

Instructions for Use

DESCRIPTION
OSSIX™ BONE is a sterile, biocompatible bone grafting material aimed to fix, augment, or reconstruct periodontal and bony defects of the maxillo-facial complex.

OSSIX™ BONE is composed of 80% crystalline hydroxyapatite and 20% porous collagen that are constructed together to form a porous spongy matrix. The product is sterilized by ethylene oxide.

MODE OF ACTION
OSSIX™ BONE is an osteoconductive bone grafting material that serves as a scaffold for bone-forming cells when placed into bony gaps during maxillofacial surgery. With time, the OSSIX™ BONE matrix is resorbed and replaced by new bone as part of the natural healing process. Preclinical studies demonstrated that 50% or greater implant material remain at the 6-month time point.

PROPERTIES
OSSIX™ BONE has been demonstrated to be biocompatible.
OSSIX™ BONE consists of hydroxyapatite particles integrated in a porous lattice of cross-linked collagen fibers, which readily absorbs body fluids, allowing it to take the shape of the defect and to adhere to the surrounding tissue. Furthermore, the collagen lattice holds together the hydroxyapatite particles, prevents migration from the defect site, and facilitates the handling of the graft.

OSSIX™ BONE is recommended for use in conjunction with a resorbable dental barrier membrane (e.g. OSSIX™ PLUS, OSSIX™ VOLUMAX).
INDICATIONS FOR USE
OSSIX™ BONE is intended for the following uses:

- Augmentation or reconstructive treatment of the alveolar ridge;
- Filling of periodontal defects;
- Filling of defects after root resection, apicoectomy and cystectomy;
- Filling of extraction sockets to enhance preservation of the alveolar ridge;
- Elevation of the 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).

CONTRAINDICATIONS
OSSIX™ BONE should not be used in:

1. Patients with known collagen hypersensitivity.
2. Patients with sensitivity to porcelaine-derived materials.
3. Patients suffering from autoimmune diseases and connective tissue diseases, such as: systemic lupus erythematosus, dermatomyositis etc.
4. Patients with acute or chronic infection (osteomyelitis) at the surgical site.
5. Patients with vascular impairment at the implant site.
6. Patients with uncontrolled periodontal disease.
7. In patients that have received or are currently receiving treatment with bisphosphonates.
8. OSSIX™ BONE should not be used in the presence of infected wounds at the site of implantation.

WARNINGS AND PRECAUTIONS
OSSIX™ BONE is intended for a single use only. Do not re-sterilize or reuse.
OSSIX™ BONE should only be used by trained dentists or oral surgeons.
Use in areas where the graft can be adequately contained.
Infection control and good oral hygiene should be achieved prior to surgical intervention.
Do not overfill defects.
Do not leave defects open.
The device should be secured with a barrier membrane and/or with overlying (periosteal) sutures or fixation screws to prevent motion and migration.
Do not compromise blood supply to the defect area.
Do not use if package is opened or damaged or if expiration date has been exceeded.

OSSIX™ BONE is not intended for immediate load-bearing. Mechanical loading (compression loading) of OSSIX™ BONE augmented areas is possible after 6 months, at the earliest.
OSSIX™ BONE should be used with special caution in patients with:
• Metabolic diseases (diabetes, hyperparathyroidism, osteomalacia, osteoporosis, severe renal dysfunction, severe liver disease)
• High dose corticosteroid therapy
• Radiotherapy
• Immunosuppressive therapy
• Organ transplants
• Autoimmune disease
• Compromised immune system such as primary immunodeficiency or secondary immunodeficiency (cancer, myelofibrosis, AIDS, etc.)
• Heavy smoking
The outcome of the regenerative procedures in these patients may be impaired.
The result of pediatric patients is not known.
The safety of treatment with OSSIX™ BONE in pregnant and nursing women patients has not been established.

ADVERSE EVENTS
1. As OSSIX™ BONE contains collagen, allergic reactions (e.g. erythema, swelling, induration and/or pruritus at treatment site) may not be entirely excluded.
2. Possible complications with any surgery in the oral and maxillofacial region include: infection, flap slough, perforation, abscess formation, bone loss, pain, soft tissue irregularities, and complications associated with the use of anesthesia.

