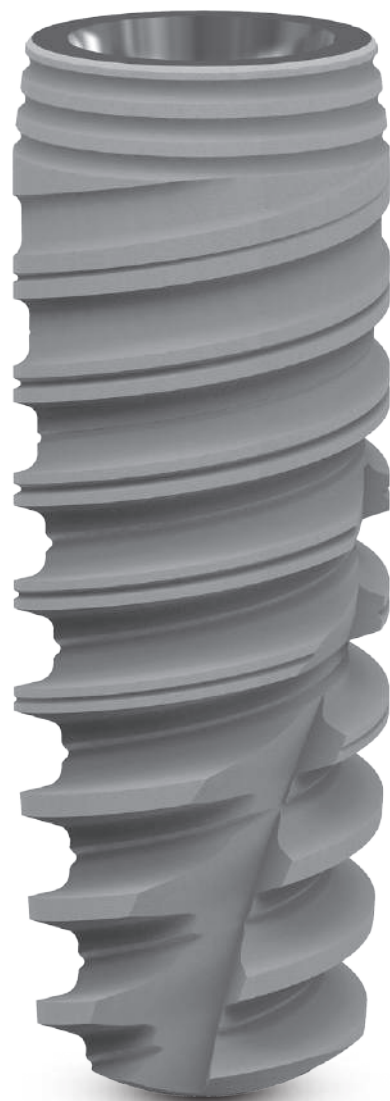


GALAXY

Implantes de conexão cônica



GALAXY

Implantes de conexão cônica

 **Ziacom**[®]



Informação importante

Leia atentamente antes de utilizar os produtos Ziacom®

Informação geral

Este documento contém informações básicas para a utilização de sistemas de implantes dentários Ziacom® originais, doravante designados por "implantes dentários Ziacom®" ou simplesmente "produtos Ziacom®". Esta documentação foi redigida como guia rápido de consulta para o médico responsável pelo tratamento adiante "utilizador", e não é, portanto, uma alternativa nem um substituto da formação especializada e da experiência clínica profissional.

Os produtos Ziacom® devem ser utilizados com um planeamento adequado do tratamento e seguindo rigorosamente os protocolos cirúrgicos e protéticos estabelecidos pelo fabricante. Leia atentamente os protocolos cirúrgicos e protéticos específicos de cada produto, bem como as instruções de utilização e manutenção, antes de utilizar um produto Ziacom®. Pode consultá-los também no nosso website www.ziacom.com ou solicitá-los ao seu distribuidor oficial autorizado Ziacom® mais próximo.

Informação sobre responsabilidade, segurança e garantia.

As indicações para a utilização e manipulação dos produtos Ziacom® baseiam-se na bibliografia internacional publicada, nos padrões clínicos atuais e na nossa experiência, portanto, devem ser entendidas como informações gerais indicativas. A manipulação e utilização dos produtos Ziacom®, estando fora do controlo da Ziacom Medical SL, são da inteira responsabilidade do utilizador. A Ziacom Medical SL, as suas filiais e/ou seus distribuidores oficiais autorizados declinam toda a responsabilidade, expressa ou implícita, total ou parcial, pelos possíveis danos ou prejuízos ocasionados pela má manipulação do produto ou por qualquer outro facto não contemplado nos seus protocolos e manuais para a correta utilização dos seus produtos.

O utilizador do produto deve assegurar-se de que o produto Ziacom® utilizado é adequado para o procedimento e finalidade prevista. Estas instruções de utilização e os protocolos de trabalho ou de manipulação dos produtos não isentam o utilizador desta obrigação. A utilização, manipulação e aplicação clínica dos produtos Ziacom® devem ser realizados por profissionais qualificados e com as certificações necessárias de acordo com a legislação vigente de cada país.

A utilização, manipulação e/ou aplicação, de forma total ou parcial, em qualquer uma das suas fases de realização dos produtos Ziacom® por pessoal não qualificado ou sem a necessária certificação para isso, anula automaticamente qualquer tipo de garantia e pode ocasionar graves danos na saúde do paciente.

Os produtos Ziacom® fazem parte de uma sistemática própria, com características de conceção e protocolos de trabalho próprios, que incluem os implantes dentários, complementos ou componentes protodônticos e a o instrumental cirúrgico ou protético. A utilização de produtos originais da Ziacom® em combinação com elementos ou componentes de outros fabricantes, pode causar um fracasso no tratamento, provocar danos nos tecidos, provocar danos nas estruturas ósseas, resultados estéticos não adequados e danos graves à saúde do paciente. Por este motivo, só devem ser utilizados produtos originais da Ziacom®.

O profissional clínico, encarregado do tratamento, é o único responsável por garantir a correta utilização dos produtos originais da Ziacom e pela sua utilização de acordo com as correspondentes instruções de utilização e protocolos de manuseamento ao longo de todo o processo de tratamento implantológico. A utilização de componentes, instrumental ou qualquer outro produto não original da Ziacom® que seja utilizado só ou em combinação com qualquer dos produtos originais da Ziacom® anulará automaticamente a garantia dos produtos originais da Ziacom®.

Consulte o Programa de Garantia Ziacom Medical SL (disponível no nosso website ou contactando a Ziacom Medical SL, as suas filiais ou distribuidores autorizados).

Advertência. Nem todos os produtos Ziacom® estão disponíveis em todos os países. Consulte a disponibilidade.

A marca Ziacom® e outros nomes e logótipos de produtos ou serviços mencionados nesta documentação ou no website www.ziacom.com são marcas registadas da Ziacom Medical SL.

A Ziacom Medical SL reserva-se o direito de modificar, alterar e eliminar qualquer um dos produtos, preços ou especificações técnicas referenciadas neste website ou em qualquer um dos seus documentos sem aviso prévio. Todos os direitos reservados. É proibida a reprodução ou publicação total ou parcial desta documentação, em qualquer meio ou formato, sem a correspondente autorização por escrito da Ziacom Medical SL.





Índice

A Empresa	06
Together for health	06
Qualidade Ziacom®	06
Titânio Zitium®	06
Compromisso com a inovação e formação	07
Ziacom® no mundo	07
- Sede central	07
- Filiais	07

Galaxy Implantes de conexão cônica

Implante Galaxy	10
Características	10
Vantagens	10
Diâmetros e comprimentos	11
Tratamentos de superfície	12
- Superfície Titansure	12
- Superfície TitansureActive	14
Apresentação do produto	16
Referências Galaxy	18
Recomendações de utilização	19
Como consultar este catálogo	20
Ficha do produto	20
Simbologia	20
Prótese Reabilitações diretas ao implante	22
Prótese Reabilitações com transepiteliais	30
Instrumental cirúrgico	44
Instrumental protético	50
Protocolo cirúrgico	56
Limpeza, desinfecção e esterilização	78

A Empresa

Together for health

Na Ziacom® trabalhamos há mais de 20 anos para a **saúde oral** e para o bem-estar dos pacientes em todo o Mundo através da **conceção e fabrico de soluções inovadoras** em implantes dentários, componentes protéticos, instrumentos cirúrgicos e biomateriais de máxima qualidade.

A empresa foi fundada em 2004 com **capital 100% espanhol** e iniciou a sua atividade como fabricante de implantes e componentes de prótese de implantologia para várias empresas no mercado europeu, lançando os primeiros **sistemas de implantes próprios** em 2006.

Em 2015, a Ziacom® iniciou a sua **estratégia de diversificação** com o desenvolvimento de **novas linhas de negócio** e famílias de produto e com o lançamento de um **novo portfólio**, o que levou a empresa a atingir, em 2016, **15% da quota do mercado espanhol** com mais de 230000 implantes vendidos.

Em 2022, a empresa iniciou um **ambicioso projeto de crescimento** que inclui novos objetivos de **expansão internacional**, ampliação e **diversificação** da carteira de **produtos e serviços** bem como uma nova identidade corporativa.

Qualidade Ziacom®

O compromisso com a **qualidade e a inovação** faz parte dos valores e da essência da Ziacom® desde o início.

Por isso, dispomos da tecnologia mais avançada que aplicamos em **todas as fases do ciclo de produção** dos nossos produtos, desde o **desenho e fabrico** até aos processos de **verificação, limpeza e embalagem**. Além disso, para o fabrico de todos os nossos produtos usamos unicamente **matérias-primas de alta qualidade** e aplicamos **controlos rigorosos no processo** de seleção dos nossos principais fornecedores.

A Ziacom Medical SL é **licenciada como fabricante de dispositivos médicos** e tem a **autorização de comercialização** da AEMPS 6425-PS (Agência Espanhola de Medicamentos e Produtos Sanitários)

e o nosso **sistema de gestão de qualidade é certificado** de acordo com os requisitos das normas UNE-EN-ISO 9001:2015 e UNE-EN-ISO 13485:2018, cumprindo inclusive os requisitos da GMP 21 CFR 820.



Graças ao esforço constante para oferecer aos nossos clientes a mais alta qualidade, todos os nossos implantes contam com uma **garantia vitalícia**.

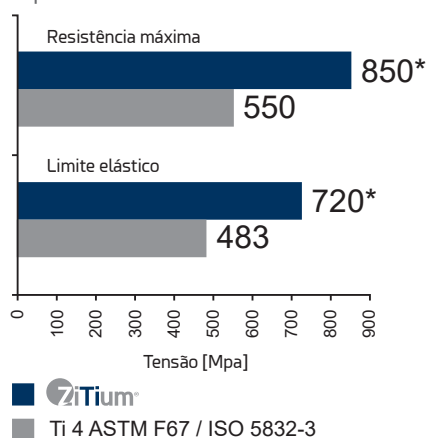
Consulte as Condições Gerais de Acesso à Garantia dos produtos Ziacom®.

Titânio Zitium®

Os implantes **Galaxy** da Ziacom® são fabricados em **titânio grau 4 de extra alta tensão Zitium®** o que lhes confere uma **melhoria substancial no seu limite elástico e propriedades mecânicas**.

Graças ao titânio **Zitium®** os nossos implantes mantêm a conformidade com os requisitos das normas ASTM F67 e ISO 5832-3 e são certificados em conformidade com os requisitos do Regulamento 2017/745, obtendo a correspondente marcação CE do organismo notificado 0051.

Propriedades do titânio Zitium®



*Valores máximos médios



FDA Approved*

*Consulte os modelos aprovados

Os implantes Ziacom® são esterilizados por irradiação com Raios Beta a 25 kGy, exceto para os implantes ortodônticos DSQ que são comercializados **não estéreis**.

IMPORTANTE

Todos os produtos (exceto os implantes dentários) recolhidos neste catálogo da Ziacom® são vendidos não estéreis e devem ser esterilizados antes da sua utilização.



Compromisso pela inovação e formação

Com a finalidade de proporcionar sempre as melhores soluções para o **bem-estar de cada paciente**, e graças à experiência e dedicação de **profissionais altamente qualificados** e de um **inovador Centro Tecnológico**, a nossa equipa de I&D&I trabalha diariamente num processo constante de **investigação e inovação** em prol da **melhoria contínua** dos nossos produtos e do desenvolvimento de **novas soluções** que respondam à procura e às necessidades dos pacientes e dos profissionais.

Mantemos, também, uma clara aposta na **investigação** e na **formação contínua** como meio de fornecer **apoio científico ao setor** e acreditamos firmemente na formação de **jovens profissionais** como sendo a melhor fórmula para promover o **progresso da Medicina Dentária**.

Por esta razão, colaboramos com **centros de formação, universidades e sociedades científicas** para a criação de um ambiente didático prático e especializado que potencie os seus conhecimentos, as suas competências e o seu crescimento profissional.

No âmbito da nossa aposta pela formação e o **desenvolvimento dos profissionais** do setor, contamos nas nossas instalações com **espaços específicos para a formação** e **as práticas hands-on**, bem como com equipamento de formação **de ponta**, e com um **showroom físico e virtual** onde é possível conhecer, em primeira mão, todas as nossas soluções dentárias.

Ziacom® no mundo

A nossa missão é levar a saúde oral aos pacientes de todo o mundo, e para isso contamos com um sólido **plano de crescimento e expansão internacional** que visa aumentar a **presença internacional** da empresa em **áreas já consolidadas** e avançar para outras áreas em **crescimento**.

Desta forma, oferecemos aos nossos **parceiros internacionais** uma relação de **confiança e colaboração**, adaptando-nos às suas **necessidades locais** com soluções adaptadas a cada mercado.

O nosso foco é cumprir os requisitos específicos de **qualidade, regulamentares e legais de cada país**, tanto para os processos de registo como de distribuição dos nossos produtos através de **certificações específicas** de cada um dos territórios onde atuamos.

Sede central

Ziacom Medical

Madrid - ESPANHA
Calle Búhos, 2 - 28320 Pinto
☎ +34 91 723 33 06

Filiais

Ziacom Lusobionic

Av. Miguel Bombarda, 36 - 5º B
1050 -165 - Lisboa - PORTUGAL
☎ +351 215 850 209

Ziacom Medical USA LLC

Miami - EUA
333 S.E 2nd Avenue, Suite 2000
Miami, FL 33131 - EUA
☎ +1(786) 224 - 0089

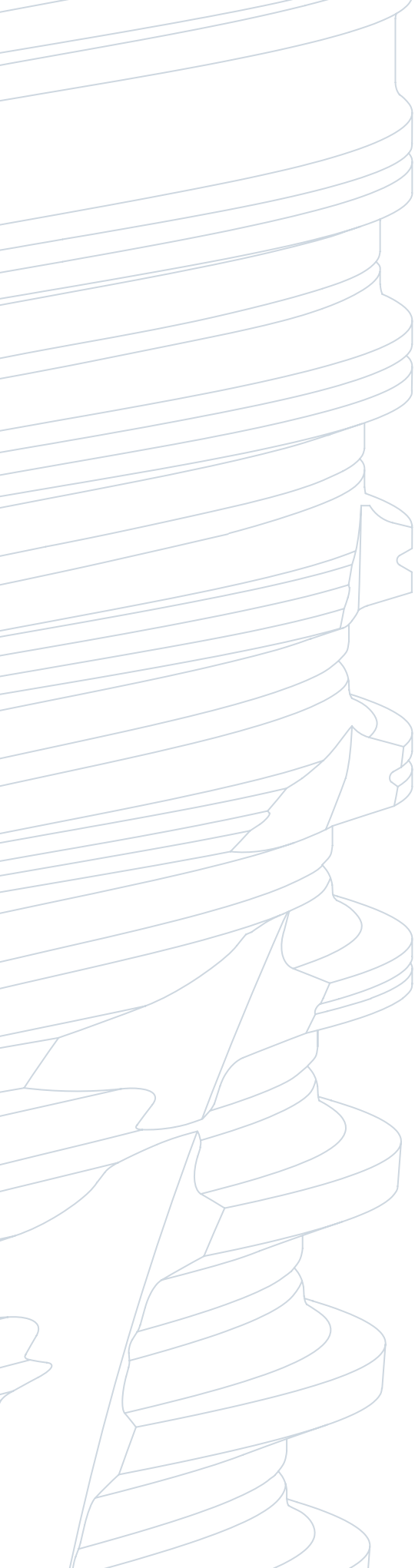
Ziacom ITS

Viale del Lavoro, 14
35010 Vigonza
Padova - ITÁLIA
☎ +39 049 603310

Ziacom Safe implant

Av. Iñaquito, Edificio Metropolitan,
Oficina 304
170507, Quito - EQUADOR
☎ +593 96 368 0879

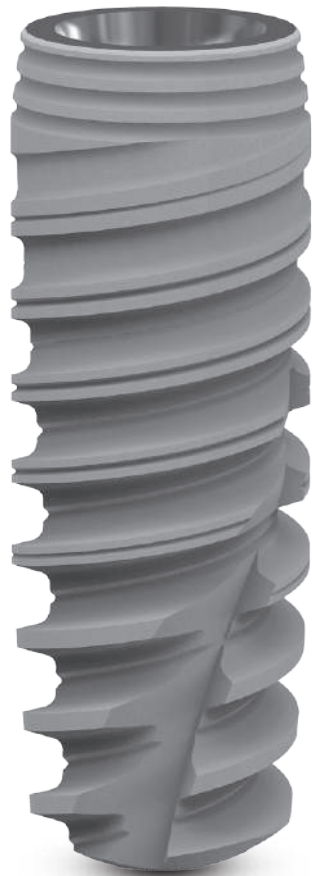
Pode consultar a lista atualizada de distribuidores Ziacom® em www.ziacom.com ou enviando um e-mail para export@ziacom.com



GALAXY

GALAXY

Implantes de conexão cônica



Características

CONEXÃO

- Conexão cônica de 11° com duplo hexágono interno.
- Plataforma única para todos os diâmetros.
- Platform Switch.

ZONA CORTICAL

- Micro-anéis.
- Macro-desenho cortical de cone invertido.

CORPO CÔNICO

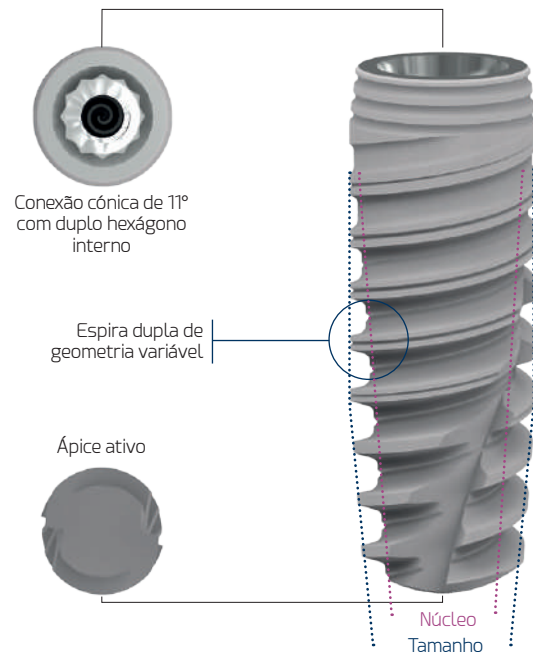
- Espira dupla.
- Geometria variável:
 - » Coronal - espira trapezoidal larga.
 - » Meio - espira trapezoidal mais fina.
 - » Apical - espira em V.

ÁPICE

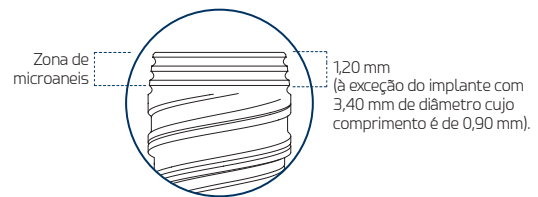
- Cortes apicais oblíquos.
- Ápice ativo auto-roscante.
- Ápice arredondado atraumático.

INDICAÇÕES

- Ossos de muito baixa qualidade óssea.
- Carga imediata.
- Colocação imediata após extracional.
- Setor anterior estético.





































Medidas da área coronal do implante



Vantagens

- Melhor selagem contra filtrações, o que significa uma menor carga bacteriana.
- Melhor distribuição das forças dirigidas ao implante.
- Se os torques recomendados forem ultrapassados, é o parafuso que sofre a fratura e não o implante.
- Maior preservação do osso crestal.
- Menor incidência de peri-implantite.
- Melhor taxa de sobrevivência dos implantes de conexão cônica.
- A sua conexão cônica evita os micromovimentos e as microinfiltrações na interface implante-pilar.
- A sua plataforma única simplifica significativamente os procedimentos protéticos.
- A sua zona coronal de cone invertido evita o stress cortical durante a cirurgia.
- O seu modelo de rosca confere-lhe uma estabilidade primária muito elevada, mesmo em ossos de baixa qualidade.
- O seu ápice ativo facilita a retificação do eixo de inserção em alvéolos pós-extração.

Diâmetros e comprimentos

Ø DIÂMETRO	Ø PLATAFORMA	COMPRIMENTO (L)							
		6	7	8,5	10	11,5	13	14,5	16
■ RP 3,40	2,85								
■ RP 3,70									
■ RP 4,00									
■ RP 4,30									
■ RP 4,80									

Dimensões em mm.

Tratamentos de superfície

■ Superfície Titansure

As superfícies tratadas demonstraram melhorar a osteointegração através do aumento do contacto osso-implante. Isto deve-se em parte à composição química do implante e também às suas características topográficas.

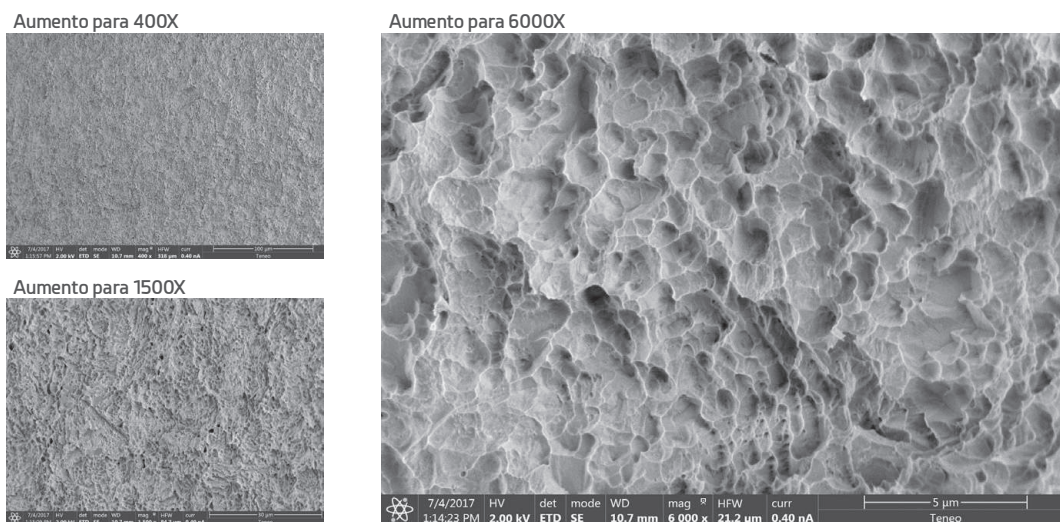
Com a sua superfície **Titansure**, Ziacom® consegue uma topografia de superfície livre de contaminantes e uma macro e microporosidades com valores médios ótimos, cujas características são fundamentais para conseguir uma osteointegração correta e rápida, o que lhe confere uma excelente fiabilidade e uma grande previsibilidade.

■ ANÁLISE DA SUPERFÍCIE TITANSURE

A superfície **Titansure** é do tipo S.L.A. e é obtida por subtração mediante jateamento de areia com corindo branco e duplo gravado de ácido fluorídrico e uma combinação de ácido sulfúrico e ácido fosfórico.

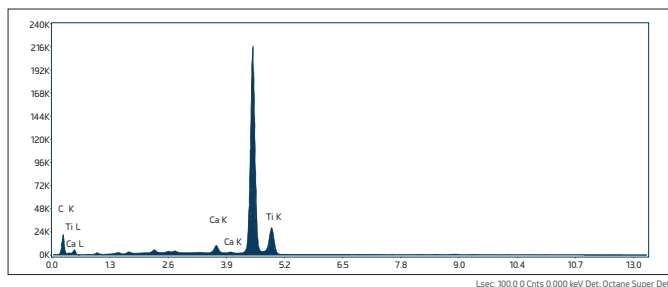
Análise morfológica da superfície

Utilizando um microscópio eletrónico de varredura (FEI TENEO, Thermo Fisher Scientific Inc., Waltham, MA, EUA), é possível observar a superfície rugosa e porosa com numerosas cavidades com arestas finas e afiadas.



Análise elementar da superfície

Utilizando um espectrómetro de raios X de dispersão de energia (Octane Super, Edax-Ametek, Mahwah, NJ, EUA), foi analisada a composição química da superfície.



Análise da composição da superfície do implante

ELEMENTO	PESO
C K	9,32 (10,23)
Al K	-
Ti K	89,53 (11,77)

Não foi detetado alumínio

Os resultados da análise são expressos como média e desvio padrão da percentagem do conteúdo de massa (PESO (%)).

