



## FRANCOIS - EMPOLE D'EMPLIO - SISTEMA PIEZOIMPLANT: REX TL 1.8

**Descripción do dispositivo**
Este sistema Piezoimplant é destinado en implantes dentais endo-osseos, des instrumentos quirúrxicos e des compoñentes protéxicos dentro de una variedade de dimensións adaptadas ás diversas anatomías de pacientes.
Los implantes endo-osseos Piezoimplant REX TL 1.8 son en forma de lama formado un con e presentan un surface apical tratada con un granhaire resorbible (sal e povidone).
Los implantes endo-osseos Piezoimplant REX TL 1.8 son de un tamaño medio de 5 mm e des longuras completas de 11 mm e 15 mm.
Los vis de cobertura protexen o filetado de la conexión de pilar lors do proceso de cicatrización des tissus.
Des vis de fixation fíxan o implante e o pilar.
Unha variedade de pilares Piezoimplant está propoñida incluíndo des pilares de cobertura, de transición, de multi-units, etc.
Los protexes protexen des faxes des implantes e do eixo emisor sur los pilers.
Los analgésicos e implants, los dispositivos e implantes está e des facilitan a creación des restauracións protéxicas.
Un copule de serrage de 15 Nm está recomendado para los vis de cobertura, los vis pu chopos e los vis de cicatrización.
Un copule de serrage de 25 Nm está recomendado para los vis de fixation e los vis de cicatrización.
dentado, dentado, multi-units, etc.
Los protexes protexen des faxes des implantes, des profundeis, des bournes a pas, un roue à main pour touner, des instruments d'extraction d'implant, expandeurs, des inserts PiezoZurgery® pour la préparation du site e REX IPD e des fixations pour l'implantation.

Los implantes Piezoimplant REX TL 1.8 son fomis pré-assemblés sur un transfert d'empreinte qui peut aussi servir de pilier tout ou une vis de fixation pour faciliter l'implantation.
Une vis de couverture est pré-enballée avec chaque implant pré-assemblé.
Ces dispositifs sont fournis en alliage de titane (Ti-6Al-4V) ou en ASTM B31.
L'implant assemblé et la vis de couverture incluent les bords dentaires.
Los instrumentos quirúrxicos e los compoñentes protéxicos Piezoimplant son fomis dentro un étai non stérile et devont être utilisés stérilement avant utilisation.

La série d'implants REX TL 1.8 a une plateforme d'implante hexagonale exteme d'un diamètre de 4,1 mm.

### Indications d'utilisation

Le système Piezoimplant est destiné à être utilisé pour les applications d'implantation dentaire pour la réhabilitation buccale des patients toutdentaire et partiellement dentaire sur la maxillaire et la mandibule.
Los protexes sur implant peuvent consistar en des couronnes unitaires ou des bridges ainsi que des protexes complètes ou partielles.
Los compoñentes protéxicos sont connectés aux implantes sur los pilers correspondants.
Le système est utilisé sur le système Piezoimplant diférent.

### Contre-indications

Ne pas utiliser le système REX Piezoimplant sur un, en raison de l'état pathologique d'un patient, une infection ou contre-indique ou peut être considérée comme telle par le dentiste traitant.
Ces conditions comprennent sans limitation: maladie cardiaque, diabète, diabète sévère, tuberculose, cancer, maladie osseuse chronique, arthérite, radiathérapie, chimiothérapie, thérapie immunosuppressive, légers parafonctionnelles et troubles psychiatriques.
Ne pas utiliser le système REX Piezoimplant dans les conditions suivantes: troubles du métabolisme osseux, saignements incontrôlés, capacité de cicatrización des plaies insuffisante, croissance du maxillaire ou de la mandibule, abus de drogues ou de médicaments, abus de alcool, diabète immunitaire alevé, troubles endocriniens incontrôlables, prise de stéroïdes, allergies au titane, une quantité insuffisante de volume osseux (hautier et largeur) sur le site de l'implant, maladies parodontales non traitées (déchaussement des dents), gonçement ou serrement des dents graves non traités, fractures osseuses, blessures d'opération ou sur les dents voisines (poches, kistes, granulomes), absence d'une sinusite maxillaire, ou hygiène buccale médiocre et faible compliance (non coopératif ou non motivé).

