

i-BONDING® LC^N



EN	Light curing adhesive
LT	Šviesoje kietėjantis surišėjas
DE	Lichthärtender Klebstoff
BG	Леко вътвърдяваща лепило
CS	Světlem tuhnoucí lepidlo
DA	Let hærdende klæbemiddel
ET	Kergelt kövenet liim
FR	Adhésif photopolymérisable
EL	Κόλλα ελαφριάς σκλήρυνσης
HU	Fényre kötő ragasztó
IT	Adesivo fotopolimerizzabile
LV	Gaismas cietēšanas līme
NO	Lettherdende lim
PL	Klej światłoutwardzalny
PT	Adesivo fotopolimerizável
RO	Adeziv de întărire usoară
SK	Svetlo tuhnúce lepidlo
SL	Lepilo za utrjevanje svetlobe
ES	Adhesivo fotopolimerizable
SV	Lätthärdande lim
TR	Işıklı sertleşen yapıştırıcı
RU	Светоотверждаемый клей
UA	Світлотвердючий клей



EN

INSTRUCTION FOR USE

DESCRIPTION

i-BONDING LC^N is a 5th generation light curing, bioinert, single component one-step adhesive, suitable for use with wet bonding technique. Etching of the surfaces is required.

COMPOSITION

Methacrylate mixture 55-95%, acetone 10-30%, conditioner 1-10%, coinitiator <5%, accelerator <1%, inhibitor <1%, photoinitiator <1%.

i-BONDING LC^N does not contain medicinal substance, including human blood or plasma derivate; tissues or cells, or their derivates, of human origin; tissues or cells of animal origin, or their derivates, as referred to in Regulation (EU) No. 722/2012; substances which are carcinogenic, mutagenic, toxic to reproduction or having endocrine-disrupting properties.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

light curing	20 s
shear bond strength (enamel)	21.8±2.4 MPa

INTENDED PURPOSE AND CLINICAL BENEFITS

i-BONDING LC^N helps to restore/improve aesthetic appearance of restorable tooth; helps to restore/maintain dental function of restorable tooth; helps to protect biological structures of restorable tooth and adjacent tissues.

CLINICAL INDICATIONS

- Used to bond dentin and enamel to polymer-based restorative materials, compomers, ceramic surfaces to improve retention of a restoration.

CONTRA-INDICATIONS

Patients who have a history of severe allergic or irritation reactions to product or to any of the ingredients.

RESTRICTIONS TO COMBINATIONS

i-BONDING LC^N should not be used with products containing eugenol as eugenol may disturb polymerization process.

UNDESIRABLE SIDE EFFECTS

In susceptible individuals, i-BONDING LC^N may cause allergic or irritation reactions (skin, eye, mucosa, respiratory tract).

RESIDUAL RISKS

Risk control measures have been implemented and verified, risk is reduced as far as possible, the overall residual risk is judged to be acceptable.

PATIENT TARGET GROUP

No restrictions known regarding patient population, their age and general health conditions. There may be children, middle aged or elderly patient.

INTENDED PART OF THE BODY OR TYPES OF TISSUES OF BODY FLUIDS

Part of the body – mouth. Tissues or body fluids contacted by the device – tooth.

INTENDED USER

i-BONDING LC^N is developed for professional use in dentistry only. Its user only licensed doctor who has knowledge how to use common dental adhesive. There is no need for specific training.

STERILITY

i-BONDING LC^N is delivered non-sterile. There is no need of any preparatory sterilization, cleaning or disinfection, preventive, regular maintenance or calibration to ensure that the device operates properly and safely during its intended lifetime. However, do not use if primary package is damaged.

USE ENVIRONMENT

i-BONDING LC^N is designed to be used in dental office where ambient temperature is 18-25°C. Dispensed amount of adhesive is suitable for single use (only for one patient). Do not re-use. Dispensed amount kept not in original package may lead to loss of function.

CONSUMABLE COMPONENTS AND ACCESSORIES

No accessories are supplied with the device. Consumables, such as micro applicators, cup for application, are supplied with the device.

INSTRUCTION FOR USE

1. Prepare cavity as always. Cleaning with oil-free prophylaxis paste, such as i-FASTE is recommended. For deep cavities use calcium hydroxide liner or glass ionomer based cement.
2. Apply layer of etch, such as i-GEL^N on all surface to be etched. Leave etch in place for 15 seconds (dentine), 30 seconds (enamel). Rinse with water and dry with air. Avoid over drying dentin. After drying, the surface must be chalky and do not contaminated prior to applying the bonding resin. If the surface becomes contaminated with saliva, rinse and dry again and re-etch if necessary.
3. Shake bottle before each use.
4. Delicate push on bottle and dispense small amount of adhesive into cup. Do not force bottle.
5. Using a fully saturated micro applicator apply 2-3 layers of adhesive onto etched surface.
6. Dry with air for 10-20 seconds to dry all solvent from surface. If surface is not glossy, apply additional layers of adhesive and dry.
7. Curing with light for 20 seconds. Use LED polymerization lamp with light intensity 1200mW/cm². Some lamps with higher intensity could require less time of polymerization, follow manufacturer's instruction for use.
8. Apply the layer of light curing restorative material, such as i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N or i-FLOW^N into cavity and finish restoration.

WARNINGS

After the desired amount of adhesive extruded, immediately close the bottle. i-BONDING LC^N is highly flammable liquid. Do not use i-BONDING LC^N for patients who have a history of severe allergic or irritation reactions to product or to any of the ingredients. i-BONDING LC^N does not emit radiation and does not cause any electromagnetic interferences.

PRECAUTIONS

It is recommended to use cofferdam during application of the product. IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing. If eye irritation persists: Get medical advice/attention. IF ON SKIN OR MUCOSA: Wash with plenty of water. If skin/mucosa irritation or rash occurs: Get medical advice/attention. Take off contaminated clothing and wash before reuse. IF SWALLOWED: Rinse mouth. Call a Poison Center or doctor/physician if you feel unwell. IF INHALED: Remove person to fresh air and keep comfortable for breathing.

Wash hands thoroughly after handling. Use only in a well-ventilated area. It is recommended to wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection for doctor and patient.

Precautions to be taken in the event of changes in the performance of the device:

If noticed any discoloration of the patient's tooth tissue during use, strong pungent odor, uneven/non-homogenous consistency, or patient suffers from sudden acute pain on application site, or if any other abnormal behavior of the product noticed while manipulating the device, that was not mentioned above, discontinue to use immediately. Rinse applied product with plenty of water, use suction system and do not let the product enter the mouth and/or to be swallowed. Ask patient how she/he is feeling. If patient noticed any undesirable side-effects, immediately call to a local poison center. Collect all available remaining supplies, do not use them again and keep them out of reach in a safe place until further notice. Contact the manufacturer immediately and report of any noticed changes in the performance of the product.

SHELF-LIFE

Shelf-life of i-BONDING LC^N is 3 years from the date of manufacture. Do not use after the expiry date. The batch number should be quoted in all correspondence. See packaging for batch and expiry date.

STORAGE

Keep product tightly closed in dry well-ventilated place at 4-28°C. Protect from direct sunlight and heat sources. Do not freeze. Keep out of the reach of children!

DISPOSAL

Dispose of contents/container to as required by national regulatory requirements.

VIGILANCE

If any serious incident that has occurred in relation to the device report to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

SUMMARY OF SAFETY AND CLINICAL PERFORMANCE

i-BONDING LC^N is safe and performs as intended if it is used in accordance to manufacturer's instruction for use. Summary of safety and clinical performance is available through manufacturer's website www.i-dental.lt/sscp/ until European Database on Medical Devices (EUDAMED) comes online.

MANUFACTURERS RESPONSIBILITY

Our products have been developed for professional use in dentistry. As the application of our products is beyond our control, the user is fully responsible for the application. Of course, we guarantee the quality of our products in accordance with the applied standards.

VALIDITY

Upon publication of this instruction for use, all previous versions are superseded.

PACKAGING

REF IBLTP 5ml bottle, 5pcs micro applicators, cup

NAUDOJIMO INSTRUKCIJA

LT

APRAŠYMAS

i-BONDING LC^N yra penktos kartos šviesoje kietėjantis, bioinertiškas, vienkomponentinis vieno etapo surišėjas, tinka naudojant drėgno surišimo techniką. Prieš naudojant paviršius turi būti išsėsdintas.

SUDĖTIS

Metakrilatų mišinys 55-95%, acetonas 10-30%, kondicionierius 1-10%, koiniciatorius <5%, akseleratorius <1%, inhibitorius <1%, fotoiniciatorius <1%.

i-BONDING LC^N sudėtyje nėra vaistinių medžiagų, išskaitant žmogaus kraują ar plazmos darinių; žmogaus kilmės audinių ar laštelių arba jų darinių; gyvūninių kilmės audinių ar laštelių arba jų darinių, nurodytu Reglamente (ES) Nr. 722/2012; medžiagą, kurios yra kancerogeninės, mutageninės, toksiskos reprodukcijai ar turinčių endokrininę sistemą ardancią savybių.

VEIKSMINGUMO CHARAKTERISTIKOS

kietinimas šviesa	20 s
sukibimo stipris (emalis)	21.8±2.4 MPa

NUMATYTA PASKIRTIS IR KLINIKINĖ NAUDA

i-BONDING LC^N padeda atkurti/pagerinti restauruojamo danties estetinę išvaizdą; padeda atkurti/palaikyti atkuriama danties dantų funkciją; padeda apsaugoti atkuriama dantų ir gretimų audinių biologines struktūras.

KLINIKINĖS INDIKACIJOS

- Naudojamas jungti dentina ir emalė su polimerinėmis restauravimo medžiagomis, komponerais, keramikos paviršiais, siekiant prailginti restauracijos išlaikymo laiką.

KONTRAINDIKACIJOS

Pacientai, kuriems anksčiau yra buvę sunkių alerginių ar dirginimo reakcijų produktui ar bet kuriai iš sudėtinėlių dalių.

APRIBOJIMAI DERINIAMS

i-BONDING LC^N neturėtū būti naudojamas su produktais, kurių sudėtyje yra eugenolio nes eugenolis gali sutrikdyti polimerizacijos proceso.

NEPAGEIDAUJAMAS ŠALUTINIS POVEKIS

Jautriems žmonėms i-BONDING LC^N gali sukelti dirginimą ar alergines reakcijas (odos, akių, gleivinės, kvėpavimo takų).

LIEKAMOJI RIZIKA

Rizikos kontrolės priemonės buvo įgyvendintos ir patikrintos, rizika kiek įmanoma sumažinta, bendra likutinė rizika laikoma priimtina.

TIKSLINĖ PACIENTŲ GRUPĖ

Néra jokių apribojimų, susijusiu su pacientų populiacija, jų amžiumi ir bendra sveikatos bukle. Gali būti vaikų, vidutinio ar senyvo amžiaus pacientų.

INUMATOMA KŪNO DALIS AR AUDINIŲ TIPOS AR KŪNO SKYSCIAI

Kūno dalis – burna. Audiniai ar kūno skysčiai su kuriais priemonė kontaktuoja – dantis.

NUMATYTAS NAUDOTOJAS

i-BONDING LC^N yra sukurtas tik profesionaliam naudojimui odontologijoje. Naudotojas, tik licencijuotas gydytojas, kuris turi žinių kaip naudoti įprastus odontologinius surišėjus. Specialių mokymų nereikia.

STERILUMAS

i-BONDING LC^N tiekiamas nesterilus. Norint užtikrinti, kad prietaisais tinkamai ir saugiai veiktu per numatyta tarnavimo laiką, nereikia jokių paruošiamojo sterilizavimo, valymo ar dezinfekavimo, preventinės, reguliarios priežiūros ar kalibravimo. Tačiau nenaudokite, jei pažeista pirminė pakuoči.

NAUDOJIMO APLINKA

i-BONDING LC^N suprojektuotas naudoti odontologijos kabinetė, kur aplinkos temperatūra 18-25°C. Išspaustas surišėjo kiekis tinka vienam naudojimui (tik vienam pacientui). Nenaudokite pakartotinai. Išspaustas kiekis, laikomas ne originaloje pakuočėje, gali parasti atliekama funkciją.

SUNAUDOJAMIEJI KOMPONENTAI IR AKSESUARAI

Su priemonė priedai netiekiami. Sunaudojamieji komponentai, tokie kaip mikro aplikatoriai, aplikavimo indelis, tiekiami kartu su priemonė.

NAUDOJIMO INSTRUKCIJA

1. Paruoškite ertmę įprastu būdu. Danties paviršiu rekomenduojame nuvalyti neturinčia alyvos profilaktinė pasta, tokia kaip i-FASTE. Giliose ertmėse naudokite kalcio hidroksido pamušalą ir stiklo jonomerinį pamušalinį cementą.
2. Ant numatomo ertmės pavidalo ploną ertmintojo, tokio kaip i-GEL^N sluoksnį. Palaikykite 15 sekundžių (dentinais), 30 sekundžių (emalė). Krupoščiai nuplaukite vandeniu ir nudžiovinkite oro srove. Venkite dentino išsausinimui. Išėsdintas paviršius turi būti matinis. Prieš padengimą surišimo sistema paviršius turi būti neužterštas. Patekus seilėmis, paviršiu nuplaukite, nusausinkite ir, jei reikia, pakartokite ertmimo procedūrą.
3. Supertykite buteliuką prieš kiekvieną naudojimą.
4. Švelniai spausdami buteliuką, įlašinkite nedidelį surišėjo kiekį į indelį. Buteliuko nespauskite stipriai.
5. Ant išėsdinto paviršiaus mikro aplikatoriumi užtepkite 2-3 surišėjo sluoksnius.
6. Džiovinkite paviršiu oru mažiausiai 10-20 sekundžių, kad išgaruočių tirpiklis. Jei paviršius nerá blizgus, užtepkite papildomą surišėjo sluoksnį, išdžiovinkite.
7. Kietinkite šviesa 20 sekundžių. Naudokite LED polimerizacijos lempą, kurios šviesos intensyvumas 1200mW/cm² pilnu režimu (nenaudokite didėjančiu ar impulsiniu režimu). Lempos, kurių intensyvumas didesnis, gali reikalauti trumpesnio polimerizacijos laiko, vadovaukites gamintojo naudojimo instrukcija.
8. Tęskite restauraciją, naudodami šviesa kietinamas restauracines medžiagas, tokias kaip i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N ar i-FLOW^N.

ISPĖJIMAI

Panaudoję reikiama produkto kiekį, nedelsdami uždarykite buteliuką dangteliu. i-BONDING LC^N yra labia degus skystis. Nenaudokite i-BONDING LC^N pacientams, kuriems anksčiau yra buvę sunkių alerginių ar dirginimo reakcijų produktui ar bet kuriai iš sudėtinėlių dalių. i-BONDING LC^N neskleidžia radicijos ir nesukelia jokių elektromagnetinių trukdžių.

ATSARGUMO PRIEMONĖS

Produkto aplikavimo metu rekomenduojama naudoti koferdamą. PATEKUS Į AKIS: Kelias minutes atsargiai plauti vandeniu. Išimti kontaktinius lešius, jeigu jie yra ir jeigu lengvai galima tai padaryti. Toliau plauti akis. Kaip galima greičiau kreiptis į gydytoją. PATEKUS ANT ODOS AR GLEIVINĘS: plauti dideliu vandens kiekiu. Jeigu sudirginama oda/gleivinė arba ja išberia: kreiptis į gydytoją. Nusivilkhti užterštus drabužius ir išskalbtu prieš vėl apsilankant. PRARIJUS: išskalauti burną. Pasijutus blogai, skambinti į APSINUODIJIMŲ KONTROLĖS IR INFORMACIJOS BIURA/ kreiptis į gydytoją. IKVĒPUS: išešti nukentėjusii į gryną orą; jam būtina patogi padėtis, leidžianti laisvai kvėpuoti. Po naudojimo krupoščiai nusiplaukti rankas. Naudoti tik gerai vedinamoje patalpoje. Rekomenduojame mūvėti apsaugines prietines, dėvėti apsauginius drabužius, naudoti akių (veido) apsaugos priemones gydytojui ir pacientui.

Atsargumo priemonės, kurių reikia imtis pasikeitus priemonės veikimui:

Jei priemonės naudojimo metu pastebėjote danties audinių spalvos pasikeitimus, pasireiškė aitrus priemonės kvaipas, nevienualytė, nehomogeniška konsistencija, atsirado staugus, ūmus skausmas pacientui, ar jei pastebėjote kitokį neiþrastą priemonės veikimą, nedelsiant nutraukite jos naudojimą. Užteptą priemonę nuplaukite dideliu vandens kiekiu, naudokite siurbimo sistemą ir neleiskite priemonės nuryti. Paklauskite paciento, kaip ji/jis jaučiasi. Jei pacientas pastebėjo bet kokį nepageidaujamą šalutinį poveikį, nedelsdami kreipkitės į vietinį apsinuodijimų centrą. Surinkite visas turimas priemones, jų nebeaudokite ir laikykite nepasiekiamoje vietoje. Nedelsiant susisiekite su gamintoju ir informuokite apie pastebėtus priemonės veikimo pokyčius.

GALIOJIMO LAIKAS

i-BONDING LC^N galiojimo laikas yra 3 metai nuo pagaminimo datos. Nenaudoti produkto pasibaigus jo galiojimo terminui. Partijos numeris turėtų būti nurodytas visoje korespondencijoje. Galiojimo terminą, partijos numerį žr. ant pakuočės.

LAIKYMAS

Laikyti produkta sandariai uždaryta, sausoje, gerai védinamoje vietoje esant 4-28°C temperatūrai. Saugoti nuo tiesioginių saulės spinduliu, uždegimo šaltinių. Produkto neužsaldyti. Laikyti vaikams nepasiekiamoje vietoje!

ŠALINIMAS

Turinį/talpyklą išpilti (išmesti) pagal nacionalinius reikalavimus.

BUDRUMAS

Jei įvyko kokių nors rimtų incidentų, susijusių su priemonė, praneškite gamintojui ir tos valstybės narės, kurių naudotojas ir (arba) pacientas yra įsisteigę / įsikūręs, kompetentingai institucijai.

SAUGOS IR KLINIKINIO VEIKSMINGUMO SANTRAUKA

i-BONDING LC^N yra saugus ir veikia taip, kaip numatytu, jei jis naudojamas pagal gamintojo nurodytą naudojimo instrukciją. Saugos ir klininių charakteristikų santrauką galima rasti gamintojo svetainėje www.i-dental.lt/sscp/, kol Europos medicinos prietaisų duomenų bazė (EUDAMED) bus prieinama internete.

GAMINTOJO ATSAKOMYBĖ

Mūsų produktai surinkti profesionaliam naudojimui. Mes negalime kontroliuoti kaip mūsų produktai naudojami, todėl už tinkama jų panaudojimą atsako vartotojas. Žinoma, mes užtikriname, produktų kokybės atitinkti galiojantiems standartams.

GALIOJIMAS

Paskelbus naują instrukcijos versiją, prieš tai buvusios versijos nebegalioja.

PAKUOTĖ

REF IBLTP 5ml buteliukas, 5vnt. mikro aplikatorių, indelis

ANLEITUNG ZUR VERWENDUNG

BESCHREIBUNG

DE

i-BONDING LC^N ist ein lichthärtendes, bioinertes, einkomponentiges Ein-Schritt-Adhäsiv der 5. Generation, das für die Verwendung mit der Nassklebetechnik geeignet ist. Das Atzen der Oberflächen ist erforderlich.

ZUSAMMENSETZUNG

Methacrylat-Gemisch 55-95%, Aceton 10-30%, Konditionierer 1-10%, Co-Initiator <5%, Beschleuniger <1%, Inhibitor <1%, Photoinitiator <1%.

i-BONDING LC^N enthält keine medizinische Substanz, einschließlich Derivate aus menschlichem Blut oder Plasma; Gewebe oder Zellen oder deren Derivate menschlichen Ursprungs; Gewebe oder Zellen tierischen Ursprungs oder deren Derivate gemäß der Verordnung (EU) Nr. 722/2012; Stoffe, die krebsfördernd, erbgetändernd, fortpflanzungsgefährdend oder mit endokrinen Eigenschaften behaftet sind.

LEISTUNGSMERKMALE

lichthärtung	20 s
scherhaftfestigkeit (Schmelz)	21.8±2.4 MPa

VERWENDUNGSZWECK UND KLINISCHER NUTZEN

i-BONDING LC^N hilft bei der Wiederherstellung/Verbesserung des ästhetischen Aussehens des restaurierbaren Zahns; hilft bei der Wiederherstellung/Erhaltung der Zahnfunktion des restaurierbaren Zahns; hilft beim Schutz der biologischen Strukturen des restaurierbaren Zahns und des angrenzenden Gewebes.

KLINISCHE INDIKATIONEN

- Wird verwendet, um Dentin und Schmelz mit polymerbasierten Restaurationsmaterialien, Kompomeren und Keramikoberflächen zu verbinden, um die Retention einer Restauration zu verbessern.

KONTRAINDIKATIONEN

Patienten, die in der Vergangenheit schwerwiegende allergische Reaktionen oder Irritationen auf das Produkt oder einen der Inhaltsstoffe gezeigt haben.

BESCHRÄNKUNGEN FÜR KOMBINATIONEN

i-BONDING LC^N sollte nicht mit eugenolhaltigen Produkten verwendet werden, da Eugenol den Polymerisationsprozess stören kann.

UNERWÜNSCHTE NEBENEFFEKTE

Bei empfindlichen Personen kann das Produkt allergische oder reizende Reaktionen hervorrufen (Haut, Auge, Schleimhäute, Atemwege).

VERBLEIBENDE RISIKEN

Risikokontrollmaßnahmen wurden implementiert und verifiziert, das Risiko ist so weit wie möglich reduziert, das Gesamtrestrisiko wird als akzeptabel beurteilt.

PATIENTEN-ZIELGRUPPE

Keine Einschränkungen hinsichtlich der Patientenpopulation, ihres Alters und ihres allgemeinen Gesundheitszustands bekannt. Es können Kinder, Patienten mittleren Alters oder ältere Menschen sein.

VORGESEHENÉ KÖRPERTEILE ODER GEWEBETYPEN VON KÖRPERFLÜSSIGKEITEN

Teil des Körpers - Mund. Gewebe oder Körperflüssigkeiten, die mit dem Gerät in Berührung kommen - Zahn.

BEABSICHTIGTER BENUTZER

i-BONDING LC^N ist nur für den professionellen Einsatz in der Zahnmedizin entwickelt worden. Der Anwender ist nur ein lizenziert Arzt, der weiß, wie man gängige Materialien verwendet. Es besteht keine Notwendigkeit für eine spezielle Schulung.

STERILITÄT

i-BONDING LC^N wird unsteril geliefert. Es ist keine vorbereitende Sterilisation, Reinigung oder Desinfektion, keine vorbeugende, regelmäßige Wartung oder Kalibrierung erforderlich, um sicherzustellen, dass das Gerät während seiner vorgesehenen Lebensdauer ordnungsgemäß und sicher funktioniert. Verwenden Sie es jedoch nicht, wenn die Primärverpackung beschädigt ist.

UMGEBUNG VERWENDEN

i-BONDING LC^N ist für die Verwendung in der Zahnarztpraxis bei einer Umgebungstemperatur von 18-25 °C vorgesehen. Die abgegebene Menge an Material ist für den einmaligen Gebrauch geeignet (nur für einen Patienten). Nicht wiederverwenden. Nicht in der Originalverpackung aufbewahrte Dosiermenge kann zu Funktionsverlusten führen.

VERBRAUCHSKOMPONENTEN UND ZUBEHÖR

Im Lieferumfang des Geräts ist kein Zubehör enthalten. Verbrauchsmaterialien, wie z. B. Mikroapplikatoren, Becher für die Anwendung, werden mit dem Gerät geliefert.

ANLEITUNG ZUR VERWENDUNG

- Bereiten Sie den Hohlräum wie immer vor. Die Reinigung mit ölfreier Prophylaxe-Paste, wie z.B. i-FASTE, wird empfohlen. Für tiefe Kavernen verwenden Sie Calciumhydroxid-Liner oder Zement auf Glasionomer-Basis.
- Tragen Sie eine Ätzschicht, wie z. B. i-GEL^N, auf alle zu ätzenden Oberflächen auf. Lassen Sie die Ätzung 15 Sekunden (Dentin), 30 Sekunden (Schmelz) einwirken. Spülen Sie mit Wasser ab und trocknen Sie mit Luft. Vermeiden Sie eine Überrocknung des Dentins. Nach dem Trocknen muss die Oberfläche kreidig sein und darf vor dem Auftragen des Klebeharzes nicht verschmutzt sein. Wenn die Oberfläche mit Speichel verunreinigt ist, spülen Sie sie ab, trocknen Sie sie erneut und ätzen Sie sie erneut, falls erforderlich.
- Schütteln Sie die Flasche vor jedem Gebrauch.
- Sanftes Drücken auf die Flasche und Abgabe einer kleinen Menge Klebstoff in den Becher. Setzen Sie die Flasche nicht mit Gewalt ein.
- Tragen Sie mit einem vollständig gesättigten Mikroapplikator 2-3 Schichten Klebstoff auf die geätzte Oberfläche auf.
- Trocknen Sie mit Luft für 10-20 Sekunden, um das gesamte Lösungsmittel von der Oberfläche zu entfernen. Wenn die Oberfläche nicht glänzend ist, tragen Sie weitere Schichten Kleber auf und lassen Sie sie trocknen.
- Aushärtung mit Licht für 20 Sekunden. Verwenden Sie eine LED-Polymerisationslampe mit einer Lichtintensität von 1200mW/cm². Einige Lampen mit höherer Intensität könnten eine kürzere Polymerisationszeit benötigen, beachten Sie die Gebrauchsanweisungen des Herstellers.
- Tragen Sie die Schicht des lichthärtenden Restaurationsmaterials, wie z. B. i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N oder i-FLOW^N in die Kavität auf und stellen Sie die Restauration fertig.

WARNUNGEN

Nachdem die gewünschte Menge an Klebstoff extrudiert wurde, schließen Sie sofort die Flaschenkappe. i-BONDING LC^N ist eine leicht entzündliche Flüssigkeit. Verwenden Sie das Produkt nicht bei Patienten, bei denen es in der Vergangenheit zu schweren allergischen Reaktionen oder Reizungen auf das Produkt oder einen der Inhaltsstoffe gekommen ist. i-BONDING LC^N sendet keine Strahlung aus und verursacht keine elektromagnetischen Störungen.

VORSICHTSMABNAHMEN

Es wird empfohlen, während der Anwendung des Produkts einen Kofferdamm zu verwenden. WENN IM AUGE: Spülen Sie einige Minuten lang vorsichtig mit Wasser. Entfernen Sie die Kontaktlinsen, falls vorhanden und leicht zu bewerkstelligen. Spülen Sie weiter. Wenn die Augenerziehung anhält: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe in Anspruch nehmen. WENN AUF HAUT ODER SCHLEIMHAUT: Waschen Sie mit reichlich Wasser. Wenn Haut-/Schleimhautreizungen oder Ausschlag auftreten: Holen Sie sich ärztlichen Rat/ärztliche Hilfe. Kontaminierte Kleidung ausziehen und vor der Wiederverwendung waschen. WENN GESCHLUCKST: Spülen Sie den Mund aus. Rufen Sie eine Giftnotrufzentrale oder einen Arzt an, wenn Sie sich unwohl fühlen. WENN INHALIERT: Bringen Sie die Person an die frische Luft und halten Sie sie zum Atmen bequem. Waschen Sie sich nach der Handhabung gründlich die Hände. Nur in einem gut belüfteten Bereich verwenden. Es wird empfohlen, Schutzhandschuhe /Schutzkleidung /Augenschutz /Gesichtsschutz für Arzt und Patient zu tragen.

Vorsichtsmaßnahmen bei Leistungsänderungen des Gerätes:

Wenn während des Gebrauchs eine Verfärbung des Zahngewebes des Patienten, ein starker stechender Geruch, eine ungleichmäßige/nicht homogene Konsistenz oder ein plötzlich auftretender akuter Schmerz an der Applikationsstelle oder ein anderes anormales Verhalten des Produkts während der Handhabung des Geräts festgestellt wird , die oben nicht erwähnt wurden, stellen Sie die Verwendung sofort ein. Das aufgetragene Produkt mit viel Wasser abspülen, ein Absaugsystem verwenden und das Produkt nicht in den Mund gelangen und/oder verschlucken lassen. Fragen Sie den Patienten, wie er sich fühlt. Wenn der Patient irgendwelche unerwünschten Nebenwirkungen bemerkt, rufen Sie sofort eine örtliche Giftinformationszentrale an. Sammeln Sie alle verfügbaren Restvorräte, verwenden Sie diese nicht mehr und bewahren Sie sie bis auf weiteres außer Reichweite an einem sicheren Ort auf. Wenden Sie sich unverzüglich an den Hersteller und melden Sie alle festgestellten Änderungen in der Leistung des Produkts.

HALTBARKEITSDAUER

Die Lagerfähigkeit des Produkts beträgt 3 Jahre ab dem Herstellungsdatum. Verwenden Sie es nicht nach Ablauf des Verfallsdatums. Die Chargennummer sollte in jeder Korrespondenz angegeben werden. Siehe Verpackung für Charge und Verfallsdatum.

LAGERUNG

Bewahren Sie das Produkt dicht verschlossen an einem trockenen, gut belüfteten Ort bei 4-28°C auf. Schützen Sie das Produkt vor direkter Sonneneinstrahlung und Wärmequellen. Nicht einfrieren. Außerhalb der Reichweite von Kindern aufzubewahren!

ENTSORGUNG

Entsorgen Sie den Inhalt/Behälter gemäß den nationalen behördlichen Vorschriften.

WACHSAMKEIT

Wenn ein schwerwiegender Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, melden Sie dies dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist.

ZUSAMMENFASSUNG DER SICHERHEIT UND KLINISCHEN LEISTUNG

i-BONDING LC^N ist sicher und funktioniert bestimmungsgemäß, wenn es gemäß der Gebrauchsanweisung des Herstellers verwendet wird. Die Zusammenfassung der Sicherheits- und klinischen Merkmale ist auf der Website des Herstellers www.i-dental.lt/sscp/ zu finden, bis die European Medical Device Database (EUDAMED) online verfügbar ist.

