

DE Gebrauchsanweisung
Bitte sorgfältig lesen

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 Systemanwendungsbrochüre.

Anwendungsgebiete (Indikationen)

Implantatsystem für enossale Implantationen im Kieferbereich.

Gegenanzeigen (Kontraindikationen)

Absolute

- Patienten, deren systemische Erkrankung eine Implantation nicht zulässt (zum detaillierten Verständnis dieser umfangreichen Gegenanzeige wird auf Studien und die einschlägige Literatur verwiesen).
- Allergien gegen Komponenten des Implantatsystems
- Einzelzahnimplantationen mit Implantaten, die (zumindest teilweise) ein konisches Gewinde aufweisen, das für eine laterale Kompression des Knochens entlang der enossalen Implantatfachse ausgelegt ist, sofern der Nenndurchmesser des Implantats weniger als 3,8 mm beträgt.

Eingeschränkt

- Diabetes, Schwangerschaft
- Beschwerden des Kiefergelenks (andererseits können zahlreiche Kiefergelenksbeschwerden mit einer Implantattherapie behandelt werden, da die Unterkieferposition bei feststehender Versorgung stabilisiert wird)
- Wurzelreste, im Kiefer verbliebene Entzündungsherde
- Bei Jugendlichen und Kindern mit einem nicht voll entwickeltem Kiefer

Geringes Knochenangebot: Sofern ein Knochenaufbau notwendig wäre, und/oder bei drohender, unmittelbarer Nähe von gefährdeten Strukturen (Nerv) ist zu prüfen, ob nicht z.B. ein corticobasales Implantat risikoärmer anzuwenden ist als ein 2-teiliges Implantat.

Zur Vermeidung des Auftretens von Periimplantitis ist (sofern die Möglichkeit besteht) einem Implantat mit polierter/maschinierter Implantatoberfläche bzw. einem einteiligen Implantat der Vorzug zu geben.

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 Wahlleingriffe dar, über die gegenüber dem Patienten eine umfangreiche Aufklärung nötig 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 Bohrsequenz empfohlen:

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

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 (RAT2), der Torque-Wrench (TW2) oder eines Schraubendrehers eingeschraubt. Um Reibungswärme zu minimieren, muss langsam und ohne grossen Druck eingedreht werden. Je nach vorhandenem Knochenangebot und nach der vorgesehenen Planung werden die Implantate mit dem Halstiel (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 Osteotomen 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 Operationsstuhl 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 Einheitzeit 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 aufgeführte Tabelle Auskunft. Für weitere Informationen verwenden Sie bitte die entsprechende Systemanwendungsbrochüre. Basale Implantate dürfen nur von Fachpersonen bedient werden, die über eine gültige Herstellerautorisation verfügen. Unter „Bedienung“ werden 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, Schwellungen, Sprechschwierigkeiten und Entzündungen der Gingiva.

Länger anhaltende Beschwerden

- Oroantrale und oronasale Fisteln
- Lokalisierte oder systemische Infektionen
- Kraterförmiger Knochenabbau über Gebrauchsperiode
- Auch bei einem ordnungsgemäsem 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 Antibiotikaprophylaxe 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 anti-biootische (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 abgeleitet. Sterilprodukte tragen das Zeichen STERILE. Das Verfallsdatum ist mit dem Sand-

Legende

	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°
	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft

1936

uhrsymbol angegeben. Die Angabe LOT bezeichnet die Chargennummer. Implantate dürfen nur einmal verwendet werden.

onewaybiomed GmbH 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.

996-2TEILIG-03

Letzte Überarbeitung 2021-07

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 der Seite 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.

