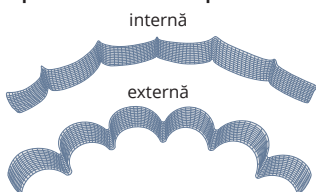


INDICAȚII

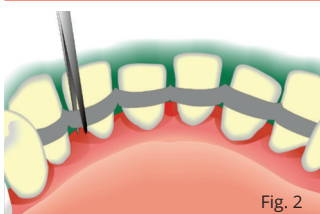
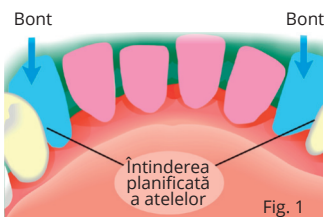
- contenția dinților mobili ca urmare a bolii parodontale
- imobilizarea dinților mobili în urma traumetismelor
- fixarea poziției dinților în timpul tratamentului ortodontic
- stabilizarea dinților după rezecție apicală și a dinților cu suport osos insuficient
- păstrarea spațiului pentru restaurări viitoare, cum ar fi punți adezive sau implanturi

Tipul de atele din fibră preformată:

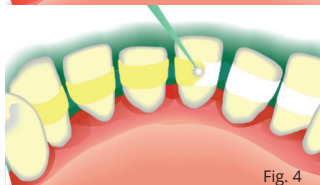
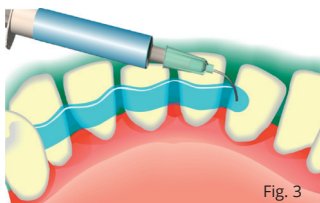


INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

1. Pregătiți dinții prin scalarea deasupra și sub marginea gingivală. În caz de sângerare abundentă, amânați contenția până când sângerarea încetează.
2. Identificați dinții mobili (roz) și cel puțin unul, dar de preferință doi, dinți bont sănătoși (albastru) în aceeași arcadă. (Fig. 1)
3. Selectați fibra SHAPEDCHORDS (linguală sau labială) care este corespunzătoare ca formă și dimensiune pentru dinții dedicați pentru contenție. Determinați și identificați lungimea atelei în ceea ce privește mușcătura și gradul de mobilitate a dinților. Luați în considerare necesitatea unei viitoare igiene orale și a papilelor gingivale (Fig. 2)
4. Aplicați un baraj de cauciuc pentru a izola câmpul operațional de salivă și contaminanți.



5. Uscăți suprafețele dinților care urmează a fi tratați și aplicați un sistem de gravare (Fig. 3), urmat de un agent de adeziv (Fig. 4). SHAPEDCHORDS pot fi utilizate cu orice tip de compozite și sisteme de adezive standard, fotopolimerizabile.



6. Deschideți ambalajul cu atenție și folosiți o pensetă pentru a scoate fibra din ambalaj. Dacă este necesar, tăiați lungimea corespunzătoare a fibrei folosind foarfece ascuțite.

7. Se recomandă efectuarea unei stabilizări inițiale a dinților folosind o cantitate mică de compozit, amintindu-vă să nu limitați zona de tratament.

8. Începeți contenția dinților fie de la cel mai mobil dinte, fie din mijlocul lucrării.

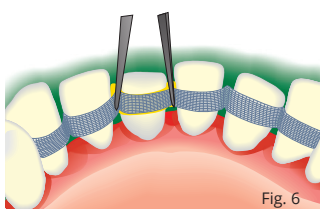
9. Aplicați un strat subțire de compozit (nu utilizați nuanțe opace în cazul suprafețelor dentare linguale / labiale și interproximale) (Fig. 5).

NU POLIMERIZAȚI.



10. Poziționați SHAPEDCHORDS peste stratul compozit. Țineți fibra în poziție și asigurați-vă că nu există bule de aer dedesubt (Fig. 6). Când sunteți mulțumit de poziționare, polimerizați în secțiuni de cel mult 5 mm. Polimerizați compozitul în conformitate cu instrucțiunile producătorului.

11. Repetați procedura descrisă în secțiunile 8-10 de mai sus pentru dinții succesivi (Fig. 7).



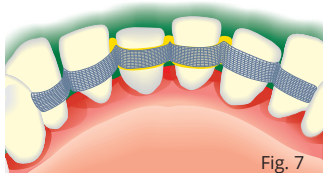


Fig. 7

12. Acoperiți toată lucrarea cu un material compozit fotopolimerizabil (Fig. 8). Pentru a asigura o penetrare ușoară a luminii și o polimerizare completă a restaurării, grosimea combinată astraturilor compozite și SHAPEDCHORDS nu trebuie să depășească 2 mm.

13. Acoperiți atela de contenție cu un strat subțire de material compozit. Fotopolimerizați, finisați și lustruiți atela. Scoateți barajul de cauciuc și verificați ocluzia.

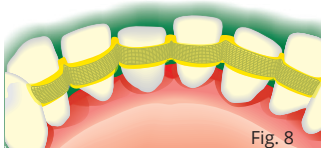


Fig. 8

IMPORTANT!

- Fibrele SHAPEDCHORDS sunt gata de utilizare direct din ambalaj. Nu trebuie să fie activate.
- Fibrele SHAPEDCHORDS sunt complet polimerizate și nu sunt sensibile la lumina zilei.
- Pentru a evita contaminarea, manipulați întotdeauna fibra numai cu instrumente. Încercați să nu atingeți fibrele SHAPEDCHORDS cu degetele.
- După aplicare, fibra trebuie întotdeauna acoperită în întregime cu compozit.
- Utilizați întotdeauna izolarea cu ajutorul unui baraj de cauciuc pentru a asigura un câmp de operare uscat.
- Instruiți-vă întotdeauna pacientul cu privire la o tehnică adecvată de curățare a zonei conținătoare și în ceea ce privește profilaxia. Asigurarea unei igiene adecvate este esențială pentru obținerea duratei de viață corespunzătoare a atelei.