VERANTWORTUNG DES HERSTELLERS

Unsere Produkte sind für den professionellen Einsatz in der Zahnmedizin entwickelt worden. Da die Anwendung unserer Produkte außerhalb unserer Kontrolle liegt, ist der Anwender für die Anwendung voll verantwortlich. Selbstverständlich garantieren wir die Qualität unserer Produkte gemäß den angewandten Normen.

GÜLTIGKEIT

Mit Erscheinen dieser Gebrauchsanweisung werden alle vorherigen Versionen ungültig.

VERPACKUNG

REF IBLTP 5ml Flasche, 5pcs Mikro-Applikatoren, Becher

BG

ИНСТРУКЦИЯ ЗА УПОТРЕБА

ОПИСАНИЕ

i-BONDING LC^N е 5-то поколение, втвърдяващо светлина, биоинертно, еднокомпонентно едноетапно лепило, подходящо за използване с техника на мокро съврзване. Необходимо е офорта на повърхностите.

СЪСТАВ

Смес на метакрилат 55-95%, ацетон 10-30%, балсам 1-10%, съпоставител <5%, ускорител <1%, инхибитор <1%, фотонициатор <1%.

i-BONDING LC^N не съдържа лекарствено вещество, включително производни на човешка кръв или плазма; тъкани или клетки, или техни производни от човешки произход; тъкани или клетки от животински произход или техни производни, както е посочено в Регламент (ЕС) № 722/2012; вещества, които са канцерогени, мутагенни, токсични за възпроизвъдство или са с разрушаващи ендокринна система свойства.

ХАРАКТЕРИСТИКИ НА РАБОТА

Втвърдяване със светлина	20 с
Якост на сърязване на връзката (емайл)	21.8±2.4 мпа

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ И КЛИНИЧНИ ПОЛЗИ

i-BONDING LC^N помага реставрацията / подобряването на естетически вид на възстановявания зъб; помага за реставрацията / поддържането на зъбната функция на възстановявания зъб; помага за защита на биологичните структури на възстановявания зъб и тъканите около него.

КЛИНИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

- Използва се за съврзване на дентин и емайл с възстановителни материали на база полимер, композиции, керамични повърхности за подобряване на поддържането при възстановяване.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Пациенти, които имат история на тежки алергични или възпалителни реакции към продукта или към някоя от съставките му.

ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА КОМБИНАЦИИ

i-BONDING LC^N не трябва да се използва с продукти, съдържащи евгенол, защото евгенол може да наруши процеса на полимеризация.

НЕЖЕЛАНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ

При чувствителни лица продуктът може да причини алергични или възпалителни реакции (на кожата, очите, лигавицата, дихателните пътища).

ОСТАТЪЧНИ РИСКОВЕ

Мерките за контрол на риска са приложени и проверени, рисъкът е намален, колкото е възможно, цялостният остатъчен риск се счита за допустим.

ЦЕЛЕВА ГРУПА НА ПАЦИЕНТИТЕ

Не са известни ограничения по отношение на националността на пациентите, тяхната възраст и общо здравословно състояние. Те могат да са деца, пациенти на средна възраст или пациенти на възраст.

ПРЕДВИДЕНА ЧАСТ НА ТЯЛОТО ИЛИ ВИДОВЕ ТЪКАНИ ИЛИ ТЕЛЕСНИ ТЕЧНОСТИ

Част от тялото - уста. Тъкани или телесни течности, влизящи в контакт с устройството - зъб.

ЦЕЛЕВИ ПОТРЕБИТЕЛИ

i-BONDING LC^N е разработен единствено за професионална употреба в стоматологията. Неговият потребител е лицензиран лекар, който има знания как да използва обичайни стоматологични материали. Няма нужда от специално обучение.

СТЕРИЛИТЕТ

i-BONDING LC^N се доставя нестерилен. Няма нужда от предварителна стерилизация, почистване или дезинфекция, а от превантивна, редовна поддръжка или калибриране, за да се гарантира, че устройството работи правилно и безопасно през определения му живот. Не използвайте , ако първичната опаковка е повредена.

СРЕДА НА ИЗПОЛЗВАНЕ

i-BONDING LC^N е предназначен за използване в стоматологичен кабинет, където температурата на околната среда е 18-25 ° C. Разпределеното количество материали е подходящо за еднократна употреба (само за един пациент). Не използвайте повторно. Излишното количество, съхранявано в оригинална опаковка, може да доведе до загуба на функцията му.

КОНСУМАТИВИ И АКСЕСОАРИ

Към устройството не се предоставят аксесоари. Към устройството се доставят консумативи, такива като микро апликатори, чаша за нанасяне.

ИНСТРУКЦИЯ ЗА УПОТРЕБА

- Подгответе дулката както винаги. Препоръчва се почистване с безаспленна профилактична паста, като i-FASTE. За дълбоки кухини използвайте подложка от калциев хидроксид или цимент на основата на стъкленийономер.
- Нанесете слой ецване, като i-GEL^N върху цялата повърхност, която трябва да бъде ецвана. Оставете ецването на мястото за около 15 секунди (дентин), 30 секунди (емайл). Изплакнете с вода и подсушете с въздух. Избягвайте пресъхването на дентина. След изсъхване повърхността трябва да е варовита и да не се замърсява преди нанасяне на съврзвашата смола. Ако повърхността се замърси със слюнка, изплакнете и подсушете пак и повторете ецването , ако е необходимо.
- Разклатете бутилката преди всяка употреба.
- Деликатно натиснете бутилката и дозирайте малко количество лепило в чашата. Не натискайте силно бутилката.
- С помощта на напълно напоен микро апликатор нанесете 2-3 слоя лепило върху ецваната повърхност.
- Сушете на въздуха за около 10-20 секунди, за да изсъхне целият разтворител, който е на повърхността. Ако повърхността не е лъскава, нанесете допълнителни слоеве лепило и изсушете.
- Втвърдяване със светлина за 20 секунди. Използвайте LED полимеризационна лампа с 1200mW / cm² интензитет на светлината. Някои лампи с по-висока интензивност могат да изискват по-малко време на полимеризация, затова моля, следвайте инструкциите на производителя за употреба.
- Нанесете слоя от втвърдяващ се със светлина възстановителен материал, като i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N или i-FLOW^N, в дулката и завършете възстановяването.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

След като желаното количество лепило се екструдира, незабавно затворете капачката на бутилката. i-BONDING LC^N е силно запалима течност. Не използвайте продукта за пациенти, които имат история с тежки алергични или възпалителни реакции към продукта или към някоя от съставките на продукта. i-BONDING LC^N не излъчва радиация и не води до електромагнитни смущения.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

Препоръчва се използването на кофердам при нанасянето на продукта. ПРИ ПОПАДАНЕ В ОЧИТЕ: Изплакнете внимателно с вода в продължение на няколко минuti. Махнете си контактните лещи, ако имате такива и е лесно да го направите. Продължете да изплаквате. Ако раздръзнете някакъв очище продължава: Потърсете медицински съвет / помощ. ПРИ ПОПАДАНЕ ВЪРХУ КОЖАТА ИЛИ ЛИГАВИЦАТА: Измийте обилно с вода. Ако се появят дразнене на кожата / лигавицата или обрив: Потърсете медицински съвет / помощ. Свалете замърсено облекло и изперете преди следващата употреба. ПРИ ПОГЛЬЩАНЕ: Изплакнете устата. Обадете се на Центъра по отрови или на лекар / терапевт, ако се чувствате зле. ПРИ ВДИШВАНЕ: Изведете лицето на чист въздух и го подпомагайте при дишане. Измийте добре ръцете след работа. Използвайте само на добре проветрило място. Препоръчано носенето на защитни ръкавици / защитно облекло / предпазни средства за очи / защита на лицето за лекаря и пациента.

Предпазни мерки, които трябва да се вземат в случай на промени в работата на устройството:

Ако се забележи някакво обезцветяване на зъбната тъкан на пациента по време на употреба, сила остра миризма, неравномерна/нехомогенна консистенция или пациентът страда от внезапна остра болка на мястото на приложение, или ако е забелязано друго необичайно поведение на продукта по време на манипулиране на устройството, , който не е споменат по-горе, незабавно прекратете употребата. Изплакнете нанесения продукт обилно с вода, използвайте смукателна система и не позволяйте продукта да попадне в устата и/или да бъде погънат. Попитайте пациента как се чувства. Ако пациентът забележи някакви нежелани странични ефекти, незабавно се обадете в местен център по токсикология. Съберете всички налични останали консумативи, не ги използвайте отново и ги дръжте недостъпни на сигурно място до второ нареждане. Незабавно се свържете с производителя и докладвайте за всички забележани промени в работата на продукта.

СРОК НА ГОДНОСТ

Срок на годност на продукта е 3 години от датата на производство. Не използвайте след срока на годност. Партидният номер трябва да бъде цитиран при всяка кореспонденция. Погледнете опаковката за партиден номер и срок на годност.

СЪХРАНЕНИЕ

Съхранявайте продукта добре затворен на сухо и добре проветрило място при 4-28 °C. Дръжте далеч от пряка слънчева светлина и източници на топлина. Не замразявайте. Да се пази от деца!

ИЗХВЪРЛЯНЕ

Извхърлете съдържанието / контейнера според националните нормативни изисквания.

БДИТЕЛНОСТ

Ако възникне сериозен инцидент във връзка с устройството, съобщете това на производителя и на компетентния орган на държавата-членка, в която се намира потребителят / или пациентът.

РЕЗЮМЕ НА БЕЗОПАСНОСТТА И КЛИНИЧНИТЕ РЕЗУЛТАТИ

i-BONDING LC^N е безопасен и работи по предназначение, ако се използва в съответствие с инструкциите за употреба на производителя. Резюмето на безопасността и клиничните характеристики могат да бъдат намерени на уебсайта на производителя www.i-dental.it/sscp/, докато Европейската база данни за медицински изделия (EUDAMED) стане достъпна онлайн.

ОТГОВОРНОСТ НА ПРОИЗВОДИТЕЛИТЕ

Продуктите ни са разработени за професионална употреба в стоматологията. Понеже приложението на нашите продукти е извън наш контрол, потребителите трябва да са пълни отговорност за приложението на продукта. Разбира се, ние гарантираме за качеството на продуктите си в съответствие с приложимите стандарти.

ВАЛИДНОСТ

След публикуването на тази инструкция за употреба всички предишни версии се отменят.

ОПАКОВКА

REF IBLTP Бутилка 5мл, 5бр микро апликатори, чаша

НАВОД К ПОУŽITÍ

CS

POPSIS

i-BONDING LC^N je bioinertní jednosložkové lepidlo vytvrvzané světlem 5. generace, vhodné pro použití metodou mokrého lepení. Je nutné lepat povrchy.

SLOZENÍ

Methakrylátová směs 55-95%, aceton 10-30%, kondicionér 1-10%, koiniciátor <5%, urychlovač < 1%, inhibitor < 1%, fotoiničiator < 1%.

i-BONDING LC^N neobsahuje léčivé látky, včetně derivátů lidské krve nebo plazmy; tkáně nebo buňky nebo jejich deriváty lidského původu; tkáně nebo buňky živočišného původu nebo jejich deriváty podle Nařízení (EU) č. 722/2012; látky, které jsou karcinogenní, mutagenní, toxické pro reprodukci nebo mají vlastnosti narušující endokrinný systém.

VÝKONOVÉ CHARAKTERISTIKY

Vytvrvzání světlem	20 s
Pevnost ve smyku (sklovina)	21.8±2.4 MPa

ZAMÝŠLENÝ ÚČEL A KLINICKÉ VÝHODY

i-BONDING LC^N pomáhá obnovit/zlepšit estetický vzhled obnovitelného zuba; pomáhá obnovit/udržovat zubní funkci obnovitelného zuba; pomáhá chránit biologické struktury obnovitelného zuba a sousedních tkání.

KLINICKÉ INDIKACE

- Používá se k lepení dentinu a skloviny na polymerní výplňové materiály, kompontery, keramické povrhy ke zlepšení retence výplně.

KONTRAINDIKACE

Pacienti, kteří mají v anamnéze závažné alergické nebo podrážděné reakce na produkt nebo na kteroukoli složku přípravku.

OMEZENÍ KOMBINACÍ

i-BONDING LC^N by neměl být používán s produkty obsahujícími eugenol, protože eugenol může narušit proces polymerace.

NEZÁDOUCÍ VEDLEJŠÍ ÚČINKY

U citlivých jedinců může produkt způsobit alergické nebo dráždivé reakce (kůže, oči, sliznice, dýchací cesty).

ZBYTKOVÁ RIZIKA

Byla implementována a ověřena opatření ke kontrole rizik, riziko je co nejvíce sníženo, celkové zbytkové riziko je považováno za přijatelné.

CÍLOVÁ SKUPINA PACIENTŮ

Nejsou známa žádná omezení týkající se populace pacientů, jejich věku a celkového zdravotního stavu. Mohou to být i děti, pacienti středního věku nebo starší pacienti.

ZAMÝŠLENÁ ČÁST TĚLA NEBO TYPU TKÁNÍ TELESNÝCH TEKUTIN

Část těla - ústa. Tkáň nebo tělesné tekutiny v kontaktu s přístrojem - Zub.

ZAMÝŠLENÝ UŽIVATEL

i-BONDING LC^N je vyvinut pouze pro profesionální použití ve stomatologii. Použít jej může pouze lékař s licencí, který má znalosti o používání běžných dentálních materiálů. Není potřeba zvláštního školení.

STERILITA

i-BONDING LC^N je dodáván nesterilní. Není třeba provádět žádnou přípravnou sterilizaci, čistění nebo dezinfekci, preventivní, pravidelnou údržbu nebo kalibraci, aby bylo zajištěno, že zařízení pracuje správně a bezpečně po celou dobu jeho životnosti. Nepoužívejte však, pokud je primární balíček poškozený.

PROSTŘEDÍ POUŽITÍ

i-BONDING LC^N je určen k použití v zubní ordinaci, kde je okolní teplota 18-25 °C. Vydané množství kompozitu/cementu/lepidla/vložky/materiálu/roztoku je vhodné pro jednorázové použití (pouze pro jednoho pacienta). Nepoužívejte znovu. Vydané množství, které není v původním obalu, může vést ke ztrátě funkce.

SPOTŘEBNÍ SOUČÁSTI A PŘÍSLUŠENSTVÍ

K zařízení není dodáváno žádné příslušenství. Spotřební materiál, jako jsou aplikační hroty, se dodává se zařízením.

NAVOD K POUŽITÍ

1. Připravte dutinu jako vždy. Doporučuje se čistění profilaktickou pastou bez oleje, jako je i-FASTE. Pro hluboké dutiny použijte hydroxid vápenatý nebo cement na bázi skloinomerů.
2. Naneste leptací vrstvu, jako je i-GEL^N, na všechny leptané plochy. Nechte leptat na místo po dobu 15 sekund (dentin), 30 sekund (sklovina). Opláchněte vodou a osušte vzdudem. Vyvarujte se přílišnému vysychání dentinu. Po zaschnutí musí být povrch před aplikací pojicí pryskyrice křídový a nekontaminovaný. Pokud je povrch kontaminovaný slinami, opláchněte jej a znova osušte a v případě potřeby znova leptejte.
3. Před každým použitím lahvičku protřepjte.
4. Jemně zatláčte na lahvičku a nadávkujte malé množství lepidla do kelímku. Láhev nestláčujte.
5. Pomocí plně nasyceného mikroaplíkatoru naneste na naleptaný povrch 2-3 vrstvy lepidla.
6. Vysušte vzdudem po dobu 10-20 sekund, aby se z povrchu vysušilo veškeré rozpouštědlo. Pokud povrch není lesklý, naneste další vrstvy lepidla a vysušte.
7. Vytvrzujte světlem po dobu 20 sekund. Použijte LED polymerační lampu s intenzitou světla 1200 mW/cm². Některé žárovky s vyšší intenzitou mohou vyžadovat kratší dobu polymerace, postupujte podle pokynů výrobce.
8. Naneste vrstvu lehce tuhnoucího výplňového materiálu, jako je i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N nebo i-FLOW^N, do dutiny a dokončete výplň.

VAROVÁNÍ

Po vytlačení požadovaného množství lepidla okamžitě uzavřete víčko lahve. i-BONDING LC^N je vysoce hořlavá kapalina. Nepoužívejte přípravek u pacientů, kteří v minulosti měli závažné alergické nebo podrážděné reakce na produkt nebo na kteroukoli ze složek. i-BONDING LC^N nevyzařuje záření a nezpůsobuje žádné elektromagnetické rušení.

OPATŘENÍ

Během aplikace produktu se doporučuje používat koferdam. PŘI ZASAŽENÍ OČÍ: Několik minut opatrne vyplachujte vodou. Vyjměte kontaktní čočky, jsou-li nasazeny a je-li to snadné. Pokračujte ve vyplachování. Pokud podráždění očí přetrívá: Vyhledejte lékařskou pomoc/oseření. PŘI STYKU S KŮŽÍ NEBO SLIZNICÍ: Omyjte velkým množstvím vody. Pokud dojde k podráždění kůže nebo sliznice nebo vyrážce: Vyhledejte lékařskou pomoc/oseření. Kontaminovaný oděv svlékněte a před opětovným použitím vyperte. PŘI POŽITÍ: Vypláchněte ústa. Pokud se necítíte dobře, volejte toxikologické středisko nebo lékaře. PŘI VDECHNUTÍ: Přeneste osobu na čerstvý vzduch a poněchte ji v poloze usnadňující dýchání. Po manipulaci si důkladně umyjte ruce. Používejte pouze na dobré větraném místě. Pro lékaře a pacienta se doporučuje nosit ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranu očí/ochranu obličeje.

Opatření je třeba přijmout v případě změn ve výkonu zařízení:

Pokud si všimnete jakékoli změny barvy pacientovy Zubní tkáni během používání, silněho štipáváho zápuču, nerovnoměrné/nehomogení konzistence nebo pokud pacient trpí náhlou akutní bolestí v místě aplikace, nebo pokud si všimnete jiného abnormálního chování produktu při manipulaci se zařízením, který nebyl zmíněn výše, okamžitě přestaňte používat. Aplikovaný produkt vypláchněte velkým množstvím vody, použijte odsávací systém a nenechte produkt vniknout do úst/a/nebo jež spolknot. Zeptejte se pacienta, jak se cítí. Pokud si pacient všimne jakékoli nežádoucích vedlejších účinků, okamžitě zavolejte do místního toxikologického centra. Shromážďte všechny dostupné zbyvající zásoby, znova je nepoužívejte a uchovávejte je mimo dosah na bezpečné místě až do odvolání. Okamžitě kontaktujte výrobce a nahlase jakékoli změny ve výkonu výrobku.

SKLADOVATELNOST

Doba použitelnosti produktu je 3 roky od data výroby. Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti. Ve všech korespondencích by mělo být uvedeno číslo šarže. Šarže a datum spotřeby viz balení.

SKLADOVÁNÍ

Uchovávejte produkt těsně uzavřený na suchém, dobré větraném místě při teplotě 4-28 °C. Chraňte před přímým slunečním zářením a zdroji tepla. Chraňte před mrazem. Udržujte mimo dosah dětí!

LIKVIDACE

Obsah/obal zlikvidujte v souladu s požadavky národních předpisů.

BDĚLOST

Pokud se stane jakýkoli závažný incident, ke kterému došlo v souvislosti se zařízením, hlásí se to výrobci a příslušnému orgánu členského státu, ve kterém se užívá nebo pacient nachází.

SOUHRN BEZPEČNOSTI A KLINICKÉHO VÝKONU

i-BONDING LC^N je bezpečný a funguje tak, jak má, pokud je používán v souladu s pokyny výrobce k použití. Shrnutí bezpečnosti a klinického výkonu je k dispozici na webových stránkách výrobce www.i-dental.lt/sscp/, dokud nebude online evropská databáze zdravotnických prostředků (EUDAMED).

ODPOVĚDNOST VÝROBCŮ

Naše výrobky byly vyvinuty pro profesionální použití ve stomatologii. Protože aplikace našich produktů je mimo naši kontrolu, je za aplikaci plně odpovědný uživatel. Samozřejmě garantujeme kvalitu našich produktů v souladu s platnými normami.

DOBA PLATNOSTI

Po zveřejnění tohoto návodu k použití jsou nahrazeny všechny předchozí verze.

OBAL

REF IBLTP 5ml láhev, 5 ks mikroaplikátorů, kelímek

BRUGSANVISNING

DA

BESKRIVELSE

i-BONDING LC^N er en 5. generations lyshærdning, bioaktiv, enkeltkomponent ettrins klæbemiddel, egnet til brug med vådbindingsteknik. Ætsning af overfladerne er påkrævet.

SAMMENSÆTNING

Methacrylat blanding 55-95%, acetone 10-30%, conditioner 1-10%, coinitiator <5%, accelerator <1%, inhibitor <1%, fotoinitiator <1%.

i-BONDING LC^N indeholder ikke medicinske stoffer, herunder blod eller plasmaafledning fra mennesker; væv eller celler eller deres afledning af menneskelig oprindelse væv eller celler af dyrskabelig oprindelse eller deres afledning som omhandlet i forordning (EU) nr. kræftfremkaldende, mutagene, reproduktionstoksiske eller med hormonforstyrrende egenskaber.

EGENSKABER FOR YDEEVNE

Lys hærdning	20 s
Forskydningsbindingsstyrke (emalje)	21.8±2.4 MPa

TILSIGTEDE FORMÅL OG KLINISKE FORDELE

i-BONDING LC^N hjælper med at genoprette / forbedre æstetisk udseende af genoprettelig tand; hjælper med at genoprette/vedligeholde tandfunktionen af genoprettelig tand; hjælper med at beskytte biologiske strukturer af genoprettelige tænder og tilstødende væv.

Kliniske indikationer

- Bruges til at binde dentin og emalje til polymerbaserede genoprettende materialer, kompensatoriske overflader, keramiske overflader for at forbedre opbevaringen af en restaurering.

KONTRAINDIKATIONER

Patienter, der tidligere har haft alvorlige allergiske eller irritationsreaktioner på produktet eller på nogen af ingredienserne.

BEGRÆNSNINGER FOR KOMBINATIONER

i-BONDING LC^N bør ikke anvendes sammen med produkter, der indeholder eugenol, da eugenol kan forstyrre polymeriseringsprocessen.

UØNSKEDE BIVIRKNINGER

Hos modtagelige personer kan produktet forårsage allergiske eller irritationsreaktioner (hud, øje, slimhinde, luftveje).

RESTERENDE RISICI

Risikokontrollforanstaltninger er blevet gennemført og verificeret, risikoen er reduceret mest muligt, den samlede restrisiko anses for at være acceptabel.

MÅLGRUPPE FOR PATIENT

Ingen begrænsninger kendt med hensyn til patientpopulation, deres alder og generelle sundhedsmæssige forhold. Der kan være børn, midaldrende eller ældre patienter.

PÅTÆNKELIG DEL AF KROPSEN ELLER TYPER AF VÆV AF KROPSVÆSKER

En del af kroppen – munden. Væv eller kropsvæsker kontaktet af enheden – tand.

TILSIGTET BRUGER

i-BONDING LC^N er udviklet til professionel brug i tandplejen alene. Må kun bruges af licenseret læge, der har viden om, hvordan du bruger fælles dental materialer. Der er ikke behov for specifik uddannelse.

STERILITET

i-BONDING LC^N leveres ikke-sterilt. Der er ikke behov for nogen forberedende sterilisering, rengøring eller desinfektion, forebyggende, regelmæssig vedligeholdelse eller kalibrering for at sikre, at enheden fungerer korrekt og sikkert i løbet af den tilsigtede levetid. Brug dog ikke, hvis den primære pakke er beskadiget.

BRUG MILJØ

i-BONDING LC^N er designet til at blive brugt på tandklinik, hvor omgivelserstemperaturen er 18-25°C. Dispenseret mængde materiale er egnet til engangsbrug (kun til én patient). Må ikke genbruges. Udleveret beløb, der ikke opbevares i den oprindelige pakke, kan føre til tab af funktion.

FORBRUGSVARER KOMPONENTER OG TILBEHØR

Der følger ikke tilbehør med enheden. Tilbehør, såsom mikroaplikatorer, kop til påføring, leveres med enheden.

BRUGSANVISNING

1. Forbered hulrum som altid. Rengøring med oliefrei profylaksepasta, såsom i-FASTE, anbefales. Til dybe hulrum anvendes calciumhydroxid liner eller glasionomer baseret cement.
2. Påfør ætselag, f.eks. Lad ætset være på plads i 15 sekunder (dentin), 30 sekunder (emalje). Skyl med vand og tør med luft. Undgå overtørring af dentin. Efter tørring skal overfladen være kridtagtig og ikke forurennet, inden limharpiksén påføres. Hvis overfladen bliver forurennet med spyt, skal du skylle og tørre igen og om nødvendigt ætse igen.
3. Ryst flasken før hver brug.
4. Delikat tryk på flasken og dispenser lille mængde klæbemiddel i kop. Tving ikke flasken.
5. Ved hjælp af en fuldt fyldt mikroaplikator påføres 2-3 lag klæbemiddel på ætset overflade.
6. Tør med luft i 10-20 sekunder for at tørre alt opløsningsmiddel fra overfladen. Hvis overfladen ikke er blank, skal du anvende et yderligere lag af klæbemiddel og tørre.
7. Hærdning med lys i 20 sekunder. Brug LED polymeriseringslampe med lysintensitet 1200mW/cm². Nogle lamper med højere intensitet kan kræve mindre polymeriseringstid, følg producentens brugsanvisning.

8. Påfør laget af lyshærdningsgennemtrængende genoprettende materiale, såsom i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N eller i-FLOW^N i hulrum og færdiggør restaurering.

ADVARSLER

Efter den ønskede mængde klæbemiddel ekstruderet, skal du straks lukke flaskehætten. i-BONDING LC^N er en meget brandfarlig væske. Brug ikke produktet til patienter, der tidligere har haft alvorlige allergiske eller irritationsreaktioner på produktet eller nogen af ingredienserne. i-BONDING LC^N udsender ikke stråling og forårsager ingen elektromagnetisk interferens.

FORHOLDSREGLER

Det anbefales at bruge coffee dam under påføring af produktet. HVIS I ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern kontaktlinser, hvis de er til stede og nemme at tage af. Hvis øjenirritationen fortsætter: Få lægehjælp/tjek. HVIS PÅ HUDEN ELLER SLIMHINDEN: Vask rigeligt med vand. Hvis hud/sliphinde irritation eller udslæp opstår: Få lægeligt rådgivning/opmærksomhed. Tag forurennet tøj af og vask før genbrug. HVIS SLUGT: Skyl munden. Ring til et giftcenter eller læge/tjek, hvis du føler dig utilpas. VED INDÅNDING: Fjern personen til frisk luft og hold dig komfortabel til vejret. Vask hænderne grundigt efter håndtering. Må kun bruges i et godt ventileredt område. Det anbefales at bære beskyttelseshandsker /beskyttelsesbeklædning /øjenværn /ansigtsbeskyttelse til læge og patient.

Forholdsregler, der skal tages i tilfælde af ændringer i enhedens ydeevne:

Hvis der bemærkes misfarvning af patientens tandvæv under brug, stærk skarp lugt, ujævn/ikke-homogen konsistens, eller patienten lider af pludselige akutte smertre på påføringsstedet, eller hvis anden unormal adfærd af produktet bemærkes under manipulation af enheden, som ikke er nævnt ovenfor, skal du straks stoppe med at bruge. Skyl påført produkt med rigeligt vand, brug sugesystem og lad ikke produktet komme ind i munden og/eller sluges. Spørge patienten, hvordan hun/han har det. Hvis patienten bemærker nogen ønskede bivirkninger, skal du straks ringe til et lokalt giftcenter. Samt alle tilgængelige resterende forsyninger, brug dem ikke igen og opbevar dem uden for rækkevidde på et sikkert sted indtil videre. Kontakt straks producenten og rapporter om eventuelle bemærkede ændringer i produktets ydeevne.

HOLDBARHED

Holdbarheden af produktet er 3 år fra fremstillingsdatoen. Må ikke bruges efter udlobsdatoen. Batchnummeret skal anføres i al korrespondance. Se emballage for parti og udlobsdato.

OPLAGRING

Hold produktet tæt lukket på et tørt godt ventileredt sted ved 4-28°C. Beskyt mod direkte sollys og varmekilder. Må ikke fryses. Hold uden for barns rækkevidde!

BORTSKAFFELSE

Indhold/beholder skal bortsaffes på samme betingelser som krævet i de nationale lovkrav.

ÅRVÄGENHED

Hvis der er inddruffet alvorlige hændelser i forbindelse med udstyrssrapporten til fabrikanten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er etableret.

RESUME AF SIKKERHED OG KLINISKE PRÆSTATIONER

i-BONDING LC^N er sikert og fungerer efter hensigten, hvis det bruges i overensstemmelse med producentens brugsanvisning. Sammenfatning af sikkerhed og klinisk ydeevne er tilgængelig på producentens websted www.i-dental.lt/sscp/, indtil European Database on Medical Devices (EUDAMED) kommer online.

PRODUCENTERNES ANSVAR

Vores produkter er udviklet til professionel brug i tandplejen. Da anvendelsen af vores produkter er uden for vores kontrol, er brugeren fuldt ansvarlig for applikationen. Vi garanterer naturligvis kvaliteten af vores produkter i overensstemmelse med de anvendte standarder.

VALIDITET

Når denne brugsanvisning udgives, tilvidesættes alle tidligere versioner.

EMBALLAGE

REF IBLTP 5 ml flaske, 5 stk. mikro applikatorer, kop

KASUTUSJUHEND

ET

KIRJELDUS

i-BONDING LC^N on 5. pölvkonna valguskövästuv, bioinerte, ühekomponentne üheastmeline adhesiiv, mis sobib kasutamiseks märgliimimistehnikaga. Vajalik on pindade söövitamine.

