

IMPLANTES MICRODENT EKTOS

Precauções e normas de utilização

Estas instruções de utilização devem ser lidas antes de utilizar os implantes e materiais fornecidos pela IMPLANT MICRODENT SYSTEM S.L.U, uma vez que contêm

informação essencial para evitar erros de utilização. As descrições a seguir são destinadas a profissionais da área da implantologia. Por este motivo, recomendamos a instrução no uso por um especialista na matéria que tenha recebido a formação adequada. A Implant Microdent System S.L.U realiza regularmente cursos de formação na utilização dos seus produtos.

O utilizador deve certificar-se de que o produto escolhido é adequado para os fins e procedimentos previstos.

Estas instruções estão disponíveis em pdf na web: www.microdentsystem.com / instrucciones-uso

Para abrir arquivos em pdf é necessário o software gratuito Adobe Acrobat Reader.

INDICAÇÕES

Os implantes dentários Microdent são mostradas para ser cirurgicamente colocado no maxilar superior ou inferior de modo a proporcionar um meio de suporte para prótese dentária. Eles são adequados para a reabilitação bucal de pacientes parcial ou totalmente desdentados, de apoio e retenção de coroas, pontes ou dentaduras. Os implantes dentários apoiar técnicas de carga diferida ou imediata. Carga imediata é recomendada apenas em casos em que obteve estabilidade primária

Implantes de diâmetro reduzido estão indicados apenas para a substituição dos incisivos centrais e laterais na maxila e mandíbula.

Os pilares multifuncionais são utilizados como um suporte da restauração dentária requerido pelo doente. Pilares multifuncionais são adequados para restaurações cimentadas ou cimento-aparafusadas.

DESCRIÇÃO DOS IMPLANTES MICRODENT EKTOS

Microdent Implant System S.L.U desenvolveu uma série de soluções de implantologia para atender às necessidades específicas dos pacientes. Em seguida, passamos a uma descrição dessas soluções, mas para uma seleção adequada dos nossos produtos são aconselhados a consultar os catálogos de produtos ou editado no site

Implante Microdent Ektos

O implante dentário Microdent Ektos é um implante intra-ósseo subgengival de conexão interna concebido para a utilização com técnicas de carga diferida ou imediata. A inserção deste implante numa posição subgengival ou submersa garante o bom resultado estético da reabilitação posterior.

A rosca externa do tipo auto-roscante, aliada à geometria das estrias existentes na zona apical do implante, permite uma fácil inserção e uma elevada retenção

O implante dentário Microdent Ektos é fabricado em titânio puro, grau 4, de acordo com a norma ISO 5832-2:1999, e apresenta a superfície tratada por forma a obter uma maior rugosidade em toda a área de osteointegração. Este tratamento de superfície é apresentado em dois formatos: areação total (AT), quando é gravado a partir da superfície cilíndrica, que vem a partir da plataforma para a região apical do mesmo, e pescoço polimento (CP) quando é evitada a gravação na área de transmucosa

O parafuso de fecho que acompanha o implante é fabricado em titânio, grau 5, de acordo com a norma ISO 5832-3:1999.

- O pilar multifuncional e parafuso de retenção da prótese são feitas de titânio grau 5, de acordo com a norma ISO 5832-3: 1999.
- O comprimento nominal do implante define-se desde a plataforma até à zona apical do implante.
- O implante Microdent Ektos apresenta uma gama de três plataformas: 3,5, 4,5 e 5.70 mm e uma gama diversificada de núcleos para cada um.
- Plataforma Ø 3,50 milímetros (núcleos disponíveis Ø Ø 3,70 e 4,20 mm)
- Plataforma Ø 4,50 milímetros (equipado com Ø 4,80 milímetros core)

- Plataforma Ø 5,70 milímetros (fornecida núcleo Ø 5,80 milímetros)
Os implantes estão disponíveis em diversos comprimentos: 6, 8, 10, 12, 14, 16 e 18 mm, consoante a plataforma.

Implante Microdent Ektos para estruturas

O implante Microdent Ektos para estruturas é uma conexão interna implante subperiosteal ou justa-óssea que suporta o uso de técnicas afterloading.

