

# TASLAK

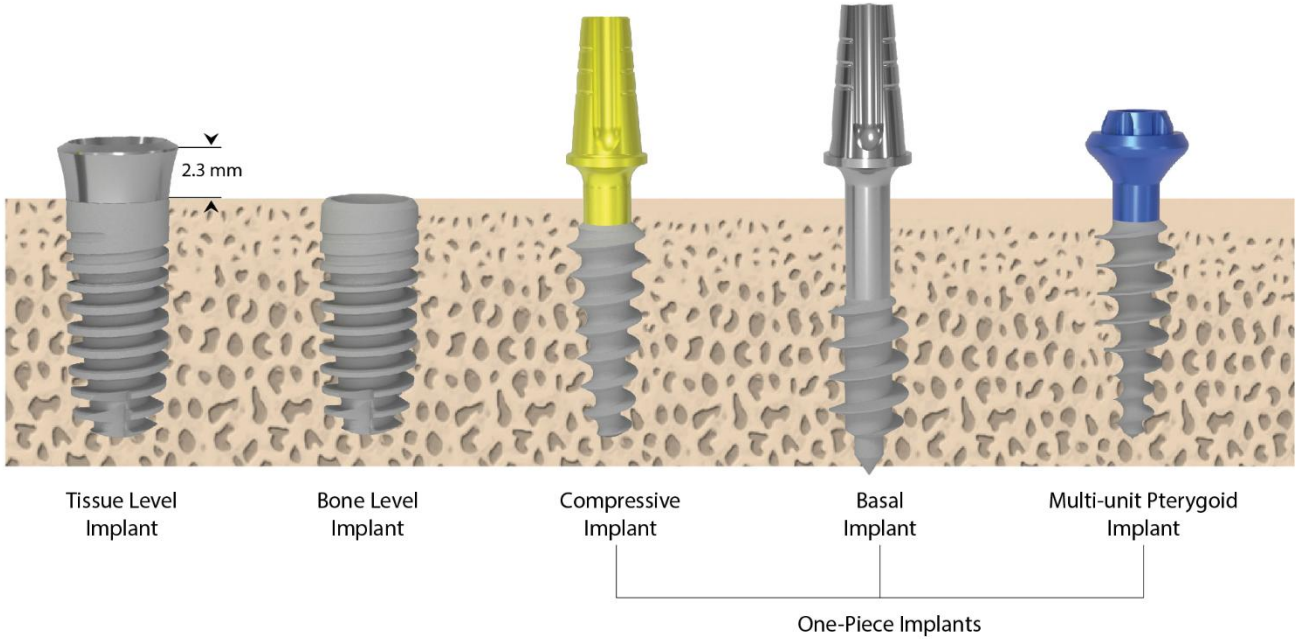
## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

# CE2975

**DENTAL İMPLANT GÖVDE**  
(KEMİK SEVİYESİ İMPLANT, DOKU SEVİYESİ İMPLANT, TEK PARÇA İMPLANT, BAZAL İMPLANT, MULTI-UNIT PTERYGOİD İMPLANT)

**Firma Adı** : Imposs Medical GmbH  
**Yetkili Kişi / Unvanı** : Hakan Çevik / Genel Müdür  
**Adres-1** : Grafenberger Allee 293 40237 Düsseldorf/Germany  
**Telefon** : +90 (216) 999 5041-44  
**Web/Mail** : www.b6pro.com



### Ürün Tanımı:

b6pro kemik/doku seviyesi, kompresif, multi-unit pterygoid ve basal titanyum implantları, dayanaklar, iyileşme başlıkları ve ayrıca aletler ve protez parçalarıyla bir endosseöz dental implant entegre sistemi olan b6pro Dental Implant Sisteminin bir parçasıdır.

b6pro dental implantlar, büyük tanelerle kumlanmış ve asitle aşındırılmış bir kemik tutunma yüzeyine sahip solid vidalı implantlardır.

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

b6pro dental implantları çığneme işlevini tekrar oluşturmak üzere doğal dişlerin çekilmesi veya kaybından sonra kullanılabilir. Desteklenen protez restorasyonları implantlara dayanaklar kullanılarak bağlanan tek kuronlar, köprüler ve kısmi veya tam protezlerdir.

### Kullanım Amacı:

b6pro® dental implantları ve dayanakları, bağlı protez cihazları için bir destek yapısı sağlamak üzere oral implantasyonda kullanılması amaçlanmıştır.

| ÜRÜN ADI                    | KULLANIM AMACI                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Kemik Seviyesi (BL) İmplant | b6Pro kemik seviyesi dental implantları, eksik dişlerin restorasyonu amacıyla alveolar kemiğe kemik seviyesinde yerleştirilmek üzere tasarlanmıştır.                                                                                                                                                                                              |
| Doku Seviyesi (TL) İmplant  | b6Pro doku seviyesi dental implantları, eksik dişlerin restorasyonu amacıyla alveolar kemiğe yerleştirilen ve yumuşak doku seviyesinde protetik bağlantı sağlayacak şekilde tasarlanmış implantlardır.                                                                                                                                            |
| Tek Parça İmplant           | Tek parça dental implantlar, implant gövdesi ve protetik bağlantının tek parça olduğu endosseöz dental implantlardır. Bu implantlar, eksik dişlerin restorasyonu veya çoklu implant bağlantısı sağlamak amacıyla çene kemiğine cerrahi olarak yerleştirilerek protetik restorasyonlara mekanik destek ve stabilite sağlamak üzere tasarlanmıştır. |
| Bazal İmplant               | Bazal dental implantlar, özellikle kortikal kemiğin kullanılması yoluyla protetik restorasyonlara destek sağlamak amacıyla tasarlanmış tek parça endosseöz implantlardır.                                                                                                                                                                         |
| Pterygoid İmplant           | Pterygoid implantlar, posterior maksillada implant destekli protetik restorasyonlara distal destek sağlamak amacıyla pterygoid bölgeye yerleştirilmek üzere tasarlanmış tek parça endosseöz dental implantlardır.                                                                                                                                 |
| Mini İmplant                | Mini dental implantlar, dar çaplı endosseöz implantlar olup hareketli protezlerin retansiyon ve stabilizasyonunu artırmak amacıyla                                                                                                                                                                                                                |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                  | çene kemiğine yerleştirilmek üzere tasarlanmış tek parça endosseöz dental implantlardır.                                                                                                                                                                                                                                               |
| Transfer Parçası | Transfer parçası, implantı birincil ambalajından el değmeden çıkarmak ve implantı hazırlanan osteotomi yuvasına taşımak amacıyla kullanılan yardımcı bir cerrahi bileşendir. İmplant platform çapına göre NP (Narrow Platform), RP (Regular Platform), SP (Slim Platform) ve NC varyantları mevcuttur.                                 |
| Kapama Başlığı   | Kapama vidası, iki aşamalı (submukozal) cerrahi protokollerde implant yerleştirme işleminin ardından implant iç yapısını korumak amacıyla kullanılır. İmplant gövdesine vidalanarak yumuşak dokunun implant içine girmesini engeller ve ameliyat sahası primer olarak kapatılır. Protetik bir üst yapıyı desteklemek için kullanılmaz. |

### Endikasyonlar:

| ÜRÜN ADI                    | ENDİKASYONLAR                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Kemik Seviyesi (BL) İmplant | Kemik seviyesi dental implantlar, üst çene (maksilla) ve alt çenede (mandibula) tekli, kısmi veya tam diş eksikliklerinin implant destekli protetik restorasyonlarla tedavisi amacıyla kullanılmak üzere endikedir. İmplantlar anterior ve posterior bölgelerde ve farklı kemik tiplerinde uygulanabilir.                                                                                           |
| Doku Seviyesi (TL) İmplant  | Doku seviyesi implantlar, maksilla ve mandibulanın özellikle posterior bölgelerinde implant destekli protetik restorasyonların desteklenmesi amacıyla kullanılmak üzere endikedir. Farklı kemik tiplerinde uygulanabilir ve özellikle yumuşak doku kalınlığının fazla olduğu vakalarda protetik işlemlerin kolaylaştırılmasına yardımcı olur.                                                       |
| Tek Parça İmplant           | <p>Tek parça dental implantlar, dar alveolar kemik genişliği bulunan bölgelerde implant destekli protetik restorasyonların uygulanması amacıyla kullanılmak üzere endikedir.</p> <p>Bu implantlar özellikle standart çaplı implantların yerleştirilmesinin mümkün olmadığı dar dişsiz boşluklarda ve özellikle mandibula anterior bölgede sınırlı kemik hacmi bulunan vakalarda kullanılabilir.</p> |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|-------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Bazal İmplant     | <p>Bazal dental implantlar, özellikle ileri derecede alveolar kemik rezorpsiyonu bulunan vakalarda mevcut kortikal kemiğin kullanılması yoluyla implant destekli protetik restorasyonların desteklenmesi amacıyla kullanılmak üzere endikedir.</p> <p>Bu implantlar kısmi veya tam dişsizlik durumlarında sabit veya hareketli protetik restorasyonların desteklenmesi için kullanılabilir.</p> |
| Pterygoid İmplant | <p>Pterygoid implantlar, posterior maksillada kemik hacminin sınırlı olduğu durumlarda implant destekli protetik restorasyonlara distal destek sağlamak amacıyla pterygoid bölgeye yerleştirilmek üzere endikedir.</p> <p>Bu implantlar özellikle posterior maksillada ileri derecede kemik rezorpsiyonu bulunan vakalarda maksiller arkın rehabilitasyonu için kullanılabilir.</p>             |
| Mini İmplant      | <p>Mini dental implantlar, dar çaplı endosseöz implantlar olup hareketli protezlerin retansiyon ve stabilizasyonunu artırmak amacıyla kullanılmak üzere endikedir.</p> <p>Tam dişsiz mandibula veya maksillada hareketli protezlerin stabilizasyonu amacıyla kullanılabilir.</p>                                                                                                                |
| Transfer Parçası  | <p>Tüm iki parçalı BL ve TL implant sistemlerinin cerrahi yerleştirme prosedürlerinde, implantın steril ambalajından kontaminasyon riski olmaksızın alınması ve osteotomi yuvasına taşınması için endikedir. Kısa implant vakalarında transfer parçasının hafif yanal hareketlerle çıkarılması önerilir; bu sayede lateral kuvvetlerin implant üzerindeki etkisi en aza indirilir.</p>          |
| Kapama Başlığı    | <p>İki aşamalı implant cerrahisi protokolünde; implant yerleştirme işlemi tamamlandıktan sonra osseointegrasyon süreci boyunca implant iç yapısını korumak için endikedir. Osseointegrasyon tamamlandığında implant üzeri açılır, kapama vidası çıkarılır ve yerini uygun iyileşme başlığı alır.</p>                                                                                            |

### Hedeflenen Hasta Popülasyonu:

Cihazlar, kontrendikasyonlar içinde listelenen durumların bulunmadığı, 18 yaş ve üzeri, tam veya kısmi dişsiz hastalarda kullanım içindir. b6Pro® Bone Level Slim İmplantları (Ø 2,9 mm) sadece kısmi dişsiz hastalarda kullanılır. b6Pro® 5 ve 6 mm Kısa İmplantları sadece yeterli kemik kalitesi olan şiddetli atrofik çene kemiğinde kullanılır. Uygulayıcılar b6Pro Ürünü güvenli olarak ve bu kullanma talimatıyla uyumlu ve uygun şekilde kullanmak için burada tanımlanan b6Pro ürününün uygulaması ile ilgili talimatı ve dental implantolojiyi bilmelidir.

