

LEADING REGENERATION

Geistlich
Biomaterials

Geistlich Bio-Gide® Shape

Votre atout pour
la gestion des alvéoles avec défaut osseux



Conçue pour les alvéoles d'extraction avec défaut osseux

Geistlich Bio-Gide® Shape



Exemple en taille réelle

- ▶ Pratique : nouvelle forme conçue pour la conservation de la crête²⁴
- ▶ Facilité de manipulation et confort d'application : technologie Geistlich Bio-Gide® Perio pour une plus grande rigidité²⁴
- ▶ Prête à l'emploi : le prédécoupage raccourcit le temps de préparation²⁴
- ▶ +11 % d'os nouveau avec Geistlich Bio-Oss® et Geistlich Bio-Gide® par rapport à Geistlich Bio-Oss® seul¹.

Préservation de crête : Une solution prédictible²⁻⁷

Les biomatériaux Geistlich permettent de conserver un volume de crête considérablement supérieur 4 mois après l'extraction de la dent⁸.



CICATRISATION SPONTANÉE

- Environ 50% du volume alvéolaire sont perdus en 6 mois (29 à 63 % horizontalement, 11 à 22 % verticalement)⁹.
- Sans support osseux, les tissus mous du côté vestibulaire et lingual/palatin s'effondrent dans l'alvéole. La formation naturelle d'os nouveau dans l'alvéole ne peut pas compenser la perte de volume alvéolaire¹⁰.

VS



PRÉSERVATION DE CRÊTE avec Geistlich Bio-Oss® Collagen et Geistlich Bio-Gide®

- Permet d'éviter une augmentation osseuse supplémentaire lors de la mise en place de l'implant dans plus de 90% des cas^{7,8}.
- Permet d'obtenir un contour de crête qui facilite le positionnement tridimensionnel des implants.⁸

Nouvelle forme parfaitement adaptée



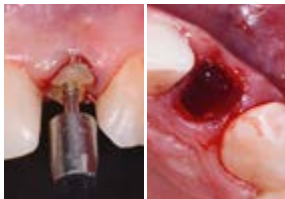
Geistlich Bio-Gide® Shape
dans les alvéoles d'extraction
Scannez le code QR pour
visionner la vidéo !



« **Geistlich Bio-Gide® Shape** est un produit réellement agréable et facile à utiliser pour la préservation de la crête lors de la prise en charge des sites post-extractionnels. »

DR DANIELE CARDAROPOLI, TURIN (ITALIE)

Cas clinique du **DR MARCO ZELTNER, HORGEN (SUISSE)**



Extraction atraumatique de la 22 avec le kit d'extraction Benex®. L'examen de l'alvéole avec une sonde parodontale met en évidence un défaut osseux vestibulaire.



La membrane de collagène natif bicouche* se place du côté vestibulaire sur la paroi alvéolaire interne, en légère protubérance par rapport à l'os crestal.



Le biomatériau Geistlich Bio-Oss® Collagen comble l'alvéole jusqu'au tissu mou. Il peut être avantageux de découper le biomatériau Geistlich Bio-Oss® Collagen et de l'insérer hydraté, par apports successifs.



L'alvéole est recouverte avec la membrane de collagène natif bicouche*. Le site augmenté est stabilisé avec des sutures en croix sans tension.



Situation clinique 3 mois après extraction dentaire.



Restauration par bridge fixé collé, 3 mois après extraction.

*Dans ce cas, une membrane Geistlich Bio-Gide® Perio (16x22 mm) a été découpée pour lui donner la forme de Geistlich Bio-Gide® Shape.



Plus d'informations
www.geistlich.fr
www.shop.geistlich.fr

Fabricant
Geistlich Pharma AG
Business Unit Biomaterials
Bahnhofstrasse 40
6110 Wolhusen, Suisse

Filiale France
Geistlich Pharma France
Parc des Reflets
165 avenue du Bois de la Pie - CS43073
95913 Roissy CDG Cedex
Téléphone +33 (0)1 48 63 90 26

La *dream team* de la préservation de crête



- > Votre référence mondiale N°1¹¹⁻¹⁷
- > Qualité remarquable^{18,19}
- > Biofonctionnalité unique²⁰⁻²³

Références

- 1 Perelman-Karmon M, et al. Int J Periodontics Restorative Dent. 2012;32(4):459-65. (Clinical study)
- 2 Avila-Ortiz G, et al. J Dent Res. 2014;93(10):950-8. (Systematic review)
- 3 Morjaria KR, et al. Clin Implant Dent Relat Res. 2014;16(1):1-20. (Systematic review)
- 4 Horvath A, et al. Clin Oral Investig. 2013;17(2):341-63. (Systematic review)
- 5 Vittorini Orgeas G, et al. Int J Oral Maxillofac Implants. 2013;28(4):1049-61. (Systematic review)
- 6 Vignoletti F, et al. Clin Oral Implants Res. 2012;23Suppl5:22-38. (Systematic review)
- 7 Weng D, et al. Eur J Oral Implantol. 2011;4Suppl:59-66. (Systematic review)
- 8 Cardaropoli D, et al. Int J Periodontics Restorative Dent. 2012;32(4):421-30. (Clinical study)
- 9 Tan WL, et al. Clin Oral Implants Res. 2012;23Suppl 5:1-21. (Systematic review)
- 10 Araújo M, et al. Clin Oral Implants Res. 2015;Apr;26(4):407-12. (Clinical study)
- 11 US market report suite for dental bone graft substitutes and other biomaterials, iDATA_USDBGST9_MS, Published in January 2019 by iData Research Inc., 2019. (Market Research)
- 12 Europe market report suite for dental bone graft substitutes and other biomaterials, iDATA_EUDBGST9_MS, Published in July 2019 by iData Research Inc., 2019. (Market Research)
- 13 China market report suite for dental bone graft substitutes and other biomaterials, iDATA_CHDBGST8_MS, Published in November 2018 by iData Research Inc., 2018. (Market Research)
- 14 Australia market report suite for dental bone graft substitutes and other biomaterials, iDATA_AUDBGST8_MS, Published in November 2018 by iData Research Inc., 2018. (Market Research)
- 15 India market report suite for dental bone graft substitutes and other biomaterials, iDATA_INDBGST8_MS, Published in November 2018 by iData Research Inc., 2018. (Market Research)
- 16 South Korea market report suite for dental bone graft substitutes and other biomaterials, iDATA_SKDBGST8_MS, Published in November 2018 by iData Research Inc., 2018. (Market Research)
- 17 Japan market report suite for dental bone graft substitutes and other biomaterials, iDATA_JPDBGST8_MS, Published in November 2018 by iData Research Inc., 2018. (Market Research)
- 18 ISO 13485 certifi cate, research and development. Data on fi le, Geistlich Pharma AG, Wolhusen, Switzerland. (Certificate)
- 19 ISO 9001 certifi cate, multisite quality management. Data on fi le, Geistlich Pharma AG, Wolhusen, Switzerland. (Certificate)
- 20 Jung R, et al. Clin Oral Implants Res. 2013;Oct;24(10):1065-73. (Clinical study)
- 21 Buser D, et al. J Periodontol. 2013;Nov;84(11):1517-27. (Clinical study)
- 22 Jensen SS, et al. J Periodontol. 2014;Nov;85(11):1549-56. (Clinical study)
- 23 Mordenfeld A, et al. Clin Oral Implants Res. 2010;Sep;21(9):961-70. (Clinical study)
- 24 Data on File. Geistlich Pharma AG, Wolhusen, Switzerland. (Pre-clinical study)

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