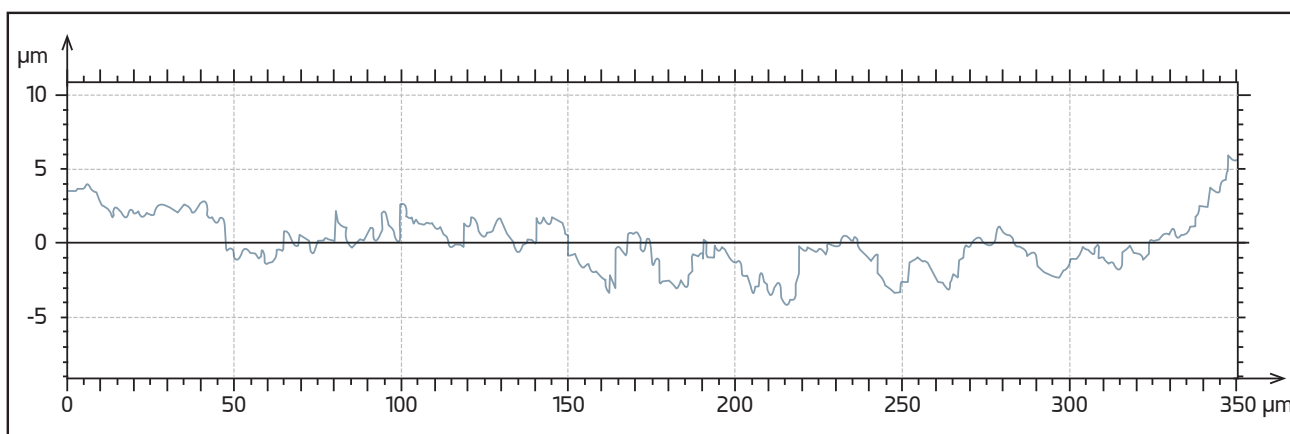
Análise da rugosidade da superfície

O estudo de rugosidade foi realizado com o microscópio confocal-interferométrico Sensofar S NEOX (Sensofar Medical, Terrasa, España) e o software SensoMAP Premium 7.4. Os parâmetros quantitativos de rugosidade utilizados foram rugosidade média do perfil (Ra), desvio médio da rugosidade do perfil (Rq), altura máxima do pico do perfil de rugosidade (Rp) e profundidade máxima do vale do perfil de rugosidade (Rv).

Ra (µm) (DP)	Rq (µm) (DP)	Rp (µm) (DP)	Rv (µm) (DP)
0,82 (0,10)	0,97 (0,08)	1,84 (0,04)	2,21 (0,01)

Também foram registadas a rugosidade da superfície tridimensional (Sa), a altura média tridimensional (Sq), a altura máxima do pico tridimensional (Sp), e a profundidade máxima do vale da área selecionada (Sv).

Sa (µm) (DP)	Sq (µm) (DP)	Sp (µm) (DP)	Sv (µm) (DP)
0,76 (0,01)	0,97 (0,01)	4,20 (0,12)	4,62 (0,20)



Dados recolhidos da seguinte publicação:

Rizo-Gorrita, M.; Fernandez-Asian, I.; Garcia-de-Frenza, A.; Vazquez-Pachon, C.; Serrera-Figallo, M.; Torres-Lagares, D.; Gutierrez-Perez, J. Influence of Three Dental Implant Surfaces on Cell Viability and Bone Behavior. An In Vitro and a Histometric Study in a Rabbit Model. Appl. Sci. 2020, 10(14), 4790

■ OSTEINTEGRAÇÃO ÓTIMA

A superfície **Titansure** é caracterizada por uma estrutura de superfície tridimensional com picos altos e vales largos, conhecida por ser muito eficaz na estimulação da cascata de coagulação e da libertação de fatores de crescimento através da ativação de plaquetas [Kim, H.; Choi, S.H.; Ryu, J.J.; Koh, S.Y.; Park, J.H.; Lee, I.S. The biocompatibility of SLA-treated titanium implants. Biomed. Mater. 2008, 3, 025011].

Este tipo de superfície poderia ter um efeito osteogénico graças às suas diferentes características topográficas a nível micrométrico e nanométrico, muito similares em morfologia às cavidades de reabsorção osteoclástica no osso [Le Guehennec, L.; Goyenvalle, E.; Lopez-Heredia, M.A.; Weiss, P.; Amouriq, Y.; Layrolle, P. Histomorphometric analysis of the osseointegration of four different implant surfaces in the femoral epiphyses of rabbits. Clin. Oral Implants Res. 2008, 19, 1103–1110].

Para mais informações sobre o tratamento de superfície, consulte a bibliografia disponível em www.ziacom.com/biblioteca



Tratamentos de superfície

■ Superfície Titansure Active

A Ziacom® apresenta a superfície **Titansure Active**, com tecnologia Bone Bioactive Liquid (BBL) como a mais recente inovação para a apresentação dos nossos implantes dentários. A superfície **Titansure Active** nasce da combinação da superfície **Titansure** com a tecnologia BBL (Bone Bioactive Liquid), uma patente adquirida pela Ziacom® e desenvolvida pelo grupo de investigação da Biointelligent Technology Systems S.L. liderado pelo Professor Maher Al-Atari Abou-Asi.

"A tecnologia BBL (Bone Bioactive Liquid) consiste numa solução salina líquida com carga negativa contendo cloreto de cálcio (CaCl₂) e cloreto de magnésio (MgCl₂-6H₂O) que cria a condição ideal para a atração celular no local da lesão óssea após a implantação. Além disso, o tratamento de superfície com BBL aumenta significativamente a densidade dos grupos hidroxila na superfície dos implantes, melhorando significativamente a sua hidratação em comparação com outras superfícies. É precisamente esta superfície hidrofílica do implante que permite uma interação iónica ativa precoce com o plasma sanguíneo e as células progenitoras ósseas, antes de as primeiras células osteogénicas adultas se ligarem à superfície. Isto resulta, em última análise numa melhor comunicação intercelular e conduz a um melhor contacto final osso-implante num tempo significativamente mais curto, reduzindo consideravelmente o processo inflamatório pós-operatório".

Dr. Prof. Maher Al Atari

■ ESTUDOS DE SUPERFÍCIES DE IMPLANTES TRATADOS COM BBL

Investigação in vitro

Foram realizados cultivos de Células-Tronco Pluripotentes da Polpa Dentária (DPPSC) e Células-Tronco Mesenquimais da Polpa Dentária (DPMSC) em discos de titânio jateados com óxido de alumínio e gravados em ácido, num meio de diferenciação osteoblástica.

As amostras foram divididas em dois grupos de tratamento:

- **Grupo A.** Discos de titânio - Superfície convencional sem tratamento.
- **Grupo B.** Discos de titânio - Superfície tratada com BBL.

Foi realizada uma microanálise de raios X dispersiva de energia (EDXMA) na superfície para avaliar a proporção de elementos superficiais presentes.

Comparação de diversos elementos presentes em ambos os grupos		
	Superfície sem tratamento	Superfície tratada Titansure Active
Carbono	32,22 ± 5,89	32,89 ± 1,76
Oxigénio	14,34 ± 1,23	13,97 ± 1,45
Fósforo	3,96 ± 2,8	3,89 ± 1,87
Cálcio	5,86 ± 3,8	9,53 ± 4,04
Titânio	39,76 ± 1,65	41,34 ± 1,89
Ca/P	1,678	2,347

Investigação in vivo

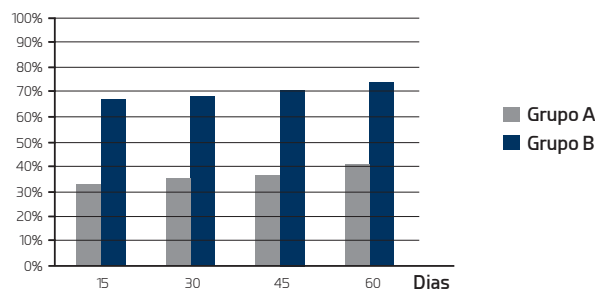
Foi realizado um estudo sobre a tibia de dez coelhos adultos da Nova Zelândia utilizando quatro implantes por coelho (dois por tibia).

Foram estabelecidos dois grupos de tratamento com implantes:

- **Grupo A.** Implantes de superfície convencional sem tratamento.
- **Grupo B.** Implantes de superfícies convencionais tratada com BBL.

Em geral, o grupo B tinha valores do BIC (Bone to Implant Contact) mais elevados do que o grupo A.

Análise histomorfométrica - Contacto osso-implante (BIC)		
Tempo de medição	Grupo A Superfície sem tratamento (Controlo) média + DP	Grupo B Superfície tratada Titansure Active média + DP
15 dias	33,7 ± 2,3%	68,92 ± 0,3%
30 dias	35,8 ± 1,8%	69,35 ± 2,2%
45 dias	37,9 ± 1,2%	70,34 ± 1,1%
60 dias	41,2 ± 0,8%	73,89 ± 1,9%



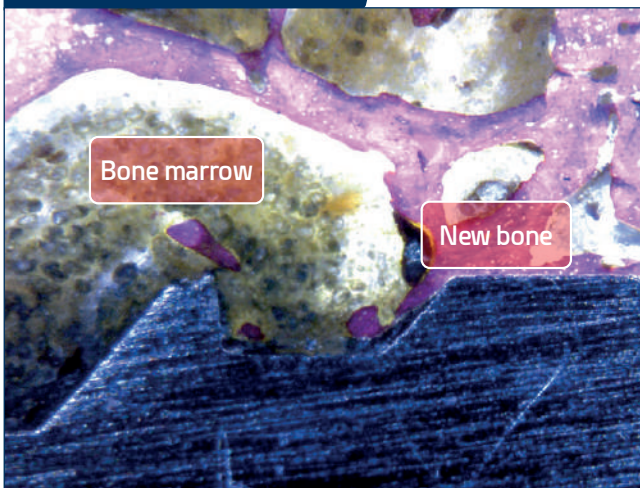
Conclusões

Dentro dos limites deste estudo, a análise histomorfométrica mostrou que os implantes do grupo B apresentaram uma osteointegração mais rápida e eficaz do que o grupo de controlo A. Mesmo assim, a avaliação do crescimento ósseo na porção medular da tíbia do coelho demonstra o potencial de osteoindução desta nova superfície.

Tal como assinala o Dr. Sérgio Alexandre Gehrke, histologista líder do estudo: "Dentro dos limites deste estudo, os dados obtidos na análise histomorfométrica sobre os implantes no grupo de superfície tratada (78,92 + 0,3%) mostraram uma osteointegração muito mais rápida e eficiente em comparação com o grupo de controlo (53,8 + 2,3% de BIC). A avaliação do crescimento ósseo na porção medular da tíbia do coelho mostra o potencial de osteoindução desta nova superfície testada."

■ EVOLUÇÃO DA OSTEINTEGRAÇÃO

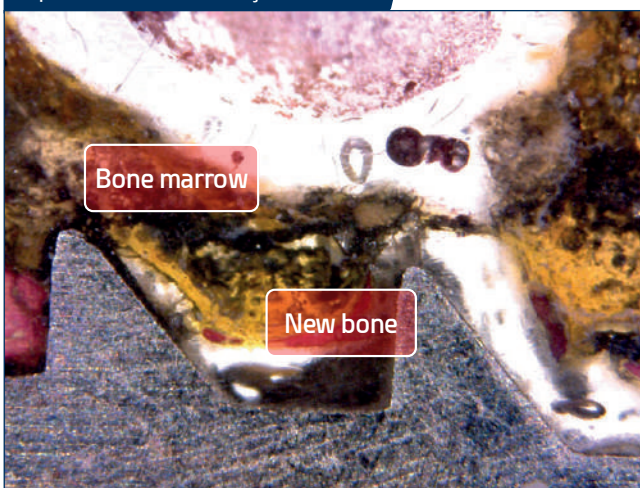
Implante não tratado - evolução de 15 dias



Implante tratado com BBL - evolução de 15 dias



Implante não tratado - evolução de 60 dias



Implante tratado com BBL - evolução de 60 dias



NOTA

Imagens correspondentes aos implantes Ziacom® fabricados especificamente para utilização no estudo das superfícies de implantes tratados com BBL.

Apresentação de produto

Tipos de embalagem de acordo com o tipo de superfície

A Ziacom® oferece dois tipos diferentes de embalagem de produtos, dependendo do tipo de superfície do implante:

Embalagem em blister

Disponível para implantes com superfície **Titansure**. O blister apresenta-se termo-selado e inclui uma etiqueta de identificação do produto para a sua correta rastreabilidade. A sua aba facilita a abertura na clínica e impede uma abertura accidental.



Embalagem em frasco

Disponível para implantes com superfície **Titansure Active**. O frasco apresenta-se selado e contém Bone Bioactive Liquid (BBL) no seu interior para uma ótima preservação das propriedades do implante. Inclui uma etiqueta de identificação do produto para a sua correta rastreabilidade.

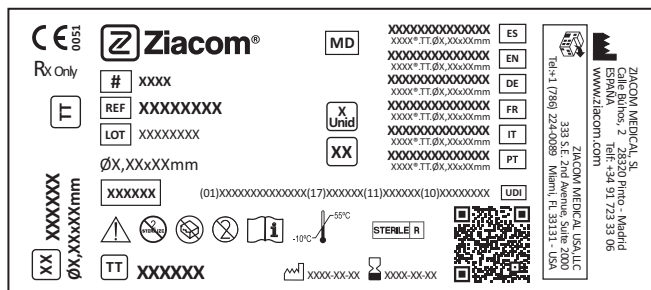


IMPORTANTE

Não abra o recipiente estéril até ao momento da colocação do implante.

Etiqueta de identificação externa

Os implantes Ziacom® são apresentados numa caixa de cartão selada que inclui a etiqueta de identificação do produto com a descrição das suas principais características.



Explicação da simbologia utilizada

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> CE Marcação CE (MDR) e N.º de Organismo Notificado. MD Indicador de dispositivo médico. # Código do modelo. REF Nome do produto. LOT Número do lote do produto. UDI Identificador único do produto. STERILIZ R Esterilizado por irradiação. Limite de temperatura. Cuidado, consultar documentação anexa. Não voltar a esterilizar. | <ul style="list-style-type: none"> Não utilizar se a embalagem estiver danificada. Produto de utilização única. Consultar as instruções de utilização. Prazo de validade do produto. Data de fabrico. Fabricante do produto. Tratamento de superfície Titansure. Tratamento de superfície Titansure Active. Rx Only Apenas com prescrição médica. Distribuidor do produto. |
|--|--|

Consulte todos os detalhes da apresentação do produto, bem como as suas instruções de utilização (IFU) em www.ziacom.com/ifus ou através do código QR da embalagem.

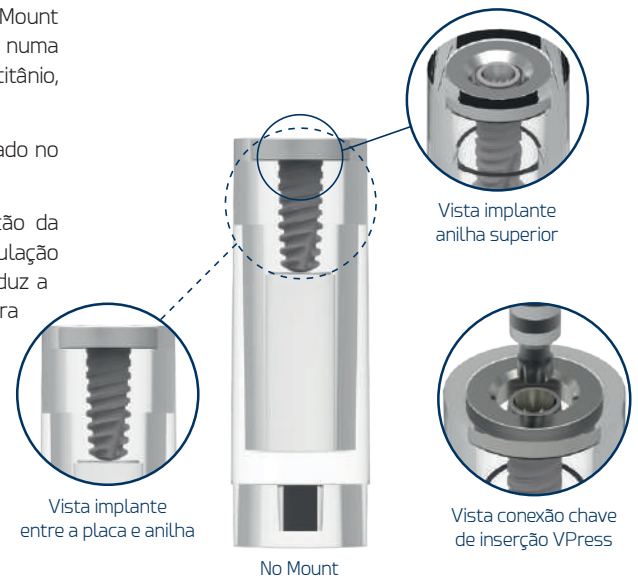


■ Ziacom® No Mount

O implante GALAXY apresenta-se em frasco porta-implantes Ziacom® No Mount (sem transportador), em que um frasco de plástico mantém o implante numa posição vertical entre uma placa inferior e uma anilha superior, ambas em titânio, proporcionando estabilidade sem movimento e evitando o contacto.

Esta embalagem permite que o implante seja extraído do frasco e colocado no leito cirúrgico de forma fácil e segura diretamente na sua conexão.

Desta forma, o implante Ziacom® No Mount elimina o risco de redução da estabilidade primária associada à sobreinstrumentação, evita a manipulação do implante durante o processo de desmontagem do Mount e ainda reduz a dificuldade de inserção do implante em setores posteriores com abertura bucal reduzida.

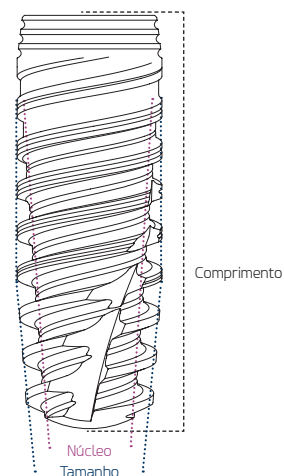


GALAXY



Referências Galaxy

IMPLANTE				
Ø Tamanho (mm)	Ø Núcleo (mm)	Comprimento (mm)	Ref. Tibansure	Ref. Tibansure Active
3,40	2,00/3,15	8,5	GLY3485	GLY3485A
		10,0	GLY3410	GLY3410A
		11,5	GLY3411	GLY3411A
		13,0	GLY3413	GLY3413A
		14,5	GLY3414	GLY3414A
		16,0	GLY3416	GLY3416A
3,70	2,20/3,70	8,5	GLY3785	GLY3785A
		10,0	GLY3710	GLY3710A
		11,5	GLY3711	GLY3711A
		13,0	GLY3713	GLY3713A
		14,5	GLY3714	GLY3714A
		16,0	GLY3716	GLY3716A
4,00	2,40/3,90	6,0	GLY4006	GLY4006A
		7,0	GLY4007	GLY4007A
		8,5	GLY4085	GLY4085A
		10,0	GLY4010	GLY4010A
		11,5	GLY4011	GLY4011A
		13,0	GLY4013	GLY4013A
		14,5	GLY4014	GLY4014A
4,30	2,60/4,05	6,0	GLY4306	GLY4306A
		7,0	GLY4307	GLY4307A
		8,5	GLY4385	GLY4385A
		10,0	GLY4310	GLY4310A
		11,5	GLY4311	GLY4311A
		13,0	GLY4313	GLY4313A
		14,5	GLY4314	GLY4314A
4,80	2,90/4,40	6,0	GLY4806	GLY4806A
		7,0	GLY4807	GLY4807A
		8,5	GLY4885	GLY4885A
		10,0	GLY4810	GLY4810A
		11,5	GLY4811	GLY4811A
		13,0	GLY4813	GLY4813A



Tampa de cobertura*



Plataf. Comprimento (L) Referência

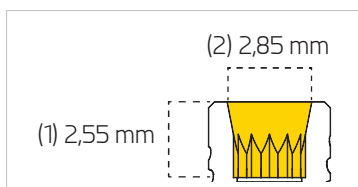
	4,70	GLYRT
--	------	-------

Anodizado



* Parafuso incluído em cada implante.

Plataforma



Plataforma única para todos os implantes: (1) Altura do cone interno (2) Diâmetro da plataforma de trabalho

Métrica



Métrica única de 1,60

Recomendações de utilização

Qualquer tratamento com implantes deve respeitar a estabilidade biomecânica natural da cavidade oral e permitir a emergência natural da coroa dentária através do tecido mole. O profissional deve avaliar a quantidade e a qualidade do osso existente na área recetora do implante e considerar a necessidade de regeneração óssea prévia ou simultânea, dependendo do caso.

A Ziacom® dispõe de uma vasta gama de implantes para suprir todas as possibilidades de restauração existentes. Os diâmetros e plataformas dos implantes recomendados para cada posição dentária são representados pelos trapézios invertidos do odontograma apresentado.

Estas recomendações são válidas para a substituição de dentes com reabilitações unitárias, pontes, híbridas ou sobredentaduras.

Lembre-se de manter as distâncias mínimas entre implantes adjacentes e entre implantes e dentes para preservar papilas, vascularização óssea e perfis de emergência naturais.

A escolha do implante adequado para cada caso é de exclusiva responsabilidade do profissional de implantologia oral. A Ziacom recomenda levar em consideração as advertências baseadas em evidências científicas recolhidas nos catálogos de produtos e no website da empresa.

■ ESCLARECIMENTOS SOBRE MEDIDAS E TÉCNICAS DE FRESAGEM

- **TAMANHO DO IMPLANTE:** identifica o diâmetro e o comprimento do implante.
- **CORPO DO IMPLANTE:** diâmetro do núcleo do implante.
- **MEDIDA DA BROCA:** corresponde ao diâmetro da broca.
- **TÉCNICA DE FRESAGEM:** desenvolvemos os diferentes protocolos de fresagem para lhe permitir lidar de uma forma esquematizada com as diferentes situações que surgem ao enfrentar uma cirurgia com implantes.

Para mais informações sobre a escolha do tamanho do implante, consulte a bibliografia disponível em www.ziacom.com/biblioteca

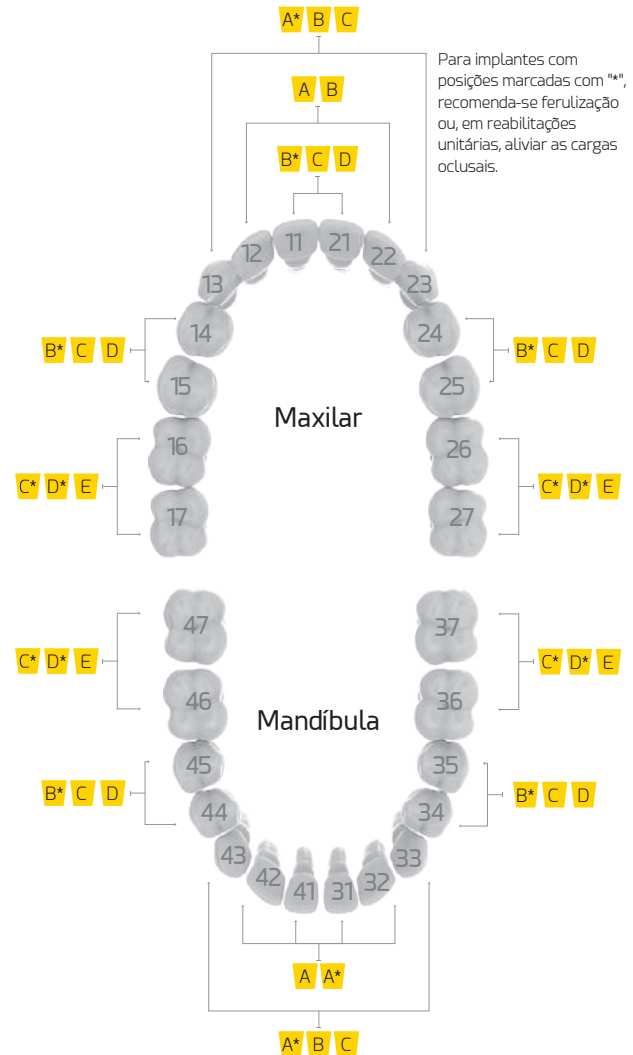


Odontograma

GALAXY

Diâmetro do implante

A RP **B** RP **C** RP **D** RP **E** RP
Ø3,40 mm Ø3,70 mm Ø 4,00mm Ø4,30 mm Ø4,80 mm



IMPORTANTE

A utilização de implantes curtos de 6,00 mm e 7,00 mm APENAS é recomendada para a utilização em combinação com comprimentos de implantes convencionais (≥ 10,00 mm) em forma ferulizada.

