

IMPLANTES MICRODENT EKV

Precauciones y normas de uso

Estas instrucciones de uso deben ser leídas antes de utilizar los implantes y materiales que suministra IMPLANT MICRODENT SYSTEM S.L. ya que contienen información esencial para evitar errores de utilización.

Las siguientes descripciones están dirigidas a profesionales del campo implantológico. Por este motivo recomendamos la instrucción en el manejo por un usuario experto en la materia, el cual haya recibido la pertinente formación. Implant Microdent System S.L. celebra periódicamente cursos de formación en el uso de sus productos.

El usuario debe asegurarse de que el producto seleccionado es adecuado para los fines y procedimientos previstos.

Estas instrucciones de uso están disponibles, en formato pdf en la siguiente dirección web: www.microdentsystem.com/instrucciones-uso

Para abrir archivos en formato pdf necesita disponer del programa gratuito Adobe Acrobat Reader.

INDICACIONES

Los implantes dentales Microdent se indican para ser colocados quirúrgicamente en el maxilar superior o inferior con el fin de ofrecer un medio de soporte para una prótesis dental. Están indicados para la rehabilitación dental de pacientes parcial o totalmente edéntulos, para ser soporte y retención de coronas unitarias, puentes o sobredentaduras.

Los implantes dentales admiten las técnicas de carga diferida y carga inmediata. Se recomienda la carga inmediata, sólo en aquellos casos en que se haya obtenido una adecuada estabilidad primaria.

Los pilares multifunción se utilizan como elemento de soporte de la rehabilitación dental requerida por el paciente. Los pilares multifunción son adecuados para restauraciones cementadas o cemento-atornilladas.

Los implantes de diámetro pequeño están indicados sólo para el remplazo de los incisivos centrales y laterales en el maxilar y la mandíbula.

DESCRIPCIÓN DE LOS IMPLANTES DEL SISTEMA IMPLANTOLÓGICO EKV

El implante dental Microdent EKV es un implante endóseo subgingival de conexión interna, que admite su uso con técnicas de carga diferida o carga inmediata. La inserción de este implante en una posición subgingival o sumergido, asegura una correcta estética de la rehabilitación posterior.

La concidencia lateral del núcleo del implante, que lo diferencia del implante EKTOS, le permite un efecto compactador de la masa ósea esponjosa que influye en una mayor retención primaria.

La rosca externa del implante de tipo autocortante y múltiples entradas, junto a la geometría de las estrías que presenta la zona apical del implante le permiten una facilidad en su inserción así como una elevada retención primaria.

El implante dental Microdent EKV está fabricado en titanio puro, grado 4 según la norma ISO 5832-2:1999 y presenta la superficie tratada para obtener una mayor rugosidad en toda el área de osteointegración.

El tornillo de cierre que acompaña al implante está fabricado en titanio, grado 5 según la norma ISO 5832-3:1999.

El pilar multifunción y el tornillo de retención de la prótesis están fabricados en titanio grado 5 según la norma ISO 5832-3:1999.

La longitud nominal del implante se define desde la plataforma hasta la zona apical del implante.

El implante Microdent EKV presenta una gama de dos plataformas, 3,50, 4,50 y tres núcleos diferentes.

- Plataforma de Ø 3,50 mm (núcleos disponibles de Ø 3,70 y Ø 4,20 mm)

- Plataforma de Ø 4,50 mm (dotada de núcleo Ø 4,80 mm)

Los implantes están disponibles en diferentes longitudes: 10, 12, 14, 16 y 18 mm según plataforma.

PRESENTACIÓN DE LOS IMPLANTES MICRODENT EKV

Envase y esterilidad

Los implantes dentales Microdent EKV siguen un proceso de fabricación, control y limpieza exhaustiva antes de su envasado en sala blanca y su posterior esterilización mediante irradiación.

El implante que se acompaña de un pilar, pilar multifunción, se presenta en un contenedor plástico. El tapón del indicado contenedor aloja, en la parte opuesta al implante, el tornillo de cierre.

El pilar multifunción que acompaña al implante, aporta las siguientes ventajas de uso:

- Servir de portaimplante permitiendo la transmisión del torque requerido para proceder a la inserción del implante en la osteomía.
- Permitir la realización de una toma de impresiones con cubeta cerrada o abierta.
- Ser utilizado como pilar protésico con carácter provisional o definitivo.

El pilar multifunción se presenta unido al implante con el tornillo de retención de la prótesis definitivo.

El mencionado contenedor plástico se presenta en el interior de un envase que mantiene la esterilidad mediante un opérculo metálico termosellado. La inmunidad y protección de este sistema de barrera estéril se realiza mediante un tapón roscado que precinta el envase exterior y garantiza la no manipulación del contenido.

