

Striate+™ Potilastiedote

Olet saanut tämän tiedotteen, koska hammaslääkärisi, oikomishoitajasi tai kirurgisi on suositellut sinulle ohjattua luun regenerointia (Guided Bone Regeneration, GBR) osana hammasluun defektisi hoitoa.

Mikä on ohjattu luun regenerointi (Guided Bone Regeneration, GBR)?

Luu ja ikenet pitävät hampaat paikallaan leuassa. Hampaita paikallaan pitävä luu voi hajota tai heikentyä ja tarvita korjausta monista eri syistä. Ikenet voivat vaurioitua myös infektion tai vamman vuoksi. Ohjattu luun regenerointi (GBR) -hoitoa käytetään luun tai ienten parantamiseen, jotta hampaasi pysyisivät terveinä ja vakaasti kiinni.

Mikä on Striate+™?

Striate+™ on GBR-hoidossa käytetty laastarityyppi. Striate+™ muodostaa hoitokohdan päälle suojakerroksen samalla kun uutta luuta muodostuu.

Striate+™ on valmistettu kollageenista. Kollageeni on ihmisessä yleisesti esiintyvä aine, jota on pääasiassa ihossa, luissa, lihaksissa ja jänteissä. Striate+™ on valmistettu sioista peräisin olevasta kollageenista, jota on kuitenkin käsitelty niin, että sitä on turvallista käyttää ihmisillä.

Striate+™-laastari-implantti istutetaan ikeneen toimenpiteen aikana, ja se liukenee kokonaan kudoksiin noin 6 kuukauden kuluessa GBR-hoidosta. Sinulle on annettu säilytettäväksi potilaan implanttikortti, joka sisältää implanttisi eränumeron, jos haluat lisätietoja implantistasi. Säilytä potilaan implanttikorttisi turvallisessa paikassa, jotta voit tarvittaessa tarkistaa siitä tietoja. Sinun on säilytettävä potilaan implanttikortti yhden vuoden ajan hoidon jälkeen. Hoitava hammaslääkäri pitää myös kirjaa implanttisi eränumerosta. Seuraavassa selitetään potilaan implanttikortissa käytetyt merkinnät.

Mitä minun pitäisi odottaa hoidon jälkeen?

Hammaslääkäri antaa sinulle ohjeet, jotka neuvovat, mitä sinun on tehtävä GBR-hoidon jälkeen. Tavoitteena on pitää hoitokohta puhtaana ja koskemattomana sen parantuessa. Tämä voi tarkoittaa lääkkeellisen suuveden käyttöä, erityisiä ohjeita siitä, miten ja milloin hampaat pitää harjata, tai tiettyjen ruokien tai juomien välttämistä. On erittäin tärkeää, että noudatat huolellisesti hammaslääkäriin antamia ohjeita.

Liittykö Striate+™-tuotteen käyttöön riskejä?

Striate+™-laastarin käyttöön liittyy hyvin vähän riskejä. Striate+™-tuotetta ei saa käyttää henkilöille, jotka ovat allergisia kollageenille tai sioille. Nämä allergiat ovat hyvin harvinaisia, mutta jos olet huolissasi asiasta, kysy ohjeita hammaslääkäriltäsi. Striate+™-laastari voidaan tarvittaessa poistaa.

Liittykö GBR-hoitoon mitään riskejä?

Kuten mihin tahansa kirurgiseen toimenpiteeseen, myös GBR-hoitoon liittyy riskejä, joita ovat mm. infektio, kipu, verenvuoto tai turvotus. Nämä riskit eivät yleensä ole vakavia, ja hammaslääkäri voi antaa sinulle tietoa näistä riskeistä ja niiden välttämistä. Toisinaan haava saattaa avautua hieman ja tuoda Striate+™-laastarin esiin. Jos näin käy, ota yhteys hammaslääkäriin ja pyydä tältä toimintaohjeita. Jotkin sairaudet voivat vaikuttaa paranemiseen GBR-hoidon jälkeen. Näitä sairauksia ovat mm.

- diabetes, autoimmuunisairaus;
- varfariinin/verenohennuslääkityksen käyttö;
- tulehduskipulääkitys;
- aiempi sädehoito tai
- runsas tupakointi.

Striate+™ Potilastiedote

Voimakkaan tupakoinnin tiedetään vaikuttavan normaaliin paranemiseen, ja hammaslääkäri voi suositella tupakoinnin lopettamista tai vähentämistä ennen GBR-hoitoa.

On tärkeää, että kerrot lääkärille kaikista sairauksistasi ja kaikista käyttämistäsi lääkkeitä ennen toimenpidettä.

Striate+™ on turvallinen magneettikuvauksessa, koska se koostuu materiaaleista, jotka eivät johda sähköä, ole metallisia eivätkä magneettisia.

Milloin on syytä pyytää apua

Jos sinulla on jokin oire, josta olet huolissasi, ota välittömästi yhteys hammaslääkäriin. Hammaslääkäri osaa kertoa sinulle, miten voit parhaiten hoitaa oireitasi ja onko tarpeen ryhtyä muihin toimenpiteisiin.

Striate+™-tuotteen aiheuttamasta vakavasta reaktiosta on ilmoitettava jakelijalle:

BioHorizons

2300 Riverchase Center
Birmingham AL 35244 USA
www.biohorizons.com

Muut yhteystiedot:

Valmistaja:

Orthocell Ltd

Building 191 Murdoch University
South Street, Murdoch WA 6150
Australia
Sähköposti: info@orthocell.com.au

Valtuutettu edustaja Euroopassa:

MDSS GmbH

Schiffgraben 41, 30175 Hannover,
DE
Sähköposti: info@mdssar.com
Puhelin: +49 511 6262 8630

Valtuutettu edustaja Sveitsissä:

MDSS CH GmbH

Laurenzenvorstadt 61, 5000 Aarau
CH
Sähköposti: info@mdssch.com
Puhelin: +

Eurooppalainen maahantuoja:

MedEnvoy Global BV

Prinses Margrietplantsoen 33 – Suite 123
2595 AM, The Hague
NL
Puhelin: +31 70 326 2148

Sveitsiläinen maahantuoja:

MedEnvoy

Gottharstrasse 28
6302, Zug
CH
Puhelin: +41 41 562 01 42

Potilaan implanttikortissa käytetyt merkinnät



Valmistaja



Laitteen nimi



Eräkoodi



Yksilöllinen laitetunniste



Implantointipäivä



Terveystieteiden paikka tai lääkäri



Potilaan nimi



Valmistajan verkkosivuston osoite