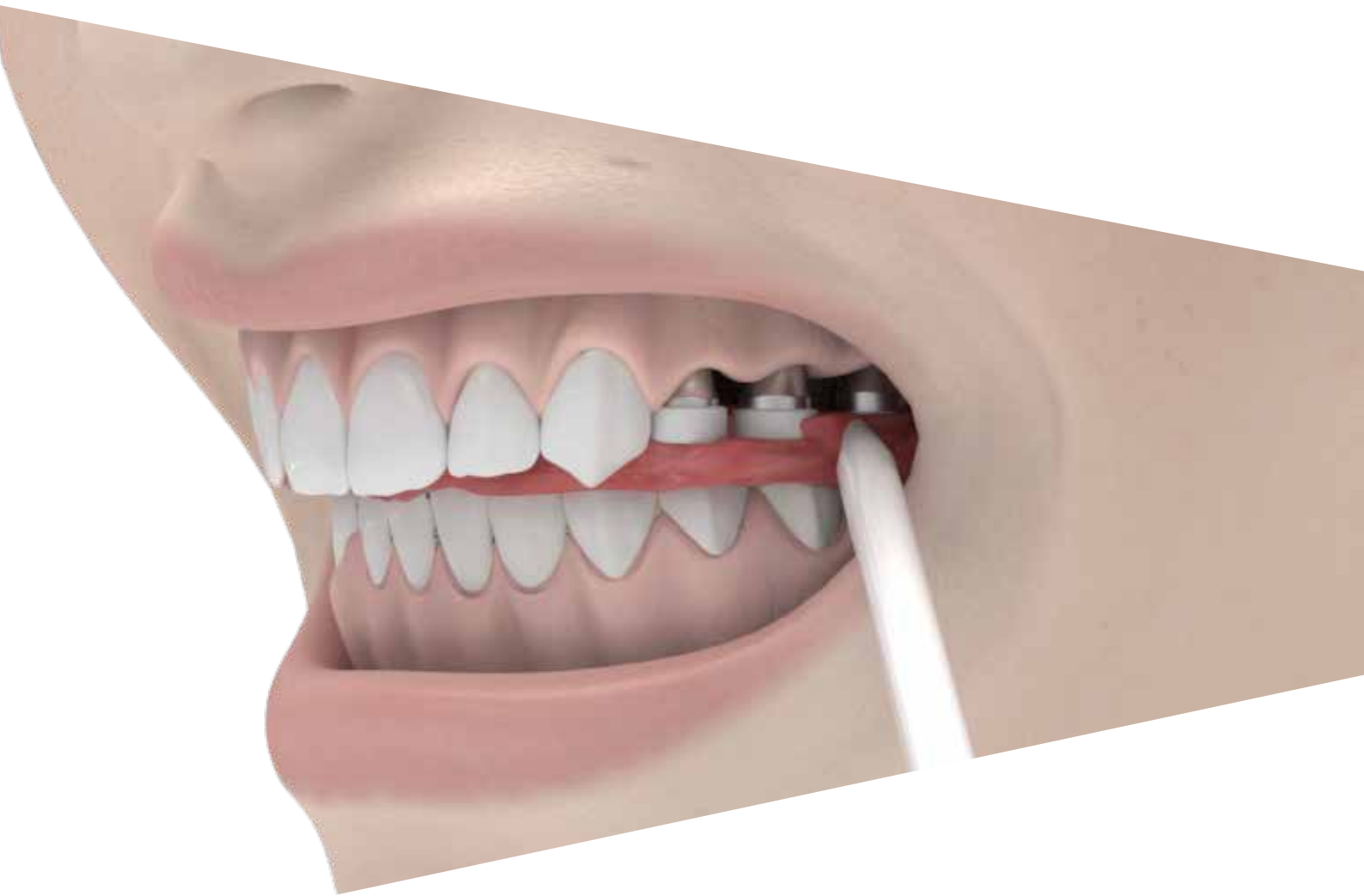


REGISTRA

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.








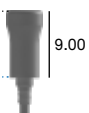
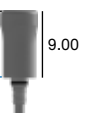





La tecnica può essere adottata anche su abutment P.A.D., utilizzando la cappette in POM per la presa d'impronta in versione riposizionabile PAD-CAP o non riposizionabile PAD-CAP-EX.











Per la lista completa dei diametri e delle altezze trasmuose degli abutment P.A.D. disponibili si vedano i cataloghi e i manuali protesici delle singole sistematiche sul sito www.sweden-martina.com



Vite transfer anatomica per connessione Collex

∅ componente protesica	∅ 3.30	∅ 3.80	∅ 4.25
	Prima - tutti i diametri Premium One ∅ 3.30 mm Premium One, Kohno One, Shelta ∅ 3.80 mm	Premium One, Kohno One, Shelta ∅ 3.80 - 4.25 - 5.00 mm Shelta ∅ 6.00 mm	Premium One, Kohno One, Shelta ∅ 4.25 - 5.00 mm Shelta ∅ 6.00 mm
Vite transfer anatomica per Tecnica REGISTRA h 5.00	A-TO-330-5 4.90..... 3.30..... 5.00 	A-TO-380-5 4.90..... 3.80..... 5.00 	AS-TO-425-5 4.90..... 4.25..... 5.00 
Vite transfer anatomica per Tecnica REGISTRA h 7.00	A-TO-330-7 4.90..... 3.30..... 7.00 	A-TO-380-7 4.90..... 3.80..... 7.00 	AS-TO-425-7 4.90..... 4.25..... 7.00 
Vite transfer anatomica per Tecnica REGISTRA h 9.00	A-TO-330-9 4.90..... 3.30..... 9.00 	A-TO-380-9 4.90..... 3.80..... 9.00 	AS-TO-425-9 4.90..... 4.25..... 9.00 
Cappetta transfer per Tecnica REGISTRA	CAP-TO 	CAP-TO 	CAP-TO 

Vite transfer anatomica per esagono esterno

∅ componente protesica	∅ 3.30	∅ 4.10
Vite transfer anatomica per Tecnica REGISTRA h 5.00	E-TO-330-5 4.90..... 3.30..... 5.00 	E-TO-410-5 4.90..... 4.10..... 5.00 
Vite transfer anatomica per Tecnica REGISTRA h 7.00	E-TO-330-7 4.90..... 3.30..... 7.00 	E-TO-410-7 4.90..... 4.10..... 7.00 
Vite transfer anatomica per Tecnica REGISTRA h 9.00	E-TO-330-9 4.90..... 3.30..... 9.00 	E-TO-410-9 4.90..... 4.10..... 9.00 
Cappetta transfer per Tecnica REGISTRA	CAP-TO 	CAP-TO 

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

Cappette in POM non riposizionabile	PAD-CAP-EX 
Cappette in POM riposizionabile	PAD-CAP 

*per gli abutment di riferimento si vedano i cataloghi dei singoli sistemi implantari

Fasi di utilizzo alla poltrona

Rilevare una corretta registrazione oclusale 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 oclusale ed inserire sulla sommità di ognuna una cappetta CAP-TO.



Iniettare della resina a partire dalla chiave d'occlusione preliminare fino ad inglobare le cappellette 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.



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



rev. 09-21



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.