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

### Kontrendikasyonlar:

Yetersiz kemik hacmi ve/veya kalitesi, lokal kök kalıntıları, ciddi dahili tıbbi problemler, kontrolsüz kanama bozuklukları, yetersiz yara iyileşme kapasitesi, yetersiz maksiller veya mandibüler büyüme, kötü genel sağlık, koopere olmayan veya motive olmayan hasta, ilaç veya alkol istismarı, psikozlar, uzun süreli ve tedaviye dirençli işlevsel bozukluklar, ağız kuruluğu, zayıflamış immün sistem, periyodik steroid kullanımı gerektiren hastalıklar, kontrolsüz endokrin bozukluklar veya kullanılan materyaldeki (titanyum alaşımı, titanyum (grade 4)) kimyasal içeriğe alerjiler veya aşırı duyarlılık.

### Yan Etkiler:

Dental tedavinin klinik sonucu birçok değişkenden etkilenir. Aşağıdaki olası diğer riskler ve yan etkiler bu ürünle ilişkilidir ve klinikte ek tedaviye neden olabilir:

- Isırma/çiğneme/fonasyon problemleri
- Kemik kompresyonu
- Kemik hasarı
- Hipersensitivite/alerjik reaksiyonlar
- İmplant kırılması
- Gingiva yaralanmaları
- İmplant kaybı
- Protez bileşenlerinin kaybı
- Cerrahi implant eksplantasyonu riski
- Sinüs perforasyonu
- Trismus
- İşlem sırasında küçük parçaları yutma/soluma riski
- Beklenenden daha uzun toparlanma/iyileşme süresi
- Komşu/karşı dişlerin hasarı
- Kronik ağrıya neden olabilecek sinir hasarı
- Parestezi
- Disestezi

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

- Şişlik
- Lokal enflamasyon
- Morarma
- Maksiller/mandibüler kret kemik rezorpsiyonu
- Sitemik veya lokal enfeksiyon (periimplantitis periodontitis, gingivitis, fistül dahil)
- Hafif kanama
- Lokal ağrı.

**Not:** Dental implantların yerleştirilmesinden hemen sonra ciddi fiziksel güç gerektiren aktivitelerden kaçınılmalıdır.

### Hedeflenen Kullanıcılar:

Bu ürünün kullanıcıları;

- Dental implant tedavisi karmaşık cerrahi ve protetik işlemleri içermektedir. Bu tür uygulamalar bu alanda gerekli eğitimi almış diş hekimleri tarafından gerçekleştirilmelidir.
- Cerrahi tecrübeye sahip olmalıdır.
- İşlem sırasında dikkat kabiliyeti yüksek olmalıdır.
- Ürünlerin kullanımı ile ilgili bilgi sahibi olmalıdır.
- Bu kullanma kılavuzunda verilen bilgiler dental implant sistemlerini ve ilgili bileşenleri uygulamak için yeterli değildir.

### Cerrahi Teknik:

- **Preoperatif Planlama:**  
İmplant çapı, implant tipi, implantların pozisyonu ve numarası anatomi ve uzaysal durum dikkate alınarak kişiye göre seçilmelidir.
- **İmplant Yuvası Hazırlama:**  
Isı hasarı bir dental implantın iyileşmesini önler. Bu nedenle sıcaklıktaki aşırı yükselmeler, b6pro Dental İmplant Sistemi frezleri ve aletlerinin kullanımı için frezleme hızları, aralıklı frezleme ve yeterli soğutma açısından, kılavuz ilkeler izlenerek en aza indirilmelidir.
- **İmplantın Yerleştirilmesi:**

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

Bir b6Pro® implantı manuel olarak raşet ile veya anguldurvanın yardımıyla yerleştirilebilir. Maksimum 30-40 devir/dk (rpm) hız önerilir. İmplantı 35 Ncm maksimum yerleştirme torku kullanarak yerleştirin. Konak dokunun göreceği hasarı en az seviyede tutmak için gereken bütün çaba gösterilmelidir. Özellikle termal ve cerrahi travmaya ve kontaminantların ve enfeksiyon kaynaklarının bertaraf edilmesine özel dikkat harcanmalıdır.

Cerrahi işlem üst düzeyde hassasiyet ve dikkat gerektirir. İmplant yerleştirilmesinde en az travma ilkesinden herhangi bir sapma osseointegrasyonun başarısız olma riskini artırır. Bütün delme işlemleri bol irrigasyon altında maksimum 800-900 devir/dk (rpm) hızda gerçekleştirilmelidir. Sivri uçlu drillerin kullanılması, yeterli irrigasyon, ileri geri delme hareketi, kısa kesme periyotları, kemiğin soğumasının beklenmesi ve sırasıyla artan büyüklükte pilot drillerin kullanılması esastır. Her implant tip ve büyüklüğüne uygun özel drill serisi için lütfen web sitemize bakın. Osteotomiye yapılan hazırlığın fazla veya eksik olmasını önlemek için özel ihtimam gösterilmelidir. İmplantlar kararlı ve sabit olacak şekilde yerleştirilmelidir. Aşırı yerleştirme torku (60 Ncm'den fazla), implant veya enstrümanların hasar görmesine ve kemik bölgesinde kırılma veya nekroza yol açabilir.

Cerrahi işlemde kullanılan bütün enstrümanlar iyi durumda muhafaza edilmeli ve enstrümanların implantlara veya diğer komponentlere zarar vermemesine dikkat edilmelidir. İmplant yaparken kullanılan komponentlerin yutulmasını veya aspirasyonunu engelleyici önlemler alınmalıdır. İmplantın yerleştirilmesinden sonra cerrahın kemik kalitesi ve başlangıç stabilitesi hakkında yapacağı değerlendirme implantların ne zaman yüklenebileceğini belirler. Uygun bir takip protokolü uygulanmalıdır.

### ➤ Yumuşak Doku Tedavisi, Yara Kapatma:

Yara kapatma öncesinde uygun kapatma vidası veya iyileşme başlığı seçilmeli ve implanta vidalanmalıdır. İyileşme kapakları ve kapatma vidaları kullanırken karşılık gelen prospektüse başvurun.

### ➤ İyileşme Fazı:

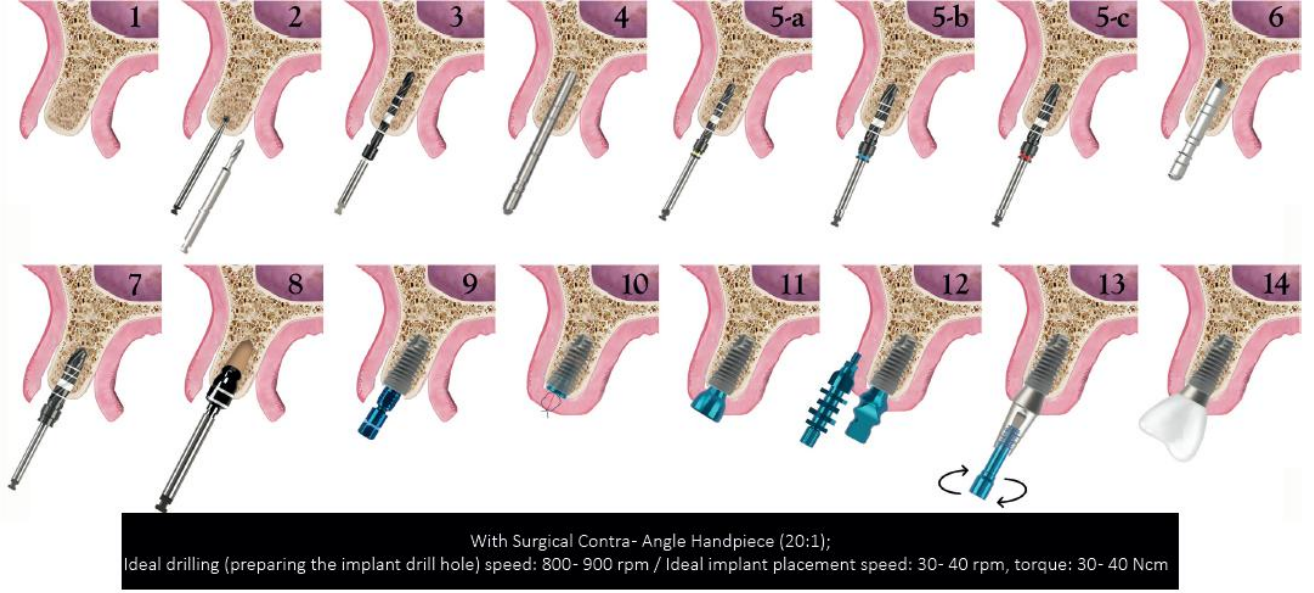
Osseointegrasyon için gerekli iyileşme süresi çok değişkendir ve belirli hastaya ve bireysel tedaviye bağlıdır. İmplantın ne zaman yüklenebileceği kararını vermek tamamen klinisyenin sorumluluğundadır. İyileşme aşamasında geçici bileşenler kullanılırsa okluzyon durumunda yerleştirilmemeleri gerekir. Genel olarak standart bir b6Pro® markalı dental implant için yükleme öncesinde önerilen iyileşme süresi 10 ila 12 haftadır.

Bir iyileşme aşamasının ardından protez restorasyonunu başlatmadan önce radyografik bir kontrol önerilir.

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |



1. İmplant uygulanacak dişsiz bölgede mukoperiosteal tam kalınlık flep kaldırılır ve kemiğe ulaşılır.
2. İşaretleme frezleri ile implantların konulacağı yer işaretlenir.
3. Pilot drill ile implant yuvası açılarak derinlik belirlenir.
4. Hizalayıcı pin ile yuvanın derinliği ve açısı kontrol edilir.
- 5 (a-c). Yerleştirilmesi planlanan çap ve boydaki implantın final drilinden önceki driller ile implant yuvası genişletilir.
6. Paralel pin ile yuvanın derinlik ve açısı kontrol edilir.
7. Final drill uygulandıktan sonra implantın yerleştirilmesi için yuva hazır hale gelir.
8. Özellikle sert kemiklerde implantın boyun kısmındaki sıkışmayı ve marjinal kemik nekrozunu önlemek için kortikal drill ile yuvanın boyun kısmı genişletilir.
9. İmplant, steril kutusundan raşet ile veya anguldurva ile alınır ve hazırlanan yuvaya saat yönünde çevirerek yerleştirilir.
10. İmplant yerleştirildikten sonra yumuşak dokunun implant içine girmesini önlemek için kapama vidası saat yönünde sıkılarak yerleştirilir ve ameliyat sahası primer olarak kapatılır.
11. 8-12 haftalık osseointegrasyon süresi beklendikten sonra implant üzeri açılır ve kapama vidası çıkarılarak diş eti uyumu için uygun olan iyileşme başlığı yerleştirilir.
12. Diş eti uyumu sağlandıktan sonra açık veya kapalı yöntem ile ölçü alınır.
13. Hastaya uygun olan dayanak seçilir ve 30 Ncm kuvvet ile sabitlenir.
14. Protetik aşamalardan sonra hazırlanmış olan kron, dayanak üzerine yapıştırılır veya vidalanır.

