

Evetric®

[en] Instructions for Use

Polymer-based dental restorative material
(intraoral light-curing)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

English

1 Intended use

Intended purpose

Direct restorations of anterior and posterior teeth

Patient target group

- Patients with permanent teeth
- Patients with deciduous teeth

Intended users / Special training

- Dentists
- No special training required.

Use

For dental use only.

Description

Evetric® is a light-curing, radiopaque composite (300%Al) for the direct restorative treatment of anterior and posterior teeth (according to

ISO 4049:2019 Type 1, Class 2, Group 1).

Evetric is also suitable for restoring occlusal surfaces.

100% aluminium has a radiopacity equivalent to that of dentin and 200% aluminium is equivalent to enamel.

Evetric cures with light in the wavelength range of 400–500 nm.

Indications

Missing tooth structure in anterior and posterior teeth

Types of restorations

- Restorations in posterior teeth (Classes I and II)
- Anterior restorations (Classes III, IV)
- Class V restorations (cervical caries, root erosion, wedge-shaped defects)
- Restorations of deciduous teeth
- Veneering of discoloured anterior teeth
- Splinting of mobile teeth
- Extended fissure sealing
- Repair of composite/ceramic restorations

Contraindications

The use of the product is contraindicated if the patient is known to be allergic to any of its ingredients.

Limitations of use

- If a dry working field cannot be established.
- If the stipulated working procedures cannot be applied.

Processing restrictions

The product is not intended to be reprocessed or reused.

Side effects

In rare cases, components of Evetric may lead to sensitization. The product must not be used in such cases. In order to avoid irritation of

the pulp, provide areas close to the pulp with suitable pulp/dentin protection. Selectively apply a calcium hydroxide-containing material in areas close to the pulp and cover with a suitable cavity liner.

Interactions

Substances containing eugenol/clove oil may inhibit the polymerization of methacrylate-based materials. Consequently, the application of such materials together with Evetric must be avoided. Discolouration may occur in combination with cationic mouthwashes, plaque disclosing agents and chlorhexidine.

Clinical benefit

- Reconstruction of chewing function
- Restoration of esthetics

Composition

Barium glass, copolymer, UDMA, Si-Zr mixed oxide, ytterbium trifluoride, Bis-EMA, Bis-GMA

Total content of inorganic fillers: 54–56 vol%
Particle size of inorganic fillers: between 0.11 µm and 15.5 µm.

2 Usage

I. Shade determination

Clean the teeth prior to shade determination. The shade is selected with the tooth still moist using a shade guide (e.g. the Tetric® Prime shade guide).

II. Isolation

Adequate relative or absolute isolation is required.

III. Cavity preparation

The cavity is prepared according to the principles of the adhesive technique, i.e. by preserving as much of the tooth structure as possible. Do not prepare sharp, internal edges and angles. Do not prepare additional undercuts in caries-free areas. The dimensions of the cavity are generally determined by the extent of the caries or the size of the old restoration. Bevel the enamel margins in the anterior region. Lightly break or round any sharp enamel edges in the posterior region (finishing diamonds, 25–40 µm). Caries-free cervical defects are not prepared, only cleaned with pumice or other suitable cleaning pastes with the help of rubber cups or rotary brushes. Remove all residue in the cavity with water spray. Dry the cavity with oil- and moisture-free air.

IV. Pulp protection / Base

Do not apply a base material when using an enamel/dentin bonding agent. In very deep cavities only, areas close to the pulp should be selectively coated with a calcium hydroxide liner. Subsequently cover with a pressure resistant cement (e.g. glass ionomer cement). Do not cover the remaining cavity walls so that they can be used to generate a bond with an enamel-dentin adhesive.

V. Placement of matrix / interdental wedge

Use a wrap-around matrix for cavities affecting the proximal area or a sectional matrix band and secure it with wedges.

VI. Conditioning / Application of the bonding agent

Apply the bonding agent to the tooth structure according to the instructions for use of the manufacturer of the product used. Ivoclar Vivadent recommends using a light-curing, self-etching single-component adhesive.

VII. Application of Evetric

- For optimum results, apply Evetric in layers of max. 2 mm thickness or 1.5 mm thickness (Dentin shades).
- Adapt the material correctly in order to ensure an intimate contact of the composite resin with the cavity walls.
- Prevent incomplete polymerization of the restoration by ensuring sufficient exposure to the curing light.
- For the recommendations regarding exposure time (Exposure time) per increment and light intensity (Light intensity) see table 1 (Table 1).
- **The instructions for use of the curing light must be observed.**
- When using a metal matrix, additionally polymerize the composite material from the buccal and lingual/palatal aspect after removing the matrix, if no Bluephase® curing light is used.
- If the light guide could not be positioned ideally, e.g. at a distance to the composite or at a divergent light emission angle, light-cure the composite material again.

- If the diameter of the light guide tip is smaller than the restoration diameter, perform an overlapping polymerization in order to ensure that all areas of the restoration are covered.
- Optionally, a flowable composite can be applied as an initial layer.
 -  Cure this layer separately according to the respective instructions for use.
- Application in the case of repairs: Roughen the surface to be repaired using diamond grinders and thoroughly clean with water spray and dry with oil- and moisture-free compressed air. The surface of ceramic restorations must be treated with a suitable ceramic primer according to the manufacturer's instructions.
 -  Apply the bonding agent to the composite / ceramic surface according to the instructions for use of the product in use. Apply the composite resin as described in section VII.

VIII. Finishing / Checking the occlusion / Polishing

Remove any excess material with tungsten carbide or diamond finishers after polymerization. Check the occlusion and articulation and apply appropriate grinding corrections to prevent premature contacts or undesired articulation paths on the surface of the restoration. Use polishers as well as polishing discs and polishing strips to polish the restoration to a high gloss.

Application notes

- In the case of repairs, additional Evetric can be directly applied to the polymerized material. If the Evetric restoration has already been polished, it must first be roughened and wetted with an adhesive before fresh Evetric is applied.
- Apply Evetric at ambient temperature. Cool temperatures render the material difficult to extrude.
- Do not disinfect syringes with oxidizing disinfection agents.

3 Safety information

- In the case of serious incidents related to the product, please contact Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, website: www.ivoclar.com, and your responsible competent authority.
- The current Instructions for Use are available in the download section of the Ivoclar Vivadent AG website (www.ivoclar.com).
- The Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP) can be retrieved from the European Database on Medical Devices (EUDAMED) at <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Basic UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Warnings

- Observe the Safety Data Sheet (SDS) (available in the download section of the Ivoclar Vivadent AG website www.ivoclar.com).
- Contact of the uncured Evetric with the skin, mucous membrane and eyes must be avoided.
- Unpolymerized Evetric may have a slight irritating effect and may lead to a sensitization against methacrylates. Commercial medical gloves do not provide protection against the sensitizing effect of methacrylates.

Disposal information

Remaining stocks or removed restorations must be disposed of according to the corresponding national legal requirements.

Residual risks

Users should be aware that any dental intervention in the oral cavity involves certain risks. The following clinical residual risks are known:

- Failure of the adhesive bond (loss of the filling)
- Postoperative sensitivity
- Inclusion of air bubbles during the placement of the filling
- Chipping, fractures
- Ingestion of material

4 Shelf life and storage

- Storage temperature: 2- 28 °C (36- 82 °F)
- Close syringe immediately after use. Exposure to light leads to premature polymerization.
- Do not use the product after the indicated date of expiration.
- Expiry date: see information on syringes and packages
- Before use, visually inspect the packaging and the product for damage. In case of any doubts, please contact Ivoclar Vivadent AG or your local dealer.

5 Additional information

Keep material out of the reach of children!

The material has been developed solely for use in dentistry. Processing should be carried out strictly according to the Instructions for Use. Liability cannot be accepted for damages resulting from failure to observe the Instructions or the stipulated area of use. The user is responsible for testing the product for its suitability and use for any purpose not explicitly stated in the Instructions.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1,400 mW/cm ²	10 s
1,800 – 2,200 mW/cm ²	5 s

Evetric®

[sl] Navodila za uporabo

Zobozdravstveni restavracijski material na osnovi polimera
(za intraoralno strjevanje s svetlobo)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Slovenščina

1 Predvidena uporaba

Predvideni namen

Neposredne restavracie sprednjih in zadnjih zob

Ciljna skupina pacientov

- Pacienti s stalnimi zobmi
- Pacienti z mlečnimi zobmi

Predvideni uporabniki/posebno usposabljanje

- Zobozdravniki
- Posebno usposabljanje ni zahtevano.

Uporaba

Samo za uporabo v zobozdravstvu.

Opis

Evetric® je radiopačni kompozit, ki se struje s svetlobo (300 % Al), za neposredno restavracio sprednjih in zadnjih zob (v skladu s standardom ISO 4049:2019 – tip 1, razred 2, skupina 1). Evetric je primeren tudi za obnovitve okluzalnih površin. 100-odstotni aluminij ima radiopačnost, enako dentinu, 200-odstotni aluminij pa radiopačnost, enako sklenini. Evetric se struje s svetlobo valovne dolžine 400–500 nm.

Indikacije

Manjkoča zobra struktura pri sprednjih in zadnjih zobe

Vrste restavracij

- Restavracie zadnjih zob (I. in II. razreda)
- Restavracie sprednjih zob (III. in IV. razreda)
- Restavracie V. razreda (karies na vratu zoba, erozija korenine, klinaste poškodbe)
- Restavracie mlečnih zob
- Slojevanje razbarvanih sprednjih zob
- Utrjevanje majavih zob
- Zalivke za veče razpoke
- Popravilo kompozitnih/keramičnih restavracij

Kontraindikacije

Če je znano, da je pacient alergičen na katero koli od sestavin izdelka, odsvetujemo njegovo uporabo.

Omejitve uporabe

- Če ni mogoče zagotoviti suhega delovnega polja.
- Če ni mogoče uporabiti predpisanih delovnih postopkov.

Omejitve pri obdelavi

Izdelek ni namenjen za ponovno obdelavo ali ponovno uporabo.

Neželeni učinki

V posameznih primerih lahko komponente materiala Evetric povzročijo preobčutljivost. V takih primerih izdelka ne smete uporabiti. Draženje pulpe preprečite, tako da območja v bližini pulpe zaščitite z ustreznim

sredstvom za zaščito pulpe/dentina. V bližino pulpe točkovno nanesite material, ki vsebuje kalcijev hidroksid, in pokrijte s primernim podlaganjem.

Medsebojno učinkovanje

Snovi, ki vsebujejo evgenol ali nageljnovi olje, lahko zavirajo polimerizacijo materialov na osnovi metakrilata. Zaradi tega se je treba izogibati uporabi takih materialov z izdelkom Evetric. V kombinaciji s kationskimi ustnimi vodicami, sredstvi za obarvanje zobnih oblog in klorheksidom lahko pride do razbarvanja.

Klinični prednosti

- Rekonstrukcija žvečilne funkcije
- Restavracija estetike

Sestava

Barijevo steklo, kopolimer, UDMA, mešani oksid Si-Zr, iterbijev trifluorid, Bis-EMA, Bis-GMA

Skupna vsebnost anorganskih polnil: 54–56 vol. %
Velikost delcev anorganskih polnil: od 0,11 µm do 15,5 µm.

2 Uporaba

I. Določanje odtenka

Preden določite odtenek, očistite zobe. Odtenek izberite, ko je zob še vlažen, z vodnikom po odtenkih (npr. vodnik po odtenkih Tetric® Prime).

II. Izolacija

Zahtevana je ustrezna relativna ali absolutna izolacija.

III. Preparacija kavite

Kaviteto preparirajte v skladu z zahtevami za adhezivno tehniko, tj. da ohranite čim več strukture zoba. Ne delajte ostrih notranjih robov in vogalov. Ne delajte dodatnih spodrezov v območju brez kariesa. Dimenzijs kavite običajno določa razširjenost kariesa ali velikost stare restavracie. Posnemite robe sklenine v sprednjem območju. Rahlo zgladite vse ostre robe sklenine v zadnjem območju (z diamantnimi svedri za zaključno obdelavo, 25–40 µm). Poškodb na vratu zoba, pri katerih ni prisoten karies, ne preparirajte, ampak jih samo očistite s plovcem ali drugimi ustreznimi čistilnimi pastami ter z gumijastimi nastavki ali vrtljivimi krtačkami. Sperite vse ostanke iz kavite z vodnim curkom. Osušite kaviteto z zrakom, ki ni vlažen ali masten.

IV. Zaščita pulpe/podlaga

Če uporabljate vezivno sredstvo za sklenino/dentin, ne nanašajte podložnega materiala. Izključno pri zelo globokih kavitetah morate predele v bližini pulpe točkovno prekriti z oblogo iz kalcijevega hidroksida. Nato jih premažite s cementom, odpornim na pritisik (npr. steklastim ionomernim cementom). Drugih sten kavite ne prekrivajte, da bodo omogočale vezavo z adhezivnim sredstvom za sklenino in dentin.

V. Vstavljanje matrice/medzobne zagozde

Pri kavitetah, ki vplivajo na proksimalno območje, uporabite ovoj okoli matrice ali modularni matrični trak in ga pritrdite z zagozdami.

VI. Priprava/nanos vezivnega sredstva

Vezivno sredstvo nanesite na zobra strukturo v skladu z navodili proizvajalca izdelka, ki ga uporabljate. Ivoclar Vivadent priporoča uporabo enokomponentnega adheziva za samodejno jedkanje, ki se struje s svetlobo.

VII. Nanos materiala Evetric

- Za optimalne rezultate nanesite Evetric po plasteh debeline naj. 2 mm ali 1,5 mm (odtenki dentina).
- Material pravilno prilagodite, da zagotovite tesen stik med kompozitno smolo in stenami kavite.
- Preprečite nepopolno polimerizacijo restavracie, tako da zagotovite zadostno izpostavljenost svetlobi za strjevanje.
- Za priporočila glede časa izpostavljenosti na nanos in intenzivnosti svetlobe glejte tabelo 1.
- **Upoštevajte navodila za uporabo polimerizacijske lučke.**
- Če uporabljate kovinsko matrico, morate kompozitni material po odstranitvi matrice dodatno bukalno in lingvalno/palatalno polimerizirati, če ne uporabljate polimerizacijske lučke Bluephase®.
- Če svetlobne sonde ni mogoče postaviti v idealen položaj, npr. na večjo razdaljo od kompozita ali pod divergentni svetilni kot, znova strdite kompozitni material s svetlobo.

- Če je premer konice prevodnika svetlobe manjši od premera restavracije, opravite prekrivajočo polimerizacijo, da zagotovite pokritost vseh območij restavracije.
- Izbirno lahko kot začetni sloj nanesete tekoči kompozit.
 -  Ta sloj strdite ločeno v skladu z ustreznimi navodili za uporabo.
- Uporaba v primeru obnovitev: Površino za obnovitev nahrapajte z diamantnim brusom, temeljito očistite z vodo prho in osušite s stisnjениm zrakom, ki ni masten in vlažen. Površino keramičnih restavracij je treba obdelati z ustreznim temeljnim premazom za keramiko v skladu z navodili proizvajalca.
-  Vezivno sredstvo nanesite na kompozitno/keramično površino v skladu z navodili za njegovo uporabo.
Kompozitno smolo nanesite, kot je opisano v razdelku VII.

VIII. Končna obdelava/preverjanje okluzije/poliranje

Po polimerizaciji odstranite morebitni odvečni material s svedri za končno obdelavo iz volframovega karbida ali diamanta. Preverite okluzijo in artikulacijo ter z brušenjem opravite ustrezne popravke, da preprečite prezgodnje stike ali neželene artikulacijske poti na površini restavracije. S polirniki ter polirnimi diskami in polirnimi trakov spolirajte restavracijo do visokega sjaja.

Opombe glede nanosa

- Če so potrebne korekcije, lahko dodaten sloj materiala Evetric nanesete neposredno na že polimerizirani material. Če je zalivka iz materiala Evetric že spolirana, jo morate najprej nahrapati in ovlažiti z adhezivnim sredstvom, nato pa lahko nanesete nov sloj materiala Evetric.
- Material Evetric mora biti pri nanašanju segret na sobno temperaturo. Pri nižjih temperaturah ga težje iztisnete iz tube.
- Za razkuževanje brizg ne uporabljajte oksidativnih razkužilnih sredstev.

3. Varnostne informacije

- V primeru resnih neprijetnosti, povezanih z izdelkom, se obrnite na podjetje Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Lichtenstein (spletno mesto: www.ivoclar.com) in odgovorne pristojne organe.
- Trenutna navodila za uporabo so na voljo v razdelku za prenos na spletnem mestu podjetja Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Trenutno veljavna različica Povzetka o varnosti in klinični učinkovitosti (Summary of Safety and Clinical Performance – SSCP) je na voljo v evropski bazi podatkov za medicinske pripomočke (EUDAMED) na spletnem mestu <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Osnovni UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Opozorila

- Upoštevajte varnostni list (SDS) (na voljo v razdelku za prenos na spletnem mestu podjetja Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com)).
- Preprečite stik nepolimeriziranega materiala Evetric s kožo, sluznico ali očmi. Nepolimerizirani material Evetric ima rahlo dražilen učinek in lahko povzroči preobčutljivostno reakcijo na metakrilate. Običajne medicinske rokavice ne zagotavljajo zaščite pred preobčutljivostnimi reakcijami na metakrilate.

Informacije o odstranjevanju

Preostalo zalogi ali odstranjene restavracije je treba odstraniti skladno z ustreznim državnim zakonodajom.

Preostala tveganja

Uporabniki morajo upoštevati, da vsakršni zobozdravstveni posegi v ustni votlini vključujejo določena tveganja.

Znana so naslednja preostala klinična tveganja:

- Okvara adhezivne vezi (izguba zalivke)
- Pooperativna občutljivost
- Prisotnost zračnih mehurčkov med nameščanjem zalivke
- Okruški, razpoke
- Zaužitje materiala

4 Rok uporabnosti in shranjevanje

- Temperatura shranjevanja: 2–28 °C.
 - Takoj po uporabi brizge zaprite.
 - Izpostavljenost svetlobi povzroči predčasno polimerizacijo.
 - Ne uporabljajte izdelka s pretečenim rokom uporabnosti.
 - Rok uporabnosti: glejte navedbe na brizgah in embalaži.
 - Pred uporabo preglejte embalažo in izdelek, da nista poškodovana.
- V primeru dvoma se obrnite na podjetje Ivoclar Vivadent AG ali lokalnega prodajalca.

