 mm, dt. 27,5 mm	Tytan	Nie	Nie	07640156472615

Instrumenty

Numer artykułu	Opis	Materiał	Jednorazowe użycie	Sterylność	Kod UDI-DI
3.03.640Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 2,7/3,5 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474633
3.03.641Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 2,7/3,5 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474626
3.03.642Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 3,5/4,5 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474619
3.03.643Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 3,5/4,5 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474602
3.03.644Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 4,2/5,0 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474596
3.03.645Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 4,2/5,0 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474589
3.03.646Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 5,0/6,0 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474572
3.03.647Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 5,0/6,0 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474565
3.03.648Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 3,5/4,0 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474558
3.03.649Q4	Wiertło profilowe CONTACT, 3,5/4,0 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474541
3.03.651Q4	Wiertło profilowe ELEMENT, 3,5/3,5 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474527
3.03.653Q4	Wiertło profilowe ELEMENT, 4,2/4,5 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474503
3.03.655Q4	Wiertło profilowe ELEMENT, 5,0/5,0 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474480
3.03.657Q4	Wiertło profilowe ELEMENT, 4,0/4,0 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474466
3.03.659Q4	Wiertło profilowe ELEMENT, 6,0/6,0 mm, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156472592
3.03.660	Ceramiczne wiertło pilotujące VECTODrill™ Ø 2,0 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156474459
3.03.661	Ceramiczne wiertło pilotujące VECTODrill™ Ø 2,0 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156474442
3.03.662	Wiertło ceramiczne VECTODrill™ Ø 2,8 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156474435
3.03.663	Wiertło ceramiczne VECTODrill™ Ø 2,8 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156474428
3.03.664	Wiertło ceramiczne VECTODrill™ Ø 3,5 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156474411
3.03.665	Wiertło ceramiczne VECTODrill™ Ø 3,5 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156474404
3.03.666	Wiertło ceramiczne VECTODrill™ Ø 4,3 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156474398
3.03.667	Wiertło ceramiczne VECTODrill™ Ø 4,3 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156474381
3.03.668	Wiertło ceramiczne VECTODrill™ Ø 5,3 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156472646
3.03.669	Wiertło ceramiczne VECTODrill™ Ø 5,3 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Ceramika	Nie	Nie	07640156472639
3.03.670	Instrument do konturowania kości + do PF 3.5, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156478105
3.03.671	Instrument do konturowania kości do PF 3.5, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474374
3.03.672	Instrument do konturowania kości + do PF 4.0, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156478112
3.03.673	Instrument do konturowania kości do PF 4.0, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474367
3.03.674	Instrument do konturowania kości + do PF 4.5, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156478129
3.03.675	Instrument do konturowania kości do PF 4.5, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474350
3.03.676	Instrument do konturowania kości + do PF 5.0, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156478136
3.03.677	Instrument do konturowania kości do PF 5.0, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474343
3.03.679	Instrument do konturowania kości do PF Ø 6,0 mm, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474336
3.03.680	Nóż do gwintów, śródk. Ø 3,5 mm, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474329
3.03.682	Nóż do gwintów, śródk. Ø 4,0 mm, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474312
3.03.684	Nóż do gwintów, śródk. Ø 4,2 mm, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474305
3.03.686	Nóż do gwintów, śródk. Ø 5,0 mm, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156474299
3.03.688	Nóż do gwintów, śródk. Ø 6,0 mm, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156472622
3.03.690Q4	Wiertło Ø 1,5 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Tak	Tak	07640156474282
3.03.692	Głębokościomierz Ø 1,5 mm, skracany, dt. 30,5 mm	Tytan	Nie	Nie	07640156474275
3.03.710	Wiertło pilotujące VECTODrill™ Ø 2,0 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477269

