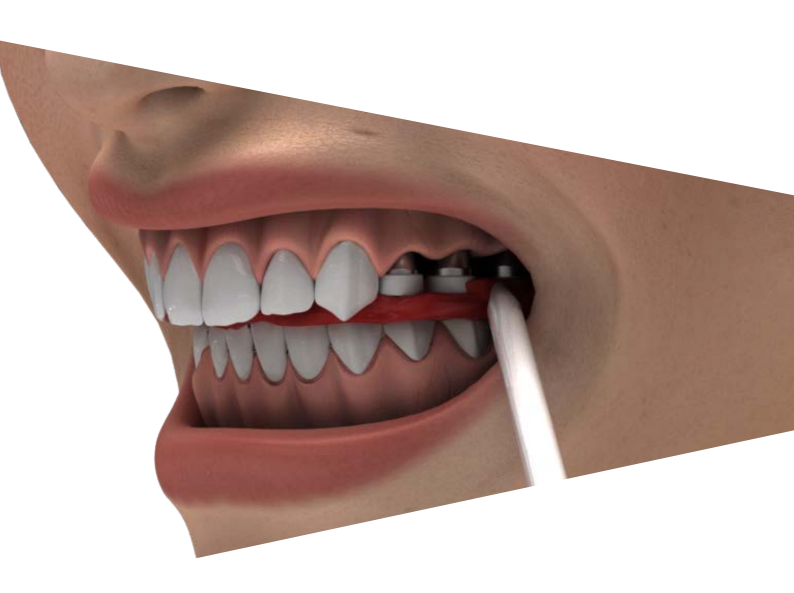
REGISTRA

Técnica de oclusión





Componentes para la técnica para registrar la oclusión REGISTRA

Registrar perfectamente la oclusion 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 tecnicas para obtener resultados precisos y repetibles, para borrar el error del operador-empleado o material-empleado.

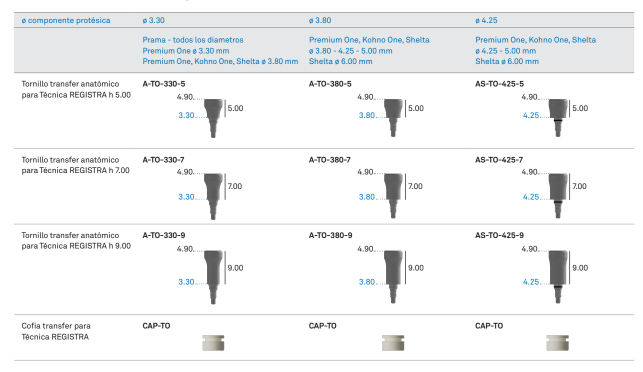
Por eso, Sweden & Martina has desarrollado tornillos transfer anatómicos en titanio gr 5 que garantizan estabilidad en el momento del registro oclusal, y que son acompañados con cofias snap on, que aseguran la máxima precisión en el reposicionamiento sobre el modelo.



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.



Tornillo transfer anatómico para conexión Collex



Tornillo transfer anatómico para hexágono externo



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



Fases de uso en la silla odontológica

Registrar perfectamente la oclusion 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



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





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. $La\ empresa\ Sweden\ \&\ Martina\ fabrica\ dispositivos\ m\'edicos\ de\ acuer\'do\ con\ las\ cGMP\ vigentes\ en\ EEUU\ y\ en\ otros\ pa\'ises\ del\ mundo.$



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.