

1 Intended use

Intended purpose

Bonding of dental restorations to dental hard tissue, conditioning of Tetric CAD restorations, sealing of dentin lesions.

Patient target group

Patients with permanent teeth

Intended users / Special training

- Dentists
- No special training required

Application

For dental use only.

Description

Adhese® Universal is a light-curing, single-component dental adhesive for enamel and dentin. It is compatible with all etching techniques (self-etch, selective-enamel-etch and etch & rinse techniques).

Adhese Universal can either be light-cured for 10 s at a light intensity of 500 to 1,400 mW/cm² or for 5 s at a light intensity of 1,800 to 2,200 mW/cm². In the restoration of Class I and II cavities, Adhese Universal can be light-cured in only 3 s from the occlusal aspect at a light intensity of 2,700 to 3,300 mW/cm².

Indications

Missing tooth structure in anterior and posterior teeth, partial edentulism in the anterior and posterior region

Areas of application:

- Direct-placed light-curing composite and compomer restorations
- Direct-placed core build-ups with light-, self- and dual-curing composites
- Repairs of fractured composite and compomer restorations.
- Adhesive cementation of indirect restorations with light- and dual-curing luting composites
- Sealing of prepared tooth surfaces before temporary / permanent cementation of indirect restorations
- Desensitization of hypersensitive cervical areas

Contraindication

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

Adhese® Universal

[en]	Instructions for Use [light-curing, single-component dental adhesive]	[fi]	Käyttöohjeet Valokovetteen jekskikomponenttinen sidoseaine
[de]	Gebrauchsinformation [Licht härtendes Einkomponenten-dental adhesive]	[no]	Bruksanvisning Lyshårdende enkompotent-dental adhesiv
[fr]	Mode d'emploi Adhésif dentaire monocomposant photopolymérisable	[nl]	Gebruiksaanwijzing Licht uithardend ééncomponentenadhesive voor tandheelkundig gebruik
[it]	Istruzioni d'uso Adesivo dentale monocomponente photopolimerabile	[el]	Οδηγίες Χρήσεως Φωτοπολυμεριζόμενα σύδυνατα φωτοληπτικά ενταξιακά
[es]	Instrucciones de uso Adhesivo dental monocomponente y fotopolimerizable	[tr]	Kullanma Talimatı Işıklı a sentlesen tek bileşenli dental adesiv
[pt]	Instruções de Uso Adesivo dental fotopolimerizável monocomponente	[ru]	Инструкция по применению Светоизделяемый однокомпонентный стоматологический циркоив

Limitations of use

- Do not use Adhese Universal as a primer for ceramic restorative materials. A suitable ceramic primer must be used.
- Do not use Adhese Universal for applications in which sufficient illumination cannot be ensured (e.g. cementation of root canal posts).
- Adhese Universal must not be used if the stipulated working technique cannot be employed.

Side effects

In rare cases, components of Adhese Universal may lead to sensitization. In such cases, Adhese Universal should no longer be used.

Interactions

- Peroxide-based bleaching agents and disinfectants may inhibit the polymerization of adhesives. Such materials must not be used ≤ 14 days prior to the application of Adhese Universal.
- Phenolic substances (e.g. eugenol) may inhibit the polymerization of Adhese Universal.
- Before any treatment with Adhese Universal, completely rinse off all iron- and aluminium-based styptic agents with water.
- Fluoridation agents must not be used prior to the application of Adhese Universal.

Clinical benefit

- Reconstruction of chewing function
- Restoration of esthetics

Composition

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, ethanol, water, methacrylate-modified polyacrylic acid, silicon dioxide, camphor quinone, ethyl p-dimethyl aminobenzoate, 2-dimethyl aminoethyl methacrylate.

2 Application

2.1 Procedure for indirect and direct restorations

2.1.1 Isolation

Adequate relative or absolute isolation using suitable auxiliaries is required.

2.1.2 Pulp protection / cavity liner

The 3sCure curing mode must not be used for restorations in areas close to the pulp. In very deep cavities, areas close to the pulp must be selectively coated with a calcium hydroxide liner and subsequently covered with a pressure-resistant cement (e.g. a glass ionomer cement).

2.1.3 Conditioning with phosphoric acid gel

The bond to enamel can be improved by selectively etching the enamel or by applying the "etch & rinse" technique. Unprepared enamel surfaces must always be conditioned with phosphoric acid gel.

 Please observe the instructions for use for the phosphoric acid gel.
See Instructions

a. Selective enamel etching

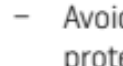
Apply phosphoric acid gel onto the enamel and allow it to react for 15–30 s. Then rinse thoroughly with a vigorous stream of water for at least 5 s and dry with oil- and water-free compressed air until the etched enamel surfaces appear chalky white.

b. Etch & rinse technique

Apply phosphoric acid gel onto the prepared enamel first, and then onto the dentin. The etchant should be left to react on the enamel for 15–30 s and on the dentin for 10–15 s. Then rinse thoroughly with a vigorous stream of water for at least 5 s and dry with oil- and water-free compressed air until the etched enamel surfaces appear chalky white.

2.1.4 Handling the VivaPen® and bottle

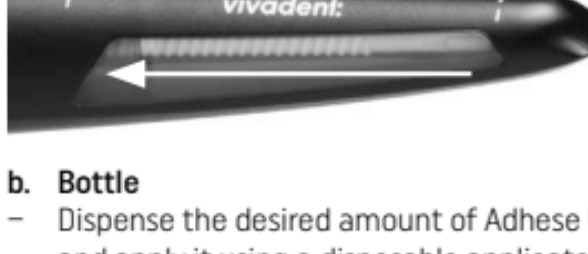
a. VivaPen®

- Remove the cap of the VivaPen by turning it beyond the point where resistance is felt and simultaneously pulling it off.
- Attach the VivaPen brush cannula by snapping it into place. The attached cannula can be rotated to the desired position up to the point where resistance is felt.
Caution: Rotating the cannula beyond the point of resistance will detach the cannula!
- For hygienic reasons, always use a VivaPen protective sleeve by sliding the Pen with the cannula into the protective sleeve until the cannula punctures through the sleeve.
- The cannula tube can be bent up to 90°.
- Remove the paper separation strip before using the protective sleeve.
Caution: Bending the cannula several times or bending it at the cannula hub may break the cannula. Excessive bending may result in blocking of the cannula tube.
-  A new cannula and protective sleeve must be used for each patient.
- Press the push button firmly down and wait until the cannula tip is saturated with Adhese Universal. Repeat if required. The cannula tip is saturated when the yellow colour of Adhese Universal is visible.
- If it is used several times or after a certain time on the same patient, the moistened cannula must be protected from light.
- Remove the protective sleeve and cannula after having used the VivaPen. The VivaPen brush cannula is removed by turning it beyond the point of resistance and simultaneously pulling it off.
- Close the VivaPen with the original cap after use.

Application notes

- When using the VivaPen for the first time, several clicks may be required to wet the cannula due to the engineering of the VivaPen. This does not influence the indicated fill-level or the function of the VivaPen.
- Do not immerse the VivaPen in disinfectant solutions or autoclave it.
- Avoid any contact of the reusable VivaPen not covered with a protective sleeve with the mouth of the patient.
- Dispose of the VivaPen in case of contamination.
- If the cannula has been contaminated (e.g. the cannula has dropped on the floor), it must be replaced by a new one.

- Cannulas of other manufacturers are not compatible with the VivaPen and therefore must not be used.
- The coloured indicator of the transparent fill-level gauge identifies the remaining amount of adhesive in the VivaPen. If the coloured indicator is no longer displayed, the VivaPen is empty.



b. Bottle

- Dispense the desired amount of Adhese Universal into a mixing well and apply it using a disposable applicator.
- Protect the adhesive from light.
- Carefully close the bottle immediately after each use.
-  A new disposable applicator must be used for each application.
Do not re-use

Application notes

Do not use the bottle intraorally. For hygienic reasons, suitable application aids should be used.

2.1.5 Application of the adhesive

- Starting with the enamel, completely coat the tooth surfaces to be treated with Adhese Universal.
- The adhesive must be scrubbed into the tooth surface for at least 20 s. This time must not be shortened. Applying the adhesive on the tooth surface without scrubbing is inadequate.
- Disperse Adhese Universal with oil- and moisture-free compressed air until a glossy, immobile film layer results.

Important information:

- Avoid pooling, since this can compromise the fitting accuracy of the permanent restoration.
- Exposure to intensive light should be avoided during application.
- Prevent any contamination of the applicator/cannula with blood, saliva, sulcus fluid or water during application. In the event of contamination, the cavity must be rinsed again and the procedure must be repeated with a new applicator / cannula.

2.1.6 Light-curing the adhesive

Adhese Universal can either be light-cured for 10 s at a light intensity of 500 to 1,400 mW/cm² or for 5 s at a light intensity of 1,800 to 2,200 mW/cm². In the fabrication of Class I and II restorations, Adhese Universal can be light-cured in only 3 s from the occlusal aspect at a light intensity of 2,700 to 3,300 mW/cm².

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.

Instrukcja stosowania
Światłowodzisty, jednokomponentowy
materiał fajczący ze szkłem i żelazem

[p] Bruksanvisning
Bruksanvisning
Ljusstyrkt dentalklæder
adhesive

[sv] Brugsanvisning
Brugsanvisning
Lyshærtende, enkelt-komponent dental
adhesive

Date information prepared:
2022-06-22 / Rev. 0
746299 / WE3

Rx ONLY
CE 0123

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



See Instructions

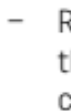
The instructions for use of the curing light must be observed.

Light intensity mW/cm ²	Exposure time
500 – 900	10 s
900 – 1400	10 s
1800 – 2200	5 s
2700 – 3300	3 s

Safety note

- Avoid direct exposure of the gingiva, mucous membrane or skin to the light emitted by the curing light.
- The 3sCure mode must not be used in case of caries profunda and very deep cavities.

2.1.7 Application of the restorative or luting composite



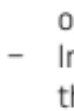
See Instructions

Proceed according to the instructions for use of the restorative and/or luting composite used.

2.2 Procedure for intraoral repairs of fractured composite fillings/composite restorations with light-curing materials

- Roughen the surface to be repaired using diamond finishers and thoroughly clean with water spray and dry with oil- and water-free compressed air.
- Proceed according to the direct application for Adhese Universal.

2.3 Procedure for the conditioning of Tetric® CAD restorations



Proceed according to the instructions for use for Tetric CAD.

3 Safety information

- Adhese Universal is irritant. Avoid contact with the skin, mucous membrane and eyes.
- After skin contact, immediately rinse with copious amounts of water.
- If the material should come in contact with the eyes, immediately rinse with copious amounts of water and consult a physician/ophthalmologist.
- In rare cases, contact with the skin may lead to sensitization towards the ingredients.
- Commercial medical gloves do not provide protection against the sensitizing effects of methacrylate.
- 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: 76152082ABOND001HJ

Warnings

Observe the Safety Data Sheet (SDS) (available in the download section of the Ivoclar Vivadent AG website www.ivoclar.com).

Warnings for phosphoric acid gel:

Phosphoric acid gel is corrosive. Avoid contact with the eyes, mucous membrane and skin (protective goggles are recommended for both patients and operators). If the material should accidentally come in contact with the eyes, immediately rinse with copious amounts of water and consult a physician / ophthalmologist.

Disposal information

Remaining stocks 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. Some of these risks are listed below:

- Failure of the adhesive bond (loss of the filling)
- Postoperative sensitivity

4 Shelf life and storage

- Storage temperature 2–28 °C (36–82 °F)

If the indicated storage temperature is exceeded, proper functioning of the product cannot be ensured.

- Do not use the product after the indicated date of expiration.

Expiration date: See note on 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!

Not all products are available in all countries.

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 products for their suitability and use for any purpose not explicitly stated in the Instructions.

Deutsch

1 Bestimmungsgemäße Verwendung

Zweckbestimmung

Kleben dentaler Restaurationen auf Zahnhartsubstanz, Konditionieren von Tetric CAD Restaurationen, Verschluss von Dentinwunden.

Patientenzielgruppe

Patienten mit bleibenden Zähnen

Bestimmungsgemäße Anwender / Besondere Schulung

- Zahnarzt
- Keine besondere Schulung erforderlich

Verwendung

Nur für den dentalen Gebrauch!

Beschreibung

Adhese® Universal ist ein lichthärtendes Einkomponenten-Dentaladhäsiv für Schmelz und Dentin in Kombination mit allen Ätztechniken (im Self-Etch-, Selektiver-Schmelzätzung- und Etch & Rinse-Verfahren).

Adhese Universal kann entweder 10 Sekunden bei einer Lichtintensität von 500 bis 1400 mW/cm² oder 5 Sekunden bei einer Lichtintensität von 1800 bis 2200 mW/cm² polymerisiert werden. Bei okklusaler Belichtung von Klasse I und II mit einer Lichtintensität von 2700 bis 3300 mW/cm² kann Adhese Universal in 3 Sekunden polymerisiert werden.

Indikationen

Fehlende Zahnhartsubstanz in Front- und Seitenzahnbereich, partielle Zahnlösigkeit im Front- und Seitenzahnbereich

Anwendungsgebiete:

- Direkte, lichthärtende Composite- und Compomer-Restaurationen.
- Direkte Stumpfaufbauten mit licht-, selbst- und dualhärtenden Composites.
- Reparatur frakturierter Composite- und Compomer-Restaurationen.
- Adhäsive Befestigung indirekter Restaurationen mit licht- und dualhärtenden Befestigungscomposites.
- Versiegelung präparierter Zahnoberflächen vor der temporären / definitiven Befestigung indirekter Restaurationen.
- Desensibilisierung empfindlicher Zahnhäuse

Kontraindikation

- Bei erwiesener Allergie gegen in diesem Produkt enthaltene Inhaltsstoffe
- Direkte Pulpaüberkappungen

Verwendungsbeschränkungen

- Adhese Universal nicht als Primer für keramische Restaurationsmaterialien einsetzen. Geeigneten Keramikprimer anwenden.
- Anwendungen, bei denen eine ausreichende Belichtung nicht gesichert ist (z. B. Befestigung von Wurzelstiften).
- Wenn die vorgeschriebene Anwendungstechnik nicht möglich ist darf Adhese Universal nicht angewendet werden.

Nebenwirkungen

Bestandteile von Adhese Universal können in seltenen Fällen zu einer Sensibilisierung führen. In diesen Fällen auf eine weitere Anwendung von Adhese Universal verzichten.

Wechselwirkungen

- Peroxid-basierte Bleichmittel und Desinfektionsmittel können die Aushärtung von Adhäsiven inhibieren. Solche Materialien dürfen ≤ 14 Tage vor der Behandlung mit Adhese Universal nicht eingesetzt werden.
- Phenolische Substanzen (z. B. Eugenol) können die Aushärtung von Adhese Universal inhibieren.
- Blutstillier auf Eisen- und Aluminiumbasis müssen durch gründliches Spülen mit Wasser vor der Behandlung mit Adhese Universal restlos entfernt werden.
- Vor der Behandlung mit Adhese Universal keine Fluoridierungsmittel verwenden.

Klinischer Nutzen

- Wiederherstellung der Kaufunktion
- Wiederherstellung der Ästhetik

Zusammensetzung

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, Ethanol, Wasser, methacrylat-modifizierte Polyacrylsäure, Siliciumdioxid, Campherchinon, Ethyl p-dimethylamino-benzoat, 2-dimethylaminoethyl methacrylat.

2 Anwendung

2.1 Vorgehensweise bei indirekten und direkten Restaurationen

2.1.1 Trockenlegung

Eine adäquate relative oder absolute Trockenlegung mit Hilfsmitteln ist erforderlich.

2.1.2 Pulpenschutz / Unterfüllung

Bei pulpanahen Restaurationen darf das 3sCure-Belichtungsprogramm nicht eingesetzt werden. Bei sehr tiefen, pulpanahen Kavitäten diesen Bereich punktförmig mit einem Calciumhydroxidpräparat abdecken und anschliessend mit einem druckstabilen Zement überschichten (z. B. Glasionomerzement).

2.1.3 Konditionierung mit Phosphorsäuregel

Durch selektive Schmelzätzung oder mittels "Etch & Rinse-Technik" kann der Verbund zum Schmelz zusätzlich verbessert werden.

Unpräparierte Schmelzareale müssen grundsätzlich mit Phosphorsäuregel konditioniert werden.

Beachten Sie die Gebrauchsinformation des Phosphorsäuregels.

a. Selektive Schmelzätzung

Phosphorsäuregel auf Schmelz auftragen und für 15–30 Sekunden einwirken lassen. Dann das Gel gründlich für mindestens 5 Sekunden mit kräftigem Wasserstrahl abspülen und mit öl- und wasserfreier Druckluft trocknen bis die geätzten Schmelzareale kreidig weiss erscheinen.

b. Etch & Rinse-Technik

Phosphorsäuregel zuerst auf Schmelz, dann auf Dentin auftragen. Die Säure soll 15–30 Sekunden auf Schmelz und 10–15 Sekunden auf Dentin einwirken. Dann das Gel gründlich für mindestens 5 Sekunden mit kräftigem Wasserstrahl abspülen und mit öl- und wasserfreier Druckluft trocknen bis die geätzten Schmelzareale kreidig weiss erscheinen.

2.1.4 Handhabung VivaPen® und Flasche

a. VivaPen®

Die VivaPen® ist eine handliche Einwegflasche, welche die Volumenabmessungen von 1 ml und 2 ml aufweist. Die Volumeneinteilung ist auf der Flasche ebenfalls angegeben.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

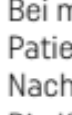
Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

Die VivaPen® kann entweder über einen Tropfensatz oder direkt über einen Tropfensatz mit einem Tropfensatzsystem verbunden werden.

- Entfernen der VivaPen-Kappe durch Drehen über einen spürbaren Widerstand und gleichzeitigem Abziehen.
- VivaPen-Brushkanüle bis zum einrasten aufstecken. Die aufgesteckte Kanüle kann bis zu einem spürbaren Widerstand in die gewünschte Position gedreht werden.
Achtung: Das Drehen der Kanüle über einen spürbaren Widerstand löst die Kanüle!
- Aus hygienischen Gründen stets die VivaPen-Schutzhülle verwenden. Dafür den VivaPen mit Kanüle voran in die Schutzhülle schieben und die Kanüle durch die Hülle stechen.
- Papiertrennstreifen vor Anwendung von der Schutzhülle entfernen.
- Das Kanülenrohr kann auf bis zu 90° gebogen werden.
Achtung: Mehrmaliges Biegen oder Biegen am Kanülenansatz kann zum Brechen des Kanülenrohres führen! Durch übermässiges Biegen der Kanüle wird sie undurchlässig.

-  Für jeden Patienten eine neue Kanüle und Schutzhülle einsetzen.
Do not re-use
- Den Druckknopf bis zum Anschlag drücken und warten bis die Kanülen spitze mit Adhese Universal benetzt ist. Bei Bedarf wiederholen. Die Benetzung der Kanülen spitze ist durch die gelbe Farbe von Adhese Universal erkennbar.

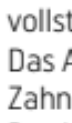
- Bei mehrmaliger oder zeitversetzter Anwendung am gleichen Patienten muss die benetzte Kanüle vor Licht geschützt werden.
- Nach Anwendung des VivaPens Schutzhülle und Kanüle entfernen. Die Kanüle durch Drehen über einen spürbaren Widerstand und bei gleichzeitigem Abziehen entfernen.
- Nach Verwendung die Originalkappe auf den VivaPen aufstecken.

Anwendungshinweise

- Bei der allerersten Benutzung benötigt der VivaPen aus technischen Gründen möglicherweise mehrere Klicks zur Benetzung der Kanüle. Dies hat keinen Einfluss auf die angegebene Füllmenge oder die Funktion des VivaPens.
- VivaPen nicht in ein Desinfektionsbad legen oder autoklavieren.
- Kontakt von wiederverwendbarem VivaPen ohne Schutzhülle mit Patientenmund vermeiden.
- Kontaminierten VivaPen entsorgen.
- Bei Verunreinigungen der Kanüle (z. B. Kanüle fällt auf den Boden), muss diese durch eine neue Kanüle ersetzt werden.
- Produktfremde Kanülen sind mit dem VivaPen nicht kompatibel und dürfen nicht eingesetzt werden.
- Der farbige Indikator in der transparenten Füllstandsanzeige gibt Auskunft über den verbleibenden Inhalt im VivaPen. Mit Verschwinden des farbigen Indikators aus dem Sichtfenster ist der VivaPen leer.



b. Flasche

- Die benötigte Menge Adhese Universal in eine Tüpfelplatte dosieren und von dort mit einem Einweg-Applikator aufnehmen.
- Das Adhäsiv vor Licht schützen.
- Die Flasche nach der Entnahme wieder sorgfältig verschliessen.
-  Für jede neue Anwendung muss ein neuer Einweg-Applikator eingesetzt werden.
Do not re-use

Anwendungshinweise

Die Flasche nicht intraoral verwenden. Aus hygienischen Gründen eine geeignete Applikationshilfe verwenden.

2.1.5 Applikation des Adhäsivs

- Am Schmelz beginnend die zu behandelnde Zahnoberflächen vollständig mit Adhese Universal benetzen.
- Das Adhäsiv für mindestens 20 Sekunden auf der zu behandelnden Zahnoberfläche einreiben. Diese Zeit darf nicht verkürzt werden. Das blosse Verteilen des Adhäsivs auf der Zahnoberfläche ist nicht ausreichend.

- Adhese Universal mit ölfreier Druckluft solange verblasen, bis ein glänzender, unbeweglicher Film entstanden ist.

Wichtige Hinweise:

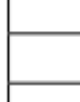
- Pfützenbildung vermeiden, da dies die Passgenauigkeit der Restauration beeinträchtigen kann.
- Intensive Beleuchtung während der Applikation ist zu vermeiden.

- Jegliche Kontamination des Applikators/Kanüle mit Blut, Speichel, Sulcusflüssigkeit oder Wasser ist während der Anwendung zu vermeiden. Bei Kontamination muss erneut die Kavität abgespült und der Vorgang mit einem neuen Applikator/neuer Kanüle wiederholt werden.

2.1.6 Aushärtung des Adhäsivs

Adhese Universal kann entweder 10 Sekunden bei einer Lichtintensität von 500 bis 1400 mW/cm² oder 5 Sekunden bei einer Lichtintensität von 1800 bis 2200 mW/cm² polymerisiert werden. Bei okklusaler Belichtung von Klasse I und II mit einer Lichtintensität von 2700 bis 3300 mW/cm² kann Adhese Universal in 3 Sekunden polymerisiert werden.

Wenn der Durchmesser des Lichtaustrittsfensters kleiner ist als der Restaurationsdurchmesser, muss überlappend belichtet werden, sodass alle Bereiche der Restauration abgedeckt werden.



Bitte die Gebrauchsinformation des verwendeten Polymerisationsgerätes zwingend beachten!
See Instructions

Lichtintensität mW/cm ²	Belichtungszeiten
500 – 900	10 s
900 – 1400	10 s
1800 – 2200	5 s
2700 – 3300	3 s

Sicherheitshinweis

- Eine direkte Belichtung der Gingiva bzw. Mundschleimhaut oder Haut vermeiden.

- Bei vorliegender Caries profunda bzw. sehr tiefen Kavitäten darf das 3sCure-Belichtungsprogramm nicht verwendet werden.

2.1.7 Applikation des Restaurations- oder Befestigungscomposites

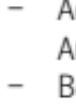


Weiteres Vorgehen gemäss den Gebrauchsinformationen der Restaurations- bzw. Befestigungscomposites.

2.2 Vorgehensweise bei intraoraler Reparatur frakturierter Composite-Füllungen/Composite-Restaurationen mit lichthärtenden Materialien

- Die zu reparierende Oberfläche mit einem Diamantfinierer anrauen, mit Wasserspray reinigen und mit öl- und wasserfreier Druckluft trockenblasen.
- Weiteres Arbeiten wie für die direkte Anwendung von Adhese Universal.

2.3 Vorgehensweise bei Konditionierung der Tetric® CAD-Restaurationen



Anwendung gemäss der Gebrauchsinformation von Tetric CAD.

3 Sicherheitshinweise

- Adhese Universal ist reizend. Kontakt mit Haut, Schleimhaut und Augen vermeiden.
- Bei Hautkontakt sofort mit viel Wasser waschen.
- Bei Kontakt mit den Augen sofort gründlich mit Wasser spülen und einen Arzt / Augenarzt aufsuchen.
- Hautkontakt kann in seltenen Fällen zu einer Sensibilisierung auf die Inhaltsstoffe führen.
- Handelsübliche medizinische Handschuhe schützen nicht vor Sensibilisierung auf Methacrylate.
- Bei schwerwiegenden Vorfällen, die im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten sind, wenden Sie sich an Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, Website: www.ivoclar.com und Ihre zuständige Gesundheitsbehörde.
- Die aktuelle Gebrauchsinformation ist auf der Website der Ivoclar Vivadent AG im Downloadcenter hinterlegt (www.ivoclar.com).
- Der Kurzbericht über Sicherheit und klinische Leistung (Summary of Safety and Clinical Performance - SSCP) kann aus der Europäischen Datenbank für Medizinprodukte (EUDAMED) unter <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> abgerufen werden.
- Basic-UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Warnhinweise

Sicherheitsdatenblätter (SDS) beachten (auf der Website der Ivoclar Vivadent AG www.ivoclar.com im Downloadcenter hinterlegt).

Warnhinweise für Phosphorsäuregel:

Phosphorsäuregel ist ätzend. Kontakt mit Haut, Schleimhaut und Augen vermeiden (Schutzbrille für Patient und Behandler werden empfohlen). Bei Kontakt mit den Augen diese sofort gründlich mit Wasser spülen und einen Arzt/Augenarzt aufsuchen.

Entsorgungshinweise

Restbestände sind gemäss den nationalen gesetzlichen Bestimmungen zu entsorgen.

Restrisiken

Anwenden sollte bewusst sein, dass bei zahnärztlichen Eingriffen in der Mundhöhle generell gewisse Risiken bestehen. Im Folgenden werden einige genannt:

- Verlust des adhäsiven Verbundes (Verlust der Restauration)
- Postoperative Sensibilität

4 Lager- und Aufbewahrungshinweise

- Lagertemperatur 2–28 °C
- Bei Überschreitung der angegebenen Lagertemperatur kann die Funktionalität nicht gewährleistet werden.
- Produkt nach Ablauf nicht mehr verwenden
- Verfalldatum: siehe Hinweis auf Verpackung

Verpackung und Produkt vor der Anwendung auf Unversehrtheit überprüfen. Im Zweifel kontaktieren Sie die Ivoclar Vivadent AG oder Ihren lokalen Vertriebspartner.

5 Zusätzliche Informationen

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Nicht alle Produkte sind in allen Ländern verfügbar!

Das Produkt wurde für den Einsatz im Dentalbereich entwickelt und muss gemäss Gebrauchsinformation verarbeitet werden. Für Schäden, die sich aus anderweitiger Verwendung oder nicht sachgemässer Verarbeitung ergeben, übernimmt der Hersteller keine Haftung. Darauf hinaus ist der Verwender verpflichtet, das Material eigenverantwortlich vor dessen Einsatz auf Eignung und Verwendungsmöglichkeit für die vorgesehenen Zwecke zu prüfen, zumal wenn diese Zwecke nicht in der Gebrauchsinformation aufgeführt sind.

Français

1 Utilisation prévue

Destination

Adhésion des restaurations dentaires sur tissus dentaires durs, conditionnement des restaurations en Tetric CAD, scellement des lésions dentinaires

Groupe cible de patients

Patients ayant des dents permanentes

Utilisateurs prévus / Formation spécifique

- Chirurgiens-dentistes
- Pas de formation spécifique requise

Utilisation

Exclusivement réservé à l'usage dentaire.

Description

Adhese® Universal est un adhésif amélo-dentinaire monocomposant photopolymérisable. Il est compatible avec toutes les techniques de mordançage (automordançage, mordançage sélectif de l'émail et mordançage total & rinçage). Adhese Universal peut être photopolymérisé pendant 10 secondes à une intensité lumineuse de 500 à 1400 mW/cm² ou pendant 5 secondes à une intensité lumineuse de 1800 à 2200 mW/cm². Pour la restauration des cavités de classe I et II, Adhese Universal peut être photopolymérisé en 3 secondes seulement, par voie occlusale, à une intensité lumineuse de 2 700 à 3 300 mW/cm².

