

Zweiteilige Implantatsysteme

Allgemeine Hinweise für Implantate

Die Kenntnis der einschlägigen Fachliteratur ist Voraussetzung für die Durchführung von implantologischen Behandlungen. Chirurgische Erfahrungen in der Beurteilung des normalen und pathologischen Behandlungsverlaufs sind zwingend erforderlich. Die prothetische Planung muss vor der Implantation durchgeführt werden – auch wenn die chirurgische Situation später eine Änderung der Planung erforderlich machen kann. Diese Gebrauchsinformation reicht zur sofortigen Anwendung des Implantatsystems allein nicht aus.

Beschreibung

Das Implantatsystem ist ein System für enossale zahnärztliche Implantationen. Es besteht aus Implantaten, chirurgischen und prothetischen Instrumenten sowie Abutments. Das Implantatsystem ist geeignet für einstufige und zweistufige Implantationsverfahren.

Wesentliche Bestandteile

Die jeweiligen Materialien entnehmen Sie dem jeweiligen Verpackungsetikett, bzw. der jeweiligen Systemanwendungsbrochure.

Anwendungsgebiete (Indikationen)

Implantatsystem für enossale Implantationen im Kieferbereich.

Gegenanzeigen (Kontraindikationen)

Absolute

- Patienten, deren systemischer Zustand eine Implantation nicht zulässt (zum detaillierten Verständnis dieser umfangreichen Kontraindikation wird auf das Studium der einschlägigen Fachliteratur verwiesen)
- Vor, während oder nach Bestrahlungstherapie und / oder malignen Erkrankungen
- Psychische Erkrankungen, Schmerzsyndrome
- Unkomplizierter Diabetes oder andere unkomplizierte systemische Erkrankungen
- Laufende oder frühere Therapie mit Bisphosphonaten
- Erkrankungen des Knochenstoffwechsels
- Blutungsneigung, Immundefizite
- Sofortbelastete Einzelzahnimplantationen
- Allergien gegen Bestandteile des Implantat-systems
- Titanallergie
- Mangelhafte Mundhygiene, mangelnde Compliance
- Einzelzahnimplantationen mit Implantaten mit einem Nenn-durchmesser von weniger als 3,8 mm.

Relative

- Diabetes, Bruxismus, Allergien, Schwangerschaft
- Alkohol- und Drogenmissbrauch, Rauchen
- Vorbestrahlter Knochen, Therapie mit Anticoagulantien
- Kiefergelenkerkrankungen (andererseits können zahlreiche Kiefergelenkerkrankungen mittels einer Implantat-Therapie therapiert werden)
- Wurzelreste, Parodontitis
- Geringes Knochenangebot: Insbesondere in vertikaler Dimension und / oder bei drohender Nähe von gefährdeten Strukturen (N. Metalls, Kieferhöhle u.a.).
- Es ist stets zu prüfen, ob nicht ein basales Implantat (z.B. BOI) risikoärmer anzuwenden ist.

Anwendung

Diagnostik / Aufklärung

Die Diagnostik setzt sich zusammen aus der Anamnese, der klinischen Untersuchung, der Röntgenuntersuchung mittels Kleinbild-Röntgen und Orthopantomogramm sowie ggf. CT-Untersuchung. Es wird empfohlen, ein medizinisches Check-Up durch einen versierten Allgemeinmediziner durchführen zu lassen. Implantationen stellen Wahleingriffe dar, über die gegenüber dem Patienten eine umfangreiche Aufklärung notig ist. Behandlungsalternativen und Folgen der Implantationen sowie Folgen eines möglichen Misserfolgs müssen aufgezeigt werden. Insbesondere ist auch auf die Wichtigkeit der Mundhygiene und die Kosten einer Nachbehandlung hinzuweisen. Über Art und Umfang der Aufklärung wird auf die einschlägige Rechtsprechung verwiesen.

Vorgehensweise

In Lokalanästhesie wird, vorzugsweise unter Lappenbildung, ein Implantatbett mit rotierenden oder verdrängenden Instrumenten geschaffen. Zur Präparation eines adäquaten Knochenbetts werden die Verwendung der Bohrer und die Einhaltung einer Bohr-sequenz empfohlen:

Ein entsprechender zusätzlicher Abstand zu gefährdeten Strukturen muss eingehalten werden. Detaillierte Schemata zu diesem Aspekt entnehmen Sie bitte unseren ausführlichen Produktbüchern.

Während der Präparation der Knochenkavität ist auf reichliche Kühlung des Implantatbetts (z.B. mit gekühlter (steriler) physiologischer Kochsalzlösung) zu achten. Keinesfalls mit mehr als 500-800 Upm bohren. Stets scharfe Drills verwenden (max. 10 Anwendungen).

Intermittierende Fräse- und Bohrtechnik anwenden.

Das Implantat wird erst unmittelbar vor dem Einbringen der sterilen Verpackung entnommen und in das Knochenbett stabil inseriert. Es muss zwingend eine gute Primärstabilität erreicht werden. Schraubimplantate werden mit Hilfe einer Ratsche (RATZ), der Torque-Wrench (TW2) oder eines Schraubendrehers eingeschraubt. Um Reibungswärme zu minimieren, muss langsam und ohne grossen Druck eingeschraubt werden. Je nach vorhandenem Knochenangebot und nach der vorgesehenen Planung werden die Implantate mit dem Halsteil (polierter Schaft) aus dem Knochen herausragend oder komplett vom Knochen bedeckt inseriert. Sofern herausnehmbarer Zahnersatz während der Einheilphase über den mit Schleimhaut bedeckten Implantaten getragen wird, muss das Implantat in den Knochen inseriert werden, um ein Freilegen während der Einheilphase sowie Kaudruck auf das Implantat zu vermeiden.

Bei der Wahl des Implantats muss der vorhandene Knochen in seiner Höhe und Breite sowie in seiner Qualität berücksichtigt werden. Es empfiehlt sich, in weichem Knochen nicht zu viel Knochen durch eine Bohrung zu entfernen, sondern den Knochen eher verdrängend mit Osteotomien seitlich zu komprimieren.

Anschliessend wird das Implantat entweder mit der chirurgischen Schraube mundseitig verschlossen (zweistufiges Verfahren), oder

es wird eine Einheilschraube in adäquater Länge (Mukosahöhe) aufgeschraubt (einstufiges Verfahren). Gegebenenfalls erfolgen ein adäquater Wundverschluss und eine Röntgenkontrolle. Während der Einheilphase (je nach Knochenqualität werden 3-6 Monate empfohlen) ist der Operationssitus in regelmässigen Abständen zu kontrollieren. Bei unvollständiger Schleimhautheilung und / oder vorzeitiger Schleimhautpenetration wird empfohlen, die chirurgische Schraube durch eine Einheilkappe zu ersetzen.

Sofern die Statik der Gesamtkonstruktion sowie die Situation während der Insertion es erlauben, können Implantate auch unmittelbar nach der Insertion belastet werden. Hierüber entscheidet der behandelnde Zahnarzt. Im Zweifelsfall soll eine Einheilzeit ohne Belastung von 3-5 Monaten – je nach der vorliegenden Knochenqualität - eingehalten werden. Nach Abschluss der Einheilphase erfolgt eine röntgenologische und klinische Kontrolle. Für die prothetische Versorgung stehen Abutments des Implantatsystems zur Verfügung. Über die passenden Teile gibt die unten aufgeföhrte Tabelle Auskunft. Für weitere Informationen verwenden Sie bitte die entsprechende Systemanwendungsbrochure. Basale Implantate dürfen nur von Fachpersonen bedient werden, die über eine gültige Herstellerautorisation verfügen. Unter „Bedienung“ werden die folgende Tätigkeiten verstanden: Beratung von Patienten, Aufstellung von Behandlungsplänen, Einsetzen von Implantaten, prothetische Versorgung von Implantaten, Nachbehandlungen (auch über Jahre hinweg).

Nebenwirkungen

Vorübergehende Beschwerden

Schmerzen, Spannungsgefühl, Schwelungen, Sprechschwierigkeiten und Entzündungen der Gingiva.

Länger anhaltende Beschwerden

- Oroantrale und oronasale Fisteln
- Lokalisierte oder systemische Infektionen
- Kraterförmiger Knochenabbau über Gebrauchsperiode
- Auch bei einem ordnungsgemäss chirurgischem und prothetischem Vorgehen ist - wie auch bei allen anderen zahnärztlichen Implantaten - mit horizontalem und vertikalem Knochenabbau zu rechnen.
- Art und Umfang des Knochenverlusts sind nicht vorhersehbar. Funktionell bedingter und entzündlicher Knochenabbau können kumulieren.
- Kommen Implantate in der Nähe von besonderen Strukturen zu liegen (Nerv, Kieferhöhle, Nachbarzähne u. a.), kann es zu einer reversiblen oder irreversiblen Beeinträchtigung (Schädigung) dieser Strukturen kommen.
- Zum Schutz vor Infektionen wird eine Antibiotikaphylaxe und/oder örtliche Desinfektion empfohlen.

Wechselwirkungen

In der Literatur wurden Wechselwirkungen zwischen Titanoberflächen und fluoridhaltigen Mundpflegepräparaten beschrieben. Hierauf ist der Patient hinzuweisen. Aufgrund der unterschiedlichen Rigidität von crestalen Implantaten und natürlichen Zähnen ist bei kombinierten Arbeiten mit einer stark unterschiedlichen Beeinflussung der Statik zu rechnen. Umfangreiche Implantat-Prothetik-Systeme auf crestalen Implantaten können die Flexion und Beweglichkeit der Schädelknochen gegeneinander einschränken. In diesem Zusammenhang wurden Schmerzzustände beschrieben.

Hinweise

- Nach der Implantation muss schriftlich die Art des verwendeten Implantats und die Chargennummer in der Patientenkarte festgehalten werden.
- Implantate dürfen nur innerhalb der Periode der Haltbarkeit verwendet werden.
- Implantate müssen trocken und verschlossen gelagert werden. Der Verschluss ist erst unmittelbar vor dem Einbringen zu öffnen. Jegliche Berührung mit Fremdstoffen ist vor der Insertion des Implantates zu vermeiden. Der enossale Teil des Implantats darf nicht berührt werden.
- Bei versehentlichem Verschlucken von Implantaten, Abutments oder Zubehör ist der Verbleib des Gegenstands sicherzustellen (Röntgen, u. a.) und die erforderlichen medizinischen Massnahmen vorzunehmen.
- Die Einheilung des Implantats muss regelmässig (z.B. röntgenologisch) kontrolliert werden. Zur Vermeidung von Knochenverlusten müssen nicht osseointegrierte oder infizierte Implantate rechtzeitig entfernt werden. Den Zeitpunkt der Entfernung bestimmt der Zahnarzt.
- Die polierten Abutmentköpfe der Implantate sollen vor der Zeimentierung mit Diamantfräsen aufgeraut werden.
- Bei der Behandlung von Patienten mit bekannter Parodontitis-Anamnese sollte auf glatte Implantate zurück gegriffen werden, und es sollte eine antibiotische (Begleit-) Behandlung erwogen werden.

Haltbarkeit / Lagerung der Implantate

Die Haltbarkeit beträgt 5 Jahre ab Sterilisation; siehe Verfallsdatum auf der Packung. Gut verschlossen und trocken lagern.