5 Dodatne informacije

Material shranjuje nedosegljiv otrokom!

Material je bil razvit izključno za uporabo v zobozdravstvu. Obdelavo je treba izvajati strogo v skladu z navodili za uporabo. Proizvajalec ne prevzema odgovornosti za škodo, ki nastane zaradi neupoštevanja navodil ali določenega področja uporabe. Za preizkušanje ustreznosti in uporabe materiala za kakšen koli namen, ki ni izrecno naveden v navodilih, je odgovoren uporabnik.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1400 mW/cm ²	10 s
1800 – 2200 mW/cm ²	5 s

Evetric®

[hr] Upute za uporabu

Dentalni materijal za ispunе na bazi polimera
(intraoralno svjetlosno polimerizirajući)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Hrvatski

1 Predviđena uporaba

Predviđena namjena

Direktne restauracije prednjih i stražnjih zubi

Ciljna skupina pacijenata

- pacijenti s trajnim Zubima
- pacijenti s mlječnim Zubima

Predviđeni korisnici / posebna obuka

- stomatolozi
- nije potrebna posebna obuka.

Uporaba

Samo za stomatološku primjenu.

Opis

Evetric® je svjetlosno-polimerizirajući radiopakni kompozit (300% AI) za direktnе restauracije na prednjim i stražnjim Zubima (prema normi ISO 4049:2019 tip 1, razred 2, grupa 1). Evetric je prikladan i za restauracije okluzalnih površina.

100-postotni aluminij ima radioopaknost ekvivalentnu dentinu, a 200-postotni aluminij ekvivalentan je caklini.

Evetric polimerizira svjetлом valne duljine u rasponu od 400 do 500 nm.

Indikacije

Nedostatak strukture zuba na prednjim i stražnjim Zubima

Vrste restauracija

- ispuni na stražnjim Zubima (I. i II. razred)
- ispuni prednjih Zubova (III. i IV. razred)
- ispuni V. razreda (karijes Zubnoga vrata, erozija korijena, klinasti defekti)
- ispuni mlječnih Zubova
- direktnе lјuskice za diskolorirane prednje zube
- povezivanje pokretnih Zubova
- proširenje pečaćenje fisura
- popravak kompozitnih/keramičkih lјuskica.

Kontraindikacije

Uporaba proizvoda kontraindicirana je ako je pacijent alergičan na bilo koji sastojak materijala.

Ograničenja pri uporabi

- Ako nije moguće osigurati suho radno područje.
- Ako nije moguće primijeniti propisane tehnike.

Ograničenja pri izradi

Proizvod nije predviđen za preradu ili ponovnu uporabu.

Nuspojave

U pojedinim slučajevima sastojci proizvoda Evetric mogu dovesti do osjetljivosti. U tim se slučajevima proizvod ne smije koristiti. Kako bi se izbjegla iritacija pulpe, na području u blizini pulpe nanesite

odgovarajuću zaštitu pulpe/dentina. Selektivno nanesite materijal na bazi kalcijevog hidroksida na području u blizini pulpe i prekrijte ga odgovarajućim premazom.

Interakcije

Materijali koji sadrže eugenol / ulje klinčića mogu spriječiti polimerizaciju materijala na bazi metakrilata. Zato se primjena takvih materijala zajedno s proizvodom Evetric mora izbjegavati. Obojenja se mogu pojaviti u kontaktu s kationskim tekućinama za ispiranje usne šupljine, kao i sredstvima za detekciju plaka i klorheksidinom.

Klinička korist

- rekonstrukcija funkcije žvakanja
- restauracija estetike

Sastav

Barijevo staklo, kopolimer, UDMA, Si-Zr miješani oksid, iterbij trifluorid, Bis-EMA, Bis-GMA

Ukupan sadržaj anorganskih punila: 54-56% volumena
Veličina čestice anorganskih punila: između 0,11 μm i 15,5 μm.

2 Primjena

I. Određivanje boje

Prije određivanja boje očistite zube. Boja se određuje dok je Zub još vlažan koristeći ključ boja (npr. Tetric® Prime ključ boja).

II. Izolacija

Potrebljava je odgovarajuća djelomična ili potpuna izolacija.

III. Priprema kaviteta

Kavitet se preparira u skladu s načelima adhezivne tehnike, tj. uz maksimalno očuvanje strukture zuba. Nemojte preparirati oštре unutarnje rubove i kutove. Nemojte preparirati dodatna potkopana mjesta na područjima zuba bez karijesa. Dimenzije kaviteta uglavnom su određene rasprostranjenosću karijesa, odnosno starog ispuna. Nakon ispuna rubove cakline u prednjem dijelu. Lagano zaoblite sve oštре rubove cakline u stražnjem dijelu (dijamanti za završnu obradu, 25 – 40 μm). Cervikalni defekti bez karijesa se ne prepariraju, već se samo čiste plovućem ili drugim prikladnim pastama za čišćenje uz pomoć gumenih nastavaka ili rotirajućih četkica. Mlazom vode uklonite sve ostatke iz kaviteta. Kavitet osušite zrakom bez primjese vode i ulja.

IV. Zaštita pulpe / podloga

Nemojte stavljati podlogu ako primjenjujete adheziv za caklinu/dentin. Samo kod vrlo dubokih kaviteta selektivno premažite područja u blizini pulpe premazom kalcijevog hidroksida. Zatim ih prekrijte cementom otpornim na tlak (npr. stakloionomerni cement). Preostale stjenke kaviteta nemojte prekrivati kako bi ostale slobodne za svezivanje s adhezivom za caklinu/dentin.

V. Postavljanje matrice / interdentalnog klini

Upotrebljavajte cirkularnu matricu za kavite koji sežu na proksimalna područja ili djelomičnu matricu te je učvrstite klinovima.

VI. Kondicioniranje / nanošenje adheziva

 Nanesite sredstvo za svezivanje na strukturu zuba prema uputama za uporabu proizvođača korištenog proizvoda. Ivoclar Vivadent preporučuje uporabu svjetlosno polimerizirajućeg, samoumetljajućeg, jednokomponentnog adheziva.

VII. Nanošenje proizvoda Evetric

- Za optimalne rezultate nanesite Evetric u slojevima maks. debljine od 2 mm ili 1,5 mm (dentinske boje).
- Pravilno oblikujte materijal kako biste osigurali blizak kontakt kompozitnog materijala sa stjenkama kaviteta.
- Dovoljno izlaganje polimerizacijskom svjetlu sprječava nepotpunu polimerizaciju ispuna.
- Preporuke u vezi s vremenom izlaganja (Exposure time) po sloju i intenzitetu svjetla (Light intensity) potražite u tablici 1 (Table 1).
-  **Potrebljeno se pridržavati uputa za uporabu lampe za polimerizaciju.**
- Kad upotrebljavate metalnu matricu, nakon njezina uklanjanja dodatno polimerizirajte kompozitni materijal s bukalne i lingvalne/palatinale strane ako se ne upotrebljava lampa za polimerizaciju Bluephase®.
- Ako se vodič svjetla ne može idealno pozicionirati, npr. zbog udaljenosti od kompozita ili divergirajućeg kuta raspršenja, kompozitni materijal treba ponovno polimerizirati svjetlom.
- Ako je promjer vrha svjetlosnog vodiča manji od promjera restauracije, provedite preklapajuću polimerizaciju kako bi se osiguralo da su sva mesta restauracije pokrivena.

- Po izboru se kao početni sloj može primijeniti tekući kompozit.
 Taj sloj polimerizirajte zasebno prema odgovarajućim uputama za uporabu.
- Primjena u slučaju popravaka: Nahrapavite dijamantnim diskom površinu ispuna predviđenu za popravak, temeljito očistite vodenim mlazom i osušite komprimiranim zrakom bez ulja i vlage. Površinu keramičkih restauracija treba obraditi prikladnim keramičkim primerom u skladu s uputama proizvođača.
 Nanesite sredstvo za svezivanje na kompozit / keramičku površinu prema uputama za uporabu proizvoda koji koristite. Nanesite kompozitni materijal kao što je opisano u odjeljku VII.

VIII. Završna obrada / provjera okluzije / poliranje

Nakon polimerizacije višak materijala uklonite nastvcima za završnu obradu od volframovog karbida ili dijamantnim nastvcima. Provjerite okluziju i artikulaciju te provedite odgovarajuće korekcije kako bi se na površinama ispuna sprječili prijevremeni kontakti ili neželjeno artikulacijsko vođenje. Koristite polirere te diskove i trake za poliranje kako biste ispune ispolirali do visokog sjaja.

Napomene o primjeni

- U slučaju popravaka, dodatni sloj proizvoda Evetric može se izravno nanijeti na već polimerizirani materijal. Ako je ispun od materijala Evetric već ispoliran, potrebno ga je nahrapaviti prije nanošenja svježeg sloja materijala Evetric i navlažiti adhezivom.
- Evetric treba imati temperaturu okoline kad se nanosi. Niže temperature otežavaju istiskivanje materijala.
- Nemojte dezinficirati štrcaljke oksidacijskim dezinfekcijskim sredstvima.

3 Sigurnosne informacije

- U slučaju ozbiljnih incidenata vezanih za proizvod, обратите se tvrtki Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Lichtenstajn putem internetske stranice: www.ivoclar.com i odgovornom nadležnom tijelu.
- Važeće Upute za uporabu dostupne su u odjeljku za preuzimanja na internetskoj stranici tvrtke Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Sažetak o sigurnosnoj i kliničkoj učinkovitosti dostupan je u Europskoj bazi podataka za medicinske proizvode (EUDAMED) na <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Osnovni UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Upozorenja

- Pridržavajte se sigurnosno-tehničkog lista (STL) (dostupan u odjeljku za preuzimanja na internetskoj stranici tvrtke Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com)).
- Nepolimerizirani Evetric ne smije doći u kontakt s kožom, sluznicom ili očima. Nepolimerizirani Evetric može izazvati blažu iritaciju te dovesti do pretjerane osjetljivosti na metakrilate. Uobičajene medicinske rukavice ne štite od osjetljivosti na metakrilate.

Informacije o zbrinjavanju

Ostatak zaliha ili uklonjene nadomjeske morate zbrinuti u skladu s odgovarajućim nacionalnim pravnim propisima.

Preostali rizici

Korisnici trebaju biti svjesni da svaka stomatološka intervencija u usnoj šupljini uključuje određene rizike.

Poznati su sljedeći klinički preostali rizici:

- neuspjeh adhezijske sveze (gubitak ispuna)
- postoperativna osjetljivost
- uključivanje mjehurića zraka tijekom postavljanja ispuna
- odlamanja, napuknuća
- gutanje materijala

4 Rok uporabe i skladištenje

- Temperatura skladištenja: 2 – 28 °C
- Zatvorite štrcaljke odmah nakon uporabe. Izlaganje svjetlu dovodi do prijevremene polimerizacije.
- Nemojte upotrebljavati proizvod nakon isteka navedenog roka valjanosti.
- Rok valjanosti: vidjeti informacije na štrcaljkama i ambalaži.
- Prije uporabe vizualno provjerite ima li oštećenja na ambalaži i proizvodu. U slučaju bilo kakve sumnje, обратите se tvrtki Ivoclar Vivadent AG ili svom lokalnom distributeru.

5 Dodatne informacije

Čuvajte materijal izvan dohvata djece!

Materijal je razvijen samo za uporabu u stomatologiji. Obrada se mora provoditi isključivo prema uputama za uporabu. Proizvođač ne preuzima odgovornost za štete koje su rezultat nepridržavanja uputa ili navedenog područja primjene. Korisnik je odgovoran za ispitivanje prikladnosti i uporabljivosti proizvoda za svaku svrhu koja nije izričito navedena u uputama.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1400 mW/cm ²	10 s
1800 – 2200 mW/cm ²	5 s

Evetric®

[cs] Návod k použití

Dentální výplňový materiál na bázi polymerů
(intraorálně světlem tuhnoucí)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Česky

1 Určené použití

Určený účel

Přímé výplně ve frontálním a distálním úseku chrupu

Cílová skupina pacientů

- Pacienti s trvalým chrupem
- Pacienti s dětským chrupem

Určení uživatelé / speciální školení

- Zubní líkař
- Bez požadavku na speciální školení

Použití

Pouze pro použití ve stomatologii.

Popis

Evetric® je světlem tuhnoucí, rentgen-kontrastní kompozitum (300 % Al) pro zhotovení přímých výplní ve frontálním a distálním úseku chrupu (podle ISO 4049:2019, typ 1, třída 2, skupina 1). Evetric je rovněž vhodný pro obnovu okluzálních povrchů.

100 % hliníku má radioopacitu ekvivalentní dentinu a 200 % hliníku je ekvivalentní sklovíně.

Evetric se vytvrzuje světlem vlnové délky v rozsahu 400–500 nm.

Indikace

Chybějící struktura zuba ve frontálním a distálním úseku chrupu

Typy náhrad

- Výplně v distálním úseku chrupu (I. a II. třída)
- Výplně frontálních zubů (III., IV. třídy);
- Výplně V. třídy (cervikální kazy, eroze kořene, klínovité defekty)
- Výplně dětských zubů
- Fazetování zbarvených frontálních zubů
- Dlahování mobilních (vklavých) zubů
- Rozšířené pečetění fisur
- Oprava kompozitních/keramických náhrad.

Kontraindikace

Použití produktu je kontraindikováno, pokud je u pacienta známa alergie na kteroukoliv z jeho složek.

Omezení použití

- Pokud není možné zajistit suché pracovní pole.
- Pokud nelze použít stanovené pracovní postupy.

Omezení zpracování

Produkt není určen k následnému zpracování ani opětovnému použití.

Vedlejší účinky

Ve vzácných případech mohou složky přípravku Evetric vést k citlivosti. V takových případech musí být od dalšího použití tohoto přípravku upuštěno. Abyste zabránili irritaci pulpy, je třeba ošetřit místa v její blízkosti vhodným ochranným prostředkem na ochranu pulpy/dentinu.

Selektivně aplikujte materiál na bázi hydroxidu vápenatého na oblasti v blízkosti pulpy a překryjte vhodným linerem.

Interakce

Látky obsahující eugenol / hřebíčkový olej mohou bránit polymeraci materiálů na bázi metakrylátu. V důsledku toho se takové materiály nesmí používat společně s Evetric. Při kontaktu se zásaditými ústními vodami, přípravky na odstranění zubního kamene a chlorhexidinem může dojít k nežádoucímu zabarvení.

Klinický přínos

- Rekonstrukce žívýkací funkce
- Obnovení estetiky

Složení

Barnaté sklo, kopolymer, UDMA, oxid ze směsi Si-Zr, fluorid ytterbitý, Bis-EMA, Bis-GMA

Celkový obsah anorganických plniv: 54–56 obj. %
Velikost primárních částic anorganických plniv: v rozmezí 0,11 µm až 15,5 µm.

2 Použití

I. Určení odstínu

Před určováním odstínu zuby důkladně vyčistěte. Výběr odstínu se provádí s pomocí vzorníku, dokud je zub ještě vlhký (např. vzorník Tetric® Prime).

II. Izolace

Je zapotřebí dosažení odpovídajícího relativního nebo absolutního suchého pracovního pole.

III. Preparace kavity

Při preparaci kavity postupujte podle pravidel adhezivní techniky, to znamená s důrazem na ochranu tvrdé zubní tkáně. Nepreparujte žádné ostré vnitřní hrany a úhly. Nepreparujte další podsekřiviny v oblastech bez zubního kazu. Geometrie kavity se obecně určuje podle rozšíření kazu, resp. staré výplně. U frontálních zubů zejména okraje skloviny. U distálních zubů pouze lehce zabruste nebo zakulaťte okluzální hrany skloviny (diamantová finírka, 25–40 µm). Defekty zubních krčků bez kazů nepreparujte, jen je očistěte pemzou, resp. vhodnou čisticí pastou nebo gumovým kalíškem, příp. rotačním kartáčkem. Všechny zbytky v kavité odstraňte proudem vody. Vysušte kavitu proudem vzduchu bez přímého vodního a olejového toku.

IV. Ochrana pulpy / podložka

Při použití adheziva na sklovinnu a dentinu není zapotřebí používat podložky. Pouze u velmi hlubokých kavit a kavit v blízkosti pulpy tuto oblast bodově pokryjte linerem obsahujícím hydroxid vápenatý. Následně překryjte cementem odolným vůči tlaku (např. skloionomerní cement). Ostatní stěny kavity nezakrývejte, aby byla možná aplikace adheziva na sklovinnu a dentinu.

V. Nasazení matrice / interdentálního klínku

Na kavity zasahující do proximálních oblastí použijte celkové nebo sekční matrice a zajistěte je klínky.

VI. Kondicionování / aplikace adheziva

 Při aplikaci adheziva na struktury zubů postupujte podle návodu výrobce k používanému výrobku. Společnost Ivoclar Vivadent doporučuje používat světlem vytvrzující, samoleptací jednosložkové adhezivum.

VII. Aplikace Evetric

- Pro dosažení optimálního výsledku nanášejte Evetric ve vrstvách po max. 2 mm nebo 1,5 mm (odstíny dentinu).
- Materiál se adaptuje tak, aby se zajistil bezprostřední kontakt kompozitu se stěnami kavity.
- Předejděte neúplné polymeraci výplně zajištěním dostatečného působení polymeračního světla.
- Doporučení ohledně expoziční doby (Exposure time) na každý inkrement a světelné intenzity (Light intensity) naleznete v tabulce 1 (Table 1).

Musí se dodržet návod k použití polymerační lampy.

- V případě použití kovové matrice je po odstranění matrice potřeba další osvícení kompozita z bukalní a lingvální/palatinální strany, pokud se nepoužívá polymerační lampa Bluephase®.
- Pokud lampa nelze dobře nasměrovat, například je příliš daleko od výplně nebo v odchýleném úhlu světelného záření, kompozitum osvítěte znova.

- Pokud je průměr světlovodného hrotu menší než průměr náhrady, provedte překrývající polymeraci, abyste zajistili pokrytí všech oblastí náhrady.
- Volitelně je možné použít flow kompozita jako první vrstvy.
 Vytvrzení této vrstvy provedete samostatně podle příslušného návodu k použití.
- Použití v případě oprav: Opravovaný povrch náhrady zdrsněte diamantovým brouskem, opláchněte proudem čisté vody a osušte proudem suchého stlačeného vzduchu bez přiměsi oleje. Povrch keramických náhrad musí být ošetřen vhodným keramickým primerem podle pokynů od výrobce.
 Při aplikaci adheziva na kompozit/keramický povrch postupujte podle návodu k používanému produktu. Naneste kompozitum podle popisu v oddíle VII.

