

## IVORY DENTIN GRAFT™ – INSTRUCTIONS FOR USE - VIAL

### 1 CAUTION

CAUTION: Federal law restricts this device to sale by or on the order of a dentist or physician. **Carefully read all instructions prior to use:** Failure to observe warnings and precautions noted throughout these instructions may result in complications. Any recommendations within these instructions are designed to serve only as a general guideline and are not intended to supersede institutional protocols or professional clinical judgment concerning patient care.

### 2 INDICATION

Intended Use:  
Ivory Dentin Graft™ is a medical device intended to be used as a bone graft material for the repair or augmentation of bone defects in dental procedures.

#### Indications for Use:

- Augmentation or reconstructive treatment of alveolar ridge
- Filling of infrabony periodontal defects
- Filling of defects after root resection, apicoectomy, and cystectomy
- Filling of extraction sockets to enhance preservation of the alveolar ridge
- Elevation of maxillary sinus floor
- Filling of periodontal defects in conjunction with products intended for Guided Tissue Regeneration (GTR) and Guided Bone Regeneration (GBR)
- Filling of peri-implant defects in conjunction with products intended for Guided Bone Regeneration (GBR).

### 3 DESCRIPTION

Ivory Dentin Graft™ is a porcine sourced, biocompatible bone graft material obtained using standardized, controlled manufacturing processes.

It consists of porous granules of hydroxyapatite which retain the natural form of the source porcine dentin and also the natural protein matrix which consists largely of porcine collagen. Ivory Dentin Graft™ undergoes rigorous cleaning during manufacture and is sterilized by gamma-irradiation.

### 4 CONTRAINDICATIONS

Ivory Dentin Graft™ is contraindicated under the following conditions:

- In the presence of acute inflammation
- In patients with known or suspected hypersensitivity, or allergy, to porcine products
- In patients affected by immunological disorders

The following are relative contraindications:

- Serious bone diseases of endocrine etiology
- Serious disturbances of bone metabolism
- Ongoing treatment with glucocorticoids, mineralocorticoids or with agents affecting calcium metabolism (e.g. calcitonin)
- Severe or difficult to control diabetes mellitus
- Irradiation therapy, chemotherapy or immunosuppressive therapy in the last 5 years
- Malignancies (because the value of diagnostic X-ray examinations in case of a tumor recurrence at the site of the implant is reduced)

### 5 WARNINGS & PRECAUTIONS

- Do not use product that has damaged

or opened packaging, as sterility may be compromised, use of non-sterile product may result in patient injury.

- Do not use product that has expired.
- Ivory Dentin Graft™ is supplied sterile for single use only. The device should not be re-sterilized. Re-sterilizing the product may result in patient injury. Do NOT attempt to re-use the device for more than one patient, as this can cause cross-contamination or infection
- Ivory Dentin Graft™ should be carefully examined prior to surgery and continuously monitored throughout the surgical procedure to ensure the structural integrity and sterility of the device has not been compromised in any way. Using a damaged device may result in patient injury.
- If the product is removed from the patient, it should be discarded in accordance with recognized procedures to discard regulated medical waste materials.
- Effect on pediatric patients is not known
- Effect on pregnant or lactating women is not known
- MR Magnetic resonance statement: Ivory Dentin Graft™ has not been evaluated for safety and compatibility in MRI environment.
- Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported immediately to Ivory Graft Ltd. and the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

### 6 ADVERSE REACTIONS

As Ivory Dentin Graft™ is bone graft material, allergic reactions may not be totally excluded.

Possible complications which may occur with any surgery include swelling at the surgical site, flap sloughing, bleeding, dehiscence, hematoma, increased sensitivity and pain, bone loss, redness, fibrous adhesions, local inflammation, failure of implant osseointegration and bone fenestration requiring additional grafting.

### 7 DIRECTION FOR USE

The general principles of sterile handling and patient medication must be followed when using Ivory Dentin Graft™.

#### Preparation:

Ivory Dentin Graft™ should be handled using sterile gloves and/or sterile instruments.

The filling of bony defects with Ivory Dentin Graft™ requires appropriate preparation of the defect. After exposure of the defect, the defect walls should be debrided and all granulation tissue removed. The particles should be placed in direct contact with well vascularized, bleeding bone surfaces. Cortical bone should be mechanically perforated to facilitate ingrowth of new blood vessels and bone forming cells. Ensure that the product can be properly stabilized and protected at the graft site. Placement of a membrane over the particulate bone graft would be according to the physician decision based on each particular case.

