



Dr. Yann Janssens

Okklusionsqualität von erwachsenen Patienten mit posteriorem Kreuzbiss

im Vergleich zu Klasse I-Patienten nach der Behandlung mit vollständig individuellen lingualen Apparaturen

Abb. 1a–f: 35-jähriger Patient mit rechtsseitigem seitlichen Kreuzbiss bei T1. Zur Korrektur wurde der Oberkieferzahnbogen expandiert und der Unterkieferzahnbogen komprimiert. Am Behandlungsende T2B ist der Kreuzbiss komplett korrigiert.



Abb. 2a–f: 19-jährige Patientin mit beidseitigem seitlichen Kreuzbiss zu T1. Besonders im Unterkiefer wurde die Zahnbogenbreite komprimiert. Auch der Oberkiefer wurde etwas verbreitert. Am Behandlungsende T2B ist der bilaterale Kreuzbiss komplett überstellt. Trotz der erheblichen transversalen Gesamtkorrektur erscheint die Okklusion nicht kompensiert.

ANZEIGE

KFO-Abrechnung mit Gütesiegel

oprímO

- Qualifizierte Personalauswahl
- Persönliche Kundenbetreuung
- Bester Kundennutzen

zo solutions AG
DIE KFO-ABRECHNUNGSPROFIS

Tel. +41(0)784104391
info@zosolutions.ag
www.zosolutions.ag

Professionell · Kompetent · Partnerschaftlich

← Seite 1

Diese Behandlungsoptionen umfassen allerdings lediglich verschiedene Arten der Oberkiefererweiterung zur Korrektur der maxillomandibulären Diskrepanz², während eine Modifikation des Unterkieferbogens aufgrund von Stabilitätsbedenken eher unüblich ist.⁷ Die alleinige Korrektur des Kreuzbisses aus dem Oberkiefer, wobei der zu schmale Oberkiefer dem zu breiten Unterkiefer angepasst wird, kann jedoch auch zu einer höheren Rezidivneigung führen.^{8,9} Expertenmeinungen zufolge können transversale Diskrepanzen von bis zu 5 mm bei Erwachsenen noch nichtchirurgisch rein aus dem Oberkiefer korrigiert werden.¹⁰ Erst vor Kurzem beschrieb Wiechmann (2024) ein neuartiges Konzept zur Korrektur von Kreuzbissen aus beiden Kiefern unter Verwendung vollständig individueller lingualer Apparaturen (VILA, oder Completely Customised Lingual Appliances, CCLA) und CAD/CAM-Expansionsbögen im Oberkiefer sowie Kompressionsbögen im Unterkiefer.¹¹ Dabei wurde deutlich, dass mit diesem Konzept auch größere transversale Diskrepanzen bei Erwachsenen nichtchirurgisch korrigiert werden können, wenn die Korrektur in beiden Kiefern mit ausreichender Torquekontrolle der Seitenzähne

durchgeführt wird.^{12,13} Ein wesentlicher Vorteil dieses Konzeptes ist die geringe Invasivität, ohne die bei den chirurgisch unterstützten Verfahren doch relativ hohe Rate an chirurgischen Komplikationen.¹⁴

Bislang gibt es keine Untersuchungen zur Ergebnisqualität der Okklusion nach derartigen non-chirurgischen Korrekturen. Aktuelle Studien auf diesem Gebiet haben die Relevanz einer qualitativ hochwertigen Okklusion für die Langzeitstabilität eines kieferorthopädischen Behandlungsergebnisses unterstrichen.^{15,16} Beim Einsatz vollständig individueller lingualer Apparaturen (VILA) kann diese hohe Ergebnisqualität nachweislich nicht nur im Einzelfall, sondern regelmäßig erzielt werden.^{17–20}

Daher war es das Ziel der vorliegenden Untersuchung, die Qualität der erzielten Okklusion nach einer nichtchirurgischen Kreuzbisskorrektur bei Erwachsenen zu bewerten. Als Vergleichsgruppe wurden erwachsene Patienten mit einer Klasse I-Malokklusion ohne seitlichen Kreuzbiss herangezogen. Es wurde die Nullhypothese getestet, dass bei den beiden Gruppen ein statistisch signifikanter Unterschied in der Qualität der erzielten Okklusion am Behandlungsende besteht. Die Patienten in beiden Gruppen wurden mit einer VILA behandelt. Zur Kreuzbisskorrektur wurden CAD/CAM-Expansions- und Kompressionsbögen eingesetzt.