Ihde Dental AG

Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG

Tel. +41 (0)55 293 23 23
www.implant.com

**Vertrieb / Distributed by /
Дистрибутер / Distributore / Distribuidor
/ ПРОДАЖБИ / РАЗДАТЧИК /
Дистриб'ютор**

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
SWITZERLAND
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
www.onewaybiomed.com

ООО Ванвейбимед
BY 220123, Беларусь, г. Минск
ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
[info@swissbiomed.ru](http://www.swissbiomed.ru)

Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D - 8586 Eching / München
Tel. +49 (0)89 319 761 0
info@ihde-dental.de

EN Instructions
Please read carefully

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 disease does not permit implantation (for a detailed understanding of this extensive contraindication, reference is made to studies and the relevant literature).
- Allergies to implant system components
- Single tooth implantations with implants that (at least partially) have a conical thread that is designed for lateral compression of bone along the enossal implant axis, provided that the nominal diameter of the implant is less than 3.8 mm.

Relative

- Diabetes, pregnancy
- Discomfort in the temporomandibular joint (although numerous temporomandibular joint complaints can be treated with implant therapy as the lower jaw position is stabilised with a fixed restoration)
- Root remains, centres of inflammation remaining in the jaw
- In children and young people who do not yet have a fully developed jaw

Little bone availability: If bone augmentation is necessary, and/or if there is a threat of immediate proximity to sensitive structures (nerves), it should be checked whether, for example, a corticobasal implant is less risky to use than a two-part implant. To avoid the occurrence of periimplantitis, an implant with a polished/machined implant surface or a one-piece implant should be given preference, if this possibility exists.

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 implants, 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 prosthetical 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.

onewaybiomed GmbH 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



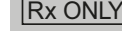
(Gamma) -sterilized



Only use once



Do not resterilize



This product is only for sale to dentists, oral surgeons and maxillo-facial surgeons or on their behalf.



Charge number



Store in dry place



Store tightly keep closed



Do not use if packing is damaged



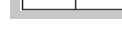
Manufacturer



Catalogue number



-5° - 55°



Authorised representative in the European Community

CE 1936

996-2TEILIG-03

Revision issued 2021-07

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.

Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG

Tel. +41 (0)55 293 23 23
www.implant.com

**Vertrieb / Distributed by /
Дистрибутер / Distributeur /
Distribuidore / Distribuidor /
ПРОДАЖБИ / РАЗДАТЧИК /
Дистриб'ютор**

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
SWITZERLAND
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
www.onewaybiomed.com

ООО Ванвейбиомед
BY 220123, Беларусь, г. Минск
Ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
[info@swissbiomed.com](http://www.swissbiomed.com)

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

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 tyto pokyny nejsou pro okamžité použití systému implantátu dostatečné.

Počítač

Implantační systém je systém enoseálních zubních implantací. Skládá se z implantátů, chirurgických a protetických nástrojů a pilířů. Implační 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

Endosealní systém čelistního implantátu.

Kontraindikace

Absolutní

- Pacienti, jejichž systémové onemocnění nepřipouští implantaci (k důkladnějšímu porozumění této obsáhlé kontraindikace odkazujeme na studie a příslušnou literaturu).
- Alergie na komponenty systému implantátu
- Samostatné zubní náhrady s implantáty, které mají (príjemnější čisticí) kónický závit určený k laterální komprese kosti podél osy enoseálního implantátu, pokud je jmenovitý průměr implantátu menší než 3,8 mm.

Relativní

- Diabetes, těhotenství
- Políž čelistního kloubu (na druhou stranu mohou být léčbu implantátem ošetřovány četné políže čelistního kloubu, protože pozice dolní čelisti se pevným usazením stabilizuje)
- Zbytky kořene, přetrávávající zánětlivá ložiska v čelisti
- U mladistvých a dětí s neúplně vyvinutou čelistí.

Nedostatek kostní hmoty: V případě nezbytnosti nástavby kostní hmoty anebo ohrožující bezprostřední blízkostí ohrožených struktur (nervu) je zapotřebí prověřit, zda není třeba použít např. kortikobazální implantát s nižším rizikem než dvoudílný implantát. Kvůli prevenci periimplantitidy (pokud existuje možnost jejího výskytu) je nutno dát přednost implantátu s leštěným/opracovaným povrchem popř. jednodílnému implantátu.

