

Pernia™

Fluoride Composite



Product Description

Pernia™ composite is a light-cure, radiopaque, methacrylate-based flowable composite. Pernia® composite contains ~1µm average particle size with narrow upper limit particle distribution. Pernia® composite is available in multiple shades matching the VITA shade guide. It provides superior polishability (particularly for a hybrid) and affords excellent translucency for matching, blending, and depth of cure. It is isotropic; 68% filled mass to mass, and has gum modulus of 1.2 MPa.

Pernia composite is intended to be used by dental professionals on patients of all ages and conditions requiring replacement for hybrid and tooth restorations. Any restrictions regarding patient populations can be found in the Contraindications section.

Pernia composite is a bonding agent and understand all instructions and SOS information prior to use.

Delivery Form(s)

- 1.2 ml delivery syringe
- Delivery tip:
 - Micro 20 ga tip

Indications for Use/Intended Purpose

Pernia composite is approved for anterior and posterior restorations. It is highly recommended for Class III and V restorations, or for the initial lower layers when using indirect building of composites.

Contraindications

- Do not use on patients with known sensitivity to methacrylates or other resins. If dermatitis, eczema, or other allergic reactions are present, expose area thoroughly and have patient consult their physician.
- If a patient has with allergy concerns, refer to product allergen document available at: www.ultradent.com/resources/product-allergens.
- If allergic reaction is observed, discontinue use thoroughly with water and have the patient consult their physician.

Warnings and Precautions

- Resins can be sensitizing. Do not use on patients with a known sensitivity to acrylates or other resins. If allergic reaction, dermatitis, or rash develops, have patient consult their physician.
- To avoid cross-contamination, use clean gloves and a clean instrument
- Avoid curing light to prevent premature polymerization

- To optimize bond to each succeeding layer, do not remove oxygen inhibition layer between incremental layers of composite
- Ensure composite is totally polymerized between layers

Stepwise Instructions

Preparation

1. Remove lube lock cap and securely attach a recommended delivery device. The delivery device can be used when intimate adaptation is required in narrow angles (e.g., Class I, V, and proximal angles Class III).
2. Verify flow and consistency prior to applying intraorally. If resistance is met, replace tip and try again.
3. Refer to bonding agent preparation according to manufacturer's instructions.

Use

1. Apply first layer of Pernia® composite 0.5-1.5 mm (layer 0.5 mm or less when using dentin opaque) to ensure complete adaptation of composite and light cure. If not following with a packable composite, continue with 2 mm increments (0.5 mm or less when using dentin opaque), curing after each increment. For curing lights with an intensity of ≥ 800 mW/cm², the wavelength range of 385-515 nm, cure each layer for 10 seconds. A final cure of 20 seconds is recommended.
2. Shape, finish, and adjust occlusion using preferred method.

Processing

To avoid cross-contamination, wipe syringe with an alcohol wipe. Disinfect device with a disposable barrier sleeve. If a barrier sleeve is not used, syringe should be disposed as single-use. Delivery tips may be reused.

Storage and Storage

Store according to outer package label
 Dispose of waste according to local rules, guidelines, and regulations.

Additional Information

Report any serious incident to the manufacturer and the competent authority.
www.ultradent.com / 800.552.5512 / 801.572.4400
 The Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP) can be found at <https://ec.europa.eu/tools/en/medicines/screen/search-device>

[illegible]

Pfermo® Composite Fluide

Description du produit

Le composite **Pfermo®** est un composite fluide radio-opaque à base de méthacrylate photopolymérisable. Le composite est disponible en une seule teinte d'une taille moyenne d'environ 1 mm avec une distribution granuleuse à limite supérieure adhésive. Le composite **Pfermo®** est disponible en plusieurs tailles correspondant au guide de sélection VITA. Il offre une poissabilité supérieure (particulièrement pour un hybride) et procure une excellente transparence pour l'harmonisation l'intégration et la profondeur de polymérisation. L'absorption thermique, grâce à 68 % en masse, et présente une épaisseur de couche de 0,2 mm.

Le composite **Pfermo®** est destiné à être appliqué par des professionnels dentaires chez des patients de tout âge et pour toutes les restaurations directes : couronnes, ponts, surplombs antérieurs et postérieurs. Toutes sections concernent les restaurations directes figure ci-dessous dans la section Contre-indications.

Pour tous les produits décrits et avant toute utilisation, veuillez lire attentivement et veillez à bien comprendre toutes les instructions et les informations de la FDS.

Conditions d'emploi

- Serrage de 1-2 ml
- Embout Capteur
- Embout Micro 20 µl
- Embout Stack 30 µl

Indications d'utilisation/objectif

Le composite **Pfermo®** peut être utilisé pour les restaurations antérieures et postérieures. Il est fortement recommandé d'utiliser des résines de scellement ou des résines de scellements inférieures lors d'une technique d'applicateur intermittentement des couches.