A parte apical do implante, a inserção da área de endóssea, tem uma rosca externa do tipo self-tapping. Na parte do colo do útero, o implante possui uma rosca, que permite a ligação sobre a malha de titânio.

O implante dentário é Microdent Ektos por estruturas feitas de titânio puro, de grau 4, de acordo com a norma ISO 5832-2: 1999 e introduz a superfície tratada para maior rugosidade sobre toda a área de integração óssea. O tratamento de superfície que é totalmente explodido (EM), e a área gravada se estende a todo o comprimento do implante.

A parafuso de fecho que acompanha o implante é feito de titânio grau 5, de acordo com a norma ISO 5832-3: 1999.

O pilar multifuncional e parafuso de retenção da prótese são feitas de titânio grau 5, de acordo com a norma ISO 5832-3: 1999.

O comprimento nominal do implante é definida a partir da plataforma para a área em ápice do implante.

O implante Microdent Ektos apresenta uma série de três plataformas, 3,50, 4,50 e 5,70 milímetros e uma gama diversificada de núcleos para cada um.

Plataforma Ø 3,50 milímetros (núcleo disponíveis Ø Ø 3,85 mm)

Os implantes estão disponíveis em diferentes comprimentos: 6, 8 milímetros de acordo com a plataforma.

APRESENTAÇÃO DOS IMPLANTES MICRODENT EKTOS

Embalagem e esterilidade

Os implantes dentários Microdent Ektos passam por um processo de fabrico, controlo e limpeza exaustivo antes da embalagem em área estéril e posterior esterilização

por irradiação. O implante que é acompanhado por um pilar, pilar multifuncional entra um recipiente de plástico. A tampa do recipiente indicado hospedeiros, no lado oposto ao do implante, o parafuso de fixação.

O pilar multifuncional que acompanha o implante oferece as seguintes vantagens para o uso:

- Servir montador permitindo a transmissão necessária para prosseguir com a inserção do implante dentro do binário de osteotomia.
- Para proporcionar um cartaz com a bandeja fechada ou aberta.
- Ser utilizado como pilar protético com temporária ou permanente.

O pilar multifuncional vem anexado ao implante com retenção parafuso prótese definitiva.

O referido recipiente de plástico é apresentada dentro de um recipiente que mantém a esterilização por uma tampa de vedação metálico. Imunidade e protecção do sistema de barreira estéril é feita por um parafuso de tampa que veda o recipiente externo e garante que não haja manipulação do conteúdo.

Tanto a embalagem externa como a embalagem interna possuem um rótulo com as seguintes informações: número de lote, tamanho, modelo e data de validade do

Para que o seguimento da rastreabilidade obrigatória destes produtos possa ser realizado correctamente, o rótulo deve ser anexado ou os seus dados anotados na ficha do paciente.

A Implant Microdent System S.L.U declina qualquer responsabilidade em caso de reesterilização dos implantes, independentemente de quem o tenha realizado e do método utilizado. Um implante já utilizado ou não estéril não deve ser nunca implantado.

PLANEAMENTO E CARGA

Antes de proceder à fase cirúrgica da reabilitação com implantes, é responsabilidade única do utilizador realizar um minucioso planeamento do processo.

Recomenda-se maximizar a capacidade de carga, utilizando sempre que possível implantes de maior diâmetro e/ou em maior número.

Para facilitar a escolha dos implantes requeridos na reabilitação, a Implant Microdent System S.L. edita o modelo radiográfico referência PPQ-EK. Devem ser evitadas angulações superiores a 30º sobre a vertical do implante.

Problemas graves de medicina interna, distúrbios do metabolismo ósseo, distúrbios da coagulação sanguínea não controlados, paciente não cooperativo ou não motivado, alcoolismo ou toxicodependência, psicoses, distúrbios funcionais prolongados que resistem aos tratamentos, xerostomia, sistema imunitário debilitado, doenças que requerem a utilização regular de esteróides, alergia ao titânio, doenças endócrinas não controláveis.

Contra-indicações relativas:

Osso previamente irradiado, diabetes, medicamentos anticoagulantes / diabetes hemorrágica, bruxismo, hábitos parafuncionais, anatomia óssea desfavorável, tabagismo, periodontite não controlada, doenças maxilares e alterações da mucosa oral tratáveis, gravidez, higiene oral insuficiente.