Použití

Diagnóza / vysvětlení

Diagnóza se skládá z anamnézy, klinického vyšetření, radiologického vyšetření maloformátovým a panoramatickým rentgenem a CT vyšetření. Doporučuje se provedení lekařského prohlídky zkušeným lékařem. Implantace jsou volitelné zákyroky, vyžadující podrobné vyšetření pacientovi. Je zapatřebí vysvětlit alternativní ošetření a výsledky implantací, stejně jako výsledky možného neúspěchu zákyroku. 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 rotacních nástrojů nebo nástrahou na přemístoření připraví lůžko implantátu. Pro přípravu vhodného kostního lůžka se doporučuje použití vrátky a dodržení sledu vrtání:

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

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

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

Je nutno šroubovat pomalu a bez velkého tlaku, aby se minimalizovalo teplo vznikající tlakem. S ohledem na příslušnou kost a na plán implantace se implantáty vloží tak, aby krček (leštěná část) z kosti vyčníval, nebo byl zcela zakryt kostí. Pokud se na implantátech překrytých sliznice bude během hojení nosit snímatelná zubní náhrada, musí být implantát vložen do kosti, aby se během fáze hojení předešlo odskrytí a také proto, aby se zabránilo tlaku na implantát při žvýkání. Při výběru implantátu je třeba zvážit výšku a šířku 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) (příjednodílný způsob). Pokud je to indikováno, následuje příslušný způsob uzavření tkáni a kontrola rentgenem. Během fáze hojení (3 - 6 měsíců podle kvality kosti), se bude místo chirurgického zákrolu.

v pravidelných intervalech kontrolovat. Při neúplném zhojení sliznice nebo předčasném proniknutí sliznice se doporučuje nahradit chirurgický šroub vhojovacím všeckem. Pokud to dovoluje statická celkové konstrukce a situace při zavádění, mohou být implantáty přímo po vložení zatíženy. Rozhodne o tom ošetřující chirurg. V případě pochybností je třeba do držet dobu hojení 3 - 5 měsíců bez zatížení – podle kvality kosti. Po skončení fáze hojení se provede rentgenová a klinická kontrola.

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

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

Vedlejší účinky

Dočasné nepříjemné pocit

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

Dlouhodobé potíže

- Oraorální a oronazální pŕstíl
- Lokalizované nebo systemické infekce
- Degradace kosti ve 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 úbytku kosti netze předvídavat. Způsobená funkčnost a degenerace kosti vlivem zánětu se mohou akumulovat. Pokud jsou implantáty umístěny v blízkosti určitých struktur. (nervů, sinus maxillaris, vedlejších Zubů 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 výrobky ústní hygieny obsahujícími sloučeniny fluoru. Je třeba o tom pacienta informovat. Z důvodu odlišné tuhosti klasických implantátů a přirozených Zubů je u kombinovaného provedení třeba očekávat velmi různý vliv statistik. 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 šarže.

Implantáty se smí používat pouze do doby expirace.

- Implantáty se musí ukládat na suchém místě a musí být neprůdušně uzavřené. Uzávěr se může otevřít až těsně před zavedením. Před vložením je třeba se vyuvarovat jakéhokoli kontaktu s cizorodým látkami. Enoseální části implantátu se nesmí dotýkat.
- Při náhodném spolknutí implantátů, abutmentů nebo příslušenství je třeba zbytek předmětu zajistit (rentgen nebo podobně) a provést nezbytná lékařská opatření.
- Při vhojování implantátu je vždy potřebné dělat rentgenové snímky. K vyvarování se ztráty kosti, neosseointegrace nebo infekce musí být implantát vždy vymut ve správný čas. Vymutí implantátu určuje lékař – stomatolog.
- Leštěná hlavá abutmentu může být zbrusena před cementováním.
- U pacientů, u kterých se v historii objevila periodontální nemoc, jsou dobrou náhradou implantátů leštěné implantáty. Měl by zde být projednán přísný antibiotický režim.