Bemerkung

Nur original verschlossene Implantate sind während der Periode der Haltbarkeit steril. Sofern Implantate durch den Endverbraucher resterilisiert werden, wird hierfür – unabhängig von der Sterilisationsmethode – die Verantwortung abgelehnt. Sterilprodukte tragen das Zeichen STERILE. Das Verfallsdatum ist mit dem Sanduhrsymbol angegeben. Die Angabe LOT bezeichnet die Chargennummer. Implantate dürfen nur einmal verwendet werden.

Die Dr. Ihde Dental AG behält sich vor, das Design der Produkte und Bauteile oder deren Verpackung zu verändern, Anwendungshinweise anzupassen sowie Preise oder Lieferbedingungen neu zu vereinbaren. Die Haftung beschränkt sich auf den Ersatz des fehlerhaften Produkts. Weitergehende Ansprüche jeglicher Art sind ausgeschlossen.

Zeichenerklärungen



Gebrauchsanweisung lesen



Verfallsdatum



(Gamma) -sterilisiert



Nur einmal verwenden



Nicht erneut sterilisieren



Dieses Produkt darf nur an Ärzte, Zahnärzte oder lizenzierte Fachleute bzw. in deren Auftrag verkauft werden.



Chargennummer



Trocken lagern



Gut verschlossen halten



Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden



Hersteller



Bestellnummer



-5° - 55°

996-S-2TEILIG-03

Letzte Überarbeitung 2020-08

Bei erneuter Aufbereitung von Implantaten besteht die Gefahr der Entstehung von Infektionen, da keine validierten Verfahren zur Aufbereitung existieren.

Bei der Wiederaufbereitung von re-sterilisierbaren rotierenden Instrumenten sind die Vorgaben der RKI-Richtlinie und der Norm EN ISO 17664 einzuhalten. Hinweise betreffend unserer Instrumente finden Sie auf dem Merkblatt, welches den Instrumenten beigelegt ist. Dieses Merkblatt kann auf www.implant.com eingesehen werden.

Für Kinder unzugänglich aufbewahren. Nur zur Anwendung durch den Zahnarzt oder Chirurgen.

Es ist notwendig, dass Sie vor der Verwendung eines Implantatsystems auch den Systemanwendungsprospekt (SAP) zu dem von Ihnen angewendeten Implantatsystem sorgfältig durchlesen. Dieser Prospekt enthält wichtige Detailinformationen über die Handhabung der Komponenten des Systems.

Dr. Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
contact@implant.com
www.implant.com

Vertrieb

Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D-85386 Eching/München
Tel. +49 (0) 89 319 761 0
info@ihde-dental.de
www.ihde-dental.de

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
Tel. +41 (0)55 293 23 23
contact@implant.com
www.onewaybiomed.com

ООО Ванвейбиомед
BY 220123, Беларусь, г. Минск
Ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru

CE 1936

Two-part implant systems

General instructions for dental implants

Knowledge of the extensive specialized literature is prerequisite for the performance of implantological treatments. Surgical experience in the evaluation of the normal and pathological treatment is mandatory. The prosthetic planning must be performed prior to implantation - also if the surgical situation may cause a later alteration in the planning.

These instructions alone are not sufficient for the immediate use of the Implant System.

Description

The Implant System is a system for enossal dental implantations. It consists of implants, surgical and prosthetic instruments as well as abutments. The Implant System is suitable for single and two step implantation methods.

Constituents

The materials constituent the implant can be found on the respective package label or in the brochure concerning the use of the system.

Indications

Endosseous jaw-implant system.

Contraindications

Absolute

- Patients whose systemic condition does not allow an implantation (reference is made to the studies of relevant literature for detailed understanding of this extensive contraindication)
- Prior to, during or after radiation therapy and / or malignant disorders
- Psychologic disorders, pain syndrome
- Uncompensated diabetes or other uncompensated systemic disorders
- Current or past therapy with bisphosphonates
- Disorders of the bone metabolism
- Bleeding tendency, immune deficiencies,
- Immediately loaded single tooth implantations
- Allergies to components of the implant system
- Titanium allergy
- Insufficient oral hygiene, lack of compliance
- Single-tooth implantation with implants with a nominal diameter of less than 3.8 mm

Relative

- Diabetes, bruxism, allergies, pregnancy
- Alcohol and drug abuse, smoking
- Previously radiated bones, therapy with anticoagulants
- Disorders of the temporomandibular joint (on the other hand, numerous disorders of the temporomandibular joint can be treated with an implant therapy)
- Root remnants, periodontitis
- Limited available bone: In particular in the vertical dimension and / or in threatening vicinity of endangered structures (N. Metulis, maxillary sinus etc.).
- It must always be considered if a basal implant (i.e. BOI) has less risks.

Use

Diagnosis / Explanation

The diagnosis consists of the anamnesis, the clinical examination, the radiological examination with small format x-ray and orthopantomogram as well as CT examinations. It is recommended to have a medical check-up performed by an experienced medical doctor.

Implantations are optional interventions, which require extensive explanation to the patient. Treatment alternatives and results of the implantations as well as results of a possible failure must be explained. In particular, the importance of oral hygiene and the costs of a following treatment must be explained. For type and extent of the explanation, reference is made to the respective case law.

Approach

Under local anesthesia, preferably under flap formation, an implant bed is established with rotating or displacing instruments. For preparation of an adequate bone bed, the use of the drill and the compliance with a drilling sequence is recommended:

A corresponding additional distance to endangered structures must be complied with. For a detailed scheme concerning this aspect, please refer to our elaborate product brochures.

During the preparation of the bone cavity, sufficient cooling of the implant bed is to be ensured (i.e. with cooled (sterile) physiological saline solution).

Never drill above 500-800 rpm. Always use a sharp drill (max. 10 applications). Use intermittent reaming and drilling technique.

The implant is removed from the sterile packaging immediately prior to introduction and stably inserted in the bone bed. It is mandatory that a good primary stability is achieved. Screw implants are screwed in with the help of a ratchet (RAT2), the torque wrench (TW2) or a screwdriver.

To minimize frictional warmth, it must be screwed in slowly and without great pressure. Depending on the available bone and the intended planning, the implants are inserted with the neck portion (polished shaft) extending from the bone or completely covered by the bone. If a removable dental prosthesis will be worn over the implants covered with mucous membrane during the healing phase, the implant must be inserted in the bone in order to avoid exposure during the healing phase as well to prevent chewing pressure on the implant. In the selection of the implant, the height and width as well as the quality of the present bone must be taken into consideration. It is recommended not to remove too much soft bone during the drilling, but rather to compress the bone to the side with displacing osteotomes.

Afterwards, the implant is either closed with the surgical screw on the mouth side (two step method), or a healing screw in adequate length (mucosa height) is screwed in (single step method). If indicated, an adequate wound closure and radiological control follow. During the healing phase (3-6 months are recommended depending on bone quality), the surgical situs is to be controlled in regular periods. In incomplete healing of the mucous membrane and / or premature mucous membrane penetration, it is recommended to replace the surgical screw with a healing cap. As long as the static of the total construction as well as the situation

during the insertion allows, implants can also be loaded directly after the insertion. This is decided by the treating dentist. In case of doubt, a healing period of 3-5 months without loading should be complied with - depending on the quality of the bone. After completion of the healing phase, a radiological and clinical control is performed.

Abutments from the Implant System are available for the prosthetic treatment. The table below provides information concerning the fitting parts. For further information please refer to the respective brochure concerning the use of the system. Basal implants may only be handled and used by dentists / surgeons with valid authorisation issued by the manufacturer. This restriction includes all advices for patients, creating treatment plans, placement of implants, prosthetic treatments on implants, postoperative care (throughout the following years).

Side effects

Temporary discomforts

Pain, feeling of tension, swelling, difficulties speaking and inflammation of the gingiva.

Long term disorders

- Oroantral and oronasal fistula
- Localized or systemic infections
- Crater shaped bone degeneration over the duration of use
- A horizontal and vertical bone degeneration is to be expected, also in proper surgical and prosthetic proceedings - as in all other dental implants. Type and extent of the bone loss is not foreseeable. Functionally caused and inflammatory bone degeneration can accumulate. If implants are placed in the vicinity of certain structures (nerves, maxillary sinus, neighboring teeth etc), a reversible or irreversible impairment (damage) of these structures can occur.
- To prevent infection, antibiotic preventive measures and/or local disinfection are recommended.

Interactions

The interactions between titanium surfaces and oral hygiene products containing fluoride has been described in the literature. The patient is to be informed thereof. Due to the different rigidity of crestal implants and natural teeth, a greatly differing influence of the static is to be expected in combined works.

Extensive implant prosthetic systems on crestal implants can impair the flexion and mobility of the cranial bones against one another. Pain conditions have been described in this connection.

Note

- After the implantation, the type of the used implant and the charge number must be noted in the patient file in writing.
- Implants may only be used in the period prior to expiration.
- Implants must be stored dry and sealed. The seal is to be opened immediately prior to introduction. All contact with foreign substances prior to insertion of the implant is to be avoided. The enossal part of the implant may not be touched.
- Upon accidental swallowing of implants, abutments or accessories, the remainder of the object is to be secured (x-ray or similar) and the necessary medical measures taken.
- The healing of the implant must be followed at regular intervals, e.g. by radiological means. To avoid bone loss, non-osseointegrated or infected implants must be removed in good time. The time of implant removal will be determined by the dentist.
- The polished abutment heads must be roughened prior to the cementation of the prosthetic workpieces.
- In patients whose history shows periodontal diseases, smooth implants should be evaluated as an alternative to implants. A strict antibiotic regimen should also be evaluated.

Shelf life / Storage of the implants

The shelf life is 5 years after sterilization; see expiration date on the package. Store tightly closed and dry.

Comment

Only originally sealed implants are sterile during the shelf life period. If implants are resterilized by the final consumer, no responsibility is assumed - independent of the method of sterilization. Sterile products are marked with STERILE. The expiration date is noted with the hour glass symbol. The LOT states the charge number. Implants may only be used once.

Dr. Ihde Dental AG reserves the right to change the design of the product and components or the packaging thereof, to adapt instructions of use as well as to newly agree on prices or delivery conditions.

The liability is limited to the replacement of the defective product. Further claims of all types are excluded.

Legend



Read instructions



Expiration date



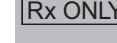
R (Gamma) -sterilized



Only use once



Do not resterilize



Charge number



Store in dry place



Store tightly keep closed



Do not use if packing is damaged



Manufacturer



Catalogue number



-5° - 55°

996-S-2TEILIG-03

Revision issued 2020-08

In case that implants would be reprocessed (cleaned, resterilized) infections could occur, because no validated procedures for reprocessing are available.

When processing re-sterilizable medical devices, the rules of the RKI-Guideline and the European standard EN ISO 17664 are relevant and must be obeyed. Guidelines regarding the processing of our instruments are available in the brochure accompanying our instruments. At the same time these guidelines are displayed on the website www.implant.com.

Keep this and all medicines out of the reach of children. To be used by dentists or surgeons only.

It is necessary that you carefully read the system application prospectus (SAP) for the implant system which you are planning to use. This prospectus contains important information about the application of the systems components.

 Dr. Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
contact@implant.com
www.implant.com

Distributed by

Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D-85386 Eching/München
Tel. +49 (0) 89 319 761 0
info@ihde-dental.de
www.ihde-dental.de

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
Tel. +41 (0)55 293 23 23
contact@implant.com
www.Implant.com

ООО Ванвейбиомед
BY 220123, Belarus, г. Минск
Ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru

CE 1936

Двухэтапный имплантат

Общие инструкции для имплантатов

Знание соответствующей специальной литературы является предпосылкой для проведения имплантологических процедур. Обязательно необходимо наличие хирургического опыта в оценке нормального или патологического хода лечения. Перед имплантацией необходимо провести планирование протезирования – даже если в дальнейшем хирургическая ситуация потребует внесения изменений в ранее составленный план. Только этой инструкции по применению недостаточно для немедленного использования системы имплантатов.

