



# INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO: IMPLANTES DENTÁRIOS ADVAN

### **DESCRIÇÃO DO PRODUTO E INDICAÇÕES**

Os implantes dentários Advan são parafusos endósseos com uma morfologia especial para alcançar a estabilidade primária no osso e a subsequente osseointegração. Os implantes dentários Advan são fabricados em titânio c.p. Grau 4 ou liga de titânio Ti6Al4V ELI (Grau 23), e têm uma superfície (parcial ou totalmente) tratada por jato de areia com micropartículas de hidroxiapatite de qualidade médica (tratamento OsseoGRIP) e/ou por pulverização de titânio por revestimento de plasma (tratamento TiPS).

Os implantes, após descontaminação, são embalados num ambiente controlado e esterilizados por feixe  $\beta$  (feixe de eletrões). Os implantes dentários são fornecidos esterilizados. A embalagem estéril intacta protege o implante e a sua esterilidade e garante a sua durabilidade, se armazenado corretamente, até ao prazo de validade indicado (ver etiqueta).

Os implantes dentários são indicados para inserção cirúrgica no osso alveolar, onde são subsequentemente osseointegrados; são utilizados como elemento de ancoragem da coroa dentária protética.

Consultar as diretrizes cirúrgicas para implantes e componentes protéticos.

### **UTILIZAÇÃO PREVISTA**

O sistema de implantes Advan destina-se a ser inserido cirurgicamente, imediatamente após a extração ou após a cicatrização, no osso do maxilar inferior ou superior para alcançar a osseointegração e fornecer suporte para os componentes protéticos. O sistema de implantes Advan é um dispositivo médico destinado a ser utilizado a longo prazo.

## **CONTRA-INDICAÇÕES**

- CONTRA-INDICAÇÕES ABSOLUTAS: doenças sistémicas graves não controladas, anomalias metabólicas do osso, doenças hemorrágicas não controladas, pacientes não cooperantes ou desmotivados, consumo de drogas ou álcool, psicose, disfunções funcionais resistentes ao tratamento e de longa duração, hipossalivação, sistema imunitário reduzido, doenças que exijam a utilização periódica de esteróides, alergias aos materiais do implante (especialmente ao titânio), doenças endócrinas não controláveis
- CONTRA-INDICAÇÕES IMPORTANTES: osso irradiado, diabetes mellitus, fármacos anticoagulantes/diátese hemorrágica, bruxismo, hábitos parafuncionais, rácios anatómicos ósseos desfavoráveis, tabagismo, periodontite não controlada, doença da articulação temporomandibular, doença dos maxilares superior/inferior e alterações da mucosa passíveis de terapia, gravidez, higiene oral insuficiente.
- CONTRA-INDICAÇÕES LOCAIS: quantidade óssea insuficiente e/ou qualidade óssea inadequada, restos apicais locais.

## POSSÍVEIS COMPLICAÇÕES

As potenciais complicações incluem todas as atividades em que o corpo é exposto a grandes esforços físicos que devem ser evitados imediatamente após a colocação do implante dentário. Recomenda-se que o médico ou outro pessoal autorizado informe o doente sobre as precauções e potenciais complicações, a seguir enumeradas, que podem ocorrer em consequência do procedimento cirúrgico de implantação dos componentes. Recomenda-se também que o doente contacte imediatamente o médico em caso de perda de desempenho do implante ou dos componentes protéticos.

Potenciais efeitos secundários e sintomas temporários: dor, inchaço, dificuldades fonéticas, inflamação gengival.

Sintomas mais persistentes: (1) dor crónica associada ao implante e à sua prótese, (2) deglutição, (3) parestesia permanente, (4) disestesia, (5) infeção localizada ou sistémica, (6) fístulas oro-antrais ou oronasais, (7) fratura da mandíbula, osso, prótese, (8) problema estético, (9) lesão nervosa, (10) esfoliação e (11) hiperplasia.

