REGISTRA

Tecnica di occlusione





Componentistica per la tecnica di registrazione dell'occlusione REGISTRA

Una perfetta rilevazione dell'occlusione è fondamentale per garantire al paziente una corretta funzionalizzazione della protesi e per evitare che un errato montaggio in articolatore comprometta le fasi cliniche definitive fino all'eziopatogenesi di quadri algici e disfunzionali importanti.

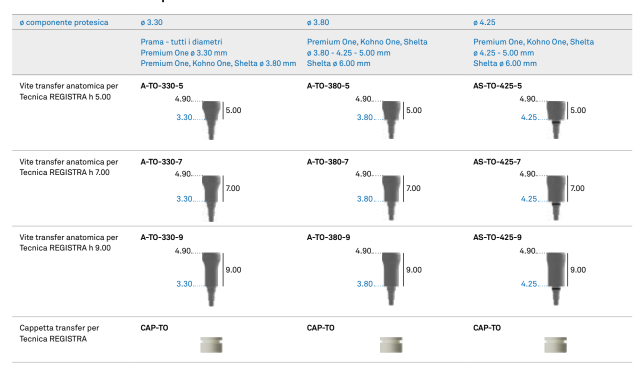
Nel tempo sono state messe a punto diverse tecniche per ottenere risultati precisi e ripetibili, tutte volte ad eliminare l'errore operatore-dipendente o materiale-dipendente. Per questo Sweden & Martina ha sviluppato una serie di viti transfer anatomiche in titanio gr 5 che garantiscono stabilità al momento della rilevazione, accompagnate da un'apposita cappetta snap on che assicura la massima precisione nel riposizionamento su modello.



La tecnica può essere adottata anche su abutment P.A.D., utilizzando la cappette in POM per la presa d'impronta in versione riposizionabile PAD-CAP o non riposizionabile PAD-CAP-EX.



Vite transfer anatomica per connessione Collex



Vite transfer anatomica per esagono esterno



Cappette per la tecnica REGISTRA su abutment P.A.D.*



Fasi di utilizzo alla poltrona

Rilevare una corretta registrazione occlusale in centrica preliminare, con resina o materiali specifici del commercio.



Dopo aver posizionato gli impianti, scegliere le viti transfer della dimensione più appropriata per arrivare in prossimità del piano occlusale ed inserire sulla sommità di ognuna una cappetta CAP-TO.



Iniettare della resina a partire dalla chiave d'occlusione preliminare fino ad inglobare le cappette e lasciar indurire come da indicazioni del produttore. Procedere poi con la presa d'impronta come d'abitudine.



Fasi di utilizzo in laboratorio

Dopo aver sviluppato il modello, avvitare sugli analoghi le stesse viti transfer utilizzate nella registrazione dell'occlusione post-operatoria.



 ${\bf Riposizionare\ la\ chiave\ d'occlusione\ con\ le\ cappette\ sopra\ le\ viti\ transfer.}$



Posizionare in articolatore l'arcata antagonista guidandosi sull'altro lato della chiave d'occlusione e registrare le posizioni reciproche delle arcate. Procedere con la fabbricazione della protesi come d'abitudine, nel rispetto della dimensione verticale ottenuta



Testimonianza di L. Zamuner



Grazie ad una proficua collaborazione tra clinici e odontotecnico abbiamo sviluppato una soluzione semplice per rendere ripetibile e sicura la registrazione dell'occlusione nelle riabilitazioni su impianti, operazione di primaria importanza nelle arcate complete, ma non trascurabile neanche nelle riabilitazioni singole o multiple.

La tecnica REGISTRA si può eseguire con molta facilità su abutment P.A.D., grazie alle medesime cappette in POM per la presa d'impronta, ma quando si opta per riabilitazioni dirette su impianti è necessario compensare eventuali disparallelismi. Per questo motivo abbiamo sviluppato assieme a Sweden & Martina una linea di viti e di cappette snap on, che rendono la chiave di occlusione stabile ma agevole da sfilare dalla bocca del paziente. La precisione e la ripetibilità che si possono ottenere con la tecnica REGISTRA riducono il margine di errore e la necessità di ritocchi o rifacimenti del manufatto protesico, indubbio vantaggio sia per l'odontotecnico che per il clinico.

Loris Zamuner









Guarda il videocorso gratuito





Sweden & Martina S.p.A.

Via Veneto, 10 35020 Due Carrare (PD), Italy Tel. +39.049.9124300 Fax +39.049.9124290 info@sweden-martina.com

www.sweden-martina.com

Sweden & Martina Ltd - United Kingdom info uk@sweden-martina.com Sweden & Martina Ireland Ltd - Ireland info.uk@sweden-martina.com Sweden & Martina Inc. - Distributor for U.S.

info.us@sweden-martina.com

Sweden & Martina Mediterranea S.L. - España info.es@sweden-martina.com Sweden & Martina Lda - Portugal info.pt@sweden-martina.com

Le componenti protesiche presenti nella pubblicazione sono Dispositivi Medici e sono fabbricati da Sweden & Martina S.p.A., Gli articoli presenti sono conformi alle norme ISO 9001 e ISO 13485 e sono registrati con marchio CE in accordo con il Regolamento (UE) Dispositivi Medici n. 2017/745. Lo stabilimento Sweden & Martina produce Dispositivi Medici in accordo alle cGMP vigenti in USA e in altri paesi del mondo.



Alcuni prodotti potrebbero non essere disponibili in tutti i mercati.
Tutti i marchi presenti nella pubblicazione sono proprietà di Sweden & Martina, con eccezione dei prodotti per i quali è diversamente indicato.

Questi prodotti sono destinati agli studi medici e ai laboratori, la loro vendita non è rivolta al paziente. È vietato rivendere, duplicare o divulgare i prodotti contenuti nella presente pubblicazione senza il consenso scritto di Sweden & Martina S.p.A.

Per ulteriori informazioni sui prodotti, incluse indicazioni, controindicazioni, avvertenze, precauzioni e potenziali effetti collaterali, si faccia riferimento al sito

web di Sweden & Martina S.p.A.
I contenuti sono aggiornati al momento della pubblicazione. Contattare l'azienda Sweden & Martina per gli aggiornamenti successivi.