



Information Patient

Augmentation osseuse mineure

Quand les implants
deviennent visibles

Un traitement dentaire est une question de confiance

Vous pouvez compter sur notre expérience et notre expertise

Plus de 10 millions de patients dans le monde ont été traités avec des biomatériaux Geistlich. Il est important que vous sachiez que :

- › Les produits Geistlich sont scientifiquement validés comme des biomatériaux Suisses de qualité.
- › Une sélection méticuleuse des matières premières, ainsi qu'un procédé de fabrication strictement

Biomatériaux Geistlich

- › Référence mondiale n°1^{1,2}
- › Qualité^{3,4}
- › Biofonctionnalité⁵⁻⁸

contrôlé, permettent aux biomatériaux Geistlich d'être conformes aux exigences fortes en terme de sécurité d'utilisation et assurent une tolérance élevée.

Pourquoi ce traitement préventif?

Pour pouvoir sourire à nouveau

Des résultats esthétiques satisfaisants qui vous permettent à nouveau de sourire.

Pour des résultats stables à long terme

Après perte d'une dent ou extraction, un traitement préventif efficace, utilisant des produits qui ont fait leurs preuves depuis plusieurs décennies, permet de réduire le risque de survenue de récives ou de complications qui imposeraient de nouvelles greffes importantes.⁹



Problème esthétique évident lié à l'exposition de l'implant.



Résultat esthétique satisfaisant à 1 an post-opératoire.

Pr Sculean (Berne, Suisse)

Pourquoi mes implants sont-ils visibles ?

Les implants deviennent visibles quand ils ne sont pas ou plus entourés d'os. Vos gencives sont alors en contact direct avec l'implant.

Si les implants deviennent visibles...

- › Votre sourire sera moins plaisant,
- › Vous pourriez faire face à des complications touchant les tissus gingivaux commençant par une inflammation,
- › Les implants peuvent devenir mécaniquement instables, ce qui rendrait la mastication difficile,
- › La durée de vie de ces implants pourrait être réduite.

[Vous souhaitez en savoir plus ?](#)
[Scannez le code pour regarder la vidéo :](#)



Comment peut-on traiter ces défauts osseux ?

Il y a deux situations cliniques dans lesquelles cela se produit :



Cas n°1 Le défaut osseux est semblable à une fenêtre. Une partie de l'implant est exposée et en contact direct avec la gencive.



Cas n°2 L'implant n'est pas entouré d'os sur le côté extérieur et est clairement visible car le niveau osseux de départ est nettement insuffisant.

Dans les deux cas, la chirurgie commence en soulevant un lambeau de gencive pour accéder au défaut.



Geistlich Bio-Oss® est placé sur le défaut puis recouvert par la membrane Geistlich Bio-Gide® pour favoriser la régénération osseuse.



La régénération osseuse avec les biomatériaux Geistlich stabilise l'implant et permet un bon résultat esthétique.

Biomatériaux Geistlich

L'os humain possède la capacité de se régénérer, en d'autres termes, il est possible de reconstruire l'os manquant. Dans la plupart des cas, l'utilisation d'un « échafaudage » qui sert de matrice est nécessaire. Les produits naturels Geistlich contribuent à optimiser très efficacement les mécanismes physiologiques spontanés de régénération osseuse de l'organisme.



Geistlich Bio-Oss® stabilise & favorise la régénération osseuse

- › Fournit à votre corps un support osseux pour la régénération osseuse.
- › Est produit à partir de la partie minérale (non organique) d'os bovin australien et néo-zélandais.
- › De qualité Suisse, il est utilisé depuis plus de 30 ans.



Geistlich Bio-Gide® protège & favorise la cicatrisation

- › Favorise la cicatrisation et constitue une barrière pour optimiser la régénération de l'os.
- › Produite à partir de collagène porcine issu d'animaux Suisses.
- › De qualité Suisse, elle est utilisée depuis plus de 20 ans.