#### Application:

Ivory Dentin Graft™ granules in Vial. Read all instruction steps before applying the graft. It is recommended that the time elapsed from particles dehydration until its placement into

the defect should not exceed 2 minutes to allow optimal plasticity

- The particles should be tipped from the vial into an appropriate mixing dish. Addition of fluid and mixing should not be performed in the vial.
- Mix the granules with the patient's blood or sterile saline solution prior to the implantation. Use ratio of 1:1 (w/v).

- The moistened granule should be placed into the defect using sterile instruments (spatula or spoon) and gently packed into the space. The defect should be completely filled ensuring good contact with the walls, however excessive pressure or packing of the material should be avoided as this may inhibit host bone growth into the graft.

- Do not compromise blood supply to the defect area.
- Modelling of the graft material using a sterile spatula or other suitable instrument may be performed after application.
- Overfilling of defects is to be avoided.
- Moderate pressure may be applied to reduce bleeding

- The grafted particles must be packed into a stable form by applying constant gentle pressure. The area is then sutured to close the gum tissue. According to the physician decision a membrane barrier, commonly used in dental practice, may be used to cover the granules in order to prevent granule spread.
- Dispose of any unused product in accordance with recognized procedures to discard regulated medical waste materials.

#### Site closure:

- a) Wound closure should ensure complete covering of the graft material, using further flap mobilization if necessary. The flap should be sutured to achieve primary closure without any tension. The defect should be fully closed with no opening remaining.
- b) Double suturing is strongly recommended due to the anticipated postoperative swelling.
- c) If particles are displaced into the surrounding soft tissue during the grafting procedure, these particles should be removed
- d) Apply a surgical dressing on the surgical area as needed for 1 to 2 weeks.

### 8 POST-OPERATIVE CARE

- The Dentist should instruct patients not to apply pressure to the surgical site during the bone healing process.
- The Dentist should inspect and evaluate patients for any allergic response due to the graft.
- The graft site should be allowed to heal for at least 3 to 6 months prior to implant placement.
- Successful periodontal treatment requires adequate oral hygiene and infection control. It is recommended to have a hygiene phase, including instruction to the patient, both prior to and following the procedure.
- Granules removal is seldom required. However, in case of severe systemic infection or traumatic injury, early graft removal may be necessary. In this case, the graft

site should be surgically opened and all the graft granules together with the adjacent tissue should be thoroughly removed by curettage.

- How SUPPLIED /SPECIFICATIONS  
Ivory Dentin Graft™ is supplied sterile in a glass vial with screw top. Different quantities are available per package in order to match the clinical requirements:

Article Number	Product	Weight	Particle Size
IV-025-V	Ivory Dentin Graft™ Vial	0.25g	300-900µm
IV-050-V		0.50g	300-900µm
IV-100-V		1.00g	300-900µm
IV-200-V		2.00g	300-900µm
IV-500-V		5.00g	300-900µm

### 10 STORAGE CONDITIONS

- Store protected from direct sunlight or contact with hot surfaces, in a dry, clean and ventilated place at a temperature between +5°C - +30°C / 41°F - 86°F.

### 11 EXPLANATION OF SYMBOLS

Symbol	Explanation
	Qty. (in grs.) per package
	Federal US law restricts this device for sale by or only on the order of a physician
	The number of NB next to CE marking
	Manufacturer
	Date of manufacture
	Authorized representative in the European Community
	Use by date
	Batch code
	Catalogue number
	Sterilized using irradiation
	Do not re-sterilize
	Do not use if package is damaged
	Do not re-use
	Keep away from sunlight
	Keep dry
	Consult instructions for use
	Caution
	Non-pyrogenic

### 12 GENERAL INFORMATION

- Manufacturer: Ivory Graft Ltd. Haarbaah Street 28, Tel Aviv, 6473925, ISRAEL Website: [www.ivorygraft.com](http://www.ivorygraft.com) Email: [info@ivorygraft.com](mailto:info@ivorygraft.com)
- EAR: Emergo, Prinsessegracht 20, 2514 AP The Hague, The Netherlands
- The SSCP is available in the European Database on Medical Devices (EU-DAMED), which can be accessed in the following website: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed/>, using the Basic UDI-DI: 7290018472IDG001VG.
- Date of Issue: DD/MM/YYYY.