Contre-indication

- Ne pas utiliser chez les patients présentant une sensibilité connue aux méthacrylates ou à d'autres résines. En cas de réaction allergique, il faut arrêter immédiatement l'application, rinses abondamment la zone exposée et demander au patient de consulter son médecin.
- Ne pas utiliser chez les utilisateurs ayant subi des réactions allergiques, consultez le document sur les allergies du produit disponible à l'adresse info@fermo.com
- En cas de réaction allergique, rinses abondamment la zone exposée et recommander au patient de consulter son médecin.

Avertissements et précautions

- Les résines peuvent être sensibilisantes. Ne pas utiliser sur des patients ayant eu une réaction connue aux acrylates ou à d'autres résines. En cas de réaction allergique, de dermatite ou d'éruption cutanée, demandez au patient de consulter son médecin.
- Pour éviter toute contamination croisée, utilisez des gants propres et un instrument propre.
- Utilisez l'équipement pour éviter l'aérosol.

polymérisation préliminaire

- Pour optimiser l'adhésion à la couche suivante, rincez-vous la couche initiale par l'oxygène entre les applications des résines de scellement.
- Assurez-vous que le composite est totalement polymérisé entre les couches.

Instructions

Préparation

- 1 Retirer le capuchon Lux Lock et frotter solidement un embout d'application recommandée sur la surface. Cet échantillon doit utiliser toujours une couche initiale et requies dans des angles droits (ex. p. classes I et II) et angles de ligne marginales des classes III.
- 2 Verser le composite dans l'embout d'application et appliquer orala-oral. En cas de résistance, remplacez l'embout et recommencez.
- 3 Appliquez l'embout sur la préparation conformément aux instructions du fabricant.

Utilisation

- Appliquer une première couche de composite **Pfermo®** de 0,5 à 1,5 mm (couche de 0,5 mm ou plus) sur l'attribution de l'unité d'application recommandée afin d'assurer une application complète du composite et la polymérisation. Soulevez l'appliquateur sans appuyer et appliquez 2 mm (0,5 mm ou moins lors de l'utilisation d'un applicateur dentaire), en polymérisant après chaque incrustation. Pour les lampes à polymériser d'une intensité > 800 mW/cm² et de longueur d'onde comprise entre 380 et 515 nm, polymérisez chaque couche pendant 10 secondes. La polymérisation totale de 20 secondes est recommandée.
- 2 Mettre en forme, finir et ajuster l'occlusion en utilisant des instruments dentaires appropriés.

Traitement

- Pour éviter toute contamination croisée, essuyer la surface avec un désinfectant de niveau intermédiaire entre les applications. Utilisez un instrument propre et assurez-vous au maximum de protection n'est utilisée, la semoule doit être considérée comme à usage unique. Un échantillon d'application doit être conservé dans un récipient stérile.

Conservation et élimination

- Conserver selon l'étiquette de l'emballage original.
- Éliminer les déchets conformément aux règles, directives et réglementations locales.

Informations diverses

- Rapports tout incident grave au fabricant et aux autorités compétentes.
- N° de téléphone : +49 552 551 7800 / 857.572.420
- Le résumé des caractéristiques de sécurité et des performances de ce produit est disponible à l'adresse http://ec.europa.eu/docs/fr/txt/pdfs/european_union/summary_of_safety_and_performance_data/summary_of_safety_and_performance_data_en.pdf

PermaFlo™
Flowable compoest

Productbeschrijving

PermaFlo™-compoest is een lichtcuratibare, radiopacite flowable compoest op methacryalaatsen. De PermaFlo™-compoest wordt geleverd in een gemiddelde grootte van 1-µm met een smalle deeltjesverdeling aan de bovengrens. PermaFlo™-compoest is verkrijgbaar in meerdere kleuren die overeenkomen met de kleurkaart van de vloegers. Het heeft een uitstekende polijstbaarheid (met name voor een hybride compoest) en zorgt voor een uitstekende translucidie voor klinische toepassing. Het heeft een laag contractile effect, hogere hechting en zorgt voor een voldoende hechting met een laag risico op microleakage van 58% massa op massa en een fijne polijstbaarheid.

PermaFlo™-compoest is bevestigd voor gebruik door tandheelkundige professionals bij patiënten van alle leeftijden en met alle soorten gebitsrestauraties, inclusief anterieure posterieure restauraties eveneens. Mogelijke beperkingen (aanwijzingen) worden vermeld op de instructies van de PermaFlo™-compoest staan hieronder bij Contact-informatie.

Lees alle instructies en veiligheidsinformatiebladen van de PermaFlo™-compoest zorgvuldig door voor gebruik en zorg dat u ze begrijpt.