Описание

Система имплантатов предназначена для эндооссальных стоматологических имплантаций. Она состоит из имплантатов, хирургических и ортопедических инструментов, а также абдоментов. Система имплантатов подходит для одно- и двухэтапного методов имплантации.

Основные компоненты

Материалы, входящие в состав имплантата, указаны на соответствующем упаковочном ярлыке или в брошюре с описанием порядка использования системы.

Сфера применения (Показания)

Система эндооссальных челюстных имплантатов.

Противопоказания

Абсолютные:

- Пациенты, системное состояние которых не позволяет проведения имплантации (для более детального понимания этих обширных противопоказаний необходимо изучить соответствующую специальную литературу).
- Психологические расстройства, болевой синдром.
- Декомпенсированный сахарный диабет или другие декомпенсированные системные заболевания.
- Текущая или предшествовавшая терапия с использованием бифосфатов.
- Склонность к кровотечению, иммунодефициты.
- Аллергия на составляющие системы имплантатов.
- Аллергия на титан.
- Недостаточная гигиена ротовой полости, отсутствие сотрудничества
- Заболевания, связанные с нарушением обмена веществ костной ткани.
- Установка отдельных имплантатов с номинальным диаметром менее 3,8мм.

Относительные:

- Диабет, Бруксизм, Аллергии, Беременность.
- Алкогольная и наркотическая зависимость, курение.
- Облучение костей в прошлом, терапия с использованием антибиотиков.
- Заболевания нижнечелюстного сустава (с другой стороны многие заболевания нижнечелюстного сустава посредством имплантологической терапии могут быть излечены).
- Остатки корней, пародонтит.
- Недостаточное количество костной ткани: особенно в вертикальном измерении и/или нахождение в непосредственной близи от структур, подверженных заболеваниям (нижнечелюстной нерв, верхнечелюстной пазухи и т.д.).
- Необходимо проверить, нельзя ли использовать для большей безопасности базальный остеонтегрированный имплантат (напр. BOI).

Применение

Диагностика / Объяснение

Диагноз ставится на основе анамнеза, клинического обследования, рентгенологического обследования с использованием рентгеновских малых дентальных снимков и ортопантомограммы, а также при необходимости КТ-обследования. Рекомендуется проведение полного медицинского обследования квалифицированным медицинским персоналом общей практики. Имплантации представляют собой вмешательство, об особенностях которых нужно полностью информировать пациента. Требуются разъяснения по возможностям альтернативного лечения и последствиям имплантаций, а также последствиям при возможной неудаче. Особенно нужно обратить внимание на важность гигиены ротовой полости и на расходы на послевоенное лечение. О том, каким образом и в каком объеме нужно провести разъяснительную работу, говорится в соответствующих юридических документах.

Метод

Под местной анестезией, желательно с формированием лоскута, создается ложе для имплантата с использованием врачающихся и вытекающих инструментов. Для препарирования соответствующего ложа для имплантата рекомендовано использование сверла и саблюдея следующей последовательности их применения:

Следует держаться на соответствующем дополнительном расстоянии от структур, требующих бережного отношения. Детальная информация по этому аспекту в виде схем. Вы найдете в наших подробных брошюрах, посвященных нашей продукции.

Во время препарирования костного ложа следует удалить внимание необходимости основательного охлаждения ложа имплантата и фрез (напр. с помощью охлажденного (стериильного) физиологического раствора). Число оборотов при сверлении ни в коем случае не должно превышать 500-800 об/мин. Постоянно следует использовать только острый сверл (макс. 10 применений). Использовать прерывистую технику для фрезерования и сверления. Имплантат извлекается из стерильной упаковки не-посредственно перед введением и стабильно устанавливается в костное ложе. Обязательно следует достичь надежной первичной стабильности. Винтовые имплантаты вкручиваются с помощью установочного ключа (RAT 2), ключа с ограничением по крутящему моменту (TW 2) или отвертки. Чтобы уменьшить нагревание от трения, процесс вкручивания нужно осуществлять медленно и без большого давления. В зависимости от имеющегося количества костной ткани и разработанного плана для проведения имплантации имплантаты либо полностью погружаются в костное углубление и полностью при этом закрываются костью, либо их шейка, представляющая собой отполированный стержень, выступает из кости после введения имплантата. Если в период заживления над имплантатом, прикрытых слизистой оболочкой, будет одеваться съемный зубной протез, то имплантат следует полностью погружать в кость с целью избежания его обнажения в период заживления, а также давления на имплантат при жевании. При выборе имплантата следует учитывать ширину, высоту и

плотность имеющейся кости. Рекомендуется, если кость мягкая, избегать ее чрезмерного сверления, а скорее ужать ее отсняющими движениями в сторону путем использования остеомов. После этого имплантат либо закручивается с помощью хирургического винта-заглушки со стороны ротовой полости (двухэтапный метод), либо накручивается формирователь десны соответствующей длины (в зависимости от толщины слизистой оболочки) (одноэтапный метод). При необходимости далее производится ушивание раны и рентген-контроль.

В период заживления (в зависимости от плотности кости, рекомендовано 3-6 месяцев) регулярно по прошествии определенных временных интервалов следует производить контроль ситуации после проведенной операции. В случае неполного заживления слизистой оболочки или преждевременной ее пенетрации рекомендуется заменить хирургический винт-за-глушку на формирователь десневой манжетки (ФДМ). Если статика всей конструкции и ситуация во время установки это позволяют, имплантаты могут нагружаться сразу непосредственно после введения. Здесь решение принимает лечащий врач. Если есть сомнения, то следует выдержать интервал для заживления 3-5 месяцев (в зависимости от плотности кости), не проводя нагрузку имплантата. По прошествии этого периода, отводящегося на заживление, производится рентгенологический и клинический контроль.

Для ортопедического обследования используются обтесы системы имплантатов. Нижеприведенная таблица содержит информацию о подходящих деталях. Для получения более подробной информации, смотрите руководство по применению системы.

Базальные имплантаты могут использоваться только квалифицированными лицами, которые имеют действительное разрешение, выданное производителем. Эти ограничения включают в себя: консультирование пациентов, подготовку планов лечения, установку имплантатов, протезирование, послевоенрационный уход (на протяжении последующих нескольких лет).

Побочные эффекты

Временные:
Боли, чувство напряжения, припухлости, затруднения речи и воспаления десны.

Длительные:

- Свищи в ротовой и носовой полостях.
- Локальные или системные инфекции.
- Кратероподобные изменения кости в период использования.
- Даже при правильной хирургической и ортопедической методике, как в прочем это касается и других дентальных имплантатов, возможно возникновение горизонтальных и вертикальных костных разрушений. Невозможно заранее предугадать тип и объем костной деструкции. Функционально обусловленные и воспалительные костные деструкции могут сочетаться. Если эти располагаются близко от структур, требующих особой осторожности (нервы, верхнечелюстная пазуха, соседние зубы и пр.), это может привести к обратному или необратимому повреждению этих структур.
- Для защиты от инфекций, возможно, есть необходимость профилактического приема антибиотиков и / или локальной дезинфекции.

Взаимодействия

В литературе описывались взаимодействия между титановыми поверхностями и фторсодержащими препаратами по уходу за ротовой полостью. Пациенту необходимо об этом сообщить. По причине отличающейся подвижности крестильных имплантатов и естественных зубов при комбинированных работах можно рассчитывать на совершенно разные статические воздействия. Обширные имплантационно-ортопедические системы на крестильных имплантатах могут ограничивать гибкость и подвижность костей черепа относительно друг друга. В связи с этим были описаны болезненные состояния.

Инструкции

- После имплантации в карточке пациента должны быть описаны виды использованных имплантатов и номер партии.
- Имплантаты должны использоваться с учетом их срока годности.
- Имплантаты должны храниться в сухих помещениях в закрытой упаковке. Открываться должны непосредственно перед их введением. Следует избегать любого соприкосновения имплантатов с инородными веществами до их использования. Нельзя прикасаться к эндооссальной части имплантата.
- В случае случайного проглатывания имплантатов, обтесов или прочих принадлежностей следует установить местонахождение предмета (с помощью рентгена и пр.) и принять необходимые медицинские меры.
- Заживание имплантата необходимо контролировать как в обычных случаях, например, рентгенологически. Чтобы предотвратить потерю кости, неинтегрированные или инфицированные имплантаты необходимо убрать. Время, когда это следует сделать, определяет стоматолог.
- Отполированные головками обтесы имплантатов перед цементированием нужно придать шероховатость с помощью алмазных боров.
- При лечении пациентов с выявленным парадонтитом следует прибегнуть к имплантатам с гладкой поверхностью, а так же следует рассмотреть необходимость сопровождающего лечения с использованием антибиотиков.

Срок годности / хранение имплантатов

Срок хранения имплантатов составляет 5 лет с момента сертификации; смотрите дату окончания срока годности на упаковке. Хранить в сухих помещениях в закрытой упаковке.

Замечание

Только имплантаты в оригинальной закрытой упаковке считаются стерильными в период срока годности. Если имплантаты рестирируются конечным потребителем, в этом случае – не зависимо от метода стерилизации – ответственность снимается. Стерильные продукты обозначены знаком STERILE. Срок годности обозначен символом песочных часов. Указание LOT обозначает номер партии. Имплантаты могут использоваться только один раз. Компания Dr. Ihde Dental AG оставляет за собой право изменять дизайн продуктов и комплектующих или их упаковки, соответственно согласовывать инструкции по применению, а также заново оговаривать цены и условия поставки. Гарантия распространяется только на замену бракованного товара. Другие претензии исключены.

Условные обозначения



Необходимо читать инструкцию



Срок годности



Только для однократного применения



Повторно не стерилизовать



Этот продукт предназначен только для продажи стоматологам, челюстно-лицевым хирургам или запросам от их имени.



Номер серии



Хранить в сухом месте



Хранить в закрытой упаковке



Не использовать, если упаковка повреждена



Производитель



Номер каталога



-5° - 55°

996-S-2TEILIG-03

Пересмотр проведен 2020-08

В случае, если имплантаты будут подвергнуты повторной обработке (очищение, повторная стерилизация), может возникнуть инфекция, т.к. отсутствуют утвержденные методы для этих мероприятий.

При обработке рестирируемых медицинских устройств, правила RKI-руководства и европейского стандарта EN ISO важны и им необходимо подчиняться. Руководящие указания по обработке наших инструментов находятся в сопровождающей их брошюре. В то же самое время эти руководящие указания расположены на нашем веб-сайте www.implant.com.

Хранить в недоступном для детей месте.
Предназначено только для использования стоматологом или хирургом.

Очень важно тщательно прочитать руководство по применению системы (*system application prospectus, SAP*) для системы имплантатов, которую вы планируете использовать. Это руководство содержит важную информацию о применении компонентов системы.

Dr. Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SW
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
contact@implant.com
www.ihde-dental.de

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
Tel. +41 (0)55 293 23 23
contact@implant.com
www.implant.com

ООО Ванвейбиомед
BY 220123, Беларусь, г. Минск
Ля. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru

CE 1936

Systèmes d'implants à deux éléments

Remarques générales concernant les implants

La connaissance de la littérature technique pertinente est indispensable à la bonne exécution des traitements d'implantation. Une expérience de l'évaluation de l'évolution normale et pathologique du traitement chirurgical est indispensable. Une planification prothétique est indispensable avant l'implantation, y compris lorsque la situation chirurgicale est susceptible d'imposer des modifications par la suite. La présente notice d'utilisation n'est pas suffisante pour une mise en œuvre immédiate du système d'implants.