Indications

Structure dentaire manquante sur dents antérieures et postérieures, édentement partiel en zones antérieure et postérieure

Domaines d'application

- Restaurations directes en composite et compomère photopolymérisables
- Reconstitutions coronoradiculaires en technique directe à l'aide de composites autopolymerisants, photopolymerisables ou à polymérisation duale
- Réparations de restaurations en composite et compomère fracturées
- Collage de restaurations indirectes avec un composite de collage à photopolymerisable ou à polymérisation duale
- Scellement dentinaire immédiat des dents préparées avant le collage provisoire/définitif des restaurations indirectes
- Désensibilisation des zones cervicales hypersensibles

Contre-indication

- L'utilisation du produit est contre-indiquée en cas d'allergie connue à l'un des composants.
- Coiffage pulpaire direct

Restrictions d'utilisation

- Ne pas utiliser Adhese Universal comme primer pour les restaurations en céramique. Utiliser un primer céramique approprié.
- Ne pas utiliser Adhese Universal en cas d'exposition insuffisante à la lumière de la lampe à photopolymeriser (ex. collage des tenons radiculaires).
- Ne pas utiliser Adhese Universal si la technique de travail stipulée ne peut pas être appliquée.

Effets secondaires

Dans de rares cas, les composants d'Adhese Universal peuvent provoquer des sensibilités. Si tel est le cas, l'utilisation d'Adhese Universal doit être interrompue.

Interactions

- Les agents d'éclaircissement ou désinfectants à base de peroxyde peuvent inhiber la polymérisation des adhésifs. Ces matériaux ne doivent pas être utilisés ≤ 14 jours avant l'application d'Adhese Universal.
- Les substances phénoliques (ex. eugénol) inhibent la polymérisation d'Adhese Universal.
- Avant tout traitement avec Adhese Universal, rincer complètement tous les agents hémostatiques à base de fer et d'aluminium avec de l'eau.
- Les agents de fluoruration ne doivent pas être utilisés avant l'application d'Adhese Universal.

Bénéfice clinique

- Reconstitution de la fonction masticatoire
- Restauration de l'esthétique

Composition

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, éthanol, eau, acide polyacrylique modifié au méthacrylate, dioxyde de silicium, camphoquinone, p-diméthyl-aminobenzoate d'éthyle, méthacrylate de 2-diméthyl-aminoéthyle.

2 Mise en œuvre

2.1 Procédure pour restaurations indirectes et directes

2.1.1 Isolation

Il est nécessaire de procéder à une isolation complète ou partielle appropriée à l'aide d'accessoires adaptés.

2.1.2 Protection de la pulpe / fond de cavité

Le mode de polymérisation 3sCure ne doit pas être utilisé pour des restaurations dans des zones proches de la pulpe. Dans les cavités très profondes, les zones proches de la pulpe doivent être recouvertes, de manière ciblée, d'un fond de cavité à l'hydroxyde de calcium puis recouverts ensuite d'un ciment non compressif (ex. ciment verre ionomère).

2.1.3 Conditionnement à l'acide phosphorique

L'adhésion à l'émail peut être améliorée en mordançant l'émail de manière sélective ou en procédant à un mordançage-rinçage. Les surfaces d'émail non préparées doivent toujours être conditionnées à l'acide phosphorique.

 Veuillez respecter le mode d'emploi de l'acide phosphorique utilisé.
See Instructions

a. Mordançage sélectif de l'émail

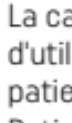
Appliquer un gel à l'acide phosphorique sur l'émail et laisser agir 15 à 30 secondes. Rincer ensuite soigneusement à l'aide d'un spray d'eau puissant pendant au moins 5 secondes et sécher à l'air comprimé sec et non gras jusqu'à ce que la surface d'émail mordancé prenne une apparence blanc crayeux.

b. Technique de mordançage-rinçage

Appliquer un gel à l'acide phosphorique d'abord sur l'émail préparé puis sur la dentine. Laisser l'agent de mordançage agir 15 à 30 secondes sur l'émail et 10 à 15 secondes sur la dentine. Rincer ensuite soigneusement à l'aide d'un spray d'eau puissant pendant au moins 5 secondes et sécher à l'air comprimé sec et non gras jusqu'à ce que la surface d'émail mordancé prenne une apparence blanc crayeux.

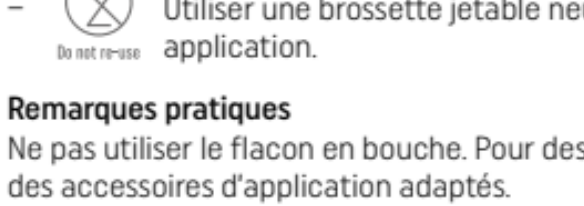
2.1.4 Utilisation de VivaPen® et du flacon

a. VivaPen®

- Retirer le capuchon du VivaPen en le tournant au-delà du point où une résistance est ressentie et en le retirant simultanément.
- Fixer la canule-pinceau VivaPen en l'enclenchant à son emplacement. La canule fixée peut être tournée dans la position souhaitée jusqu'au point où une résistance est ressentie.
Mise en garde : Ne pas tourner la canule au-delà du point de résistance sinon elle se détachera !
- Pour des raisons d'hygiène, toujours utiliser une housse de protection pour le VivaPen. Faire glisser le stylo avec la canule dans la housse de protection jusqu'à ce que la canule perce la housse.
- Retirer la bande de séparation en papier avant d'utiliser la housse de protection.
- Le tube de la canule peut être plié jusqu'à 90°.
Mise en garde : Le fait de plier la canule plusieurs fois ou de la plier au niveau de l'embout peut la casser. Un pliage excessif peut entraîner le blocage du tube de la canule.
-  La canule et la housse de protection sont à usage unique et doivent être changées pour chaque patient.
- Appuyer fermement sur le bouton poussoir et attendre que l'extrémité de la canule soit saturée d'Adhese Universal. Répéter l'opération si nécessaire. L'embout de la canule est saturé lorsque la couleur jaune d'Adhese Universal est visible.
- La canule imprégnée doit être protégée contre la lumière en cas d'utilisation répétée ou pendant un certain temps sur le même patient.
- Retirer la housse de protection et la canule après l'utilisation du VivaPen. La canule-pinceau VivaPen est retirée en la tournant au-delà du point de résistance et en la retirant simultanément.
- Après utilisation, refermer le VivaPen avec le capuchon d'origine.

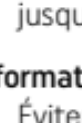
Remarques pratiques

- Lors de la première utilisation du VivaPen, en raison de sa conception, il convient de cliquer plusieurs fois sur le bouton pression pour imprégner la canule. Cela n'a aucune incidence sur le contenu ni le fonctionnement du VivaPen.
- Ne pas plonger le VivaPen dans des solutions désinfectantes ni le passer à l'autoclave.
- Si le VivaPen réutilisable n'est pas équipé de la housse de protection, éviter de le mettre en contact avec la bouche du patient.
- Jeter le VivaPen en cas de contamination.
- Si la canule a été contaminée (par exemple, si elle est tombée sur le sol), elle doit être remplacée par une nouvelle canule.
- Les canules d'autres fabricants ne sont pas compatibles avec le VivaPen et ne doivent donc pas être utilisées.
- L'indicateur coloré de la jauge de niveau de remplissage transparente indique la quantité d'adhésif restant dans le VivaPen. Si l'indicateur ne s'affiche plus, cela signifie que le VivaPen est vide.



b. Flacon

- Déposer la quantité désirée d'Adhese Universal sur une plaque de mélange et l'appliquer avec une brossette jetable.
- Protéger l'adhésif de la lumière.
- Refermer immédiatement et soigneusement le flacon après chaque utilisation.



Utiliser une brossette jetable neuve à chaque nouvelle application.

Remarques pratiques

Ne pas utiliser le flacon en bouche. Pour des raisons d'hygiène, utiliser des accessoires d'application adaptés.

2.1.5 Application de l'adhésif

- En commençant par l'email, recouvrir totalement les surfaces dentaires à traiter avec Adhese Universal.
- Brosser l'adhésif sur la surface dentaire pendant au moins 20 secondes. Cette durée ne doit en aucun cas être raccourcie. L'application sans brossage de l'adhésif sur la surface dentaire n'est pas appropriée.
- Étaler Adhese Universal avec de l'air comprimé sec et non gras jusqu'à obtention d'un film brillant et figé.

Informations importantes :

- Éviter les surépaisseurs qui pourraient compromettre la précision d'ajustage de la restauration définitive.
- Éviter l'exposition à une lumière intense pendant l'application.
- Éviter toute contamination de la brossette/la canule avec du sang, de la salive, du fluide gingival ou de l'eau pendant l'application. Si la cavité est contaminée, elle doit être rincée à nouveau et le processus doit être répété avec un nouvel applicateur/une nouvelle canule.

2.1.6 Photopolymérisation de l'adhésif

Adhese Universal peut être photopolymérisé soit pendant 10 secondes à une intensité lumineuse de 500 à 1 400 mW/cm², soit pendant 5 secondes à une intensité lumineuse de 1 800 à 2 200 mW/cm².

Lors de la fabrication de restaurations de classe I et de classe II, Adhese Universal peut être photopolymérisé en seulement 3 secondes par voie occlusale à une intensité lumineuse de 2 700 à 3 300 mW/cm².

Si le diamètre de la pointe de l'embout lumineux est inférieur au diamètre de restauration, effectuez une polymérisation par recouvrement afin de veiller à ce que toutes les zones de la restauration soient couvertes.

Respecter le mode d'emploi de la lampe à photopolymériser.

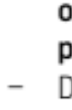
See Instructions

Intensité lumineuse mW/cm ²	Durée d'exposition
500 – 900	10 s
900 – 1400	10 s
1800 – 2200	5 s
2700 – 3300	3 s

Informations sur la sécurité

- Éviter l'exposition directe de la gencive, des muqueuses ou de la peau à la lumière émise par la lampe à photopolymériser.
- Le mode de polymérisation 3sCure ne doit pas être utilisé en cas de caries profondes et de cavités très profondes.

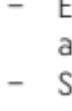
2.1.7 Application du composite de restauration ou de collage

 Procéder en respectant le mode d'emploi du composite de restauration et/ou de collage utilisé.
See Instructions

2.2 Procédure pour les réparations en bouche de restaurations/ obturations composites fracturées avec des matériaux photopolymérisables

- Dépolir la surface à réparer à l'aide de polissoirs diamantés, bien nettoyer au spray d'eau et sécher avec de l'air comprimé exempt d'huile et d'eau.
- Procéder selon l'application directe pour Adhese Universal.

2.3 Procédure de conditionnement des restaurations Tetric® CAD

 Procéder en respectant le mode d'emploi Tetric CAD.
See Instructions

3 Informations relatives à la sécurité

- Adhese Universal est irritant. Éviter le contact avec la peau, les muqueuses et les yeux.
- En cas de contact avec la peau, rincer immédiatement et abondamment à l'eau.
- Si le produit entre en contact avec les yeux, rincer immédiatement avec une grande quantité d'eau et consulter un médecin ou un ophtalmologue.
- Dans de rares cas, le contact avec la peau peut provoquer une sensibilisation aux composants.
- Les gants médicaux du commerce n'offrent pas de protection contre les effets sensibilisants des méthacrylates.
- En cas d'incident grave lié au produit, veuillez contacter Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, site web : www.ivoclar.com et votre autorité compétente responsable.
- Le mode d'emploi actuel est disponible dans la section Téléchargements du site web d'Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Le Résumé des Caractéristiques de Sécurité et de Performance Clinique (SSCP) peut être consulté dans la base de données européenne sur les dispositifs médicaux (EUDAMED) à l'adresse <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Basic UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Mises en garde

Respecter la Fiche de données de sécurité (FDS) (disponible dans la section Téléchargements du site web d'Ivoclar Vivadent AG : www.ivoclar.com).

Avertissements concernant le gel à l'acide phosphorique :

Le gel à l'acide phosphorique est corrosif. Éviter le contact avec la peau, les muqueuses et les yeux (le port de lunettes de protection est recommandé pour le patient et l'utilisateur). Si le produit entre en contact accidentellement avec les yeux, rincer immédiatement avec une grande quantité d'eau et consulter un médecin ou un ophtalmologue.

Informations relatives à l'élimination

Les stocks restants doivent être éliminés conformément aux exigences légales nationales correspondantes.

Risques résiduels

Les utilisateurs doivent être conscients que toute intervention en bouche comporte des risques. Certains de ces risques sont énumérés ci-dessous :

- Défaillance de la liaison adhésive (perte de la restauration)
- Sensibilité postopératoire

4 Durée de vie et conditions de conservation

- Conserver le produit entre 2 et 28 °C
- En cas de non-respect de la température de stockage indiquée, le fonctionnement correct du produit ne peut être garanti.
- Ne pas utiliser le produit au-delà de la date d'expiration.
- Date d'expiration : se référer aux mentions figurant sur l'emballage.

Avant utilisation, vérifier que l'emballage et le produit ne présentent aucun dommage. En cas de doute, veuillez contacter Ivoclar Vivadent AG ou votre revendeur local.

5 Informations supplémentaires

Garder hors de portée des enfants !

Tous les produits ne sont pas disponibles dans tous les pays.

Réservez à l'usage exclusif du chirurgien-dentiste. Le produit doit être mis en œuvre en respectant scrupuleusement le mode d'emploi. Aucune responsabilité ne sera engagée pour des dommages résultant du non-respect des Instructions ou du périmètre d'utilisation stipulé. L'utilisateur est tenu de vérifier sous sa propre responsabilité l'appropriation du matériau à l'utilisation prévue et ce d'autant plus si celle-ci n'est pas citée dans le mode d'emploi.

Italiano

1 Uso conforme alle norme

Destinazione d'uso

Adesione di restauri dentali ai tessuti dentali duri, condizionamento di restauri in Tetric CAD, sigillatura di lesioni dentinali.

Categorie di pazienti

Pazienti con dentatura permanente

Utilizzatori abilitati conformemente alle norme/Formazione

- Odontoiatri
- Nessuna formazione specifica richiesta

Utilizzo

Solo per uso dentale!

Descrizione

Adhese® Universal è un adesivo dentale fotopolimerizzante, monocomponente, per dentina e smalto. È compatibile con tutte le tecniche di mordenzatura (self-etch, mordenzatura selettiva dello smalto e tecniche etch&rinse).

Adhese Universal può essere fotopolimerizzato per 10 secondi ad un'intensità luminosa da 500 a 1.400 mW/cm² oppure per 5 secondi ad un'intensità luminosa da 1.800 a 2.200 mW/cm². Nel restauro di cavità di Classe I e II, Adhese Universal può essere fotopolimerizzato per soli 3 secondi occlusalmente ad un'intensità luminosa da 2.700 a 3.300 mW/cm².

Indicazioni

Struttura dentale mancante in denti anteriori e posteriori, edentulismo parziale nei settori anteriori e posteriori.

Aree di applicazione:

- Restauri a posizionamento diretto in composito e compomero fotopolimerizzanti
- Build-up di monconi a posizionamento diretto con composti fotopolimerizzanti, autoindurenti e a doppia fotopolimerizzazione
- Riparazioni di restauri fratturati in composito e compomero
- Cementazione adesiva di restauri indiretti con composti fotopolimerizzanti e cementi compositi a doppia fotopolimerizzazione
- Sigillatura di superfici dentali preparate prima della cementazione temporanea/permanente di restauri indiretti
- Desensibilizzazione di aree cervicali ipersensibili

Controindicazioni

- L'utilizzo del prodotto è controindicato in caso di allergia nota a uno qualsiasi dei suoi ingredienti.
- Incappucciamenti pulpari diretti

Restrizioni d'uso

- Non utilizzare Adhese Universal come primer per materiali da restauro ceramici. Utilizzare idonei primer per ceramica.
- Utilizzi nei quali non è assicurata una sufficiente irradiazione (p.es. cementazione di perni radicolari).
- Adhese Universal non può essere utilizzato quando non è possibile applicare la tecnica di utilizzo prescritta.

Effetti collaterali

In rari casi, alcuni componenti di Adhese Universal possono indurre fenomeni di sensibilizzazione. In questi casi rinunciare all'utilizzo di Adhese Universal.

Interazioni

- Gli sbiancanti a base di perossido ed i disinfettanti possono inibire l'indurimento degli adesivi. Questi materiali non devono essere impiegati ≤ 14 giorni prima del trattamento con Adhese Universal.
- Sostanze fenoliche (p.es. eugenolo) possono inibire l'indurimento di Adhese Universal.
- Emostatici a base di ferro ed alluminio devono essere rimossi risciacquando accuratamente ed eliminando completamente i residui prima di procedere al trattamento con Adhese Universal.
- Non utilizzare sostanze fluorizzanti prima del trattamento con Adhese Universal.

Benefici clinici

- Ripristino della funzione masticatoria
- Ripristino dell'estetica

Composizione chimica

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, etanolo, acqua, acido poliacrilico modificato con metacrilato, diossido di silicio, canforochinone, etile p-dimetilamino-benzoato, 2-dimetilamino etil metacrilato.

2 Utilizzo

2.1 Procedimento in caso di restauri indiretti e diretti

2.1.1 Isolamento del campo

È necessario un adeguato isolamento relativo o assoluto del campo operatorio con l'impiego di strumenti ausiliari

2.1.2 Protezione pulpare/sottofondo

In caso di restauri vicini alla polpa non deve essere utilizzato il programma di irradiazione 3sCure. In caso di cavità molto profonde, adiacenti alla camera pulpare, ricoprire in modo puntiforme con un preparato all'idrossido di calcio e sovrastratificare con un cemento resistente alla pressione (p.es. cemento vetroionomerico).

2.1.3 Condizionamento con acido fosforico in gel

Il legame con lo smalto può essere ulteriormente migliorato con la mordenzatura selettiva dello smalto oppure tramite la tecnica "Etch & Rinse". Di principio, le aree dello smalto non preparato devono essere condizionate con acido fosforico in gel.

 Attenersi alle Istruzioni d'uso dell'acido fosforico in gel.

a. Mordenzatura selettiva dello smalto

Applicare l'acido fosforico in gel sullo smalto e lasciare agire per 15–30 secondi. Quindi sciacquare accuratamente il gel per almeno 5 secondi

con forte getto d'acqua e asciugare con aria priva di olio e di acqua finché le aree mordenzate presentano un aspetto bianco e gessoso.

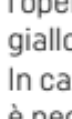
b. Tecnica Etch & Rinse

Applicare l'acido fosforico prima sullo smalto e poi sulla dentina. L'acido deve agire per 15–30 sullo smalto e 10–15 secondi sulla dentina. Quindi sciacquare accuratamente il gel per almeno 5 secondi con forte getto d'acqua e asciugare con aria priva di olio e di acqua finché le aree mordenzate presentano un aspetto bianco e gessoso.

2.1.4 Utilizzo del VivaPen® e del flacone

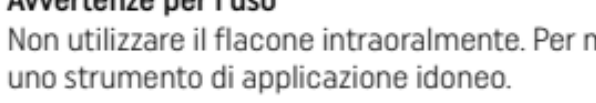
a. VivaPen®

- Rimuovere il cappuccio della VivaPen svitandolo oltre il punto di resistenza e allo stesso tempo tirandolo.
- Applicare la cannula VivaPen brush facendola scattare in posizione. La cannula può essere ruotata nella posizione desiderata fino al punto in cui si percepisce resistenza.
Attenzione: girando la cannula oltre il punto in cui si percepisce una resistenza, si stacca la cannula!
- Per motivi di igiene, utilizzare sempre la guaina di protezione VivaPen inserendo la penna nella guaina con la cannula e spingendo finché ha perforato la guaina.
- Prima di utilizzare la guaina di protezione, rimuovere la carta di separazione.
- Il tubo della cannula può essere piegato fino a 90°.
Attenzione: piegando la cannula diverse volte o piegandola nel punto di attacco può causarne la rottura. Una piega eccessiva può causare il blocco del tubo della cannula.

-  Per ogni paziente deve essere usata una nuova cannula e una nuova guaina di protezione.
Do not re-use
- Premere con decisione il tasto ed attendere finché la punta della cannula è satura di Adhese Universal. Se necessario, ripetere l'operazione. La cannula è satura quando diventa visibile il colore giallo di Adhese Universal.
- In caso di uso ripetuto sullo stesso paziente o dopo un certo tempo, è necessario proteggere dalla luce la cannula inumidita.
- Dopo l'uso, rimuovere dalla VivaPen la guaina di protezione e la cannula. La cannula brush VivaPen si rimuove svitandola oltre il punto di resistenza e allo stesso tempo tirandola.
- Dopo l'uso, chiudere la VivaPen con il suo cappuccio originale.

Avvertenze per l'uso

- Per motivi tecnici di progettazione della VivaPen, al primo utilizzo possono essere necessari più click per umettare la cannula. Questo non influisce sul livello di riempimento indicato o sulla funzione della VivaPen.
- Non immergere la VivaPen in soluzioni disinfectanti o autoclavarla.
- Evitare il contatto della VivaPen riutilizzabile senza guaina protettiva con il cavo orale del paziente.
- Smaltire la VivaPen in caso di contaminazione.
- In caso di contaminazione della cannula (p.es. se la cannula è caduta a terra), deve essere sostituita da una nuova.
- Cannule di altri produttori non sono compatibili con VivaPen e pertanto non devono essere utilizzate.
- L'indicatore colorato del livello di contenuto trasparente mostra la quantità di adesivo rimanente nella VivaPen. Quando l'indicatore colorato non è più visibile, significa che la VivaPen è vuota.



b. Flacone

- Dosare la quantità necessaria di Adhese Universal su una piastrina d'impasto e prelevarla poi con un applicatore monouso.
- Proteggere l'adesivo dalla luce.
- Dopo il dosaggio, chiudere accuratamente il flacone.
-  Per ogni applicazione utilizzare un nuovo pennellino applicatore.
Do not re-use

Avvertenze per l'uso

Non utilizzare il flacone intraoralmemente. Per motivi di igiene utilizzare uno strumento di applicazione idoneo.

2.1.5 Applicazione dell'adesivo

- Iniziando dallo smalto, umettare completamente le superfici dentali da trattare con Adhese Universal.
- Frizionare l'adesivo per almeno 20 secondi sulla superficie dentale da trattare. Questo tempo non deve essere ridotto. La sola distribuzione dell'adesivo sulla superficie dentale non è sufficiente.
- Distribuire Adhese Universal con getto d'aria compressa priva di olio e acqua fino a formare un sottile film immobile e lucido.

Avvertenze importanti:

- Evitare la formazione di accumuli, perché potrebbero compromettere la precisione del restauro.
- Evitare illuminazione intensa durante l'applicazione.
- Durante l'applicazione evitare qualsiasi contaminazione dell'applicatore/della cannula con sangue, saliva, liquido sulculare o acqua. In caso di contaminazione è necessario sciacquare nuovamente la cavità e ripetere il procedimento con un nuovo applicatore/una nuova cannula.

2.1.6 Indurimento dell'adesivo

Adhese Universal può essere polimerizzato per 10 secondi a un'intensità luminosa da 500 a 1400 mW/cm² o per 5 secondi a un'intensità luminosa da 1800 a 2200 mW/cm². Con irradiazione occlusale di classe I e II a intensità luminosa da 2700 a 3300 mW/cm² Adhese Universal può essere polimerizzato per 3 secondi.

Se il diametro del puntale del conduttore ottico è inferiore al diametro del restauro, eseguire irradiazioni multiple per garantire che tutte le aree del restauro vengano polimerizzate.

Attenersi obbligatoriamente alle Istruzioni d'uso dell'apparecchio polimerizzante utilizzato!

See Instructions

Intensità luminosa mW/cm ²	Tempi di esposizione/irradiazione
---------------------------------------	-----------------------------------

500 – 900 10 s

900 – 1400 10 s

1800 – 2200 5 s

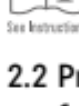
2700 – 3300 3 s

Avvertenze di sicurezza

- Evitare irradiazione diretta della gengiva e delle mucose o della cute.

- In caso di presenza di carie profonda o di cavità molto profonde non deve essere utilizzato il programma di irradiazione 3sCure.

2.1.7 Applicazione del restauro in composito o del cemento composito

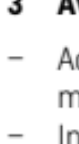


Per l'ulteriore procedimento consultare le Istruzioni d'uso del composito da restauro o del cemento composito.

2.2 Procedimento per la riparazione intraorale con materiali fotoindurenti di otturazioni in composito/restauri in composito fratturati

- Irruvidire la superficie da riparare con strumenti diamantati, detergere con spray ad acqua e asciugare con aria compressa priva di olio e acqua.
- Proseguire la lavorazione come per l'uso diretto di Adhese Universal.

2.3 Procedimento per il condizionamento dei restauri Tetric® CAD



Utilizzo secondo le Istruzioni d'uso Tetric CAD.

3 Avvertenze di sicurezza

- Adhese Universal è irritante. Evitare il contatto con la cute, con le mucose e con gli occhi.
- In caso di contatto con la cute, sciacquare immediatamente con acqua.
- In caso di contatto con gli occhi sciacquarli immediatamente e accuratamente con acqua e consultare un medico/oculista.
- In rari casi, il contatto cutaneo può indurre fenomeni di sensibilizzazione ai componenti.
- I guanti in commercio non rappresentano una protezione efficace dall'effetto sensibilizzante dei metacrilati.
- In caso di eventi gravi verificatisi in relazione al prodotto, contattare Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, sito Internet: www.ivoclar.com e le autorità sanitarie competenti locali.
- Le istruzioni d'uso aggiornate sono disponibili sul sito Vivadent AG nella sezione Download (www.ivoclar.com).
- La Sintesi relativa alla Sicurezza e alla Prestazione Clinica (SSCP) è disponibile nella Banca Dati Europea dei Dispositivi Medici (EUDAMED) sul sito <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Basic UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Avvertenze

Rispettare le indicazioni riportate nella corrispondente Scheda di sicurezza (disponibile sul sito Ivoclar Vivadent AG nella sezione Download (www.ivoclar.com)).

Avvertenze relative all'acido fosforico in gel:

Il gel all'acido fosforico è corrosivo. Evitare il contatto con la cute, con le mucose e con gli occhi (si consiglia l'uso di occhiali protettivi al paziente e all'operatore). In caso di contatto con gli occhi sciacquarli immediatamente e accuratamente con acqua e consultare un medico/oculista.

Avvertenze per lo smaltimento

Scorte rimanenti devono essere smaltite conformemente alle disposizioni di legge nazionali.

Rischi residui

Gli utilizzatori devono essere consapevoli che negli interventi odontoiatrici eseguiti nel cavo orale esistono generalmente alcuni rischi.

Sono qui indicati alcuni di questi rischi:

- Perdita di capacità adesiva (perdita del restauro)
- Sensibilità postoperatoria

4 Avvertenze di conservazione

- Temperatura di conservazione 2–28 °C
- In caso di superamento della temperatura di conservazione indicata la funzionalità del prodotto non può essere garantita.
- Non utilizzare il prodotto dopo la data di scadenza
- Data di scadenza: vedere le indicazioni sulla confezione

Prima dell'uso condurre un'ispezione visiva della confezione e del prodotto per escludere eventuali danni. Se in dubbio, contattare Ivoclar Vivadent AG o il rivenditore di fiducia.

5 Informazioni supplementari

Conservare fuori dalla portata dei bambini!

Non tutti i prodotti sono disponibili in tutti i paesi.

Questo prodotto è stato sviluppato unicamente per un utilizzo in campo dentale. Il suo impiego deve avvenire solo seguendo le specifiche istruzioni d'uso del prodotto. Il produttore non si assume alcuna responsabilità per danni risultanti dalla mancata osservanza delle istruzioni d'uso o da utilizzi diversi dal campo d'applicazione previsto per il prodotto. L'utente pertanto è tenuto a verificare, prima dell'utilizzo, l'idoneità del materiale agli scopi previsti, in particolare nel caso in cui tali scopi non siano tra quelli indicati nelle istruzioni d'uso.

Español

1 Uso previsto

Finalidad prevista

Adhesión de restauraciones dentales al tejido dental duro, acondicionamiento de restauraciones Tetric CAD, sellado de lesiones de la dentina

Grupo destinatario de pacientes

Pacientes con dientes permanentes

Futuros usuarios/capacitación especial

- Dentistas
- No se requiere formación especial

Aplicación

Exclusivamente para uso dental.

Descripción

Adhese® Universal es un adhesivo dental monocomponente fotopolimerizable para esmalte y dentina. Es compatible con todas las

técnicas de grabado (técnicas de autograbado, grabado selectivo de esmalte y grabado y aclarado).

