

EN	Temporary filling material
LT	Laikinas užpildas
DE	Provisorisches Füllmaterial
BG	Временни материали за пълнене
CS	Dočasný výplňový materiál
DA	Midlertidigt påfyldningsmateriale
ET	Ajutine täitematerjal
FR	Matériaux de remplissage temporaire
EL	Προσωρινό υλικό πλήρωσης
HU	Ideiglenes töltőanyag
IT	Materiale di riempimento temporaneo
LV	Pagaidu pildijuma materiāls
NO	Midlertidig fyllmateriale
PL	Tymczasowy materiał wypełniający
PT	Material de enchimento temporário
RO	Material de umplere temporar
SK	Dočasný výplňový materiál
SL	Začasni polnilni material
ES	Material de relleno temporal
SV	Tillfälligt fyllmaterial
TR	Gecici dolgu malzemesi
RU	Временный пломбировочный материал
UA	Тимчасовий пломбувальний матеріал

**INSTRUCTION FOR USE**

EN

DESCRIPTION

i-PRO^N is a self-curing, eugenol-free, bioinert filling for temporary use based on zinc oxide and synthetics resins. i-PRO^N has easily packable consistency, high strength and hardness.

COMPOSITION

Zinc oxide 20-50%, calcium sulfate 20-50%, solvent 10-30%, filler 5-20%, polymer 5-20%, odour <1%, pigment <1%.

i-PRO^N does not contain medicinal substance, including human blood or plasma derivative; 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

setting	in presence of moisture
---------	-------------------------

INTENDED PURPOSE AND CLINICAL BENEFITS

i-PRO^N restores/improves for temporary aesthetic appearance of restorable tooth; restores/maintains for temporary dental function of restorable tooth; protects for temporary biological structures of restorable tooth and adjacent tissues.

CLINICAL INDICATIONS

- For temporary filling and sealing of cavities and temporary fixing of post crowns.

CONTRA-INDICATIONS

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

RESTRICTIONS TO COMBINATIONS

None known.

UNDESIRABLE SIDE EFFECTS

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

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, saliva.

INTENDED USER

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

STERILITY

i-PRO^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-PRO^N is designed to be used in dental office where ambient temperature is 18-25°C. Dispensed amount of material 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 consumable components and accessories are supplied with the device.

INSTRUCTION FOR USE

1. Using suitable instrument take out a little of the material, form a ball with your fingers and place direct into cavity. Adapt as necessary.
2. Material hardens by absorption of moisture from mouth.

3. For provisional fixing of post crowns spread a layer on inside of crowns and seal in normal way.
4. It is recommended that masticate pressure is not applied for about 1 hour.

WARNINGS

Do not use i-PRO^N for patients who have a history of severe allergic or irritation reactions to product or to any of the ingredients. i-PRON 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: Wash with plenty of soap and water. If skin irritation or rash occurs: Get medical advice/attention. Take off contaminated clothing and wash before reuse. Wash hands thoroughly after handling. It is recommended to wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection for doctor and patient. Wash hands thoroughly after handling.

SHELF-LIFE

Shelf-life of i-PRO^N is 2 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.

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 IPMWP	38g paste white
REF IPMP	38g paste pink

NAUDOJIMO INSTRUKCIJA

LT

APRAŠYMAS

i-PRO^N – yra savaimė kietėjantis, neturintis eugenolio, bioinertiškas laikinas užpildas, pagamintas sintetinių dervų ir cinko oksido pagrindu. i-PRO^N yra optimalios konsistencijos, pasižymi stiprumu ir geromis kietėjimo savybėmis.

SUDĖTIS

Cinko oksidas 20-50%, kalcio sulfatas 20-50%, tirpiklis 10-30%, užpildas 5-20%, polimeras 5-20%, kvapas <1%, pigmentas <1%.

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

VEIKSMINGUMO CHARAKTERISTIKOS

kietėjimas	esant drėgmei
------------	---------------

NUMATYTA PASKIRTIS IR KLINIKINĖ NAUDA

i-PRO^N laikinai atkuria/pagerina atkuriamo danties estetinę išvaizdą; laikinai atkuria/palaiko atkuriamo danties dantų funkciją; laikinai apsaugo atkuriamu dantų ir gretimų audinių biologines struktūras.

KLINIKINĖS INDIKACIJOS

- Laikinam dantų ertmių užpildymui ir laikinam vainikelių cementavimui.

KONTRAINDIKACIJOS

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

APRIBOJIMAI DERINIAMS

Nežinomi.

NEPAGEIDAJAMAS ŠALUTINIS POVEIKIS

Jautriems žmonėms i-PRO^N gali sukelti dirginimą ar alergines reakcijas (odos, akių, gleivinės).

LIEKAMOJI RIZIKA

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

TIKSLINĘ PACIENTŲ GRUPĘ

Nėra jokių apribojimų, susijusių su pacientų populiacija, jų amžiumi ir bendra sveikatos bukle. Gali būti vaikai, vidutinio ar senyvo amžiaus pacientų.

NUMATOMA KŪNO DALIS AR AUDINIŲ TIPAS AR KŪNO SKYSČIAI

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

NUMATYTAS NAUDOTOJAS

i-PRO^N yra sukurtas tik profesionaliam naudojimui odontologijoje. Naudotojas, tik licencijuotas gydytojas, kuris turi žinių kaip naudoti įprastas odontologines medžiagas. Specialių mokymų nereikia.

STERILUMAS

i-PRO^N tiekiamas nesterilus. Norint užtikrinti, kad prietaisas tinkamai ir saugiai veiktu per numatyta tarnavimo laiką, nereikia jokio paruošiamojo sterilizavimo, valymo ar dezinfekavimo, preventinių, reguliarios prižiūros ar kalibravimo. Tačiau nenaudokite, jei pažeista pirminė pakuotė.

NAUDOJIMO APLINKA

i-PRO^N suprojektuotas naudoti odontologijos kabinete, kur aplinkos temperatūra 18-25°C. Paimtas medžiagos kiekis tinka vienam naudojimui (tik vienam pacientui). Nenaudokite pakartotiniai. Išspauskite kiekis, laikomas ne originalioje pakuočėje, gali parasti atliekamą funkciją.

SUNAUDOJAMIEJI KOMPONENTAI IR AKSESUARAI

Su priemone sunaudojamieji komponentai ir priedai netiekiamti.

NAUDOTO INSTRUKCIJA

- Jums patogiu instrumentu paimkite nedidelį užpilda kiekj ir pirštū pagalba suformuokite mažą rutuliuką. Dėkite suformuotą rutuliuką į ertmę ir sumodeliuokite paviršių.
- Užpildas kietėja absorbuodamas drėgmę burnos ertmėje.
- Laikinam vaineikių cementavimui: įdėkite užpildą į vaineiklio vidų ir uždeki ant cementuojamo paviršiaus.
- Rekomenduojame nieko nekrumytis ir nevalgyti apie 1 valandą po procedūros - tol, kol užpildas pakankamai sukičius.

ISPĖJIMAI

Nenaudokite i-PRO^N pacientams, kuriems anksčiau yra buvę sunkū alerginių ar dirginimo reakcijų produktui ar bet kuriai iš sudėtinėlių dalių. i-PRO^N neskleidžia radiacijos ir nesukelia jokių elektromagnetinių trukdžių.

ATSARGUMO PRIEMONĖS

Produkto aplikavimui 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 didelį vandens kiekiu. Jeigu sudirginama oda/gleivinė arba jā išberia: kreiptis į gydytoją. Nusivilkti užterštus drabužius ir išskalbti prieš vėl apsilankant. Po naudojimo kruopščiai nusiplauti rankas. Rekomenduojame mūvėti apsaugines pirštines, dėvėti apsauginius drabužius, naudoti akių (veido) apsaugos priemones gydytojui ir pacientui.

GALIOJIMO LAIKAS

i-PRO^N galiojimo laikas yra 2 metai nuo pagaminimo datos. Nenaudoti produkto pasibaigus jo galiojimo terminui. Partijos numeris turėtų būti nurodytas visoje korespondencijoje. Galiojimo terminą, partijos numerį žr. ant pakutės.

LAIKYMAS

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

SALINIMAS

Turinį/talpyklą išplilti (išmesti) pagal nacionalinius reikalavimus.

BUDRUMAS

Jei įvyko kokių nors rūmtų incidentų, susijusių su priemone, praneškite gamintojui ir tos valstybés narės, kurioje naudotojas ir (arba) pacientas yra įsirengęs / įsikūręs, kompetentingai institucijai.

SAUGOS IR KLINIKINIO VEIKSMINGUMO SANTRAUKA

i-PRO^N yra saugus ir veikla taip, kaip numatyta jei yra naudojamas pagal gamintojo naudojimo instrukciją. Saugos ir klinikinio veiksmingumo ataskaitą bus galima rasti EUDAMED duomenų bazėje kai tik ji pradës veikti.

GAMINTOJO ATSAKOMYBĖ

Müsų produktai sukurti profesionaliam naudojimui. Mes negalime kontroliuoti kaip müsų produktai naudojami, todël už tinkamą jų panaudojimą atsako vartotojas. Žinoma, mes užtikriname, produktų kokybës atitinkt galiojantiems standartams.

GALIOJIMAS

Paskelbus naujų instrukcijos versiją, prieš tai buvusios versijos nebegalioja.

PAKUOTE

REF IPMWP	38g pasta balta
REF IPMPP	38g pasta rožiné

ANLEITUNG ZUR VERWENDUNG

DE

BESCHREIBUNG

i-PRO^N ist eine selbsthärtende, eugenolfreie, bioinerte Füllung für die temporäre Anwendung auf Basis von Zinkoxid und Kunsthärsen. i-PRO^N hat eine leicht verpackbare Konsistenz, hohe Festigkeit und Härte.

ZUSAMMENSETZUNG

Zinkoxid 20-50%, Calciumsulfat 20-50%, Lösungsmittel 10-30%, Füllstoff 5-20%, Polymer 5-20%, Geruch <1%.

i-PRO^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 krebserregend, erbgutverändernd, fortpflanzungsgefährdend oder mit endokrinen Eigenschaften behaftet sind.

LEISTUNGSMERKMALE

Einstellung	bei Feuchtigkeit
-------------	------------------

VERWENDUNGSZWECK UND KLINISCHER NUTZEN

i-PRO^N restauriert/verbessert das temporäre ästhetische Erscheinungsbild des restaurierbaren Zahns; restauriert/erhält die temporäre dentale Funktion des restaurierbaren Zahns; schützt die temporären biologischen Strukturen des restaurierbaren Zahns und des angrenzenden Gewebes.

KLINISCHE INDIKATIONEN

- Zum provisorischen Füllen und Versiegeln von Kavernen und zur provisorischen Befestigung von Stiftkronen.

KONTRAINDIKATIONEN

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

BESCHRÄNKUNGEN FÜR KOMBINATIONEN

Keine bekannt.

UNERWÜNSCHTE NEBENEFFEKTE

Bei empfindlichen Personen kann i-PRO^N allergische oder reizende Reaktionen hervorrufen (Haut, Auge, Schleimhäute).

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, Speichel.

BEABSICHTIGTER BENUTZER

i-PRO^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-PRO^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-PRO^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

Mit dem Gerät werden keine verbrauchbaren Komponenten und kein Zubehör mitgeliefert.

ANLEITUNG ZUR VERWENDUNG

- Nehmen Sie mit einem geeigneten Instrument etwas von dem Material heraus, formen Sie mit den Fingern eine Kugel und legen Sie diese direkt in die Kaverne. Passen Sie es nach Bedarf an.
- Das Material härtet durch Aufnahme von Feuchtigkeit aus dem Mund aus.
- Für die provisorische Befestigung von Stiftkronen streichen Sie eine Schicht auf die Innenseite der Kronen und versiegeln diese auf normale Weise.
- Es wird empfohlen, ca. 1 Stunde lang keinen Kaudruck auszuüben.

WARNUNGEN

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-PRO^N sendet keine Strahlung aus und verursacht keine elektromagnetischen Störungen.

VORSICHTSMASNAHMEN

Es wird empfohlen, während der Anwendung des Produkts einen Kofferدام 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 Augenreizung 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. 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.

HALTBARKEITSDAUER

Die Lagerfähigkeit des Produkts beträgt 2 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 aufbewahren!

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-PRO^N ist sicher und verhält sich wie vorgesehen, wenn es gemäß der Gebrauchsanweisung des Herstellers verwendet wird. Die Zusammenfassung der Sicherheit und der klinischen Leistung wird in EUDAMED eingeführt, sobald es seine Arbeit aufnimmt.

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 IPMWP	38g Paste weiß
REF IPMPP	38g Paste rosa

ИНСТРУКЦИЯ ЗА УПОТРЕБА

BG

ОПИСАНИЕ

i-PRO^N е самовърдващ се, без евгенол, биоинертен пълнеж за временна употреба на базата на цинков оксид и синтетични смоли. i-PRO^N има лесна за пакетиране консистенция, висока якост и твърдост.

СЪСТАВ

Цинков оксид 20-50%, калциев сулфат 20-50%, разтворител 10-30%, пълнител 5-20%, полимер 5-20%, мирис <1%.