- Contra-indicações locais:

Volume ósseo insuficiente ou qualidade óssea inadequada, restos radiculares locais.

EFEITOS SECUNDÁRIOS, INTERACÇÕES E COMPLICAÇÕES DOS IMPLANTES DENTÁRIOS

No período imediatamente posterior à inserção dos implantes dentários, devem ser evitadas actividades que impliquem um elevado esforço físico.

Após a colocação de implantes dentários, podem ocorrem as seguintes complicações, entre outras:

Distúrbios transitórios:

Dor, inflamação, dificuldade para falar, gengivite.

- Distúrbios mais duradouros:

Dor crónica associada ao implante dentário, parestesia permanente, disestesia, perda óssea na crista maxilar, infecções localizadas ou sistémicas, fístulas oroantrais ou oronasais, influências prejudiciais sobre os dentes adjacentes, danos irreversíveis nos dentes adjacentes, problemas estéticos, lesões no nervo, exfoliação, hiperplasia.

É a responsabilidade do médico responsável pelo tratamento, a comunicação com os pacientes de possíveis complicações que podem surgir. Antes do início de qualquer sintoma ou desconforto, o paciente deve ir para consultar o seu médico.

ADVERTÊNCIAS

No caso de que os implantes não apresentam uma boa estabilidade não é recomendado carga imediata.

O implante não deve ser reutilizado no caso de contacto com agentes contaminantes, nomeadamente sangue e/ou saliva, já que mesmo depois de limpo e esterilizado não se pode garantir com segurança a sua completa remoção, e a transmissão destes contaminantes pode provocar doenças como SIDA, hepatite e EET.

Outra razão para a não reutilização seria a existência de eventuais danos na geometria do implante resultantes de uma utilização inadequada. A electrocirurgia não é indicada devido à condutividade dos implantes dentários.

Antes de proceder à cirurgia, é responsabilidade do utilizador verificar o estado da embalagem do implante e se esté corresponde ao produto requerido para o paciente. A Implant Microdent System S.L.U recomenda que se disponha de produtos de substituição.

Com carácter geral, durante a utilização intra-oral dos nossos produtos, o utilizador deve tomar as devidas precauções para evitar que possam ser aspirados acidentalmente pelo paciente.

PROCEDIMENTO CIRÚRGICO

Preparação do alvéolo

Estas recomendações são fornecidas a título orientativo e têm carácter geral, devendo ser particularizadas pelo profissional em função do tipo de osso em que o implante será colocado:

MICRODENT EKTOS

	Plat 3.50		Plat 4.50	Plat 5.70
Núcleo de Implante	3.70	4.20	4.80	5.80
Broca apertura	FC20	FC20	FC20	FC20
Broca pilotol 1.8 mm. Short/long	FP1812/FP1817	FP1812/FP1817	FP1812/FP1817	FP1812/FP1817
Broca Intermedia	F250	F250 / F280	F250 / F280	F250 / F280
Broca Intermedia			F320	F350 / F380
Broca Intermedia				
Broca Final	F280	F320	F350	F450
(* dependeado do tipo da qualidade do osso)	F300	F350	F380	F510

Microdent dispoe de brocas guía para corrigir desvíos de pralelismo alveolar.

A profundidade do alvéolo deve estar de acordo com o comprimento do implante, para isso deve-se observar as marcas de profundidade (6/8/10/12/14/16/18 mm) presentes nas brocas fornecidas pela Implant Microdent System S.L.U Para a realização da osteotomia, utilizar brocas em óptimas condições de corte, efectuando perfurações intermitentes e assegurando uma boa irrigação para evitar o sobreaquecimento do osso.

Recomenda-se a rotação periódica das brocas cirúrgicas para evitar o uso de brocas em mau estado ou sem o corte adequado.

A osteotomia alveolar também poderá ser preparada com os expansores atraumáticos Microdent, especialmente em casos de crista óssea estreita ou se desejar um maior aproveitamento do suporte ósseo do paciente (veja informações sobre www.microdentsystem.com).

Colocação do implante

Abrir a embalagem exterior do implante, desenroscando a tampa plástica até quebrar o selo de segurança. Descolar o opérculo metálico da embalagem que forma a barreira estéril do sistema de embalagem.

