

NOVABONE® Dental Putty

Bioactive Synthetic Graft

Greffé synthétique bioactive

Bioaktives Synthetisches Transplantat

Inseto sintético bioactivo

Innesto sintetico bioattivo

Enxerto sintético bioactivo

Bioaktief synthetisch transplantaat

NA8600 Rev06



NOVABONE® Dental Putty

Bioactive Synthetic Graft

Instructions For Use

Indications for Use:

The intended use of NovaBone Dental Putty is to provide a safe, biocompatible, synthetic bone graft material for use in oral, dental intraosseous, and craniofacial defects. It is used alone in a manner comparable to autogenous bone graft chips or allograft bone particulate (Deminerlized Freeze Dried Bone) or may be mixed with either (typically 1:1 ratio v/v) as a bone graft extender. Typical uses include:

- Periodontal/Infrabony defects,
- Ridge Augmentation (sinusotomy, osteotomy, cystectomy),
- Extraction sites (ridge maintenance/augmentation, implant preparation/placement),
- Sinus lifts
- Cystic cavities
- Craniofacial augmentation

For larger defects, a mixture of NovaBone Dental Putty with an equal volume of allograft or autograft bone and bone marrow may improve new bone formation.

Description:

NovaBone Dental Putty is an osteoconductive bioactive device used for alloplastic bone grafting of osseous defects. It is a pre-mixed composite of bioactive calcium-phospho-silicate particulate and a synthetic, absorbable binder. The bioactive particulate is composed solely of elements that exist naturally in normal bone (Ca, P, Na, Si, O). The absorbable binder is a combination of polyethylene glycol and glycerin. The device requires no mixing or preparation prior to application. The non-hardening putty is supplied ready-to-use, to be applied directly to the intended graft site. The binder is then absorbed from the site such that only the bioactive particulate remains. NovaBone Dental Putty is partially radiopaque, which enables the clinician to make immediate, as well as long-term, post-operative evaluation. Positive surgical results are related directly to factors of patient cooperation, diligent home care practices, proper case selection and surgical technique.

Contraindications:

NovaBone Dental putty should not be used in patients with:
1. Are taking immunosuppressive medications, or other medications known to affect the skeleton (e.g. chronic glucocorticoid usage >10mg/day for the previous 3 months). Estrogen replacement therapy is allowed.
2. Need chronic anticoagulant therapy (e.g. heparin). Prophylactic use of Coumadin or aspirin postoperatively is allowed.
3. Have a systemic metabolic disorder known to adversely affect mucosa healing or bone healing and mineralization (e.g. poorly controlled insulin-dependent diabetes, renal osteodystrophy, Paget's disease), other than primary osteoporosis.
4. Have had, or are undergoing irradiation treatment of the graft region.

In addition, the prognosis in periodontal applications must be considered less positive if home care is inadequate, if endodontic or pulpal problems exist, if the patient is on a steroid regimen that may cause bone destruction, or where mobile teeth are treated.

Instructions for Use:

Routine surgical procedures should be used to expose the surgical site. Once exposed, eliminate all granulation or necrotic tissue at the defect site. Irrigate the defect with sterile saline or water and evacuate the excess. NovaBone Dental Putty requires no special handling or mixing procedures prior to use. All device packaging should be inspected prior to use to insure maintenance of sterility.

1. Remove device from sterile packaging.
2. For cartridge system, snap the cartridge into place in the Dispenser Handle, and remove the black cap from the cannula.
3. Express the desired amount either into a sterile dish or into the defect site.
4. If autograft or allograft bone is to be used, ensure that it is fully hydrated prior to mixing with an amount approximately equal to the NovaBone Dental Putty to be used. Mixing time is not critical.
5. NovaBone Dental Putty will remain in a pliable condition until application. NovaBone Dental Putty does not set like a cement.
6. After placement of the NovaBone Dental Putty, remove any excess material and close as per standard practice. Ensure primary closure of the soft tissues over the graft site if required a surgical dressing may be placed over the defect for 1-2 weeks.
7. The device cannot be reused after implantation due to risk of device or patient contamination. Excess material cannot be saved for later use due to risk of contamination and infection; all excess material and packaging must be discarded.
8. Postoperative antibiotic, analgesic and home care regimen should be prescribed as required.

