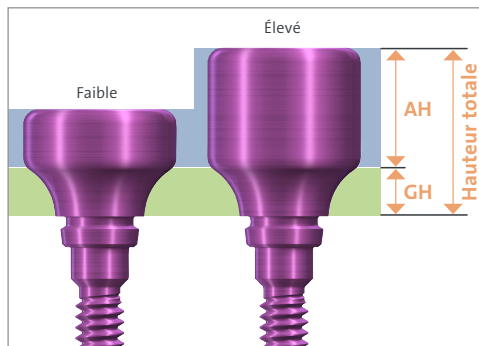


Straumann® iEXCEL – sélection de la partie secondaire de cicatrisation BLC/BLX

GUIDE RAPIDE

La hauteur totale d'une partie secondaire de cicatrisation pour BLC/BLX se compose de deux parties :



Hauteur gingivale (GH) :

Partie émergente de la partie secondaire de cicatrisation, disponible avec des hauteurs de 0,75 mm à 3,5 mm. Profil uniforme à travers la gamme prothétique.

Hauteur de partie secondaire (AH) :

Partie cylindrique de la partie secondaire de cicatrisation, disponible en deux hauteurs - 2 mm (faible) ou 4 mm (élevé).

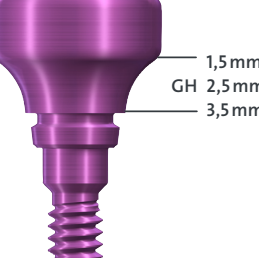
Communiquer toujours le **diamètre de l'implant** et la **partie secondaire de cicatrisation** sélectionnée au laboratoire dentaire !

Veuillez prendre en compte que la sélection de la partie secondaire de cicatrisation détermine les options disponibles pour la restauration définitive.

Couronne unitaire au profil étroit

Partie secondaire de cicatrisation RB/WB

$\varnothing 4,0/5,0/6,5/7,5$ mm



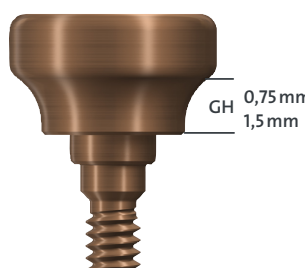
Après cicatrisation, aucune restauration avec une couronne à profil large (WB) ou bridge n'est possible.

Remarque : utiliser une partie secondaire de cicatrisation Ø 5,0, GH 1,5 mm pour Variobase® SA et des parties secondaires RB/WB CARES®.

Couronne unitaire à profil large, molaire

Partie secondaire de cicatrisation WB

$\varnothing 6,0/7,5$ mm



Remarque : pour les implants BLC/BLX WB

Pour obtenir plus d'informations, consulter le document : *Système implantaire Straumann® BLX Consistent Emergence Profiles™ et sélection de la partie secondaire de cicatrisation* (704659/fr).

Bridge

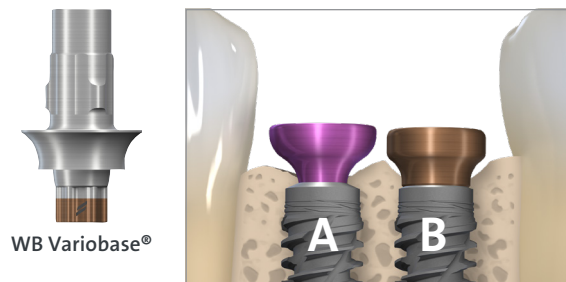
Partie secondaire de cicatrisation RB/WB pour bridge/barre

$\varnothing 5,0$ mm



Remarque : utiliser cette partie secondaire de cicatrisation si le choix entre une restauration avec couronnes unitaires et une restauration avec bridge n'a pas encore été fait.

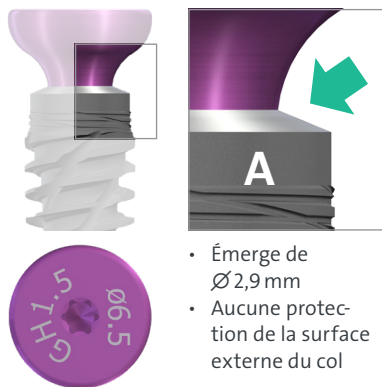
Couronne unitaire : une WB Variobase® ne peut pas être posée !