## IVORY DENTIN GRAFT™ – MODE D'EMPLOI - AMPOULE

### 1 AVERTISSEMENT

Avertissement: La loi fédérale limite la vente de cet appareil par un dentiste ou un médecin ou sur ordre de l'un d'eux.

#### Lisez attentivement toutes les instructions avant la première utilisation:

Ne pas respecter les avertissements et précautions mentionnés dans les présentes instructions peut mener à des complications. Toutes les recommandations dans les présentes instructions sont faites afin de servir uniquement de ligne directrice générale et ne sont pas supposées remplacer les protocoles institutionnels ou le jugement clinique professionnel concernant les soins apportés au patient.

### 2 INDICATION

Usage prévu:  
Ivory Dentin Graft™ est un dispositif médical utilisé comme un matière de greffe osseuse dans le cadre de la réparation ou du renforcement des défauts osseux lors d'interventions dentaires.

#### Indication d'emploi:

- Augmentation ou traitement de reconstruction de la crête alvéolaire
- Obturation des défauts parodontaux infra-osseux
- Obturation des défauts après une résection radiculaire, une apicoectomie ou une kystectomie.
- Obturation des alvéoles d'extraction afin d'améliorer la préservation de la crête alvéolaire
- Élévation du plancher du sinus maxillaire
- Obturation des défauts parodontaux avec les produits destinés à la régénération guidée des tissus (RG) et à la régénération guidée des os (RGO)
- Obturation des défauts péri-implantaires avec les produits destinés à la régénération guidée des os (RGO).

### 3 DESCRIPTION

Ivory Dentin Graft™ est un matériau de greffe osseuse biocompatible et d'origine porcine obtenu en utilisant des procédés de production standardisés et contrôlés.

Il consiste en des granulés poreux d'hydroxyapatite qui conservent la forme naturelle de la dentine d'origine porcine et également de la matrice de protéines naturelles qui contient principalement du collagène porcin. Ivory Dentin Graft™ subit un nettoyage rigoureux pendant sa production et est stérilisé par rayonnement gamma.

### 4 CONTRE-INDICATIONS

Ivory Dentin Graft™ est contre-indiqué dans les situations suivantes:

- en cas d'inflammation aiguë
- pour les patients qui ont une hypersensibilité connue ou dont on suspecte une hypersensibilité, ou allergie, aux produits porcins
- pour les patients souffrant de troubles immunologiques

Les contre-indications suivantes sont relatives:

- Maladies osseuses graves ou dystfonctionnement endocrinien
- Troubles graves du métabolisme osseux
- traitement en cours avec des glucocorticoïdes, minéralocorticoïdes ou avec des agents qui affectent le métabolisme du calcium (par ex. calcitonine)
- Diabète sucré grave ou difficulté à le contrôler
- Thérapie par rayonnement, chimiothérapie ou thérapie immuno-suppressive au cours des 5 dernières années
- Malignités (car la valeur du diagnostic des

examens par rayons X en cas de récurrence d'une tumeur à l'emplacement de l'implant est réduite).

### 5 AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

- N'utilisez pas un produit qui a été endommagé ou dont l'emballage est ouvert, car la stérilité peut être compromise. L'utilisation d'un produit non stérile peut résulter en une blessure du patient.
- N'utilisez pas un produit dont la date d'expiration est dépassée.

- Ivory Dentin Graft™ est fourni de manière stérile pour un usage unique. Le produit ne doit pas être restérilisé. Stérilisez le produit à nouveau peut mener à une blessure du patient. N'essayez PAS de réutiliser le produit pour plus d'un patient, car cela peut causer une contamination croisée ou une infection.

- Ivory Dentin Graft™ doit être examiné attentivement avant l'intervention chirurgicale et doit être surveillé de manière continue durant l'intervention chirurgicale afin de s'assurer que l'intégrité structurelle et la stérilité du produit n'ont pas été compromises d'une manière ou d'une autre. Utiliser un produit endommagé peut mener à une blessure du patient.

- Si le produit a été retiré du patient, il doit être éliminé conformément aux procédures reconnues sur l'élimination des déchets médicaux réglementés.
- Évitez de trop remplir les imperfections.
- Une pression modérée peut être appliquée afin de réduire le saignement.

- Les particules greffées doivent être mises dans une forme stable en appliquant une légère pression constante. La zone est ensuite suturée pour fermer le tissu gingival. Selon la décision du médecin, une barrière membrane, souvent utilisé chez les dentistes, peut être utilisée pour couvrir les granulés afin d'éviter qu'ils ne s'étaillent.
- Eliminez tout produit non utilisé conformément aux procédures reconnues sur l'élimination des déchets médicaux réglementés.

