
 Panthera Dental Inc.
2035 rue du Haut-Bord
Québec, Québec
G1N 4R7 Canada
Tel. +1 (855) 233-0388

 Obelis s.a.
Bd Général Wahis 53
1030 Brussels, Belgium
Tel. +(32) 2732-59-54
Fax : +(32) 2732.60.03
E-mail : mail@obelis.net



Panthera Dental CAD/CAM Subperiosteal Implant™
Instructions for use – Dental Practitioner Guide



This notice is not intended to replace or supersede sound medical judgment, dental practitioner's experience or training. Panthera Dental does not provide medical advice.

Description: The CAD/CAM Subperiosteal Implant™ is indicated for use in surgical and restorative applications for placement on the bone of the mandible to provide anchoring or support for prosthetic devices, such as artificial teeth, in order to restore patient esthetics and chewing function.

Materials: The CAD/CAM Subperiosteal Implant is made of titanium Ti6Al4V ELI, grade 23, certified ASTM F136¹.

Packaging content: One (1) CAD/CAM Subperiosteal Implant with healing abutments retained by screws.

Indications for Use: The CAD/CAM Subperiosteal Implant is intended to be used for the lower jaw in patients who are partially edentulous with Kennedy class I, II and III and with bone type of division C-h. The implant is designed for the mandible in situations of severe vertical bone atrophy. It is recommended that the patient have 7 mm of bone or less from the crestal bone level to the inferior alveolar canal.

Contraindications:

The CAD/CAM Subperiosteal Implant is contraindicated for patients:

- Who are active smokers;
- Who are unfit for an oral surgical procedure;
- Who are allergic or hypersensitive to titanium Ti6Al-4V and/or stainless steel;
- Who have an inter-arch distance inferior to 8 mm;
- Who have fewer than 6 remaining teeth, precisely from the 33 to the 43

Attention: To avoid failure, follow all guidelines included with the CAD/CAM Subperiosteal Implant. Non-observance of the indicated limitations of use and surgical protocol may result in failure. A close cooperation between Panthera Dental, the surgeon, the restorative dentist and the dental laboratory is strongly recommended for a successful treatment.

Directions for use: Refer to the Panthera Dental CAD/CAM Subperiosteal Implant Operative and CBCT Scanning protocols #L-014 and #L-015 (at www.pantheraimplant.com).

Storage and transport: Keep inside the original box at room temperature, in a clean and dry place whenever possible. The product does not have an expiration date. Dispose of the product according to your local / national regulatory guidelines.

Warning: All surgeons must attend an approval training class to obtain permission to use the Panthera Dental CAD/CAM Subperiosteal Implant. As a unique product, no third party training can replace original and approved training by Panthera Dental.

European, U.S. and Canadian Federal Laws restrict this device to sale by or on the order of a licensed dentist or physician.

Sterilization: The CAD/CAM Subperiosteal Implant is sold NON STERILE. It is the responsibility of the dental practitioner to clean the implant before its use, in conformance with the general dentistry practices. The CAD/CAM Subperiosteal Implant must be sterilized before use with the following validated cycle: Pre-vacuum steam sterilization for wrapped instruments, 4 minutes at 132°C, followed by a drying time of 30 minutes. The validated sterilization process should be performed in a validated sterilizer and the use of it should be in accordance with a recognized sterility assurance standard such as ANSI/AAMI ST79².

Maintenance and constant care: Dental practitioners have the responsibility to maintain the functionality and proper storage of the device, while ensuring the safety of the patient with constant care.









Safety, responsibility and warranty: The CAD/CAM Subperiosteal Implant is manufactured in accordance with European, American and Canadian standards for medical devices. No adverse effect is expected or was reported. Physiological and anatomical patient conditions may negatively affect the performance of the device.

Guideline for the patients: Patients are recommended to follow the indications provided by the dental practitioner, go for periodic checks and maintain proper daily dental hygiene.


Technical assistance: Our technicians are available to answer any questions on the use of the Panthera Dental products. You may contact our customer service.


