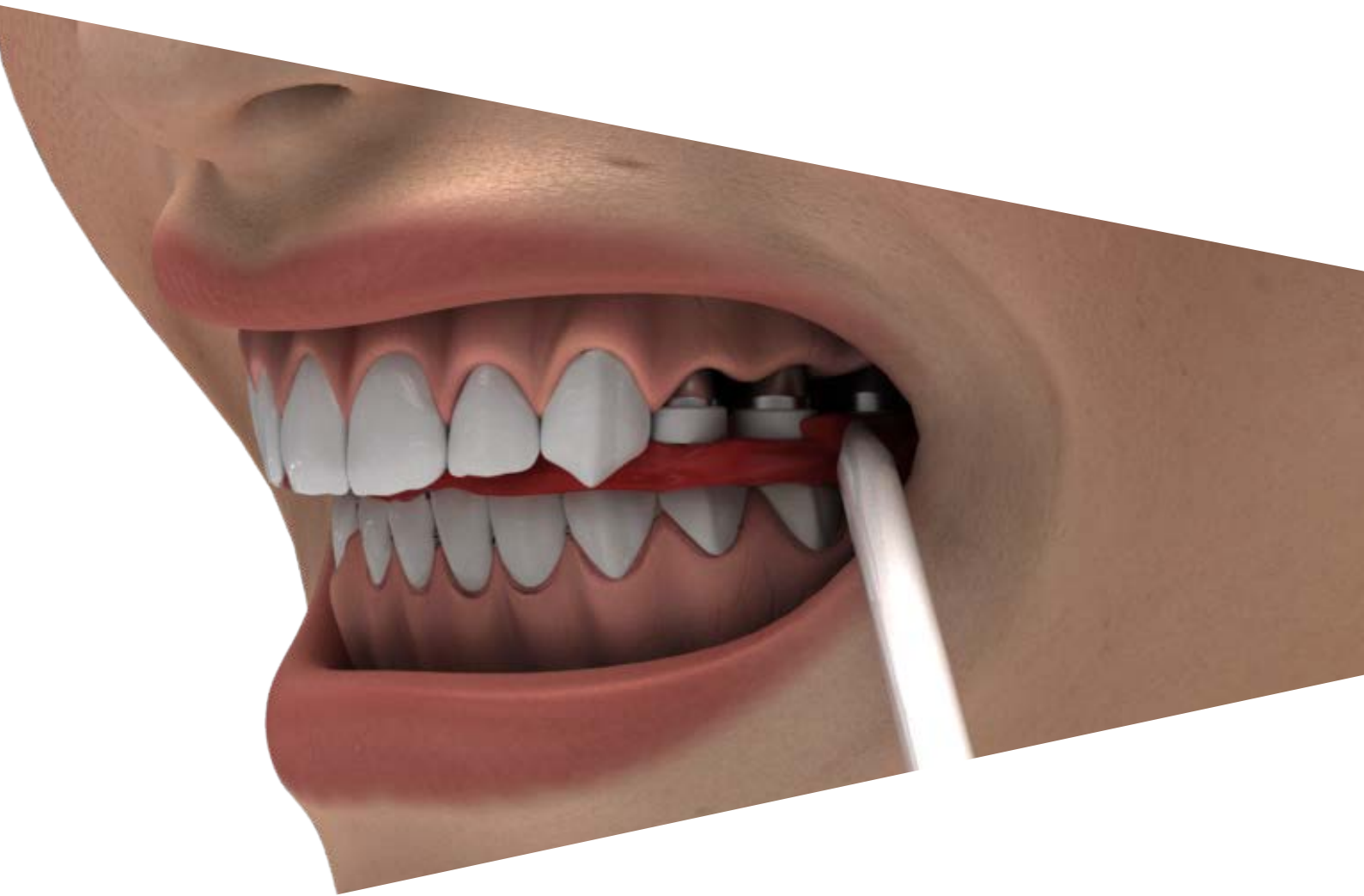


REGISTRA

Técnica de oclusión



Componentes para la técnica para registrar la oclusión REGISTRA

Registrar perfectamente la oclusión es fundamental, para garantizar al paciente una correcta funcionalización de la prótesis y para evitar que un montaje incorrecto en el articulador, comprometa las fases clínicas definitivas hasta el eziopatogenesi de cuadros algicos y disfuncionales importantes.

En el tiempo se han elaborado deferentes técnicas para obtener resultados precisos y repetibles, para borrar el error del operador-empleado o material-empleado.

Por eso, Sweden & Martina has desarrollado tornillos transfer anatómicos en titanio gr 5 que garantizan estabilidad en el momento del registro oclusal, y que son acompañados con cofias snap on, que aseguran la máxima precisión en el reposicionamiento sobre el modelo.






La técnica puede ser adoptada también sobre pilares P.A.D., utilizando la cofia en POM para la toma de impresión en versión reposicionable PAD-CAP y no reposicionable PAD-CAP-EX.





