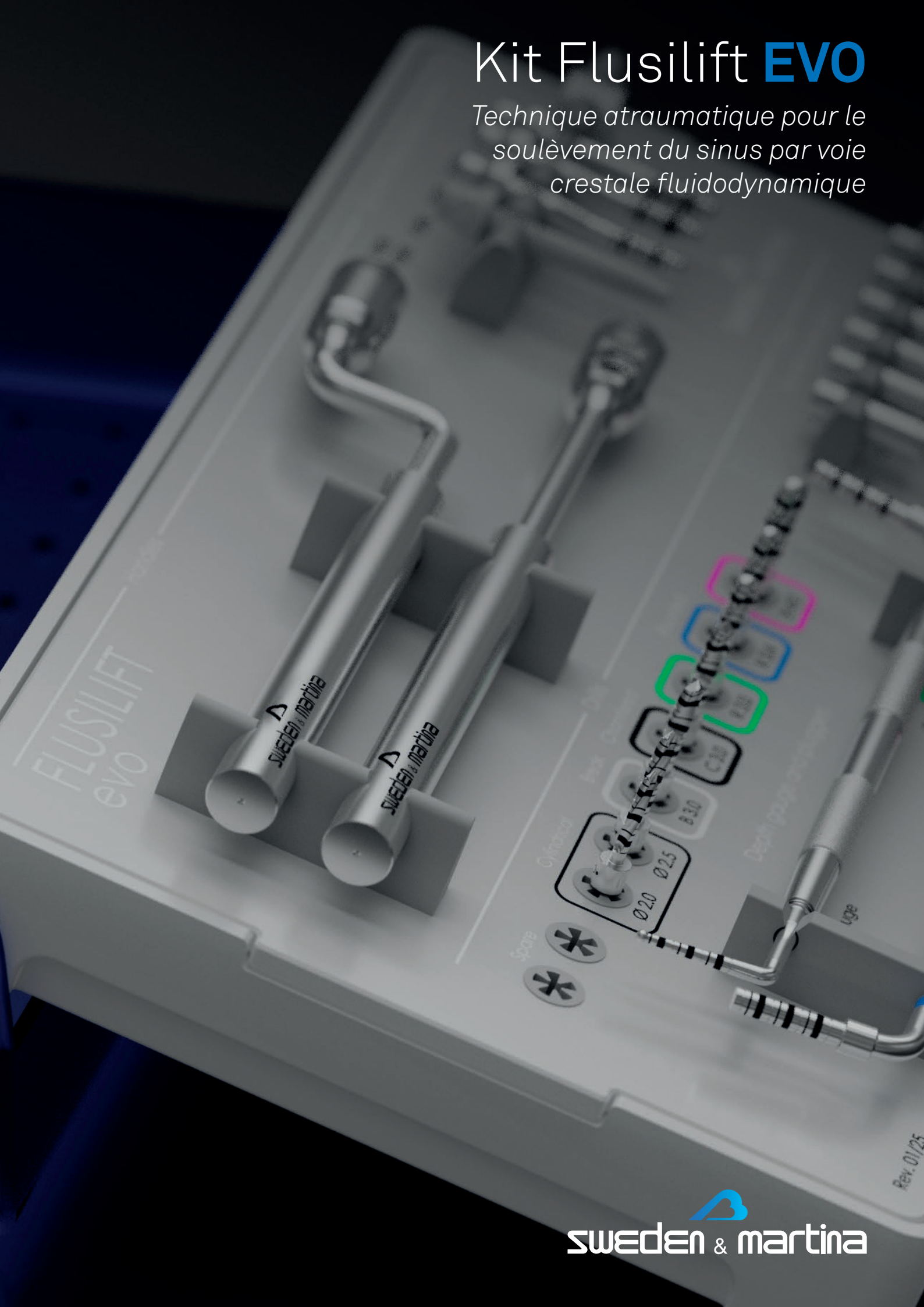


Kit Fluslift **EVO**

*Technique atraumatique pour le
soulèvement du sinus par voie
crestale fluidodynamique*