VIII. Konečná úprava / kontrola okluze / leštění

Po ukončení polymerace odstraňte přebytky pomocí tvrdkovových nebo diamantových dokončovacích nástrojů. Zkontrolujte okluzi i artikulaci a materiál zabruste tak, aby na povrchu výplně nezůstaly žádné předčasné kontakty ani artikulační překážky. Použijte leštítka a rovněž leštící kotoučky a leštící pásky k vyleštění výplně do vysokého lesku.

Poznámky k použití

- V případě oprav se může Evetric použít přímo na již zpolymerovaný materiál. Jestliže byla výplň zhotovená z Evetric již vyleštěna, musí být před nanesením nové vrstvy Evetric napřed zdrsněna a zvlhčena adhezivem.
- Evetric se musí používat při pokojové teplotě. Při nižší teplotě by mohlo být ztěženo vytlačování.
- Stříkačky nedezinfikujte oxidujícími dezinfekčními přípravky.

3 Bezpečnostní informace

- V případě vážných nehod souvisejících s produktem kontaktujte společnost Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Lichtenštejnsko, webové stránky: www.ivoclar.com a své místní veřejné zdravotnické úřady.
- Aktuální návod k použití je k dispozici v části s dokumenty ke stažení na webových stránkách společnosti Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Souhrn údajů o bezpečnosti a klinické funkci (Summary of Safety and Clinical Performance – SSCP) je k dispozici v Evropské databázi zdravotnických zařízení (European Database on Medical Devices) (EUDAMED) na webu <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Základní UDI-DI 76152082AFILL004JG

Varování

- Dodržujte bezpečnostní list (SDS) (je k dispozici v části s dokumenty ke stažení na webových stránkách společnosti Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com)).
- Nezpolymerovaný Evetric by neměl přijít do styku s kůží/sliznicemi ani očima. Nezpolymerovaný materiál Evetric může v nevytvřeném stavu působit dráždivě a vést k přecitlivělosti vůči metakrylátům. Běžně dostupné lékařské rukavice nechrání před senzibilizujícími účinky metakrylátů.

Informace k likvidaci produktu

Zbytky materiálu nebo náhrad se musí likvidovat v souladu s příslušnými národními předpisy.

Zbytková rizika

Uživatelé si musí být vědomi skutečnosti, že jakýkoliv stomatologický zákon v ústní dutině zahrnuje určitá rizika.

Jsou známa následující klinická zbytková rizika:

- Selhání adheziva (ztráta výplně)
- Pooperační citlivost
- Inkluze vzduchových bublinek v průběhu zhotovení výplně
- Chipping, fraktury
- Požití materiálu

4 Skladování

- Teplota skladování: 2 – 28 °C
- Stříkačky po použití ihned uzavřete. Přístup světla vede k předčasné polymeraci.
- Výrobek nepoužívejte po uvedeném datu expirace.
- Doba použitelnosti: viz údaje na stříkačkách a obalech.
- Před použitím vizuálně zkонтrolujte obal a výrobek, zda nejsou poškozeny. V případě jakýchkoli pochybností se obraťte na společnost Ivoclar Vivadent AG nebo na místního prodejce.

5 Doplňující informace

Materiál uchovávejte mimo dosah dětí!

Materiál byl vyvinut výlučně pro použití ve stomatologii. Zpracování je nutné provádět výhradně podle návodu k použití. Výrobce nenese žádnou odpovědnost za škody vzniklé z důvodu nedodržování návodu k použití či stanovených oblastí použití. Uživatel odpovídá za testování produktu z hlediska jeho vhodnosti a použití pro jakékoli účely výslovně neuvedené v návodu.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1 400 mW/cm ²	10 s
1 800 – 2 200 mW/cm ²	5 s

Evetric®

[sk] Návod na používanie

Zubná polymérová rekonštrukčná hmota
(intraorálne vytvrdzovanie svetlom)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Slovensky

1 Zamýšľané použitie

Účel použitia

Priame výplne predných a zadných zubov

Cieľová skupina pacientov

- Pacienti s trvalým chrupom
- Pacienti s mliečnym chrupom

Zamýšľaní používateľa/špeciálne školenie

- Zubní lekári
- Špeciálne školenie nie je potrebné.

Použitie

Len na použitie v dentálnej oblasti.

Opis

Evetric® je svetlom vytvrdzovaný röntgenokontrastný kompozit (300 % Al) na priamu rekonštrukčnú liečbu predných a zadných zubov (podľa normy ISO 4049:2019 Typ 1, Trieda 2, Skupina 1). Evetric je vhodný aj na rekonštrukciu oklúznych povrchov.

100 % hliník má röntgenoopacitu ekvivalentnú dentínu a 200 % hliník je ekvivalentný sklovine.

Evetric sa vytvrdzuje svetlom s vlnovou dĺžkou v rozsahu 400–500 nm.

Indikácie

Chýbajúca štruktúra predných a zadných zubov

Typy náhrad

- Náhrady zadných zubov (Triedy I a II)
- Náhrady predných zubov (tryedy III, IV)
- Výplne V triedy (krčkové kazy, erózia koreňov, klinovité defekty)
- Výplne mliečnych zubov
- Fazetovanie farebne zmenených predných zubov
- Fazetovanie pohyblivých zubov
- Pečatenie rozsiahlych fisúr
- Oprava kompozitových/keramických náhrad.

Kontraindikácie

Použitie výrobku je kontraindikované pri preukázanej alergii pacienta na niektoré z jeho zložiek.

Obmedzenia použitia

- Ak nie je možné zaistiť suché pracovné pole.
- Ak sa nedá použiť predpísaný postup aplikácie.

Obmedzenia spracovania

Výrobok nie je určený na opäťovné spracovanie ani na opäťovné použitie.

Vedľajšie účinky

Zložky Evetric môžu v ojedinelých prípadoch spôsobovať precitlivenosť. V takých prípadoch sa výrobok nesmie používať. Aby sa predišlo možnému podráždeniu zubnej drene, oblasti v blízkosti zubnej drene

chráňte vhodnými pomôckami na ochranu zubnej drene/zuboviny. Prípravok obsahujúci hydroxid vápenatý selektívne aplikujte do oblastí v blízkosti drene a prekryte ho vhodným izolačným materiálom pre kavity.

Interakcie

Polymerizáciu hmôt na báze metakryátu môžu inhibovať hmoty obsahujúce eugenol/klinčekový olej. Z tohto dôvodu sa treba vystríhať použitiu týchto hmôt s Evetric. V kombinácii s katiónovými ústnymi vodami, prípravkami na zabráňanie tvorbe plaku a chlórhexidinom môže dôjsť k zmene sfarbenia.

Klinický prínos

- Rekonštrukcia žuvacej funkcie
- Obnova estetiky

Zloženie

Báriové sklo, kopolymér, UDMA, zmiešaný oxid Si-Zr, trifluorid ytterbia, Bis-EMA, Bis-GMA

Celkový obsah anorganických plnív: 54–56 obj. %
Veľkosť častíc anorganického plniva: od 0,11 µm do 15,5 µm.

2 Použitie

I. Stanovenie farby

Pred stanovením farby vyčistite zuby. Odtieň sa určuje podľa kľúča na výhľadávanie farby (napr. podľa vzorkovníka farieb Tetric® Prime), kým je zub ešte stále vlhký.

II. Izolácia

Požaduje sa primeraná relatívna alebo absolútна izolácia.

III. Preparovanie kavy

Preparácia kavy sa vykonáva v súlade so zásadami adhéznej techniky, t. j. tak, aby sa štruktúra zuba čo najviac zachovala. Nepreparujte ostré vnútorné hrany ani výčnelky. Nepreparujte dodatočné priehlbiny v oblastiach bez kazu. Rozmery kavy závisia najmä od rozsahu kazu alebo od veľkosti starej výplne. Okraje skloviny v prednej oblasti skoste. Zľaha zaoblite všetky ostré hrany skloviny v zadnej oblasti (dokončovacie diamantové nástroje, 25–40 µm). Cervikálne defekty bez zubného kazu sa neupravujú, len sa vyčistia gumovými pohárikmi alebo rotačnými kefkami s pemzou a vhodnými čistiacimi pastami. Prúdom vody odstráňte z kavy všetky zvyšky. Kavitu vysušte vzduchom bez vody a oleja.

IV. Ochrana drene/lôžka

Základnú hmotu nepoužívajte pri použítiu adhézneho prostriedku na sklovinu alebo zubovinu. Len vo veľmi hlbokých kavítach sa oblasti v tesnej blízkosti drene selektívne prekryvajú pastou na báze hydroxidu vápenatého. Následne sa prekryvajú cementom odolným na tlak (napr. skloionomérovým cementom). Ostatné steny kavy nezakrývajte, aby sa dali použiť na vytvorenie väzby na sklovinu a zubovinu.

V. Osadenie matrice/medzizubového klinka

Na kavy zasahujúce do proximálneho priestoru použite obvodovú matricu alebo separačnú matricu a upevnite ju medzizubovým klinom.

VI. Príprava a aplikácia adhézneho prostriedku

Adhézny prostriedok aplikujte na štruktúru zuba podľa návodu na použitie výrobcu používanej výrobku. Spoločnosť Ivoclar Vivadent odporúča použiť svetlom polymerizované, samoleptacie jednozložkové lepidlo.

VII. Aplikácia Evetric

- Na dosiahnutie optimálnych výsledkov aplikujte lepidlo Evetric vo vrstvách s hrúbkou max. 2 mm alebo 1,5 mm (odtiene dentínu).
- Materiál správne upravte, aby sa zabezpečil tesný kontakt kompozitovej živice so stenami kavy.
- Zaručením dostatočnej expozície vytvrdzovacieho svetla predídete neúplnej polymerizácii náhrady.
- Odporúčaný čas expozície (Exposure time) na jednu vrstvu a intenzita svetla (Light intensity) sa uvádzajú v Tabuľke 1 (Table 1).
- **Dodržiavajte návod na použitie používanej vytvrdzovacej lampy.**
- Ak sa pri použití kovovej matrice nepoužíva polymerizačná lampa Bluephase®, po vybratí matrixu polymerizujte kompozitovú hmotu navyše aj z lícneho smeru alebo smeru jazyka/podnebia.
- Ak sa svetlovod nepodarí umiestniť ideálne, napr. vo vhodnej vzdialenosť od kompozitu alebo pod divergentným uhlom vyzárovania svetla, kompozitový materiál vytvrdte svetlom znova.
- Ak je priemer hrotu svetlovodu menší ako priemer náhrady, vykonajte prekrývajúcu polymerizáciu, aby ste zabezpečili zakrytie všetkých oblastí náhrady.

- Alternatívne sa ako počiatočná vrstva môže naniestť tekutý kompozit.
 Túto vrstvu vytvrdzujte samostatne podľa príslušného návodu na použitie.
- Použitie pri opravách: Opravovanú plochu zdrsnite diamantovými brúskami, dôkladne vyčistite prúdom vody a vysušte stlačeným vzduchom bez oleja a vody. Povrch keramických náhrad sa musí ošetroviť vhodným keramickým základom podľa pokynov výrobcu.
 Adhézny prostriedok aplikujte na povrch kompozitu/keramiky v súlade s návodom na používanie daného výrobku. Kompozitovú živicu aplikujte podľa opisu v Sekcii VII.

VIII. Konečná úprava/kontrola skusu/leštenie

Po polymerizácii odstráňte všetko prebytočnú hmotu vhodnými dokončovacími nástrojmi z karbidu volfrámu alebo jemnými diamantmi. Skontrolujte okluziu a artikuláciu a vhodne zabrúste, aby na povrchu výplne nezostávali žiadne predčasné kontakty alebo artikulačné prekážky. Na preleštenie náhrady a dosiahnutie vysokého lesku používajte leštiace nástroje, ako aj leštiace kotúče a leštiace prúžky.

Poznámky k aplikácii

- V prípade opráv sa ďalší Evetric môže aplikovať priamo na polymerizovanú hmotu. Ak náhrada Evetric už bola vyleštená, musí sa pred nanesením novej vrstvy Evetric najprv zdrsníť a navlhčiť lepidlom.
- Pri aplikácii musí Evetric dosiahnuť teplotu okolia. Znížená teplota stáže vytlačenie hmoty.
- Injekčné striekačky sa nesmú dezinfikovať oxidačnými dezinfekčnými prostriedkami.

3 Informácie o bezpečnosti

- Pri závažných incidentoch súvisiacich s týmto výrobkom sa obráťte na spoločnosť Ivoclar Vivadent AG, Benderer Strasse 2, 9494 Schaan/Lichtenštajnsko, webové sídlo: www.ivoclar.com a miestne úrady verejného zdravotníctva.
- Aktuálne návody na použitie sú k dispozícii v sekcií súborov na prevzatie na webovom sídle spoločnosti Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Súhrn parametrov bezpečnosti a klinického výkonu (SSCP) získate z Európskej databázy zdravotníckych pomôcok (EUDAMED) na adrese <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Základný UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Upozornenia

- Dodržiavajte aktuálnu Kartu bezpečnostných údajov (KBÚ) (k dispozícii v sekcií súborov na stiahnutie na webovom sídle spoločnosti Ivoclar Vivadent AG www.ivoclar.com).
- Nespolymerizovaný Evetric nesmie prísť do kontaktu s pokožkou/sлизnicami ani s očami. Nespolymerizovaný Evetric môže spôsobiť slabé podráždenie a môže viest k senzibilizácii na metakrylaty. Bežne predávané zdravotnícke rukavice nezarúčujú ochranu proti senzibilizačnému účinku metakryátov.

Informácie o likvidácii

Zvyšné zásoby alebo odstránené výplne sa musia zlikvidovať v súlade s príslušnými vnútrosťatnými právnymi požiadavkami.

Zvyškové riziká

Používateľia by si mali byť vedomí, že každý dentálny zákrok v ústnej dutine je spojený s určitými rizikami.

Známe sú tieto klinické zvyškové riziká:

- Zlyhanie adhezívneho spojenia (strata výplne)
- Pooperačná precitlivenosť
- Inklúzia vzduchových bublín pri osadzovaní výplne
- Štiepanie, zlomy
- Požitie hmoty

4 Čas použiteľnosti a skladovateľnosť

- Teplota skladovania: 2 - 28 °C
- Injekčné striekačky po použití okamžite zatvorte. Pôsobenie svetla vedie k predčasnej polymerizácii.
- Výrobok nepoužívajte po uvedenom dátume expirácie.
- Dátum expirácie: pozri údaje na injekčných striekačkách a na baleníach.
- Pred použitím skontrolujte pohľadom, či obal a výrobok nie je poškodený. V prípade akýchkoľvek pochybností sa obráťte na spoločnosť Ivoclar Vivadent AG alebo na miestneho predajcu.

5 Ďalšie informácie

Hmotu uchovávajte mimo dosahu detí!

Hmota bola vyuvinutá výhradne na použitie v zubnom lekárstve. Spracovanie musí prebiehať striktne podľa návodu na používanie. Výrobca nepreberá žiadnu zodpovednosť za škody, ktoré vzniknú v dôsledku iného použitia alebo neodborného spracovania. Za odsúšanie vhodnosti výrobku a za jej použitie, ktoré nie je výslovne uvedené v návodoch, zodpovedá používateľ.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1 400 mW/cm ²	10 s
1 800 – 2 200 mW/cm ²	5 s

Evetric®

[hu] Használati útmutató

Polymer alapú fogászati restaurációs anyag
(intraorális, fényrekötő)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Magyar

1 Rendeltetésszerű használat

Javasolt felhasználás

Közvetlen fogpótlás az anterior és poszterior régióban

A célcsoportot adó páciensek köre

- Maradó foggal rendelkező páciensek
- Tejfoggal rendelkező páciensek

Javasolt felhasználók / speciális képzés

- Fogorvosok
- Nincs szükség speciális képzésre.

Felhasználás

Csak fogászati célú felhasználásra.

Leírás

Az Evertic® egy fényre kötő, röntgen opák kompozit (300% Al) az elülső és hátsó fogak közvetlen helyreállító kezelésére (az ISO 4049:2019 szabvány 1. típus, 2. osztály, 1. csoportja szerint). Az Evertic okkluzális felületek helyreállítására is alkalmas.

A 100% alumínium sugárterhelése megegyezik a dentinével, a 200% alumínium pedig a zománcéval.

Az Evertic 400–500 Nm hullámhossz-tartományba eső fényre köt.

Javaslatok

Foganyagvesztéség az anterior és poszterior régióban

A fogpótlások típusai

- Hátsó fogak fogpótlása (I. és II. osztály)
- Anterior fogpótlások (III., IV. osztály)
- V. osztályú pótlások (cervikális fogszuvasodás, gyökérerőzi, ék alakú hibák)
- Tejfog restaurációk
- Elszíneződött frontfogak leplezése
- A mozgó fogak harapásemelő sínnel való megerősítése
- Kiterjesztett barázdzásrás
- Kompozit/kerámia fogpótlások javítása.

Ellenjavallatok

A termék használata nem javasolt, ha ismert, hogy a páciens allergiás annak bármely összetevőjére.

A felhasználást érintő korlátozások

- Ha nem lehet száraz munkaterületet kialakítani.
- Ha az előírt munkamódszerek nem alkalmazhatók.

A felhasználás korlátai

A terméket nem szabad ismételten felhasználni vagy bármi más módon újrafeldolgozni.

Mellékhatások

Egyes esetekben az Evertic komponensei túlérzékenységet okozhatnak. A terméket ilyen esetekben nem szabad használni. A pulpa

irritációjának elkerülése érdekében biztosítsa a pulpához közeli területeket megfelelő pulpa-/dentinvédelemmel. Szelektíven vigyen fel kalcium-hidroxidot tartalmazó anyagot a pulpához közeli területekre, és fedje megfelelő linerrel.

Kölcsönhatások

Az eugenolt/szegfűszeg-olajat tartalmazó anyagok gátolhatják a metakrilát-alapú anyagok polimerizációját. Következésképpen kerülni kell az ilyen anyagok Evertic-kel való együttes alkalmazását. Elszíneződés fordulhat elő kationos szájvízzel, lepedékleválasztó szerekkel és klórhexidinnel kombinálva.