Reference:

1. ASTM F136, *Standard Specification for Wrought Titanium-6Aluminum-4Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications.*
2. ANSI/AAMI ST79 :2010/A4 :2013, *Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.*

	Manufacturer		Prescription only
	Authorized representative in the European Community		Consult instructions for use
	Do not re-use		Keep dry
	Non-sterile		Batch code

L-016 V01
2018-09

 Panthera Dental Inc.
2035 rue du Haut-Bord
Québec, Québec
G1N 4R7 Canada
Tel. +1 (855) 233-0388

 Obelis s.a.
Bd Général Wahis 53
1030 Brussels, Belgium
Tel. +(32) 2732-59-54
Fax : +(32) 2732.60.03
E-mail : mail@obelis.net



Panthera Dental CAD/CAM Subperiosteal Implant™
Instructions for use – Dental Practitioner Guide



This notice is not intended to replace or supersede sound medical judgment, dental practitioner's experience or training. Panthera Dental does not provide medical advice.

Description: The CAD/CAM Subperiosteal Implant™ is indicated for use in surgical and restorative applications for placement on the bone of the mandible to provide anchoring or support for prosthetic devices, such as artificial teeth, in order to restore patient esthetics and chewing function.

Materials: The CAD/CAM Subperiosteal Implant is made of titanium Ti6Al4V ELI, grade 23, certified ASTM F136¹.

Packaging content: One (1) CAD/CAM Subperiosteal Implant with healing abutments retained by screws.

Indications for Use: The CAD/CAM Subperiosteal Implant is intended to be used for the lower jaw in patients who are partially edentulous with Kennedy class I, II and III and with bone type of division C-h. The implant is designed for the mandible in situations of severe vertical bone atrophy. It is recommended that the patient have 7 mm of bone or less from the crestal bone level to the inferior alveolar canal.

Contraindications:

The CAD/CAM Subperiosteal Implant is contraindicated for patients:

- Who are active smokers;
- Who are unfit for an oral surgical procedure;
- Who are allergic or hypersensitive to titanium Ti6Al-4V and/or stainless steel;
- Who have an inter-arch distance inferior to 8 mm;
- Who have fewer than 6 remaining teeth, precisely from the 33 to the 43

Attention: To avoid failure, follow all guidelines included with the CAD/CAM Subperiosteal Implant. Non-observance of the indicated limitations of use and surgical protocol may result in failure. A close cooperation between Panthera Dental, the surgeon, the restorative dentist and the dental laboratory is strongly recommended for a successful treatment.

Directions for use: Refer to the Panthera Dental CAD/CAM Subperiosteal Implant Operative protocol #L-014 (at www.pantheraimplant.com).

Storage and transport: Keep inside the original box at room temperature, in a clean and dry place whenever possible. The product does not have an expiration date. Dispose of the product according to your local / national regulatory guidelines.

Warning: All surgeons must attend an approval training class to obtain permission to use the Panthera Dental CAD/CAM Subperiosteal Implant. As a unique product, no third party training can replace original and approved training by Panthera Dental.

European, U.S. and Canadian Federal Laws restrict this device to sale by or on the order of a licensed dentist or physician.

Sterilization: The CAD/CAM Subperiosteal Implant is sold NON STERILE. It is the responsibility of the dental practitioner to clean the implant before its use, in conformance with the general dentistry practices. The CAD/CAM Subperiosteal Implant must be sterilized before use with the following validated cycle: Pre-vacuum steam sterilization for wrapped instruments, 4 minutes at 132°C, followed by a drying time of 30 minutes. The validated sterilization process should be performed in a validated sterilizer and the use of it should be in accordance with a recognized sterility assurance standard such as ANSI/AAMI ST79².

Maintenance and constant care: Dental practitioners have the responsibility to maintain the functionality and proper storage of the device, while ensuring the safety of the patient with constant care.