Comment sont fabriqués Geistlich Bio-Oss® & Geistlich Bio-Gide® ?

La sélection des matériaux d'origine ainsi que la fabrication strictement contrôlée et certifiée des deux produits répondent à des exigences élevées de sécurité et garantissent une tolérance remarquable.

Nos critères de fabrication rigoureux :

- › Sélection des matériaux d'origine : l'os et le collagène ne proviennent que d'exploitations contrôlées.
- › Tests sanitaires sur les bovins (Geistlich Bio-Oss®) et les porcs (Geistlich Bio-Gide®) utilisés.
- › Processus de purification strictement contrôlés associant traitements chimiques, physiques et thermiques prolongés. (Geistlich Bio-Oss®)
- › Contrôles réguliers par des organismes indépendants et des autorités nationales.
- › Stérilisation des produits finis.
- › Validation internationale du système de Contrôle Qualité.

Retrouvez le sourire

Après l'intervention, vous pouvez contribuer à la réussite de votre traitement.



À faire

- › Ayez une excellente hygiène buccale et utilisez le bain de bouche prescrit par votre chirurgien-dentiste.
 - › L'utilisation de « cold packs » permettra de réduire le gonflement qui pourrait apparaître près du site de l'intervention.
 - › Consultez votre chirurgien dentiste en cas de douleur importante.
 - › Respectez les rendez-vous de suivi.
-
-



À ne pas faire

- › Ne négligez pas votre hygiène buccale.
 - › Ne brossez pas et ne passez pas le fil dentaire à l'endroit de l'intervention pendant 1 semaine.
 - › Utilisez une brosse à dents soft chirurgicale au niveau du site opéré.
 - › Ne fumez pas, ne buvez ni alcool, ni boisson chaude pendant une semaine après la chirurgie.
-
-





Pour plus d'informations :
www.geistlich.fr/fr/patients

Fabricant

© Geistlich Pharma AG
Business Unit Biomaterials
Bahnhofstrasse 40
CH-6110 Wolhusen
SUISSE
Tel. +41 (0)41 492 55 55
Fax +41 (0)41 492 56 39
www.geistlich-biomaterials.com

Geistlich Pharma France SA

Parc des Reflets
165 avenue du Bois de la Pie
BP 43073
FR-95913 Roissy CDG Cedex
Tél. +33 (0)1 48 63 90 26
Fax +33 (0)1 48 63 90 27
contact@geistlich.fr
www.geistlich.fr

Les biomatériaux Geistlich sont
les plus fréquemment utilisés en
médecine dentaire régénérative
dans le monde¹⁰ :

Plus de 10 millions
GEISTLICH BIO-OSS®



Plus de 4.5 millions
GEISTLICH BIO-GIDE®



Plus de 100.000
GEISTLICH MUCOGRAFT®



... Utilisés dans le monde

Dispositifs médicaux de classe III réservés aux Professionnels de Santé.
Organisme certificateur : TÜV. CE 0123.
Lire attentivement la notice avant toute utilisation.

Références

- 1 iData Research Inc., US Dental Bone Graft Substitutes and other Biomaterials Market, 2013
- 2 iData Research Inc., European Dental Bone Graft Substitutes and other Biomaterials Market, 2015
- 3 ISO 13485 certificate, research and development
- 4 ISO 9001 certificate, multi site quality management
- 5 Jung R. et al., Clin Oral Implants Res. 2013 Oct;24(10):1065-73
- 6 Buser D et al., J Periodontol. 2013 Nov;84(11):1517-27
- 7 Jensen S.S. et al., J Periodontol. 2014 Nov;85(11):1549-56
- 8 Mordenfeld A. et al., Clin Oral Implants Res. 2010 Sep;21(9): 961-70
- 9 Cardaropoli D. et al., Int J Periodontics Restorative Dent. 2015 Sep-Oct;35(5):677-85
- 10 Based on the number of units currently sold. Data on file (Wolhusen, Switzerland)