Dental implant uygulamasının başarılı olması için öncelikle aşağıdaki faktörlerin yerine getirilmesi gerekmektedir;

- İmplant endikasyonu ve planlamasının doğru yapılması,
- Sert ve yumuşak dokuların implant tedavisi için uygunluğu,
- Uygulama metodu ve ekibin yeterliliği,
- İmplant materyalinin uygun özelliklere sahip olması,

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

- Uygulanacak protetik tedavilerin planlama ve uygulamasının doğru yapılması,
- Yüklemenin zamanında ve uygun şekilde yapılması,
- Postoperatif dönemde hastanın göstereceği özen.

Yukarıdaki faktörler sağlandığında dental implant uygulamasının başarılı sayılması için şu kriterlerin hepsini yerine getirmesi gerekir;

- Fonksiyonel (Çiğneme ve Konuşma)
- Psikolojik (Ağrı ve rahatsızlığın olmaması)
- Fizyolojik (Osseointegrasyonun sağlanması ve devamlılığı, dokularda patolojik cevap oluşturmaması)

Yapılan çalışmalar sonucunda başarılı bir dental implantta bulunması gereken kriterler ise şu şekilde belirlenmiştir;

- İmplantta hareketliliğin olmaması,
- Radyografik olarak implant çevresinde radyolüsent alan bulunmaması,
- İmplantlar yüklendikten sonra maksimum kemik kaybının ilk yıl için 1.5 mm'yi, sonraki yıllarda ise 0,2 mm'yi geçmemesi,
- Geri dönüşü olmayan ağrı, enfeksiyon, nöropati, parestezi veya mandibuler kanal perforasyonu gibi semptom ve anomalilerin bulunmaması,

Daha sonraki yıllarda yeni başarı kriterleriyle beraber fonksiyonel, değerlendirilememiş ve başarısız implant kavramları ortaya atılmıştır. Aşağıdaki kriterlerin hepsini sağlayabilen implantlar başarılı olarak adlandırılmıştır;

- Protez çıkartıldığında implantlarda hareketlilik olmamalıdır.
- Radyografide implantın çevresinde radyolüsent alan bulunmamalıdır.
- İmplant çevresindeki kemik stabil olmalıdır.
- Ağrı olmamalıdır.

### Etki Şekli:

Dental implant, eksik dişin veya diş kökünün yerini alan ve titanyum gibi biyouyumlu maddelerden yapılan bir diş cihazını ifade eder. Dental implantlar, osseointegrasyon adı verilen bir süreçle çene kemiği ile bütünleşecek şekilde tasarlanmıştır. İmplant cerrahi olarak çene kemiğine yerleştirilir. Bu yapay kökler, dişlerin doğal görünümü için bir temel olarak kullanılır. Doğal dişlerinin bir kısmını veya tamamını kaybeden hastaların daha iyi ve daha rahat bir şekilde konuşmasına, gülmesine ve yiyecekleri çiğnemesine olanak sağlar.

Dental implantlar, optimum fonksiyon ve uzun ömürlülük sağlamak için biyomekanik prensipleri dikkate alır. Yük dağılımı, stres dağılımı ve implant ile çevresindeki kemik ve dokular arasındaki etkileşim gibi faktörler implantın tasarımında ve yerleştirilmesinde dikkate alınır.

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

Dental implant prosedürü sırasında diş hekimi implant uyumlu matkaplar kullanarak çene kemiğinde uygun bir yuva oluşturur ve implantı cerrahi olarak bu yuvaya yerleştirir. 8-12 hafta içinde kemik dokusu implantla kaynaşarak implant protezi için sağlam ve dayanıklı bir temel oluşturur. İmplantın çevresindeki kemik dokusuyla kaynaştığı bu sürece osseointegrasyon denir. İmplant kemikle bütünleştikten sonra, implanta bir diş kronu, köprü veya protez takılabilir. Bu protez restorasyonlar, doğal dişlerin şekline, rengine ve işlevine uyacak şekilde özel olarak üretilir ve doğal görünümlü ve işlevsel bir replasman sağlar.

### ➤ Kemik Seviyesi İmplant Etki Şekli:

Kemik seviyesi implantlar, çene kemiği içerisine yerleştirildikten sonra **osseointegrasyon** yoluyla kemik ile doğrudan yapısal ve fonksiyonel bağlantı oluşturur. Bu bağlantı sayesinde çiğneme kuvvetleri implant gövdesi aracılığıyla kemiğe aktarılır ve üzerine bağlanan üst yapının mekanik stabilitesi sağlanır.

### ➤ Doku Seviyesi İmplant Etki Şekli:

Doku seviyesi implantlar, kemik içerisinde osseointegrasyon sağlayarak stabilite oluşturur; implant boyun kısmı yumuşak doku seviyesinin üzerinde konumlandığından, protetik yükler implant gövdesi aracılığıyla kemiğe mekanik olarak iletilir. Yumuşak doku ile implant boyun kısmı arasında biyolojik uyum sağlanır.

### ➤ Tek Parça İmplant Etki Şekli:

Bu implantlar, yerleştirme sırasında kemik dokusunu **mekanik olarak kondanse eden diş tasarımı** sayesinde yüksek primer stabilite sağlar. Tek parça yapısı sayesinde implant ve dayanak arasında mikro boşluk oluşmaz; çiğneme kuvvetleri doğrudan implant gövdesi üzerinden kemiğe iletilir.

### ➤ Bazal İmplant Etki Şekli:

Bu implantlar, esas stabilitesini **kortikal kemik ankrajı** yoluyla sağlar. Yükler, alveoler kemikten ziyade bazal kortikal kemik bölgelerine mekanik olarak iletilir. Tek parça tasarım sayesinde implant-abutment arayüzü bulunmaz.

### ➤ Pterygoid İmplant Etki Şekli:

Bu implantlar, pterygoid kortikal kemik bölgesine uzanarak **uzun akslı mekanik ankraj** oluşturur. Çiğneme kuvvetleri, implant gövdesi üzerinden derin kortikal kemik yapılarına mekanik olarak aktarılır. Tek parça tasarım sayesinde bağlantı arayüzü bulunmaz.

### Cihazdan Beklenen Klinik Faydalar:

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

Diş implantı ve üst yapı sistemi, eksik dişlerin yerine geçmek ve kısmen veya tamamen dişsiz hastalarda ağız fonksiyonunu geri kazandırmak için tasarlanmıştır. Amaçlanan amaca uygun olarak kullanıldığında, sistemin çiğneme yeteneğinin geri kazanılması ve konuşmanın iyileştirilmesi gibi anlamlı klinik faydalar sağlaması ve bu sayede beslenme ve iletişimde iyileşme sağlanması beklenmektedir. Bu sonuçlar, çiğneme verimliliği, fonetik fonksiyon ve memnuniyet ve yaşam kalitesini değerlendiren hasta tarafından bildirilen sonuç ölçütleri (PROM) gibi klinik parametreler aracılığıyla ölçülebilir. Fizyolojik olarak, sistem uzun vadeli osseointegrasyonu destekler, fonksiyonel yük altında implant stabilitesini korur ve marjinal kemik kaybını en aza indirir (ilk yıl 1,5 mm'den az ve sonrasında yıllık 0,2 mm'yi geçmemesi olarak tanımlanır), böylece çene kemiğinin yapısal bütünlüğünü ve implant çevresindeki yumuşak doku sağlığını korur. Kemik stabilitesi ve implant çevresi patolojisinin olmadığına dair radyografik kanıtlar, implant hareketliliği, ağrı veya fonksiyonel bozukluk olmaması ile birlikte klinik faydayı gösterir. Bu faydalar, klinik araştırmalar ve bilimsel literatür aracılığıyla kanıtlanmıştır ve cihazın amaçlandığı şekilde kullanıldığında kalan risklerden daha ağır bastığı düşünülmektedir.

### Sterillik Durumu:

b6pro Dental İmplantların, Gama Sterilizasyon yöntemi ile steril edilerek piyasaya arzı sağlanır. Ve tek kullanımlıktır. Sterilize edilmemeleri gerekir. Açılmaya karşı dayanıklı ambalaj sistemi sterilize edilmiş cihazı dış etkilere korur ve cihaz doğru şekilde saklanırsa son kullanma tarihine kadar sterilitiyi sağlar.

Ürünü koruyucu ambalaj ve steril bariyer sisteminden çıkarırken asepsi kuralları izlenmelidir. Steril bariyer sistemi implantın yerleştirilmesinin hemen öncesine kadar açılmamalıdır. Ürünlerin steril ambalajını açmadan önce hasar açısından inceleyin. Hasarlı bir ambalaj sistemi olan ürünler kullanılmamalıdır. Bir yedeğin bulundurulması önerilir.

Imposs Medical GmbH, yeniden sterilizasyonu kimin veya hangi yöntemle yaptığına bakmaksızın, başlangıçta steril olarak teslim edilen yeniden sterilize edilmiş cihazlar için hiçbir sorumluluk kabul etmez. Daha önce kullanılmış veya steril olmayan bir implant hiçbir şekilde kullanılmamalıdır. Orijinal ambalajın hasar görmesi durumunda, içerik Imposs Medical GmbH tarafından geri alınmayacaktır.

### Tek Kullanımlık/ Tekrar Kullanılabilirlik Durumu:

Dental İmplant Gövde ürünlerimiz tek kullanımlıktır. Tekrar kullanılamaz.

### Ürün İmha Yöntemi:

Ürünün nihai hali son kullanıcı olan klinisyen hekim tarafından kullanılmaktadır. Ürünün herhangi bir başarısızlık durumunda ürün firmamıza geri gönderilmektedir. Firmamıza gönderilen ürünler kaydı tutularak ayrı bir şekilde saklanmaktadır. Saklanan ürünler on beş yıl boyunca muhafaza edilir. On beş yılın

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

sonunda ürünleri imha etmek için İstanbul Büyükşehir Belediyesi'nin Çevre Koruma ve Kontrol Dairesi Başkanlığına bağlı "Atık Ürün İmhası" süreci gerçekleştirilecektir.

Ürünleri kullanıcının imha etmesi durumları da olabilir. Kullanıcı bu durumlarda aşağıda yer alan süreçleri dikkate almalıdır;

Dental implant ve ilgili bileşenler steril olarak sunulmaktadır ve tek kullanımlıktır. Kullanım sonrasında cihaz biyolojik materyal ile kontamine olabileceğinden potansiyel enfeksiyöz tıbbi atık olarak değerlendirilmelidir.

Cihazın bertarafı yerel, ulusal ve kurumsal tıbbi atık yönetmeliklerine uygun şekilde yapılmalıdır.

