

Striate+™ Folheto de informação ao paciente

Recebeu este folheto de informação porque o seu dentista, ortodontista ou cirurgião recomendou a regeneração óssea guiada (GBR) para o tratamento de defeitos ósseos dentários.

O que é a regeneração óssea guiada (GBR)?

O osso e as gengivas suportam os dentes no maxilar. O osso que suporta os seus dentes pode, por várias razões, partir ou enfraquecer e precisar de ser reparado. As infeções e lesões também podem danificar as gengivas. A regeneração óssea guiada (GBR) é utilizada para auxiliar na cicatrização do osso ou gengivas, para que os seus dentes se mantenham saudáveis e estáveis.

O que é a Striate+™?

A Striate+™ é um tipo de emplastro utilizado na GBR. A Striate+™ forma uma camada protetora no local de tratamento enquanto o novo osso é formado.

A Striate+™ é fabricada em colagénio. O colagénio é uma substância comum nos seres humanos, encontrada principalmente na pele, ossos, músculos e tendões. A Striate+™ é fabricada em colagénio suíno que foi tratado para a sua utilização em pessoas ser segura.

O emplastro Striate+™ é implantado na sua gengiva durante o procedimento e é completamente dissolvido nos 6 meses seguintes ao tratamento de GBR. Foi-lhe entregue um cartão de implante do paciente, que inclui o número de lote, para poder saber mais sobre o seu implante. Mantenha o cartão de implante do paciente num local seguro para o poder consultar sempre que necessário. Guarde o cartão de implante do paciente durante o período de 1 ano após o tratamento. O seu dentista também regista o número de lote do seu implante. Abaixo é apresentada uma explicação dos símbolos utilizados no cartão de implante do paciente.

O que posso esperar após o meu tratamento?

O seu dentista dar-lhe-á instruções sobre o que deve fazer após o seu tratamento de GBR. O objetivo é manter a área de tratamento limpa e intacta durante a cicatrização. Isso pode envolver a utilização de um elixir bucal de tratamento, instruções específicas sobre como e quando escovar os dentes ou evitar certos alimentos ou bebidas. Deve seguir cuidadosamente as instruções fornecidas pelo seu dentista.

Existem riscos de utilização da Striate+™?

Existem muito poucos riscos associados à utilização do emplastro Striate+™. A Striate+™ não deve ser utilizada em pessoas com alergia ao colagénio ou a porcos. Estas alergias são muito raras. Se tiver alguma preocupação, fale com o seu dentista. Se necessário, o emplastro Striate+™ pode ser removido.

Existem riscos do tratamento de GBR?

Tal como acontece com outras cirurgias, a GBR acarreta alguns riscos, como infeção, dor, hemorragia ou inchaço. De modo geral, estes riscos não são graves e o seu dentista pode dizer-lhe quais são e como os evitar. Em algumas situações a ferida pode abrir ligeiramente e expor o emplastro Striate+. Se isto acontecer, contacte o seu dentista para saber o que fazer.

Algumas condições médicas, como as seguintes, podem afetar a cicatrização depois da GBR:

- diabetes, doença autoimune;
- utilização de varfarina/anticoagulantes;
- medicação anti-inflamatória;
- radioterapia prévia; ou
- tabagismo excessivo.

Striate+™ Folheto de informação ao paciente

O tabagismo excessivo afeta a cicatrização normal e o seu dentista pode-lhe recomendar que reduza ou pare de fumar antes da GBR.

Antes de realizar o procedimento deve comunicar os seus problemas de saúde e a medicação que toma ao seu dentista.

A Striate+™ é compatível com a realização de RM (ressonância magnética), uma vez que é composta por materiais eletricamente não condutores, não metálicos e não magnéticos.

Quando solicitar ajuda

Entre imediatamente em contacto com o seu dentista se experienciar algum sintoma que o preocupe. Ele dir-lhe-á como gerir os seus sintomas da melhor forma e se deve fazer mais alguma coisa.

As reações graves à Striate+™ devem ser comunicadas ao distribuidor:

BioHorizons

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

Outros contactos:

Fabricante:

Orthocell Ltd

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

Mand. europeu estabelecido:

MDSS GmbH

Schiffgraben 41, 30175 Hannover,
DE
E-mail: info@mdssar.com
Telefone: +49 511 6262 8630

Mand. suíço estabelecido:

MDSS CH GmbH

Laurenzenvorstadt 61, 5000 Aarau
CH
E-mail: info@mdssch.com
Telefone: +

Importador europeu:

MedEnvoy Global BV

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

Importador suíço:

MedEnvoy

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

Símbolos utilizados no cartão de implante do paciente



Fabricante



Data da implantação



Nome do dispositivo



Centro de saúde ou médico



Código do lote



Nome do paciente



Identificador de dispositivo único



Endereço web do fabricante