Tanto el embalaje externo como el envase interno presentan una etiqueta en la que se facilitan los siguientes conceptos: número de lote, tamaño y modelo del implante y fecha de caducidad del mismo.

Para efectuar el correcto seguimiento de la obligada trazabilidad de estos productos, se debe adherir esta etiqueta o transcribir los mencionados datos a la ficha del paciente.

Implant Microdent System S.L. declina toda responsabilidad en caso de reesterilización de los implantes, independientemente de quien lo haya realizado y del método utilizado. Un implante ya utilizado o no estéril no debe implantarse bajo ningún concepto.

PLANIFICACIÓN Y CARGA

Antes de proceder a la parte quirúrgica de la rehabilitación con implantes es responsabilidad única del usuario realizar una minuciosa planificación del proceso.

Se recomienda maximizar la capacidad de carga utilizando siempre que sea posible implantes de mayor diámetro y/o mayor numero de ellos.

Como ayuda a la selección de los implantes requeridos en la rehabilitación, Implant Microdent System S.L. edita las plantillas radiográficas referencia PPQEKV.

Deben evitarse angulaciones superiores a los 30º sobre la vertical del implante.

CONTRAINDICACIONES

Problemas graves de medicina interna, trastornos del metabolismo óseo, trastornos de la coagulación no controlados, pacientes no cooperadores o no motivados, alcoholismo o drogadicción, psicosis, trastornos funcionales resistentes al tratamiento presentes desde hace tiempo, xerostomia, sistema inmunológico debilitado, enfermedades con uso periódico de esteroides, alergia al titanio, enfermedades endocrinas no controlables.

Contraindicaciones relativas:

Hueso previamente irradiado, diabetes, medicación anticoagulante / diabetes hemorrágicas, bruxismo, hábitos parafuncionales, anatomía ósea desfavorable, tabaquismo, periodontitis no controlada, enfermedades maxilares y alteraciones de la mucosa oral susceptibles de tratamiento, embarazo, higiene oral insuficiente.

Contraindicaciones locales:

Hueso disponible insuficiente o calidad de hueso inadecuada, restos radiculares locales.

EFFECTOS SECUNDARIOS, INTERACCIONES Y COMPLICACIONES DE LOS IMPLANTES DENTALES

En el periodo inmediatamente posterior a la inserción de los implantes dentales deben evitarse actividades que supongan un elevado esfuerzo físico.

Entre las posibles complicaciones tras la colocación de implantes dentales figuran las siguientes:

Trastornos transitorios:

Dolor, inflamación, dificultad al hablar, gingivitis.

Trastornos más duraderos:

Dolor crónico asociado al implante dental, parestesia permanente, disestesia, perdida ósea en la cresta maxilar, infecciones localizadas o sistémicas, fistulas ororantrales u oronasales, influencias perjudiciales sobre los dientes vecinos, daños irreversibles en los dientes vecinos, problemas estéticos, daños en el nervio, exfoliación, hiperplasia.

Es responsabilidad del facultativo responsable del tratamiento, la comunicación al paciente de las posibles complicaciones que pudieran surgir. Ante la aparición de cualquier síntoma o molestia el paciente deberá acudir a la consulta de su facultativo.

ADVERTENCIAS

En el caso que los implantes no presenten una buena estabilidad, no se recomienda la carga inmediata.

Cuando el implante haya entrado en contacto con agentes contaminantes, especialmente sangre y saliva, no debe ser reutilizado por no tener una plena seguridad de su eliminación, aunque se limpie y esterilice, dado que la transmisión de estos contaminantes puede provocar enfermedades como SIDA, hepatitis, ETT.

Otro motivo para la no reutilización del implante serían los posibles daños que pueda haber sufrido la geometría del mismo por una utilización inadecuada. La electrocirugía no está indicada por motivo de la conductividad de los implantes dentales. Antes de proceder a la cirugía es responsabilidad del usuario comprobar el estado del envase del implante y si coincide con el producto requerido para el paciente. Implant Microdent System S.L. aconseja se disponga de productos de sustitución. Con carácter general, durante el uso intraoral de nuestros productos el usuario debe tomar las debidas precauciones para evitar su aspiración por parte del paciente.

PROTOCOLO QUIRÚRGICO

Preparación del alveolo

Estas recomendaciones se indican a nivel orientativo y son de carácter general, debiendo ser particularizadas por el facultativo en función del tipo de hueso donde se deba colocar el implante. Las recomendaciones que se incluyen a continuación están basadas, única y exclusivamente en el uso de los expansores atraumáticos Microdent especiales para ser utilizados en expansión, el uso de material diferente al indicado puede dar como consecuencia un alveolo inadecuado para el implante que se pretende insertar en la osteotomía.