Adhese Universal se puede fotopolimerizar durante 10 s a una intensidad de luz de 500 a 1400 mW/cm² o durante 5 s a una intensidad de luz de 1800 a 2200 mW/cm². En la restauración de cavidades de Clase I y II, Adhese Universal se puede fotopolimerizar en solo 3 s desde el lado oclusal a una intensidad de luz de 2700 a 3300 mW/cm².

Indicaciones

Ausencia de estructura dentaria en dientes anteriores y posteriores, edentulismo parcial en la región anterior y posterior

Áreas de aplicación

- Colocación directa de composite mediante fotopolimerización y restauraciones de compómero
- Reconstrucciones directas de muñones con composites fotopolimerizables, autopolimerizables y de polimerización dual
- Reparaciones de restauraciones fracturadas de composite y compómero.
- Cementación adhesiva de restauraciones indirectas con composites de cementación fotopolimerizables y de polimerización dual
- Sellado de superficies dentales preparadas antes de la cementación provisional o permanente de restauraciones indirectas
- Desensibilización de zonas cervicales hipersensibles

Contraindicaciones

- El uso del producto está contraindicado si el paciente es alérgico a cualquiera de sus componentes.
- Recubrimiento pulpar directo

Limitaciones de uso

- No utilizar Adhese Universal como un primer en materiales de restauración de cerámica. Debe utilizarse un primer cerámico adecuado.
- No utilizar Adhese Universal en aplicaciones en las que no se pueda asegurar una suficiente exposición a la luz (p. ej. cementación de postes radiculares).
- No utilizar Adhese Universal si no se puede aplicar la técnica de trabajo estipulada.

Efectos secundarios

En casos aislados los componentes de Adhese Universal pueden provocar sensibilización. En tales casos, no se debería seguir utilizando Adhese Universal.

Interacciones

- Los agentes blanqueadores o desinfectantes basados en peróxido pueden inhibir la polimerización de los adhesivos. Estos materiales no deben utilizarse ≤14 días antes de la aplicación de Adhese Universal.
- Las sustancias fenólicas (p. ej., Eugenol) pueden inhibir la polimerización de Adhese Universal.
- Antes de cualquier tratamiento con Adhese Universal, enjuagar y eliminar bien con agua todos los agentes astringentes basados en hierro y aluminio.
- No se deben utilizar agentes de fluoración antes de la aplicación de Adhese Universal.

Beneficio clínico

- Reconstrucción de la función masticatoria
- Restauración de la estética

Composición

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, etanol, agua, ácido poliacrílico modificado con metacrilato, dióxido de silicio, canforquinona, p-dimetilaminobenzoato de etilo, metacrilato de 2-dimetilaminoetilo.

2 Aplicación

2.1 Procedimiento para restauraciones indirectas y directas

2.1.1 Aislamiento

Es necesario realizar un aislamiento relativo o absoluto adecuado con medios auxiliares.

2.1.2 Protección de la pulpa/revestimiento de la cavidad

El modo de polimerización 3sCure no debe utilizarse para restauraciones en zonas próximas a la pulpa. En caries muy profundas, las áreas próximas a la pulpa deben recubrirse selectivamente con un revestimiento de hidróxido de calcio y cubrirse posteriormente con un cemento resistente a la presión (por ejemplo, cemento de ionómeros de vidrio).

2.1.3 Acondicionamiento con gel de ácido fosfórico

La unión al esmalte se puede mejorar grabando de forma selectiva el esmalte o aplicando la técnica de "grabar y enjuagar". Las superficies del esmalte sin preparar deben acondicionarse siempre con gel de ácido fosfórico.



Siga las instrucciones de uso del gel de ácido fosfórico.

See Instructions

a. Grabado selectivo del esmalte

Aplicar el gel de ácido fosfórico sobre el esmalte y dejar reaccionar durante 15–30 segundos. Luego enjuague bien con agua a presión durante al menos 5 segundos y seque con aire comprimido sin aceite ni agua hasta que las superficies de esmalte grabadas tengan un color blanco tiza.

b. Técnica de grabado y enjuague

En primer lugar, aplicar el gel de ácido fosfórico sobre el ya esmalte preparado y después sobre la dentina. Dejar reaccionar el gel de grabado sobre el esmalte de 15 a 30 s y, en la dentina, de 10 a 15 s. Despues, enjuagar bien con un chorro fuerte de agua durante al menos 5 segundos y secar con aire comprimido hasta que las superficies de esmalte grabadas se vean blanquecinas.

2.1.4 Manejo de VivaPen® y del frasco

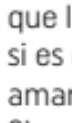
a. VivaPen®

- Quite la tapa del VivaPen girándola más allá del punto donde se siente resistencia y tirando al mismo tiempo de ella
- Coloque la cánula del cepillo VivaPen encajándola en su lugar. La cánula adjunta se puede girar a la posición deseada hasta el punto donde se siente resistencia.

Precaución: Si gira la cánula más allá del punto de resistencia, se desprenderá la cánula.

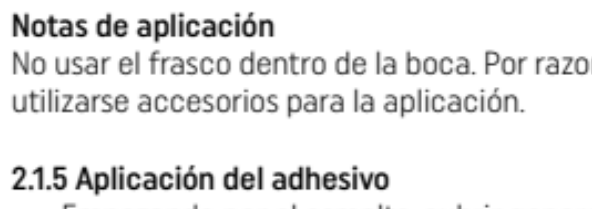
- Por motivos de higiene, utilice siempre una funda de protección del VivaPen deslizando el Pen con la cánula en la funda de protección hasta que la cánula atraviese la funda.
- Retire la tira de separación de papel antes de usar la funda de protección.
- El tubo de la cánula se puede doblar hasta 90°.

Precaución: Doblar la cánula varias veces o doblarla en el conector de la cánula puede romper la cánula. Una flexión excesiva puede provocar el bloqueo del tubo de la cánula.

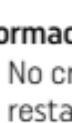
-  Se debe utilizar una cánula y una funda de protección nuevas para cada paciente.
Do not re-use
- Presione el botón pulsador firmemente hacia abajo y espere hasta que la punta de la cánula esté saturada con Adhese Universal. Repita si es necesario. La punta de la cánula está saturada cuando el color amarillo de Adhese Universal es visible.
- Si se utiliza varias veces o después de un cierto tiempo en un mismo paciente, la cánula humedecida debe protegerse de la luz.
- Retire la funda de protección y la cánula después de haber utilizado el VivaPen. La cánula del cepillo VivaPen se retira girándola más allá del punto de resistencia y tirando al mismo tiempo de ella.
- Cierre el VivaPen con la tapa original después de su uso.

Notas de aplicación

- Cuando se utilice el VivaPen por primera vez, puede ser necesario realizar varios clics para humedecer la cánula, debido al diseño de VivaPen. Esto no afecta al nivel de carga que se indica ni al funcionamiento del VivaPen.
- No sumergir el VivaPen en soluciones desinfectantes o esterilizar en autoclave.
- Evitar que el VivaPen reutilizable que no esté cubierto con una funda protectora entre en contacto con la boca del paciente.
- Desechar el VivaPen en caso de que se haya contaminado.
- Si la cánula se ha contaminado (por ejemplo, la cánula se ha caído al suelo), debe sustituirse por una nueva.
- Las cánulas de otros fabricantes no son compatibles con el VivaPen y, por lo tanto, no deben utilizarse.
- El indicador de color del indicador de nivel de llenado transparente identifica la cantidad restante de adhesivo en el VivaPen. Si deja de verse el indicador, quiere decir que el VivaPen está vacío.



b. Frasco

- Colocar la cantidad deseada de Adhese Universal en un pocillo de mezcla y aplicar utilizando un aplicador desechable.
- Proteger el adhesivo de la luz.
- Cerrar el frasco con cuidado inmediatamente después de su uso.
-  Debe utilizarse un nuevo aplicador desechable para cada aplicación.
Do not re-use

Notas de aplicación

No usar el frasco dentro de la boca. Por razones de higiene, deben utilizarse accesorios para la aplicación.

2.1.5 Aplicación del adhesivo

- Empezando por el esmalte, cubrir generosamente la superficie de los dientes a tratar con Adhese Universal.
- Frotar el adhesivo sobre la superficie dental durante al menos 20 s. No acortar este tiempo. Tampoco es adecuado aplicar el adhesivo a la superficie dental sin frotar.
- Dispersar Adhese Universal con aire comprimido sin humedad ni grasas hasta obtener una película firme y brillante.

Información importante:

- No crear charcos ya que esto puede afectar al ajuste de la restauración permanente.
- Debe evitarse la exposición a luz intensa durante la aplicación.
- Evitar la contaminación del aplicador o la cánula con sangre, saliva, líquido del surco o agua durante la aplicación. En caso de contaminación, se tiene que enjuagar la cavidad de nuevo y la aplicación debe repetirse con un nuevo aplicador o cánula.

2.1.6 Fotopolimerización del adhesivo

Adhese Universal puede fotopolimerizarse durante 10 s a una intensidad de luz de 500 a 1.400 mW/cm² o durante 5 s a una intensidad de luz de

1.800 a 2.200 mW/cm². En la fabricación de restauraciones de Clases I y II, Adhese Universal se puede fotopolimerizar en solo 3 s desde el lado oclusal a una intensidad de luz de 2.700 a 3.300 mW/cm².

Si el diámetro de la punta de la guía de luz es menor que el diámetro de la restauración, realice una polimerización de varias capas para asegurarse de que quedan cubiertas todas las áreas de la restauración.



Deben seguirse las instrucciones de uso de la lámpara de fotopolimerización.

See Instructions

Intensidad de la luz mW/cm ²	Tiempo de exposición
500 – 900	10 s
900 – 1.400	10 s
1.800 – 2.200	5 s
2.700 – 3.300	3 s

Aviso de seguridad

- Evitar la exposición directa de la encía, las mucosas o la piel a la luz emitida por la luz de polimerización.
- El modo 3sCure no debe utilizarse en casos de caries profundas y cavidades muy profundas.

2.1.7 Aplicación del composite de restauración o de cementación

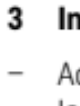
Proceder según las instrucciones de uso del composite de cementación o restauración utilizado.

See Instructions

2.2 Procedimiento para reparaciones intraorales de obturaciones de composite o restauraciones de composite fracturadas con materiales fotopolimerizables

- Crear rugosidades en la superficie usando unos pulidores de diamante, limpiar a fondo con agua pulverizada y secar con aire comprimido sin aceites ni agua.
- Proceder según la aplicación directa de Adhese Universal.

2.3 Procedimiento para el acondicionamiento de restauraciones de Tetric® CAD



See Instructions

Proceder según las instrucciones de uso de Tetric CAD.

3 Información de seguridad

- Adhese Universal es irritante. Evitar el contacto directo con la piel, las membranas mucosas y los ojos.
- En caso de contacto con la piel, enjuagar inmediatamente con abundante agua.
- Si el material entra en contacto directo con los ojos, enjuagar inmediatamente con abundante agua y consultar con un médico u oftalmólogo.
- En casos aislados, el contacto con la piel puede provocar una sensibilización a los componentes.
- Los guantes clínicos comerciales no protegen del efecto de sensibilización a los metacrilatos.
- En caso de incidentes graves relacionados con el producto, póngase en contacto con Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan (Liechtenstein), sitio web: www.ivoclar.com, y con las autoridades competentes.
- Las instrucciones de uso actuales están disponibles en la sección de descargas del sitio web de Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- El Resumen de Seguridad y Desempeño Clínico (SSCP) puede ser recuperado de la Base de Datos Europea de Dispositivos Médicos (EUDAMED) en <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- UDI-DI básico: 76152082ABOND001HJ

Advertencias

Cumpla con la ficha de datos de seguridad (SDS) (disponible en la sección de descargas del sitio web de Ivoclar Vivadent AG www.ivoclar.com).

Advertencias para el gel de ácido fosfórico:

El gel de ácido fosfórico es corrosivo. Evitar el contacto con los ojos, las mucosas y la piel (se recomienda el uso de gafas tanto para los pacientes como para los odontólogos). Si el material entra accidentalmente en contacto con los ojos, lavar inmediatamente con abundante agua y acuda a un médico u oftalmólogo.

Información sobre residuos

Las existencias sobrantes deben eliminarse conforme a la legislación nacional correspondiente.

Riesgos residuales

Los usuarios deben tener en cuenta que toda intervención dental en la cavidad oral implica ciertos riesgos. Estos son algunos de ellos:

- Fallas en la unión del adhesivo (pérdida del material obturador).
- Sensibilidad postoperatoria

4 Almacenamiento y caducidad

- Temperatura de almacenamiento de 2 a 28 °C
- Si se excede la temperatura de almacenamiento indicada, no se puede garantizar el correcto funcionamiento del producto.
- No utilice el producto después de la fecha de caducidad indicada.
- Fecha de caducidad: Ver la nota en el envase

Antes del uso, inspeccionar visualmente el envase y el producto para ver si tiene daños. En caso de duda, póngase en contacto con Ivoclar Vivadent AG o con su representante local.

5 Información adicional

Mantener fuera del alcance de los niños.

No todos los productos están disponibles en todos los países.

El material se ha desarrollado exclusivamente para su uso en odontología. El proceso debe realizarse siguiendo estrictamente las instrucciones de uso. No se aceptará responsabilidad alguna por daños derivados del incumplimiento de las instrucciones o del ámbito de uso indicado. El usuario es responsable de comprobar la idoneidad y el uso de los productos para cualquier fin no recogido explícitamente en las instrucciones.

Português

1 Uso pretendido

Finalidade prevista

União de restaurações dentárias ao dente, condicionamento de restaurações de Tetric CAD, selamento de lesões dentinárias.

Grupo alvo de pacientes

Pacientes com dentes permanentes

Usuários pretendidos / Treinamento especial

- Dentistas
- Nenhum treinamento especial necessário

Uso

Somente para uso dentário.

Descrição

Adhese® Universal é um adesivo odontológico monocomponente, fotopolimerizável, para esmalte e dentina. É compatível com todas as técnicas de condicionamento ácido (autocondicionamento, condicionamento seletivo do esmalte e condicionamento ácido total).

Adhese Universal pode ser fotopolimerizado por 10 s a uma intensidade de luz de 500 a 1.400 mW/cm² ou por 5 s a uma intensidade de luz de 1.800 a 2.200 mW/cm². Na restauração de cavidades de Classes I e II,

o Adhese Universal pode ser fotopolimerizado em apenas 3 s do aspecto oclusal, a uma intensidade de luz de 2.700 a 3.300 mW/cm².

Indicações

Estrutura dentária ausente nos dentes anteriores e posteriores, edentulismo parcial na região anterior e posterior.

Áreas de aplicação:

- Restaurações diretas em compósito e compômero fotopolimerizáveis
- Reconstrução de núcleos diretos em compósitos fotopolimerizáveis, autopolimerizáveis e de dupla polimerização
- Reparo de restaurações fraturadas em compósito e compômero.
- Cimentação adesiva de restaurações indiretas em compósitos fotopolimerizáveis e de dupla polimerização
- Selamento de superfícies dentárias preparadas antes da cimentação temporária / permanente de restaurações indiretas
- Dessenibilização de áreas cervicais hipersensíveis

Contraindicação

- O uso do produto é contraindicado quando o paciente apresentar alergia a qualquer um dos seus ingredientes.
- Capeamentos diretos da polpa

Limitações de uso

- Não usar Adhese Universal como um primer para materiais cerâmicos restauradores. Um primer cerâmico adequado deve ser utilizado.
- Não use o Adhese Universal em situações onde não se pode assegurar iluminação suficiente (p. ex., cimentação de pinos radiculares).
- Adhese Universal não deve ser usado se não for possível aplicar a técnica de trabalho estipulada.

Efeitos colaterais

Em raros casos, os componentes de Adhese Universal podem levar à sensibilização. Nesses casos, Adhese Universal não deve mais ser usado.

Interações

- Agentes clareadores à base de peróxido ou desinfetantes podem inibir a polimerização de adesivos. Tais materiais não devem ser usados ≤ 14 dias antes da aplicação do Adhese Universal.
- Substâncias fenólicas (p. ex. eugenol) podem inibir a polimerização do Adhese Universal.
- Antes de qualquer tratamento com Adhese Universal, lavar completamente com água, todos os agentes hemostáticos à base de ferro e alumínio.
- Agentes de fluoretação não devem ser utilizados antes da aplicação do Adhese Universal.

Benefício clínico

- Reconstrução da função mastigatória
- Restauração da estética

Composição

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, etanol, água, ácido poliacrilato modificado por metacrilato, dióxido de silício, canforoquinona, p-dimetilaminobenzoato de etila, 2-dimetil aminoetil metacrilato.

2 Aplicação

2.1 Procedimento para restaurações indiretas e diretas

2.1.1 Isolamento

É necessário providenciar o isolamento relativo ou absoluto adequado usando produtos auxiliares.

2.1.2 Proteção da polpa / forramento cavitário

O modo de polimerização 3sCure não deve ser usado para restaurações em áreas próximas à polpa. Em cavidades muito profundas, as áreas próximas da polpa devem ser recobertas seletivamente com um cimento de hidróxido de cálcio e, em seguida, aplicar um cimento resistente à pressão (por exemplo, um cimento de ionômero de vidro).

2.1.3 Condicionamento com gel de ácido fosfórico

A ligação ao esmalte pode ser melhorada pelo condicionamento seletivo do esmalte ou aplicando-se a técnica de condicionamento total. Superfícies de esmalte não preparadas devem ser condicionadas com gel de ácido fosfórico.

 Por favor, observar as instruções para uso do gel de ácido fosfórico.

a. Condicionamento seletivo do esmalte

Aplicar o gel de ácido fosfórico no esmalte e deixar agir durante 15–30 segundos. Em seguida, lavar abundantemente com um vigoroso jato de água por pelo menos 5 segundos e secar com ar comprimido livre de óleo e água, até que as superfícies de esmalte condicionadas apresentem um aspecto branco opaco.

b. Técnica de condicionamento ácido total

Aplicar o gel de ácido fosfórico no esmalte preparado primeiro e, em seguida, sobre a dentina. O gel deve reagir sobre o esmalte por 15–30 segundos e sobre a dentina por 10–15 segundos. Em seguida, lavar abundantemente com um vigoroso jato de água por pelo menos 5 segundos e secar com ar comprimido livre de óleo e água, até que as superfícies de esmalte condicionadas apresentem um aspecto branco opaco.

2.1.4 Manuseando o VivaPen® e o frasco

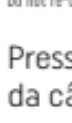
a. VivaPen®

- Remova a tampa do VivaPen girando-a além do ponto onde é sentida uma resistência, e puxando-a para fora simultaneamente.
- Fixe a cânula escova VivaPen, encaixando-a no lugar. A cânula encaixada pode ser girada para a posição desejada até o ponto onde a resistência é sentida.

Cuidado: Girar a cânula além do ponto de resistência irá retirá-la!

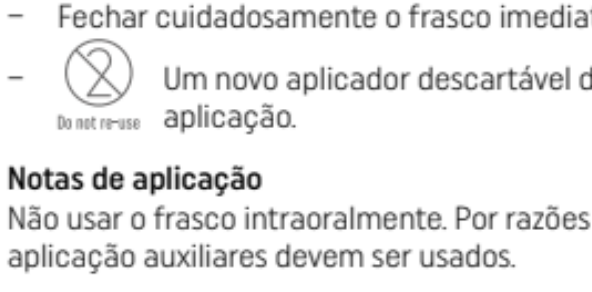
- Por razões de higiene, sempre use a barreira protetora VivaPen, deslizando a caneta com a cânula pela barreira protetora até que a cânula perfure-a.

- Remova a tira de separação de papel antes de usar a barreira protetora.

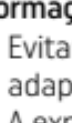
- A haste da cânula pode ser dobrada até 90°.
Cuidado: Dobrar a cânula várias vezes ou dobrá-la na base, pode quebra-la. Curvatura excessiva pode resultar no bloqueio da haste da cânula.
-  Uma nova cânula e barreira protetora devem ser usadas para cada paciente.
- Pressione o botão firmemente para baixo e espere até que a ponta da cânula esteja saturada com Adhese Universal. Repita, se necessário. A ponta da cânula está saturada quando a cor amarela do Adhese Universal é visível.
- Se for usada várias vezes ou depois de um certo tempo no mesmo paciente, a cânula umedecida deve ser protegida da luz.
- Remova a barreira protetora e a cânula após ter usado o VivaPen. A cânula escova VivaPen é removida girando-a além do ponto de resistência e puxando-a para fora, simultaneamente.
- Feche o VivaPen com a tampa original após o uso.

Notas de aplicação

- Ao usar o VivaPen pela primeira vez, vários cliques podem ser necessários para umedecer a cânula, devido à sua engenharia. Isso não influencia o nível indicado ou a função do VivaPen.
- Não submerja o VivaPen em soluções desinfetantes ou o autoclave.
- Evite o contato do VivaPen reutilizável com a boca do paciente sem a barreira protetora.
- Descarte o VivaPen em caso de contaminação.
- Se a cânula foi contaminada (p. ex., a cânula caiu no chão), deve ser substituída por uma nova.
- Cânulas de outros fabricantes não são compatíveis com o VivaPen e, portanto, não devem ser usadas.
- O indicador colorido do medidor de nível de preenchimento transparente, identifica a quantidade restante de adesivo no VivaPen. Se o indicador colorido não é mais exibido, o VivaPen está vazio.



b. Frasco

- Dispensar a quantidade desejada de Adhese Universal em um recipiente de mistura e a aplique usando um aplicador descartável.
- Proteger o adesivo da luz.
- Fechar cuidadosamente o frasco imediatamente após cada uso.
-  Um novo aplicador descartável deve ser usado para cada aplicação.

Notas de aplicação

Não usar o frasco intraoralmemente. Por razões de higiene, dispositivos de aplicação auxiliares devem ser usados.

2.1.5 Aplicação do adesivo

- Começando com o esmalte, recobrir completamente as superfícies dentárias a serem tratadas com Adhese Universal.
- O adesivo deve ser friccionado na superfície do dente durante pelo menos 20 s. Este tempo não deve ser encurtado. Aplicar o adesivo sobre a superfície do dente sem friccionar não é adequado.
- Disperse o Adhese Universal com ar comprimido livre de óleo e umidade até resultar em uma camada fina, brilhante e imóvel.

Informação importante:

- Evitar o acúmulo, uma vez que isso pode comprometer a precisão de adaptação da restauração definitiva.
- A exposição à luz intensiva deve ser evitada durante a aplicação.
- Durante a aplicação, evitar a contaminação do aplicador/cânula com sangue, saliva, fluido gengival ou água. Em caso de contaminação, a cavidade deve ser lavada novamente e o procedimento deve ser repetido com um novo aplicador / cânula.

2.1.6 Fotopolimerizando o adesivo

O Adhese Universal pode ser fotopolimerizado tanto por 10 segundos a 500 até 1.400 mW/cm² ou por 5 segundos à intensidade de luz de 1.800 até 2.200 mW/cm². No caso de restaurações de Classes I e II, o Adhese Universal pode ser fotopolimerizado em apenas 3 segundos a partir do aspecto oclusal à intensidade de luz de 2.700 até 3.300 mW/cm². Se o diâmetro da saída de luz da ponta for menor que o diâmetro da restauração, é necessário realizar uma polimerização sobreposta para garantir que todas as áreas da restauração sejam cobertas.



As instruções de uso das lâmpadas de polimerização devem ser observadas.

Intensidade de luz mW/cm ²	Tempo de exposição
500 – 900	10 s
900 – 1.400	10 s
1.800 – 2.200	5 s
2.700 – 3.300	3 s

Informações de segurança

- Evitar a exposição direta da gengiva, membrana mucosa ou pele à luz emitida pela lâmpada de polimerização.
- O modo 3sCure não deve ser usado em casos de cáries e cavidades muito profundas.

2.1.7 Aplicação de compósito restaurador ou compósito de cimentação

Proceder de acordo com as instruções de uso do compósito restaurador e/ou compósito de cimentação.

2.2 Procedimento para reparo intraoral com materiais fotoativados, de preenchimentos resinosos/restaurações resinas fraturadas

- Asperzar a superfície da restauração a ser reparada com uma ponta diamantada e limpar completamente com spray de água e secar com ar comprimido livre de óleo e água.

- Proceder de acordo com a aplicação direta para restaurações com Adhese Universal.

2.3 Procedimento para o condicionamento das restaurações de Tetric® CAD



Proceder de acordo com as instruções de uso para Tetric CAD.

3 Informações de segurança

- Adhese Universal é irritante. Evitar contato com a pele, membrana mucosa e olhos.
- Em caso de contato com a pele, lavar imediatamente com sabão e quantidade abundante de água.
- Se o material entrar em contato com os olhos, enxaguar imediatamente com quantidades abundantes de água e consultar um médico/oftalmologista.
- Em raros casos, o contato com a pele pode levar à sensibilização aos componentes.
- As luvas médicas comerciais não oferecem proteção contra o efeito de sensibilização promovido pelos metacrilatos.
- Em caso de incidentes graves, relacionados com o produto, entre em contato com a Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, website: www.ivoclar.com e seu órgão competente responsável.
- Estas Instruções de Uso estão disponíveis na seção de download do website da Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- O Resumo de Segurança e Desempenho Clínico (SSCP) pode ser obtido a partir da Base de Dados Europeia de Dispositivos Médicos (EUDAMED) em <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- UDI-DI básico: 76152082ABOND001HJ

Avisos

Observe a Ficha de Informações de Segurança (FISPQ) (disponíveis na seção de download do website da Ivoclar Vivadent AG www.ivoclar.com).

Avisos sobre o gel de ácido fosfórico:

O gel de ácido fosfórico é corrosivo. Evitar o contato com os olhos, membrana mucosa e pele (os óculos de proteção são recomendados tanto para pacientes como para profissionais). Se o material acidentalmente entrar em contato com os olhos, enxaguar imediatamente com quantidades abundantes de água e consultar um médico/oftalmologista.

Informações sobre o descarte

Estoque remanescente deve ser descartado de acordo com as exigências da legislação nacional correspondente.

Riscos residuais

Os usuários devem estar cientes de que qualquer intervenção dentária na cavidade oral envolve certos riscos. Alguns desses riscos estão listados abaixo:

- Falha da união adesiva (perda da restauração)
- Sensibilidade pós-operatória

4 Tempo de prateleira e armazenamento

- Temperatura de armazenamento 2–28 °C
- Se a temperatura de armazenamento for excedida, a função correta do produto não poderá ser garantida.
- Não usar o produto após o prazo de validade indicado.
- Data de validade: Consultar a inscrição na embalagem

Antes do uso, inspecionar visualmente a embalagem e o produto quanto a danos. Em caso de dúvidas, entre em contato com a Ivoclar Vivadent AG ou com seu distribuidor local.

5 Informações adicionais

Manter fora do alcance das crianças!

Nem todos os produtos estão disponíveis em todos os países.

Este material foi desenvolvido exclusivamente para uso em odontologia. O processamento deve ser realizado estritamente de acordo com as Instruções de Uso. Responsabilidade não pode ser aceita por danos resultantes da inobservância das Instruções ou da área de uso estipulada. O usuário é responsável por testar os produtos para a adequação e a sua utilização para qualquer finalidade que não explicitamente indicada nas Instruções.

Svenska

1 Avsedd användning

Avsett ändamål

Bonding av dentala restaurerationer till tandens hårdvävnad, konditionering av Tetric CAD-restaurerationer, försegling av dentala lesioner

Patientmålgrupper

Patienter med permanenta tänder

Avsedd användning / Specialträning

- Tandläkare
- Ingen särskild utbildning krävs

Användning

Endast för dentalt bruk.

Beskrivning

Adhese® Universal är ett ljushärdande, en-komponents dentalt adhesiv avsett för emalj och dentin. Materialet är kompatibelt med samtliga etstekniker (själv-ets, selektiv emaljetsning och ets & skölj tekniker).

Adhese Universal kan antingen ljushärdas i 10 sek med en ljusintensitet på 500 till 1400 mW/cm² eller i 5 sek med en ljusintensitet på 1800 till

2200 mW/cm². På restaurerationer i klass I och II kaviteter, kan Adhese Universal ljushärdas i endast 3 sek från ocklusal håll med en ljusintensitet på 2700 till 3300 mW/cm².

Indikationer

Saknad tandstruktur i anteriora och posteriora tänder, enstaka tandförluster i anteriora och posteriora området.

Användningsområden:

- Direkta ljushärdande komposit- och kompomerrestaureringar.
- Direkta pelaruppbryggnader med ljus-, själv- och dualhärdande kompositer.
- Reparationer av frakturerade komposit- och kompomerrestaureringar.
- Adhesiv cementering av indirekta restaureringar med ljus- och dualhärdande kompositcement.
- Försegling av preparerade tandytor före temporär/permanent cementering av indirekta restaureringar.
- Desensibilisering av hyperkänsliga cervikala områden.