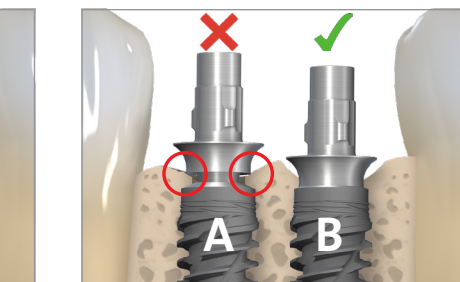
A Un implant avec une partie secondaire de cicatrisation RB/WB (magenta) a été utilisé

B Un implant avec une partie secondaire de cicatrisation WB (marron) a été utilisé

Partie secondaire de cicatrisation RB/WB pour couronne unitaire

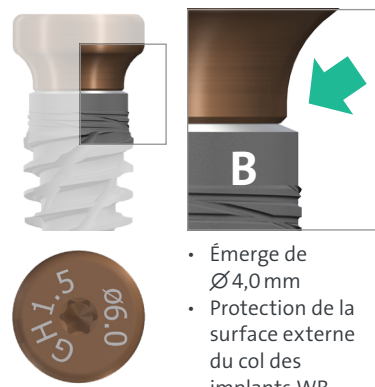


- Émerge de Ø2,9 mm
- Aucune protection de la surface externe du col



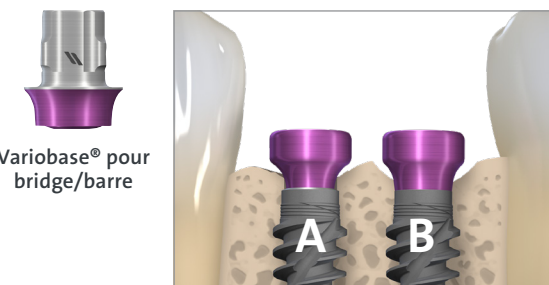
- Une WB Variobase® ne peut pas être posée correctement à cause du tissu osseux qui recouvre le col de l'implant
- Une WB Variobase® peut être posée car le col de l'implant a été correctement protégé par la partie secondaire de cicatrisation WB appropriée pendant la phase de cicatrisation

Partie secondaire de cicatrisation WB pour bridge/barre



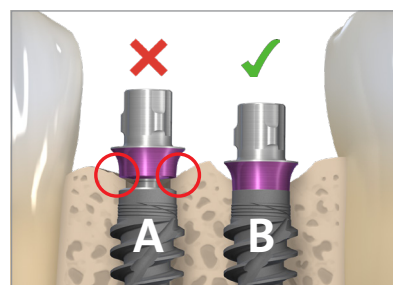
- Émerge de Ø4,0 mm
- Protection de la surface externe du col des implants WB

Restauration avec bridge/bar : une Variobase® pour bridge/barre ne peut pas être posée !



A Un implant avec une partie secondaire de cicatrisation pour couronne unitaire a été utilisé

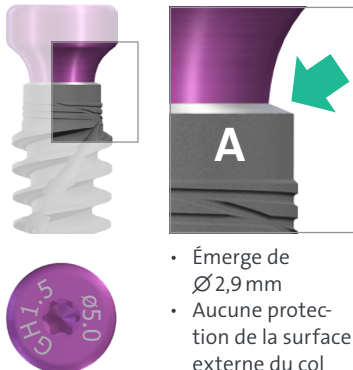
B Un implant avec une partie secondaire de cicatrisation pour bridge/barre a été utilisé



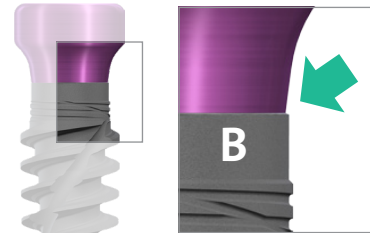
- Une Variobase® pour bridge/barre ne peut pas être posée correctement à cause du tissu osseux qui recouvre le col de l'implant

- Une Variobase® pour bridge/barre peut être posée car le col de l'implant a été correctement protégé par la partie secondaire de cicatrisation pour bridge/barre appropriée pendant la phase de cicatrisation

Partie secondaire de cicatrisation RB/WB pour couronne unitaire



- Émerge de Ø2,9 mm
- Aucune protection de la surface externe du col



- Émerge de Ø3,4 mm
- Protection de la surface externe du col

International Headquarters

Institut Straumann AG

Peter Merian-Weg 12

CH-4002 Basel, Switzerland

Phone +41 (0)61 965 11 11

Fax +41 (0)61 965 11 01

www.straumann.com

© Institut Straumann AG, 2023. Tous droits réservés.

Straumann® et/ou les autres marques commerciales et logos de Straumann® mentionnés ici sont des marques commerciales ou marques déposées de Straumann Holding AG et/ou de ses sociétés affiliées.

Dispositifs médicaux pour soins dentaires réservés aux professionnels de santé. Classes I, IIa et IIb, TÜV Süd CE0123.

Nous vous invitons à lire attentivement les instructions qui accompagnent ce dispositif médical.

Produits non-reimboursés par les organismes de santé.