Skladovatelnost/Uložení implantátů

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

Komentář

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

Legenda



Přečtěte si pokyny



Datum expirace



Sterilizováno gama zářením



Pouze pro jedno použití



Nesterilizujte opakovatě



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



Číslo šarže



Uložte v suchu



Uložte neprodýšně uzavřené



Je-li obal poškozený, nepoužívejte



Výrobce



Katalogové číslo



-5° - 55°



Zplnomocněný zástupce pro Evropské společenství

CE 1936

Společnost onewaybiomed GmbH 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.

996-2TEILIG-03

Revize vydána 2021-07

V případě, že jsou implantáty znova zpracovány (čisti, opakován sterilizovány), může dojít k infekcím, protože neexistují validované postupy opakováno zpracování.

Při zpracování lékařského zařízení, které je možno opakovat sterilizovat, platí pravidla R&I a evropská norma EN ISO 17664, které se musí dodržovat. Pokyny týkající se zpracování nástrojů jsou uvedeny v brožuře 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 lékaři a chirurgové.

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.

Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG

Tel. +41 (0)55 293 23 23
www.implant.com

Vertrieb / Distributed by /
Distributor / Distributeur
/ Distributore / Distribuidor
/ Prodajbri / Prodattach /
Distrifributor

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
SWITZERLAND
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
www.onewaybiomed.com

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

Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D-8538 Eching / München
Tel. +49 (0)89 319 761 0
info@ihde-dental.de

IT Manuale per l'utente
Si prega di leggere attentamente

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 necessaria, 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 enossale. 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 endosseali nel settore mascellare.

Controindicazioni

Absolute

- Pazienti la cui malattia sistemica non consente l'impianto (per una comprensione dettagliata di questa ampia controindicazione si fa riferimento agli studi e alla letteratura pertinente).
- Allergie ai componenti del sistema implantare
- Impianti di denti singoli con impianti che (almeno in parte) presentano una flettura conica progettata per la compressione laterale dell'osso lungo l'asse intraosseo dell'impianto, purché il diametro nominale dell'impianto sia inferiore a 3,8 mm.

Relative

- Diabete, gravidanza
- Disturbi dell'articolazione temporomandibolare (d'altra parte, numerosi disturbi dell'articolazione temporomandibolare possono essere trattati con la terapia implantare perché la posizione della mandibola inferiore viene stabilizzata con un resto fisso)
- Resti di radice, focolai di infiammazione rimanenti nella mascella
- Negli adolescenti e nei bambini con mascella sottosviluppata

Volume osseo ridotto: se è necessario un aumento osseo e/o se esiste una minaccia di vicinanza immediata a strutture in pericolo (nervi), si dovrebbe verificare se, ad esempio, un impianto cortico-basale è meno rischioso rispetto a un impianto a 2 pezzi. Per evitare il verificarsi di periimplantite (se possibile), si dovrebbe preferire un impianto con una superficie lucidata/macchinata o un impianto monopezzo.

Applicazione

Diagnostica/Informazioni

La diagnostica consiste in: anamnesi, esame clinico, esame radiologico tramite radiografia miniaturizzata e ortopantomogramma, 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 cricchetto (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 colpo (piastra lucida) sorgente dall'osso, oppure completamente coperto dallo 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 pressione 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 asporre 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. Laddove la staticità dell'intera struttura e la situazione durante l'insertione lo consentano, è possibile procedere al carico dell'impianto immediatamente dopo l'insertione. 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
- Degradazione 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 infiammatorio 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 tra 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'insertione dell'impianto. Non maneggiare la parte enossale dell'impianto.
- In caso di ingestione accidentale di impianti, abutment o accessori, accertarsi dei residui dell'oggetto (tramite 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 STEERILE.

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

Legenda dei simboli



Leggere le istruzioni d'uso



Data di scadenza



(Gamma) -sterilizzato



Monouso



Non risterilizzare



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



Numero carica



Conservare in luogo asciutto



Tenere il recipiente ben chiuso



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



Produttore



Catalogo Numero



-5° - 55°



Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea



una sola volta.

onewaybiomed GmbH 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.

