

5. Empfehlungen zu Drehmoment und Insertionsgeschwindigkeit

Neoss Implantat System Drehmomentempfehlungen (Ncm)

Implantate	Einheilung		Provisorten		Abformung	Finale Restauration						
	Gewinde-schneider	Heilungs-abutment PEEK und Ästhetische Heilungs-abutments mit ScanPeg	Heilungs-abutment Titan	Anatomische Gingivaförmiger		Provisorische Titan Abutment	Abform-pfosten-schraube	Neo Abutment-schraube	Access Abutment gerade & abgewinkelt	Access Neo Prothetik Schraube	Abutment für Druckknopf-Verbindung	Equator Abutment
45 Max	40 – 45	10 Max	10 Max	20	10 Max	32*	32	20	20	auf Implantaten	auf Implantaten	auf Access
												20

*.35 Ncm optional für Fälle mit großer Belastung

Neoss Implantat System – Empfehlungen zu Bohr-/Insertionsgeschwindigkeiten (U/min.)

Bohrer	Gewindeschneider	Versenkbohrer	Implantate	Knochenentferner Formfräse
800 – 2000**	20	800	20 Max	40 Max

** geringere Geschwindigkeit bei Bohrern größeren Durchmessers

Haftungsbeschränkung

Neoss Produkte dürfen nur gemäß Anweisung und Empfehlung des Herstellers verwendet werden.

Der Verwender von Neoss Produkten sollte überprüfen, ob sie für den jeweiligen Patienten und die Indikation geeignet sind.

Neoss lehnt ausdrücklich jegliche Haftung – ausgesprochen oder impliziert – ab und übernimmt keine Haftung für direkte oder indirekte Schäden und/oder andere Beschädigung, die auf Grund oder in Verbindung mit falscher Einschätzung, unsachgemäßer praktischer Anwendung oder Platzierung der Neoss Produkte verursacht wurden.

Produktdarstellungen sind nicht maßstabsgetreu, Änderungen vorbehalten.

Urheberrechte, Konzeptionsrechte und Handelsmarken:

Dokumente, Software und Konzeptionen von Neoss dürfen ohne schriftliche Genehmigung der Firma Neoss weder in vollem Umfang noch in Teilen nachgedruckt, vervielfältigt oder veröffentlicht werden. Neoss, das 'N' Logo, Neolink, Neoloc, und Neoss ProActive sind eingetragenes Warenzeichen von Neoss Ltd.



Neoss AB
Arvid Wallgrens backe 20
413 46 Göteborg
Sweden
T +46 (0)31 88 12 80
W www.neoss.com



Das Neoss Implantat System hat die FDA-Freigabe für die Sofortimplantation und -funktion bei ausreichender Knochenstabilität und adäquater Okklusion zur Wiederherstellung der Kaufunktion.