30 Jahre!*

cumdente

>>>> IMPLANTS

Garantie

Garantie für Implantatsysteme



>>>> mini^{vx} implants®

>>>> AS Implants®

>>>> AS-V Implants®



Die Cumdente Implantat Systeme wurden entwickelt, um das gesamte Spektrum zahnärztlicher Implantologie mit maximaler chirurgischer Flexibilität und restaurativer Vielseitigkeit abzudecken und so hervorragende klinische Langzeitergebnisse zu ermöglichen. Alle Systeme wurden ausführlich geprüft

und wissenschaftlich dokumentiert und werden täglich in vielen Kliniken und Praxen eingesetzt. Ausführliche Informationen über die Garantie unserer Cumdente Implantat Systeme finden Sie in diesen Garantiebedingungen. Gerne stehen wir für individuelle Auskünfte zur Verfügung.

>>>> Cumdente Implants Garantiebedingungen:

1. Garantieberechtigte und Garantieumfang:

Diese Garantiebedingungen gelten für die klinischen Komponenten der Cumdente mini^{VX}, AS und AS-V Implants[®], wie die enossalen Implantate, Verschlussschrauben, Abutments, Abutmentschrauben, Gingivaformer sowie Abformpfosten, soweit diese Original Komponenten von Cumdente sind. Diese Garantie gilt ausschließlich zu Gunsten des behandelnden Zahnarztes (Anwender). Sie gilt nicht zu Gunsten jeglicher natürlicher oder juristischer Personen, einschließlich Patienten, Labore oder Zwischenlieferanten. Die Cumdente Garantie umfasst nur den Ersatz der Cumdente Produkte und keine sonstigen Kosten, insbesondere keine Kosten für erforderliche Behandlungen.

2. Laufzeit:

Die Garantie für die Produkte wird für die nachfolgenden Zeiträume gewährt:

• 30 Jahre ab Datum der Lieferung für alle klinischen Komponenten aus Titan.

3. Garantiebedingungen:

Garantiert wird die Materialfestigkeit und Stabilität von Cumdente Produkten innerhalb der in Ziffer 2 genannten Garantiezeit, ab dem Zeitpunkt der Lieferung eines Cumdente Produktes an den Anwender, sofern die nachstehenden Garantiebedingungen 3.1 bis 3.8 in Summe vollständig erfüllt und belegt sind. In diesem Fall wird Cumdente das Cumdente Produkt mit einem gleichen oder einem gleichwertigen Produkt ohne Zusatzkosten für den Anwender ersetzen.

- 3.1 Vollständige Rücksendung des beanstandeten Produktes in gereinigtem und sterilisiertem Zustand (Bitte beachten Sie die Hinweise unter 4.).
- 3.2 Ausführliche Beachtung und Folgeleistung der zum Zeitpunkt der Behandlung vorliegenden Anweisungen und Gebrauchsanweisungen von Cumdente:

•	Es erfolgte eine Einweisung in das Implantatsystem										
	durch einen Cumdente Medizinprodukteberater										
•	Beachtung der Indikationen/Kontraindikationen	∏ ja	nein								

• Beachtung und Einhaltung der Behandlungsrichtlinien und -empfehlungen der Cumdente GmbH (Chirurgische Vorgehensweise / Arbeitskarte / Beipackzettel) sowie den allgemein anerkannten Verfahrensweisen in der zahnärztlichen Praxis

	distribution verialisens weisen in der zamidizi	incircii	ITUNIS
		ja	nein
•	Verwendung von Cumdente Originalprodukten		
	□ ia ausschl	ießlich	ande

•	Keine Veränderung	der	Cumdente	Produkte	durch	der	1
	Behandler					ja	nein

- **3.3** Vom Anwender sichergestellter bedarfsorientierter Recall des Patienten, Einhaltung der regelmäßigen Kontrolluntersuchungen und Nachsorgemaßnahmen, gute Mundhygiene, Ausschluss eines Unfalls, eines Traumas oder eines von dem Patienten oder von Dritten verursachten Schadens.
- 3.4 Einreichung des ausgefüllten und unterschriebenen Garantieformulars: spätestens 30 Tage nach Feststellung des reklamierten Falles an Cumdente.
- 3.5 Der Arzt hat nur Anspruch auf Garantieleistung, soweit er zum Zeitpunkt der Erfüllung der Garantieleistung sämtliche Zahlungsverpflichtungen gegenüber Cumdente vollständig bezahlt hat.

- 3.6 Die o.g. Leistungen stellen die einzigen Verpflichtungen der Cumdente GmbH und die einzigen Schadensersatzansprüche des Zahnarztes im Hinblick auf die Produkte dar.
- 3.7 Cumdente ersetzt das Implantat auch ohne Erhebung von Zusatzkosten, wenn keine Osseointegration stattgefunden hat bzw. die Osseointegration fehlgeschlagen ist.
- 3.8 Die Transportkosten und das Transportrisiko der Rücksendung gehen zu Lasten des Zahnarztes. Die Kosten für die Ersatzlieferung werden in Fällen, die unter diesen Garantiebedingungen abgesetzt sind, von Cumdente getragen.