### Contre-indications associées

Il convient d'être prudent dans les conditions médicales suivantes: exposition à l'utilisation à long terme d'anticoagulants, exposition à des antibiotiques, diabète sucré, médicaments anticoagulants, diabètes hématogènes, conditions osseuses anatomiques déformables, troubles de l'articulation temporo-mandibulaire, tabagisme, médication à long ou, ou un rapport non équilibré entre les dents supérieures et inférieures.

### Mises en garde et précautions

• Les techniques requises pour placer et restaurer les implantes dentaires sont hautement complexes, ce qui exige de une connaissance spécialisée.
Les praticiens doivent être formés aux techniques d'implantologie et aux techniques de coupe des pièces piézoélectriques ainsi qu'aux techniques d'insertion d'implants par pression avant d'utiliser le système Piezoimplant.

• Utilisation sûre et efficace des implants et des accessoires chirurgicaux et protéctifs associés peut seulement être obtenue si des chirurgiens qualifiés et dûment formés à la procédure effectuée le traitement implantaire, conformément aux instructions fournies.
Les dispositifs doivent être utilisés comme fournis.
Des restaurations sans limitation: maladie cardiaque, diabète, diabète sévère, tuberculose, cancer, maladie osseuse chronique, arthérite, radiathérapie, chimiothérapie, thérapie immunosuppressive, légers parafonctionnelles et troubles psychiatriques.

• L'implant REX TL 1.8 Piezoimplant ne peut pas soutenir une couronne unitaire dans la région molaire même lorsque l'ostéo-intégration est terminée, mais peut soutenir une couronne unitaire si elle est placée ailleurs.
En raison de la grande diversité des appareils protéctifs très disponibles, les implants REX ne peuvent pas être utilisés avec tous les dispositifs protéctifs.
Les restaurations doivent être effectuées conformément aux instructions de dispositifs protéctifs fournis par REX Implants et sont fortement recommandées.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

### Etre indésirable protéctive

Avant l'insertion protéctive, veillez à communiquer au patient les effets indésirables potentiels.
Les effets indésirables potentiels liés à l'utilisation des implants dentaires peuvent inclure: un échec d'intégration; une réduction de l'implant; une détérioration de la qualité de l'implant; une greffe osseuse; une fracture de Os; une infection; une détérioration de la qualité de l'implant; une greffe osseuse labiales et linguales, canal avulsaire, et gençive; abcs, fistules, suppuration, inflammation, radiatransparence, douleur persistante; réduction de la sensibilité, parésie/hésie, réduction osseuse nécessitant une chirurgie, fracture d'implant, infections systémiques, lésions nerveuses ou autres atteintes nerveuses, et lésions

## ITALIANO, INSTRUZIONI PER L'USO - SISTEMA PIEZOIMPLANT: REX TL 1.8

Descrizione del dispositivo
Il sistema Piezoimplant è costituito da impianti dentali endosteici, strumenti chirurgici e componenti protettivi di varie dimensioni per adattarsi alle diverse anatomie dei pazienti.
Gli impianti endosteici Piezoimplant REX TL 1.8 sono del tipo a lama, conformi con superficie apicale trattata con mezzo abrasivo resorbibile (sali e povidone).
Gli impianti endosteici Piezoimplant REX TL 1.8 sono di un diametro medio di 5 mm e di lunghezze complete di 11 mm e 15 mm.
Le vis di copertura proteggono il filettato di collegamento del moncone durante il processo di guarigione dei tessuti.
Le viti di fissazione fissano l'impanto e il pilastro.
Una varietà di pilastri Piezoimplant è proposta includendo vis di copertura, di transizione, di multi-unità, ecc.
Le protesi proteggono la filettatura del collegamento del moncone durante il processo di guarigione dei tessuti.
Le viti di fissazione fissano l'impanto e il pilastro.
Una varietà di pilastri Piezoimplant è proposta includendo vis di copertura, di transizione, di multi-unità, ecc.
Le protesi possono essere cementate o fissate al moncone.
Analoghi da laboratorio, transfer di lavoro e appesivi well coating sono forniti per facilitare il processo di preparazione.
Un copule di serraggio di 15 Nm è consigliato per le viti di copertura, le viti per cappette e i montoni di guarigione si consiglia una coppia di serraggio di 15 Nm.
Per le viti di fissazione e per tutti i vis di cicatrizzazione.
dentato, dentado, multi-units, etc.
Los protexes protexen des faxes des implantes, des profundeis, des bournes a pas, un roue à main pour touner, des instruments d'extraction d'implant, expandeurs, inserts per implants PiezoZurgery® per la preparazione del sito e l'IPD REX e des fixations pour l'implantation.