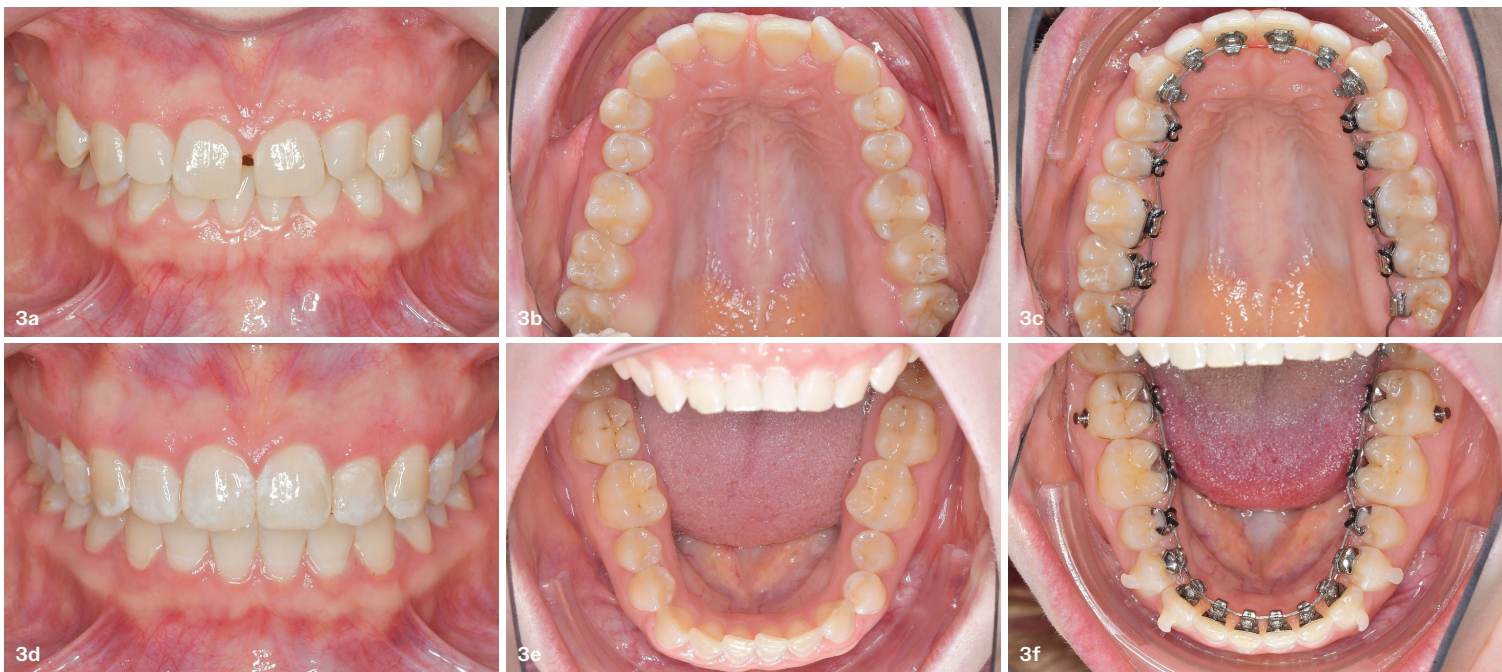


Abb. 3a–f: 28-jährige Patientin aus der Nicht-Kreuzbissgruppe zu Beginn der Behandlung (T1). Auch hier wurde die Malokklusion mit einer vollständig individuellen lingualen Apparatur korrigiert (T2B).

Patienten und Methoden

Alle inkludierten Patienten wurden in einer kieferorthopädischen Fachpraxis (Bad Essen, Deutschland) behandelt und zwischen 2019 und 2021 entbrackettiert. Patienten mit ungünstigen parodontalen Verhältnissen wurden generell nicht nach diesem Konzept behandelt. Alle Behandlungen wurden von Kieferorthopäden mit umfangreicher Erfahrung in der Anwendung von VILA durchgeführt. Einschlusskriterien waren erwachsene Patienten, die zu Beginn der Behandlung mindestens 18 Jahre alt waren und mit einer VILA in beiden Zahnbögen behandelt wurden (WIN-Apparatur, DW Lingual Systems). Patienten mit einer bekannten Diskrepanz zwischen maximaler Interkuspidation und zentraler Kondylenposition, geplanten Extraktionen oder Spaltenverschlüssen, Brückenprothetik oder Implantaten wurden nicht inkludiert. Auch Patienten, bei denen der Behandlungsplan kein okklusales Optimum, sondern einen individuell vertretbaren Kompromiss vorsah, wurden nicht berücksichtigt. Die Patienten wurden konsekutiv inkludiert und kein Patient wurde aus irgendeinem weiteren Grund, wie beispielsweise schlechter Mitarbeit, schlechter

Reaktionslage oder fehlenden Unterlagen, exkludiert. Es wurden zwei Gruppen gebildet: Gruppe 1, bestehend aus erwachsenen Patienten mit einer Klasse I-Malokklusion ohne Kreuzbiss, und Gruppe 2, bestehend aus erwachsenen Patienten mit einem posterioren ein- oder beidseitigen Kreuzbiss. Ein posteriorer Kreuzbiss wurde definiert als mindestens vier benachbarte und antagonistische Zähne (2+2) im Kreuzbiss (mehr als eine halbe labiolinguale Zahnbreite) vom ersten Prämolaren bis zum zweiten Molaren auf einer Seite (Abb. 1) oder auf beiden Seiten (Abb. 2). Die Klasse I-Patienten ohne seitlichen Kreuzbiss (Abb. 3) wurden hinsichtlich Alter und Geschlecht mit den Kreuzbisspatienten gematched. Das Behandlungsziel wurde mithilfe eines Ziel-Set-ups ohne Überkorrekturen in der Transversalen definiert. Die Korrektur eines seitlichen Kreuzbisses wurde auf den Set-up-Modellen immer aus beiden Kiefern durchgeführt. Klinisch wurde die Expansion und die Kompression mit 0,016" x 0,024" Stahlbögen durchgeführt. Die jeweiligen Überkorrekturen (1, 2 oder 3 cm Oberkiefererweiterung und 1 oder 2 cm Unterkieferkompression) wurden nach der von Wiechmann beschriebenen Methode vom Kieferorthopäden

auf der Grundlage klinischer Bewertungen individuell festgelegt.¹¹ Auf die Verwendung von criss/cross Gummizügen zur Kreuzbisskorrektur wurde ausdrücklich verzichtet. Wie in früheren Studien beschrieben, wurden zur Beurteilung der Okklusionsqualität sieben Messungen gemäß dem American Board of Orthodontics Model Grading System (ABO-