Applicatievermenen

- Applicatiestep of 2, ml
- Applicatie met een 1/8" applicator
- Micro 20-ga spuit

Indicaties voor gebruik/beoogd doel

PermaFlo™-compoest kan worden gebruikt voor anterieure en posterieure restauraties. Het wordt sterk aanbevolen voor het herstellen van gebitsrestauraties, of voor de eerste onderste lagen bij incremente opbouw van composieten.

Contact-informatie

• Gebuik het product niet bij patiënten met een bekende gevoeligheidsreactie methacrylaatsen of andere composietmaterialen, huidige of andere allergische reactie voor water waargenomen, spoel het biotegelsgebied gedurende 15 minuten met water na het gebruik van PermaFlo™-compoest.
 • Voor patiënten die gebuik met allergieën: PermaFlo™-compoest kan worden gebruikt op gebitsrestauraties van patiënten met bekende allergieën. www.ultradent.com/resources/product-allergies. Als een allergische reactie wordt waargenomen, spoel het biotegelsgebied gedurende 15 minuten met water en verwijt de patiënt de eigen arts raadplegen.

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

• Haren kunnen worden geïrriteerd door composities veroorzaken. Gebuik het product niet bij patiënten met bekende gevoeligheid voor acrylaten of andere haren. Als er een allergische reactie, dermatitis of irritatie optreedt, leidt de patiënt dan de eigen arts raadplegen.
 • Gebuik schuifschuif en handelen en een schoon instrument voor de gebruiksaanwijzing.
 • Richt de werklamp in een andere richting om voortdurende polijstactiviteit te voorkomen.
 • Het gebruik van alle overnavigerende lichte op de instructies van de PermaFlo™-compoest.

optimaliseren, maar de zaarstroomfemalen lichte tussen de afzonderlijke composietlagen niet worden ververst.

• Zorg ervoor dat de compoest voldoende uitgedroogd is voordat u de volgende laag aanbrengt.

Stapsgewijze instructies

Voorbereiding

- 1) Verwijder de Luer-lockpod en bewaart een aanbrengen applicator stevig op de spuit. Deze tip kan worden gebruikt wanneer een naaldelange applicator niet beschikbaar is. Het is aan te raden om de applicator in kleine hoeveelheden te (bij: Klasse II, V en approximaal intracraan van Klasse II).
- 2) Reiniger de Flow en de toestelinstelling voor het product in het apparaat aanbrengen. Bij het weerstand een nieuw product aan en probeer het opnieuw.
- 3) Het is aan te raden om de preparatie volgens de instructies van de fabrikant.

Gebruik

- 1) Breng de eerste laag PermaFlo™-compoest van 0,5-1,5 mm aan (aan de basis van 0,5 mm) onder bij gebruik van de dertine-applicator. Zorg voor voldoende aanpassing van de compoest en hard deze met licht uit. Als de verengingen of gebitsrestauratie (post-actieve) compoest wordt gebruikt, kan verder met laag 2 mm (0,5 mm) of minder bij gebruik van dertine-applicator en hard elke laag uit. Bij polymethylacrylaten met een interesse in 2,5 mm of meer, 1 cm in het golfgetegengebied van 385-515 nm hardt u de compoest gedurende 10 seconden uit. Een laatste uitdrooging van 10 seconden wordt aanbevolen.
- 2) Werk de restauratie af en pas de occlusie aan en de manier die u gewend bent.

Verwerking

Om kruasbestemming te voorkomen, veeg u de spuit af met een vloeistof met een gedecoloriseerd middel vsmidde van de "Intermediate level" en doet u er een weegperscherm omheen. Als u geen geschiktheid gebuik, maar u de spuit naar de afvalcontainer. Applicaties zijn uitbestedt voor eenmalig gebruik.

Opslag en afvalverwijdering

Bewaar het product volgens de informatie op het etiket dat u vindt op de achterkant van de PermaFlo™-compoest.

Gooi afval weg volgens de lokale regels, richtlijnen en voorschriften.

Overige informatie

Meld elke ernstige incident aan de fabrikant en de leverancier van de PermaFlo™-compoest.

PermaFlo™ (800) 552-5512 / 757.402.420

De samenleving van veiligheids- en klinische prestaties (SCP)

is te vinden op www.ultradent.com/usa/usa/index.html

screen/save-device

Permo®
composito fluido

Descrizione del prodotto

Il composto Permo® è un composto fluido fotopolimerizzabile, radiopaco e a base di metacrilato. Il composto Permo® contiene particelle di dimensione media pari a 1 µm e una distribuzione di dimensioni molto strettamente ristretta. Il composto Permo® è disponibile in molteplici tonalità corrispondenti alla guida colori VITA. Offre una lavorabilità superiore (in particolare per un lbrido) e garantisce un'eccellente trasparenza per l'abbondante, l'integrazione cromatica e la profondità di polimerizzazione. Il Permo® è un fluido con viscosità di 500 mPa·s a una spessore del film di 6-8 µm.