Como consultar este catálogo

Ficha do produto

Título, secção e parágrafo

Denominação do produto

Imagem do produto

Tabela de produto:
 - Plataforma
 - Sistema
 - Altura (H)
 - Diâmetro (Ø)
 - Referência do produto

Desenho para linha do produto

Características do produto

Indicações complementares

Todas as medidas mencionadas neste catálogo estão expressas em milímetros (mm)

Prótese

Reabilitações diretas ao implante

2ª FASE E TOMA DE IMPRESSÃO

Pilar de cicatrização anatómico

Platf.	Altura H1	Diâmetro Ø1	Referência
150	3,00	3,60	HAG3575A
150	3,00	3,60	HAG3575A
5,00	3,60	3,60	HAG3575A
7,00	3,60	3,60	HAG3575A
150	4,60	4,60	HAG4630A
3,00	4,60	4,60	HAG4630A
5,00	4,60	4,60	HAG4630A
7,00	4,60	4,60	HAG4630A
150	5,50	5,50	HAG5530A
3,00	5,50	5,50	HAG5530A
5,00	5,50	5,50	HAG5530A
7,00	5,50	5,50	HAG5530A

Pilar de cicatrização personalizado

Platf.	Altura H1	Diâmetro Ø1	Referência
7,00	7,00	7,00	HAG7070RAT1

Pilar de impressão

Platf.	Altura H1	Diâmetro Ø1	Referência
8,50	3,60	3,60	TCG3600
8,50	4,60	4,60	TCG4600
8,50	4,60	4,60	TCG4601
13,00	5,50	5,50	TCG5500
8,50	5,50	5,50	TCG5501

Parafuso pilar de impressão - Quicky Screws

Platf.	Altura H1	Referência
0,00	3,00	LTSS-4000G
3,00	3,00	LTSS-4001G
6,00	3,00	LTSS-4002G
9,00	3,00	LTSS-4003G

Pilar de impressão Pick-Up

Platf.	Altura H1	Referência
3,00	3,00	PUG3400

Coifa de impressão Pick-Up

Platf.	Altura H1	Referência
7,25	7,25	CPU340

Simbologia

Símbolo	Significado	Símbolo	Significado	Símbolo	Significado
	Elemento rotativo		Conexão Tx30		Fabricado com Aço
	Elemento não rotativo		Métrica em milímetros		Fabricado com Cromo-Cobalto + plástico calcinável
	Utilizar com torque manual (consulte a tabela da pág. 42)		Suporte do parafuso a 45°		Fabricado com Cromo-Cobalto
	Torque máximo de uso		Suporte do parafuso a 90°		Fabricado com PEEK
	Faixa de torques da chave de torque		Uso em rotação com CA		Fabricado em plástico calcinável
	Conexão Galaxy		Velocidade máxima de giro		Fabricado em plástico
	Conexão do parafuso		Número de usos máximos		Temperatura recomendada de esterilização
	Conexão Kirator		Produto de uso único		Produto não esterilizado
	Conexão Nature		Fabricado com Titânio Grau 5 ELI (Extra Low Interstitials)		Usar com irrigação abundante
	Conexão Basic		Fabricado com Titânio Grau 2		Angulação máxima
	Conexão XDrive		Fabricado com Aço inoxidável		

Prótese

Reabilitações
diretas ao implante



Reabilitações diretas ao implante

2ª FASE E TOMA DE IMPRESSÃO

Pilar de cicatrização anatômico



Plataf.	Altura (H)	Diâmetro (Ø)	Referência
■	1,50	3,60	HAG3615A
■	3,00	3,60	HAG3630A
■	5,00	3,60	HAG3650A
■	7,00	3,60	HAG3670A
■	1,50	4,60	HAG4615A
■	3,00	4,60	HAG4630A
■	5,00	4,60	HAG4650A
■	7,00	4,60	HAG4670A
■	1,50	5,50	HAG5515A
■	3,00	5,50	HAG5530A
■	5,00	5,50	HAG5550A
■	7,00	5,50	HAG5570A

Anodizado ■ RP



Pilar de cicatrização personalizável



Plataf.	Altura (H)	Diâmetro (Ø)	Referência
■	7,00	7,00	HAG7070RAT



Inclui parafuso.

Pilar de impressão



Plataf.	Altura (H)	Diâmetro (Ø)	Referência
■	13,00	3,60	TCG3600
■	8,50/Curto	3,60	TCG3601
■	13,00	4,60	TCG4600
■	8,50/Curto	4,60	TCG4601
■	13,00	5,50	TCG5500
■	8,50/Curto	5,50	TCG5501

Anodizado ■ RP



Parafuso pilar de impressão - Quickly Screws



Plataf.	Altura (H)	Referência
■	0,00	LTSS4000G
■	3,00	LTSS4001G
■	6,00	LTSS4002G
■	9,00	LTSS4010G

Anodizado ■ RP



A altura (H) do parafuso de impressão referenciado corresponde ao pilar de impressão longo (13,00 mm).

Pilar de impressão Pick-Up



Plataf.	Altura (H)	Referência
■	3,00	PUG3400

Anodizado ■ RP



Coifa de impressão Pick-Up

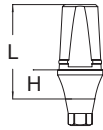


Plataf.	Altura (H)	Referência
■	7,25	CPU3410



Pack de 4 unidades. NÃO esterilizar em autoclave. Talhável.

Pilar de impressão Z2Plus Snap-On



Plataf.	Altura (H)	Comprimento (L)	Referência
	3,00	9,50	Z2RPG10

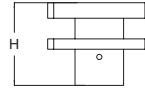
Anodizado RP



IMPORTANTE

Para a fixação deste pilar de impressão, utilize o parafuso de laboratório.

Coifa de impressão Z2Plus Snap-On

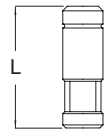


Plataf.	Altura (H)	Referência
	8,00	ZPU3400



Pack de 4 unidades. NÃO esterilizar em autoclave. Talhável.

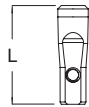
Análogo de implante



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	12,00	IAG3400



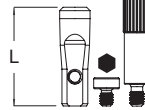
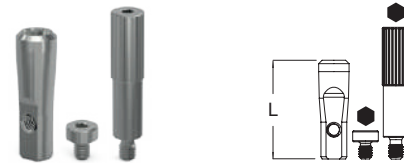
Análogo de implante 3D - S/Parafusos



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	13,00	IAG3408D



Análogo de implante 3D - Pack



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	13,00	IAG3408DC*



* Inclui parafuso base Ref. DSIADI e parafuso lateral Ref. DSIADT para a conexão do análogo.

Parafusos - Análogo 3D



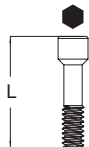
Tipo	Comprimento (L)	Referência
Parafuso base (1)*	-	DSIADI
Parafuso Lateral (2)*	15,00	DSIADT



* Pack de 4 unidades.

ELEMENTOS DE FIXAÇÃO

Parafuso clínico Kiran



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	8,20	DSG4010



Parafuso especial. Kiran com tratamento superficial.

Parafuso de laboratório

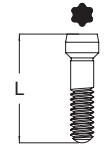


Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	8,00	LBG4000



Parafuso NÃO adequado para a utilização como parafuso clínico definitivo.

Parafuso clínico Kiran Tx30



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	7,55	DSG4010TX

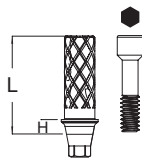


Parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento superficial. Utilizar apenas com chaves de aperto Tx30.

Prótese

PROVISÓRIOS

Pilar provisório



Rotativo

Plataf.	Altura (H)	Comprimento (L)	Referência
	1,50	10,50	RUGT3615
	3,00	12,00	RUGT3630

Anodizado RP



Não rotativo

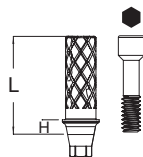
Plataf.	Altura (H)	Comprimento (L)	Referência
	1,50	10,50	NUGT3615
	3,00	12,00	NUGT3630

Anodizado RP



Pilar provisório

Pilares para estética e carga imediata



Rotativo

Plataf.	Altura (H)	Comprimento (L)	Referência
	1,50	10,50	RUGP3615
	3,00	12,00	RUGP3630



Não rotativo

Plataf.	Altura (H)	Comprimento (L)	Referência
	1,50	10,50	NUGP3615
	3,00	12,00	NUGP3630

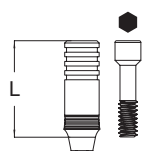


Inclui parafuso anodizado para todos os pilares provisórios.

APARAFUSADAS

UCLA BASE MECANIZADA

Pilar base mecanizada + Pilar calcinável



Rotativo

Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	10,60	BRUG36



Não rotativo

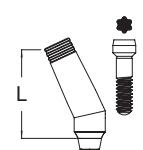
Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	10,60	BNUG36



Inclui parafuso especial Kiran com tratamento de superfície Ref. DSG4010 para todos os pilares UCLA de base mecanizada.

PILAR Tx30 ROTAÇÃO VARIÁVEL

Pilar com base mecanizado Tx30 + 2 pilar calcinável (15° e 20°)



Rotativo

Plataf.	15° Comprimento (L)	20° Comprimento (L)	Referência
	11,40	11,20	BRUG36TX



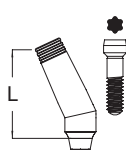
Não rotativo

Plataf.	15° Comprimento (L)	20° Comprimento (L)	Referência
	11,40	11,20	BNUG36TX



Inclui parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento de superfície Ref. DSG4010TX para todos os pilares Tx30 com Rotação Variável.

Pilar com base mecanizado Tx30 + 2 pilar calcinável (20° e 25°)



Rotativo

Plataf.	20° Comprimento (L)	25° Comprimento (L)	Referência
	11,20	11,00	BRUG36TXI



Não rotativo

Plataf.	20° Comprimento (L)	25° Comprimento (L)	Referência
	11,20	11,00	BNUG36TXI



■ PILAR TX30 ROTAÇÃO VARIÁVEL

O Pilar Tx30 de Rotação Variável consiste numa base mecanizada de Cr-Co sobre a qual são ajustados pilares calcinéveis angulados de 15°, 20° ou 25° e um parafuso clínico Kiran de conexão especial tipo Tx30.

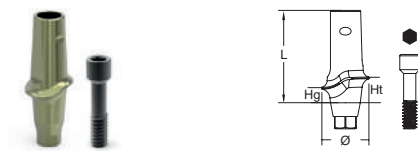
A base Cr-Co assegura um ótimo ajuste e selamento à conexão do implante devido à sua fabricação anterior e os diferentes ângulos dos pilares calcinéveis permitem selecionar o melhor posicionamento para uma emergência adequada do canal de acesso ao parafuso de restauração.



Ranhas indicativas das angulações dos calcinéveis

CIMENTADAS

Pilar reto anatômico



Plataf. Altura (Hg/Ht)	Comprimento (C)	Diâmetro (Ø)	Referência
1,50/2,50	9,00	3,60	STG3615
3,00/4,00	10,50	3,60	STG3630
1,50/2,50	9,00	4,60	STG4615
3,00/4,00	10,50	4,60	STG4630
1,50/2,00	8,50	5,50	STG5515
3,00/3,50	10,00	5,50	STG5530

Anodizado ■ RP



Pilar angulado 15° anatômico

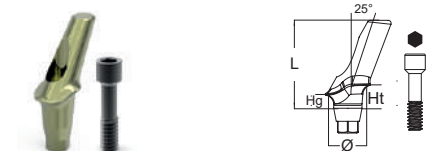


Plataf. Altura (Hg/Ht)	Comprimento (C)	Diâmetro (Ø)	Referência
1,50/2,50	9,00	3,60	A1G3615
3,00/4,00	10,50	3,60	A2G3615
1,50/2,50	9,00	4,60	A1G4615
3,00/4,00	10,50	4,60	A2G4615

Anodizado ■ RP



Pilar angulado 25° anatômico



Plataf. Altura (Hg/Ht)	Comprimento (C)	Diâmetro (Ø)	Referência
1,50/2,50	9,00	3,60	A1G3625
3,00/4,00	10,50	3,60	A2G3625
1,50/2,50	9,00	4,60	A1G4625
3,00/4,00	10,50	4,60	A2G4625

Anodizado ■ RP



Inclui parafuso especial Kiran com tratamento de superfície Ref. DSG4010 para todos os pilares cimentados.

Kirator



Pilar Kirator

Plataf.	Altura (H)	Referência
	1,00	LOG4010
	2,00	LOG4020
	3,00	LOG4030
	4,00	LOG4040
	5,00	LOG4050
	6,00	LOG4060

Tratamento superfície dourado

Chave de inserção Ref. LOSD01/LOSD02.



Inclui o pilar Kirator com aplicador de plástico esterilizável de polioximetileno (Tecaform AH-POM-C).

Componentes relacionados

Coifa de impressão Kirator

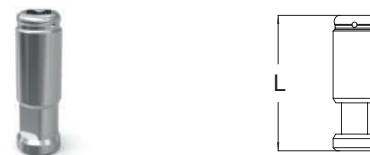


Sistema	Altura (H)	Referência
Kirator	6,50	TCRK3400



Pack de 4 unidades. NÃO esterilizar em autoclave. Talhável.

Análogo Kirator



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Kirator	13,00	IATORK01



Pack de processamento Kirator



Sistema	Referência
Pack de processamento Kirator	TP8520

Pack de processamento Kirator composto por: Coifa de titânio com tampa preta de laboratório, espaçador e três retenções: roxo, transparente e rosa.

Esterilizar a coifa metálica utilizando o autoclave. As retenções e o disco devem ser desinfetados a frio. Consulte as instruções de Limpeza e Desinfecção no website da Ziacom®.

Sistema	Retentor (Kg)	Referência
Kirator	Suave/1,20 Kg	TPK100
	Standard/1,80 Kg	TPK200
	Forte/2,70 Kg	TPK300

Pack de 4 retenções Kirator.



NÃO esterilizar em autoclave, realizar desinfecção a frio. Divergência máxima de 22° entre implantes.

Pack de processamento divergente Kirator



Sistema	Referência
Pack de processamento Kirator	TP8520D

Pack de processamento divergente Kirator composto por: Coifa de titânio com tampa preta de laboratório, espaçador e três retenções: roxo, transparente e rosa.

Esterilizar a coifa metálica utilizando o autoclave. As retenções e o disco devem ser desinfetados a frio. Consulte as Instruções de Limpeza e Desinfecção no website da Ziacom®.

Sistema	Retentor (Kg)	Referência
Kirator	Suave/1,20 Kg	TPK110
	Standard/1,80 Kg	TPK220
	Forte/2,70 Kg	TPK330

Pack de 4 retenções Kirator - divergente.



NÃO esterilizar em autoclave, realizar desinfecção a frio. Divergência máxima de 44° entre implantes.

Sequência demonstrativa



DIGITAL CAD-CAM
Scanbody ZiaCam para implante


Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	12,00	FNSYG48T



Indicado para clínica e laboratório.

Inclui o parafuso Ref. LBG4000 para todos os Scanbody ZiaCam para implante.

 Consulte a bibliografia disponível em www.ziacom.com/biblioteca para mais informações sobre a utilização de interfaces em restaurações de zircônio ou sobre a utilização componentes de prótese no "Manual de Procedimentos Protéticos".

Ti-Base ZiaCam

Rotativo

Plataf.	Altura (Hg/Ht)	Diâmetro (Ø)	Referência
	1,00/5,50	3,80	FRUG305
	2,00/6,50	3,80	FRUG315
	3,00/7,50	3,80	FRUG330
	1,00/5,50	4,40	FRUG405
	2,00/6,50	4,40	FRUG415
	3,00/7,50	4,40	FRUG430


Não rotativo

Plataf.	Altura (Hg/Ht)	Diâmetro (Ø)	Referência
	1,00/5,50	3,80	FNUG305
	2,00/6,50	3,80	FNUG315
	3,00/7,50	3,80	FNUG330
	1,00/5,50	4,40	FNUG405
	2,00/6,50	4,40	FNUG415
	3,00/7,50	4,40	FNUG430



Inclui parafuso especial Kiran com tratamento de superfície Ref. DSG4010 para todos os Ti-Base ZiaCam.

Ti-Base ZiaCam Tx30

Rotativo

Plataf.	Altura (Hg/Ht)	Diâmetro (Ø)	Referência
	1,00/6,50	3,80	FRUG305TX
	2,00/7,50	3,80	FRUG315TX
	3,00/8,50	3,80	FRUG330TX ⁽¹⁾
	1,00/6,50	4,40	FRUG405TX
	2,00/7,50	4,40	FRUG415TX
	3,00/8,50	4,40	FRUG430TX ⁽¹⁾


Não rotativo

Plataf.	Altura (Hg/Ht)	Diâmetro (Ø)	Referência
	1,00/6,50	3,80	FNUG305TX
	2,00/7,50	3,80	FNUG315TX
	3,00/8,50	3,80	FNUG330TX ⁽¹⁾
	1,00/6,50	4,40	FNUG405TX
	2,00/7,50	4,40	FNUG415TX
	3,00/8,50	4,40	FNUG430TX ⁽¹⁾



Inclui parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento de superfície Ref. DSG4010TX para todos os Ti-Base ZiaCam Tx30.

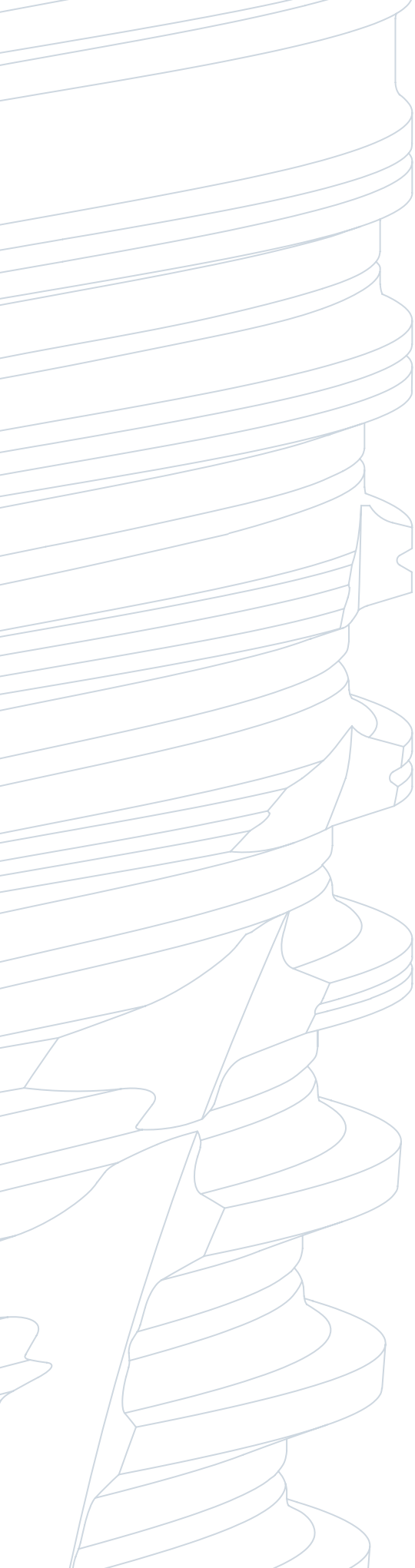
⁽¹⁾ Para alturas gengivais de 3,00 mm, angulação máxima de 20° (todas as outras alturas têm uma angulação máxima de 30°).

Pilar Kirator. Toolbar


Plataf.	Altura (H)	Referência
Universal	1,80	LOTB100

Tratamento superfície dourado





GALAXY

Prótese

Reabilitações
com transepiteliais



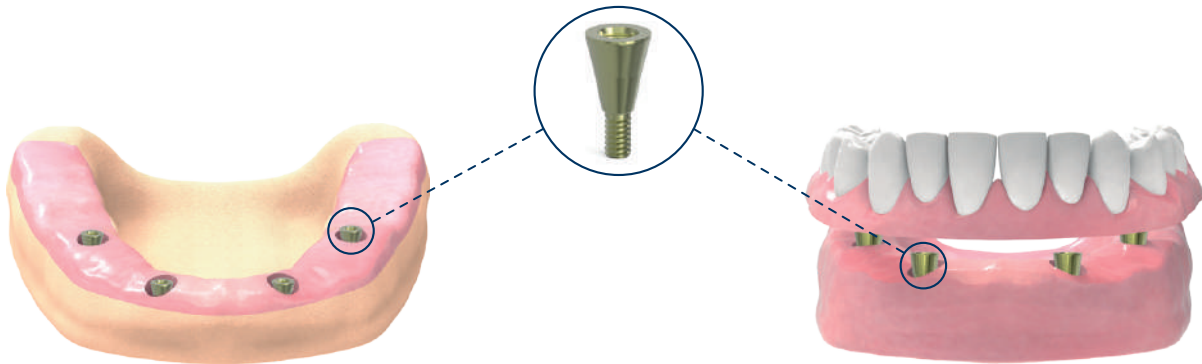
Reabilitações com transepiteliais

■ Pilares transepiteliais

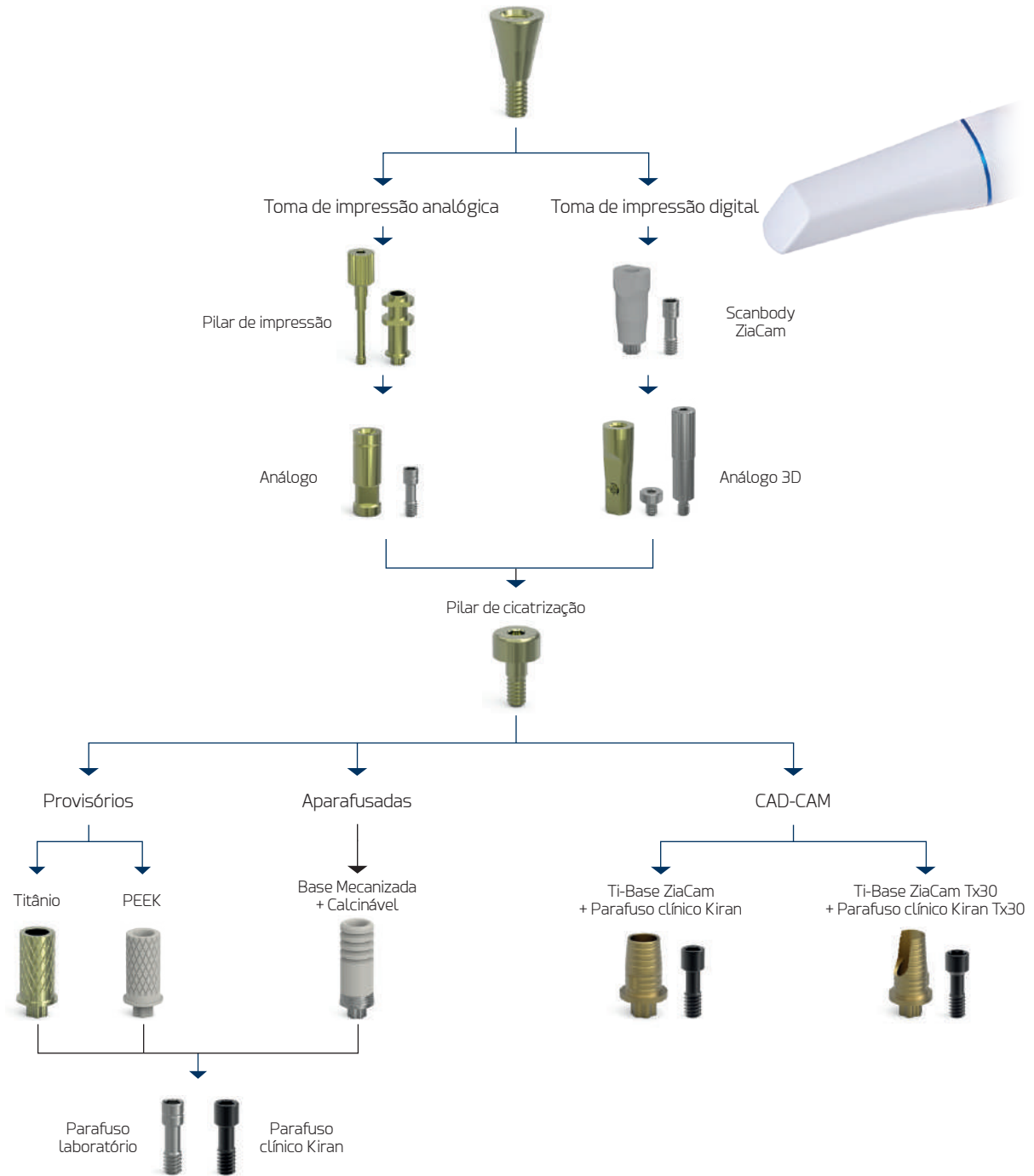
- Permite a formação e maturação do tecido peri-implantar a partir das primeiras 8 semanas.
- "One abutment/one time", permite a adesão da gengiva à sua superfície, uma vez que não são necessárias desconexões repetidas.
- Evita a perda de tecido ósseo e de tecido mole, uma vez que não há rutura mecânica da interface peri-implantar.
- A área de trabalho protética encontra-se acima do nível gengival, tornando o comportamento de adesão dos tecidos moles mais previsível e mantendo uma boa vedação.
- Menor formação de microfendas na junção implante/componente protético.
- Maior preservação do osso crestal.
- Experimentação da prótese e colocação definitiva sem anestesia.
- Se os torques recomendados forem ultrapassados, o parafuso fraturará no transepitelial e não no interior do implante.