#### **AVISOS/PRECAUÇÕES**

Os implantes dentários Advan fazem parte de um conceito global e só devem ser utilizados com os componentes e instrumentos cirúrgicos originais, seguindo as instruções e recomendações do respetivo manual cirúrgico.

É muito importante estar atento e evitar danos em estruturas vitais como os nervos, as veias e as artérias. A lesão de estruturas anatómicas vitais pode causar complicações graves, como lesões oculares, danos nos nervos e hemorragias excessivas. É essencial proteger o nervo infra-orbital. A não identificação das medidas reais relacionadas com os dados radiográficos pode levar a complicações.

Recomenda-se a utilização dos instrumentos cirúrgicos originais, organizados no estojo adequado e devidamente esterilizados. Para obter uma boa estabilidade de um implante, é essencial uma preparação cuidadosa do local do implante com os instrumentos cirúrgicos adequados. O produto não deve ser reesterilizado e reutilizado. A Advan não assume qualquer responsabilidade por implantes reesterilizados, independentemente de quem efetuou a reesterilização ou do método utilizado. Um implante previamente utilizado ou não esterilizado não deve ser implantado em circunstância alguma. A reutilização do produto exporia os doentes a riscos elevados, como a infeção cruzada, a falha de osseointegração e a falha funcional do implante. Para cumprir a regulamentação em vigor, o médico é obrigado a apor no processo clínico do doente a etiqueta de identificação do produto que se encontra no interior da caixa. Não utilizar o aparelho se a embalagem tiver sido previamente aberta ou danificada. Se a embalagem original estiver danificada, o conteúdo não será aceite e será substituído pela Advan.





#### PRINCÍPIOS DO PLANEAMENTO DO TRATAMENTO

A fase cirúrgica da restauração com implantes requer uma avaliação abrangente do paciente, um diagnóstico pré-cirúrgico e um planeamento do tratamento. O planeamento incorreto do tratamento pode resultar na perda do implante. Uma parte integrante do planeamento é a utilização do brilho radiográfico correspondente. Antes da cirurgia, deve ser efetuado um exame clínico e radiológico cuidadoso do doente para determinar o seu estado psicológico e físico. Recomenda-se vivamente a realização de uma TAC médica ou de uma análise CBCT (Cone beam CT) antes da decisão final sobre o tratamento.

## CRITÉRIOS DE SELECÇÃO/INDICAÇÕES

Análise das contra-indicações locais e sistémicas, capacidade de cicatrização normal, higiene oral eficaz/dentes atuais saudáveis, crescimento completo da arcada superior e inferior, bom estado geral de saúde, osso saudável suficiente. Avaliação local: anatomia do rebordo alveolar, relações intermaxilares, mordida profunda, qualidade e espessura da mucosa, modelos de estudo e registo da mordida no articulador, avaliação radiográfica e/ou tomográfica.

A utilização de implantes com um diâmetro inferior a 3,5 mm só é recomendada no caso de:

- próteses unitárias para os incisivos laterais do maxilar superior;
- próteses unitárias para os incisivos laterais e centrais da arcada inferior;
- implante de suporte para implantes de maior diâmetro unidos pela superestrutura. Após a inserção, os implantes devem ser rodeados por, pelo menos, 1,0 mm de osso utilizável. Se a parede óssea for inferior a 1,0 mm ou se a lamela óssea não estiver presente, está indicado um procedimento de aumento ósseo.

Atenção: Quando utilizado intra-oral, é essencial assegurar a proteção contra o risco de aspiração.

#### PROCEDIMENTO CIRÚRGICO

As descrições abaixo não são suficientes para a utilização imediata do implante dentário Advan. Os implantes dentários só devem ser utilizados por dentistas, médicos e cirurgiões devidamente formados na utilização do sistema de implantes dentários. No caso de estas condições não estarem reunidas, recomenda-se, por conseguinte, a consulta de um cirurgião experiente para adquirir experiência no manuseamento de implantes ou a frequência de um curso de cirurgia de implantes aprovado pela Advan.