NU ATINGEȚI



FOLOSIȚI
DOAR INSTRUMENTAR

MD Dispozitiv medical clasa IIa

COMPOZIȚIE

Fibrele poliaramidice preformate (75% din greutate) impregnate cu un amestec de rășini dimetacrilate (Bis-GMA, Bis-EMA, TEGDMA).

CONTRAINDICAȚII

Nu utilizați compozit la pacienții cu o alergie cunoscută la acrilat. A nu se utiliza la pacienții cu hipersensibilitate la oricare dintre componente.

REAȚII ADVERSE

Nu se cunosc. Cu toate acestea, o reacție alergică nu poate fi exclusă la persoanele deosebit de sensibile. Dacă apar astfel de reacții, întrerupeți utilizarea produsului și adresați-vă unui medic.

LIMITĂRI DE UTILIZARE, INTERACȚIUNI

A nu se utiliza cu materiale care conțin compuși fenolici, în special eugenol și timol. Aceste substanțe pot perturba polimerizarea compozitului utilizat pentru atele.

A nu se utiliza dacă este imposibil să izolați complet zona de salivă, sânge sau umiditate. Astfel de contaminanți pot perturba polimerizarea compozitului și pot deteriora performanța clinică a atelei.

A nu se utiliza dacă se suspectează că pachetul este defect sau deteriorat.

A nu se utiliza când se constată orice modificare a proprietăților produsului.

PRECAUȚII PENTRU PACIENȚI

Evitați contactul unui produs nepolimerizat cu pielea, ochii și țesuturile moi ale gurii. Dacă apare un contact prelungit, clătiți cu multă apă. Dacă apare o reacție alergică, solicitați asistență medicală după de necesitate, îndepărtați produsul dacă este necesar și întrerupeți utilizarea viitoare a produsului. În caz de înghițire sau aspirație în căile respiratorii, solicitați asistență medicală imediată.

Dacă se observă modificări ale performanței atelei, vă rugăm să efectuați un control stomatologic.

PRECAUȚII PENTRU PERSONALUL DENTAR

Acest dispozitiv conține substanțe care pot provoca o reacție alergică la anumite persoane. Pentru a minimiza riscul de contact, purtați întotdeauna echipament de protecție personală, cum ar fi mănuși, măști de față și ochelari de protecție. Dacă apare contactul, clătiți cu multă apă. Dacă apare o reacție alergică, solicitați asistență medicală în funcție de situație.

SFATURI PENTRU PERSONALUL DENTAR

Asigurați o polimerizare suficientă a straturilor compozite din atela de contenție pregătită. Un compozit polimerizat insuficient poate fi alergen sau durata de viață a atelei poate fi scurtată. În caz de polimerizare insuficientă, îndepărtați stratu încurcat incorect și aplicați altul, fotopolimerizându-l corect.

În cazul oricărei contaminări a unui compozit nepolimerizat, stratul contaminat trebuie îndepărtat. În caz de contaminare sau deteriorare mecanică a unui strat deja polimerizat, demineralizați ușor suprafața acestuia și reaplicați compozitul. Curățați întotdeauna materialul în conformitate cu instrucțiunile furnizate de producător.

Examinați atela la o vizită preventivă sau la un control. În cazul oricăror modificări ale performanței atelei (de exemplu uzură, așchiere), atela poate fi reparată prin îndepărtarea porțiunii afectate și aplicarea unui nou strat de compozit. Dacă atela este deteriorată, aceasta va fi înlocuită cu una nouă.

AVERTIZĂRI

Evitați contaminarea ambalajului (riscul de infecție încrucișată). Ambalajul și dispozitivul în sine nu pot fi reprocesate folosind sterilizarea termică sau imersiunea într-un dezinfectant concentrat. Nu refolosiți dispozitivul dacă acesta este contaminat. Utilizați întotdeauna un instrument steril pentru a manipula fibra.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor și a persoanelor neautorizate.

A se utiliza în conformitate cu instrucțiunile producătorului.

A nu se utiliza după data de expirare.

DEPOZITARE

Protejați dispozitivul împotriva deteriorărilor mecanice. A nu se păstra la temperaturi peste 30 ° C. Dacă se păstrează la o temperatură mai scăzută, readuceți la temperatura camerei înainte de utilizare. A nu se expune la lumina directă a soarelui. A se proteja de căldură. A nu se îngheța.

Pentru utilizare numai de către medici stomatologi și tehnicieni dentari.

CONȚINUTUL PACHETULUI

2 sau 4 bucăți de fibre pre-formate interne / externe într-o cutie de plastic.

GARANȚIE

ARKONA va înlocui produsele care s-au dovedit a fi defecte sau va rambursa prețul de cumpărare. ARKONA nu este responsabilă pentru orice pierdere sau deteriorare cauzată de utilizarea necorespunzătoare sau utilizarea necorespunzătoare a produsului.

Orice incident grav care a avut loc în legătură cu dispozitivul trebuie raportat producătorului și autorității competente din statul în care este stabilit utilizatorul și / sau pacientul.

Instrucțiuni de utilizare emise la 26.05.2021



ARKONA
Laboratorium Farmakologii
Stomatologicznej
Nasutów 99 C,
21-025 Niemce, Poland, EU

D L S
DENTAL LIFE
SCIENCES