Description

Le système d'implants est un système pour l'implantation dentaire endo-osseuse. Il se compose d'implants, d'instruments chirurgicaux et prothétiques et de piliers implantaires. Le système d'implants peut être utilisé dans les procédures d'implantations en un et deux temps.

Principaux éléments

Les matériaux qui composent l'implant sont mentionnés sur l'étiquette de leur emballage respectif ou dans la brochure expliquant l'utilisation du système.

Domaines d'utilisation (indications)

Système d'implants endo-osseux destiné aux implantations dans le maxillaire.

Contre-indications

Absolues

- Patients dont l'état général interdit une implantation (pour plus de précisions sur cette contre-indication très large, voir la littérature sur le sujet)
- Radiothérapie et/ou tumeurs malignes (y compris pendant les phases pré- et post-interventionnelles)
- Troubles psychiques, syndromes douloureux
- Diabète non compensé ou autres maladies systémiques non compensées
- Traitement en cours ou passé avec des biphosphonates
- Troubles du métabolisme osseux
- Tendances hémorragiques, déficits immunitaires
- Implantation de dents individuelles avec mise en charge immédiate
- Allergies à des composants du système d'implants
- Allergie au titane
- Hygiène bucco-dentaire insuffisante, défaut d'observance
- Implantations d'une seule dent avec des implants d'un diamètre nominal inférieur à 3,8 mm

Relatives

- Diabète, bruxisme, allergie, grossesse
- Alcoolisme, toxicomanie, tabagisme
- Os irradié (post-radiothérapie), traitement anticoagulant
- Pathologies de l'articulation temporomandibulaire (bien qu'un traitement d'implantation permette souvent de résoudre celles-ci)
- Résidus de racine, parodontite
- Faible volume osseux disponible, en particulier dans le sens vertical et/ou à proximité directe de structures menacées (nerf mandibulaire, sinus maxillaire, etc.).
- Il convient de toujours s'assurer qu'il n'est pas moins risqué d'opter pour un implant basal (par ex. BOI).

Mode d'emploi

Diagnostic / Information

Le diagnostic comprend l'interrogatoire, l'examen clinique, un examen radiographique avec clichés dentaires et panoramiques, et éventuellement un examen par scanner. Il est recommandé d'adresser le patient à un médecin généraliste pour un bilan médical. Les implantations sont des opérations électives qui nécessitent une information correcte du patient. Les autres possibilités de traitement et les suites des implantations, ainsi que les conséquences d'un échec éventuel, doivent être expliquées. Il faut en particulier souligner l'importance de l'hygiène bucco-dentaire et indiquer le coût du traitement postopératoire. On se reportera aux textes législatifs pour connaître la nature et l'étendue exactes de cette information.

Procédure

Sous anesthésie locale, de préférence avec formation d'un lambeau pédiculé, préparer le lit d'implantation au moyen d'instruments rotatifs ou de déplacement. Il est recommandé d'utiliser des fraises et de suivre une séquence de fraisage afin de préparer un lit osseux adéquat :

Passer impérativement très au large des structures menacées. Voir à ce sujet les schémas détaillés des brochures sur les produits. Lors de la préparation de la cavité osseuse, veiller à ce que le lit d'implantation soit suffisamment refroidi (par ex. au moyen de solution saline physiologique stérile refroidie). Ne jamais percer à plus de 500-800 tr./min. Toujours utiliser des fraises affutées (10 utilisations max.).

Employer une technique de fraisage et de forage discontinue. Ne pas retirer l'implant de l'emballage stérile avant sa mise en place dans le lit osseux. Il est impératif de garantir avant toute chose une bonne stabilité primaire. Les implants-vis doivent être vissés à l'aide d'une clé à cliquet (RAT2), de la clé dynamométrique (TW2) ou d'un tournevis. Afin de réduire au minimum l'échauffement par frottement, insérer l'implant lentement, sans exercer de pression excessive. En fonction du volume osseux disponible et de la planification prévue, insérer les implants en laissant le collet (tige polie) dépasser de l'os ou en l'enfonçant entièrement dans l'os. Si une prothèse dentaire amovible doit être posée sur les implants recouverts par la muqueuse au cours de la phase de cicatrisation, l'implant doit être inséré dans l'os de manière à éviter qu'il soit exposé pendant la période de cicatrisation et soumis à la pression masticatoire.

Lors du choix de l'implant, tenir compte de la hauteur, de la largeur et de la qualité de l'os existant. Si l'os est mou, il est recommandé ne pas trop enlever par fraisage, mais plutôt de le compacter latéralement au moyen d'un ostéotome. L'implant doit ensuite être fermé, soit avec une vis chirurgicale du côté buccal (procédés en deux temps), soit avec une vis de cicatrisation de longueur adéquate (hauteur de la muqueuse) dans les procédés en un temps. Le cas échéant, suturer la plaie selon la méthode adéquate, puis prendre une radiographie de contrôle. Au cours de la période de cicatrisation (3 à 6 mois recommandé,

dès, en fonction de la qualité de l'os), contrôler le site opéré à intervalles réguliers. En cas de cicatrisation incomplète de la muqueuse et/ou de pénétration prémature de la muqueuse, il est recommandé de remplacer la vis chirurgicale par une coiffe de cicatrisation.

Dans la mesure où la statique de toute la construction et la situation lors de l'insertion le permettent, les implants peuvent également être mis en charge immédiatement après l'insertion. La décision est laissée à l'appreciation du chirurgien-dentiste traitant. En cas de doute, ménager une période de cicatrisation sans charge de 3 à 5 mois, selon la qualité de l'os. Prévoir un examen radiologique et clinique de contrôle au terme de la période de cicatrisation. Les piliers du système d'implants sont destinés à recevoir l'appareillage prothétique. Le tableau détaillé ci-dessous indique les éléments adaptés. Voir la brochure d'utilisation du système correspondant pour plus de précisions. Les implants basaux ne doivent être utilisés que par les professionnels ayant reçu une habilitation en bonne et due forme du fabricant. Cette utilisation inclut les activités suivantes : conseil des patients, élaboration de plans de traitement, insertion d'implants, montage de prothèses sur les implants, soins de suite (pendant plusieurs années).

Effets secondaires

Gênes passagères

Douleurs, sensation de tension, enflures, difficultés à parler et inflammations de la gencive.

Complications à long terme

- Fistules bucco-sinusiennes et bucco-nasales
- Infections locales ou générales
- Résorption osseuse en cratère au cours de la période d'utilisation
- Même lorsque la procédure chirurgicale et prothétique est correctement exécutée, une résorption osseuse peut se produire dans le sens horizontal et vertical, comme avec les autres implants dentaires.
- La nature et l'étendue de cette résorption ne sont pas prévisibles. Des causes fonctionnelles et inflammatoires peuvent être cumulées.
- La pose d'implants à proximité de structures spécifiques (nerf, sinus maxillaire, dents voisines, etc.) peut affecter (endommager) ces dernières de manière réversible ou irréversible.
- En prévention des infections, une antibiothérapie et/ou une désinfection locale sont recommandées.

Interactions

Des interactions entre les surfaces en titane et les préparations pour soins bucco-dentaires contenant du fluor ont été rapportées dans la littérature. Le patient doit en être informé. Compte tenu de la différence de rigidité entre les implants crestaux et les dents naturelles, les travaux combinés peuvent avoir des effets très différents sur la statique. Les systèmes complets de prothèses sur implants crestaux peuvent nuire à la flexibilité et à la mobilité des os crâniens les uns par rapport aux autres. Des problèmes de douleurs liées à cette restriction de la mobilité ont été décrits.

Remarque

- Après l'implantation, le type d'implant utilisé et le numéro de lot doivent être inscrits dans le dossier du patient.
- Les implants ne doivent plus être utilisés au-delà de la date limite d'utilisation indiquée.
- Conserver les implants au sec, dans l'emballage fermé. Ne pas ouvrir l'emballage avant le moment de l'implantation. Éviter tout contact avec des substances étrangères avant l'insertion de l'implant. Ne pas toucher la partie endo-osseuse de l'implant.
- En cas d'ingestion par inadvertance d'implants, de piliers ou d'accessoires, déterminer où est passé l'objet (par ex. par une radiographie) et prendre les mesures médicales qui s'imposent.
- La cicatrisation doit être régulièrement contrôlée (par ex. par une radiographie). Afin d'éviter les pertes osseuses, les implants non ostéo-intégrés ou infectés doivent être extraits rapidement. Le chirurgien-dentiste déterminera le moment de cette extraction.
- Avant leur scellement, les têtes polies des piliers des implants doivent être rendues rugueuses à l'aide de fraises diamantées.
- Pour les patients ayant des antécédents connus de parodontite, utiliser des implants fissés et envisager un traitement antibiotique (de couverture).

Durée de conservation / Stockage des implants

La durée de conservation est de 5 ans à compter de la stérilisation ; voir la date limite d'utilisation sur l'emballage. Conserver au sec dans l'emballage bien fermé.

Remarque

Seules les implants conservés dans leur emballage d'origine hermétiquement fermé restent stériles pendant toute la durée de conservation indiquée. Nous déclinons toute responsabilité en cas de restérilisation des implants par l'utilisateur final, quelle que soit la méthode de stérilisation employée. Les produits stériles portent la mention STERILE. La date limite d'utilisation est indiquée par le symbole du sablier. L'indication LOT désigne le numéro de lot. Les implants sont à usage unique.

Dr. Ihde Dental AG se réserve le droit de modifier la conception des produits et des composants ou de leur emballage, d'adapter les consignes d'utilisation et de fixer de nouveaux prix ou de nouvelles conditions de livraison. Sa responsabilité est limitée au remplacement du produit défectueux. Aucune autre demande de dédommagement ne sera prise en compte.

Explication des symboles



Lire le mode d'emploi



Date limite d'utilisation

STERILE

R Sterilisation par irradiation



Usage unique



Ne pas steriliser à nouveau

Rx ONLY

Ce produit peut être vendu qu'à des médecins, dentistes ou professionnels autorisés ou sur leur prescription.

LOT

Numéro de lot



Conserver à l'abri de l'humidité



Bien maintenir fermé



Ne pas utiliser si le conditionnement est endommagé



Fabricant

REF

Référence



-5° - 55°

996-S-2TEILIG-03

Dernière révision 2020-08

Le retraitement des implants crée un risque d'infection car il n'existe aucun procédé validé de retraitement.

En ce qui concerne le retraitement des instruments rotatifs pouvant être restérilisés, respecter impérativement les dispositions de la directive du RKI et de la norme EN ISO 17664. Vous trouverez de plus amples renseignements sur nos instruments dans la fiche technique accompagnant ceux-ci. Cette fiche technique peut être consultée sur le site www.implant.com.

Conserver hors de la portée des enfants.

Utilisation réservée aux chirurgiens-dentistes et chirurgiens.

Avant d'utiliser un système implantaire, il est nécessaire de lire attentivement la brochure d'utilisation du système (SAP) du système implantaire correspondant. Cette brochure contient des informations détaillées importantes sur la manipulation des composants du système.



