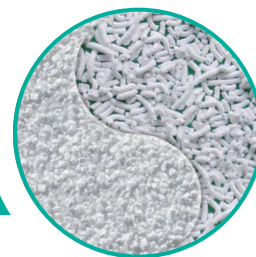


Patientenaufklärungsbogen Knochenaufbau mit BONITmatrix®



Der vorliegende Aufklärungsbogen bezieht sich auf die Materialeigenschaften von BONITmatrix® und sollte nur in Verbindung mit weiteren Aufklärungsbögen zur geplanten Behandlung eingesetzt werden.

Sehr geehrte Patientin, Sehr geehrter Patient,

bei Ihnen wurde ein Knochendefekt diagnostiziert, den Ihr behandelnder Arzt mit dem synthetischen Knochenaufbaumaterial BONITmatrix® auffüllen möchte. Der folgende Aufklärungsbogen soll Ihnen helfen, die Eigenschaften des Produktes zu verstehen und Ihnen gleichzeitig die Wirkungsweise und die Risiken erläutern. Der Aufklärungsbogen bezieht sich nur auf die Verwendung und die Eigenschaften des synthetischen Knochenaufbaumaterials BONITmatrix®. Bitte lesen Sie diesen Aufklärungsbogen sorgfältig vor Ihrem Aufklärungsgespräch mit Ihrem Arzt durch.

1. Warum ist eine gesonderte Aufklärung notwendig?

Um geschädigtes Knochengewebe wieder aufzubauen, gibt es eine Vielzahl von Materialien, die eingesetzt werden können. Dabei ist der behandelnde Arzt verpflichtet, seine Patienten über mögliche Behandlungsmethoden sowie über die zur Verfügung stehenden Materialien in bezug auf Herkunft, Zusammensetzung, Risiken und Nebenwirkungen aufzuklären.

2. Wodurch kommt es zu Knochenverlust?

Eine der wichtigsten Grundvoraussetzungen für gesunde Zähne ist ein stabiler Kieferknochen, der den Zähnen einen sicheren und festen Halt bietet. Die Stabilität des Kieferknochens kann aber beispielsweise durch Unfälle, Erkrankungen (Tumore), operative Eingriffe (Entfernung von Zysten, Parodontaldefekte etc.) stark beeinträchtigt werden. Auch fehlende Zähne wirken sich langfristig negativ auf den Kieferknochen aus. Sobald ein oder mehrere Zähne in einer Kieferregion fehlen, werden diese Stellen nicht mehr ausreichend mechanisch belastet. Der Kieferknochen bildet sich allmählich zurück (in der Fachsprache als „atrophierter Kieferknochen“ bezeichnet) und kann im Extremfall seine Funktion als „Zahnhalter“ nicht mehr ausüben. Soll also die Funktionsfähigkeit der Zähne wieder hergestellt werden, ist es in den meisten Fällen sinnvoll und notwendig, zuerst den Kieferknochen wieder aufzubauen. Erst ein entsprechend funktionierender Kieferknochen bietet außerdem die notwendigen Voraussetzungen für das Einsetzen von Zahnimplantaten.

3. Wie funktioniert die Regeneration von Knochengewebe?

Der menschliche Knochen besitzt Selbstheilungskräfte, die es ihm ermöglichen, kleinere Defekte selbst zu überbrücken und somit zu schließen. Knochende-

defekte, die eine gewisse Größe (ca. 1,5mm) überschreiten, zeigen diese Spontanheilung nicht mehr und werden mit Weichgewebe (Bindegewebe) durchbaut. Dieses Bindegewebe weist aber nicht die Stabilität von Knochengewebe auf. Um das fehlende Knochengewebe wieder aufzubauen, wird ein Platzhalter benötigt, der sowohl die Neubildung von Knochengewebe anregt als auch im Verlauf der Defektheilung wieder abgebaut und durch neues Knochengewebe ersetzt wird.

4. Was ist BONITmatrix®?

Der natürliche Knochen besteht aus Calciumphosphat in Form von nanokristallinem Hydroxylapatit (HA). BONITmatrix® ist ein synthetisch hergestelltes Knochenaufbaumaterial und besteht aus einer Mischung der beiden nanokristallinen Calciumphosphate Hydroxylapatit (HA) und β -Tricalciumphosphat (β -TCP). Beide Calciumphosphate sind in eine Siliziumdioxidmatrix eingebettet.