„Bis heute ist die Wahl der optimalen Behandlungsoption zur Korrektur eines posterioren Kreuzbisses bei erwachsenen Patienten höchst umstritten.“

MGS) an Gipsmodellen vor (T1) und nach der kieferorthopädischen Behandlung (T2B) sowie am Ziel-Set-up (T2A) vorgenommen.^{19,20} Zusätzlich zur Auswertung nach den ABO-MGS Kriterien (Derotation, Randleistenkontakte, bukkolinguale Inklination, Okklusionskontakte, Bisslage, Overjet und Approximalkontakte) wurde die transversale Dimension für jeden Zahnbogen im Bereich der größten transversalen Diskrepanz gemäß der von Wiechmann beschriebenen Methode bestimmt¹¹ (Tab. 1+2). Alle Messungen wurden von demselben Unter-

Tabelle 1

Measurement	Description	ICC
Alignment	Assessment of tooth alignment. Incisal edges and lingual surfaces of maxillary anterior teeth, incisal edges and labial-incisal surfaces of mandibular anterior teeth, mesiodistal central grooves of posterior maxillary teeth and buccal cusps of posterior mandibular teeth should be in line.	0.998
Marginal ridges	Assessment of vertical positioning of posterior teeth. Marginal ridges of adjacent teeth should be at the same level.	0.890
Buccolingual inclination	Assessment of buccolingual inclination of posterior teeth. Upper and lower buccal and lingual cusps should be at the same height.	0.969
Occlusal contacts	Assessment of intercuspation of opposing teeth. The functioning cusps should be contacting the occlusal surfaces of opposing teeth.	0.990
Occlusal relationship	Assessment of anteroposterior position of posterior teeth. The occlusion should be an Angle Class I relationship.	0.999
Overjet	Assessment of anteroposterior relationship of anterior teeth and transverse relationship of posterior teeth. Anterior teeth should be in contact and posterior functioning cusps should be in the fossae of opposing teeth.	0.991
Interproximal contacts	Assessment of spacing within the dental arch. All teeth should be in contact with one another.	0.998
Total score	Sum of the of grading scores for the above parameters. Total score should be as low as possible.	0.998
Upper arch width	Measurement of the arch width [mm] in the area of the largest transverse discrepancy.	0.997
Lower arch width	Measurement of the arch width [mm] in the area of the largest transverse discrepancy.	0.997

ICC < 0.5: poor reliability; 0.5 ≤ ICC < 0.75: moderate reliability; 0.75 ≤ ICC < 0.9: good reliability; ICC ≥ 0.9: excellent reliability.

Tabelle 2

Measurement	Description
Maxillary expansion	Difference between upper arch width [mm] before (T1) and after treatment (T2B). (+ = expansion, – = compression)
Maxillary expansion setup	Difference between upper arch width [mm] on the setup (T2A) and after treatment (T2B). (+ = expansion, – = compression)
Mandibular compression	Difference between lower arch width [mm] before (T1) and after treatment (T2B). (+ = compression, – = expansion)
Mandibular compression setup	Difference between lower arch width [mm] on the setup (T2A) and after treatment (T2B). (+ = compression, – = expansion)
Total correction	Calculation [mm] of total transversal crossbite correction achieved (maxillary expansion + mandibular compression)
Total correction setup	Calculation [mm] of total transversal crossbite correction planned on the setup (maxillary expansion setup + mandibular compression setup)

Tab. 1: Description of the measurements and intrarater reliability. – **Tab. 2:** Description of the calculated transverse distances.

Tabelle 4

Variables	T1					T2A					T2B					Wilcoxon Test	
	Mean	SD	95% CI	Min	Max	Mean	SD	95% CI	Min	Max	Mean	SD	95% CI	Min	Max	T1–T2B	T2A–T2B
																Sig	Sig
Total score	68.10	12.88	63.98–72.22	41	94	10.55	3.74	9.35–11.75	4	21	20.70	5.21	19.04–22.36	10	37	<0.001*	<0.001*
AR	27.25	7.50	24.85–29.65	11	42	0.90	1.08	0.55–1.25	0	4	3.85	2.32	3.11–4.59	0	11	<0.001*	<0.001*
MR	5.53	2.32	4.78–6.27	1	10	3.58	2.15	2.89–4.26	0	9	4.15	1.78	3.58–4.72	0	7	0.004*	0.121
BI	6.30	3.24	5.26–7.34	0	13	1.33	1.47	0.85–1.80	0	6	5.98	2.83	5.07–6.88	0	11	0.407	<0.001*
OJ	14.58	5.63	12.78–16.37	4	27	0.50	1.11	0.15–0.85	0	5	1.95	1.68	1.41–2.49	0	7	<0.001*	<0.001*
OC	2.55	3.64	1.38–3.72	0	14	0.33	0.62	0.13–0.52	0	2	1.43	1.68	0.89–1.96	0	7	0.034*	<0.001*
OR	10.07	4.89	8.51–11.64	0	20	3.98	2.68	3.12–4.83	0	11	3.23	2.70	2.36–4.09	0	13	<0.001*	0.100
IC	1.83	3.62	0.67–2.98	0	15	0.00	0.00	0.00–0.00	0	0	0.13	0.34	0.02–0.23	0	1	0.005*	0.025*

SD standard deviation, Sig significance (p-value), AR alignment, MR marginal ridges, BI buccolingual inclination, OJ overjet, OC occlusal contacts, OR occlusal relationship, IC interproximal contacts, * < 0.05.