Dr. Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
contact@implant.com
www.implant.com

Distributeur

Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D-85386 Eching/München
Tél. +49 (0) 89 319 761 0
info@ihde-dental.de
www.ihde-dental.com

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
Tél. +41 (0)55 293 23 23
contact@implant.com
www.implant.com

ООО Ванвейбиомед
BY 220123, Belarus, г. Минск
Ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru

CE 1936

Sistema implantare bipezzo

Avvertenze generali per gli impianti

La conoscenza della letteratura specializzata del settore costituisce la premessa fondamentale per la corretta esecuzione dei trattamenti implantologici. Risultano pertanto estremamente necessarie esperienze chirurgiche per la valutazione del normale decorso del trattamento e di quello patologico. Il progetto protesico deve essere effettuato prima dell'impianto, anche laddove la situazione chirurgica renda necessario, in seguito, una modifica del progetto. Il presente manuale per l'utente non è sufficiente, da solo, all'utilizzo immediato del sistema implantare.

Descrizione

Il sistema implantare, è un sistema per implantologia odontoiatrica endosse. Esso è costituito da impianti, strumenti chirurgici e protesi e abutment. Il sistema implantare, è idoneo per interventi di implantologia monofase o bifase.

Componenti essenziali

I materiali dell'impianto sono riportati sull'etichetta della confezione o nella brochure riguardante l'utilizzo del sistema.

Indicazioni

Sistema implantare per impianti endossei nel settore mascellare.

Controindicazioni

Absolute

- Pazienti, le cui condizioni sistemiche non consentano l'applicazione di un impianto (per una comprensione dettagliata delle molteplici controindicazioni, si rimanda allo studio della letteratura specializzata del settore)
- Prima, durante o dopo una terapia radiante e/o patologie maligne
- Patologie psichiche, sindromi dolorose
- Diabete non compensato oppure altri tipi di patologie sistemiche che non compensate
- Terapia con bisfosfonati in corso o precedente
- Malattie del metabolismo osseo
- Tendenza emorragica, immunodeficienza
- Impianti dentali singoli con carico immediato
- Allergie verso i componenti del sistema implantare
- Allergia al titanio
- Igiene orale inaccurata, compliance carente
- Impianti di denti singoli con impianti con diametro nominale inferiore a 3,8 mm

Relative

- Diabete, brusismo, allergie, gravidanza
- Abuso di alcool e droghe, fumo
- Ossa preirradiate, terapia con anticoagulanti
- Patologie dell'articolazione temporomandibolare (d'altra parte, con una terapia implantare, è possibile trattare numerose patologie dell'articolazione temporomandibolare)
- Residui radicolari, parodontite
- Presenza di tessuto osseo ridotto: In modo particolare in dimensione verticale e/o in caso di pericolosa vicinanza a strutture compromesse (tra le altre, N. Metastasi, seno mascellare).
- Verificare sempre se esiste la possibilità di applicare un impianto basale (ad es. il BOI) che comporti un numero di rischi inferiore.

Applicazione

Diagnostica/Informazioni

La diagnostica consiste in: anamnesi, esame clinico, esame radiologico tramite radiografia miniaturizzata e ortopantogramma, uniti, talvolta a esame Ct.

Si consiglia di far eseguire un check-up clinico da parte di un esperto in medicina generale.

Gli impianti richiedono interventi elettivi, di cui è necessario fornire informazioni adeguate al paziente. È necessario indicare i trattamenti alternativi e le conseguenze degli impianti, unitamente alle conseguenze di un possibile esito negativo dell'intervento. In particolare, occorre anche accennare all'importanza di una corretta igiene orale e ai costi di un post-trattamento. Per quanto riguarda il tipo e l'entità delle informazioni da fornire, si rimanda alla giurisdizione specializzata.

Procedura

In anestesia locale, preferibilmente creando un lembo, viene ricavato un letto implantare servendosi di uno strumento rotante o di rimozione. Per la preparazione di un letto osseo adeguato, si consiglia l'impiego di una fresa e l'osservazione di una sequenza di fresatura:

Mantenere una distanza adeguata da strutture che potrebbero essere compromesse. Schemi dettagliati relativamente a questo aspetto sono reperibili nei nostri cataloghi prodotti completi.

Durante la preparazione della cavità ossea, occorre mantenere un raffreddamento intensivo del letto implantare (ad es. con soluzione salina fisiologica (sterile) raffreddata).

Per la fresatura non superare mai la velocità di 500-800 giri/minuto. Utilizzare sempre punte affilate (massimo 10 applicazioni). Applicare la tecnica di fresatura/perforazione intermittente. L'impianto viene estratto dalla confezione immediatamente prima dell'applicazione e inserito in modo stabile nel letto osseo. Deve essere obbligatoriamente raggiunta una perfetta stabilità primaria. Per fissare gli impianti a vite, servirsi di una chiave a clicchetto (RAT2), del torque-wrench (TW2) oppure di un cacciavite. Al fine di ridurre il calore da attrito, introdurre lentamente e senza esercitare una pressione eccessiva. A seconda del tessuto osseo presente e in base al progetto, gli impianti vengono inseriti con il collo (pilastro lucido) sporgente dall'osso, oppure completamente coperto dello stesso. Se una protesi mobile viene sostenuta, durante la fase di cicatrizzazione attraverso un impianto coperto da mucosa, l'impianto dovrà essere inserito nell'osso, per evitare lo scorrimento durante la fase di cicatrizzazione e impedire la presione masticatoria sull'impianto.

Per la scelta dell'impianto, occorre tenere in considerazione l'altezza e larghezza del tessuto osseo disponibile e valutarne la qualità. È consigliabile, in caso di tessuto osseo molle, non asporpare una quantità eccessiva di tessuto durante la fresatura, bensì

comprimere piuttosto l'osso spostandolo lateralmente per mezzo di un osteotomo.

Infine, l'impianto viene chiuso, nel lato della bocca, con una vite chirurgica (processo in due fasi), oppure viene applicata una vite di guarigione di lunghezza adeguata (altezza della mucosa) (processo monofase). Eventualmente, seguono una chiusura adeguata della ferita e un controllo radiografico. Durante la fase di cicatrizzazione (a seconda della qualità del tessuto osseo si consigliano dai 3 ai 6 mesi), è necessario controllare, a intervalli regolari, il sito dell'operazione. In caso di guarigione incompleta della mucosa e/o di penetrazione prematura nella mucosa, si consiglia di sostituire la vite chirurgica con un cappuccio di guarigione. Lad- dove la staticità dell'intera struttura e la situazione durante l'inserzione lo consentono, è possibile procedere al carico dell'impianto immediatamente dopo l'inserzione. Tale decisione spetta al dentista curante. In caso di dubbio, osservare un tempo di guarigione senza carico di 3-5 mesi, a seconda della qualità del tessuto osseo presente. Al termine della fase di cicatrizzazione, viene eseguito un controllo clinico e radiologico.

Per il trattamento protesico sono disponibili abutment del sistema implantare. La tabella sottostante fornisce informazioni dettagliate per l'utilizzo dei pezzi corretti.

Per ulteriori informazioni si prega di utilizzare i relativi manuali d'istruzione del sistema.

Impianti basali possono essere manipolati e utilizzati solo da dentisti / chirurghi in possesso dell'autorizzazione valida rilasciata dal fabbricante.

Questa restrizione comprende tutti i consigli per il paziente, la creazione di piani di trattamento, il posizionamento di impianti, trattamenti protesici su impianti, assistenza post-operatoria (negli anni seguenti).

Effetti collaterali

Disturbi di natura passeggera

Dolore, sensazione di tensione, gonfiore, difficoltà nel parlare e infiammazioni della gengiva

Disturbi persistenti

- Fistole oroantrali e oronasali
- Infezioni localizzate o sistemiche
- Degrado ossea crateriforme durante il periodo di impiego
- Anche in caso di intervento chirurgico e protesico corretto, occorre considerare una degradazione ossea orizzontale e verticale, come avviene per tutti gli altri tipi di impianti ortodontici. Non è possibile prevedere il tipo e l'entità della perdita ossea. Può verificarsi inoltre un accumulo di degradazione ossea infiammatoria e commisurato alla funzionalità. Qualora gli impianti vengano a trovarsi in prossimità di strutture particolari (nervi, seno mascellare, denti adiacenti ecc.) potrebbe essere provocato un danno reversibile o irreversibile a tali strutture.
- Per la protezione dalle infezioni è necessario prescrivere una profilassi antibiotica e / o disinfezione locale.

Interazioni

Sono state riportate in letteratura interazioni fra le superfici in titanio e i preparati per l'igiene orale contenenti fluoro. Informare il paziente a tale riguardo. Sulla base della differente rigidità degli impianti per via crestale e dei denti naturali, occorre considerare un'influsso fortemente diverso sulla staticità, in caso di interventi combinati.

Numerosi sistemi protesici implantari su impianti per via crestale, possono limitare la flessione e la mobilità reciproca delle ossa del cranio. In tale contesto sono stati riportati stati dolorosi.

Avvertenza

- Dopo l'impianto, annotare per iscritto il tipo di impianto utilizzato e il numero di partita nella cartella clinica del paziente.
- Utilizzare gli impianti entro il periodo di scadenza indicato.
- Conservare gli impianti in un luogo asciutto e chiuso. Aprire la confezione solo al momento dell'applicazione. Evitare qualsiasi contatto con sostanze estranee prima dell'inserzione dell'impianto. Non maneggiare la parte enossale dell'impianto.
- In caso di ingestione accidentale di impianti, abutment o accessori, accertarsi dei residui dell'oggetto (fratture radiografia o altro) e adottare misure mediche adeguate.
- Controllare regolarmente l'integrazione dell'impianto (radiografie). Per evitare deterioramenti ossei rimuovere tempestivamente gli impianti non osteointegrati o infetti. Il dentista decide il momento della rimozione.
- Le teste lucidate degli abutment degli impianti devono essere irruvidite con frese diamantate prima della cementazione.
- Il trattamento di pazienti con anamnesi nota di parodontite richiede l'impiego di impianti lisci ed eventualmente una terapia antibiotica (adiuvante).

Durata / Conservazione degli impianti

La durata degli impianti è di 5 anni dal momento della sterilizzazione; vedere data di scadenza sulla confezione. Conservare il luogo ben chiuso e asciutto.

N.B.

Soltanto impianti chiusi nella confezione originale rimangono sterili per tutto il periodo di durata.

Non si assume alcuna responsabilità per impianti risterilizzati dall'utilizzatore finale - indipendentemente dal metodo di sterilizzazione utilizzato. I prodotti sterili sono contrassegnati con il simbolo STERILE.

La data di scadenza viene indicata con il simbolo della clessidra. La scritta LOTTO indica il numero di partita. Utilizzare gli impianti una sola volta.

Dr. Ihde Dental AG si riserva il diritto di modificare il design dei prodotti e dei componenti o il loro confezionamento, di integrare le istruzioni per l'uso, ovvero concordare nuovi prezzi e condizioni di fornitura. La responsabilità si limita alla sostituzione di prodotti difettosi. Si escludono ulteriori rivendicazioni di qualsivoglia natura.

Legenda dei simboli



Leggere le istruzioni d'uso



Data di scadenza



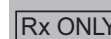
(Gamma) -sterilizzato



Monouso



Non risterilizzabile



Questo prodotto deve essere venduto solo a medici, dentisti o professionisti con licenza oppure alla vendite del loro ordine.



Numero lotto



Conservare in luogo asciutto



Tenere il recipiente ben chiuso



Evitare l'uso del prodotto se la confezione non è perfettamente integra



Produttore



Codice prodotto



-5° - 55°

996-S-2TEILIG-03

Ultima revisione 2020-08

Un eventuale ritrattamento degli impianti comporta il rischio di infezioni in quanto non esistono procedimenti convalidati per il ritrattamento.