Warnings:

Possible complications are the same as to be expected of autogenous bone grafting procedures. Complications that may arise as a result of the surgical procedure may include: oral indications - tooth sensitivity, gingival recession, flap sloughing, resorption or ankylosis of the treated root, abscess formation; general indications - pain, swelling, superficial wound infection, deep wound infection, deep wound infection with osteomyelitis, loss of reduction, loss of bone graft, graft protrusion and / or dislodgement, and general complications associated with anesthesia use and / or surgery.

NovaBone Dental Putty does not possess sufficient mechanical strength to support load bearing defects prior to soft and hard tissue ingrowth. In cases of use in load bearing regions such as mandibular fractures, standard internal or external stabilization techniques must be followed to obtain rigid stabilization in all planes.

NovaBone Dental Putty is intended for manual application and is not intended for injection through a constrained opening or under high pressure. The syringe packaging must not be modified to permit high pressure delivery of the device. High pressure injection of NovaBone Dental Putty should not be conducted as it could result in device over-pressurization, which may lead to device extrusion beyond the intended application site or to embolization of fat or the device into the bloodstream.

Precaution:

NovaBone Dental Putty is not intended for use in defects outside the indication statement and has not been clinically tested for use in pregnant women. Existing pathological conditions (e.g. infections) may compromise the results and should be controlled or eliminated prior to the use of NovaBone Dental Putty.

Material Notes – Osteostimulation:

NovaBone Dental Putty is an osteoconductive bone graft device. *In vivo* tests have demonstrated more extensive bone formation at early post-implantation time periods than for other standard osteoconductive devices such as hydroxyapatite.^{1,2} *In vitro* cell culture tests with both animal and human osteoblasts have demonstrated an osteostimulatory effect, defined as the active stimulation of osteoblast proliferation and differentiation as evidenced by increased levels of DNA synthesis and of the osteoblast markers osteocalcin and alkaline phosphatase.^{3,4} This stimulation has been attributed as being the result of the interaction between osteoblasts and the ionic dissolution products released from NovaBone Putty particles during their absorption. Clinical data on this acceleration of bone formation and the increased levels of DNA synthesis, osteocalcin and alkaline phosphatase have not been established in humans.

Stability:

The device is provided STERILE unless the package is open or damaged. Do not use if the sterile packaging is damaged. The content of each package is designed for single use only. Device cleaning and resterilization are not possible. Shelf life is 4 years. Do not use after expiration date. Store in a dry place (<25°C).

Caution:

Federal law limits the device to sale by, or on the order of, a licensed dentist or physician.

Presentation:

- Pre-mixed device in single-use package sizes:



Manufacturer:

NovaBone Products, LLC
13510 NW US Highway 441
Alachua, Florida 32615 USA
Tel: 1-386-462-7660
www.novabone.com

EU Authorized Representative:

Peter Smith
18 Yeates Close
Thame, Oxfordshire, OX9 3AR UK
Tel: (44) 184 421 6243

NOVABONE® Dental Putty

Greffé synthétique bioactive

Instructions d'emploi

Indications d'emploi:

NovaBone Dental Putty est un greffon osseux synthétique sûr et biocompatible destiné à soigner les lésions orales, dentaires intra-osseuses et crâniofaciales. Il est utilisé seul de la même manière que les greffons osseux autochtones ou les allégrofes de particules osseuses (os lyophilisé déminéralisé) ou il peut être mélangé (à parts égales) pour servir de matière de charge pour les greffons osseux. Il est indiqué dans les situations suivantes:

- Lésions parodontales/intra-osseuses,
- Reconstitution de la crête alvéolaire (sinusotomie, ostéotomie, cystectomie),
- Sites d'extraction (réparation/reconstitution de la crête alvéolaire, préparation/pose d'implant),
- Élévation du plancher du sinus maxillaire
- Cavités kystiques
- Reconstitution crâniofaciale

Pour les interventions plus importantes, NovaBone Dental Putty peut être mélangé à un volume équivalent d'os autogène ou allogène et de moelle osseuse en vue d'améliorer la régénération osseuse.

Description:

NovaBone Dental Putty est un dispositif bioactif ostéoconducteur utilisé pour la réduction des lésions osseuses au moyen de greffons osseux alloplastiques. C'est un matériau composite pré-mélangé constitué de particules de calcium-phospho-silicate bioactives et d'un liant résorbable synthétique. Les particules bioactives se composent uniquement d'éléments naturellement présents dans l'os normal (Ca, P, Na, Si, O). Le liant résorbable est une combinaison de polyéthylène glycol et de glycérine. Le produit n'exige aucun mélange ni préparation avant application. Le mastic non durcissant se présente prêt à l'emploi et s'applique directement sur le site de greffe. Le liant est ensuite absorbé de sorte qu'il ne reste plus que les particules bioactives sur le site de greffe.