■ Alturas de componentes de prótese


- Uma maior altura do pilar equivale a uma maior preservação do osso marginal em próteses cimentadas.
- Os pilares mais altos (≥ 2 mm) proporcionam uma melhor adaptação dos tecidos moles.
- Os pilares curtos (< 2 mm) podem comprimir os tecidos moles, resultando numa maior perda óssea crestal.
- A perda óssea marginal será diferente consoante a decisão clínica sobre a altura do pilar. Geralmente, para pilares protéticos ≥ 2 mm, haverá uma melhor preservação do osso crestal.



■ Nature | Sequência demonstrativa de utilização

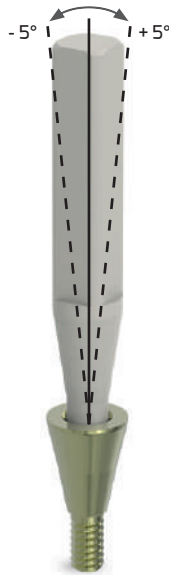
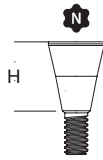


Para mais informações sobre a utilização de componentes de prótese, consulte o "Manual de Procedimentos Protéticos" disponível em www.ziacom.com/biblioteca



Prótese

Pilar Nature



Pilar Nature com aplicador

O pilar Nature foi concebido para moldar o perfil de emergência gengival ao diâmetro pretendido, independentemente do diâmetro do implante colocado. O pilar Nature é anodizado em 2 secções, para a zona gengival em amarelo e para a zona rosçada em cores diferentes, que indicam o diâmetro de abertura final do perfil de emergência seleccionado. Rosa para Ø3,40, amarelo para Ø3,90 e azul para Ø4,40.



Plataf.	Cor	Altura (H)	Diâmetro (Ø)	Referência
■		2,00	3,40	NTGR3420
■		2,50	3,40	NTGR3425
■	■	3,50	3,40	NTGR3435
■		4,50	3,40	NTGR3445
■		5,50	3,40	NTGR3455
■		2,00	3,90	NTGR3920
■		2,50	3,90	NTGR3925
■	■	3,50	3,90	NTGR3935
■		4,50	3,90	NTGR3945
■		5,50	3,90	NTGR3955
■		2,00	4,40	NTGR4420
■		2,50	4,40	NTGR4425
■	■	3,50	4,40	NTGR4435
■		4,50	4,40	NTGR4445
■		5,50	4,40	NTGR4455

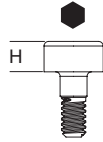
Chave de inserção Ref. MANA100/MANA110

Anodizado Ø3,40 ■ / Ø3,90 ■ / Ø4,40 ■



Inclui o pilar Nature com aplicador de plástico esterilizável de polietileno tereftalato (PET).

Pilar de cicatrização Nature

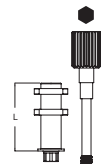


Cor	Altura (H)	Diâmetro (Ø)	Referência
■	0,00	3,40	ZNHA340
■	1,00	3,40	ZNHA341
■	2,00	3,40	ZNHA342
■	3,00	3,40	ZNHA343
■	4,00	3,40	ZNHA344
■	0,00	3,90	ZNHA390
■	1,00	3,90	ZNHA391
■	2,00	3,90	ZNHA392
■	3,00	3,90	ZNHA393
■	4,00	3,90	ZNHA394
■	0,00	4,40	ZNHA440
■	1,00	4,40	ZNHA441
■	2,00	4,40	ZNHA442
■	3,00	4,40	ZNHA443
■	4,00	4,40	ZNHA444

Anodizado Ø3,40 ■ / Ø3,90 ■ / Ø4,40 ■



Pilar de impressão Nature



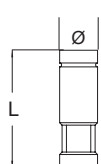
Cor	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
■	10,00	3,40	ZNN340
■	10,00	3,90	ZNN390
■	10,00	4,40	ZNN440

Anodizado Ø3,40 ■ / Ø3,90 ■ / Ø4,40 ■



Inclui parafuso para todos os pilares de impressão Nature.

Análogo Nature

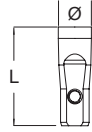


Cor	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
■	12,00	3,40	ZNIA34
■	12,00	3,90	ZNIA39
■	12,00	4,40	ZNIA44

Anodizado Ø3,40 ■ / Ø3,90 ■ / Ø4,40 ■



Análogo Nature 3D - S/Parafusos

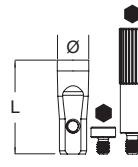


Cor	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
	13,00	3,40	ZNIA343D
	13,00	3,90	ZNIA393D
	13,00	4,40	ZNIA443D

Anodizado Ø3,40 / Ø3,90 / Ø4,40



Análogo Nature 3D - Pack



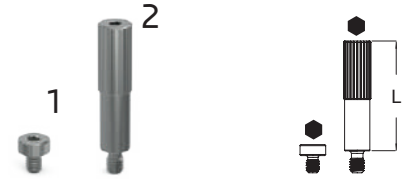
Cor	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
	13,00	3,40	ZNIA343DC
	13,00	3,90	ZNIA393DC
	13,00	4,40	ZNIA443DC

Anodizado Ø3,40 / Ø3,90 / Ø4,40



* Inclui parafuso base Ref. DSIADI e parafuso lateral Ref. DSIADT para a conexão do análogo.

Parafusos - Análogo 3D



Tipo	Comprimento (L)	Referência
Parafuso base (1)*	-	DSIADI
Parafuso lateral (2)*	15,00	DSIADT



* Pack de 4 unidades.

Parafuso de laboratório Nature



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Nature	6,00	ZNDS3410L



Parafuso NÃO adequado para a utilização como parafuso clínico definitivo.

Parafuso clínico Kiran Nature

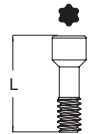


Sistema	Comprimento (L)	Referência
Nature	6,40	ZNDS3410



Parafuso especial Kiran com tratamento superficial.

Parafuso clínico Kiran Tx30 Nature

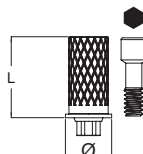


Sistema	Comprimento (L)	Referência
Nature	6,00	ZNDS3410TX



Parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento superficial.

Pilar provisório Nature



Rotativo

Cor	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
	9,50	3,40	ZNRT34
	9,50	3,90	ZNRT39
	9,50	4,40	ZNRT44

Anodizado Ø3,40 / Ø3,90 / Ø4,40



Não rotativo

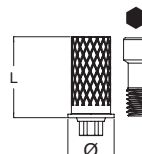
Cor	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
	9,50	3,40	ZNNT34
	9,50	3,90	ZNNT39
	9,50	4,40	ZNNT44

Anodizado Ø3,40 / Ø3,90 / Ø4,40



Inclui parafuso.

Pilar provisório Nature



Rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
Nature	9,50	3,40	ZNRP34
Nature	9,50	3,90	ZNRP39
Nature	9,50	4,40	ZNRP44



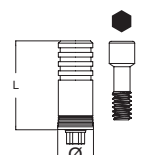
Não rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
Nature	9,50	3,40	ZNNP34
Nature	9,50	3,90	ZNNP39
Nature	9,50	4,40	ZNNP44



Inclui parafuso.

Pilar com base mecanizado Nature + Pilar calcinável



Rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
Nature	9,60	3,40	ZNBUR34
Nature	9,60	3,90	ZNBUR39
Nature	9,60	4,40	ZNBUR44



Não rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Diâmetro (Ø)	Referência
Nature	9,60	3,40	ZNBNU34
Nature	9,60	3,90	ZNBNU39
Nature	9,60	4,40	ZNBNU44



Inclui parafuso Ref. ZNDS3410 para todos os Pilar base mecanizada Nature + Pilar calcinável.

DIGITAL CAD-CAM

Scanbody ZiaCam para pilar Nature



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Nature	9,00	FNSYA34ZN



Indicado para clínica e laboratório.

Inclui o parafuso Ref. ZNDS3410L para todos os Scanbody ZiaCam para pilar Nature.

Ti-Base ZiaCam para pilar Nature



Rotativo

Sistema	Altura (Hg/Ht)	Diâmetro (Ø)	Referência
Nature	0,50/5,00	3,40/3,80	ZNFRU381
	0,50/5,00	3,90	ZNFRU391
	0,50/5,00	4,40	ZNFRU441



Não rotativo

Sistema	Altura (Hg/Ht)	Diâmetro (Ø)	Referência
Nature	0,50/5,00	3,40/3,80	ZNFNU381
	0,50/5,00	3,90	ZNFNU391
	0,50/5,00	4,40	ZNFNU441



Inclui parafuso especial Kiran com tratamento de superfície Ref. ZNDS3410 para todos os Ti-Base ZiaCam para Nature.

Ti-Base ZiaCam Tx30 para pilar Nature



Rotativo

Sistema	Altura (Hg/Ht)	Diâmetro (Ø)	Referência
Nature	0,50/6,00	3,40/3,80	ZNFRU381TX
	0,50/6,00	3,90	ZNFRU391TX
	0,50/6,00	4,40	ZNFRU441TX



Não rotativo

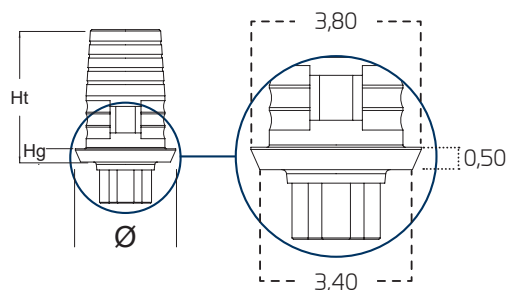
Sistema	Altura (Hg/Ht)	Diâmetro (Ø)	Referência
Nature	0,50/6,00	3,40/3,80	ZNFNU381TX
	0,50/6,00	3,90	ZNFNU391TX
	0,50/6,00	4,40	ZNFNU441TX



Inclui parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento de superfície Ref. ZNDS3410TX para todos os Ti-Base ZiaCam Tx30 para Nature.

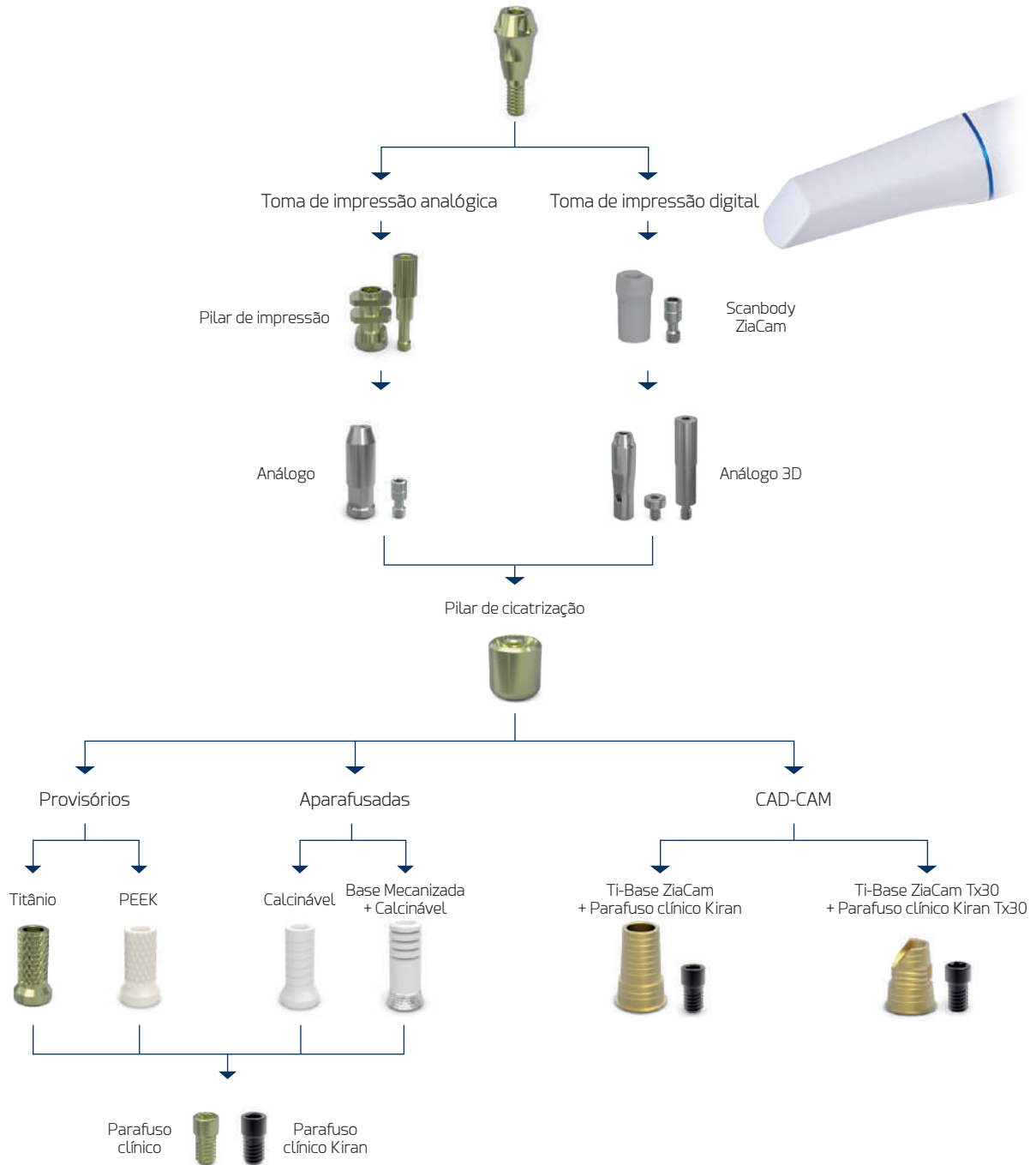
TI-BASE ZIACAM PARA PILAR NATURE

Considerar que os pilares Ti-Base para Pilar Nature com as referências **ZNFRU381**, **ZNFNU381**, **ZNFRU381TX** e **ZNFNU381TX**, foram concebidos com uma plataforma que varia entre 3,40 mm de extensão coronária e 3,80 mm, considerada para cumprir a espessura mínima recomendada para o material a utilizar no fabrico da restauração sobre o Ti-Base.



Reabilitações com transepteliais

Basic | Sequência demonstrativa de utilização

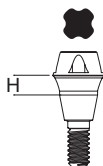


Para mais informações sobre a utilização de componentes de prótese, consulte o "Manual de Procedimentos Protéticos" disponível em www.ziacom.com/biblioteca



Prótese

Pilar Basic



Plataf.	Altura (H)	Referência
	1,50	BASICG415
	2,50	BASICG425
	3,50	BASICG435
	4,50	BASICG445
	5,50	BASICG455

Chave de inserção Ref. MABA100/MABA110

Anodizado

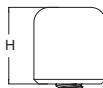


Inclui o pilar Basic com aplicador de plástico esterilizável de polioximetileno (Tecaform AH-POM-C). Angulação do cone de 18°. Angulação entre pilares de 36°.



Pilar Basic com aplicador

Pilar de cicatrização Basic

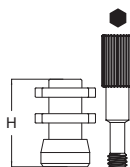


Sistema	Altura (H)	Referência
Basic	5,00	BAHAEX34

Anodizado



Pilar de impressão Basic



Rotativo

Sistema	Altura (H)	Referência
Basic	8,00	BATC134

Anodizado



Não rotativo

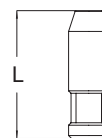
Sistema	Altura (H)	Referência
Basic	8,00	BATN134

Anodizado



Inclui parafuso para todos os pilares de impressão Basic.

Análogo Basic



Rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	13,00	BAIAEX34

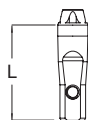


Não rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	13,00	BAIANEX34



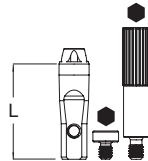
Análogo Basic 3D - S/Parafusos



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	13,00	BAIA348D



Análogo Basic 3D - Pack

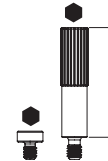


Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	13,00	BAIA348DC*



* Inclui parafuso base Ref. DSIADI e parafuso lateral Ref. DSIADT para a conexão do análogo.

Parafusos - Análogo 3D



Tipo	Comprimento (L)	Referência
Parafuso base (1)*	-	DSIADI
Parafuso lateral (2)*	15,00	DSIADT



* Pack de 4 unidades.

Parafuso clínico Basic



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	4,30	BDSEI3400

Anodizado



Parafuso clínico Kiran Basic



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	4,30	BDSEI3410



Parafuso especial Kiran com tratamento superficial.

Parafuso de laboratório Basic



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	5,50	BDSEI3401



Parafuso NÃO adequado para a utilização como parafuso clínico definitivo.

Parafuso clínico Kiran Tx30 Basic

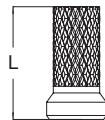


Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	4,10	BDSEI34TX



Parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento superficial.

Pilar provisório Basic

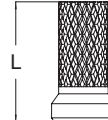


Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	8,50	BARUT10

Anodizado



Pilar provisório Basic



Rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	8,50	BARUP34

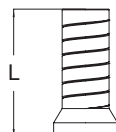


Não rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	8,50	BANUP34



UCLA Basic



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	9,00	BARUEX34



Pilar com base mecanizado Basic + Pilar calcinável



Rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	11,00	BBRU34



Não rotativo

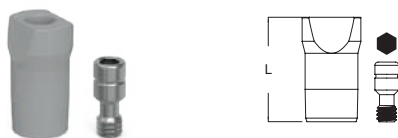
Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	11,00	BBNU34



Basic

DIGITAL CAD-CAM

Scanbody ZiaCam para pilar Basic



Rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	8,70	FNSYB18T



Indicado para clínica e laboratório.

Não rotativo

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	8,70	FNSYB18NT



Indicado para clínica e laboratório.

Inclui o parafuso Ref. BDSEI3401 para todos os Scanbody ZiaCam para pilar Basic.

Ti-Base ZiaCam para Basic



Rotativo

Sistema	Altura (Hg/Ht)	Referência
Basic	0,30/6,70	BFRU341



Não rotativo

Sistema	Altura (Hg/Ht)	Referência
Basic	0,30/6,70	BFNU341



Inclui parafuso especial Kiran com tratamento de superfície Ref. BDSEI3410 para todos os Ti-Base ZiaCam para Basic.

Ti-Base ZiaCam Tx30 para Basic



Rotativo

Sistema	Altura (Hg/Ht)	Referência
Basic	0,30/5,70	BFRU341TX



Não rotativo

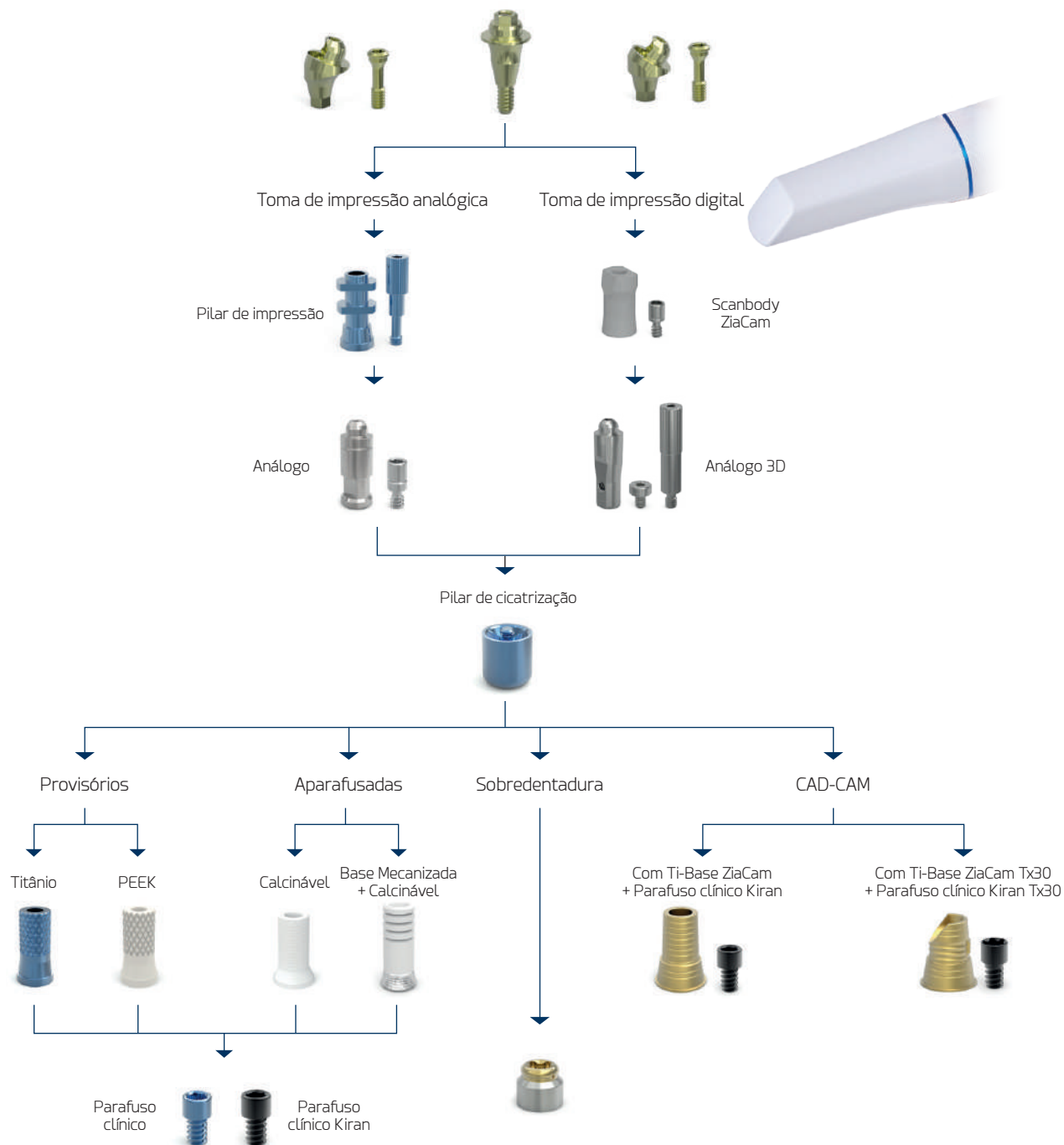
Sistema	Altura (Hg/Ht)	Referência
Basic	0,30/5,70	BFNU341TX



Inclui parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento de superfície Ref. BDSEI34TX para todos os Ti-Base ZiaCam Tx30 para Basic.

Reabilitações com transepteliais

■ XDrive | Sequência demonstrativa de utilização



Para mais informações sobre a utilização de componentes de prótese, consulte o "Manual de Procedimentos Protéticos" disponível em www.ziacom.com/biblioteca



Prótese

Pilar reto XDrive



Plataf.	Altura (H)	Referência
	1,50	XST10G15
	2,50	XST10G25
	3,50	XST10G35
	4,50	XST10G45
	5,50	XST10G55

Chave de inserção Ref. MABA200/MABA210

Anodizado



Inclui o pilar XDrive com aplicador de plástico esterilizável de polioximetileno (Tecaform AH-POM-C). Angulação do cone de 21°. Angulação entre pilares de 42°.