#### Fermerture du site:

- La fermeture de la blessure devrait complètement couvrir le matériau de greffe, en utilisant un rabat d'immobilisation si nécessaire. Le rabat doit être suturé pour terminer la fermeture principale sans aucune tension. Le défaut doit être complètement fermé sans qu'il ne reste une ouverture.
- Une double suture est fortement recommandée à cause du gonflement post-opératoire anticipé.
- Si les particules se sont déplacées dans le tissu mou entourant durant la procédure de greffe, ces particules devraient être enlevées.

- Appliquez un pansement sur la zone d'intervention pour une période de 1 à 2 semaines.

### 8 TRAITEMENT POST-OPÉRATOIRE

- Le dentiste doit donner comme instruction au patient de ne pas appliquer de pression sur le lieu de l'intervention pendant le processus de cicatrisation osseuse.
- Le dentiste doit contrôler et examiner le patient pour toute réponse allergique suite à la greffe.
- Le site de la greffe va cicatriser pour au minimum 3 à 6 mois avant le placement de l'implant.
- Un traitement périodontal réussi exige d'avoir une hygiène orale adéquate et un contrôle de présence d'infection. Il est recommandé d'avoir une phase d'hygiène, y compris les instructions au patient, à la fois avant et après l'intervention.
- Retirer les granulés est rarement requis;

#### Application:

Granulés Ivory Dentin Graft™ en flacon. Lisez toutes les instructions avant d'appliquer la greffe. Recommandation: Le délai entre la déshydratation des particules et l'implantation dans le défaut ne doit pas excéder 2 minutes afin de permettre une plasticité optimale.

- les particules doivent être versées de l'ampoule dans le mélange approprié. L'ajout de fluide et de mélangé ne doit pas être effectué dans l'ampoule.
- Mélangez les granulés avec le sang du

## IVORY DENTIN GRAFT™ - GEBRAUCHSANWEISUNG - FLÄSCHCHEN

### 1 ACHTUNG

ACHTUNG: In den USA darf dieses Produkt gemäß Bundesgesetzgebung nur an Zahnärzte oder Ärzte oder auf deren Anweisung verkauft werden.

**Lesen Sie sich vor dem Gebrauch alle Anleitungen sorgfältig durch:**

Nichtbeachtung der in diesen Anleitungen aufgeführten Warnhinweise und Nichteinhaltung der Vorsichtsmaßnahmen kann zu Komplikationen führen. Alle in dieser Anleitung enthaltenen Empfehlungen lediglich als allgemeine Leitlinien und ersetzen nicht die in Ihrer Einrichtung geltenden Protokolle oder das fachgerechte klinische Urteilsvermögen im Hinblick auf die Patientenversorgung.

### 2 INDIKATION

Verwendungszweck:  
Ivory Dentin Graft™ ist ein Medizinprodukt zur Verwendung bei zahnärztlichen Verfahren als Knochentransplantatmaterial zur Reparatur oder Augmentation von Knochendefekten.

Anwendungsgebiete:

- Augmentation oder Rekonstruktionsbehandlung des Alveolartrakts
- Füllen von intraossären Parodontaldefekten
- Füllen von Defekten nach Wurzelresektion, Apikektomie und Zystektomie
- Füllung von Extraktionsalveolen zur Alveolartrakt-Erhaltung
- Elevation des Kieferhöhlenbodens
- Füllen von Parodontaldefekten in Verbindung mit Produkten, die für die gesteuerte Geweberegeneration (Guided Tissue Regeneration, GTR) und die gesteuerte Knochenregeneration (Guided Bone Regeneration, GBR) vorgesehen sind
- Füllen von periimplantären Defekten in Verbindung mit Produkten, die für die gesteuerte Knochenregeneration (GBR) vorgesehen sind

### 3 BESCHREIBUNG

Bei Ivory Dentin Graft™ handelt es sich um ein biokompatibles Knochentransplantatmaterial porzinen Ursprungs (Schwein), das mithilfe von standardisierten, kontrollierten Herstellungsverfahren gewonnen wird. Es besteht aus porösem Hydroxylapatit-Granulat, das die natürliche Form des Dentins vom Schwein wie auch die natürliche Proteinmatrix beibehält, die weitgehend aus porzinem Kollagen besteht. Ivory Dentin Graft™ wird bei der Herstellung gründlichen Reinigungsverfahren unterzogen und mittels Gammabestrahlung sterilisiert.