Numa superfície limpa, depositar o conteúdo da embalagem composto por um suporte plástico sobre o qual estão montados o implante com o pilar multifuncional. Tampa transportadora contém o parafuso de fecho de 1.ª cirurgia.

Inserção do implante de forma manual

Para a inserção manual do implante, coloque la llave PMFLLIM sobre el Pilar del Multifunción.

Para retirar o implante do suporte plástico, fazer uma ligeira pressão para cima no sentido da abertura onde está alojado. O implante sai unido à tampa que serve para transportar o implante até à boca sem necessidade de contacto manual. Transportar o implante até à osteotomia e iniciar a inserção rodando-o no sentido dos ponteiros do relógio.

Se, durante a inserção do implante na osteotomia (nas primeiras espiras), observar uma resistência superior à habitual, é recomendável retirar o implante do alvéolo e aumentá-lo com uma broca de maior diâmetro. A inserção forçada de um implante pode danificá-lo.

Após inserir 2/3 do comprimento do implante, finalizar a inserção utilizando uma chave PMFLLIC o PMFLLID. Finalizada a Inserção do implante, retirar o Pilar Multifunción com a chave de parafusos MH120.

Recomenda-se não exceder um binário de inserção de 40 Ncm. Para o controlo da força aplicada, pode-se utilizar a chave dinamométrica referência LDR2070.

Inserção do implante com meios mecánicos

Para a inserção do implante utilizando o micromotor, montar o adaptador referência PMFLLIC na peça de mão e inseri-lo no porta-implante metálico do implante. Para retirar o implante do suporte plástico, fazer uma ligeira pressão para cima no sentido da abertura onde está alojado.

Transportar o implante até à osteotomia e realizar a inserção regulando a velocidade do micromotor, por forma a obter o máximo controlo do processo.

A fixação da peça de mão, desde que se destinam à inserção dos implantes, instrumentos cirúrgicos não deve ser utilizada para aplicar o binário final, sendo recomendados para este efeito, a utilização de chaves de binário operadas manualmente. Pule esta recomendação pode resultar em uma incompatibilidade ou desativar a peça de mão.

Recomenda-se não exceder um binário de inserção de 40 Ncm.

Colocação do parafuso de fecho de 1.ª cirurgia

O parafuso de fecho vem roscado na tampa transportadora na parte oposta ao implante.

medida que o implante é fornecido numa condição estéril.

Após a inserção do implante na osteotomia, o parafuso de fecho deve ser retirado da tampa transportadora com a chave de parafusos MH120C, rodando-o suavemente no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio.

Transportar o parafuso de fecho com cuidado até ao implante inserido e aparafusá-lo com a chave de parafusos MH120C no sentido dos ponteiros do relógio. Recomenda-se um binário de aperto de 5 Ncm.

Proceder à sutura dos tecidos moles.

ADITAMENTOS PRÉ-PROTÉTICOS E PROTÉTICOS

Os aditamentos pré-protéticos, pilares de cicatrização rectos e divergentes, servido em uma condição estéril. Para conhecer as diferentes soluções protéticas para este sistema de implantes, consultar o catálogo ou o nosso sítio web.

SÍMBOLOS DE ROTULAGEM

O rótulo do produto contém as seguintes indicações:



Uso único, não reutilizar.



Número de referencia.



LOT

Respeitar as instruções de utilização.



Não utilizar se a embalagem estiver

Utilizar antes do fim do prazo de validade.



Esterilizado por irradiação...



Precaução, consultar ADVERTÊNCIAS.

Número de lote.



Fabricante.



Número comercial global de artigos.

RESPONSABILIDADES, SEGURANÇA E GARANTIA

Se, por razões de transporte, a embalagem protectora da esterilidade do implante for danificada, a Implant Microdent System S.L.U restituirá o implante sem qualquer encargo. A evidência de manuseamento do produto isenta a empresa da responsabilidade acima indicada. A garantia só é válida se os implantes da Implant Microdent System S.L.U forem utilizados de acordo com as instruções de utilização indicadas.

Para proceder à devolução dos produtos referidos nestas instruções de utilização, devem seguir-se as normas descritas nas condições de venda e fornecimento.



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