996-2TEILIG-03

Ultima revisione 2021-07

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 seguire 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.

Ihde Dental AG

Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG

Tel. +41 (0)55 293 23 23
www.implant.com

Vertrieb / Distributed by /
Дистрибутер / Distributore / Distribuidor /
ПРОДАЖБИ / РАЗДАТЧИК /
Дистриб'ютор

onewaybiomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
SWITZERLAND
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
www.onewaybiomed.com

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



Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D - 8538 Eching / München
Tel. +49 (0)89 319 761 0
info@ihde-dental.de

Двухэтапный имплантат

Общие инструкции для имплантатов

Знание соответствующей специальной литературы является предыдущей 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 не-меньшего использования системы имплантатов.

Описание

Система имплантатов предназначена для эндооссальных стоматологических имплантаций. Она состоит из имплантатов, хирургических и ортопедических инструментов, а также абатментов. 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, у которых имеется системное заболевание, не позволяющее провести имплантацию [для более подробного понимания данного рода противопоказаний обратитесь к публикациям по результатам медицинских исследований и соответствующей литературе].
- Аллергия на компоненты системы имплантатов.
- Установка имплантатов отдельных зубов, которые (как минимум частично) имеют коническую резьбу, создающую горизонтальное давление на челюстную кость вдоль оси имплантата при условии, что номинальный диаметр имплантата составляет менее 3,8 мм.

Относительные:

- Сахарный диабет, беременность
- Дискомфорт в височно-нижнечелюстном суставе (с другой стороны, многочисленные заболевания височно-нижнечелюстных суставов можно лечить путем имплантации, поскольку положение нижней челюсти стабилизируется с помощью несъемной реставрации)
- Остатки корней, очаги воспаления, оставшиеся в челюсти.
- У подростков и детей с не полностью развитой челюстью.

Недостаточное количество костной ткани: если необходимо наращивание костной ткани и / или есть вероятность непосредственной близости к затронутым структурам (нервам), следует проверить, не является ли, например, использование кортико-базального имплантата менее рискованным, чем имплантата, состоящего из двух частей. Чтобы (по возможности) избежать возникновения перниплантита, следует отдавать предпочтение имплантату с полированной / обработанной поверхностью или цельному имплантату.

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 вмешательства, 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 по-слеоперационное 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 сверл и соблюдение следующей последовательности их применения:

Следует держаться на соответствующем дополнительном расстоянии от структур, требующих бережного отношения.

Детальную информацию по этому аспекту в виде схем Вы найдете в наших подробных брошюрах, посвященных нашей продукции.

Во время препарирования костного ложа следует уделить внимание необходимости основательного охлаждения ложа имплантата и фрез (напр. с помощью охлажденного (стерильного) физиологического раствора).

Число оборотов при сверлении ни в коем случае не должно превышать 500-800 об/мин. Постоянно следует использовать только острые сверла (макс. 10 применений). Использовать прерывистую технику для фрезерования и сверления.

Имплантат извлекается из стерильной упаковки непосредственно 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, прикрытым 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 оттесняющими движениями в сторону путем использования остеомата.

После этого имплантат либо закрывается 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 и/или преждевременной ее пенетрации рекомендуется заменить хирургический винт-заглушку 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 обслуживания используются абатменты 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, послеоперационный 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 они располагаются вблизи от структур, требующих особой осторожности (нервы, верхнечелюстная пазуха, соседние зубы и пр.), это может привести к обратимому 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, абатментов или прочих принадлежностей следует установить местонахождение предмета (с помощью рентгена и пр.) и принять необходимые медицинские меры.
- Инфицированные имплантаты. Время, когда это следует сделать, определяет стоматолог.
- Отполированным головкам абатментов имплантатов перед цементированием нужно придать шероховатость с помощью алмазных боров.
- При лечении пациентов с выявленным пародонтитом следует прибегнуть к имплантатам с гладкой поверхностью, а так же следует рассмотреть необходимость сопровождающее лечение с использованием антибиотиков.