Kontraindikation

- Om patienten har känd allergi mot något av innehållet ska produkten inte användas.
- Direkt pulpaöverkappning.

Begränsningar för användning

- Använd inte Adhese Universal som primer för keramiska restaurationsmaterial. En passande keramisk primer ska användas.
- Använd inte Adhese Universal för applicering där tillräcklig belysning inte kan säkerställas (t.ex. fastsättning av rotkanalsstift).
- Adhese Universal får inte användas om den föreskrivna användningstekniken inte kan tillämpas.

Sidoeffekter

I sällsynta fall kan innehållet i Adhese Universal leda till sensibilisering.

I dessa fall skall materialet inte användas mer.

Interaktioner

- Peroxidbaserade blekmedel och desinfektionsmedel kan inhibera polymerisationen av adhesivet. Sådana material ska inte användas ≤ 14 dagar innan applikation av Adhese Universal.
- Material som innehåller fenol (t.ex. eugenol) kan inhibera polymeriseringen av Adhese Universal.
- Innan behandling med Adhese Universal påbörjas, skölj noggrant bort alla järn- och aluminiumbaserade blodstillande ämnen med vatten.
- Använd inte fluorpreparat före applicering av Adhese Universal.

Kliniska fördelar

- Rekonstruktion av tuggfunktion
- Restaurering av estetiken

Sammansättning

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, etanol, vatten, metakrylat-modifierad polyakrylsyra, silikondioxid, camphorquinone, etyl p-dimethyl aminobensoat, 2-dimethyl aminoetyl metakrylat.

2 Användning

2.1 Behandlingsgång för indirekta och direkta tandersättningar

2.1.1 Torrläggning

En tillräcklig relativ eller absolut isolering måste skapas med hjälp av lämpliga hjälpmödel.

2.1.2 Pulpaskydd/isolering av kavitet

3sCure härdläget får inte användas till pulpanära områden på restaureringerna. På mycket djupa kaviteter, måste områden nära pulpan selektivt täckas med en kalciumhydroxidliner och sedan täckas med ett tryckresistent cement (t.ex. glasjonomer cement).

2.1.3 Etsning med fosforsyrage

Emaljbindningen kan förbättras genom selektiv etsning av emaljen eller med "ets-och-skölj"-tekniken. Opreparerade emaljytter måste alltid etsas med fosforsyra.

 Följ bruksanvisningen för fosforsyragelen.

See Instructions

a. Selektiv emaljetsning

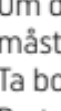
Applicera fosforsyragel på emaljen och låt verka i 15–30 sekunder. Skölj därefter noga med kraftig vattenstråle i minst 5 sekunder och torka med vatten- och oljefri luft med en luftblåster tills den etsade emaljytan ser kritvit ut.

b. Ets-och-skölj-teknik

Applicera fosforsyragel först på den preparerade emaljen och därefter på dentinet. Låt etsgelen verka i 15–30 sekunder på emaljen och på dentinet i 10–15 sekunder. Skölj därefter noga med kraftig vattenstråle i minst 5 sekunder och torka med vatten- och oljefri luft med en luftblåster tills den etsade emaljytan ser kritvit ut.

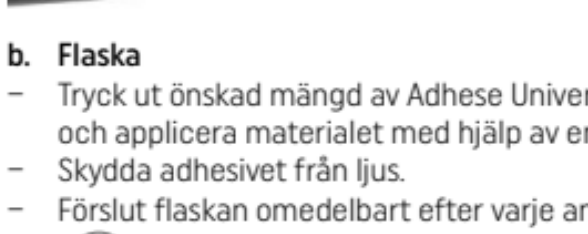
2.1.4 Att använda VivaPen® och flaskor

a. VivaPen®

- Ta bort locket till VivaPen genom att vrida det förbi läget där motståndet känns samtidigt som du drar av det.
- Sätt fast VivaPen borstkanyl genom att knäppa den på plats. Den fastsatta kanylen kan roteras till önskat läge fram till det läge där motståndet känns.
Viktigt: Roterar du kanylen förbi motståndet, kommer kanylen att lossna!
- Av hygieniska skäl, använd alltid VivaPen med skyddshölje. Låt VivaPen med kanyl glida in i och igenom skyddshöljet tills kanylen trycks igenom höljet.
- Ta bort pappersdelningsremsan innan skyddshöljet används.
- Kanylröret kan böjas upp till 90°.
OBS: Kanylen kan gå sönder om den böjs flera gånger eller om den böjs vid kanylens mitt. För kraftig böjning kan leda till att kanylröret blockeras.
-  En ny kanyl och ett nytt skyddshölje måste användas till varje patient.
- Tryck påskjutningsknappen städigt nedåt och låt kanylens spets bli helt igenomfuktad av Adhese Universal. Upprepa vid behov. Kanylens spets är genomfuktad när den gula färgen på Adhese Universal blir synlig.
- Om den används flera gånger eller efter en tid på samma patient, måste den fuktade kanylen skyddas från ljus.
- Ta bort skyddshöljet och kanylen när du har använt VivaPen.
Du tar bort borstkanylen till VivaPen genom att vrida den förbi motståndsläget samtidigt som du drar av den.
- Stäng VivaPen med originallocket efter användning.

Appliceringsråd

- När du använder VivaPen för första gången, krävs det, p.g.a. tekniken på pennan, flera klick för att väta kanylen. Detta påverkar inte den indikerade fyllnadsnivån eller VivaPens funktion.
- Lägg inte VivaPen i desinfektionsmedel och autoklavera den inte.
- Låt aldrig den återanvändbara VivaPen komma i kontakt med patientens mun när den inte är täckt med en skyddande hylsa.
- Kassera VivaPen i händelse av kontaminering.
- Om kanylen har kontaminerats (t.ex. tappats i golvet), måste den av hygieniska skäl bytas ut.
- Kanyler från andra tillverkare är inte kompatibla med VivaPen och får inte användas.
- Indikatorn för VivaPens fyllnadsnivå identifierar återstående mängd av adhesiv. Om den färgade indikatorn inte syns längre, är VivaPen tom.



b. Flaska

- Tryck ut önskad mängd av Adhese Universal i en blandningskopp och applicera materialet med hjälp av en engångsapplikator.

- Skydda adhesivet från ljus.

- Förslut flaskan omedelbart efter varje användning.

- En ny engångsapplikator måste användas till varje applicering.

Appliceringsråd

Flaskan får inte användas intraoralt. Av hygieniska skäl ska ett lämpligt applikationshjälpmittel användas.

2.1.5 Applicering av adhesiv

- Börja med emaljen och täck noga tandytorna som ska behandlas med Adhese Universal.
- Materialet ska gnuggas in i tandytan i minst 20 sekunder. Den angivna tiden får inte vara kortare. Att bara applicera adhesiv utan att gnugga in materialet är inte tillräckligt.
- Fördela Adhese Universal genom att blästra med olje- och fuktfrisk luft tills ett blankt och örörligt filmskikt uppkommer.

Viktigt:

- Undvik pölbildning, det kan äventyra passformen på den permanenta restaurerationen.
- Exponering för intensivt ljus ska undvikas under appliceringen.
- Förhindra all slags kontaminering på applikatorn/kanylen med blod, saliv, sulcusvätska eller vatten under appliceringen. Vid kontaminering måste kaviteten sköljas igen och processen måste upprepas med en ny applikator/kanyl.

2.1.6 Ljushärda adhesivet

Adhese Universal kan antingen ljushärdas i 10 sekunder med en ljusintensitet på 500 till 1 400 mW/cm² eller i 5 sekunder med en ljusintensitet på 1 800 till 2 200 mW/cm². Vid framställning av klass I- och II-restaurerationer kan Adhese Universal ljushärdas i endast 3 sekunder när den sker ocklusal med en ljusintensitet på 2 700 till 3 300 mW/cm². Om diameter på ljusledarspetsen är mindre än diametern på restaurerationen ska man utföra en överlappande polymerisering för att säkerställa att alla områden av restaurerationen täcks.



Bruksanvisningen för härdlampan måste följas.

See Instructions

Ljusintensitet mW/cm ²	Exponeringstid
500 – 900	10 s
900 – 1400	10 s
1800 – 2200	5 s
2700 – 3300	3 s

Säkerhetsföreskrifter

- Undvik direkt exponering av gingiva, slemhinna eller hud för ljus från härdljuset.
- 3sCure-läget får inte användas på djup karies eller mycket djupa kaviteter.

2.1.7 Applicering av restaurationsmaterialet eller kompositcementet



Vid fortsatt behandlingsgång, fölж bruksanvisningen för de restaurationsmaterial eller kompositcement som används.

See Instructions

2.2 Arbetssätt för intraoral reparation av frakturerade komposit-fyllningar/ kompositrestaurerationer med ljushärdande material

- Rugga upp ytan på fyllningen som ska repareras med en finirdiamant, skölj med vattensprej och blästra torrt med olje- och fuktfrisk luft.
- De påföljande arbetsstegen med Adhese Universal är samma som behandlingsgången för direkta ersättningar.

2.3 Arbetssätt för konditionering av Tetric® CAD-restaurerationer



Fortsätt enligt bruksanvisningen för Tetric CAD.

See Instructions

3 Säkerhetsinformation

- Adhese Universal är irriterande. Undvik kontakt med hud, slemhinna och ögon.
- Vid hudkontakt tvätta genast med tvål och vatten.
- Om materialet skulle komma i kontakt med ögonen, skölj omedelbart och grundligt med rikliga mängder vatten och kontakta läkare eller ögonläkare.
- Hudkontakt kan i sällsynta fall leda till sensibilisering mot innehållsstoffen.
- Vanliga medicinska handskar skyddar inte mot metakrylatets sensibiliseringseffekten.
- Kontakta Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein i händelse av allvarliga incidenter, webbplats: www.ivoclar.com och ansvarig behörig myndighet.

- Aktuella bruksanvisningar finns att ladda ned på Ivoclar Vivadent AGs hemsida (www.ivoclar.com).
- Sammanfattningen av säkerhet och klinisk prestanda (SSCP) kan hämtas från European Database on Medical Devices (EUDAMED) på <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Grundläggande UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Varningar

Läs igenom säkerhetsdatabladet (SDS) (finns i hämtningssektionen på webbplatsen för Ivoclar Vivadent AG www.ivoclar.com).

Anmärkningar gällande fosforsyra:

Fosforsyragel är frätande. Undvik kontakt med hud, slemhinna och ögon (vi rekommenderar att både patienter och operatörer bär skyddsglasögon). Om materialet skulle komma i kontakt med ögonen, skölj omedelbart och grundligt med rikliga mängder vatten och kontakta läkare eller ögonläkare.

Information om kassering

Återstående lager måste kasseras enligt gällande nationella lagkrav.

Kvarstående risker

Användare ska vara medvetna om att allt dentalt arbete i den orala munhålan innebär vissa risker. Några av dessa är listade nedan:

- Den adhesiva bondingen misslyckas (restaurerationen lossnar)
- Postoperativ sensibilitet

4 Hållbarhet och förvaring

- Förvaringstemperatur: 2–28 °C
- Om den angivna förvaringstemperaturen överskrids kan korrekt funktion hos produkten inte garanteras.
- Använd inte produkten efter utgångsdatumet.
- Utgångsdatum: Se text på förpackningarna

Inspektera förpackningen och produkten visuellt för skador före användning. Vid tveksamheter kontakta Ivoclar Vivadent AG eller din lokala återförsäljare.

5 Ytterligare information

Förvaras oåtkomligt för barn!

Alla produkter finns inte tillgängliga i alla länder.

Materialet har utvecklats endast för dentalt bruk. Bearbetningen ska noga följa de givna instruktionerna. Ansvar tas inte för skada som uppstår p.g.a. att instruktioner eller föreskrivet användningsområde inte följs. Användaren är ansvarig för kontrollen av materialets lämplighet för annat ändamål, än vad som är direkt uttryckt i instruktionerna.

Dansk

1 Påtænkt anvendelse

Tilsigtet brug

Binding af tandfyldningsmaterialer til tandsubstans, konditionering af Tetric CAD-restaurering, forsegling af dentinlæsioner

Patientmålgruppe

Patienter med permanente tænder

Tilsigtede brugere/Særlig træning

- Tandlæger
- Ingen særlig træning påkrævet

Anvendelse

Kun til brug i forbindelse med restaurering af tænder.

Beskrivelse

Adhese® Universal er et lyshærdende, enkelt-komponent dental adhæsiv til emalje og dentin. Adhese Universal kan anvendes ved alle ætsteknikker (selv-æts-, selektiv emaljeæts- og æts og skyl-teknik).

Adhese Universal kan enten lyshærdes i 10 sek. med en lysintensitet

på 500 til 1.400 mW/cm² eller i 5 sek. med en lysintensitet på 1.800 til

2.200 mW/cm². Til restaurering af klasse I- og II-kaviteter kan Adhese Universal lyshærdes på kun 3 sek. fra det okklusale aspekt med en

lysintensitet på 2.700 til 3.000 mW/cm².

Indikationer

Manglende tandsubstans i for- og kindtænder, delvis tandløshed i for- og kindtandsområde

Anvendelsesområder

- Direkte fyldning med lyshærdende komposit- og kompomer-restaureringer
- Direkte fremstillede kroneopbygninger med lys-, selv- og dualhærdende komposit
- Reparation af fraktererede komposit- og kompomerrestaureringer.
- Adhæsiv cementering af indirekte fremstillede restaureringer, der cementeres med lys- eller dualhærdende cement
- Forsegling af præparerede tandoverflader for midlertidig eller permanent cementering af indirekte restaureringer
- Desensibilisering af hypersensitive cervikale områder

Kontraindikation

- Produktet bør ikke anvendes på patienter med kendt allergi overfor et eller flere af indholdsstofferne i produktet.
- Direkte overkapning på eksponeret pulpa

Anvendelsesbegrænsninger

- Anvend ikke Adhese Universal som primer for keramiske restaureringsmaterialer. Der skal anvendes en velegnet keramisk primer.

- Brug ikke Adhese Universal, hvor tilstrækkelig eksponering for lys ikke kan sikres (fx cementering af stifter i rodkanalen).

- Adhese Universal må ikke anvendes, hvis den foreskrevne teknik ikke er mulig.

Bivirkninger

Komponenterne i Adhese Universal kan i sjældne tilfælde medføre sensibilisering. Adhese Universal bør i sådanne tilfælde ikke længere benyttes til patienten.

Interaktioner

- Peroxidbaserede blege- og desinfektionsmidler kan inhibere polymerisering af adhæsiver. Materialer med peroxid må ikke benyttes på tanden mindre end 14 dage før appliceringen af Adhese Universal.
- Stoffer, der indeholder phenol (fx eugenol), hæmmer polymeriseringen af Adhese Universal.
- Forud for enhver behandling med Adhese Universal skyldes alle rester af jern- og aluminiumbaserede væsker benyttet til standsning af blødning omhyggeligt væk med vand.
- Undgå lokal fluorbehandling umiddelbart før appliceringen af Adhese Universal.

Kliniske fordele

- Rekonstruktion af tyggefunktion
- Restaurering af æstetik

Indhold

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, ethanol, methacrylatmodificeret polyakrylsyre, siliciumdioxid, kamferquinon, ethyl p-dimethyl amiobenzoat, 2-dimethylaminoethyl methakrylat.

2 Anvendelse

2.1 Procedure ved direkte og indirekte restaureringer

2.1.1 Tørlægning

Tilstrækkelig relativ eller absolut tørlægning med egnede hjælpemidler er påkrævet.

2.1.2 Beskyttelse af pulpa/bunddækning

3sCure programmet må ikke benyttes ved restaurering tæt på pulpa. I meget dybe kaviteter skal områder med tæt relation til pulpa selektivt dækkes med en calciumhydroxidholdig liner og dækkes derefter med en trykfast cement (fx glasionomer cement).

2.1.3 Konditionering med phosphorsyreregel

Binding til emaljen kan forbedres ved selektiv ætsning af emaljen eller ved at anvende "æts og skyl"-teknikken. Emaljeoverflader, der ikke er præparerede, skal altid forbehandles med fosforsyregel.



See Instructions

Følg brugsanvisningen for fosforsyregelen.

a. Selektiv emaljeæts

Påfør fosforsyregel på emaljen og lad den reagere i 15–30 sekunder. Skyl derefter grundigt med en kraftig vandstråle i mindst 5 sekunder, og tør med olie- og vandfri trykluft, indtil den ætsede emaljeoverflade har et kalkagtigt, hvidt udseende.

b. Æts- og skyl-teknik

Påfør først fosforsyregel på emaljen og derefter på dentinen. Ætselen skal reagere på emaljen i 15–30 sek. og på dentinen i 10–15 sek. Skyl derefter grundigt med en kraftig vandstråle i mindst 5 sekunder, og tør med olie- og vandfri trykluft, indtil den ætsede emaljeoverflade har et kalkagtigt, hvidt udseende.

2.1.4 Håndtering af VivaPen® og flaske

a. VivaPen®

- Fjern hætten på VivaPen ved at dreje den forbi modstandspunktet og samtidig trække hætten af.

- Sæt VivaPen børstekanylen på ved at klikke den på plads. Den monterede kanyle kan drejes til den ønskede position op til punktet, hvor der mærkes modstand.

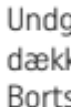
Forsiktig: Hvis kanylen drejes fordi det punkt på hvilket, der registreres en mærkbar modstand, vil det løsne kanylen!

- Af hygiejniske grunde skal der altid anvendes en VivaPen hygiejnepose, som påføres ved at skubbe Pen'en med kanylen ind i hygiejneposen, indtil kanylen bryder gennem plasten.

- Fjern papirstrimlen, inden du bruger hygiejneposen.

- Kanylen kan böjes op til 90°.

Forsiktig: Bøjning af kanylen flere gange eller bøjning ved kanylens fatning kan knække kanylen. Overdreven bøjning kan medføre, at kanylen blokeres.

-  A new cannula and protective sleeve must be used for each patient.
Do not reuse

- Der skal anvendes en ny kanyle og en ny hygiejnepose til hver patient.

- Tryk knappen hårdt ned og vent indtil kanylen er fyldt med Adhese Universal. Gentag om nødvendigt. Kanylen er fyldt, når Adhese Universals gule farve er synlig.

- Den befugtede kanyle skal beskyttes mod lys, hvis der er tidsmæssig afstand mellem gentagen brug (på samme patient).

- Fjern hygiejneposen og kanylen, når du er færdig med at anvende VivaPen. VivaPen børstekanylen fjernes ved at dreje den forbi modstandspunktet og samtidig trække den af.

- Luk VivaPen med den originale hætte efter brug.

Påføringsnoter

- Første gang en ny VivaPen benyttes, kan det være nødvendigt med flere gentagne klik for at fugte kanylen tilstrækkeligt. Dette har ingen betydning for fyld-indikatoren eller VivaPens funktion.

- Nedsænk ikke VivaPen i desinficerende opløsning. VivaPen tåler ikke autoklaving.

- Undgå kontakt mellem den genanvendelige VivaPen, der ikke er dækket af hygiejnepose, og patientens læber, kind, tunge mv.

- Bortskaf VivaPen i tilfælde af kontaminering.

- Hvis kanylen er forurennet (hvis den fx er faldet på gulvet), skal den udskiftes med en ny.

- Kanyler fra andre producenter er ikke kompatible med VivaPen og må derfor ikke benyttes.

- Den farvede indikator på den gennemsigtige niveaumåler viser mængden af resterende adhæsiv i VivaPen. Hvis den farvede indikator ikke længere er synlig, er VivaPen tom.

b. Flaske

- Dispenser den ønskede mængde Adhese Universal i en blandekop og påfør den med et egnet hjælpemiddel.
- Beskyt adhæsivet mod lys.
- Luk omhyggeligt flasken umiddelbart efter brug.
-  En ny engangsapplikator skal anvendes til hver applicering.
Do not re-use

Påføringsnoter

Flasken må ikke anvendes direkte i munden. Af hygiejniske grunde skal der anvendes egnede appliceringshjælpemidler.

2.1.5 Applicering af adhæsiv

- Start med emaljen og dæk derefter alle tandflader fuldstændigt med Adhese Universal.
- Adhæsivet skal skrubbes ind i tandfladen i mindst 20 sek. Skrubbetiden må ikke afkortes. Det er utilstrækkeligt at applicere adhæsivet på emaljen uden at skrubbe.
- Fordel Adhese Universal med olie- og fugtfri trykluft, indtil der dannes et ubevægeligt, glinsende filmlag.

Vigtige oplysninger:

- Undgå pytdannelse, da dette kan kompromittere den permanente restaurerings præcision.
- Må ikke eksponeres for intenst lys under applikationen.
- Undgå enhver kontaminering af applikatoren/kanylen med blod, spyt, sulcus-væske eller vand under applikationen. Ved kontaminering skal kaviteten skyldes igen, og proceduren skal gentages med ny applikator/kanyle.

2.1.6 Lyspolymerisering af adhæsivet

Adhese Universal kan enten lyshærdes i 10 sek. med en lysintensitet på 500 til 1.400 mW/cm² eller i 5 sek. med en lysintensitet på 1.800 til 2.200 mW/cm². Til fremstilling af klasse I- og II-restaureringer kan Adhese Universal lyshærdes på kun 3 sek. fra det okklusale aspekt med en lysintensitet på 2.700 til 3.300 mW/cm².

Hvis spidsen af lyskildens diameter er mindre end diameter på det, der skal restaureres, udføres en overlappende polymerisering, så alle områder af restaureringen dækkes.

 **Retningslinjerne vedrørende lyspolymerisering skal overholdes.**

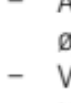
See Instructions

Lysintensitet mW/cm ²	Exposure time
500 – 900	10 s
900 – 1400	10 s
1800 – 2200	5 s
2700 – 3300	3 s

Sikkerhedsanvisning

- Undgå direkte eksponering af gingiva, slimhinde eller hud med hærdelyset.
- 3sCure-programmet må ikke anvendes i tilfælde af caries profunda og meget dybe kaviteter.

2.1.7 Applicering af fyldningsmateriale eller kompositcement

 Fortsæt resten af proceduren ved at følge brugsanvisningen for de anvendte fyldnings- og cementsmaterialer.

2.2 Procedure til intraoral reparation af frakturerede kompositfyldninger/kompositrestaureringer med lyspolymeriserende materialer

- Gør den flade, der skal repareres, ru med en finkornet diamant, rengør med vandspray, og tør med olie- og fugtfri trykluft.
- Fortsæt i henhold til vejledning for direkte applicering af Adhese Universal.

2.3 Procedure til konditionering af Tetric® CAD-restaureringer

 Fortsæt i henhold til brugsanvisningen for Tetric CAD.

See Instructions

3 Sikkerhedsoplysninger

- Adhese Universal er lokalirriterende. Kontakt med hud, slimhinder og øjne skal undgås.
- Ved hudkontakt skyldes straks med rigelige mængder vand.
- Hvis materialet kommer i kontakt med øjnene, skyldes straks med rigelige mængder vand og en læge/øjenlæge kontaktes.
- Kontakt med huden kan i sjældne tilfælde medføre sensibilisering over for indholdsstofferne.
- Kommercielle, medicinske handsker yder ikke beskyttelse mod methacrylates sensibiliserende virkning.
- I tilfælde af alvorlige hændelser, hvor produktet indgår, kontakt venligst Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, website: www.ivoclar.com og den ansvarlige kompetente tilsynsmyndighed.
- Den aktuelle brugervejledning kan downloades fra Ivoclar Vivadent AG's website (www.ivoclar.com).
- Sammendrag af sikkerhed og klinisk ydeevne (SSCP) kan findes og downloades i den europæiske database over medicinsk udstyr (EUDAMED) på <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Grundlæggende UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Advarsler

Overhold sikkerhedsdatabladet (SDS) (tilgængeligt i downloadsektionen på Ivoclar Vivadent AG's hjemmeside www.ivoclar.com).

Advarsler for fosforsyregel:

Fosforsyregel er ætsende. Undgå kontakt med øjne, slimhinder og hud (det anbefales at både behandler og patient bærer beskyttelsesbriller). Hvis materialet ved et uheld kommer i kontakt med øjnene, skyldes straks med rigelige mængder vand og en læge/øjenlæge kontaktes.

Oplysninger om bortskaffelse

Tilbageværende lagerbeholdning skal bortskaffes i overensstemmelse med de relevante nationale lovkrav.

Andre risici

Brugerne skal være opmærksom på, at alt tandrestaureringsarbejde i munden indebærer risiko for bivirkninger.

Nogle af disse er opstillet nedenfor:

- Manglende adhæsiv binding (tab af fyldning)
- Følsomhed efter indgrevet

4 Holdbarhed og opbevaring

- Opbevaringstemperatur 2–28° C
- Hvis produktet opbevares for varmt, kan korrekt funktion af produktet ikke garanteres.
- Produktet må ikke anvendes efter den angivne udløbsdato.
- Udløbsdato: Se bemærkning på emballagen.

Før anvendelse skal emballage og produkt kontrolleres visuelt for skader.

I tilfælde af tvivl bedes du kontakte Ivoclar Vivadent AG eller din lokale forhandler.

5 Yderligere oplysninger

Opbevares utilgængeligt for børn!

Ikke alle produkter fås i alle lande.

Materialerne er fremstillet til restaurering af tænder. Bearbejdning skal udføres i nøje overensstemmelse med brugsanvisningen. Producenten påtager sig intet ansvar for skader, der skyldes manglende overholdelse af anvisningerne eller det angivne brugsområde. Brugeren er forpligtet til at teste produkterne for deres egnethed og anvendelse til formål, der ikke er udtrykkeligt anført i brugsanvisningen.

Suomi

1 Käyttökohteet

Käyttötarkoitus

Restauraatioiden sidostaminen kovaan hammaskudokseen, Tetric CAD -restauraatioiden esikäsittely ja dentiinileesioiden sulkeminen

Kohderyhmä

Potilaat, joilla on pysyviä hampaita

Käyttäjät/koulutusvaatimukset

- HammasläÄÄrit
- Ei erityisiä koulutusvaatimuksia

Käyttö

Vain hammasläÄÄketieteelliseen käyttöön.

Kuvaus

Adhese® Universal on valokovetteinen yksikomponenttinen sidosaine kiilteelle ja dentiinille. Sitä voidaan käyttää kaikissa etsausteknikoissa (itse-etsaava, selektiivinen kiille-etsaus ja perinteinen etsaus ja vesihuuhelu). Adhese Universal voidaan kovettaa joko 10 sekunnissa 500–1 400 mW/cm²:n intensiteetillä tai 5 sekunnissa 1 800–2 200 mW/cm²:n intensiteetillä. Luokan I ja II restauraatioissa Adhese Universal voidaan kovettaa vain 3 sekunnissa, kun valokovetus tehdään okklusaalisuunasta 2 700–3 300 mW/cm²:n intensiteetillä.

Indikaatiot

Etu- ja takahampaiden puuttuvat hammaskosteet, osittainen hampaattomuus etu- ja takahammasalueella

Käyttöalueet:

- Suoraan sidostettavat valokovetteiset komposiitti- ja kompomeerirestauraatiot.

- Suoraan sidostettavat pilarirakenteet, jotka valmistetaan valo-, itse- tai kaksoiskovettuvista komposiiteista.

- Lohjenneiden komposiitti- ja kompomeerirestauraatioiden korjaus.

- Epäsuorien restauraatioiden sidostaminen valo- ja kaksoiskovetteisilla yhdistelmämäuvisementeillä.

- Preparoitujen hammasluupintojen tubuluksien sulkeminen ennen epäsuorien restauraatioiden väliaikaista/pysyvä sementointia.

- Yliherkkien hammaskaula-alueiden desensitointi.

Kontraindikaatiot

- Tuotteen käyttö on vasta-aiheista, mikäli potilaan tiedetään olevan allerginen mille tahansa aineen ainesosalle.

- Pulpan suora kattaminen.

Käyttörajoitukset

- Älä käytä Adhese Universal -sidosainetta keraamisten restauraatioiden primerinä! Näissä tapauksissa on käytettävä sopivaa keraamista primeriä.
- Älä käytä Adhese Universal -sidosainetta toimenpiteissä, joissa ei voi saada riittävä valokovetusta kohteesseen (esimerkiksi juurikanavanastojen sementointi).
- Älä käytä Adhese Universal -sidosainetta mikäli ohjeenmukaista työskentelytekniikkaa ei voida noudattaa.