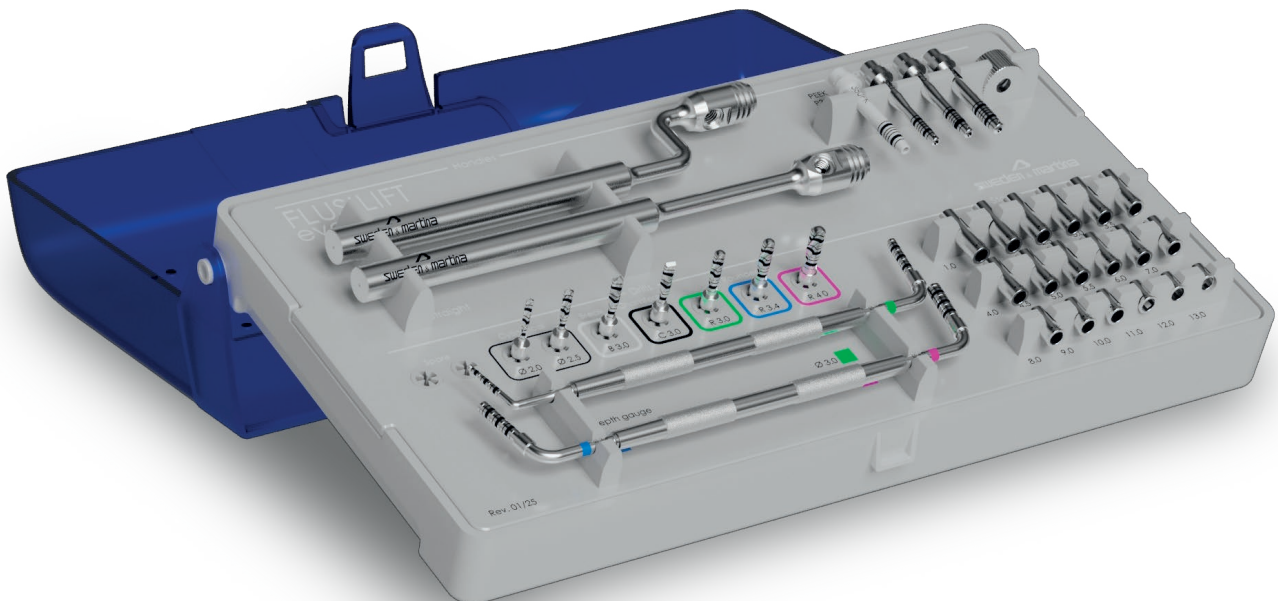


Le kit Flusilift EVO

Flusilift EVO est un dispositif qui permet d'effectuer un **soulèvement du sinus maxillaire par voie crestale fluidodynamique**, en utilisant donc la pression constante exercée par la pièce à main appropriée lors de l'extrusion d'un fluide à faible viscosité qui décolle délicatement et progressivement la membrane et, en même temps, remplit l'espace créé avec le même fluide.

La flexion de la corticale et le dépassement de la phase de déformation élastique, jusqu'à sa rupture, se font par **étapes graduelles et atraumatiques** de 0,5 mm chacune, grâce à la présence de fraises et de compacteurs dédiés et de butées de profondeur calibrées.

La **technique fluidodynamique** présente le grand avantage de rendre la phase suivant la rupture de la corticale prévisible, en utilisant la pression constante exercée par la pièce à main appropriée lors de l'extrusion d'un fluide à faible viscosité qui décolle délicatement et tridimensionnellement la membrane et, en même temps, remplit l'espace créé avec le même fluide.