NovaBone Dental Putty est radio-opaque. Il permet une évaluation des résultats cliniques tant immédiate qu'à plus long terme. Enfin, la réussite d'une intervention chirurgicale dépend tout à la fois de la coopération du patient, de ses habitudes en matière d'hygiène bucco-dentaire, du choix des indications et de la technique chirurgicale.

Contre-indications:

NovaBone Dental Putty ne doit pas être utilisé chez les patients qui:

1. suivent un traitement immunosupresseur ou tout autre traitement connu pour affecter le squelette (ex : utilisation de glucocorticoïdes chroniques à raison de plus de 10 mg/jour au cours des trois derniers mois). Un traitement hormonal substitutif est autorisé.
2. ont besoin d'un traitement anticoagulant chronique (héparine, par exemple). L'utilisation prophylactique de Coumadin ou d'aspirine après intervention chirurgicale est autorisée.
3. ont des troubles systémiques du métabolisme connus pour avoir un impact négatif sur la cicatrisation des muqueuses ou sur la cicatrisation et la minéralisation des os (ex : diabète insulino-dépendant mal contrôlé, ostéodystrophie rénale, maladie de Paget), autres qu'une ostéoporose primaire.
4. ont eu ou suivent actuellement un traitement par irradiation de la région à greffer.

En outre, dans les applications parodontales, le pronostic serait défavorable en cas de maintenance non suivie par le patient, de lésion d'origine endodontique persistante, de traitement stéroïdien (responsable de destruction osseuse) ou tentative de stabilisation de dent mobile.

Mode d'emploi:

L'exposition du site d'implantation s'effectue au moyen d'une intervention chirurgicale de routine. Une fois le site d'implantation exposé, éliminer toute granulation ou tissu nécrotique autour du site. Irriger le site avec une solution saline ou d'eau stériles et évacuer l'excédent.

NovaBone Dental Putty n'exige aucune procédure de manipulation ou de mélange particulière avant usage. L'emballage du produit devra être inspecté avant usage pour s'assurer du maintien de la stérilité.

1. Retirer le dispositif de son emballage stérile.

2. Pour les systèmes à cartouche, engager la cartouche dans le manche du distributeur, et retirer le couvercle noir de la canule.

3. Faire sortir la quantité souhaitée de matériau dans un récipient stérile ou dans le site déficitaire.

4. Si une autogreffe ou une allégrofie osseuse doit être utilisée, s'assurer qu'elle est correctement hydratée avant de la mélanger à une quantité approximativement équivalente au NovaBone Dental Putty qui va être utilisé. La durée du mélange n'est pas essentielle.

5. NovaBone Dental Putty doit rester dans un état malléable jusqu'à son application. NovaBone Dental Putty ne se place pas comme un ciment.

6. Après l'insertion de NovaBone Dental Putty, retirer l'excès de matériau et refermer selon la pratique standard. Vérifier la fermeture principale des tissus mous situés au-dessus du site du greffon. Si nécessaire, un pansement chirurgical peut être placé au dessus du défaut durant 1 à 2 semaines.

7. Ce produit ne doit pas être réutilisé après implantation afin d'éviter tout risque de contamination du produit ou du patient. L'excédent de produit ne doit pas être conservé pour un usage ultérieur afin d'éviter tout risque de contamination et d'infection. Tout produit ou emballage en excédent doit être jeté.

8. En postopératoire, antibiotiques, analgésiques et traitement à domicile seront prescrits selon les besoins.

Mise en garde:

Les éventuelles complications sont les mêmes que celles associées aux procédures de greffe osseuse autogène. Les complications pouvant survenir à la suite de l'intervention chirurgicale peuvent comprendre : indications orales - sensibilité dentaire, retrait gingival, nécrose des lambeaux chirurgicaux, résorption ou ankylose de la racine traitée, formation d'un abcès ; indications générales - douleurs, gonflement, infection superficielle de la plaie, infection profonde de la plaie, infection profonde de la plaie avec ostéomyélite, perte de réduction, perte de greffon osseux, protrusion et / ou déplacement du greffon et complications généralement associées à l'anesthésie et/ou aux interventions chirurgicales.

