

Provisorische Sofortversorgung eines mittleren Schneidezahns

Arturo Llobell Spanien





Arturo Llobell

Patient 40 Jahre, weiblich

Klinische Situation Erfolglose endodontische Versorgung eines mittleren Schneidezahns

Chirurgische Lösung Extraktionsalveole, Sofortimplantation eines NobelActive® TiUltra™ Implantats, geringfügige Knochenaugmentation mit creos™ xenogain, SnapTemp Abutment

Prothetische Lösung Krone aus Zirkondioxid mit geschichtetem Veneer aus Keramik nur im bukkalen Bereich

Datum des Eingriffs April 2019

Gesamte Behandlungszeit 3 Monate

Zahnposition 11

Ein nicht erhaltungswürdiger mittlerer Schneidezahn musste extrahiert werden. Es wurde ein NobelActive® TiUltra™ Implantat mit SnapTemp Abutment und provisorischer Sofortversorgung eingesetzt.

Das klinische Ergebnis 5 Monate nach der Implantatinsertion zeigt stabiles und gesundes Weich- und Knochengewebe.







Klinische Ausgangssituation

Röntgenaufnahme und DVT der erfolglosen endodontischen und prothetischen Versorgung Die Patientin verweigerte Behandlungsoptionen mit kieferorthopädischer forcierter Eruption.





Blut, das während der Implantatinsertion an den Gewinden der hydrophilen TiUltra™ Oberfläche entlang geleitet wird Sofortimplantation des NobelActive® TiUltra™ 3,5 x 13 mm Implantats in einer frischen Extraktionsalveole





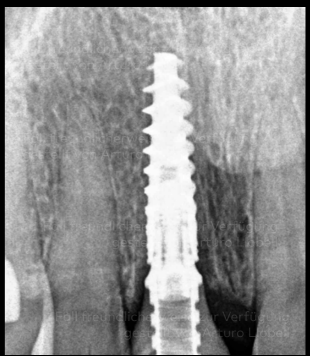


Knochenerhaltung mit creos™ xenogain

Eingesetztes SnapTemp Abutment

Härten des Kunststoffs der provisorischen Versorgung





Eingesetztes Provisorium am Tag des Eingriffs

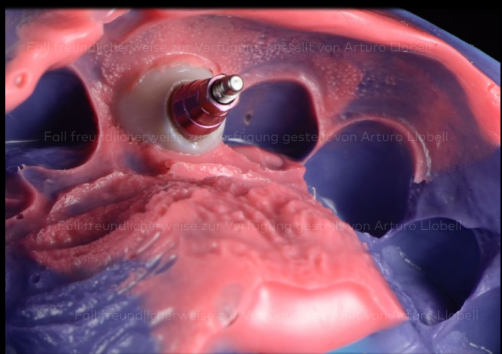
Röntgenaufnahme vom Tag des Eingriffs





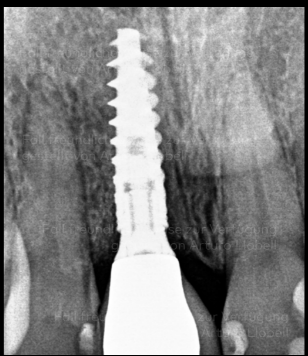
Individueller Abformpfosten





Endgültige Abformung mithilfe des individuellen Abformpfostens, um das Emergenzprofil auf die künftige endgültige Versorgung zu übertragen





Klinische Situation 5 Monate nach Implantatinsertion

Röntgenbild bei der Nachuntersuchung nach 5 Monaten

Fall freundlicherweise zur Verfügung gestellt von Dr. Arturo Llobell



GMT 69652 DE 2007 © Nobel Biocare Services AG, 2019. Alle Rechte vorbehalten. Nobel Biocare, das Nobel Biocare Logo und alle sonstigen Marken sind, sofern nicht anderweitig angegeben oder aus dem Kontext ersichtlich, Marken von Nobel Biocare. Weitere Informationen finden Sie unter www.nobelbiocare.com/trademarks. Die Produktabbildungen sind nicht notwendigerweise maßstabsgetreu. Haftungsausschluss: Einige Produkte sind unter Umständen nicht in allen Märkten für den Verkauf zugelassen. Bitte wenden Sie sich an Ihre Nobel Biocare Vertriebsniederlossung, um aktuelle Informationen zur Produktpalette und Verfügbarkeit zu erhalten. Nur zur Verschreibung. Achtung: Laut US-Bundesgesetzen darf dieses Produkt nur an zugelassene Behandler, medizinische Fachkräfte oder Ärzte oder auf deren Anordnung hin verkauft werden. Vollständige Informationen zur Verschreibung, einschließlich Indikationen, Gegenanzeigen, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen, finden Sie in der Gebrauchsanweisung. Nobel Biocare übernimmt keine Haftung für Verletzungen bei Personen oder Schäden an Gegenständen, die sich aus der Anwendung dieses klinischen Falls ergeben. Der klinische Fall beinhaltet keine Empfehlungen oder Ratschläge hinsichtlich Maßnahmen, Techniken, Verfahren oder Produkten und ist kein Ersatz für eine medizinische Ausbildung bzw. Ihr eigenes klinisches Urteilsvermögen als medizinische Fachkraft. Der Betrachter sollte aufgrund von Informationen in diesem klinischen Fall niemals eine professionelle medizinische Beratung missachten oder eine ärztliche Behandlung hinauszögern. Das vollständige Verfahren wird nicht gezeigt. Einige Sequenzen wurden herausgeschnitten.