DIRECTIONS FOR USE
1. **Special instructions for use in periodontology**
A basic requirement for successful periodontal, dental implants placement or other oral surgical treatment includes eradicating the underlying bacterial infection as well as adequate oral hygiene. Therefore, prior to surgical intervention, patients must undergo a hygiene phase of treatment, consisting of oral hygiene instructions, scaling and root planing, and occlusal adjustment when indicated. A postoperative maintenance phase can help to ensure long-term therapeutic success.

2. **Site preparation**
The bony defect should be exposed by full thickness mucoperiosteal flaps.
All soft tissues and granulation tissue should be removed.
In periodontal defects, the roots should be thoroughly debrided and planned. Root conditioning is optional.

Pre placement and containment of the device
Using sterile atraumatic instruments and sterile gloves rinsed with sterile saline, OSSIX™ BONE is removed aseptically from the package.
The matrix should be placed in direct contact with well vascularized, bleeding bone surfaces using sterile instruments (e.g., tweezers).
The cortical bone should be mechanically perforated to facilitate OSSIX™ BONE (dry blood vessels) and bone forming cells.
OSSIX™ BONE (new or used) may be cut to the required size with sterile scissors or scalpel. If necessary, OSSIX™ BONE can be slightly modified in situ using a spatula or similar instrument.
Do not overfill defects.

Once placed in the defect, OSSIX™ BONE should be hydrated with patient's blood coming from the surgical site, until the entire device changes its color from white to red.
For improved bone formation in large osseous defects with one or two bony walls, OSSIX™ BONE may be covered with a cellulosic membrane (e.g. OSSIX™ PLUS, OSSIX™ VOLUMAX).
OSSIX™ BONE should be secured with a barrier membrane and/or with overlying (periosteal) sutures or fixation screws to prevent motion and migration.

4. **Site closure**
When closing the wound, the soft tissue flap should completely cover the implanted OSSIX™ BONE, and should be fixed by sutures to prevent motion and migration. If primary wound closure cannot be achieved completely, further mobilization of the flap (incision through the periosteum) should be performed.
Do not compromise blood supply to the defect area and do not leave the defect open.

Postoperative Reminders
OSSIX™ BONE does not require a second surgery for removal of the matrix.
OSSIX™ BONE is not intended for immediate load-bearing. Mechanical loading (compression loading) of OSSIX™ BONE augmented areas is possible after 6 months, at the earliest.
In case of immediate flap opening, suturing with resorbable (5-0) sutures is recommended.

Patient care following treatment
1. The success of any surgical treatment depends on fulfilling the directions for use along with guiding the patient, as follows:
2. Preoperative patient's education regarding adequate oral hygiene and meticulous prophylaxis.
3. Postoperative patient's care, e.g.:
a. Soft diet.
b. Avoidance of contact with tongue, hard food or dentures.
c. Avoidance of contact with hot temperature food or liquids that may cause early disintegration of the collagen matrix.
d. Following sturte removal, rinse with chlorhexidine for one minute twice a day or according to the chlorhexidine manufacturer's instructions.

STORAGE AND HANDLING
1. OSSIX™ BONE should be used by skilled periodontists or oral surgeons.
2. The material should be handled using sterile gloves and sterile atraumatic instruments.
3. Do not use OSSIX™ BONE in the event that it is damaged.
4. Do not use OSSIX™ BONE, in the event that the sterile packaging is opened and/or damaged. Re-sterilization is not possible.
5. Any remaining / unused product should be discarded according to local regulations.
6. OSSIX™ BONE should be stored at temperatures between 15-30°C (59-86°F).

7. Do not use the OSSIX™ BONE after the expiration date.
HOW SUPPLIED
1. OSSIX™ BONE is supplied in a double blister pack and is intended for single use only. Each pack contains one device.
2. OSSIX™ BONE is available in three sizes: 0.125 cc. (5x5x5 mm), 0.25 cc. (5x5x10 mm), and 0.5 cc. (5x10x10 mm).
Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a licensed health care professional.

The symbols glossary is provided electronically at <http://www.ossixdental.com/products/symbol-glossary>
For any further assistance/support/questions, please contact the local distributor or manufacturer.

Matiériau pour greffe osseuse

DESCRIPTION
OSSIX™ BONE est un matériau pour greffe osseuse stérile et biocompatible destiné à fixer, augmenter ou reconstruire des défauts parodontaux et osseux du complexe maxillofacial.

OSSIX™ BONE se compose de 80 % d'hydroxyapatite cristalline et 20 % de collagène poreux construits ensemble pour former une matrice spongieuse poreuse. Le produit est stérilisé à l'oxyde d'éthylène.