Haittavaikutukset

Harvinaisissa tapauksissa Adhese Universal -sidosaineen komponentit voivat aiheuttaa herkistymistä. Tällöin Adhese Universal -sidosainetta ei saa enää käyttää.

Yhteisvaikutukset

- Peroksidipohjaiset valkaisu- ja desinfiointiaineet saattavat estää sidosaineiden polymeroitumisen. Siksi Adhese Universal -sidosainetta saa käyttää vasta 14 päivän kuluttua tällaisten aineiden käyttämisestä.
- Fenoliset aineet (esimerkiksi eugenoli) saattavat estää Adhese Universal -sidosaineen polymerisaation.
- Ennen Adhese Universalilla tehtävää sidostamista on kaikki rauta- ja alumiinipohjaiset verenvuodon tyrehdytsaineet huuhdeltava täysin pois vedellä.
- Fluorauraineita ei saa käyttää ennen Adhese Universal -sidosaineen käyttöä.

Kliiniset edut

- Parentatoiminnan palauttaminen
- Estetiikan paraneminen

Koostumus

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, etanol, vesi, metakrylaattimodifioitu polyakryylihappo, silikonidioksidi, kamferikinoni, etyyli-p-dimetyyli-aminobentsoaatti, 2-dimetyyli-aminoetyyli-metakrylaatti.

2 Käyttö

2.1 Käyttöohje suoriin ja epäsuoriin restauraatioihin

2.1.1 Eristäminen

Eristää työskentelyalue kosteudelta tarkoitukseen sopivilla apuvälineillä.

2.1.2 Pulpan suojaus / kaviteetin eristysaine

3sCure-kovetustilaa ei saa käyttää restauraatioihin alueilla, jotka ovat hyvin lähellä pulppaa. Hyvin syvä ja pulpan läheiset alueet on peitetävää kalsiumhydroksidipohjaisella eristysaineella ja sen jälkeen paineen kestäväällä sementillä (esim. lasi-ionomeerisementti).

2.1.3 Esikäsittely fosforihappogeelillä

Sidostumista kiilteeseen voidaan parantaa kiilteen selektiivietsauksella tai käyttämällä etsaus- ja huuhtelu -tekniikkaa. Preparoimattomat kiillepinnat on aina esikäsíteltävä fosforihappogeelillä.

 Noudata fosforihappogeelin omaa käyttöohjettta.

See Instructions

a. Kiilteen selektiivietsaus

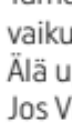
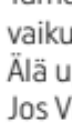
Levitä fosforihappoa sisältävää geeliä kiilteelle ja anna sen vaikuttaa 15–30 sekuntia. Huuhtele aine sitten huolellisesti pois voimakkaalla vesisuihkulla vähintään viiden sekunnin ajan ja kuivaa öljyttömällä ja vedettömällä paineilmalla, kunnes etsatun kiilteen pinta näyttää liitumaisen valkealta.

b. Etsaus ja huuhtelu -tekniikka

Levitä fosforihappoa sisältävää geeliä preparoidulle kiilteelle ja sitten dentiinipinnoille. Anna etsausaineen vaikuttaa kiilteellä 15–30 sekuntia ja dentiinillä 10–15 sekuntia. Huuhtele aine sitten huolellisesti pois voimakkaalla vesisuihkulla vähintään viiden sekunnin ajan ja kuivaa öljyttömällä ja vedettömällä paineilmalla, kunnes etsatun kiilteen pinta näyttää liitumaisen valkealta.

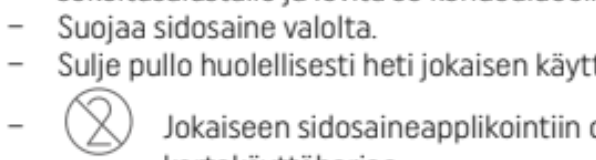
2.1.4 VivaPen®-kynän ja pullon käsittely

a. VivaPen®

- Poista VivaPen-kynän korkki kiertämällä sitä, kunnes tunnet selvän vastuksen. Kierrä vastuksen yli ja vedä korkki samanaikaisesti pois kynästä.

- Kiinnitä VivaPen-harjakanyli napsauttamalla se paikalleen. Kanyyliä voi kääntää haluttuun asentoon siihen saakka, kunnes vastus tuntuu. Huomio: Jos kanyyliä kierretään tuntuvan vastuksen yli, kanyyli irtoaa!
- Hygieniasystä käytä aina VivaPen-kertakäyttösuojusta. Työnnä kynää ja kanyylia kertakäyttösuojuksen, kunnes kanyyli läpäisee suojuksen.
- Irrota paperinen erotusliuska ennen kertakäyttösuojuksen käyttöä.
- Kanyyliputkea voidaan taivuttaa enintään 90°. Huomio: Kanyyli voi rikkoutua, jos sitä taivutetaan useita kertoja tai kanyylin tyvestä. Jos kanyyliä taivutetaan liian voimakkaasti, seurauksena voi olla kanyyliputken tukkeutuminen.
-  Jokaiselle potilaalle on käytettävä uutta kanyyliä ja kertakäyttösuojusta.
- Paina painike pohjaan ja odota, kunnes kanyylin kärki on täyttynyt Adhese Universal -sidosaineella. Toista tarvittaessa. Kanyylin kärki on kostunut, kun keltaista Adhese Universal -sidosainetta tulee näkyviin.
- Jos kanyyliä käytetään useita kertoja tai tietyn aikaa samalla potilaalla, sidosaineesta kostunut kanyyli on suojattava valolta.
- Irrota kertakäyttösuojuus ja kanyyli VivaPen-kynästä käytön jälkeen. Irrota VivaPen-harjakanyli kiertämällä se vastuksen yli ja vetämällä se samanaikaisesti irti.
- Sulje VivaPen käytön jälkeen alkuperäisellä korkilla.

Käytöä koskevia huomautuksia

- Kun käytät VivaPen-kynää ensimmäistä kertaa on sen painomekanismia painettava useampi kerta kanyylin harjan kostuttamiseksi. Tämä johtuu VivaPen-kynän mekanismin rakenteesta. Tämä ei vaikuta VivaPen-kynän täyttötason näyttöön tai toimintaan.
- Älä upota VivaPen-kynää desinfointiliuoksiin äläkä autoklavoit sitä.
- Jos VivaPen-kynää käytetään ilman kertakäyttösuojusta, on varottava kontaktia muualle suussa kuin etsattavaan kohteeseen.
- Jos VivaPen-kynä kontaminoituu, on se hävitettävä.
- Jos kanyyli on kontaminoitunut (kanyyli on esim. pudonnut lattialle), se on vaihdettava.
- Muiden valmistajien valmistamat kanyylit eivät ole yhteensopivia VivaPen-kynien kanssa, eikä niitä saa käyttää.
- VivaPen-kynässä jäljellä olevan sidosaineen määrä käy ilmi täyttötason näytöstä: jos väriillinen ilmaisin ei enää näy näytössä, VivaPen on tyhjä.



b. Pullo

- Annostele tarvittava määrä Adhese Universal -sidosainetta sekoitusalustalle ja levitä se kohdealueelle kertakäyttöharjalla.
- Suojaa sidosaine valolta.
- Sulje pullo huolellisesti heti jokaisen käyttökerran jälkeen.

 Jokaiseen sidosaineapplikointiin on käytettävä uutta kertakäyttöharjaa.

Käytöä koskevia huomautuksia

Pulloa ei saa käyttää suunsisäisesti. Hygieniasystä on käytettävä sopivia annosteluapuvälineitä.

2.1.5 Sidosaineen levittäminen

- Aloita kiilteestä ja kostuta hampaan sidostettavat pinnat kauttaaltaan Adhese Universal -sidosaineella.

- Sidosainetta on hierottava hampaan pintaan vähintään 20 sekunnin ajan. Tätä aikaa ei saa lyhentää. Sidosaineen pelkkä applikointi hampaan pinnalle ilman hieromista ei takaa onnistunutta sidostusta.
- Puhalla Adhese Universal -sidosainetta öljyttömällä ja kuivalla paineilmalla, kunnes kalvon pinta on kiiltävä ja liikkumaton.

Tärkeää:

- Älä anna sidosaineen lammikoitua, koska se estää pysyvän restauraation tarkan istuvuuden.
- Älä altista sidosainetta voimakkaalle valolle käytön aikana.
- Älä päästä levitysharjaa/kanyylia kosketuksiin veren, syljen, sulkusnesteen tai veden kanssa käytön aikana. Jos kaviteetti on kontaminoitunut, on se huuhdeltava ja koko käsittely on tehtävä uudelleen uutta levitysharjaa/kanyylia käyttäen.

2.1.6 Sidosaineen valokovettaminen

Adhese Universal voidaan kovettaa joko 10 sekunnissa 500–1 400 mW/cm²:n

intensiteetillä tai 5 sekunnissa 1 800–2 200 mW/cm²:n intensiteetillä.

Luokan I ja II restauraatioissa Adhese Universal voidaan kovettaa vain 3 sekunnissa, kun valokovetus tehdään okklusaalisuunnasta 2 700–3 300 mW/cm²:n intensiteetillä.

Jos valokärjen läpimitta on pienempi kuin hoidettavan alueen läpimitta, tee päällekkäiset polymerisoinnit varmistaaksesi, että ne kattavat kaikki hoidettavat alueet.



Kovetusvalon käyttöohjeita tulee noudattaa.

See Instructions

Valon intensiteetti mW/cm ²	Kovetusaika
500 – 900	10 s
900 – 1400	10 s
1800 – 2200	5 s
2 700 – 3 300	3 s

Turvallisuushuomautukset

- Ei saa päästää suoraan kontaktiin ikenien, suun limakalvojen tai ihmisen kanssa.
- 3sCure-kovetustilaa ei saa käyttää caries profunda -tapaussissa eikä erittäin syvien kaviteettien paikkoissa.

2.1.7 Täytemateriaalin tai yhdistelmämuovisementin applikointi



Jatka noudattamalla käytettävän täytemateriaalin ja/tai yhdistelmämuovisementin käyttöohjeita.

2.2 Rikkoutuneiden yhdistelmämuovitytteiden/-restauraatioiden intraoraalinen korjaus valokovetteisilla materiaaleilla

- Karhenna korjattava täytepinta viimeistelytiporilla ja puhdista se huolellisesti vesisuihulla ja kuivaa öljyttömällä ja vedettömällä paineilmalla.
- Jatka korjausta applikoimalla Adhese Universal -sidosaine.

2.3 Tetric®-CAD-restauraatioiden esikäsittely



Jatka noudattamalla Tetric CAD -käyttöohjetta.

See Instructions

3 Turvallisuustiedot

- Adhese Universal on ärsyttävä aine. Älä päästää ainetta ihmelle, limakalvoille tai silmiin.
- Jos ainetta joutuu ihmelle, huuhtele aine välittömästi pois saippualla ja runsalla määrellä vettä.
- Mikäli materiaalia joutuu silmiin, huuhtele silmiä välittömästi huolellisesti vedellä ja ota yhteys lääkäriin/silmälääkäriin.
- Ihokosketus saattaa harvinaisissa tapauksissa aiheuttaa herkistymistä aineosille.
- Kaupallisesti saatavat, lääketieteelliseen käyttöön tarkoitetut käsineet eivät suojaa metakrylaatin herkistäviltä vaikutuksilta.
- Jos tuotteen käytössä ilmenee vakavia ongelmia, ota yhteyttä: Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein tai www.ivoclar.com ja paikallisiin terveysviranomaisiin.
- Voimassa olevat käyttöohjeet ovat ladattavissa Ivoclar Vivadent AG:n verkkosivustolta (www.ivoclar.com).
- Turvallisuutta ja klinistä suorituskykyä koskeva yhteenvetö (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP) voidaan noutaa eurooppalaisesta lääkinnällisten laitteiden tietokannasta (EUDAMED) osoitteesta <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Yksilöllinen UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Varoitukset

Noudata voimassa olevaa käyttöturvallisuustiedotetta (SDS), joka on ladattavissa Ivoclar Vivadent AG:n verkkosivustolta (www.ivoclar.com).

Fosforietsausgeeliä koskevat varoitukset:

Fosforietsausgeeli on syövyttävä. Älä päästää geeliä silmiin, limakalvoille tai ihmelle (sekä potilaan että hoitohenkilökunnan on käytettävä suojalaseja). Mikäli materiaalia joutuu vahingossa silmiin, huuhtele silmiä välittömästi huolellisesti vedellä ja ota yhteys lääkäriin/silmälääkäriin.

Hävittäminen

Jäljelle jäävä materiaali on hävitettävä voimassa olevien paikallisten sääädösten mukaisesti.

Muut huomioitavat riskit

Käyttäjän on syytä tietää, että suussa tehtäviin toimenpiteisiin liittyy tiettyjä riskejä. Mahdollisia riskejä ovat esimerkiksi seuraavat:

- Liimasidoksen pettäminen (täytteen irtoaminen)
- Paikkaamisen jälkeinen hampaan herkkyys

4 Käyttöikä ja säilytys

- Säilytyslämpötila 2–28 °C
- Korkeampi säilytyslämpötila saattaa vaarantaa tuotteen asianmukaisen toiminnan.
- Älä käytä tuotetta viimeisen käyttöpäivän jälkeen.
- Viimeinen käyttöpäivämäärä: Katso pakauksen päälysmerkintä.

Tarkasta pakaus ja tuote silmämääristä vaurioiden varalta ennen käyttöä. Jos sinulla on kysymyksiä, ota yhteyttä Ivoclar Vivadent AG:hen tai paikalliseen jälleenmyyjään.

5 Lisätietoja

Säilytä lasten ulottumattomissa!

Kaikkia edellämainittuja tuotteita ei myydä kaikissa maissa.

Tämä tuote on tarkoitettu ainoastaan hammaslääketieteelliseen käyttöön. Tuotetta tulee käsitellä tarkasti käytööhohjeita noudattaen. Valmistaja ei vastaa vahingoista, jotka johtuvat siitä, että käytööhohjeita tai ohjeiden mukaista soveltamisalaa ei noudata. Tuotteiden soveltuvuuden testaaminen tai käytäminen muuhun kuin ohjeissa mainittuun tarkoitukseen on käyttäjän vastuulla.

Norsk

1 Riktig bruk

Formål

Liming av restaureringer på tannsubstans, klargjøring av Tetric CAD-restaureringer, forsegling av dentinlesjoner

Pasientmålgruppe

Pasienter med permanente tenner

Påtenkt bruker/spesiell opplæring

- Tannlege
- Ingen spesiell opplæring nødvendig

Bruk

Kun til odontologisk bruk!

Beskrivelse

Adhese® Universal er et lysherdende enkomponent-dentaladhesiv til emalje og dentin i kombinasjon med alle etseteknikker (i Self-Etch-, selektiv emaljeetsings- og Etch & Rinse-teknikk).

Adhese Universal kan enten polymeriseres i 10 sekunder ved en lysintensitet på 500 til 1400 mW/cm² eller i 5 sekunder ved en lysintensitet på 1800 til 2200 mW/cm².

Ved okklusal belysning av klasse I og II med en lysintensitet på 2700 til 3300 mW/cm² kan Adhese Universal polymeriseres i 3 sekunder.

Indikasjoner

Manglende tannsubstans i det anteriore og posteriore området, partiell tannløshet i det anteriore og posteriore området

Bruksområder:

- Direkte, lysherdende komposit- og kompomerrestaureringer
- Direkte konusoppbygginger med lys-, selv- og dualherdende kompositter
- Reparasjon av frakturette komposit- og kompomerfyllinger
- Adhesiv sementering av indirekte restaureringer med lys- og dualherdende sementeringskompositter
- Forsegling av preparerte tannoverflater før midlertidig/endelig sementering av indirekte restaureringer
- Desensibilisering av sensitive tannhalser

Kontraindikasjon

- Ved påvist allergi mot innholdsstoffer i dette produktet
- Direkte tildekking av pulpa

Bruksbegrensninger

- Ikke bruk Adhese Universal som primer for keramiske restaureringsmaterialer. Bruk egnet porseleensprimer.
- Bruk hvor tilstrekkelig belysning ikke kan garanteres (feks. sementering av rotstifter).
- Når den foreskrevne bruksteknikken ikke er mulig, skal ikke Adhese Universal brukes.

Bivirkninger

Bestanddeler i Adhese Universal kan i sjeldne tilfeller føre til sensibilisering. Avstå fra ytterligere bruk av Adhese Universal i disse tilfellene.

Vekselvirkninger

- Peroksidbaserte blekemidler og desinfeksjonsmidler kan hemme herdingen av adhesiver. Slike materialer skal ikke brukes ≤ 14 dager før behandling med Adhese Universal.
- Fenolholdige stoffer (feks. eugenol) kan hemme herdingen av Adhese Universal.
- Blodstillende midler på jern- og aluminiumsbasis må fjernes fullstendig ved å spyle grundig med vann før behandlingen med Adhese Universal.

- Ikke bruk fluorideringsmidler før behandling med Adhese Universal.

Klinisk nytte

- Gjenoppsett av tyggefunksjonen

- Gjenoppsett av estetikken

Sammensetning

HEMA, bis-GMA, D3MA, MDP, etanol, vann, metakrylatmodifisert polyakrylsyre, silisiumdioksid, kamferkinon, etyl p-dimetylaminobenzoat, 2-dimethylaminoetyl metakrylat.

2 Bruk

2.1 Fremgangsmåte ved indirekte og direkte restaureringer

2.1.1 Tørrelligging

Adekvat relativ eller absolutt tørrelligging med hjelpemidler er nødvendig.

2.1.2 Pulpabeskyttelse/underföring

Ved pulpanære restaureringer skal belysningsprogrammet 3sCure ikke brukes. Ved svært dype, pulpanære kaviteter skal dette området dekkes punktformet med et kalsiumhydroksidpreparat og deretter dekkes med et sjikt med trykkstabil sement (feks. glassionomersement).

2.1.3 Klargjøring med fosforsyregel

Forbindelsen til emaljen kan ytterligere forbedres med selektiv emaljeetsing eller bruk av «Etch & Rinse»-teknikker. Ureparerte emaljeområder må prinsipielt klargjøres med fosforsyre.

Følg bruksanvisningen til fosforsyregelen.

See Instructions

a. Selektiv emaljeetsing

Påfør fosforsyregel på emaljen og la den virke i 15–30 sekunder. Deretter skal gelen spyles av med en kraftig vannstråle i minst 5 sekunder og så tørkes med olje- og vannfri trykkluft til de etsede emaljeområdene ser kritthvite ut.

b. Etch & Rinse-teknikk

Påfør fosforsyregel først på emalje og deretter på dentin. Syren skal virke i 15–30 sekunder på emalje og 10–15 sekunder på dentin. Deretter skal gelen spyles av med en kraftig vannstråle i minst 5 sekunder og så tørkes med olje- og vannfri trykkluft til de etsede emaljeområdene ser kritthvite ut.

2.1.4 Håndtering av VivaPen® og flaske

a. VivaPen®

- Fjern VivaPen-hetten ved å vri den forbi et merkbart motstandspunkt og dra den av samtidig.
- Sett på VivaPen-børstekanyle til den smekker på plass. Den vedlagte kanylen kan dreies til ønsket posisjon til det er en merkbar motstand. Obs: Hvis kanylen vris forbi det tydelige motstandspunktet, vil kanylen løsne!
- Av hygieniske årsaker skal alltid VivaPen-hygenepose benyttes. Skyv VivaPen med kanylen foran inn i hygeneposen og stikk kanylen gjennom posen.
- Fjern papirstrimlene fra beskyttelseshylsen før bruk.
- Kanylerøret kan bøyes opp til 90°.
Obs: Gjentatt bøyning eller bøyning ved kanylefestet kan føre til at kanylerøret brekker! Hvis kanylen bøyes for mye, blir den u gjennomtrengelig.
-  Bruk en ny kanyle og hygenepose for hver pasient.
Do not re-use
- Trykk på trykknappen til stoppunktet, og vent til kanylespissen er fuktet med Adhese Universal. Gjenta ved behov. Fuktingen av kanylespissen gjenkjennes ved den gule fargen til Adhese Universal.
- Ved flere ganger bruk eller utsatt bruk til samme pasient må den fuktede kanylen beskyttes mot lys.
- Fjern VivaPens hygenepose og kanyle etter bruk. Fjern kanylen ved å vri den forbi et merkbart motstandspunkt og ved å dra den av samtidig.
- Etter bruk settes originalhetten på VivaPen.

Anvisninger om bruk

- Ved aller første gangs bruk behøver VivaPen av tekniske grunner kanskje flere klikk for å fukte kanylen. Dette har ingen innvirkning på den angitte fyllmengden eller VivaPens funksjon.
- Ikke autoklaver eller legg VivaPen i et desinfeksjonsbad.
- Unngå at gjenbrukbar VivaPen uten hygenepose kommer i kontakt med pasientens munn.
- Kasser kontaminert VivaPen.
- Hvis kanylen er forurensset (f.eks. kanylen faller på gulvet), må den byttes ut med en ny kanyle.
- Produktfremmede kanyler er ikke kompatible med VivaPen og skal ikke brukes.
- Den fargeide indikatoren i den gjennomsiktige nivåindikatoren gir informasjon om gjenværende innhold i VivaPen. Når fargeindikatoren forsvinner fra kontrollvinduet, er VivaPen tom.



b. Flaske

- Doser den nødvendige mengden Adhese Universal på en blandeplate og ta det opp fra platen med en engangsapplikator.
- Beskytt adhesivet mot lys.
- Lukk flasken omhyggelig igjen etter uttak.
-  En ny engangsapplikator må tas i bruk for hver ny bruk.
Do not re-use

Anvisninger om bruk

Ikke bruk flasken intraoralt. Av hygieniske årsaker må egnet applikasjonshjelpemiddel benyttes.

2.1.5 Applisering av adhesivet

- Begynn ved emaljen og fukt tannoverflatene som skal behandles med Adhese Universal, fullstendig.

- Gni inn bondingen i minst 20 sekunder på tannoverflaten som skal behandles. Denne tiden kan ikke forkortes.

Det holder ikke å bare fordele bondingen på tannoverflaten.

- Blås Adhese Universal utover med olje- og vannfri trykkluft til det har oppstått en glinsende, ubevegelig film.

Viktige merknader:

- Unngå at det dannes for tykke lag i prepareringen da dette kan påvirke tilpasningen av restaureringen.

- Intensiv belysning under applisering må unngås.

- Unngå enhver kontaminering av applikatoren/kanylen fra blod, spytt, sulcusvæske eller vann i løpet av behandlingen. I tilfelle kontaminasjon må kavitetten spyles på nytt og prosedyren gjentas med en ny applikator/ny kanyle.

2.1.6 Herding av adhesivet

Adhese Universal kan enten polymeriseres i 10 sekunder ved en lysintensitet på 500 til 1400 mW/cm² eller i 5 sekunder ved en

lysintensitet på 1800 til 2200 mW/cm². Ved okklusal belysning av klasse I og II med en lysintensitet på 2700 til 3300 mW/cm² kan Adhese Universal polymeriseres i 3 sekunder.

Hvis diameteren på lysåpningen er mindre enn diameteren på restaureringen, må det blyses overlappende slik at alle områder av restaureringen dekkes.



Det er helt nødvendig å følge bruksanvisningen for det polymeriseringsapparatet som brukes!

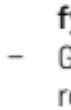
See Instructions

Lysintensitet (mW/cm ²)	Belysningstider
500–900	10 s
900–1400	10 s
1800–2200	5 s
2700–3300	3 s

Sikkerhetsmerknader

- Unngå direkte belysning av tannkjøtt, slimhinne eller hud.
- Hvis det foreligger caries profunda, dvs. svært dype kaviteter, skal ikke 3sCure-belysningsprogrammet brukes.

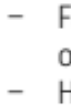
2.1.7 Applisering av restaurerings- eller sementeringskompositt

 See bruksanvisning for henholdsvis restaurerings- eller sementeringskomposittet for videre instruksjoner.
See Instructions

2.2 Fremgangsmåte ved intraoral reparasjon av frakturerte kompositt-fyllinger/komposittrestaureringer med lysherdende materialer

- Gjør overflaten som skal repareres, ru med et diamantfinerbor, rengjør med vannspray og blås det tørt med olje- og vannfri trykkluft.
- Videre arbeid følger samme metode som for direkte bruk av Adhese Universal.

2.3 Fremgangsmåte ved klargjøring av Tetric® CAD-restaureringer

 Bruk i henhold til bruksanvisning for Tetric CAD.
See Instructions

3 Sikkerhetsanvisninger

- Adhese Universal er irriterende. Unngå kontakt med hud, slimhinner og øyne.
- Får man stoffet på huden, vask straks med store mengder vann.
- Får man stoffet i øylene, skyll straks grundig med store mengder vann og kontakt lege/øyelege.
- Hudkontakt kan i sjeldne tilfeller føre til allergi mot innholdsstoffene.
- Vanlige medisinske hansker beskytter ikke mot sensibilisering mot metakrylater.
- Ved alvorlige hendelser som oppstår i forbindelse med produktet, skal du ta kontakt med Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, hjemmeside: www.ivoclar.com og lokal helsemyndighet.
- Den aktuelle bruksanvisningen finnes i nedlastingssenteret på nettsiden til Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- Sammendraget om sikkerhet og klinisk ytelse (Summary of Safety and Clinical Performance – SSCP) er tilgjengelig fra europeisk database for medisinsk utstyr (EUDAMED) på <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Basis-UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Advarsler

Følg sikkerhetsdatabladene (SDS) (finnes i nedlastingssenteret på nettsiden til Ivoclar Vivadent AG www.ivoclarvivadent.com).

Advarsler om fosforsyregel

Fosforsyregel er etsende. Unngå kontakt med hud, slimhinner og øyne (vernebriller er anbefalt for både pasient og tannlege).

Får man stoffet i øynene, skyll straks grundig med store mengder vann og kontakt lege/øyelege.

Anvisninger for avfallshåndtering

Rester skal håndteres iht. nasjonale lover og forskrifter.

Restrisiko

Brukere bør være bevisste på at tannlegeinngrep i munnhulen generelt kan medføre en viss risiko. Nedenfor nevnes noen av disse:

- Tap av adhesiv binding (tap av restaurering)
- Postoperativ sensibilitet

4 Holdbarhet og oppbevaring

- Lagringstemperatur 2–28 °C
- Hvis den oppgitte lagertemperaturen overskrides, kan funksjonaliteten ikke garanteres.
- Ikke bruk produktet etter utløpsdato
- Utløpsdato: se merking på emballasjen

Kontroller før bruk at emballasjen og produktet er uten skader.

Hvis du er i tvil, kontakt Ivoclar Vivadent AG eller din lokale forhandler.

5 Ytterligere informasjon

Oppbevares utilgjengelig for barn!

Ikke alle produkter er tilgjengelige i alle land!

Produktet er utviklet til bruk på det odontologiske området og må brukes i henhold til bruksanvisningen. Produsenten påtar seg intet ansvar for skader som oppstår på grunn av annen bruk eller ufagmessig bearbeiding. I tillegg er brukeren forpliktet til på forhånd og på eget ansvar å kontrollere om materialet eigner seg og kan brukes til de tiltenkte formålene, spesielt hvis disse formålene ikke er oppført i bruksanvisningen.

Nederlands

1 Beoogd gebruik

Beoogd doel

Hechting van tandheelkundige restauraties aan hard weefsel, conditionering van tandheelkundige Tetric CAD-restauraties, afdichting van dentinelaesies

Patiëntendoelgroep

Patiënten met een permanent gebit

Beoogde gebruikers / speciale training

- Tandartsen
- Geen speciale training nodig

Gebruik

Uitsluitend voor tandheelkundig gebruik.

Omschrijving

Adhese® Universal is een lichtuithardend tandheelkundig adhesief uit één component voor glazuur en dentine. Het is toepasbaar met alle etstechnieken (zelfetstechniek, selectief glazuuretsen en etsen-en-spoelentechniek). Adhese Universal kan onder licht worden uitgehard; ofwel 10 s bij een lichtintensiteit van 500 tot 1.400 mW/cm² ofwel 5 s bij een lichtintensiteit van 1.800 tot 2.200 mW/cm². Bij de restauratie van caviteiten van klasse I en II kan Adhese Universal onder licht worden uitgehard in slechts 3 s van het occlusale aspect bij een lichtintensiteit van 2.700 tot 3.300 mW/cm².