KOOSTIS

Metakrülaadi segu 55-95%, atsetoon 10-30%, konditsioneer 1-10%, koinitsiaator <5%, kiirendi 1%, inhibiitor 1%, fotoinitiator 1%.

i-BONDING LC^N ei sisalda ravimainet, sealhulgas inimverd ega vereplasma derivaate; inimpäritolu kudesid, rakke ega nende derivaate; loomset päritolu kudesid, rakke ega nende derivaate, nagu viidatud määrus (EL) nr 722/2012; kantserogeeneld, mutageenseid, reproduktiivtoksilisi ega endokriinseid häireid pöhjustavaid aineid.

TÖÖOMADUSED

Valguskövenev	20 s
Sideme niheitugevus (email)	21.8±2.4 MPa

ETTEENÄHTUD OTSTARVE JA KLIINILINE KASU

i-BONDING LC^N aitab taastada/parandada restaureeritava hamba esteetilist välimust; aitab taastada/säilitada restaureeritava hamba funktsiooni; aitab kaitsta restaureeritava hamba ja külgnevate kudedete bioloogilisi struktuure.

KLIINILISED NÄIDUSTUSED

- Kasutatakse dentiini ja emaili sidumiseks polümeeril pöhinevate restaurantsioonimaterjalide, komponeeride ja keraamiliste pindadega, et parandada restaurantsiooni säilimist.

VASTUNÄIDUSTUSED

Patsiendid, kellel on varem olnud toote või selle mõne koostisosa suhtes tösiseid allergilisi või ärritusreaktsioone.

KOMBINATSIOONIDE PIIRANGUD

i-BONDING LC^N ei tohi kasutada koos eugenooli sisaldavate toodeteega, kuna eugenooli võib polümerisatsiooniprotsessi häirida.

SOOVIMATUD KÖRVALTOIMED

Tundlikel inimestel võib toode pöhjustada allergilisi või ärritusreaktsioone (nahk, silmad, limaskestad, hingamisteid).

JÄÄKRISKID

Riskikontrollimeetmed on rakendatud ja kontrollitud, riski vähendatakse nii palju kui võimalik, üldist jääriski peetakse vastuvõetavaks.

PATIENTIDE SIHTGRUPP

Patsientide populatsiooni, nende vanuse ja üldise tervisesisundi osas pole teada mingeid piiranguid. Võib olla lapsi, keskealisi või eakaid patsiente.

ETTEÄHTUD KEHAOSA VÕI KEHAVEDELITKE KUDEDE TÜÜBID

Kehaosa - suu. Koed või kehavedelikud, millega seade kokku puutub - hammas.

ETTEÄHTUD KASUTAJA

i-BONDING LC^N on välja töötatud ainult professionaalseks kasutamiseks hambaravis. Selle kasutajaks on ainult litsentsseeritud arst, kes on teadlik, kuidas kasutatakse tavasisal materjale. Spetsiaalne koolitus pole vajalik.

STERIILSUS

i-BONDING LC^N tarnitakse mittesteriilselft. Seadme ettenähtud eluea jooksul nöötekohase ja ohutu töö tagamiseks pole vaja ettevalmistavat steriliiseerimist, puhastamist ega desinfiteerimist; ennetavat, regulaarset hooldust ega kalibreerimist. Ärge kasutage, kui seadme primaarne pakend on kahjustatud.

KASUTUSKESKKOND

i-BONDING LC^N on mõeldud kasutamiseks hambaravikabinetis, kus ümbrisse temperatuur on 18-25 °C. Väljastatud materjal sobib ühekordseks kasutamiseks (ainult ühele patsiendile). Ärge taaskasutage. Väljastatud materjal, mida pole hoitud originaalkapselis, võib kaotada oma funktsionaalsuse.

KULUMATERJALID JA TARVIKUD

Seadmega ei ole kaasas tarvikuid. Seadmega on kaasas kulumaterjalid, näiteks mikroaplikaatorid ja tops pealekandmiseks.

KASUTUSJUHEND

1. Valmistage kaviteet ette nagu alati. Soovitatav on puhastamine ölivaba profülitikapastaaga, näiteks i-FASTE. Sügavate kaviteetide jaoks kasutage kaltsiumhüdroksiidit voodrit või klaasiommeerit tsementi.
2. Kandke kiht söövitusainet, näiteks i-GEL^N, kogu söövitatavale pinnale. Jätke söövitusaine pinnale 15 sekundiks (dentin), 30 sekundiks (email). Loputage veega ja kuivatage õhuga. Vältige dentini ülekuvamist. Pärast kuivamist peab pind olema siduva vaigu pealekandmiseks kriidine ja mitte saastunud. Kui pind saastub süljega, siis loputage ja kuivatage uuesti ning söövitage vajadusel uuesti.
3. Enne iga kasutamist loksutage pudelit.
4. Suruge örnalt pudelile ja väljastage väike kogus adhesiivi topsi. Ärge kasutage pudelil jõudu.
5. Täielikult küllastunud mikroaplikaatori abil kandke söövitatud pinnale 2-3 kihti adhesiivi.
6. Kuivatage õhu käes 10-20 sekundit, et eemaldada pinnalt kogu lahusi. Kui pind ei ole läikiv, kandke peale täiendav kiht adhesiivi ja kuivatage.
7. Kõvastage valgusega 20 sekundit. Kasutage LED-polümerisatsioonilampi valgustugevusega 1200mW / cm². Mõned kõrgema intensiivsusega lambid võivad vajada lühemat polümerisatsiooniaega, järgige tootja kasutusjuhiseid.
8. Kandke kaviteeti valguskõvenev restauratsioonimaterjali kiht, näiteks i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N või i-FLOW^N, ja viimistlege restauratsioon.

HOIATUSED

Pärast soovitud koguse väljastamist sulgege kohe pudeli kork. i-BONDING LC^N on väga tuleohlik vedelik. Mitte kasutada patsientidel, kellega on varem olnud toote või selle mõne koostisosu suhtes tõsiseid allergilisi või ärritusereaktsioone. i-BONDING LC^N ei eralda kiirust ega põhjusta elektromagneetilisi häireid.

ETTEVAATUSABINÖUD

Toote pealekandmise ajal on soovitatav kasutada kofferdammi. SILMA SATTUMISE KORRAL: Loputage mitme minuti jooksul ettevaatluskult veega. Eemaldage kontaktläätsed, kui neid kasutatakse ja kui neid on kerge eemaldada. Jätke loputamist. Kui silmade ärritus püsib, pöörduge arsti poole. NAHALÉ SATTUMISE KORRAL: Peske rohke veega. Naha/limaskesta ärrituse või lõobe korral pöörduge arsti poole. Võtke seljast köök saastunud rõivad ja peske neid enne järgmist kasutusokorda. ALLANEELAMISE KORRAL: Loputage suud. Halva enesetunde korral võtke ühendust mürgistustabeeskuse või arstiga. SISSEHEINGAMISE KORRAL: Toimetage isik värske õhu kätte ja hoidke neid asendis, mis võimaldab kergestihingata. Pärast kasutamist peske hoolikalt käsi. Kasutage ainult hästiventileeritava kohas. Arstil ja patsiendil soovitame kanda kaitsekindaid/kaitseõivastust/kaitseprille/kaitsemaski.

Ettevaatusabinöud seadme toimimise muutumise korral:

Kui patsiendi hammabokes on kasutamise ajal märgata värvimuutust, tugevat teravat lõhma, ebäühtlast/mittehomogeenset konsistentsi või kui patsiendil tekib äkilise äge valu manustamiskohas või kui seadmega manipuleerimisel on märgata muud toote ebanormaalset käitumist., mida eespool ei mainitud, lõpetage kohe kasutamine. Loputage pealekantud toodet rohke veega, kasutage imemissüsteemi ja ärge laske tootel suhu sattuda ja/või alla nelatalta. Küsige patsiendilt, kuidas ta end tunneb. Kui patsiend märkab soovimatuid körvaltoimeid, pöörduge viivitamatult kohaliku mürgistuskeskusesse. Koguge kokku köök saadaolevad järellejäänud tarvikud, ärge kasutage neid uuesti ja hoidke neid kuni edasise teatamiseni kindlas kohas kättesaamatus kohas. Võtke viivitamatult ühendust tootjaga ja teavitage kõigist märgatavatest muudatustest toote toimimises.

KÖBLIKKUSAEG

Toote köblikkusaeg on 3 aastat alates valmistamise kuupäevast. Mitte kasutada pärast köblikkusaaja lõppu. Partii numbrit tuleb tsiteerida kogu kirjavahetuses. Partii numbrit ja köblikkusaega vaadake pakendilt.

HOIUSTAMINE

Hoidke toodet tiheldalt suletuna kuivas, hästi ventileeritava kohas temperatuuril 4-28 ° C. Kaitseks otsest päikesevalguse ja soojusallikate eest. Mitte lasta külmuta. Hoida laste eest kättesaamatus kohas!

JÄÄTMEHOOLDUS

Sisust/pakendist tuleb vabaneda vastavalt riiklikele õigusaktidele.

VALVSUS

Kui seadmega seoses on toimunud mõni tõsine vahejuhtum, teatatakse sellest tootjale ja selle liikmesriigi pädevale asutusele, kus kasutaja ja/ või patsient asub.

KOKKUVÖTE OHUTUSEST JA KLIINILISEST TOIMIVUSEST

i-BONDING LC^N on ohutu ja toimib ettenähtud viisil, kui seda kasutatakse vastavalt tootja kasutusjuhendile. Ohutuse ja kliinilise toimivuse kokkuvõte on saadaval tootja veebisaidil www.i-dental.lt/sscp/ kuni Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi (EUDAMED) võrku jõudmiseni.

TOOTJA VASTUTUS

Meie tooted on välja töötatud professionaalseks kasutamiseks hambaravis. Kuna toodete rakendus on väljaspool meie kontrolli, vastutab selle eest täielikult kasutaja.

Loomulikult garanteerime oma toodete kvaliteedi vastavalt kohaldatavate standarditele.

VALIDIIDSUS

Käesoleva kasutusjuhendi avaldamine muudab kehtetuks kõik varasemad versioonid.

PAKEND

REF IBLTP

5ml pudel, 5 mikroaplikaatorit, tops

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

FR

DESCRIPTION

i-BONDING LC^N est un adhésif de 5ème génération, bioinerte, monocomposant, en une seule étape, adapté à la technique de collage humide. Le mordançage des surfaces est nécessaire.

COMPOSITION

Mélange de méthacrylate 55-95%, acétone 10-30%, conditionneur 1-10%, coinitiateur <5%, accélérateur <1%, inhibiteur <1%, photoinitiateur <1%.

i-BONDING LC^N ne contient pas de substance médicinale, y compris du sang humain ou un dérivé du plasma; des tissus ou des cellules, ou leurs dérivés, d'origine humaine; des tissus ou des cellules d'origine animale, ou leurs dérivés, tels que visés dans le règlement (UE) n° 722/2012; des substances cancérogènes, mutagènes, toxiques pour la reproduction ou ayant des propriétés de perturbation endocrinienne.

CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE

photopolymérisation	20 s
Résistance au cisaillement (émail)	21.8±2.4 MPa

OBJECTIF ET AVANTAGES CLINIQUES

i-BONDING LC^N aide à restaurer/améliorer l'aspect esthétique de la dent restaurable; aide à restaurer/maintenir la fonction dentaire de la dent restaurable; aide à protéger les structures biologiques de la dent restaurable et des tissus adjacents.

INDICATIONS CLINIQUES

- Utilisé pour coller la dentine et l'émail aux matériaux de restauration à base de polymères, aux compomères, aux surfaces céramiques pour améliorer la rétention d'une restauration.

CONTRE-INDICATIONS

Patients ayant des antécédents de réactions allergiques ou d'irritation graves au produit ou à l'un de ses ingrédients.

RESTRICTIONS AUX COMBINAISONS

i-BONDING LC^N ne doit pas être utilisé avec des produits contenant de l'eugénol, car l'eugénol peut perturber le processus de polymérisation.

EFFETS SECONDAIRES INDÉSIRABLES

Chez les personnes sensibles, i-BONDING LC^N peut provoquer des réactions allergiques ou d'irritation (peau, yeux, muqueuses, voies respiratoires).

RISQUES RÉSIDUELS

Des mesures de contrôle du risque ont été mises en oeuvre et vérifiées, le risque est réduit autant que possible, le risque résiduel global est jugé acceptable.

GROUPE CIBLE DE PATIENTS

Aucune restriction connue concernant la population de patients, leur âge et leur état de santé général. Il peut convenir à des enfants, des patients d'âge moyen ou des personnes âgées.

PARTIE DU CORPS OU TYPES DE TISSUS OU DE FLUIDES CORPORELS VISÉS

Partie du corps - bouche. Tissus ou fluides corporels en contact avec l'appareil: dent.

UTILISATEUR VISÉ

i-BONDING LC^N est conçu pour un usage professionnel en dentisterie uniquement. Son utilisateur doit être un médecin agréé qui sait comment utiliser les matériaux dentaires courants. Il n'est pas nécessaire de suivre une formation spécifique.

STÉRILITÉ

i-BONDING LC^N est livré non stérile. Il n'est pas nécessaire de procéder à une stérilisation, un nettoyage ou une désinfection préparatoire, à une maintenance préventive et régulière ou à un étalonnage pour garantir que le dispositif fonctionne correctement et de façon sécurisée pendant sa durée de vie prévue. Toutefois, ne pas utiliser si l'emballage primaire est endommagé.

ENVIRONNEMENT D'UTILISATION

i-BONDING LC^N est conçu pour être utilisé dans un cabinet dentaire où la température ambiante est de 18-25°C. La quantité de matériau distribuée est adaptée à un usage unique (pour un seul patient). Ne pas réutiliser. La quantité distribuée conservée en dehors de l'emballage d'origine peut entraîner une perte de fonction.

COMPOSANTS CONSOMMABLES ET ACCESSOIRES

Aucun accessoire n'est fourni avec l'appareil. Les consommables, tels que les micro-applicateurs, le godet pour l'application, sont fournis avec le dispositif.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

1. Préparer la cavité comme d'habitude. Il est recommandé de nettoyer avec une pâte prophylactique sans huile, telle que i-FASTE. Pour les cavités profondes, utiliser un revêtement d'hydroxyde de calcium ou un ciment à base de verre ionomère.
2. Appliquer une couche de mordant, tel que i-GEL^N, sur toute la surface à mordre. Laisser le mordant en place pendant 15 secondes (dentine), 30 secondes (émail). Rincer à l'eau et sécher à l'air. Éviter de sursécher la dentine. Après le séchage, la surface doit être crayeuse et ne doit pas être contaminée avant l'application de la résine de collage. Si la surface est contaminée par de la salive, rincer et sécher à nouveau, et réalisez un mordançage si nécessaire.
3. Agiter le flacon avant chaque utilisation.
4. Appuyez délicatement sur le flacon et distribuez une petite quantité d'adhésif dans le godet. Ne pas forcer le flacon.
5. À l'aide d'un micro-applicateur entièrement saturé, appliquer 2 à 3 couches d'adhésif sur la surface gravée.
6. Sécher à l'air pendant 10 à 20 secondes afin d'éliminer tout solvant de la surface. Si la surface n'est pas brillante, appliquer des couches supplémentaires d'adhésif et sécher.
7. Polymérisation à la lumière pendant 20 secondes. Utiliser une lampe de polymérisation LED avec une intensité lumineuse de 1200mW/cm². Certaines lampes avec une intensité plus élevée pourraient nécessiter moins de temps de polymérisation, suivre les instructions d'utilisation du fabricant.
8. Appliquer une couche de matériau de restauration photopolymérisable, tel que i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N ou i-FLOW^N dans la cavité et terminer la restauration.

AVERTISSEMENTS

Après avoir extrudé la quantité désirée d'adhésif, refermer immédiatement le bouchon de la bouteille. i-BONDING LC^N est un liquide hautement inflammable. Ne pas utiliser le produit chez les patients ayant des antécédents de réactions allergiques ou d'irritation graves au produit ou à l'un de ses ingrédients. i-BONDING LC^N n'émet pas de radiation et ne provoque pas d'interférences électromagnétiques.

PRÉCAUTIONS

Il est recommandé d'utiliser une digue dentaire pendant l'application du produit. EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX : Rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact, si elles sont présentes et faciliter à faire. Continuer à rincer. Si l'irritation des yeux persiste : Obtenir des conseils/une attention médicale. EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU OU LA MUCOSE : Laver abondamment à l'eau. En cas d'irritation de la peau/muqueuse ou d'éruption cutanée : Consulter un médecin. Enlever les vêtements contaminés et les laver avant de les réutiliser. EN CAS D'INGESTION : Rincer la bouche. Appeler un centre antipoison ou un médecin en cas de malaise. EN CAS D'INHALATION : Transporter la personne à l'air frais et la maintenir à l'aise pour respirer. Se laver soigneusement les mains après avoir manipulé le produit. Utiliser uniquement dans une zone bien ventilée. Il est recommandé de porter des gants de protection, des vêtements de protection, des lunettes de protection et un masque de protection pour le médecin et le patient.

Précautions à prendre en cas de modification des performances de l'appareil :

Si vous remarquez une décoloration du tissu dentaire du patient pendant l'utilisation, une forte odeur piquante, une consistance inégale/non homogène, ou si le patient souffre d'une douleur aiguë soudaine sur le site d'application, ou si tout autre comportement abnormal du produit est remarqué lors de la manipulation de l'appareil, qui n'a pas été mentionné ci-dessus, cesser immédiatement de l'utiliser. Rincer abondamment le produit appliquée, utiliser un système d'aspiration et ne pas laisser le produit entrer dans la bouche et/ou être avalé. Demandez au patient comment il se sent. Si le patient remarque des effets secondaires indésirables, appeler immédiatement un centre antipoison local. Récupérez toutes les fournitures restantes disponibles, ne les réutilisez plus et conservez-les hors de portée dans un endroit sûr jusqu'à nouvel ordre. Contactez immédiatement le fabricant et signalez tout changement constaté dans les performances du produit.

DURÉE DE CONSERVATION

La durée de conservation du produit est de 3 ans à partir de la date de fabrication. Ne pas utiliser après la date de péremption. Le numéro de lot doit être mentionné dans toute correspondance. Voir l'emballage pour le lot et la date de péremption.

STOCKAGE

Conserver le produit hermétiquement fermé dans un endroit sec et bien ventilé, à une température de 4-28°C. Protéger de la lumière directe du soleil et des sources de chaleur. Ne pas congeler. Tenir hors de portée des enfants!

ÉLIMINATION

Éliminer le contenu/récipient conformément aux exigences réglementaires nationales.

VIGILANCE

Si un incident grave est survenu en rapport avec le dispositif, le signaler au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

RÉSUMÉ DE LA SÉCURITÉ ET DES PERFORMANCES CLINIQUES

i-BONDING LC^N est sûr et fonctionne comme prévu s'il est utilisé conformément aux instructions d'utilisation du fabricant. Un résumé de la sécurité et des performances cliniques est disponible sur le site Web du fabricant www.i-dental.it/sscp/ jusqu'à ce que la base de données européenne sur les dispositifs médicaux (EUDAMED) soit mise en ligne.

RESPONSABILITÉ DES FABRICANTS

Nos produits sont destinés à une utilisation professionnelle en dentisterie. Comme l'application de nos produits échappe à notre contrôle, l'utilisateur en est entièrement responsable. Bien entendu, nous garantissons la qualité de nos produits conformément aux normes en vigueur.

VALIDITÉ

Dès la publication de ces instructions d'utilisation, toutes les versions précédentes sont remplacées.

EMBALLAGE

REF IBLTP Flacon de 5ml, 5pcs micro applicateurs, gobelet

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

EL

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

To i-BONDING LC^N είναι ένα φωτοπολυμεριζόμενο υλικό συγκόλλησης 5ης γενιάς, αδρανές, ενός συστατικού και ενός βήματος, κατάλληλο για χρήση με υψηλές τεχνικές συγκόλλησης. Είναι απαραίτητη η αδροποίηση της επιφάνειας.

ΣΥΣΤΑΣΗ

Μείγμα μεθακρυλικού 55-95%, ακετόνη 10-30%, μαλακτικό 1-10%, συνυπολογιστής <5%, επιταχυντής <1%, αναστολέας <1%, φωτεικήνητής <1%.

i-BONDING LC^N δεν περιλαμβάνει ιατρικές ουσίες, συμπεριλαμβανομένων και ανθρώπινου αιματος ή παράγωγο πλάσματος· ιστούς ή κύτταρα, ή τα παράγωγά τους, ανθρώπινης προέλευσης· ιστούς ή κύτταρα ζωικής προέλευσης, ή παράγωγά τους, όπως αυτά αναφέρονται στον Κανονισμό (ΕU) Αρ. 722/2012· ουσίες που είναι καρκινογένες, μεταλλαξιγόνες, τοξικές στην αναπαραγώγη, ή που να έχουν ιδιότητες που διατάρασσουν τους ενδοκρινικούς αδένες.

ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΕΠΙΔΟΣΗΣ

Φωτοπολυμεριζόμενο	20 s
Αντοχή δεσμού στην διάτημηση (σμάλτο)	21.8±2.4 MPa

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ ΚΑΙ ΚΛΙΝΙΚΑ ΟΦΕΛΗ

i-BONDING LC^N βοηθάει στην αποκατάσταση/βελτίωση της αισθητικής εμφάνισης του δοντιού που αποκαθίσταται· Βοηθάει στην αποκατάσταση/βελτίωση της οδοντικής λειτουργίας του δοντιού που αποκαθίσταται· Βοηθάει στην προστασία των βιολογικών δομών του δοντιού που αποκαθίσταται και των γειτονικών ιστών.

ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

- Χρησιμοποιείται για δεσμούς οδοντίνης και σμάλτου με υλικά αποκατάστασης με βάση πολυμερή, κονίες έμφραξης, κεραμικές επιφάνειες για την βελτίωση της συγκόλλησης του υλικού αποκατάστασης.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Οι ασθενείς που έχουν ιστορικό σοβαρής αλλεργίας ή αντιδράσεις ερεθισμού στο προϊόν ή σε οποιοδήποτε από τα συστατικά του.

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΥΝΔΥΑΣΜΩΝ

i-BONDING LC^N δεν πρέπει να χρησιμοποιείται με προϊόντα που περιέχουν ευγενόλη, καθώς η ευγενόλη μπορεί να διαταράξει την διαδικασία του πολυμερισμού.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Σε ευαίσθητα άτομα, το προϊόν μπορεί να προκαλέσει αλλεργικές ή ερεθιστικές αντιδράσεις (δέρμα, οφθαλμοί, βλεννογόνοι, αναπνευστική οδός).

ΚΙΝΔΥΝΟΣ ΠΟΥ ΠΑΡΑΜΕΝΟΥΝ

Έχουν υλοποιηθεί και επαληθευτεί μέτρα ελέγχου κινδύνου, έχει μειωθεί ο κινδύνος όσο περισσότερο γίνεται, ο συνολικός κινδύνος που απομένει έχει κριθεί απόδεκτός.

ΟΜΑΔΑ ΣΤΟΧΟΣ ΑΣΦΕΩΝΩΝ

Δεν υπάρχουν γνωστοί περιορισμοί σχετικά με πληθυσμούς ασθενών, την ηλικία τους, και την γενική τους κατάσταση υγείας. Μπορεί να υπάρχουν παιδιά, ενήλικες, ή ηλικιούμενά ασθενείς.

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΟ ΜΤΕΡΟΣ ΣΩΜΑΤΟΣ Ή ΤΥΠΟΣ ΙΣΤΟΥ ΚΑΙ ΥΓΡΩΝ ΣΩΜΑΤΟΣ

Μέρος του σώματος—στόμα. Ιστοί ή σωματικά υγρά που έρχονται σε επαφή με την συσκευή—δόντια.

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΟΣ ΧΡΗΣΤΗΣ

i-BONDING LC^N έχει δημιουργηθεί για επαγγελματική χρήση στην οδοντιατρική και μόνο. Χρήστης μπορεί να είναι μόνο αδειούχος γιατρός που έχει γνώση πάνω στην χρήση κοινών οδοντικών σύνθετων υλικών. Δεν υπάρχει ανάγκη για συγκεκριμένη επικαίσεως.

ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ

i-BONDING LC^N παραδίδεται μη αποστειρωμένο. Δεν υπάρχει ανάγκη για αποστειρωση προετοιμασίας, καθαρισμό, ή απολύμανση, προληπτική και τακτική συντήρησης ή βαθμονόμηση για την εξασφάλιση της ομαλής λειτουργίας της συσκευής και ασφάλειας κατά την δάρκεια της προβλεπόμενης διάρκειας ζωής της. Ωστόσο, μην χρησιμοποιήσετε αν την κύρια συσκευασία έχει πάθει ζημιά.

ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝ ΧΡΗΣΗΣ

i-BONDING LC^N είναι σχεδιασμένο για χρήση σε οδοντιατρείο όπου η θερμοκρασία του περιβάλλοντος είναι 18-25°C. Η ποσότητα που διανέμεται από την σύνθετη υλικό είναι κατάλληλη για μια χρήση (για έναν ασθενή μόνο). Μην χρησιμοποιείτε ξανά. Η ποσότητα που διανέμεται και δεν κρατιέται στην αρχική της συσκευασία μπορεί να χάσει την λειτουργία της.

ΑΝΑΛΩΣΙΜΑ ΜΕΡΗ ΚΑΙ ΑΞΕΣΟΥΑΡ

Δεν παρέχονται αξεσουάρ με την συσκευή. Αναλώσιμα υλικά, όπως εργαλείο εφαρμογής, κύπελλο εφαρμογής, παρέχονται με την συσκευή.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

1. Προετοιμάστε την κοιλότητα όπως πάντα. Προτείνεται ο καθαρισμός με προσφυλακτή πάστα χωρίς έλαια, όπως την i-FASTE. Για βαθιές κοιλότητες, χρησιμοποιήστε ως πρώτο στρώμα υλικό έμφραξης με υδροξείδιο του ασβεστίου, ή υαλοίονυμερή κονία.
2. Εφαρμόστε ένα στρώμα αδροποιητικού υλικού, όπως την i-GELN στην επιφάνεια για την αδροποίηση. Αφήστε το αδροποιητικό για 15 δευτερόλεπτα (οδοντίνη), ή 30 δευτερόλεπτα (σμάλτο). Ξεπλύνετε με νερό και στεγνώστε με τον αέρα. Αποφύγετε την υπερβολική ξηρότητα που διανέμεται από την επιφάνεια. Αφού στεγνώσετε την επιφάνεια πρέπει να είναι στεγνή και να μην μολύνετε πριν την εφαρμογή της ρητίνης συγκόλλησης. Αν η επιφάνεια μολύνεται από την επιφάνεια αδροποιητικού ξανά, η εφαρμογή θα χρειάζεται.
3. Ανακινήστε το δοχείο πριν την χρήση.
4. Πιέστε απαλά το δοχείο και τοποθετήστε την απαραίτητη ποσότητα συγκόλλητικού υλικού στο κύπελλο. Μην πιέσετε πολύ το δοχείο.
5. Χρησιμοποιήστε ένα πλήρως κορεμένο εργαλείο εφαρμογής και εφαρμόστε 2-3 στρώματα συγκόλλητικού υλικού στην αδροποιημένη επιφάνεια.
6. Στεγνώστε με τον αέρα για 10-20 δευτερόλεπτα για να στεγνώσει όλο το διαλυτικό μέσο από την επιφάνεια. Αν η επιφάνεια δεν γυαλίζει, εφαρμόστε περισσότερα στρώματα συγκόλλητικού μέσου και στεγνώστε.
7. Φωτοπολυμερίστε για 20 δευτερόλεπτα. Χρησιμοποιήστε λάμπα πολυμερισμού LED με ένταση φωτός 1200mW/cm². Κάποιες λάμπες με μεγαλύτερη ένταση μπορεί να χρειάζονται λιγότερο χρόνο πολυμερισμού, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή.
8. Εφαρμόστε ένα στρώμα φωτοπολυμεριζόμενου υλικού αποκατάστασης, όπως το i-LIGHT^N, το i-XCITE LC^N, ή το i-FLOW^N μέσα στην κοιλότητα, και ολοκληρώστε την αποκατάσταση.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Αφού έχετε εξετάσει την επιθυμητό ποσό υλικού συγκόλλησης, κλείστε αρμέσως τα καπάκια. To i-BONDING LC^N είναι πολύ εύφλεκτο υγρό. Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε ασθενείς που έχουν ιστορικό σοβαρής αλλεργίας ή αντιδράσεις ερεθισμού στο προϊόν ή σε οποιοδήποτε από τα συστατικά του. i-BONDING LC^N δεν εκπέμπει ακτινοβολία, και δεν προκαλεί ελεκτρομαγνητικές παρεμβολές.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Προτείνεται η χρήση απομονωτήρια κατά την δάρκεια της εφαρμογής του προϊόντος. ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Αν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, αν είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλύνετε. ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ ή ΒΛΕΝΝΟΓΟΝΟΥΣ: Ζεπτώντε με αφρόθυρο από τη γιατρό αν ισθανθείτε αδιαθεσία. ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΙΣΠΝΟΗΣ: Μετακινήστε το άτομα σε καθαρό αέρος και κρατήστε το σε στάση άνετη για την αναπνοή. Πλύνετε τα χέρια σας διεξοδικά πριν τον χειρισμό. Χρησιμοποιείτε μόνο σε καλά αεριζόμενα χώρα. Προτείνεται να χρησιμοποιείται γάντια προστασίας/ρουχισμό προστασίας/γυαλιά προστασίας/εξοπλισμό προστασίας προσώπου για τον γιατρό και τον ασθενή.

Προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται σε περίπτωση αλλαγών στην απόδοση της συσκευής:

Εάν παρατηρήθει αποχρωματισμός του οδοντικού ιστού του ασθενούς κατά τη χρήση, έντονη οσμή, ανοικούμενη/η ομοιογενής σύσταση ή ο ασθενής υποφέρει από ξαφνικό οξύ πόνο στο σημείο εφαρμογής ή εάν παρατηρήθει οποιοδήποτε άλλη ανάμολη συμπεριφορά του προϊόντος κατά τον χειρισμό της συσκευής, που δεν αναφέρθηκε παραπάνω, διακόψτε τη χρήση αμέσως. Ξεπλύνετε το εφαρμοσμένο προϊόν με άφροντος νερό, χρησιμοποιήστε σύστημα αναρρόφησης και μην αφήσετε το προϊόν να εισέλθει στο στόμα και/ή να καταποθετεί. Ρωτήστε τον ασθενή πώς νιώθει. Εάν ο ασθενής παρατήρησε οποιεσδήποτε ανεπιθύμητες παρενέργειες, καλέστε αρμέσως ένα τοπικό κέντρο διληπτρίσεων. Συλλέξτε όλα τα διαθέσιμα αναλώσιμα που απομένουν, μην τα χρησιμοποιήσετε ξανά και κρατήστε τα μακριά σε ασφαλές μέρος μέχρι νεοτέρας. Επικοινωνήστε αμέσως με τον κατασκευαστή και αναφέρετε τυχόν αλλαγές στην απόδοση του προϊόντος.

ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΖΩΗΣ

H διάρκεια ζωής του προϊόντος είναι 3 χρόνια από την ημερομηνία κατασκευής. Μην χρησιμοποιείτε μετά την ημερομηνία λήξης. Ο αριθμός παρτίδας πρέπει να αναφέρεται σε κάθε δήλωση. Δείτε την συσκευασία για τον αριθμό παρτίδας και την ημερομηνία λήξης.

ΑΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ

Κρατήστε i-BONDING LC^N ερμητικά κλειστό σε ξηρό και καλά αεριζόμενο χώρο, σε θερμοκρασία 4–28°C. Προστατέψτε από απευθείας έκθεση στο ηλιακό φως και πηγές θερμότητας. Μην παγώσετε. Κρατήστε μακριά από παιδιά!

ΔΙΑΘΕΣΗ

Η διάθεση των περιεχομένων και του περιέκτη να γίνεται σύμφωνα με τους εθνικούς κανονισμούς.

ΠΡΟΣΟΧΗ

Αν οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό λάβει χώρα σε σχέση με την συσκευή, να το αναφέρετε στον κατασκευαστή και την αρμόδια αρχή της χώρας ή της πολιτείας στην οποία ο χρήστης και/ή ο ασθενής βρίσκονται.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΕΠΙΔΟΣΗΣ

i-BONDING LC^N είναι ασφαλές και λειτουργεί όπως προβλέπεται εάν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή. Η περίληψη της ασφαλείας και της κλινικής απόδοσης είναι διαθέσιμη μέσω του ιστότοπου του κατασκευαστή www.i-dental.lt/sscp/ έως ότου η Ευρωπαϊκή Βάση Δεδομένων για Ιατρικές Συσκευές (EUDAMED) κυκλοφορήσει στο διαδίκτυο.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΑ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ

Τα προϊόντα μας έχουν αναπτυχθεί για επαγγελματική χρήση στην οδοντιατρική. Καθώς η εφαρμογή των προϊόντων μας είναι πέρα από τον έλεγχο μας, ο χρήστης είναι πλήρως υπεύθυνος για την εφαρμογή τους. Προφανώς, εγγυόμαστε ότι η ποιότητα των προϊόντων μας είναι σε συμφωνία με τα πρότυπα που εφαρμόζονται.

ΕΓΚΥΡΟΤΗΤΑ

Κατά την έκδοση του παρόντος εγχειρίου χρήσης, όλες οι προηγούμενες εκδόσεις αντικαθίστανται.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΤΙΑ

REF IBLTP δοχείο 5ml, 5 τεμάχια εργαλείο εφαρμογής, κύπελο

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

LEÍRÁS

Az i-BONDING LC^N egy 5. generációs fénykeményedő, bioinert, egykomponensű, egylépéses ragasztó, amely nedves ragasztási technikával használható. A felületek maratása szükséges.

ÖSSZETÉTEL

Metakrilát keverék 55-95%, acetón 10-30%, kondicionáló 1-10%, koiniciátor <5%, gyorsító <1%, inhibitor <1%, fotoiniciátor <1%.

i-BONDING LC^N nem tartalmaz gyógyszeri anyagot, beleértve az emberi vér vagy plazmaszármazékot; emberi eredetű szöveteket vagy sejteket vagy azok származékeit; a 72/2012/EU rendelethez említett állati eredetű szöveteket vagy sejteket vagy azok származékeit; rákkelő, mutágen, reprodukció károsító vagy endokrin károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagokat.

TELJESÍTMÉNYJELLEMZŐK

Fénykeményedés	20 s
Nyírású kötészilárdúság (zománc)	21.8±2.4 MPa

RENDELTELTSÉSZERÜ HASZNÁLAT ÉS KLINIKAI ELŐNÝÖK

i-BONDING LC^N segít helyreállítani/javítani a helyreállítható fog esztétikai megjelenését; segít helyreállítani/megőrizni a helyreállítható fog fogászati funkcióját; segít megvédeni a helyreállítható fog és a szomszédos szövetek biológiai struktúráit.

KLINIKAI JAVALLATOK

- A dentin és a zománc polimer alapú restaurációs anyagokhoz, komponerekhez, kerámiafelületekhez való kötésére szolgál a restauráció megtartásának javítása érdekében.

ELLENJAVALLATOK

Azok a betegek, akiknek a körörténetében a termékre vagy bármely összetevőre súlyos allergiás vagy irritációs reakciót észlelik.

A KOMBINÁCIÓKRA VONATKOZÓ KORLÁTOZÁSOK

i-BONDING LC^N nem használható eugenolt tartalmazó termékekkel együtt, mivel az eugenol megzavarhatja a polimerizációs folyamatot.

NEMKÍVÁNATOS MELLÉKHATÁSOK

Az arra fogékony egyéneknél a termék allergiás vagy irritációs reakciókat okozhat (bőr, szem, nyálahártya, légtutak).

MARADÉK KOCKÁZATOK

A kockázatcsökkenő intézkedéseket végrehajtották és ellenőrizték, a kockázatot a lehetséges legnagyobb mértékben csökkentették, az általános maradék kockázatot elfogadhatónak ítélték.

BETEGEK CÉLCSPORTJA

A betegpopulációra, életkorukra és általános egészségi állapotukra vonatkozóan nem ismertek korlátozások. Lehetnek gyermekek, középkorú vagy idős betegek.

A TEST TERVEZETT RÉSZE VAGY A TESTFOLYADÉKOK SZÖVETTÍPUSAI

Testréssz - száj. Az eszközzel érintkező szövetek vagy testnedvek - fog.

RENDELTELTSÉSZERÜ FELHASZNÁLÓ

i-BONDING LC^N kizárolág professzionális fogorvosi használatra fejlesztették ki. Felhasználója csak engedélytel rendelkező orvos, aki ismeri a szokásos fogászati ragasztók sok használatát. Nincs szükség speciális képzésre.

STERILITÁS

i-BONDING LC^N nem steril módon szállítják. Nincs szükség semmilyen előkészítő sterilizálásra, tisztításra vagy fertőtlenítésre, megelőző, rendszeres karbantartásra vagy kalibrálásra annak érdekében, hogy az eszköz rendeltetésszerű élettartama alatt megfelelően és biztonságosan működjön. Ne használja azonban, ha az elsődleges csomagolás sérült.

FELHASZNÁLÁSI KÖRNYEZET

i-BONDING LC^N fogorvosi rendelőben való használatra terveztek, ahol a környezet hőmérséklet 18–25°C. Az adagolt ragasztó mennyisége egyszeri használatra alkalmas (csak egy pácienst számára). Ne használja fel újra. A nem az eredeti csomagolásban tárolt adagot mennyiség funkcióvesztéshez vezethet.

FOGYASZHATÓ ÖSSZETEVŐK ÉS TARTOZÉKOK

A készülékhöz nem mellékkelnek tartozékokat. A készülékhöz szükséges kellékeket, mint például mikroapplikátorokat, az alkalmazáshoz szükséges csészét, a készülékkel együtt szállítják.

Használati utasítás

1. Készítse elő az üreget a szokásos módon. A tisztítás olajmentes profilaktikus pasztával, például i-FASTE-vel ajánlott. Mély üregek esetén használjon kalcium-hidroxid bélést vagy üvegionerom alapú cementet.
2. Vigyen fel egy réteg marószert, például i-GEL^N-t az összes marandó felületre. Hagya a marószert a helenyi 15 másodpercig (dentin), 30 másodpercig (zománc). Öblítse le vízzel és száritsa meg levegővel. Kerülje a dentin túlszárítását. Száritás után a felületnek meszesnek kell lennie, és ne szennyezzen a ragasztógyanta felületile előtt. Ha a felület nyállal szennyeződik, öblítse ki és száritsa meg újra, és ha szükséges, ismételje meg a felszínt.
3. minden használat előtt rázza fel a flakont.
4. Finoman nyomja meg a palackot, és adagoljon kis mennyiségű ragasztót a csészebe. Ne erőtesse a flakont.
5. Teljesen átitatott mikroapplikátorral vigyen fel 2-3 réteg ragasztót a maratott felületre.
6. Száritsa levegővel 10-20 másodpercig, hogy az összes oldószer kiszáradjon a felületről. Ha a felület nem fényes, vigyen fel további réteg ragasztót és száritsa meg.
7. Megszáradt fénnyel 20 másodpercig. Használjon LED-polimerizációs lámpát 1200mW/cm² fényszintezéssel. Néhány nagyobb intenzitású lámpa rövidebb polimerizációs időt igényelhet, kövesse a gyártó használati utasítását.
8. Vigye fel a fénykeményedő restaurációs anyag, például i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N vagy i-FLOW^N rétegett az üregbe, és fejezzé be a restaurációt.

FIGYELEMZETÉSEK

Miután a kívánt mennyiségű ragasztóanyag extrudálódott, azonnal zárja le a flakon kupakját. Az i-BONDING LC^N erősen gyúlékony folyadék. Ne használja a termék olyan betegnek, akiknek a körörténetében súlyos allergiás vagy irritációs reakciót észlelik a termékre vagy bármely összetevőre. i-BONDING LC^N nem bocsát ki sugárzási és nem okoz elektromágneses zavarokat.

ÓVINTÉZKEDÉSEK

A termék alkalmazása során ajánlott a kofferdam használata. HA SZEMBEN: Óvatosan öblítse ki vízzel néhány percig. Távolítsa el a kontaktlencsét, ha van és könnyen elvégezhető. Folytassa az öblítést. Ha a szemirritáció továbbra is fennáll: Kérjen orvos tanácsot/ellátást. HA BÖRRE VAGY MUCOSÁRA: Bő vízzel mosza le. Ha bőr/nyálahártya irritáció vagy kiütés lép fel: Kérjen orvos tanácsot/ellátást. Vegye le a szennyezett ruházatot, és újrahasználat előtt mosza ki. LENYELÉS ESETEN: Öblítse ki a száját. Hívjon mérgezési központot vagy orvost/gyógyszerész, ha rosszul éri magát. BEFEJEZÉS ESETEN: Vigye a személyt friss levegőre, és tartsa kényelmesen a légszíjében. A termék kezelése után alaposan mosson kezét. Csak jól szellőzöttet helyen használja. Az orvos és a beteg számára védőkesztyű/védő ruhájára/szem- és arcvédő viselése ajánlott.

ÓVINTÉZKEDÉSEK, AMELYEKET MEG KELL TENNI AZ ESZKÖZ TELJESÍTMÉNYÉNEK MEGVÁLTOZÁSA ESETÉN:

Ha a paciens fogszövetének bármilyen elszíneződését észleli a használat során, erős szűrős szagot, egyenletlen/nem homogén állagot, vagy a beteg hirtelen heveny fájdalmat szenved az alkalmazás helyén, vagy ha a termék bármilyen más rendellenes viselkedését észleli az eszköz kezelése közben, amelyet fent nem említettünk, azonnal hagyja abba a használatát. A felvitt termék bő vízzel öblítse le, használjon szívőrendszert, és ne engedje, hogy a termék a szájba kerüljen és/vagy lenyelje. Kérdezze meg a páciens, hogyan éri magát. Ha a beteg bármilyen nemkívánatos mellékhatást észlel, azonnal hívja a helyi mérgezési központot. Gyűjtse össze az összes rendelkezésre álló maradék kelléket, ne használja újra, és további értesítésig tartsa biztonságos helyen távol. Azonnal lépjön kapcsolatba a gyártóval, és jelentsen a termék teljesítményében észlelt bármilyen változást.

SZAVATOSSÁGI IDŐ

i-BONDING LC^N eltartási ideje a gyártástól számított 4 év. A lejáratú idő után ne használja fel. A tételek számát minden levelezésben fel kell tüntetni. A téTEL ÉS A LEJÁRATI DÁTUMOT LÁSD A CSOMAGOLÁSON.

TÁROLÁS

A termék szorosan lezárvá, száraz, jól szellőző helyen, 4–28 °C-on tartsa. Védje a közvetlen napfénytől és hőforrásoktól. Ne fagyassza le. Gyermekkel elől elzárva tartandó!

MEGSEMMSÍTÉS

A tartalom/tartályt a nemzeti jogszabályi előírásoknak megfelelően ártalmatlanítja. ÉBERSÉG

Ha az eszközzel kapcsolatban bármilyen súlyos esemény történt, jelentse a gyártónak és a felhasználó és/vagy a beteg letelepedése szerinti tagállam illetékes hatóságának.

A BIZTONSÁGOSSÁG ÉS A KLINIKAI TELJESÍTMÉNY ÖSSZEFOGLALÁSA

i-BONDING LC^N biztonságos és rendeltetésszerűen működik, ha a gyártó használati utasításának megfelelően használják. A biztonságról és a klinikai teljesítményről szóló összefoglaló elérhető a gyártó www.i-dental.lt/sscp/ weboldalán, amíg az Európai Orvostechnikai Készülékek Adatbázisa (EUDAMED) elérhetővé válik.

A GYÁRTÓ FELELŐSSÉGE

Termékeinket a fogászatban történő professzionális használatra fejlesztettük ki. Mivel termékeink alkalmazása nem áll a mi ellenőrzésünk alatt, a felhasználó teljes mértékben felelős az alkalmazásért. Természetesen garantáljuk termékeink minőségét az alkalmazott szabványoknak megfelelően.

ÉRVÉNYESSÉG

A jelen használati utasítás megjelenésével minden korábbi változat hatállyát veszti.

CSOMAGOLÁS

REF IBLTP 5ml-es flakon, 5db mikro applikátor, pohár

ISTRUZIONI PER L'USO

DESCRIZIONE

i-BONDING LC^N è un adesivo monocomponente monocomponente, bioinerte, fotopolimerizzante di quinta generazione, adatto all'uso con la tecnica di incollaggio a umido. È richiesta la mordenzatura delle superfici.

COMPOSIZIONE

Miscela di metacrilato 55-95%, acetone 10-30%, condizionatore 1-10%, coiniziatore <5%, acceleratore <1%, inhibitore <1%, fotoiniziatore <1%.

i-BONDING LC^N non contiene sostanze medicinali, compresi sangue umano o derivati del plasma; tessuti o cellule, o loro derivati, di origine umana; tessuti o cellule di origine animale, o loro derivati, come indicato nel regolamento (UE) n. 722/2012; sostanze cancerogene, mutagene, tossiche per la riproduzione o con proprietà di alterazione del sistema endocrino.

CARATTERISTICHE DELLE PRESTAZIONI

Fotopolimerizzazione	20 s
Forza di adesione al taglio (smalto)	21.8±2.4 MPa

SCOPO PREVISTO E BENEFICI CLINICI

i-BONDING LC^N aiuta a ripristinare/migliorare l'aspetto estetico del dente riparabile; aiuta a ripristinare/mantenere la funzione dentale del dente riparabile; aiuta a proteggere le strutture biologiche del dente riparabile e i tessuti adiacenti.

INDICAZIONI CLINICHE

- **Usato per legare la dentina e lo smalto a materiali da restauro a base di polimeri, compomeri, superfici ceramiche per migliorare la ritenzione di un restauro.**

CONTROINDICAZIONI

Pazienti che hanno una storia di gravi reazioni allergiche o di irritazione al prodotto o a uno qualsiasi degli ingredienti.

RESTRIZIONI ALLE COMBINAZIONI

i-BONDING LC^N non deve essere usato con prodotti contenenti eugenolo, in quanto l'eugenolo può disturbare il processo di polimerizzazione.

EFFETTI COLLATERALI INDESIDERATI

In individui suscettibili, i-BONDING LC^N può causare reazioni allergiche o di irritazione (pelle, occhi, mucose, vie respiratorie).

RISCHI RESIDUI

Le misure di controllo del rischio sono state implementate e verificate, il rischio è ridotto il più possibile, il rischio residuo complessivo è giudicato accettabile.

GRUPPO TARGET DEL PAZIENTE

Non sono note restrizioni per quanto riguarda la popolazione dei pazienti, la loro età e le condizioni generali di salute. Possono essere bambini, pazienti di mezza età o anziani.

PARTE DEL CORPO PREVISTA O TIPI DI TESSUTI O FLUIDI CORPOREI

Parte del corpo - bocca. Tessuti o fluidi corporei a contatto con il dispositivo - dente.

UTILIZZATORE PREVISTO

i-BONDING LC^N è sviluppato solo per uso professionale in odontoiatria. Il suo utilizzatore è solo un medico autorizzato che ha la conoscenza di come usare i comuni materiali dentali. Non c'è bisogno di una formazione specifica.

STERILITÀ

i-BONDING LC^N viene consegnato non sterile. Non c'è bisogno di alcuna sterilizzazione preparatoria, pulizia o disinfezione, manutenzione preventiva e regolare o calibrazione per garantire che il dispositivo funzioni correttamente e in sicurezza durante la sua vita prevista. Tuttavia, non utilizzare se la confezione primaria è danneggiata.

AMBIENTE DI UTILIZZO

i-BONDING LC^N è progettato per essere usato in studi dentistici dove la temperatura ambiente è di 18-25°C. La quantità erogata di materiale è adatta all'uso singolo (solo per un paziente). Non riutilizzare. La quantità erogata conservata non nella confezione originale può portare alla perdita di funzionalità.

COMPONENTI DI CONSUMO E ACCESSORI

Non vengono forniti accessori con il dispositivo. I materiali di consumo, come i micro applicatori, la tazza per l'applicazione, sono forniti con il dispositivo.

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Preparare la cavità come solito fare. Si raccomanda la pulizia con una pasta di profilassi senza olio, come i-FASTE. Per cavità profonde, utilizzare un liner all'idrossido di calcio o un cemento a base di vetroionomerio.
2. Appicare uno strato di mordenzante, come i-GEL^N su tutta la superficie da mordenzare. Lasciare la mordenzatura in posizione per 15 secondi (dentina), 30 secondi (smalto). Risciacquare con acqua e asciugare all'aria. Evitare di asciugare troppo la dentina. Dopo l'asciugatura, la superficie deve essere gessosa e non contaminata prima dell'applicazione della resina adesiva. Se la superficie si contamina con la saliva, risciacquare e asciugare di nuovo e rimordenzare se necessario.
3. Agitare il flacone prima di ogni utilizzo.
4. Spingere delicatamente il flacone ed erogare una piccola quantità di adesivo nella tazza. Non forzare la bottiglia.
5. Utilizzando un micro applicatore completamente saturo, applicare 2-3 strati di adesivo sulla superficie incisa.
6. Asciugare all'aria per 10-20 secondi per asciugare tutto il solvente dalla superficie. Se la superficie non è lucida, applicare ulteriori strati di adesivo e asciugare.
7. Polimerizzare con la luce per 20 secondi. Utilizzare la lampada di polimerizzazione a LED con intensità di luce 1200mW/cm². Alcune lampade con intensità superiore potrebbero richiedere meno tempo di polimerizzazione, seguire le istruzioni del produttore per l'uso.
8. Applicare lo strato di materiale da restauro fotopolimerizzante, come i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N o i-FLOW^N nella cavità e finire il restauro.

AVVERTENZE

Dopo la quantità desiderata di adesivo estruso, chiudere immediatamente il tappo della bottiglia. i-BONDING LC^N è un liquido altamente infiammabile. Non utilizzare il prodotto in pazienti che hanno precedenti di gravi reazioni allergiche o di irritazione al prodotto o a uno qualsiasi degli ingredienti. i-BONDING LC^N non emette radiazioni e non causa interferenze elettromagnetiche.

PRECAUZIONI

Si raccomanda l'uso di un cofferdam durante l'applicazione del prodotto. IN CASO DI CONTATO CON GLI OCCHI: sciacquare con cautela con acqua per diversi minuti. Rimuovere le lenti a contatto, se presenti e facili da fare. Continuare a sciacquare. Se l'irritazione oculare persiste: Richiedere l'intervento di un medico. IN CASO DI CONTATO CON PELLE O MUCOSA: lavare abbondantemente con acqua. Se si verifica un'irritazione o un'eruzione cutanea/mucosica: Consultare un medico. Togliersi di dosso gli indumenti contaminati e lavarli prima di riutilizzarli. IN CASO DI INGESTIONE: Sciacquare la bocca. Chiamare un centro antiveneno o un medico se non ci si sente bene. IN CASO DI INALAZIONE: Portare la persona all'aria aperta e tenerla a proprio agio per la respirazione. Lavare accuratamente le mani dopo la manipolazione. Utilizzare solo in una zona ben ventilata. Si raccomanda di indossare guanti protettivi/abbigliamento protettivo/protezione per gli occhi/viso per il medico e il paziente.

Precauzioni da adottare in caso di variazioni delle prestazioni del dispositivo:

Se si nota qualsiasi scolorimento del tessuto dentale del paziente durante l'uso, forte odore pungente, consistenza irregolare/non omogenea o il paziente soffre di dolore acuto improvviso nel sito di applicazione o se si nota qualsiasi altro comportamento anomalo del prodotto durante la manipolazione del dispositivo , che non è stato

menzionato sopra, interrompere immediatamente l'uso. Sia sciacquare con abbondante acqua il prodotto applicato, utilizzare un sistema di aspirazione e non lasciare che il prodotto entri in bocca e/o venga ingerito. Chiedi al paziente come si sente. Se il paziente ha notato effetti collaterali indesiderati, chiamare immediatamente un centro antiveneno locale. Raccolgi tutte le scorte rimanenti disponibili, non riutilizzarle e tienile fuori dalla portata in un luogo sicuro fino a nuovo avviso. Contattare immediatamente il produttore e segnalare eventuali modifiche rilevate nelle prestazioni del prodotto.

DURATA DI CONSERVAZIONE

La durata di conservazione del prodotto è di 3 anni dalla data di fabbricazione. Non utilizzare dopo la data di scadenza. Il numero di lotto deve essere citato in tutta la corrispondenza. Vedere la confezione per il lotto e la data di scadenza.

CONSERVAZIONE

Tenere il prodotto ben chiuso in un luogo asciutto e ben ventilato a 4-28°C. Proteggere dalla luce diretta del sole e da fonti di calore. Non congelare. Tenere fuori dalla portata dei bambini!

SMALTIMENTO

Smaltire il contenuto/contenitore come richiesto dai requisiti normativi nazionali.

VIGILANZA

Se si è verificato un incidente grave in relazione al dispositivo, riferirlo al fabbricante e all'autorità competente dello Stato Membro in cui è stabilito l'utente e/o il paziente.

RIASSUNTO DELLA SICUREZZA E DELLE PRESTAZIONI CLINICHE

i-BONDING LC^N è sicuro e funziona come previsto se utilizzato secondo le istruzioni per l'uso del produttore. Il riepilogo della sicurezza e delle prestazioni cliniche è disponibile sul sito Web del produttore www.i-dental.lt/sscp/ fino a quando il database europeo sui dispositivi medici (EUDAMED) non sarà online.

RESPONSABILITÀ DEI PRODUTTORI

I nostri prodotti sono stati sviluppati per l'uso professionale in odontoiatria. Poiché l'applicazione dei nostri prodotti è al di fuori del nostro controllo, l'utente è completamente responsabile dell'applicazione. Naturalmente, garantiamo la qualità dei nostri prodotti secondo le norme applicate.

VALIDITÀ

Con la pubblicazione di queste istruzioni per l'uso, tutte le versioni precedenti vengono sostituite.

IMBALLAGGIO

REF IBLTP Flacone da 5ml, 5pz micro applicatori, tazza

LV

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

APRAKSTS

i-BONDING LC^N ir 5. paaudzes gaismā cietējoša, bioinerta vienkomponenta vienpākēs līmiela, kas ir piemērots lietošanai ar mitrās sasaistes metodi. Nepieciešama virsmu kodināšana.

SASTĀVS

Metakrilāta maišiņums 55-95%, acetons 10-30%, kondicionieris 1-10%, koiniciators <5%, paātrinātājs <1%, inhibitori <1%, fotoiniatori <1%.

i-BONDING LC^N nesatur ārstnieciskas vielas, tostarp cilvēka asinis vai plazmas atvasinājums, cilvēka izcelsmes audus, šūnas vai to atvasinājums, dzīvnieku izcelsmes audus, šūnas vai to atvasinājums, kā minēts Regulā (ES) Nr. 722/2012, vielas, kas ir kancerogēnas, mutagēnas, toksiskas attiecībā pret reproduktivo sistēmu vai kurām piemīti endokrino sistēmu graujošas išpašības.

SNIEGUMA RAKSTURIELUMI

Cietēšana gaismā	20 s
Bīdes saites stīpība (emalja)	21.8±2.4 MPa

PAREDZĒTAIS MĒRKIS UN KLĪNIKSIE IEGUVUMI

i-BONDING LC^N palīdz atjaunot/uzlabot atjaunojamā zoba estētisko izskatu, palīdz atjaunot/uzturēt atjaunojamā zoba darbību, palīdz aizsargāt atjaunojamā zoba un blakus esošu audu bioloģiskās struktūras.

KLĪNIKSĀS INDIĀKĀJAS

- **Izmanto, lai dentīnu un emalju piesaistītu polimēra bāzes restaurācijas materiāliem, komponēriem, keramikas virsmām, uzlabojot restaurācijas noturību.**

KONTRINDIKĀCIJAS

Pacienti, kuriem ir anamnēze ir bijušas smagas alerģiskas vai kairinošas reakcijas pret izstrādājumu vai kādu no sastāvdājām.

TEROBEŽOJUMI KOMBINĀCIJĀM

i-BONDING LC^N nedrīkst lietot kopā ar produktiem, kas satur eigenolu, jo eigenols var traucēt polimerizācijas procesu.

NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Jutīgiem cilvēkiem izstrādājums var izraisīt alerģiskas vai kairinājuma reakcijas (āda,acs, glotāda, elpcelji).

PĀRĒJIE RISKI

Riska kontroles pasākumi ir ieviesti un pārbaudīti, risks ir samazināts, ciktāl iespējams, kopējais atlikušais risks tiek uzskatīts par piegemamu.

PACIENTI MĒRKGRUPA

Nav zināmu ierobežojumu attiecībā uz pacientu populāciju, viņu vecumu un vispārējo veselības stāvokli. Var būt bēri, vidēja vecuma vai gados vecāki pacienti.

PAREDZĒTĀ KERMENA DAĻA VAI KERMENA ŠĶIDRUMU AUDU VEIDI

Kermēja daja — mute. Audu vai kermēja ūdens ūdens saskare ar ierīci — zobs.

PAREDZĒTAIS LIETOTAJS

i-BONDING LC^N ir paredzēts profesionālai lietošanai tikai zobārstniecībā. Tā lietotājs ir tikai licencēts ārsti, kurš zina, kā lietot parastos zobi materiālus. Nav nepieciešama specifiska apmācība.

STERILITĀTE

i-BONDING LC^N tiek piegādāts nesterils. Lai nodrošinātu ierīces pareizu un drošu darbību paredzētājā kalpošanas laikā, nav nepieciešama nekāda sagatavojoša sterilizācija, tīrīšana vai dezinfekcija, profilaktiska, regulāra apkope vai kalibrēšana. Tomēr nelietojiet, ja primārais iepakojums ir bojāts.

IZMANTOŠANAS VIDE

i-BONDING LC^N ir paredzēts lietošanai zobārstniecības kabinetā, kur vides temperatūra ir 18-25 °C. Dozētās materiāla daudzums ir piemērots vienreizējai lietošanai (tikai vienam pacientam). Nelietojiet atkārtoti. Dozētās daudzums, kas netiek glabāts oriģinālajā iepakojumā, var izraisīt funkčijas zudumu.

PALĪGMATERIĀLI UN PIEDERUMI

Ierīces piegādes komplektā nav iekļauti piederumi. Ierīces piegādes komplektā ir iekļauti paligmateriāli, piemēram, mikroaplikatori un trauciņš uzklāšanai.

LIELĀKĀS INSTRUKCIJAS

- Sagatavojet dobumu kā parasti. Ieteicama tīrišana ar eļļu nesaturošu profilaktisko pastu, piemēram, i-FASTE. Dzīljem dobumiem izmantojiet kalcija hidroksīda oderejumu vai stikla jonomēru bāzes cementu.
- Uz visas kodināmās virsmas uzklājiet kodinājuma slāni, piemēram, i-GEL^N. Atstājiet kodinājumu vēlāk 15 sekundēm (dentinam), 30 sekundēm (emalje). Noskalojiet ar ūdeni un nozāvējiet ar gaisu. Izvairieties no dentīna pārmērīgas zāvēšanas. Pēc zāvēšanas un pirms saistošo sveku uzklāšanas virsmai ir jābūt kaļķainai un nepiesārnotai. Ja virsma ir piesārnota ar siekalām, vēlreiz noskalojiet un nozāvējiet, pēc tam, ja nepieciešams, atkārtojiet kodinājumu.
- Pirms katras lietošanas sakratiet pudelīti.
- Viegli saspiediet pudelīti un dozējiet nedaudz līmvielas trauciņā. Nes piedot pudelīti ar spēku.
- Izmantojot pilnībā piesātinātu mikroaplikatoru, uz kodinātās virsmas uzklājiet 2-3 līmvielas slāņus.
- Zāvējiet ar gaisu 10-20 sekundes, lai nozāvētu visu šķīdinātāju uz virsmas. Ja virsma nav spīdiga, uzklājiet papildu līmvielas slāņus un nozāvējiet.
- Cietināšana ar gaismu 20 sekundes. Izmantojiet LED polimerizācijas lampu ar 1200 mW/cm² gaismas intensitāti. Dažām lampām ar lielāku intensitāti polimerizācijas laiks var būt īsaks; ievērojiet ražotāja lietošanas instrukciju.
- Ieklājiet dobumā gaismā cietējošā restaurācijas materiāla slāni, piemēram, i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N vai i-FLOW^N, un pabeidziet restaurāciju.