### 4 KONTRAINDIKATIONEN

Ivory Dentin Graft™ ist bei folgenden Gegebenheiten kontraindiziert:

- Bei akuten Entzündungen
- Bei Patienten mit bekannter oder vermuteter Überempfindlichkeit oder Allergie gegen porzene Produkte
- Bei Patienten, die unter Immunstörungen leiden

Relative Kontraindikationen gelten für Folgendes:

- Schwere Knochenkrankungen mit endokriner Ätiologie
- Schwere Knochenstoffwechsel-Störungen
- Kontinuierliche Behandlung mit Glucocortikoiden, Mineralocortikoiden oder Wirkstoffen, die den Kalziumstoffwechsel beeinflussen (z.B. Calcitonin)
- Schwerer oder schwer zu kontrollierender Diabetes mellitus
- Strahlentherapie, Chemotherapie oder immunsuppressive Therapie in den vergangenen 5 Jahren
- Malignome (da bei einem Wiederauftreten des Tumors der Wert einer diagnostischen Röntgenuntersuchung an der Implantationsstelle verringert wäre)

### 5 WARNSHINWEISE UND VORSICHTSMASNAHMEN

- Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn dessen Verpackung geöffnet oder beschädigt ist. Hierdurch könnte die Sterilität beeinträchtigt sein. Die Verwendung von nicht sterilen Produkten kann zur Verletzung des Patienten führen.

• Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn das Verfallsdatum überschritten wurde. Die Zugabe von Flüssigkeit und das Mischen dürfen nicht im Fläschchen vorgenommen werden.

- Vermischen Sie das Granulat vor der Implantation mit dem Blut des Patienten oder mit steriler Kochsalzlösung. Das Produkt darf nicht resterilisiert werden. Das Resterilisieren des Produkts kann zur Verletzung des Patienten führen. Das Produkt darf NICHT bei anderen Patienten wiederverwendet werden, da dies zu Kreuzkontamination oder Infektion führen kann.
- Ivory Dentin Graft™ sollte vor dem chirurgischen Eingriff sorgfältig geprüft und während des Eingriffs kontinuierlich überwacht werden, um sicherzustellen, dass die strukturelle Integrität und Sterilität des Produkts in keiner Weise beeinträchtigt wurde. Die Verwendung eines beschädigten Produkts kann zur Verletzung des Patienten führen.
- Wenn dem Patienten das Produkt entfernt wird, muss es gemäß anerkannten Verfahren zur Entsorgung reglementierter medizinischer Abfallprodukte entsorgt werden.
- Die Wirkung bei pädiatrischen Patienten ist nicht bekannt.
- Die Wirkung bei schwangeren oder stillenden Frauen ist nicht bekannt.
- Erklärung zur MRT-Sicherheit: Ivory Dentin Graft™ wurde nicht bezüglich der Sicherheit in und der Kompatibilität mit MRT-Umgebungen bewertet.
- Jedes schwerwiegende Ereignis, das im Zusammenhang mit dem Produkt auftritt, muss Ivory Graft Ltd. und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Benutzer und/oder Patient ansässig ist, unverzüglich gemeldet werden.

### 6 UNERWÜNSCHTE WIRKUNGEN

Da es sich bei Ivory Dentin Graft™ um Knochentransplantatmaterial handelt, können allergische Reaktionen nicht vollständig ausgeschlossen werden. Zu den möglichen Komplikationen, die bei jedem chirurgischen Eingriff auftreten können, gehören: Anschwellen an der Eingriffsstelle, Lappenverschorfung, Blutung, Dehiszenz, Hämatom, gesteigerte Empfindlichkeit bzw. Schmerzhafte Knochenhenschwund, Rötung, fibrosierende Adhäsionen, lokale Entzündung, Scheitern der Osseointegration des Implants und Knochenfenestration, die eine weitere Transplantation erforderlich macht.

### 7 GEBRAUCHSANWEISUNG

Bei der Verwendung von Ivory Dentin Graft™ müssen die allgemeinen Grundsätze der sterilen Handhabung und der Arzneimittelversorgung von Patienten befolgt werden.