Safety, responsibility and warranty: The CAD/CAM Subperiosteal Implant is manufactured in accordance with European, American and Canadian standards for medical devices. No adverse effect is expected or was reported. Physiological and anatomical patient conditions may negatively affect the performance of the device.

Guideline for the patients: Patients are recommended to follow the indications provided by the dental practitioner, go for periodic checks and maintain proper daily dental hygiene.


Technical assistance: Our technicians are available to answer any questions on the use of the Panthera Dental products. You may contact our customer service.


Reference:

1. ASTM F136, *Standard Specification for Wrought Titanium-6Aluminum-4Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications.*
2. ANSI/AAMI ST79 :2010/A4 :2013, *Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.*

	Manufacturer		Prescription only
	Authorized representative in the European Community		Consult instructions for use
	Do not re-use		Keep dry
	Non-sterile		Batch code

L-016 V01
2018-09

 Panthera Dental Inc.
2035 rue du Haut-Bord
Québec, Québec
G1N 4R7 Canada
Tel. +1 (855) 233-0388

 Obelis s.a.
Bd Général Wahis 53
1030 Brussels, Belgium
Tel. +(32) 2732-59-54
Fax : +(32) 2732.60.03
E-mail : mail@obelis.net



Panthera Dental CAD/CAM Implant Sous-Périosté^{MC}
Instructions d'utilisation – Guide pour praticien dentaire



Cette notice n'est pas destinée à remplacer ou à avoir préséance sur le jugement médical, l'expérience ou la formation du praticien dentaire. Panthera Dental ne fournit pas de conseil médical.

Description: L'implant sous-périosté CFAO est utilisé dans des applications chirurgicales et de restauration sur l'os de la mandibule pour fournir un ancrage ou un support à un dispositif prothétique, tel des dents artificielles, dans le but de restaurer l'esthétique du patient et la fonction de mastication.

Matériaux: L'implant sous-périosté CFAO est composé de titane Ti6Al4V ELI, grade 23, certifié ASTM F136¹.

Contenu de l'emballage: Un (1) implant sous-périosté CFAO avec piliers de guérison retenus par une vis.

Indications d'utilisation: L'implant sous-périosté CFAO est destiné à être utilisé pour la mâchoire inférieure de patients partiellement édentés de classe I, II ou III de Kennedy et de type d'os de division C-h. L'implant est conçu pour la mandibule dans une situation d'atrophie osseuse verticale sévère. Il est recommandé que le patient ait 7 mm d'os et moins du sommet de la crête jusqu'au canal alvéolaire inférieur.

Contre-indications: L'implant sous-périosté CFAO de Panthera Dental est contre-indiqué pour les patients :

- Qui sont fumeurs actifs;
- Qui sont inaptes à subir une chirurgie buccale;
- Qui sont allergiques ou hypersensibles au titane Ti6Al-4V et/ou à l'acier inoxydable;
- Qui ont un espace inter-arche inférieur à 8 mm;
- Qui ont moins de 6 dents restantes, précisément de la 33 à la 43.

Mise en garde: Pour éviter un échec, suivre toutes les directives incluses dans ce guide. Le non-respect des restrictions d'utilisation ou du protocole chirurgical indiqués pourrait entraîner un échec. Une étroite collaboration entre Panthera Dental, le chirurgien, le praticien en dentisterie restauratrice et le laboratoire dentaire est fortement recommandée pour un traitement réussi.

Instructions d'utilisation: Référer aux protocoles opératoire et de numérisation de l'implant sous-périosté #L-014 et #L-015 (sur www.pantheraimplant.com).

Entreposage et transport: Garder dans un endroit propre et sec, à température ambiante, à l'intérieur de la boîte originale, lorsque possible. Le produit n'a pas de date d'expiration. Disposer du produit selon la réglementation locale / nationale.

Avertissement: Tous les chirurgiens doivent suivre une formation afin d'obtenir l'autorisation nécessaire pour utiliser l'implant sous-périosté CFAO de Panthera Dental. Puisque c'est un produit unique, aucune formation d'une tierce partie ne peut remplacer la formation originale et approuvée de Panthera Dental.