Los implantes Piezoimplant REX TL 1.8 son fomis pré-assemblés sur un transfert d'empreinte qui peut aussi servir de pilier tout ou une vis de fixation pour faciliter l'implantation.
Une vis de couverture est pré-enballée avec chaque implant pré-assemblé.
Ces dispositifs sont fournis en alliage de titane (Ti-6Al-4V) ou en ASTM B31.
L'implant assemblé et la vis de couverture incluent les bords dentaires.
Los instrumentos quirúrxicos e los compoñentes protéxicos Piezoimplant son fomis dentro un étai non stérile e pertanto devono essere sterilizzati prima dell'uso.

La serie di impianti REX TL 1.8 comprende una piattaforma per impianto con esagono intorno a 4,1 mm di diametro (4,1 mm).

### Indicazioni per l'uso

Il sistema Piezoimplant è destinato a essere utilizzato per le applicazioni di impiantologia dentale per la riabilitazione orale di pazienti parzialmente o completamente edentuli nella maxilla e nella mandibola.
I restauri impiantologici possono essere costituiti da corone o ponti singoli oppure da protesi totali o parziali.
I componenti protettivi Piezoimplant sono forniti con un étai non stérile et devont être utilisés stérilement avant utilisation.

La série d'implants dentaires REX TL 1.8 a une plateforme d'implant hexagonale exteme d'un diamètre de 4,1 mm.

### Contre-indications

Ne pas utiliser le système REX Piezoimplant sur des patients qui souffrent de conditions médicales qui rendent impossible la réalisation de la réhabilitation buccale des patients toutdentaire et partiellement dentaire sur la maxillaire et la mandibule.
Les protexes sur implant peuvent consistar en des couronnes unitaires ou des bridges ainsi que des protexes complètes ou partielles.
Los compoñentes protéxicos son fomis dentro un étai non stérile et devont être utilisés stérilement avant utilisation.

• Utilisation sûre et efficace des implants et des accessoires chirurgicaux et protéctifs associés peut seulement être obtenue si des chirurgiens qualifiés et dûment formés à la procédure effectuée le traitement implantaire, conformément aux instructions fournies.
Les dispositifs doivent être utilisés comme fournis.
Des restaurations sans limitation: maladie cardiaque, diabète, diabète sévère, tuberculose, cancer, maladie osseuse chronique, arthérite, radiathérapie, chimiothérapie, thérapie immunosuppressive, légers parafonctionnelles et troubles psychiatriques.

• L'implant REX TL 1.8 Piezoimplant ne peut pas soutenir une couronne unitaire dans la région molaire même lorsque l'ostéo-intégration est terminée, mais peut soutenir une couronne unitaire si elle est placée ailleurs.
En raison de la grande diversité des appareils protéctifs très disponibles, les implants REX ne peuvent pas être utilisés avec tous les dispositifs protéctifs.
Les restaurations doivent être effectuées conformément aux instructions de dispositifs protéctifs fournis par REX Implants et sont fortement recommandées.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne deve essere superiore a 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface de l'implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

### Contre-indications relatives

Avant l'insertion protéctive, veillez à communiquer au patient les effets indésirables potentiels.
Les effets indésirables potentiels liés à l'utilisation des implants dentaires peuvent inclure: un échec d'intégration; une réduction de l'implant; une détérioration de la qualité de l'implant; une greffe osseuse; une fracture de Os; une infection; une détérioration de la qualité de l'implant; une greffe osseuse labiales et linguales, canal avulsaire, et gençive; abcs, fistules, suppuration, inflammation, radiatransparence, douleur persistante; réduction de la sensibilité, parésie/hésie, réduction osseuse nécessitant une chirurgie, fracture d'implant, infections systémiques, lésions nerveuses ou autres atteintes nerveuses, et lésions

### Avvertenze e precauzioni

• Le tecniche necessarie per posizionare e restaurare impianti dentali sono estremamente complesse e richiedono conoscenze specialistiche.
Prima di utilizzare il sistema Piezoimplant, gli operatori dovranno essere formati sulle tecniche di impiantologia, tecniche di osteotomia con strumenti piezoelctrici e tecniche di inserimento degli impianti press-fit.