Срок годности / хранение имплантатов

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

Замечание

Только имплантаты в оригинальной закрытой упаковке счита-

Условные обозначения



Необходимо читать инструкцию



Срок годности



Стерилизовано гамма-лучами



Только для однократного применения



Повторно не стерилизовать



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



Номер серии



сухом месте магазина



Хранить в закрытой упаковке



Не использовать, если упаковка повреждена



Производитель



номер каталога



-5° - 55°



Уполномоченный представитель в Европейском сообществе

CE 1936

ются стерильными в период срока годности. Если имплантаты рестирируются конечным потребителем, в этом случае – независимо 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 one way biomed GmbH 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.

996-2TEILIG-03

Пересмотр проведен 2021-07

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.

Ihde Dental AG
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG

Tel. +41 (0)55 293 23 23
www.implant.com

**Vertrieb / Distributed by /
Дистрибутер / Distributeur /
Distribuidore / Distribuidor /
Продажи / Радзатчик /
Дистрибу'тор**

one way biomed GmbH
Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald
SWITZERLAND
Tel. +41 (0)55 293 23 23
Fax +41 (0)55 293 23 00
www.onewaybiomed.com

ООО Ванвейбимед
BY 220123, Беларусь, г. Минск
ул. Кропоткина 84
+375 29 997 99 99
[info@swissbiomed.ru](http://www.swissbiomed.ru)



Dr. Ihde Dental GmbH
Erfurter Str. 19
D-8538 Eching / München
Tel. +49 (0)89 319 761 0
info@ihde-dental.de

БГ Инструкции за употреба
Моля, прочетете внимателно!

Двучастова имплантна система

Общи инструкции за денталните импланти

Познаването на широката специализирана литература е предпоставка за провеждането на имплантологични лечениета. 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 незабавното използване на имплантната система.

Описание

Имплантната система е система за еносаично дентално имплантране. Тя се състои от импланти, хирургични и протетични инструменти, както и абдамъти. 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 брошурута относно използването на системата.

Индикации

Ендоосаочна имплантна система.

Противопоказания

Абсолютни

- Пациенти, системното заболяване на които не позволява имплантране (за подробно разбиране на това обширно противопоказание препращаме към проучванията и съветната литература).
- Алергии към компоненти на системата на имплант
- Имплантации на единичен зъб с импланти, които (поне частично) имат конична резба, която е проектирана за латерално компресиране на костта по вътрешнокостния джоб на импланта, ако номиналният диаметър на импланта е по-малък от 3,8 mm.

Относителни

- Диабет, временност
- Проблеми на темпоромандибуларната става (от друга страна, многообразни оплаквания в областта на темпоромандибуларната става могат да бъдат лекувани с имплантна терапия, тъй като позицията на долната челюст се стабилизира при фиксиране)
- Остъптици от корени, огнища на възпаление, останали в челюстта
- При юноши и деца с недоразвита челюст

Ограничена наличност на кост: ако би било необходимо изграждане на кости и/или при заплаха от непосредствено близост до застрашени структури (нерви), трябва да се провери дали например кортико-базалният имплант е по-малко рисков за използване от имплант от 2 части. За да се избегне появата на перимплантит (ако е възможно), трябва да се предпочете имплант с полирана/машинно обработена повърхност на импланта или имплант от една част.

Подход

Под мястна упойка, за предпочитане с ламбо, имплантното ложе се препарира с ротиращи или изместващи инструменти. За препарирани 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 подробна схема относно този аспект се обрнете към нашите разработени продуктови брошури.

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

Използвайте интермитентна техника на изборване. Имплантът се изважда от стерилната опаковка непосредствено преди поставяне му в имплантното ложе. Това е задължително за постигането на една добра първична стабилност. Винтовите имплантанти се завързват с помощта на тарсетчота, динамометричен ключ или отвертка. За да се намали фрикционното загряване, имплантът трябва да се завие бавно и без голям натиск. В зависимост от наличната кост и определеното планиране, шийката (полираната част) на импланта се позиционира извън костта или се покрива изцяло от костта. Ако снемаема протеза бъде носена върху имплантите, които са покрити с мукозна мембра на време на оздравителната фаза, имплантът трябва да бъде поставен в костта, за да се избегне оголването по време на оздравителната фаза, както и да се предотврати двукратния натиск върху имплант.