Les lois fédérales européennes, américaines et canadiennes limitent la vente de ce dispositif par ou sur l'ordre d'un dentiste ou d'un médecin autorisé.

Stérilisation: L'implant sous-périosté CFAO est vendu NON STERILE. Il est de la responsabilité du praticien dentaire de nettoyer l'implant avant son utilisation, conformément aux pratiques générales en dentisterie. L'implant sous-périosté CFAO doit être stérilisé avant son utilisation avec le cycle validé suivant : stérilisation à l'autoclave à vapeur avec un cycle de vide préalable pour les instruments emballés, 4 minutes à 132°C, suivi d'un séchage de 30 minutes. La procédure validée de stérilisation doit être effectuée dans un stérilisateur validé et l'utilisation de ce dernier doit respecter une norme reconnue relative à la sécurité lors de la stérilisation telle que l'ANSI/AAMI ST79:2010².

Entretien et soins périodiques: Les praticiens dentaires ont la responsabilité de maintenir la fonctionnalité des dispositifs et de les conserver de manière appropriée tout en veillant à la sécurité du patient en assurant un soin constant.


Sécurité, responsabilité et garantie: L'implant sous-périosté CFAO est fabriqué conformément aux normes européennes, américaines et canadiennes sur les instruments médicaux. Aucun effet indésirable n'est attendu ou n'a été rapporté. Les conditions physiologiques et anatomiques du patient peuvent affecter négativement la performance du produit.


Lignes directrices pour les patients: Il est recommandé de suivre les indications fournies par le praticien dentaire, d'être présent aux vérifications périodiques et d'adopter quotidiennement une hygiène bucco-dentaire adéquate.

Soutien technique: Notre personnel technique est disponible pour toutes questions sur l'utilisation de l'implant Panthera Dental. Vous pouvez communiquer avec notre service à la clientèle.

Références:

1. ASTM F136, *Standard Specification for Wrought Titanium-6Aluminum-4Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications.*
2. ANSI/AAMI ST79:2010/A4:2013, *Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.*

 Panthera Dental Inc.
2035 rue du Haut-Bord
Québec, Québec
G1N 4R7 Canada
Tel. +1 (855) 233-0388

 Obelis s.a.
Bd Général Wahis 53
1030 Brussels, Belgium
Tel. +(32) 2732-59-54
Fax : +(32) 2732.60.03
E-mail : mail@obelis.net



Panthera Dental CAD/CAM Implant Sous-Périosté^{MC}
Instructions d'utilisation – Guide pour praticien dentaire



Cette notice n'est pas destinée à remplacer ou à avoir préséance sur le jugement médical, l'expérience ou la formation du praticien dentaire. Panthera Dental ne fournit pas de conseil médical.

Description: L'implant sous-périosté CFAO est utilisé dans des applications chirurgicales et de restauration sur l'os de la mandibule pour fournir un ancrage ou un support à un dispositif prothétique, tel des dents artificielles, dans le but de restaurer l'esthétique du patient et la fonction de mastication.

Matériaux: L'implant sous-périosté CFAO est composé de titane Ti6Al4V ELI, grade 23, certifié ASTM F136¹.

Contenu de l'emballage: Un (1) implant sous-périosté CFAO avec piliers de guérison retenus par une vis.

Indications d'utilisation: L'implant sous-périosté CFAO est destiné à être utilisé pour la mâchoire inférieure de patients partiellement édentés de classe I, II ou III de Kennedy et de type d'os de division C-h. L'implant est conçu pour la mandibule dans une situation d'atrophie osseuse verticale sévère. Il est recommandé que le patient ait 7 mm d'os et moins du sommet de la crête jusqu'au canal alvéolaire inférieur.