Indicaties

Ontbrekende tandstructuur in de anterieure en posterieve elementen, gedeeltelijk edentisme in de anterieure en posterieve regio

Toepassingsgebieden

- Direct geplaatste, lichtuithardende composiet- en compomeerrestauraties
- Direct geplaatste opbouwen met lichtuithardende, zelfuithardende en dual uithardende composieten
- Reparatie van gebroken composiet- en compomeerrestauraties
- Adhesive cementering van indirecte restauraties met licht- en dual uithardende bevestigingscomposieten
- Sealing van geprepareerde tandoppervlakken vóór tijdelijke/ permanente cementering van indirecte restauraties
- Desensibilisering van hypersensitieve halsgebieden

Contra-indicatie

- Bij een bekende allergie voor bestanddelen van het product dient van toepassing te worden afgezien.
- Directe pulpa-overkapping

Beperkingen van het gebruik

- Gebruik Adhese Universal niet als primer voor keramische restauratiematerialen. Gebruik hiervoor een geschikte primer voor keramische materialen.
- Gebruik Adhese Universal niet voor toepassingen waarbij voldoende licht niet kan worden gewaarborgd (bijv. cementsen van wortelkanaalstiften).
- Adhese Universal mag niet worden gebruikt wanneer de voorgeschreven toepassingstechniek niet mogelijk is.

Bijwerkingen

In zeldzame gevallen kunnen bestanddelen van Adhese Universal leiden tot overgevoeligheid. In dergelijke gevallen mag Adhese Universal niet langer worden gebruikt.

Interacties

- Bleek- en desinfectiemiddelen op basis van peroxide kunnen de polymerisatie van adhesieven afremmen. Dergelijke materialen mogen ≤14 dagen voor de toepassing van Adhese Universal niet worden gebruikt.
- Fenolhoudende stoffen (bijv. eugenol) kunnen de polymerisatie van Adhese Universal belemmeren.
- Spoel voor elke behandeling met Adhese Universal alle op ijzer en aluminium gebaseerde bloedstelpende middelen weg met water.
- Er mogen geen fluorideringsmiddelen worden gebruikt voordat Adhese Universal wordt aangebracht.

Klinisch voordeel

- Reconstructie van de kauwfunctie
- Herstel van esthetiek

Samenstelling

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, ethanol, water, methacrylaat-gemodificeerd polyacrylzuur, silicumdioxide, kamferchinon, ethyl-p-dimethylamino-benzoaat, 2-dimethylaminoethylmethacrylaat.

2 Toepassing

2.1 Procedure voor directe en indirecte restauraties

2.1.1 Isolatie

Toereikende relatieve of absolutie isolatie met behulp van geschikte hulpmiddelen is vereist.

2.1.2 Pulpabeschermering/afdeklaag caviteit

Modus 3sCure mag niet worden gebruikt bij vullingen die zich dicht bij de pulpa bevinden. Bij zeer diepe caviteiten moeten gebieden in de buurt van de pulpa selectief worden afgedekt met een onderlaag van calciumhydroxide en vervolgens bedekt met een drukbestendig cement (bijv. een glasionomeercement).

2.1.3 Conditionering met fosforzuurgel

De adhesie aan het glazuur kan worden versterkt door het selectief etsen van het glazuur of door middel van de etsen-en-spoelentechniek. Niet-geprepareerde glazuuroppervlakken moeten worden geconditioneerd met fosforzuurgel.

 Volg de gebruiksaanwijzing van de fosforzuurgel.

See Instructions

a. Selectieve glazuuretsing

Breng fosforzuurgel aan op het glazuur en laat het 15–30 seconden reageren. Spoel het daarna gedurende ten minste 5 seconden met een krachtige waterstraal weg en droog het gebied met olie- en watervrije perslucht totdat het geëtste glazuuroppervlak er kalkachtig wit uitziet.

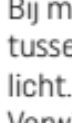
b. Etsen-en-spoelentechniek

Breng eerst fosforzuurgel aan op het geprepareerde glazuur en daarna op het dentine. De etsgel moet gedurende 15–30 seconden op het glazuur blijven zitten om te reageren en 10–15 seconden op het dentine. Spoel het daarna gedurende ten minste 5 seconden met een krachtige waterstraal weg en droog het gebied met olie- en watervrije perslucht totdat het geëtste glazuuroppervlak er kalkachtig wit uitziet.

2.1.4 De VivaPen® en de fles hanteren

a. VivaPen®

- Haal de dop van de VivaPen door deze te draaien tot verder dan het punt waar weerstand wordt gevoeld en tegelijkertijd van de pen af te trekken.

- Bevestig de VivaPen-borstelcanule door deze op zijn plek vast te klikken. De bevestigde canule kan naar de gewenste positie worden gedraaid tot het punt waar weerstand wordt gevoeld.
Opgelet: Als de canule door het weerstandspunt wordt gedraaid, komt de canule los!
- Gebruik om reden van hygiëne altijd een beschermhoes voor de VivaPen door de Pen met de canule in de beschermhoes te schuiven tot de canule door de hoes prikt.
- Verwijder de papieren scheidingsstrip voordat de beschermhoes wordt gebruikt.
- De canuleslang kan worden gebogen tot 90°.
Opgelet: De canule kan breken als deze meerdere malen wordt gebogen of wanneer deze bij de canulehub wordt gebogen.
Overmatig buigen kan leiden tot blokkeren van de canuleslang.
-  Voor elke patiënt moeten een nieuwe canule en beschermhoes worden gebruikt.
Do not re-use
- Druk de drukknop stevig in en wacht tot de tip van de canule is doordrenkt met Adhese Universal. Herhaal dit indien nodig. Het doordrenkt zijn van de tip van de canule wordt bevestigd door de gele kleur van Adhese Universal.
- Bij meerdere malen gebruik bij dezelfde patiënt of bij een tussen pauze moet de bevochtigde canule worden beschermd tegen licht.
- Verwijder na gebruik van de VivaPen de beschermhoes en de canule. Haal de borstelcanule van de VivaPen af door deze te draaien tot verder dan het punt waar weerstand wordt gevoeld en tegelijkertijd van de pen af te trekken.
- Sluit de VivaPen na gebruik af met de originele dop.

Opmerkingen bij toepassing

- Bij het eerste gebruik van de VivaPen kunnen meerdere kliks nodig zijn om de canule te bevochtigen door de manier waarop de VivaPen is ontworpen. Dit heeft geen invloed op het aangegeven vulniveau of de werking van de VivaPen.
- Dompel de VivaPen niet onder in desinfecterende oplossingen en autoclaveer deze niet.
- Vermijd elk contact tussen het deel van de herbruikbare VivaPen dat niet in de beschermhuls zit en de mond van de patiënt.
- Gooi de VivaPen weg in geval van verontreiniging.
- Als de canule verontreinigd is (als deze bijv. op de grond is gevallen), moet deze worden vervangen door een nieuw exemplaar.
- Canules van andere fabrikanten zijn niet compatibel met de VivaPen en mogen daarom niet worden gebruikt.
- De gekleurde indicator van de transparante meter voor het vulniveau geeft de resterende hoeveelheid adhesief in de VivaPen aan. Als de gekleurde indicator niet meer wordt weergegeven, is de VivaPen leeg.

b. Fles

- Spuit de gewenste hoeveelheid Adhese Universal in een mengbakje en breng het aan met een applicator voor eenmalig gebruik.
- Bescherm het adhesief tegen licht.
- Sluit de fles zorgvuldig onmiddellijk na elk gebruik.
-  Voor elke keer aanbrengen moet een nieuwe applicator voor eenmalig gebruik worden gebruikt.
Do not re-use

Opmerkingen bij toepassing

Gebruik de fles niet intraoraal. Om reden van hygiëne dienen geschikte hulpmiddelen voor toepassing te worden gebruikt.

2.1.5 Aanbrengen van het adhesief

- Bedek alle oppervlakken van het gebitselement die moeten worden behandeld grondig met Adhese Universal, te beginnen bij het glazuuroppervlak.

- Borstel het adhesief gedurende minimaal 20 seconden in het oppervlak van het gebitselement. Deze periode mag niet worden ingekort. Het is niet voldoende om het adhesief alleen op het oppervlak aan te brengen zonder het in te borstelen.

- Verspreid Adhese Universal met olie- en vochtvrije perslucht totdat een glanzende, onbeweeglijke filmlaag is ontstaan.

Belangrijke informatie:

- Voorkom opeenhoping, aangezien dit de nauwkeurige pasvorm van de definitieve restauratie in de weg kan staan.

- Vermijd blootstelling aan intensief licht tijdens het aanbrengen.

- Voorkom verontreiniging van de applicator met bloed, slijm, sulcusvloeistof of water tijdens het aanbrengen. In geval van verontreiniging moet de caviteit opnieuw worden gespoeld en de toepassing worden herhaald met een nieuwe applicator/canule.

2.1.6 Uitharding van het adhesief

Adhese Universal kan onder licht worden uitgeharden; ofwel 10 s bij een lichtintensiteit van 500 tot 1.400 mW/cm² ofwel 5 s bij een lichtintensiteit van 1.800 tot 2.200 mW/cm². Bij het vervaardigen van restauraties van klasse I en II kan Adhese Universal onder licht worden uitgeharden in 3 s van het occlusale aspect bij een lichtintensiteit van 2.700 tot 3.300 mW/cm².

Als de diameter van de lichtgeleidertip kleiner is dan de diameter van de restauratie, voer dan een overlappende polymerisatie uit om er zeker van te zijn dat alle delen van de restauratie afgedekt zijn.



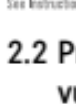
Neem de gebruiksaanwijzing voor gebruik van de uithardingslamp in acht.

Lichtintensiteit mW/cm ²	Blootstellingstijd
500 – 900	10 s
900 – 1400	10 s
1800 – 2200	5 s
2700 – 3300	3 s

Veiligheidsaanwijzing

- Vermijd directe blootstelling van het tandvlees, het mondslijmvlies of de huid aan het licht dat door de uithardingslamp wordt uitgestraald.
- Modus 3sCure mag niet worden gebruikt in geval van cariës profunda en bij zeer diepe caviteiten.

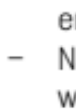
2.1.7 Aanbrengen van het restauratie- of bevestigingscomposiet

 Volg de gebruiksaanwijzing van het gebruikte restauratie- en/of bevestigingscomposiet.
See Instructions

2.2 Procedure voor intraorale reparatie van gefractureerde composet-vullingen/-restauraties met behulp van lichtuithardende materialen

- Ruw het te repareren oppervlak op met diamanten fineerinstrumenten en reinig het grondig met waterspray en droog het gebied met water- en olievrije perslucht.
- De daaropvolgende bewerkingsstappen zijn gelijk aan de toepassing van Adhese Universal.

2.3 Procedure voor het conditioneren van of Tetric® CAD-restauraties

 Volg de gebruiksaanwijzing van Tetric CAD.
See Instructions

3 Informatie met betrekking tot de veiligheid

- Adhese Universal is irriterend. Vermijd contact met huid, slijmvliezen en ogen.
- Na contact met de huid moet de betreffende huid onmiddellijk worden afgespoeld met veel water.
- Als het materiaal in de ogen terechtkomt, spoel deze dan onmiddellijk met veel water en raadpleeg een arts of oogarts.
- In zeldzame gevallen kan huidcontact overgevoeligheid voor de bestanddelen veroorzaken.
- In de handel verkrijgbare medische handschoenen bieden geen bescherming tegen het sensibiliserende effect van methacrylaat.
- In geval van ernstige incidenten die verband houden met het product verzoeken wij u contact op te nemen met Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, website: www.ivoclar.com en de verantwoordelijke bevoegde instantie.
- De huidige gebruiksaanwijzing is beschikbaar in het downloadgedeelte van de website van Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- De samenvatting van de veiligheids- en klinische prestaties is te downloaden van de Europese database voor medische hulpmiddelen (EUDAMED) via <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Basis-UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Waarschuwingen

Neem het Veiligheidsinformatieblad (VIB) in acht (beschikbaar in het downloadgedeelte van de website van Ivoclar Vivadent AG, www.ivoclar.com).

Waarschuwingen voor etsgel met fosforzuur:

Fosforzuurgel is een corrosief (bijtende stof). Voorkom aanraking met ogen, slijmvliezen en de huid (voor de patiënt en de behandelend

tandheelkundige wordt een veiligheidsbril aanbevolen). Als het

materiaal per ongeluk in de ogen terechtkomt, spoel deze dan

onmiddellijk met veel water en raadpleeg een arts of oogarts.

Informatie over weggooiden

Restvoorraad moet worden weggegooid volgens de geldende landelijke wettelijke vereisten.

Restrisico's

Gebruikers moeten zich ervan bewust zijn dat elke tandheelkundige interventie in de mondholte bepaalde risico's met zich meebrengt.

Sommige van deze risico's worden hieronder vermeld:

- Het mislukken van de hechting (verlies van de vulling)
- Postoperatieve gevoeligheid

4 Houdbaarheid en bewaren

- Temperatuur bij opslag: 2–28 °C
- Als de aangegeven temperatuur bij opslag wordt overschreden, kan een juiste werking van het product niet worden gegarandeerd.
- Gebruik het product niet na de aangegeven vervaldatum.
- Vervaldatum: Raadpleeg de informatie op de verpakkingen

Controleer de verpakking en het product vóór gebruik op beschadiging. Neem in geval van twijfel contact op met Ivoclar Vivadent AG of uw plaatselijke dealer.

5 Aanvullende informatie

Buiten bereik van kinderen bewaren!

Niet alle producten zijn in alle landen beschikbaar.

Het materiaal is uitsluitend voor tandheelkundig gebruik ontwikkeld. Verwerking ervan moet strikt volgens de gebruiksaanwijzing worden uitgevoerd. Indien er schade optreedt door toepassing voor andere doeleinden of door verkeerd gebruik kan de fabrikant daarvoor niet aansprakelijk worden gesteld. De gebruiker is ervoor verantwoordelijk om te testen of de producten geschikt zijn en kunnen worden gebruikt voor toepassingen die niet uitdrukkelijk in de gebruiksaanwijzing vermeld staan.

Ελληνικά

1 Προβλεπόμενη χρήση

Προβλεπόμενη εφαρμογή

Συγκόλληση οδοντιατρικών αποκαταστάσεων σε σκληρό οδοντικό ιστό, προετοιμασία οδοντιατρικών αποκαταστάσεων από Tetric CAD, έμφραξη κοιλοτήτων οδοντίνης

Ομάδα ασθενών-στόχος

Ασθενείς με μόνιμα δόντια

Προβλεπόμενοι χρήστες / Ειδική εκπαίδευση

- Οδοντίατροι
- Δεν απαιτείται ειδική εκπαίδευση

Εφαρμογή

Μόνο για οδοντιατρική χρήση.

Περιγραφή

Το Adhese® Universal είναι ένας φωτοπολυμεριζόμενος οδοντιατρικός συγκόλλητικός παράγοντας αδαμαντίνης και οδοντίνης, ενός φιαλιδίου. Το προϊόν είναι συμβατό με όλες τις τεχνικές αδροποίησης (αυτοαδροποίηση, επιλεκτική αδροποίηση αδαμαντίνης και αδροποίηση και έκπλυση). Το Adhese Universal μπορεί να φωτοπολυμεριστεί είτε για 10 δευτερόλεπτα με ένταση φωτός 500 έως 1400 mW/cm² είτε για 5 δευτερόλεπτα με ένταση φωτός 1800 έως 2200 mW/cm². Για την αποκατάσταση κοιλοτήτων I και II ομάδας, το Adhese Universal μπορεί να φωτοπολυμεριστεί μέσα σε μόνο 3 δευτερόλεπτα από τη μασητική πλευρά, με ένταση φωτός 2700 έως 3300 mW/cm².

Ενδείξεις

Ελλιπής οδοντική ουσία σε πρόσθια και οπίσθια δόντια, μερική νωδότητα στην πρόσθια και οπίσθια περιοχή

Περιοχές εφαρμογής

- Άμεσες αποκαταστάσεις με φωτοπολυμεριζόμενες σύνθετες ρητίνες και compomer
- Άμεση ανασύσταση κολοβωμάτων με φωτοπολυμεριζόμενες, αυτοπολυμεριζόμενες και διπλού πολυμερισμού σύνθετες ρητίνες
- Επιδιόρθωση θραυσμένων αποκαταστάσεων από σύνθετες ρητίνες και compomer
- Συγκόλληση έμμεσων αποκαταστάσεων με φωτοπολυμεριζόμενες και διπλού πολυμερισμού ρητινώδεις κονίες
- Έμφραξη παρασκευασμένων οδοντικών επιφανειών πριν από την προσωρινή / μόνιμη συγκόλληση έμμεσων αποκαταστάσεων
- Απευαισθητοποίηση αυχενικών περιοχών με υπερευαισθησία

Αντένδειξη

- Η χρήση του προϊόντος αντενδείκνυται εάν είναι γνωστό ότι ο ασθενής είναι αλλεργικός σε οποιοδήποτε συστατικό του προϊόντος.
- Άμεση κάλυψη του πολφού

Περιορισμοί χρήσης

- Μη χρησιμοποιείτε το Adhese Universal ως ενεργοποιητή (primer) για κεραμικά αποκαταστατικά υλικά. Πρέπει να χρησιμοποιείται κατάλληλος ενεργοποιητής για κεραμικά.
- Μη χρησιμοποιείτε το Adhese Universal για εφαρμογές στις οποίες δεν μπορεί να διασφαλιστεί επαρκής φωτισμός (π.χ., συγκόλληση ενδορριζικών αξόνων).
- Το Adhese Universal δεν πρέπει να χρησιμοποιείται αν δεν μπορεί να εφαρμοστεί η ενδεδειγμένη τεχνική εργασίας.

Παρενέργειες

Σε σπάνιες περιπτώσεις, συστατικά του Adhese Universal είναι δυνατόν να προκαλέσουν ευαισθησία. Σε αυτές τις περιπτώσεις, θα πρέπει να διακόπτεται η χρήση του Adhese Universal.

Αλληλεπιδράσεις

- Οι παράγοντες λεύκανσης και τα απολυμαντικά που περιέχουν υπεροξείδια ενδέχεται να αναστείλουν τον πολυμερισμό των συγκόλλητικών παραγόντων. Μη χρησιμοποιείτε παρόμοια υλικά ≤ 14 ημέρες πριν από την εφαρμογή του Adhese Universal.
- Οι φαινολικές ουσίες (π.χ., ευγενόλη) ενδέχεται να αναστείλουν τον πολυμερισμό του Adhese Universal.
- Πριν από κάθε εφαρμογή του Adhese Universal, ξεπλένετε τελείως με νερό όλους τους στυπτικούς παράγοντες με βάση τον σίδηρο και το αργύριο.
- Μη χρησιμοποιείτε παράγοντες φθορίωσης πριν από την εφαρμογή του Adhese Universal.

Κλινικό όφελος

- Αποκατάσταση της μασητικής λειτουργίας
- Αισθητική αποκατάσταση

Σύνθεση

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, αιθανόλη, νερό, τροποποιημένο με μεθακρυλικό πολυακρυλικό οξύ, διοξείδιο του πυριτίου, καμφοροκινόνη, 4-διμεθυλοαμινοβενζοϊκός αιθυλεστέρας, 2-διμεθυλαμινοαιθυλο μεθακρυλικό.

2 Εφαρμογή

2.1 Διαδικασία για έμμεσες και άμεσες αποκαταστάσεις

2.1.1 Απομόνωση

Απαιτείται επαρκής σχετική ή απόλυτη απομόνωση με χρήση κατάλληλων βοηθημάτων.

2.1.2 Προστασία πολφού / κάλυψη κοιλότητας με ουδέτερο στρώμα

Η λειτουργία πολυμερισμού 3sCure δεν πρέπει να χρησιμοποιείται για αποκαταστάσεις σε περιοχές κοντά στον πολφό. Σε πολύ βαθιές κοιλότητες, οι περιοχές κοντά στον πολφό θα πρέπει να καλύπτονται επιλεκτικά με σκεύασμα υδροξειδίου του ασβεστίου και στη συνέχεια να σκεπάζονται με ανθεκτική στην πίεση κονία (π.χ., υαλοϊονομερή κονία).

2.1.3 Προετοιμασία με ζελέ φωασφορικού οξέος

Η συγκόλληση στην αδαμαντίνη μπορεί να βελτιωθεί με επιλεκτική αδροποίηση της αδαμαντίνης ή εφαρμόζοντας την τεχνική «αδροποίησης και έκπλυσης». Ως μη παρασκευασμένες επιφάνειες αδαμαντίνης θα πρέπει πάντα να προετοιμάζονται με ζελέ φωασφορικού οξέος.

Παρακαλούμε διαβάστε και τηρείτε τις οδηγίες χρήσης του ζελέ φωασφορικού οξέος.

a. Επιλεκτική αδροποίηση αδαμαντίνης

Εφαρμόστε ζελέ φωασφορικού οξέος στην αδαμαντίνη και αφήστε να αντιδράσει για 15–30 δευτερόλεπτα. Στη συνέχεια, ξεπλύνετε σχολαστικά με δυνατή ροή νερού για τουλάχιστον 5 δευτερόλεπτα και στεγνώστε με συμπιεσμένο αέρα ελεύθερο υγρασίας και ελαίου, μέχρι να αποκτήσουν οι αδροποιημένες επιφάνειες της αδαμαντίνης υπόλευκο χρώμα κιμωλίας.

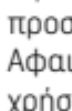
β. Τεχνική αδροποίησης και έκπλυσης

Εφαρμόστε ζελέ φωασφορικού οξέος πρώτα στην παρασκευασμένη αδαμαντίνη και μετά στην οδοντίνη. Το αδροποιητικό θα πρέπει να

μείνει να δράσει στην αδαμαντίνη για 15–30 δευτερόλεπτα και στην οδοντίνη για 10–15 δευτερόλεπτα. Στη συνέχεια, ξεπλύνετε σχολαστικά με δυνατή ροή νερού για τουλάχιστον 5 δευτερόλεπτα και στεγνώστε με συμπιεσμένο αέρα ελεύθερο υγρασίας και ελαίου, μέχρι να αποκτήσουν οι αδροποιημένες επιφάνειες της αδαμαντίνης υπόλευκο χρώμα κιμωλίας.

2.1.4 Χειρισμός του VivaPen® και του φιαλίδιου

a. VivaPen®

- Αφαιρέστε το καπάκι του VivaPen ξεβιδώνοντας μέχρι να ξεπεράσετε το σημείο αντίστασης και ταυτόχρονα τραβήξτε το προς τα έξω.
- Κουμπώστε το ρύγχος με το βουρτσάκι στο VivaPen. Μπορείτε να γυρίσετε το προσαρτημένο ρύγχος στην επιθυμητή θέση, μέχρι το σημείο όπου θα αισθανθείτε αντίσταση.
Προσοχή: Αν γυρίσετε το ρύγχος πέρα από το σημείο αντίστασης, το ρύγχος θα αποσπαστεί!
- Για λόγους υγιεινής, να χρησιμοποιείτε πάντα προστατευτικό περίβλημα VivaPen, περνώντας το VivaPen μαζί με το ρύγχος μέσα στο προστατευτικό περίβλημα, μέχρι να τρυπήσει το ρύγχος το περίβλημα.
- Αφαιρέστε την χάρτινη διαχωριστική ταινία πριν χρησιμοποιήσετε το προστατευτικό περίβλημα.
- Μπορείτε να λυγίσετε τον σωλήνα του ρύγχους έως 90°.
Προσοχή: Αν λυγίσετε το ρύγχος επανειλημμένα ή αν λυγίσετε το ρύγχος στο σημείο σύνδεσης, μπορεί να σπάσει το ρύγχος. Αν λυγίσει υπερβολικά, μπορεί να φράξει ο σωλήνας του ρύγχους.
-  Πρέπει να χρησιμοποιείται νέο ρύγχος και προστατευτικό περίβλημα για κάθε ασθενή.
- Πατήστε σταθερά το κουμπί και περιμένετε να εμποτιστεί η άκρη του ρύγχους με Adhese Universal. Επαναλάβετε, εάν χρειάζεται. Η άκρη του ρύγχους έχει διαβραχεί όταν φαίνεται το κίτρινο χρώμα του Adhese Universal.
- Εάν πρόκειται να χρησιμοποιηθεί αρκετές φορές ή μετά από κάποια ώρα στον ίδιο ασθενή, το διαβρεγμένο ρύγχος πρέπει να προστατεύεται από το φως.
- Αφαιρέστε το προστατευτικό περίβλημα και το ρύγχος μετά τη χρήση του VivaPen. Για να αφαιρέσετε το ρύγχος με το βουρτσάκι από το VivaPen, ξεβιδώστε το ρύγχος πέρα από το σημείο αντίστασης και ταυτόχρονα τραβήξτε το προς τα έξω.
- Κλείστε το VivaPen με το αρχικό καπάκι μετά τη χρήση.

Σημειώσεις εφαρμογής

- Την πρώτη φορά που θα χρησιμοποιήσετε το VivaPen, ενδέχεται να απαιτηθούν πολλαπλά κλικ για να διαβραχεί το ρύγχος, λόγω του σχεδιασμού του VivaPen. Αυτό δεν επηρεάζει την ένδειξη περιεχομένου ή τη λειτουργία του VivaPen.

- Μη βυθίζετε το VivaPen σε απολυμαντικά διαλύματα και μην το αποστειρώνετε σε αυτόκαυστο.

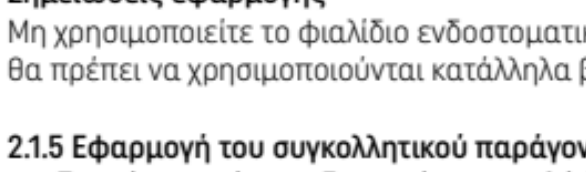
- Αποφύγετε κάθε επαφή του επαναχρησιμοποιούμενου VivaPen με το στόμα του ασθενή, αν το VivaPen δεν είναι καλυμμένο με προστατευτικό κάλυμμα.

- Απορρίψτε το VivaPen αν επιμολυνθεί.

- Αν έχει επιμολυνθεί το ρύγχος (π.χ., έχει πέσει στο πάτωμα), θα πρέπει να αντικατασταθεί με νέο ρύγχος.

- Τα ρύγχη άλλων κατασκευαστών δεν είναι συμβατά με το VivaPen και συνεπώς δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται.

- Ο έγχρωμος δείκτης στην διαφανή θυρίδα πλήρωσης δείχνει την υπόλοιπη ποσότητα συγκολλητικού μέσα στο VivaPen. Αν ο έγχρωμος δείκτης δεν είναι πλέον ορατός μέσα στη θυρίδα, το VivaPen είναι άδειο.

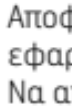


b. Φιαλίδιο

- Τοποθετήστε την απαιτούμενη ποσότητα Adhese Universal σε τρυβλίο ανάμειξης και εφαρμόστε, χρησιμοποιώντας εφαρμογέα μίας χρήσης.

- Προστατέψτε το συγκολλητικό από το φως.

- Κλείστε προσεκτικά το φιαλίδιο αμέσως μετά από κάθε χρήση.

-  Για κάθε εφαρμογή θα πρέπει να χρησιμοποιείται διαφορετικός εφαρμογέας μίας χρήσης.

Σημειώσεις εφαρμογής

Μη χρησιμοποιείτε το φιαλίδιο ενδοστοματικά. Για λόγους υγιεινής, θα πρέπει να χρησιμοποιούνται κατάλληλα βοηθήματα εφαρμογής.

2.1.5 Εφαρμογή του συγκολλητικού παράγοντα

- Ξεκινήστε από την αδαμαντίνη και καλύψτε πλήρως τις οδοντικές επιφάνειες που πρέπει να καλυφθούν με Adhese Universal.

- Το συγκολλητικό πρέπει να τριφτεί πάνω στην επιφάνεια του δοντιού για τουλάχιστον 20 δευτερόλεπτα. Αυτός ο χρόνος δεν πρέπει να είναι μικρότερος. Η εφαρμογή του συγκολλητικού με απλή επάλειψη στην επιφάνεια του δοντιού, χωρίς τριβή, δεν επαρκεί.

- Απλώστε το Adhese Universal με συμπιεσμένο αέρα, ελεύθερο ελαίου και υγρασίας, μέχρι να σχηματιστεί μια γυαλιστερή, ακίνητη μεμβράνη.

Σημαντικές πληροφορίες:

- Αποφύγετε τη λίμναση υλικού, διότι μπορεί να εμποδίσει την ακριβή εφαρμογή της μόνιμης αποκατάστασης.

- Να αποφεύγεται η έκθεση σε έντονο φως κατά την εφαρμογή.