Pilar XDrive com aplicador

Pilar angulado 17° XDrive



Plataf.	Altura (H)	Referência
	2,50	XA210G17
	3,50	XA310G17
	4,50	XA410G17
	5,50	XA510G17

Anodizado



Inclui posicionador metálico de titânio e parafuso para todos os pilares angulados XDrive.

Pilar angulado 30° XDrive



Plataf.	Altura (H)	Referência
	3,50	XA310G30
	4,50	XA410G30
	5,50	XA510G30

Anodizado



Pilar de cicatrização XDrive



Sistema	Altura (H)	Referência
XDrive	5,00	XH103400

Anodizado



Pilar de impressão XDrive



Sistema	Altura (H)	Referência
XDrive	10,50	XT103411

Anodizado



Inclui parafuso.

Análogo XDrive



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	13,00	XIA103400



Análogo XDrive 3D - S/Parafusos



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	13,00	XIA3408D



Análogo XDrive 3D - Pack

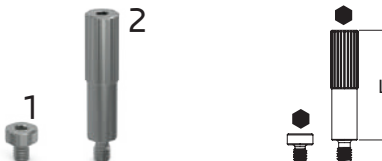


Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	13,00	XIA3408DC*



* Inclui parafuso base Ref. DSIADI e parafuso lateral Ref. DSIADT para a conexão do análogo.

Parafusos - Análogo 3D



Tipo	Comprimento (L)	Referência
Parafuso base (1)*	-	DSIADI
Parafuso lateral (2)*	15,00	DSIADT



* Pack de 4 unidades.

Parafuso clínico XDrive



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	3,50	XDS103410

Anodizado ■



Parafuso clínico Kiran XDrive

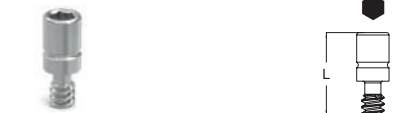


Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	3,50	XDS103411



Parafuso especial Kiran com tratamento superficial.

Parafuso de laboratório XDrive



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	5,10	XLB103410



Parafuso NÃO adequado para a utilização como parafuso clínico definitivo.

Parafuso clínico Kiran Tx30 XDrive



Para Ti-Base ZiaCam ou estrutura metálica

Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	3,50	XDS3411TX



Parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento superficial.

Pilar provisório XDrive



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	9,50	XST3410

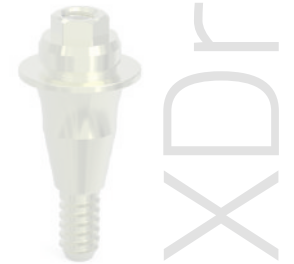
Anodizado ■



Pilar provisório XDrive



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	9,50	XSP3410



UCLA XDrive



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	8,00	XRU103400



Pilar com base mecanizado XDrive + Pilar calcinável



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	11,00	XBRU34



Pilar Kirator XDrive

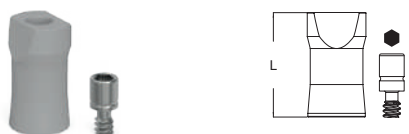


Sistema	Altura (Hg/Ht)	Referência
XDrive	3,00/4,30	XLO3400

Pilar Kirator com tratamento superficial dourado.



Scanbody ZiaCam para pilar XDrive



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	8,70	FNSYX18T



Indicado para clínica e laboratório.

Inclui o parafuso Ref. XLB103410 para todos os Scanbody ZiaCam para pilar XDrive.

Ti-Base ZiaCam XDrive



Sistema	Altura (Hg/Ht)	Referência
XDrive	0,15/6,70	XFRU341



Inclui parafuso especial Kiran com tratamento superficial Ref. XDS103411.

Ti-Base ZiaCam Tx30 XDrive



Sistema	Altura (Hg/Ht)	Referência
XDrive	0,15/5,70	XFRU341TX



Inclui parafuso especial Kiran Tx30 com tratamento superficial Ref. XDS3411TX.

Tabela de torques para a prótese

Elemento/Componente	Instrumental	Torque
Parafusos de fecho/Pilares de cicatrização	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	Manual
Parafusos de pilares de impressão	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	Manual
Parafusos de laboratório	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	Manual
Parafusos clínicos direto ao implante	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	30 Ncm
Parafusos clínicos Kiran diretos ao implante	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	30 Ncm
Pilares Nature	Chaves de inserção: MANA100/MANA110/MANA120	30 Ncm
Parafusos clínicos sobre Nature	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	30 Ncm
Parafusos clínicos Kiran sobre Nature	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	30 Ncm
Pilares Basic	Chaves de inserção: MABA100/MABA110/MABA120	30 Ncm
Pilares XDrive	Chaves de inserção: MABA200/MABA210/MABA220	30 Ncm
Parafusos clínicos sobre Basic	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	25 Ncm
Parafusos clínicos Kiran sobre Basic	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	25 Ncm
Parafusos clínicos sobre XDrive	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	20 Ncm
Parafusos clínicos Kiran sobre XDrive	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	20 Ncm
Scanbody ZiaCam + Parafuso	Desaparafusador Hex. 1,25 mm	Manual
Pilares Kirator	Chaves de inserção: LOSD01/LOSD02	30 Ncm
Pilar/Parafuso Tx30 (Rotação variável)	Desaparafusador Torx. Tx30	30 Ncm

ATENÇÃO

Exceder o torque de aperto recomendado para parafusos e pilares põe em risco a reabilitação protética e pode causar danos na estrutura do implante.



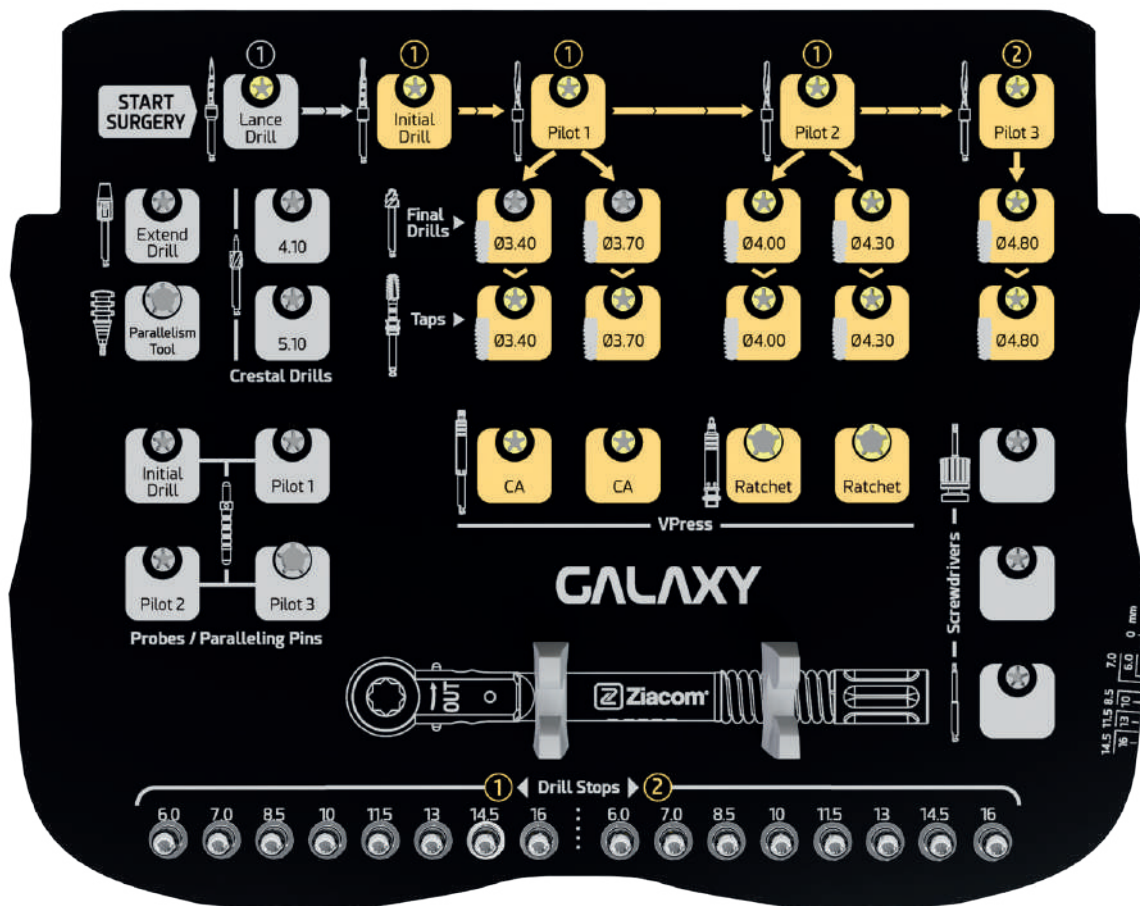
Para carga imediata: NÃO aperte manualmente, trave até ao torque final. Ao utilizar um desaparafusador ou adaptador para contra-ângulo (CA), não exceda a velocidade máxima de 25 Rpm.

Instrumental cirúrgico



Instrumental cirúrgico

Caixa cirúrgica



■ Composições disponíveis para caixas Galaxy

Plataf.	Conteúdo	Referência
	Vazia	BOX930
	Completa	BOX902GLY

134°
SSS

Material: radel.

Certifique-se de que a caixa não se encosta nas paredes do autoclave para evitar danos.



■ Conteúdo das caixas cirúrgicas

REF	Descrição	BOX90ZGLY
SID001M	Broca lança. Ø2,00 mm. Milimetrada.	●
OTD100C	Broca piloto inicial. Milimetrada.	●
OTD101C	Broca piloto. P1. Milimetrada.	●
OTD102C	Broca piloto. P2. Milimetrada.	●
OTD103C	Broca piloto. P3. Milimetrada.	●
OTD200C	Broca cirúrgica final. F1	●
OTD300C	Broca cirúrgica final. F2	●
OTD400C	Broca cirúrgica final. F3	●
OTD500C	Broca cirúrgica final. F4	●
OTD600C	Broca cirúrgica final. F5	●
CLD34	Broca cirúrgica cristal. Ø4,10 mm.	●
CLD50	Broca cirúrgica cristal. Ø5,10 mm.	●
PMT1G	Pin paralelizador. RP.	●
GTPD160	Stop de broca calibrado. 1. H6 mm.	●
GTPD170	Stop de broca calibrado. 1. H7 mm.	●
GTPD185	Stop de broca calibrado. 1. H8,50 mm.	●
GTPD110	Stop de broca calibrado. 1. H10 mm.	●
GTPD115	Stop de broca calibrado. 1. H11,50 mm.	●
GTPD113	Stop de broca calibrado. 1. H13 mm.	●
GTPD114	Stop de broca calibrado. 1. H14,5 mm.	●
GTPD116	Stop de broca calibrado. 1. H16 mm.	●
GTPD260	Stop de broca calibrado. 2. H6 mm.	●
GTPD270	Stop de broca calibrado. 2. H7 mm.	●
GTPD285	Stop de broca calibrado. 2. H8,50 mm.	●
GTPD210	Stop de broca calibrado. 2. H10 mm.	●
GTPD215	Stop de broca calibrado. 2. H11,50 mm.	●
GTPD213	Stop de broca calibrado. 2. H13 mm.	●
GTPD214	Stop de broca calibrado. 2. H14,5 mm.	●
GTPD216	Stop de broca calibrado. 2. H16 mm.	●
GTAP34MC	Formador de rosca cirúrgica. Ø3,40 mm. Milimetrada.	●
GTAP37MC	Formador de rosca cirúrgica. Ø3,70 mm. Milimetrada.	●
GTAP40MC	Formador de rosca cirúrgica. Ø4,00 mm. Milimetrada.	●
GTAP43MC	Formador de rosca cirúrgica. Ø4,30 mm. Milimetrada.	●
GTAP48MC	Formador de rosca cirúrgica. Ø4,80 mm. Milimetrada.	●
MUR100G3	Sonda/Paralelizador. Inicial. Milimetrada.	●
MUR200G3	Sonda/Paralelizador. P1. Milimetrada.	●
MUR300G3	Sonda/Paralelizador. P2. Milimetrada.	●
MUR400G3	Sonda/Paralelizador. P3. Milimetrada.	●
SMRGV	Chave de inserção VPress. RP. Curta. Milimetrada.	●
LMRGV	Chave de inserção VPress. RP. Longa. Milimetrada.	●
SMRGV1	Chave de inserção VPress. RP. Curta. Milimetrada.	●
LMRGV1	Chave de inserção VPress. RP. Longa. Milimetrada.	●
DEXT10	Prolongador de brocas	●
MESD	Ponta de desaparafusador. 1,25 mm. Longa.	●
LMSD	Desaparafusador cirúrgico. 1,25 mm. Longa.	●
SMSD	Desaparafusador cirúrgico. 1,25 mm. Curta.	●
TORK50	Chave dinâmométrica regulável.	●

GALAXY



Instrumental cirúrgico

BROCAS CIRÚRGICAS

Broca lança



Plataf.	Diâmetro (Ø)	Comprimento (L)	Referência
	2,00	16,30	SID001M



Broca piloto inicial



Plataf.	Diâmetro (Ø)	Comprimento (L)	Referência
	1,80/2,50	17,50	OTD100C

Milimetrado: 6/7/8,5/10/11,5/13/14,5/16



Broca piloto

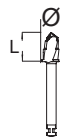


Plataf.	Tipo	Diâmetro (Ø)	Comprimento (L)	Referência
	Piloto 1	2,90/3,20	17,50	OTD101C
	Piloto 2	3,35/3,70	17,50	OTD102C
	Piloto 3	3,90/4,37	17,50	OTD103C

Milimetrado: 6/7/8,5/10/11,5/13/14,5/16



Broca final



Plataf.	Tipo	Diâmetro (Ø)	Comprimento (L)	Referência
	Final 1	3,50	6,50	OTD200C
	Final 2	3,80	6,50	OTD300C
	Final 3	4,00	6,50	OTD400C
	Final 4	4,30	6,50	OTD500C
	Final 5	4,80	6,50	OTD600C



Broca cirúrgica crestal



Plataf.	Diâmetro (Ø)	Referência
Universal	4,10	CLD34
	5,10	CLD50



PIN

Pin paralelizador



Plataf.	Diâmetro (Ø)	Comprimento (L)	Referência
	4,50	11,00	PMT1G

Anodizado



STOPS

Stop de broca calibrado



Plataf.	Tipo	Comprimento (L) Implante	Referência
	1	6,00	GTPD160
		7,00	GTPD170
		8,50	GTPD185
		10,00	GTPD110
		11,50	GTPD115
		13,00	GTPD113
		14,50	GTPD114
		16,00	GTPD116
	2	6,00	GTPD260
		7,00	GTPD270
		8,50	GTPD285
		10,00	GTPD210
		11,50	GTPD215
		13,00	GTPD213
Pack *		14,50	GTPD214
		16,00	GTPD216
		--	KSTPG120

* Pack completo 16 stops calibrados.



FORMADORES DE ROSCA

Formador de rosca cirúrgica. CA/Manual.



Plataf.	Diâmetro (Ø)	Referência
	3,40	GTAP34MC
	3,70	GTAP37MC
	4,00	GTAP40MC
	4,30	GTAP43MC
	4,80	GTAP48MC

Milimetrado: 6/7/8,5/10/11,5/13/14,5



Instrumento com tratamento superficial DLC.

SONDAS

Sonda/Paralelizador



Plataf.	Tipo	Diâmetros (Ø1-Ø2)	Comprimento (L)	Referência
	Inicial	1,80/2,50	27,00	MUR100G3
	Piloto 1	2,70/3,00	27,00	MUR200G3
	Piloto 2	3,05/3,55	27,00	MUR300G3
	Piloto 3	3,65/4,35	27,00	MUR400G3

Milimetrado: 6/7/8,5/10/11,5/13/14,5/16



CHAVES

Chave de inserção VPress. Chave de torque



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	12,50/Curta	SMRGV
	19,50/Longa	LMRGV

● Duplo hexágono / ■ Quadrado 4x4 mm

Milimetrado: 1/2/3/4/5/6



Instrumento com tratamento superficial DLC.

Chave de inserção VPress. CA



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
	22,20/Curta	SMRGV1
	32,20/Longa	LMRGV1

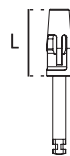
● Duplo hexágono

Milimetrado: 1/2/3/4/5/6



Instrumento com tratamento superficial DLC.

Prolongador de brocas



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	12,00	DEXT10



CHAVES DE APERTO

Ponta de desaparafusador. CA



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	20,00/Curta	MESD01*
	25,00/Longa	MESD

● Hexagonal 1,25 mm



* A Ref. MESD01 NÃO está incluída na caixa cirúrgica.

Desaparafusador cirúrgico. Manual



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	2,80/Mini	XSMSD*
	9,50/Curta	SMSD
	14,50/Longa	LMSD
	27,00/Extralonga	XLMSD*

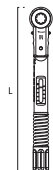
● Hexagonal 1,25 mm



* As Ref. XSMSD/XLMSD NÃO estão incluídas na caixa cirúrgica.

CHAVES DE TORQUE

Chave de torque regulável



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	86,80	TORK50

■ Quadrado 4x4 mm

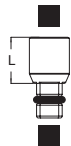


Instrumental cirúrgico

Instrumentos complementares

ADAPTADORES

Prolongador para chave de torque



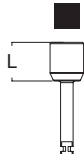
Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	7,20	LAEX

■ Quadrado 4x4 mm



NÃO incluído na caixa cirúrgica.

Adaptador de chave de torque para CA



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	7,20	MAEX

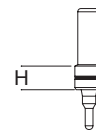
■ Quadrado 4x4 mm



NÃO incluído na caixa cirúrgica.

KIT DE TESTE DE LABORATÓRIO

Kit teste de laboratório



Plataf.	Altura (H)	Referência
■	4,00	GLAB40

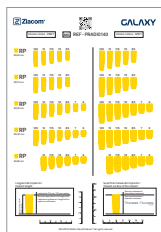


Este produto não substitui o controlo do planeamento de casos clínicos.

NÃO incluído na caixa cirúrgica.

GUIA RADIOGRÁFICA

Folha de referência de raio X Galaxy



Plataf.	Modelo	Referência
■	Galaxy	PRAD10140

Escalas 1:1 e 1:1,25

Material: acetato transparente. Elemento não esterilizável.

Consulte a bibliografia disponível em www.ziacom.com/biblioteca

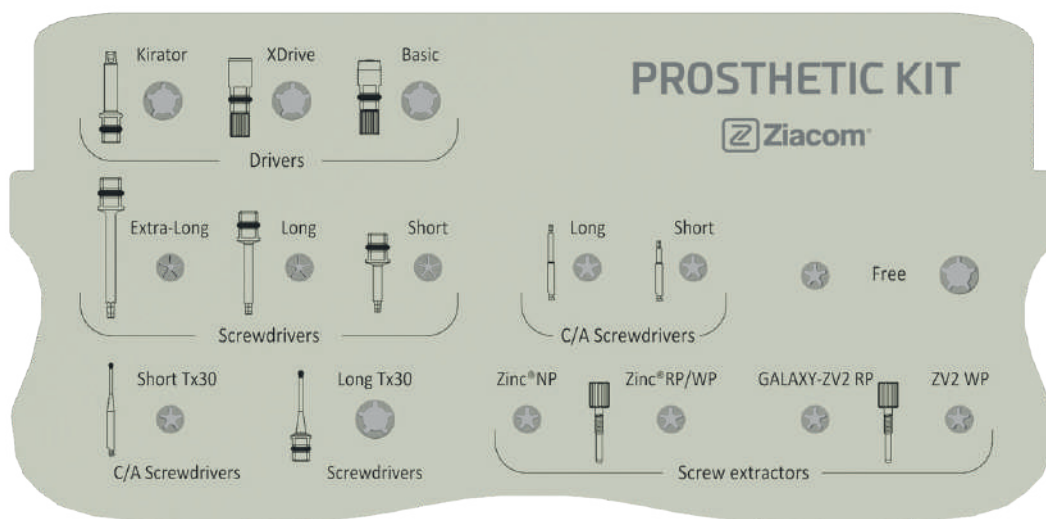


Instrumental protético



Instrumental protético

Kit protético



Composições disponíveis para kits protéticos

Conteúdo	Referência
Vazia	BOXPN
Básica	BOXPSN
Completa	BOXPCN

134°
SSS

Material: radel.

Certifique-se de que a caixa não se encosta nas paredes do autoclave para evitar danos.



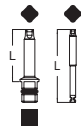
Conteúdo dos kits protéticos

REF	Descrição	BOXPSN	BOXPCN
LOSD01	Chave de inserção Kirator.	●	●
MABA100	Chave de inserção Basic. Curta.	●	●
MABA200	Chave de inserção XDrive. Curta.	●	●
MADW10	Punho para desaparafusador. 4x4.	●	●
SMSD1	Ponta de desaparafusador. 1,25 mm. Curta.	●	●
LMSD1	Ponta de desaparafusador. 1,25 mm. Longa.	●	●
XLMSD1	Ponta de desaparafusador. 1,25 mm. Extralonga.		●
MESD	Ponta de desaparafusador. 1,25 mm. Longa.	●	●
MESD01	Ponta de desaparafusador. 1,25 mm. Curta.	●	●
MESD1TX	Ponta de desaparafusador Tx30. Longa.	●	●
LMSD1TX	Ponta de desaparafusador Tx30. Longa.	●	●
EDSZ20 *	Parafuso de extração ZPlus. NP.		●
EDSZ34 *	Parafuso de extração ZPlus. RP/WP.		●
EDSG34	Parafuso de extração de pilares. RP		●
EDSG50 *	Parafuso de extração de pilares. WP.		●
TORK50	Chave dinâmométrica regulável.	●	●

* Produto não incluído no sistema Galaxy.

CHAVES

Chave de inserção Kirator. Chave de torque



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Kirator	13,60/Chave de torque/ Manual	LOSD01
	20,00/CA	LOSD02*

◆ Quadrado 2,11 mm / ■ Quadrado 4x4 mm



* A Ref. LOSD02 NÃO está incluída na kit protético.

Chave de inserção Basic. Chave de torque



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	5,00/Curta	MABA100
	13,00/Longa	MABA110*

◆ Basic / ■ Quadrado 4x4 mm



* A Ref. MABA110 NÃO está incluída na kit protético.

Chave de inserção XDrive. Chave de torque



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	6,00/Curta	MABA200
	13,00/Longa	MABA210*

○ XDrive / ■ Quadrado 4x4 mm



* A Ref. MABA210 NÃO está incluída na kit protético.

Chave de inserção Nature. Chave de torque



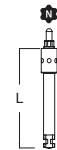
Sistema	Comprimento (L)	Referência
Nature	5,00/Curta	MANA100*
	15,00/Longa	MANA110*

◆ Nature / ■ Quadrado 4x4 mm



* As Ref. MANA100/MANA110 NÃO estão incluídas na kit protético.

Chave de inserção Nature. CA



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Nature	20,50	MANA120*

◆ Nature



* A Ref. MANA120 NÃO está incluída na kit protético.

Chave de inserção Basic. CA



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Basic	7,00	MABA120*

◆ Basic



* A Ref. MABA120 NÃO está incluída na kit protético.

Chave de inserção XDrive. CA



Sistema	Comprimento (L)	Referência
XDrive	7,00	MABA220*

○ XDrive





* A Ref. MABA220 NÃO está incluída na kit protético.

Instrumental protético

CHAVES DE APERTO

Punho para desaparafusador


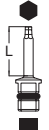



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	12,90	MADW10

■ Quadrado 4x4 mm

Aço Inox.

Ponta de desaparafusador. Chave de torque



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	9,50/Curta	SMSD1
	14,50/Longa	LMSD1
	27,00/Extralonga	XLMSD1

■ Quadrado 4x4 mm

1,25mm

Aço Inox.