BRĪDINĀJUMI

Pēc nepieciešamā līmes daudzuma ekstrādēšanas nekavējoties aizveriet pudeles vāciņu. i-BONDING LC^N ir viegli uzliesmojošs šķidrums. Nelietojiet šo izstrādājumu pacientiem, kuriem anamēzē ir bijušas smagas alergiskas vai kairinājuma reakcijas pret izstrādājumu vai kādu tā sastāvdaju. i-BONDING LC^N neizdala starojumu un nerada elektromagnētiskus traucējumus.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

Izstrādājuma uzklāšanas laikā ieteicams lietot koferdamu. PĒC SASKARES AR ACIM: Uzmanīgi skalojiet ar ūdeni vairākas minūtes. Ja ieievotas kontaktlēcas, izņemiet tās (ja tas nav sarežģīti). Turpiniet skalot. Ja acu kairinājums turpinās: konsultējieties ar ārstu / sapemē medicīnisku palīdzību. PĒC SASKARES AR ĀDU VAT GLĀTOĀDU: Mazgāt ar lielu daudzumu ūdens. Ja rodas ādas/glotādas kairinājumi vai izīsumi: Konsultēties ar ārstu / sapemē medicīnisku palīdzību. Novilkot piesārpoto apģērpu un pirms atkārtotas lietošanas izmazgāt. NORISANAS GADĪJUMĀ: Izskalot muti. Sliktas pašsajūtas gadījumā nekavējoties sazināties ar Saindēšanās kontroles centru vai ārstu. IEELPOĀSANAS GADĪJUMĀ: Nogādāt cietušo svāgā gaisās un nodrošināt ētru elpošanu. Pēc lietošanas rūpīgi nomazgājet rokas. Lietojiet kādi labi vēdināmā vietā. Ārstam un pacientam ieteicams Valkāt aizsargcimdus / aizsargapģērbu / acu aizsargs / sejas aizsargu.

Piesardzības pasākumi, kas jāveic, ja mainās ierīces veiktspēja:

Ja lietošanas laikā tiek novērota pacienta zobu audu krāsas maiņa, spēcīga asa smaka, neviensmērīga/neviendabīga konsistēncija vai pacients cieš no pēkšņām akūtām sāpēm uzklāšanas vietā vai ja, manipulējot ar ierīci, tiek pamānīta kāda citā neparasta produkta uzvedība., kas nebija minēts iepriekš, nekavējoties pārtrauciet lietot. Izskalojiet uzklāto produktu ar lielu daudzumu ūdens, izmantojiet sūkšanas sistēmu un neļaujiet produktam iekļūt mutē un/vai to norīt. Pajautājiet pacientam, kā viņa jūtās. Ja pacients pamānīja jebkādas nevēlāmas blakusparādības, nekavējoties sazināties ar vietējo toksikoloģijas centru. Savāciet visus pieejamos atlikušos piederumus, neizmantojiet tos atkārtoti un glabājiet tos drošā vietā līdz turpmākam paziņojumam. Nekavējoties sazināties ar ražotāju un ziņojiet par pamānījām izmaiņām produkta darbībā.

GLABĀŠANAS ILGUMS

Produkta derīguma termiņš ir 3 gadi kopš ražošanas datuma. Nelietojiet pēc derīguma termiņa beigām. Partijas numurs ir jānorāda visā sarakstā. Partiju un derīguma termiņu skaitāt uz iepakojuma.

GLABĀŠANA

Glabāt izstrādājumu cieši noslēgtu sausā, labi vēdināmā vietā 4–28 °C temperatūrā. Sargāt no tiešiem saules stariem un siltuma avotiem. Nesasaldēt. Glabāt bērniem nepieejamā vietā!

ATBRĪVOŠĀNĀS NO IZSTRĀDĀJUMA

Atbrīvojieties no satura/konteinera atbilstoši valsts normatīvajām prasībām.

MODRĪBA

Par jebkuru noplītnu incidentu, kas noticis saistībā ar ierīci, jāziņo ražotājam un tās dalībvalstīs kompetentajai iestādei, kurā ir reģistrēts lietotājs un/vai pacients.

DROŠĪBAS UN KLĪNIISKĀ SNIEGUMA KOPSAVILKUMS

i-BONDING LC^N ir drošs un darbojas kā paredzēts, ja to lieto saskaņā ar ražotāja lietošanas instrukcijām. Drošības un klīniiskās veiktspējas kopsavilkums ir pieejams ražotājā vietnē www.i-dental.lt/sscp, līdz Eiropas Medicīnas ierīču datu bāze (EUAMED) ir pieejama tiešsaistē.

RAŽOTĀJA PIENĀKUMI

Mūsu izstrādājumi ir izstrādāti profesionālai lietošanai zobārstniecībā. Tā kā mūsu izstrādājumu lietošāna nav mūsu kontrole, lietotājs ir pilnībā atbildīgs par izmantošanu. Protams, mēs garantējam savu izstrādājumu kvalitāti saskaņā ar piemērotajiem standartiem.

DERĪGUMS

Pēc šīs lietošanas instrukcijas publicēšanas visas iepriekšējās versijas tiek aizstātas.

IEPAKOJUMS

REF IBLTP 5 ml pudelīte, 5 mikroaplikatori, trauciņš

stoffer som er kreftfremkallende, mutagene, giftige for reproduksjon eller har endokrine forstyrrende egenskaper.

YTELSESEGEGNSKAPER

lys herding	20 s
skjærbindingsstyrke (emalje)	21.8±2.4 MPa

TILTEKT FORMĀL OG KLINISKE FORDELER

i-BONDING LC^N bidrar til å gjenopprette / forbedre estetisk utseende av gjenopprettelig tann; bidrar til å gjenopprette / opprettholde tannfunksjonen til gjenopprettelig tann; bidrar til å beskytte biologiske strukturer av gjenopprettelig tann og tilstøtende vev.

KLINISKE INDIKASJONER

- Bruk til å binde dentin og emalje til polymerbaserte restaureringsmaterialer, komomerer, keramiske overflater for å forbedre oppbevaringen av en restaurering.

KONTRAINDIKASJONER

Pasienter som tidligere har hatt alvorlige allergiske reaksjoner eller irritasjonsreaksjoner på produktet eller noen av innholdsstoffene.

BEGRENSNINGER FOR KOMBINASJONER

i-BONDING LC^N skal ikke brukes sammen med produkter som inneholder eugenol, da eugenol kan forstyrre polymerisasjonsprosessen.

UØNSKEDE BIVIRKNINGER

Hos utsatte personer kan produktet forårsake allergiske reaksjoner eller irritasjonsreaksjoner (hud, øye, slimhinne, luftveier).

RESTRIKSJONER

Risikontrolltiltak ble implementert og verifisert, risikoen reduseres mest mulig, den samlede restriksjonen anses å være akseptabel.

PASIENTMÅLGRUPPE

Ingen restriksjoner kjent om pasientpopulasjon, alder og generelle helsetilstander. Det kan være barn, middelalderlende eller eldre pasienter.

TILTEKT DEL AV KROPSEN ELLER TYPER VEV AV KROPPSVÆSKER

En del av kroppen – munna. Vev eller kroppsvæsker kontaktet av enheten - tann.

TILTEKT BRUKER

i-BONDING LC^N er kun utviklet til profesjonell bruk innen tannpleie. Brukeren kan kun være lisensiert lege som har kunnskap om hvordan man bruker vanlige materialer. Det er ikke behov for spesifik utdannelse.

STERILITET

i-BONDING LC^N leveres ikke-sterilt. Det er ikke behov for forberedende sterilisering, rengjøring eller desinfeksjon, forebyggende, regelmessig vedlikehold eller kalibrering for å sikre at enheten fungerer riktig og trygt i løpet av den tiltenkte levetiden. Bruk imidlertid ikke hvis primærpakken er skadet.

BRUK MILJØ

i-BONDING LC^N er designet for å brukes på tannlegekontor der omgivelsestemperaturen er 18–25°C. Dispensert mengde materiale er egnet for engangsbruk (kun for én pasient). Skal ikke brukes på nytt. Dispensert mengde som ikke oppbevares i originalpakningen kan føre til tap av funksjon.

FORBRUKSKOMPONENTER OG TILBEHØR

Det følger ikke med tilbehør med apparatet. Forbruksvarer, for eksempel mikroaplikatorer, kopp for påføring, leveres med enheten.

BRUKSANVISNING

- Forbered hulrommet som alltid. Rengjøring med oljefri profylaksepasta, for eksempel i-FASTE anbefales. For dype hulrom bruk kalsiumhydroksidforing eller glassionomerbasert sement.
- Påfør lag av etsning, for eksempel i-GEL^N på alle overflater som skal settes. La etse på plass i 15 sekunder (dentin), 30 sekunder (emalje). Skyll med vann og tørk med luft. Unngå over torking dentin. Etter torking må overflaten være kalkaktig og ikke forurenset før påføring av bindesharpiksen. Hvis overflaten blir forurenset med spitt, skyll og tørk igjen og sett den på nytt om nødvendig.
- Rist flasken før hver bruk.
- Delikat trykk på flasken og dispenser liten mengde lim i koppen. Ikke tving flasken.
- Bruk en fullständig mettet mikroaplikator påfør 2-3 lag lim på etset overflate.
- Tørk med luft i 10-20 sekunder for å tørke alt løsningsmiddel fra overflaten. Hvis overflaten ikke er blank, påfør flere lag med lim og tørk.
- Herdig med lys i 20 sekunder. Bruk LED-polymerisasjonslampe med lysintensitet 1200 mW/cm². Noen lamper med høyere intensitet kan kreve mindre polymeriseringstid, følg produsentens bruksanvisning.
- Påfør laget av lysherdende restaureringsmateriale, for eksempel i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N eller i-FLOW^N i hulrom og fullfør restaurering.

ADVARSLER

Etter ønsket mengde lim ekstrudert, lukk flaskekorken umiddelbart. i-BONDING LC^N er svart brannfarlig væske. Ikke bruk produktet til pasienter som tidligere har hatt alvorlige allergiske eller irritasjonsreaksjoner på produktet eller noen av innholdsstoffene. i-BONDING LC^N avgir ikke stråling og forårsaker ingen elektromagnetiske forstyrreiser.

FORHOLDSREGLER

Det anbefales å brukecofferdam under påføring av produktet. VED KONTAKT MED ØYNE: Skyll forsiktig med vann i flere minutter. Fjern kontaktlinser, hvis de er til stede og enkle å ta ut. Fortsett skyllingen. Hvis øyeirritasjonen vedvarer: Få medisinsk rådgivning/oppmerksamhet. VED HUD ELLER SLIMHINNE KONTAKT: Vask med rikelig med vann. Hvis hud/slismhinneirritasjon eller oppstår: Få medisinsk råd/hjelp. Ta av forurensede klær og vask før gjenbruk. VED SVELGING: Skyll munnen. Ring et giftcenter eller lege/lege hvis du føler deg uvel. VED INNÅNDING: Fjern personen til frisk luft og hold deg komfortabel med å puste.

Vask hendene grundig etter håndtering. Skal kun brukes i et godt ventilert område. Det anbefales å bruke vernehansker/verneklær/vernebriller/ansiktsbeskyttelse for lege og pasient.

Piesardzības pasākumi, kas jāveic, ja mainās ierīces veiktspēja:

Hvis det oppdages misfarging av pasientens tannnev under bruk, sterkt skarp lukt, ujenv/likke-homogen konsistens, eller pasienten lider av plutselige akutte smerten på påføringsstedet, eller hvis annen uormal oppførelse av produktet oppdages under manipulering av enheten , som ikke ble nevnt ovenfor, slutt å bruke umiddelbart. Skyll påført produkt med mye vann, bruk sugesystem og ikke la produktet komme inn i munnen og/eller svegles. Spør pasienten hvordan hun/han har det. Hvis pasienten oppdaget noen uønskede bivirkninger, ring umiddelbart til et lokalt giftcenter. Samle alle tilgjengelige gjenværende forsyninger, ikke bruk dem igjen og

oppbevar dem utilgjengelig på et trygt sted inntil videre. Kontakt produsenten umiddelbart og rapporter om eventuelle endringer i ytelsen til produktet.

HOLDBARHET

Holdbarhet for i-BONDING LC^N er 3 år fra produksjonsdato. Skal ikke brukes etter utløpsdatoen. Partinummeret skal oppgis i all korrespondanse. Se emballasje for batch- og utløpsdato.

OPPBEVARING

Hold produktet tett lukket på et tørt, godt ventilert sted ved 4-28 °C. Beskyttes mot direkte sollys og varmekilder. Skal ikke frysnes. Oppbevars utilgjengelig for barn!

BORTSKAFFELSE

Kast innhold/beholder slik beskrevet i nasjonale forskriftskrav.

ÅRVÅKENHET

Hvis det har skjedd en alvorlig hendelse i forbindelse med enhetsrapporten til produsenten og den kompetente myndigheten i medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er etablert.

OPPSUMMER AV SIKKERHET OG KLINISK YTELSE

i-BONDING LC^N er trygt og fungerer som tiltenkt hvis det brukes i henhold til produsentens bruksanvisning. Sammendrag av sikkerhet og klinisk ytelse er tilgjengelig på produsentens nettsted www.i-dental.lt/sscp/ inntil European Database on Medical Devices (EUDAMED) kommer online.

PRODUSENTENS ANSVAR

Våre produkter er kun utviklet til profesjonell bruk innen tannpleie. Siden bruken av våre produkter er utenfor vår kontroll, er brukeren fullt ut ansvarlig for applikasjonen. Selvfolgelig garanterer vi kvaliteten på våre produkter i samsvar med de anvendte standardene.

GYLDIGHET

Ved publisering av denne bruksanvisningen er alle tidligere versjoner erstattet.

EMBALLASJE

REF IBLTP 5ml flaske, 5pcs mikroapplikatorer, kopp

INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

PL

OPIS

i-BONDING LC^N to światłoutwardzalny, biopasywny, jednoetapowy klej 5 generacji, odpowiedni do stosowania w technice klejenia na mokro. Wymagane jest wytrawianie powierzchni.

KOMPOZYCJA

Mieszanina metakrylanów 55-95%, acetonu 10-30%, odżywki 1-10%, koinicjatora <5%, przyspieszaca <1%, inhibitora <1%, fotoinicjatora <1%.

i-BONDING LC^N nie zawiera substancji leczniczych, w tym pochodnych ludzkiej krwi lub osocza; tkanek lub komórek pochodzenia ludzkiego lub ich pochodnych; tkanek lub komórek pochodzenia zwierzęcego lub ich pochodnych, o których mowa w rozporządzeniu (UE) nr 722/2012; substancji rakotwórczych, mutagenów, działających szkodliwie na rozrodczość lub mających właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego.

CHARAKTERYSTYKA WYDAJNOŚCI

Światłoutwardzalny	20 s
Wytrzymałość na ścinanie (szkliwo)	21.8±2.4 MPa

PRZEZNACZENIE I KORZYŚCI KLINICZNE

i-BONDING LC^N pomaga przywrócić/poprawić estetyczny wygląd odbudowywanego zęba; pomaga przywrócić/utrzymać funkcje zębowe odbudowywanego zęba; pomaga chronić struktury biologiczne odbudowywanego zęba i sąsiadujących tkanek.

WSKAZANIA KLINICZNE

- Służy do wiązania zębiny i szkliwa z polimerowymi materiałami do wypełnienia, kompomerami, powierzchniami ceramicznymi w celu poprawy retencji uzupełnienia.

PRZECIWWSKAZANIA

Pacjenci, u których w przeszłości występowaly ciężkie reakcje alergiczne lub podrażnienia na produkt lub którykolwiek ze składników.

OGRAŃCZENIA DOTYCZĄCE ŁĄCZENIA

i-BONDING LC^N nie należy stosować z produktami zawierającymi eugenol, ponieważ eugenol może zakłócać proces polimeryzacji.

NIEPOŻĄDANE SKUTKI UBOCZNE

U osób podatnych produkt może wywoływać reakcje alergiczne lub podrażnienia (skóra, oczy, błony śluzowe, drogi oddechowe).

RYZYKO RESZTOWE

Wdrożono i zweryfikowano środki kontroli ryzyka, ryzyko jest ograniczone w jak największym stopniu, całkowite ryzyko szczątkowe ocenia się jako akceptowalne.

GRUPA DOCEŁOWA PACJENTÓW

Brak znanych ograniczeń dotyczących populacji pacjentów, ich wieku i ogólnego stanu zdrowia. Mogą to być dzieci, pacjent w średnim lub podeszłym wieku.

PRZEZNACZONA CZĘŚĆ CIAŁA LUB RODZAJE TKANEK PŁYNÓW USTROJOWYCH

Część ciała - usta. Tkanki lub płyny ustrojowe, z którymi styka się urządzenie - ząb.

DOCEŁOWY UŻYTKOWNIK

i-BONDING LC^N przeznaczony wyłącznie do użytku profesjonalnego w stomatologii. Licencjonowany tylko dla lekarza, który ma wiedzę, jak używać popularnych materiałów. Nie ma potrzeby specjalnego szkolenia.

STERYLNOŚĆ

i-BONDING LC^N dostarczany jest w stanie niesterylnym. Nie ma potrzeby jakikolwiek wstępnej sterylizacji, czyszczenia lub dezynfekcji, profilaktycznej, regularnej konserwacji lub kalibracji, aby zapewnić prawidłowe i bezpieczne działanie urządzenia w całym przewidzianym okresie użytkowania. Nie używaj jednak urządzenia, jeśli opakowanie bezpośrednie jest uszkodzone.

MIEJSCE UŻYCIA

i-BONDING LC^N przeznaczony do użytku w gabinecie stomatologicznym, w którym panuje temperatura otoczenia 18-25°C. Dozowana ilość materiału nadaje się do jednorazowego użytku (tylko dla jednego pacjenta). Nie używać ponownie. Dozowana ilość przechowywana nie w oryginalnym opakowaniu może prowadzić do utraty funkcjonalności.

MATERIAŁY EKSPOLOATACYJNE I AKCESORIA

Z urządzeniem nie są dostarczane żadne akcesoria. Wraz z urządzeniem dostarczane są materiały eksploracyjne, takie jak mikroapplikatory, kubek do aplikacji.

INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

- Przygotować ubytek jak zawsze. Zaleca się czyszczenie bezolejową pastą profilaktyczną, taką jak i-FASTE. W przypadku głębokich ubytków należy użyć podkładu z wodorotlenku wapnia lub cementu glasjonomerowego.
- Nałożyć warstwę wytrawiania, np. i-GEL^N na całą wytrawioną powierzchnię. Pozostaw materiał wytrawiający na miejscu przez 15 sekund (żebina), 30 sekund (szkliwo). Oplukać wodą i osuszyć powietrzem. Unikać przesuszenia zębiny. Po wyschnięciu powierzchnia musi być kredowa i nie zanieczyszczona przed nałożeniem żywicy wiążącej. Jeśli powierzchnia zostanie zanieczyszczona śliną, ponownie oplukać i wysuszyć oraz wytrawić ponownie, jeśli to konieczne.
- Wstrząsnąć butelką przed każdym użyciem.
- Delikatnie naciągnąć butelkę i włąc niewielką ilość kleju do kubka. Nie wyciskać butelki na siłę.
- Za pomocą w pełni nasyconego mikroaplikatora nanieść 2-3 warstwy kleju na wytrawioną powierzchnię.
- Suszyć powietrzem przez 10-20 sekund, aby wysuszyć cały rozpuszczalnik na powierzchni. Jeśli powierzchnia nie jest błyszcząca, nałożyć dodatkową warstwę kleju i wysuszyć.
- Utwierdzanie światłem przez 20 sekund. Użyć lampy polimeryzacyjnej LED o natężeniu światła 1200mW/cm². Niektóre lampy o większej intensywności mogą wymagać krótszego czasu polimeryzacji, należy postępować zgodnie z instrukcją użytkowania producenta.
- Nałożyć warstwę światłoutwardzalnego materiału do wypełnienia, takiego jak i-LIGHT^N, i-XCITE LC lub i-FLOW^N, do ubytku i zakończyć odbudowę.

OSTRZEŻENIA

Po wytoczeniu żądanej ilości kleju należy natychmiast zamknąć zakrętkę butelki. i-BONDING LC^N jest wysoce łatwopalna ciecza. Nie należy stosować produktu u pacjentów, u których w przeszłości występowały ciężkie reakcje alergiczne lub podrażnienia na produkt lub którykolwiek ze składników. i-BONDING LC^N nie emituje promieniowania i nie powoduje żadnych zakłóceń elektromagnetycznych.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Podczas aplikacji produktu zaleca się stosowanie koferdamu. W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ PRODUKTU DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Zdjąć soczewki kontaktowe, jeśli są obecne. Kontynuować płukanie. Jeśli podrażnienie oczu utrzymuje się: Zasięgnąć porady/zgłoś się pod opiekę lekarza. W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ LUB BŁONĄ ŚLUZOWĄ: Umyć dużą ilością wody. Jeśli wystąpi podrażnienie skóry/błon śluzowych lub wysypka: Zasięgnąć porady/zgłoś się pod opiekę lekarza. Zdjąć zanieczyszczoną odzież i wyprać przed ponownym użyciem. W PRZYPADKU POŁKNIECIA: wypłukać usta. W przypadku złego samopoczucia skontaktować się z Centrum Zatrutów lub lekarzem. W PRZYPADKU WDYZHANIA: wyprowadzić osobę na świeże powietrze i zapewnić swobodne oddychanie. Dokładnie umyć ręce po użyciu. Stosować tylko w dobrze wentylowanych pomieszczeniach. Zaleca się noszenie rękawic ochronnych/odzieży ochronnej/ochrony oczu/ochrony twarzy dla lekarza i pacjenta.

Środko ostrożności, które należy podjąć w przypadku zmian w działaniu urządzenia: W przypadku zauważenia jakichkolwiek przebarwień tkanek zęba pacjenta podczas użytkowania, silnego, ostrego zapachu, nierównego/niejednorodnej konsystencji lub wystąpienia naglego ostrego bólu w miejscu aplikacji lub w przypadku zaobserwowania jakiegokolwiek innego nieprawidłowego zachowania produktu podczas manipulowania urządzeniem, który nie został wymieniony powyżej, natychmiast zaprzestać używania. Nałożony produkt spłukać dużą ilością wody, użyć systemu ssającego i nie dopuścić do przedostania się produktu do ust i/lub połknienia. Zapytać pacjenta, jak się czuje. Jeśli pacjent zauważa jakiekolwiek niepożądane skutki uboczne, natychmiast skontaktuj się z lokalnym ośrodkiem zatrutów. Zbierz wszystkie dostępne pozostałe zapasy, nie używaj ich ponownie i przechowuj je poza zasięgiem w bezpiecznym miejscu do odwołania. Natychmiast skontaktuj się z producentem i zgłoś wszelkie zauważone zmiany w działaniu produktu.

OKRES TRWAŁOŚCI

Okres trwałości produktu wynosi 3 lata od daty produkcji. Nie używać po upływie terminu ważności. W całej korespondencji należy podawać numer partii. Data serii i data ważności znajduje się na opakowaniu.

PRZECHOWYWANIE

Przechowywać produkt szczenielle zamknięty w suchym, dobrze wentylowanym miejscu w temperaturze 4-28°C. Chronić przed bezpośredniem działaniem promieni słonecznych i źródła ciepła. Nie zamrażać. Trzymać z dala od dzieci!

UTYLIZACJA

Zawartość/pojemnik usuwać do zgodnie z krajowymi wymogami prawnymi.

CUJNOSC

Jeżeli jakikolwiek poważny incydent, który miał miejsce w związku z urządzeniem, zgłoszony jest producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent ma siedzibę.

PODSUMOWANIE BEZPIECZEŃSTWA I WYNIKÓW KLINICZNYCH

i-BONDING LC^N jest bezpieczny i działa zgodnie z przeznaczeniem, jeśli jest używany zgodnie z instrukcją użytkowania producenta. Podsumowanie bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej jest dostępne na stronie internetowej producenta www.i-dental.lt/sscp/ do czasu pojawienia się online Europejskiej Bazie Danych o Wyrobach Medycznych (EUDAMED).

ODPOWIEDZIALNOŚĆ PRODUCENTA

Nasze produkty zostały stworzone z myślą o profesjonalnym zastosowaniu w stomatologii. Ponieważ zastosowanie naszych produktów jest poza naszą kontrolą, użytkownik jest w pełni odpowiedzialny za aplikację. Oczywiście gwarantujemy jakość naszych produktów zgodną z obowiązującymi normami.

WAŻNOŚĆ

Wraz z opublikowaniem niniejszej instrukcji użytkowania wszystkie poprzednie wersje tracą ważność.

OPAKOWANIE

REF IBLTP Butelka 5 ml, mikroaplikatory 5 szt., kubek

INSTRUÇÕES DE USO

PT

DESCRICAO

i-BONDING LC^N é um adesivo fotopolimerizável de 5ª geração, bioinerte, monocomponente, adequado para uso com a técnica de colagem húmida. É necessário a gravação das superfícies.

COMPOSIÇÃO

Mistura de metacrilato 55-95%, acetona 10-30%, condicionador 1-10%, coinitiator <5%, acelerador <1%, inibidor <1%, fotoinicidor <1%.

i-BONDING LC^N não contém substâncias médicas, incluindo sangue humano ou derivados de plasma; tecidos ou células, ou seus derivados, de origem humana;

tecidos ou células de origem animal, ou seus derivados, conforme referido no Regulamento (UE) n.º 722/2012; substâncias cancerígenas, mutagénicas, tóxicas para a reprodução ou com propriedades de desregulação endócrina.

CARACTERÍSTICAS DE PERFORMANCE

fotoesterilizável	20 s
Resistência ao cisalhamento (esmalte)	21.8±2.4 MPa

FINALIDADE PRETENDIDA E BENEFÍCIOS CLÍNICOS

i-BONDING LC^N ajuda a restaurar/melhorar a aparência estética do dente restaurável; ajuda a restaurar/manter a função dentária do dente restaurável; ajuda a proteger as estruturas biológicas do dente restaurável e dos tecidos adjacentes.

INDICAÇÕES CLÍNICAS

- Usado para unir dentina e esmalte a materiais restauradores à base de polímeros, compómeros, superfícies cerâmicas para melhorar a retenção de uma restauração.

CONTRA-INDICAÇÕES

Pacientes com histórico de reações alérgicas graves ou irritação ao produto ou a qualquer um dos ingredientes.

RESTRIÇÕES A COMBINAÇÕES

i-BONDING LC^N não deve ser usado com produtos que contenham eugenol, já que o eugenol pode prejudicar o processo de polimerização.

EFEITOS COLATERAIS INDESEJÁVEIS

Em indivíduos que sejam suscetíveis, i-BONDING LC^N pode causar reações alérgicas ou de irritação (pele, olhos, mucosa, trato respiratório).

RISCOS RESIDUAIS

Foram implementadas e verificadas medidas de controlo de risco, o risco foi reduzido tanto quanto possível, o risco residual geral é considerado aceitável.

GRUPO-ALVO DE PACIENTES

Não há restrições conhecidas em relação à população de pacientes, a sua idade e condições gerais de saúde. Pode destinar-se a crianças, pacientes de meia-idade ou idosos.

PARTE PRETENDIDA DO CORPO OU TIPOS DE TECIDOS DE FLUIDOS CORPORais

Parte do corpo - boca. Tecidos ou fluidos corporais em contacto com o dispositivo - dente.

UTILIZADOR PRETENDIDO

i-BONDING LC^N desenvolvido exclusivamente para o uso profissional em odontologia. O seu utilizador deve ser um médico licenciado que tenha conhecimentos sobre como usar materiais odontológicos comuns. Não há necessidade de formação específica.

ESTERILIDADE

i-BONDING LC^N é entregue não esterilizado. Não há necessidade de qualquer esterilização preparatória, limpeza ou desinfecção, manutenção preventiva regular ou calibração para garantir que o dispositivo opere de forma adequada e segura durante a sua vida útil prevista. No entanto, não use se a embalagem principal estiver danificada.

AMBIENTE DE USO

i-BONDING LC^N foi desenvolvido para ser usado em consultório odontológico onde a temperatura ambiente é de 18-25 ° C. A quantidade dispensada de material é adequada para uso único (apenas para um paciente). Não reutilize. Quantidade dispensada mantida fora da embalagem original pode levar à perda de função.

COMPONENTES CONSUMÍVEIS E ACESSÓRIOS

Não é fornecido nenhum acessório com o dispositivo. São fornecidos consumíveis com o dispositivo, como micro aplicadores, copo para aplicação.

INSTRUÇÕES DE USO

1. Prepare a cavidade normalmente. Recomenda-se a limpeza com pasta de profilaxia sem óleo, como i-FASTE. Para cavidades profundas, use liner de hidróxido de cálcio ou cimento à base de ionómero de vidro.
2. Aplique uma camada de corrosão, como i-GEL^N em toda a superfície a ser atacada. Deixe o condicionamento ácido durante 15 segundos (dentina), 30 segundos (esmalte). Enxágue com água e seque com ar. Evite secar demais a dentina. Após a secagem, a superfície deve estar calcária e não contaminada antes da aplicação da resina de colagén. Se a superfície ficar contaminada com saliva, enxágue e seque novamente e faça o condicionamento ácido se necessário.
3. Agite o frasco antes de cada uso.
4. Empurre delicadamente o frasco e dispense uma pequena quantidade de adesivo no copo. Não force a garrafa.
5. Usando um micro aplicador totalmente saturado, aplique 2-3 camadas de adesivo na superfície atacada.
6. Seque com ar durante 10-20 segundos para secar todo o solvente da superfície. Se a superfície não for brilhante, aplique camadas adicionais de adesivo e seque.
7. Cura com luz durante 20 segundos. Use lâmpada LED de polimerização com intensidade de luz 1200mW/cm². Algumas lâmpadas com maior intensidade podem exigir menos tempo de polimerização, siga as instruções do fabricante para o seu uso.
8. Aplique a camada de material restaurador fotoesterilizável, como i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N ou i-FLOW^N na cavidade e termine a restauração.