#### **EMBALAGEM ESTERILIZADA:**

Aviso: Ao retirar o implante da embalagem esterilizada, respeitar as normas de assepsia aplicáveis.

**Aviso**: A embalagem esterilizada deve ser aberta imediatamente antes da cirurgia. Antes de colocar o implante, verificar se a embalagem esterilizada está danificada. Uma embalagem esterilizada danificada pode comprometer a esterilidade do implante. Antes de iniciar o procedimento cirúrgico, recomenda-se que se tenha pronto um produto de substituição correspondente.

A embalagem do implante inclui uma caixa de cartão exterior e um blister que contém o frasco com o implante. A caixa exterior deve ser aberta pelo operador não esterilizado, retirando o selo de garantia, e novamente o operador não esterilizado deve retirar a embalagem blister e remover a folha de Tyvek® selada a quente. Em seguida, o operador estéril pode retirar o frasco que contém o implante ou deixá-lo cair no plano estéril. Para retirar o implante do frasco, o operador esterilizado deve remover cuidadosamente a tampa (não desenroscar e não puxar para cima).

### TÉCNICA CIRÚRGICA COM IMPLANTES:

O tratamento conservador dos tecidos moles e duros é o pré-requisito para alcançar as condições ideais para uma cicatrização perfeita do implante. O leito do implante deve ser preparado com o máximo cuidado. Os traumatismos térmicos impedem ou dificultam a cicatrização de um implante dentário. Por este motivo, o aumento da temperatura deve ser limitado ao máximo com as seguintes medidas:

- Utilização de brocas de baixa rotação, com especial atenção ao diâmetro final em relação ao diâmetro do implante escolhido;
- Utilização de brocas afiadas (não mais de 10 aplicações em osso compacto, não mais de 50 aplicações em osso
- médio/tenso); Técnica de fresagem intermitente;
- Arrefecimento visível das brocas com solução salina estéril (NaCl) ou solução de Ringer pré-arrefecida (5 °C); Utilização de
- brocas de diâmetro crescente com saltos de pequeno diâmetro no caso de osso compacto. A estabilidade primária após a inserção do implante é um pré-requisito para uma osseointegração bem sucedida do implante.

**Aviso**: Antes de iniciar qualquer operação de fresagem, verifique se as brocas estão bloqueadas na peça de mão. Uma peça de mão solta pode ferir acidentalmente o doente ou membros da equipa cirúrgica.

**Aviso**: Verifique se todos os instrumentos interligados estão corretamente bloqueados antes da utilização intra-oral para evitar ingestão ou aspiração acidental.

**Aviso**: Assegurar o ângulo correto e evitar a oscilação da broca, uma vez que isso pode alargar inadvertidamente o local de preparação.

De notar que as brocas em espiral têm um comprimento apical extra, ou seja, a profundidade da preparação do leito do implante não corresponde à profundidade da inserção do implante. Este requisito deve ser considerado aquando da seleção do comprimento do implante (ver película de raios X). Para mais informações, consultar o manual cirúrgico.





## COLOCAÇÃO DE UM IMPLANTE APÓS A PREPARAÇÃO DO LEITO DO IMPLANTE:

**Aviso**: Não aplicar binários elevados (máx. 50 Ncm) ao aparafusar o implante. Em caso de inserção mecânica, não exceder as 15 rpm e ajustar o controlo de binário para o valor mais adequado de acordo com a densidade óssea. Em caso de inserção manual, utilizar sempre a catraca dinamométrica para verificar o binário de aperto.

#### TRATAMENTO DE TECIDOS MOLES E FECHO DA FERIDA:

Os implantes dentários Advan são adequados tanto para a técnica de duas fases como para a técnica de uma fase. Antes da cicatrização da ferida, o parafuso de cobertura ou o pilar de cicatrização adequado é selecionado e aparafusado ao implante. Unir os bordos da ferida com material de sutura atraumático, sem apertar demasiado os pontos. A sutura deve ser efetuada em ambos os lados do parafuso de cobertura ou do pilar de cicatrização, de modo a que os bordos da ferida não sejam sujeitos a qualquer tração. Ler atentamente o manual cirúrgico para a utilização de parafusos de cobertura e pilares de cicatrização.