Aşağıdaki önlemler dikkate alınmalıdır:

- Kullanılmış implantlar ve ilgili bileşenler klinik tıbbi atık olarak değerlendirilmelidir.
- Kesici/delici özellik gösterebilen tıbbi cihazlar, kesici-delici tıbbi atık (sharps waste) kategorisinde işlem görmelidir.
- Cihazlar yeniden kullanılmamalı ve yeniden sterilize edilmemelidir.
- Kullanılmış cihazlar çıkarıldıktan sonra onaylı kesici-delici atık kaplarına veya tıbbi atık kaplarına yerleştirilmelidir.
- Kontamine cihazların taşınması sırasında uygun kişisel koruyucu ekipman (PPE) kullanılmalıdır.
- Nihai bertaraf işlemi yetkili tıbbi atık bertaraf kuruluşları tarafından yapılmalı.

Kontamine olmamış ambalaj materyalleri yerel geri dönüşüm yönetmeliklerine uygun şekilde bertaraf edilebilir.

### Ürünü Oluşturan Parçalar ve Hammadde Bilgileri:

- Grade 4 Titanyum Çubuk Hammadde
- Ti6Al4V Eli (Grade 5) Titanyum Çubuk Hammadde (Yalnızca Transfer Parçası ve Kapama Başlığı ürünlerimiz için)
- Emniyet Kilitli Tüp
- Blester Tepsi
- Tyvek

### Grade 4 Titanyum Çubuk Hammadde Özellikleri:

#### ➤ Kimyasal Özellikleri:

ISO 5832-2:2025 (Cerrahi implantlar — Metalik malzemeler) standardına göre Grade 4 titanyum hammaddesinin kimyasal özellikleri aşağıda **(Table-1)** yer almaktadır.

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

### ISO 5832-2:2025(en)

Table 1 — Chemical composition

| Element  | Compositional limits<br>mass fraction % |                   |                   |                   |                   |
|----------|-----------------------------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|
|          | Grade 1 ELI                             | Grade 1           | Grade 2           | Grade 3           | Grades 4A and 4B  |
| Nitrogen | $\leq 0,012$                            | $\leq 0,03$       | $\leq 0,03$       | $\leq 0,05$       | $\leq 0,05$       |
| Carbon   | $\leq 0,03$                             | $\leq 0,08$       | $\leq 0,08$       | $\leq 0,08$       | $\leq 0,08$       |
| Hydrogen | $\leq 0,012\ 5^a$                       | $\leq 0,012\ 5^a$ | $\leq 0,012\ 5^a$ | $\leq 0,012\ 5^a$ | $\leq 0,012\ 5^a$ |
| Iron     | $\leq 0,10$                             | $\leq 0,20$       | $\leq 0,30$       | $\leq 0,30$       | $\leq 0,50$       |
| Oxygen   | $\leq 0,10$                             | $\leq 0,18$       | $\leq 0,25$       | $\leq 0,35$       | $\leq 0,40$       |
| Cobalt   | $<0,10$                                 | $<0,10$           | $<0,10$           | $<0,10$           | $<0,10$           |
| Titanium | Balance                                 | Balance           | Balance           | Balance           | Balance           |

<sup>a</sup> Except for billets, for which the maximum hydrogen content shall be a mass fraction of 0,010 0 % and for flat products for which the maximum hydrogen content shall be a mass fraction of 0,015 %.

#### ➤ Mekanik Özellikleri:

ISO 5832-2:2025 (Cerrahi implantlar — Metalik malzemeler) standardına göre Grade 4 titanyum hammaddesinin mekanik özellikleri aşağıda (**Table-2**) yer almaktadır.

### ISO 5832-2:2025(en)

Table 2 — Mechanical properties

| Grade | Condition <sup>a</sup> | Tensile strength <sup>b</sup> | Proof strength or yield strength | Percentage elongation after fracture <sup>c</sup> | Reduction of area <sup>d</sup> | Mandrel diameter for bend test for sheet and strip <sup>e</sup> |                                                   |
|-------|------------------------|-------------------------------|----------------------------------|---------------------------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------|
|       |                        | $R_m$<br>MPa<br>minimum       | $R_{p0,2}$<br>MPa<br>minimum     | $A$<br>%<br>minimum                               | $Z$<br>%<br>minimum            | where<br>$t < 2\text{ mm}$                                      | where<br>$2\text{ mm} \leq t < 5\text{ mm}$<br>mm |
| 1 ELI | Annealed               | 200                           | 140                              | 30                                                | —                              | 3 t                                                             | 4 t                                               |
| 1     | Annealed               | 240                           | 170                              | 24                                                | 30                             | 3 t                                                             | 4 t                                               |
| 2     | Annealed               | 345                           | 275                              | 20                                                | 30                             | 4 t                                                             | 5 t                                               |
| 3     | Annealed               | 450                           | 380                              | 18                                                | 30                             | 4 t                                                             | 5 t                                               |
| 4A    | Annealed               | 550                           | 483                              | 15                                                | 25                             | 5 t                                                             | 6 t                                               |
| 4B    | Cold-worked            | 680                           | 520                              | 10                                                | —                              | 6 t                                                             | 6 t                                               |

Grade 4 titanyum hammaddesi saf titanyum sınıfındadır. Vücut ile uyumlu ve implant malzemeleri için uygundur.

#### Ti6Al4V ELi (Grade 5) Titanyum Çubuk Hammadde Özellikleri:

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

### ➤ Kimyasal Özellikleri:

ISO 5832-3:2021 (Cerrahi implantlar - Metalik Malzemeler - Bölüm 3: Biçimlendirilebilir Titanyum 6-Alüminyum 4-Vanadyum Alaşımı) standardına göre Ti6Al4V Eli (Grade 5) titanyum hammaddesinin kimyasal özellikleri aşağıda (**Table-1**) yer almaktadır.

**Table 1 — Chemical composition**

| Element                                                                                                         | Compositional limits<br>mass fraction % |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|
| Aluminium                                                                                                       | 5,5 to 6,75                             |
| Vanadium                                                                                                        | 3,5 to 4,5                              |
| Iron                                                                                                            | 0,3 max.                                |
| Oxygen                                                                                                          | 0,2 max.                                |
| Carbon                                                                                                          | 0,08 max.                               |
| Nitrogen                                                                                                        | 0,05 max.                               |
| Hydrogen                                                                                                        | 0,015 max. <sup>a</sup>                 |
| Titanium                                                                                                        | Balance                                 |
| <sup>a</sup> Except for billets, for which the maximum hydrogen content shall be of a mass fraction of 0,010 %. |                                         |

### ➤ Mekanik Özellikleri:

ISO 5832-3:2021 (Cerrahi implantlar - Metalik Malzemeler - Bölüm 3: Biçimlendirilebilir Titanyum 6-Alüminyum 4-Vanadyum Alaşımı) standardına göre Ti6Al4V Eli (Grade 5) titanyum hammaddesinin mekanik özellikleri aşağıda (**Table-2**) yer almaktadır.

**Table 2 — Mechanical properties of wrought titanium 6-aluminium 4-vanadium alloy in annealed condition**

| Material shape                                                                                                                                                                                                                                           | Tensile strength<br>$R_m$<br>MPa | Proof strength<br>or yield strength<br>$R_{p0,2}$<br>MPa | Percentage<br>elongation after<br>fracture <sup>a</sup><br>A<br>% | Mandrel<br>diameter for<br>bend test<br>mm |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| Sheet and strip <sup>c</sup>                                                                                                                                                                                                                             | ≥860                             | ≥780                                                     | ≥8                                                                | 10 × $t^b$                                 |
| Bar <sup>c</sup>                                                                                                                                                                                                                                         | ≥860                             | ≥780                                                     | ≥10                                                               | not applicable                             |
| <sup>a</sup> The original gauge length $L_0$ equal to $(5,65 \times \sqrt{S_0})$ or 50 mm, where $S_0$ is the original cross-sectional area in square millimetres. The original gauge length chosen for testing shall be reported with the test results. |                                  |                                                          |                                                                   |                                            |
| <sup>b</sup> $t$ is the thickness of the sheet or strip.                                                                                                                                                                                                 |                                  |                                                          |                                                                   |                                            |
| <sup>c</sup> The maximum diameter or thickness is equal to 75 mm.                                                                                                                                                                                        |                                  |                                                          |                                                                   |                                            |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

Transfer Parçası ve Kapama Başlığı ürünlerimizin hammaddesi olan Ti6Al4V Eli (Grade 5) titanyum hammaddesi, alaşımlı titanyum sınıfındadır. Vücut ile uyumlu ve cihazlarımız için uygundur.

### Ürün Muhafaza ve Sevkiyat Koşulları:

Sevkiyat ve depolama esnasında ürün etiketinde de belirtilen 5 °C ila 55°C sıcaklık değeri ve %10 ila %70 rH nem değeri aralıklarında, toz ve direkt güneş ışığına karşı korunarak kuru bir yerde saklanmalıdır. Uygun olmayan saklama temel materyal ve tasarım özelliklerini olumsuz etkileyip cihaz başarısızlığına neden olabilir.

Tüp mekanizması tek seferliktir, kilitlemenin ardından açılırsa tekrar kilitlemez. Sterillliği koruyan tüpte / pakette hasar oluşması durumunda ürün kullanılmamalıdır ve ürünler orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.

### Uyarı ve Önlemler:

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date | IMP   | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                                                                                                         | 01                         | 26.02.2026                       |



### Uyarı ve Önlemler



#### Uyarılar:

- ✓ Ürünler ağız içi kullanıldığında aspirasyona karşı korunmalıdır. Ürünlerin aspirasyonu enfeksiyona veya planlanmamış fiziksel yaralanmaya neden olabilir.
- ✓ İmplant yatağı hazırlama ve implant yerleştirme sırasında mandibüler sinir kanalından kaçının. Sinir hasarı anestezi, parestezi veya disesteziye neden olabilir.
- ✓ Kemik nekrozuna neden olabileceğinden önerilen yerleştirme torklarını aşmayın.
- ✓ Uygulayıcılar b6Pro Ürünü güvenli olarak ve bu kullanma talimatıyla uyumlu ve uygun şekilde kullanmak için burada tanımlanan b6Pro ürününün uygulamasıyla ilgili talimatı ve dental implantolojiyi bilmelidir.
- ✓ **Ciddi Olumsuz Olayların Bildirimi:**

Kullanıcılar ciddi olayların yaşanması durumunda;

Üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın yerleşik olduğu üye devletin yetkili otoritesine raporlanması gerekmektedir.

#### **b6pro Kısa İmplantları İçin Özel Uyarı:**

b6Pro® Kısa İmplantlarını yumuşak kemiğe yerleştirirken yeterli primer stabilite elde etmek için özellikle dikkatli olunması gerekir. İmplant üzerindeki transfer parçasını hafif yanal hareketlerle çıkarmayı düşünün. Yanal kuvvetleri en aza indirmek ve dik tüberkül eğimlerini ve aşırı yanal temasları önlemek için b6Pro® Kısa İmplantları düz bir dayanak ile restore edilmelidir.