- Λάβετε μέτρα για να αποτρέψετε τη μόλυνση του εφαρμογέα / του ρύγχους με αίμα, σάλιο, ουλοδοντικό υγρό ή νερό κατά την εφαρμογή. Σε περίπτωση επιμόλυνσης, θα πρέπει να ξεπλυθεί ξανά η κοιλότητα και να επαναληφθεί η διαδικασία με νέο εφαρμογέα / ρύγχος.

2.1.6 Φωτοπολυμερισμός του συγκολλητικού παράγοντα

Το Adhese Universal μπορεί να φωτοπολυμεριστεί είτε για 10 δευτερόλεπτα με ένταση φωτός 500 έως 1400 mW/cm² είτε για 5 δευτερόλεπτα με ένταση φωτός 1800 έως 2200 mW/cm². Κατά την κατασκευή αποκαταστάσεων τάξης I και II, το Adhese Universal μπορεί

να φωτοπολυμεριστεί μέσα σε μόνο 3 δευτερόλεπτα από τη μασητική πλευρά, με ένταση φωτός 2700 έως 3300 mW/cm².

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.



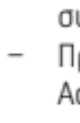
Πρέπει να τηρούνται οι Οδηγίες Χρήσης της λυχνίας φωτοπολυμερισμού.

Ένταση φωτός mW/cm ²	Χρόνος έκθεσης
500 – 900	10 δευτ.
900 – 1400	10 δευτ.
1800 – 2200	5 δευτ.
2700 – 3300	3 δευτ.

Επισημάνσεις ασφαλείας

- Αποφύγετε την άμεση έκθεση των ούλων, των βλεννογόνων και του δέρματος στο φως που εκπέμπει η λυχνία πολυμερισμού.
- Η λειτουργία 3sCure δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις caries profunda και σε πολύ βαθιές κοιλότητες.

2.1.7 Εφαρμογή του υλικού αποκατάστασης ή της ρητινώδους κονίας

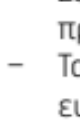


Προχωρήστε σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του υλικού αποκατάστασης και/ή της ρητινώδους κονίας που χρησιμοποιείται.

2.2 Διαδικασία ενδοστοματικής επιδιόρθωσης θραυσμένων εμφράξεων/αποκαταστάσεων σύνθετης ρητίνης με φωτοπολυμεριζόμενα υλικά

- Τροχίστε την επιφάνεια που θα επιδιορθωθεί με διαμάντια, καθαρίστε σχολαστικά με καταιονισμό νερού και στεγνώστε με συμπιεσμένο αέρα, ελεύθερο ελαίου και υγρασίας.
- Προχωρήστε σύμφωνα με την τεχνική άμεσης εφαρμογής του Adhese Universal.

2.3 Διαδικασία προετοιμασίας αποκαταστάσεων από Tetric® CAD



Προχωρήστε σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του Tetric CAD.

3 Πληροφορίες ασφαλείας

- Το Adhese Universal είναι ερεθιστικό. Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα, τους βλεννογόνους και τα μάτια.
- Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, ξεπλύνετε αμέσως με άφθονο νερό.
- Εάν το υλικό έρθει σε επαφή με τα μάτια, ξεπλύνετε αμέσως με άφθονο νερό και συμβουλευτείτε γιατρό/οφθαλμίατρο.
- Σε σπάνιες περιπτώσεις, η επαφή με το δέρμα είναι δυνατόν να προκαλέσει ευαισθησία στα συστατικά.
- Τα ιατρικά γάντια του εμπορίου δεν παρέχουν προστασία από την ευαισθησία στα μεθακρυλικά.
- 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: 76152082ABOND001HJ

Προειδοποίησης

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).

Προειδοποίησης για το ζελέ φωσφορικού οξέος:

Το ζελέ φωσφορικού οξέος είναι διαβρωτικό. Αποφύγετε την επαφή με τα μάτια, τους βλεννογόνους και το δέρμα (συνιστώνται προστατευτικά γυαλιά τόσο για τους επαγγελματίες υγείας όσο και για τους ασθενείς). Εάν το υλικό έρθει κατά λάθος σε επαφή με τα μάτια, ξεπλύνετε αμέσως με άφθονο νερό και συμβουλευτείτε γιατρό/οφθαλμίατρο.

Πληροφορίες απόρριψης

Οι ποσότητες υλικού που περισσεύουν θα 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. Κάποιοι εξ αυτών των κινδύνων αναφέρονται παρακάτω:

- Αστοχία δεσμού συγκόλλησης (απώλεια της έμφραξης)
- Μετεγχειρητική ευαισθησία

4 Διάρκεια ζωής και αποθήκευση

- Θερμοκρασία αποθήκευσης 2–28 °C
- Αν ξεπεραστούν τα όρια θερμοκρασίας αποθήκευσης, η σωστή λειτουργία του προϊόντος δεν είναι διασφαλισμένη.
- Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν μετά την αναγραφόμενη ημερομηνία λήξης
- Ημερομηνία λήξης: Αναγράφεται στη συσκευασία

Πριν από τη χρήση, ελέγχετε οπτικά τη συσκευασία και το προϊόν για τυχόν ζημιές. Αν έχετε οποιαδήποτε αμφιβολία, απευθυνθείτε στην Ivoclar Vivadent AG ή στον τοπικό αντιπρόσωπο.

5 Πρόσθετες πληροφορίες

Να φυλάσσεται μακριά από τα παιδιά!

Δεν είναι διαθέσιμα όλα τα προϊόντα σε όλες τις χώρες.

Türkçe

1 Amaçlanan kullanım

Kullanım amacı

Dental restorasyonların dental sert dokuya bonding işlemi, Tetric CAD restorasyonlarının koşullanması, dentin lezyonlarının kapatılması

Hedef hasta grubu

Kalıcı dişleri bulunan hastalar

Hedef kullanıcılar / Özel eğitim

- Diş hekimleri
- Herhangi bir özel eğitim gereklidir

Kullanım

Sadece diş hekimliğinde kullanım içindir.

Açıklama

Adhese® Universal, mine ve dentin için ışıkla sertleşen, tek bileşenli bir dental adezivdir. Tüm pürüzlendirme teknikleriyle (kendiliğinden pürüzlendirme, seçici mine pürüzlendirmesi ve pürüzleme-durulama teknikleri) uyumludur. Adhese Universal, 500 ilâ 1.400 mW/cm² ışık şiddetinde 10 s boyunca ya da 1.800 ilâ 2.200 mW/cm² ışık şiddetinde 5 s boyunca ışıkla sertleştirilebilir. Sınıf I ve II kavitelerin restorasyonunda, Adhese Universal 2.700 ilâ 3.300 mW/cm² ışık şiddetinde okluzal açıdan yalnızca 3 s sürede ışıkla sertleştirilebilir.

Endikasyonlar

Anterior ve posterior dişlerde eksik diş dokusu, anterior ve posterior bölgede kısmi dişsizlik

Uygulama alanları

- Direkt yerleştirilen, ışıkla sertleşen kompozit ve kompomer restorasyonları
- Işıklı, kendiliğinden ve dual-cure kompozitlerle direkt yerleştirilmiş kor yapımları
- Kırılmış kompozit ve kompomer restorasyonlarının onarımı.
- Işıklı ve dual-cure yapıştırma kompozitleriyle indirekt restorasyonların adeziv simantasyonu
- İndirekt restorasyonların geçici/kalıcı simantasyonu öncesinde hazırlanmış diş yüzeylerinin örtülmESİ
- Hipersensitif servikal alanların desensitizasyonu

Kontrendikasyon

- Bileşenlerine karşı hastanın bilinen bir alerjisi varsa, ürünün kullanımı kontrendikedir.
- Direkt pulpa kaplaması

Kullanım sınırlamaları

- Adhese Universal'ı seramik restoratif materyaller için primer olarak kullanmayın. Uygun bir seramik primeri kullanılmalıdır.
- Yeterli ıshıklamanın sağlanamayacağı uygulamalarda (ör. kök kanal postlarının sementasyonu) Adhese Universal'ı kullanmayın.
- Öngörülen çalışma tekniği uygulanamıysa Adhese Universal kullanılmamalıdır.

Yan etkiler

Nadir durumlarda Adhese Universal bileşenleri hassasiyete yol açabilir. Bu tür durumlarda, Adhese Universal artık kullanılmamalıdır.

Etkileşimleri

- Peroksit bazlı beyazlaştırma maddeleri ve dezenfektanlar, adezivlerin polimerizasyonunu önleyebilir. Bu tür malzemeler, Adhese Universal'ın uygulanmasından ≤14 gün öncesinde kullanılmamalıdır.
- Fenolik maddeler (ör. öjenol) Adhese Universal'ın polimerizasyonunu engelleyebilir.

- Adhese Universal ile herhangi bir tedavi uygulanmadan önce, tüm demir ve alüminyum bazlı kanama durdurucu ajanları suyla iyice durulayın.

- Adhese Universal uygulaması öncesinde florlama ajanları kullanılmamalıdır.

Klinik fayda

- Çiğneme işlevinin rekonstrüksiyonu

- Estetik restorasyon

Bileşimi

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, etanol, su, metakrilat-modifiye edilmiş poliakrilik asit, silikon dioksit, kafur kuinon, etil p-dimetil aminobenzoat, 2-dimetil aminoethyl metakrilat.

2 Uygulama

2.1 İndirekt ve direkt restorasyonlar için uygulanacak prosedür

2.1.1 İzolasyon

Uygun yardımcılar kullanılarak parsiyel veya tam izolasyonun sağlanması zorunludur.

2.1.2 Pulpa koruması/kavite astarı

Pulpaya yakın alanlardaki restorasyonlarda 3sCure sertleştirme modu kullanılmamalıdır. Çok derin kavitelerde, pulpaya yakın alanlar seçici olarak kalsiyum hidroksit astar ile örtülmeli ve ardından basınca dayanıklı siman (ör. cam iyonomer siman) ile kaplanmalıdır.

2.1.3 Fosforik asit jel ile hazırlama

Seçimli mine pürüzlendirme veya "pürüzle ve durula" teknigi uygulanarak mineye bağlanma güçlendirilebilir. Prepare edilmemiş mine yüzeyleri her zaman fosforik asit jel ile pürüzlendirilmelidir.

 Lütfen fosforik asit jelinin Kullanma Talimatına uyun.

See Instructions

a. Seçici mine pürüzlendirme

Fosforik asit jelinin mine üzerine uygulayın ve tepkimeye girmesi için

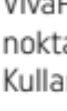
15–30 saniye bekleyin. Sonra en az 5 saniye kuvvetli bir su akımıyla iyice durulayın ve pürüzlendirilmiş mine yüzeyi tebeşir beyazı bir görünüm alana kadar yağ ve su içermeyen basınçlı hava ile kurutun.

b. Pürüzlendirme ve durulama tekniği

Fosforik asit jelini önce prepare edilmiş mine üzerine ve ardından dentine uygulayın. Pürüzlendirici, tepkimeye girmesi için minenin üzerinde 15–30 saniye, dentinin üzerinde ise 10–15 saniye bekletilmelidir. Sonra en az 5 saniye kuvvetli bir su akımıyla iyice durulayın ve pürüzlendirilmiş mine yüzeyi tebeşir beyazı bir görünüm alana kadar yağ ve su içermeyen basınçlı hava ile kurutun.

2.1.4 VivaPen® ve şişenin kullanılması

a. VivaPen®

- VivaPen'in kapağını, eşzamanlı olarak dışarı çekerken fark edilir bir direnç hissedilene kadar çevirerek çıkarın.
- VivaPen fırçası kanülünü yerine oturtarak takın. Ekli kanül, direnç hissedilen noktaya kadar döndürülerek istenilen konuma getirilebilir. Dikkat: Kanülün direnç noktasını geçecek şekilde döndürülmesi, kanülün yerinden çıkışına neden olacaktır!
- Hijyenik nedenlerden dolayı daima bir VivaPen koruyucu kılıf kullanın, kanül kılıfı delip çıkıncaya kadar kanüllü Pen'i koruyucu kılıfa sokun.
- Koruyucu kılıfı kullanmadan önce kağıt ayırmaya şeridini çıkarın.
- Kanül tüpü 90° bükülebilir.
Dikkat: Kanülün birkaç defa bükülmesi veya kanül merkezinden bükülmesi, kanülün kirilmasına neden olabilir. Aşırı bükme, kanül tüpünün tıkanmasına neden olabilir.
-  Her hasta için yeni bir kanül ve koruyucu kılıf kullanılmalıdır.
Do not re-use
- Düğmeye sıkıca bastırın ve kanül ucu Adhese Universal ile ıslanana kadar bekleyin. Gerekli olması halinde, yineleyin. Kanül ucunun ısladığı Adhese Universal'ın görünür bir şekilde sarı renk almasıyla anlaşılır.
- Aynı hasta üzerinde birkaç defa ya da belirli bir süreyle aşacak şekilde kullanılması halinde, nemlendirilmiş kanülün ışıktan korunması gerekecektir.
- VivaPen'i kullandıkten sonra koruyucu kılıfı ve kanülü çıkarın. VivaPen'in fırçasının kanülü, eşzamanlı olarak dışarı çekerken direnç noktası aşılabilecek şekilde çevirerek çıkarılır.
- Kullanım sonrasında VivaPen'i orijinal kapağıyla kapatın.

Uygulama notları

- VivaPen'i ilk defa kullanacağınızda, VivaPen'in yapımı gereği kanülü ıslatmak için kaleme birkaç kez tıkalmanız gerekebilir. Bu, VivaPen'in gösterilen dolum seviyesini ya da işlevini etkilemez.
- VivaPen'i dezenfektan solüsyonlarına daldırmayın ya da otoklavdan geçirmeyin.
- Yeniden kullanılabilir VivaPen'in koruyucu kılıfı kaplı olmayan kısmının hastanın ağızıyla temas etmesini önleyin.
- Kontaminasyon durumunda VivaPen'i atın.
- Kanül kontamine olmuşsa (ör. kanül yere düşürülmüşse), yenisiyle değiştirilmelidir.
- Diğer üreticilerin sunduğu kanüller VivaPen ile uyumlu olmadığından bunlar kullanılmamalıdır.
- Saydam dolum seviyesi ölçerin renkli göstergesi, VivaPen'de kalan adeziv miktarını belirtir. Renkli göstergenin artık görünür olmaması, VivaPen'in boş olduğunu gösterir.



b. Şişe

- İstenilen miktarda Adhese Universal ürününü bir karıştırma kabına koyun ve tek kullanımlık bir aplikatör kullanarak uygulayın.
- Adezivi ışıktan koruyun.
- Şişeyi her kullanım sonrasında dikkatlice kapatın.
-  Her bir uygulama için yeni bir tek kullanımlık aplikatör kullanılmalıdır.
Do not re-use

Uygulama notları

Şişeyi ağız içinde kullanmayın. Hijyenik nedenlerden dolayı, uygun uygulama destekleri kullanılmalıdır.

2.1.5 Adezivin uygulanması

- İşlem görecek olan diş yüzeylerini mineden başlayarak tamamen Adhese Universal ile kaplayın.
- Adeziv en az 20 s süreyle diş yüzeyine ovalanarak uygulanmalıdır. Bu süre kısaltılmamalıdır. Adezivin diş yüzeyine ovma yapmadan uygulanması yetersiz uygulama teşkil edecektir.
- Adhese Universal'ı parlak ve hareketsiz bir film tabakası oluşturan kadar yağ ve nem içermeyen basınçlı hava ile uygulayın.

Önemli bilgiler:

- Kalıcı restorasyonun yerine oturma doğruluğunu tehlikeye atabileceğinden materyalin çukur yerlerde birikmesine izin vermeyin.
- Uygulama sırasında yoğun ışığa maruz bırakmaktan kaçınılmalıdır.
- Uygulama sırasında aplikatörün/kanülün kan, tükürük, sulkus sıvısı veya suyla kontamine olmasını önlemeyin. Kontaminasyon durumunda, kavite tekrar durulmalıdır ve prosedür yeni bir aplikatör / kanül ile yinelenmelidir.

2.1.6 Adezivin ışıkla sertleştirilmesi

Adhese Universal, 500 ilâ 1.400 mW/cm² ışık şiddetiinde 10 s boyunca ya da 1.800 ilâ 2.200 mW/cm² ışık şiddetiinde 5 s boyunca ışıkla sertleştirilebilir. Sınıf I ve II restorasyonların oluşturulmasında, Adhese Universal 2.700 ilâ 3.300 mW/cm² ışık şiddetiinde okluzal açıdan yalnızca 3 s sürede ışıkla sertleştirilebilir. ışık kılavuzunun ucunun çapı restorasyon çapından küçükse, restorasyonun tüm bölgelerinin kaplandığından emin olmak için birkaç polimerizasyon uygulayıncı.



Dolgu ışığı kullanma talimatlarına uyulmalıdır.

See Instructions

Işık yoğunluğu mW/cm ²	İşinlama süresi
500 – 900	10 s
900 – 1.400	10 s
1.800 – 2.200	5 s
2.700 – 3.300	3 s

Güvenlik notu

- Diş etini, mukoz membranı veya cildi sertleştirme ışığının yaydığı işına doğrudan maruz bırakmaktan kaçının.
- 3sCure modu caries profunda ve çok derin kaviteler olması durumunda kullanılmamalıdır.

2.1.7 Restoratif veya yapıştırma kompozitinin uygulanması

 **Kullanılan restoratif ve/veya yapıştırma kompozitinin kullanım talimatlarına uygun şekilde ilerleyin.**
See Instructions

2.2 Kırılmış kompozit dolgularının/kompozit restorasyonlarının ışıkla sertleşen malzemelerle ağız içinde onarımı için prosedür

- Onarılacak restoratif yüzeyi bir elmas bitirme frezi ile pürüzlendirin, su spreyi ile iyice temizleyin ve yağ ve nem içermeyen basınçlı hava ile kurutun.
- Adhese Universal ürününün direkt uygulaması için talimatlara göre ilerleyin.

2.3 Tetric® CAD restorasyonlarının pürüzlendirilmesi için prosedür

 **Tetric CAD'in kullanım talimatlarına uygun şekilde ilerleyin.**
See Instructions

3 Güvenlik bilgileri

- Adhese Universal tahlis edici bir maddedir. Ciltle, mukozayla ve gözlerle temas etmesine engel olun.
- Ciltle temas etmesi durumunda derhal bol suyla durulayın.
- Materyal gözlerle temas ederse, derhal bol suyla yıkayın ve bir hekime/oftalmoloji uzmanına başvurun.
- Nadir durumlarda, ciltle temas, malzemelere karşı duyarlılık geliştirilmesine neden olabilir.
- Ticari tıbbi eldivenler, metakrilatin duyarlılaştırıcı etkilerine karşı koruma sağlamaz.
- Ürünle ilgili ciddi kazalar durumunda lütfen Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Lichtenstain adresinden, www.ivoclar.com, sitesinden Ivoclar Vivadent AG ile ve sorumlu yetkili kurumunuz ile iletişime geçin.
- Geçerli Kullanım Talimatları, Ivoclar Vivadent AG web sitesinin (www.ivoclar.com) indirme bölümünde sunulmaktadır.
- Güvenlik ve Klinik Performans Özeti (SSCP) [## Uyarılar](https://ec.europa.eu/tools/eudamed adresindeki Avrupa Tıbbi Cihaz Veritabanı'ndan (EUDAMED) alınabilir.
- Temel UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

</div>
<div data-bbox=)

Güvenlik Veri Formunu (SDS) inceleyin (Ivoclar Vivadent AG web sitesinin (www.ivoclar.com). indirme bölümünde sunulmaktadır).

Fosforik asit jelı için uyarılar:

Fosforik asit jel koroziftir. Gözler, mukoz membran ve cilt ile temastan kaçının (hem hasta hem de operatörler için koruyucu gözlük takılması önerilir). Materyal kazara gözlerle temas ederse, derhal bol suyla durulayın ve bir hekime / oftalmoloji uzmanına başvurun.

Bertaraf bilgileri

Kalan stoklar, ilgili ulusal yasal gerekliliklere uygun şekilde atılmalıdır.

Artık riskler

Kullanıcılar, ağız boşluğununda yapılan her türlü dental müdahalenin belirli riskler içerdigini farkında olmalıdır. Bu risklerden bazıları aşağıda listelenmiştir:

- Adeziv sabitlemesi sorunu (restorasyon kaybı)
- Operasyon sonrası duyarlılık

4 Raf ömrü ve saklama koşulları

- Saklama sıcaklığı 2–28 °C'dir
- Belirtilen saklama sıcaklığının aşılması durumunda, ürünün düzgün şekilde işlev göstermesi garanti edilemez.
- Ürünü, belirtilen son kullanım tarihinden sonra kullanmayın.
- Son kullanma tarihi: Ambalajdaki nota bakın

Kullanım öncesinde ambalajı ve ürünü hasara karşı görsel olarak inceleyin. Tereddüt ederseniz lütfen Ivoclar Vivadent AG veya yerel bayinizle irtibata geçin.

5 İlave bilgiler

Çocukların ulaşamayacağı yerlerde saklayın!

Tüm ürünler tüm ülkelerde sunulmamaktadır.

Madde, sadece diş hekimliğinde kullanılmak üzere hazırlanmıştır. Kullanım Talimatlarına tamamen uygun şekilde kullanılmalıdır. Belirlenen kullanım alanı ve Kullanım Talimatının izlenmediği durumlarda oluşacak hasarlara karşı sorumluluk kabul edilmeyecektir. Ürünleri Talimatlarda açıkça belirtilmemiş herhangi bir amaç için, kullanım ve uygunluk açısından test etmek, kullanıcı sorumluluğundadır.

Русский

1 Предназначение

Целевое применение

Бондинг стоматологических реставраций к твердым тканям зубов, подготовка реставраций из Tetric CAD, герметизация поражений дентина

Целевая группа пациентов

Пациенты с постоянными зубами

Предполагаемые пользователи / специальная подготовка

- Стоматологи
- Специальная подготовка не требуется.

Область применения

Только для применения в стоматологии.

Описание

Adhese® Universal может быть отвержен светом в течение 10 с при интенсивности света от 500 до 1400 МВт/см² или в течение 5 с при интенсивности света от 1800 до 2200 МВт/см². При восстановлении полостей I и II классов Adhese Universal может быть полимеризован всего за 3 с со стороны окклюзии при интенсивности света от 2700 до 3300 МВт/см².

Показания

Отсутствующие ткани зуба во фронтальном и боковом отделах, частичное отсутствие зубов во фронтальном и боковом отделах.

Области применения

- Прямые композитные и компомерные реставрации светового отверждения.
- Прямое наращивание и восстановление культи с помощью фотополимерных и самополимеризующихся композитов, а также композитов двойного отверждения.
- Восстановление поврежденных композитных и компомерных реставраций.
- Адгезивная фиксация непрямых реставраций с помощью фотополимерных композитов и композитов двойного отверждения.
- Герметизация подготовленных поверхностей зубов перед временным/постоянным цементированием непрямых реставраций.
- Десенсибилизация гиперчувствительных пришеечных областей.

Противопоказания

- Применение продукта противопоказано при наличии у пациента аллергии на какой-либо из компонентов.
- Прямое покрытие пульпы.

Ограничения по применению

- Не используйте Adhese Universal как праймер для керамических реставрационных материалов. Необходимо использовать подходящий керамический праймер.
- Не используйте Adhese Universal в случаях, когда невозможно гарантировать достаточное освещение (например, фиксация штифтов в корневых каналах).
- Adhese Universal не следует использовать, если невозможно применить предусмотренную технику работы.

Побочные эффекты

В редких случаях компоненты Adhese Universal могут приводить к сенсибилизации. В таких случаях Adhese Universal не следует использовать.

Взаимодействие с другими материалами

- Отбеливающие и дезинфицирующие средства на основе пероксидов могут препятствовать полимеризации адгезивов. Такие материалы не следует использовать в течение ≤ 14 дней перед нанесением Adhese Universal.
- Фенольные вещества (например, эвгенол) могут препятствовать полимеризации Adhese Universal.
- Перед каждой обработкой с использованием Adhese Universal следует полностью смыть водой все кровоостанавливающие средства на основе железа и алюминия.
- Перед нанесением Adhese Universal не следует использовать фторирующие средства.

Клинические преимущества:

- восстановление жевательной функции;
- эстетическая реставрация.

Состав

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, этанол, вода, полиакриловая кислота с модифицированным метакрилатом, диоксид кремния, камфорохинон, этилпарадиметиламинобензоат, 2-диметиламиноэтил-метакрилат.

2 Применение

2.1 Процедура для непрямых и прямых реставраций

2.1.1 Обеспечение сухости

Требуется достаточная относительная или абсолютная изоляция с использованием подходящих вспомогательных средств.

2.1.2 Лайнер для защиты пульпы/полостей

Программу полимеризации 3sCure нельзя применять в областях, близких к пульпе. В случае очень глубоких полостей те участки, которые находятся рядом с пульпой, должны быть избирательно покрыты кальций-гидроксидным лайнером, а затем цементом, устойчивым к давлению (например, стеклоиономерным).

2.1.3 Подготовка с помощью геля фосфорной кислоты

Связь с эмалью можно улучшить, если избирательно протравить эмаль или применить технологию «протравливания и промывания». Неподготовленные поверхности эмали следует обязательно подготовить с помощью геля фосфорной кислоты.

 Соблюдайте инструкции по применению геля фосфорной кислоты.

a. Избирательное протравливание эмали

Нанесите гель фосфорной кислоты на эмаль и подождите 15–30 секунд, пока не завершится реакция. Затем тщательно промойте сильной струей воды в течение не менее 5 с и высушите сжатым воздухом, не содержащим масла и воды, чтобы протравленные поверхности эмали приобрели цвет белого мела.

b. Технология протравливания и промывания

Нанесите гель фосфорной кислоты сначала на подготовленную эмаль, а затем на дентин. Протравку следует оставить для реакции на эмали на 15–30 с, а на дентине – на 10–15 с. Затем тщательно

промойте сильной струей воды в течение не менее 5 с и высушите сжатым воздухом, не содержащим масла и воды, чтобы проправленные поверхности эмали приобрели цвет белого мела.

2.1.4 Обращение с VivaPen® и флаконом

a. VivaPen®

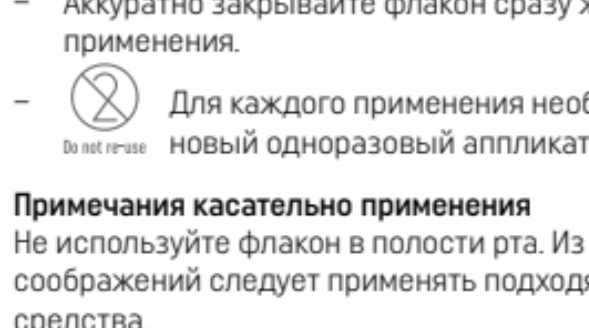
- Снимите колпачок с ручки VivaPen, поворачивая его, преодолевая сопротивление, и одновременно стягивая его.
- Прикрепите браш-канюлю VivaPen, защелкнув ее на место. Прикрепленную канюлю можно повернуть в нужное положение до точки, в которой ощущается сопротивление.
Внимание: Поворот канюли за пределы точки сопротивления приведет к отсоединению канюли!
- По гигиеническим соображениям всегда используйте защитный чехол VivaPen, вставляйте ручку с канюлей в защитный чехол до тех пор, пока канюля не проколет рукав.
- Перед использованием защитного чехла снимите разделительную полоску бумаги.
- Трубку канюли можно сгибать до 90°.
Внимание: Сгибание канюли несколько раз или сгибание ее у основания может привести к ее поломке. Чрезмерное сгибание может привести к блокировке трубы канюли.

-  Для каждого пациента необходимо использовать новую канюлю и защитный чехол.
Do not re-use

- Сильно нажмите кнопку вниз и подождите, пока наконечник канюли не пропитается Adhese Universal. При необходимости повторите процедуру. Кончик канюли пропитан, когда виден желтый цвет Adhese Universal.
- В случае неоднократного применения или применения через определенное время на одном и том же пациенте, увлажненная канюля должна быть защищена от света.
- Снимите защитный чехол и канюлю после использования VivaPen. Удалить браш-канюлю VivaPen можно, поворачивая ее за точку сопротивления и одновременно оттягивая
- После применения закройте VivaPen оригинальным колпачком.