Per il ritrattamento degli strumenti rotanti risterilizzabili segue le prescrizioni della direttiva RKI e della norma EN ISO 17664. Per ulteriori informazioni sui nostri strumenti consultare il relativo foglio di istruzioni tecniche allegato. Il foglio di istruzioni tecniche è consultabile anche sulla pagina web www.implant.com

Tenere fuori della portata dei bambini. Solo per uso odontoiatrico.

Prima di utilizzare un sistema implantare è indispensabile leggere attentamente anche il depliant relativo all'utilizzo del sistema implantare da lei utilizzato. Il depliant contiene importanti e dettagliate informazioni relative alla manutenzione dei suoi componenti.



Dr. Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
contact@implant.com
www.implant.com

Distributore

Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D-85386 Eching/München
Tel. +49 (0) 89 319 761 0
info@ihde-dental.de
www.ihde-dental.com

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
Tel. +41 (0)55 293 23 23
contact@implant.com
www.implant.com

ООО Ванвейбиомед
BY 220123, Belarus, г. Минск
Ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru

CE 1936

Двучастова имплантна система

Общи инструкции за денталните импланти

Познаването на широката специализирана литература е предпоставка за провеждането на имплантологични лечени. Хирургичният опит в оценката на нормалното и патологичното лечение е задължителен. Протетичното планиране трябва да се извърши преди имплантациите, дори и да е възможно хирургичната ситуация да доведе до по-късна промяна в планирането. Тези инструкции сами по себе си не са достатъчни за независимо използване на имплантната система.

Описание

Имплантната система е система за еносално дентално имплантране. Тя се състои от импланти, хирургични и протетични инструменти, както и абатмыти.

Имплантната система е подходяща за едноетапен и двуетапен метод на имплантране.

Съставки

Материалите, от които се състои имплантът, могат да бъдат намерени на съответния етикет върху опаковката или в брошурата относно използването на системата.

Индикации

Ендоосална имплантна система.

Противопоказания

Абсолютни

- Пациенти, чието общо системно състояние не позволява имплантране (за подобна оценка на това противопоказание, моля прочетете съответната научна и техническа литература).
- Преди, по време и след лъчетерапия или при наличие на злокачествени процеси.
- Психологични разстройства, болкови синдроми.
- Некомпенсиран диабет или други некомпенсираны системни синдроми.
- Текущи или минаващи терапии с бифосфонати.
- Нарушен костен метаболизъм.
- Склонност към кървене, имунна недостатъчност.
- Имединадо натоварени единични зъби възстановявания.
- Алергии към компонентите на имплантната система.
- Алергии към титан.
- Неадекватна устна хигиена.
- Имплантране на единични зъби с импланти с номинален диаметър под 3,8 mm.

Относителни

- Диабет, бруксизъм, алергии, бременност
- Алкохолна и наркотична зависимост, тютюнопушене
- Кост с рентгенотерапия, терапия с антикоагуланти
- Смущения в темпоромандибуларната става (от друга страна, редица смущения в темпоромандибуларната става могат да бъдат лекувани с имплантна терапия)
- Остатъчни зъбни корени, периодонтит
- Ограничено наличие на кост: особено във вертикално измерение и / или в непосредствена близост до застрашени структури (нерви, максиларен синус и др.).
- Винаги трябва да се проучи дали базалният имплант (напр. TOI) представлява по-малък рисик.

Подход

Под мястна упойка, за предпочитане с ламбо, имплантното ложе се препарира с ротиращи или изместващи инструменти. За препариране на адекватно имплантно ложе с помощта на Generiplant дрилове и спазване последователността на изборване, се препоръчва:

Трябва да бъде спазено съответно допълнително разстояние до застрашени структури. За подобна схема относно този аспект се обрнете към нашите разработени продуктови брошури.

По време на препарирането на костния кавитет трябва да се осигури достатъчно охлаждане на импланта (т.e. с охлаждащ (стерилен) физиологичен разтвор). Никога не избройте с повече от 500-800 грм. Винаги използвайте остьр дрил (макс. 10 апликации).

Използвайте интермитентна техника на изборване. Имплантът се извежда от стерилината опаковка непосредствено преди поставяне му в имплантното ложе. Това е задължително за постигането на една добра първична стабилност. Винтовите импланти се завиват с помощта на тръсчета, динамометричен ключ или отвертка. За да се намали функционалното загряване, импланти трябва да се завие бавно и без големи натисъци. В зависимост от наличната кост и определеното планиране, шийката (полираният част) на импланта се позиционира извън костта или се покрива изцяло от костта. Ако сънемаеща промета бъде носена върху импланти, които са покрити с мукозна мембра на по време на оздравителната фаза, имплантът трябва да бъде поставен в костта, за да се избегне огъването по време на оздравителната фаза, както и да се предотврати дълъкателния натиск върху импланта.

При избора на имплант, трябва да се вземе под внимание височината и ширината, както и качеството на наличната кост. Препоръчва се, да не се отстранява прекалено много мека кост по време на изборване, а по-скоро костта да се компресира странично с остеотоми.

След това имплантът или се затваря с хирургичен винт (двуетапен метод), или се завива оздравителен винт (едноетапен метод) с адекватно дължина (височина на наглавицата). Ако е индикирано, следва и рентгенологичен контрол. По време на оздравителната фаза (препоръчват се 3-6 месеца, зависимост от качеството на костта), мястото на имплантните трябва да бъде контролирано регулярно. При непълно заздравяване на мукозната мембра на / или преждевременно пенетриране, се препоръчва хирургичният винт да се замени с оздравителен винт.

Според конкретният протетичен план, както и първоначалната стабилност, имплантатите могат да бъдат независимо

натоварени. Това се решава от лекувача стоматолог. В случаи на съмнение, трябва да бъде спазен оздравителен период без натоварване от 3-5 месеца, зависимост от качеството на костта. След завършване на оздравителната фаза, се извършва рентгенологичен и клиничен контрол. Абатмыти на имплантната система Generiplant са на разположение за протетично лечение. За повече информация се консултирайте със съответната брошюра за приложение на системата.

Страницни ефекти

Временен дискомфорт

Болка, чувство на напрежение, оток, трудности при говорене и възпаление на гингивата.

Дългосрочни смущения

- Ороантрална и ороназална фистула
- Локализирани или системни инфекции
- Костна дегенерация с форма на кратер по време на функция
- Да се очаква хоризонтална и вертикална костна дегенерация и при правилна хирургична и протетична процедура: както при всички останали зъбни импланти. Видът и размерът на загубата на костна маса е непредвидим. Може да се акумулира функционално причинена и възпалителна дегенерация на костите. Ако се поставят импланти в близост до определени структури (нерви, максиларен синус, съседни зъби и т.н.), това може да доведе до обратимо или необратимо увреждане на тези структури.
- За да се предотврати инфекция, са препоръчани антибиотични и / или локална дезинфекция превантивни мерки.

Взаимодействия

Взаимодействията между титанови повърхности и продукти за орална хигиена, съдържащи флуорид са описани в литературата. Пациентът трябва да бъде информиран за това. Тъй като кръсталните импланти, базалните импланти и естествените зъби имат различна степен на твърдост, възстановяването подкрепени от всяка комбинация от няколко от тях, може да има много различни ефекти върху статичния баланс на системата. Широко протетично възстановяване с кръстални импланти може да намали относителната флексия и мобилност на краниалните кости. Има съобщения за болка в този контекст.

Употреба

Диагнозата се състои от анамнезата, клиничния преглед и рентгенологичното изследване с помошта на конвенционални дентални рентгенографии и ортопантомографии и ако е необходимо компютърни томографии.

Препоръчено е да има извършен пълен медицински преглед от опитен общопрактикуващ лекар. Имплантните процедури са избираеми процедури, изискващи подробно обяснение на пациента. Пациентът трябва да бъде запознат с алтернативите за лечение и информиран за възможностите последици от имплантологичното лечение, както и възможността за неуспех.

По-специално, пациентът трябва да бъде информиран за важността на оралната хигиена и за стойността на постоперативното лечение. Относно начина и степента на информиране на пациента, се консултирайте със съответната съдебна практика.

Задележки

- След имплантрането, въведете вида и серийния номер на използвания имплант в досието на пациентът.
- Не използвайте имплант след срока на годност посочен на опаковката.
- Съхранявайте всички импланти затворени в техните опаковки на сухо място. Не отваряйте опаковката до момента непосредствено преди поставянето на импланта. Избягвайте всяка контакт с външни субстанции преди и по време на поставянето на импланта. Не докосвайте еносалната част на импланта.
- За да се избегне загубата на кост, имплантите които не са осеонтегрирани или са инфицирани трябва да бъдат отстранени своевременно. Времето за отстраняване на импланта се определя от стоматолога.
- Полираният глава на абатмънта трябва да се награпавят преди сментирането на протетичната конструкция.
- При пациенти, чието история показва пародонтални заболявания, гладките импланти трябва да бъдат оценявани като алтернатива. Също така, трябва да бъде предвиден и стриктен антибиотичен режим..
- Оздравителният процес трябва да бъде редовно проследяван (напр. рентгенологично).

Съхранение / Срок на годност

Срокът на годност е 5 години от датата на стерилизация. Вижте срока на годност на опаковката. Съхранявайте здраво затворени на сухо място.

Коментари

Само импланти в оригинални опаковки са стерилини по време на срока на годност. Производителят не носи отговорност, ако имплантите са стерилизирани от крайния потребител, независимо от метода на стерилизация. Стерилните продукти са маркирани със символа STERILE. Срокът на годност е маркиран със символа на пъясъчен часовник. Символът LOT показва номера на партидата. Имплантите са строго предназначени само за еднократна употреба.

Dr. Ihde Dental AG си запазва правото да променя дизайна на своите продукти и компоненти или техните опаковки, да редактира инструкциите за употреба, както и да предлага варианти или условията на доставка. Отговорността е ограничена до замяна на дефектния продукт. Рекламации от друг тип са изключени.

Легенда



Прочетете инструкциите



Срок на годност



Гама стерилизация



Само за еднократна употреба



Не ре-стерилизирайте
Този продукт е за продажба само на стоматолози, орални хирурги и лицео-челюстни хирурги или от тяхно име.



LOT номер



Съхранявайте на сухо място



Съхранявайте пълно затворено



Производител



Каталожен номер



-5° - 55°

996-S-2TEILIG-03

Последно издание 2020-08

В случаи, че импланти бъдат обработени (почистени, ре-стерилизирани), е възможно да възникнат инфекции, защото не са налични валидирани процедури за обработка.

Когато се обработват ре-стерилизирани се медицински изделия, правилата на наръчника RKI и Европейският стандарт EN ISO 17664 са релевантни и трябва да се спазват. Насоките за употреба на нашите инструменти са на разположение в придружаващата ги брошюра.

Да се съхранява на недостъпни за деца места. Да се използва само от стоматолози или лекари.

Необходимо е, преди да използвате система за импланти, внимателно да прочетете брошурата за употреба на системата, приложена към използваната от Вас система за импланти. Тази брошюра съдържа важна и подробна информация за употреба на компонентите на системата.