MODE D'ACTION
OSSIX™ BONE est un matériau pour greffe osseuse ostéoconductive qui sert d'échafaudage aux cellules ostéoblastes lorsqu'il est placé dans les espaces osseux au cours d'une intervention de chirurgie maxillofaciale. Au fil du temps, le matrice OSSIX™ BONE se résorbe et est remplacée par un nouvel os grâce au processus de régénération naturel. Les études précliniques montrent que 50 % ou plus du matériau greffé sont toujours présents 6 mois après l'implantation.

PROPRIÉTÉS
La biocompatibilité d'OSSIX™ BONE a été démontrée.
OSSIX™ BONE se compose de particules d'hydroxyapatite intégrées à un treillis poreux de fibres de collagène réticulées, qui absorbe rapidement les fluides corporels et peut prendre la forme du défaut et adhérer aux tissus environnants. En outre, le treillis de collagène retient les particules d'hydroxyapatite empêche la migration hors du site du défaut, et facilite la manipulation de la greffe.
OSSIX™ BONE est recommandé pour une utilisation en conjonction avec une membrane barrière dentaire résorbable (par ex., OSSIX™ PLUS, OSSIX™ VOLUMAX).

MODE D'EMPLI
OSSIX™ BONE est destiné aux usages suivants :
• Augmentation ou reconstruction de la crête alvéolaire ;
• Comblement des défauts parodontaux ;
• Comblement des défauts postérieurs à une résection radiculaire, une apicoectomie et une cystectomie ;
• Comblement de cavités d'extraction destinées à améliorer la préservation de la crête alvéolaire ;
• Réhaussment du plancher du sinus maxillaire ;
• Comblement des défauts parodontaux en conjonction avec des produits destinés à la régénération tissulaire guidée (RTG) et à la régénération osseuse guidée (ROG) ;
• Comblement des défauts pré-implantaires en conjonction avec des produits destinés à la régénération osseuse guidée (ROG).

CONTRAINDICATIONS
OSSIX™ BONE ne doit pas être utilisé :
1. Chez les patients présentant une hypersensibilité connue au collagène ;
2. Chez les patients présentant une sensibilité aux matériaux dérivés des tissus porcelains ;
3. Chez les patients atteints de maladies auto-immunes et de maladies des tissus conjonctifs, telles que : lupus érythémateux disséminé, dermatomyosite, etc. ;
4. Chez les patients atteints d'une affection aiguë ou chronique (ostéomyélite) au niveau du site chirurgical ;
5. Chez les patients atteints d'une déficience vasculaire au niveau du site d'implantation ;
6. Chez les patients atteints d'une maladie parodontale non contrôlée ;
7. Chez les patients ayant reçu ou recouvrant un traitement par bisphosphonates.

8. OSSIX™ BONE ne doit pas être utilisé en présence de plaies infectées au niveau du site d'implantation.
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLI
OSSIX™ BONE est exclusivement destiné à un usage unique. Ne pas réutiliser ni réutiliser.
OSSIX™ BONE ne doit être utilisé que par des dentistes ou des chirurgiens stomatologiques formés.
Utiliser le produit dans les zones où la greffe peut être contenue de manière adéquate.
Un contrôle de l'infection et une bonne hygiène buccale doivent être obtenus avant l'intervention chirurgicale.
Ne pas remplir les défauts en excès.
Ne pas laisser le défaut ouvert.
Le dispositif doit être fixé avec une membrane barrière et/ou des sutures (périostées) ou des vis de fixation sous-jacentes pour prévenir tout mouvement et la migration.
Ne pas compromettre l'afflux sanguin vers la zone du défaut.
Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé, ou si la date de péremption est dépassée.
OSSIX™ BONE n'est pas destiné à une mise en charge immédiate. La mise en charge mécanique (charge de compression) des zones augmentées par OSSIX™ BONE est possible au bout de 6 mois, au plus tôt.
OSSIX™ BONE doit être utilisé avec une précaution particulière chez les patients :
• Présentant des maladies métaboliques (diabète, ostéomalacie, ostéoporose, insuffisance rénale sévère, hépatopathie sévère) ;
• Traités par corticoïdes à haute dose ;
• Traités par radiothérapie ;
• Sous thérapie d'immunosuppression ;
• Ayant reçu une greffe d'organe ;
• Atteints d'une maladie auto-immune ;
• Dont le système immunitaire est compromis (immuno-déficience primaire ou secondaire due à un cancer, une myélofibrose, au SIDA, etc.) ;
• Qui sont de gros fumeurs.
Le résultat des procédures régénératrices chez ces patients peut être perturbé.
L'effet sur les patients pédiatriques n'est pas encore connu.
La sécurité d'utilisation du traitement par OSSIX™ BONE chez les femmes enceintes ou allaitantes n'a pas été établie.