Tabelle 3

Characteristic	Crossbite	Non-crossbite
Age (years) Mean ± SD (range)	33.6 ± 10.9 (18.0–61.2)	30.7 ± 9.1 (18.1–54.7)
Total treatment time (years) Mean ± SD (range)	2.1 ± 0.8 (0.8–4.8)	1.3 ± 0.6 (0.2–2.9)
Gender n (%)	Female	30 (75.0%)
	Male	10 (25.0%)
Angle Class n (%)	Class I	15 (37.5%)
	Class II	20 (50%)
	Class III	5 (12.5%)
		40 (100%)

Tab. 3: Baseline characteristics. – Tab. 4: Descriptives and Wilcoxon signed-rank test statistics for the crossbite group.

sucher (Y. J.) durchgeführt, der die ABO-Kalibrierung unter der Leitung des ehemaligen ABO-Direktors (P. F.) erfolgreich abgeschlossen hatte. Die Grenze für eine positive Gesamtbeurteilung bei der Auswertung nach dem ABO-MGS wurde bei 25 Strafpunkten festgelegt. Wie in früheren Studien, in denen die finalen okklusalen Ergebnisse an Gipsmodellen evaluiert wurden, wurde auch in dieser Studie auf eine radiologisch unterstützte Auswertung verzichtet.^{18–22}

Ergebnisse

Von den 1.098 Patienten, die im Beobachtungszeitraum entbrackettiert wurden, wiesen 40 erwachsene Patienten einen posterioren Kreuzbiss auf. Jede Gruppe bestand aus 30 Frauen und 10 Männern. Das Durchschnittsalter in der Kreuzbissgruppe betrug 33,6 ± 10,9 Jahre und in der Nicht-Kreuzbissgruppe 30,7 ± 9,1 Jahre. Die durchschnittliche Behandlungsdauer in der Kreuzbissgruppe (2,1 ± 0,8 Jahre) war signifikant länger als in der Nicht-Kreuzbissgruppe (1,3 ± 0,6 Jahre). In der Kreuzbissgruppe wiesen 15 Patienten (37,5%) eine Klasse I-Malokklusion, 20 Patienten (50%) eine Klasse II-Malokklusion und fünf Patienten (12,5%) eine Klasse III-Malokklusion auf. In der Vergleichsgruppe ohne seitlichen Kreuzbiss hatten alle Patienten zu Behandlungsbeginn eine neutrale Verzahnung (Tab. 3). Die Intrarater-Reliabilität war für alle Messungen ausgezeichnet (Tab. 1). Die deskriptiven Statistiken für den ABO-MGS-Score und die metrischen Messungen der transversalen Dimension sind in den Tabellen 4 bis 6 dargestellt. Boxplots des ABO-

MGS-Scores zu den verschiedenen Zeitpunkten und des individuellen Ziel-Set-ups sowie die metrischen Messungen der transversalen Dimension sind in den Abbildungen 4 bis 7 dargestellt. Bei allen Patienten mit einem posterioren Kreuzbiss zu T1 konnte dieser Kreuzbiss bis zum Behandlungsende (T2B) korrigiert werden.

ABO-Score

Unter der Annahme eines ABO-MGS Grenzwertes von 25 Strafpunkten oder weniger würden bei den Ziel-Set-ups beider Gruppen (T2A) alle bis auf ein Set-up (27 Strafpunkte, Nicht-Kreuzbissgruppe) die Anforderungen des ABO erfüllen (Tab. 4+5 und Abb. 4). Am Behandlungsende (T2B) lag die Summe der Strafpunkte bei 38 von 40 Kreuzbissfällen (95%) und bei 38 von 40 Nicht-Kreuzbissfällen (95%) unterhalb des Grenzwertes, womit

sieben ABO-MGS-Kategorien von T1 zu T2B eine Verbesserung erzielt werden. Die Gesamtstrafpunktzahl reduzierte sich in beiden Gruppen erheblich, mit einer mittleren Verringerung von 68,1 auf 20,7 Strafpunkte in der Kreuzbissgruppe und von 41,0 auf 18,8 Strafpunkte in der Nicht-Kreuzbissgruppe (Tab. 4+5 und Abb. 4). Der Vergleich zwischen den Gruppen bei T2B ergab keinen statistisch signifikanten Unterschied zwischen den beiden Gruppen, weder für die Gesamtstrafpunktzahl nach ABO-MGS noch für die verschiedenen ABO-MGS Einzelkriterien mit Ausnahme der bukkolingualen Neigung der Zähne (Tab. 6 und Abb. 4).

Metrische Messungen

Bei den erwachsenen Patienten mit einem posterioren Kreuzbiss betrug die mittlere transversale Korrektur 6,7 ± 2,3 mm, bei einer mittleren maxillären Expansion von 3,2 ± 2,1 mm und einer mittleren mandibulären Kompression von 3,5 ± 2,4 mm (Tab. 7 und Abb. 5–7). Es gab einen statistisch signifikanten Unterschied (p<0,001) zwischen der geplanten (T2A) und der erzielten (T2B) mittleren transversalen Korrektur, wenn man die beiden Kiefer getrennt betrachtete: Die maxilläre Expansion (3,2 mm) war geringer als geplant (3,8 mm) und die mandibuläre Kompression (3,5 mm) war größer als geplant (2,2 mm; Abb. 6+7). Bei Betrachtung beider Kiefer zusammen zeigte sich kein statistisch signifikanter Unterschied zwischen der geplanten und der erreichten totalen transversalen Korrektur (Tab. 4 und Abb. 7).