Dr. Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SW
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
contact@implant.com
www.implant.com

Разпределение

Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D-85386 Eching/München
Tel. +49 (0) 89 319 761 0
info@ihde-dental.de
www.ihde-dental.de

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
Tel. +41 (0)55 293 23 23
contact@implant.com
www.implant.com

ООО Ванвейбимед
BY 220123, Беларусь, г. Минск
Ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru

996-S-2TEILIG-03_31-2_08-20_V049

Dvoudílné implantační systémy

Obecné pokyny pro zubní implantáty

Nutnou podmínkou k provádění implantologického ošetření je znalost rozsáhlé specializované literatury. Chirurg musí mít zkušenosť s vyhodnocením běžné a patologické léčby. Před implantací se musí vytvořit protetický plán – a to i v případě, kdy situace může vést k pozdější změně plánu. Samotné pokyny nejsou pro okamžité použití systému implantátu dostatečné.

Popis

Implantační systém je systém enoseálních zubních implantací. Skládá se z implantátů, chirurgických a protetických nástrojů a pilířů. Implaantační systém je vhodný pro způsoby implantace v jednom nebo ve dvou krocích.

Složky

Materiály, z nichž je implantát složen, jsou uvedeny na příslušném štítku na obalu nebo v uživatelské příručce k systému.

Indikace

Endooséální systém čelistního implantátu.

Kontraindikace

Absolutní

- Pacienti, jejichž systémový stav implantaci neumožňuje (pro podrobně pochopení této široké kontraindikace odkazujeme na studium příslušné literatury)
- Před, během a po radioterapii a/nebo maligních onemocněních
- Psychické poruchy, syndrom bolesti
- Nekompenzovaný diabetes nebo jiná nekompenzovaná systémová onemocnění
- Léčba bisfosfondýny v minulosti nebo současnosti
- Poruchy kostního metabolismu
- Sklony ke krvácení, imunodeficience,
- Okamžitě zatištěné implantece jednoho zuba
- Alergie na složky systému implantátu
- Alergie na titan
- Nedostatečná ústní hygiena, nedodržování pokynů
- Samostatné zubní náhrady s implantáty se jmenovitým průměrem menším než 3,8 mm

Relativní

- Diabetes, bruxismus, alergie, těhotenství
- Alkoholismus a užívání drog, kouření
- V minulosti ozávořené kosti, antikoagulační léčba
- Onemocnění temporomandibulárního kloubu (četná onemocnění temporomandibulárního kloubu však lze léčit pomocí implantátu)
- Zbytky kořenů, perionitida
- Nedostatečná kost: Zejména ve vertikálním směru nebo v ohrožující blízkosti ohrožených struktur (N, Metalis).
- Vždy je třeba zvážit, zda není méně rizikový bazální implantát (např. BOI).

Použití

Diagnóza / vysvětlení

Diagnóza se skládá z anamnézy, klinického vyšetření, radiologického vyšetření maloformátovým a panoramatickým rentgenem a CT vyšetření. Doporučuje se provedení lékařské prohlídky zkušeným lékařem. Implantace jsou volitelné zákonky, vyžadující podrobné vysvětlení pacientovi. Je zapotřebí vysvětlit alternativní ošetření a výsledky implantací, stejně jako výsledky možného neúspěchu zákonku. Zejména je zapotřebí vysvětlit důležitost ústní hygieny a náklady na následné ošetření. Typ a rozsah vysvětlení je uveden s ohledem na příslušnou judikaturu.

Provedení

V lokální anestezii, pokud možno při vytvoření laloku, se pomocí rotačních nástrojů nebo nástrojů na přemísťování připraví lůžko implantátu. Pro přípravu vhodného kostního lůžka se doporučuje použití vrtačky a dodržení sledu vrtání:

Je třeba dodržet příslušnou dodatečnou vzdálenost od ohrožených struktur. Podrobné schéma týkající se tohoto aspektu naleznete v našich podrobných brožürách k produktům.

Během přípravy kostní dutiny je třeba zajistit dostatečné chlazení implantačního lůžka (např. chlazeným (sterilním) fyziologickým roztokem).

Vrtání nikdy neprovádějte rychlosťí větší než 500-800 ot/min. Vždy používejte ostrý vrták (maximálně 10 použití). Využijte techniku vrtání pomocí intermitentního rozširování. Implantát se vymže ze sterilního obalu těsně před zavedením a pevně se usadí do kostního lůžka. Je nutno docílit dobré primární stability. Šroubovací implantáty se zašroubují pomocí ráčny(RAT), momentového klíče (TW3) nebo šroubováku.

Je nutno šroubovat pomalu a bez velkého tlaku, aby se minimalizovalo teplo vznikající třením. S ohledem na příslušnou kost a na plán implantace se implantáty vloží tak, aby krček (lesklá část) z kosti vychníval, nebo by zcela zakryl kosti. Pokud se na implantátech překrytých sliznicí bude během hojení nosit snímatelná zubní náhrada, musí být implantát vložen do kosti, aby se během fáze hojení půdešlo odkrytí a také proto, aby se zabránilo tlaku na implantát při zvýkání. Při výběru implantátu je třeba zvážit výšku a síru kosti i její kvalitu. Při vrtání se doporučuje neodstraňovat příliš mnoho měkké kosti, ale raději kost stlačit na stranu pomocí osteotomu.

Poté se implantát uzavře buď pomocí chirurgického šroubu na straně úst, (dvoudílný způsob), nebo dentálním abutmentem příslušné délky (výška sliznice) (při jednodílném způsobu). Pokud je to indikováno, následuje příslušný způsob uzavření tkáně a kontrola rentgenem. Během fáze hojení (3 – 6 měsíců podle kvality kosti), se bude místo chirurgického zákonku.

v pravidelných intervalech kontrolovat. Při neúplném zhojení sliznice nebo předčasném proniknutí sliznice se doporučuje nahradit chirurgický šroub vložením válečkem. Pokud to dovoluje statika celkové konstrukce a situace při zavádění, mohou být implantáty přímo po vložení zatištěny. Rozhodne o tom ošetřující chirurg. V případě pochybností je třeba dodržet dobu hojení 3 – 5 měsíců bez zatištění – podle kvality kosti. Po skončení fáze hojení se proveze rentgenová a klinická kontrola.

K protetickému ošetření jsou k dispozici abutmenty z implantačního systému. Níže uvedená tabulka uvádí informace týkající se příslušných částí. Další informace naleznete v příslušné brožuře týkající se použití systému.

Se spodní částí implantátu mohou manipulovat a používat ji pouze zubní lékaři /chirurgové s platným oprávněním vydaným výrobcem. Pod toto omezení spadají veškeré rady pacientům, vytváření plánů ošetření, zavádění implantátů, protetické práce na implantátech, pooperační péče (v průběhu následujících let).

Vedlejší účinky

Dočasné nepríjemné pocity

Bolest, pocit napětí, otok, obtíže při mluvení a zánět gingivy.

Dlouhodobé potíže

- Oroantrální a oronačální příšťel
- Lokalizované nebo systemické infekce
- Degradeace kosti v tvaru kráteru během používání
- Je třeba předpokládat horizontální a vertikální degradaci kosti, a to i při správném chirurgickém a protetickém postupu – stejně jako u všech ostatních zubních implantátů. Typ a rozsah ohýbku kosti nelze předvídat. Způsobená funkčnost a degenerace kosti vlivem zánětu se mohou akumulovat. Pokud jsou implantáty umístěny v blízkosti určitých struktur, (nervů, sinus maxillaris, vedlejších Zubù atd.), může dojít k vratnému nebo nevratnému poškození těchto struktur.
- Aby se zabránilo infekci, doporučuje se podání antibiotik a / nebo lokální dezinfekce.

Interakce

Literatura popisuje interakce titanových povrchů s výrobky ústní hygieny obsahujícími sloučeniny fluoru. Je třeba o tom pacienta informovat. Z důvodu odlišné hustoty klasických implantátů a přirozených zubů je u kombinovaného provedení třeba očekávat velmi různý vliv statiky. Rozsáhlé systémy implantované protetiky mohou poškozovat flexi a pohyblivost lebečních kostí proti sobě. V souvislosti s tím byly popsány bolesti.

Poznámka:

Po implantaci musí být v kartě pacienta písemně uveden typ použitého implantátu a číslo šárze.

Implantáty se smí používat pouze do doby expirace.

- Implantáty se musí ukládat na suchém místě a musí být neprodrysně uzavřené. Uzávěr se může otevřít až těsně před zavedením. Před vložením je třeba se vyuvarovat jakékoliv kontaktu s cizorodými látkami. Enoseální části implantátu se nesmí dotýkat.
- Při náhodném spolknutí implantátů, abutmentů nebo příslušenství je třeba zbytek předmětu zajistit (rentgen nebo podobně) a provést nezbytnou lékařskou opatření.
- Při vložování implantátu je vždy potřebné dělat rentgenové snímky. K vyuvarování se ztráty kosti, neosseointegrace nebo infekce musí být implantát vždy vymut ve správný cas. Výjmutí implantátu určuje lékař – stomatolog.
- Leštená hlava abutmentu může být zbrošena před cementováním.
- U pacientů, u kterých se v historii objevila periodontální nemoc, jsou dobrou náhradou implantátů leštěné implantáty. Měl by zde být projednán píšný antibiotický režim.

Skladovatelnost/Uložení implantátů

Skladovatelnost je 5 let po sterilizaci; viz datum expirace na obalu. Ukládejte neprodrysně uzavřené a na suchém místě.

Komentář

Během doby skladovatelnosti jsou sterilní pouze originálně uzavřené implantáty. Pokud konečný spotřebitel implantáty opakováně sterilizuje, nepřebíráme žádnou odpovědnost – nezávisle na způsobu sterilizace. Sterilní výrobky jsou označeny nápisem STERILE. Datum expirace je uvedeno v symbolu přesýpacích hodin. Označení LOT uvádí číslo šárze. Implantáty se smí používat pouze jednorázově.

Společnost Dr. Ihde Dental AG si vyhrazuje právo změnit design, složení a balení výrobku, upravit pokyny k použití, případně schválit nové ceny nebo dodací podmínky. Záruka je omezena na výměnu vadného výrobku. Jakékoli další nároky jsou vyloučeny.

Legenda



Přečtěte si pokyny



Datum expirace



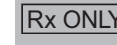
Sterilizováno gama zářením



Pouze pro jedno použití



Nesterilizujte opakováně



Tento výrobek se smí prodávat pouze zubním lékařům, ústním chirurgům a maxilo-facíálním chirurgům nebo jejich zástupcům.



Cíloš čarže



Uložte v suchu



Uložte neprodrysně uzavřené



Je-li obal poškozený, nepoužívejte



Výrobce



Katalogové číslo



-5° - 55°

996-2TEILIG-03

Revize vydána 2020-08

V případě, že jsou implantáty znova zpracovány (čištěny, opakováně sterilizovány), může dojít k infekcím, protože neexistují validované postupy opakování zpracování.

Při zpracování lékařského zařízení, které je možno opakovatelně sterilizovat, platí pravidla RKI a evropská norma EN ISO 17664, které se musí dodržovat. Pokyny týkající se zpracování nástrojů jsou uvedeny v brožurě přiložené k našim nástrojům. Tyto pokyny jsou uvedeny také na webových stránkách www.implant.com.

Všechny léky včetně tohoto uchovávejte mimo dosah dětí. Přípravek smí používat pouze zubní lekař a chirurgove.

Je nezbytné, abyste si pozorně přečetli prospekt o aplikaci systému (SAP) k implantačnímu systému, který plánujete použít. Tento prospekt obsahuje důležité informace týkající se aplikace složek systému.