AVISOS

Após a extrusão da quantidade desejada de adesivo, feche imediatamente o frasco com a tampa. i-BONDING LC^N é um líquido altamente inflamável. Não use o produto com pacientes com histórico de reações alérgicas graves ou irritação ao produto ou a qualquer um dos ingredientes. i-BONDING LC^N não emite radiação e não causa interferências eletromagnéticas.

PRECAUÇÕES

Recomenda-se o uso de uma enzecadeira durante a aplicação do produto. SE ENTRAR EM CONTACTO COM OS OLHOS: enxague cuidadosamente com água durante vários minutos. Remova as lentes de contacto, se presentes e fáceis de retirar. Continue a enxaguar. Se a irritação nos olhos persistir: Procure orientação/atenção médica. SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE OU MUCOSA: lavar abundantemente com água. Se ocorrer irritação da pele/mucosa ou erupção: consulte um médico. Tire a roupa contaminada e lave-a antes de a reutilizar. EM CASO DE INGESTÃO: Enxaguar a boca. Ligue para um centro de intoxicação ou médico/médico se não se sentir bem. SE INALADO: Remova a pessoa para o ar fresco e mantenha-a confortável para respirar. Lave bem as mãos após manusear. Use apenas numa área bem ventilada. Recomenda-se o uso de luvas de proteção/roupas de proteção/proteção ocular/proteção facial para médico e paciente.

Precauções a serem tomadas em caso de alterações no desempenho do dispositivo:

Se notar qualquer descoloração do tecido dentário do paciente durante o uso, forte odor pungente, consistência irregular/não homogênea, ou o paciente sofrer de dor aguda repentina no local da aplicação, ou se qualquer outro comportamento anormal do produto for observado durante a manipulação do dispositivo , que não foi mencionado acima, interrompa o uso imediatamente. Enxague o produto aplicado com bastante água, usar sistema de sucção e não deixar o produto entrar na boca e/ou ser engolido. Pergunte ao paciente como ele está se sentindo. Se o paciente notar quaisquer efeitos colaterais indesejáveis, ligue imediatamente para um centro de envenenamento local. Recolha todos os suprimentos restantes disponíveis, não os use novamente e mantenha-os fora de alcance em um local seguro até novo aviso. Entre em contato com o fabricante imediatamente e relate quaisquer alterações observadas no desempenho do produto.

VALIDADE

O prazo de validade do produto é de 3 anos a partir da data de fabrico. Não use após a data de validade. O número do lote deve ser citado em toda a correspondência. Verifique a embalagem para ver o lote e data de validade.

ARMAZENAMENTO

Manter o produto bem fechado em local seco e bem ventilado a 4-28 ° C. Proteja da luz solar direta e de fontes de calor. Não congele. Mantenha fora do alcance das crianças!

ELIMINAÇÃO

Descarte o conteúdo/recipiente conforme exigido pelos requisitos regulamentares nacionais.

VIGILÂNCIA

Se qualquer incidente grave ocorrer em relação ao dispositivo, informe o fabricante e a autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou paciente está estabelecido.

RESUMO DE SEGURANÇA E DESEMPEÑHO CLÍNICO

i-BONDING LC^N é seguro e funciona conforme pretendido se for utilizado de acordo com as instruções de utilização do fabricante. O resumo da segurança e do desempenho clínico está disponível no site do fabricante www.i-dental.lt/sscp até que o Banco de Dados Europeu de Dispositivos Médicos (EUDAMED) fique online.

RESPONSABILIDADE DO FABRICANTE

Os nossos produtos foram desenvolvidos para uso profissional em odontologia. Como a aplicação dos nossos produtos está além do nosso controlo, o utilizador é totalmente responsável pela aplicação. Garantimos, naturalmente, a qualidade dos nossos produtos de acordo com as normas aplicadas.

VALIDADE

Após a publicação destas instruções de uso, todas as versões anteriores são substituídas.

EMBALAGEM

REF IBLTP Frasco de 5ml, micro aplicadores Sunids, copo

INSTRUCTIUNI DE UTILIZARE

RO

DESCRIRE

i-BONDING LC^N este un adeziv foto-polimerizabil de a V-a generație, bioinert, cu o singură componentă, într-un singur pas, potrivit pentru tehnica de aderență umedă. Este necesară demineralizarea suprafețelor.

COMPOZITIE

Amestec de metacrilat 55-95%, acetonă 10-30%, agent de condiționare 1-10%, coinitiator <5%, accelerator <1%, inhibitor <1%, fotoiniciator <1%.

i-BONDING LC^N nu conține substanțe medicinale, inclusiv sânge uman sau derivate din plasmă; țesuturi sau celule de origine umană sau derivatele lor; țesuturi sau celule de origine animală sau derivatele lor, conform Reglementării (UE) Nr. 722/2012; substanțe cancerigene, mutagene, toxice pentru reproducere sau cu proprietăți destructive pentru sistemul endocrin.

CARACTERISTICI DE PERFORMANȚĂ

Fotopolimerizare	20 s
Rezistență la forfecare (smalt)	21.8±2.4 MPa

UTILIZARE DESTINATĂ SI BENEFICIU CLINIC

i-BONDING LC^N ajută la îmbunătățirea aspectului dintelui recuperabil; ajută la restabilirea/mentinerea funcției dintelui recuperabil; ajută la protejarea structurilor biologice ale dintelui recuperabil și ale țesuturilor adiacente.

INDICAȚII CLINICE

- Folosită pentru crearea adeziunii între dentină/smalt și materialele restauratoare polimerizabile, compomeri, suprafete de ceramică, în vederea îmbunătățirii retentiei unei restaurări.

CONTRAINDICAȚII

Pacienți cu un istoric de alergii severe sau reacții de iritație la produs sau la unul din ingredientele sale.

REAȚII LA COMBINATII

i-BONDING LC^N nu trebuie folosit cu produse ce conțin eugenol, deoarece eugenolul ar putea afecta procesul de polimerizare.

EFFECTE ADVERSE NEPLĂCUTE

Produsul ar putea cauza reacții alergice sau de iritație (piele, ochi, mucoasă, tract respirator) individelor susceptibili.

RISCRU REZIDUAL

Au fost implementate și verificate măsuri de control al riscului pentru a-l reduce cât mai mult posibil; riscul rezidual general este considerat ca fiind unul acceptabil.

GRUPUL DE PACIENTI-TINTĂ

Nu există restricții cu privire la populația de pacienți, vârstă și stare de sănătate generală. Acestia pot fi copii, adulți de vârstă mijlocie sau persoane în vârstă.

PARTEA CORPULUI SAU TIPURI DE ȚESUTURI SI FLUIDE CORESPUNZĂTOARE

Părți ale corpului – cavitatea bucală. Țesuturi sau fluide care intră în contact cu dispozitivul – dinte.

UTILIZATOR DESTINAT

i-BONDING LC^N este destinat exclusiv utilizării stomatologice profesionale. Utilizatorii săi pot fi medici care au dobândit cunoștința necesară utilizării materialelor dentare. Nu este nevoie de un instructaj specific.

STERILITATE

i-BONDING LC^N este livrat nesteril. Nu este nevoie de nicio sterilizare preparatoare, curățare sau dezinfecție, menținând preventivă, regulată sau calibrare pentru ca

acest dispozitiv să fie utilizat în siguranță pe parcursul duratei sale de viață. Cu toate acestea, și nu se utilizează dacă pachetul este deteriorat.

MEDIU DE UTILIZARE

i-BONDING LC^N este destinat folosirii în cabinetele dentare unde temperatura ambientală este cuprinsă între 18 și 25 °C. Cantitatea eliberată de material este suficientă pentru o singură utilizare (la un singur pacient). A nu se refolosi acestea. Cantitatea eliberată păstrată altundeva decât în pachetul original își poate pierde proprietățile de funcționare.

COMPONENTE SI ACCESORII CONSUMABILE

Nu sunt furnizate accesorii cu dispozitivul. Consumabilele, cum ar fi micro-aplicatorii și cană pentru aplicare, sunt furnizate cu dispozitivul.

INSTRUCTIUNI DE UTILIZARE

- Pregătiți caria, ca de obicei. Se recomandă curățarea cu o pastă profilactică fără ulei, cum ar fi i-FASTE. Pentru carile profunde, folosiți un liner cu hidroxid de calciu sau un ciment glasionomer.
- Aplicați un strat de gel demineralizant, cum ar fi i-GEL^N pe toată suprafața care urmează a fi gravată. Lăsați gelul să stea timp de 15 secunde (dentină), 30 de secunde (smalt). Clătiți cu apă și uscați cu aer. Evitați uscarea excesivă a dentinei. După uscare, suprafața trebuie să fie albă, necontaminată înainte de aplicarea rășinii. Dacă suprafața este contaminată cu salivă, clătiți și uscați din nou, aplicând un nou strat de gel demineralizant dacă este nevoie.
- Agitați sticluța înainte de fiecare folosire.
- Apăsați foarte ușor pe sticluță și scoateți cantitatea necesară de catalizator adeziv și bază pe plăcuță pentru amestecare. Nu forțați sticluța.
- Folosind un micro-aplicator complet saturat, aplicați 2-3 straturi de adeziv peste suprafața demineralizată.
- Uscați cu aer timp de 10-20 de secunde pentru a înlătura solventul de pe suprafață. Dacă suprafața nu lucește, aplicați noi straturi de adeziv și uscați.
- Fotopolimerizați timp de 20 de secunde. Folosiți polimerizarea cu lampa LED la o intensitate a lumini de 1200mW/cm². Unele lămpi cu intensitate mai mare pot necesita mai puțin timp de polimerizare – urmați instrucțiunile de utilizare ale producătorului.
- Aplicați un strat de material restaurator fotopolimerizabil, cum ar fi i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N sau i-FLOW^N în cavitate și finisați restaurarea.

AVERTISMENTE

După ce se eliberează cantitatea dorită de adeziv, închideți imediat sticluța. i-BONDING LC^N este un lichid extrem de inflamabil. A nu se utiliza la pacienții cu un istoric de alergii severe sau reacții cu iritație la produs sau la orice din ingredientele sale. i-BONDING LC^N nu emite radiații și nu cauzează interferențe electromagnetice.

PRECAUȚII

Este recomandată folosirea digii dentare în timpul aplicării produsului. LA CONTACTUL CU OCHEI: Clătiți atent cu apă timp de câteva minute. Înlăturați lentilele de contact dacă sunt prezente. Continuați clătirea. Dacă iritația ochilor persistă, consultați medicul. LA CONTACTUL CU PIELEA SAU MUCOASA: Spălați cu multă apă. Dacă apare o iritație sau urticarie a pielii și/sau mucoasei, consultați medicul. Îndepărtați îmbăcămintea contaminată și spălați-o înainte de a o refolosi. LA ÎNGHITIRE: Clătiți gura. Dacă vă simțiți rău, consultați medicul. LA INHALARE: Ieșiți la aer curat, unde puteți respira confortabil. Spălați-vă bine mâinile după folosire. Folosiți doar într-o zonă bine aerisită. Este recomandată folosirea echipamentului de protecție pentru mâini, corp, ochi și față, atât pentru medic cât și pentru pacient.

Măsuri de precauție care trebuie luate în cazul unor modificări ale performanței dispozitivului:

Dacă se observă orice decolorare a țesutului dental al pacientului în timpul utilizării, miros puternic înțepător, consistentă neuniformă/neomogenă sau pacientul suferă de durere acută bruscă la locul aplicării sau dacă este observat orice alt comportament anormal al produsului în timpul manipulării dispozitivului , care nu fost menționat mai sus, întreprătuți imediat utilizarea. Clătiți produsul aplicat cu multă apă, utilizați sistem de aspirație și nu lăsați produsul să intră în gură și/sau să fie înghițit. Întrebăți pacientul cum se simte. Dacă pacientul a observat efecte secundare nedorite, sunați imediat la un centru local de otrăvire. Colectați toate consumabilele rămase disponibile, nu le mai utilizați și păstrați-le la îndemână într-un loc sigur până la o nouă notificare. Contactați imediat producătorul și raportați orice modificări observate în performanța produsului.

DURATĂ DE VIAȚĂ

Durata de viață a produsului este de 3 ani de la data fabricării. A nu se folosi după data expirării. Numărul lotului trebuie menționat în orice corespondență. Vedeti pe ambalaj lotul și data expirării.

DEPOZITARE

Tineți produsul etanș într-un loc uscat, bine aerisit, la 4-28 °C. A se proteja de lumina directă a soarelui și de surse de căldură. A nu se lăsa la îndemână copiilor!

DEBARASARE

Aruncați conținutul/recipientul conform reglementărilor naționale.

VIGILENTĂ

Dacă a avut loc orice incident serios legat de dispozitiv, raportați-l la autoritatea competență din Statul Membru în care este stabilit utilizatorul și/sau brevetul.

REZUMAT SIGURANȚĂ SI PERFORMANȚĂ CLINICĂ

i-BONDING LC^N este sigur și funcționează conform intenției dacă este utilizat în conformitate cu instrucțiunile de utilizare ale producătorului. Rezumatul siguranței și performanței clinice este disponibil pe site-ul producătorului www.i-dental.lt/sscp/ până la intrarea online a bazei de date europene pentru dispozitive medicale (EUDAMED).

RESPONSABILITATEA PRODUCĂTORULUI

Produsele noastre au fost dezvoltate exclusiv în scopul utilizării stomatologice profesionale. Având în vedere că nu putem controla modul de aplicare a produselor noastre, utilizatorul este pe deplin responsabil de acesta. Desigur, garantăm calitatea produselor noastre, raportată la standardele în vigoare.

VALABILITATE

Odată cu publicarea acestor instrucțiuni de utilizare, toate versiunile anterioare sunt anulate.

AMBALAJ

REF IBLTP 5ml sticluță, 5buc micro-aplicatori, cană

NÂVOD NA POUŽITIE

SK

POPIS

i-BONDING LC^N je bioinertný jednozložkové lepidlo vytvrdzované svetlom 5. generácie, vhodné pre použitie metódou mokrého lepenia. Je nutné leptať povrchy.

ZLOŽENIE

Metakrylátová zmes 55-95%, acetón 10-30%, kondicionér 1-10%, koiniciátor <5%, uríčilováč <1%, inhibitor <1%, fotoiniciátor <1%.

i-BONDING LC^N neobsahuje liečiva, vrátane derivátov ľudskej krvi alebo plazmy; tkaniav alebo bunky alebo ich deriváty ľudskejho pôvodu; tkaniav alebo bunky živočíšneho pôvodu alebo ich deriváty podľa Nariadenia (EÚ) č. 722/2012; látky, ktoré sú karcinogénne, mutagénne, toxické pre reprodukciu alebo majú vlastnosti narušujúce endokrinný systém.

VÝKONOVÉ CHARAKTERISTIKY

vytvrdzovanie svetlom	20 s
Pevnosť v šmyku (sklovina)	21.8±2.4 MPa

ZAMYŠLÁNÝ ÚČEL A KLINICKÉ VÝHODY

i-BONDING LC^N pomáha obnoviť/zlepšiť estetický vzhľad obnoviteľného zuba; pomáha obnoviť/udržiavať zubnú funkciu obnoviteľného zuba; pomáha chrániť biologickej struktúry obnoviteľného zuba a susedných tkanív.

KLINICKÉ INDIKÁCIE

- Používa sa na lepenie dentínu a skloviny na polymérne výplňové materiály, komportery, keramické povrhy k zlepšeniu retencie výplne.

KONTRAINDIKÁCIE

Pacienti, ktorí majú v anamnéze závažné alergické alebo podráždené reakcie na produkt alebo na ktorukolvek zložku prípravku.

OBMEDZENIE KOMBINÁCIÍ

i-BONDING LC^N by nemal byť používaný s produktmi obsahujúcimi eugenol, pretože eugenol môže narušiť proces polymerizácie.

NEŽIADEUCE VEDĽAJÚSIE ÚČINKY

U citlivých jedincov môže produkt spôsobiť alergické alebo dráždivé reakcie (koža, oči, sliznice, dýchacie cesty).

ZVÝŠKOVÉ RIZIKÁ

Bola implementovaná a overená opatrení na kontrolu rizík, riziko je čo najviac znižilo, celkové zvýškové riziko je považované za priateľné.

CIEĽOVÁ SKUPINA PACIENTOV

Nie sú známe žiadne obmedzenia týkajúce sa populácie pacientov, ich veku a celkového zdravotného stavu. Môžu to byť aj deti, pacienti stredného veku alebo starší pacienti.

ZAMYŠLÁNÁ ČASŤ TELA ALEBO TYPY TKANÍV TELESNÝCH TEKUTÍN

Časť tela - ústa. Tkaniav alebo telesné tekutiny v kontakte s prístrojom - Zub.

URČENÝ POUŽÍVATEĽ

i-BONDING LC^N je vyvinutý len pre profesionálne použitie v stomatológii. Použiť ho môže iba lekár s licenciou, ktorý má znalosti o používaní bežných dentálnych materiálov. Nie je potreba zvláštneho školenia.

STERILITA

i-BONDING LC^N je dodávaný nesterilný. Nie je potrebné vykonávať žiadnu prípravnú sterilizáciu, čistenie alebo dezinfekciu, preventívnu, pravidelnú údržbu alebo kalibráciu, aby bolo zaistené, že zariadenie pracuje správne a bezpečne po celú dobu jeho životnosti. Nepoužívajte však, ak je primárny balíček poškodený.

PROSTREDIE POUŽITIA

i-BONDING LC^N je určený na použitie v Zubnej ordinácii, kde je teplota okolia 18-25 °C. Vydané množstvo materiálu je vhodné pre jednorazové použitie (iba pre jedného pacienta). Nepoužívajte znova. Vydané množstvo, ktoré nie je v pôvodnom obale, môže viest k strate funkcie.

SPOTREBNÉ SÚČASŤI A PRÍSLUŠENSTVO

K zariadeniu nie je dodávané žiadne príslušenstvo. Spotrebny materiál, ako sú mikroaplikátory či šálka pre aplikáciu, sú dodávané so zariadením.

NÂVOD NA POUŽITIE

- Prípravte dutinu ako vzdý. Odporúča sa čistenie profilaktickou pastou bez aleo, alej je i-FASTE. Pre hlboké dutiny použite hydroxid vápenatý alebo cement na báze skloionoméru.
- Naneste leptaciu vrstvu, ako je i-GEL^N, na všetky leptané plochy. Nechajte leptať na mieste po dobu 15 sekúnd (dentin), 30 sekúnd (sklovina). Opláchnite vodom a osušte vzduchom. Vyvarujte sa prílišnému vysychania dentínu. Po zaschnutí musí byť povrch pred aplikáciou spojovacej živice kriedový a nekontaminovaný. Ak je povrch kontaminovaný slinami, opláchnite ho a znova osušte a v prípade potreby znova leptať.
- Pred každým použitím flašičku pretrepte.
- Jemne zatlačte na flašičku a nadávkujte malé množstvo lepidla do téglíka. Flaša nestláčajte.
- Pomocou plne nasýteného mikroaplikátoru naneste na naleptaný povrch 2-3 vrstvy lepidla.
- Vysušte vzduchom po dobu 10-20 sekúnd, aby sa z povrchu vysušilo všetko rozpušťadlo. Ak povrch nie je lesklý, naneste ďalšie vrstvy lepidla a vysušte.
- Vytvrdzujte svetlom po dobu 20 sekúnd. Použite LED polymerizačnú lampa s intenzitou svetla 1200 mW/cm². Niektoré žiarovky s výššou intenzitou môžu vyžadovať kratšiu dobu polymerizácie, postupujte podľa pokynov výrobcu.
- Naneste vrstvu fáhko tuhnúceho výplňového materiálu, ako je i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N alebo i-FLOW^N, do dutiny a dokončite výplň.

VAROVANIE

Po vytlačení požadovaného množstva lepidla okamžite uzavorte viečko flaše. i-BONDING LC^N je vysoko horľavá kvapalina. Nepoužívajte prípravok u pacientov, ktorí v minulosti mali závažné alergické alebo podráždené reakcie na produkt alebo na niektorú zo zložiek. i-BONDING LC^N nevýžaruje žiarenie a nespôsobuje žiadne elektromagneticke rušenie.

OPATRENIE

Po aplikaácii produktu sa odporúča používať kofferdam. PO ZASIAHNUTÍ OČÍ: Niekoľko minút ich opatrne vyplachujte vodom. Vyberte kontaktné šošovky, ak sú nasadené a ak je to ľahké. Pokračujte vo vyplachovaní. Pokiaľ podráždenie očí pretrváva: Vyhľadajte lekársku pomoc/starostlivosť. PRI STYKU S KOŽOU ALEBO SLIZNICOU: Umyte veľkým množstvom vody. Pokiaľ dôjde k podráždeniu kože alebo sliznic alebo vyrážke: Vyhľadajte lekársku pomoc/starostlivosť. Kontaminovaný oči vyzlečte a pred ďalším použitím vyperte. PRI POZITÍTI: Vypláchnite ústa. PO VDÝCHNUTÍ: Presuňte osobu na čerstvý vzduch a nechajte ju v polohe ktorá uľahčuje dýchanie. Po

manipulácií si dôkladne umyte ruky. Používajte len na dobre vetrano meste. Pre lekára a pacienta sa odporúča nosiť ochranné rukavice/ochranný odev/ochranu očí/ochranu tváre.

Preventívne opatrenia, ktoré je potrebné priať v prípade zmien vo výkone zariadenia: Ak si všimnete akékoľvek zmene farby Zubného tkaniva pacienta počas používania, silný štipavý zápal, nerovnomernú/nehomogénnu konzistenciu alebo pacient trpí náhlou akútou bolesťou v mieste aplikácie, alebo ak spozorujete akékoľvek iné abnormálne správanie produktu pri manipulácii so zariadením , ktorý nebol uvedený vyššie, okamžite prestaňte používať. Aplikovaný produkt vypláchnite veľkým množstvom vody, použite odsávací systém a nenechajte produkt vniknúť do úst a/alebo ho prehrnúť. Opýtajte sa pacienta, ako sa číti. Ak pacient spozoruje akékoľvek nežiaducie vedľajšie účinky, okamžite zavolajte do miestneho toxikologického centra. Pozbierajte všetky dostupné zostávajúce zásoby, už ich nepoužívajte a až do odvolania ich uchovávajte mimo dosahu na bezpečnom mieste. Okamžite kontaktujte výrobcu a nahláste akékoľvek zmeny vo výkone výrobku.

SKLADOVATEĽNOSŤ

Doba použiteľnosti produktu je 3 roky od dátumu výroby. Nepoužívajte po dátume expirácie. Vo všetkých korešpondenciách by malo byť uvedené číslo šarže. Šarže a dátum spotreby pozri balenia.

SKLADOVANIE

Uchovávajte produkt tesne uzavretú na suchom, dobre vetrano meste pri teplote 4-28 °C. Chráňte pred priamym slnečným žiareniom a zdrojmi tepla. Chráňte pred mrazom. Udržujte mimo dosahu detí!

LIKVIDÁCIA

Obsah/obal zlikvidujte v súlade s požiadavkami národných predpisov.

BDELOST

Ak sa stane akékoľvek závažný incident, ku ktorému došlo v súvislosti so zariadením, hľási sa to výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom sa používať alebo pacient nachádza.

SÚHRN BEZPEČNOSTI A KLINICKÉHO VÝKONU

i-BONDING LC^N je bezpečný a funguje tak, ako má, ak sa používa v súlade s pokynmi výrobcu na použitie. Súhrn bezpečnosti a klinického výkonu je dostupný na webovej stránke výrobcu www.i-dental.lt/sscp/, kým nebude online Európska databáza zdravotníckych pomôcok (EUDAMED).

ZODPOVEDNOSŤ VÝROBCOV

Naše výrobky boli vyvinuté pre profesionálne použitie v stomatológii. Pretože aplikácia našich produktov je mimo našu kontrolu, je za aplikáciu plne zodpovedný užívateľ. Samozrejme garantujeme kvalitu našich produktov v súlade s platnými normami.

DOBA PLATNOSTI

Po uverejnení tohto návodu na použitie sú nahradené všetky predchádzajúce verzie.

OBAL

REF IBLTP 5ml fľaša, 5 ks mikroaplikátorov, téglík

NAVODILA ZA UPORABO

SL

OPIS

i-BONDING LC^N je 5. generácia bioinertného, enokomponentného enostopeníjskeho lepila, ktoré sa utrjuje z ultravijoličného svetlobu. Prímerne je určené na použitie pri teknike z mokroj adhezíji. Potrebné je jedkanie zábranej površiny.

SESTAVA

Mešanica metakrilata 55-95%, acetón 10-30%, balzam 1-10%, coiniciator < 5%, pospeševalec < 1%, zavíralec < 1%, fotoiniciator < 1%.

i-BONDING LC^N neobsahuje zdravotníckych snovi, vključno s človeškou krvou alebo predelanou plazmom; tkiv, celic alebo derivatov človeškej izvory; tkiv ali celic živalskej izvory alebo njihových derivatov po Uredbi (EU) č. 722/2012; snovi, ktoré sú rakovinové, mutagene, stuprene za reprodukciu alebo majú endokrine motívce lastnosti.

ZNAČILNOSTI DELOVANJA

utrjevanje z ultravijolično svetlobou	20 s
trdnosť vezi (sklenina)	21.8±2.4 MPa

PREDVIDENI NAMEN ZDRAVLJENJA IN KORISTI

i-BONDING LC^N pomaga obnoviti/izboljšati estetiski videz obnovljeného zuba; pomaga obnoviti/vzdrževati funkciu obnovljeného zuba; pomaga zaščitiť biološke strukture obnovljenega zuba v sosednjih tkiv.

KLINIČNE INDIKACIJE

- **Uporablja se za lepljenje obnovitvenih materialov, ki so na osnovi polimerov, compomerov in keramični, na dentin in sklenino. Izboljša obstojnost restavracije.**

KONTRAINDIKACIJE

Bolníci, ktorí si imeli hude alergické reakcie alebo reakciu draženia na izdelek alebo ktorí koli njegovo sestavino.

OMEJITVE ZA KOMBINACIJE

i-BONDING LC^N je smemo uporabljati v kombinacií z izdelki, ktorí vsebujejo eugenol, sraj eugenol lahko moti postopek polimerizacie.

NEŽELENI STRANSKI UČINKI

Pri posameznikih, ktorí sú podvŕžení alergijam, lahko izdelek povzroči alergické alebo dražilne reakcie (koža, oko, sluznica, dihala).

PREOSTALA TVEGANJA

Ukrep za nadzor tveganja so bili izvedeni in preverjeni. Tveganje je bilo minimalizirano, skupno preostalo tveganje je bilo ocenjeno kot sprejemljivo.

CILJNA SKUPINA PACIENTA

Omejitev glede populacije pacientov, njihove starosti in splošnih zdravstvenih razmer ni. Zdravi se lahko tako otrok kot vse druge starostne skupine, tudi starejše paciente.

PREDVIDENI DEL TELESA ALI VRSTE TKIV V TELESNIH TEKOČINAH

Del telesa - usta. Tkiva ali telesné tekočine, s katerimi pripomoček pride v stik - zob.

PREDVIDENI UPORABNIK

i-BONDING LC^N je bil razvit samo za profesionalno uporabo v zdravstvu. Uporablja ga lahko samo licenciran zdravotník, ktorí má znalosť o uporabi zubných materialov. Posebno usposabljanje ni potrebné.

STERILNOSŤ

Dobavlen izdelek je ne-sterilen. Za zagotovitev pravilnega in varnega delovanja pripomočka v predvidenem življenjskom obdobju sterilizacija, čiščenie ali razkuževanje, preventívno alebo redno vzdrževanje ali kalibrácia ni potrebna. Toda, če je prejemate izdelek v poškodení embalaži, ga ne uporabljajte.

OKOLJE UPORABE

i-BONDING LC^N je namenjen za uporabo v zdravstveni ordinaci, ktoré je standardná teplota prostora med 18 až 25°C. Posamezny odmerek materiálu je primerný na enkratné uporabu (samo za enega pacienta). Ni na ponovné uporabu. Odmerek, ktorí je už vysprávaný, je vysprávaný v originálnej embalaži, ľahko izgubi svoju funkciu.

POTROŠNI MATERIAL IN DODATKI

Pripomočku ni priložena nobena dodatna oprema. Pripomočku je priložen potrošni materiál ktorý je mikro aplikátor, skodelica za doziranje.

NAVODILA ZA UPORABO

1. Površino pripravte kot običajno. Pripomočku je čiščenie s preventívno pasto, ktorú nevsebuje olj, ktoré je i-FASTE. Za globoké luknje uporabite podlaho z kalcijevého hidroksida alebo steklasto ionomerný cement.
2. Na celotno površino za jedkanie nanesite plast jedkalného sredstva ktoré je na primer i-GEL^N. Pustite, da jedkalné sredstvo učinkuje 10 sekund (dentin), 30 sekund (sklenina). Sperite z vodo v posušte z zrakom. Izogibajte sa presušívaniu. Po sušení, pred nanosom vezivne smole, merať površinu kreda v in ne sme biti onesnažená. Če površina onesnaži s silno, sperite v posušte ter po potrebe ponovno nanesite.
3. Pred vsakou uporabou stekleničko pretrcesite.
4. Nežno stisnite stekleničko in v skodelico nalijsite majhno količinu lepila. S stekleničko ne bodite pregrobi.
5. S popolnoma napolnením mikro aplikátorom nanesite 2-3 plasti lepila na jedkanou površinu zába.
6. Z zrakom sušiť 10-20 sekund, da se vso topilo posuší s površine. Če površina ni sijajna, nanesite dodatný sloj lepila in ponovno posušiť.
7. 20 sekund sušiť z ultravijoličného svetloba. Uporabite LED polimerizacijsko svetliklo z jasotvorbou svetlobe 1200mW/cm². Nekatere svetlikle z večjo jakostjo lahko opravijo isti proces v manj času. Upoštevajte proizvajalčeva navodila za uporabo.
8. V luknju nanesite sloj obnovitvenega materiala, ktorý se utrjuje z ultravijoličného svetloba, ktorý so na primer i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N ali i-FLOW^N, in zaključite restavracijo zába.