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

ХАРАКТЕРИСТИКИ НА РАБОТА

настройка	в присъствието на влага
-----------	-------------------------

ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ И КЛИНИЧНИ ПОЛЗИ

i-PRO^N възстановява / подобрява за временен естетичен вид на възстановим зъб; възстановява / поддържа за времена дентална функция на възстановим зъб; защитава за временни биологични структури на възстановим зъб и тъканите около него.

КЛИНИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

- За временно запълване и запечатване на кухини и временно фиксиране на коронки.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

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

ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА КОМБИНАЦИИ

Не е известно.

НЕЖЕЛАНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ

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

ОСТАТЪЧНИ РИСКОВЕ

Мерките за контрол на риска са приложени и проверени, рискът 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, влизачи в контакт с устройството - зъб, слюнка.

ЦЕЛЕВИ ПОТРЕБИТЕЛ

i-PRO^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-PRO^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-PRO^N е предназначен за използване в стоматологичен кабинет, където температурата на околната среда е 18-25 ° C. Разпределеното количество материал 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

С устройството не се доставят консумативи и аксесоари.

ИНСТРУКЦИЯ ЗА УПОТРЕБА

1. С подходящ инструмент извадете малко от материала, оформете топче с пръсти и го поставете директно в дупката. Приспособете, ако е необходимо.
2. Материалът се втвърдява чрез абсорбиране на влага от устата.
3. За временно фиксиране на коронки разстелете слой от вътрешната страна на коронките и запечатване по нормален начин.
4. Препоръчва се да не се дъвче за около 1 час.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Не използвайте продукта за пациенти, които имат история с тежки алергични или възпалителни реакции към продукта или към някоя от съставките на продукта. i-PRO^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 минути. Махнете си контактните лещи, ако имате такива и е лесно да го направите. Продължете да изплаквате. Ако раздразнението на очите продължава: Потърсете медицински съвет / помощ. ПРИ ПОПАДАНЕ ВЪРХУ КОЖАТА ИЛИ ЛИГАВИЦАТА: Измийте обилно с вода. Ако се появява дразнене на кожата / лигавицата или обрив: Потърсете медицински съвет / помощ. Свалете замърсено облекло и изперете преди следващата употреба. 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

СРОК НА ГОДНОСТ

Срок на годност на i-PRO^N е 2 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!

ИЗХЪВРЯЛЕНИЕ

Изхъврлете 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 и / или пациентът.

РЕЗЮМЕ НА БЕЗОПАСНОСТТА И КЛИНИЧНИТЕ РЕЗУЛТАТИ

i-PRO^N е безопасен и работи по предназначение, ако се използва в съответствие с инструкциите за употреба на производителя. Резюме на безопасността и клиничните показатели ще бъде представено в EUDAMED в момента, щом започне работа.

ОТГОВОРНОСТ НА ПРОИЗВОДИТЕЛИТЕ

Продуктите ни са разработени за професионална употреба в стоматологията. Понеже приложението на нашите продукти е извън наш контрол, потребителите носи пълна 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 IPMWP	38g паста бяла
REF IPPPP	38g паста розова

NÁVOD K POUŽITÍ

POPIS

i-PRO^N je samovolně tuhnoucí výplň bez obsahu eugenolu pro okamžité použití na bázi oxidu zinečnatého a syntetických pryskyřic. i-PRO^N má snadno sbalitelnou konzistenci, vysokou pevnost a tvrdost.

SLØŽENÍ

Oxid zinečnatý 20-50%, síran vápenatý 20-50%, rozpouštědlo 10-30%, plnivo 5-20%, polymer 5-20%, vůně <1%.

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

VÝKONOVÉ CHARAKTERISTIKY

nastávání	v přítomnosti vlhkosti
-----------	------------------------

ZAMYŠLENÝ ÚČEL A KLINICKÉ VÝHODY

i-PRO^N obnovuje/vylepšuje dočasný estetický vzhled obnovitelného zuba; obnovuje/udržuje dočasnu Zubní funkci obnovitelného zuba; chrání dočasné biologické struktury obnovitelného zuba a sousedních tkání.

KLINICKÉ INDIKACE

- Pro dočasné vyplnění a utěsnění dutin a dočasné upevnění korunek.

KONTRAINDIKACE

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

OMEZENÍ KOMBINACÍ

Nejsou známy.

NEZÁDOUCÍ VEDLEJŠÍ ÚČINKY

U citlivých jedinců může i-PRO^N způsobit alergické nebo dráždivé reakce (kůže, oči, sliznice).

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.

ZAMYŠLENÁ ČÁST TĚLA NEBO TYPY TKÁNÍ TĚLESNÝCH TEKUTIN

Část těla - ústa. Tkáň nebo tělesné tekutiny v kontaktu s přístrojem - zub, sliny.

ZAMYŠLENÝ UŽIVATEL

i-PRO^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 zvláštní školení.

STERILITA

i-PRO^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-PRO^N je určen k použití v Zubní ordinaci, kde je okolní teplota 18-25 ° C. Vydané množství materiálu 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

Se zařízením nejsou dodávány žádné spotřební součásti ani příslušenství.

NAVOD K POUŽITÍ

1. Pomocí vhodného nástroje vytáhněte trochu materiálu, prsty vytvarujete kuličku a vložte přímo do dutiny. Podle potřeby přizpůsobte.
2. Materiál tvarne absorpcí vlhkosti z úst.
3. Pro provizorní připevnění korunk rozložte vrstvu na vnitřek korunek a utěsněte běžným způsobem.
4. Doporúčuje se, aby živýkací tlak nebyl využiven po dobu asi 1 hodiny.

VAROVÁNÍ

Nepoužívejte přípravek u pacientů, kteří v minulosti měli závažné alergické nebo podrážděné reakce na produkt nebo na kteroukoliv ze složek. i-PRO^N nevyžádá žádání a nezpůsobuje žádné elektromagnetické rušení.

OPATŘENÍ

Během aplikace produktu se doporučuje používat koferdam. PŘI ZASAŽENÍ OČÍ: Několik minut opatrně vyplachujte vodou. Vyměňte kontaktní čočky, jsou-li nasazeny a je-li to snadné. Pokračujte ve vyplachování. Pokud podráždění očí přetrává: Vyhledejte lékařskou pomoc/osetření. PŘI STYKU S KŮŽÍ NEBO SLIZNICI: Omyjte velkým množstvím vody. Pokud dojde k podráždění kůže nebo sliznic nebo vyrážce: Vyhledejte lékařskou pomoc/osetření. Kontaminovaný oděv svlékněte a před opětovným použitím vyperte. 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.

SKLADOVATELNOST

Doba použitelnosti produktu je 2 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, dobře 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, hlásit se to výrobci a příslušnému orgánu členského státu, ve kterém se užívatele nebo pacient nachází.

SOUHRN BEZPEČNOSTI A KLINICKÉHO VÝKONU

i-PRO^N je bezpečný a funguje tak, jak bylo zamýšleno, pokud je používán v souladu s pokyny výrobce k použití. Souhrn bezpečnosti a klinického výkonu bude do EUDAMED zaveden, jakmile začne pracovat.

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 IPMWP	38g pasta bílá
REF IPMPP	38g pasta růžová

BRUGSANVISNING

DA

BESKRIVELSE

i-PRO^N er en selvhærdende, eugenolfri bioinert påfyldning til midlertidig brug baseret på zinkoxid og syntetisk harpiks. i-PRO^N har en let pakkelig konsistens, høj styrke og hårdhed.

SAMMENSÆTNING

Zinkoxid 20-50%, calciumsulfat 20-50%, opløsningsmiddel 10-30%, fyldstof 5-20%, polymer 5-20%, lugt <1%.

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

EGENSKABER FOR YDEEVNE

indstilling	i nærvær af fugt
-------------	------------------

TILSIGTEDE FORMÅL OG KLINISCHE FORDELE

i-PRO^N genopretter/forbedrer midlertidigt æstetisk udseende af en genoprettelig tand; genopretter/oprettholder for midlertidig tandfunktion af genoprettelig tand; beskytter mod midlertidige biologiske strukturer af genoprettelige tænder og tilstødende væv.

KLINISCHE INDIKATIONER

- Til midlertidig påfyldning og forsegling af hulrum og midlertidig fastgørelse af postkroner.

KONTRAINDIKATIONER

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

BEGRÆNSNINGER FOR KOMBINATIONER

Ingen kendte.

ØNSKEDE BIWIRKNINGER

Hos modtagelige personer kan i-PRO^N forårsage allergiske eller irritationsreaktioner (hud, øje, slimhinde).

RESTERENDE RISICI

Risikokontrolforanstaltninger 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.

PÅTÅENKT DEL AF KROPSEN ELLER TYPER AF VÆV AF KROPSVÆSKER

En del af kroppen – munnen. Væv eller kropsvæsker kontakted af enheden – tand, spyt.

TILSIGTET BRUGER

i-PRO^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-PRO^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-PRO^N er designet til at blive brugt på tandklinik, hvor omgivelsestemperaturen 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 ingen forbrugsvarer og tilbehør med enheden.

BRUGSANVISNING

1. Brug passende instrument, fjern lidt af materialet, form en bold med fingrene og indsæt direkte i hulrummet. Tilpas efter behov.
2. Materialet hælder ved absorption af fugt fra munnen.
3. Til midlertidig fastgørelse af postkroner spredes et lag på undersiden af kroner og forsegles på almindeligt vis.
4. Det anbefales, at mastikattrykket ikke påføres i ca. 1 time.

ADVARSLER

Brug ikke produktet til patienter, der tidligere har haft alvorlige allergiske eller irritationsreaktioner på produktet eller nogen af ingredienserne. i-PRO^N udsender ikke stråling og forårsager ingen elektromagnetisk interferens.

FORHOLDSREGLER

Det anbefales at bruge cofferdam 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/sliphindeirritation eller udsłæt opstår: Få lægelig rådgivning/opmærksomhed. Tag forurennet tøj af og vask før genbrug. Vask hænderne grundigt efter håndtering. Må kun bruges i et godt ventilert område. Det anbefales at bære beskyttelseshandsker /beskyttelsesbeklædning /øjenværn /ansigtsbeskyttelse til læge og patient.

HOLDBARHED

Holdbarheden af produktet er 2 år fra fremstillingsdatoen. Må ikke bruges efter udløbsdatoen. Batchnummeret skal anføres i al korrespondance. Se emballage for parti og udløbsdato.

OPLAGRING

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

BORTSKAFFELSE

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

ÅRVÄGENHED

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

RESUMÉ AF SIKKERHED OG KLINISCHE PRÆSTATIONER

i-PRO^N er sikkert og fungerer efter hensigten, hvis det anvendes i overensstemmelse med producentens brugsanvisning. Resumé af sikkerhed og kliniske præstationer vil blive indført i EUDAMED, så snart det begynder at virke.

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, tilslidesættes alle tidlige versioner.

EMBALLAGE

REF IPMWP	38g pasta hvid
REF IPMPP	38g pasta pink

KASUTUSJUHEND

ET

KIRJELDUS

i-PRO^N on isekövästuva, eugenoolivaba, bioinerte, ajutiseks kasutamiseks möeldud täidismaterjal, mis pöhineb tsinkoksiiil ja sünteesitlist vaikudel. i-PRO^N on kergesti pakendata konsistsiga, väga tugev ja kövä.

KOOSTIS

Tsinkoksii 20-50%, kaltsiumsulfaat 20-50%, lahusti 10-30%, täiteaine 5-20%, polümer 5-20%, lõhnaine <1%.

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

TÖÖOMADUSED

seadustus	niiskuse juuresolekul
-----------	-----------------------

ETTEÄÄHTUD OTSTARVE JA KLIINILINE KASU

i-PRO^N taatab/parandab ajutiselt restaureeritava hamba esteetilist välimust; taatab/hooldab ajutiselt restaureeritava hamba funktsiooni; kaitseb ajutiselt restaureeritava hamba ja kulgnevate kudedete bioloogilisi struktuure.

KLIINITLISED NÄIDUSTUSED

- Kaviteedite ajutiseks täitmiseks ja sulgemiseks ning postkrooniide ajutiseks kinnitamiseks.

VASTUNÄIDUSTUSED

Patsiendid, kelleg on varem olnud toote või selle mõne koostisosha suhtes tõsiseid allergilisi või ärritusreaktsioone.

KOMBINATSIOONIDE PIIRANGUD

Ei ole teada.

SOOVIMATUD KÖRVALTOIMED

Tundlik inimestel võib toode pöhjustada allergilisi või ärritusreaktsioone (nahk, silmad, limakastad).

JÄÄKRISKID

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

PATSIENTIDE SIHTGRUPP

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

ETTEÄÄHTUD KEHAOSA VÕI KEHAVEDELIKE KUDEDE TÜÜBID

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

ETTEÄÄHTUD KASUTAJA

i-PRO^N on välia töötatud ainult professionaalseks kasutamiseks hambaravis. Selle kasutajaks on ainult litsentseeritud arst, kes on teadlik, kuidas kasutatakse tavalisi materjale. Spetsiaalne koolitus pole vajalik.

STERIILSUS

i-PRO^N tarbitakse mittesteriiliselt. Seadme ettenähtud eluea jooksul nõuetekohase ja ohutu töö tagamiseks pole vaja ettevalmistavat steriliiseerimist, puhastamist ega desinfiseerimist; ennetavat, reguläärselt hooldust ega kalibreerimist. Ärge kasutage, kui seadme primaarne pakend on kahjustatud.