Klinikai előnyök

- A rágófunkció helyreállítása
- Esztétikai fogpótlás

Összetétel

Báriumüveg, kopolímer, UDMA, Si-Zr vegyes oxid, itterbium-trifluorid, Bis-EMA, Bis-GMA

Összes szervetlen töltőanyag-tartalom: 54–56 térf%
A szervetlen töltőanyagok részecskemérete: 0,11–15,5 µm.

2 Felhasználás

I. A színáryalat meghatározása

A színáryalat meghatározása előtt tisztítsa meg a fogakat. A színáryalatot a fog még nedves állapotában, fogszínkulcs segítségével (pl. a Tetric® Prime-színskála) választható ki.

II. Izolálás

Megfelelő relatív vagy abszolút izolálás szükséges.

III. A kavítás előkészítése

Az üreg előkészítése a ragasztási technika elvei szerint történik, azaz a fogszerek minél nagyobb részének megőrzésével. Ne alakítson ki éles, belső éleket és szögeket. Ne alakítson ki további alámenő területeket szuvasodásmentes területeken. Az üreg méreteit általában a fogszuvasodás mértéke vagy a régi fogpótlás mérete határozza meg. Az elülső régióban részúsítosan vágja le a zománcszegélyeket. Enyhén kerekítse le az éles zománcéleket a hátsó régióban (finírozó gyémántok, 25–40 µm). A fogszuvasodás-mentes cervikális hibákat nem készítjük elő, csak habkővel vagy más alkalmás tisztítópasztával tisztítjuk gumiharang vagy forgókefe segítségével. Vízpermettel távolítson el minden maradékot az üregben. Száritsa meg az üreget víz- és olajmentes levegővel.

IV. Pulpavédelem/alap

Zománc/dentin kötőanyag használatakor ne alkalmazzon ragasztóanyagot. Csak nagyon mély üregekben, a pulpához közeli területeket kell szelektíven bevonni kalcium-hidroxiddal. Ezután fedje be nyomásálló cementtel (pl. üvegionomer cementtel). Ne fedje le a megmaradt üregfalakat, hogy azok a zománc-dentin ragasztóval kötést hozzassanak létre.

V. Mátrix / fogközi ék elhelyezése

A proximális területet érintő üregekhez használjon körkörös vagy szekcionált mátrixszalagot, és rögzítse ékekkel.

VI. Kondicionálás / a kötőanyag felhordása

Vigye fel a bondot termék gyártójának használati utasítása szerint. Az Ivoclar Vivadent javaslata szerint fényrekötő, önkeményedő, egykomponensű adhezívet használjon.

VII. Az Evertic alkalmazása

- Az optimális eredmény érdekében maximum 2 mm vagy 1,5 mm vastagságban alkalmazza az Everticet (Dentin árnyalatok).
- Adaptálja az anyagot megfelelően, hogy biztosítsa a kompozit szoros érintkezését az üreg falaival.
- Akadályozza meg a restauráció tökéletlen polimerizációját azáltal, hogy elegendő expozíciót biztosít a fénynek.
- A lépésekbeni expozíciós időre (Exposure time) és a fényintenzitásra (Light intensity) vonatkozó ajánlásokat lásd az 1. táblázatban (Table 1).
- **A polimerizációs lámpa használati utasítását be kell tartani.**
- Fémmátrix használata esetén, ha nem használ Bluephase® lámpát, akkor a mátrix eltávolítása után a kompozitot bukkálás és palatinális oldalról is polimerizálja.
- Ha a fényvezetőt nem lehetet ideálisan elhelyezni (pl. a kompozittől távolabb vagy eltérő fénykibocsátási szög mellett) világítsa meg ismét a kompozitot.

- Ha a fényvezető csúcs átmérője kisebb a restaurátuménál, átfedő polimerizációval gondoskodjon arról, hogy a restaurátum minden felületét lefedje.
- Opcionálisan folyékony kompozit is alkalmazható kezdő rétegeként.
-  Külön polimerizálja ezt a réteget a vonatkozó használati útmutatás szerint.
- Alkalmaszás javításokhoz: A javítandó felületet gyémántciszolóval érdesítse, majd vízpermettel alaposan tisztítsa meg, majd olaj- és vízmentes sűrített levegővel szárítsa meg. A kerámia fogpótlások felületét megfelelő kerámiaalapozóval kell kezeln a gyártó utasításai szerint.
-  Vigye fel a bondot a kompozit-/kerámiafelületre a termék használati útmutatójában foglaltaknak megfelelően. Vigye fel a kompozitot a VII. szakaszban leírtak szerint.

VIII. Finírozás / okklúzió ellenőrzése / polírozás

A polimerizáció után távolítsa el a felesleges anyagot keményfém vagy gyémántfinisherrel. Ellenőrizze az okklúziót és artikulációt, végezzen megfelelő korrekciókat csiszolással, hogy megelőzze a korai érintkezést vagy a nem kívánt artikulációs pályákat a fogpótlás felületén. Használjon polírozókat, polírozókorongokat és polírozócsíkokat a magasfény eléréséhez.

A termék felhasználásával kapcsolatos útmutatások

- Javítások esetén további Evetric közvetlenül felvhető a polimerizált anyagra. Ha az Evetric fogpótlást már polírozta, először érdesíteni kell, és adhézívvel nedvesíteni kell, mielőtt friss Evetric-öt alkalmaznának.
- A Evetric-nek az alkalmazásakor szobahőmérsékletűnek kell lennie. A hideg hőmérséklet megnehezíti az anyag extrudálását.
- A fecskendőket nem szabad oxidáló fertőtlenítőszerrrel fertőtleníteni.

3 Biztonsági információk

- Ha bármilyen komoly incidens merülne fel a termékkel kapcsolatban, kérjük, lépjön kapcsolatba velünk: Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, weboldal: www.ivoclar.com, valamint az illetékes hatósággal is – lásd a használati útmutatóban.
- A termék érvényes használati útmutatója letölthető az Ivoclar Vivadent AG weboldaláról: (www.ivoclar.com).
- A biztonsági és klinikai teljesítmény összefoglalója (SSCP) lekérhető az orvostechnikai eszközök európai adatbázisából (EUDAMED): <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Basic UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Figyelmeztetések

- Vegye figyelembe a biztonsági adatlapon (SDS) feltüntetett információkat. Az adatlap az Ivoclar Vivadent AG weboldaláról töltethető le: www.ivoclar.com.
- A nem polimerizált Evetric nem kerülhet bőrre, nyálkahártyára vagy szembe. A nem polimerizált Evetric-nek enyhe irritációs hatása lehet, és metakrilátokkal szembeni érzékenységet okozhat. A kereskedelemben kapható orvosi kesztyűk nem nyújtanak védelmet a metakrilátok érzékenyítő hatása ellen.

Hulladékkezelés

A termékek maradékát vagy az eltávolított fogpótlásokat a vonatkozó nemzeti jogszabályi előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Járulékos kockázatok

A termék felhasználójának tudatában kell lennie, hogy bármilyen, a szájüregben végzett fogászati beavatkozás hordoz bizonyos kockázatokat.

A következő klinikai fennmaradó kockázatok ismertek:

- Sikertelen ragasztókötés (a tömés kiesése)
- Posztoperatív érzékenység
- Légbuborékok megjelenése a töltés elhelyezése során
- Forgácsolódás, törés
- Az anyag lenyelése

4 Eltarthatóság és tárolás

- Tárolási hőmérséklet: 2–28 °C
- Használat után azonnal zárja le a fecskendőket. A fénynek való kitettség idő előtti polimerizációhoz vezet.
- Ne használja a terméket a feltüntetett lejáratú időn túl.
- Lejáratú idő: lásd a fecskendőkre és a csomagolásra vonatkozó információkat.
- Használat előtt szemrevételezéssel ellenőrizze a csomagolást és a terméket sérülés szempontjából. Bármilyen kétség esetén, kérjük, forduljon az Ivoclar Vivadent AG-hoz vagy helyi forgalmazójához.

5 További információk

Gyermekektől távol tartandó!

Ez az anyag kizáráig fogorosi alkalmazásra készült. A felhasználást szigorúan a használati útmutatóban leírtak szerint kell elvégezni. Nem vállalható felelősséggel a kárért és károsodásért, ha nem tartották be a használati útmutatóban szereplő utasításokat, vagy ha az előírtól eltérő alkalmazásban használják a terméket. A felhasználó felelős a termék alkalmasságának ellenőrizhetőségeért, és minden, a jelen használati utasításban nem kifejezetten említett célra való felhasználásáért.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1,400 mW/cm ²	10 s
1,800 – 2,200 mW/cm ²	5 s

[sr] Упутство за употребу

Ресторативни стоматолошки материјал на бази полимера
(интраорална светлосна полимеризација)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Српски

1 Намена

Предвиђена намена

Директне рестаурације предњих и задњих зуба

Циљна група пацијената

- Пацијенти са сталним зубима
- Пацијенти са млечним зубима

Корисници којима је производ намењен/посебна обука

- Стоматолози
- Нема потребе за посебном обуком.

Примена

Само за стоматолошку употребу.

Опис

Evetric® је композит за светлосну полимеризацију са радиоопаситетом (300%Al) за директан рестауративни третман предњих и задњих зуба (у складу са стандардом ИСО 4049:2019 тип 1, класа 2, група 1). Evetric је погодан и за рестаурацију оклузалних површина.

100% алуминијум има радиоопаситет еквивалентну дентину, а радиоопаситет 200% алуминијума је еквивалентан глеђи.

Evetric се полимеризује светлом таласне дужине од 400 до 500 nm.

Индикације

Недостајућа структура предњих и задњих зуба

Типови рестаурација

- Рестаурације задњих зуба (класе I и II)
- Рестаурације предњих зуба (класе III и IV)
- Рестаурације класе V (цервикални каријес, ерозија корена и клинасти дефекти)
- Рестаурације млечних зуба
- Фасетирање дисковоризованих предњих зуба
- Сплинтирање покретних зуба
- Проширено заливање фисура
- Репаратура композитних/керамичких рестаурација.

Контраиндикације

Примена производа контраиндикована је ако је познато да је пациент алергичан на било који његов састојак.

Ограниченија у вези са употребом

- Ако није могуће обезбедити довољно суво радно поље.
- Ако није могуће применити прописане процедуре рада.

Ограниченија при обради

Производ није намењен за поновну обраду нити поновну употребу.

Нежељена дејства

У појединачним случајевима, компоненте средства Evetric могу довести до преосетљивости. У тим ситуацијама производ се не сме користити. Да би се избегла иритација пулпе, површине у близини пулпе је потребно заштитити одговарајућим средством за заштиту пулпе/дентина. На површине у близини пулпе селективно нанесите материјал који садржи калцијум-хидроксид и прекријте одговарајућом облогом кавитета.

Интеракције

Супстанце које садрже еugenол/уље каранфилића могу да отежају полимеризацију материјала на бази метакрилата. Зато је потребно избегавати примену таквих материјала заједно са средством Evetric. Дисколорација може да се јави у комбинацији са катјонским средствима за испирање уста, агенсими за откривање плака и хлорхексидином.

Клиничке користи

- Реконструкција функције жвакања
- Рестаурација естетике

Састав

Баријумско-стакло, кополимер, UDMA, мешани оксид Si-Zr, итербијум-трифлуорид, Bis-EMA, Bis-GMA

Укупан садржај неорганских испуна: 54-56 vol%

Величина честица неорганских испуна: између 0,11 μm и 15,5 μm.

2 Употреба

I. Одређивање нијансе

Очистите зубе пре одређивања нијансе. Нијанса се бира док је зуб још увек влажан помоћу водича за нијансирање (нпр. водич за нијансирање Tetric® Prime).

II. Изолација

Потребно је осигурати одговарајућу релативну или апсолутну изолацију.

III. Припрема кавитета

Кавитет се припрема у складу са принципима адхезивне технике, односно очувањем структуре зуба у највећој могућој мери. Немојте припремати ошtre, унутрашње ивице и углове. Немојте припремати додатне подминиране зоне у подручјима без каријеса. Димензије кавитета се углавном одређују обимом каријеса или величином старе рестаурације. Закосите ивице глеђи у предњој регији. Лагано заоблите све ошtre ивице глеђи у задњој регији (дијамантски наставак за финиширање 25-40 μm). Цервикални дефекти без каријеса се не припремају, већ се чисте помоћу пловућца или других одговарајућих пасти за чишћење уз помоћ гумица за полирање или ротирајућих четкица. Одстраните све остатке из кавитета воденим млазом. Осушите кавитет ваздухом без воде и уља.

IV. Защита пулпе/база

Немојте наносити материјал за подлоге када користите средство за везивање глеђи/дентина. Само код веома дубоких кавитета, површине у близини пулпе потребно је селективно обложити подлогу на бази калцијум-хидроксида. Потом их је потребно прекривити цементом отпорним на притисак (нпр. гласономерним цементом). Немојте прекривати преостале зидове кавитета како би исти могли да се употребе за везивање са глеђно-дентинским адхезивом.

V. Постављање матрице/интерденталног кочића

За кавитете у проксималном подручју, користите циркуларну матрицу или делимичну матричну траку и учврстите је кочићима.

VI. Кондиционирање/наношење средства за везивање

Нанесите средство за везивање на структуру зуба у складу са упутствима за употребу производача производа који користите. Ivoclar Vivadent препоручује употребу светлоснополимеризујућег, самонагризајућег, једнокомпонентног адхезива.

VII. Наношење композита Evetric

- За оптималне резултате, нанесите Evetric у слојевима дебљине од макс. 2 mm или 1,5 mm (нијансе дентина).
- Правилно прилагодите материјал како бисте осигурали добар контакт композитне смоле са зидовима кавитета.
- Спречите непотпуну полимеризацију рестаурације тако што ћете обезбедити адекватну изложеност лампи за полимеризацију.

- Препоручено време излагања (Exposure time) по инкременту и интензитету светлости (Light intensity) можете пронаћи у табели 1 (Table 1).
-  **Обавезно је придржавати се упутства за употребу лампе за полимеризацију.**
- Када се користи метална матрица, додатно полимеризуйте композитни материјал из букалног и лингвалног/палаталног правца након уклањања матрице, ако се не користи лампа за полимеризацију Bluephase®.
- Ако извор светлости не може да се позиционира на одговарајући начин, нпр. на одређеној удаљености од композита или под дивергентним углом емисије светлости, поново полимеризуйте композитни материјал помоћу лампе.
- Ако је пречник врха вођице за светло мањи од пречника рестаурације, извршите преклапајућу полимеризацију како бисте обезбедили покрivenост свих површина рестаурације.
- Ако је пречник врха вођице за светло мањи од пречника рестаурације, извршите преклапајућу полимеризацију како бисте обезбедили покрivenост свих површина рестаурације.
- Опционо, може се нанети течни композит као почетни слој.
-  Засебно полимеризуйте овај слој у складу са одговарајућим упутствима за употребу.
- Примена у случају рестаурација: Површину рестаурације треба обрадити дијамантским наставком, темељно очистити воденим спрејом и осушити компримованим ваздухом без примеса уља и влаге. Површина керамичких рестаурација мора бити третирана одговарајућим керамичким прајмером у складу са упутствима производа.
-  Нанесите средство за везивање на композит/ керамичку површину у складу са упутством за употребу производа који користите. Нанесите композит на начин описан у одељку VII.

VIII. Финиширање/провера оклузије/полирање

Након полимеризације, одстранице остатке материјала волфрам-карбид или дијамантским финишерима. Проверите оклузију и артикулацију и избрсните тако да спречите превремене контакте или нежељено путање артикулације на површини рестаурације. Користите средства за полирање и дискове за полирање како бисте испоралили рестаурацију до високог сјаја.

Напомене за наношење

- У случају репаратуре, додатни Evetric слој може се нанети директно на полимеризован материјал. Ако је Evetric рестаурација већ исполирана, пре наношења новог слоја Evetric потребно ју је поново избрснити и навлајити адхезивним средством.
- Evetric мора бити собне температуре приликом наношења. На низим температурама се материјал теже истиска.
- Шприцеве не треба дезинфекцирати оксидишућим дезинфекционим средствима.

Безбедносне информације

- У случају озбиљних инцидената у вези са производом, обратите се компанији Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, веб сајт: www.ivoclar.com и одговарајућим надлежним органима.
- Важеће Упутство за употребу доступно је у одељку за преузимање на веб сајту компаније Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Резиме безбедносних и клиничких перформанси (SSCP) може се преузети из Европске базе података за медицинска средства (EUDAMED) на адреси <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Основни UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Упозорења

- Придржавајте се Безбедносног листа (SDS) (доступан је у одељку за преузимање на веб сајту компаније Ivoclar Vivadent AG www.ivoclar.com).
- Неполимеризовани Evetric не сме доћи у контакт са кожом/ слузокожом или очима. Неполимеризовани Evetric може имати благи ефекат иритације и може довести до стварања преосетљивости на метакрилате. Стандардне медицинске заштитне рукавице не пружају заштиту против ефекта преосетљивости на метакрилате.

Одлагање у отпад

Преостале залихе или уколоњене рестаурације морају се одложити у отпад у складу са одговарајућим националним законским захтевима.

Резидуални ризици

Корисници морају имати на уму да све стоматолошке интервенције у усној дупљи подразумевају одређене ризике. Познати су следећи клинички резидуални ризици:

- Попуштање адхезивне везе (губитак испуна)
- Постоперативна осетљивост
- Стварање мехурића ваздуха при постављању испуна
- Крање, фрактуре
- Гутање материјала

4 Складиштење и чување

- Температура складиштења: 2 - 28 °C
- Шприцеве затворите одмах након употребе.
- Излагање светлу доводи до превремене полимеризације.
- Немојте користити производ након истека наведеног рока употребе.
- Рок трајања: погледајте напомену на шприцевима и паковању.
- Пре употребе, визуелно проверите да ли постоје оштећења на паковању и производу. У случају недоумице, обратите се компанији Ivoclar Vivadent AG или локалном заступнику.

5 Додатне информације

Чувајте материјал ван домашаја деце!

Овај производ је развијен искључиво за употребу у стоматологији. Обрада се мора обављати уз строго придржавање Упутства за употребу. Произвођач не преузима одговорност за штету која може настати због непридржавања Упутства за употребу или прописане области примене. Корисник је одговоран за тестирање погодности производа за употребу у било коју сврху која није изрично наведена у Упутству.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1.400 mW/cm ²	10 s
1.800 – 2.200 mW/cm ²	5 s

[mk] Упатство за употреба

Материјал за дентална реставрација врз база на полимер (интраорално зацврстување со помош на светлина)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Македонски

1 Предвидена употреба

Предвидена намена

Директни реставрации на антериорни и постериорни заби

Целна група на пациенти

- Пациенти со трајни заби
- Пациенти со млечни заби

Предвидени корисници / Специјална обука

- Стоматолози
- Не е потребна специјална обука.