MICRODENT EKV

Plataforma	3.50								4.50							
Núcleo	3.70				4.20				4.80							
Longitud Implante	10	12	14	16	18	10	12	14	16	18	10	12	14	16	18	
Fresa cortical FC20			3					3				3				
Fresa piloto F1812/F1817			4				4				4					
Expansor nº 1	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8	8
Expansor nº 2	10	12	14	16	16	10	12	14	16	16	10	12	14	16	16	
Expansor nº 3	10	12	12	12	12	10	12	12	12	12	10	12	14	16	16	
Expansor nº 4											8	10	10	10	10	
Expansor nº 5																

La información contenida en la tabla anterior hace referencia a la profundidad a que debe llegarse con cada instrumento requerido para la consecución del alveolo deseado. El control de la profundidad se realizará con la ayuda de las marcas que presentan los instrumentos.

Colocación del implante

Abrir el envase exterior del implante desenroscando el tapón plástico, rompiéndose el precinto de seguridad del envase. Despegar el opérculo metálico del envase que forma la barrera estéril del sistema de envasado.

Depositar el contenido del envase sobre una superficie limpia, saldrá un contenedor plástico en el que están alojados el implante con su pilar multifunción. El obturador de este contenedor aloja el tornillo de cierre de 1ª cirugía.

Las características del implante Microdent EKV permiten la inserción del implante de forma manual, ayudándonos de una llave dinamométrica o mediante el uso del micromotor.

Si al insertar el implante en la osteotomía (en las primeras espiras) notase un esfuerzo mayor de lo acostumbrado se aconseja sacar el implante del alveolo e incrementar éste con una fresa de mayor tamaño. La entrada forzada de un implante podría dañarlo.

Recomendamos no exceder un par de inserción de 40 Ncm. Para un control de este esfuerzo puede ayudarse de la llave de carraca dinamométrica referencia LDR2070.

Si se procede a la inserción del implante con la ayuda del micromotor, regular la velocidad del mismo para obtener el máximo control sobre el proceso de inserción.

Los instrumentos quirúrgicos dotados de fijación a contrángulo que están destinados a la inserción de implantes, no deben ser utilizados para la aplicación del par de torsión final, aconsejándose para esta finalidad el uso de llaves dinamométricas de accionamiento manual. Obviar esta recomendación puede ser causa de un desajuste o inutilización del contrángulo o pieza de mano.

Colocación del Tornillo de cierre de 1ª Cirugía

El tornillo de cierre se presenta alojado en el obturador del contenedor del implante.

Igual que el implante se presenta en estado estéril.

Una vez se haya insertado el implante en la osteotomía y retirado el pilar multifunción que lo acompaña, se extrae el tornillo de cierre del obturador mediante el destornillador MH120C girándolo suavemente en sentido antihorario. Llévelo con cuidado al implante insertado y atornille el aditamento girando en el sentido de las agujas del reloj.

Recomendamos un par de atornillado de 5Ncm.

Proceder a la sutura de los tejidos blandos.

ADITAMENTOS PREPROTÉSICOS Y PROTÉSICOS

Los aditamentos preprotésicos, pilares de cicatrización, se sirven en estado estéril.

Para conocer las diferentes soluciones protésicas para este sistema de implantes consultar el catálogo o nuestra página web.

SÍMBOLOS ETIQUETADO

En la etiqueta del producto aparecen las siguientes indicaciones:

 Un solo uso, no reutilizar.



No utilizar si el envase está dañado.



Número de referencia.

Fecha de caducidad.



Consultense las instrucciones de uso.

STERILE [R]

Esterilizado por irradiación.



Número de lote.



Fabricante.



Precaución, consultense las advertencias.

RESPONSABILIDADES, SEGURIDAD Y GARANTÍA

Si por motivo del transporte el envase protector de la esterilidad del implante fuese dañado, Implant Microdent System S.L. lo restituirá sin cargo alguno. La evidencia de manipulación del producto exime de la responsabilidad anteriormente indicada.

La garantía será aplicada a los implantes de Implant Microdent System S.L. siempre que hallan sido utilizados siguiendo las instrucciones de uso indicadas.

Para proceder a la devolución de los productos a que hacen mención estas instrucciones de uso se deberán seguir las normativas en nuestras condiciones de venta y suministro.



Implant Microdent System S.L.
Pol. Ind. Can Magre C/. Carles Buigas, 1
08187 Sta. Eulalia de Ronçana, Barcelona (Spain)

CE
0434

VERSIÓN OBSOLETA