Dr. Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SW
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
contact@implant.com
www.implant.com

Distributed by

Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D-85386 Eching/München
Tel. +49 (0) 89 319 761 0
info@ihde-dental.de
www.ihde-dental.de

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
Tel. +41 (0)55 293 23 23
contact@implant.com
www.implant.com

ООО Ванвейбимед
BY 220123, Belarus, г. Минск
Ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
info@swissbiomed.ru

CE 1936

Система двокомпонентних імплантатів

Загальні інструкції щодо імплантатів

Передумовою для проведення будь-яких імплантологічних процедур є обізнаність із відповідною фаховою літературою. Наявність хірургічного досвіду та досвіду у визначеній нормальному чи патологічному перебігу лікування обов'язкова. Перед імплантацією необхідно розробити план протезування – навіть якщо в подальшому хірургічна ситуація вимагатиме внесення змін до цього плану. Інформація, наведено в цій інструкції їз застосування, недостатньо для того, щоб відразу починати використовувати систему імплантатів.

Опис

Система імплантатів призначена для внутрішньої стоматологічної імплантаті. До її складу входять імплантати, хірургічні та протезувальні інструменти, а також абтаменти. Система імплантатів призначена для одно- та двоетапних методів імплантатів.

Основні компоненти

Матеріали, що входять до складу імплантату, можна знайти на відповідній етикетці або в брошурі щодо використання системи.

Сфера застосування (показання)

Система імплантатів для внутрішньої стоматологічної імплантатії в шелепній області.

Протипоказання

Абсолютні:

- пациєнти, системний стан яких не дозволяє проведення імплантатів (докладне пояснення цього загального протипоказання див. у відповідній фаховій літературі);
- перед, під час або після проведення променевої терапії та/або за наявності злокачливих захворювань;
- психологічні захворювання, боловий синдром;
- декомпенсований цукровий діабет або інші декомпенсовані системні захворювання;
- поточна або попередня терапія біфосфонатами;
- порушення метаболізму кісткової тканини;
- схильність до кровотечі, імунофеномені;
- алергія на компоненти системи імплантатів;
- алергія на титан;
- неналежна гігієна ротової порожнини, недотримання пацієнтом медичних рекомендацій;
- імплантатів окремих зубів із використанням імплантатів діаметром менше ніж 3,8 мм.

Відносні:

- діабет, бруксизм, алергії, вагітність;
- зловживання алкоголем і наркотичними речовинами, паління тютюну;
- опромінення кісткової тканини в анамнезі, антикоагулянтна терапія;
- захворювання скронево-нижньошелепного суглоба (з іншого боку, багато захворювань нижньошелепного суглоба піддаються лікуванню за допомогою імплантологічної терапії);
- недостатня кількість кісткової тканини, особливо у вертикальному вимірі і/або в безпосередній близькості до вразливих структур (нижньошелепний нерв, верхньошелепна пазуха тощо);
- у цьому випадку слід визначити, чи не буде менш ризикованим використати базальний імплантат.

Застосування

Діагностика та інформація для пацієнта

Діагностика здійснюється на підставі анамнезу, клінічного обстеження, рентгенологічного обстеження з використанням прицільних рентгенівських знімків і ортопантомограм, а також, за необхідності, КТ-обстеження. Рекомендується проведення медичного огляду досвідченим лікарем загальної практики. Імплантаті – це електрична процедура (проводиться за бажанням пацієнта), стосовно якої пацієнту потрібно надати докладні роз'яснення.

Необхідно проінформувати пацієнта про альтернативні методи лікування та можливі наслідки імплантатів, а також наслідки можливого невдачі. Особливо потрібно звернути увагу на важливість гігієни порожнини рота та на вартість післяімплантатівих процедур. Методи інформування та обсяг інформації визначаються чинними законодавчими положеннями та нормативами.

Методика

Ложе для імплантата створюється за допомогою обертових і витискувачів інструментів під місцеву анестезію, бажано з формуванням клапта. Для препарування відповідного ложа для імплантата рекомендується використовувати фрези та дотримуватися посіданості їх застосування.

Необхідно дотримуватися відповідного додаткового віддалення від вразливих структур. Детальні схеми стосовно цього аспекту див. у докладних брошурах про наші вироби.

Під час препарування кісткового ложа необхідно слідкувати за належним охолодженням ложа імплантата (наприклад, за допомогою охолодженого (стерильного) фізіологічного розчину). Слід використовувати тільки гострі інструменти (не більше 10 застосувань). Необхідно чергувати техніки фрезерування та свердління.

Імплантат дістается зі стерильної упаковки безпосередньо перед введенням і стабільно встановлюється в кісткове ложе. Обов'язково необхідно досягти надійної первинної стабільності.

Гнітіві імплантати вкручуються за допомогою реверсивного ключа (RAT 2), динамометричного ключа (TW 2) або іншого подібного інструмента. Щоб зменшити нагрівання від тертя, процес вкручування потрібно здійснювати повільно та без великої тиску. Залежно від наявності кількості кісткової тканини і передбаченого плану проведення імплантатів, імплантати або вставляються по шийку (відполірований штифт), або повністю занурюються в кісткову тканину. Якщо в період загоснення поверх імплантата, закритого слизовою оболонкою, буде носитися змінний зубний протез, то імплантат слід повністю занурювати в кісткову тканину, щоб уникнути його оголення в період загоснення та тиску на нього під час жування.

При виборі імплантата слід враховувати ширину, висоту та цільність наявної кісткової тканини. Якщо кісткова тканина м'яка, рекомендується зашодити не висвердлювати її, а відтіснити в сторону за допомогою остеотомів.

Після цього імплантат або закріплюється за допомогою хірургічного гвинта-заглушкі з боку ротової порожнини (двоетапний метод), або на нього накручується формувач

ясені відповідної довжини (залежно від товщини слизової оболонки) (одноетапний метод). За необхідності далі виконується ушивання рані та рентген-контроль.

Протягом періоду загоснення (рекомендована тривалість 3-6 місяців, залежно від якості кісткової тканини) необхідно проводити огляд ділянки хірургічного втручання через регулярні проміжки часу. У разі неповного загоснення слизової оболонки і/або передчасної гнітії пентетрої рекомендується замінити хірургічний гвинт-заглушку на формувач ясені.

Якщо статичний баланс всієї конструкції та ситуація під час встановлення імплантату дозволяють, то імплантат можуть навантажуватися безпосередньо відразу після встановлення. Тут рішення приймає стоматолог. У разі сумніву слід витримати період загоснення 3-5 місяців (залежно від якості кістки) без навантаження імплантату. Після закінчення цього періоду проводиться рентгенологічний і клінічний контроль. До складу системи імплантатів входять абтаменти, що використовуються для цієї протезування. Інформація про пасуючу частину дів. у таблиці нижче. Докладнішу інформацію див. у брошурі про застосування відповідної системи імплантатів.

Всі процедури зі застосуванням базальних імплантатів повинні виконуватися виключно фахівцями, які мають дійсний дозвіл, виданий виробником імплантатів. Під терміном «процедура» слід розуміти, в тому числі, консультування пацієнтів, розробка планів лікування, встановлення імплантатів, протезування, після імплантатійний догляд (протягом наступних років).

Небажані явища

Тимчасові:

Біль, відчуття напруженості, набряки, затруднене мовлення та запалення ясені.

Довготривали:

- ороантральна та ороназальна свінці;
- локалізовані або системні інфекції;
- кратероподібна деструкція кісткової тканини в ході використання імплантатів;
- навіть за умови належно виконаного хірургічного втручання та протезування, – як і при всіх інших стоматологічних імплантатах, – необхідно брати до уваги можливу втрату кісткової тканини у горизонтальному та вертикальному виміріах. Тип, як обсяг кісткової деструкції неможливо передбачити зазадельг. Функціональні зміни та запальна деструкція кісткової тканини можуть кумулюватися. Якщо імплантат розташовується поруч із певними специфічними структурами (нерви, верхньошелепна пазуха, сусідні зуби тощо), це може привести до обратного або необоротного негативного впливу на ці структури або до їх пошкодження.

Взаємодія

У літературі були описані випадки взаємодії титанових поверхонь із фторомінними препаратами для гігієни порожнини рота. Пацієнту необхідно повідомити про це. Крестьянські імплантати, базальний імплантати та природні зуби мають різну жорсткість, тому при виконанні стоматологічних робіт з їх комбінацією слід враховувати їхній різний вплив на статичний баланс системи. Великі імплантатійно-протезувальні системи на крестьянських імплантатах можуть обмежувати флексію та рухливість кісток черепа відносно одна одної. У зв'язку з цим були зареєстровані болісні стани.

Настанови

Після імплантатії картку пацієнта необхідно занести тип використаного імплантата та номер партії.

Імплантати можуть використовуватися тільки в межах їхнього терміну придатності.

Імплантати слід зберігати в закритій упаковці в сухому місці. Упаковка відкривається безпосередньо перед встановленням імплантата. Необхідно уникати будь-якого контакту імплантата зі сторонніми субстанціями до моменту його введення. Не дозволяється торкатися руками єндоскопіальної частини імплантата.

У разі випадкового проковтування імплантатів, абтаментів або інших компонентів слід визначити локалізацію предмета (за допомогою рентгена тощо) та вжити необхідних медичних заходів.

Необхідно дайсновати періодичний контроль приживлення імплантата (наприклад за допомогою рентгенівських знімків).

Щоб уникнути втрати кісткової тканини, потрібно вчасно видавати неостеоінтегровані або інфіковані імплантати. Час видалення визначає стоматолог.

Зберігання та термін придатності імплантатів

Термін придатності становить 5 років з моменту стерилізації; дату закінчення терміну придатності див. на упаковці.

Зберігати у шільно закритій упаковці в сухому місці.

Зауваження

Стерильними є тільки імплантати в оригінальній закритій упаковці протягом їх терміну придатності. Виробник зіміє з себе будь-яку відповідальність за імплантати, повторно стерилізовані користувачем, незалежно від методу стерилізації. Стерильні вироби позначаються символом «STERILE». Дата закінчення терміну придатності позначається символом у вигляді пісочного годинника. Символ «LOT» позначає номер партії. Імплантати призначенні тільки для одноразового використання.

Компанія Dr. Ihde Dental AG залишає за собою право змінювати дизайн виробів і компонентів або їхній упаковки, внести зміни до інструкції зі застосування, а також встановлювати нові ціни та умови постачання. Відповідальність обмежується заміною дефектної продукції. Подальші претензії будь-якого руру включаються.

996-2TEILIG-03

Остання редакція 2020-08

При повторній обробці імплантатів виникає ризик розвитку інфекції, оскільки не існує валідових методів повторної обробки.

При обробці обертових інструментів, що підлягають повторній стерилізації, необхідно дотримуватися Настанов інституту ім. Роберта Коха та вимог стандарту EN ISO 17664. Настанови з обробки наших інструментів містяться у супровідній пам'ятці. З цією пам'яткою можна також ознайомитися на нашому веб-сайті www.implant.com.

Умовні позначення



Ознайомтеся із супровідною документацією



Стерилізовано гамма-випромінюванням



Виключно для одноразового використання



Зберігати в сухому місці



Зберігати в щільно закритій упаковці



Виробник



Номер за каталогом



-5° - 55°



onewaybiomed GmbH



Dorfplatz 11



CH-8737 Gommiswald/SW



Tel. +41 (0)55 293 23 23



Fax +41 (0)55 293 23 00



contact@implant.com



www.implant.com



Dr. Ihde Dental GmbH



Erfurter Str. 19



D-85386 Eching/München



Tel. +49 (0) 89 319 761 0



info@ihde-dental.de



www.ihde-dental.de



OOO VanveiBiomed



BY 220123, Belarus, Minsk



Ul. Kropotkina 84



+375 29 997 99 99



Info@swissblomed.ru



CE 1936