Употреба

Само за дентална употреба.

Опис

Evetric® е светлоснополимеризирачки композит кој што не пропушта рентгенски зраци (300% AI) за директен реставрациски третман на антериорни и постериорни заби (согласно ISO 4049:2019 тип 1, класа 2, група 1). Evetric е исто така погоден за реставрација на оклузалните површини.

100 % алуминиум има непропустливост на рентгентски зраци еквивалентна на таа на дентинот, а 200 % алуминиум е еквивалентен на глეгта.

Evetric се зацврстува со светлина на опсег на бранова должина од 400 – 500 nm.

Индикации

Недостаток на дел од забот на антериорни и постериорни заби

Типови на реставрации

- Реставрации кај постериорните заби (класи I и II)
- Антериорни реставрации (класи III, IV);
- Реставрации од класа V (цервикален кариес, ерозија на корен, дефекти во облик на процеп)
- Реставрации на млечни заби
- Навлаки на антериорни заби со променета боја
- Имобилизирање на мобилни заби
- Обемно залевање фисури
- Корекција на композитни/керамички реставрации.

Контраиндициации

Употребата на производот е контраиндицирана доколку е познато дека пациентот е алергичен на некоја од состојките.

Ограничувања на употребата

- Ако не може да се воспостави суво работно поле.
- Ако не може да се применат предвидените работни техники.

Ограничувања за обработката

Производот не е наменет за повторна обработка или употреба.

Несакани ефекти

Во индивидуални случаи, компонентите на Evetric можат да доведат до развивање чувствителност. Производот не смее да се користи во такви случаи. За да се избегне иритација на пулпата, областите близу пулпата треба да се заштитат со соодветна заштита на пулпа/дентин. Селективно нанесете материјал што содржи калциум хидроксид во областите блиску до пулпата и покријте со соодветна подлога за кавитет.

Интеракции

Супстанции што содржат еугенол/масло од каранфилче може да инхибираат полимеризацијата на материјалите базирани на метакрилат. Поради тоа, треба да се избегнува нанесувањето на таквите материјали заедно со Evetric. Може да настане обезбојување во комбинација со катјонски средства за плакнење на устата, агенси за отстранување на забен камен и хлорхексидин.

Клиничка поволност

- Реконструкција на функцијата за јавкање
- Реконструкција на естетиката

Состав

Бариумово стакло, кополимер, UDMA, мешан оксид од Si-Zr, итербиум трифлуорид, Bis-EMA, Bis-GMA

Вкупна содржина на неоргански полнители: 54-56 vol%
Големина на честичките на неорганските полнители: помеѓу 0,11 μm и 15,5 μm.

2 Користење

I. Одредување нијанса

Исчистете ги забите пред одредување на нијансата. Нијансата се бира додека забот е сè уште мокар со помош на водич за бои (на пр., водич на бои на Tetric® Prime).

II. Изолација

Потребна е соодветна релативна или апсолутна изолација.

III. Препарација на кавитетот

Кавитетот се подготвува во согласност со принципите на адхезивната техника, т.е. со задржување на што е можно поголем дел од структурата на забот. Не вршете препарација на ости, внатрешни работи и агли. Не препарирајте дополнителни редукции во области без кариес. Димензиите на кавитетот се одредуваат воглавно според зафатеноста со кариесот или според големината на старото полнење. Закосете ги маргините на гледта во антериорниот регион. Лесно заоблете ги сите ости работи на гледта во постериорниот регион (дијамантски алатки за финиширање, 25 – 40 μm). Цервикалните дефекти без кариес не се препарираат, само се чистат со камче или други соодветни пасти за чистење со помош на гумени чашки или ротирачки четки. Отстранете ги сите остатоци во кавитетот со воден спреј. Исушете го кавитетот со сув- и немасен воздух.

IV. Защита на пулпата / Подлогата

Не нанесувајте подлога кога се користи агенс за врзување со гледта/дентинот. Само кај многу длабоки кавитети, областите близу пулпата треба селективно да се премачкаат со препарат од калциум хидроксид. Потоа покријте со цемент отворен на притисок (на пр. цемент од стаклен јономер). Не покривајте ги останатите сидови на кавитетот, така што ќе можат да се користат за генерирање на врзувањето со адхезив за гледта-дентинот.

V. Поставување матрица/меѓудентален клин

Користете циркуларна матрица за кавитети на проксималната област или секциска матрица и обезбедете ја со клинови.

VI. Кондиционирање / нанесување средство за бондирање

Нанесете го средството за бондирање на структурата на забот според упатствата за користење дадени од страна на производителот на производот што го користите. Ivoclar Vivadent препорачува користење на само-нагризувачко еднокомпонентно лепило со лесна полимеризација.

VII. Нанесување на Evetric

- За оптимални резултати, нанесете Evetric во слоеви со дебелина од макс. 2 mm или дебелина од 1,5 mm (Дентин нијанси).
- Правилно приспособете го материјалот за да обезбедите близок контакт на композитната смола со сидовите на шуплината.

- Спречете нецелосна полимеризација на реставрацијата со обезбедување доволно изложување на лампата за полимеризација.
- За препораките во врска со времето на изложување (Exposure time) по чекор и интензитетот на светлото (Light intensity), погледнете во табела 1 (Table 1).
-  **Мора да се почитува упатството за користење на светлото за полимеризација.**
- Кога се користи метална матрица, извршете дополнителна полимеризација на композитниот материјал од букален и лингвален/палатинален аспект по отстранување на матрицата, доколку не се користи лампа за полимеризација на Bluephase®.
- Ако сондата со светло не може да се позиционира идеално, на пр., на растојание од композитот или при дивергентен агол на емисија на светлината, полимеризирајте го композитниот материјал повторно.
- Ако дијаметарот на врвот на светлосната сонда е помал од дијаметарот на реставрацијата, изведете преклопувачка полимеризација, за да се осигура дека се покриени сите области на реставрацијата.
- Опционално, како почетен слој може да се нанесе течен композит.
-  Полимеризирајте го овој слој одделно, во согласност со соодветното упатство за употреба.
- Примена во случај на поправки: Изгребете ја површината што треба да се коригира со помош на дијамантски бруслики и темелно исчистете ја со воден спреј и исушете ја со немасен и сув компримиран воздух. Површината на керамичките реставрации мора да се обработи со соодветен керамички праймер во согласност со упатствата на производителот.
-  Нанесете го средството за сврзување на композитната / керамичката површина во согласност со упатствата за употреба на производот што се користи. Нанесете ја композитната смола како што е описано во делот VII.

VIII. Финиширање/Проверка на оклузијата/Полирање

По полимеризацијата, отстранете го вишокот материјал со волфрам-карбидни или дијамантски финишери. Проверете ги оклузијата и артикулацијата и истружете соодветно за корекција, за да не се создадат рани контакти или несакани артикулациски патеки на површината на реставрацијата. Користете полирање, како и полирање дискови и ленти за полирање, за да ја полирате реставрацијата до висок сјај.

Напомени за нанесувањето

- Во случај на корекции, може да се нанесе дополнителен Evetric директно на веќе полимеризиран материјал. Доколку реставрацијата со Evetric е веќе полирана, прво треба да се изгребе и навлажни со лепило, пред да се нанесе свеж Evetric.
- Evetric треба да има собна температура кога се нанесува. Студените температури го отежнуваат истиснувањето на материјалот.
- Шприцовите не треба да се дезинфекцираат со оксидирачки средства за дезинфекција.

3 Информации за безбедноста

- Во случај на сериозни инциденти поврзани со производот, ве молиме контактирајте со Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, веб-страница: www.ivoclar.com и вашиот одговорен надлежен орган.
- Тековните упатства за употреба се достапни во делот за преземање на веб-страницата на Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Резимето на безбедност и клиничка изведба (SSCP) може да се преземе од Европската база на податоци за медицински уреди (EUDAMED) на <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Основен UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Предупредувања

- Почитувајте го листот со безбедносни податоци (SDS) (достапен во делот за преземање на веб-страницата на Ivoclar Vivadent AG, www.ivoclar.com).
- Неполимеризираниот Evetric не треба да дојде во контакт со кожата, мукозната мембра на или очите. Неполимеризираниот Evetric може да има благо иритирачки ефект и може да доведе до чувствителност против метакрилати. Комерцијалните медицински ракавици не обезбедуваат заштита од ефектот на чувствителност на метакрилати.

Информации за фрлање во отпад

Преостанатите залихи или отстранетите реставрации мораат да се отстранат според соодветните национални законски барања.

Останати ризици

Корисниците треба да бидат свесни дека било каква стоматолошка интервенција во усната празнина вклучува одредени ризици.

Познати се следните клинички останати ризици:

- Откажување на атхезивната врска (загуба на пломбата)
- Постоперативна чувствителност
- Заробување на воздушни меурчиња за време на поставувањето на пломбата
- Поткршување, фрактури
- Голтање на материјал

4 Рок на траење и чување

- Температура на чување: 2 - 28 °C
- Затворете ги шприцовите веднаш по употребата. Изложувањето на светлина предизвикува прерана полимеризација.
- Не користете го производот после назначенот датум на истекување.
- Датум на истекување: погледнете ги информациите на шпризовите и пакувањето.
- Пред употребата, визуелно проверете дали постои оштетување на пакувањето и производот. Доколку се сомневаете, контактирајте со Ivoclar Vivadent AG или вашиот локален продавач.

5 Дополнителни информации

Материјалот да се чува подалеку од дофат на деца!

Производот е развиен само за употреба во стоматологијата. Обработката треба да се изведува само според упатството за употреба. Нема да се прифати одговорност за штета што настанала од непочитување на упатството или пропишаната сфера на користење. Корисникот е одговорен за тестирање на производот во врска со неговата стабилност и употреба за било која цел, што не е изречно наведена во Упатството.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 сек.
900 – 1.400 mW/cm ²	10 сек.
1.800 – 2.200 mW/cm ²	5 сек.

[bg] Инструкции за употреба

Материал за дентални възстановявания на базата на полимери (интраорално фотополимеризиране)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Български

1 Предвидена употреба

Предназначение

Директни възстановявания на фронтални и дистални зъби

Пациентска целева група

- Пациенти с постоянни зъби
- Пациенти с млечни зъби

Целеви потребители/специално обучение

- Лекари по дентална медицина
- Не е необходимо специално обучение.

Употреба

Само за дентална употреба.

Описание

Evetric® е фотополимеризиращ рентгеноконтрастен композитен материал (300% AI) за лечение с директни възстановявания на фронтални и дистални зъби (по ISO 4049:2019 Тип 1, Клас 2, Група 1). Evetric е подходящ за възстановяване и на оклузални повърхности.

100% алуминий има рентгеноконтрастност, еквивалентна на тази на дентина, а 200% алуминий – на емайла.

Evetric полимеризира чрез светлина с дължина на вълната в диапазона 400 – 500 нм.

Показания

Липсващи зъбни структури на фронтални и дистални зъби

Видове възстановявания

- Възстановявания на дистални зъби (класове I и II)
- Възстановявания във фронталната област (класове III и IV)
- Възстановявания от клас V (цервикален кариес, ерозия на корена, клиновидни дефекти)
- Възстановявания на млечни зъби
- Маскиране на оцветени фронтални зъби
- Шиниране на подвижни зъби
- Запечатване на фисури
- Поправка на композитни и керамични възстановявания.

Противопоказания

Употребата на продукта е противопоказана, ако пациентът има известни алергии към някои от неговите съставки.

Ограничения при употреба

- Ако не може да се постигне сухо работно поле.
- Ако не може да се спазват указаните протоколи на работа.

Ограничения при обработка

Продуктът не е предназначен за повторна обработка или повторна употреба.

Страницни ефекти

В отделни случаи съставките на Evetric могат да доведат до сенсибилизация. В тези случаи продуктът не трябва да се използва. За да се предотврати дразнене на пулпата, трябва да се осигури подходяща защита за пулпата и дентина в областите в близост до пулпата. Нанесете избирателно препарат на основата на калциев хидроксид върху областите в близост до пулпата и го покрайте с подходяща подложка.

Взаимодействия

Веществата, съдържащи евгенол/масло от карамфил, могат да инхибират полимеризирането на композитните материали. Следователно трябва да се избягва нанасяне на такива материали заедно с Evetric. В комбинация с катионна вода за уста, средства за визуализиране на плаката и хлорхексидин може да се получи оцветяване.

Клинични ползи

- Възстановяване на дъвкателната функция
- Възстановяване на естетиката

Състав

Бариеvo стъкло, кополимер, UDMA, силициево-циркониев смесен оксид, итербиев трифлуорид, Bis-EMA, Bis-GMA

Общо съдържание на неорганични пълнители: 54 – 56 обемни %
Размер на частиците на неорганичните пълнители: между 0,11 μm и 15,5 μm.

2 Употреба

I. Определяне на цвета

Преди определяне на цвета почистете зъбите. Цветът се избира, докато зъбите са още влажни, като се използва разцветка (например разцветката за Tetric® Prime).

II. Изолиране

Необходимо е достатъчно относително или абсолютно изолиране.

III. Препариране на кавитета

Кавитетът се препарира съгласно принципите на адхезивната техника, тоест запазване на възможно най-голяма част от здравата зъбна структура. Не изработвайте препарации с остри вътрешни ръбове и ъгли. Не препарирайте допълнителни ретенции в области, които не са засегнати от кариес. Размерите на кавитета по принцип се определят от границите на кариозната лезия или старата обтурация. При фронталните зъби вземете във фаза границите в емайла. При дистални зъби заоблете леко евентуалните остри емайлови ръбове (с диамантени борери за финиране, 25 – 40 μm). Цервикални дефекти без кариес не изискват препарация – само почистване с пемза или други подходящи почистващи пасти с помощта на чашковидни гумички или машинни четки. Отстранете всички остатъци в кавитета с водна струя. Подсушете кавитета със сух и обезмаслен въздух.

IV. Предпазване на пулпата/подложка

Не нанасяйте материал за подложка, когато използвате свързваш агент за емайл/дентин. Само при много дълбоки кавитети, областите близо до пулпата трябва избирателно да се покрият с подложка на основата на калциев хидроксид. След това покрайте с устойчив на натиск цимент (напр. стъклойономерен цимент). Не покривайте останалите стени на кавитета, за да могат да се използват за свързване с емайл-дентиновия адхезив.

V. Поставяне на матрица/интердентален клин

Използвайте обвивна матрица за кавитети, засягащи апраксимальната зона, или секционна матрица и я фиксирайте с клинове.

VI. Кондициониране/нанасяне на свързвация агент

 Нанесете свързвация агент върху зъбната структура по инструкциите за употреба от производителя на използвания продукт. Ivoclar Vivadent препоръчва използването на фотополимеризиращ, самоецващ се единокомпонентен адхезив.

VII. Нанасяне на Evetric

- За оптимални резултати прилагайте Evetric на слоеве с максимална дебелина 2 mm или 1,5 mm (нюанси дентин).
- Адаптирайте правилно материала, за да осигурите плътен контакт на композита със стените на кавитета.
- Осигурете достатъчно продължителна експозиция с лампата, за да предотвратите непълно полимеризиране на възстановяването.

- За препоръките относно времето за експозиция (Exposure time) на слой и интензитета на светлината (Light intensity) вижте таблица 1 (Table 1).
-  **Инструкциите за употреба на полимеризиращата лампа трябва да се спазват.**
- Когато използвате метална матрица, полимеризирайте допълнително композитния материал от букалната и лингвулната/палаталната страна, след като отстрани матрицата, ако не се използва полимеризираща лампа Bluephase®.
- Ако световодът на лампата не може да бъде разположен идеално – например на необходимото разстояние до композита или под ъгъл с подходящо разпространение на светлината, – трябва отново да облечите композитния материал с лампата.
- Ако диаметърът на световодния накрайник е по-малък от диаметъра на възстановяването, извършете при покриваща се полимеризация, за да гарантирате, че всички области на възстановяването са полимеризирани.
- По желание може да се нанесе начален слой с течлив композитен материал.
 Полимеризирайте този слой отделно съгласно съответните инструкции за употреба.
- Нанасяне при поправки: Награпете повърхността за поправка с диамантени пилители, почистете я изцяло с водна струя и я подсушете с обезмаслен и сух въздух под налягане. Повърхността на керамичните възстановявания трябва да се обработи с подходящ праймер по инструкциите на производителя.
 Нанесете свързвация агент върху композитната или керамичната повърхност по инструкциите за употреба на използвания продукт. Нанесете композитния материал, както е описано в раздел VII.

VIII. Финиране/роверка на оклузията/полиране

Отстранете излишния материал с волфрамово-карбидни или диамантени финирни пилители след полимеризирането. Проверете оклузиите и контакта с антагонистите и направете необходимите корекции чрез изпиляване, за да предотвратите предварителни или неправилни контакти при плъзгане по повърхността на възстановяването. Използвайте полирни дискове и полирни ленти, за да полирате възстановяването до силен блъсък.

Бележки за нанасянето

- При поправки допълнителен Evetric може да се нанесе директно върху полимеризирания материал. Ако възстановяването с Evetric е полирано, то повърхността първо трябва да се награпави и навлажни с адхезив, преди да се нанесе Evetric.
- Evetric трябва да бъде със стайна температура, когато се нанася. При по-ниски температури материалът се изтегля по-трудно.
- Шприците не трябва да се дезинфекцират с окислителни дезинфектанти.

3 Информация за безопасност

- В случай на сериозни инциденти във връзка с продукта, моля, свържете се с Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Лихтенщайн, уебсайт: www.ivoclar.com и отговорните компетентни институции.
- Актуалните Инструкции за употреба са налични в раздел „Изтегляне на информация“ на уебсайта на Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Обобщението за безопасност и клиничните резултати (SSCP) може да бъде получено от Европейската база данни за медицинските изделия (EUDAMED) на адрес <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Основни UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Предупреждения

- Спазвайте Информационния лист за безопасност (SDS) (наличен в раздел „Изтегляне на информация“ на уебсайта на Ivoclar Vivadent AG www.ivoclar.com).
- Неполимеризиран Evetric не трябва да влиза в контакт с кожата, лигавицата или очите. Неполимеризираният Evetric може да има лек дразнещ ефект и да доведе до сенсибилизация към метакрилати. Предлаганите на пазара медицински ръкавици не предпазват срещу сенсибилизация към метакрилати.