Diskussion

Das Ziel der vorliegenden Untersuchung war es, die Qualität der Okklusion nach der Korrektur eines posterioren Kreuzbisses mit Expansions-/Kompressionsbögen im Vergleich zu Patienten zu bewerten, die vor ihrer kieferorthopädischen Behandlung keinen Kreuzbiss aufwiesen. Die Ergebnisse dieser Studie zeigten keinen statistisch signifikanten Unterschied in beiden Gruppen hinsichtlich der Qualität der erzielten Okklusion anhand der Kriterien des ABO-MGS (Tab. 6 und Abb. 4). Folglich wird die Nullhypothese widerlegt.



die Erfordernisse des American Board of Orthodontics größtenteils in beiden Gruppen erfüllt wurden. Der Gesamt-ABO-MGS-Score der Strafpunkte bei den vier durchgefallenen Patientenfällen betrug 31 und 37 in der Kreuzbissgruppe und 30 und 34 in der Nicht-Kreuzbissgruppe. In beiden Gruppen konnte in allen

„Erst vor Kurzem beschrieb Wiechmann (2024) ein neuartiges Konzept zur Korrektur von Kreuzbissen aus beiden Kiefern unter Verwendung vollständig individueller lingualer Apparaturen (VILA, oder Completely Customised Lingual Appliances, CCLA) und CAD/CAM-Expansionsbögen im Oberkiefer sowie Kompressionsbögen im Unterkiefer.“

Tabelle 7

Variables	Achieved T1-T2B					Planned T1-T2A					Difference T2A-T2B					Wilcoxon test
	Mean	SD	95% CI	Min	Max	Mean	SD	95% CI	Min	Max	Mean	SD	95% CI	Min	Max	T1-T2B/T1-T2A
																Sig
Maxillary expansion	3.21	2.10	2.53 - 3.88	-0.4	9.0	3.79	2.27	3.06-4.52	0.0	10.7	-0.58	0.99	-0.90--0.27	-2.0	2.3	< 0.001*
Mandibular compression	3.49	2.38	2.73 - 4.25	-2.4	9.9	2.23	2.40	1.47-3.00	-2.1	10.0	1.26	1.46	0.80-1.73	-2.2	4.5	< 0.001*
Total correction	6.70	2.32	5.96 - 7.44	3.1	13.1	6.02	2.75	5.14-6.90	0.6	12.3	0.68	1.39	0.23-1.12	-2.2	4.5	0.006*

Tab. 7: Descriptives of the metric transverse measurements in the crossbite group and Wilcoxon signed-rank test statistics.

SD standard deviation, Sig significance (p-value), * < 0.05.