Il composto Permo® è destinato a essere utilizzato da operatori esperti e con formazione specifica in tutte le tecniche che richiedono restauari dentali anteriori e posteriori. Eventuali restrizioni relative alle popolazioni di pazienti sono riportate di seguito nella sezione Controindicazioni.

Prima di procedere con l'utilizzo dei prodotti descritti, leggere attentamente e comprendere tutte le istruzioni, precauzioni e avvertenze.

Modalità di erogazione

- Springa di erogazione da 1,2 ml
- Suggerimento per la consegna:
 - Puntale Micro 20-ga
 - Black Mint™ Tip

Indicazioni d'uso/Scopo previsto

Il composto Permo® può essere utilizzato per restauari dentali diretti e indiretti, sia in compositi con restauari di Classe III e IV, eppure per quei restauari inferiori quando si utilizza la stratificazione incrementale dei compositi.

Controindicazioni

Non utilizzare su pazienti con sensibilità comprovata ai metallari o ad altre resine. Se si osservano dermatiti, eruzioni cutanee o altre reazioni allergiche, squarcare accuratamente l'area di contatto e chiedere al paziente di consultare il proprio medico.

Per pazienti o operatori con problemi di allergia, fare riferimento alla sezione Controindicazioni del prodotto disponibile all'indirizzo www.ultradent.com/resources/product-allergies. Se si manifesta una reazione allergica, squarcare accuratamente l'area esposta con acqua e invitare il paziente a consultare il proprio medico.

Avvertenze e precauzioni

Le resine possono causare sensibilizzazione. Non utilizzare su pazienti con sensibilità comprovata agli acrilici o ad altre resine. In caso di comparsa di una reazione allergica, dermatite o eruzioni cutanee, i pazienti sono invitati a consultare il proprio medico.

Per evitare la contaminazione incrociata, utilizzare quanti punti di uso e strumenti possibili.

Ricordare che la resina sulla zona operativa per evitare una polimerizzazione prematura.

- Per evitare l'adesione tra le strati di composito che si stagliano, non rimuovere la strati di inibizione dell'ossigeno tra un incremento e quello successivo.
- Assicurarsi che il composito tra un incremento e l'altro sia sempre ben polimerizzato.

Istruzioni procedurali

Preparazione

- 1) Rimuovere il tappo Luer Lock e fissare saldamente alla springa un punto di essere utilizzato. Assicurarsi che l'adattamento intorno in angoli strati di Classe I, Classe II, e angoli lineari prossimi della Classe I.
- 2) Verificare che il composito sia ben applicato nell'applicazione intracore. Se aderenza insufficiente, sostituisca la punta e riprova.
- 3) Applicare l'igiene secondo alla preparazione secondo le istruzioni del fabbricante.

Utilizzare

- 1) Applicare il primo strato di composto Permo® di 0,5-1,5 mm (strato di 0,5 mm o inferiori) quando si utilizza un quicquante dentinale) per garantire il completo adattamento del composito e fotopolimerizzare. Se non si prosegue con un nuovo compositi condensabile, continuare con un composito di 1,5 mm (0,5 mm o inferiori) quando si utilizza un quicquante dentinale), polimerizzando dopo ogni incremento. Per strati di polimerizzazione con un'interdistanza di 8-100 µm (0,5 mm o inferiori) quando si utilizza un quicquante dentinale), polimerizzare dopo ogni incremento. Per la polimerizzazione di zone di lunghezza d'onda di 385-515 nm, nella regione di griglia di strati di 385-515 nm, realizzare ogni strato di 0,5 mm o inferiori. Si raccomanda una temperatura finale di 20°C.
- 2) Modellare, rifinire e levigare l'occlusione utilizzando il metodo preferito.

Trattamento

Per evitare la contaminazione incrociata, pulire la springa con un punto di livello intermedio. Assicurarsi che la springa sia pulita e utilizzare una springa protettiva. Se non si utilizza una quicquante protettiva, la springa deve essere considerata monouso. I puntali di erogazione sono esclusivamente monouso.

Conservazione e smaltimento

Conservare secondo le indicazioni riportate sull'etichetta della confezione esterna.

Smaltire i rifiuti secondo le regole, le linee guida e le normative locali.