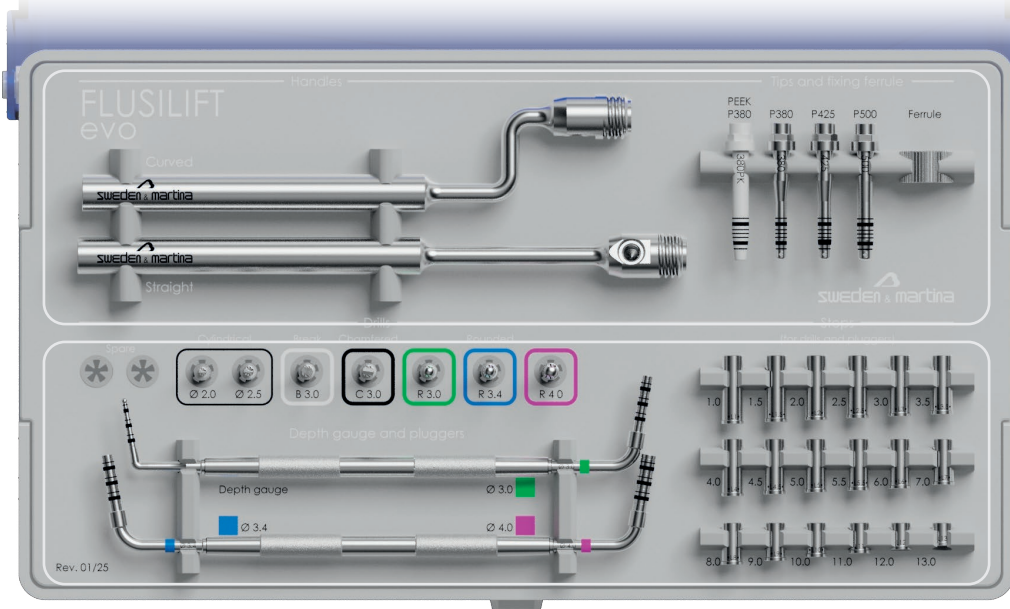


Avantages du kit Flusilift EVO :

- interchangeabilité simple et rapide des butées sur les fraises ;
- double pièce à main pour faire face à chaque situation clinique ;
- décollement **tridimensionnel** de la membrane ;
- diffusion **uniforme** du fluide (pression hydrostatique homogène).
- réduction des **temps chirurgicaux** par rapport aux techniques traditionnelles ;
- **risque réduit de perforations** ;
- évolution **post-opératoire** prévisible ;
- **l'utilisation d'un fluide** pour remplir et surélever, en général, ne crée pas de complications et est expulsé sous forme de mucus

Le kit Flusilift EVO se présente avec un intérieur divisé en deux parties. Dans la **partie supérieure du kit** se trouvent les instruments dédiés à l'application de la technique fluidodynamique, destinés donc à la phase de décollement de la membrane et au remplissage :

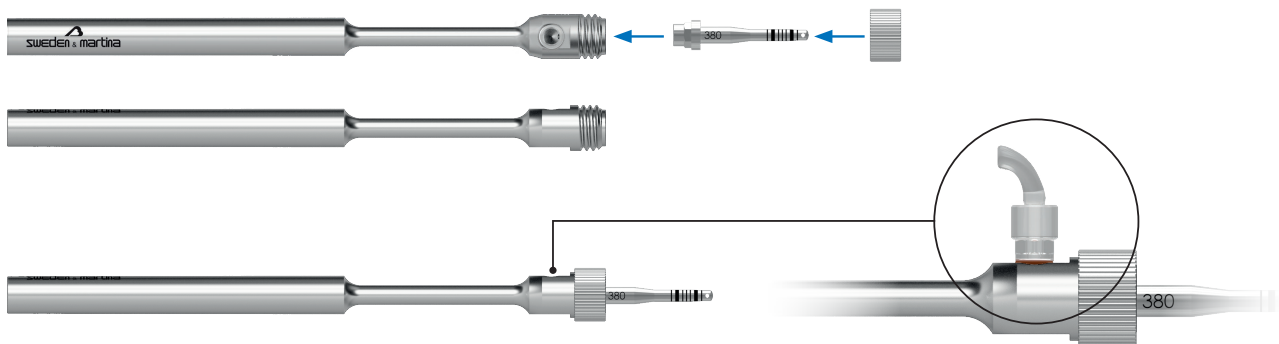
- une pièce à main droite, idéale pour les zones antérieures ;
- une pièce à main courbe pour faciliter l'accès aux zones postérieures et, en général, pour les patients ayant une faible ouverture buccale ;
- une bague et 4 embouts à diamètre progressif pour préparer les sites receveurs pour implants cylindriques et coniques.