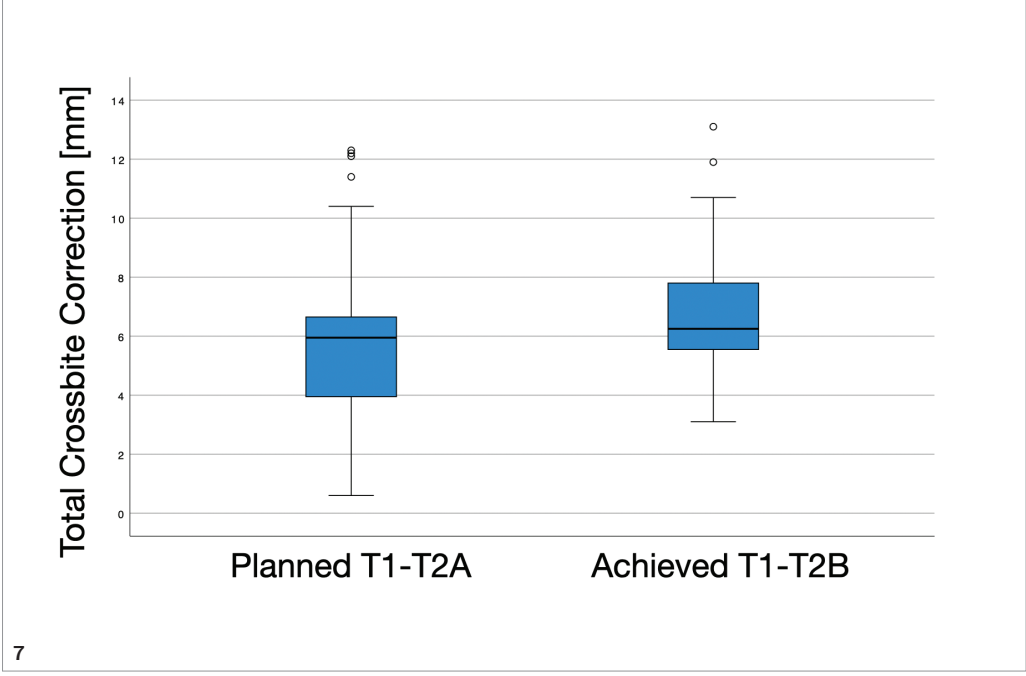
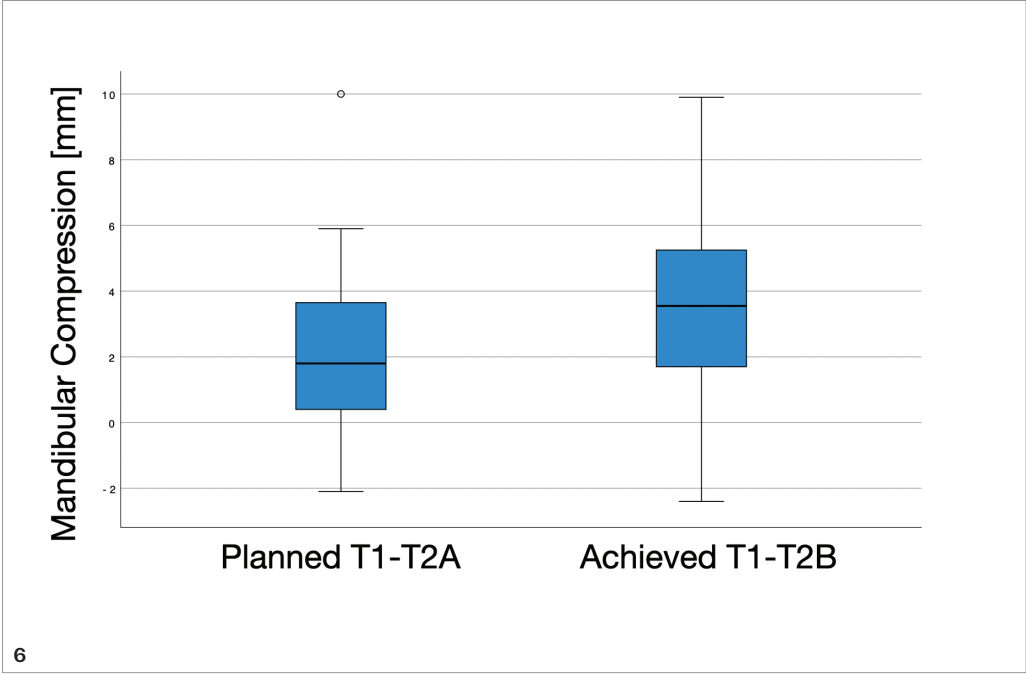
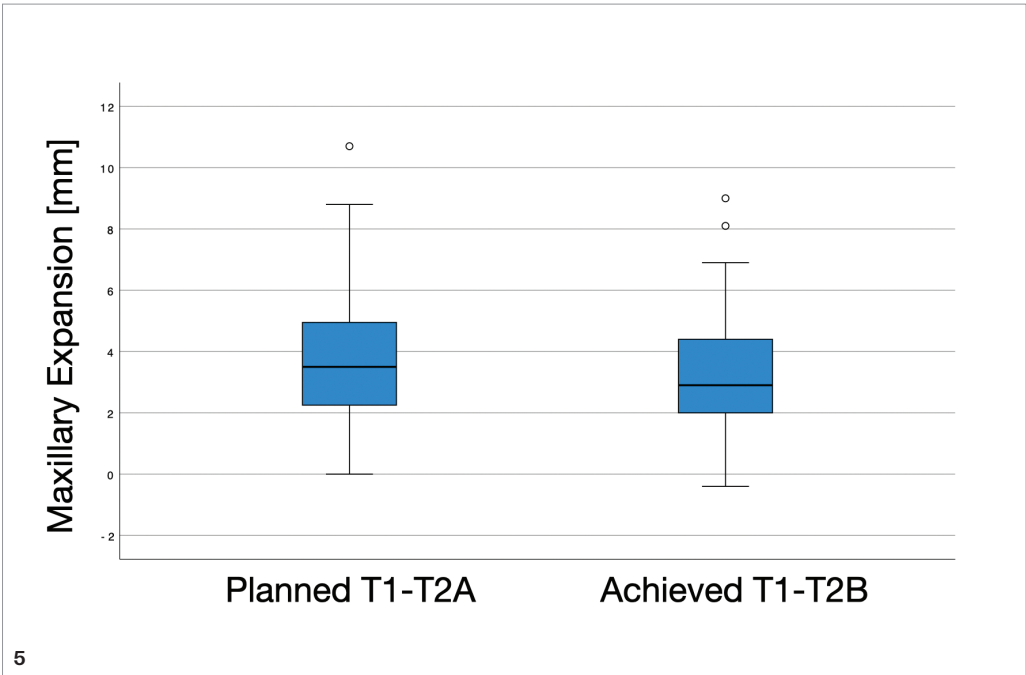


Abb. 5: Geplante und erzielte Oberkieferexpansion (in mm). – Abb. 6: Geplante und erzielte Unterkieferkompression (in mm). – Abb. 7: Geplante und erzielte transversale Gesamtkorrektur (in mm).

Die Strafpunkte für die bukkolinguale Inklination verringerten sich trotz der transversalen Korrektur in der Kreuzbissgruppe von 6,3 bei T1 auf 5,9 bei T2B, was auf eine ausgezeichnete Torquekontrolle bei der Expansion und Kompression mit VILA hinweist (Tab. 4). Obwohl bei T2B ein statistisch signifikanter Unterschied zwischen den beiden Gruppen festgestellt wurde (5,9 Strafpunkte für die Kreuzbissgruppe gegenüber 4,2 für die Patienten ohne Kreuzbiss), kann dieser geringe Unterschied als klinisch nicht relevant angesehen werden (Tab. 4–6). Darüber hinaus