Informazioni

Segnare qualsiasi incidente grave al produttore e all'autorità competente.

www.ultradent.com / 800.552.5517 / 800.574.4200

Per informazioni sulla resina sulla zona operativa (SCSP) è disponibile all'indirizzo <https://ec.europa.eu/eutool/eudisp/index.html> e/o <https://ec.europa.eu/eutool/eudisp/index.html>

PermaFlo™ Composite Filamento

Descripción del producto

El composite PermaFlo™ es un compuesto fluido radiopáceo, fotopolimerizable y a base de metacrilato. El composite PermaFlo™ contiene un tamaño medio de partícula de ~1 µm y una gran cantidad de partículas de límite superior estrecho. El composite PermaFlo™ está disponible en múltiples tonos que coinciden con la guía de tonos VITA. Proporciona una alta calidad de pulido superficial (particularmente para un híbrido) e ofrece una excelente transición para igualación, integración y profundidad de polimerización. Es isotrópico, tiene un 68 % de relleno en masa y, tiene un espesor de película de 0-6 µm.

El composite PermaFlo™ está destinado a ser utilizado por dentistas en la punta de adhesión recomendada. Este material se puede utilizar en aplicaciones de flujo de resina y en casos que requieran restauraciones dentales anteriores y posteriores. Cualquiera restricción relativa a las poblaciones de pacientes puede encontrarse a continuación en la sección Contraindicaciones.

Para todos los productos descritos, loje altamente y comprenda todos los instrucciones y la información de las etiquetas para asegurar niveles de seguridad.

Formatos de administración

- Jeringa de administración de 1.2 mL
- Punta de sumistro:
- Punta morde de calibre 20
- Black Mix™ Tip

Instrucciones de uso/finalidad prevista

El composite PermaFlo™ puede utilizarse para restauraciones temporales o definitivas. Se recomienda especialmente para restaurar Clase II y/o, o para las capas inferiores iniciales cuando se utiliza la técnica incremental de aplicación

Contraindicaciones

• No utilizar en pacientes con sensibilidad conocida a los metales u otros resinas. Si se observa dermatitis, sarpullido o otra reacción alérgica, ensayaje bien en su médico.

• Para pacientes o usuarios con problemas de salud que impiden el documente de alergias del paciente consulte a su proveedor de atención médica en www.ultimate.com/resources/product-allergies.

Si se observa una reacción alérgica, retire inmediatamente la zona expuesta y pida al paciente que consulte a su médico.

Advertencias y precauciones

• Evitar el contacto con superficies sensibles. No exponer en pacientes con sensibilidad conocida a los acrílicos o a otras resinas. Si se produce una reacción alérgica, dermatitis o erupción, recomende al paciente que consulte a su médico.

• Evitar evitar la contaminación cruzada, usar guantes

Impresión y su instrumento limpio

• Limpie la dirección de la luz superior para evitar una contaminación primaria

• Después de la adhesión a cada capa sucesiva, no elimine la capa inhibidora por oxígeno entre las capas incrementales de composite

• Asegúrese de que el composite está totalmente polimerizado entre las capas

Instrucciones paso a paso

Preparación

1. Retire la tuya Luer Lock y limpie firmemente en la punta de la punta de adhesión recomendada. Este punto se puede usar cuando se requiere un ajuste preciso en ángulos estrechos (por ejemplo, ángulo de 90° para la preparación de un híbrido).
2. Verifique el flujo y la consistencia antes de la aplicación de PermaFlo™.
3. Encuentra resistencia, sustituya la punta y asegurela de nuevo.
4. Aplique el agente adhesivo sobre la preparación según las instrucciones del fabricante.

Uso

1. Aplique la primera capa de composite PermaFlo™ de 0.5–1.5 mm (capa de 0.5 mm o menos cuando sea apropiado) para asegurar la adaptación completa del composite y realice la fotopolimerización. Si no continúa con un composite comensible, siga con incrementos de 2 mm (0.5 mm o menos cuando sea apropiado de dental). Polimerizar después de cada capa de 2 mm (0.5 mm o menos cuando sea apropiado). Para lámparas de polimerización con una intensidad de 800 mW/cm² en la región de interés de 385 ± 5 nm, se requieren aproximadamente 10 segundos. Se recomienda un polimerizador final de 20 segundos.
2. Modifique la forma, el acabado y añada la oclusión con el método que prefiera.

Procesamiento

Para evitar la contaminación cruzada, limpie la jeringa con un desinfectante de nivel intermedio entre usos y utilice una nueva jeringa desechable para cada paciente. Una funda de barrera, la jeringa debe tratarse como de un solo uso. Los puntos de aplicación son de un solo uso.

Mantenimiento y almacenamiento

Conservar según lo indicado en la etiqueta exterior de Envase. Desheche los residuos de acuerdo con las normas, directrices y regulaciones locales.