Contre-indications: L'implant sous-périosté CFAO de Panthera Dental est contre-indiqué pour les patients :

- Qui sont fumeurs actifs;
- Qui sont inaptes à subir une chirurgie buccale;
- Qui sont allergiques ou hypersensibles au titane Ti6Al-4V et/ou à l'acier inoxydable;
- Qui ont un espace inter-arche inférieur à 8 mm;
- Qui ont moins de 6 dents restantes, précisément de la 33 à la 43.

Mise en garde: Pour éviter un échec, suivre toutes les directives incluses dans ce guide. Le non-respect des restrictions d'utilisation ou du protocole chirurgical indiqués pourrait entraîner un échec. Une étroite collaboration entre Panthera Dental, le chirurgien, le praticien en dentisterie restauratrice et le laboratoire dentaire est fortement recommandée pour un traitement réussi.

Instructions d'utilisation: Référer aux protocoles opératoire et de numérisation de l'implant sous-périosté #L-014 et #L-015 (sur www.pantheraimplant.com).

Entreposage et transport: Garder dans un endroit propre et sec, à température ambiante, à l'intérieur de la boîte originale, lorsque possible. Le produit n'a pas de date d'expiration. Disposer du produit selon la réglementation locale / nationale.

Avertissement: Tous les chirurgiens doivent suivre une formation afin d'obtenir l'autorisation nécessaire pour utiliser l'implant sous-périosté CFAO de Panthera Dental. Puisque c'est un produit unique, aucune formation d'une tierce partie ne peut remplacer la formation originale et approuvée de Panthera Dental.

Les lois fédérales européennes, américaines et canadiennes limitent la vente de ce dispositif par ou sur l'ordre d'un dentiste ou d'un médecin autorisé.

Stérilisation: L'implant sous-périosté CFAO est vendu NON STERILE. Il est de la responsabilité du praticien dentaire de nettoyer l'implant avant son utilisation, conformément aux pratiques générales en dentisterie. L'implant sous-périosté CFAO doit être stérilisé avant son utilisation avec le cycle validé suivant : stérilisation à l'autoclave à vapeur avec un cycle de vide préalable pour les instruments emballés, 4 minutes à 132°C, suivi d'un séchage de 30 minutes. La procédure validée de stérilisation doit être effectuée dans un stérilisateur validé et l'utilisation de ce dernier doit respecter une norme reconnue relative à la sécurité lors de la stérilisation telle que l'ANSI/AAMI ST79:2010².

Entretien et soins périodiques: Les praticiens dentaires ont la responsabilité de maintenir la fonctionnalité des dispositifs et de les conserver de manière appropriée tout en veillant à la sécurité du patient en assurant un soin constant.









Sécurité, responsabilité et garantie: L'implant sous-périosté CFAO est fabriqué conformément aux normes européennes, américaines et canadiennes sur les instruments médicaux. Aucun effet indésirable n'est attendu ou n'a été rapporté. Les conditions physiologiques et anatomiques du patient peuvent affecter négativement la performance du produit.

Lignes directrices pour les patients: Il est recommandé de suivre les indications fournies par le praticien dentaire, d'être présent aux vérifications périodiques et d'adopter quotidiennement une hygiène bucco-dentaire adéquate.









Soutien technique: Notre personnel technique est disponible pour toutes questions sur l'utilisation de l'implant Panthera Dental. Vous pouvez communiquer avec notre service à la clientèle.

Références:

1. ASTM F136, *Standard Specification for Wrought Titanium-6Aluminum-4Vanadium ELI (Extra Low Interstitial) Alloy for Surgical Implant Applications.*
2. ANSI/AAMI ST79:2010/A4:2013, *Comprehensive guide to steam sterilization and sterility assurance in health care facilities.*

	Fabricant		Sous prescription seulement
	Représentant autorisé européen		Consulter les instructions d'utilisation
	Usage unique		Garder au sec
	Non stérile		Numéro de lot

L-016 V01
2018-09

	Fabricant		Sous prescription seulement
	Représentant autorisé européen		Consulter les instructions d'utilisation
	Usage unique		Garder au sec
	Non stérile		Numéro de lot

L-016 V01
2018-09