AVVERTENZE E PRECAUZIONI
OSSIX™ BONE è un dispositivo unico. Non sterilizzare o riutilizzare.
OSSIX™ BONE deve essere usato solo da dentisti o chirurghi maxillofaciali debitamente formati.
Utilizzare in aree in cui l'innesto possa essere contenuto in modo adeguato.
Una cura dell'infezione chirurgica è indispensabile trattare le infezioni ed effettuare una buona pulizia del cavo orale.
Non sovrariempire i difetti.
Non lasciare il difetto aperto.
Il dispositivo deve essere protetto con una membrana di barriera e/o con suture sovraposte (periosteali) o viti di fissaggio per impedire il movimento e la migrazione.
Non compromettere l'afflusso ematico all'area del difetto e non lasciare il difetto aperto.
OSSIX™ BONE non è indicato per il carico immediato. Il carico meccanico (carico da compressione) delle aree incrementate con OSSIX™ BONE è possibile non prima di 6 mesi.
OSSIX™ BONE deve essere utilizzato con particolare cautela nei pazienti:

- Con malattie metaboliche (diabete, iperparatiroidismo, osteomalacia, osteoporosi, insufficienza renale grave, insufficienza epatica grave).
 - Sottoposti a terapia corticosteroide ad alto dosaggio.
 - Sottoposti a radioterapia.
 - Sottoposti a terapia immunosoppressiva.
 - Sottoposti a trapianto d'organo.
 - Con malattia autoimmune.
 - Con alterazione del sistema immunitario, come immunodeficienza primaria o immunodeficienza secondaria (cancro, mielofibrosi, AIDS, ecc.).
 - Grandi fumatori.
- L'esito delle procedure regenerative in questi pazienti può risultare compromesso.
L'effetto nei pazienti pediatrici non è noto.
L'efficacia del trattamento con OSSIX™ BONE in donne in gravidanza o allattamento non è stata accertata.

EVENTI AVVERSI
1. Poiché OSSIX™ BONE contiene collagene, non è possibile escludere completamente l'insorgenza di reazioni allergiche (per esempio, eritema, gonfiore, indurimento ed/o prurito sul sito di trattamento).
2. Le possibili complicazioni con qualsiasi intervento chirurgico nel cavo orale e nella regione maxillofaciale comprendono: infezioni, allentamento dei lembi, perforazioni, formazione di ascessi, perdita ossea, dolore, irregolarità dei tessuti molli e complicate associate all'uso di anestesi.

ISTRUZIONI PER L'USO
1. **Istruzioni speciali per l'uso in parodontologia**
Un requisito essenziale per il successo dell'impianto di innesti parodontali e dentali o di altri interventi di chirurgia orale comprende l'eradicazione di eventuali infezioni batteriche di fondo nonché un'igiene orale adeguata. Pertanto, prima di un intervento chirurgico il trattamento dei pazienti deve prevedere una fase di igiene che includa la somministrazione di informazioni sull'igiene orale, l'ablazione del tartaro e la levigatura radicolare, oltre all'aggiustamento occlusale quando indicato. Una fase di manutenzione postoperatoria può contribuire al successo terapeutico nel lungo periodo.

2. **Preparazione del sito**
• Esporre il difetto osseo utilizzando lembi mucoperiosteali a spessore pieno.
• Rimuovere tutti i tessuti molli e i tessuti di granulazione.
• Nei difetti parodontali, i radici devono essere sottoposte a sbrigliamento e levigatura. Il condizionamento radicolare è facoltativo.
• Assicurarsi che i tessuti molli siano adeguatamente irrigati.