KASUTUSKESKKOND

i-PRO^N on möeldud kasutamiseks hambaravikabinetis, kus ümbritsev temperatuur on 18-25 °C. Väljastatud materjal sobib ühekordeks kasutamiseks (ainult ühele patsiendiile). Ärge taaskasutage. Väljastatud materjal, mida pole hoitud originaalkapsidis, võib kaotada oma funktsionaalsuse.

KULUMATERJALID JA TARVIKUD

Seadmega ei ole kaasas kulumaterjale ega tarvikuid.

KASUTUSJUHEND

1. Võtke sobiva instrumendi väike hulk materjali, vormige sõrmede abil palliks ja asetage otse kaviteeti. Kohandage vastavalt vajadusele.
2. Materjal kõveneb suust pärineva niiskuse imendumisel.
3. Postkrooniide ajutiseks kinnitamiseks kandke kiht materjali krooniide sisekülljele ja sulgege tavalisel viisil.
4. Mälumissurvet ei soovitata rakendada umbes 1 tund.

HOIATUSED

Mitte kasutada patsientidel, kelleg on varem olnud toote või selle mõne koostisosha suhtes tõsiseid allergilisi või ärritusreaktsioone. i-PRO^N ei eralda kiirgust ega pöhjusta elektromagneetilisi häireid.

ETTEVAATUSABINÖUD

Toote pealekandmise ajal on soovitatav kasutada kofferdammi. SILMA SATTUMISE KORRAL: Loputage mitme minutti jooksul ettevaatlikult veega. Eemaldage kontaktiläätsed, kui neid kasutatakse ja kui neid on kerge eemaldada. Jätkake loputamist. Kui silmade ärritus püsib, pöörduge arsti pool. NAHALE SATTUMISE KORRAL: Peske rohke veega. Naha/limaskesta ärrituse või lõöbue korral pöörduge arsti pool. Võtke seljast kõik saastunud rõivad ja peske neid enne järgmist kasutuskorda. Pärast kasutamist peske hoolikalt käsi. Kasutage ainult hästiventileeritavas kohas. Arstil ja patsiendil soovitame kanda kaitsekindaid /kaitseõivastust /kaitseprille /kaitsemaski.

KÖBLIKKUSAEG

i-PRO^N köblikkusaeg on 2 aastat alates valmistasimise kuupäevast. Mitte kasutada pärast köblikkusaaja lõppu. Partii numbrit tuleb tsiteerida kogu kirjavahetuses. Partii numbrit ja köblikkusaega vaadake pakendilt.

HOIUSTAMINE

Hoidke toodet tihealt suletuna kuivas, hästi ventileeritavas kohas temperatuuril 4-28 °C. Kaitiske otseste pääkesevalguse ja soojusallikate eest. Mitte lasta külmluda. Hoida laste eest kättesaamatus kohas!

JÄÄTMEHOOLDUS

Sisust/pakendist tuleb vabaneda vastavalt riiklikele õigusaktidele.

VALVSUS

Kui seadmeaga seoses on toimumud mõni tõsine vahejuhtum, teatatakse sellest tootjale ja selle liikmesriigi pädevale asutusele, kus kasutaja ja/või patient asub.

KOKKUVÕTE OHUTUSEST JA KLIINILISEST TOIMIVUSEST

i-PRO^N on ohutu ja toimib ettenähtud viisil, kui seda kasutatakse vastavalt tootja kasutusjuhendile. Ohutuse ja klinilise toimivuse kokkuvõte lisatakse EUDAMED-i kohe, kui see tööle hakkab.

TOOTJA VASTUTUS

Meie tooted on välja töötatud professionaalseks kasutamiseks hambaravis. Kuna toodete rakendus on välgjaspool meie kontrolli, vastutab selle eest täielikult kasutaja. Loomulikult garanteerime oma toodete kvaliteedi vastavalt kohaldatavatele standarditele.

VALIIDSUS

Käesoleva kasutusjuhendi avaldamine muudab kehtetuks kõik varasemad versioonid.

PAKEND

REF IPMWP	38g pastat valge
REF IPMPP	38g pastat roosa

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

FR

DESCRIPTION

i-PRO^N est un mastic bioinerte autopolymérisable, sans eugénol, à usage temporaire, à base d'oxyde de zinc et de résines synthétiques. i-PRO^N a une consistance facilement conditionnable, une résistance et une dureté élevées.

COMPOSITION

Oxyde de zinc 20-50%, sulfate de calcium 20-50%, solvant 10-30%, charge 5-20%, polymère 5-20%, odeur <1%.

i-PRO^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

réglage	en présence d'humidité
---------	------------------------

OBJECTIF ET AVANTAGES CLINIQUES

i-PRO^N restaure/améliore pour le temporaire l'aspect esthétique de la dent restaurable ; restaure/maintient pour le temporaire la fonction dentaire de la dent restaurable ; protège pour le temporaire les structures biologiques de la dent restaurable et des tissus adjacents.

INDICATIONS CLINIQUES

- Pour l'obturation et le scellement temporaires des cavités et la fixation temporaire des post-couronnes.

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

Aucun connu.

EFFETS SECONDAIRES INDÉSIRABLES

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

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, salive.

UTILISATEUR VISÉ

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

STÉRILITÉ

i-PRO^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-PRO^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 composant consommable ni accessoire n'est fourni avec l'appareil.

INSTRUCTIONS D'UTILISATION

- À l'aide d'un instrument approprié, prélever un peu de matériau, former une boule avec les doigts et la placer directement dans la cavité. Adapter si nécessaire.
- Le matériau durcit par absorption de l'humidité de la bouche.
- Pour la fixation provisoire de couronnes sur piliers, étaler une couche sur l'intérieur des couronnes et sceller de la manière habituelle.
- Il est recommandé de ne pas appliquer de pression de mastication pendant environ 1 heure.

AVERTISSEMENTS

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-PRO^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 faciles 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. 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.

DURÉE DE CONSERVATION

La durée de conservation du produit est de 2 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-PRO^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 sera introduit dans EUDAMED dès qu'il commencera à fonctionner.

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 IPMWP	38g pâte blanc
REF IPMPP	38g pâte rose

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

EL

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

To i-PRO^N είναι ένα αυτοπολυμεριζόμενο εμφρακτικό υλικό χωρίς ευγενόλη, αδρανές, για προσωρινή χρήση, με βάση το οξειδίο του ψευδαργύρου και συνθετικές ρητίνες. Το i-PRO^N έχει κατάλληλη ρευστότητα για γεμίσματα, υψηλή αντοχή και σκληρότητα.

ΣΥΣΤΑΣΗ

Οξειδίο ψευδαργύρου 20-50%, θειικό ασβέστιο 20-50%, διαλύτης 10-30%, πληρωτικό 5-20%, πολυμερές 5-20%, οσμή <1%.

i-PRO^N δεν περιλαμβάνει ιατρικές ουσίες, συμπεριλαμβανομένων και ανθρώπινου άιματος ή παράγωγο πλάσματος: ιστούς ή κύτταρα, ή παράγωγά τους, ανθρώπινης προέλευσης: ιστούς ή κύτταρα ζωικής προέλευσης, ή παράγωγά τους, όπως αυτά αναφέρονται στον Κανονισμό (ΕU) Αρ. 722/2012: ουσίες που είναι καρκινογόνες, μεταλλιογόνες, τοξικές στην αναπαραγή, ή που να έχουν ιδιότητες που διαταράσσουν τους ενδοκρινικούς αδένες.

ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΕΠΙΔΙΟΣΗΣ

σύνθεση	παρουσία υγρασίας
---------	-------------------

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ ΚΑΙ ΚΛΙΝΙΚΑ ΟΦΕΛΗ

To i-PRO^N επαναφέρει/βελτιώνει την προσωρινή ισοθητική εμφάνιση του δοντιού που αποκαθίσταται: επαναφέρει/διατηρεί την προσωρινή οδοντική λειτουργία του δοντιού που αποκαθίσταται και των γειτονικών ιστών.

ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΕΝΑΔΙΞΕΙΣ

- Για προσωρινές εμφράξεις και σφράγισμα κοιλοτήτων και προσωρινή συγκόλληση αξόνων και στεφάνων.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

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

ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΥΝΔΥΑΣΜΩΝ

Κανένα γνωστό.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΠΑΡΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

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

ΚΙΝΔΥΝΟΙ ΠΟΥ ΠΑΡΑΜΕΝΟΥΝ

'Έχουν υλοποιηθεί και επαληθευτεί μέτρα ελέγχου κινδύνου, έχει μειωθεί ο κινδυνός όσο περισσότερο γίνεται, ο συνολικός κινδυνός που απομένει έχει κριθεί αποδεκτός.

ΟΜΑΔΑ ΣΤΟΧΟΣ ΑΣΦΕΝΩΝ

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

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΟ ΜΈΡΟΣ ΣΩΜΑΤΟΣ Ή ΤΥΠΟΣ ΙΣΤΟΥ ΚΑΙ ΥΓΡΩΝ ΣΩΜΑΤΟΣ

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

ΠΡΟΟΡΙΖΟΜΕΝΟΣ ΧΡΗΣΤΗΣ

i-PRO^N έχει δημιουργηθεί για επαγγελματική χρήση στην οδοντιατρική και μόνο. Χρήστης μπορεί να είναι μόνο αδειούχος γιατρός που έχει γνώσει πάνω στην χρήση κοινών οδοντικών υλικών. Δεν υπάρχει ανάγκη για συγκεκριμένη εκπαίδευση.

ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ

i-PRO^N παραδίδεται μη αποστειρωμένο. Δεν υπάρχει ανάγκη για αποστείρωση προετοιμασίας, καθαρισμό, ή απολύμανση, προληπτική και τακτική συντήρηση ή βαθμονόμηση για την εξασφάλιση της ομαλής λειτουργίας της συσκευής και ασφάλειας κατά την διάρκεια της προβλεπόμενής διάρκειας ζωής της. Ωστόσο, μην χρησιμοποιήσετε αν η κύρια συσκευασία έχει πάθει ζημιά.

ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝ ΧΡΗΣΗΣ

i-PRO^N είναι σχεδιασμένο για χρήση σε οδοντιατρείο όπου η θερμοκρασία του περιβάλλοντος είναι 18–25°C. Η ποσότητα που διανέμεται από την 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 ΜΈΡΗ ΚΑΙ ΑΞΕΣΟΥΑΡ

Δεν παρέχονται με την συσκευή αναλώσιμα μέρη και αξεσουάρ.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

1. Χρησιμοποιώντας κατάλληλο εργαλείο, αφαιρέστε λίγο από το υλικό, σχηματίστε μια σφράγιδα με τα δάχτυλά σας, και τοποθετήστε την απευθείας στην κοιλότητα. Προσαρμόστε κατάλληλα.
2. Το υλικό σκληραίνεται με την απορρόφηση υγρασίας από το στόμα.
3. Για προσωρινή τοποθέτηση αξόνων στεφάνων απλώστε ένα στρώμα στο εσωτερικό της στεφάνης και σφραγίστε φυσιολογικά.
4. Προτείνεται να μην εφαρμόζετε μασητική πίεση για τουλάχιστον 1 ώρα.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν σε ασθενείς που έχουν ιστορικό σοβαρής αλλεργίας ή αντιρράσεις ερεθισμού στο προϊόν ή σε οποιοδήποτε από τα συστατικά του. i-PRO^N δεν εκπέμπει ακτινοβολία, και δεν προκαλεί ηλεκτρομαγνητικές παρεμβολές.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Προτείνεται η χρήση απομονωτήρα κατά την διάρκεια 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: Πλύντε με άφρονο νερό. Αν υπάρχει ερεθισμός ή κοκκίνισμα δέρματος/βλεννογόνων: Αναδημήστε ιατρική προσοχή/βαθμίδα. Αφαιρέστε μαλουμένο ρουχισμό και πλύνετε πριν την χρήση. Πλύνετε τα χέρια σας διεξοδικά πριν τον χειρισμό. Χρησιμοποιείστε μόνο σε καλά αεριζόμενο χώρο. Προτείνεται να χρησιμοποιείται γάντια προστασίας/ρουχισμό προστασίας/γυαλιά προστασίας/εξοπλισμό προστασίας προσώπου για τον γιατρό και τον ασθενή.

ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΖΩΗΣ

Η διάρκεια ζωής του προϊόντος είναι 2 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.

ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ

Κρατήστε i-PRO^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 καθί ή ο ασθενής βρίσκονται.

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΛΙΝΙΚΗΣ ΕΠΙΔΟΣΗΣ

i-PRO^N είναι ασφαλές και αποδίδει όπως προορίζεται από χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή. Η περιήψη της ασφάλειας και της κλινικής επίδοσης θα εισαχθεί στο σύστημα EUDAMED μόλις ξεκινήσει να λειτουργεί.