NovaBone Dental Putty ne possède pas une résistance mécanique suffisante pour supporter les lésions soumises à des pressions avant la croissance des tissus mous et durs. En cas d'utilisation sur des régions soumises à ces pressions (fractures mandibulaires, par exemple), des techniques de stabilisation interne et externe doivent être appliquées si l'on veut obtenir une stabilisation rigide sur tous les plans.

NovaBone Dental Putty est prévu pour une application manuelle et n'est pas prévu pour injection. L'injection de NovaBone Dental Putty est interdite dans la mesure où une sur-pression pourrait entraîner le produit au-delà du site d'application prévu ou engendrer une embolisation de graisse ou de produit dans la circulation sanguine.

Précaution:

NovaBone Dental Putty ne doit pas être utilisé de manière non conforme aux indications. NovaBone Dental Putty est destiné à être utilisé par des chirurgiens formés aux techniques de greffe osseuse et de fixation internes et externes. NovaBone Dental Putty ne doit pas être utilisé pour fixer les vis ou pour stabiliser la mise en place des vis. Les instruments utilisés avec NovaBone Dental Putty doivent être fixés dans l'os receveur. Les pratiques postopératoires standard utilisées pour le traitement et la réhabilitation associés aux greffes osseuses doivent être strictement appliquées.

Notes sur le matériau - Ostéostimulation:

NovaBone Dental Putty est un dispositif de greffe osseuse ostéoconducteur. Immédiatement après son implantation, des tests *in vivo* ont montré qu'avec lui il existe une formation osseuse plus intense qu'avec les autres dispositifs standard ostéoconducteurs tels que l'hydroxyapatite^{1,2}. Des tests *in vitro* effectués sur des cultures cellulaires d'ostéoblastes animaux et humains ont révélé un effet ostéostimulateur défini par une stimulation active de la prolifération et de la différenciation des ostéoblastes, mise en évidence par une augmentation de la synthèse de l'ADN et des marqueurs ostéoblastiques, l'ostéocalcine et la phosphatase alcaline.^{3,4} Cette stimulation semble être consécutive à l'interaction entre les ostéoblastes et les produits de dissolution ionique libérés par les particules de NovaBone Putty lors de leur absorption. Chez l'homme, on n'a pas pu établir les preuves cliniques de cette accélération de la formation osseuse et de l'augmentation de la synthèse de l'ADN, de l'ostéocalcine et de la phosphatase alcaline.

Stabilité:

Le dispositif est fourni STERILE, sous réserve que son emballage ne soit pas ouvert ou endommagé. Aussi, ne pas l'utiliser si l'emballage stérile est endommagé. La durée de conservation en stock est de 4 ans. Ne pas utiliser après la date d'expiration Conserver dans un endroit sec (<25°C).

Avertissement:

Aux termes de la loi fédérale, le dispositif ne peut être vendu que par un dentiste ou un médecin possédant une licence, ou que sur leur prescription.

Présentation:

- Conditionnements du dispositif pré-mixé en emballage à usage unique:



Manufacturer:

NovaBone Products, LLC
13510 NW US Highway 441
Alachua, Florida 32615 USA
Tel: 1-386-462-7660
www.novabone.com

EU Authorized Representative:

Peter Smith
18 Yeates Close
Thame, Oxfordshire, OX9 3AR UK
Tel: (44) 184 421 6243

NOVABONE® Dental Putty

Greffé synthétique bioactive

ES NOVABONE® Dental Putty

Injerto sintético bioactivo

Modo de empleo

Indicaciones de uso:
NovaBone Dental Putty está indicado para proporcionar un material sintético para injertos óseos seguro y biocompatible, apto para ser utilizado en defectos bucales, dentales intraóseos y craneofaciales. Se utiliza en solitario o de forma similar a los autoinjertos de esquirlas óseas o a los aloinjertos de hueso particulado (hueso desmineralizado liofilizado), o puede mezclarse con ambos (generalmente en una proporción 1:1 v/v) como expansor del injerto óseo. Los usos típicos incluyen:

- Defectos periodontales/infráseos,
- Aumento del reborde (sinusotomía, osteotomía, cistectomía),
- Sítios de extracción (mantenimiento/aumento del reborde, preparación/cocación de un implante),
- Elevaciones sinusales
- Cavidades císticas
- Aumento craneofacial

Para defectos mayores, una mezcla de NovaBone Dental Putty con un volumen igual de autoinjerto o aloinjerto óseo y médula ósea puede mejorar la formación de nuevo tejido óseo.