Dans la **partie inférieure du kit** se trouvent les fraises et les butées calibrées dédiées au soulèvement jusqu'à la rupture de la corticale du plancher sinusien par étapes progressives de 0,5 mm chacune.

- Fraises et compacteurs de 3 diamètres différents (3,00-3,40-4,00 mm) ;
- butées de profondeur calibrées spécifiques permettant le soulèvement de la corticale du plancher sinusien par étapes progressives de 0,5 mm chacune.

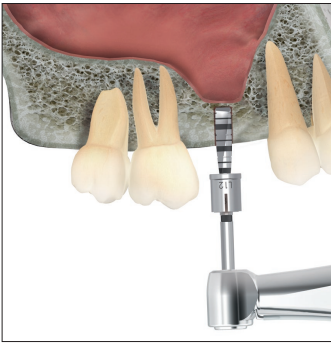
Les instruments dédiés à l'application de la technique fluidodynamique sont présentés à l'intérieur du kit séparés dans leurs différentes parties : les deux pièces à main doivent être assemblées à l'embout à l'aide de la bague appropriée.



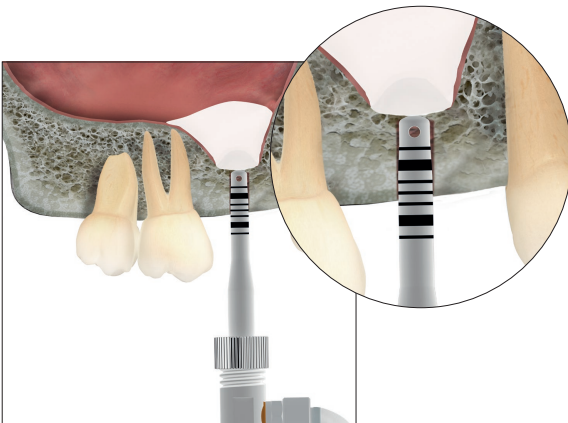
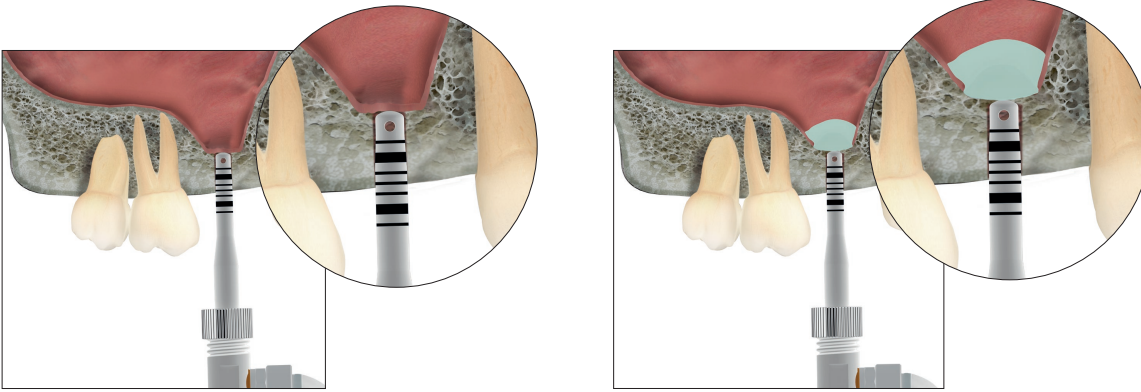
Sont également disponibles à la vente (non inclus dans le kit) des raccords luer-lock et des raccords coudés pour connecter la seringue contenant le fluide aux pièces à main Flusilift EVO.

