

Key



EN- Recycle
RU- Утилизировать



EN- Acute Toxicity
RU- В вызывает острую токсичность



EN- Use by date
RU- Использовать до



EN- See Instructions
RU- См. инструкцию

LOT

EN- Lot Number
RU- Номер партии

REF

EN- Catalogue number
RU- Номер по каталогу



EN- Do not re-use to avoid cross contamination



EN- Manufacturer
RU- Производитель

Caution: U.S. federal law restricts this device to sale by or on the order of a dentist.

For immediate reorder and/or complete descriptions of Ultradent's product line, refer to Ultradent's catalog or call
Toll Free 800-552-5512.

Outside U.S. call (801) 572-4200.

Ultrapak™ E
Knitted Epinephrine Displacement Cord

Manufactured by:
Ultradent Products, Inc.
505 West Ultradent Drive (10200 South)
South Jordan, Utah
84095 USA

For product SDS please
visit our website:
www.ultradent.com

Made in the USA from globally sourced materials

ULTRADENT
PRODUCTS, INC.

© Copyright 2025 Ultradent Products, Inc. All Rights Reserved. 10030AR11 12025

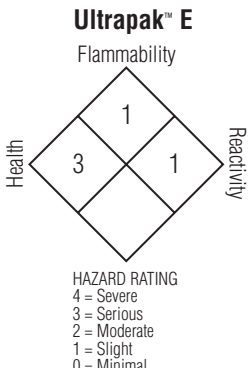


Fig. 1 Larger, softer cord cradles instrument tip. As loops seek to open, a gentle, continuous outward force is exerted.

Рис. 1. Более крупная и мягкая нить бережно поддерживает наконечник инструмента. Благодаря стремлению петель открыться оказывается непрерывное внешнее противодействие.

RX Only

EN- For professional use only
RU- Только для профессионального применения



Ultrapak™ E Knitted Epinephrine Displacement Cord

EN

Description:

Ultrapak™ E cord is a specially knitted cord impregnated with racemic epinephrine hydrochloride. Thousands of tiny loops are knitted together in long interlocking chains, making the Ultrapak cord more compressible. The design of the Ultrapak cord enhances any tissue management technique.

Indications:

Ultrapak™ E is a retraction cord used for fixed prosthetic gingival retraction and hemostasis procedures; pack after preparation, leave five minutes, remove, and work. For direct restorative procedures; pack prior to bonding and/or restorative placement procedures.

Procedure:

1. Crown is prepared as usual.
2. Use a size of cord that appears too large, as the loops compress during packing.
3. Select a thin packer, such as one of Fischer's Ultrapak™ Packers to place the cord. The interlocking loops prevent the instrument from penetrating the cord.
4. Pack cord into the sulcus to distend the tissue, limiting use to one quadrant of the mouth at a time. Normal tissue moisture activates the epinephrine. Ultrapak cord can passively stretch because of loop elongation. This reduces the tendency to dislodge already-placed cord behind the advancing packing instrument.
- The loops mold and lock into surface irregularities subgingivally.
5. Following packing, the tiny loops maintain a gentle, continuous outward force against the gingival cuff (Fig. 1). Leave 3-8 minutes.
6. Remove cord and spray with firm air/water rinse. (Cord may be left longer when packing multiple units.)
7. If any bleeding is present, repeat steps until hemostasis is achieved.
8. Rinse, dry, and make impression.

Precautions:

1. Do not use on patients with cardiovascular disease, hyperthyroidism, hypertension, diabetes, arteriosclerosis, or on patients taking tricyclic antidepressants or having sensitivity or hyper-sensitivity to epinephrine. These people, as well as elderly individuals, pregnant women, and children under 30kg (66 lbs.) may be at greater risk of developing adverse reactions after epinephrine administration.
2. Do NOT use with ferric sulfate hemostatics—a temporary blue/black precipitate will occur.
3. Do not store in excessive heat (above 40°C or 104°F).
4. Products that contain dl-epinephrine hydrochloride also contain sodium hydrosulfite, a sulfite that may cause allergic-type reactions (including anaphylactic symptoms and life-threatening or less severe asthmatic episodes in certain susceptible patients). Sulfite sensitivity is seen more frequently in asthmatic than nonasthmatic people.
5. Systemic reactions are intensified by inhalation anesthetics containing halogen or cyclopentane.
6. Limit amount of cord and number of preparations epinephrine cord is to be used on to a maximum of 2 inches per 30-minute intervals. Monitor blood pressure and pulse as needed.