Descripción:
NovaBone Dental Putty es un dispositivo bioactivo osteoconducivo que se utiliza para injertos óseos aloplásticos en defectos óseos. Se trata de un compuesto compuesto mezclando de un particulado bioactivo de silicato-fósforo-calcio y un aglutinante sintético y absorbible. El particulado bioactivo está compuesto exclusivamente por elementos que existen de forma natural en el hueso normal (Ca, P, Na, Si, O). El aglutinante absorbible es una combinación de polietileniglicol y glicerina. No es necesario mezclar ni preparar el dispositivo antes de la aplicación. La masilla antiedurecimiento se suministra lista para usar y aplicar directamente en la zona del injerto. El aglutinante se absorbe en la zona de manera que solamente queda el particulado bioactivo.

NovaBone Dental Putty es parcialmente radiopaco, lo cual permite al especialista realizar evaluaciones inmediatas y a largo plazo después de la operación. Los resultados quirúrgicos positivos dependen directamente factores relacionados con la cooperación del paciente, las prácticas adecuadas de cuidado en el hogar, la selección apropiada del caso y la técnica quirúrgica utilizada.

Contraindicaciones:

NovaBone Dental Putty no debe usarse en pacientes que:

- Utilicen medicamentos inmunosupresores, u otros medicamentos con efectos conocidos sobre el esqueleto (por ejemplo, el uso de más de 10 mg diarios de glucocorticoides durante los últimos 3 meses). Se permite la terapéutica sustitutiva.
- Precisen un tratamiento prolongado con anticoagulantes (como la heparina). Se permite el uso profiláctico postoperatorio de warfarina o ácido acetilsalicílico.
- Presenten un trastorno metabólico sistémico de efecto adverso conocido sobre la cicatrización de la mucosa o la consolidación y mineralización óseas (diabetes insulino-dependiente mal controlada, osteodistrofia renal, enfermedad de Paget), aparte de la osteoporosis primaria.
- Han sido o están siendo sometidos a un tratamiento de radiación en la región del implante.

Además, el pronóstico en aplicaciones periodontales debe considerarse menos favorable si el cuidado del paciente en su casa es inapropiado, si existen problemas endodónticos o de pulpa, si el paciente está sometido a un régimen de esteroides que pueda causar la destrucción ósea o cuando se trate dientes postizos.

Instrucciones de uso:

Deben utilizarse los procedimientos quirúrgicos habituales para exponer el sitio quirúrgico. Una vez expuesto, elimine todo el tejido de granulación o necrosado en el sitio del defecto. Irrigar el defecto con solución salina o agua estéril y evacuar el exceso. NovaBone Dental Putty no requiere procedimientos especiales de manipulación o mezcla antes de usarse. Todo el embalaje del dispositivo debe ser inspeccionado antes de su uso para asegurarse de que permanece estéril. 1. Retire el dispositivo del envoltorio estéril.
2. Para el sistema de cartucho, coloque el cartucho en su lugar en el Mango dispensador y retire la tapa negra de la cánula.
3. Exprese la cantidad deseada en una placa estéril o en el sitio del defecto.
4. Si se va a usar autoinyerto o aloinjerto óseo, asegúrese de que está totalmente hidratado antes de mezclarlo con una cantidad aproximadamente igual a la cantidad de NovaBone Dental Putty. El tiempo de mezclado no es crucial.
5. NovaBone Dental Putty permanecerá en estado maleable hasta su aplicación. NovaBone Dental Putty no se endurece como un cemento.
6. Después de la colocación de NovaBone Dental Putty, retire el material excedente y cierra conforme a las prácticas estándar. Asegúrese del cierre primario de los tejidos blandos sobre el sitio del injerto; si fuera necesario, se puede colocar un apósito quirúrgico sobre el defecto durante 1 o 2 semanas.
7. No es posible volver a usar el dispositivo después de la implantación debido al riesgo de contaminación del dispositivo o del paciente. El material sobrante no se puede guardar para utilizar en otra oportunidad debido al riesgo de contaminación e infección; se deberá desechar todo material y envases sobrantes.
8. Se deben recetar antibióticos posoperatorios, analgésicos y un régimen de cuidados domiciliarios según sea necesario.