Protocole d'utilisation :

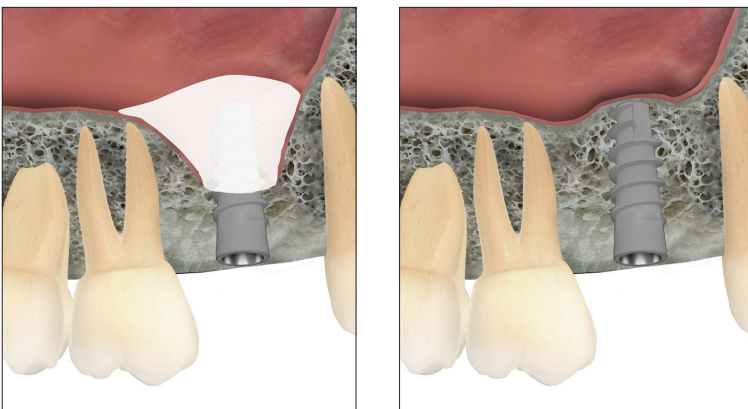
Effectuer la phase de préparation du site et la perforation de la corticale en utilisant les fraises appropriées.



Une fois l'accès à la membrane de Schneider obtenu, insérer la pièce à main Flusilift EVO (droite ou courbe selon le besoin clinique) dans la longueur de travail. Après avoir connecté à la pièce à main une seringue contenant une solution physiologique à l'aide du raccord luer-lock approprié, effectuer les tests nécessaires pour vérifier l'intégrité de la membrane, puis procéder à l'aspiration de la solution physiologique.



Une fois la seringue de solution physiologique retirée, connecter à la pièce à main la seringue contenant le fluide de remplissage choisi et procéder au décollement tridimensionnel progressif de la membrane ainsi qu'à l'insertion simultanée du fluide lui-même.

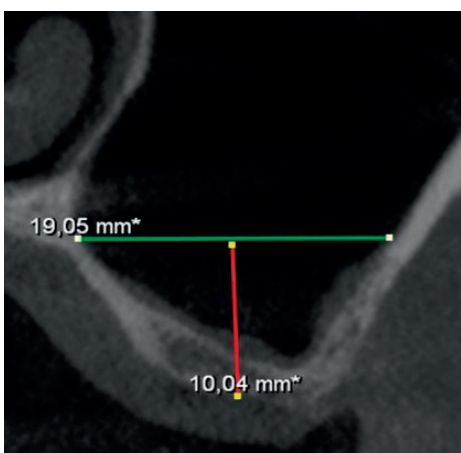
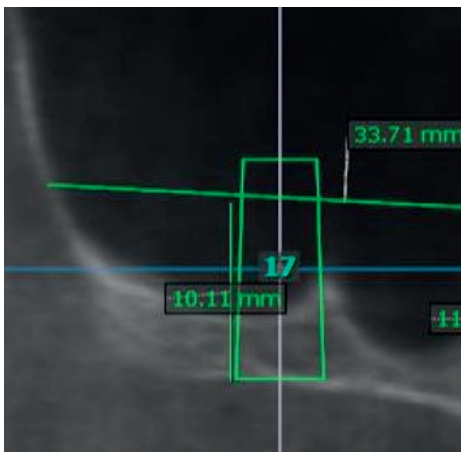
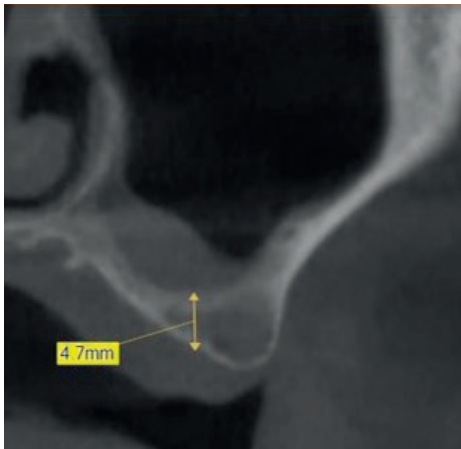


Une fois la procédure de remplissage avec le fluide terminée, procéder à l'insertion immédiate de l'implant à la longueur planifiée.