• L'uso sicuro ed efficace degli impianti e dei relativi dispositivi chirurgici e protettivi può essere garantito solo se i chirurghi qualificati ed esperti sono adeguatamente e specializzati nella procedura di mono e multi-unità, ecc.
Le protesi possono essere cementate o fissate al moncone.
Analoghi da laboratorio, transfer di lavoro e appesivi well coating sono forniti per facilitare il processo di preparazione.
Un copule di serraggio di 15 Nm è consigliato per le viti di copertura, le viti per cappette e i montoni di guarigione si consiglia una coppia di serraggio di 15 Nm.
Per le viti di fissazione e per tutti i vis di cicatrizzazione.
dentado, dentado, multi-units, etc.
Los protexes protexen des faxes des implantes, des profundeis, des bournes a pas, un roue à main pour touner, des instruments d'extraction d'implant, expandeurs, inserts per implants PiezoZurgery® per la preparazione del sito e l'IPD REX e des fixations pour l'implantation.

Los implantes Piezoimplant REX TL 1.8 son fomis pré-assemblés sur un transfert d'empreinte qui peut aussi servir de pilier tout ou une vis de fixation pour faciliter l'implantation.
Une vis de couverture est pré-enballée avec chaque implant pré-assemblé.
Ces dispositifs sont fournis en alliage de titane (Ti-6Al-4V) ou en ASTM B31.
L'implant assemblé et la vis de couverture incluent les bords dentaires.
Los instrumentos quirúrxicos e los compoñentes protéxicos Piezoimplant son fomis dentro un étai non stérile et devont être utilisés stérilement avant utilisation.

La série d'implants dentaires REX TL 1.8 a une plateforme d'implant hexagonale exteme d'un diamètre de 4,1 mm.

## INSTRUCCIONES DE USO EN ESPAÑOL - SISTEMA PIEZOIMPLANT: REX TL 1.8

Descripción del producto
El sistema Piezoimplant consta de implantes dentales endosteicos, instrumentar quirúrgico y componentes protéctivos de distintas dimensiones para ajustarse a las diversas anatomías de los pacientes.
Los implantes endosteicos REX TL 1.8 de la gama Piezoimplant son de un tipo de cuchilla conéctico y una superficie apical tratada con medio para granular resorbibles (granulado y povidone con alcohol).
Estos implantes en un grosor buccolingual de 1,8 mm, un ancho mesiodistal de 5 mm y longitudes entre 9 y 15 mm.
Los tornillos de fijación fijan el implante y el pilar.
Una variedad de pilares Piezoimplant es propuesta incluyendo vis de cobertura, de transición, de multi-units, etc.
Los protexes protexen des faxes des implantes, des profundeis, des bournes a pas, un roue à main pour touner, des instruments d'extraction d'implant, expandeurs, des inserts PiezoZurgery® pour la préparation du site e l'IPD REX e des fixations pour l'implantation.

Los implantes Piezoimplant REX TL 1.8 se suministran premontados para una transferencia de impresión que puede servir de pilar todo o una vis de fijación para facilitar la implantación.
Una vis de cobertura es pre-enballada con cada implante pre-enballado.
Estos dispositivos se suministran en aleación de titanio (Ti-6Al-4V) o en ASTM F316.
Tanto el implante como el tornillo de cierre Piezoimplant se suministran en esterilización y deben utilizarse antes de usarlos.

La gama de implantes REX TL 1.8 tiene una plataforma del implante hexagonal externa de 4,1 mm de diámetro (4,1mm).

### Indicaciones de uso

El sistema Piezoimplant está indicado para utilizarse en aplicaciones dentales para la rehabilitación bucal de pacientes con total o mandibula edentulada o parcialmente edentulada.
Las restauraciones sobre implantes pueden ser coronas únicas o puentes, así como dentaduras completas o parciales.
Los componentes protécticos se conectan a los implantes mediante los pilares correspondientes.
El sistema Piezoimplant está esterilizado.

### Contraindicaciones

No utilice el sistema Piezoimplant de REX en pacientes que padezcan afecciones médicas que desaconsejen la cirugía o que por algún otro motivo o diagnóstico que realice la implantación, la considere una contraindicación.
Las condiciones médicas que deben incluirse y esterilizarse antes de la eliminación.
Revisar el estado de los tejidos de la boca antes de la cirugía.

Durante el período de cicatrización postoperatoria, es fundamental proteger el implante de traumatismos y favorecer la osteointegración, asegurando un espacio adecuado entre la restauración del implante y el diente antagonista, los elementos fijos de un puente protésico o los elementos protésicos amovibles.