Ponta de desaparafusador. CA






Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	20,00/Curta	MESD01
	25,00/Longa	MESD

1,25mm

Aço Inox.

Ponta de desaparafusador Tx30. CA



Sistema	Comprimento (L)	Referência
Tx30	26,00/Curta	MESD01TX *
	32,00/Longa	MESDXTX

Aço Inox.

Não exceder 30 Ncm, pois pode causar sérios danos ao desaparafusador e ao parafuso.

* A Ref. MESD01TX NÃO está incluída no kit protético.

Ponta de desaparafusador Tx30. Chave de torque

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Tx30	12,00/Curta	SMSD1TX *
	18,00/Longa	LMSD1TX



■ Quadrado 4x4 mm

Aço Inox.

Não exceder 30 Ncm, pois pode causar sérios danos ao desaparafusador e ao parafuso.

* A Ref. SMSD1TX NÃO está incluída no kit protético.

Desaparafusador protético Tx30. Manual

Sistema	Comprimento (L)	Referência
Tx30	12,00/Curta	SMSDXTX *
	18,00/Larga	LMSDXTX *
	27,00/Extralonga	XLMSDXTX*



Aço Inox.

Não exceder 30 Ncm, pois pode causar sérios danos ao desaparafusador e ao parafuso.

* As Ref. SMSDXTX/LMSDXTX/XLMSDXTX NÃO estão incluídas no kit protético.

PARAFUSO DE EXTRAÇÃO

Parafuso de extração ZPlus

Plataf.	Comprimento (L)	Referência
●	25,00	EDSZ20 *
● ●	23,70	EDSZ34 *

Anodizado ■ NP ■ RP/WP



1,25mm

M1,60

M1,80

Titânio Grau 5 ELI

Parafuso de extração de pilares Galaxy/ZV2

Plataf.	Comprimento (L)	Referência
■	25,00	EDSG34
■	26,80	EDSG50 *

Anodizado ■ RP ■ WP

1,25mm

M1,60


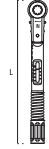
M2,00

Titânio Grau 5 ELI

* Produto não incluído no sistema Galaxy.

CHAVES DE TORQUE

Chave de torque regulável

Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	86,80	TORK50

■ Quadrado 4x4 mm

ED

20

ED

20

ED

20

Aço Inox.

Instrumentos complementares

Adaptador de CA para chave de torque



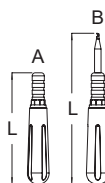
Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Universal	12,00	MC10Z

■ Quadrado 4x4 mm



NÃO incluído na kit protético.

Punho insersor de retentores + Extrator



Plataf.	A Comprimento (L)	B Comprimento (L)	Referência
Kirator	81,50	110,40	MBEI3610
ZM-Equator			



NÃO incluído na kit protético.

Inseros de retentores



Plataf.	Comprimento (L)	Referência
Kirator	32,00	MBEI3602
ZM-Equator	32,00	MBEI3603



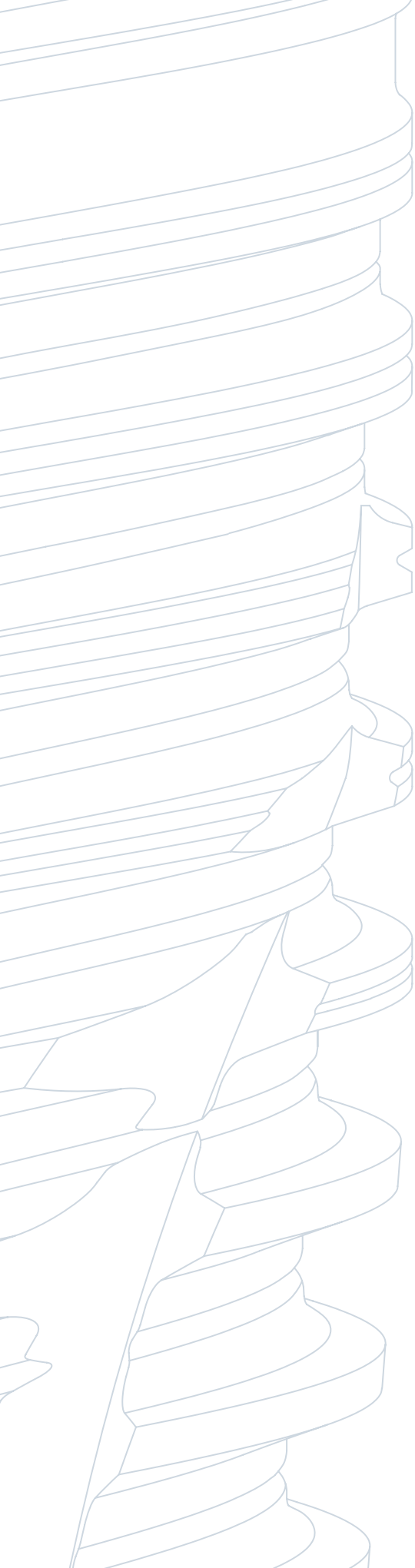
Inseros para coifas plásticas Kirator / ZM-Equator.
NÃO incluído na kit protético.

Juntas retentivas instrumental



Plataf.	Medida	Referência
Universal	2x1	RREI0030

Pack de 10 unidades.



GALAXY

Protocolo
cirúrgico

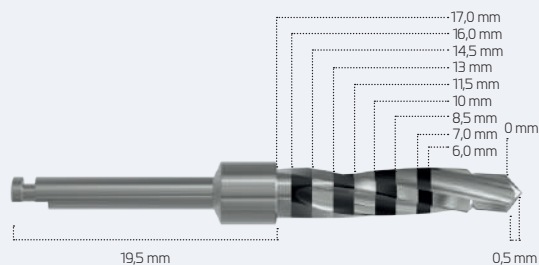


Protocolo cirúrgico

Características do sistema de fresagem Galaxy

■ Sistema de fresagem Ziacom®

As brocas dos sistemas de implantes Ziacom® são fabricadas em aço inoxidável. Além disso, a superfície é mate, o que lhe confere uma propriedade anti-reflexo. A marcação laser na haste das brocas identifica o seu diâmetro maior e menor e o seu comprimento, e a faixa horizontal da marcação laser na parte ativa representa os diferentes comprimentos dos implantes (brocas milimetradas). O comprimento da ponta da broca é de 0,5 mm e não está incluído nas medidas das diferentes marcações laser.



■ Brocas finais Ziacom®

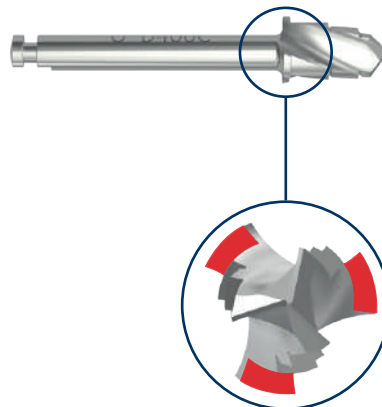
A sua utilização é indispensável e obrigatória para obter uma broca final ideal para receber o implante com uma inserção suave, segura e precisa. Tal evitará o excesso de aperto sobre o implante durante a sua inserção na posição final.

■ STOP DE BROCA FINAL

Na conceção das brocas finais, entre a área ativa e a haste, foi incorporada uma haste composta por três lâminas (ver áreas vermelhas assinaladas na imagem) para limitar o avanço da broca.

IMPORTANTE

Tenha cuidado para não alargar demasiado a fresagem do stop, uma vez que isso altera a anatomia coronal do leito cirúrgico.



■ GARANTIA DE EFICIÊNCIA DAS BROCAS ZIACOM®

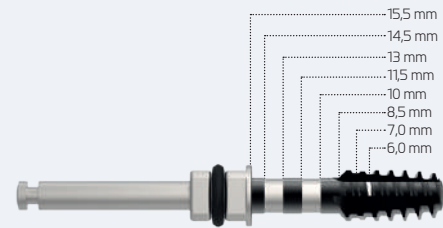
As brocas cirúrgicas para implantes Galaxy de Ziacom® (**brocas corticais, broca de lança, broca inicial, brocas piloto e brocas finais**), têm uma **vida útil de 60 utilizações no máximo**, pelo que se recomenda a monitorização permanente do estado de corte, sobretudo quando se atinge o número de utilizações entre 41 e 50 brocas, uma vez que, após 50 utilizações, é necessário considerar a mudança de brocas antes de atingir as 60 brocas.

Considere que, dependendo do tamanho do implante, da densidade óssea e do protocolo cirúrgico, as diferentes brocas não serão utilizadas da mesma forma, pelo que se recomenda o controlo do número de utilizações de cada instrumento.



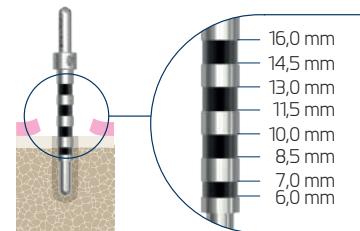
■ Formadores de rosca Ziacom® - Superfície DLC

Estão disponíveis formadores de rosca para contra-ângulo. A marcação laser na haste dos formadores de rosca identifica o seu diâmetro e a faixa horizontal da marcação laser na parte ativa representa os diferentes comprimentos.



■ Sonda

Verificar a profundidade do leito cirúrgico, especialmente se não forem utilizados stops de brocas. Para verificar o eixo do leito cirúrgico, os paralelizadores possuem diâmetros diferenciados de acordo com a sequência da fresagem.



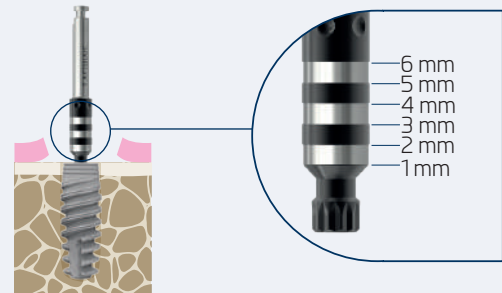
■ Chaves de inserção VPress - Superfície DLC

A chave de inserção VPress para contra-ângulo ou de chave de torque foram especificamente desenhadas para transportar o implante Galaxy do frasco No Mount até o leito cirúrgico para inserção.

Chaves de inserção curtas e longas para chave de torque e contra-ângulo



Marcação da profundidade da plataforma do implante nos instrumentos de inserção



■ Stops de brocas

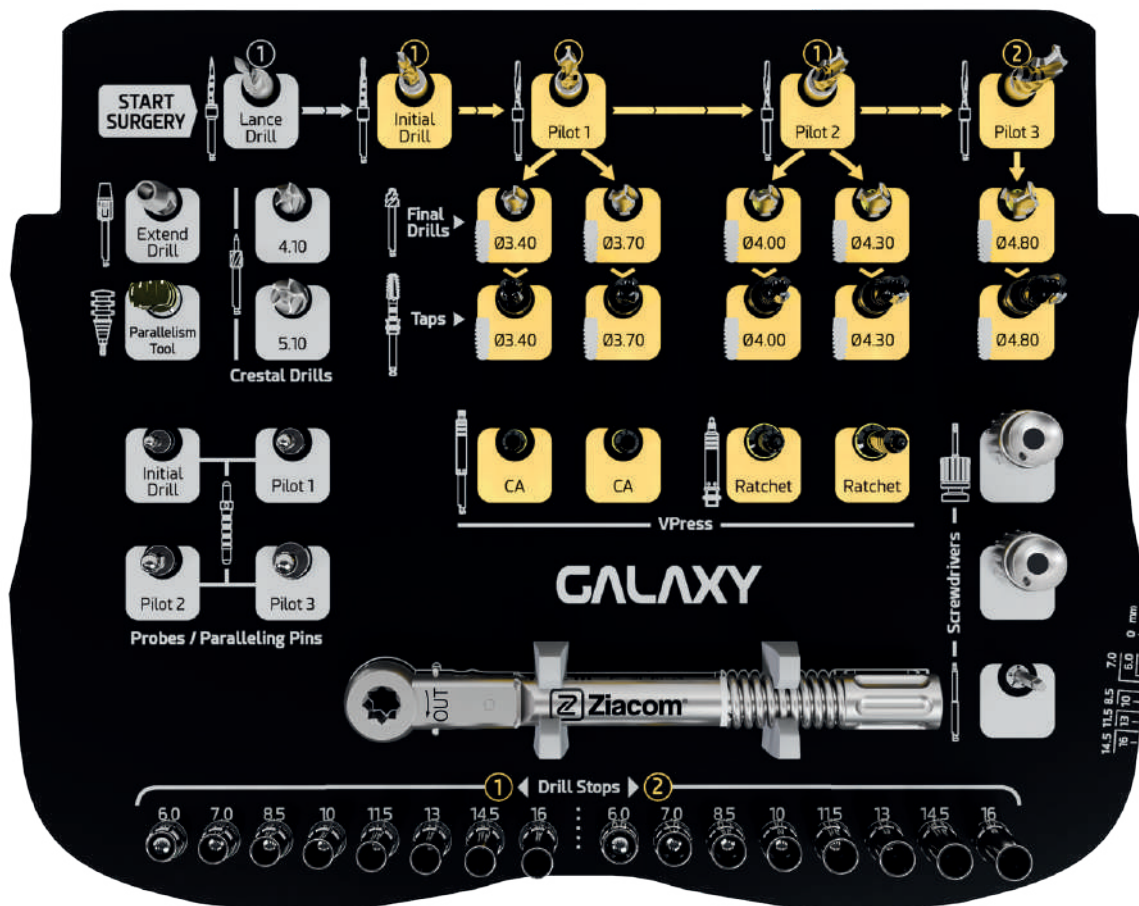
São um complemento cirúrgico que pode ser acoplado às brocas, facilitando desta forma, o trabalho ao determinar a profundidade da osteotomia e proporcionando segurança adicional na preparação do leito cirúrgico.



Protocolo cirúrgico

Características do sistema de fresagem Galaxy

■ Detalhe do interior da caixa cirúrgica Galaxy



Recomendação sobre o torque máximo de inserção do implante



O torque recomendado de inserção encontra-se entre os **35 e 50 Ncm** consoante o caso.

Para evitar a deformação da chave e/ou da conexão do implante, a inserção do contra-ângulo (CA) deve respeitar as rpm máximas recomendadas (25 Rpm) e o torque máximo indicado (50 Ncm).

Se a inserção completa do implante não for obtida utilizando o torque máximo recomendado, o implante deve ser removido e novamente fresado e, em seguida, voltar a ser inserido.

Controle o torque final de inserção com a chave dinamométrica regulável Ref. TORK50 ou com o contra-ângulo.

Exceder o torque (50 Ncm) na inserção do implante pode causar:

- Deformações irreversíveis na conexão interna/externa.
- Deformações irreversíveis nos instrumentos indicados para a inserção do implante.
- Dificuldades de desmontagem do conjunto instrumento/implante.

Implante Galaxy

Deve considerar-se que o protocolo de fresagem para implantes Galaxy varia significativamente consoante o diâmetro do implante e o tipo de osso no leito cirúrgico, pelo que deve ser dada especial atenção a estes dois aspectos.

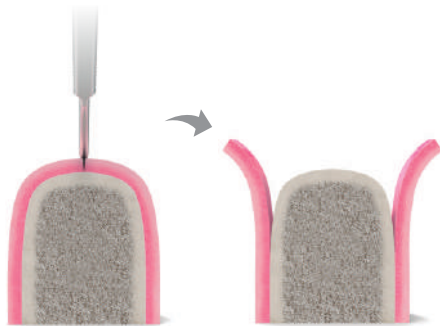
GALAXY

- **EXEMPLO:**
- Implante Galaxy
- Ø4,80x11,50 mm
- **RP** (Ø4,80 mm)
- Ø Plataforma 2,85mm

Protocolo de fresagem em alta densidade (D1 - D2*)

PASSO PRELIMINAR | Abertura da gengiva

Efetue uma incisão e levante o retalho.



PASSO 1 | Broca Lança



Inicie a sequência de fresagem do leito cirúrgico com a broca lança Ref. SID001M. Tenha em atenção à marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



PASSO 2 | Broca inicial



Continue a sequência de fresagem com a broca inicial Ref. OTD100C, até atingir o comprimento total do implante selecionado. Tenha em atenção a marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



PASSO 3 | Sonda/Paralelizador broca inicial



Verifique a profundidade do leito cirúrgico e o eixo de inserção, introduzindo a Sonda/Paralelizador Broca inicial Ref. MUR100G3. Pode repetir este passo sempre que necessário durante o procedimento cirúrgico.

Protocolo cirúrgico

PASSO 4 | Broca piloto 1



Continue a sequência de fresagem com a broca piloto 1 Ref. OTD101C, até atingir o comprimento total correspondente ao implante selecionado. Tenha em atenção a marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



NOTA

Uma vez concluído este passo, para colocar um implante de diâmetro:

- Ø3,40 mm > Broca final 1 (Ref. OTD200C) + Formador de rosca GTAP34MC
- Ø3,70 mm > Broca Final 2 (Ref. OTD300C) + Formador de rosca GTAP37MC

PASSO 5 | Sonda/Paralelizador piloto 1



Verifique a profundidade do leito cirúrgico e o eixo de inserção, introduzindo a Sonda/Paralelizador piloto 1 Ref. MUR200G3. Pode repetir este passo sempre que necessário durante o procedimento cirúrgico.

PASSO 6 | Broca piloto 2



Continue a sequência de fresagem com a broca piloto 2 Ref. OTD102C, até atingir o comprimento total correspondente ao implante selecionado. Tenha em atenção a marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



NOTA

Uma vez concluído este passo, para colocar um implante de diâmetro:

- Ø4,00 mm > Broca Final 3 (Ref. OTD400C) + Formador de rosca GTAP40MC
- Ø4,30 mm > Broca Final 4 (Ref. OTD500C) + Formador de rosca GTAP43MC

PASSO 7 | Sonda/Paralelizador piloto 2



Verifique a profundidade do leito cirúrgico e o eixo de inserção, introduzindo a Sonda/Paralelizador piloto 2 Ref. MUR300G3. Pode repetir este passo sempre que necessário durante o procedimento cirúrgico.

PASSO 8 | Broca piloto 3



Continue a sequência de fresagem com a broca piloto 3 Ref. OTD103C, até atingir o comprimento total correspondente ao implante selecionado. Tenha em atenção a marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



PASSO 9 | Broca final 5



Continue a sequência de fresagem com a broca final 5 Ref. OTD600C, até ao comprimento correspondente à espessura da cortical óssea, consoante o caso clínico. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



PASSO 10 | Formador de rosca Ø4,80



Coloque o formador de rosca cirúrgica Ø4,80 Ref. GTAP48MC no leito cirúrgico. Pressione com firmeza e comece a rodar lentamente, depois deixe que o formador de rosca avance sem pressão até à profundidade prevista. Se encontrar resistência excessiva, efetue um movimento de contra-rotação de 90° por cada volta completa. Para remover o formador de rosca, rode em sentido inverso ao da inserção. Na utilização do formador de rosca, recomenda-se que este seja passado ao longo de todo o comprimento do implante.



■ Notas importantes: Ossos de densidade tipo D2*

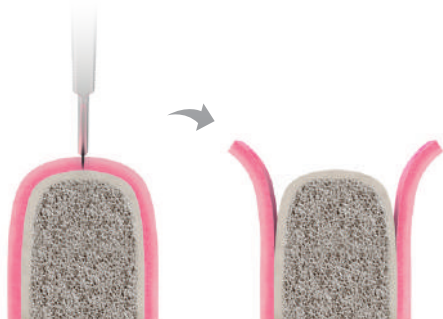
No caso de ossos de densidade óssea tipo D2, deve seguir-se o protocolo cirúrgico de fresagem indicado para ossos de densidade óssea tipo D1, eliminando a utilização do formador de rosca cirúrgica em qualquer um dos diâmetros do implante. No entanto, cabe ao profissional, com base na respetiva experiência clínica e na identificação do tipo de densidade óssea na região, decidir se utiliza o formador de rosca cirúrgica de forma total ou parcial. Isto é especialmente relevante nos casos em que a densidade óssea varia significativamente ao longo de todo o comprimento da osteotomia para o implante.

Protocolo cirúrgico

Protocolo de fresagem em baixa densidade (D3 - D4**)

PASSO PRELIMINAR | Abertura da gengiva

Efetue uma incisão e levante o retalho.



PASSO 1 | Broca lança



Inicie a sequência de fresagem do leito cirúrgico com a broca lança Ref. SID001M. Tenha em atenção a marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



PASSO 2 | Broca inicial



Continue a sequência de fresagem com a broca inicial Ref. OTD100C, até atingir o comprimento total do implante selecionado. Tenha em atenção a marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



NOTA

Uma vez concluído este passo, para colocar um implante de diâmetro:

- Ø3,40 mm > Broca final 1 (Ref. OTD200C)
- Ø3,70 mm > Broca final 2 (Ref. OTD300C)

PASSO 3 | Sonda/Paralelizador broca inicial



Verifique a profundidade do leito cirúrgico e o eixo de inserção, introduzindo a Sonda/Paralelizador Broca inicial Ref. MUR100G3. Pode repetir este passo sempre que necessário durante o procedimento cirúrgico.

PASSO 4 | Broca piloto 1



Continue a sequência de fresagem com a broca piloto 1 Ref. OTD101C, até atingir o comprimento total correspondente ao implante selecionado. Tenha em atenção a marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



NOTA

Uma vez concluído este passo, para colocar um implante de diâmetro:

- Ø4,00 mm > Broca final 3 (Ref. OTD400C)
- Ø4,30 mm > Broca final 4 (Ref. OTD500C)

PASSO 5 | Sonda/Paralelizador piloto 1



Verifique a profundidade do leito cirúrgico e o eixo de inserção, introduzindo a Sonda/Paralelizador piloto 1 Ref. MUR200G3. Pode repetir este passo sempre que necessário durante o procedimento cirúrgico.

PASSO 6 | Broca piloto 2



Continue a sequência de fresagem com a broca piloto 2 Ref. OTD102C, até atingir o comprimento total correspondente ao implante selecionado. Tenha em atenção a marcação laser da broca que indica o comprimento ou utilize o stop de broca Ref. GTPD115. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



PASSO 7 | Sonda/Paralelizador piloto 2



Verifique a profundidade do leito cirúrgico e o eixo de inserção, introduzindo a Sonda/Paralelizador piloto 2 Ref. MUR300G3. Pode repetir este passo sempre que necessário durante o procedimento cirúrgico.

PASSO 8 | Broca final 5



Continue a sequência de fresagem com a broca final 5 Ref. OTD600C, até ao comprimento correspondente à espessura da cortical óssea, consoante o caso clínico. Controle a direção e a inclinação da fresagem, mediante pressão intermitente sempre no plano vertical, tendo o cuidado de não aplicar pressão excessiva sobre o osso. Se necessário, utilize o prolongador de brocas Ref. DEXT10.



■ Notas importantes: Ossos de densidade tipo D4**

No caso de ossos de densidade óssea tipo D4, deve-se seguir o protocolo cirúrgico de fresagem indicado para ossos de densidade óssea tipo D3, eliminando a utilização da Broca final mais recente para cada um dos diâmetros do implante. No entanto, cabe ao profissional, com base na respetiva experiência clínica e na identificação do tipo de densidade óssea na região, decidir se utiliza a Broca final mais recente de forma total ou parcial. Isto é especialmente relevante nos casos em que a densidade óssea varia significativamente ao longo de todo o comprimento da osteotomia para o implante.

Protocolo cirúrgico

Inserção do implante com Ziacom® No Mount | Titansure

Ziacom® No Mount

Tratamento de superfície

Titansure



PASSO 1 | Desembalagem do implante

- 1.1 Pressione a palavra "PRESS" e rasgue a caixa de cartão.
- 1.2 Remova a aba de cartão e retire o blister.
- 1.3 Remova cuidadosamente o lacre do blister.
- 1.4 Vire cuidadosamente o frasco porta-implante sobre um pano estéril na zona cirúrgica.
- 1.5 Segure o frasco com uma mão na posição vertical. Remova a tampa girando-a verticalmente.
- 1.6 Lembre-se de remover a etiqueta de identificação do implante e de a colocar no cartão do implante e na ficha do historial do paciente para manter a rastreabilidade do produto.