## PRÓTESE IMEDIATA DE IMPLANTES:

Salvo contraindicação, todos os implantes dentários são permitidos para a restauração imediata de dentes unitários em falta, bem como em maxilares edêntulos ou parcialmente edêntulos. Os pré-requisitos são uma boa estabilidade primária e uma carga oclusal temporária adequada. Para reabilitações múltiplas de desdentados, os implantes podem ser ligados de forma rígida. No caso de uma overdenture, devem ser ligados entre si pelo menos 4 implantes com um diâmetro não inferior a 3,5 mm.

A restauração imediata sobre um único implante não foi estudada e não é recomendada nas seguintes indicações: Molar

- · terminal na mandíbula e/ou maxila;
- Construção de elemento em consola, exterior a uma única instalação.

## PRÓTESES RETARDADA DE IMPLANTES - TEMPO DE CICATRIZAÇÃO:

#### 4-6 semanas:

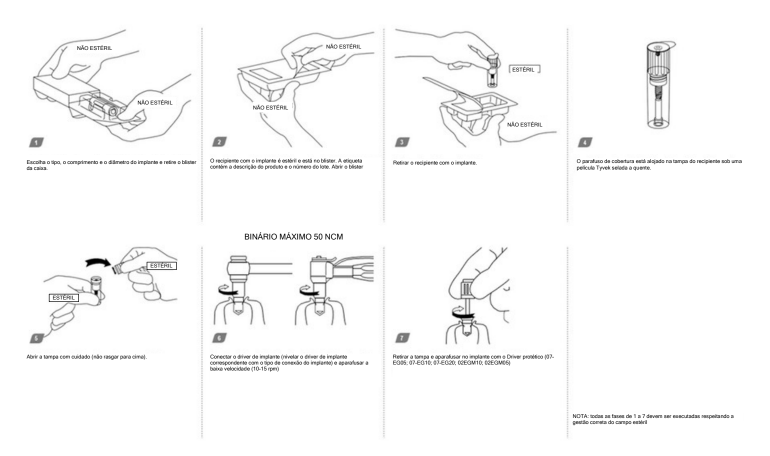
• em caso de osso de boa qualidade e perfil ósseo suficiente.

#### 12 semanas:

- · na presença de osso esponjoso;
- para implantes com um diâmetro inferior a 3,5 mm.

Não existe qualquer diferença na cicatrização da arcada superior e inferior.

Nas situações em que a superfície do implante não está completamente em contacto com o osso ou em que são necessárias medidas de aumento ósseo, deve ser planeada uma fase de cicatrização correspondente à situação existente. Recomenda-se a realização de um controlo radiográfico após 4-8 semanas da fase de cicatrização, antes do início da restauração protética.







#### **ARMAZENAMENTO**

O implante dentário Advan não deve ser utilizado após o prazo de validade impresso (ver etiqueta). Os implantes dentários devem ser conservados na embalagem original, num ambiente seco, ao abrigo da luz solar direta e à temperatura ambiente.

# MANUSEAMENTO GERAL, CUIDADOS E MANUTENÇÃO DE INSTRUMENTOS CIRÚRGICOS

**Aviso**: O sucesso clínico do procedimento cirúrgico de colocação de implantes dentários requer a utilização de instrumentos em perfeitas condições.

O cuidado e a manutenção dos instrumentos são cruciais para o sucesso do tratamento. Os instrumentos esterilizados não só protegem os doentes e o pessoal de infeções e infeções cruzadas, como também são essenciais para o resultado total do tratamento. Devido ao pequeno tamanho dos componentes, é necessário ter cuidado para que não sejam engolidos ou aspirados pelo doente. Recomenda-se a utilização de um dique de borracha para evitar a inalação de peças soltas. Ler as instruções da ficha de dados para a utilização e manutenção do kit cirúrgico.

