

UNIVERSITATEA DE MEDICINĂ ȘI FARMACIE „VICTOR BABEȘ” TIMIȘOARA
Clinica Universitară de Parodontologie
INFORMAȚII PENTRU PACIENT

Titlul studiului

Effect of temporary composite-bonded wire splinting on the proportion of sites reaching therapeutic endpoints after surgical Step 3 of periodontal therapy in patients with stage IV periodontitis – a randomized controlled trial

Efectul imobilizării temporare cu sârmă colată cu compozit asupra proporției de situsuri care ating țintele terapeutice după Pasul 3 chirurgical al terapiei parodontale la pacienți cu parodontită în stadiul IV – studiu clinic randomizat controlat

Descrierea studiului

Scopul studiului

Sunteți invitat(ă) să participați la un studiu care urmărește să evalueze efectul stabilizării temporare (prin imobilizarea cu sârmă și compozit) a dinților mandibulari anteriori asupra rezultatelor tratamentului chirurgical parodontal. Studiul se adresează pacienților cu parodontită avansată (stadiul IV) care prezintă mobilitate dentară crescută și necesită tratament chirurgical parodontal.

Studiul compară două situații: aplicarea unei imobilizări dentare temporare înainte de intervenția chirurgicală parodontală și lipsa acestei imobilizări.

Toți participanții vor beneficia de următorii pași ai tratamentului pentru boala parodontală:

1. **Vizita inițială:** reevaluare parodontală, curățare profesională a dinților și recomandări privind igiena orală.
2. **(Doar pentru unii participanți):** aplicarea unei imobilizări dentare temporare înainte de intervenția chirurgicală, în funcție de grupul în care ați fost repartizat(ă).
3. **Intervenția chirurgicală parodontală:** realizată conform indicației medicale, pentru tratarea pungilor parodontale persistente.
4. **Vizite de control:** la 2 săptămâni, 2 luni, 4 luni și 6 luni după intervenția chirurgicală, pentru evaluarea vindecării și curățare profesională.

Durata totală estimativă a participării la studiu este de aproximativ **6-8 luni**.

Pe parcursul studiului se vor realiza:

- evaluări clinice ale stării gingiilor;
- măsurarea adâncimii pungilor parodontale și a sângerării gingivale;
- evaluarea mobilității dentare;
- radiografii dentare standardizate;
- completarea unor chestionare privind confortul, funcția și calitatea vieții orale;
- verificarea integrității imobilizării dentare, atunci când este cazul.

Participarea la studiu

Participarea la acest studiu este voluntară. Puteți renunța la participare în orice moment, fără nicio consecință asupra tratamentului dumneavoastră parodontal obișnuit.

Cine poate participa la studiu?

La acest studiu pot participa pacienți cu parodontită avansată (stadiul IV) care:

- prezintă dinții mandibulari anteriori integri (între caninul drept și caninul stâng);
- au cel puțin un dinte cu mobilitate crescută;
- au finalizat etapele anterioare ale terapiei parodontale și necesită tratament chirurgical;
- nu prezintă afecțiuni generale severe care pot influența vindecarea;
- pot respecta vizitele periodice de control.
- dacă fumează, să nu depășească 10 țigări pe zi și să accepte menținerea sau reducerea consumului pe durata studiului

Studiul nu este recomandat pacienților care au alergii cunoscute la materialele dentare folosite sau celor care nu pot respecta vizitele de monitorizare.

Posibile beneficii

- stabilizarea temporară a dinților mobili;
- condiții mai favorabile pentru vindecarea după intervenția chirurgicală parodontală;
- Îmbunătățirea confortului la masticăție.

Posibile inconveniente sau riscuri minore

- **disconfort, durere sau inflamație temporare asociate intervenției chirurgicale parodontale**, reacții normale pentru acest tip de tratament, pentru care veți primi instrucțiuni clare și veți fi monitorizat(ă);
- senzație temporară de tensiune sau disconfort după aplicarea contenției dentare;
- posibilă acumulare de placă în jurul firului de contenție, care poate fi controlată prin igienizare atentă;
- dezlipiri parțiale ale materialului compozit, care pot fi remediate în cadrul vizitelor de control.

Este tratamentul sigur?

Da. Toate procedurile incluse în studiu fac parte din tratamentul standard al bolii parodontale și nu implică metode experimentale. Intervenția chirurgicală și aplicarea contenției dentare sunt proceduri uzuale, efectuate de medici specialiști, iar pacienții sunt monitorizați pe întreaga durată a studiului.

De ce este important acest studiu?

Prin participarea dumneavoastră, contribuiți la îmbunătățirea cunoștințelor privind stabilizarea temporară a dinților mobile înaintea tratamentului chirurgical parodontal și la

optimizarea protocoalelor clinice utilizate în tratamentul pacienților cu boală parodontală avansată.

Confidențialitate

Datele dumneavoastră personale vor fi păstrate confidențial și utilizate exclusiv în scopuri științifice, fără posibilitatea identificării participanților.

Întrebări și contact

Pentru informații suplimentare, vă puteți adresa:

Întrebări și contact

Dacă aveți nelămuriri sau întrebări suplimentare, vă rugăm să contactați:

Conducătorul studiului: Prof. Dr. Dr. med. dent. Ștefan Ioan Stratul
Clinica Universitară de Parodontologie – UMF „Victor Babeș” Timișoara
Adresă: bd. Revoluției din 1989 nr.9, Timișoara
E-mail:s.stratul@gmail.com Telefon: +40744521470

Responsabil studiu: doctorand Dr. Alla Belova
Clinica Universitară de Parodontologie – UMF „Victor Babeș” Timișoara
Adresă: bd. Revoluției din 1989 nr.9, Timișoara
E-mail:alla.belova@umft.ro Telefon: +40740554557