Para la lista completa de los diámetros y de las alturas transmucosa de los pilares P.A.D. disponibles, se vean los catalogos y los manuales protésicos de cada sistemática en el sitio web www.sweden-martina.com



Tornillo transfer anatómico para conexión Collex

∅ componente protésica	∅ 3.30	∅ 3.80	∅ 4.25
	Prima - todos los diámetros 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
Tornillo transfer anatómico para Técnica 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
Tornillo transfer anatómico para Técnica 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
Tornillo transfer anatómico para Técnica 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
Cofia transfer para Técnica REGISTRA	CAP-TO 	CAP-TO 	CAP-TO 

Tornillo transfer anatómico para hexágono externo

∅ componente protésica	∅ 3.30	∅ 4.10
Tornillo transfer anatómico para Técnica REGISTRA h 5.00	E-TO-330-5 4.90..... 3.30..... 5.00	E-TO-410-5 4.90..... 4.10..... 5.00
Tornillo transfer anatómico para Técnica REGISTRA h 7.00	E-TO-330-7 4.90..... 3.30..... 7.00	E-TO-410-7 4.90..... 4.10..... 7.00
Tornillo transfer anatómico para Técnica REGISTRA h 9.00	E-TO-330-9 4.90..... 3.30..... 9.00	E-TO-410-9 4.90..... 4.10..... 9.00
Cofia transfer para Técnica REGISTRA	CAP-TO 	CAP-TO 

Cofias para la Técnica REGISTRA sobre pilares P.A.D.

Cofias en POM no reposicionable	PAD-CAP-EX 
Cofias en POM reposicionable	PAD-CAP 

Fases de uso en la silla odontológica

Registrar perfectamente la oclusión en céntrica preliminar, con resina o materiales específicos del comercio.



Después del posicionamiento de los implantes, elegir los tornillos transfer de la dimensión más adecuada para llegar en proximidad del llano oclusal y introducir en el ápice de cada tornillo una cofia CAP-TO.



Inyección de la resina empezando de la llave de oclusión preliminar hasta la incorporación de las cofias y dejar endurecer como de indicaciones del productor. Después proceder con la toma de impresión como de uso.



Fases de uso en laboratorio

Después de haber desarrollado el modelo, atornillar sobre los análogos, los mismos tornillos transfer usados para el registro de la oclusión postoperatoria.



Reposicionar la llave de oclusión con las cofias sobre los tornillos transfer.



Colocar en el articulador la arcada antagonista ayudándose con el otro lado de la llave de oclusión y registrar las posiciones de las dos arcadas. Proceder después con la fabricación de las prótesis en el respecto de la dimensión vertical obtenida.



Testimonio de L. Zamuner


sweden & martina



Gracias a una proficua colaboración entre clínicos y protésicos hemos desarrollado una solución simple para que sea repetible y seguro registrar la oclusión en las rehabilitaciones sobre implantes, operación de primordial importancia en las arcadas completa y también no irrelevante en las rehabilitaciones individuales o múltiple

La técnica REGISTRA se puede realizar con facilidad sobre pilares P.A.D. gracias a las mismas cofias en POM que se usan para la toma de impresión, pero cuando se elige de hacer rehabilitaciones directas sobre implantes es necesario compensar a los eventuales disparallelismos.

Por eso con Sweden & Martina hemos desarrollado una gama de tornillos y cofias snap on, que ponen estables la llave de oclusión y en el mismo tiempo permiten una fácil remoción de la boca del paciente. La precisión y la reproducibilidad que se pueden obtener con la técnica REGISTRA reduciendo el margen de error y la necesidad de acabar la prótesis, con ventaja para el protésico y el odontólogo.

Loris Zamuner



Mira el vídeo curso 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 Mediterranea S.L.

Sorolla Center, Oficina 801
Avda Cortes Valencianas 58, 8pl
46015-Valencia, Spain
Tel. +34.96.3525895
Tel. 900535617
info.es@sweden-martina.com

Sweden & Martina Lda

Av. Miguel Bombarda, 35
1050-161 Lisboa, Portugal
Tel. +351 210509559
info.pt@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

Los componentes protésicos presentes en este catálogo son Dispositivos Médicos y están fabricados por Sweden & Martina S.p.A.
Los artículos presentes cumplen con las normas ISO 9001 e ISO 13485 y están registrados con marca CE de acuerdo con el Reglamento Europeo sobre Dispositivos Médicos n. 2017/745.
La empresa Sweden & Martina fabrica dispositivos médicos de acuerdo con las cGMP vigentes en EEUU y en otros países del mundo.



Algunos productos podrían no estar disponibles para todos los mercados.

Todas las marcas presentes en este catálogo son de propiedad de Sweden & Martina S.p.A., salvo aquellos productos que tengan otra indicación.

Estos productos deberán usarse en estudios médicos y en laboratorios, su venta no está dirigida para el paciente.

Está prohibido vender, duplicar o divulgar los productos contenidos en este catálogo sin el consentimiento escrito de Sweden & Martina S.p.A.

Para mayor información sobre los productos, incluyendo indicaciones, contraindicaciones, advertencias, precauciones y potenciales efectos secundarios, remitir a la página web de Sweden & Martina S.p.A.

Todos los contenidos presentes en este catálogo están actualizados. Contactar con la empresa Sweden & Martina S.p.A., para las actualizaciones siguientes.