3. **Mise en place et fixation correctes du dispositif**
1. A l'issue d'interventions chirurgicales stériles et de gants stériles rinçés au sérum physiologique, OSSIX™ BONE est retiré de son emballage de manière aseptique.
2. Le matériau doit être placé en contact direct avec des surfaces osseuses bien vascularisées et exsudant du sang, à l'aide d'instruments stériles (par ex., pince).
3. Los cartilagos do(t) être perforé mécaniquement pour faciliter la développement de nouveaux vaisseaux sanguins et de cellules ostéoblastes.
4. OSSIX™ BONE (sec ou humide) peut être coulé à la taille voulue à l'aide de ciseaux ou d'un scalpel stériles. Si nécessaire, OSSIX™ BONE peut être légèrement modifié in situ à l'aide d'une spatule ou d'un instrument similaire.
5. Ne pas remplir les défauts en excès.
6. Une fois placés dans le défaut, OSSIX™ BONE doit être hydraté avec le sang du patient prélevé sur le site chirurgical, jusqu'à ce que l'ensemble des dispositifs blancs deviennent rouge.
7. Pour améliorer la formation osseuse dans les grands défauts osseux comportant une ou deux parois osseuses, OSSIX™ BONE peut être couvert par une membrane cellulaire occlusive (par ex., OSSIX™ PLUS, OSSIX™ VOLUMAX).
8. OSSIX™ BONE doit être fixé avec une membrane barrière et/ou des sutures (périostées) ou des vis de fixation sous-jacentes pour prévenir tout mouvement ou déplacement.

4. **Fermeture du site**
Lors de la fermeture de la plaie, le lambeau de tissu mou doit recouvrir complètement le dispositif OSSIX™ BONE implanté, et doit être fixé par des sutures ou des vis sous-jacentes pour empêcher le déplacement. Dans l'impossibilité d'obtenir complètement une fermeture primaire de la plaie, une mobilisation ultérieure du lambeau (incision à travers le périoste) doit être effectuée.
5. Ne pas compromettre l'afflux sanguin vers la zone du défaut et ne pas laisser le défaut ouvert.

5. **Rappels postopératoires**
OSSIX™ BONE n'a pas besoin de reprise chirurgicale destinée à retirer la matrice.
OSSIX™ BONE n'est pas destiné à une mise en charge immédiate. La mise en charge mécanique (charge de compression) des zones augmentées par OSSIX™ BONE est possible au bout de 6 mois, au plus tôt.
En cas d'ouverture immédiate du lambeau, une suture avec des fils de suture résorbables (5-0) est recommandée.

6. **Soin du patient après le traitement**
1. Le succès de toute intervention chirurgicale dépend du respect du mode d'emploi et des conseils donnés au patient, tels que :
2. Éducation du patient avant l'intervention concernant l'hygiène buccale et la prophylaxie mélicieuse ;
3. Soins postopératoires du patient, par ex. :
a. Régime à base d'aliments mous ;
b. Éviter tout contact avec la langue, des aliments durs ou des prothèses dentaires ;
c. Éviter tout contact avec les aliments brûlants ou les liquides qui pourraient causer une désintégration de la matrice en collagène. Une après-charge des sutures, rincés à la chlorhexidine pendant une minute deux fois par jour ou conformément à la notice d'utilisation de la chlorhexidine.

STOCKAGE ET MANIPULATION
1. OSSIX™ BONE doit être utilisé par des parodontistes et des chirurgiens stomatologiques qualifiés.
2. Le matériau doit être manipulé avec des gants stériles et des instruments aseptiques stériles.
3. Ne pas utiliser OSSIX™ BONE si le emballage est endommagé ou si le produit est ouvert ou endommagé. La résterilisation n'est pas possible.
4. Tout reste de produit/produit inutilisé doit être mis au rebut conformément aux réglementations locales.
5. OSSIX™ BONE doit être stocké à des températures situées entre 15 et 30 °C.
6. Ne pas utiliser OSSIX™ BONE au-delà de la date de péremption.

CONDIZIONE DI FORNITURA
1. OSSIX™ BONE viene fornito in una confezione in plastica con doppio coperchio esclusivamente per applicazioni monouso. Ogni confezione contiene un dispositivo.
2. Non usare OSSIX™ BONE se il prodotto è danneggiato.
3. OSSIX™ BONE non deve essere utilizzato se il prodotto è aperto e/o endommagato. La sterilizzazione non è possibile.
4. Smaltire il prodotto restante/non utilizzato correttamente alle disposizioni locali.
5. Conservare OSSIX™ BONE a temperatura compresa tra 15 e 30 °C (59-86°F).
6. Non usare OSSIX™ BONE dopo la data di scadenza.