„Die in der vorliegenden Studie erzielte transversale Gesamtkorrektur ist mit den Korrekturen der bekannten chirurgischen Vorgehensweisen wie SARPE oder MARPE vergleichbar und stellt deshalb eine interessante nichtinvasive Alternative zu den genannten chirurgischen Konzepten dar. Viele Patienten werden diese Option nach einer umfassenden Aufklärung seitens des Behandlers als vorteilhaft bewerten.“

zeigten die Kreuzbissfälle zu Beginn der Behandlung eine ungünstigere bukkolinguale Inklination, die sich dann trotz der transversalen Korrektur verbesserte (Tab. 4+5). Auch in der Studie von Schmid et al. zeigte sich, dass bei Behandlungen mit VILA und Expansions-/Kompressionsbögen im Vergleich zu SARPE- und labialen Straightwire-Apparaturen keine stärkeren Kippungen auftreten.¹² Eine transversale nichtchirurgische Korrektur mit VILA und Expansions-/Kompressionsbögen führte nachweislich nicht zu unerwünschten Kippungen im Seitenzahnbereich, sondern zu primär translatorischen Zahnbewegungen in labiolingualer Richtung. Dies wird durch die ausgezeichnete Torquekontrolle mit VILA ermöglicht, die ein vorteilhaftes alveoläres Remodelling generiert.^{25–29} Bei den okklusalen Kontakten konnte am Ende der Behandlung mit einem durchschnittlichen Wert von 1,4 in der Kreuzbissgruppe und von 1,5 in der Nicht-Kreuzbissgruppe kein statistisch signifikanter Unterschied zwischen den beiden Gruppen festgestellt werden ($p > 0,05$; Tab. 4–6). In den meisten Fällen hatte in beiden Gruppen nur ein Zahn keinen perfekten Kontakt zu seinem Antagonisten, was auf eine ausgezeichnete Interdigitation nach der Behandlung hindeutet. Durch die kontrollierte transversale Korrektur in beiden Kiefern konnten offensichtlich Vorkontakte an „hängenden palatinalen Höckern“ der oberen Seitenzähne gezielt vermieden werden.¹¹

Der Unterschied in der durchschnittlichen Behandlungsdauer spiegelt den unterschiedlichen Schweregrad der Malokklusionen in beiden Gruppen wider. Obwohl die Mehrheit der Kreuzbisspatienten auch sagittale Diskrepanzen aufwies (50% Klasse II-Patienten und 12,5% Klasse III-Patienten), waren die Qualität der erzielten Okklusion mit denen der Nicht-Kreuzbisspatienten vergleichbar ($p < 0,05$; Tab. 3–6 und Abb. 4). Dies steht im Einklang mit früheren Studien zur Qualität von Behandlungen mit VILAs.^{11–13, 17–20, 25–27, 29–37}

Beim Vergleich der in der vorliegenden Studie erzielten Ergebnisse mit denen anderer sogenannter ästhetischer kieferorthopädischer Apparaturen, z.B. den Alignern, zeigt sich, dass die Fähigkeit letzterer, eine signifikante Veränderung der transversalen Dimension zu bewirken, sehr begrenzt ist. Tatsächlich zeigen die meisten Studien, dass zudem die geringe Erweiterung des Oberkiefers primär Kippungen sind, da Aligner keine transversalen körperlichen Bewegungen im posterioren Bereich bewirken können.^{38–45} Die Studien zeigen zudem, dass die ohnehin schon geringe Effizienz bei der transversalen Korrektur nach posterior noch weiter nachlässt, und bei den zweiten Molaren so gut wie nicht vorhanden ist. Ein Aligner ist daher für die Korrektur eines uni- oder bilateralen posterioren Kreuzbisses bei Erwachsenen ungeeignet.^{38–45}

