

Application capsule

Product description:
Ionolux AC is a light-curing, radiopaque glass ionomer restorative material in user-friendly capsules. The material has outstanding aesthetics, good handling properties and high chemical adhesion.
Ionolux AC is available in shades A1, A2, A3, A3.5 and B1. The usable quantity of cement per capsule is at least 0.17 ml.

Indications:

- Class III and V restorations, primarily cervical fillings and root caries
- Restoration of deciduous teeth
- Small class I fillings
- Temporary fillings
- Core build-ups
- Linings

Contraindications:

Ionolux AC contains polyacrylic acid, BHT and methacrylates. Ionolux AC should therefore not be used in patients with a known hypersensitivity (allergy) to these ingredients.

Patient target group:

Ionolux AC is suitable for use in all patients without any age or gender restrictions.

Performance features:

The product's performance features satisfy the requirements of the intended use and the relevant product standards.

User:

Ionolux AC should only be used by a professionally trained dental practitioner.

Use:

Preparation:
In principle, cavity preparation should be minimally invasive to conserve healthy tooth substance. There is no need for undercuts.

Class V cavities should have a minimum depth of 1 mm. Remove preparation residues with water spray, then dry with air so that the surface remains slightly glossy (do not overdry). Place a matrix, if necessary.
If the residual dentine thickness is insufficient, the area close to the pulp should be covered with a calcium hydroxide product.

Activating the application capsule and mixing the material:

Only extract the application capsule from the tubular bag immediately before use. During activation, the liquid from the plunger must be pressed into the inside of the capsule as fully as possible. To achieve this, the end of application capsule where the plunger of liquid protrudes is slowly pressed down onto a hard surface (e.g. a table) as far as the plunger will move (see fig. 1). The capsule must only be activated directly before use and loaded immediately into a high-frequency mixer with at least 4,000 oscillations per minute. Mix the activated application capsule for 10 s, remove it from the mixer without delay and insert it in the holder of an application device (e.g. AC Applicator, see corresponding instructions for use).

Application:

Carefully open the outlet by lifting the cannula until you feel a stop (see fig. 2), and apply the material directly into the cavity within 10 s of the end of mixing by compressing the lever on the applicator slowly and evenly. The cannula can be aligned as required by turning the whole application capsule inside the holder. Working time and consistency may be influenced by the respective type of capsule mixer and mixing time.



Fig. 1: Activating the capsule



Fig. 2: Opening the capsule

Avoid unnecessary waiting times between application and finishing since the setting process of the material may make it more difficult to work with. Apply the selected shade of Ionolux AC in layers with a maximum thickness of 2 mm, adapt with a suitable instrument and light-cure afterwards. At room temperature, Ionolux AC has a working time of 2.5 min. Higher temperatures shorten the working time, lower temperatures prolong it.

Light-curing:

Conventional polymerisation devices are suitable for light-curing the material. The curing time when using an LED-/halogenlight with a minimum light-output of 500 mW/cm² is 20 s per layer.
Hold the light emission tip of the device as close as possible to the surface of the filling. If the distance is more than 5 mm, the curing depth may be reduced.

Quantity per capsule [ml]	min. 0.17
Net weight per capsule [g]	min. 0.35
Mixing time [s]	10
Working time [min]	min 2.5
Light-curing [s]	20

Finishing:

After light-curing, remove excess material and finish and polish the filling as usual.

Warnings, precautionary measures:

- Ensure that the application capsule is mixed immediately after activation.
- In case of contact with oral mucosa or skin, remove immediately with a cotton swab soaked in alcohol. Rinse with water.

- In case of eye contact, rinse well with plenty of water and consult an ophthalmologist.
- Phenolic substances, especially preparations containing eugenol or thymol, inhibit the curing of Ionolux AC. Therefore, do not use zinc oxide eugenol cements or other eugenol-containing substances in combination with Ionolux AC.
- Our information and/or advice do not relieve you of the obligation of checking that the products supplied by us are suitable for their intended purpose.