Advertencias:

Las complicaciones posibles son las mismas que podrían esperarse en los procedimientos de autoinyerto óseo. Las complicaciones que pueden surgir como resultado del procedimiento quirúrgico pueden incluir: signos bucales - hipersensibilidad dentinaria, reseción gingival, esfacelación del colgajo, resorción o anquilosis de la raíz tratada, formación de abscesos; signos generales - dolor, inflamación, infección de la herida superficial, infección de la herida profunda, infección de la herida profunda con osteomielitis, pérdida de reducción, pérdida de injerto óseo, protrusión o desplazamiento del injerto, y las complicaciones generales asociadas al uso de la anestesia y a la intervención quirúrgica en sí. NovaBone Dental Putty no posee la fuerza mecánica suficiente para soportar defectos sometidos a carga antes del crecimiento interno de los tejidos duros y blandos. En los casos en los que se utilice en regiones sometidas a carga, como en las fracturas mandibulares, deben seguirse las técnicas de estabilización interna o externa estándar para lograr una estabilización rígida en todos los planos. NovaBone Putty - CFM está indicado para su aplicación manual y no para ser inyectado. NovaBone Putty - CFM no debe inyectarse, ya que podría producirse una sobrepresión del dispositivo, lo que podría provocar la extrusión del dispositivo más allá del sitio previsto de aplicación, o una embolización de grasa o del dispositivo en el torrente circulatorio.

Precauciones:

NovaBone Dental Putty no debe de emplearse para nada más que para lo que está indicado. NovaBone Dental Putty está destinada para su utilización por cirujanos que estén familiarizados con injertos óseos y técnicas de fijación interna/externa. NovaBone Dental Putty no debe utilizarse para obtener apoyo para tornillos ni para estabilizar el emplazamiento de tornillos. El instrumental utilizado en conjunción con NovaBone Dental Putty debe obtener apoyo en el hueso receptor. Deben seguirse estrictamente las prácticas postoperatorias estándar de tratamiento y rehabilitación asociadas a los injertos óseos.

Notas fundamentales – Osteostimulación:

NovaBone es un dispositivo osteoconductor para injertos óseos. Las pruebas *in vivo* han demostrado una mayor formación de hueso al poco tiempo de la implantación que con otros dispositivos osteoconductores estándar como la hidroxipatita^{1,2}. Los cultivos celulares *in vitro* con osteoblastos tanto animales como humanos han demostrado un efecto osteostimulante, definido como la estimulación activa de la proliferación y diferenciación degli osteoblasti, evidenciada dell'aumentato livello di sintesi del DNA e dei marcatori degli osteoblasti quali l'osteocalcina e la fosfatasa alcalina.³⁻⁶ Si ritiene che questa stimulazione sia il risultato dell'interazione tra gli osteoblasti e i prodotti della dissoluzione iónica rilasciati dalla NovaBone durante il suo assorbimento. Non sono disponibili dati clínicos relativi a soggetti umani riguardo a questa accelerazione della formazione ossea.

Stabilidad:
El dispositivo viene fornito STERILE salvo nel caso en cui la confezione sia stata abierta o dañada. No utilizar se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso. No es posible pulir o risterilizar el dispositivo. La vita útil es de 4 años. Non utilizar después de la fecha de caducidad. Almacenar en un lugar seco (<25°C).

Atención:
La leyenda federal limita la venta del dispositivo a, o su solicitud di, odontoiatra o medici iscritti all'albo.

Presentación:
- Material premiscelado in confezioni monouso:

STERILE R



STERILE R



- Dispositivo premezclado en varios tamaños de envase para un solo uso:

STERILE R



Fabricante: NovaBone Products, LLC
13510 NW US Highway 441
Alachua, Florida 32615 USA
Tel: 1-366-462-7660
www.novabone.com

Representante Autorizado para la UE:
Peter Smith
18 Yeates Close
Thame, Oxfordshire, OX9 3AR UK
Tel: (44) 184 421 6243

IT NOVABONE® Dental Putty

Innesto sintetico bioattivo

Istruzioni per l'uso

Indicazioni per l'uso:

NovaBone Dental Putty è un materiale per innesto ósseo sintetico sicuro e biocompatibile per l'impiego in interventi di correzione di difetti orali, infraossei dentali e craniofacciali. Viene utilizzato da solo, secondo metodologie comparabili a quelle impiegate per autoinnesto ósseo in chip od omoinnesto di particelle ósseas (DFDB, matrice óssea demineralizzata), oppure mescolato a uno dei due (generalmente in rapporto 1:1 v/v) come estensore di impianto ósseo. Gli impieghi più comuni comprendono:

- difetti periodontali/infraossei;
- incremento della cresta (sinusotomia, osteotomia, cistectomia);
- siti di estrazione (mantenimento/incremento della cresta, preparazione/posizionamento dell'impianto);
- rialzo del seno;
- cavità cistiche;
- aumento craniofacciale.

Per i difetti più estesi, la neformazione óssea è migliorata dall'impiego di una miscela di Novabone Dental Putty con osso da omoinnesto o autoinnesto e midollo ósseo in ugual volume.

Descrizione:

Novabone Dental Putty è un materiale bioattivo osteoconduttivo utilizzato per l'impianto alloplastico di difetti óssei. Si tratta di un composito premiscelato di particelle di fosfocalcico di calcio bio-attivo e di un legante sintetico absorbibile. Le particelle bioattive sono composte esclusivamente da elementi naturalmente presenti nella normale ossea (Ca, P, Na, Si, O). Il legante absorbibile è una combinazione di polietileniglicolo e glicerina. Il materiale non richiede alcuna miscelazione o preparazione prima dell'applicazione. Il mastice non indurito viene fornito pronto per l'uso, da applicare direttamente nel sito interessato dal trapianto. Il legante viene quindi assorbito dal sito in modo tale da consentire la sola permanenza delle particelle bioattive.

NovaBone Dental Putty è parzialmente radiopaco e quindi consente al clinico di effettuare valutazioni postoperatorie immediate e a lungo termine. I risultati chirurgici positivi sono direttamente correlati a fattori quali la collaborazione del paziente, adeguate pratiche igieniche domiciliari, appropriata selezione dei casi e corretta tecnica chirurgica.

Controindicazioni:

Non applicare NovaBone Dental Putty su pazienti che:

- Assumono farmaci immunosuppressivi o altri farmaci che hanno un effetto noto sullo scheletro (es., uso cronico di glucocorticoidi >10 mg al giorno per i 3 mesi precedenti). Fa eccezione la terapia estrogenica.
- Hanno necessità cronica di terapia anticoagulante (es., eparina). Fa eccezione l'uso profilattico di Coumadin o aspirina in fase postoperatoria.
- Sono affetti da malattie metaboliche sistemiche con effetto negativo sulla guarigione delle mucose o sulla guarigione e mineralizzazione óssea (es., diabete insulinodipendente mal controllato, osteodistrofia renale, malattia di Paget), a parte l'osteoporosi primaria.
- Hanno subito o devono sottopersi a irradiazione nella regione dell'impianto.

Inoltre, la prognosi nelle applicazioni periodontali deve essere considerata meno favorevole se il controllo domiciliare di placca è inadeguato, se coesistono problemi pulpari o endodontici, se il paziente è in terapia steroidica o di effettuare valutazioni postoperatorie immediate e a lungo termine. I risultati chirurgici positivi sono direttamente correlati a fattori quali la collaborazione del paziente, adeguate pratiche igieniche domiciliari, appropriata selezione dei casi e corretta tecnica chirurgica.

Istruzioni per l'uso:

Esporre la sede chirurgica con le procedure di routine. Una volta esposta la regione, eliminare tutto il tessuto di granulazione o necrotico nella sede del difetto. Irrigare il difetto con soluzione fisiologica o acqua e rimuovere il liquido in eccesso.

NovaBone Dental Putty non prevede alcun trattamento né procedura di miscelazione prima dell'uso. Prima dell'uso, ispezionare tutte le confezioni del materiale al fine di garantire il mantenimento della sterilità.