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 εγχειρίδιου χρήσης, όλες οι προηγούμενες εκδόσεις αντικαθίστανται.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΤΑ

REF IPMWP 38g πάστας λευκή

REF IPMPP 38g πάστας ροζ

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

HU

LEÍRÁS

Az i-PRO^N egy öngyögyítő, eugenolmentes, bioinert tömés ideiglenes használatra, cink-oxid és szintetikus gyanták alapján. i-PRO^N könnyen csomagolható konziszenciával, nagy szilárdsággal és keménységgel rendelkezik.

ÖSSZETÉTEL

Cink-oxid 20-50%, kalcium-szulfát 20-50%, oldószer 10-30%, töltőanyag 5-20%, polimer 5-20%, szag <1%.

i-PRO^N nem tartalmaz gyögyászati anyagot, beleérte az emberi vérét vagy plazmaszármazékot; emberi eredetű szöveteket vagy sejteket vagy azok származékeit; a 722/2012/EU rendeletein említett állati eredetű szöveteket vagy sejteket vagy azok származékeit; rákeltő, mutagén, reproduktió károsító vagy endokrin károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagokat.

TELJESÍTMÉNYJELLEMZŐK

beállítás

nedvesség jelenlétében

RENDELΤΕΤΕΣΣΕΡΥ HASZNÁLAT ÉS KLINIKAI ELÖΝYÖK

Az i-PRO^N helyreállítja/javítja a helyreállíthető fog ideiglenes esztétikai megjelenését; helyreállítja/fennartja a helyreállítható fog ideiglenes fogászati funkcióját; védi a helyreállítható fog és a szomszédos szövetek ideiglenes biológiai struktúráit.

KLINIKAI JAVALLATOK

- Üregek ideiglenes kitöltésére és lezárására, valamint posztókoronák ideiglenes rögzítésére..

ELLENJAVAALLATOK

Azok a betegek, akiknek a kórtörténetében a termékre vagy bármely összetevőre súlyos allergiás vagy irritációs reakciót észleltek.

A KOMBINÁCIÓKRA VONATKOZÓ KORLÁTOZÁSOK

Nem ismert.

NEMKÍVÁNATOS MELLÉKHATÁSOK

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

MARADÉK KOCKÁZATOK

A kockázatcsökktő intézkedéseket végrehoztatták és ellenőrizték, a kockázatot a lehető legnagyobb mértékben csökkentették, az általános maradék kockázatot elfogadhatónak ítélték.

BETEGEK CÉLCSOPORTJA

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

A TEST TERVEZET RÉSE VAGY A TESTFOLYADÉKOK SZÖVETTÍPUSAI

Testrész - száj. Az eszközzel érintkező szövetek vagy testnedvek - fog, nyál.

RENDELΤΕΤΕΣΣΕΡΥ FELHASZNÁLÓ

i-PRO^N kizárolág professzionális fogorvosi használatra fejlesztették ki. Felhasználója csak engedélyel rendelkező orvos, aki ismeri a szokásos fogászati anyagok használatát. Nincs szükség speciális képzésre.

STERILITÁS

i-PRO^N nem steril módon szállítják. Nincs szükség semmilyen előkészítő sterilizálásra, tisztításra vagy fertőtenlésre, 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-PRO^N fogorvosi rendelőben való használatra terveztek, ahol a környezeti hőmérséklet 18–25°C. Az adagolt anyag mennyisége egyszeri használatra alkalmas (csak egy páciens számára). Ne használja fel újra. A nem az eredeti csomagolásban tárolt adagolt mennyisége funkcióvesztéshez vezethet.

FOGYASZTHATÓ ÖSSZETEVŐK ÉS TARTOZÉKOK

Az eszközzel nem szállítanak fogyó alkatrészeket és tartozékokat.

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Megfelelő eszközzel vegyen ki egy kevését az anyagból, ujjával formáljon golyót, és helyezze közvetlenül az üregbe. Szükség szerint igazitsa ki.
2. Az anyag a szájból származó nedvesség felszívódásával megkeményedik.
3. A posztókoronák ideiglenes rögzítéséshöz terítsük egy réteget a koronák belsejére, és a szokásos módon zárjuk le.
4. Ajánlott, hogy kb. 1 órán keresztül ne alkalmazzunk rágónymást.

FIGYELEMZETÉSEK

A termék alkalmazása során ajánlott a kofferdam használata. HA SZEMBEN: Övatasan öblítse ki vízzel néhány percig. Távolítsa el a kontaktlencsét, ha van és könnyen elvégzhető. Folytassa az öblítést. Ha a szemirritáció továbbra is fennáll: Kérjen orvosi tanácsot/ellátást. HA BÖRRE VAGY MUCOSÁRA: Bő vízzel mosza le. Ha bőr/nyálkahártya irritáció vagy kiütés lép fel: Kérjen orvosi tanácsot/ellátást. Vegye le a szennyezett ruházatot, és újrahasználat előtt mosza ki. A termék kezelése után alaposan mosson kezét. Csak jól szellőztetett helyen használja. Az orvos és a beteg számára védőkesztyű/védő ruházat/szem- és arcvédő viselése ajánlott.

SZAVATOSSÁGI IDŐ

i-PRO^N eltarthatósági ideje a gyártástól számított 2 év. Α lejárat idő után ne használja fel. Α τελείσματος minden levelezésben fel kell tüntetni. Α τέλει ή η lejáratί dátumot láss a csomagoláson.

TÁROLÁS

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

MEGSEMΜISITÉS

A tartalmat/tartályt a nemzeti jogszabályi előírásoknak megfelelően ártalmatlanítsa.

ÉΒΕΡΣΕΓ

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-PRO^N biztonságos és rendeltetésszerűen működik, ha a gyártó használáti utasításának megfelelően használják. A biztonságosság és a klinikai teljesítmény összefoglalása az EUDAMED-ben kerül bevezetésre, amint az megkezd működését.

A GYÁRTÓ FELELŐSSÉGE

Termékeinket η φαρμακευτικά τοπτέντο 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.

ÉRVÉΝYESSÉG

A jelen használáti utasítás megjelenésével minden korábbi változat hatállyát veszti.

CSOMAGOLÁS

REF IPMWP 38g paszta fehér

REF IPMPP 38g paszta rózsaszín

ISTRUZIONI PER L'USO

IT

DESCRIZIONE

i-PRO^N è un'otturazione autopolimerizzante, senza eugenolo e bioinerte per uso temporaneo a base di ossido di zinco e resine sintetiche. i-PRO^N ha una consistenza facilmente confezionabile, alta resistenza e durezza.

COMPOSIZIONE

Ossido di zinco 20-50%, solfato di calcio 20-50%, solvente 10-30%, riempitivo 5-20%, polimero 5-20%, odore <1%.

i-PRO^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

collocamento	in presenza di umidità
--------------	------------------------

SCOPO PREVISTO E BENEFICI CLINICI

i-PRO^N ripristina/migliora l'aspetto estetico temporaneo del dente riparabile; ripristina/mantiene la funzione dentale temporanea del dente riparabile; protegge le strutture biologiche temporanee del dente riparabile e dei tessuti adiacenti.

INDICAZIONI CLINICHE

- Per l'otturazione e la sigillatura temporanea di cavità e il fissaggio temporaneo di corone posticce.

CONTROINDICAZIONI

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

RESTRIZIONI ALLE COMBINAZIONI

Nessuno noto.
EFFETTI COLLATERALI INDESIDERATI

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

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, saliva.

UTILIZZATORE PREVISTO

i-PRO^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-PRO^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-PRO^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

Nessun componente di consumo e accessori sono forniti con il dispositivo.

ISTRUZIONI PER L'USO

1. Usando uno strumento adatto, prelevare un po' di materiale, formare una palla con le dita e posizionarla direttamente nella cavità. Adattare come necessario.
2. Il materiale si indurisce per assorbimento di umidità dalla bocca.
3. Per il fissaggio provvisorio di corone posturali, stendere uno strato all'interno delle corone e sigillare in modo normale.
4. Si raccomanda di non applicare la pressione di masticazione per circa 1 ora.

AVVERTENZE

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-PRO^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 CONTATTO CON GLI OCCHI: sciacquare con cautela con acqua per diversi minuti. Rimuovere le lenti a contatto, se presenti e facili da fare. Continuare a risciacquare. Se l'irritazione oculare persiste: Richiedere l'intervento di un medico. IN CASO DI CONTATTO CON PELLE O MUCOSA: lavare abbondantemente con acqua. Se si verifica un'irritazione o un'eruzione cutanea/mucosa: Consultare un medico. Togliersi di dosso gli indumenti contaminati e lavarli prima di riutilizzarli. 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.

DURATA DI CONSERVAZIONE

La durata di conservazione del prodotto è di 2 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-PRO^N è sicuro e funziona come previsto se utilizzato secondo le istruzioni d'uso del fabbricante. La sintesi della sicurezza e delle prestazioni cliniche sarà introdotta in EUDAMED non appena inizierà a funzionare.

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 IPMWP	38g di pasta bianca
REF IPPPP	38g di pasta rosa

LIEŤOŠANAS INSTRUKCJA

LV

APRAKSTS

i-PRO^N ir pašsacietējošs, eigenolu nesaturošs, bioinerts pildījums islaicīgai liešanai uz cinka oksīda un sintētisko sveku bāzes. i-PRO^N ir viegli izveidojama konsistence, augsta stiprība un cietība.

SASTĀVS

Cinka oksīds 20-50 %, kalcija sulfāts 20-50 %, šķidinātājs 10-30 %, pildviela 5-20 %, polimērs 5-20 %, aromatizētājs <1 %.

i-PRO^N nesatur ārstnieciskas vielas, tostarp cilvēka asinīs vai plazmas atvasinājumus, cilvēka izcelsmes audus, ūnus vai to atvasinājumus, dzīvnieku izcelsmes audus, ūnus vai to atvasinājumus, kā minēts Regulā (ES) Nr. 722/2012, vielas, kas ir kancerogēns, mutagēns, toksisks attiecībā pret reproduktīvo sistēmu vai kurām piemīt endokrīnu sistēmu graujošas išpāšbas.

SNIEGUMA RAKSTURIELUMI

iestātījumu	mitruma klātbūtnē
-------------	-------------------

PAREZĒTAIS MĒRKIS UN KLĪNIKSIE IEGUVUMI

i-PRO^N atjauno/uzlābo atjaunojamā zoba pagaidu estētisko izskatu, atjauno/uztur atjaunojamā zoba pagaidu dentālo darbību, aizsargā atjaunojamā zoba un blakus esošo audu pagaidu bioloģiskās struktūras.

KLĪNIKSĀ INDIKĀCIJAS

- Īslaicīgai dobumu aizpildīšanai un noblīvēšanai un balsta kronišu pagaidu fiksācijai.

KONTRINDIKĀCIJAS

Pacienti, kuriem anamnēzē ir bijušas smagas alerģiskas vai kairinošas reakcijas pret izstrādājumu vai kādu no sastāvdalām.

IEROBEŽOJUMI KOMBINĀCIJĀM

Nav ziņamās.

NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBĀS

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

PĀREJIE RISKI

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

PACIENTU MĒRKGRUPA

Nav ziņamā ierobežojumu attiecībā uz pacientu populāciju, viņu vecumu un vispārējo veselības stāvokli. Var būt bērni, viņēja vecuma vai gados vecāki pacienti.

PAREZĒTĀ KERMEA DALĀ VAI KERMEA ŠĶIDRUMU AUDU VEIDI

Kermeja daja — mutē. Audu vai kermeja ūķidrumu saskare ar ierīci — zobs, siekala.

PAREZĒTAIS LIETOTĀJS

i-PRO^N ir paredzēts profesionālai lietošanai tikai zobārstniecībā. Tā lietotājs ir tikai licencēts ārsts, kurš zina, kā lietot pārastos zobu materiālus. Nav nepieciešama specifiska apmācība.

STERILITĀTE

i-PRO^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 primārās iepakojums ir bojāts.

IZMANTOŠANAS VIDE

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

PALĪGMATERIĀLI UN PIEDERUMI

Ierīces piegādes komplektā nav iekļauti palīgmateriāli un piederumi.

LIEŤOŠANAS INSTRUKCJA

1.	Izmantojot piemērotu instrumentu, izņemiet nedaudz materiāla, izveidojiet bumbīpu ar parkstiem un ievietojiet tieši dobumā. Pielāgojiet pēc nepieciešamības.
2.	Materiāls saciņē, absorbējot mutes mitrumu.
3.	Lai provizoriiski fiksētu balstu kronišu, normālā veidā izklājiet slāni kronišu iekšpusē un noblīvējiet parastā veidā.
4.	Ieteicams mastikas spiedienus nepiemērot apmēram 1 stundu.

BRĪDINĀJUMI

Nelietojiet šo izstrādājumu pacientiem, kuriem anamnēzē ir bijušas smagas alerģiskas vai kairinājuma reakcijas pret izstrādājumu vai kādu no sastāvdalāju. i-PRO^N neizdala starojumu un nerada elektromagnētiskus traucējumus.

PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

Izstrādājuma uzklāšanas laikā ieteicams lietot koferdamu. PĒC SASKARES AR ACĪM: Uzmanīgi skalojiet ar ūdeni vairākās minūtēs. Ja ievietotas kontaktlēcas, izņemiet tās (ja tas nav sarežģīti). Turpiniet skaloj. Ja acu kairinājums turpinās: konsultējieties ar ārstu / saņemiet medicīnisku palīdzību. PĒC SASKARES AR ĀDU VAI GLOTĀDU: Mazgāt ar lielu daudzumu ūdens. Ja rodas ādas/glotādas kairinājums vai izsitumi: Konsultēties ar ārstu / saņemiet medicīnisku palīdzību. Novilkta piesārņoto apgērbi un pirms atkārtotas lietošanas izmazgāt. Pēc lietošanas rūpīgi nomazgājiet rokas. Lietojiet tikai labi vēdināmā vietā. Arstam un pacientam ieteicams Valkāt aizsargātīm / aizsargāpērbi / acu aizsargus / sejas aizsargu.

GLĀBAŠANAS ILGUMS

Produkta derīguma termiņš ir 2 gadi kopš ražošanas datuma. Nelietojiet pēc derīguma termiņa beigām. Partijas numurs ir jānorāda visā sarakstā. Partiju un derīguma termiņu skatīt uz iepakojuma.

GLĀBĀŠANA

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

ATBRĪVOŠĀNĀS NO IZSTRĀDĀJUMA

Atbrīvojieties no satura/konteinera atbilstoši valsts normatīvajām prasībām.

MODRĪBA

Par jebkuru nopietnu incidentu, kas noticis saistībā ar ierīci, jāzino ražotājam un tās daļvalstes kompetentajai iestādei, kurā ir reģistrēts lietotājs un/vai pacients.

DROŠĪBAS UN KLINISKĀ SNIEGUMA KOPSAVILKUMS

i-PRO^N ir drošs un darbojas kā paredzēts, ja to lieto saskaņā ar ražotāja lietošanas instrukciju. Drošības un kliniskā snieguma kopsavilkums tiks ievadīts EUDAMED, tālāk tās sāks darbu.

RAŽOTĀJA PIENĀKUMI

Mūsu izstrādājumi ir izstrādāti profesionālai lietošanai zobārstniecībā. Tā kā mūsu izstrādājumu lietošana 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 IPMPW 38 g baltais pastas

REF IPMPP 38 g sārtas pastas

BRUKSANVISNING

NO

BESKRIVELSE

i-PRO^N er en selvherdende, eugenolfri, bioinert fylling for midlertidig bruk basert på sinkoksid og syntetiske harpikser. i-PRO^N har lett pakkbart konsistens, høy styrke og hardhet.

SAMMENSETNING

Sinkoksid 20-50%, kalsiumsulfat 20-50%, løsningsmiddel 10-30%, fyllstoff 5-20%, polymer 5-20%, lukt <1%.

i-PRO^N inneholder ikke medisinsk stoff, inkludert blod eller plasmaavledning; vev eller celler, eller deres derivater, av menneskelig opprinnelse; vev eller celler av animalisk opprinnelse, eller deres derivater, som referert til i forordning (EU) nr. stoffer som er kreftfremkallende, mutagene, giftige for reproduksjon eller har endokrine forstyrrende egenskaper.

YTELSESEGENSEKAPER

omgivelser	i nærvær av fuktighet
------------	-----------------------

TILLENKTE FORMÅL OG KLINISKE FORDELER

i-PRO^N gjenoppretter/ forbedrer for midlertidig estetisk utseende av gjenopprettelig tann; gjenoppretter / vedlikeholder for midlertidig tannfunksjon av gjenopprettelig tann; beskytter for midlertidige biologiske strukturer av gjenopprettelig tann og tilstøtende vev.

KLINISKE INDIKASJONER

- For midlertidig fylling og tetting av hulrom og midlertidig festing av postkroner.

KONTRAINDIKASJONER

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

BEGRENSNINGER FOR KOMBINASJONER

Ingen kjente.

UÖNSKEDE BIVIRKNINGER

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

RESTRISIKOER

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

PASIENTMÅLGRUPPE

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

TILLENKT DEL AV KROPSEN ELLER VEV AV KROPPSVÆSKER

En del av kroppen – munn. Vev eller kroppsvesker kontaktet av enheten – tann, spitt.

TILLENKT BRUKER

i-PRO^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 spesifikkt utdannelse.

STERILITET

i-PRO^N leveres ikke-steril. 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-PRO^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

Ingen forbrukskomponenter og tilbehør følger med enheten.

BRUKSANVISNING

- Bruk egnet instrument til å ta ut litt av materialet, form en ball med fingrene og plasser direkte i hulrommet. Tilpass etter behov.
- Materialet herdes ved absorpsjon av fuktighet fra munnen.
- For provisorisk festing av stiftkroner sprer du et lag på innsiden av kronene og forsegler på vanlig måte.
- Det anbefales at masticate trykk ikke påføres i ca 1 time.

ADVARSLER

Ikke bruk produktet til pasienter som tidligere har hatt alvorlige allergiske eller irritasjonsreaksjoner på produktet eller noen av innholdsstoffene. i-PRO^N avgir ikke strålning og forårsaker ingen elektromagnetiske forstyrrelser.

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/oppmerksomhet. VED HUD ELLER SLIMHINNE KONTAKT: Vask med rikelig med vann. Hvis hud/slimhinnneirritasjon eller oppstår: Få medisinsk råd/hjelpe. Ta av foreurensede klær og vask før gjenbruk. Vask hendene grundig etter håndtering. Skal kun brukes i et godt ventilert område. Det anbefales å bruke vernehansker/vermeklær/vernebriller/ansiktsbeskyttelse for lege og pasient.

HOLDBARHET

Holdbarhet for i-PRO^N er 2 år fra produksjonsdatoen. Skal ikke brukes etter utløpsdatoen. Partinummeret skal oppgis i all korrespondanse. Se emballasje for batch- og utløpsdato.

OPPBEBARING

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

BORTSKAFFELSE

ast 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.

OPPSUMMERING AV SIKKERHET OG KLINISK YTELSE

i-PRO^N er trygt og fungerer som det skal hvis det brukes i henhold til produsentens bruksanvisning. Oppsummering av sikkerhet og klinisk ytelse vil bli introdusert i EUDAMED så snart det vil starte arbeidet.

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. Selvfølgelig 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 IPMPW 38g lim inn hvit

REF IPMPP 38g lim inn rosa

INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

PL

OPIS

i-PRO^N to samoutwardzalne, wolne od eugenolu, biopasywne wypełnienie do tymczasowego użytku na bazie tlenku cynku i żywic syntetycznych. i-PRO^N ma łatwo pakowalną konstancję, wysoką wytrzymałość i twardość.

KOMPOZYCJA

Tlenek cynku 20-50%, siarczan wapnia 20-50%, rozpuszczalnik 10-30%, wypełniacz 5-20%, polimer 5-20%, zapach <1%.

i-PRO^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 rozwroźność lub mających właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego.

CHARAKTERYSTYKA WYDAJNOŚCI

ustawienie	w obecności wilgoci
------------	---------------------

PRZEZNACZENIE I KORZYŚCI KLINICZNE

i-PRO^N przywraca/poprawia tymczasowy wygląd estetyczny odbudowywanego zęba; przywraca/utrzymuje tymczasowe funkcje dentystyczne odbudowywanego zęba; chroni tymczasowe struktury biologiczne odbudowywanego zęba i przylegających tkanek.

WSKAZANIA KLINICZNE

- Do tymczasowego wypełniania i uszczelniania ubytków oraz tymczasowego mocowania koron słupków.

PRZECIWWSKAZANIA

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

OGRANICZENIA DOTYCZĄCE ŁĄCZENIA

Nieznane.

NIEPOŻĄDANE SKUTKI UBOCZNE

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

RYZYKO RESZTOWE

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

GRUPA DOCELOWA 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, ślinia.

DOCELOWY UŻYTKOWNIK

i-PRO^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-PRO^N dostarczany jest w stanie niesterylnym. Nie ma potrzeby jakiekolwiek 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-PRO^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 EKSPLOATACYJNE I AKCESORIA

Z urządzeniem nie są dostarczane żadne materiały eksploatacyjne ani akcesoria.

INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

1. Za pomocą odpowiedniego narzędzia wyjąć niewielką ilość materiału, uformować palcami kulkę i włożyć bezpośrednio do ubytku. Dostosować w razie potrzeby.
2. Materiał twardnieje pod wpływem wilgoci z ust.
3. W celu tymczasowego zamocowania koron słupka należy rozłożyć warstwę na wewnętrznej stronie koron i uszczelnić w normalny sposób.
4. Zaleca się, aby nie ścisnąć szczęki przez około 1 godzinę.

OSTRZEŻENIA

Nie należy stosować produktu u pacjentów, u których w przeszłości występowały ciekłe reakcje alergiczne lub podrażnienia na produkt lub którykolwiek ze składników. i-PRO^N nie emmituje promieniowania i nie powoduje żadnych zakłóceń elektromagnetycznych.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Podczas aplikacji produktu zaleca się stosowanie koferdalu. W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ PRODUKTU DO OCZU: Ostrożnie płykać wodą przez kilka minut. Zdjąć soczewki kontaktowe, jeśli są obecne. Kontynuować płukanie. Jeśli podrażnienie oczu utrzymuje się: Zasięgnąć porady/zgłośić się pod opiekę lekarza. W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ LUB BŁONA SLUZOWĄ: Umyć dużą ilością wody. Jeśli wystąpi podrażnienie skóry/blon śluzowych lub wysypka: Zasięgnąć porady/zgłośić się pod opiekę lekarza. Zdjąć zanieczyszczoną odzież i wyprą przed ponownym użyciem. 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.

OKRES TRWAŁOŚCI

Okres trwałości produktu wynosi 2 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 szczelnie zamknięty w suchym, dobrze wentylowanym miejscu w temperaturze 4–28°C. Chronić przed bezpośrednim działaniem promieni słonecznych i źródeł ciepła. Nie zamrażać. Trzymać z dala od dzieci!

UTYLIZACJA

Zawartość/pojemnik usuwać do zgodnie z krajowymi wymogami prawnymi.

CZUJOŚĆ

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

PODSUMOWANIE BEZPIECZEŃSTWA I WYNIKÓW KLINICZNYCH

i-PRO^N jest bezpieczny i działa zgodnie z przeznaczeniem, jeśli jest używany zgodnie z instrukcją użytkowania producenta. Podsumowanie bezpieczeństwa i wyników klinicznych zostało wprowadzone do EUDAMED, gdy tylko zacznie działać.

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 IPMWP 38g pasty biało

REF IPMPP 38g pasty różowej

INSTRUKCJE DE USO

PT

DESCRIÇÃO

i-PRO^N é um preenchimento autopolimerizável, livre de eugenol, bioinerte para uso temporário à base de óxido de zinco e resinas sintéticas. i-PRO^N tem uma consistência compactável, alta resistência e dureza.

COMPOSIÇÃO

Óxido de zinco 20-50%, sulfato de cálcio 20-50%, solvente 10-30%, enchimento 5-20%, polímero 5-20%, odor <1%.

i-PRO^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

configuração na presença de umidade

FINALIDADE PRETENDIDA E BENEFÍCIOS CLÍNICOS

O i-PRO^N restaura/melhora a aparência estética temporária do dente restaurável; restaura/mantém para função dentária temporária do dente restaurável; protege para estruturas biológicas temporárias do dente restaurável e tecidos adjacentes.

INDICAÇÕES CLÍNICAS

- Para enchimento temporário e selagem de cavidades e fixação temporária de coroas de postes.

CONTRA-INDICAÇÕES

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

RESTRIÇÕES A COMBINAÇÕES

Nenhum conhecido.

EFEITOS COLATERAIS INDESEJÁVEIS

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

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 CORPORAISS

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

UTILIZADOR PRETENDIDO

i-PRO^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-PRO^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-PRO^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 CONSUMIVEIS E ACESSÓRIOS

Não é fornecido nenhum componente consumível e acessório com o dispositivo.

INSTRUÇÕES DE USO

1. Com um instrumento adequado retire um pouco do material, forme uma bola com os dedos e coloque direto na cavidade. Adapte conforme necessário.
2. O material endurece pela absorção da humidade da boca.
3. Para a fixação provisória das coroas dos postes, espalhe uma camada por dentro das coroas e sele normalmente.
4. Recomenda-se que a pressão mastigatória não seja aplicada por cerca de 1 hora.

AVISOS

Não use o produto com pacientes com histórico de reações alérgicas graves ou irritação ao produto ou a qualquer um dos ingredientes. i-PRO^N não emite radiação e não causa interferências eletromagnéticas.

PRECAUÇÕES

Recomenda-se o uso de uma enxecadeira 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. 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.

VALIDADE

O prazo de validade do produto é de 2 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 DESEMPENHO CLÍNICO

i-PRO^N é seguro e tem o desempenho esperado se for usado de acordo com as instruções de uso do fabricante. O resumo de segurança e desempenho clínico será introduzido no EUDAMED assim que começar a funcionar.

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 IPMWP 38g pasta branco

REF IPMPP 38g pasta rosa

INSTRUCIUNI DE UTILIZARE

RO

DESCRIRE

i-PRO^N este o plumbă auto-polimerizantă, fără eugenol, bioinertă, pentru utilizare temporară, bazată pe oxid de zinc și rășini sintetice. i-PRO^N are o consistență ușor de împachetat, rezistență și duritate ridicată.