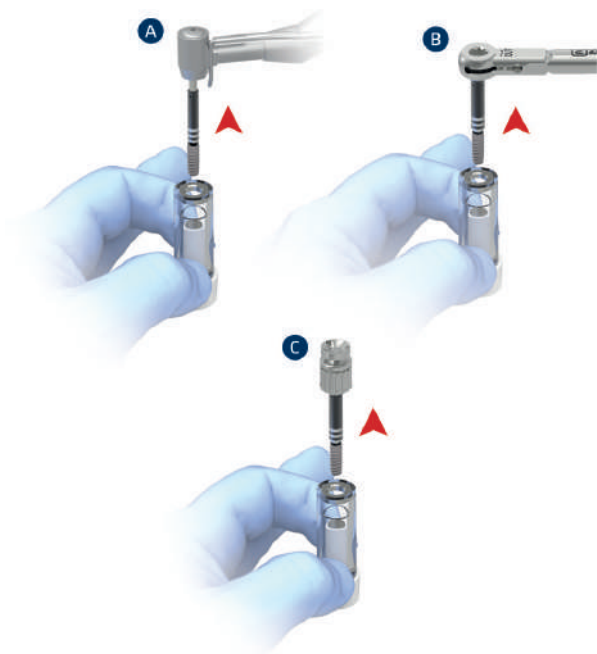
PASSO 2 | Escolha do instrumento de inserção

Dependendo da situação clínica e do acesso à região, podem ser selecionados três diferentes instrumentos para a inserção do implante:

- A Contra ângulo.** Utilize a chave de inserção VPress. CA do comprimento à sua escolha (Ref. SMRGV1 ou LMRGV1) e insira-a no contra-ângulo.
- B Chave dinamométrica Ref. TORK50:** Utilize a chave de inserção VPress. Chave de torque/Manual do comprimento à sua escolha (Ref. SMRGV ou LMRGV) e insira-a na chave de torque no modo "IN".
- C Punho para desaparafusador 4x4 Ref. MADW10.** Utilize a chave de inserção VPress. Chave de torque/Manual do comprimento à sua escolha (Ref. SMRGV ou LMRGV) e insira-a no punho para desaparafusador.

PASSO 3 | Extração do implante do frasco

Com uma mão, segure verticalmente o frasco porta-implante e com a outra insira a chave de inserção selecionada para o implante. Retire o implante puxando para cima no sentido vertical ao frasco.

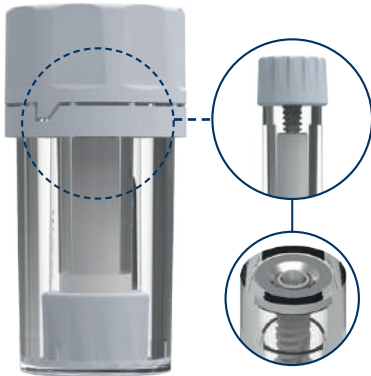


Inserção do implante com Ziacom® No Mount | Titansure Active

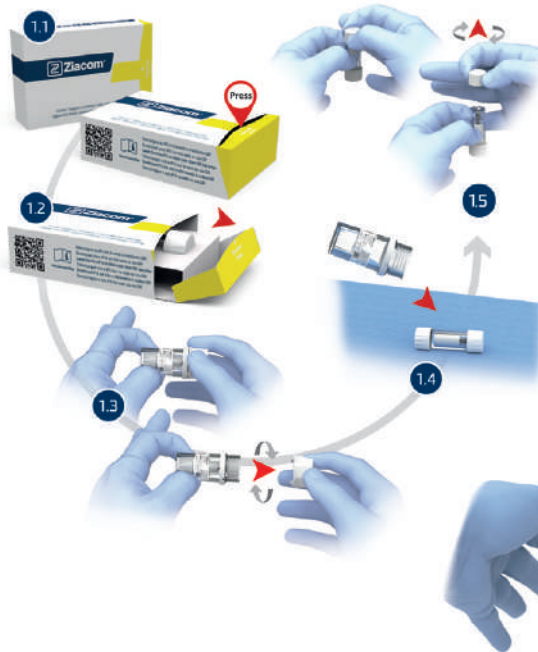
Ziacom® No Mount

Tratamento de superfície

Titansure
Active



PASSO 1 | Desembalagem do implante



- 1.1 Pressione a palavra "PRESS" e rasgue a caixa de cartão.
 - 1.2 Remova a aba de cartão e retire o blister.
 - 1.3 Remova cuidadosamente o lacre do blister.
 - 1.4 Vire cuidadosamente o frasco porta-implante sobre um pano estéril na zona cirúrgica.
 - 1.5 Segure o frasco com uma mão na posição vertical. Remova a tampa girando-a verticalmente.
- NOTA:** Abra o frasco cuidadosamente pois o implante encontra-se submerso em líquido bioativo.
- 1.6 Lembre-se de remover a etiqueta de identificação do implante e de a colocar no cartão do implante e na ficha do historial do paciente para manter a rastreabilidade do produto.
- NOTA:** Não volte a utilizar o líquido excedente.

PASSO 2 | Escolha do instrumento de inserção

Dependendo da situação clínica e do acesso à região, podem ser selecionados três diferentes instrumentos para a inserção do implante:

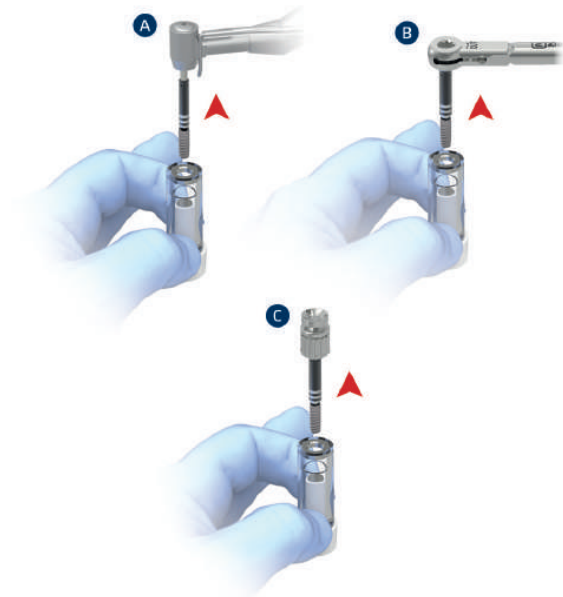
- A** **Contra ângulo.** Utilize a chave de inserção VPress. CA do comprimento à sua escolha (Ref. SMRGV1 ou LMRGV1) e insira-a no contra-ângulo.
- B** **Chave dinamométrica Ref. TORK50:** Utilize a chave de inserção VPress. Chave de torque/Manual do comprimento à sua escolha (Ref. SMRGV ou LMRGV) e insira-a na chave de torque no modo "IN".
- C** **Punho para desaparafusador 4x4 Ref. MADW10.** Utilize a chave de inserção VPress. Chave de torque/Manual do comprimento à sua escolha (Ref. SMRGV ou LMRGV) e insira-a no punho para desaparafusador.

PASSO 3 | Extração do implante do frasco

Com uma mão, segure verticalmente o frasco porta-implante e com a outra insira a chave de inserção selecionada para o implante. Retire o implante puxando para cima no sentido vertical ao frasco.

NOTA:

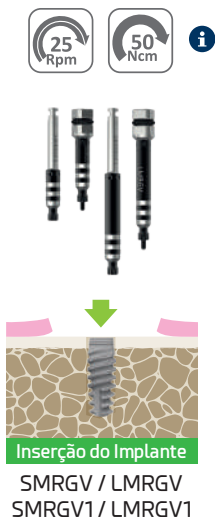
Tenha cuidado ao abrir o frasco, o líquido bioativo pode derramar. O líquido bioativo excedente não é reutilizável.



Protocolo cirúrgico

Inserção do implante Galaxy

PASSO 4 | Inserção do implante



Ao inserir com contra-ângulo, utilize uma velocidade máxima de 25 Rpm.

O torque recomendado de inserção encontra-se entre os 35 e 50 Ncm.

Em caso de resistência durante a inserção, recomenda-se rodar o implante ligeiramente no sentido inverso ao da inserção e, após alguns segundos de pausa, continuar a inserção. Repetir este processo as vezes necessárias.



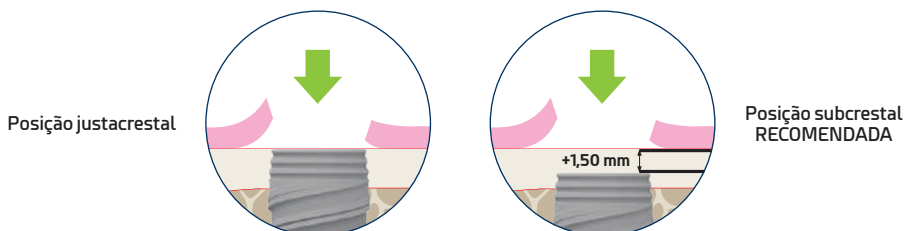
IMPORTANTE



O torque máximo de inserção dos implantes dentários é de 50 Ncm. Ultrapassar o torque máximo de inserção indicado para os implantes pode gerar graves danos no implante dentário e na sua conexão. Consulte as considerações específicas dependendo do tipo de conexão do implante e do tipo de osso, no protocolo cirúrgico.

PASSO 5 | Colocação crestal do implante

Os protocolos de fresagem são descritos de modo a que a plataforma dos implantes Galaxy fique numa posição justacrestal. No entanto, recomenda-se deixar a plataforma a um nível subcrestal de +1,5 mm.



■ Posição subcrestal

- Melhora a preservação da mucosa.
- Melhora a espessura do tecido queratinizado.
- Sugere uma melhoria da preservação óssea quando combinada com a conexão cônica.
- Ajuda a obter um perfil de emergência ideal em regiões estéticas.
- Evita que a superfície do implante fique exposta, o que pode facilitar a proliferação bacteriana.
- Evita a formação de tecido conjuntivo fibroso na interface do implante.
- Preserva melhor o osso crestal.
- Permite a utilização de pilares de maior altura. Recomendado para a preservação de tecido ósseo em gengivas de biótipo fino ($\leq 1,0$ mm).
- Reduz o risco de sofrer de patologias peri-implantares.

Inserção do implante Galaxy

■ Acondicionamento do tecido mole

PASSO 1 | Colocação da tampa de cobertura



Aproxime a tampa de cobertura com o desaparafusador cirúrgico manual Ref. SMSD ou LMSD ao implante evitando a queda e ingestão acidental do mesmo. Insira-a no implante até ao seu fecho, com torque manual e no sentido dos ponteiros do relógio.

A colocação de uma tampa de cobertura, requer que seja efetuada a segunda cirurgia para a descoberta do implante e a colocação do pilar pretendido.

Dependendo do caso, pode optar por não colocar uma tampa de cobertura e colocar diretamente um pilar de cicatrização.



PASSO 2 | Fecho do tecido mole

Feche e suture o tecido mole, unindo os retalhos cuidadosamente.



PASSO 3 | Descoberta e extração da tampa de cobertura



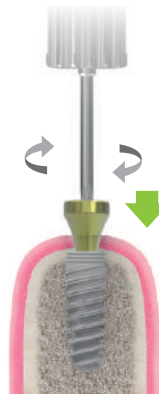
Localize o implante e efetue uma incisão até descobrir a tampa de cobertura ou utilize o bisturi circular Ref. MPU34 no tecido mole. Extraia a tampa com o desaparafusador cirúrgico manual Ref. SMSD ou LMSD.



PASSO 4 | Colocação do pilar de cicatrização

Insira o pilar de cicatrização selecionado com o desaparafusador cirúrgico manual Ref. SMSD ou LMSD.

A escolha do pilar de cicatrização irá depender de cada caso. Deve corresponder à plataforma do implante e à altura do tecido gengival para evitar a oclusão do pilar. Uma altura excessiva poderia sujeitar o implante a cargas prematuras, comprometendo o processo de osteointegração.



Protocolo cirúrgico

Tipos de osso

Classificação de Misch (1988)



OSSO TIPO D1

- Cortical densa e osso trabecular denso.
- > 1250 HU



OSSO TIPO D2

- Cortical porosa e osso trabecular denso.
- 850 - 1250 HU



OSSO TIPO D3

- Cortical porosa e osso trabecular fino.
- 350 - 850 HU



OSSO TIPO D4

- Escassa cortical crestal e osso trabecular fino.
- 150 - 350 HU

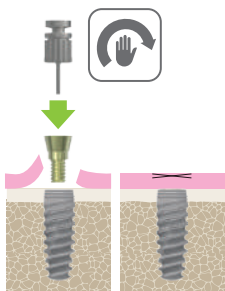
HU = Unidades Hounsfield

NOTA IMPORTANTE

A fim de simplificar os protocolos cirúrgicos de fresagem, criámos guias de fresagem rápidas, nas quais são unificados os critérios para os ossos tipo D1-D2 como ossos de "Alta densidade" e os ossos tipo D3-D4 como ossos de "Baixa densidade".

Manipulação da tampa de cobertura

Posicione a tampa de cobertura no desaparafusador. Aproxime o tampa ao implante, evitando a sua queda e ingestão accidental. Insira-a no implante com torque manual e no sentido dos ponteiros do relógio.



Considerações sobre a reabilitação provisória e a carga imediata

A reabilitação provisória imediata e a carga imediata são procedimentos que envolvem a colocação da prótese no prazo de 72 horas após a cirurgia de implante. A diferença fundamental entre estes procedimentos consiste em saber se a prótese terá ou não carga funcional.

A estabilidade primária adequada do implante no momento da inserção é crucial para considerar a colocação de uma prótese provisória ou a carga imediata. Esta estabilidade pode ser medida objetivamente pelo torque de inserção, que deve ser igual ou superior a 40-45 Ncm ou pela análise da frequência de ressonância (valor ISQ), que deve ser igual ou superior a 70.

REABILITAÇÃO PROVISÓRIA

A reabilitação provisória imediata implica um controlo rigoroso da oclusão, tanto na posição cêntrica (oclusão) como durante os movimentos laterais ou dinâmicos que ocorrem durante a mastigação. Ao libertar o provisório de qualquer tipo de contacto nestas situações, a transmissão de forças para o implante é evitada.

Os principais objetivos da reabilitação provisória imediata são:

- Fecho imediato de espaços edêntulos em áreas estéticas.
- Regeneração guiada do perfil de emergência gengival através da presença da coroa ou ponte provisória.

CARGA IMEDIATA

O princípio da carga imediata implica, de forma controlada, a transmissão de contactos a partir do momento da colocação da restauração enquanto esta se encontra em oclusão, motivo pelo qual fazemos a distinção entre:

- Carga imediata provisória, utilizando uma restauração provisória acrílica como primeira reabilitação (libertada em oclusão dinâmica).
- Carga imediata definitiva, com material rígido e oclusão ativa desde o primeiro dia.

Ambos os processos envolvem riscos para o sucesso da osteointegração do implante, pelo que cabe ao profissional, com base na respetiva experiência clínica e no caso em questão, decidir se deve ou não efetuar a reabilitação provisória imediata e/ou a carga imediata.

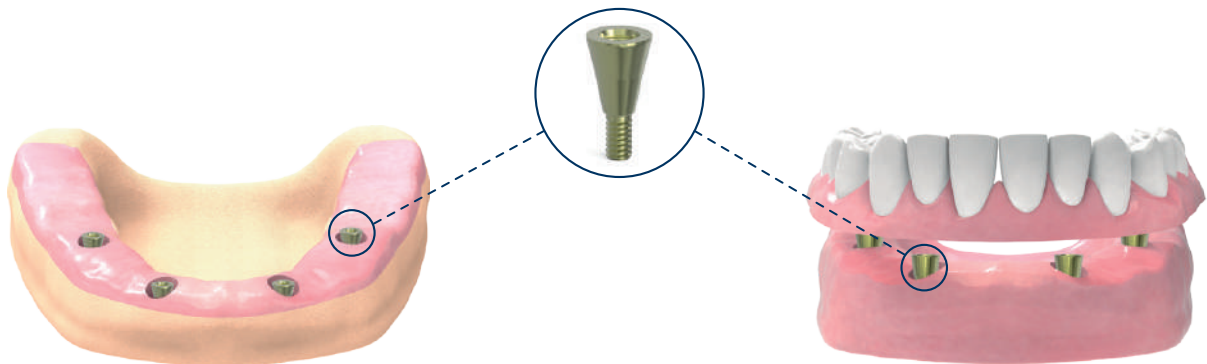
Reabilitações com transepiteliais

■ Pilares transepiteliais

- Permite a formação e maturação do tecido peri-implantar a partir das primeiras 8 semanas.
- "One abutment/one time", permite a adesão da gengiva à sua superfície, uma vez que não são necessárias desconexões repetidas.
- Evita a perda de tecido ósseo e de tecido mole, uma vez que não há rutura mecânica da interface peri-implantar.
- A área de trabalho protética encontra-se acima do nível gengival, tornando o comportamento de adesão dos tecidos moles mais previsível e mantendo uma boa vedação.
- Menor formação de microfendas na junção implante/componente protético.
- Maior preservação do osso crestal.
- Experimentação da prótese e colocação definitiva sem anestesia.
- Se os torques recomendados forem ultrapassados, o parafuso fraturará no transepitelial e não no interior do implante.

■ Alturas de componentes de prótese

- Uma maior altura do pilar equivale a uma maior preservação do osso marginal em próteses cimentadas.
- Os pilares mais altos (≥ 2 mm) proporcionam uma melhor adaptação dos tecidos moles.
- Os pilares curtos (< 2 mm) podem comprimir os tecidos moles, resultando numa maior perda óssea crestal.
- A perda óssea marginal será diferente consoante a decisão clínica sobre a altura do pilar. Geralmente, para pilares protéticos ≥ 2 mm, haverá uma melhor preservação do osso crestal.



Protocolo cirúrgico simplificado

Estas guias cirúrgicas foram concebidas com um protocolo cirúrgico simplificado para uma fresagem fácil e eficiente do leito cirúrgico. No entanto, para mais detalhes sobre as possibilidades de fresagem de acordo com as diferentes densidades ósseas, pode consultar o protocolo cirúrgico (completo) páginas 59-63 para um implante de Ø4,80 x 11,50 mm nas quatro densidades ósseas: alta densidade (D1 - D2) e baixa densidade (D3 - D4).

Protocolo de fresagem - Ziacom® No Mount



Rotação



Requer irrigação



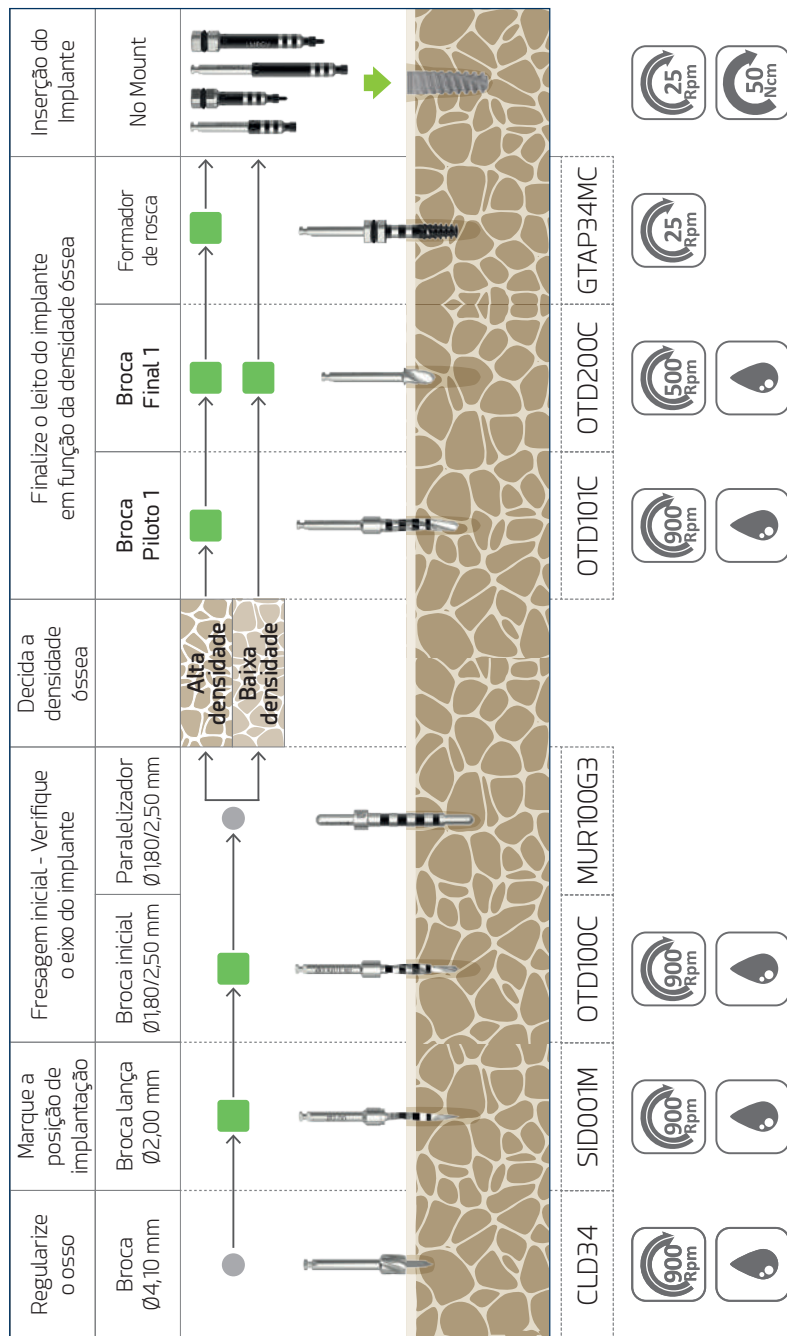
Diâmetro da broca



Torque

As velocidades detalhadas são as recomendadas

GALAXY Ø3,40 (Exemplo de preparação do leito do implante com implante Galaxy Ø3,40x11,5)

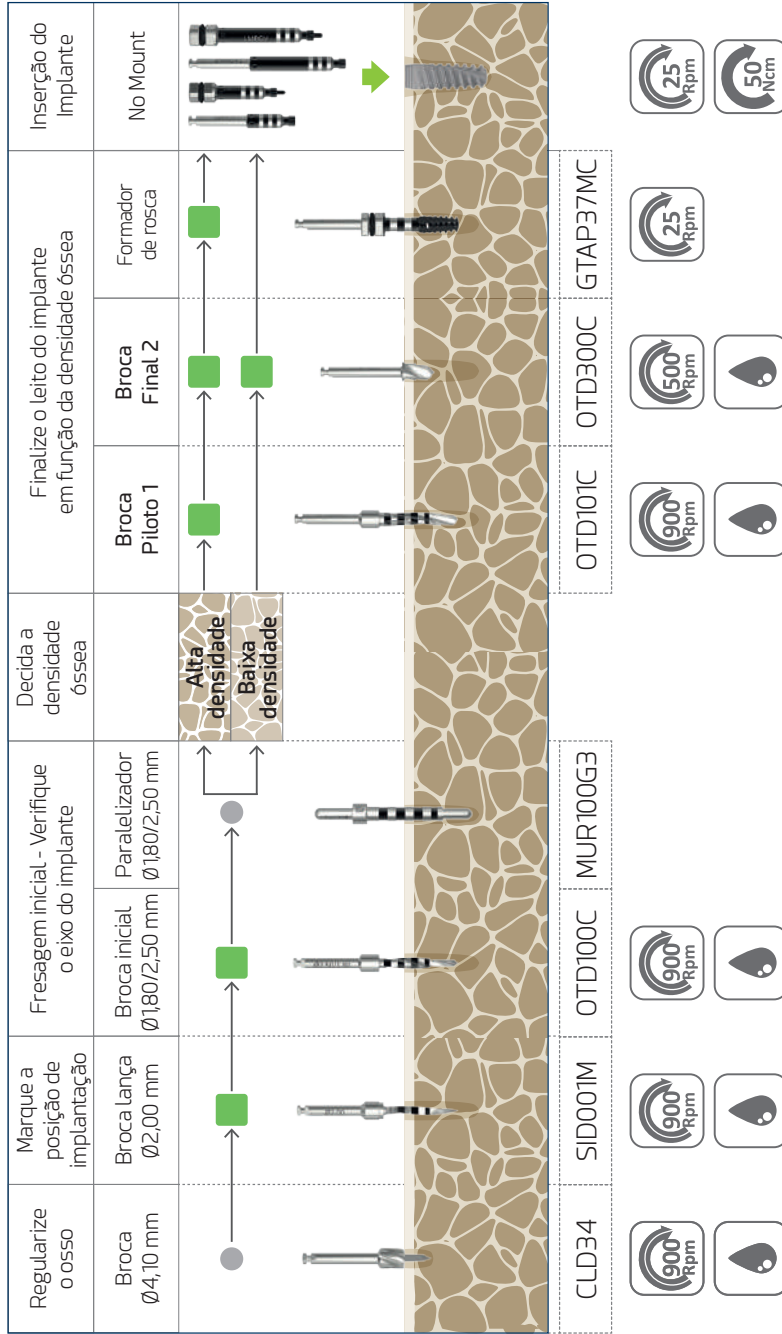


Legenda

- Opcional
- Sequencial

GALAXY Ø3,70

(Exemplo de preparação do leito do implante com implante Galaxy Ø3,70x11,5)