- Estrai il materiale dall'imballaggio sterile.
- Se si usa un "cartridge system", inserire la cartuccia nell'impugnatura dell'erogatore e rimuovere il cappuccio nero dalla cannuola.
- Spremere la quantità desiderata di materiale su un vassoi sterile o direttamente nella sede chirurgica.
- In caso di impiego di autoinnesto o di omoinnesto, accertarsi che sia perfettamente idratato prima di miscelarlo con una quantità approssimativamente pari di NovaBone Dental Putty. Il tempo di miscelazione non è rilevante.
- NovaBone Dental Putty conserva le caratteristiche di malleabilità fino all'applicazione. NovaBone Dental Putty non indurisce come un cemento.
- Dopo aver applicato NovaBone Dental Putty, rimuovere l'eventuale materiale in eccesso e chiudere secondo la prassi standard. Eseguire la sutura primaria dei tessuti molli sopra la sede dell'innesto, se necessario applicando sul difetto una medicina chirurgica per 1-2 settimane.
- Il dispositivo non può essere riutilizzato dopo l'impianto a causa del rischio di contaminazione per il dispositivo o il paziente. Il materiale in eccesso non può essere conservato per un utilizzo successivo a causa del rischio di contaminazione e infezione; tutto il materiale in eccesso e la confezione devono essere smaltiti.
- Prescrivere un regime postoperatorio comprendente antibiotico, analgesico e cura domiciliari, secondo necessità.

Attenzione:

Le possibili complicazioni sono analoghe a quelle che si porrebbero verificare nelle procedure di innesto con osso autógeno. Fra le complicazioni che potrebbero manifestarsi come risultato dell'intervento chirurgico vi sono: indicazioni orali - sensibilità dentale, retrazione gingivali, presenza di tessuto devitalizzato (slough) sui lembi, riassorbimento o anchiolosi della radice trattata, formazione di ascesso; indicazioni generali - dolore, gonfiore, infezione superficiale della ferita, infezione profonda della ferita con osteomielite, perdita di riduzione, perdita di innesto ósseo, protrusione dell'innesto e/o suo spostamento e altre complicazioni generali associate all'anestesia e/o all'intervento chirurgico.

NovaBone Dental Putty non ha una forza meccanica suficiente a sostenerne difetti con sostegno del peso prima che si verifichi endoproliferazione dei tessuti molli e duri. In caso di utilizzo in regioni che richiedono il sostegno del peso, come fratture mandibolari, è necessario adottare tecniche standard di stabilizzazione interna o esterna per ottenere una stabilizzazione rigida su tutti i piani.

NovaBone Dental Putty è indicato per applicazione manuale e non per iniezione. Non iniettare NovaBone Dental Putty poiché potrebbe verificarsi una sovrappressurizzazione del materiale, che potrebbe causarne l'estruzione oltre il sito interessato dall'applicazione o determinare l'embolizzazione dell'area adiposa o del materiale nel flusso sanguigno.

Precauzioni per l'uso:

NovaBone Dental Putty non deve essere utilizzato al di fuori della gamma prevista. L'uso di NovaBone Dental Putty è indicato per chirurghi con esperienza nelle tecniche di innesto ósseo e di fissazione interna/esterna. NovaBone Dental Putty non deve essere usato come punto d'appoggio per viti né come mezzo di stabilizzazione di viti. La strumentazione usata in congiuntiva con NovaBone Dental Putty deve usare come punto d'appoggio l'osso ospite. È necessario attenersi rigorosamente alle pratiche postoperatorie standard di trattamento e riabilitazione relative alle procedure d'innesto ósseo.

Note sul materiale – Osteostimolazione:

NovaBone Dental Putty è un dispositivo osteoconduttivo per innesto ósseo. Test *in vivo* hanno dimostrato una formazione óssea più estesa nel primo periodo post-implantazione rispetto ad altri dispositivi osteoconduttori convenzionali come l'idrossipatita.^{1,2} Test di coltura cellulare *in vitro* con osteoblasti animali e umani hanno dimostrato un effetto osteostimolante, definito come la stimolazione attiva della proliferazione e differenziazione degli osteoblasti, evidenziata dall'aumentato livello di sintesi del DNA e dei marcatori degli osteoblasti quali l'osteocalcina e la fosfatasa alcalina.³⁻⁶ Si ritiene che questa stimolazione sia il risultato dell'interazione tra gli osteoblasti e i prodotti della dissoluzione ionica rilasciati dalla NovaBone durante il suo assorbimento. Non sono disponibili dati clínicos relativi a soggetti umani riguardo a questa accelerazione della formazione óssea.

Stabilità:

Il dispositivo viene fornito STERILE salvo nel caso in cui la confezione sia stata aperta o danneggiata. Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

Non utilizzare se la confezione estéril es dañada. El contenido de ciascuna confezione es progettato exclusivamente para ser monouso.

<p