## **DOCUMENTAÇÃO E RASTREABILIDADE**

A Advan recomenda uma documentação clínica, radiológica, fotográfica e estatística exaustiva. Cada implante dentário pode ser rastreado através do número de referência e do número de lote. A etiqueta adesiva na caixa exterior contém todos os dados adequados. A mesma informação pode também ser encontrada na etiqueta do blister. No interior da caixa, na superfície de Tyvek, encontram-se três etiquetas destacáveis, destinadas a serem colocadas na documentação do doente. Se não estiver diretamente dentro da embalagem, contacte a Advan, os distribuidores nacionais ou os agentes de vendas para obter o passaporte de implante do doente.

## **MAIS INFORMAÇÕES**

Para mais informações sobre a utilização dos produtos Advan, contacte o Serviço de Apoio ao Cliente da Advan.

## **ELIMINAÇÃO**

A eliminação deve ser gerida de uma forma ambientalmente sustentável, em conformidade com a regulamentação local. Os resíduos perigosos de dispositivos contaminados ou objetos cortantes devem ser eliminados em contentores adequados que cumpram requisitos técnicos específicos.

#### **NOTAS**

Os médicos que utilizam o produto Advan têm de possuir conhecimentos técnicos e formação adequados para garantir a sua utilização segura. O produto Advan deve ser utilizado de acordo com as instruções de utilização do fabricante. O médico é responsável por utilizar o dispositivo de acordo com estas instruções de utilização e por determinar a adequação do dispositivo à situação individual do doente. O produto Advan faz parte de um programa completo e só deve ser utilizado em combinação com os seus componentes e ferramentas originais distribuídos diretamente pela Advan e por todos os revendedores nacionais Advan. A utilização de produtos de terceiros não distribuídos pela Advan invalida qualquer garantia ou outra obrigação, implícita ou explícita, da Advan.

#### **VALIDADE**

Estas instruções substituem todas as versões anteriores.

### **DISPONIBILIDADE**

Alguns artigos do sistema de implantes Advan podem não estar disponíveis em todos os países.



# SÍMBOLOS

A tabela seguinte descreve os símbolos que podem ser identificados na embalagem e na etiqueta do dispositivo. Consultar a etiqueta da embalagem para conhecer os símbolos aplicáveis ao produto.

## Glossário de símbolos

Símbolo	Descrição
	Fabricante
W	Data de fabrico
$\square$	Data de expiração
LOT	Lote de produção
REF	Código do produto
STERLE A	Esterilizado por irradiação
	Não voltar a esterilizar
<u></u>	Não estéril
<b>®</b>	Não utilizar se a embalagem estiver danificada e ler as instruções de utilização
类	Manter afastado da luz solar
学	Proteger contra a humidade

Símbolo	Descrição
8	Não reutilizar - Descartável
[]i	Consultar as instruções de utilização
$\triangle$	Atenção
Ñ	Embalagem múltipla (o número indicado no símbolo indica a quantidade de componentes disponíveis na embalagem).
MD	Dispositivo médico
	Sistema de barreira estéril simples com embalagem de proteção interna
$\Diamond$	Sistema de barreira estéril simples com embalagem protetora exterior
	Distribuidor
UDI	Identificador único do dispositivo
R	Componente protético rotativo

Símbolo	Descrição
NR	Componente protético com índice anti- rotativo octogonal
NR	Componente protético com índice anti- rotativo hexagonal
<b>C €</b> 0123	Os dispositivos médicos com marcação CE da Advan cumprem os requisitos da Diretiva 93/42/CEE relativa aos dispositivos multimédia Com o número de organismo notificado
C€	Os dispositivos médicos com marcação CE da Advan cumprem os requisitos do Regulamento da UE 2017/745 (MDR) relativo aos dispositivos médicos da classe I



Via Rosta della Maina. 2 33020 Amaro (uD) - Itália Tel.+39 0433.096245 info@advonimplantology.com

www.advanimplantology.com