#### **Önlemler:**

- ✓ İmplantlar maksilla veya mandibula dışındaki kemiklere yerleştirilmemelidir.
- ✓ Daima mevcut kemik kalınlığı, kemik kalitesi, dişler arası boşluk ve öngörülen çiğneme kuvvetleri tarafından desteklenebilecek en büyük çapa sahip implantı seçin. Nispeten yüksek yüklerin beklendiği durumlarda uygun implant hizalamasını sağlamak için özel dikkat gösterilmelidir.
- ✓ Yüksek yüklerin implant gövdesi kırığı oluşturma riski sebebiyle küçük çaplı implantlar (Ø 3,2 mm) molar bölgede kullanılmamalıdır.

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |



### Uyarı ve Önlemler



- ✓ Ameliyat öncesinde hastanın psikolojik ve fiziksel durumunu belirlemek üzere hastanın dikkatli bir klinik ve radyolojik muayenesi gerçekleştirilmelidir. Kemik veya yumuşak dokunun iyileşme süreci veya osseo-entegrasyon sürecini olumsuz etkileyebilecek yerel veya sistemik faktörleri olan hastalarda özellikle dikkatli olunmalıdır (örn. kemik metabolizması bozuklukları, diabetes mellitus tip I, antikoagülasyon tedavisi/ kanama diatezleri, brüksizm, parafonksiyonel alışkanlıklar, olumsuz anatomik kemik koşulları, tütün istismarı, tedavi edilmemiş periodontal hastalıklar, akut implant bölgesi enfeksiyonu, temporo-mandibüler eklem bozuklukları, çenenin tedavi edilebilir patolojik durumları ve oral mukoza değişiklikleri, hamilelik, yetersiz oral hijyen).
- ✓ b6Pro® dental implantlarını ambalajda belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanmayın.
- ✓ b6Pro® dental implantlarını tekrar sterilize etmeyin. Temizleme ve sterilizasyon, temel malzeme ve tasarım özelliklerini tehlikeye atarak ürünün bozulmasına yol açabilir.
- ✓ b6Pro® dental implantlarını tekrar kullanmayın. Tek kullanımlık ürünlerin tekrar kullanılması hasta veya kullanıcı enfeksiyonları açısından olası bir risk oluşturur.
- ✓ Steril muamele şarttır. Asla kontamine olmuş olabilecek bileşenler kullanmayın. Kontaminasyon enfeksiyonlara yol açabilir.

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

|                                         |                                            |                                                                                   |                                          |                                                |
|-----------------------------------------|--------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>Doküman No</b><br><b>Document No</b> | <b>Yayın Tarihi</b><br><b>Release Date</b> |  | <b>Revizyon No</b><br><b>Revision No</b> | <b>Revizyon Tarihi</b><br><b>Revision Date</b> |
| ITD01.KK.01                             | 14.04.2025                                 |                                                                                   | 01                                       | 26.02.2026                                     |



### Risk Yönetiminden Gelen Uyarı ve Önlemler



| <b>Artık Risk No:</b>                 | <b>Risk No:</b>              | <b>Risk İçin Alınması Gereken Önlem</b>                                                                                                                                              |
|---------------------------------------|------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>AR1/AR7</b>                        | <b>R3/R14</b>                | Ürün tek kullanımlık ikinci kez kullanmayınız.                                                                                                                                       |
| <b>AR2/<br/>AR3/AR4/AR5/AR11/AR13</b> | <b>R8/R9/R10/R11/R26/R32</b> | Ürün yeterli bilgi ve deneyime sahip kişiler tarafından kullanılmalıdır.                                                                                                             |
| <b>AR6</b>                            | <b>R13</b>                   | Ürün kullanım amacı haricindeki diğer hiçbir durumda kullanılmamalıdır.                                                                                                              |
| <b>AR8</b>                            | <b>R15</b>                   | Ürünleri belirtilen üstyapılarla beraber kullanınız.                                                                                                                                 |
| <b>AR9/AR10</b>                       | <b>R22/R23</b>               | Cerrahi müdahale esnasında bu kullanma kılavuzunda yer alan birlikte kullanılması gereken aletlerin belirtilen şekilde kullanılması gerekir.                                         |
| <b>AR13</b>                           | <b>R51</b>                   | Kemik kalitesi yeterli seviyede olan hastalarda kullanılmalıdır.                                                                                                                     |
| <b>AR14</b>                           | <b>R52</b>                   | Dental implant sistemindeki kırıklar ve/veya korozyon, sistemin hangi bölgesinde meydana geldiğine bağlı olarak, sistemin tümüyle veya ilgili parçanın değiştirilmesi ile çözümlenir |
| <b>AR15</b>                           | <b>R53</b>                   | Ürünümüz kontraendikasyonda yazan hastalar üzerinde kullanılmamalıdır.                                                                                                               |
| <b>AR16</b>                           | <b>R54</b>                   | Ürünümüzün implantasyonu sonrasında oral hijyeninin iyi bir şekilde sağlanması gerekmektedir.                                                                                        |

### İmplant Uygulamasında Kullanılan Cerrahi Set:

Cerrahi set içeriğinin açıklamaları **TABLO-1** de belirtilmiştir.

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

|                                         |                                            |                                                                                   |                                          |                                                |
|-----------------------------------------|--------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>Doküman No</b><br><b>Document No</b> | <b>Yayın Tarihi</b><br><b>Release Date</b> |  | <b>Revizyon No</b><br><b>Revision No</b> | <b>Revizyon Tarihi</b><br><b>Revision Date</b> |
| ITD01.KK.01                             | 14.04.2025                                 |                                                                                   | 01                                       | 26.02.2026                                     |



TABLO-1

TABLO-1 CERRAHİ SET İÇERİĞİ

| NO | ÜRÜN GÖRSELİ                                                                        | ÜRÜN KODU | ÜRÜN ADI                           | KULLANIM AMACI                                                             |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------|-----------|------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|
| 1  |  | G-DEXT    | G-Drill Uzatma                     | Drill boyu yetersiz kaldığında drill bo-yunu uzatmak amacı ile kullanılır. |
| 2  |  | G-PDS     | G-Ø1.5 mm İşaretleme Drill (Sivri) | İmplant uygulanacak bölgeyi işaretle-mek için kullanılır.                  |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|   |                                                                                     |         |                                       |                                                                                                                                            |
|---|-------------------------------------------------------------------------------------|---------|---------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 |    | G-PDRB  | G-Ø2.2 mm İşaretleme Drill (Yuvarlak) |                                                                                                                                            |
| 4 |    | G-PD22  | G-Ø2.2 mm Pilot Drill Kısa            | İmplant yuvası hazırlanırken derinlik ve paralellik belirlenmesinde kullanılır.                                                            |
| 5 |  | G-PDL22 | G-Ø2.2 mm Pilot Drill Uzun            | İmplant yuvası hazırlanırken derinlik ve paralellik belirlenmesinde kullanılır. Uzun drill boyuna ihtiyaç duyulduğu durumlarda kullanılır. |
| 6 |  | G-ID32  | G-Ø3.2 mm İmplant Drill Kısa          | Ø3,2 mm çaplı implantın nihai drilidir.                                                                                                    |
| 7 |  | G-ID37  | G-Ø3.7 mm İmplant Drill Kısa          | Ø3,7 mm çaplı implantın nihai drilidir.                                                                                                    |
| 8 |  | G-ID41  | G-Ø4.1 mm İmplant Drill Kısa          | Ø4,1 mm çaplı implantın nihai drilidir.                                                                                                    |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|    |                                                                                     |         |                              |                                                                                                     |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------|---------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 9  |    | G-ID48  | G-Ø4.8 mm İmplant Drill Kısa | Ø4,8 mm çaplı implantın nihai drilidir.                                                             |
| 10 |    | G-IDL32 | G-Ø3.2 mm İmplant Drill Uzun | Ø3,2 mm çaplı implantın nihai drilidir. Uzun drill boyuna ihtiyaç duyulduğu durumlarda kullanılır.  |
| 11 |  | G-IDL37 | G-Ø3.7 mm İmplant Drill Uzun | Ø3,7 mm çaplı implantın nihail drilidir. Uzun drill boyuna ihtiyaç duyulduğu durumlarda kullanılır. |
| 12 |  | G-IDL41 | G-Ø4.1 mm İmplant Drill Uzun | Ø4,1 mm çaplı implantın nihai drilidir. Uzun drill boyuna ihtiyaç duyulduğu durumlarda kullanılır.  |
| 13 |  | G-IDL48 | G-Ø4.8 mm İmplant Drill Uzun | Ø4,8 mm çaplı implantın nihai drilidir. Uzun drill boyuna ihtiyaç duyulduğu durumlarda kullanılır.  |
| 14 |  | G-CD32  | G-Ø3.2 mm Kortikal Drill     | İmplant boyun kısmının sıkışmasını önlemek için kortikal kemiği genişletmek amacı ile kullanılır.   |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|    |                                                                                     |         |                          |                                                                                 |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------|---------|--------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|
| 15 |    | G-CD37  | G-Ø3.7 mm Kortikal Drill |                                                                                 |
| 16 |    | G-CD41  | G-Ø4.1 mm Kortikal Drill |                                                                                 |
| 17 |  | G-CD48  | G-Ø4.8 mm Kortikal Drill |                                                                                 |
| 18 |  | G-100AP | G-Hizalayıcı Pin         | İlk açılan yuvanın derinlik ve paralelliğinin kontrol edilmesi için kullanılır. |
| 19 |                                                                                     |         |                          |                                                                                 |
| 20 |  | G-101PP | G-Paralel Pin Ø3.2       | Açılan yuvanın derinlik ve paralelliğinin kontrol edilmesi için kullanılır.     |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|    |                                                                                     |          |                               |                                                                                            |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------|----------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|
| 21 |    | G-102PP  | G-Paralel Pin Ø3.7            |                                                                                            |
| 22 |    | G-103PP  | G-Paralel Pin Ø4.1            |                                                                                            |
| 23 |  | G-104PP  | G-Paralel Pin Ø4.8            |                                                                                            |
| 24 |  | G-TSP12  | G-Raşet Adaptörü (Kısa 12 mm) | İmplantı kutusundan el değmeden çıkarmak ve implant yuvasına taşımak amacı ile kullanılır. |
| 25 |  | G-TSP19  | G-Raşet Adaptörü (Orta 19 mm) |                                                                                            |
| 26 |  | G-TSPA21 | G-Anguldurva Adaptörü (21 mm) |                                                                                            |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|    |                                                                                     |          |                                 |                                                                     |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------|----------|---------------------------------|---------------------------------------------------------------------|
| 27 |    | G-SCSA16 | G-SCS Anahtarı (Kısa 16 mm)     | İyileşme başlığı ve kapama vidalarını yerleştirmek için kullanılır. |
| 28 |    | G-SCSA23 | G-SCS Anahtarı (Orta 23 mm)     |                                                                     |
| 29 |  | G-SCSA28 | G-SCS Anahtarı (Uzun 28 mm)     |                                                                     |
| 30 |  | G-IDPSP  | G-İmplant Çıkarma Anahtarı (SP) |                                                                     |
| 31 |  | G-IDPNP  | G-İmplant Çıkarma Anahtarı (NP) |                                                                     |
| 32 |  | G-IDPRP  | G-İmplant Çıkarma Anahtarı (RP) |                                                                     |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|    |                                                                                     |           |                   |                                                                                |
|----|-------------------------------------------------------------------------------------|-----------|-------------------|--------------------------------------------------------------------------------|
| 33 |    | G-HS      | G-Tornavida       |                                                                                |
| 34 |    | G-GD      | G-Gode            | Greft karıştırmak/ taşımak amacı ile kullanılır.                               |
| 35 |  | G-TRCHTV2 | G-Torklu Raşet V2 | İmplantı çene kemiğine yerleştirmek için kullanılır.                           |
| 36 |  | G-DG      | G-Derinlik Ölçer  | İmplant kavitesinin derinliğini / drill uzunluğunu ölçmek amacıyla kullanılır. |