COMPOZITIE

Oxid de zinc 20-50%, sulfat de calciu 20-50%, solvent 10-30%, filler 5-20%, polimer 5-20%, parfum <1%.

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

CARACTERISTICI DE PERFORMANȚĂ

setare în prezența umedelii

UTILIZARE DESTINATĂ SÌ BENEFICI CLINICE

i-PRO^N restaurăază/imbunătățește temporar aspectul estetic al dintelui recuperabil; restaurăază/mentine temporar funcția dintelui recuperabil; protejează temporar structurile biologice ale dintelui recuperabil și țesuturile adiacente.

INDICAȚII CLINICE

- Pentru plombarea și sigilarea temporară a cariilor și fixarea temporară a coroanelor pe pivot.

CONTRAINDICAȚII

Pacient cu un istoric de alergii severe sau reacții de iritație la produs sau la unul din ingrediente sale.

REACȚII LA COMBINATII

Nu se cunosc.

EFFECTE ADVERSE NEPLĂCUTE

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

RISURI REZIDUALE

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 pacienti, vârstă și stare de sănătate generală. Aceștia 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, salivă.

UTILIZATOR DESTINAT

i-PRO^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-PRO^N este livrat nesteril. Nu este nevoie de nicio sterilizare preparatoare, curățare sau dezinfecție, menținere preventivă, regulată sau calibrare pentru ca acest dispozitiv să fie utilizat în siguranță pe parcursul duratei sale de viață. Cu toate acestea, nu se utilizează dacă pachetul este deteriorat.

MEDIU DE UTILIZARE

i-PRO^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 păstrează altundeva decât în pachetul original și poate pierde proprietățile de funcționare.

COMPONENTE SI ACCESORII CONSUMABILE

Dispozitivul nu este însoțit de consumabile sau accesorii.

INSTRUCTIUNI DE UTILIZARE

1. Utilizând un instrument corespunzător, luati puțin material, formați o bilă cu degetele și plasați-o direct în cavitate, adaptându-i forma dacă este nevoie.
2. Materialul se întărește absorbind umezeala din cavitatea bucală.
3. Pentru fixarea provizorie a coroanelor pe pivot, întindeți un strat înăuntru coroanei și sigilați ca de obicei.
4. Nu este recomandată aplicarea presiunii masticatoare timp de o oră.

AVERTISMENTE

A nu se utilizează la pacienții cu un istoric de alergii severe sau reacții de iritație la produs sau la orice din ingrediente sale. i-PRO^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 căteva 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 urcărie a pielii sau mucoasei, consultați medicul. Îndepărtați îmbrăcămîntea contaminată și spălați-o înainte de a o refolosi. 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.

DURATA DE VIATĂ

Durata de viață a produsului este de 2 ani de la data fabricării. A nu se folosi după data expirării. Numărul lotului trebuie menționat în orice corespondență. Vedeți pe ambalaj lotul și data expirării.

DEPOZITARE

Tineti produsul etans 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 îndemâna copiilor!

DEBARASARE

Arunciți conținutul/recipientul conform reglementărilor naționale.

VIGILENȚĂ

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-PRO^N este sigur și se comportă conform utilizării destinate atunci când se folosesc conform instrucțiunilor producătorului. Sumarul siguranței și al performanței clinice vor fi introduse în EUDAMED imediat după începerea utilizării.

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

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

AMBALAJ

REF IPMWP 38g pastă albă

REF IPMPP 38g pastă roz

NÁVOD NA POUŽITIE

SK

POPIS

i-PRO^N restaurăază/imbunătățește temporar aspectul estetic al dintelui recuperabil; restaurăază/mentine temporar funcția dintelui recuperabil; protejează temporar structurile biologice ale dintelui recuperabil și țesuturile adiacente.

ZLOŽENIE

Oxid zinočnatý 20-50 %, síran vápenatý 20-50 %, rozpúšťadlo 10-30 %, plnivo 5-20 %, polymér 5-20 %, voda < 1 %.

i-PRO^N neobsahuje liečiva, vrátane derivátov ľudskej krvi alebo plazmy; tkanivá alebo bunky alebo ich deriváty ľudského pôvodu; tkanivá 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

nastavenie v prítomnosti vlhkosti

ZAMYŠĽANÝ ÚCEL A KLINICKÉ VÝHODY

i-PRO^N obnovuje/vylepšuje dočasný estetický vzhľad obnoviteľného zuba; obnovuje/udržuje dočasné zubné funkcie obnoviteľného zuba; chráni dočasné biologicke štruktury obnoviteľného zuba a susedných tkanív.

KLINICKÉ INDIKÁCIE

- Na dočasné vyplnenie a utesnenie dutín a dočasné upevnenie korunkiek.

KONTRAINDIKÁCIE

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

OBMEDZENIE KOMBINÁCIÍ

Nie sú známe.

NEŽIAJUCÉ VEDĽAJŠIE ÚČINKY

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

ZVÝŠKOVÉ RIZIKÁ

Bola implementovaná a overená opatrenie na kontrolu rizik, riziko je čo najviac znížilo, celkové zvyškové riziko je považované za prijateľné.

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.

ZAMYŠĽANÁ ČASŤ TELA ALÉBO TYPY TKANÍV TELESNÝCH TEKUTÍN

Časť tela - ústa. Tkanivá alebo telesné tekutiny v kontakte s prístrojom - Zub, sliny.

URČENÝ POUŽÍVATEĽ

i-PRO^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 potrebné zvláštneho školenia.

STERILITA

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

SPOTREBNÉ SÚČASTI A PRÍSLUŠENSTVO

So zariadením nie sú dodávané žiadne spotrebne súčasti ani príslušenstvo.

NÁVOD NA POUŽITIE

1. Pomocou vhodného nástroja vytiahnite trochu materiálu, prstami vytvarujte guličku a vložte priamo do dutiny. Podľa potreby prispôsobte.
2. Materiál tvrdne absorpciou vlhkosti z úst.
3. Pre provízoriu pripomenejte korunku rozložte vrstvu na vnútro korunkiek a utesnite bežným spôsobom.
4. Odporúča sa, aby žuvací tlak neboli využívaný po dobu asi 1 hodiny.

VAROVANIE

Nepoužívajte prípravok u pacientov, ktorí v minulosti mali závažné alergické alebo podráždené reakcie na produkt alebo na niektorú zo zložiek. i-PRO^N nevyžíra žiareni a nespôsobuje žiadne elektromagneticke rušenie.

OPATRENIE

Počas aplikácie produktu sa odporúča používať kofferdam. PO ZASIAHNUTÍ OČÍ: Niekoľko minút ich opatrne vyplachujte vodou. Vyberte kontaktné šošovky, ak sú nasadené a ak je to ľahké. Pokračujte vo vyplachovaní. Pokiaľ podráždenie je pretrváva: Vyhľadajte lekársku pomoc/starostlivosť. PRI STYKU S KOŽOU ALEBO SLIZNICOU: Umyte veľkým množstvom vody. Pokiaľ dôjde k podráždeniu kože alebo sliznice alebo vyrážke: Vyhľadajte lekársku pomoc/starostlivosť. Kontaminovaný odev si vyzlečte a pred ďalším použitím vyperte. Po manipulácii si dôkladne umyte ruky. Používajte len na dobre vetranom mieste. Pre lekára a pacienta sa odporúča nosiť ochranné rukavice/ochranný odev/ochranu očí/ochranu tváre.

SKLADOVATEĽNOSŤ

Doba použiteľnosti produktu je 2 roky od dátumu výroby. Nepoužívajte po dátume expirácie. Vo všetkých korešpondencie by malo byť uvedené číslo šarže. Šarže a dátum spotreby pozri balenia.

SKLADOVANIE

Uchovávajte produkt tesne uzavretú na suchom, dobre vetranom mieste 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 akýkoľvek závažný incident, ku ktorému došlo v súvislosti so zariadením, hlási sa to výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom sa používateľ alebo pacient nachádza.

SÚHRN BEZPEČNOSTI A KLINICKÉHO VÝKONU

i-PRO^N je bezpečný a funguje tak, ako bolo zamýšľané, ak je používaný v súlade s pokynmi výrobcu na použitie. Súhrn bezpečnosti a klinického výkonu bude do EUDAMED zavedený, akonáhle začne pracovať.

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 uverejení tohto návodu na použitie sú nahradené všetky predchádzajúce verzie.

OBAL

REF IPMWP	38g pasta biela
REF IPMPP	38g pasta ružová

NAVODILA ZA UPORABO

SL

OPIS

i-PRO^N je bioinertní cement na osnovi cinkovega oksida in sintetičnih smol. Je brez eugenola in se samodejno utrjuje. Namenjen je za začasne obnove. i-PRO^N ima enostavno pakirano konsistenco, visoko trdnost in trdoto.

SESTAVA

Cinkov oksid 20-50%, kalcijev sulfat 20-50%, topilo 10-30%, polnilo 5-20%, polimer 5-20%, vonj < 1%.

i-PRO^N ne vsebuje zdravilnih snovi, vključno s cloveško krvjo ali predelano plazmo; tkiv, celic ali derivatov cloveškega izvora; tkiv ali celic živalskega izvora ali njihovih derivatov po Uredbi (EU) Št. 722/2012; snovi, ki so raktovorne, mutagene, strupene za reprodukcijo ali imajo endokrine moteče lastnosti.

ZNAČILNOSTI DELOVANJA

nastavitev	v prisotnosti vlage
------------	---------------------

PREDVIDENI NAMEN ZDRAVLJENJA IN KORISTI

i-PRO^N obnovi/izboljša začasen estetski videz obnovljenega zoba; obnovi/vzdržuje začasno funkcijo obnovljenega zoba; začasno ščiti bioške strukture obnovljenega zoba in sosednjih tkiv.

KLINIČNE INDIKACIJE

- Za začasne zalivke in plombiranje zobnih luknenj ter za začasno pritridle zobnih kron.

KONTRAINDIKACIJE

Bolniki, ki so imeli hude alergične reakcije ali reakcijo draženja na izdelek ali katero koli njegovo sestavino.

OMEJITVE ZA KOMBINACIJE

Niso poznani.

NEŽELENI STRANSKI UČINKI

Pri posameznikih, ki so podvrženi alergijam, lahko izdelek povzroči alergijske ali dražilne reakcije (koža, oka, sluznica).

PREOSTALA TVEGANJA

Ukrepi 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 otroki kot vse druge starostne skupine, tudi starejše paciente.

PREDVIDENI DEL TELESA ALI VRSTE TKIV V TELESNIH TEKOČINAH

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

PREDVIDENI UPORABNIK

i-PRO^N je bil razvit samo za profesionalno uporabo v zdravstvu. Uporablja ga lahko samo licenciran zdravstveni delavec, ki ima znanje o uporabi zobnih materialov. Posebno usposabljanje ni potrebno.

STERILNOST

Dobavljen izdelek je ne-sterilen. Za zagotovitev pravilnega in varnega delovanja pripomočka v predvidenem življenskem obdobju sterilizacija, čiščenje ali razkuževanje, preventivno ali redno vzdrževanje ali kalibracija ni potrebna. Toda, če je prejmete izdelek v poškodovani embalaži, ga ne uporabljajte.

OKOLJE UPORABE

i-PRO^N je namenjen za uporabo v zdravstveni ordinaciji, kjer je standardna temperatura prostora med 18 in 25°C. Posamezni odmerek materiala je primeren za enkratno uporabo (samo za enega pacienta). Ni za ponovno uporabo. Odmerek, ki ni več shranjen v originalni embalaži, lahko izgubi svojo funkcijo.

POTROŠNI MATERIAL IN DODATKI

Pripomočku ni priložen potrošni material, drugi sestavnici deli in dodatki.

NAVODILA ZA UPORABO

1. Z ustremnim instrumentom vzemite malo materiala iz brizge, s prsti oblikujte kroglico in jo namestite neposredno v zubo votljino. Po potrebi prilagodite obliko.
2. Material se utrdi z absorpcijo vlage iz ust.
3. Za začasno pritridle zobne krone na notranjo stran krone nanesite sloj in utrdite na običajen način.
4. Priporočljivo je, da se na obnovljeni zob ne pritisca približno 1 ura.

OPOZORILA

Izdelek ne uporabljajte pri pacientih, ki so že kdaj imeli hude alergične reakcije ali draženje na ta izdelek ali katero koli njegovo sestavino. i-PRO^N ne oddaja sevanja in ne povzroča elektromagnetnih motenj.

PREVIDNOSTNI UKREPI

Med nanašanjem izdelka je priporočljivo uporabljati cofferdam. ČE PRIDE V OČI: Nekaj minut predvidno izpirajte z vodo. Če je možno in enostavno izvedljivo, odstranite kontaktne leče. Nadaljujte z izpiranjem. Če draženje oči ne pojenja, poiščite zdravniško pomoč. ČE PRIDE DO STIKA S KOŽO ALI SLUZNICO: Izperite z veliko vodo. Če pride do draženja kože / sluznice ali če se pojavi izpuščaj, poiščite zdravniško pomoč. Kontaminirana oblačila sletec in dobro operite. Po postopku si temeljito umijte roke. Uporabljajte samo v dobro prezačevanem prostoru. Priporočljivo je, da zdravstvenik in pacient nosita zaščitne rokavice/zaščitno obleko/zaščito za oči/zaščito za obraz.