OPOZORILA

Takov, ktorý je zložený zeleno količinou lepila, nanesite pokrov nazaj na stekleničko. i-BONDING LC^N je zelo vnetljiva tekočina. Izdelek ne uporabljajte pri pacientih, ktorí so že kdaj imeli hude alergické reakcie alebo draženie na to izdelek alebo ktorí koli njegovo sestavino. i-BONDING LC^N ne oddaja sevanja in ne povzroča elektromagnetných motien.

PREDVІDNOSTNI UKREPI

Med nanašaním izdeľka je priporočljivo uporabljati cofferdam. Če PRIDE V OCÍ: Nekaj minut predvidno izpirajte z vodo. Če je možno in enostavno izvedljivo, odstranite kontaktné leče. Nadaljujte z izpiranjem. Če draženie oči ne pojenja, poščite zdravniško pomoč. Če PRIDE DO STIKA S KOŽO ALI SLUZNICO: Izperite z veliko vode. Če pride do draženia kože / sluznice alebo če se pojavi izpuščaj, poščite zdravniško pomoč. Kontaminirana oblačila sletec in dobro operite. Če PRIDE DO ZAUŽITJA: Izperite usta. Če se slabo počutite, pokličite center za zastrupite alebo osebnega zdravnika. Če PRIDE DO VDIHA: Osebi pomagajte priti do svežega zraka, pri dihanju naj jím bude udobno. Po postopku si temeljito umrite roke. Uporabljajte samo v dobro prepračevanem prostoru. Priporočljivo je, da zdravotník v pacienta nosí zaščitne rukavice/zaščitno obleko/zaščito za oči/zaščito za obraz.

Previdnostni ukrepi, kjer jih je treba sprejeti v primeru sprememb v delovanju naprave: Če opazite kakršno koli razbarvanje pacientovega zobnega tkiva med uporabo, močan oster vonj, neenakomerno/nehomogeno konsistenco alebo pacient trpi nadnadne akutne bolesti na meste nanosa alebo če opazite kakršno koli drugo nenormalno obnašanje izdeľka med manipulacijo pripomočka, , ki ni bil omenjen zgoraj, takoj prenehajte z uporabo. Nanesen izdelek izperite z obilico vode, uporabite sesalni sistem in ne dovolite, da pride izdelek v usta in/ali ga pogoltnete. Vprašajte bolníka, kako se počuti. Če bolník opazi kakršne koli neželené stranske učinke, takoj pokličite lokalni center za zastrupite. Zberite vse preostale zaloge, ki so na voljo, jih ne uporabljajte več in jih do nadaljnja hranite izven dosega na varnem mestu. Takoj so obrnite na proizvajalca in sporočite vse opažene spremembe v delovanju izdeľka.

ROK UPORABE

Rok uporabe izdeľka je 3 leta od datuma izdelave. Ne uporabljajte po pretečenem datumu. V vseh dopisih morate navesti številko serije. Za številko serije in rok uporabe glejte embalažo.

SKLADIŠENJE

Izdelek hraniť v tesno zaprti embalaži in v suhem ter dobro prepračevanem prostoru pri teploti med 4-28°C. Ne izpostavljanje direktni sončni svetlobi in virom topote. Ne zamrzujte. Hranite izven dosega otrok!

ODLAGANJE ODPADKOV

Vsebinsko/embalažo zavrzite v skladu z nacionalnimi predpisi.

PAZLJIVOST

Če pride do kakršnega koli resnega incidenta, ki se v zvezi s pripomočkom zgodi pacientu, to takoj sporočite proizvajalcu in pristojnemu organu države članice, v kateri uporabnik in/ali pacient prebiva.

POVZETEK VARNOSTNIH OPORAZIL IN KLINIČNIH UČINKOVITOSTI

i-BONDING LC^N je varen in deluje, kot je predvideno, če se uporablja v skladu z navodili proizvajalca za uporabo. Povzetek varnosti in klinične učinkovitosti je na voljo na spletni strani proizvajalca www.i-dental.lt/sscp/, dokler Evropska zbirka podatkov o medicinskih pripomočkih (EUDAMED) ne pride na splet.

ODGOVORNOST PROIZVAJALCA

Naši izdelki so bili razviti za profesionalno uporabo v zdravstvu. Ker uporaba naših izdelkov ni več pod našim nadzorom, je uporabnik v celoti odgovoren za njihovo aplikacijo. Seveda pa zagotavljamo kakovost naših izdelkov v skladu z veljavnimi standardi.

VELJAVNOST

Z objavo teh navodil za uporabo vse prejšnje različice postanejo brezpredmetne.

PAKIRANJE

REF IBLTP 5ml steklenička, mikro aplikator- 5 kosov, skodelica

INSTRUCCIONES DE USO

ES

DESCRIPCIÓN

i-BONDING LC^N es un adhesivo de un solo paso, bio-inerte, fotopolimerizable de quinta generación, adecuado para su uso con la técnica de unión en húmedo. Se requiere decapado de las superficies.

COMPOSICIÓN

Mezcla de metacrilato de 55-95%, acetona de 10-30%, acondicionador de 1-10%, iniciador <5%, acelerador <1%, inhibidor <1%, fotoiniciador <1%.

i-BONDING LC^N no contiene sustancias medicinales, sangre humana o derivados de plasma; tejidos o células, o sus derivados, de origen humano; tejidos o células de origen animal, o sus derivados, según se indica en el Reglamento (UE) No. 722/2012; Sustancias cancerígenas, mutágenos, tóxicas para la reproducción o que tengan propiedades de alteración endocrina.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPEÑO

fotopolimerización	20 s
elevada adhesión (esmalte)	21.8±2.4 MPa

PROPOSITO PREVISTO Y BENEFICIOS CLÍNICOS

i-BONDING LC^N ayuda a restaurar/mejorar la apariencia estética del diente restaurable; ayuda a restaurar/mantener la función del diente restaurable; ayuda a proteger las estructuras biológicas de los dientes restaurables y los tejidos adyacentes.

INDICACIONES CLÍNICAS

- Se utiliza para unir dentina y esmalte a materiales de restauración a base de polímeros, compomeros y superficies de cerámica para mejorar la duración de una restauración.

CONTRAINDICACIONES

Pacientes con antecedentes de reacciones alérgicas o de irritaciones graves al producto o a cualquiera de los ingredientes.

RESTRICCIONES A LAS COMBINACIONES

i-BONDING LC^N no debe usarse combinado con productos que contengan eugenol, ya que el eugenol puede alterar el proceso de polimerización.

EFFECTOS SECUNDARIOS INDESEABLES

En personas susceptibles, el producto puede causar reacciones alérgicas o irritación (en piel, ojos, mucosas, tracto respiratorio).

RIESGOS RESIDUALES

Se han implementado y comprobado medidas de control de riesgos, reduciéndolos en la medida de lo posible, el riesgo residual general se considera aceptable.

GRUPO DE PACIENTES OBJETIVO

No se conocen restricciones con respecto a la población de pacientes, edad y condiciones generales de salud. Pudiendo haber niños, pacientes de mediana edad o ancianos.

PARTE PREVISTA DEL CUERPO O TIPOS DE TEJIDOS DE FLUIDOS CORPORALES

Parte del cuerpo - boca. Tejidos o fluidos corporales en contacto con el dispositivo: dientes.

USUARIO PREVISTO

i-BONDING LC^N está desarrollado únicamente para uso profesional odontológico. Dirigido a médicos con licencia que tengan conocimientos sobre cómo usar materiales dentales comunes. No hay necesidad de tener una formación específica.

ESTERILIDAD

i-BONDING LC^N se entrega sin esterilizar. No necesita esterilización, limpieza o desinfección preparatoria, mantenimiento preventivo, regular o calibración para garantizar que el dispositivo funcione de manera adecuada y segura durante su vida útil prevista. Sin embargo, no lo use si el envoltorio principal está dañado.

MEDIO AMBIENTE DE USO

i-BONDING LC^N está diseñado para ser usado en consultorios odontológicos donde la temperatura ambiente va de 18 a 25 °C. La cantidad dispensada de material es adecuada para un solo uso (un paciente). No reutilizar. La cantidad dispensada que no se mantenga en el paquete original puede perder su función.

COMPONENTES CONSUMIBLES Y ACCESORIOS

No se suministran accesorios con el dispositivo. Con el dispositivo se suministran consumibles, como micro aplicadores, copa aplicador.

INSTRUCCIONES DE USO

1. Prepare la cavidad como siempre. Se recomienda limpiar con pasta profilaxis sin aceite, como i-FASTE. Para cavidades profundas, use un revestimiento de hidróxido de calcio o cemento a base de ionómero de vidrio.
2. Aplique una capa de decapado, como i-GEL^N en toda la superficie a decapar. Deje el decapado en su lugar durante 15 segundos (dentina), 30 segundos (esmalte). Enjuague con agua y seque con aire. Evite secar la dentina en exceso. Después del secado, la superficie debe ser gredosa y no estar contaminada antes de aplicar la resina adhesiva. Si la superficie se contaminó con saliva, enjuague y seque nuevamente y vuelva a decapar si es necesario.
3. Agite el frasco antes de cada uso.
4. Apriete la botella con delicadeza y aplique una pequeña cantidad de adhesivo en la taza. No fuerce la botella.
5. Con un micro aplicador completamente saturado, aplique 2-3 capas de adhesivo sobre la superficie decapada.
6. Seque con aire a presión durante 10-20 segundos para secar todo el solvente de la superficie. Si la superficie no es brillante, aplique capas adicionales de adhesivo y seque.
7. Curar con luz durante 20 segundos. Utilice lámpara de polimerización LED con una intensidad de luz de 1200 mW/cm². Algunas lámparas con mayor intensidad pueden requerir menos tiempo de polimerización, siga las instrucciones de uso del fabricante.
8. Aplique la capa de material restaurador fotopolimerizable, como i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N o i-FLOW^N en la cavidad y termine la restauración.

ADVERTENCIAS

Después de extraer la cantidad deseada del adhesivo, coloque inmediatamente la tapa en la botella. i-BONDING LC^N es un líquido altamente inflamable. No utilice el producto en pacientes que tengan antecedentes de reacciones alérgicas o de irritación graves producidas por el producto o cualquiera de sus componentes. i-BONDING LC^N no emite radiación y tampoco causa interferencias electromagnéticas.

PRECAUCIONES

Se recomienda utilizar barrera durante la aplicación del producto. EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Enjuague cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quite las lentes de contacto, si las lleva y es fácil hacerlo. Continúe enjuagando. Si la irritación ocular persiste: consulte con su médico. EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL O LAS MUCOSAS: Lave con abundante agua. Si se produce irritación o sarpullido en la piel o mucosas: busque atención médica. Quite la ropa contaminada y lávela antes de volverla a usar. EN CASO DE INGESTA: Enjuague la boca. Llame a un centro de toxicología o a un médico si no se encuentra bien. EN CASO DE INHALACIÓN: Lleve a la persona a tomar aire fresco y facilite su respiración.

Lávese bien las manos después de manipular el producto. Utilice el producto solo en un área bien ventilada. Se recomienda utilizar guantes protectores/ropa protectora/protección ocular/protección facial para médico y paciente.

Precauciones que se deben tomar en caso de cambios en el rendimiento del dispositivo:

Si nota alguna decoloración del tejido dental del paciente durante el uso, un olor acre fuerte, una consistencia desigual/no homogénea, o si el paciente sufre un dolor agudo repentino en el lugar de la aplicación, o si nota cualquier otro comportamiento anormal del producto mientras manipula el dispositivo , que no se mencionó anteriormente, deje de usarlo inmediatamente. Enjuague el producto aplicado con abundante agua, use sistema de succión y no permita que el producto entre en la boca y/o sea tragado. Preguntar al paciente cómo se siente. Si el paciente notó algún efecto secundario indeseable, llame inmediatamente a un centro local de envenenamiento. Reúna todos los suministros restantes disponibles, no los vuelva a usar y manténgalos fuera del alcance en un lugar seguro hasta nuevo aviso. Póngase en contacto con el fabricante de inmediato e informe de cualquier cambio observado en el rendimiento del producto.

VIDA ÚTIL

La vida útil del producto es de 3 años a partir de la fecha de fabricación. No lo use después de la fecha de vencimiento. El número de lote debe indicarse en todo el prospecto. Consulte el empaque para ver el lote y la fecha de vencimiento.

ALMACENAMIENTO

Mantenga el producto bien cerrado en un lugar seco y bien ventilado de 4 a 28 °C. Protéjase de la luz solar directa y de las fuentes de calor. No congele. Mantenga fuera del alcance de los niños!

DISPOSICIÓN

Elimine el contenido/recipiente según lo requieran los requisitos reglamentarios nacionales.

VIGILANCIA

Si se ha producido algún incidente grave en relación con el dispositivo, informe al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.

RESUMEN DE SEGURIDAD Y DESEMPEÑO CLÍNICO

i-BONDING LC^N es seguro y funciona según lo previsto si se usa de acuerdo con las instrucciones de uso del fabricante. El resumen de la seguridad y el rendimiento clínico está disponible en el sitio web del fabricante www.i-dental.lt/sscp/ hasta que la Base de datos europea sobre dispositivos médicos (EUDAMED) esté en línea.

RESPONSABILIDAD DE LOS FABRICANTES

Nuestros productos han sido desarrollados para uso profesional odontológico. Dado que la aplicación de nuestros productos está fuera de nuestro control, el usuario es totalmente responsable de ella. Por supuesto, garantizamos la calidad de nuestros productos de acuerdo con los estándares aplicados.

VALIDEZ

Tras la publicación de estas instrucciones de uso, quedan reemplazadas todas las versiones previas.

EMBALAJE

REF IBLTP Botella de 5 ml, 5 micro aplicadores, taza

ANVÄNDARINSTUKTIONER

SV

BESKRIVNING

i-BONDING LC^N är ett 5:e generationens ljushårdande, bioinert lim som fäster i ett steg, lämplig för användning med värvbindningsteknik. Etsning av ytorna krävs.

SAMMANSÄTTNING

Metakrylatblandning 55-95%, acetón 10-30%, balsam 1-10%, coinitiator <5%, acelerator <1%, hämmare <1%, fotoinitiator <1%.

i-BONDING LC^N innehåller inte läkemedelssubstanter, inklusive mänskligt blod eller plasmaderivat; vävnader eller celler, eller deras derivat, av mänskligt ursprung; vävnader eller celler av animaliskt ursprung, eller deras derivat, som avses i förordning (EU) nr 722/2012; ämnen som är cancerframkallande, mutagena, reproduktionsgiftiga eller som har hormonstörande egenskaper.

PRESTANDAEGENSKAPER

lätt härdning	20 s
bindningshållfasthet (emalj)	21.8±2.4 MPa

AVSETT SYFTE OCH KLINISKA FÖRDELAR

i-BONDING LC^N hjälper till att återställa/förbättra det estetiska utseendet på en restaurerbar tand; hjälper till att återställa/bibehålla tandfunktionen hos en restaurerbar tand; hjälper till att skydda biologiska strukturer i restaurerbara tänder och intilliggande vävnader.

KLINiska INDIKATIONER

- Används för att binda dentin och emalj till polymerbaserade restaureringsmaterial, kompomerer, keramiska ytor för att förbättra kvarhållandet av en restaurering.

KONTRAINDIKATIONER

Patienter som tidigare har upplevt allvarliga allergiska reaktioner eller irritationsreaktioner av produkten eller någon av ingredienserna.

BEGRÄNSNINGAR AV KOMBINATIONER

i-BONDING LC^N bör inte användas i kombination med produkter som innehåller eugenol eftersom eugenol kan störa polymerisationsprocessen.

OÖNSKADE BIVERKNINGAR

Hos känsliga individer kan produkten orsaka allergiska reaktioner eller irritationsreaktioner (hud, ögon, sllemhinna, luftvägar).

ÄTERSTÄNDE RISKER

Ätgärder för riskkontroll har genomförts och verifierats, risken minskas så långt som möjligt, den totala risknivån bedöms vara acceptabel.

PATIENTENS MÅLRGRP

Inga kända restriktioner angående patientpopulation, ålder eller allmänna hälsotillsättand. Det kan finnas barn, medelålders eller äldre patienter.

AVSED DEL AV KROPPEN ELLER TYPER AV VÄVNADER AV KROPPSVÄTSKOR

En del av kroppen – munnen. Vävnader eller kroppsvätskor i kontakt med enheten – tand.

AVSED ANVÄNDARE

i-BONDING LC^N är utvecklad endast för professionell bruk inom tandvården. Dess användare är endast licensierad läkare som har kunskap om hur man använder vanliga material. Det finns dock inget behov av specifik utbildning.

STERILITET

i-BONDING LC^N levereras icke-steril. Det finns inget behov av förberedande sterilisering, rengöring eller desinfektion, förebyggande eller regelbundet underhåll eller kalibrering, för att säkerställa att enheten fungerar korrekt och säkert under dess avsedda livstid. Använd dock inte om förpackningen är skadad.

ANVÄNDNINGSMILJÖ

i-BONDING LC^N är designad för att användas på tandvårdskliniker där omgivningstemperaturen är 18-25°C. Den fördelade mängden material är lämplig för engångsbruk (endast för en patient). Återanvänd inte. Administrerad mängd som inte hålls kvar i originalförpackningen kan leda till funktionsförlust.

FÖRBRUKNINGSDELAR OCH TILLBEHÖR

Inga tillbehör medföljer enheten. Förbrukningsvaror, såsom mikroapplikatorer och kopp för applikation, levereras med enheten.

ANVÄNDARINSTUKTIONER

- Forbered hårrummet som vanligt. Rengöring med oljefri förebyggande pasta, t.ex. i-FASTE, rekommenderas. För djupa håligheter använd kalciumhydroxidfoder eller glasjonomerbaserad cement.
- Applicera ettskikt, som i-GELEN^N, på alla ytor som ska etsas. Låt etsningen sitta kvar i 15 sekunder (dentin), 30 sekunder (emalj). Skölj med vatten och torka med luft. Undvik övertorkning av dentin. Efter torkning måste ytan kritatig och inte kontaminerad innan limhartsset appliceras. Om ytan blir förenad med saliv, skölj och torka igen och etsa om det behövs.
- Skaka flaskan före varje användning.
- Tryck varsamt på flaskan och fördela en liten mängd lim i koppen. Tvinga inte ut lim ur flaskan.
- Applicera 2-3 lager lim med en helt mättad mikroapplikator på etsad yta.
- Torka med luft i 10-20 sekunder för att avlägsna allt lösningsmedel från ytan. Om ytan inte är blank, applicera ytterligare ett lager lim och torka.
- Härdning med ljus i 20 sekunder. Använd LED-polymerisationslampa med en ljusintensitet på 1200mW/cm². Vissa lampor med högre intensitet kan kräva kortare polymerisationstid, följ tillverkarens bruksanvisningar.
- Applicera skiktet av ljushårdande återställande material, såsom i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N eller i-FLOW^N, i håligheten och avsluta restaureringen.

VARNINGAR

Efter att önskad mängd lim har tagis fram, stäng omedelbart flasklocket. i-BONDING LC^N är en mycket brandfarlig vätska. Använd inte produkten på patienter som tidigare har upplevt allvarliga allergiska reaktioner eller irritationerreaktioner av produkten eller någon av ingredienserna i den. i-BONDING LC^N avger inte strålning och orsakar inga elektromagnetiska störningar.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

Det rekommenderas att använda cofferdam under appliceringen av produkten. VID KONTAKT MED ÖGONEN: Skölj försiktigt med vatten i flera minuter. Ta bort kontaktlinser om de finns och det är lätt att göra så. Fortsätt skölja. Om irritationen i ögonen kvarstår: Kontakta läkare. VID KONTAKT MED HUD ELLER SLEMHMINNOR: Tvätta rent med mycket vatten. Om irritation eller utslag på huden/slemhinnor uppstår: Kontakta läkare. Ta av utsatta kläder och tvätta dem innan de återanvänts. VID FÖRTÄRING: Skölj munnen. Ring ett giftcenter eller läkare om du mår dåligt. VID INANDNING: Flytta personen till en plats med frisk luft och håll se till att den sitter bekvämt för att kunna andas bra. Tvätta händerna noggrant efter hantering. Använd endast i väl ventilerade utrymmen. Det rekommenderas att både läkaren och patienten bär skyddshandskar/skyddskläder/ogonskydd/ansiktsskydd.

Försiktighetsåtgärder som ska vidtas i händelse av förändringar i enhetens prestanda:

Om någon missfärgning av patientens tandvävnad märks under användning, stark stickande lukt, ojäm/icke-homogen konsistens, eller om patienten lider av plötslig akut smärta på appliceringsstället, eller om något annat onormalt beteende hos produkten uppårts så här manipulerar enheten, som inte nämndes ovan, sluta använda omedelbart. Skölj applicerad produkt med mycket vatten, använd sugsystem och låt inte produkten komma in i munnen och/eller sväljas. Fråga patienten hur hon/han mår. Om patienten märker några oönskade biverkningar, ring omedelbart till en lokal giftcentral. Samla alla tillgängliga återstående förnödenheter, använd dem inte igen och förvara dem utom räckhåll på en säker plats tills vidare. Kontakta tillverkaren omedelbart och rapportera om eventuella ändringar i produkten prestanda.

HÄLLEBARHETSTID

Produktenens hållbarhet är 3 år från tillverkningsdatumet. Använd inte efter utgångsdatum. Partinummer bör anges i all korrespondens. Se förpackning för partinummer och utgångsdatum.

FÖRVARING

Förvara produkten tätt slutet på en torr, väl ventilerad plats vid 4-28°C. Skydda den mot direkt solljus och värmekällor. Frys inte. Förvaras oätkomlig för barn!

AVLÄGNING

Kassera innehålltet/behållaren i enlighet med nationella föreskrifter.

VIKSAMHET

Om en allvarlig händelse har inträffat i samband med enheten rapporteras detta till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

SAMMANFATTNING AV SÄKERHET OCH KLINISK PRESTANDA

i-BONDING LC^N är säker och fungerar som avsett om den används i enlighet med tillverkarens bruksanvisning. Sammanfattning av säkerhet och klinisk prestanda finns tillgänglig via tillverkarens webbplats www.i-dental.lt/sscp/ tills den europeiska databasen över medicinska anordningar (EUDAMED) kommer online.

TILLVERKARENS ANSVAR

Våra produkter har utvecklats för professionellt bruk inom tandvården. Eftersom tillämpningen av våra produkter ligger utanför vår kontroll är användaren själv fullt ansvarig för applikationen. Naturligtvis garanterar vi kvaliteten på våra produkter i enlighet med rådande standarder.

GILTIGHET

I och med publiceringen av denna bruksanvisning ersätts alla tidigare versioner.

FÖRPACKNING

REF IBLTP 5 ml flaska, 5 st mikroapplikatorer, kopp

KULLANIM KILAVUZU

TR

AÇIKLAMA

i-BONDING LC^N ıslak yapıştırma teknigi ile kullanıma uygun, 5. nesil ıskıla kürlenen, biyoteknisiz, tek bileşenli ve tek aşamalı bir yapıştırıcıdır. Yüzeylerin aşındırılması gerektirmektedir.

BİLEŞİM

Metakrilat karışımı %55-95, aseton %10-30, koşullandırıcı %1-10, ko-başlatıcı <5%, hızlandırcı %1, inhibitör %1, foto başlatıcı %1.

Bu ürün insan kanı veya plazma türevi, insan dokuları veya hücreleri veya bunların türevlerini, 722/2012 Sayılı Tüzük (AB)'de bahsedildiği üzere hayvanlara ait dokular veya hücreler veya bunların türevleri; kanserojen, mutajenik, üremeye toksik veya endokrin bozucu özelliklere sahip maddeler dahil tıbbi madde içermez.

PERFORMANS ÖZELLİKLERİ

ıskıla kürlenme	20 s
kesme bağı gücü (mine)	21.8±2.4 MPa

HEDEFLENEN AMAÇ VE KLINIK FAYDALAR

i-BONDING LC^N restore edilebilir dişin estetik görünümünü geri kazanmasına/daha estetik görünmesine yardımcı olur; restore edilebilir dişin fonksiyonunu geri kazanmasına/korunmasına yardımcı olur; restore edilebilir diş ve bitişik dokuların biyolojik yapılarının korunmasına yardımcı olur.

KLİNİK ENDİKASYONLAR

- Restorasyonun daha iyi bir şekilde muhafaza edilmesini sağlamak için dentin ve mineyi polimer bazlı restoratif materyallere, kompomerlere ve seramik yüzeyle bağlamak için kullanılabilir.

KONTRAENDİKASYONLAR

Ürune veya bileşenlerden herhangi birine karşı şiddetli alerjik reaksiyon veya tahrif olma geçmişi olan hastalar.

KOMBİNASYONLARLA İLGİLİ KİSITLAMALAR

Öjenol polimerizasyon sürecini bozabileceğinden ürün öjenol içeren ürünlerle birlikte kullanılmamalıdır.

İSTENMЕYEN YAN ETKİLER

Ürün, hassas kişilerde alerjik veya tahrif reaksiyonlarına (cilt, göz, mukoza, solunum yolu) neden olabilir.

REZİDÜEL RİSKLER

Risk kontrol önlemleri uygulandı ve doğrulandı, risk mümkün olduğu kadar azaltıldı, tüm artik riskin kabul edilebilir olduğuna karar verildi.

HASTA HEDEF GRUBU

Hasta kötüle, yaşı ve genel sağlık durumuyla ilgili herhangi bilinen bir kısıtlama mevcut değildir. Çocuklar, orta yaşlı veya yaşlı hastalar olabilir.

HEDEFLENEN VÜCUT BÖLÜMÜ VE YÜCUT SİVİLARININ DOKU TÜRLERİ

Vücutun bir bölümü - ağız. Cihazın temas ettiği doku veya vücut sıvıları - diş.

HEDEFLENEN KULLANICI

Bu ürün yalnızca diş hekimleri tarafından profesyonel kullanım için geliştirilmiştir. Yalnızca basit dental yapıstırıcıları nasıl kullanacağı bilgisine sahip lisanslı doktorar tarafından kullanılabilir. Özel eğitime gerek yoktur.

STERİLİTE

i-BONDING LC^N sterilize edilmemiş şekilde teslim edilmektedir. Cihazın amaçlanan ömrü boyunca düzgün ve güvenli bir şekilde çalışmasını sağlamak için herhangi bir hazırlama niteliğinde sterilizasyona, temizlikye veya dezinfeksiyona, önyeçi, düzenli bakıma veya kalibrasyona gerek yoktur. Ancak birincil ambalaj zarar görmüşse kullanmayı.

KULLANIM ORTAMI

i-BONDING LC^N, ortam sıcaklığının 18-25°C olduğu diş muayenehanelerinde kullanılmak üzere geliştirilmiştir. Dağıtılmış yapıstırıcı miktarı tek kullanım için uygun (sadece bir hasta için). Tek kullanımlıktr Hazırlanan miktarın orijinal ambalajında saklanmaması işlev kaybına neden olabilir.

SARF MALZEMELERİ VE YARDIMCI MALZEMELER

Cihazla birlikte herhangi bir aksesuar verilmemektedir. Mikro aplikatörler ve uygulama kabi gibi büyük parçalar cihazla birlikte verilmektedir.

KULLANIM KILAVUZU

1. Kaviteyi her zamanki gibi hazırlayın. i-FASTE gibi yaşsız profilaksi macunu ile temizlenmesi tavsiye edilir. Derin kaviteler için kalsiyum hidrokosit kaplama veya cam lyonomer bazlı siman kullanın.
2. Aşındırılacak tüm yüzeye i-GELEN^N gibi bir aşındırıcı tabaka uygulayın. Aşındırıcı (dentinde) 15 saniye, (minede) 30 saniye bekletin. Su ile dırulayan ve havaya kurutun. Dentinin asırı kurumasından sakının. Kuruduktan sonra yüzey kireçli olmalı ve yapıstırıcı resini uygulamadan önce kirlenmiş olmamalıdır. Yüzeyin tükürük ile kirlenmesi durumunda dırulayan ve tekrar kurulayıncı gerekirse tekrar aşındırın.
3. Her kullanımdan önce şıkeyi çalkalayın.
4. Şıkeye hafif baskı uygulayarak az miktarla yapışkanı kaba dökün. Şıkeyi zorlamayın.
5. Aşındırılmış yüzeye, tamamen doygun mikro aplikatör kullanarak 2-3 katman yapışkan uygulayın.
6. Tüm solventi yüzeyden hava ile 10-20 saniye boyunca kurutun. Yüzeyin parlak olmaması durumunda, ek yapıstırıcı katmanları uygulayıp kurutun.
7. 20 saniye boyunca ıskıla kürleme. 1200mW/cm² ışık yoğunluğuna sahip LED polimerizasyon ışığı kullanın. Daha yüksek yoğunluğa sahip ışıklar daha az polimerizasyon süresi gerektirebilir, üretici tarafından sağlanan kullanım talimatlarını izleyin.
8. i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N veya i-FLOW^N gibi ıskıla kürlenen restoratif malzeme katmanını kaviteye uygulayarak restorasyonu tamamlayın.

UYARIALAR

İstenilen miktarla yapıstırıcı haddeden çekildikten sonra şıkeyin kapağını hemen kapatın. i-BONDING LC^N, son derece yanıcı bir sıvıdır. Bu ürünü, ürune veya bileşenlerden herhangi birine karşı şiddetli alerjik reaksiyon veya tahrif olma geçmişi olan hastalar için kullanmayın. i-BONDING LC^N radyasyon yaymaz ve herhangi bir elektromanyetik interferan ortaya çıkarmaz.

ÖNLEMİLER

Ürün uygulanırken bent kullanılması tavsiye edilir. GÖZE TEMASI HALİNDE: Birkaç dakika suyla dikkatlice dırulayan. Varsa ve çıkarması kolaysa kontakt lenslerini çıkarın. Durulamaya devam edin. Göz tahrifi devam ederse: Tibbi tavsiye/yardım alın. CILT ÜZERİNDE VEYA MUKOZADA İSE: Bol su ile yıkayın. Cilde tahrif veya kızarıklık meydana gelirse: Tibbi tavsiye/yardım alın. Kirlenmiş giysileri çıkarın ve tekrar kullanmadan önce yıkayın. YUTULMASI DURUMUNDAYA: Ağzınızı çalkalayın. Kendinizi iyi hissetmiyorsanız Zehir Merkezi'ni arayın veya doktora başvurun. SOLUNMASI DURUMUNDAYA: Zarar görmen kişiyi temiz havaya çıkarın ve kolay biçimde nefes almaya için rahat bir pozisyonda tutun. Kullandıktan sonra ellerinizi iyice yıkayın. İyi havalandırılmış bir alanda kullanın. Doktor ve hasta için koruyucu eldiven/koruyucu kıyafet/koruyucu gözlük/yüz için koruyucu kullanılması tavsiye edilir.