### Ürünlerin Birlikte Kullanıldığı Ekipmanlar:

| İmplant Tipi              | Bağlantı Tipi                 | Açıklama                    |
|---------------------------|-------------------------------|-----------------------------|
| Kemik Seviyesi (BL)       | SP<br>Ø 2,9 mm                | (Slim Platform)             |
|                           | NP<br>Ø 3,2/3,7 mm            | (Narrow Platform)           |
|                           | RP<br>Ø 4,1/Ø 4,8 mm/Ø 5,5 mm | (Regular Platform)          |
| Kemik Seviyesi NC (BL NC) | SP<br>Ø 2,9 mm / Ø 3 mm       | (New Connect Slim Platform) |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                              |                                                                                                   |                |
|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
|                              | NC<br>Ø3,2 mm/Ø3,25 mm/Ø3,5 mm/Ø3,7 mm/Ø3,75 mm/Ø4 mm/Ø4,1 mm/Ø4,5 mm/Ø4,8 mm/Ø5 mm/Ø5,5 mm/Ø6 mm | (New Connect)  |
| Doku Seviyesi<br>(TL)        | RN<br>Ø 4,1 mm                                                                                    | (Regular Neck) |
|                              | WN<br>Ø 4,8 / Ø 5,5 mm                                                                            | (Wide Neck)    |
| Doku Seviyesi NC<br>(TL NC)  | NC<br>Ø4 mm/ Ø4,1 mm/ Ø4,5 mm/ Ø4,8 mm/ Ø5 mm/ Ø5,5 mm/ Ø6 mm                                     | (New Connect)  |
| Tek Parça İmplant            | Tek parça implantlar farklı bir bağlantı tipine sahip değildir.                                   | ---            |
| Bazal İmplant                | Bazal implantlar farklı bir bağlantı tipine sahip değildir.                                       | ---            |
| Pterygoid İmplant            | Pterygoid implantlar farklı bir bağlantı tipine sahip değildir.                                   | ---            |
| Multi-unit Tek Parça İmplant | Multi-unit tek parça implantlar farklı bir bağlantı tipine sahip değildir.                        | ---            |

- **Dental İmplant Gövde – Transfer Parçası – Kapama Başlığı – El Aleti** uyum bilgileri aşağıda belirtilmiştir.

| b6pro® Dental İmplant<br>Gövde Ürün Adı | Birlikte Kullanılan Uyumlu<br>Transfer Parçaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Kapama<br>Başlıkları | Birlikte Kullanılan Uyumlu<br>El Aletleri                                                              |
|-----------------------------------------|--------------------------------------------------|-------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL İmplant NP ürünlerinin<br>tamamı   | G-Transfer Parçası NP                            | G-BL Kapama Başlığı NP                          | - G-Raşet Adaptörü<br>- G-Torklu Raşet<br>- Motorlu Anguldurva<br>- G-İmplant Çıkarma<br>Anahtarı (NP) |
| G-BL İmplant RP ürünlerinin<br>tamamı   | G-Transfer Parçası RP                            | G-BL Kapama Başlığı RP                          | - G-Raşet Adaptörü<br>- G-Torklu Raşet<br>- Motorlu Anguldurva<br>- G-İmplant Çıkarma<br>Anahtarı (RP) |
| G-BL İmplant SP ürünlerinin<br>tamamı   | G-Transfer Parçası SP                            | G-BL Kapama Başlığı SP                          | - G-Raşet Adaptörü<br>- G-Torklu Raşet<br>- Motorlu Anguldurva                                         |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                                                                                                              |                                                |                        |                                                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------|------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                              |                                                |                        | - G-İmplant Çıkarma Anahtarı (SP)                                                                      |
| G-RN-TL İmplant ürünlerinin tamamı<br>G-WN-TL İmplant ürünlerinin tamamı                                                     | G-Transfer Parçası RP                          | G-TL Kapama Başlığı RP | - G-Raşet Adaptörü<br>- G-Torklu Raşet<br>- Motorlu Anguldurva<br>- G-İmplant Çıkarma Anahtarı (RP)    |
| G-BL İmplant NC ürünlerinin tamamı                                                                                           | G-Transfer Parçası NC                          | G-BL Kapama Başlığı NC | - G-Raşet Adaptörü<br>- G-Torklu Raşet<br>- Motorlu Anguldurva<br>- G-İmplant Çıkarma Anahtarı (NC SP) |
| G-TL İmplant NC ürünlerinin tamamı                                                                                           | G-Transfer Parçası NC                          | G-TL Kapama Başlığı NC | - G-Raşet Adaptörü<br>- G-Torklu Raşet<br>- Motorlu Anguldurva<br>- G-İmplant Çıkarma Anahtarı (NC SP) |
| G-Tek Parça İmplant, G-Bazal İmplant, G-Pterygoid İmplant, G-Multi-unit Tek Parça İmplant, G-Mini İmplant ürünlerinin tamamı | G-Tek Parça İmplant Transfer Parçası (Sınıf I) | ----                   | - G-Tek Parça İmplant Raşet Adaptörü<br>- G-Torklu Raşet<br>- Motorlu Anguldurva                       |

➤ **Dental İmplant Gövde – Dayanak – Dayanak Bağlantı Vidası** uyum bilgileri aşağıda belirtilmiştir.

| Düz Dayanaklar                          | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri                                   |
|-----------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Düz Dayanak Ø3.5 NP ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NP                         | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                                                       |
| G-BL Düz Dayanak Ø4.5 NP ve ebatları    |                                                      |                                                                                       |
| G-BL Düz Dayanak Ø5 RP ve ebatları      | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                                                   |
| G-BL Düz Dayanak Ø6 RP ve ebatları      |                                                      |                                                                                       |
| G-RN&WN-TL Düz Dayanaklar ve ebatları   | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-RN-TL Ø4.1, G-WN-TL Ø4.8, G-WN-TL Ø5.5 İmplantlar                                   |
| G-BL Düz Dayanak Ø4.5 NC SP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Düz Dayanak Ø5 NC ve ebatları      | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-TL Düz Dayanak NC                     | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                 |

| Açılı Dayanaklar                      | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri |
|---------------------------------------|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| G-BL Açılı Dayanak 15° NP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NP                         | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                     |
| G-BL Açılı Dayanak 20° NP ve ebatları |                                                      |                                                     |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                             |                              |                                                                                       |
|---------------------------------------------|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Açılı Dayanak 25° NP ve ebatları       |                              |                                                                                       |
| G-BL Açılı Dayanak 15° RP ve ebatları       |                              |                                                                                       |
| G-BL Açılı Dayanak 20° RP ve ebatları       | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP implantlar                                                   |
| G-BL Açılı Dayanak 25° RP ve ebatları       |                              |                                                                                       |
| G-RN&WN-TL Açılı Dayanak 15° RP ve ebatları |                              |                                                                                       |
| G-RN&WN-TL Açılı Dayanak 20° RP ve ebatları |                              |                                                                                       |
| G-RN&WN-TL Açılı Dayanak 25° RP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP | G-RN-TL Ø4.1, G-WN-TL Ø4.8, G-WN-TL Ø5.5 implantlar                                   |
| G-BL Açılı Dayanak 15° NC SP ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP implantlar                                                      |
| G-BL Açılı Dayanak 25° NC SP ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP implantlar                                                      |
| G-BL Açılı Dayanak 15° NC ve ebatları       | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar |
| G-BL Açılı Dayanak 25° NC ve ebatları       | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar |
| G-TL Açılı Dayanak 15° NC                   | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar                                 |
| G-TL Açılı Dayanak 20° NC                   | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar                                 |
| G-TL Açılı Dayanak 25° NC                   | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar                                 |

| Multi-unit Dayanak (iki Parça)                      | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri |
|-----------------------------------------------------|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø3.5 Gh1 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh1 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø3.5 Gh2 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh2 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø3.5 Gh3 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh3 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø3.5 Gh4 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh4 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh1 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh1 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh2 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh2 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh3 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh3 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh4 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh4 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh5 (iki parça) NP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh5 NP          | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                     |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh1 (iki parça) RP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh1 RP          | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP implantlar                 |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh2 (iki parça) RP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh2 RP          | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP implantlar                 |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                                     |                                             |                                     |
|-----------------------------------------------------|---------------------------------------------|-------------------------------------|
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh3 (iki parça) RP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh3 RP | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh4 (iki parça) RP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh4 RP | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 Gh5 (iki parça) RP | G-Multi-Unit Dayanak Bağlantı Vidası Gh5 RP | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar |

| Düz Multi-Unit Dayanaklar                       | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri                                   |
|-------------------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 NP ve ebatları | G-Okluzal Vida M1.4                                  | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                                                       |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak Ø4.5 RP ve ebatları | G-Okluzal Vida M1.4                                  | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                                                   |
| G-RN&WN-TL Düz Multi-Unit Dayanak               | G-Okluzal Vida M1.4                                  | G-RN-TL Ø4.1, G-WN-TL Ø4.8, G-WN-TL Ø5.5 İmplantlar                                   |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak NC SP ve ebatları   | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Düz Multi-Unit Dayanak NC ve ebatları      | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-TL Multi-Unit Dayanak NC                      | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                 |

| Açılı Multi-Unit Dayanaklar                         | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri                                   |
|-----------------------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Açılı Multi-Unit Dayanak 15° NP ve ebatları    | G-Açılı Multi-Unit Dayanak Vidası NP                 | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                                                       |
| G-BL Açılı Multi-Unit Dayanak 30° NP ve ebatları    |                                                      |                                                                                       |
| G-BL Açılı Multi-Unit Dayanak 15° RP ve ebatları    | G-Açılı Multi-Unit Dayanak Vidası RP                 | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                                                   |
| G-BL Açılı Multi-Unit Dayanak 30° RP ve ebatları    |                                                      |                                                                                       |
| G-BL Açılı Multi-Unit Dayanak 17° NC SP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Açılı Multi-Unit Dayanak 30° NC SP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Açılı Multi-Unit Dayanak 17° NC ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-BL Açılı Multi-Unit Dayanak 30° NC ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