Das Material ist hochporös und sorgt dafür, dass sich körpereigene Proteine an der Oberfläche des Materials anlagern können und somit verhindern, dass das Material als Fremdkörper angesehen wird. Die Folge ist eine sehr gute Verträglichkeit des Materials. Rötungen und Schwellungen treten nur in sehr seltenen Fällen auf. Durch die vollständig synthetische Herstellung des Materials ist eine Übertragung von Infektionen bzw. Erkrankungen tierischen oder humanen Ursprungs ausgeschlossen. Das Material besitzt seit 2003 eine Zulassung als Medizinprodukt.

5. Wie wirkt BONITmatrix®?

BONITmatrix® unterstützt aufgrund seiner Struktur und Zusammensetzung die Knochenheilung. Vor dem Einbringen von BONITmatrix® in den Defekt wird das Material mit Eigenblut des Patienten angemischt. Im Defekt bildet das Gemisch ein Gerüst, auf dem sich neue Knochenzellen ansiedeln können, um neues Knochengewebe zu bilden. Es erfolgt ein regelrechter Umbauprozess des Materials in körpereigenen Knochen, bei dem das Material gleichmäßig und vollständig abgebaut wird. Dabei werden die Abbauprodukte, die beim Umbauprozess des Biomaterials entstehen als Bausteine für das neu gebildete Knochengewebe genutzt. Dieser Umbauprozess dauert, je nach Größe und Lokalisation des Defektes, zwischen 4 - 8 Monaten. Die Knochenneubildung verläuft i.d.R. bei älteren Personen langsamer als bei jüngeren Patienten. Auch die Größe des Defektes und eventuelle Begleiterkrankungen (z. B. Diabetes) können die Knochenregeneration beeinflussen. Wissenschaftlich nachgewiesen ist mittlerweile auch die Tatsache, dass sich Rauchen negativ auf die Knochenregeneration auswirkt.

6. Welche Erfahrungen gibt es bei der Anwendung von BONITmatrix®?

BONITmatrix® wird seit mehreren Jahren von zahlreichen Zahnärzten und Kliniken für den Aufbau von Knochendefekten im Kieferbereich angewandt. Das Material wurde im Rahmen einer klinischen Studie hinsichtlich seiner Wirksamkeit und seiner Verträglichkeit erfolgreich getestet. Weitere Untersuchungen belegen die sehr gute Knochenneubildung, die unter der Verwendung von BONITmatrix® schneller erfolgt als bei Vergleichsmaterialien.

7. Gibt es neutrale Qualitätskontrollen?

Die Herstellung von BONITmatrix® unterliegt der internationalen Qualitätsmanagement-Norm für die Herstellung von Medizinprodukten (DIN EN ISO 13485:2003). Zusätzlich orientieren sich die Qualitätsstandards und Sicherheitsanforderungen bei der Herstellung von BONITmatrix® an den Anforderungen der Good Manufacturing Practice (GMP).

8. Sind Nebenwirkungen bekannt?

Materialbedingte Nebenwirkungen wie z. B. Wundheilungsstörungen, allergische Reaktionen bei nachgewiesener Allergie gegen Einzelkomponenten oder Entzündungsreaktionen sind bisher nicht bekannt. In

Ich wurde ausführlich über die Möglichkeit des Knochenaufbaus unter Verwendung des synthetischen Knochenregenerationsmaterials BONITmatrix® inklusive der Wirkungsweise und der möglichen Risiken und Nebenwirkungen aufgeklärt.

Ich habe den Inhalt der Aufklärung verstanden und stimme der Behandlung mit BONITmatrix® zu.

Name Patient

Name des behandelnden Arztes

Geburtsdatum Patient

Datum und Unterschrift des Patienten

Datum und Unterschrift des Arztes

Bemerkungen:

Einzelfällen kann die Knochenregeneration nicht zufriedenstellend erfolgen, sodass weitere augmentative Maßnahmen erforderlich sein können.

Medikamente, die den Knochenstoffwechsel beeinflussen, wie z. B. Sterioide oder Bisphosphonate (Einsatz beispielsweise bei Osteoporosetherapie) können die Knochenregeneration negativ beeinflussen.

9. Warnhinweise

BONITmatrix® ist an Schwangeren, stillenden Müttern und Kindern, an Patienten mit metabolischen Knochenkrankungen, bei Patienten mit Stoffwechselerkrankungen (nicht eingestellter Diabetes) sowie bei Therapien mit Steroiden oder Bisphosphonaten nicht klinisch getestet.

10. Weitere Informationen

Weitere Informationen zu dem Produkt BONITmatrix® erhalten Sie unter:

DOT GmbH
Charles- Darwin-Ring 1a
18059 Rostock
Tel.: +49 (0)381 40 335 0
Fax: +49 (0)381 40 335 99
Email: sales@dot-coating.de