Instrumenty

Numer artykułu	Opis	Materiał	Jednorazowe użycie	Sterylność	Kod UDI-DI
3.03.712	Wiertło VECTOdrill™ Ø 2,8 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477276
3.03.714	Wiertło VECTOdrill™ Ø 3,5 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477283
3.03.716	Wiertło VECTOdrill™ Ø 4,3 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477290
3.03.718	Wiertło VECTOdrill™ Ø 5,3 mm, dt. 29,0 mm, do implantu dt. 6,5-14,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477306
3.03.720	Wiertło pilotujące VECTOdrill™ Ø 2,0 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477313
3.03.722	Wiertło VECTOdrill™ Ø 2,8 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477320
3.03.724	Wiertło VECTOdrill™ Ø 3,5 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477337
3.03.726	Wiertło VECTOdrill™ Ø 4,3 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477344
3.03.728	Wiertło VECTOdrill™ Ø 5,3 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477351
3.03.730	Wiertło pilotujące VECTOdrill™ Ø 2,0 mm, długie, dt. 40,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477368
3.03.732	Wiertło pilotujące VECTOdrill™ Ø 2,8 mm, długie, dt. 40,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477375
3.03.734	Wiertło VECTOdrill™ Ø 3,5 mm, długie, dt. 40,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477382
3.03.736	Wiertło VECTOdrill™ Ø 4,3 mm, długie, dt. 40,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477399
3.03.751	Wiertło profilowe SPI®NEVO/ELEMENT, PF 3.5, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640182644017
3.03.752	Wiertło profilowe SPI®NEVO/ELEMENT, PF 4.0, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640182644116
3.03.753	Wiertło profilowe SPI®NEVO/ELEMENT, PF 4.5, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640182644123
3.03.754	Wiertło profilowe SPI®NEVO/ELEMENT, PF 5.0, bardzo krótkie, dt. 29,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640182644130
3.03.790	Wiertło Ø 1,5 mm, krótkie, dt. 34,0 mm	Stal, nierdzewna	Nie	Nie	07640156477412

SIEDZIBA GŁÓWNA

Thommen Medical AG
Neckarsulmstrasse 28
2540 Grenchen | Szwajcaria
Tel. +41 61 965 90 20
Faks +41 61 965 90 21
info@thommenmedical.com

PARTNER HANDLOWY/DYSTRYBUTOR

ARABIA SAUDYJSKA
INNOVATION MEDICAL COMPANY
7324 King Abdulaziz Road
Dzielnica Ar-Rabi
13315 Rijad | Królestwo Arabii Saudyjskiej
Tel. +966 50 926 5010
contact@innovation-medical.com

AUSTRIA
Thommen Medical Austria GmbH
Mühlgasse 3
2322 Zwölfaxing | Austria
Tel. +43 660 2011953
info@thommenmedical.at

BENELUX
Thommen Medical Benelux B.V.
Dierenriem 1
3738 TP Maartensdijk | Holandia
Tel. +31 30 68 68 468
Info.benelux@thommenmedical.nl

CHINY
Shanghai Yujing Trading Co., Ltd.
Pokój 1112 | Blok A | SOHO Zhongshan Plaza
No. 1055 West Zhongshan Rd | Changning District
200051 Szanghaj | P.R. Chiny
Tel. +86 21 80121250
Faks +86 21 62175264
sy@shanghaiyujing.com

CHORWACJA
Futura Dental d.o.o.
Ulica grada Vukovara 271 | Chromosov toranj
10 000 Zagrzeb | Chorwacja
Tel. +385 91 6814 860
info@futura-dental.hr
www.futura-dental.hr

CZECHY
C. Witt Dental spol. s r.o.
Cihlářská 643/19
602 00 Brno | Czechy
Tel. +420 739 043 449
helena.novak@cwittdental.cz

FEDERACJA ROSYJSKA
Geosoft Surgery LLC.
Vasnetsova Lane | Dom 7 | Biuro 206
129090 Moskwa | Federacja Rosyjska
Tel. +7 495 663 22 11
thommenmedical@geosoft.ru
www.geosoft.ru

FINLANDIA
Vector Laboratories Oy
Engelinaukio 8 B
00150 Helsinki | Finlandia
Tel. +358 400 940 700
labs@vektor.fi

FRANCJA
Thommen Medical France
Le PARK, Bâtiment B, 1 Rue Charles Cordier
77164 Ferrières-en-Brie | Francja
Tel. +33 1 83 64 06 35
infos@thommenmedical.fr
commande@thommenmedical.fr

HISZPANIA/PORTUGALIA
Thommen Medical Ibérica
C/ Los quintos n 1
03350 Cox [Alicante] | Hiszpania
Tel. +34 96 536 10 20
Tel. kom. +34 606 99 78 34
info@thommeniberica.com

HONGKONG
Shengyuan (Hong Kong) Int. Trade Co. Ltd.
Level 13, 68 Yee Wo Street
Causeway Bay | Hongkong
Tel. +852 530 876 41

JAPONIA
J. Morita Corporation
3-33-18, Tarumi-cho
Suita | Osaka 564-8650 | Japonia
Tel. +81 6 6384 6921
Faks +81 6 6384 6746
www.morita.com

JORDANIA
Alzynoor for Medical Supplies
Complex No. 243
Barakat Center office 406 | JO-Amman 11953 Jordan
Tel. +962 655 39020
alzynoor.medical.jo@gmail.com