ROK UPORABE

Rok uporabe izdelka je 2 leta od datuma izdelave. Ne uporabljajte po pretečenem datumu. V vseh dopisih morate navesti številko serije. Za številko serije in rok uporabe glejte embalažo.

SKLADISCENJE

Izdelek hranite v tesno zaprti embalaži in v suhem ter dobro prezačevanem prostoru pri temperaturi med 4-28°C. Ne izpostavljajte direktni sončni svetlobi in virom topote. Ne zamrzujte. Hranite izven dosegova 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 sporocite proizvajalcu in pristojnemu organu države članice, v kateri uporabnik in/ali pacient prebiva.

POVZETEK VARNOSTNIH OPOROZIL IN KLINIČNIH UČINKOVITOSTI

i-PRO^N je varen in deluje, kot je predvideno, če se uporablja v skladu s proizvajalčevimi navodili za uporabo. Povzetek varnostnih oporzil in klinične učinkovitosti bo predstavljen v EUDAMED takoj, ko bo predstavljen trgu.

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 IPMWP	38g pasta, bela
REF IPMPP	38g pasta, roza

INSTRUCCIONES DE USO

ES

DESCRIPCIÓN

i-PRO^N es un relleno bioinerte autopolimerizable sin eugenol para uso temporal a base de óxido de zinc y resinas sintéticas. i-PRO^N tiene una consistencia fácilmente empaquetable, alta resistencia y dureza.

COMPOSICIÓN

Óxido de zinc 20-50%, sulfato de calcio 20-50%, disolvente 10-30%, relleno 5-20%, polímero 5-20%, olor < 1%.

i-PRO^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, mutágenas, tóxicas para la reproducción o que tengan propiedades de alteración endocrina.

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPEÑO

endurecimiento	en presencia de humedad
----------------	-------------------------

PROPÓSITO PREVISTO Y BENEFICIOS CLÍNICOS

i-PRO^N restaura/mejora la apariencia estética temporal del diente restaurable; restaura/mantiene la función dental temporal del diente restaurable; protege las estructuras biológicas temporales de los dientes restaurables y los tejidos adyacentes.

INDICACIONES CLÍNICAS

- Para el llenado y sellado temporal de cavidades y la fijación temporal de coronas de postes.

CONTRAINDICACIONES

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

RESTRICCIONES A LAS COMBINACIONES

Ninguno conocido.

EFFECTOS SECUNDARIOS INDESEABLES

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

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.

PARTES PREVISTAS DEL CUERPO O TIPOS DE TEJIDOS DE FLUIDOS CORPORALES

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

USUARIO PREVISTO

i-PRO^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-PRO^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-PRO^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 componentes ni consumibles con el dispositivo.

INSTRUCCIONES DE USO

1. Con un instrumento adecuado, saque un poco del material, forme una bola con los dedos y colóquela directamente en la cavidad. Adapte según sea necesario.
2. El material se endurece por absorción de humedad de la boca.
3. Para la fijación provisional de anclajes de coronas extienda una capa en el interior de las coronas y selle de forma normal.
4. Se recomienda no aplicar presión de masticación durante aproximadamente 1 hora.

ADVERTENCIAS

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-PRO^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 los 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. 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.

VIDA ÚTIL

La vida útil del producto es de 2 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. Protejase 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-PRO^N es seguro y funciona según lo previsto si es usado según las instrucciones de uso del fabricante. El resumen de seguridad y desempeño clínico se presentará en EUDAMED tan pronto como comience a funcionar.

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 IPMWP	38g pasta blanca
REF IPPPP	38g pasta rosa

ANVÄNDARINSTUKTIONER

SV

BESKRIVNING

i-PRO^N är en självhårdande, eugenolfri, bioinert fyllning för tillfälligt bruk, baserad på zinkoxid och syntetiska hartsar. i-PRO^N har en lätt packbar konsistens, hög hållfasthet och hårdhet.

SAMMANSÄTTNING

Zinkoxid 20-50%, kalciumsulfat 20-50%, lösningsmedel 10-30%, fyllmedel 5-20%, polymer 5-20%, doft <1%.

i-PRO^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

miljö	i närvära av fukt
-------	-------------------

AVSETT SYFTE OCH KLINISKA FÖRDELAR

i-PRO^N återställer/förbättrar tillfälligt det estetiska utseende av restaurerbar tand; återställer/underhåller tillfälligt tandfunktion hos restaurerbar tand; skyddar tillfälligt biologiska strukturer av restaurerbar tand och intilliggande vävnader.

KLINISKA INDIKATIONER

- För tillfällig fyllning och tätning av håligheter och tillfällig fixering av stolpkronor.

KONTRAINDIKATORER

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

BEGÄRSNINGAR AV KOMBINATIONER

Inga kända.

OÖNSKADE BIVERKNINGAR

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

ÄTERSTÄENDE RISKER

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

PATIENTENS MÅLGRUPP

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

AVSEDD DEL AV KROPPEN ELLER TYPER AV VÄVNADER AV KROPPSVÄTSKOR

En del av kroppen – munnen. Vävnader eller kropps vätskor i kontakt med enheten – tand, saliv.

AVSEDD ANVÄNDARE

i-PRO^N är utvecklad endast för professionellt 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-PRO^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 livstid. Använd dock inte om förpackningen är skadad.

ANVÄNDNINGSMILJÖ

i-PRO^N är designad för att användas på tandvårdspecialister 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 förbrukningsvaror eller tillbehör levereras med enheten.

ANVÄNDARINSTUKTIONER

1. Ta ut lite av materialet med hjälp av lämpligt instrument, forma en boll med fingrarna och placera den direkt i håligheten. Anpassa efter behov.
2. Materialet hårdnar genom absorption av fukt från munnen.
3. För provisorisk fixering av stolpkronor sprider du ett lager på insidan av kronorna och tätar på normalt sätt.
4. Det rekommenderas att mastikattrycket inte appliceras i cirka 1 timme.

VARNINGAR

Använd inte produkten på patienter som tidigare har upplevt allvarliga allergiska reaktioner eller irritationsreaktioner av produkten eller någon av ingredienserna i den. i-PRO^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 SLEMMHINNOR: Tvätta rent med mycket vatten. Om irritation eller utslag på huden/slemmhinnan uppstår: Kontakta läkare. Ta av utsatta kläder och tvätta dem innan de återanvänds. Tvätta händerna noggrant efter hantering. Använd endast i väl ventilerade utrymmen. Det rekommenderas att både läkaren och patienten bär skyddshandskar/skyddskläder/ögonskydd/ansiktsskydd.

HÅLLBARHETSTID

Produktens hållbarhet är 2 år från tillverkningsdatumet. Använd inte efter utgångsdatum. Partinummer bör anges i all korrespondens. Se förpackning för partinummer och utgångsdatum.

FÖRVARING

Förvara produkten tätt sluten 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 innehållet/behållaren i enlighet med nationella föreskrifter.

VAKSAMHET

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-PRO^N är säker och fungerar som avsett om den används i enlighet med tillverkarens bruksanvisningar. Sammanfattnings av säkerhet och klinisk prestanda kommer att presenteras i EUDAMED så snart det börjar fungera.

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 IPMWP	38g pasta vit
REF IPPPP	38g pasta rosa

KULLANIM KILAVUZU

TR

AÇIKLAMA

i-PRO^N, cinko oksit ve sentetik resin bazlı geçici kullanım için kendi kendine kurulen, öjenol içermeyen, biyoetkisiz bir dolgudur. i-PRO^N kolayca paketlenebilir kıvama, yüksek mukavemetle ve sertlige sahiptir.

BİLEŞİM

Cinko oksit %20-50, kalsiyum sülfat %20-50, çözücü %10-30, dolgu maddesi %5-20, polimer %5-20, koku <1%.

i-PRO^N 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, mutagenik, üremeye toksik veya endokrin bozucu özelliklere sahip maddeler dahil tıbbi madde içermez.

PERFORMANS ÖZELLİKLERİ

ayar	nem varlığında
------	----------------

HEDEFLENEN AMAÇ VE KLINIK FAYDALAR

i-PRO^N, restore edilebilir dişin estetik görünümünü geçici olarak geri kazanmasını/daha estetik görünmesini sağlar, restore edilebilir dişin fonksiyonunu geçici olarak geri kazanmasını/korumasını sağlar; restore edilebilir diş ve bitiş dokuların biyolojik yapılarını geçici olarak korur.

KLİNİK ENDİKASYONLAR

- Kavitelerin geçici olarak doldurulması ve kapatılması ve post kronoların geçici olarak sabitlenmesi içindir.

KONTRAENDİKASYONLAR

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

KOMBİNASYONLARLA İLGİLİ KISITLAMALAR

Biliinmiyor.

İSTENMEYEN YAN ETKİLER

Ürün, hassas kişilerde alerjik veya tıraş reaksiyonlarına (cilt, göz, mukoza) neden olabilir.

REZİDÜEL RISKLER

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

HASTA HEDEF GRUBU

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

HEDEFLENEN VÜCUT BÖLÜMÜ VEYA VÜCUT SİVİLARININ DOKU TÜRLERİ

Vücutun bir bölümü - ağız. Cihazın teması ettiği doku veya vücut sıvıları - diş, tükürük.

HEDEFLENEN KULLANICI

i-PRO^N yalnızca diş hekimleri tarafından profesyonel kullanım için geliştirilmiştir. Yalnızca basit dental malzemelerin nasıl kullanılacağı bilgisine sahip lisanslı doktor er tarafından kullanılabilir. Özel eğitime gerek yoktur.

STERİLITE

i-PRO^N sterilize edilmemiş şekilde teslim edilmektedir. Cihazın amaçlanan ömrü boyunca düzgün ve güvenli bir şekilde çalışmasını sağlamak için herhangi bir hazırlama niteliğinde sterilizasyona, temizlikte veya dezenfeksiyona, önyecli, düzlen bakima veya kalibrasyona gerek yoktur. Ancak birincil ambalaj zarar görmüşse kullanmayın.

KULLANIM ORTAMI

i-PRO^N ortam sıcaklığının 18-25°C olduğu dış muayenehanelerinde kullanılmak üzere geliştirilmiştir. Dağıtılmış malzeme miktarı tek kullanım için uygundur (sadece bir hasta için). Tek kullanımlık Hazırlanan miktarın orijinal ambalajında saklanması islev kaybına neden olabilir.

SARF MALZEMELERI VE YARDIMCI MALZEMELER

Cihazla birlikte hiçbir sarf malzemesi bileşeni ve aksesuar verilmemektedir.

KULLANIM KILAVUZU

- Uygun bir alet kullanarak malzemenin bir kısmını çıkarın, parmaklarınızla top haline getirip doğrudan kaviteye yerleştirin. Gerektiği gibi ayarlayın.
- Malzeme ağızdan nem emerek sertleşir.
- Post kronların geçici olarak sabitlenmesi için kronların iç kısmına bir tabaka yayın ve normal şekilde kapatın.
- Çığneme basincının yaklaşık 1 saat süreyle uygulanması tavsiye edilir.

UYARILAR

Bu ürünü, ürune veya bilesenlerden herhangi birine karşı şiddetli alerjik reaksiyon veya tahrîs olma geçmişi olan hastalar için kullanmayın. i-PRO^N radyasyon yaymaz ve herhangi bir elektromanyetik enterferans ortaya çıkarmaz.

ÖNLEMLER

Ürün uygulanırken bent kullanılması tavsiye edilir. GÖZE TEMASI HALİNDE: Birkaç dakika suyla dikkatlice durulayın. Varsa ve çıkışması kolaysa kontakt lenslerinizi çıkarın. Durulmaya devam edin. Göz tahrîsi devam ederse: Tibbi tavsiye/yardım alın. CILT ÜZERİNDE VEYA MUKOZADA İSE: Bol su ile yıkayın. Ciltte tahrîs veya kızarıklık meydana gelirse: Tibbi tavsiye/yardım alın. Kirlenmiş giysileri çkartın ve tekrar kullanmadan önce yıkayın. 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.

RAF ÖMRÜ

Ürünün raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Belirlenen son kullanma tarihinden sonra kullanmayın. Parti numarası tüm bilgilendirmelerde belirtilmelidir. Parti numarası ve son kullanma tarihi için ambalaja bakınız.

DEPOLAMA

Ürünü 4-28°C'de kuru ve iyi havalandırılan bir yerde sıkıca kapalı halde saklayın. Doğrudan güneş ışığından ve ısı kaynaklarından koruyun. Dondurmayın. Çocukların erişmemeyeceği 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 oturtesine bildirin.

GÜVENLİLIK VE KLINİK PERFORMANS ÖZETİ

i-PRO^N güvenlidir ve üretici tarafından kullanım talimatlarına uygun olarak kullanılması durumunda amaçlandığı gibi çalışır. Güvenlik ve klinik performans özeti, işe başlar başlamaz EUDAMED'de lansه edilecektir.

ÜRETİCİNİN SORUMLUŁUŞU

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

GEÇERLİLİK SÜRESİ

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

AMBALAJ

REF IPMWP	38g beyaz macun
REF IPMP	38g pembe macun

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

RU

ОПИСАНИЕ

i-PRO^N – это самоотверждающаяся, не содержащая эвгенола, биоинертная пломба для временного использования на основе оксида цинка и синтетических смол. i-PRO^N имеет легко укладываемую консистенцию, высокую прочность и твердость.