CONDIZIONI DI FORNITURA
1. OSSIX™ BONE viene fornito in una confezione in plastica con doppio coperchio esclusivamente per applicazioni monouso. Ogni confezione contiene un dispositivo.
2. Non usare OSSIX™ BONE se il prodotto è danneggiato.
3. OSSIX™ BONE non deve essere utilizzato se il prodotto è aperto e/o endommagato. La sterilizzazione non è possibile.
4. Smaltire il prodotto restante

SS19 ver 03

NEDERLANDS

OSSIX™ BONE

Bottransplantatiemateriaal

Gebruiksaanwijzing

OMSCHRIJVING
OSSIX™ BONE is een steriel, biocompatibel bottransplantatiemateriaal dat bedoeld is voor het vullen, aanvullen of reconstruëren van parodontale en bergele defecten van het maxillofaciale complex.

OSSIX™ BONE bestaat uit 80% kristallijn hydroxyapatiet en 20% vaskulocolagen die samengevoegd zijn om een poruze, spongieuze matrix te vormen. Het product is gesteraliseerd met ethyleenoxide.

WERKING VAN HET PRODUCT

OSSIX™ BONE is een osteoconduktief bottransplantatiemateriaal dat als steiger dient voor botvormende cellen als het tijdens maxillofaciale chirurgie in bergele hiaten wordt geplaatst. Na verloop van tijd wordt de OSSIX™ BONE-matrix resorbeerd en vervangen door nieuw bot als onderdeel van het natuurlijke genezingsproces. Preklinische onderzoektoestonden aan dat 50% of meer van het implantiemateriaal nog restde op het tijdstip van zes maanden.

EIGENSCHAPPEN

OSSIX™ BONE heeft aangehouden biocompatibel zijn.

OSSIX™ BONE bestaat uit hydroxyapatietpartikels die geïntegreerd zijn in een poruus raster van cross-inked collageenvezels die lichaamsvoelstoffen direct absorberen waardoor het de vorm van het defect kan aanmerken en zich kan binden aan de omgeving. Het collageen heeft bovendien de functie van de hydroxyapatietpartikels die elkaar, voorkomend dat deze zich van de plaats van het defect bewegen, en maakt handhaving van het transplantaat mogelijk. OSSIX™ BONE wordt aanbevolen voor gebruik in combinatie met een resorbabeer dentaal barrièremembraan (bv. OSSIX™ PLUS, OSSIX™ VOLUAMX).

GEBRUIKSINDICATIES

OSSIX™ BONE is bedoeld voor het volgende gebruik:

- augmentatiebehandeling of reconstructieve behandeling van de alveolaire rand;
- vullen van parodontale defecten,
- vullen van defecten in wortelresten, apico-ectomie en cystectomie,
- vullen van extractiepecten om het behoud van de alveolaire rand te verbeteren;
- vullen van de maxillaire sinusbodem,
- vullen van parodontale defecten in combinatie met producten die bedoeld zijn voor geleide botregeneratie (Guided Bone Regeneration [GBR] en geleide weefselregeneratie [Guided Tissue Regeneration [GTR]]),
- vullen van peri-implantdefecten in combinatie met producten die bedoeld zijn voor geleide botregeneratie (Guided Bone Regeneration [GBR]).

CONTRA-INDICATIES

OSSIX™ BONE mag niet worden gebruikt bij:

1. Patiënten met bekende overgevoeligheid voor collageen.
2. Patiënten met overgevoeligheid voor materialen die afkomstig zijn van varkens.
3. Patiënten die lijden aan auto-immuunziekten of ziektes van het bindweefsel, zoals systemische lupus erythematosus, dermatomyositis, enz.
4. Patiënten met een acute of chronische infectie (osteomyelitis) op de plaats van de operatie.
5. Patiënten met vaatlijden op de plaats van implantatie.
6. Patiënten met een parodontale aandoening die niet onder controle is.
7. Bij patiënten die momenteel behandeld worden of behandeld zijn met antibiotica.
8. OSSIX™ BONE mag niet worden gebruikt in aanwezigheid van geïnfecteerde wonden op de plaats van implantatie.

WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMAATREGELEN

OSSIX™ BONE is bedoeld voor eenmalig gebruik. Niet opnieuw steriliseren of hergebruiken.