Информация относно обезвреждането на отпадъци

Остатъчната складова наличност или снетите възстановявания трябва да се депонират за отпадъци съгласно националните законови разпоредби.

Остатъчни рискове

Потребителите трябва да знаят, че всяка дентална интервенция в устната кухина крие определени рискове:

- Известни са следните клинични остатъчни рискове:
- Разрушаване на адхезивната връзка (загуба на обтурацията)
 - Постоперативна чувствителност
 - Образуване на шупли по време на поставянето на обтурацията
 - Отлюспване, фрактури
 - Погълщане на материал

4 Срок на годност и съхранение

- Температура на съхранение: 2 – 28 °C
- Затваряйте шприците веднага след употреба.
- Излагането на светлина води до преждевременно полимеризиране.
- Не използвайте продукта след указания срок на годност.
- Срок на годност: посочен на шприците и опаковките.
- Преди употреба огледайте опаковката и продукта за повреди. В случай, че имате съмнение, се консултирайте с Ivoclar Vivadent AG или с Вашия местен търговски партньор.

5 Допълнителна информация

Съхранявайте материала на място, недостъпно за деца!

Материалът е разработен само за дентална употреба. Обработването трябва да се извърши точно според инструкциите за употреба. Производителят не носи отговорност за щети, произтичащи от неспазване на инструкциите или предвидената област на употреба. Потребителят носи отговорност за проверка на приложимостта на продуктите при употреба за цели, които не са изрично описани в инструкциите.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 секунди
900 – 1400 mW/cm ²	10 секунди
1800 – 2200 mW/cm ²	5 секунди

[sq] Udhëzimet e përdorimit

Material restaurues dentar, me bazë polimeri
(fotopolimerizim intraoral)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Shqip

1 Përdorimi i synuar

Qëllimi i synuar

Restaurime të drejtpërdrejta të dhëmbëve të parmë dhe të pasmë

Grupi i synuar i pacientëve

- Pacientët me dhëmbë të pérherershëm
- Pacientët me dhëmbë qumëshëti

Përdoruesit e synuar / trajnim i posaçëm

- Dentistët
- Nuk nevojitet trajnim i posaçëm.

Përdorimi

Vetëm për përdorim stomatologjik.

Përshkrimi

Evetric® është një kompozit fotopolimerizues, radioopak, fluid (300% Al) për trajtimin e drejtpërdrejtë restaurues të dhëmbëve të parmë dhe të pasmë (sipas ISO 4049:2019 tipi 1, klasi 2, grupi 1).

Evetric është gjithashtu i përshtatshëm edhe për restaurimin e sipërfaqeve okluzale.

100% alumini ka papërskueshmëri rezatimi të barasvlershme me të dentinës dhe 200% alumini është i barasvlershëm me smaltn.

Evetric fotopolimerizohet me drithë në diapazon gjatësie vale 400–500 nm.

Indikacionet

Mungesë strukture të dhëmbit te dhëmbët e parmë dhe të pasmë

Llojet e restaurimeve

- Restaurime në dhëmbët e pasmë (kategoritë I dhe II)
- Restaurime anteriore (klaset III, IV)
- Restaurime të klasit V (karies cervical, erozion i rrënjes, defekte në formë pyke)
- Restaurime të dhëmbëve të qumështit
- Veshje e dhëmbëve të çngjyrosur të përparmë
- Ndarje e dhëmbëve lëvizës
- Izolimi i zgjeruar i plasaritjeve
- Riparim i restaurimeve kompozite/qeramike.

Kundërindikacionet

Përdorimi i produktit kundërindikohet nëse dihet se pacienti është alergjik ndaj ndonjë prej përbërësve të tij.

Kufizimet e përdorimit

- Nëse nuk mund të krijohet një zonë e thatë pune.
- Nëse nuk mund të zbatohen procedurat e përcaktuara të punës.

Kufizimet e përpunimit

Produkti nuk synohet për ripërpunim apo ripërdorim.

Efektet anësore

Në raste të veçanta, përbërësit e Evetric mund të shkaktojnë sensibilizim. Produkti nuk duhet të përdoret në këto raste. Për të shmanjur acarimin e mundshëm të pulpës, zonat pranë pulpës duhet të mbrohen me një mbrojtës të përshtatshëm pulpe/dentine. Vendosni në mënyrë selektive material që përmban hidroksid kalciumi në zonat pranë pulpës dhe mbulojini me izolues të përshtatshëm për kavitetin.

Bashkëveprimi

Substancat që përbajnë eugenol/vaj karafili mund të frenojnë polimerizimin e materialeve me bazë metakrilate. Rrjedhimisht, aplikimi i këtyre materialeve së bashku me Evetric duhet të shmanget. Mund të ketë çngjyrosje në rast se kombinohet me larës kationikë goje, agjentë zbulues të gurëzave dhe klorheksidinë.

Përfitimet klinike

- Rikonstruksioni i funksionit të përtypjes
- Restaurimi i pamjes estetike

Përbërja

Qelq bariumi, kopolimer, UDMA, oksid i përzier Si-Zr, trifluorur iterbiumi, Bis-EMA, Bis-GMA

Përbajtja gjithsej e mbushësve joorganikë: 54–56 vol%
Madhësia e grimcës së mbushësve joorganikë: midis 0,11 dhe 15,5 µm.

2 Përdorimi

I. Përcaktimi i nuancës

Pastrojini dhëmbët përpara përcaktimit të nuancës. Nuanca përgjigjdet me dhëmin ende të lagur duke përdoru një udhëzues nuancash (p.sh. udhëzuesin e nuancave Tetric® Prime).

II. Izolimi

Nevojitet izolimi i duhur relativ ose absolut.

III. Përgatitja e kavitetit

Kaviteti përgatitet sipas parimeve të teknikës adezive, d.m.th. duke ruajtur strukturën e dhëmbit sa më shumë të jetë e mundur. Mos përgatitni kënde dhe skaje të mprehta të brendshme. Mos përgatitni prerje të poshtme shtesë në zonat pa karies. Pëmasat e kavitetit në përgjithësi përcaktohen nga shkalla e kariesit ose madhësia e restaurimit të vjetër. Jepini kënd të pjerrët marginave të smalit në regjionin anterior. Rrumbullakosni lehtë buzët e mundshme të mprehta të smalit në regjionin posterior (me diamantë lëmimi, 25–40 µm). Defektet cervikale pa prani kariesi nuk duhen përgatitur, por vetëm pastrohen me shtuf ose me pasta të tjera të përshtatshme, me ndihmën e kupave të gomës ose të furçave rrotulluese. Hiqni çdo mbetje në kavitet me spërkatje me ujë. Thajeni kavitetin me ajër për ujë dhe pa yndyrë.

IV. Mbrotja e pulpës / Baza

Mos përdorni materialin bazë kur përdoret agjent lidhës smalti/dentine. Në kavitetet shumë të thella, zonat pranë pulpës duhet të vishen veçmas me një shtrsë hidroksidi kalciumi. Në vijim të mbulohen me cement rezistues ndaj trysnive (p.sh. cement jonomeri qelqi). Mos i mbuloni muret e tjera të kavitetit, që të mund të përdoren për të krijuar lidhje me adezivin e smalt-dentinës.

V. Vendosja e matricës / kunjt ndërdhëmbor

Përdorni një mbështjellë përreth matricës për kavitetet që prekin zonën proksimale ose një brez matrice sektionale dhe fiksojeni me kunja.

VI. Parapërgatitja / Aplikimi i agjentit lidhës

Vendoseni agjentin lidhës në strukturën e dhëmbit sipas udhëzimeve të përdorimit të produhesit të produktit të përdorur. Ivoclar Vivadent rekomandon përdorimin e një adezivi me një përbërës, vetashpërsues dhe fotopolimerizues.

VII. endosja e Evetric

- Për rezultate optimale, vendoseni Evetric në shtresa prej maks. 2 mm trashësi ose 1,5 mm trashësi (ngjyrat e dentinës).
- Përshtateni materialin siç duhet në mënyrë që të siguronit një kontakt të mirë të resinës kompozite me muret e kavitetit.
- Parandaloni polimerizimin e paplotë të restaurimit duke garantuar eksposizim të mjafueshëm ndaj drithës polimerizuese.
- Për rekomandime në lidhje me kohën e eksposizimit (Exposure time) sipas rritudes dhe intensitetit të drithës (Light intensity) shihni tabelën 1 (Table 1).
- Duhet të ndiqen udhëzimet e përdorimit të llambës së polimerizimit.

- Kur përdorni një matricë metali, polimerizojeni gjithashtu edhe materialin kompozit nga ana bukale ose linguale/palatale pas heqjes së matricës, nëse nuk përdoret dritë polimerizuese "Bluephase®".
- Nëse udhëzuesi i dritës nuk mund të vendoset në pozicion ideal, p.sh. në distancë nga kompoziti ose në kënd divergjent përhapjeje të dritës, fotopolimerizojeni sërisht materialin e kompozitit.
- Nëse diametri i majës drejtuese të dritës është më i vogël se diametri i restaurimit, bëni një polimerizim mbivendosjeje për t'u siguruar që të mbulohen të gjitha zonat e restaurimit.
- Gjëja më e mirë është që një komposit i rrjetshëm të aplikohet si shtresë fillestare.
 Polimerizojeni shtresën veçmas, në përputhje me udhëzimet përkatëse të përdorimit.
- Aplikimi në rastet e riparimeve: Ashpërsuni sipërfaqen për t'u riparuar, me ashpërsues diamanti dhe pastrojeni mirë me spërkatje uji, si dhe thajeni me ajër të kompresuar pa vaj dhe pa ujë. Sipërfaqja e restaurimeve keramike duhet të trajtohet me një primer keramik të përshtatshëm sipas udhëzimeve të prodhuesit.
 Aplikoni agjentin lidhës në sipërfaqen kompozite / keramike sipas udhëzimeve të përdorimit të produktit. Aplikoni resinën kompozite siq tregohet në pjesën VII.

VIII. Finitura / kontrolli i okluzionit / lustrimi

Largojeni çdo material të tepert me një frezë të përshtatshme tungsteni karbiti ose lëmues diamanti pas polimerizimit. Kontrolloni okluzionin dhe artikulimin dhe kryeni korrigimet e duhura gjerrysese përtë parandaluar kontaktet e parakohshme ose rrugët e padëshiruara të artikulimit në sipërfaqen e restaurimit. Përdorni lustrues, si edhe disqe lustrimi dhe shrita lustrimi, përtë lëmuar restaurimin me shkëlqim të lartë.

Shënimë për vendosjen

- Në rastin e riparimeve, mund të vendosni Evetric të mëtejshëm në materialin e polimerizuar. Nëse restaurimi me Evetric është lustruar tashmë, ai në fillim duhet të ashpësorhet dhe të njomet me një adeziv para se të aplikohet Evetric.
- Evetric duhet të ketë temperaturë ambienti kur të vendoset. Temperaturat e ftohta e bëjnë materialin të vështirë përtë ta nxjerrë.
- Shiringat nuk duhet të dezinfektohen me agjentë dezinfektues oksidues.

3 Informacioni i sigurisë

- Në rast incidentesh të rënda në lidhje me produktin, kontaktoni me "Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein", faqja në internet: www.ivoclar.com dhe autoritetin tuaj përgjegjës kompetent.
- Udhëzimet aktuale të përdorimit ofrohen në seksionin e shkarkimeve të faqes së internetit të "Ivoclar Vivadent AG" (www.ivoclar.com).
- Përmbledhja për sigurinë dhe performancën klinike (SSCP) mund të gjendet nga baza evropiane e të dhënave përtë pajisjet mjekësore (EUDAMED) në faqen <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- UDI-DI bazë: 76152082AFILL004JG

Paralajmërimë

- Zbatoni dokumentin e të dhënave të sigurisë (SDS) (gjendet te seksioni i shkarkimit i faqes së internetit të "Ivoclar Vivadent AG", www.ivoclar.com).
- Evetric i papoliomerizuar nuk duhet të bjerë në kontakt me lëkurën/membranën e mukozës apo sytë. Evetric i papoliomerizuar mund të ketë efekt të lehtë irritues dhe mund të çojë në një reaksion ndjeshmëri ndaj metakrilateve. Dorezat komerciale mjekësore nuk ofrojnë mbrojtje ndaj reaksionit të ndjeshmërisë ndaj metakrilateve.

Informacion i hedhjes

Stoqet ose restaurimet e mbeturë duhet të hidhen sipas kërkësave lijuore kombëtare përkatëse.

Rreziqet në vijim

Përdoruesit duhet të dinë se çdo ndërhyrje dentare në gojë përmban rreziqe të caktuara. Njihen rreziqet e mëposhtme klinike reziduale:

- Defekt i bashkimit me ngjitur (rënje e mbushjes)
- Ndjeshmëria pas ndërhyrjes
- Mbjetje e fluskave të ajrit gjatë vendosjes së mbushjes
- Ciflosje, krisje
- Gëlltitje e materialit

4 Jetëgjatësia e përdorimit dhe magazinimi

- Temperatura e ruajtjes: 2 - 28 °C
- Mylli shiringat menjëherë pas përdorimit. Ekspozimi ndaj dritës sjell polimerizim të parakohshëm.
- Mos e përdorni produktin pas datës së indikuar të skadimit.
- Data e skadimit: shih informacionin në shiringa dhe paketime.
- Përparrë përdorimit, inspektoni me sy paketimin dhe produktin përdëme. Në rast dyshimi, konsultohuni me Ivoclar Vivadent AG ose shëtitësin në zonën tuaj.

5 Informacione shtesë

Mbajeni materialin larg fëmijëve!

Materiali është krijuar vetëm për përdorim në stomatologji. Përpunimi duhet të kryhet rreptësisht duke ndjekur "Udhëzimet e përdorimit". Nuk mbajmë përgjegjësi për dëmet e shkaktuara nga mosrespektimi i udhëzimeve apo i fushës së përcaktuar të përdorimit. Përdoruesi është përgjegjës për testimin e produktit përshtatshmérinë dhe përdorimin e tij për qëllimet e tjera që nuk përcaktohen shprehimisht tek udhëzimet.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1400 mW/cm ²	10 s
1800 – 2200 mW/cm ²	5 s

Evetric®

[ro] Instrucțiuni de utilizare

Material de restaurare dentară pe bază de polimer
(fotopolimerizare intra-orală)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Română

1 Domeniu de utilizare

Scopul prevăzut

Restaurări directe ale dinților anteriori și posteriori

Grupul ţintă de pacienti

- Pacienti cu dinți permanenți
- Pacienti cu dinți deciduali

Utilizatori vizati / Instruire specială

- Medici dentisti
- Nu este necesară instruire specială

Utilizare

Numai pentru uz stomatologic.

Descriere

Evetric® este un material compozit fotopolimerizabil, radioopac (300% AI), pentru tratamentul restaurativ direct al dinților frontalii și lateralii (conform ISO 4049:2019, Tipul 1, Clasa 2, Grupul 1). De asemenea, Evetric este adecat pentru restaurarea suprafetelor ocluzale.

Aluminii 100% prezintă o radioopacitate echivalentă cu a dentinei, iar aluminii 200% este echivalent cu smalțul.

Evetric polimerizează la lumină cu lungimi de undă situate în intervalul 400–500 nm.

Indicații

Structuri dentare lipsă la nivelul dinților anteriori și posteriori

Tipuri de restaurări

- Restaurări la dinții posteriori (clasele I și II);
- Restaurări în regiunea anteroară (clasele III, IV);
- Restaurări de clasa V (carii de colet dentar, eroziuni radiculare, defecte cuneiforme);
- Restaurări ale dinților deciduali;
- Fațetări directe ale dinților frontalii modificați de culoare;
- Imobilizarea dinților parodontotici;
- Sigilări extinse de sănțuri și fosete;
- Reparații ale restaurărilor din material compozit/ceramice.

Contraindicații

Utilizarea acestui produs este contraindicată dacă pacientul are o alergie cunoscută la oricare dintre substanțele din compoziția acestuia.

Limitări în utilizare

- Dacă nu poate fi stabilit un câmp de lucru uscat.
- Dacă tehnica de lucru stipulată nu poate fi aplicată.

Restricții de procesare

Produsul nu este destinat reprocesării sau reutilizării.

Reacții adverse

În cazuri izolate, substanțele din compoziția produsului Evetric pot provoca sensibilizare. Produsul nu trebuie utilizat în asemenea cazuri. Pentru a evita iritarea pulpei dentare, protejați zonele din apropierea pulpei cu un material de protecție pulpo-dentină adecat. Aplicați selectiv un material pe bază de hidroxid de calciu în zonele apropiate de pulpa dentară și acoperiți cu un liner pentru cavitatea adecat.

Interacțiuni

Substanțele pe bază de eugenol/ulei de cuișoare pot inhiba procesul de polimerizare al materialelor pe bază de metacrilat. Prin urmare, se va evita utilizarea unor astfel de materiale împreună cu Evetric. În combinație cu ape de gură cationice, indicatorii de placă și clorhexidină, pot apărea modificări de culoare.

Beneficiul clinic

- Restaurarea funcției de masticație;
- Restaurarea estetică;

Compoziție

Sticlă de bariu, copolimer, UDMA, oxid mixt de Si-Zr, trifluorură de ytterbium, Bis-EMA, Bis-GMA

Conținutul total de umplutură anorganică: 54-56 vol%

Dimensiunea particulelor de umplutură anorganică: între 0,11 și 15,5 μm.

2 Utilizare

I. Determinarea nuanței coloristice

Înainte de a stabili nuanța coloristică, curătați dinții. Selectarea nuanței se va efectua pe dintele încă umed, folosind un ghid de nuanțe (de ex., ghidul de nuanțe Tetric® Prime).

II. Izolare

Este necesară o izolare corectă, relativă sau absolută.

III. Pregătirea cavitații

Cavitatea se pregătește conform principiilor tehnicii adezive, adică prin păstrarea a cât mai mult posibil din structura dentară. Nu se vor prepara muchii și unghiuri ascuțite interne. Nu se vor prepara retentivități suplimentare extinse în țesut sănătos. Dimensiunile cavitații sunt determinate în general de gradul de extindere al leziunii carioase sau de dimensiunea vechii restaurări. În regiunea anteroară se bizotează marginile de smalț. În regiunea posteroară, trebuie rotunjite doar muchiile ascuțite de smalț (cu freză diamantată de finisat, 25-40 μm). Leziunile necarioase de la nivelul coletelor dentare nu se vor prepara, ci se vor curăța cu o piatrăponce, respectiv cu paste de curățare adecvate, folosind o gumă sau perie rotativă. Cavitatea va fi curătată de reziduuri cu un jet de apă. Apoi, cavitatea va fi uscată cu un jet de aer uscat și degresat.