Información diversa

• No guarde el producto en un laboratorio ya la autoridad competente.

www.ultimate.com/800.552.5512/801.572.4200

El Record de seguridad y funcionamiento documentado SCCP se encuentra en <https://www.ultimate.com/assets/documents/USF/screen-safety.pdf>

[illegible][illegible]

Pernia®

Flyende komposit

Produktskrevsle

Pernia®-komposit er en lyshædende, radiopak, methacrylat-baseret flyende komposit. Pernia®-kompositet indeholder 60% værdifulde partikler med en $\mu\text{-}1\text{ mm}$ med en smal partikkelfordeling med en bredt grænse. Pernia® kompositet indeholder 15 fælle runder, der matcher VITA-farvelæden. Den giver overlegen polering (sær for en hybrid) og giver fremragende transduktion til farvelæpplæsningen, blanding og blanding. Den er kompatibel med alle flyende komposit med en fyllingsfylde på $\geq 50\%$ fyller og en fyllingsfylde på $\geq 5\text{ }\mu\text{m}$.

Pernia®-komposit er beregnet til at blive anvendt til alle typer af flyende komposit, der er udført med og med tilsætte, der kræver anterior og posterior tandrestaureringer. Eventuelle begynderismer vedrørende VITA-farvelæden, den giver overlegen polering af restorer. Kontraindikationer:

Is og forstørret omhyggelige alle instruktioner og oplysninger til produktet er nødvendigt for alle beskrevne produkter for flyende komposit.

Leveringsformer

- 1. 2 ml applikatorspatse
- 2. Applikatorspatse
 - Micro 205 tips
 - Black Mini® Tip

Indikatorer for brugstilfælde formål

Pernia®-komposit kan anvendes til anterior og posterior restaurering. Det anbefales sær til klasse II- og V-restaureringer eller til de første nederste lag ved inkrementel opbygning af kompositet.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til patienter med kets fælsmøst over for methacrylat og andre resiner. Hvis der observeres dermatitis, udslæt eller anden allergisk reaktion skal det eksponeringe umiddelbart stoppes. Hvis der observeres kets fælsmøst skal konsultation søges.

For patienter eller brugere med allergiske reaktioner skal det anbefales at konsultere produktallergikumkennetegn, der er tilgængeligt på www.ultradent.com/resources/product-allergies.

Der er ingen allergiske reaktioner, således at udslæt omgredt mundigt med vand, og patienten skal konsultation se læge.

Advær og forholdsregler

- Resin er en kemisk forbindelse. Må ikke anvendes til patienter med kets fælsmøst over for akrylater eller andre resiner. Hvis der opstår allergiske reaktioner, dermatitis eller udslæt, skal patienten konsultere lægen.
- Brug rene hænder og et rent instrument for at

Udfyld krydskomposition

- Udfyld krydsen for at forhindre for tidlig polymerisering af de afgørende komponenter til hvert af de flyende lag af det færdige lægning på ikke færdige lægning af trinvis lægning af komposit.
- Se nedenstående afsnit for fuldstændig polymeriseret mellem lægning.

Trinvis instruktioner

Forberedelse

- Fjern Lur Lock-hatten, og fastgør en anbefalet ultrakompakt forstørrelses forstørrelse. Denne spids kan bruges, når der kræves tæt tilspisning i snarevis (når ikke, klasse I, V og proksimale klasse II og klasse III).
- Kontrollør flow og konsistens inden intraoral applikation. Hvis der mødes modstand, udsådt spids og prøv igen.
- Påfør bonding på præparationen i henhold til produktets anvisninger.

Brug

1 Påfør lægning på Pernia®-komposit på $0,5\text{--}1,5\text{ mm}$ (lag på $0,5\text{ mm}$ eller mindre ved brug af dentalstroker) for at sikre en tæt forbindelse til komposition og tilspisning. Hvis der fæls forstærkes med en lyshæder komposit, forstærkes det med 2 mm inkrementer ($0,5\text{ mm}$ eller mindre ved brug af dentalstroker) med hærdning efter hvert inkrement. For polymeriserings-lags med en interstet på $\approx 800\text{ mK}$ (tætliggende) omend på $\approx 1000\text{ mK}$ (hærdet) hver med et lag. En sidste hærdning på 20 sekunder anbefales. En form, finish og juster okkusion med hjælp af den færdige komposit.

Forarbejdning

1 For at undgå krydskomposition, efter sprøjten med et desinfektionsmiddel på mellemrevne mellem hver brug af sprøjten. Hvis der er en risiko for krydskomposition, kan der anvendes et barriererestant, som sprøjten behandles som engangsbrug. Applikatorspidsen er kun til engangsbrug.

Opbevaring og bortskaffelse

1 Opbevaring: Opbevar i et tørt, køligt miljø. Borskaft afbød i henhold til lokale regler, retningslinjer og bestemmelser.