KOREA POŁUDNIOWA
KMbio
02 Ho, 129, Dongseo-daero
Seobuk-gu, Cheonan-si
Chungcheonnang-do
Republic of Korea
Tel. +82 070 3141 2875
kmbio149@naver.com

KUWEJT
Logident
Yasmin Complex, 1 piętro, Biuro B1
Ibn Khaldoun, St Hawally | Kuwejt
Tel. +965 5113 8438
omar.alameddin@logidentco.com

LITWA/ŁOTWA
LT projects, UAB
Europos pr. 121 | Kaunas
LT-46339 Litwa
Tel. +370 65 771550
info@fordentist.lt
www.fordentist.lt

 **NIEMCY**
 Thommen Medical Deutschland GmbH
Am Rathaus 2
79576 Weil am Rhein | Niemcy
Tel. +49 7621 422 58 30
Faks +49 7621 422 58 41
info@thommenmedical.de

NORWEGIA
Novus Dental AS
Makijaž 6
1679 Krakerøy. | Norwegia
post@novusdental.no
www.novusdental.no

OMAN
Al Inshirah Street, Madinat Sultan Qaboos
Budynek nr 185, droga nr 1947
P.O. Box 1181, P.C. 112.
Ruwi, Muscat, Suttanat Omanu
Tel. +968 24602771
sam@almadinagroup.net

POLSKA
C.WITT DENTAL Sp. z o.o.
Ul. Granitowa 10
87-100 Toruń | NIP 951-15-08-371 | Polska
Tel. +48 56 623 61 23
biuro@cwittdental.pl
www.cwittdental.pl

KATAR
Firma Orient gate
Al - Nasr, obszar 39, ulica 840, budynek nr: 53
P.O. Box 45393 | Doha Katar
Tel. kom. +974 50389808
lyaseen@orientgateqa.com

SINGAPUR
FONDACO Pte Ltd
7 Kaki Bukit Road 1, #03-06
Eunos Techno Link
Singapur 415937 | Singapur
Tel. +65 6392 2806
Faks +65 6392 1296
fondaco@fondacosg.com

SZWAJCARIA
Thommen Medical AG
Neckarsulmstrasse 28
2540 Grenchen | Szwajcaria
Tel. +41 32 644 30 20
Faks +41 32 644 30 25
info@thommenmedical.ch

SZWECJA
Erik Söderberg Group AB
Björnkärsvägen 112
187 42 Täby | Szwecja
Tel. +46 70 567 00 67
erik@thommenmedical.se
www.thommenmedical.se

TAJWAN
En-Jye International Co., Ltd.
No. 18, Lane 177, Sec 3, Chengde Rd.
Tajpej | 103 Tajwan | Tajwan
Tel. +886 2 2585 1669
Faks +886 2 2585 0892
enjye168@gmail.com

TURCJA
Bioport Biyolojik Maddeler A.Ş.
Büyükdere cd. Subay evleri 9.Blok D1 Esentepe
Şişli 34394 Stambul | Turcja
Tel. +90 212 2727577
Faks +90 212 2727628
info@bioport.com.tr
www.bioport.com.tr

UKRAINA
BIG TIME GROUP LTD
Kyivska 5/1A | 46016 Ternopil
Ukraina
Tel. +380 67 54 60 147
btgukraine@gmail.com
bigtimegroup.com.ua

USA/KANADA
Thommen Medical USA L.L.C.
1375 Euclid Avenue | Suite 450
Cleveland OH 44115 | USA
Tel. +1 866 319 9800 [bezpłatny]
Faks +1 216 583 9801
info@thommenmedical.us
orders@thommenmedical.us

WĘGRY
Mori-Dent Kft.
Huszt utca 9 | 1147 Budapest
Węgry
Tel. +361 220 5443
morident@morident.hu
www.morident.hu

WŁOCHY
Dental Trey S.r.l.
Via Partisani, 3
47016 Fiumana | Predappio (FC) | Włochy
Tel. +39 0543 929111
Faks +39 0543 940659
implantologia@dentaltrety.it
www.dentaltrety.it

ZJEDNOCZONE EMIRATY ARABSKIE
City Pharmacy Co WLL
Taweelah, KIZAD Sector KHIA 9 | Działki 68 i 69
P.O.Box 2098, Abu Dhabi | ZEA
Tel. +971 507 407 047 lub +971 5056 20568
faisal.m@citypharmacy.com
moawia.zaharna@citypharmacy.com