IV. Protecția pulpară/obturația de bază

În cazul utilizării unui agent de legătură amelo-dentină, nu efectuați obturație de bază. Pentru zonele foarte profunde, aflate în proximitatea pulpei, se va acoperi zona selectiv cu un liner pe bază de hidroxid de calciu. Se va adăuga apoi un strat de ciment rezistent la compresiune (de ex. ciment ionomer de sticlă). Nu acoperiți ceilalți pereti ai cavitații, pentru a putea fi folosiți ulterior ca substrat de legătură pentru sistemul adeziv amelo-dentină.

V. Aplicarea matricei/a penei interdentare

Utilizați o matrice circulară pentru cavitațile care afectează zona proximală sau o bandă matrice secțională, apoi fixați-o cu pene interdentare.

VI. Condiționarea/aplicarea sistemului adeziv

 Aplicați sistemul adeziv pe structura dentară, conform instrucțiunilor de utilizare ale fabricantului produsului folosit. Ivoclar Vivadent recomandă utilizarea unui adeziv mono-component, fotopolimerizant și autogravant.

VII. Aplicarea Evetric

- Pentru rezultate optimale, aplicați Evetric în straturi de max. 2 mm grosime sau de 1,5 mm grosime (nuanțe Dentin).
- Adăptați materialul corect pentru a asigura un contact ferm dintre rășina compozită și peretii cavitații.
- Preveniți polimerizarea incompletă a restaurării printr-o expunere suficientă la lumina de polimerizare.
- Pentru recomandări privind timpul de expunere (Exposure time) pentru fiecare etapă și intensitatea luminii (Light intensity), consultați tabelul 1 (Table 1).
-  A se respecta instrucțiunile de utilizare corespunzătoare luminii polimerizante.

- Când se utilizează o matrice de metal, polimerizați materialul compozit și din direcție bucală sau linguală/palatină după îndepărarea matricei, dacă nu utilizați lampa de polimerizare Bluephase®.
 - Dacă ghidajul optic nu poate fi pozitionat perfect, de ex. la o anumită distanță de materialul compozit sau într-un unghi de emisie a luminii divergent, fotopolimerizați din nou materialul compozit.
 - Dacă diametrul vârfului fibrei optice este mai mic decât diametrul restaurării, efectuați o polimerizare suprapusă pentru a vă asigura că toate zonele restaurării sunt acoperite.
 - Poate fi aplicat în mod optional un material compozit fluid ca strat inițial.
-  Polimerizați acest strat separat, în conformitate cu instrucțiunile de utilizare respective.
- Aplicarea în caz de reparări: Prelucrați suprafața restaurării care urmează a fi reparată, cu ajutorul unei freze diamantate de finisare, curățați suprafața cu jet de apă și uscați-o cu aer comprimat uscat și fără ulei. Suprafața restaurărilor ceramice trebuie tratată cu un grund ceramic adecvat, conform instrucțiunilor producătorului.
 -  Aplicați agentul adeziv pe suprafața compozită/ceramică conform instrucțiunilor de utilizare ale produsului utilizat. Aplicați rășina compozită aşa cum este descris în secțiunea VII.

VIII. Finisarea/controlul ocluziei/lustruirea

După polimerizare, înlăturați orice material în exces cu o freză de finisat din carbură de tungsten sau diamantată. Verificați ocluzia și articulația și efectuați ajustările adecvate pentru a preveni contactele premature sau ghidajele nedorite pe suprafața restaurării, și cu discuri de lustruit și benzi de lustruire, pentru a obține o restaurare cu grad ridicat de luciu.

Note privind tehnica de lucru

- În cazul unei reparații, materialul suplimentar Evetric se poate aplica direct pe materialul polimerizat. În cazul în care restaurarea Evetric a fost deja lustruită, aceasta trebuie mai întâi aspră și umezită cu un adeziv înainte de a se aplica material proaspăt Evetric.
- Evetric trebuie aplicat la temperatura camerei. Materialul rece poate fi dificil de extrudat.
- Este interzisă dezinfecțarea seringilor cu agenți dezinfecțanți oxidanți.

3 Informații privind siguranță

- În cazul unor incidente grave asociate produsului, adresați-vă Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, site-ul web: www.ivoclar.com, și autorităților competente responsabile locale.
- Instrucțiunile de utilizare actualizate sunt disponibile în secțiunea de deschidere a site-ului web Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Rezumatul siguranței și performanțelor clinice (SSCP) poate fi descărcat din Baza de date europeană referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) la <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- UDI-DI de bază 76152082AFILL004JG

Avertizări

- Respectați Fișa cu date de securitate (SDS) (disponibilă în secțiunea de deschidere a site-ului web Ivoclar Vivadent AG www.ivoclar.com).
- Evitați contactul materialului nepolimerizat Evetric cu pielea/mucoasele și ochii. În stare nepolimerizată, Evetric poate avea un efect ușor iritant și poate duce la sensibilizare față de metacrilat. Mănușile medicale din comerț nu protejează împotriva efectului de sensibilizare al metacrilatilor.

Informații privind eliminarea

Materialele rămase sau restaurările îndepărtate trebuie eliminate conform reglementărilor legale naționale corespunzătoare.

Riscuri reziduale

Utilizatorii trebuie să aibă în vedere faptul că orice intervenție dentară în cavitatea orală implică anumite riscuri.

Se cunosc următoarele riscuri reziduale clinice:

- Legătură adezivă nereușită (pierdere obturației)
- Sensibilitate postoperatorie
- Introducerea bulelor de aer în timpul aplicării obturației
- Ciobire, crăpare
- Ingerarea materialului

4 Perioada de valabilitate și condițiile de depozitare

- Temperatura de depozitare: 2 - 28 °C
- Închideți seringile imediat după utilizare.
- Expunerea la lumină duce la polimerizare prematură.
- Nu utilizați produsul după data de expirare indicată.
- Data de expirare: vezi data de seringă și ambalaj.
- Înainte de utilizare, inspectați vizual ambalajul și produsul pentru a vedea dacă sunt deteriorate. În caz de dubiu, consultați Ivoclar Vivadent AG sau distribuitorul dvs. local.

5 Informații suplimentare

Nu lăsați materialul la îndemâna copiilor!

Materialul a fost dezvoltat exclusiv pentru utilizarea în domeniul stomatologic. Prelucrarea trebuie efectuată în strictă conformitate cu instrucțiunile de utilizare. Producătorul nu își asumă responsabilitatea pentru daunele rezultante în urma nerespectării instrucțiunilor sau domeniului de utilizare stipulat. Utilizatorul are obligația de a testa produsul în ceea ce privește adecvarea și utilizarea sa în orice alte scopuri care nu sunt prezentate explicit în instrucțiunile de utilizare.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1.400 mW/cm ²	10 s
1.800 – 2.200 mW/cm ²	5 s

Evetric®

[pl] Instrukcja stosowania

Materiał na bazie polimerów przeznaczony do wykonywania uzupełnień (światłoutwardzalny, do zastosowania w jamie ustnej)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:
Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Polski

1 Użycowanie zgodne z przeznaczeniem

Wskazanie

Uzupełnienia bezpośrednie w zębach przednich i bocznych

Grupa docelowa pacjentów

- Pacjenci z zębami stałymi
- Pacjenci z zębami mlecznymi

Użytkownicy / szkolenia specjalne

- Dentysti
- Nie są wymagane żadne specjalne szkolenia.

Zastosowanie

Wyłącznie do użytku w stomatologii

Opis

Evetric® jest światłoutwardzalnym materiałem złożonym, dającym kontrast na zdjęciach rentgenowskich (300%AI) do bezpośredniego wypełniania ubytków w zębach przednich i bocznych (zgodnie z ISO 4049:2019 Typ 1, Klasa 2, Grupa 1). Evetric może być również wykorzystywany do odbudowy powierzchni okluzyjnych.

100% AI to kontrast na zdjęciach rtg równy kontrastowi szkliwa
AI to kontrast, który jest równy kontrastowi szkliwa
Evetric jest uwardzany światłem o długości fali w zakresie 400-500 nm.

Wskazania

Brak struktury zęba w odcinku przednim i bocznym

Typy uzupełnień

- Wypełnienia ubytków w zębach bocznych (ubytki klas I i II)
- Wypełnienia w zębach przednich (ubytki klas III, IV)
- Wypełnienia ubytków klas V (próchnica przyszyjkowa, erozja korzenia, ubytki w kształcie klinu)
- Odbudowa zębów mlecznych
- Licowanie przebarwionych zębów przednich
- Szynowanie zębów ruchomych
- Poszerzone uszczelnianie bruzd
- Naprawa uzupełnień kompozytowych/ceramicznych.

Przeciwwskazania

Stosowanie produktu jest przeciwwskazane, jeśli u pacjenta stwierdzono uczulenie na którykolwiek ze składników produktu.

Ograniczenia stosowania

- Brak możliwości utrzymania wymaganej suchości pola zabiegowego.
- Brak możliwości przestrzegania zalecanej techniki nakładania materiału.

Ograniczenia w przetwarzaniu

Produkt nie jest przeznaczony do ponownego przetworzenia lub wykorzystania.

Skutki uboczne

W indywidualnych przypadkach składniki preparatu Evetric mogą prowadzić do uczuleń. Należy wtedy zrezygnować ze stosowania materiału. W celu uniknięcia podrażnienia miazgi, miejsca w jej pobliżu należy przykryć odpowiednim materiałem zabezpieczającym miazgę/zębinę. Wybiórco nanieść materiał na bazie wodorotlenku wapnia w pobliżu miazgi i pokryć go odpowiednim linerem.

Interakcje

Substancje fenolowe, np. eugenol/olejek goździkowy, hamują polimeryzację materiałów na bazie metakrylanów. Z tego powodu należy unikać stosowania materiałów zawierających tego rodzaju substancje w połączeniu z materiałem Evetric. Z kolei związki kationowe będące składnikiem płynów do płukania jamy ustnej, jak również środki do wybarwiania płytki nazębnej oraz chlorheksydyna mogą powodować przebarwienia.

Korzyści kliniczne

- Przywrócenie funkcji żucia
- Przywrócenie estetyki

Skład

Szkło barowe, kopolimer, UDMA, mieszany tlenek Si-Zr, trifluorek iterbu, Bis-EMA, Bis-GMA

Całkowita zawartość wypełniaczy nieorganicznych: 54-56 vol%
Wielkość cząstek wypełniaczy nieorganicznych: od 0,11 µm do 15,5 µm.

2 Zastosowanie

I. Określenie koloru

Przed określeniem koloru należy oczyścić zęby. Kolor dobierany jest przy jeszcze wilgotnym zębie za pomocą kolornika (np. kolornik dla Tetric® Prime).

II. Izolacja pola zabiegowego

Pole zabiegowe należy względnie lub całkowicie zabezpieczyć przed wilgocią.

III. Opracowanie ubytku

Ubytek opracować według zasad techniki adhezyjnej, tj. w sposób jak najbardziej oszczędzający twarde tkanki zęba. Nie należy preparować ostrych brzegów i kątów. Nie wykonywać podcięć retencyjnych w miejscach wolnych od próchnicy. Kształt ubytku określa rozległość ogniska próchnicowego lub rozmiar poprzedniego wypełnienia. Zeszlifuj krawędzie szkliwa w obszarze przednim. W zębach bocznych zaokrąglój ostre brzegi szkliwa (wiertłem z drobnoziarnistym nasypem diamentowym 25–40 µm). Ubytki przyszyjkowe pochodzenia niepróchnicowego należy oczyścić pumkiem lub odpowiednią pastą za pomocą gumek lub rotacyjnych szczoteczek. Ubytek wypłukać wodą w celu usunięcia wszelkich zanieczyszczeń. Wysuszyć powietrzem bez oleju i wody.

IV. Ochrona miazgi/Założenie podkładu

Nie należy stosować materiału podkładowego przy zastosowaniu systemu łączącego. Głębokie ubytki położone w pobliżu miazgi należy punktowo pokryć cienką warstwą materiału podkładowego na bazie wodorotlenku wapnia, a następnie mechanicznie wytrzymać cementem (np. szklasto-jonomerowym). Nie należy pokrywać pozostałych ścian ubytku materiałem podkładowym, gdyż niepokryte szkliwo i zębina są niezbędne do tworzenia połączenia z systemem łączącym.

V. Zakładanie formówki/klinów międzyzębowych

W przypadku wypełnienia ubytków na powierzchniach stycznych należy zastosować formówkę z paskiem albo formówkę częściową i umocować je za pomocą klinów międzyzębowych.

VI. Wytrawianie szkliwa i zębiny/Aplikacja materiału łączącego

 Wytrawianie i aplikacja materiału łączącego powinny być przeprowadzone zgodnie z instrukcjami stosowania i zaleceniami producenta tych materiałów. Ivoclar Vivadent zaleca stosowanie światłoutwardzalnego, samotrawiącego kleju jednoskładnikowego.

VII. Aplikacja Evetric

- Aby uzyskać optymalne rezultaty, należy nakładać Evetric warstwami o maks. grubości 2 mm lub o grubości 1,5 mm (barwniki do uzupełnień).
- Należy odpowiednio modelować materiał, aby zapewnić kontakt żywicy kompozytowej ze ścianami ubytku.

- W celu zapobieżenia niekompletnej polimeryzacji uzupełnienia zapewnić odpowiednią ekspozycję na światło lampy polimeryzacyjnej.
- Zalecenia dotyczące czasu ekspozycji (Exposure time) w stosunku do warstwy materiału i natężenia światła (Light intensity) patrz tabela 1 (Table 1)
-  **Należy przestrzegać instrukcji obsługi lampy polimeryzacyjnej.**
- W przypadku stosowania metalowego paska i formówki, po ich usunięciu wymagana jest dodatkowa polimeryzacja wypełnienia od strony policzkowej i językowej/podniebiennej. Jest ona konieczna również w sytuacji, kiedy polimeryzacja nie została przeprowadzona przy zastosowaniu lampy Bluephase®.
- Jeśli właściwe ustawienie światłowodu lampy nie jest możliwe i światłowód musi zostać umieszczony np. w pewnej odległości od materiału kompozytowego lub pod kątem powodującym rozproszenie światła, należy ponownie utwardzić światłem materiału kompozytowy
- Jeśli średnica końcówki światłowodu jest mniejsza niż średnica uzupełnienia, należy wykonać polimeryzację nakładkową, aby zapewnić pokrycie wszystkich obszarów uzupełnienia.
- Opcjonalnie jako warstwę początkową można zastosować płynny kompozyt
-  Osobno utwardzić nałożoną warstwę płynnego kompozytu zgodnie z odpowiednimi instrukcjami stosowania.
- Zastosowanie w przypadku napraw: Należy schropować naprawianą powierzchnię narzędziami szlifującymi i dokładnie oczyścić strumieniem wody oraz osuszyć sprężonym powietrzem bez oleju i wody. Powierzchnia uzupełnień ceramicznych musi być pokryta odpowiednim ceramicznym primerem zgodnie z instrukcją producenta.
-  Wytrawianie i aplikacja materiału łączącego powinny być przeprowadzone zgodnie z instrukcjami stosowania i zaleceniami producenta tych materiałów. Nałożyć żywicę kompozytową zgodnie z opisem w punkcie VII.

VIII. Końcowe opracowanie/Kontrola okluzji/Polerowanie wypełnienia

Po zakończeniu polimeryzacji usunąć nadmiar materiału za pomocą wiertła z drobnoziarnistym nasypem diamentowym lub z węglika spiekaneego. Następnie należy skontrolować wypełnienie w zwarciu i podczas artykulacji i dokonać niezbędnych korekt na powierzchni wypełnienia w celu uniknięcia przedwczesnych kontaktów z zębami przeciwnymi. Wypełnienie wypolerować do osiągnięcia wysokiego połysku gumkami polerskimi jak również krążkami lub paskami ściernymi.

Uwagi dotyczące stosowania

- W przypadku napraw, dodatkowy Evetric może być aplikowany bezpośrednio na spolimeryzowany materiał. Jeśli uzupełnienie Evetric zostało już wypolerowane, najpierw należy je schropować a następnie zwilżyć materiałem łączącym.
- Evetric powinien być nakładany w temperaturze pokojowej. Niska temperatura sprawia, że materiał jest trudny do wyciśnięcia z opakowania.
- Do dezynfekcji strzykawek nie należy używać środków dezynfekcyjnych o właściwościach utleniających.

3 Informacje dotyczące bezpieczeństwa

- W przypadku poważnych incydentów związanych z produktem, prosimy o kontakt z Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan / Liechtenstein, strona internetowa: www.ivoclarvivadent.com oraz z odpowiednim właściwym organem.
- Aktualne instrukcje użytkowania są dostępne w sekcji pobierania na stronie Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclarvivadent.com).
- Podsumowanie bezpieczeństwa i wyników klinicznych (SSCP) można znaleźć w Europejskiej Bazie Danych o Wyrobach Medycznych (EUDAMED) pod adresem <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Basic UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Ostrzeżenia

- Karty charakterystyki (SDS - Safety Data Sheet) dostępne są w sekcji pobierania na stronie Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Niespolimeryzowany Evetric nie powinien mieć kontaktu ze skórą, błoną śluzową ani oczami. Niespolimeryzowany Evetric może mieć lekkie działanie drażniące i może prowadzić do uczulenia na metakrylany. Tradycyjne rękawiczki medyczne nie chronią przed uczulającym działaniem metakrylanów.

Utylizacja

Pozostałe zapasy i usunięte uzupełnienia należy zutylizować zgodnie z odpowiednimi krajowymi wymogami prawnymi.

Zagrożenie resztkowe

Użytkownicy powinni być świadomi, że wszelkie zabiegi dentystyczne w jamie ustnej są związane z pewnymi zagrożeniami.