Diverse information

1 For at sikre, at du har håndtelt til producenten og den komplette myndighed.

1 www.ultradent.com/800.552.5212/801.572.4200

1 Sammenligningen af udslæt og klinisk udslæt (SSCP)

1 www.ultradent.com/800.552.5212/801.572.4200

1 www.ultradent.com/800.552.5212/801.572.4200

[illegible]

Pernafo™
Flytende komposit

Produktbeskrivelse

Pernafo-komposit er en lyserende, rangtettest, metakrylatbaseret flytende komposit. Pernafo-komposit indeholder et stort udvalgt af de mest populære farver med små øvre grense for partikkelindholdet. Pernafo-komposit er tilgængelig i flere størrelsesnumre sammen med VITA-Bond Plus, en gennemsnitlig overlegen polymeriseringsmiddel (specielt for en hybrid) og emneret gjenomsigt klinkerlignende for matching, blanding og heringsdybde. Der er også mulighed for at flytte massen til metal. En og en flimmetkugle.

Pernafo-komposit er ment at bruges som tætnings på pasienter i alle aldre og blødder som kemotrene fremskynde og bakkede restaureringer. Ved at anvende pasientpopulationsgrupper finder du nedenfor i afsnittet Kontraindikationer om brug af Pernafo-komposit. Alle andre produkter som er beskrevet, les alle første alle instruktioner og SDS-information før brug.

Levingsform

- 12 m levingsprays
- 12 m levingsprayer
- Miki 20 g kapsler
- Black Mini™ tip

Indikationer for brug/tilførsel formål

Pernafo-komposit kan bruges på anterior og posterior restaureringer. Det anbefales på det stærkeste for restaureringer i klasse II og V eller for de første, nede lagene ved brug af trinvis opbygning og komposit.

Kontraindikationer

- Pasienter ikke skal på patienter med kjent fælles for metakrylater eller andre harpikker. Ved dematt, utsett eller annen allergisk reaksjon, skyl det eksponerte området grundt med og på patienten opplytte lege.
- For pasienter eller brukere med allergibegynnelse, resoursetur eller en tilgjengelig på www.utdrettm.com/resources/product-allergies.
- Hvis en allergisk reaksjon observeres, skyl det eksponerte området grundt med vann og få pasienten til å konsultere legen sin.

Advanser og forholdsregler

- Harpikker kan være sensiblerefor. Skal ikke brukes på pasienter med kjent sensitivitet for akrylater eller andre harpikker. Hvis det oppstår en allergisk reaksjon, dematt eller utsett, må pasienten leges sin.
- For å unngå krysskontaminasjon, bruk nye hansker og et rent instrument

- Omridg overflaten for å forhindre for tidlig polymerisering
- For å minimalisere bindingen til hvert etterfølgende lag, ikke fjern oksygenhemmede lag mellom inkrementelle lag av komposit
- Sørg for at kompositet er fullstendig polymerisert mellom lagene

Trinnvis instruksjoner

Preparat

- 1 Fjern luert-lukket og sett en anbefalt mengde kompositt godt på sprøyten. Den spesiell kan brukes når trinns tilpasning er nødvendig i smale vinkler (ekse. klasse I, V og proksimale inkrementelle lag).
- 2 Komprimer og/eller konsistens før intralappaldfylling. Hvis motstand mistes, bytt sprøyten og prøv igjen.
- 3 Påfør bredemiddelpå preparatet i henhold til produsentens instruksjoner.

Bruk

På den første første laget med Pernafo-komposit: 0,5–1,5 mm (lag 0,5 mm eller mindre ved dentin) eller på trinns for å sikre fullstendig tilpasning av komposit og lyshydro. Hvis dette ikke fungerer med et enkelt pakklag komposit, fortsett med trinns på 0,5 mm (0,5 mm eller mindre ved dentin) og/eller ett hvert trinns. For et herdeslag med en innestikk på >=300 mV i lagslaget (tabellene 385-515 m hverde hvert lag i 1 sekund). Det anbefales en siste herdetid på 20 sekunder.

Såfremt legeren og juster okklusjonen med hjelp av fototrukket metode.

Behandling

For å unngå krysskontaminasjon, bruk å sprayen med et oksygenhemmede på mellomvidt mellom hverde den brukes, og bruk en hylse for engangsbarbering. Hvis en barrieriehylse ikke brukes, bør pasient behandles som engangsbruk. Leveningsprosjekt er kun til engangsbruk.

Lag Lysenhed

Oppbevarer i henhold til vår pakningsinstruksjon. Kast alltid i henhold til lokale regler, retninger og forskrifter.