| Düz Locator Dayanaklar                     | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmp-lant Gövdeleri                                  |
|--------------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Düz Locator Dayanak NP ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                                                       |
| G-BL Düz Locator Dayanak RP ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP implantlar                                                   |
| G-RN-TL Düz Locator Dayanak ve ebatları    | -                                                    | G-RN-TL Ø4.1 implantlar                                                               |
| G-WN-TL Düz Locator Dayanak ve ebatları    | -                                                    | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 implantlar                                                         |
| G-BL Düz Locator Dayanak NC SP ve ebatları | -                                                    | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP implantlar                                                      |
| G-BL Düz Locator Dayanak NC ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar |
| G-TL Düz Locator Dayanak NC SP ve ebatları | -                                                    | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC implantlar                                               |
| G-TL Düz Locator Dayanak NC ve ebatları    | -                                                    | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar                                                       |

| Açılı Locator Dayanaklar                         | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmp-lant Gövdeleri                                  |
|--------------------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Açılı Locator Dayanak 15° NP ve ebatları    | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası NP                 | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP implantlar                                                       |
| G-BL Açılı Locator Dayanak 15° RP ve ebatları    | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası RP                 | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP implantlar                                                   |
| G-RN-TL Açılı Locator Dayanak 15° ve ebatları    | -                                                    | G-RN-TL Ø4.1 implantlar                                                               |
| G-WN-TL Açılı Locator Dayanak 15° ve ebatları    | -                                                    | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 implantlar                                                         |
| G-BL Açılı Locator Dayanak 15° NC SP ve ebatları | -                                                    | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP implantlar                                                      |
| G-BL Açılı Locator Dayanak 15° NC ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar |
| G-TL Açılı Locator Dayanak 15° NC SP ve ebatları | -                                                    | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC implantlar                                               |
| G-TL Açılı Locator Dayanak 15° NC ve ebatları    | -                                                    | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar                                                       |

| Düz Ti-Base Dayanaklar                       | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmp-lant Gövdeleri |
|----------------------------------------------|------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|
| G-BL Düz Ti-Base Lock Dayanak SP ve ebatları | -                                                    | G-BL Ø2.9 SP implantlar                              |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                                   |                                      |                                                                                       |
|---------------------------------------------------|--------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Düz Ti-Base Nolock Dayanak NP ve ebatları    | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası NP | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                                                       |
| G-BL Düz Ti-Base Lock Dayanak NP ve ebatları      |                                      |                                                                                       |
| G-BL Düz Ti-Base Nolock Dayanak RP ve ebatları    | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası RP | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                                                   |
| G-BL Düz Ti-Base Lock Dayanak RP ve ebatları      |                                      |                                                                                       |
| G-RN-TL Düz Ti-Base Nolock Dayanak ve ebatları    | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası RP | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                                               |
| G-RN-TL Düz Ti-Base Lock Dayanak ve ebatları      | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası RP | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                                               |
| G-WN-TL Düz Ti-Base Nolock Dayanak ve ebatları    | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası RP | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                                                         |
| G-WN-TL Düz Ti-Base Lock Dayanak ve ebatları      | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası RP | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                                                         |
| G-BL Düz Ti-Base Nolock Dayanak NC SP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Düz Ti-Base Lock Dayanak NC SP ve ebatları   | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Düz Ti-Base Nolock Dayanak NC ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC         | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-BL Düz Ti-Base Lock Dayanak NC ve ebatları      | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC         | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-TL Düz Ti-Base Nolock Dayanak NC ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                 |
| G-TL Düz Ti-Base Lock Dayanak NC ve ebatları      | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                 |

| Açılı Ti-Base Dayanaklar                            | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri |
|-----------------------------------------------------|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| G-BL Açılı Ti-Base Lock Dayanak SP ve ebatları      | G-Dayanak Bağlantı Vidası M1.4                       | G-BL Ø2.9 SP İmplantlar                             |
| G-BL Açılı Ti-Base NoLock Dayanak NP ve ebatları    | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası NP                 | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                     |
| G-BL Açılı Ti-Base Lock Dayanak NP ve ebatları      |                                                      |                                                     |
| G-BL Açılı Ti-Base NoLock Dayanak RP ve ebatları    | G-Ti-Base Dayanak Bağlantı Vidası RP                 | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                 |
| G-BL Açılı Ti-Base Lock Dayanak RP ve ebatları      |                                                      |                                                     |
| G-BL Açılı Ti-Base Nolock Dayanak NC SP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                    |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                                   |                              |                                                                                       |
|---------------------------------------------------|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Açılı Ti-Base Lock Dayanak NC SP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Açılı Ti-Base Nolock Dayanak NC ve ebatları  | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-BL Açılı Ti-Base Lock Dayanak NC ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-TL Açılı Ti-Base Nolock Dayanak NC ve ebatları  | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                 |
| G-TL Açılı Ti-Base Lock Dayanak NC ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                 |

| Açılı Estetik Dayanaklar                       | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri                                   |
|------------------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Estetik Dayanak Açılı Ø3,5 NP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NP                         | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                                                       |
| G-BL Estetik Dayanak Açılı Ø4,5 NP ve ebatları |                                                      |                                                                                       |
| G-BL Estetik Dayanak Açılı Ø5 RP ve ebatları   | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                                                   |
| G-BL Estetik Dayanak Açılı Ø6 RP ve ebatları   |                                                      |                                                                                       |
| G-BL Estetik Dayanak NC                        | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |

| Pre-Mill Dayanaklar                     | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri                                   |
|-----------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Pre-Mill Dayanak D6 L12,5 NP       | -                                                    | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                                                       |
| G-BL Pre-Mill Dayanak D8 L12,5 RP       | -                                                    | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                                                   |
| G-RN-TL Pre-Mill Dayanak D12            | -                                                    | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                                               |
| G-WN-TL Pre-Mill Dayanak D12            | -                                                    | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                                                         |
| G-RN-TL Geniş Çaplı Pre-Mill Dayanak    | -                                                    | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                                               |
| G-WN-TL Geniş Çaplı Pre-Mill Dayanak    | -                                                    | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                                                         |
| G-BL Pre-Mill Dayanak SP ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø2.9 SP İmplantlar                                                               |
| G-BL Pre-Mill Dayanak NP ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                                                       |
| G-BL Pre-Mill Dayanak RP ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                                                   |
| G-RN-TL Pre-Mill Dayanak ve ebatları    | -                                                    | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                                               |
| G-WN-TL Pre-Mill Dayanak ve ebatları    | -                                                    | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                                                         |
| G-BL Pre-Mill Dayanak NC ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-BL Pre-Mill Dayanak SP NC ve ebatları | -                                                    | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                      |   |                                                       |
|--------------------------------------|---|-------------------------------------------------------|
| G-TL Pre-Mill Dayanak NC ve ebatları | - | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
|--------------------------------------|---|-------------------------------------------------------|

| Düz Topuz Başlı Ataşman Dayanaklar                     | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri |
|--------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| G-BL Düz Topuz Başlı Ataşman Dayanak NP ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                     |
| G-BL Düz Topuz Başlı Ataşman Dayanak RP ve ebatları    | -                                                    | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                 |
| G-RN&WN-TL Düz Topuz Başlı Ataşman Dayanak ve ebatları | -                                                    | G-RN-TL Ø4.1, WN-TL Ø4.8, WN-TL Ø5.5 İmplantlar     |
| G-RN-TL Düz Topuz Başlı Ataşman Dayanak ve ebatları    | -                                                    | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                             |
| G-WN-TL Düz Topuz Başlı Ataşman Dayanak ve ebatları    | -                                                    | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                       |

| Multi-Unit Ti-Base Dayanaklar                                | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri                                   |
|--------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL Düz Multi-Unit Ti-Base Lock Dayanak ve ebatları         | G-Okluzal Vida M1.4                                  | G-BL Ø3.2, Ø3.7 NP ve BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                               |
| G-BL Düz Multi-Unit Ti-Base Nolock Dayanak ve ebatları       |                                                      |                                                                                       |
| G-RN-TL Düz Multi-Unit Ti-Base Lock Dayanak ve ebatları      | G-Okluzal Vida M1.4                                  | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                                               |
| G-RN-TL Düz Multi-Unit Ti-Base Nolock Dayanak ve ebatları    |                                                      |                                                                                       |
| G-WN-TL Düz Multi-Unit Ti-Base Lock Dayanak ve ebatları      | G-Okluzal Vida M1.4                                  | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                                                         |
| G-WN-TL Düz Multi-Unit Ti-Base Nolock Dayanak ve ebatları    |                                                      |                                                                                       |
| G-BL Düz Multi-Unit Ti-Base Lock Dayanak NC SP ve ebatları   | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Düz Multi-Unit Ti-Base Nolock Dayanak NC SP ve ebatları | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                                                      |
| G-BL Düz Multi-Unit Ti-Base Lock Dayanak NC ve ebatları      | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-BL Düz Multi-Unit Ti-Base Nolock Dayanak NC ve ebatları    | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-TL Düz Multi-Unit Ti-Base Lock Dayanak NC SP ve ebatları   | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                                               |
| G-TL Düz Multi-Unit Ti-Base Nolock Dayanak NC SP ve ebatları | G-Okluzal Vida M1.4 NC                               | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                                               |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                                           |                        |                                 |
|-----------------------------------------------------------|------------------------|---------------------------------|
| G-TL Düz Multi-Unit Ti-Base Lock Dayanak NC ve ebatları   | G-Okluzal Vida M1.4 NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-TL Düz Multi-Unit Ti-Base Nolock Dayanak NC ve ebatları | G-Okluzal Vida M1.4 NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |

| Geçici Dayanaklar                            | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri     |
|----------------------------------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------|
| G-BL Geçici Lock Dayanak NP ve ebatları      | G-Dayanak Bağlantı Vidası NP                         | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                         |
| G-BL Geçici Nolock Dayanak NP ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NP                         | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                         |
| G-BL Geçici Lock Dayanak RP ve ebatları      | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                     |
| G-BL Geçici Nolock Dayanak RP ve ebatları    | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar                     |
| G-RN-TL Geçici Lock Dayanak                  | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                 |
| G-RN-TL Geçici Nolock Dayanak                | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                 |
| G-WN-TL Geçici Lock Dayanak                  | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                           |
| G-WN-TL Geçici Nolock Dayanak                | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                           |
| G-TL Geçici Lock Dayanak                     | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-RN-TL Ø4.1, WN-TL Ø4.8, WN-TL Ø5.5                    |
| G-TL Geçici Nolock Dayanak                   | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-RN-TL Ø4.1, WN-TL Ø4.8, WN-TL Ø5.5                    |
| G-BL Multi-unit Lock Geçici Dayanak NP&RP    | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-BL Ø3.2, Ø3.7 NP ve BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar |
| G-BL Multi-unit NoLock Geçici Dayanak NP&RP  | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-BL Ø3.2, Ø3.7 NP ve BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP İmplantlar |
| G-RN-TL Multi-unit Lock Geçici Dayanak       | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                 |
| G-RN-TL Multi-unit Nolock Geçici Dayanak     | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-RN-TL Ø4.1 İmplantlar                                 |
| G-WN-TL Multi-unit Lock Geçici Dayanak       | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                           |
| G-WN-TL Multi-unit Nolock Geçici Dayanak     | G-Dayanak Bağlantı Vidası RP                         | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 İmplantlar                           |
| G-BL Geçici Lock Dayanak NC SP ve ebatları   | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                        |
| G-BL Geçici Nolock Dayanak NC SP ve ebatları | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                        |
| G-RN-TL Geçici Lock Dayanak NC SP            | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                 |
| G-RN-TL Geçici Nolock Dayanak NC SP          | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                 |
| G-WN-TL Geçici Lock Dayanak NC SP            | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                 |
| G-WN-TL Geçici Nolock Dayanak NC SP          | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                 |
| G-TL Geçici Lock Dayanak NC SP               | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                 |
| G-TL Geçici Nolock Dayanak NC SP             | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                 |
| G-BL Multi-unit Lock Geçici Dayanak NC SP    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                        |
| G-BL Multi-unit NoLock Geçici Dayanak NC SP  | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-BL Ø2.9 ve Ø3 NC SP İmplantlar                        |
| G-RN-TL Multi-unit Lock Geçici Dayanak NC SP | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC                         | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                 |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                                |                              |                                                                                       |
|------------------------------------------------|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| G-RN-TL Multi-unit Nolock Geçici Dayanak NC SP | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                                               |
| G-WN-TL Multi-unit Lock Geçici Dayanak NC SP   | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                                               |
| G-WN-TL Multi-unit Nolock Geçici Dayanak NC SP | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8 NC İmplantlar                                               |
| G-BL Geçici Lock Dayanak NC ve ebatları        | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-BL Geçici Nolock Dayanak NC ve ebatları      | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-RN-TL Geçici Lock Dayanak NC                 | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-RN-TL Geçici Nolock Dayanak NC               | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-WN-TL Geçici Lock Dayanak NC                 | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-WN-TL Geçici Nolock Dayanak NC               | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-TL Geçici Lock Dayanak NC                    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-TL Geçici Nolock Dayanak NC                  | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-BL Multi-unit Lock Geçici Dayanak NC         | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-BL Multi-unit Nolock Geçici Dayanak NC       | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-BL Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar |
| G-RN-TL Multi-unit Lock Geçici Dayanak NC      | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-RN-TL Multi-unit Nolock Geçici Dayanak NC    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-WN-TL Multi-unit Lock Geçici Dayanak NC      | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |
| G-WN-TL Multi-unit Nolock Geçici Dayanak NC    | G-Dayanak Bağlantı Vidası NC | G-TL Ø5, Ø5.5, Ø6 NC İmplantlar                                                       |

| İyileşme Başlıkları                                | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dayanak Bağlantı Vidaları | Birlikte Kullanılan Uyumlu Dental İmplant Gövdeleri |
|----------------------------------------------------|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| G-BL İyileşme Başlığı SP ve ebatları               | -                                                    | G-BL Ø2.9 SP İmplantlar                             |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø3.5 NP ve ebatları          | -                                                    | G-BL Ø3.2 ve Ø3.7 NP İmplantlar                     |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø3.7 NP ve ebatları          |                                                      |                                                     |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø4.5 NP ve ebatları          |                                                      |                                                     |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø4.8 NP ve ebatları          |                                                      |                                                     |
| G-BL Silindir İyileşme Başlığı Ø3.2 NP ve ebatları |                                                      |                                                     |
| G-BL Silindir İyileşme Başlığı Ø3.7 NP ve ebatları | -                                                    |                                                     |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø4.8 RP ve ebatları          |                                                      |                                                     |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø5 RP ve ebatları            |                                                      |                                                     |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                                    |                      |                                                                                                 |
|----------------------------------------------------|----------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
| G-BL İyileşme Başlığı Ø5.4 RP ve ebatları          | -                    | G-BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP implantlar                                                             |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø6 RP ve ebatları            |                      |                                                                                                 |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø6.5 RP ve ebatları          |                      |                                                                                                 |
| G-BL Silindir İyileşme Başlığı Ø4.1 RP ve ebatları |                      |                                                                                                 |
| G-BL Silindir İyileşme Başlığı Ø4.8 RP ve ebatları |                      |                                                                                                 |
| G-RN-TL İyileşme Başlığı ve ebatları               | -                    | G-RN-TL Ø4.1 implantlar                                                                         |
| G-WN-TL İyileşme Başlığı ve ebatları               | -                    | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 implantlar                                                                   |
| G-BL Multi-Unit İyileşme Başlığı ve ebatları       | G-Okluzaal Vida M1.4 | G-BL Ø3.2, Ø3.7 NP ve BL Ø4.1, Ø4.8, Ø5.5 RP implantlar                                         |
| G-RN-TL Multi-Unit İyileşme Başlığı ve ebatları    | G-Okluzaal Vida M1.4 | G-RN-TL Ø4.1 implantlar                                                                         |
| G-WN-TL Multi-Unit İyileşme Başlığı ve ebatları    | G-Okluzaal Vida M1.4 | G-WN-TL Ø4.8, Ø5.5 implantlar                                                                   |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø4.8 NC ve ebatları          | -                    | G-BL Ø2.9, Ø3, Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar |
| G-BL İyileşme Başlığı Ø5.4 NC ve ebatları          | -                    | G-BL Ø2.9, Ø3, Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar |
| G-TL İyileşme Başlığı NC                           | -                    | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar                                           |
| G-BL Multi-Unit İyileşme Başlığı NC                | -                    | G-BL Ø2.9, Ø3, Ø3.2, Ø3.25, Ø3.5, Ø3.7, Ø3.75, Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar |
| G-TL Multi-Unit İyileşme Başlığı NC                | -                    | G-TL Ø4, Ø4.1, Ø4.5, Ø4.8, Ø5, Ø5.5, Ø6 NC implantlar                                           |

### Aksesuar:

b6pro® Dental İmplantlarının aksesuarı bulunmamaktadır.

### MRI Uyumluluğu:

Bu ürünler MRI enerjisinden etkilenebilecek bir metal materyalden üretilir. b6Pro® diş implantları ve dayanakları, Manyetik Rezonans (MR) ortamında güvenlik ve uyumluluk açısından değerlendirilmemiştir. b6Pro® implantları ve dayanakları, MR ortamında ısınma, migrasyon veya görüntü artefaktı açısından test edilmemiştir. Bir hastanın b6Pro® implantları ve dayanakları ile MR taranması bu tür istenmeyen durumlara yol açabilir.

### SSCP – Güvenlik ve Klinik Performans Özet Raporuna Bağlantı:

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

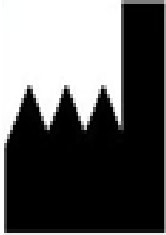
Klinik verinin güncel bir özetine ve tıbbi cihazın güvenliliği ve klinik performansı hakkında diğer bilgilere ulaşmak için aşağıdaki yol izlenebilir;

1. [www.b6pro.com](http://www.b6pro.com) adresine gidin.
2. Web sitesinde 'İndir' bölümüne tıklayın.
3. Web sitesinde "SSCP" seçeneğine tıklayın.
4. İlgili dosyayı çift tıklayın.

Veya aşağıdaki linke gittikten sonra "SSCP" Butonuna basılarak, SSCP'ye ulaşılabilir.

<https://www.b6pro.com/en/download-center/>

(Uygulanabilir olduğunda) SSCP'ye EUDAMED'den erişim için kullanılabilecek, SRN: DE-MF-000047971

|                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                |                                                                                                |                                                                                       |                                                                                            |                                                                                                  |
|-------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1                                                                                   | 2                                                                                                                                                                                                                              | 3                                                                                              | 4                                                                                     |                                                                                            |                                                                                                  |
|  | G-BL Ø4.1 x 10 mm Imp-lant RP                                                                                                                                                                                                  | C €2975                                                                                        |  |                                                                                            |                                                                                                  |
| 5                                                                                   | 6                                                                                                                                                                                                                              | 7                                                                                              | 8                                                                                     |                                                                                            |                                                                                                  |
|  |  230499                                                                                                                                     |  11.03.2025 | ITD01.ET.01 /<br>Rev.00<br>--/--/---                                                  |                                                                                            |                                                                                                  |
| 9                                                                                   | 10                                                                                                                                                                                                                             | 11                                                                                             | 12                                                                                    | 13                                                                                         | 14                                                                                               |
|  |                                                                                                                                             |             |  |  5 °C |  %70<br>%10 |
| 15                                                                                  | 16                                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                |                                                                                       |                                                                                            |                                                                                                  |
|  | <br>Imposs Medical GmbH<br>Merkez Adres: Grafenberger Allee 293 40237<br>Düsseldorf/Germany<br>Tel: 0216 999 50 41-44<br>Web: www.b6pro.com |                                                                                                |                                                                                       |                                                                                            |                                                                                                  |
| 17                                                                                  | 18                                                                                                                                                                                                                             | 19                                                                                             |                                                                                       |                                                                                            |                                                                                                  |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

|                                                                                   |                                                                                                    |                                                                                               |
|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
|  |                   |  11.03.2030 |
| 20                                                                                | 21                                                                                                 |                                                                                               |
|  | <br>G-<br>PBL4110 |                                                                                               |

| SEMBOL VE AÇIKLAMALARI |                                                |
|------------------------|------------------------------------------------|
| 1                      | Firma Logosu                                   |
| 2                      | Ürün İsmi                                      |
| 3                      | Onaylanmış Kuruluş Numarası                    |
| 4                      | Kullanma Kılavuzunu Bakınız                    |
| 5                      | Uzman Tarafından Kullanılmalıdır               |
| 6                      | Lot Numarası                                   |
| 7                      | Ürünün Üretildiği Ülke Kodu ve Üretim Tarihi   |
| 8                      | Etiket Bilgileri                               |
| 9                      | Tek Kullanımlıktır                             |
| 10                     | İkinci Kez Steril Etmeyiniz                    |
| 11                     | Direkt Güneş Işığına Maruz Bırakmayınız        |
| 12                     | Su ile Temastan Uzak Tutunuz                   |
| 13                     | Belirtilen Sıcaklık Aralığında Muhafaza Ediniz |
| 14                     | Belirtilen Nem Aralığında Muhafaza Ediniz      |
| 15                     | Tıbbi Cihaz Göstergesi                         |
| 16                     | Üretici Bilgileri                              |
| 17                     | UDI                                            |
| 18                     | Steril Edilmiştir                              |
| 19                     | Son Kullanma Tarihi                            |
| 20                     | Paket Hasarlı ise Kullanmayınız                |
| 21                     | Ürün Kodu                                      |

# TASLAK

## KULLANMA KILAVUZU

| Doküman No<br>Document No | Yayın Tarihi<br>Release Date |  | Revizyon No<br>Revision No | Revizyon Tarihi<br>Revision Date |
|---------------------------|------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|----------------------------------|
| ITD01.KK.01               | 14.04.2025                   |                                                                                   | 01                         | 26.02.2026                       |

| Hazırlayan                                                                                                                | Onaylayan                                                                                                         |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Yönetim Temsilcisi<br>Nurhanım ÇEVİK<br> | Genel Müdür<br>Hakan ÇEVİK<br> |

i

<sup>i</sup> 26.02.2026 tarihinde MDR Uygunlukları kapsamında kullanma kılavuzunda yapılan genel değişiklikler için yapılan 1. Revizyondur.