#### Vorbereitung:

Bei der Handhabung von Ivory Dentin Graft™ müssen sterile Schutzhandschuhe und/oder sterile Instrumente verwendet werden. Das Füllen von Knochendefekten mit Ivory Dentin Graft™ erfordert eine entsprechende Vorbereitung des Defekts. Nach dem Freilegen des Defekts müssen dessen Wände debridiert und das gesamte Granulationsgewebe entfernt werden. Die Partikel müssen in direkten Kontakt mit gut vaskularisierten, blutenden Knochenoberflächen gebracht werden. Die Kortikalitis muss mechanisch perforiert werden, um das Einwachsen von neuen Blutgefäßen und knochendichten Zellen zu ermöglichen. Stellen Sie sicher, dass das Produkt an der Transplantationsstelle ordnungsgemäß stabilisiert und geschützt werden kann. Die Entscheidung über das Anbringen einer Membran über dem Partikelknochentransplantat wird vom Arzt für jeden Fall individuell getroffen.

**Applikation:**  
Ivory Dentin Graft™-Granulat in Fläschchen. Lesen Sie sich vor dem Einsetzen des Transplantats alle Schritte der Anleitung durch. Es wird empfohlen, nicht mehr als 2 Minuten zwischen der Austrocknung der Partikel und deren Platzierung im Defekt verstreichen zu lassen, damit eine optimale Plastizität erzielt wird.

- Die Partikel müssen vom Fläschchen in eine geeignete Anrührschale gekippt werden. Die Zugabe von Flüssigkeit und das Mischen dürfen nicht im Fläschchen vorgenommen werden.
- Vermischen Sie das Granulat vor der Implantation mit dem Blut des Patienten oder mit steriler Kochsalzlösung. Es stehen unterschiedliche Packungsgrößen zur Verfügung, um auf die klinischen Anforderungen einzugehen zu können:

Artikelnummer	Produkt	Gewicht	Partikelgröße
IV-205-V	Ivory Dentin Graft™-Fläschchen	0,25 g	300-900 µm
IV-050-V		0,50 g	300-900 µm
IV-100-V		1,00 g	300-900 µm
IV-200-V		2,00 g	300-900 µm
IV-500-V		5,00 g	300-900 µm

### 10 VERPACKUNG UND LIEFERUMFANG / SPEZIFIKATIONEN

Ivory Dentin Graft™ wird steril in einem Glasfläschchen mit Schraubverschluss geliefert. Es stehen unterschiedliche Packungsgrößen zur Verfügung, um auf die klinischen Anforderungen einzugehen zu können:

- 10+ درجة مئوية / 41 درجة فهرنهايت إلى 86 درجة فهرنهايت.
- يمكن تشكيل مادة الرقعة باستخدام ملوك معقم أو أي آداة أخرى مناسبة بعد وضعها.
- يجب تجنب الإفرار طفلي في ماء اليوب.
- يمكن تطبيق ضغط متوسط لتقليل التزيف ثابت المنشقة لغاف نسيج اللثة. وفقاً لقرار الطبيب يمكن استخدام جهاز حشائزي، والذي يستخدم عادة في عيادات الأسنان، لتطهير الحبيبات لتجنب انتشار الحبيبات.

### 11 تفسير الرموز

#### التفصير

#### الرمز

#### التفسير

#### الكتيبة

#### QTY

#### كمية

#### الكتيبة

#### Ronly

#### كتيبة

#### CE

#### XXXX

#### الشركة المصنعة

#### M

#### تاريخ الصنع

#### M

#### الممثل المعتمد في الاتحاد الأوروبي

#### EC

#### REP

#### أ

#### الرقعة بالكامل

#### X

#### صلاح لاستخدام حتى

#### X

#### رقم التسلسلة

#### LOT

#### رقم الدليل

#### REF

#### ب

#### يُنصح بشدة بالخطوة المزدوجة لوقوع

#### حروق تورم بعد الجراحة.

#### T

#### إذًا ازاحت الحبيبات إلى النسيج الرخو

#### هـ

#### ضمة جراحية على منطقة الجراحة

#### ثـ

#### ضمة ماء مطلوب لمدة أسبوع إلى أسبوعين.

#### ـ

#### يُنصح

#### أـ

#### الرعاية بعد الجراحة

#### ـ

#### يجب على طبيب الأسنان نصح المريض

#### ـ

#### معقم الضغط على موقع الجراحة أثناء عملية شفاء العظام.

#### ـ

#### يجب

#### ـ

#### وتحافظ على

#### ـ

#### الخطوة المزدوجة

#### ـ

#### لـ

#### ـ

#### ـ