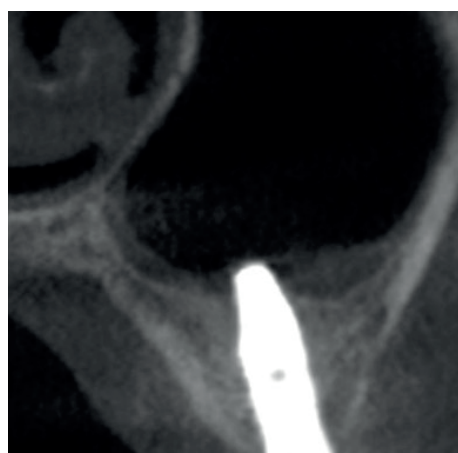
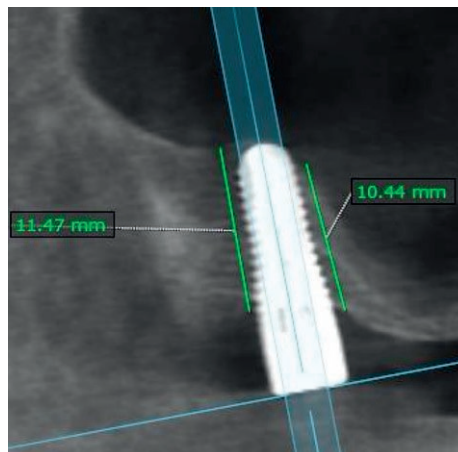
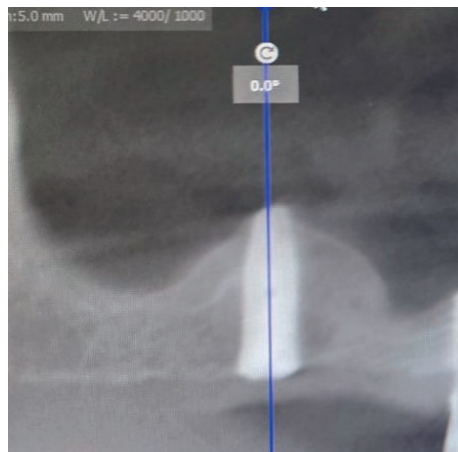
Cas cliniques

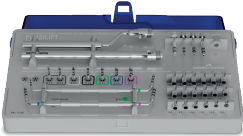






















Avec l'aimable autorisation du Dr. Alessandro Scarano, Brindisi












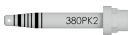







CBCT préopératoire



CBCT de contrôle à 8 mois



	code	description
	ZFLU-EVO-INT	Kit chirurgical Flusilift EVO
	FLU-EVO-TRAY-INT	Plateau vide pour instruments chirurgicaux en Radel
	KM-F-200	Foret initial, ø 2,00 mm
	KM-F-250	Foret initial, ø 2,50 mm
	KM-F-B300	Foret à séparer, ø 3,00 mm
	KM-F-C300	Foret de congé, ø 3,00 mm
	KM-F-R300	Foret à extrémité ronde, ø 3,00 mm
	KM-F-R340	Foret à extrémité ronde, ø 3,40 mm
	KM-F-R400	Foret à extrémité ronde, ø 4,00 mm
	KM-S-01	Butée pour forets et fouloirs, l. 1,00 mm
	KM-S-015	Butée pour forets et fouloirs, l. 1,50 mm
	KM-S-02	Butée pour forets et fouloirs, l. 2,00 mm
	KM-S-025	Butée pour forets et fouloirs, l. 2,50 mm
	KM-S-03	Butée pour forets et fouloirs, l. 3,00 mm
	KM-S-035	Butée pour forets et fouloirs, l. 3,50 mm
	KM-S-04	Butée pour forets et fouloirs, l. 4,00 mm
	KM-S-045	Butée pour forets et fouloirs, l. 4,50 mm
	KM-S-05	Butée pour forets et fouloirs, l. 5,00 mm
	KM-S-055	Butée pour forets et fouloirs, l. 5,50 mm
	KM-S-06	Butée pour forets et fouloirs, l. 6,00 mm
	KM-S-07	Butée pour forets et fouloirs, l. 7,00 mm
	KM-S-08	Butée pour forets et fouloirs, l. 8,00 mm
	KM-S-09	Butée pour forets et fouloirs, l. 9,00 mm
	KM-S-10	Butée pour forets et fouloirs, l. 10,00 mm