OSSIX™ BONE mag uitsluitend worden gebruikt door tandartsen of kaakchirurgen die zijn opgeleid. Het collageen wordt behandeld met antibiotica. Te gebruiken op plaatsen waar het transplantaat adequaat kan worden ingedamd.

Voorafgaand aan de chirurgische interventie moeten infecties onder controle zijn en moet een goede mondhygië worden toegepast.

Defecten met een groot oppervlak (bv. een pincet) worden behandeld met een instrument met worden vastgezet met een barrièremembraan en/of met overlappende (periostale) hechtingen of fixatieschroeven om beweging en verplaatsing te voorkomen.

De behoever naar de plaats van het defect mag niet worden belemmerd. Gebruik het product niet wanneer de verpakking geopend of beschadigd is, of als de vervaldatum is verstreken.

OSSIX™ BONE is niet bedoeld om direct te worden belast. Mechanische belasting (compressiebelasting) van plaatsen die met OSSIX™ BONE zijn opgevoeld, is op zijn vroegst mogelijk na zes maanden.

OSSIX™ BONE moet met voorzichtigheid worden gebruikt bij patiënten met:

- metabole aandoeningen (diabetes, hyperparathyroidisme, osteomalacie, osteoporose, ernstige nierfunctiestoornissen, ernstige leveraandoeningen);
- corticosteroïde behandeling met hoge dosissen,
- radiotherapie,
- immuno-suppressieve behandeling,
- organtransplantatie,
- auto-immunsaandoening,
- verzaakt immuunsysteem zoals primaire immunodeficiëntie of secundaire immunodeficiëntie (kanker, myelofibrose, aids, enz.),
- andere risico's.

Het resultaat van de regeneratieve procedures kan bij deze patiënten slechter zijn.

Het effect op pediatrische patiënten is onbekend.

De veiligheid van een behandeling met OSSIX™ BONE bij zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven, is niet aangehouden.

BIJWERKINGEN

OSSIX™ BONE kan lokale of systemische allergische reacties (voor example erythem, hevige, roterende of gelige kleur op de behandelings-site) bij fullstendig uitlokken.

2. Mogelijke complicaties bij orale chirurgische ingreep in de orale en maxillofaciale regio omvatten: infectie, loskomen van de flap, perforatie, abcessen, ontsteking, botverlies, pijn, onregelmatigheid van weke delen, en complicaties door het gebruik van anesthesie.

GEBRUIKS-AANWIJZINGEN

1. Speciale instructies voor gebruik in de parodontologie

De basisvesten voor een geslaagde parodontale behandeling, het plaatsen van transplantatie of andere orale chirurgische behandeling zijn het uitbannen van de onderliggende bacteriële infectie en een adequate orale hygiëne. Om in deze roeden patiënten voorranglijk te bieden de chirurgische ingreep een behandelingsoptie die gericht is op hygiëne, bestaande uit instructies voor orale hygiëne, een grondige gebreithygiene en een occlusale aanpassing indien geïndiceerd. Een postoperative onderhoudsfas kan bijdragen aan een langdurig therapeutisch succes.

2. Verandering van de operatielocatie

Het resultaat van de regeneratieve procedures kan bij deze patiënten slechter zijn.

Het effect op pediatrische patiënten is onbekend.

De veiligheid van een behandeling met OSSIX™ BONE bij zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven, is niet aangehouden.

3. Juiste plaatsing en indaming van het instrument

OSSIX™ BONE wordt met behulp van sterile, traumatische instrumenten in steriele handschoenen die gespoeld zijn in een steriele zuigoplossing, op specifieke wijze uit de verpakking gehaald.

OSSIX™ BONE (kun vya sskal) sterl makas vya testl kulanlarik kerrek buyukluğe kesilimler. Gerçekle OSSIX™ BONE bir spatül veya benzeri arzet kulanlarik in situ olarak hafifçe çekilindirmek zorunludur.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (kun vya sskal) sterl makas vya testl kulanlarik kerrek buyukluğe kesilimler. Gerçekle OSSIX™ BONE bir spatül veya benzeri arzet kulanlarik in situ olarak hafifçe çekilindirmek zorunludur.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.

OSSIX™ BONE (tor eller vát) kan kuttis til anskst størrelse med sterl saks eller skalpel. Ved behov kan OSSIX™ BONE være let stæpt in situ (stødet) ved hjælp af en spatel eller lignende instrument.