4. Wichtige Bestimmungen zur Rücksendung von beanstandeten Produkten:

- Die Rücksendung beanstandeter nicht kontaminierter Produkte muss in einem stabilen und vor Verlusten geschützten Verpackungszustand erfolgen (z. B. Luftpolstertaschen).
- Durch Patientenkontakt kontaminierte Produkte gelten, gemäß den europäischen Regelungen zum Transport biologischen Materials (ADR/RID), als diagnostische Proben (Klasse 6.2, Kategorie B, UN-Nummer 3373). Diese sind anhand der »Verpackungsanweisung P650« zu verpacken und in Übereinstimmung mit den »Regelungen für die Postbeförderung von gefährlichen Stoffen und Gegenständen« zu versenden.
- Freigestellte medizinische Proben sind gemäß der »Verpackungsanweisung P650 light« zu versenden.
- Kontaminierte Produkte, die vor der Rücksendung bei 134°C mind. 3 Minuten sterilisiert und mit Sterilisationsdatum (bzw. Sterilcharge/ LOT) gekennzeichnet wurden, können entsprechend der Regelung für nicht kontaminierte Produkte versendet werden.
- Verantwortlich für die sachgerechte Klassifizierung und Verpackung
- Unfreie Garantieeinsendungen werden nicht angenommen.

5. Allgemeiner Garantieausschluss:

Die Cumdente Garantie ist die einzige Garantie von Cumdente und tritt neben die Gewährleistungsrechte aus dem Liefervertrag. Cumdente schließt jegliche ausdrückliche oder stillschweigende Gewährleistung und jede Haftung gegenüber einem Anwender für entgangenen Gewinn, unmittelbaren oder mittelbaren Schaden sowie Neben- und Folgeschäden, die direkt oder indirekt mit Produkt oder Dienstleistungen oder Informationen von Cumdente im Zusammenhang stehen, aus.

6. Anwendungsgebiet:

Diese Garantie gilt nur für Cumdente Produkte, die von Cumdente oder in der Schweiz von Prodentis GmbH, verkauft wurden. Mit Ausnahme der in diesem Garantiezertifikat erweiterten Garantie geben weder Cumdente noch irgendwelche Händler, Vertreter oder andere Drittpersonen, die die Produkte herstellen oder vertreiben, eine ausdrückliche Darstellung, Garantie oder Zusage oder eine andere Zusicherung ab.

7. Änderungen oder Aufhebung der Garantie:

Cumdente behält sich das Recht vor, diese Bedingungen jederzeit ohne Vorankündigung zu ändern oder aufzuheben. Jede derartige Änderung oder Aufhebung betrifft jedoch keine vor dem entsprechenden Datum bereits beim Patienten eingesetzten und vollständig vom Anwender an Cumdente bezahlten Produkte.

Diese Garantiebedingungen gelten für Produkte, die ab dem 01. Januar 2013 ausgeliefert werden.



>>>> Implantatverlust-Dokumentation

Allgemeinerkrankungen	□ Nein □ Ja □ Nein	Län		icher seit———	ot		len-Nr.		narzt	Society		
PatientenkürzelAllgemeinerkrankungen Raucher Patienten Anamnese Angaben zum Implantat Implantattyp Implantattyp Implantattyp	□ Ja □ Nein	Län	□ Nichtrau	icher seit ———	pt	Kund				Con		
Allgemeinerkrankungen Raucher Patienten Anamnese Angaben zum Implantat Implantattyp Implantattyp Implantattyp	□ Ja □ Nein	Län	□ Nichtrau	icher seit ———	ot	Kund		····		Con		
Raucher Patienten Anamnese Angaben zum Implantat Implantattyp Implantattyp	□ Nein □ Ja □ Nein	Län	□ Nichtrau	icher seit———	pt	Kund		tum.		507		
Raucher Patienten Anamnese Angaben zum Implantat Implantattyp Implantattyp	□ Ja □ Nein	Län	nge/		ot	Kund		tum.		Sor		
Patienten Anamnese Angaben zum Implantat Implantattyp Implantattyp		Län	nge/		ot	Kund		tum		Sor		
Angaben zum Implantat Implantattyp Implantattyp Implantattyp	i			Lo	ot	Kund		tum		Sor		
Implantattyp Implantattyp Implantattyp				Lo	ot		Vorfalledat	turn		Sor		
Implantattyp							verransua	Luiii		201	nstiges	
lmplantattyp												
Implantattyp												
Art der Versorgung Fixierte Teilprothese Zahnärztlicher Befund Ir 8 7 6	Fixierte Voll			eskop-Prothese	☐ Festsitz	ende Ei	nzelzahn-V	ersorgung 4	☐ Fests	sitzende	Brückenve	ersorgung
Zungendruck 🗆 Normal	— Hoch	Kie	eferatroph	ie □ Gering	☐ Mittel ☐	Weit fo	ortgeschritt	en	Bruxismu	ıs □ Ja	_ □ Neir	1
Mundhygiene	Knoch	entyp		Bohrsequenz	(bitte mit 1	., 2., 3	. etc. ken	nzeichne	n)			
Bohrtiefe		 -		,8 mm Bohrer □ 2,2 mm Zirkon Bohrer □ 2,5 mm Bohr								
					,7 mm Bohrer \square 3,7/4,7 mm kon. Bohrer \square 4,2 mm Bohr ,2 mm Bohrer					n Bohrer		
Daten zur Implantation				1,7	Besonderh							
OP Datum		Regio			War eine Au			erlich?				
Primärstabilität erreicht	t											
□ Ja, ca	Ncm	gemessen mit			☐ Ja, welche	2						□ Nein
□Nein		□ Nicht geme	ssen									
Sofortversorgung					Art der pr	otheti	schen Ver	sorgung:				
□ Ja □ Nein												
Art der provisorischen \	Versorgung:											
Befunde												
Klopfschall im Zuge der prot ☐ Periimplantitis, erstmals f ☐ Implantatlockerung, erstr ☐ Implantatverlust, festgest ☐ Schmerzen ☐ Blutung	estgestellt an mals festgeste tellt am	n ellt am,	Besonderh	, Besonderheiter eiten	ı							

Cumdente GmbH

Paul-Ehrlich-Straße 11 72076 Tübingen, Germany Fon +49 7071 975 57 21 Fax +49 70 71 9 75 57 22 info@cumdente.de www.cumdente.com