Примечания касательно применения

- При первом применении VivaPen может потребоваться несколько щелчков, чтобы смочить канюлю из-за особенностей конструкции VivaPen. Это не влияет на указанный уровень заполнения или функцию VivaPen.
- Не погружайте VivaPen в дезинфицирующие растворы и не автоклавируйте его.
- Избегайте какого-либо контакта многоразовой VivaPen, не укрытой защитным чехлом, с полостью рта пациента.
- Утилизируйте VivaPen в случае загрязнения.
- Если канюля была загрязнена (например, канюля упала на пол), ее необходимо заменить новой.
- Канюли других производителей не совместимы с VivaPen и поэтому не должны использоваться.
- Цветной индикатор прозрачного датчика уровня заполнения определяет оставшееся количество клея в VivaPen. Если цветной индикатор больше не отображается, то VivaPen пуст.



b. Флакон

- Выдавите необходимое количество Adhese Universal в стаканчик для смешивания и нанесите его с помощью одноразового аппликатора.
- Защищайте адгезив от света.
- Аккуратно закрывайте флакон сразу же после каждого применения.
-  Для каждого применения необходимо использовать новый одноразовый аппликатор.
Do not re-use

Примечания касательно применения

Не используйте флакон в полости рта. Из гигиенических соображений следует применять подходящие вспомогательные средства.

2.1.5 Нанесение адгезива

- Начиная с эмали, полностью покройте обрабатываемые поверхности зуба средством Adhese Universal.
- Адгезив необходимо втирать в поверхность зуба в течение минимум 20 с. Это время сокращать нельзя. Если адгезив только нанести на поверхность зуба и не втереть, этого будет недостаточно.

- Распределите Adhese Universal с помощью сжатого воздуха, не содержащего масла и влаги, чтобы образовалась глянцевая неподвижная пленка.

Важная информация:

- Не допускайте образования скоплений, поскольку это может повлиять на точность подгонки постоянной реставрации.

- При нанесении следует избегать интенсивного воздействия света.

- Не допускайте загрязнения аппликатора/канюли кровью, слюной, десневой жидкостью или водой во время нанесения. В случае загрязнения промойте полость рта еще раз и повторите процедуру, используя новый аппликатор / новую канюлю.

2.1.6 Световое отверждение адгезива

Световое отверждение материала Adhese Universal можно выполнять в течение 10 секунд с интенсивностью света 500–1 400 мВт/см² или в течение 5 секунд с интенсивностью света 1 800–2 200 мВт/см². При изготовлении реставраций классов I и II световое отверждение материала Adhese Universal можно выполнить всего за 3 секунды с окклюзионной поверхности с интенсивностью света 2 700–3 300 мВт/см².

Если диаметр наконечника световода меньше диаметра реставрации, проведите полимеризацию с перекрытием, чтобы охватить все участки реставрации.



Необходимо соблюдать инструкции по применению полимеризационной лампы.

Мощность излучения (мВт/см ²)	Время освещения
500 – 900	10 с
900 – 1400	10 с
1800 – 2200	5 с
2700 – 3300	3 с

Примечание о безопасности

- Не допускайте прямого воздействия света от полимеризационной лампы на десну, слизистую оболочку или кожу.
- Программа 3sCure не должна применяться в случае глубокого кариеса и очень глубоких полостей.

2.1.7 Нанесение реставрационного или композитного материала

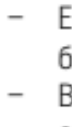


Проводите процедуру в соответствии с инструкцией по применению используемого реставрационного и/или композитного материала.

2.2 Процедура внутроротового устранения трещин композитных пломб/реставраций с помощью материалов светового отверждения

- Придайте восстановляемой поверхности шероховатость с помощью алмазных финишеров, тщательно очистите ее водяным спреем и высушите сжатым воздухом, не содержащим масел и воды.
- Затем выполните прямое нанесение Adhese Universal.

2.3 Процедура подготовки реставраций Tetric® CAD



Выполняйте процедуру в соответствии с инструкцией по применению Tetric CAD.

3 Информация по безопасности

- Adhese Universal вызывает раздражение. Избегайте контакта с кожей / слизистой оболочкой и попадания в глаза.
- При попадании на кожу сразу же промойте большим количеством воды.
- Если материал попадет в глаза, немедленно промойте их большим количеством воды и обратитесь к врачу/офтальмологу.
- В редких случаях попадание на кожу может вызвать сенсибилизацию к компонентам.
- Обычные медицинские перчатки не дают защиты от эффекта сенсибилизации на метакрилаты.
- В случае серьезных инцидентов, связанных с продуктом, обращайтесь в компанию Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein (Лихтенштейн), на сайт www.ivoclar.com, а также к ответственным и компетентным органам власти.
- Настоящую Инструкцию по применению можно загрузить в разделе материалов для загрузки на сайте Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com).
- The Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP) (Краткое описание безопасности и клинических показателей) может быть получено в Европейской базе данных медицинских изделий (EUDAMED) на <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.
- Basic UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Предупреждения

Соблюдайте требования, указанные в паспорте безопасности (SDS), доступном в разделе материалов для загрузки на сайте компании Ivoclar Vivadent AG: www.ivoclar.com.

Предупреждения касательно геля фосфорной кислоты:

Гель фосфорной кислоты коррозионный. Избегайте попадания в глаза, на слизистую оболочку и кожу (пациентам и операторам рекомендуется надевать защитные очки). Если материал случайно попадет в глаза, немедленно промойте их большим количеством воды и обратитесь к врачу/офтальмологу.

Информация об утилизации

Оставшиеся запасы следует утилизировать в соответствии с требованиями применимого национального законодательства.

Остаточные риски

Пользователи должны знать, что любое стоматологическое вмешательство в полости рта связано с определенными рисками.

Некоторые из этих рисков перечислены ниже:

- недостаточное адгезионное соединение (выпадение пломбы);
- послеоперационная чувствительность.

4 Срок годности и условия хранения

- Температура хранения: 2–28 °C

– При превышении предусмотренной температуры хранения надлежащее функционирование изделия не гарантируется.

- Не используйте продукт по истечении срока годности.

– Срок годности: См. примечание на упаковках.

Перед использованием осмотрите упаковку и изделие на предмет повреждений. По всем вопросам обращайтесь в компанию Ivoclar Vivadent AG или к местному дилеру.

5 Дополнительная информация

Храните материал в недоступном для детей месте!

В некоторых странах может быть доступна не вся продукция.

Продукт был разработан для применения в стоматологии и подлежит использованию только в соответствии с инструкцией по применению. Не может быть принята ответственность за ущерб, возникший в результате несоблюдения инструкции или применения в области, для которой материал не предназначен. Пользователь несет ответственность за тестирование продуктов на предмет их пригодности и использования для любых целей, явно не указанных в Инструкции.

1 Zamierzone użycie

Przeznaczenie

Łączenie uzupełnień do twardych tkanek zęba, kondycjonowanie uzupełnień z materiału Tetric CAD, uszczelnianie bruzd

Grupa docelowa pacjentów

Pacjenci z użebieniem stałym

Docelowi użytkownicy / Specjalne szkolenie

- Lekarze dentyści
- Nie jest wymagane specjalne szkolenie

Zastosowanie

Do stosowania wyłącznie w stomatologii.

Opis

Adhese® Universal jest światłoutwardzalnym, jednoskładnikowym materiałem łączącym do szkliwa i zębiny, kompatybilnym ze wszystkimi technikami trawienia tkanek (samowytrawianie, selektywne trawienie szkliwa oraz całkowite trawienia szkliwa i zębiny).

Adhese Universal można utwardzać światłem przez 10 sekund przy natężeniu światła od 500 do 1400 mW/cm² lub przez 5 sekund przy natężeniu światła od 1800 do 2200 mW/cm². W przypadku wypełnień ubytków klasy I i II, Adhese Universal można utwardzać światłem w zaledwie 3 sekundy, od strony powierzchni okluzyjnej, przy natężeniu światła od 2700 do 3300 mW/cm².

Wskazania

Brak struktury zęba w zębach odcinka przedniego i bocznego, częściowe bezzębie w odcinku przednim i bocznym

Obszary zastosowań

- Bezpośrednia odbudowa przy użyciu kompozytów światłoutwardzalnych i kompomerów
- Bezpośrednia nadbudowa rekonstrukcyjna zrębu za pomocą kompozytów światłoutwardzalnych, samoutwardzalnych i podwójnie utwardzalnych
- Naprawa zniszczonych uzupełnień wykonanych z kompozytu lub kompomeru.
- Adhezyjne cementowanie uzupełnień pośrednich przy użyciu kompozytowych cementów adhezyjnych światłoutwardzalnych oraz z podwójnym mechanizmem utwardzania
- Uszczelnianie przygotowanych powierzchni zęba przed tymczasową / stałą cementacją uzupełnień pośrednich
- Zabezpieczanie przed nadwrażliwością wrażliwych obszarów przyszyjkowych

Przeciwwskazania

- Przy znanej nadwrażliwości pacjenta na którykolwiek składnik należy zrezygnować ze stosowania tego produktu.
- Bezpośrednie pokrycie miazgi

Ograniczenia stosowania

- Nie używać materiału Adhese Universal jako primera do materiałów ceramicznych. Należy stosować odpowiedni primer do ceramiki.
- Nie stosować materiału Adhese Universal w przypadku gdy nie można zapewnić wystarczającego naświetlenia (np. podczas cementowania wkładów koronowo-korzeniowych).
- Nie stosować materiału Adhese Universal, jeśli nie można przestrzegać zalecanej techniki stosowania.

Działania niepożądane

W rzadkich przypadkach składniki materiału Adhese Universal mogą prowadzić do uczulenia. W takich przypadkach należy zaprzestać stosowania materiału Adhese Universal.

Interakcje

- Środki wybielające i dezynfekujące na bazie nadtlenków mogą hamować polimeryzację materiałów łączących. Takich materiałów nie można używać ≤ 14 dni przed zastosowaniem materiału Adhese Universal.
- Substancje fenolowe (np. eugenol) mogą hamować polimeryzację materiału Adhese Universal.
- Przed każdym zastosowaniem materiału Adhese Universal należy całkowicie wypłukać wodą wszelkie środki o działaniu obkurczającym na bazie żelaza i glinu.
- Przed zastosowaniem materiału Adhese Universal nie można używać środków do fluoryzacji.

Korzyść kliniczna

- Rekonstrukcja funkcji żucia
- Przywrócenie estetyki

Skład

HEMA, Bis-GMA, D3MA, MDP, etanol, woda, kwas poliakrylowy modyfikowany metakrylanem, dwutlenek krzemu, kamforchinon, p-(dimetylo)aminobenzoesan etylu, metakrylan 2-dimetyloaminoetylu.

2 Sposób postępowania

2.1 Procedura w przypadku uzupełnień pośrednich i bezpośrednich

2.1.1 Izolacja

Zapewnić odpowiednią izolację względną i bezwzględną za pomocą odpowiednich urządzeń pomocniczych.

2.1.2 Zabezpieczenie miazgi/liner do ubytku

Tryb 3sCure nie może być stosowany do wykonywania wypełnień w miejscach znajdujących się w pobliżu miazgi. W przypadku bardzo głębokich ubytków obszary w pobliżu miazgi należy wybiórczo pokryć linerem na bazie wodorotlenku wapnia a następnie cementem odpornym na ściskanie (np. szklano-jonomerowym).

2.1.3 Wytrawianie za pomocą kwasu fosforowego w postaci żelu

Łączenie ze szkliwem można poprawić poprzez selektywne trawienie szkliwa lub zastosowanie techniki wytrawiania i płukania.

Nieprzygotowane powierzchnie szkliwa należy zawsze wytrawić za pomocą kwasu fosforowego w postaci żelu.

See Instructions

Przestrzegać instrukcji stosowania kwasu fosforowego w postaci żelu.

a. Selektywne wytrawianie szkliwa

Nałożyć kwas fosforowy w postaci żelu na szkliwo i odczekać 15–30 sekund na reakcję. Następnie dokładnie opłukać intensywnym strumieniem wody przez co najmniej 5 s i wysuszyć sprężonym powietrzem niezawierającym wody ani oleju, aż wytrawiona powierzchnia szkliwa będzie kredowobiała.

b. Technika wytrawiania całkowitego

Nałożyć kwas fosforowy w postaci żelu na przygotowane szkliwo, a następnie na zębinę. Pozostawić wytrawiacz przez 15–30 s na szkliwie i przez 10–15 s na zębinie, aby umożliwić reakcję. Następnie dokładnie opłukać intensywnym strumieniem wody przez co najmniej 5 s i wysuszyć sprężonym powietrzem niezawierającym wody ani oleju, aż wytrawiona powierzchnia szkliwa będzie kredowobiała.

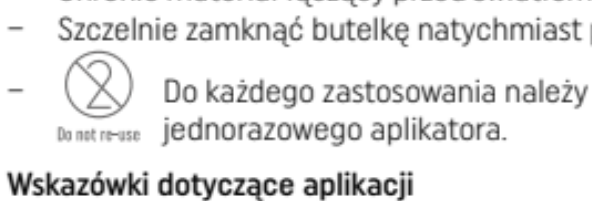
2.1.4 Stosowanie materiału z aplikatora VivaPen® i z butelki

a. VivaPen®

- Zdejmij nasadkę VivaPen, przekręcając ją poza moment, w którym wyczuwalny jest opór, jednocześnie ją ściągając.
- Zamocuj kaniulę ze szczoteczką VivaPen, zatrzaszając ją na miejscu. Dołączoną kaniulę można obrócić do żądanej pozycji aż do momentu, w którym wyczuwalny jest opór.
Uwaga: obrócenie kaniuli poza miejsce oporu spowoduje oderwanie kaniuli.
- Ze względów higienicznych zawsze należy używać rękawów ochronnych VivaPen i wsuwać aplikator wraz z kaniulą do momentu kiedy kaniula przebije rękaw.
Uwaga: obrócenie kaniuli poza miejsce oporu spowoduje oderwanie kaniuli.
- Należy wcześniej usunąć papierowy pasek rozdzielający, przed użyciem foliowego rękawa ochronnego.
Uwaga: kilkakrotne zaginanie kaniuli lub zginanie jej w miejscu początku nasadki może doprowadzić do złamania kaniuli. Nadmierne zginanie może prowadzić do zablokowania rurki kaniuli.
-  Dla każdego pacjenta należy zastosować nową kaniulę i rękaw ochronny.
- Wciśnij mocno przycisk i poczekaj, aż końcówka kaniuli wypełni się materiałem Adhese Universal. W razie potrzeby powtórz kliknięcie przycisku. Końcówka kaniuli jest wypełniona, gdy widoczny jest żółty kolor materiału Adhese Universal.
- Jeśli produkt jest używany kilka razy lub po pewnym czasie u tego samego pacjenta, kaniulę należy chronić przed światłem.
- Zdjąć rękaw ochronny i kaniulę po użyciu VivaPen. Kaniulę VivaPen wyjmuje się, obracając ją poza moment oporu, jednocześnie ściągając ją.
- Należy zamknąć aplikator VivaPen nakładającąc na niego oryginalną nakrętkę.

Wskazówki dotyczące aplikacji

- Ze względu na budowę aplikatora VivaPen podczas stosowania systemu łączącego – do momentu nasycenia szczoteczki kaniuli materiałem wymagane jest kilkukrotne naciśnięcie przycisku aplikatora. Nie ma to wpływu na wskazywany poziom napełnienia ani na funkcję VivaPen.
- Nie należy zanurzać aplikatora VivaPen w roztworach dezynfekcyjnych ani też nie należy sterylizować go w autoklawie.
- Nie dopuścić do kontaktu wielorazowego aplikatora VivaPen bez rękawa ochronnego z jamą ustną pacjenta.
- W przypadku zanieczyszczenia aplikatora VivaPen należy go wyrzucić.
- Jeśli kaniula została zanieczyszczona (np. upadła na podłogę), należy ją wymienić na nową.
- Kaniule innych producentów nie są kompatybilne z VivaPen i dlatego nie wolno ich używać.
- Kolorowy wskaźnik poziomu napełnienia aplikatora pokazuje pozostałą ilość systemu łączącego w aplikatorze VivaPen. Jeśli wskaźnik jest niewidoczny, aplikator VivaPen jest pusty.



b. Butelka

- Nałożyć żądaną ilość materiału Adhese Universal do pojemnika przeznaczonego do mieszania i nanieść go za pomocą jednorazowego aplikatora.
- Chronić materiał łączący przed światłem.
- Szczelnie zamknąć butelkę natychmiast po każdym użyciu.
 Do każdego zastosowania należy użyć nowego, jednorazowego aplikatora.

Wskazówki dotyczące aplikacji

Nie nakładać materiału z butelki bezpośrednio w jamie ustnej pacjenta. Ze względów higienicznych zaleca się stosowanie odpowiednich narzędzi do nakładania.

2.1.5 Nakładanie materiału łączącego

- Zaczynając od szkliwa, dokładnie pokryć opracowywane powierzchnie zęba materiałem Adhese Universal.

- Materiał łączący należy wcierać w powierzchnię zęba przez co najmniej 20 s. Nie skracać czasu tej czynności. Nałożenie materiału łączącego na powierzchnię zęba bez wcierania jest niewystarczające.

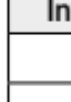
- Rozprowadzać materiał Adhese Universal za pomocą sprężonego powietrza niezawierającego oleju i wilgoci aż do uzyskania błyszczącej, nieruchomej warstwy.

Ważne informacje:

- Unikać gromadzenia się materiału łączącego w zagłębieniach ubytków, aby uniknąć ewentualnych problemów z dokładnością dopasowania uzupełnienia stałego.
- Podczas nakładania nie należy narażać produktu na działanie intensywnego światła.
- Podczas nakładania nie dopuścić do zanieczyszczenia aplikatora/kaniuli krwią, śliną, płynem dziąsłowym lub wodą. W przypadku zanieczyszczenia ubytek należy ponownie wypłukać, a cała procedura nakładania musi zostać w całości powtórzona z użyciem nowego aplikatora / kaniuli.

2.1.6 Utwardzanie światłem materiału łączącego

Materiał Adhese Universal można utwardzać przez 10 s światłem o intensywności od 500 do 1400 mW/cm² lub przez 5 s światłem o intensywności od 1800 do 2200 mW/cm². W przypadku ubytków klasy I i II materiał Adhese Universal można utwardzać tylko przez 3 s od strony powierzchni zgryzowej światłem o intensywności 2700–3300 mW/cm². Jeśli średnica końcówki światłowodu jest mniejsza niż średnica rekonstrukcji, należy wykonać polimeryzację nachodzącą, aby zapewnić pokrycie wszystkich obszarów rekonstrukcji.

 **Należy stosować się do instrukcji użytkowania lampy polimeryzacyjnej.**

Intensywność światła mW/cm ²	Czas naświetlania
500 – 900	10 s
900 – 1400	10 s
1800 – 2200	5 s
2700 – 3300	3 s

Informacje na temat bezpieczeństwa

- Unikać bezpośredniej ekspozycji dziąseł, błony śluzowej lub skóry na działanie światła lampy polimeryzacyjnej.
- Nie należy stosować utwardzania 3 s w przypadku próchnicy głębokiej i bardzo głębokich ubytków.

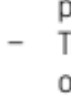
2.1.7 Nakładanie materiału wypełniającego lub kompozytowego cementu

 Postępować zgodnie z instrukcją stosowania materiału wypełniającego lub kompozytowego cementu.

2.2 Procedura wewnętrznych napraw uszkodzonych wypełnień/ uzupełnień kompozytowych przy użyciu materiałów światłoutwardzalnych

- Schropowací naprawianą powierzchnię przy użyciu wierteł diamentowych, dokładnie wyczyścić strumieniem wody i wysuszyć sprężonym powietrzem niezawierającym oleju i wody.
- Postępować zgodnie z instrukcją stosowania materiału Adhese Universal.

2.3 Procedura kondycjonowania uzupełnień wykonanych z Tetric® CAD

 Postępować zgodnie z instrukcją stosowania Tetric CAD.

3 Informacje na temat bezpieczeństwa

- Materiał Adhese Universal jest drażniący. Należy unikać kontaktu materiału ze skórą, błoną śluzową i oczami.
- W przypadku kontaktu ze skórą należy ją obficie spłukać dużą ilością wody.
- W przypadku kontaktu z oczami należy je natychmiast obficie przepłukać dużą ilością wody oraz skonsultować się z lekarzem/okulistą.
- W rzadkich przypadkach kontakt materiału ze skórą może powodować reakcję nadwrażliwości na składniki materiału.
- Tradycyjne rękawiczki medyczne nie zapewniają wystarczającej ochrony przed uczulającymi właściwościami metakrylanu.
- Wszelkie poważne incydenty związane z produktem należy zgłaszać firmie Ivoclar Vivadent AG, Bendererstrasse 2, 9494 Schaan/Liechtenstein, www: www.ivoclar.com lub odpowiednim organom odpowiedzialnym.
- Aktualna instrukcja stosowania jest dostępna na stronie internetowej firmy Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com) w części zawierającej dokumenty do pobrania.
- Podsumowanie Bezpieczeństwa i Wyników Klinicznych (SSCP) można znaleźć w Europejskiej Bazie Danych o Wyrobach Medycznych (EUDAMED) pod adresem <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>
- Podstawowy UDI-DI: 76152082ABOND001HJ

Ostrzeżenia

Należy przestrzegać informacji zawartych w karcie charakterystyki produktu (ang. Safety Data Sheet, SDS) dostępnej na stronie internetowej firmy Ivoclar Vivadent AG (www.ivoclar.com) w części zawierającej dokumenty do pobrania.

Ostrzeżenia dotyczące kwasu fosforowego w postaci żelu:

Kwas fosforowy w postaci żelu jest żräcy. Unikać kontaktu z oczami, błoną śluzową i skórą (zaleca się stosowanie gogli ochronnych przez pacjentów, lekarzy i asystentów). W przypadku kontaktu z oczami należy je natychmiast obficie spłukać dużą ilością wody oraz skonsultować się z lekarzem/okulistą.

Informacje dotyczące utylizacji

Pozostałości materiału należy utylizować zgodnie z obowiązującymi przepisami lokalnymi.

Potencjalne, szczątkowe ryzyko

Użytkownicy powinni mieć świadomość, że każda interwencja stomatologiczna w jamie ustnej wiąże się z pewnym ryzykiem. Niektóre z tych zagrożeń wymieniono poniżej:

- Brak adhezyjnego łączenia (utrata wypełnienia)
- Nadwrażliwość pozabiegowa

4 Warunki i okres przechowywania

- Temperatura przechowywania: 2 – 28 °C
- W przypadku przekroczenia wskazanej temperatury przechowywania nie można zagwarantować właściwego działania materiału.

- Nie należy używać produktu po upływie terminu ważności.

- Termin ważności: Zob. nadruk na opakowaniu

Przed użyciem należy wzrokowo skontrolować opakowanie i produkt pod kątem uszkodzeń. W razie wątpliwości należy kontaktować się z firmą Ivoclar Vivadent AG lub z miejscowym dystrybutorem.

5 Informacje dodatkowe

Przechowywać w miejscu niedostępnym dla dzieci!

Nie wszystkie produkty są dostępne w każdym kraju.

Materiały są przeznaczone wyłącznie do stosowania w stomatologii. Podczas ich użytkowania należy przestrzegać instrukcji stosowania. Producent nie ponosi odpowiedzialności za szkody powstałe na skutek nieprzestrzegania instrukcji lub stosowania niezgodnie z podanymi w instrukcji wskazaniami. Użytkownik jest odpowiedzialny za testowanie materiałów dla swoich własnych celów i za ich użycie w każdym innym przypadku niewyszczególnionym w instrukcji.

Ivoclar Vivadent AG

Bendererstrasse 2, 9494 Schaan, Liechtenstein

Tel. +423 235 35 35, Fax +423 235 33 60

Ivoclar Vivadent Pty. Ltd.

1 – 5 Overseas Drive, P.O. Box 367, Noble Park, Vic. 3174, Australia

Tel. +61 3 9795 9599, Fax +61 3 9795 9645

Ivoclar Vivadent GmbH

Tech Gate Vienna, Donau-City-Strasse 1, 1220 Wien, Austria

Tel. +43 1 263 191 10, Fax +43 1 263 191 111

Ivoclar Vivadent Ltda.

Alameda Caiapós, 723, Centro Empresarial Tamboré

CEP 06460-110 Barueri – SP, Brazil

Tel. +55 11 2424 7400

Ivoclar Vivadent Inc.

1-6600 Dixie Road, Mississauga, Ontario, L5T 2Y2, Canada

Tel. +1 905 670 8499, Fax +1 905 670 3102

Ivoclar Vivadent Shanghai Trading Co., Ltd.

2/F Building 1, 881 Wuding Road, Jing An District, 200040 Shanghai, China

Tel. +86 21 6032 1657, Fax +86 21 6176 0968

Ivoclar Vivadent Marketing Ltd.

Calle 134 No. 7-B-83, Of. 520, Bogotá, Colombia

Tel. +57 1 627 3399, Fax +57 1 633 1663

Ivoclar Vivadent SAS

B.P. 118, 74410 Saint-Jorioz, France

Tel. +33 4 50 88 64 00, Fax +33 4 50 68 91 52

Ivoclar Vivadent GmbH

Dr. Adolf-Schneider-Str. 2, 73479 Ellwangen, Jagst, Germany

Tel. +49 7961 889 0, Fax +49 7961 6326

Ivoclar Vivadent Marketing (India) Pvt. Ltd.

503/504 Raheja Plaza, 15 B Shah Industrial Estate

Veera Desai Road, Andheri (West), Mumbai, 400 053, India

Tel. +91 22 2673 0302, Fax +91 22 2673 0301

Ivoclar Vivadent Marketing Ltd.

The Icon, Horizon Broadway BSD, Block M5 No. 1, Kecamatan Cisauk

Kelurahan Sampora, 15345 Tangerang Selatan – Banten, Indonesia

Tel. +62 21 3003 2932, Fax +62 21 3003 2934

Ivoclar Vivadent s.r.l.

Via del Lavoro 47, 40033 Casalecchio di Reno (BO), Italy

Tel. +39 051 6113555, Fax +39 051 6113565

Ivoclar Vivadent K.K.

1-28-24-4F Hongo, Bunkyo-ku, Tokyo 113-0033, Japan

Tel. +81 3 6801 1301, Fax +81 3 5844 3657

Ivoclar Vivadent Ltd.

4F TAMIYA Bldg., 215 Baumoe-ro, Seocho-gu, Seoul, 06740

Republic of Korea

Tel. +82 2 536 0714, Fax +82 2 6499 0744

Ivoclar Vivadent S.A. de C.V.

Calzada de Tlalpan 564, Col Moderna, Del Benito Juárez

03810 México, D.F., México

Tel. +52 (55) 50 62 10 00, Fax +52 (55) 50 62 10 29

Ivoclar Vivadent BV

De Fruittuin 32, 2132 NZ Hoofddorp, Netherlands

Tel. +31 23 529 3791, Fax +31 23 555 4504

Ivoclar Vivadent Ltd.

12 Omega St, Rosedale, PO Box 303011 North Harbour

Auckland 0751, New Zealand

Tel. +64 9 914 9999, Fax +64 9 914 9990

Ivoclar Vivadent Polska Sp. z o.o.

Al. Jana Pawła II 78, 00-175 Warszawa, Poland

Tel. +48 22 635 5496, Fax +48 22 635 5469

Ivoclar Vivadent LLC

Prospekt Andropova 18 korp. 6/, office 10-06, 115432 Moscow, Russia

Tel. +7 499 418 0300, Fax +7 499 418 0310

Ivoclar Vivadent Marketing Ltd.

Qlaya Main St, Siricon Building No.14, 2nd Floor, Office No. 204

P.O. Box 300146, Riyadh 11372, Saudi Arabia

Tel. +966 11 293 8345, Fax +966 11 293 8344

Ivoclar Vivadent S.L.U.

Carretera de Fuencarral nº24, Portal 1 – Planta Baja

28108-Alcobendas (Madrid), Spain

Tel. +34 91 375 78 20, Fax +34 91 375 78 38

Ivoclar Vivadent AB

Gustav III:s Boulevard 50, 169 74 Solna, Sweden

Tel. +46 8 514 939 30, Fax +46 8 514 939 40

Ivoclar Vivadent Liaison Office

: Tesvikiye Mahallesi, Sakayik Sokak, Nisantas' Plaza No:38/2

Kat:5 Daire:24, 34021 Sisli – Istanbul, Turkey

Tel. +90 212 343 0802, Fax +90 212 343 0842

Ivoclar Vivadent Limited

Compass Building, Feldspar Close, Warrens Business Park

Enderby, Leicester LE19 4SD, United Kingdom

Tel. +44 116 284 7880, Fax +44 116 284 7881

Ivoclar Vivadent, Inc.

175 Pineview Drive, Amherst, N.Y. 14228, USA

Tel. +1 800 533 6825, Fax +1 716 691 2285