Diverse informasjon

Hvis du trenger ytterligere behandling til produsenten og vedkommende myndighet.
www.utdrettm.com / 800.552.5512 / 801.572.4200
Opplysninger om sikkerhet og klinisk tryk - CSO® finnes på usa.cda.europa.eu/usa/learnmore/fda/csm/screen-save-device

[illegible]

Perma[®]

Течливо композит

Описание на продукта
 Композитна ПЕРМА[®] е фотополимеризуем, рентгенопрозрачен, течлив композит на метакрилати. Композитна ПЕРМА[®] съдържа частици с среден размер 1 µm с разпределение на размера на частиците в широк поразителен диапазон. Композитна ПЕРМА[®] се предлага в множество нюанси, съответстващи на цветовете VITA. Той осигурява прецизно полимеризуем (особено в тънки слоеве) композит с отлична прозрачност и висока оптика. Композитна ПЕРМА[®] е с висока механична сила и добър дубичен напрежение. Композитна ПЕРМА[®] съдържа 45% по обем на маса, и има дебелина на филма - 0,1 mm.

Композитна ПЕРМА[®] е предназначена на употреба от композитни и стъклени керамични реставрации и състояния, използваващи полимеризация на предери и интравитално осветление. Композитна ПЕРМА[®] е подходяща за пациенти които да бъдат направени по-долу и др. "Протоколizations".

Форми
 За композитна ПЕРМА[®] има различни размерите и разбрете всички инструкции и информацията от информационния лист за безопасност (SDS) преди употреба.

Форми
 • Нарязане от 1,2 mm
 • Нарязане за 20 секунди
 • Нарязан Black Matt[®]

Показан за употреба/предназначение
 Композитна ПЕРМА[®] може да се използва за:

- Реставрации на предери и задни зъби
- Стоматологични реставрации на имплантите и имплантите изграждане в композити.

Противопоказания
 Не се използва при пациенти с известни чувствителности към метакрилати или други смесени. Не се наблюдава дерматит, обрив или друга алергична реакция при употребата на композитна ПЕРМА[®]. Пациентите на пациенти да се консултират с лекаря.

За пациенти или потребители с остри или хронични алергични реакции, използване на композитна ПЕРМА[®] алергична реакция, продукт на www.ultimate.com/tearless.com/product-line.htm. Ако имате алергична реакция, използване на композитна ПЕРМА[®] азещата зона с вода и протрирайте на пациента да се консултират.

Предупреждения и предпазни мерки
 • Моляте могат да предизвикат чувствителност, да не се използва при пациенти с известна чувствителност към акрилати или други смесени. Ако се наблюдава алергична реакция, дерматит или обрив, протрирайте на пациента да се консултират с лекаря.

• За да избегнете кръстовидно замърсяване, използвайте ниски ръкавици и четки инструменти.

• Използвайте стриктно съответствие, за да предотвратите прецедената полимеризация.

- За да оптимизирате ефикасния към всеки слой, съответно, не премахвайте слоя с анимационно на изолатора съответстващите смесени.
- Уверете се, че композитът е напълно полимеризирал между слоевете

Показатели инструкции
Позовайте
 Остраняване на цялата Layer Lock и здраво закрепете полимеризация нарязанай за нанасяне към стриповидна. Този нарязанай може да се използва, когато се използва стриповидна за нанасяне (Layer Cast). В 1 проследяване ниският чили при (Cast 1).

- Проверете изпитателната композитна преди полимеризацията. Проверете за съответствие смените адрисания и опазване отлежи.
- Нанесете адрисания върху полимеризацията повърхност на композитна инструкция на полимеризацията.

Използване
 1. Нанесете първия слой от композитна Perma[®] с дебелина 0,5 – 1,5 mm. Моляте не го махайте при използване на дентален спотер, за да осигурите пълно припокриване на композитна, и фотополимеризирайте. Ако не продължите, употребата на композитна Perma[®] на дебелина от 0,5 mm (0,5 mm) може по-малко при използване на дентален спотер, който фотополимеризуе със всеки импрегнир. За полимеризацията извършете изпитане с 800 mW/cm² с диалекта на дължината на вълната 365 – 375 nm, полимеризирайте всеки слой с продължителност от 40 секунди. Препоръчваме да се използват композити с оптимално фотополимеризуем от 20 секунди.

2. Полимеризирайте и опазвайте композитна повърхност на композитна замърсяване метод.

Образ
 За да избегнете кръстовидно замърсяване, избягвайте стриповидна с дефиницията от стропено ниско мляко употребите и избягвайте барьерен чили в екорпурата употреба. Ако не се използва стриповидна, използвайте стриповидна да се стрипта като такава за екорпурата употреба. Нарязаната на нанасяне са само за екорпурата употреба.

Съхранявайте стропата в чистота на вълнната опазване. Използвайте стропата съответствие с местните закони и разпоредби.

Друга информация
 За повече информация относно Perma[®] и за опазване на композитната форма, моляте се свържете с композитна Perma[®] на www.ultimate.com/ / 800.552.5512 / 800.572.4200. За повече информация относно Perma[®] моляте се свържете на <http://www.ultimate.com/tearless.com/product-line.htm> / 800.552.5512 / 800.572.4200.

[illegible][illegible][illegible]