	KM-S-11	Butée pour forets et fouloirs, l. 11,00 mm
	KM-S-12	Butée pour forets et fouloirs, l. 12,00 mm
	KM-S-13	Butée pour forets et fouloirs, l. 13,00 mm
	KM-C-PROF-300	Instrument à double fonction : d'un côté, sonde graduée (ou jauge de profondeur) et de l'autre, fouloir \varnothing 3,00 mm
	KM-C-340-400	Fouloir double : une extrémité \varnothing 3,40 mm, l'autre \varnothing 4,00 mm
	FLU-OR	Joint torique pour pointe d'ostéotome, boîte de 5 pcs.
	FLU-L*	Raccord Luer-lock, cond. 25 pcs.
	FLU-R*	Raccord coudés, cond. 25 pcs.
	FLU-M	Pièce à main
	FLU-M-C	Pièce à main courbée
	FLU-F-L200*	Foret pointeur
	FLU-P2-380-PK*	Insert en PEEK
	FLU-P-380S-P*	Insert court
	FLU-P-380	Pointe d'ostéotome \varnothing 3,80 mm
	FLU-P-425	Pointe d'ostéotome \varnothing 4,25 mm
	FLU-P-500	Pointe d'ostéotome \varnothing 5,00 mm
	FLU-P-380-PK	Pointe d'ostéotome \varnothing 3,80 mm en PEEK
	FLU-G	Bague de fixation d'insert
	FLU-OR-L*	Joint torique de rétention pour Luer-Lock, cond. 5 pcs.

*Accessoires non inclus dans le kit.



rev. 06-26



Sweden & Martina S.p.A.
Via Veneto, 10
35020 Due Carrare (PD), Italy
Tel. +39.049.9124300
info@sweden-martina.com
www.sweden-martina.com
www.prama.sweden-martina.com

Sweden Martina France Sarl - France
info.fr@sweden-martina.com
Sweden & Martina Ltd - United Kingdom
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
Sweden Martina România srl - România
info.ro@sweden-martina.com

Les composants prothétiques et les instruments chirurgicaux présentés dans cette publication sont des dispositifs médicaux fabriqués par Sweden & Martina S.p.A.
Les produits présentés sont conformes aux normes ISO 9001 et ISO 13485 et portent le marquage CE conformément au Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux.
Le site de production de Sweden & Martina fabrique des dispositifs médicaux conformément aux exigences des cGMP en vigueur aux États-Unis et dans d'autres pays du monde.



Certains produits peuvent ne pas être disponibles sur tous les marchés.
Toutes les marques mentionnées dans cette publication sont la propriété de Sweden & Martina, à l'exception des produits pour lesquels une indication contraire est spécifiée.
Ces produits sont destinés aux cabinets médicaux et aux laboratoires ; leur vente n'est pas destinée aux patients.
Il est interdit de revendre, dupliquer ou divulguer les produits contenus dans la présente publication sans l'accord écrit de Sweden & Martina S.p.A.
Pour plus d'informations sur les produits, notamment les indications, contre-indications, avertissements, précautions et effets secondaires potentiels, veuillez consulter le site web de Sweden & Martina S.p.A.
Les contenus sont à jour au moment de la publication. Veuillez contacter Sweden & Martina pour toute mise à jour ultérieure.