При избора на имплант, трябва да се вземе под внимание височината и ширината, както и качеството на наличната кост. Препоръча се, да не се отстранива прекалено много лека кост по време на изборване, а по-скоро костта да се компресира странично с остеотоми. След това имплантът или се затваря с хирургичен винт (двоетапен метод), или се завива оздравителен винт (едноетапен метод) с адекватна дължина (височина на лагировицата). Ако е инцизирано, следва и рентгенологичен контрол. По време на оздравителната фаза (препоръчат се 3-6 месеца в зависимост от качеството на костта), хирургичното местонахождение трябва да бъде контролирано регулярно. При нещично задавяне на мукозната мембра и / или преждевременно пенетриране,

се препоръчва хирургичният винт да се замени с оздравителен винт. Доколкото, статичността на общата конструкция, както и ситуацията по време на поставяне позволяват, имплантите също така могат да бъдат немедлено натоварени. Това се решава от лекувачия стоматолог. В случай на съмнение, трябва да бъде спазен оздравителен период без натоварване от 3-5 месеца, в зависимост от качеството на костта.

След завършване на оздравителната фаза, се извършва рентгенологичен и клиничен контрол. Абдамъти 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

- Ороантракна 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 не обратимо увреждане на тези структури.
- За да се предотврати инфекция, са препоръчани антибиотични и / или локална дезинфекция превентивни 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 кресталните импланти, базалните импланти и естествените зъби имат различна степен на тъвърдост, възстановяването подкреплено от всяка комбинация от няколко от тях, може да има много различни ефекти върху статичния баланс на системата. Широко протетично възстановяване с крестални 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.

Препоръчително 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 възможните 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 пациента.
- 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 възможност за външни субстанции преди и по време на поставянето на импланта. Не докосвайте еносанална част на импланта.
- За да се избегне загубата на кост, имплантите които не са осенцирирани или са инфицирани трябва да бъдат отстранени своевременно. Времето за отстраняване на импланта се определя от стоматолога.
- Полиряните глави на абдамъти трябва да се награпват преди циментирането на протетичната конструкция.
- При пациенти, чиято 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 имплантанти 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

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.



Съхранявайте на сухо място



Съхранявайте пълно затворено



Не използвайте, ако опаковката е повредена



Производител



Каталожен номер



-5° - 55°



Упълномощен представител в Европейската общност

CE 1936

Символ STERILE. Срокът на годност е маркиран със символа на пасъчен часовник.

Символът LOT показва номера на партидата. Имплантите са строго предназначени само за еднократна употреба.

onewaybiomed GmbH си запазва правото да променя дизайна на своите продукти и компоненти или техните опаковки, да редактира инструкциите за употреба, както и да предоговаря цените и условията на доставка. Отговорността е ограничена до замяна на дефектния продукт. Рекламации от друг тип са изключени.

996-2TEILIG-03

Последно издание 2021-07

В случаите, че имплантите 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 приаружаващата 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 използванията от Вас система за импланти. Тази брошюра съдържа важна и подробна информация за употреба на компонентите на системата.

Ihde Dental AG

Dorfplatz 11
CH-8737 Gommiswald/SG

Tel. +41 (0)55 293 23 23
www.implant.com

Vertrieb / Distributed by /

Distributör / Distribuidor

/ Продажби / Раждатчик /

Дистрибутор

CH-8737 Gommiswald
SWITZERLAND

Tel. +41 (0)55 293 23 23

Fax +41 (0)55 293 23 00

www.onewaybiomed.com

ООО Ванвейбимед

BY 220123, Беларусь, г. Минск
Ул. Кропоткина 84

+375 29 997 99 99

info@swissbiomed.ru



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

996-2TEILIG-03_OWBM_31-2_07_2021_V014