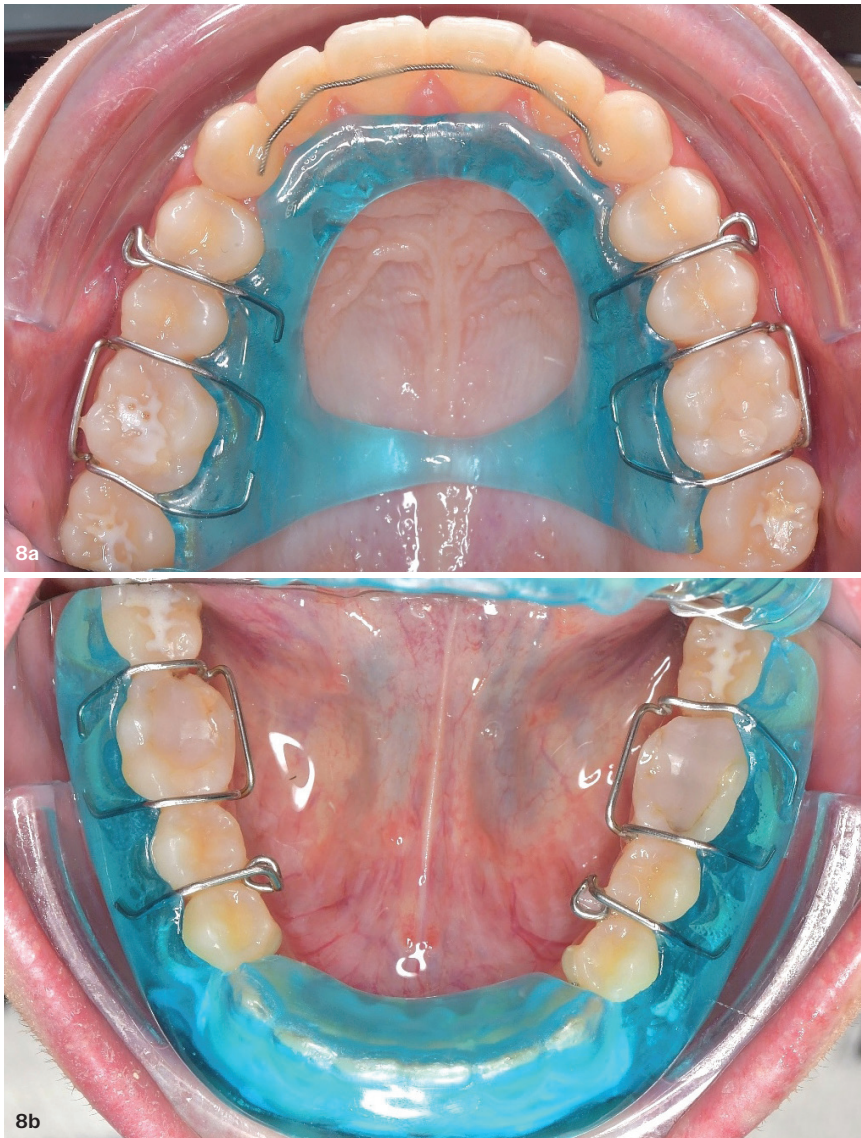


Abb. 8a+b: Modifizierte Plattenapparaturen zur transversalen Retention werden mit festsitzenden Retainern in der Front kombiniert. Die Aussparung im Gaumen ermöglicht einen direkten Schleimhautkontakt der Zunge beim Schlucken. Die Unterkieferplatte liegt primär auf der Außenseite des Zahnbogens. Sie ist im anterioren Bereich im Zungenraum verstärkt und wirkt so zusätzlich, ähnlich wie ein Zungenlifter.

Langzeitstabilität und Retention

Es ist bekannt, dass eine gute Langzeitstabilität besonders dann erzielt werden kann, wenn hervorragende okklusale Ergebnisse im Bereich der Unterkieferfront festsitzend retiniert werden.^{15,16} Die Prognose der nachuntersuchten Patientenfälle sollte dann gut sein, wenn ein angemessenes und adaptiertes Retentionsprotokoll befolgt wird. In seinen Studien an der University of Washington sagte Little über die Bogenform: „Je größer die Veränderung während der Behandlung, desto größer die Tendenz zum Rückfall.“⁷ Dementsprechend kann eine Korrektur aus beiden Kiefern im Vergleich zur Expansion nur des Oberkiefers als prognostisch günstig angesehen werden. In denselben Studien riet Little außerdem, „die Bogenform langfristig zu erhalten und die Reaktion des Patienten bis ins Erwachsenenalter hinein und währenddessen weiterhin zu überwachen“.⁷ Eine Kombination aus festsitzenden Retainern mit rigiden herausnehmbaren Plattenapparaturen ist deshalb die Methode der Wahl (Abb. 8). Rigide Plattenapparaturen scheinen dabei den tiefgezogenen Retentionsschienen überlegen zu sein, da diese auch mit einer Ausdehnung über das Gaumendach nicht in jedem Fall ausreichend stabil sind.¹¹ Ein weiteres Ziel in der Retentionsphase ist die Normalisierung der gestörten Zungenfunktion. Bei den rigiden Plattenapparaturen hilft die Aussparung am Gaumen der Zunge bei der Orientierung, was auch die Nasenatmung fördert.⁴⁶⁻⁴⁸ Eine unterstützende myofunktionelle Therapie ist in derartigen Fällen wünschenswert.⁴⁹⁻⁵²

Schlussfolgerungen

Mithilfe von Expansions- und Kompressionsbögen einer vollständig individuellen lingualen Apparatur können seitliche Kreuzbisse bei erwachsenen Patienten zuverlässig überstellt werden. Eine dementsprechende nichtchirurgische Therapie führt nicht zu einer Qualitätsminderung der erzielten Ok-

klusion. Die mit diesem Konzept erzielte Okklusionsqualität war im Vergleich zu Ergebnissen bei einfacheren Ausgangssituationen nicht nur ebenbürtig, sondern insgesamt genauso hochwertig.

Erstveröffentlicht in: International Orthodontics, 23 (3), September 2025, 101040.

¹ Privatpraxis, Bad Essen, Deutschland

² Privatpraxis, Paris, Frankreich

³ Klinik für Kieferorthopädie, Université Paris Cité, Paris, Frankreich

⁴ Privatpraxis, Bielefeld, Deutschland

⁵ Klinik für Kieferorthopädie, Saint Louis University, St. Louis, Missouri, USA

⁶ Klinik für Kieferorthopädie, Medizinische Hochschule Hannover, Deutschland

⁷ Klinik für Kieferorthopädie, Westfälische Wilhelms-Universität Münster, Deutschland



Dr. Yann Janssens

dr.yannjanssens@gmail.com
www.yj-ortho.com

Phrozen CS+

Die Revolution des 3D-Drucks

Digitale Fertigung neu gedacht: Der Phrozen CS+ liefert präzise Druckergebnisse in weniger als 2 Stunden. Entwickelt für Ihr Labor, integriert in den Dreve-Workflow.

- + **Zeitsparend:** Kurze Bauzeiten durch hohe Lichtintensität
- + **Volle Kontrolle:** Computergesteuerte Steuerung aller Druckprozesse
- + **Integrierte Webcam:** Live-Überwachung während des Druckvorgangs
- + **Sichere Ergebnisse:** Abgestimmt auf den Einsatz mit FotoDent®
- + **Verlässlicher Service:** Wartung und Reparatur an allen Dreve-Standorten



phrozen.dreve.de

Dreve