СОСТАВ

Оксид цинка 20-50%, сульфат кальция 20-50%, растворитель 10-30%, наполнитель 5-20%, полимер 5-20%, ароматизатор <1%.

i-PRO^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 (EC) № 722/2012; веществ, которые являются канцерогенными, мутагенными, токсичными для репродукции или обладают эндокринными разрушающими свойствами.

ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

параметр	при наличии влаги
----------	-------------------

ПРЕДСМОТРЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ И КЛИНИЧЕСКИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ

i-PRO^N восстанавливает/улучшает временный эстетический вид восстанавливаемого зуба; восстанавливает/поддерживает временную зубную функцию восстанавливаемого зуба; защищает временные биологические структуры восстанавливаемого зуба и прилегающих тканей.

КЛИНИЧЕСКИЕ ПОКАЗАНИЯ

- Для временного пломбирования и герметизации полостей и временной фиксации коронок для штифтов.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

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

ОГРАНИЧЕНИЯ НА КОМБИНАЦИИ

Нет данных.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

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

ОСТАТОЧНЫЕ РИСКИ

Меры по управлению рисков 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, слюна.

ПРЕДПОЛАГАЕМЫЙ ПОЛЬЗОВАТЕЛЬ

i-PRO^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-PRO^N поставляется нестерильным. Нет необходимости в какой-либо предварительной стерилизации, очистке или дезинфекции, профилактическом, регулярном обслуживании или калибривке, чтобы гарантировать правильную и безопасную работу изделия в течение его предполагаемого срока службы. Однако не используйте, если первичная упаковка повреждена.

УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ

i-PRO^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 расходные материалы и принадлежности.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

- C помощью подходящего инструмента извлеките немного материала, сформируйте пальцами шарик и поместите его прямо в полость. При необходимости отрегулируйте.
- Материал затвердевает, впитывая влагу изо рта.
- Для временной фиксации штифтовых коронок наложите слой на внутреннюю часть коронок и запломбируйте обычным способом.
- Рекомендуется, чтобы давление при жевании не применялось в течение примерно 1 часа.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Не используйте продукт для пациентов, у которых в анамнезе есть серьезные аллергические или раздражающие реакции на продукт или любой из ингредиентов. i-PRO^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. 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

Срок годности продукта 2 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-PRO^N безопасен и работает по назначению, если он используется в соответствии с инструкцией по применению производителя. Сводная информация о безопасности и клинической эффективности будет представлена в Европейской базе данных по медицинским изделиям, как только она начнет работать.

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 IPMWP 38 g паста белая

REF IPMP 38 g паста розовая

ІНСТРУКЦІЯ ЗАСТОСУВАННЯ

UA

ОПИС

i-PRO^N – це самоотверджається, не містить евгенола, біоінертна пломба для тимчасового використання на основі оксиду цинку та синтетичних смол, яка не містить евгенола. i-PRO^N має консистенцію, яка легко вкладається, висока міцність і твердість.

СКЛАД

Оксид цинку 20-50%, сульфат кальцію 20-50%, розчинник 10-30%, наповнювач 5-20%, полімер 5-20%, ароматизатор <1%.

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

ФУНКЦІОНАЛЬНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ

налаштування	в присутності вологи
--------------	----------------------

ПЕРЕДБАЧУВАННЯ ПРИЗНАЧЕННЯ ТА КЛІНІЧНИХ ПЕРЕВАГІ

i-PRO^N відновлює/покращує тимчасовий естетичний вигляд відновлюваного зуба; відновлює/підтримує тимчасову зубну функцію відновлюваного зуба; захищає тимчасові біологічні структури відновлюваного зуба та прилеглих тканин.

КЛІНІЧНІ ПОКАЗАННЯ

- Для тимчасового пломбування та герметизації порожнин і тимчасової фіксації коронок для штифтів.

ПРОТИПОКАЗАННЯ

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

ОБМеження на комбінації

Немає даних.

НЕБАЖАНІ ПОБІЧНІ ЕФЕКТИ

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

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 відомо. Продукт можна застосовувати на дітах, 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, слинка.

ПЕРЕДБАЧУВАНИЙ КОРИСТУВАЧ

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

СТЕРИЛЬНІСТЬ

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

УМОВИ ЗАСТОСУВАННЯ

i-PRO^N Виріб призначений для використання в стоматологічному кабінеті з температурою навколишнього середовища 18-25°C. Розподілену 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 витратні матеріали та принадлежності.
ІНСТРУКЦІЯ ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ

1. За допомогою відповідного інструменту витягніть трохи матеріалу, сформуйте пальцями кулю і помістіть її прямо в порожнину. У разі потреби відрегулюйте.
2. Матеріал твердне, вібраючи вологу з рота.
3. Для тимчасової фіксації штифтових коронок накладіть шар на внутрішню частину коронок і запломбуйте звичайним способом.
4. Рекомендується, щоб тиск при жуванні не застосовувалося протягом приблизно 1 години.

ПОПЕРЕДЖЕННЯ

Не використовуйте продукт для пацієнтів, у яких в анамнезі є серйозні алергічні або подразливі реакції на продукт або будь-який з інгредієнтів. i-PRO^N не генерує випромінювання і не викликає електромагнітних завад.

ЗАПОБІЖНІ ЗАХОДИ

При застосуванні продукту рекомендується використовувати кофердам. ПРИ ПОТРАПЛЯННІ В ОЧІ: обережно проміти 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: проміти великою кількістю води. У разі подразнення шкіри/слизових оболонок або висипу: звернутися до лікаря. Зніміть одяг і виперіть перед повторним використанням. Після роботи ретельно вимийте руки. Використовуйте тільки в добре провітрюваному приміщенні. Лікарю та пацієнту рекомендується носити захисні рукавички/захисний одяг/засоби захисту очей/обличчя.

ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

Термін придатності i-PRO^N 2 роки з дня виготовлення. Не застосовувати після закінчення терміну придатності. Номер партії має бути зазначенний 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-членів, в якій зареєстрований користувач і/або пацієнт.

РЕЗЮМЕ БЕЗПЕКИ І КЛІНІЧНОЇ ЕФЕКТИВНОСТІ

i-PRO^N безпечний і працює за призначенням, якщо він використовується відповідно до інструкцій виробника щодо застосування. Зведена інформація про

безпеку та клінічну ефективність буде представлена в Європейській базі даних з медичних виробів, як тільки вона почне працювати.

ВІДПОВІДАЛЬНІСТЬ ВИРОБНИКА

Наші продукти розроблені для професійного використання в стоматології. Оскільки застосування наших продуктів знаходить поза 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 IPMWP	38 г паста біла
REF IPMP	38 г паста рожева

SIGNS EXPLANATION/ŽENKLŲ PAIĀŠKINIMAS /SCHILDER ERKLÄRUNG /ЗНАЧЕНИЕ НА СИМВОЛИТЕ /VYSVĒTLENÍ ZNAČEK /FORKLARING AF TEGN /MÄRKIDE SELGITUS /EXPLICATION DES SIGNES /ΕΞΗΓΗΣΗ ΣΗΜΑΝΣΗΣ /JELZÉSEK MAGYARÁZATA /SPIEGELUNG DER SIEGE /ZIMJU SKAIDROJUMS /FORKLARING AV TEGN /OBJAŚNIENIE ZNAKÓW /EXPLICAÇÃO DOS SÍMBOLOS /EXPLICATII SEMNE /VYSVETLENIE ZNAČIEK /RAZLAGA ZNAKOV /EXPLICACIÓN DE SIGNOS /TECKENFÖRKLARING /İSARETLERİN AÇIKLAMASI / ОБЪЯСНЕНИЕ СИМВОЛОВ /ПОЯСНЕННЯ СИМВОЛІВ

	Caution /Atsargiai /Vorsicht /Внимание /Pozor /Forsiktigheg /Hoiatust /Mise en garde /Prosoxhi /Figyelemzétes /Attenzione /Plesardzibū! /Forsiktighet /Uwagi /Cuidado /Atenție /Pozor /Previdnost /Precaución /Varning /Dikkat /Осторожно /Обережно
	Temperature limit /Temperatūros riba /Temperatur-Grenzwert /Temperaturreun limitt /Teplotní limit /Temperaturgrænse /Temperatuuri limit /Limite de température/Opción θερμοκρασίας /Hőmérsékleti határérték /Limite di temperatura /Temperatūras robežvērtība /Temperaturgrenze /Limit temperature /Ліміт температури /Límite de temperatura /Teplotný limit /Temperaturna omejitev /Límite de temperatura /Temperaturgräns /Sicaklık Sınırı /Предел температуры /Межа температури
	Consult instructions for use /Žiūrėti naujojimo instrukciją /Gebrauchsanweisung beachten /Консультирайте се с інструкция за употреба /Viz návod k použití /Se bruksanvisningen /Vaadake kasutusjuhendit /Consulter les instructions d'utilisation /Συμβουλεύτε τις οδηγίες χρήσης /Konzultájjon a használati utasításával /Consultare le istruzioni per l'uso /Skafti lietošanas pamācību /Se bruksanvisningen /Zapoznaj się z instrukcją użycowania /Consulte as instruções de uso /Consultați instrucțiunile de utilizare /Viđ návod na použitie /Pred uporabo si poglejte navodila /Consultar las instrucciones de uso /Se bruksanvisningen /Kullanım talimatlarına bakınız /См. інструкцію по применению /Див. інструкцію із застосування
	Keep away from sunlight /Laikyti atokiau nuo Saulės spinduliu /Von Sonnenlicht fernhalten /Да се пази от слънчева светлина /Chráňte před slunečním zářením /Holdes væk fra sollys /Hoida eemal päikesevalgusest /Tenir à l'écart de la lumière du soleil /Kraprjötse pakrjöt apó tov hñó /Napfénytől távol tartandó /Tenere lontato dalla luce del sole /Sargāt 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 izpostavljenju sončni svetlobi /Mantener alejado de la luz del sol /Förvaras bort från solljus /Güneş ışığından uzak tutun /Беречь от попадания солнечных лучей /Берегти від сонячних променів
	Do not re-use /Nenaudoti pakartotinai /Nicht wiederverwenden /Не използвайте повторно /Nepoužívajte znova /Málik genbruges /Ärge taaskasutage /Не пас реutiliser /Μην χρησιμοποιήστε ξανά /Не használja fel újra /Non riutilizzare /Nelietot atkārtoti /Bruki bruk på nytt /Nie używać ponownie /Não reutilizar /A nu se refolosi /Nepoužívajte znova /Ni za ponovo uporabo /No reutilizar /Återanvänd inte /Tek kullanılmaktr /Не использовать повторно
	Non-sterile /Nesterilus /Unsteril /Nesterilno /Ikke-steril /Mittersteiline /Non stérile /Μη αποτελεί μέρος /Nem steril /Non sterile /Nesterils /Ikke-steril /Niesterly /Não estéril /Nesteril /Nesterilné /Не-стерилно /No estéril /Icke-steril /Steril değil /Нестерильный /Нестерильний
	Medical device /Medicinos priemonė /Medizinisches Gerät /Медицинско устройство /Zdravotnické zařízení /Medicinsk ustyr /Meditiiniseade /Dispositif médical /Іатричні операції /Orvostehnikai eszköz /Dispositivo medico /Medicinas ierice /Medisinsk utstyr /Urządzenie medyczne /Aparelho médico /Dispositivo medical /Zdravotnické zariadenia /Medicinski pripravek /Dispositivo médico /Medicinsk utrustning /Medikal Cihaz /Медицинское изделие /Медичний виріб
	Use-by-date /Tinka naudoti iki /Mindesthaltbarkeitsdatum /Годност /Datum spotreby /Brug efter dato /Kööblklik kuni kuupäev /Date limite d'utilisation /Ημερομνία λήξης /Felhasználhatósági idő /Data di scadenza /Deriguma termiš /Utløpsdato /Дата приdatности /Data de validade /A se folosi inainte de /Dátum spotreby /Uporabiti do datuma /Fechas de vencimiento /Använd före-datum /Son Kullanma Tarihi /Использовать до /Використати до
	Catalogue number /Katalogo numeris /Numeris /Katalognummer /Katalozenen nummer /Katalógové číslo /Numéro de catalogue /Apriθmός καταλόγου /Katalógusszám /Número di catalogo /Kataloga numurs /Katalognummer /Numer katalogowy /Catálogo número /Număr catalog /Katalógové číslo /Kataloška številka /Número de catalogo /Katalognummern /Katalog numarası /Номер по каталогу /Номер за каталогом
	Batch code /Partijos numeris /Chargennummer /Партиден код /Kód šarže /Batchkode /Partii kood /Code du lot /Ariθmός παρτίδας /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 партії
	Manufacturer /Gamintojas /Hersteller /Производитель /Výrobce /Fabrikant /Tootja /Fabricant /Катооκеуастг /Gyártó /Produktore /Ražotājs /Fabrikant /Producient /Fabricante /Producător /Výrobca

/Proizvajalec /Fabricante /Tillverkare /Üretici /Производитель
/Виробник



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: 2021-10