Cihazın performansında değişiklik olması durumunda alınacak önlemler:

Kullanım sırasında hastanın dış dokusunda herhangi bir renk değişikliği, güğlü keskin koku, eşit olmayan/homojen olmayan kıvam fark edilirse veya hasta uygulama yerinde ani akut ağrından muzdarip olursa veya cihaz kullanılırken ürünün herhangi bir anormal davranışları fark edilirse, yukarıda belirtilmeyen, hemen kullanmayı bırakın. Uygulanan ürünü bısu ile durulayınız, aspirasyon sistemi kullanınız ve ürünün ağıza girmesine/veya yutulmasına izin vermeyiniz. Hastaya nasıl hissettiğini sorun. Hasta herhangi bir istenmeyen yan etki fark ederse, derhal yerel bir zehir merkezini arayın. Kalan tüm malzemeleri toplayın, bir daha kullanmayın ve bir sonraki duyuruya kadar güvenli bir yerde erişemeyeceği bir yerde saklayın. Derhal üreticiyle iletişime geçin ve ürünün performansında fark edilen değişiklikleri bildirin.

RAF ÖMRÜ

Ürünün raf ömrü üretim tarihinden itibaren 3 yıldır. Belirlenen son kullanma tarihinden sonra kullanmayın. Parti numarası tüm bilgilendirmelerde belirtilmelidir. Parti numarası ve son kullanma tarihi için ambalajı bakıniz.

DEPOLAMA

Ürünün 4-28°C'de kuru ve iyi havalandırılan bir yerde sıkıca kapalı halde saklayın. Doğruan günışından ve ısı kaynaklarından koruyun. Dondurmeyin. Çocukların erişmeyeceği yerlerde muhafaza edin!

BERTARAF ETME

İçeriği/kabini ulusal yasal gerekliliklere göre bertaraf edin.

VİJİLANS

Cihazla ilgili olarak meydana gelen herhangi bir ciddi kazayı, üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın kabul edildiği Üye Devletin yetkili otoritesine bildirin.

GÜVENLİK VE KLINİK PERFORMANS ÖZETİ

i-BONDING LC^N güvenlidir ve üreticinin kullanım talimatına uygun olarak kullanıldığından amaçlanğı gibi çalışır. Güvenlik ve klinik performans özeti, üreticinin web sitesi www.i-dental.lt/sscp/ aracılığıyla Avrupa Tibbi Cihazlar Veritabanı (EUDAMED) cevrimiçi olana kadar mevcuttur.

ÜRETİCİNİN SORUMLULUĞU

Ürünlerimiz diş hekimleri tarafından profesyonel kullanım için geliştirilmiştir. Ürünlerimiz kontrolümüz dışında kullanıldığından, uygulamadan tamamen kullanıcı sorumludur. Ürünlerimizin kalitesini uygulanan standartlara uygun olarak garanti ediyoruz.

GECERLİLİK SÜRESİ

İşbu kullanım talimatının yayınlanması üzerine, önceki tüm versiyonların yerini alacaktır.

AMBALAJ

REF IBLTP 5ml'luk şişe, 5 adet mikro aplikatör, kap

RU

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

ОПИСАНИЕ

i-BONDING LC^N это светоотверждаемый биоинертный однокомпонентный одностадийный клей 5-го поколения, пригодный для использования с техникой мокрого склеивания. Требуется травление поверхности.

СОСТАВ

Смесь метакрилата 55-95%, ацетон 10-30%, кондиционер 1-10%, соинициатор <5%, ускоритель <1%, ингибитор <1%, фотонициатор <1%.

i-BONDING LC^N не содержит лекарственных веществ, в том числе производных человеческой крови или плазмы; тканей или клеток, или их производных, человеческого происхождения; тканей или клеток, или их производных, животного происхождения, как указано в Регламенте (ЕС) № 722/2012; веществ, которые являются канцерогенными, мутагенными, токсичными для репродукции или обладают эндокринными разрушающими свойствами.

ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Фотополимерный	20 с
Прочность сцепления при сдвиге (эмаль)	21.8±2.4 Мпа

ПРЕДУСМОТРЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ И КЛИНИЧЕСКИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ

i-BONDING LC^N помогает восстановить/улучшить эстетический вид восстанавливаемого зуба; способствует восстановлению/поддержанию зубной функции восстанавливаемого зуба; помогает защитить биологические структуры восстанавливаемого зуба и прилегающих тканей.

КЛИНИЧЕСКИЕ ПОКАЗАНИЯ

- Используется для приклеивания дентина и эмали к реставрационным материалам на полимерной основе, компомерам, керамическим поверхностям для улучшения ретенции реставрации.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Пациенты, у которых в анамнезе были тяжелые аллергические или раздражающие реакции на продукт или любой из ингредиентов.

ОГРАНИЧЕНИЯ НА КОМБИНАЦИИ

i-BONDING LC^N не следует использовать с продуктами, содержащими эвгенол, так как эвгенол может нарушить процесс полимеризации.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

У восприимчивых людей продукт может вызывать аллергические или раздражающие реакции (кожа, глаза, слизистые оболочки, дыхательные пути).

ОСТАТОЧНЫЕ РИСКИ

Меры по управлению рисками внедрены и проверены, риск снижен, насколько это возможно, общий остаточный риск признан приемлемым.

ЦЕЛЕВАЯ ГРУППА ПАЦИЕНТОВ

Никаких ограничений относительно категории пациентов, их возраста и общего состояния здоровья не известно. Продукт можно применять на детях, пациентах среднего и пожилого возраста.

ПРЕДПОЛАГАЕМАЯ ЧАСТЬ ТЕЛА ИЛИ ТИПЫ ТКАНЕЙ ЖИДКОСТЕЙ ОРГАНИЗМА

Часть тела - рот. Ткани или биологические жидкости, контактирующие с изделием - зуб.

ПРЕДПОЛАГАЕМЫЙ ПОЛЬЗОВАТЕЛЬ

i-BONDING LC^N разработан только для профессионального использования в стоматологии. Пользователь - только лицензированный врач, который знает, как использовать обычные стоматологические материалы. Нет необходимости в специальной подготовке.

СТЕРИЛЬНОСТЬ

i-BONDING LC^N поставляется нестерильным. Нет необходимости в какой-либо предварительной стерилизации, очистке или дезинфекции, профилактическом,

регулярном обслуживании или калибровке, чтобы гарантировать правильную и безопасную работу изделия в течение его предполагаемого срока службы. Однако не используйте, если первичная упаковка повреждена.

УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ

i-BONDING LC^N предназначено для использования в стоматологическом кабинете с температурой окружающей среды 18-25°C. Распределенное количество материала подходит для одноразового использования (только для одного пациента). Не использовать повторно. Выданное количество, хранящееся не в оригинальной упаковке, может привести к потере функциональности.

РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ПРИНАДЛЕЖНОСТИ

В комплект поставки изделия не входят принадлежности. Расходные материалы, такие как микроаппликаторы, чашка для нанесения, поставляются в комплекте с изделием.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

1. Подготовьте полость, как обычно. Рекомендуется очистка безмасляной профилактической пастой, такой как i-FASTE. Для глубоких полостей используйте лайнер из гидроксида кальция или цемент на основе стеклоиономера.
2. Нанесите слой проправки, например i-GEL^N, на всю проправленную поверхность. Оставьте проправку на 15 секунд (дентин), 30 секунд (эмаль). Смойте водой и просушите воздухом. Избегайте пересыхания дентина. После высыхания поверхность должна быть меловой и не загрязненной перед нанесением связующей смолы. Если поверхность загрязнена слюной, промойте и просушите еще раз и при необходимости пропрятайте заново.
3. Перед каждым использованием встрахивайте флакон.
4. Аккуратно надавите на флакон и нанесите небольшое количество клея в чашку. Не прилагайте силу к флакону.
5. Используя полностью пропитанный микроаппликатор, нанесите 2-3 слоя клея на проправленную поверхность.
6. Высушите воздухом в течение 10-20 секунд для полного высыхания растворителя на поверхности. Если поверхность не глянцевая, нанесите дополнительные слои клея и просушите.
7. Полимеризируйте светом в течение 20 секунд. Используйте светодиодную полимеризационную лампу с интенсивностью света 1200 мВт/см². Для некоторых ламп с более высокой интенсивностью может потребоваться меньше времени полимеризации, следуйте инструкциям производителя по применению.
8. Нанесите слой светоотверждаемого реставрационного материала, такого как i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N или i-FLOW^N, в полость и завершите реставрацию.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

После того, как выдавится желаемое количество клея, сразу закройте крышку флакона. i-BONDING LC^N легковоспламеняющаяся жидкость. Не используйте продукт для пациентов, у которых в анамнезе есть серьезные аллергические или раздражающие реакции на продукт или любой из ингредиентов. i-BONDING LC^N не генерирует излучение и не вызывает электромагнитные помехи.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

При применении продукта рекомендуется использовать коффердам. ПРИ ПОПАДАНИИ В ГЛАЗА: осторожно промыть глаза водой в течение нескольких минут. Снимите контактные линзы, если они есть, и это легко сделать. Продолжайте полоскание. Если раздражение глаз не проходит: обратиться к врачу. ПРИ ПОПАДАНИИ НА КОЖУ ИЛИ СЛИЗИСТУЮ ОБОЛОЧКУ: промыть большим количеством воды. В случае раздражения кожи/слизистой оболочки или сыпи: обратиться к врачу. Снимите загрязненную одежду и постирайте перед повторным использованием. ПРИ ПРОГЛАСТЫВАНИИ: прополоскать рот. Если вы плохо себя чувствуете, обратитесь в токсикологический центр или к врачу/терапевту. ПРИ ВДЫХАНИИ: вывести человека на свежий воздух и обеспечить ему комфортное дыхание. После работы тщательно вымойте руки. Используйте только в хорошо проветриваемом помещении. Врачу и пациенту рекомендуется носить защитные перчатки/защитную одежду/средства защиты глаз/лица.

Меры предосторожности, которые необходимо предпринять в случае изменения характеристики устройства:

Если замечено любое изменение цвета тканей зуба пациента во время использования, сильный резкий запах, неровная/неоднородная консистенция, или пациент испытывает внезапную острую боль в месте применения, или если во время манипуляций с устройством замечено любое другое ненормальное поведение продукта , что не было упомянуто выше, немедленно прекратите использование. Смойте нанесенный продукт большим количеством воды, используйте систему аспирации и не допускайте попадания продукта в рот и/или проглатывания. Спросите пациента, как он/она себя чувствует. Если пациент заметил какие-либо нежелательные побочные эффекты, немедленно звоните в местный токсикологический центр. Соберите все доступные оставшиеся припасы, не используйте их снова и храните в недоступном для вас месте до дальнейших распоряжений. Немедленно свяжитесь с производителем и сообщите о любых замеченных изменениях в работе продукта.

СРОК ГОДНОСТИ

Срок годности продукта 3 года со дня изготовления. Не использовать по истечении срока годности. Номер партии должен быть указан во всей корреспонденции. См. упаковку для получения информации о партии и сроке годности.

ХРАНЕНИЕ

Хранить продукт плотно закрытым в сухом, хорошо проветриваемом месте при температуре 4-28°C. Беречь от прямых солнечных лучей и источников тепла. Не замораживать. Хранить в недоступном для детей месте!

УТИЛИЗАЦИЯ

Утилизируйте содержимое/контейнер в соответствии с национальными нормативными требованиями.

АКТИВНЫЙ МОНИТОРИНГ

Если в отношении изделия произошел какой-либо серьезный инцидент, сообщите производителю и компетентному органу государства-члена, в котором зарегистрирован пользователь и/или пациент.

РЕЗЮМЕ БЕЗОПАСНОСТИ И КЛИНИЧЕСКОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ

i-BONDING LC^N безопасен и работает должным образом, если он используется в соответствии с инструкцией производителя по применению. Сводная информация о безопасности и клинических характеристиках доступна на сайте производителя www.i-dental.lt/sscp/ до тех пор, пока Европейская база данных по медицинским устройствам (EUDAMED) не появится в сети.

ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

Наши продукты разработаны для профессионального использования в стоматологии. Поскольку применение наших продуктов находится вне нашего контроля, пользователь несет полную ответственность за применение. Разумеется, мы гарантируем качество нашей продукции в соответствии с применяемыми стандартами.

СРОК ДЕЙСТВИЯ

После публикации данной инструкции по применению все предыдущие версии отменяются.

УПАКОВКА

REF IBLTP Флакон 5 мл, микроаппликаторы 5 шт, чашка

ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ

UA

ОПИС

i-BONDING LC^N є світлотвердний біоінертний однокомпонентний одностадійний клей 5-го покоління, придатний для використання з технікою мокрого склеювання. Потрібно травлення поверхонь.

СКЛАД

Суміш метакрилату 55-95%, ацетон 10-30%, кондіціонер 1-10%, співніціатор <5%, прискорювач <1%, інгібітор <1%, фотоініціатор <1%.

i-BONDING LC^N не містить лікарських речовин, окрім похідних людської крові або плазми; тканин або клітин, або їх похідних, людського походження; тканин або клітин, або їх похідних, тваринного походження, як зазначено в Регламенті (ЄС) № 722/2012; речовин, які є канцерогенними, мутагенними, токсичними для репродукції або мають ендокринні руйнівні властивості.

ФУНКЦІОНАЛЬНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Фотополімерний	20 с
Міцність зчеплення при зсувлі (емаль)	21.8±2.4 МПа

ПЕРЕДБАЧУВАНЕ ПРИЗНАЧЕННЯ ТА КЛІНІЧНІ ПЕРЕВАГИ

i-BONDING LC^N допомагає відновити/поліпшити естетичний вигляд відновлюваного зуба; сприяє відновленню/підтримці зубної функції відновлюваного зуба; допомагає захистити біологічні структури відновлюваного зуба та прилеглих тканин.

КЛІНІЧНІ ПОКАЗАННЯ

- Використовується для приkleювання дентину та емалі до реставраційних матеріалів на полімерній основі, компомерам, керамічним поверхням для поліпшення ретенції реставрації.

ПРОТИПОКАЗАННЯ

Пacienti, у яких в анамнезі були важкі алергічні або подразливі реакції на продукт або будь-який з інгредієнтів.

ОБМеження на комбінації

i-BONDING LC^N не треба використовувати з продуктами, що містять евгенол, оскільки евгенол може порушити процес полімеризації.

НЕБАЖАНІ ПОБІЧНІ ЕФЕКТИ

У сприйнятливих людей i-BONDING LC^N може викликати алергічні або подразливі реакції (шкіра, очі, слизові оболонки, дихальні шляхи).

ЗАЛИШКОВІ РИЗИКИ

Заходи з управління ризиками впроваджені та перевірені, ризик знижений, наскільки це можливо, загальний залишковий ризик визнаний прийнятним.

ЦІЛЬОВА ГРУПА ПАЦІЄНТІВ

Ніяких обмежень щодо категорії пацієнтів, їх віку та загального стану здоров'я не відмінено. Продукт можна застосовувати на дітях, пацієнтах середнього або похилого віку.

ПЕРЕДБАЧУВАНА ЧАСТИНА ТІЛА АБО ТИПИ ТКАНИН РІДИН ОРГАНІЗМУ

Частина тіла - рот. Тканини або біологічні рідини, що контактиують з виробом - зуб.

ПЕРЕДБАЧУВАНІЙ ВІДПОВІДЬ

i-BONDING LC^N розроблений тільки для професійного використання в стоматології. Відповідь - тільки ліцензований лікар, який знає, як використовувати звичайні стоматологічні матеріали. Немає потреби в спеціальній підготовці.

СТЕРІЛЬНІСТЬ

i-BONDING LC^N постачається нестерильним. Немає потреби в будь-якій попередній стерилізації, очищенні або дезінфекції, профілактичному, регулярному обслуговуванні або калібруванні, щоб гарантувати правильну та безпечну роботу виробу протягом його передбачуваного терміну служби. Однак не використовуйте, якщо первинна упаковка пошкоджена.

УМОВИ ЗАСТОСУВАННЯ

i-BONDING LC^N призначений для використання в стоматологічному кабінеті з температурою навколошнього середовища 18-25°C. Розподілені кількість матеріалу підходить для одноразового використання (тільки для одного пацієнта). Не застосовувати повторно. Видана кількість, що зберігається не в оригінальній упаковці, може привести до втрати функціональності.

ВИТРАТНІ МАТЕРІАЛИ ТА ПРИНАЛЕЖНОСТІ

До комплекту поставки виробу не входять принадлежності. Витратні матеріали, такі як мікроаплікатори, чашка для нанесення, поставляються в комплекті з виробом.

ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ

1. Підготуйте порожнину, як завжди. Рекомендується чищення безмасляною профілактичною пастою, такою як i-FASTE. Для глибоких порожнин використовуйте вкладиш з гідроксиду кальцію або цемент на основі іономеру.
2. Нанесіть шар травлення, наприклад i-GEL^N, на всю поверхню, яку потрібно травити. Залиште офорт на місці на 15 секунд (дентин), 30 секунд (емаль). Промийте водою і висушіть повітрям. Уникайте пересушування дентину. Після висихання поверхня повинна бути крейдяною і не забруднена перед нанесенням склеювальної смоли. Якщо поверхня забруднена слизом, промійте і знову висушіть і при необхідності повторно протрівте.
3. Перед кожним використанням флакон струсіть.
4. Делікатно натискайте на пляшку і розлийте невелику кількість клею в чашку. Не форсуйте пляшку силою.
5. За допомогою повністю насиченого мікроаплікатора нанесіть 2-3 шари клею на витравлену поверхню.

6. Сушіть повітрям протягом 10-20 секунд, щоб висушити весь розчинник з поверхні. Якщо поверхня не глянсова, нанесіть додаткові шари клею і висушіть.
7. Затвердіння світлом протягом 20 секунд. Використовуйте світлодіодну полімеризаційну лампу з інтенсивністю світла 1200 mW/cm². Деякі лампи з більшою інтенсивністю можуть вимагати меншої тривалості полімеризації, дотримуйтесь інструкцій виробника щодо використання.
8. Нанесіть шар світлоотверджувального відновлювального матеріалу, такого як i-LIGHT^N, i-XCITE LC^N або i-FLOW^N, у порожнину і завершіть реставрацію.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ

Після того, як видавити бажана кількість клею, відразу закрійте кришку флакона. i-BONDING LC^N легкозаймиста рідина. Не використовуйте продукт для пацієнтів, у яких в анамнезі є серйозні алергічні або подразливі реакції на продукт або будь-який з інгредієнтів. i-BONDING LC^N не генерує випромінювання і не викликає електромагнітних завад.

ЗАПОВІЖНІ ЗАХОДИ

При застосуванні продукту рекомендується використовувати кофердам. ПРИ ПОТРАПЛЯННІ В ОЧІ: обережно промити очі водою протягом декількох хвилин. Зніміть контактні лінзи, якщо вони є, і це легко зробити. Продовжуйте полоскання. Якщо подразнення очей не проходить: звернутися до лікаря. ПРИ ПОТРАПЛЯННІ на шкіру або слизові: промити великою кількістю води. У разі подразнення шкіри/слизових оболонок або висипу: звернутися до лікаря. Зніміть одяг і виперіть перед повторним використанням. При ПРОКОВТУВАННІ: прополоскати рот. Якщо в погано почуттєвася, зверніться в токсикологічний центр або до лікаря/терапевта. При вдиханні: вивести людину на свіже повітря і забезпечити її комфортне дихання. Після роботи ретельно вимийте руки. Використовуйте тільки в добре провітрюваному приміщенні. Лікарю та пацієнту рекомендується носити захисні рукавички/захисний одяг/засоби захисту очей/обличчя.

Заходи обережності, які необхідно вжити у разі змін в роботі пристрою:

Якщо помічено будь-яку зміну кольору тканини зуба пацієнта під час використання, сильний різкий запах, неоднорідну/неоднорідну консистенцію, або пацієнт страждає від раптового гострого болю в місці застосування, або якщо будь-яка інша ненормальна поведінка продукту, помічена під час маніпулювання пристроєм , що не було згадано вище, негайно припиніть використання. Промийте нанесений продукт великою кількістю води, використовуйте систему відмоктування та не допускайте потрапляння продукту в рот та/абоcovтання. Запитайте пацієнта, якін він/она почувається. Якщо пацієнт помітить будь-які небажані побічні ефекти, негайно зверніться до місцевого токсикологічного центру. Зберігіть усі наявні запаси, що залишилися, не використовуйте їх знову та зберігайте в недоступному для вас місці до подальшого повідомлення. Негайно зв'язжайтесь з виробником і повідомте про будь-які помічені зміни в роботі виробу.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

Термін придатності i-BONDING LC^N з роки з дня виготовлення. Не застосовувати після закінчення терміну придатності. Номер партії має бути зазначений у всій кореспонденції. Див. упаковку для отримання інформації про партію та термін придатності.

ЗБЕРІГАННЯ

Зберігайте продукт щільно закритим у сухому, добре провітрюваному місці за температури 4-28°C. Берегти від прямих сонячних променів і джерел тепла. Не заморожувати. Зберігати в недоступному для дітей місці!

УТИЛІЗАЦІЯ

Утилізуйте вміст/контейнер відповідно до національних нормативних вимог.

АКТИВНИЙ МОНІТОРИНГ

Якщо щодо виробу стався якийсь серйозний інцидент, повідомте виробнику та компетентному органу держави-члена, в якій зареєстрований користувач і/або пацієнт.

РЕЗЮМЕ БЕЗПЕКИ І КЛІНІЧНОЇ ЕФЕКТИВНОСТІ

i-BONDING LC^N безпечний і працює за призначенням, якщо його використовувати відповідно до інструкцій виробника. Короткий опис безпечності та клінічної ефективності доступний на веб-сайті виробника www.i-dental.lt/sscp/, доки Європейська база даних про медичні прилади (EUDAMED) не з'явиться в мережі.

ВІДПОВІДАЛЬНІСТЬ ВИРОБНИКА

Наші продукти розроблені для професійного використання в стоматології. Оскільки застосування наших продуктів знаходить позицію нашим контролем, користувач несе повну відповідальність за застосування. Звісно, ми гарантуємо якість нашої продукції відповідно до застосовних стандартів.

ТЕРМІН ДІЇ

Після публікації цієї інструкції із застосування всі попередні версії скасовуються.

УПАКОВКА

REF IBLTP Флакон 5 мл, мікроаплікатори 5 шт, чашка

SIGNS EXPLANATION/ŽENKLŲ PAAIŠKINIMAS /SCHILDER ERKLÄRUNG /ЗНАЧЕНИЕ НА СИМВОЛИТЕ /VYSVĚTLENÍ ZNAČEK /FORKLARING AF TEGN /MÄRKIDE SELGITUS /EXPLICATION DES SIGNES /ΕΞΗΓΗΣΗ ΣΗΜΑΝΣΗΣ /JELZÉSEN MAGYARÁZATA /SPIEGAZIONE DEI SEGNI /ZÍMŽU SKAIÐROJUMS /FORKLARING AV TEGN /OBJAŚNIENIE ZNAKÓW /EXPLICAÇÃO DOS SÍMBOLOS /EXPlicații SEMNE /VYSVETLENIE ZNAČIEK /RAZLAGA ZNAKOV /EXPLICACIÓN DE SIGNOS /TECKENFÖRKLARING /İŞARETLERİN AÇIKLAMASI / ОБЪЯСНЕНИЕ СИМВОЛОВ /ПОЯСНЕННЯ СИМВОЛІВ

	Caution /Atsargiai /Vorsicht /Внимание /Pozor /Fürsichtig /Hoheits /Mise en garde /Профіль /Figyelmeztetés /attenzione /Piesardzību! /Forsiktighet /Uwagi /Cuidado /Atenție /Pozor /Previdnost /Precaución /Varning /Dikkat /Oсторожно /Обережно
	Temperature limit /Temperatūros riba /Temperatur-Grenzwert /Temperaturen limitt /Teplotní limit /Temperaturlimitt /Temperaturgrænse /Temperatuuri limit /Limite de température/Optimal temperature /Temperatūras režimā /Hőmérsékleti határérték /Limite de temperatura /Temperatūras robežvērtība /Temperatūragrens /Limit temperatury /Limit de temperatură /Teplotný limit /Temperaturna omejitev /Límite de temperatura /Temperatūragrāns /Sicaklık Sınırı /Предел температуры /Межа температуры
	Consult instructions for use /Žiūrėti naudojimo instrukciją /Gebräuchsanweisung beachten /Консультирайте се с инструкцията за употреба /Viz návod k použití /Se brugsanvisningen /Vaadake kasutusjuhendit /Consulter les instructions d'utilisation /Συμβολεύετε τις οδηγίες χρήσης

	/Konzultáljon a használati utasítással /Consultare le istruzioni per l'uso /Skatit lietošanas pamäťbu /Se bruksanvisningen /Zapoznaj się z instrukcją użytkowania /Consulte as instruções de uso /Consultăți instrucțiunile de utilizare /Vid' návod na použitie /Pred uporabo si poglejte navodila /Consultar las instrucciones de uso /Se bruksanvisningen /Kullanım talimatlarına bakınız /См. инструкцию по применению /Див. інструкцію із застосування
	Keeper away from sunlight /Laikyt i atokiau nuo saulės spinduliu /Von Sonnenlicht fernhalten /Da ce пази от слънчева светлина /Chraňte pred slunečním zářením /Holdes væk fra sollys /Hoida eemal päikesevalgusest /Tenir à l'écart de la lumière du soleil /Кратјоте јакријте одј тоје сонце /Napfénnytől távol tartandó /Tenere lontano dalla luce del sole /Sargā no saules gaismas /Holdes unna sollys /Chronić przed światłem słonecznym /Proteger da luz solar /A se păstra într-un loc ferit de soare /Chráňte pred slnečným žiareniom /Ne shranjujte izpostavljeno sončni svetlobi /Mantener alejado de la luz del sol /Förvaras bort från solljus /Güneş ışığından uzak tutun /Беречь от попадания солнечных лучей /Berегти від сонячних променів
	Do not re-use /Nenaudoti pakartotinai /Nicht wiederverwenden /Не използвайте повторно /Nepoužívajte znovu /Må ikke genbruges /Ärge taaskasutage /Ne pas réutiliser /Mην χρησιμοποιείτε ξανά /Не használja fel újra /Non riutilizzare /Nelietot atkārtoti /Ikke bruk på nytt /Nie używać ponownie /Não reutilizar /A nu se refolosi /Nepoužívajte znova /Ni za ponovo uporabo /No reutilizar /Återanvänd inte /Tek kullanımlıktır /Не использовать повторно /Не використовувати повторно
	Non-sterile /Nesterilus /Unsteril /Нестерилно /Nesterilní /Ikke-steril /Mittesterilne /Non stérile /Μη αποτύπωμένο /Nem steril /Non sterile /Nesterils /Ikke-steril /Niesterylny /Não estéril /Nesteril /Nesterilné /Не-стерилно /No estéril /Icke-steril /Steril deģil /Нестерильный /Нестерильний
	Medical device /Medicinos priemonė /Medizinisches Gerät /Медицинско устройство /Zdravotnické zařízení /Medicinsk udstyr /Meditiiniiseade /Dispositif médical /Ιατρική συσκευή /Orvostehnikai eszköz /Dispositivo medico /Medicinas ierice /Medisinsk utstyr /Urządzenie medyczne /Aparelho médico /Dispositivo medical /Zdravotnické zariadenia /Medicinski pripromoček /Dispositivo médico /Medicinsk utrustning /Medikal Cihaz /Медицинское изделие /Медичний виріб
	Flammable /Degus /Entflammbare /Запалим /Hořlavý /Brandfarlig /Tuleohltik /Inflammable /Eùphlèkto /Gyúlékony /Infiammabile /Viegli užiesmojošs /Brennbar /Łatwopalny /Inflamável /Inflammabil /Horławy /Vnetljivo /Inflamable /Brandfarlig /Yanıcı /Легковоспламеняючийся /Легкозаймистий
	Use-by-date /Tinka naudoti iki /Mindesthalbarkeitsdatum /Годност /Datum spotřeby /Brug efter dato /Kölblík-kuni kuupäev /Date limite d'utilisation /Ημερομνία λήξης /Felhasználhatósági idő /Data di scadenza /Deríguma termiňš /Útløpsdato /Data przydatności /Data de validade /A se folosi înainte de /Dátum spotreby /Uporabiti do datuma /Fecha de vencimiento /Använd före-datum /Son Kullanma Tarihi /Использовать до /Використати до
	Catalogue number /Katalogo numeris /Katalognummer /Каталожен номер /Katalogové číslo /Katalognummer /Kataloiginumber /Numéro de catalogue /Αριθμός καταλόγου /Katalógusszám /Número di catalogo /Kataloga numurs /Katalognummer /Numer katalogowy /Catálogo número /Număr catalog /Katalógové číslo /Kataloška številka /Número de catalogo /Katalognummer /Katalog numarası /Номер по каталогу /Номер за каталогом
	Batch code /Partijos numeris /Chargennummer /Партиден код /Kód šarže /Batchkode /Partii kood /Code du lot /Αριθμός партидаς /Tételkód /Codice del lotto /Partijas kods /Batchkode /Kod partii /Código de lote /Cod lot /Kód šarže /Koda serije /Código de lote /Partikod /Parti kodu /Код партии /Код партиї
	Manufacturer /Gamintojas /Hersteller /Производител /Výrobce /Fabrikant /Tootja /Fabricant /Κατασκευαστής /Gyártó /Produttore /Razotājs /Fabrikanti /Producent /Fabricante /Producător /Výrobca /Proizvajalec /Fabricante /Tillverkare /Üretici /Производитель /Виробник

i-dental®
 Medicinos Linija UAB
 Aviacijos str. 28
 Siauliai LT-77103
 Lithuania
 Tel.: +370 41 553 553
info@i-dental.lt, www.i-dental.lt

Last revised: 2022-08 / Rev.9