Znane są następujące kliniczne zagrożenia:

- Uszkodzenie połączenia adhezyjnego (utrata wypełnienia)
- Nadwraźliwość pozabiegowa
- Zatrzymanie pęcherzyków powietrza podczas wykonywania wypełnienia
- Odpryski, pęknienia
- Zużycie materiału

4 Okres ważności i przechowywanie

- Temperatura przechowywania: 2 - 28 °C
- Należy zamykać strzykawki natychmiast po użyciu materiału. Wystawienie na działanie światła powoduje przedwczesną polimeryzację.
- Nie należy używać produktu po upływie wskazanej daty ważności.
- Termin ważności: patrz informacje na strzykawkach i opakowaniach.
- Przed użyciem należy sprawdzić wzrokowo, czy opakowanie i produkt nie są uszkodzone. W razie jakichkolwiek wątpliwości należy skonsultować się z firmą Ivoclar Vivadent AG lub lokalnym partnerem handlowym.

5 Informacje dodatkowe

Trzymać z dala od dzieci!

Materiał został opracowany do zastosowania wyłącznie w stomatologii. Użytkowanie materiału powinno odbywać się ściśle według instrukcji stosowania. Nie ponosi się odpowiedzialności za szkody wynikające z nieprzestrzegania instrukcji stosowania lub przewidzianego obszaru użytkowania. Użytkownik jest odpowiedzialny za testowanie materiału dla swoich własnych celów i za jego użycie w każdym innym przypadku niewyszczególnionym w instrukcji.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 s
900 – 1400 mW/cm ²	10 s
1800 – 2200 mW/cm ²	5 s

Evetric®

[el] Οδηγίες Χρήσης

Αποκαταστατικό οδοντιατρικό υλικό πολυμερικής βάσης
(φωτοπολυμεριζόμενο ενδοστοματικά)

Rx ONLY

CE 0123

Date information prepared:
2022-11-09 / Rev. 0



Manufacturer:

Ivoclar Vivadent AG
Bendererstrasse 2
9494 Schaan/Liechtenstein
www.ivoclar.com

ivoclar

Ελληνικά

1 Προβλεπόμενη χρήση

Προβλεπόμενη εφαρμογή

Άμεσες αποκαταστάσεις πρόσθιων και οπίσθιων δοντιών

Ομάδα ασθενών-στόχος

- Ασθενείς με μόνιμα δόντια
- Ασθενείς με νεογλά δόντια

Προβλεπόμενοι χρήστες / Ειδική εκπαίδευση

- Οδοντίατροι
- Δεν απαιτείται ειδική εκπαίδευση.

Χρήση

Μόνο για οδοντιατρική χρήση.

Περιγραφή

Το Evetric® είναι μια φωτοπολυμεριζόμενη, ακτινοσκιερή σύνθετη ρητίνη (300% Al) για άμεσες αποκαταστάσεις σε πρόσθια και οπίσθια δόντια (τύπου 1, τάξης 2, ομάδας 1 κατά ISO 4049:2019). Το Evetric είναι επίσης κατάλληλο για αποκαταστάσεις στις μασητικές επιφάνειες.

Η ισοδύναμη τιμή ακτινοσκιερότητας της οδοντίνης είναι 100% Al και η ισοδύναμη τιμή ακτινοσκιερότητας της αδαμαντίνης είναι 200% Al. Το Evetric πολυμερίζεται με φως μήκους κύματος 400–500 nm.

Ενδείξεις

Ελλιπής οδοντική ουσία σε πρόσθια και οπίσθια δόντια

Τύποι αποκαταστάσεων

- Αποκαταστάσεις σε οπίσθια δόντια (ομάδες I και II)
- Αποκαταστάσεις προσθίων (ομάδες III, IV)
- Αποκαταστάσεις ομάδας V (αυχενικές τερηδόνες, διάβρωση ρίζας, σφηνοειδείς βλάβες)
- Αποκαταστάσεις νεογλά
- Κάλυψη δυσαρχωμάτων προσθίων δοντιών
- Ναρθηκοποίηση εύσειστων δοντιών
- Έμφραξη εκτεταμένων σχισμών
- Επιδιόρθωση αποκαταστάσεων από σύνθετη ρητίνη/κεραμικό υλικό.

Αντενδείξεις

Η χρήση του προϊόντος αντενδείκνυται εάν είναι γνωστό ότι ο ασθενής είναι αλλεργικός σε οποιοδήποτε από τα συστατικά του προϊόντος.

Περιορισμοί στη χρήση

- Εάν δεν είναι δυνατόν να εξασφαλιστεί στεγνό πεδίο εργασίας.
- Εάν δεν μπορούν να εφαρμοστούν οι ενδεδειγμένες διαδικασίες εργασίας.

Περιορισμοί επεξεργασίας

Το προϊόν δεν πρέπει να υποβάλλεται σε επανεπεξεργασία ούτε να επαναχρησιμοποιείται.

Ανεπιθύμητες ενέργειες

Σε μεμονωμένες περιπτώσεις, τα συστατικά του Evetric είναι δυνατόν να προκαλέσουν ευαισθησίες. Σε τέτοιες περιπτώσεις, δεν πρέπει να χρησιμοποιείται το προϊόν. Για να αποφευχθεί ερεθισμός του πολφού, οι περιοχές κοντά στον πολφό θα πρέπει να καλύπτονται με κατάλληλους παράγοντες προστασίας πολφού/οδοντίνης. Επλεκτικά τοποθετήστε σκεύασμα υδροξειδίου του ασβεστίου σε επιφάνειες κοντά στον πολφό και καλύψτε με κατάλληλο επίχρισμα κοιλότητας.

Αλληλεπιδράσεις

Τα υλικά που περιέχουν ευγενόλη/γαρυφαλέλαιο ενδέχεται να αναστέλλουν τον πολυμερισμό υλικών βάσης μεθακρυλικού. Συνεπώς, η χρήση τέτοιων υλικών με το Evetric πρέπει να αποφεύγεται. Ο συνδυασμός με κατιονικά στοματοπλύματα, με παράγοντες αποκάλυψης πλάκας και με χλωρεξιδίνη ενδέχεται να προκαλέσει δυσχρωμίες.

Κλινικό όφελος

- Αποκατάσταση μασητικής λειτουργίας
- Αισθητική αποκατάσταση

Σύνθεση

Βαριούχος ύαλος, συμπολυμερές, UDMA, μεικτό οξείδιο Si-Zr, τριφθορίδιο υττερβίου, Bis-EMA, Bis-GMA

Συνολικό περιεχόμενο ανόργανων ενισχυτικών: 54-56% κ.ό.
Μέγεθος κόκκων ανόργανων ενισχυτικών: μεταξύ 0,11 μμ και 15,5 μμ.

2 Χρήση

I. Επιλογή απόχρωσης

Καθαρίστε τα δόντια πριν επιλέξετε την απόχρωση. Επιλέξτε την απόχρωση όταν το δόντι είναι ακόμα υγρό, χρησιμοποιώντας χρωματολόγιο (π.χ., το χρωματολόγιο αποχρώσεων του Tetric® Prime).

II. Απομόνωση

Απαιτείται επαρκής σχετική ή απόλυτη απομόνωση.

III. Παρασκευή κοιλότητας

Η παρασκευή της κοιλότητας γίνεται σύμφωνα με τις αρχές της τεχνικής συγκόλλησης, δηλ. διατηρώντας όσο το δυνατόν περισσότερη οδοντική ουσία. Μην παρασκευάζετε οξείες εσωτερικές ακμές και γωνίες. Μην παρασκευάζετε επιπρόσθετες υποσκαφές σε μη τερηδονισμένες περιοχές. Οι διαστάσεις της κοιλότητας καθορίζονται γενικά από την έκταση των τερηδονισμένων περιοχών ή από το μέγεθος της παλιάς αποκατάστασης. Λοξοτομήστε τα όρια της αδαμαντίνης στην πρόσθια περιοχή. Στην περιοχή των οπισθίων, στρογγυλέψτε ελαφρώς τις οξύαιχμες ακμές της αδαμαντίνης (με διαμάντια φινιρίσματος, 25-40 μμ). Οι αυχενικές βλάβες χωρίς τερηδόνα δεν παρασκευάζονται. Καθαρίστε μόνο με ελαφρότερα ή άλλη κατάλληλη πάστα καθαρισμού με τη βοήθεια ελαστικών κυτελοειδών ή περιστροφικών βουρτσών. Απομακρύνετε όλα τα υπολείμματα από την κοιλότητα με καταιονισμό νερού. Στεγνώστε την κοιλότητα με ξηρό αέρα, ελεύθερο από νερό και ελαιώδεις ουσίες.

IV. Προφύλαξη πολφού / Ουδέτερο στρώμα

Μην τοποθετείτε ουδέτερο στρώμα, όταν χρησιμοποιείτε συγκολλητικό παράγοντα αδαμαντίνης/οδοντίνης. Σε πολύ βαθιές κοιλότητες και μόνον, οι περιοχές κοντά στον πολφό θα πρέπει να καλύπτονται επιλεκτικά με ουδέτερο στρώμα υδροξειδίου του ασβεστίου. Κατόπιν, καλύψτε με κονία ανθεκτική σε πίεση (π.χ., υαλοϊονμερή κονία). Μην καλύψετε τα υπόλοιπα τοιχώματα της κοιλότητας, έτοις ώστε να χρησιμοποιηθούν στη δημιουργία δεσμού με τον συγκολλητικό παράγοντα αδαμαντίνης/οδοντίνης.

V. Τοποθέτηση τεχνητού τοιχώματος / μεσοδόντιας σφήνας

Σε κοιλότητες που περιλαμβάνουν όμορες περιοχές, χρησιμοποιήστε τεχνητό τοιχώματα που τυλίγεται γύρω από το δόντι ή τμηματικό τεχνητό τοιχώματα, και στερεώστε με σφήνες.

VI. Τροποποίηση / Εφαρμογή συγκολλητικού παράγοντα

Εφαρμόστε τον συγκολλητικό παράγοντα στην οδοντική επιφάνεια σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή του χρησιμοποιούμενου προϊόντος. Η Ivoclar Vivadent συνιστά τη χρήση φωτοπολυμεριζόμενου, αυτοαδροποιούμενου συγκολλητικού παράγοντα ενός συστατικού.

VII. Εφαρμογή του Evetric

- Για βέλτιστα αποτελέσματα, εφαρμόστε Evetric σε στρώματα μέγιστου πάχους 2 mm ή 1,5 mm (αποχρώσεις οδοντίνης).
- Προσαρμόστε σωστά το υλικό, ώστε να διασφαλιστεί η καλή επαφή της σύνθετης ρητίνης με τα τοιχώματα της κοιλότητας.

- Διασφαλίστε επαρκή έκθεση στο φως πολυμερισμού, ώστε να αποτραπεί ο ελλιπής πολυμερισμός της αποκατάστασης.
- Για συστάσεις σχετικά με τον χρόνο έκθεσης (Exposure time) ανά στρώμα πάχους και την ένταση φωτός (Light intensity), ανατρέξτε στον πίνακα 1 (Table 1).
- **Πρέπει να τηρούνται οι οδηγίες χρήσης της λυχνίας πολυμερισμού.**
- Εάν έχετε χρησιμοποιήσει μεταλλικό τεχνητό τοίχωμα, φωτοπολυμερίστε επιτροφοθέτως τη σύνθετη ρητίνη από την παρειακή και τη γλωσσική/υπερώια πλευρά, αφού αφαιρέσετε το τοίχωμα, εφόσον δεν χρησιμοποιείται φως πολυμερισμού Bluephase®.
- Εάν ο οδηγός φωτός δεν μπορεί να τοποθετηθεί σε ιδανική θέση, π.χ., σε απόσταση από τη σύνθετη ρητίνη ή σε αποκλίνουσα γωνία εκπομπής φωτός, φωτοπολυμερίστε ξανά τη σύνθετη ρητίνη.
- Αν η άκρη του ρύγχους φωτοπολυμερισμού έχει μικρότερη διάμετρο από την αποκατάσταση, πραγματοποιήστε αλληλοεπικαλυπτόμενο πολυμερισμό για να διασφαλίσετε ότι θα καλυφθούν όλες οι περιοχές της αποκατάστασης.
- Προαιρετικά, μπορεί να χρησιμοποιηθεί μια λεπτόρρευστη σύνθετη ρητίνη ως αρχικό στρώμα.
- Αυτό το προαιρετικό στρώμα πρέπει να φωτοπολυμερίζεται ξεχωριστά σύμφωνα με τις αντίστοιχες οδηγίες χρήσης.
- Εφαρμογή σε περίπτωση επιδιορθώσεων: Τροχίστε την επιφάνεια που θα επιδιορθωθεί με λειαντικά διαμαντιού, καθαρίστε σχολαστικά με καταιονισμό νερού και στεγνώστε με συμπιεσμένο αέρα, ελεύθερο ελαίου και υγρασίας. Η επιφάνεια των κεραμικών αποκαταστάσεων πρέπει να υποβάλλεται σε επεξεργασία με κατάλληλο ενεργοποιητή (primer) κεραμικών σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή.
- Τοποθετήστε τον συγκολλητικό παράγοντα στην επιφάνεια σύνθετης ρητίνης/κεραμικού σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή του υλικού. Τοποθετήστε τη σύνθετη ρητίνη όπως περιγράφεται στην ενότητα VII.

VIII. Λείανση / Έλεγχος σύγκλεισης / Στίλβωση

Αφαιρέστε τυχόν περίσσειες με φρέζες καρβιδίου βολφραμίου ή διαμάντι, μετά τον πολυμερισμό. Ελέγχετε τη σύγκλειση και την άρθρωση και τροχίστε όπου αρμόζει, ώστε να αποφευχθούν πρόωρες επαφές ή ανεπιθύμητες συγκλεισιακές παρεμβολές στην επιφάνεια της αποκατάστασης. Χρησιμοποιήστε εργαλεία στίλβωσης, καθώς και δίσκους και ταινίες στίλβωσης, για να αποδώσετε στην αποκατάσταση στίλβωση υψηλού βαθμού.

Σημειώσεις εφαρμογής

- Στην περίπτωση επιδιόρθωσης, μπορείτε να τοποθετήσετε πρόσθετο στρώμα Enelectric απευθείας σε ήδη πολυμερισμένο υλικό. Εάν η αποκατάσταση του Enelectric έχει ήδη στίλβωση, θα πρέπει πρώτα να τροχιστεί και να διαβραχεί με συγκολλητικό παράγοντα προτού τοποθετηθεί νέα ποσότητα Enelectric.
- Το Enelectric πρέπει να χρησιμοποιείται σε θερμοκρασία δωματίου. Όταν το υλικό έχει χαμηλή θερμοκρασία, θα εξαχθεί από τη σύριγγα με δυσκολία.
- Οι σύριγγες δεν πρέπει να απολυμαίνονται με οξειδωτικούς απολυμαντικούς παράγοντες.

3. Πληροφορίες ασφαλείας

- Σε περίπτωση σοβαρών περιστατικών που σχετίζονται με το προϊόν, επικοινωνήστε με την Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, ιστότοπος: www.ivoclar.com και με την αρμόδια τοπική αρχή.
- Οι τρέχουσες Οδηγίες Χρήσης είναι διαθέσιμες στη σελίδα λήψης πληροφοριών (download) στον ιστότοπο της Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Μπορείτε να κατεβάσετε την περίληψη χαρακτηριστικών ασφαλείας και κλινικών επιδόσεων (SSCP) από την ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (EUDAMED) στη διεύθυνση <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Βασικό UDI-DI: 76152082AFILL004JG

Προειδοποιήσεις

- Τηρείτε τις οδηγίες του Δελτίου Δεδομένων Ασφαλείας (SDS), που είναι διαθέσιμες στη σελίδα λήψης πληροφοριών (download) στον ιστότοπο της Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Αποφύγετε την επαφή απολυμέριστου Enelectric με το δέρμα, τους βλεννογόνους και τα μάτια. Το απολυμέριστο Enelectric μπορεί να προκαλέσει ελαφρό ερεθισμό και ενδεχόμενη ευαισθησία στα μεθακρυλικά. Τα συνήθη ιατρικά γάντια δεν παρέχουν προστασία από την ευαισθησία στα μεθακρυλικά.

Πληροφορίες απόρριψης

Οι ποσότητες υλικού που περισσεύουν και οι αποκαταστάσεις που αφαιρούνται πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις σχετικές εθνικές νομοθετικές απαιτήσεις.

Υπολειπόμενοι κίνδυνοι

Οι χρήστες θα πρέπει να γνωρίζουν ότι κάθε οδοντιατρική επέμβαση στη στοματική κοιλότητα ενέχει ορισμένους κινδύνους.

Οι ακόλουθοι κλινικοί υπολειπόμενοι κίνδυνοι είναι γνωστοί:

- Αστοχία δεσμού συγκόλλησης (απώλεια της έμφραξης)
- Μετεπεμβατική ευαισθησία
- Εγκλεισμός φυσαλίδων αέρα κατά την τοποθέτηση της έμφραξης
- Αποφλοιωση, ρωγμές
- Κατάποση υλικού

4 Διάρκεια ζωής και αποθήκευση

- Θερμοκρασία αποθήκευσης: 2 - 28 °C
- Κλείνετε τις σύριγγες αμέσως μετά τη χρήση. Η έκθεση στο φως προκαλεί πρόωρο πολυμερισμό.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν μετά την αναγραφόμενη ημερομηνία λήξης.
- Ημερομηνία λήξης: βλ. ένδειξη στις σύριγγες και στις συσκευασίες.
- Πριν από τη χρήση, ελέγχετε οπτικά τη συσκευασία και το προϊόν για ζημιές. Αν υπάρχουν αμφιβολίες, απευθυνθείτε στην Ivoclar Vivadent AG ή στον τοπικό αντιπρόσωπο.

5 Πρόσθετες πληροφορίες

Να φυλάσσεται μακριά από παιδιά!

Το υλικό αναπτύχθηκε αποκλειστικά για οδοντιατρική χρήση. Η επεξεργασία θα πρέπει να πραγματοποιείται αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης. Δεν θα γίνονται αποδεκτές απαιτήσεις για βλάβες που ενδέχεται να προκληθούν από τυχόν αδυναμία τήρησης των οδηγιών ή από χρήση σε μη ρητώς ενδεικνυόμενη περιοχή. Ο χρήστης είναι υπεύθυνος για τον έλεγχο καταλληλότητας και δυνατότητας χρήσης του προϊόντος για οποιονδήποτε άλλο οκοπέ εκτός αυτών που αναγράφονται σαφώς στις οδηγίες χρήσης.

Table 1

Light intensity	Exposure time
500 – 900 mW/cm ²	20 δευτ.
900 – 1.400 mW/cm ²	10 δευτ.
1.800 – 2.200 mW/cm ²	5 δευτ.