

ANA Fulfill Flow[®]



**Nordiska
Dental**

Návod k použití

Cílová skupina pacientů

Děti, dospívající, dospělí a starší pacienti

Předpokládaný uživatel

Zubař

Složení

Kvalitativní složení:

1,4-butandiol-dimethakrylát, bis-GMA, alifatický urethandimethakrylát, butylhydroxytoluen, kamferchinon, oxid křemičitý, sklokeramika, pigmenty oxidu železa, 2-(2H-benzotriazol-2-yl)-p-kresol, 2-ethylhexyl-4-(dimethylamino)benzoát, difenyl(2,4,6-trimethylbenzoyl)fosfinoxid

Kvantitativní složení:

1,4-butandiol-dimethakrylát 5 %, alifatický urethandimethakrylát 22 %, bis-GMA 18 %, oxid křemičitý 6 %, aktivátory a UV absorber <1 %, sklokeramika 48 %, pigmenty <1 %

Účel použití produktu

ANA Fulfill Flow je světlem tuhnoucí, rentgenkontrastní, tekutý kompozitní výplňový materiál pro zubní restauraci kavit třídy III, IV a V u dětí, mladistvých, dospělých a starších pacientů prováděnou zubním lékařem.

Indikace

Pro výplně kavit třídy III, IV a V.

Kontraindikace

Nepoužívejte u pacientů se známou alergií na složky přípravku. Nepoužívejte přímo na otevřenou pulpu. Použití je kontraindikováno, pokud není možné vysušení nebo předepsaná technika aplikace.

Vlastnosti produktu

ANA Fulfill Flow je tekutý kompozit, který vytvrzuje světlem.

Zvláštní preventivní opatření

Žádná

Aplikace

1. Preparát očistěte a osušte. Určete barvu.
2. Kavitu připravte podle obecných pravidel adhezivní techniky. Zkoste okraje skloviny.
3. Okraje skloviny leptat leptacím gelem po dobu 20 až 35 sekund.
4. Leptací gel zcela opláchněte.
5. Vysušte bezolejovým vzduchem. Vyvarujte se přitom přesušení dentinu.
6. Naneste adhezivum podle návodu k použití.
7. Vyberte injekční stříkačku v požadované barvě. Odstraňte krytku injekční stříkačky. Našroubujte Luer-Lock kanylu.
8. ANA Fulfill Flow lze aplikovat přímo stlačením injekční stříkačky. Aby bylo zajištěno úplné vytvrzení, aplikujte ANA Fulfill Flow v vrstvách o maximální tloušťce 2 mm.
9. Každou vrstvu vytvrzujte světlem po dobu 30 až 40 sekund. Halogenové nebo LED světelné vytvrzovací zařízení by mělo vyzářovat při 450 nm s intenzitou osvětlení $\geq 600 \text{ mW/cm}^2$ a mělo by být pravidelně kontrolováno. Umístěte světlo co nejbližší k výplňovému materiálu. Nevytahujte vrstvu inhibovanou kyslíkem, protože je potřebná pro spojení s další vrstvou. Doporučuje se použití matrice.
10. Kroky 8 a 9 opakujte, dokud není dutina vyplněna.
11. Odstranění přebytků, konturování a jemné opracování se provádí diamantovými finišery a flexibilními kotouči s klesající zrnitostí.

Bezpečnostní opatření

Před aplikací, stejně jako při použití leptacího gelu, by měl uživatel i pacient nosit ochranné brýle.

Zamezte kontaktu s očima.

V případě zasažení očí okamžitě vypláchněte velkým množstvím vody a vyhledejte lékaře.

Zamezte kontaktu s pokožkou.

V případě kontaktu s pokožkou odstraňte látku a alkoholem a poté důkladně omyjte vodou a mýdlem. V případě přecitlivělosti pokožky nebo kožního vyrážky přestaňte přípravek používat a poradte se s lékařem.

Materiál obsahuje oxid titaničitý a sklokeramiku a mimo ústa by měl být broušen pouze pod neporušeným odsávacím zařízením.

Upozornění

Prodej pouze zubním lékařům a zubním technikům nebo na jejich žádost.

Uchovávejte mimo dosah dětí! K recyklaci odevzdávejte pouze zcela prázdné obaly.

Nežádoucí účinky

Nežádoucí vedlejší účinky nejsou známy.

Interakce

Vyhýnejte se materiálům obsahujícím eugenol, vlhkosti a vzduchu obsahujícím olej, protože mohou zabránit polymerizaci v místě kontaktu.

Při použití kationtových ústních vod, odhalovačů zubního plaku nebo chlorhexidinu může dojít ke změně barvy.

Skladování

Nevystavujte přímému slunečnímu záření ani jiným zdrojům tepla. Skladujte v suchu.

Produkt by měl být skladován při teplotě mezi 0 °C a 22 °C.

Minimální trvanlivost

3 roky. Po uplynutí doby použitelnosti již nepoužívejte.

Varianty

REF 1311000 1 x injekční stříkačka A1 s 1,0 ml + jehly

REF 1312000 1 x injekční stříkačka A2 s 1,0 ml + jehly

REF 1310300 1 x injekční stříkačka A3 s 1,0 ml + jehly

REF 1313500 1 x injekční stříkačka A3,5 s 1,0 ml + jehly

Likvidace

Nepoužitý materiál lze po vytvrzení zlikvidovat v domovním odpadu.

Všechny závažné incidenty související s tímto přípravkem je třeba nahlásit výrobci a příslušnému orgánu členského státu, ve kterém má uživatel a/nebo pacient sídlo.

Distributor ČR BOME Dental s.r.o.

Šípková 220, Čestlice 25101

Tel.: 602 653 168 E-mail: info@bomedental.eu



dent a pharm
Produktionsgesellschaft mbH
Schusterring 35
25355 Barmstedt/Německo
Tel.: +(49) 4123/9225-0
Fax: +(49) 4123/9225-48
www.dent-a-pharm.de
info@dent-a-pharm.de

Nordiska Dental AB
Framtidsgatan 1b
26273 Ängelholm/Švédsko
Tel.: +(46) 431/443360
www.nordiskadental.se
mail@nordiskadental.se



Vyrobeno v Německu



H317 Může vyvolat alergické kožní reakce H318 Způsobuje vážné poškození očí



0482