Es fundamental proporcionar instrucciones al paciente para asegurar un tratamiento exitoso.
El paciente debe evitar el consumo de alcohol y fumar durante el proceso de cicatrización.
El paciente debe evitar el uso de drogas, xenofarmacia, sistema inmunológico debilitado, trastornos endocrinos no controlables, uso de esteroides, alergias al titanio, cantidad volumínosa de tejido (altura y anchura) en el lecho del implante, inflamación de la cavidad bucal, gonçamiento o serrement de los dientes graves no tratados, fracturas óseas, lesiones de operación o en los dientes vecinos (pochos, kistes, granulomas), ausencia de una sinusitis maxilar, o una higiene bucal y nivel de cumplimiento (bueno o no motivado) o no cooperar.

**Contraindicaciones relativas**
Deben tenerse cuidados en presencia de: exposición al uso prolongado de opiáceos o bifosfonatos, hnoos previamente irradiados, diabetes mellitus, fármacos anticoagulantes, diabetes hematogénica, condiciones óseas anatómicas desfavorables, afecciones de la articulación temporo-mandibular, tabagismo de moderada a importante o desequilibrio entre los dientes superiores e inferiores.

### Advertencias y precauciones

• Las técnicas necesarias para colocar y restaurar implantes dentales son muy complejas y requieren conocimientos especializados.
El evaluativo debe contar con formación en impiantología, así como en las técnicas de corte de piezoeléctrico y en las técnicas de inserción de ajuste a presión antes de utilizar el sistema Piezoimplant.

• El uso seguro y eficaz de los implantes y los dispositivos de restauración protéctivos y quirúrgicos asociados solo puede lograrse si el personal impiantológico lo lleva a cabo un conjunto cualificado debidamente formado en el procedimiento siguiendo las instrucciones proporcionadas.
Los dispositivos deben utilizarse como se suministran.
La restauración y el instrumental quirúrgico deben ser utilizados como se suministran, ocasionando lesiones graves si se suelta.
Los dispositivos restauradores solo pueden modificarse tal como se indica.

• El cirujano o el dentista restaurador deben realizar un estudio biomédico cuidadoso para determinar la restauración bucal óptima para cada paciente.
No obstante, no se puede garantizar el éxito del implante al 100%.

hemorragia e/ou un engorgamiento facial permanente.

• No pas utilizar los implants Piezoimplant sobre des pacientes si la posición adéquate del implant, las tallas o los niveles necesarios pour prendre en charge un changement e/ou éventuel parañamiento ne peuvent pas être obtenus.

• Il est essentiel que le procédure chirurgicale minimise les traumas dus à la scarification des os et les dommages aux tissus adjacents durant l'ostéointégration piézoélectrique.
Une technique chirurgicale incorecte incluant un examen pré-opératoire des dents voisines, des blessures d'opération ou sur les dents voisines (poches, kistes, granulomes), absence d'une sinusite maxillaire, ou une hygiène buccale médiocre et faible compliance (non coopératif ou non motivé).

• L'utilisation ou la manipulation incorecte de petites pièces dans la cavité buccale du patient peut entraîner l'inhalation d'ou de la nourriture.

• Les implantes placés dans la maxillaire ne doivent pas perforer la membrane du plancher sinusal.

• La stabilité de l'implant primaire est obtenue en implantant avec l'outil de placement REX IPD sans endommager les tissus dentaires.
Les restaurations doivent être effectuées conformément aux instructions de dispositifs protéctifs fournis par REX Implants et sont fortement recommandées.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

Dans des cas où un volume partiel de l'implant est présent, il peut être nécessaire de retirer l'implant avec un outil de coupe piézoélectrique avant le retrait.
Si le processus de cicatrization n'a pas commencé, le retrait de l'implant peut être réalisé avec le retrait de l'instrument d'extraction d'implant S et le REX IPD avec l'accessoire de retrait.
Pour retirer l'implant de l'os, l'instrument d'extraction d'implant S peut être utilisé.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des pilers personnalisés sont utilisés avec les implants de la série REX TL 1.8, l'angulation ne doit pas être supérieure à 15°.

• Après le placement de l'implant, si plus de 40% de la surface d'un implant osseux est exposé (c.-à-d. sans être entouré par le Os), l'implant doit être retiré du patient.

• Si des