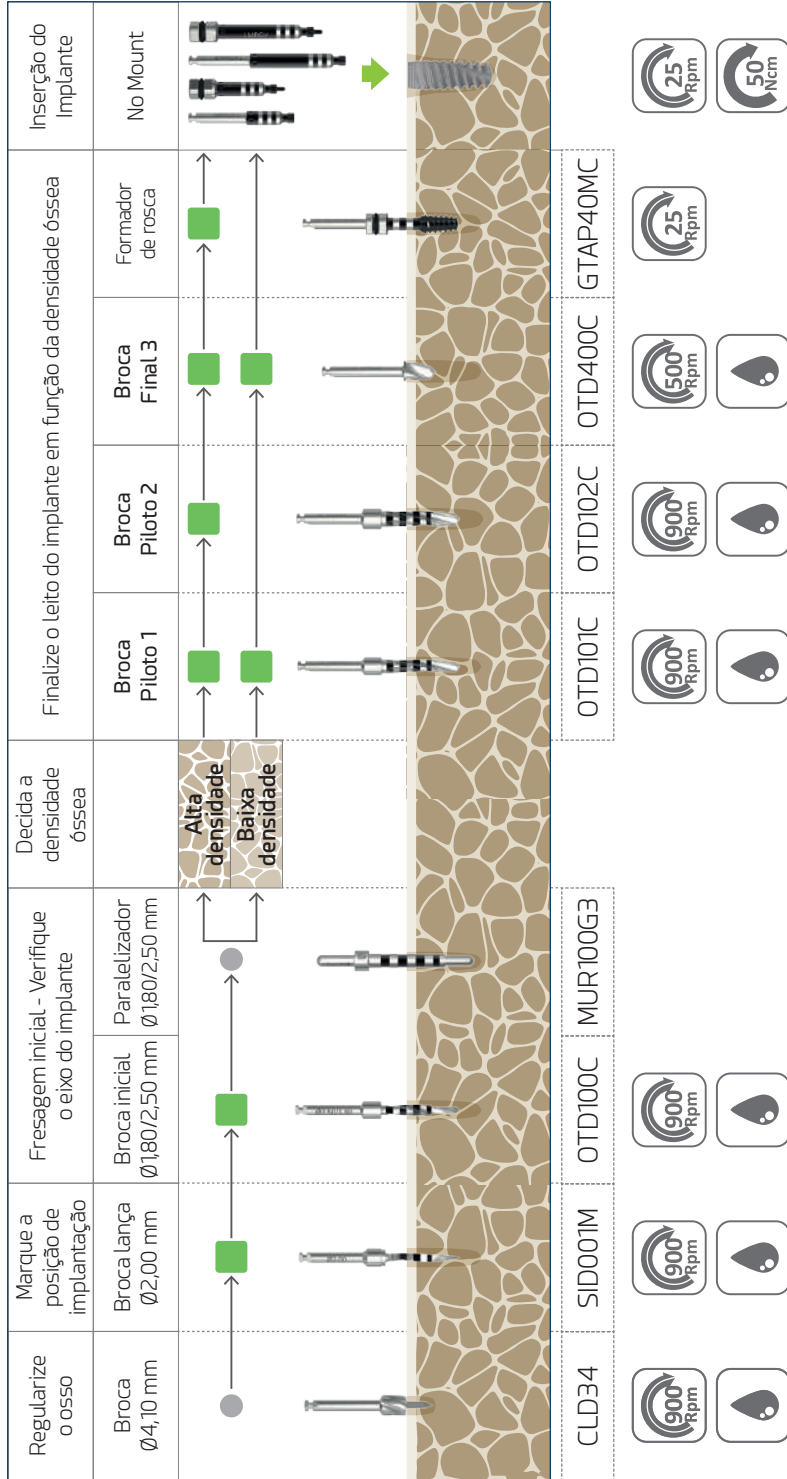
Legenda

- Opcional
- Sequencial

Protocolo cirúrgico simplificado

GALAXY Ø4,00

(Exemplo de preparação do leito do implante com implante Galaxy Ø4,00x11,5)

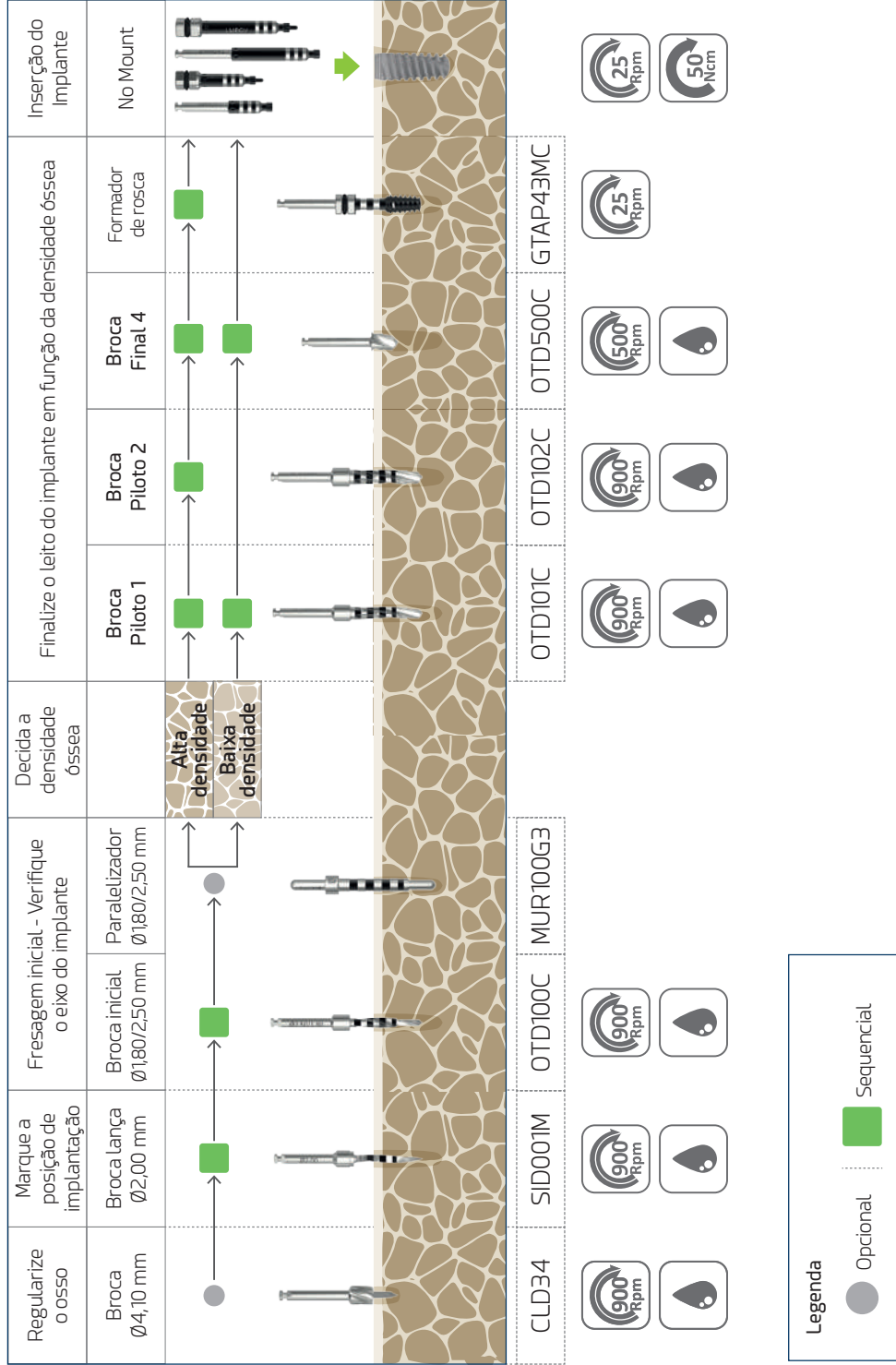


Legenda

- Opcional
- Sequencial

GALAXY Ø4,30

(Exemplo de preparação do leito do implante com implante Galaxy Ø4,30x11,5)



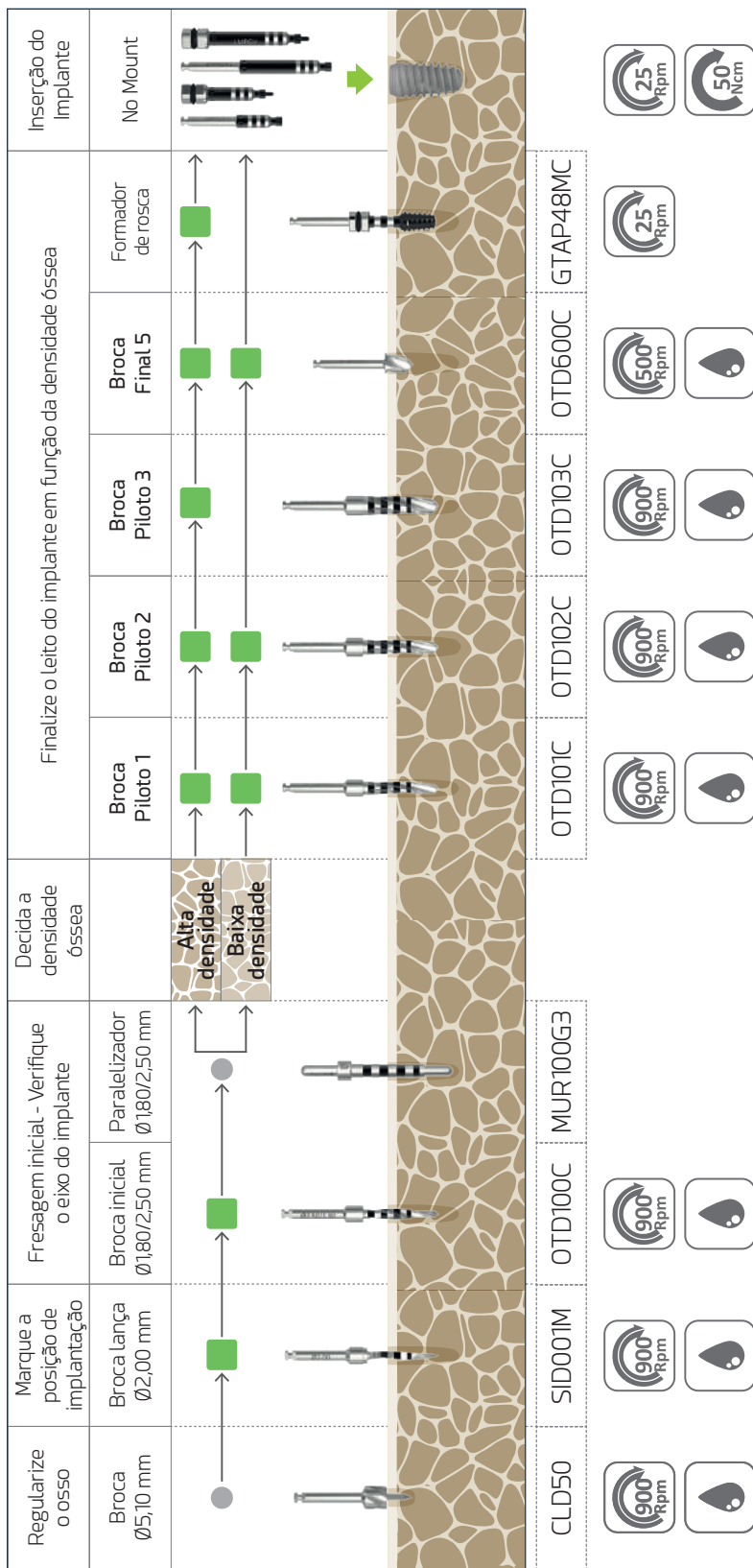
Legenda

- Opcional
- Sequencial

Protocolo cirúrgico simplificado

GALAXY Ø4,80

(Exemplo de preparação do leito do implante com implante Galaxy Ø4,80x11,5)



Recomendações gerais

■ Considerar durante a intervenção

1

As brocas cirúrgicas devem ser inseridas no contra-ângulo com o motor cirúrgico parado, para assegurar a correta ancoragem e rotação antes de iniciar a fresagem. Trate as brocas com extremo cuidado: o menor dano nas pontas pode comprometer a sua eficácia.

2

Os instrumentos danificados devem ser eliminados de acordo com as regulamentações locais.

3

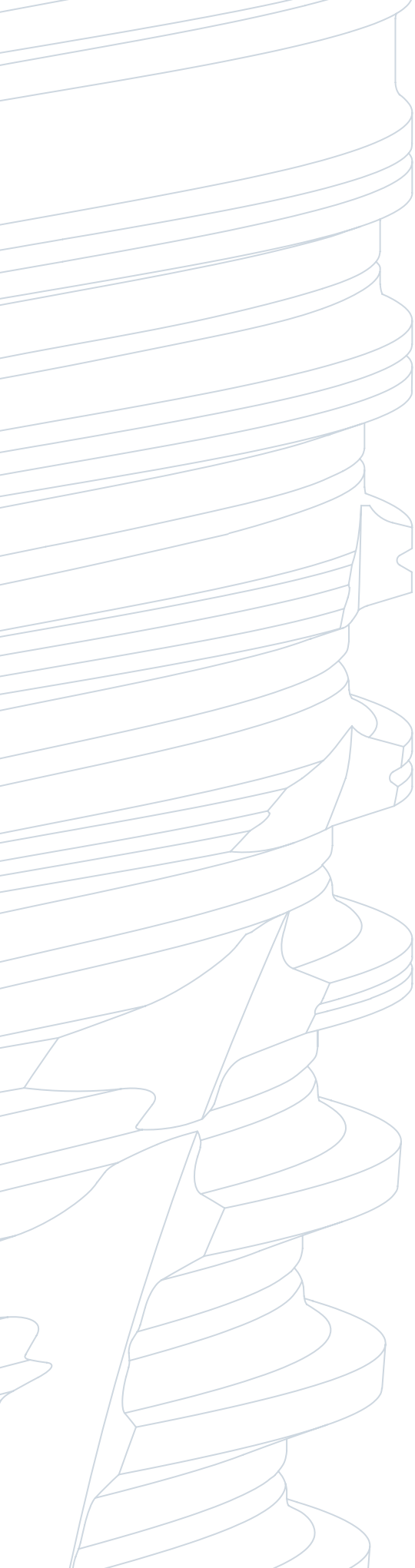
O implantologista deve guardar uma das etiquetas de identificação fornecidas com o produto na ficha do paciente para a sua correta rastreabilidade.

4

Cada instrumento deve ser utilizado apenas para a utilização específica recomendada pelo fabricante.

Consulte sempre os protocolos cirúrgicos e protéticos publicados neste catálogo, bem como os outros documentos disponíveis na secção "Biblioteca" do nosso website www.ziacom.com/biblioteca que fazem referência a procedimentos, protocolos e instruções de utilização antes de utilizar o sistema Galaxy da Ziacom®.





GALAXY

Limpeza, desinfecção e esterilização



Limpeza, desinfecção e esterilização

Os protocolos descritos abaixo devem ser executados unicamente por pessoal qualificado para a limpeza, desinfecção e esterilização do material dentário aqui especificado.

Instruções de limpeza e desinfecção

Aplicável a instrumentos, caixas cirúrgicas e protéticas.

■ Desmontagem

1. Desmonte* os instrumentos conforme necessário, por exemplo, chaves de torque manuais, brocas ou stops de broca.
2. Desmonte a caixa cirúrgica ou protética e os seus diferentes componentes para uma limpeza adequada.

■ Limpeza e desinfecção

Para desinfecção de instrumentos cirúrgicos e caixas cirúrgicas:

1. Mergulhe os instrumentos numa solução de detergente desinfetante** adequado para instrumentos dentários para facilitar a remoção de resíduos biológicos aderidos. Se dispuser de equipamento ultrassónico***, verifique se o detergente-desinfetante é adequado para ser utilizado com tal equipamento.
2. Remova manualmente os resíduos biológicos com uma escova não metálica e detergente com pH neutro.
3. Enxague com bastante água.
4. Utilize sempre detergentes com pH neutro e utensílios não abrasivos para a limpeza de caixas cirúrgicas e protéticas, para evitar danificar as superfícies das caixas.
5. Seque o material com celulose descartável, panos sem fibras ou ar comprimido.

Para desinfecção das retenções e do disco protetor:

1. Mergulhe durante 10 minutos numa solução de cloreto de benzalcónio puro.
2. Enxague com água destilada.
3. Seque as retenções e o disco antes da sua utilização.

■ Inspeção

1. Verifique se os instrumentos estão perfeitamente limpos, caso contrário, repita as etapas de limpeza e desinfecção.
2. Descarte os instrumentos que apresentem danos e substitua-os para a próxima cirurgia.
3. Verifique se os instrumentos e caixas cirúrgicas e protéticas estão perfeitamente secos antes da montagem e esterilização.

* Consulte os manuais de montagem e desmontagem em www.ziacom.com/biblioteca

** Siga as instruções do fabricante do desinfetante para determinar as concentrações e os tempos.

*** Siga as instruções do fabricante do equipamento ultrassónico para determinar a temperatura, a concentração e os tempos.

Instruções de esterilização em autoclave a vapor

Aplicável a implantes ortodónticos, componentes de prótese, instrumental, caixas cirúrgicas e protéticas, pins, parafusos de fixação e malhas de titânio.

1. Coloque o material individualmente em bolsas de esterilização e em seguida vede as bolsas. Para uma esterilização conjunta, introduza os instrumentos na respetiva caixa cirúrgica, coloque a caixa numa bolsa de esterilização e vede a bolsa.
2. Introduza as bolsas a esterilizar na autoclave.
3. Esterilize em autoclave a vapor a 134°C/273°F (máx. 137°C/276°F) durante 4 min (mínimo) e 2 atm de pressão. As chaves dinamométricas devem ser esterilizadas em 3 ciclos de vácuo a 132°C/270°F durante pelo menos ≥ 4 minutos e secas a vácuo durante pelo menos 20 minutos.

Apenas para os Estados Unidos: O ciclo de esterilização validado e recomendado nos EUA deve ser realizado em autoclave a vapor, a 132°C/270°F, durante um tempo mínimo de 15 minutos e com um tempo de secagem de pelo menos 15-30 minutos.

IMPORTANTE

Certifique-se de que a fase de secagem estabelecida é concluída para evitar que os produtos saiam húmidos. Verifique o equipamento de esterilização, se o material ou as bolsas apresentam humidade no final da esterilização. Realize a manutenção da autoclave com a periodicidade estabelecida e as ações necessárias, seguindo as instruções do fabricante.



Conservação dos produtos Ziacom®

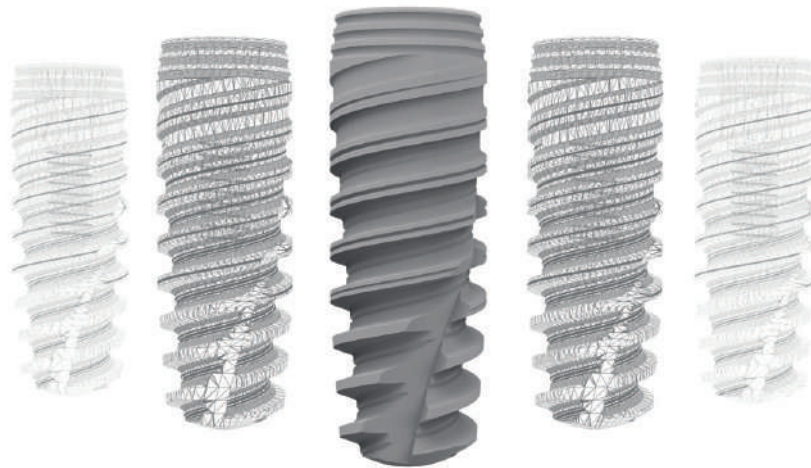
- Mantenha os produtos na sua embalagem original e num ambiente seco e limpo até à sua utilização.
- Após a esterilização, armazenar os produtos nas bolsas de esterilização seladas num ambiente seco e limpo.
- Nunca exceder as datas de validade determinadas pelo fabricante das bolsas de esterilização.
- Siga sempre as instruções do fabricante da bolsa de esterilização.

Recomendações gerais

- Nunca utilizar material danificado ou sujo nem reutilizar produtos destinados a uma única utilização. O utilizador é responsável pelo correto procedimento conforme as instruções descritas no presente documento.
- Preste atenção aos elementos pontiagudos e cortantes. Recomenda-se o uso de luvas na limpeza do material para evitar acidentes durante o manuseamento.
- Seguir as instruções de segurança indicadas pelo fabricante do desinfetante.
- A esterilidade não pode ser garantida se a bolsa de esterilização estiver aberta, danificada ou molhada.
- Respeite todas as fases do esterilizador. Se o material ou os sacos de esterilização apresentarem vestígios de água ou humidade, verifique a autoclave e repita a esterilização.
- Os componentes de prótese e implantes ortodônticos são fornecidos NÃO ESTRÉREIS e devem ser sempre esterilizados antes da sua utilização.
- Os instrumentos e as caixas cirúrgicas e protéticas são fornecidas NÃO ESTÉREIS e devem ser sempre esterilizados antes da sua utilização e limpos e desinfetados posteriormente.
- Os processos de esterilização, limpeza e desinfecção deterioram progressivamente os instrumentos. Inspeccionar minuciosamente os instrumentos para detetar sinais de deterioração.
- Evite o contacto entre produtos feitos de diferentes materiais (aço, titânio..) durante os processos de limpeza, desinfecção e esterilização.
- Para a correta manutenção e segurança dos seus produtos, a Ziacom Medical SL recomenda seguir estas instruções, pelo que a empresa não se responsabiliza pelo efeito que a utilização de procedimentos alternativos de limpeza, desinfecção e esterilização utilizados pelo utilizador possa ter sobre os produtos.

Consulte a última versão das instruções de limpeza, desinfecção e esterilização em www.ziacom.com/biblioteca





Consulte as condições gerais de venda atualizadas no nosso website www.ziacom.com

Consulte a disponibilidade de cada produto por país.

Todos os direitos reservados. Nenhuma parte desta documentação pode ser reproduzida, armazenada em qualquer suporte ou sistema de reprodução, ou transmitida sob qualquer forma ou por qualquer meio, eletronicamente, mecanicamente, em fotocópia, gravação ou de qualquer outra forma não contemplada aqui sem a permissão do proprietário dos direitos da marca, edição e impressão. Ziacom® é uma marca registrada da Ziacom Medical SL.

Consulte a última versão disponível dos catálogos em www.ziacom.com.