Ultrapak™ E Вязаная ретракционная нить, пропитанная эпинефрином

Описание

Нить Ultrapak™ E — это специальным образом вязаная нить, пропитанная рацемическим гидрохлоридом эпинефрина в концентрации 0.4 ± 0.2 мг/дюйм. Тысячи крошечных петель связаны вместе в длинные переплетенные между собой цепи, что увеличивает способность нити Ultrapak к сжатию. Конструкция нити Ultrapak позволяет усовершенствовать любую технику пластики мягких тканей.

Показания

Ретракционная нить Ultrapak™ E применяется в процедурах ретракции десневой ткани для установки несъемных протезов и гемостаза. После препарации введите нить, оставьте на пять минут, затем удалите и продолжите работу. При применении в процедурах непосредственной реставрации нить вводят перед бондированием и/или нанесения восстановительных материалов.

Процедура

1. Подготовка коронки выполняется обычным образом.
2. Следует ввести нить на вид большего размера, поскольку петли сжимаются во время паковки.
3. Для укладки нити выберите тонкий инструмент, например один из пакеровщиков Fischer's Ultrapak™. Переплетение петель предохраняет нить от проникновения в нее инструмента.
4. Уложите нить в десневую бороздку для растягивания ткани, при этом обрабатывая по одной половине зубного ряда за раз. Влага, содержащаяся в здоровой ткани, активирует эпинефрин. Нить Ultrapak способна пассивно растягиваться благодаря удлинению петель. Это уменьшает тенденцию к смещению уже уложенной нити позади продвигающегося вперед инструмента для паковки. Петли повторяют контуры неровностей поддесневой поверхности и фиксируются в них.
5. После паковки крошечные петли оказывают мягкое, непрерывное внешнее противодействие по отношению к десневой манжете (рис. 1). Оставьте на 3-8 минут.
6. Удалите нить и промойте ротовую полость сильной струей воздуха/воды. (Нить может оставаться в десневой бороздке на более долгое время при паковке нескольких изделий.)
7. При появлении кровотечения повторяйте процедуру до достижения гемостаза.
8. Промойте, высушите и изгответьте слепок.

Меры предосторожности

1. Изделие не предназначено для применения у пациентов с сердечно-сосудистыми заболеваниями, гипертриеозом, гипертензией, диабетом, артериосклерозом, а также у пациентов, принимающих трициклические антидепрессанты или имеющих чувствительность или гиперчувствительность к эпинефрину. Такие пациенты, а также пациенты пожилого возраста, беременные женщины и дети с массой тела менее 30 кг (66 фунтов) могут быть подвержены повышенному риску развития нежелательных реакций после применения эпинефрина.
2. НЕ применять с гемостатиками, содержащими сульфат железа, — образуется временный синий/черный precipitat.
3. Не хранить при чрезмерно высоких температурах (выше 40 °C, или 104 °F).
4. Изделия, содержащие dl-эпинефрина гидрохлорид, также содержат натрия дитионит — сульфит, который может вызывать реакции аллергического типа (в том числе симптомы анафилаксии и угрожающие жизни или менее тяжелые приступы астмы у определенных чувствительных пациентов). Чувствительность к сульфитам чаще наблюдается среди пациентов, страдающих астмой.
5. Системные реакции усиливают ингаляционные анестетики, содержащие галоген или циклопентан.
6. Следует использовать не более 2 дюймов пропитанной эпинефрином нити за 30-минутный интервал. По мере необходимости следует контролировать артериальное давление и пульс.