Constituents (in descending order according to content):
Fluorosilicate glass, polyacrylic acid, HEMA, water, UDMA, GlyDMA, fumed silica, initiators, stabilisers, pigments

Storage instructions and application method:
Store Ionolux AC in a dry place at temperatures of 4 °C - 23 °C. Only remove it from the foil immediately before use. Do not use after the expiry date.

Disposal:
Dispose of the product in accordance with local regulations.

Reporting obligation:
Serious events such as death, temporary or permanent serious deterioration of a patient's, user's or other person's health condition and a serious risk to public health that arise or could have arisen in association with the use of Ionolux AC must be reported to VOCO GmbH and the responsible authority.

Note:

The Summary of Safety and Clinical Performance of Ionolux AC can be found in the European database on medical devices (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Detailed information can also be found at www.voco.dental.

DE

Gebrauchsanweisung

[MD] EU Medizinprodukt
Entspricht DIN EN ISO 9917-2

Applikationskapsel

Produktbeschreibung:

Ionolux AC ist ein lichthärtendes, röntgenopakes Glasionomer Füllungsmaterial in anwendungsfreundlichen Kapseln. Das Material zeichnet sich durch hervorragende Ästhetik, gute Verarbeitbarkeit und hohe Eigenhaftung aus.

Ionolux AC ist in den Farben A1, A2, A3, A3.5 und B1 erhältlich. Die verwendbare Zementmenge pro Kapsel beträgt mindestens 0,17 ml.

Indikationen:

- Füllungen der Klassen III und V, v.a. zervikale Füllungen und Wurzelkaries
- Füllungen von Milchzähnen
- Kleine Füllungen der Klasse I
- Temporäre Füllungen
- Stumpfaufbauten
- Unterfüllungen

Kontraindikationen:

Ionolux AC enthält Polyacrylsäure, BHT und Methacrylate. Bei bekannten Überempfindlichkeiten (Allergien) gegen diese Inhaltsstoffe von Ionolux AC ist auf die Anwendung zu verzichten.

Patientenzielgruppe:

Ionolux AC kann für alle Patienten ohne Einschränkung hinsichtlich ihres Alters oder Geschlechts angewendet werden.

Leistungsmerkmale:

Die Leistungsmerkmale des Produkts entsprechen den Anforderungen der Zweckbestimmung und den einschlägigen Produktnormen.

Anwender:

Die Anwendung von Ionolux AC erfolgt durch den professionell in der Zahmedizin ausgebildeten Anwender.

Anwendung:

Vorbereitung:

Grundsätzlich sollte die Kavitätenpräparation zur Schonung gesunder Zahnhartsubstanz nur minimal invasiv erfolgen. Die Präparation von Unterschnitten ist nicht notwendig. Klasse V-Kavitäten sollten eine Mindesttiefe von 1 mm haben. Präparationsrückstände mit Wasserspray entfernen und mit Luft trocknen bis die Oberfläche noch schwach glänzt (nicht übergetrocknen). Falls erforderlich, kann eine Matrize angelegt werden. Bei ungenügender Restdentinstärke sollte eine Abdeckung der pulpanahen Bereiche mit einem Calciumhydroxidpräparat erfolgen.

Aktivieren der Applikationskapsel und Mischen des Materials:

Die Applikationskapsel erst unmittelbar vor der Anwendung aus dem Schlauchbeutel entnehmen. Beim Aktivieren muss die Flüssigkeit aus dem Flüssigkeitskolben möglichst vollständig in das Kapselinnere gedrückt werden. Dazu wird die Applikationskapsel mit dem Flüssigkeitskolben nach unten langsam auf eine harte Oberfläche (z. B. Tisch) bis zum Anschlag gedrückt (siehe Abb. 1). Die Kapsel erst unmittelbar vor Gebrauch aktivieren und sofort in einen Hochfrequenzmixer mit mind. 4.000 Schwingungen pro min. einspannen. Die aktivierte Applikationskapsel 10 s mischen, sofort aus dem Mischer nehmen und in die Halterung eines Applikators (z. B. AC Applicator, siehe entsprechende Gebrauchsinformation) einsetzen.

Aktivierung:

Auslassöffnung durch Anheben der Kanüle bis zum spürbaren Anschlag öffnen (siehe Abb. 2) und das Material spätestens 10 s nach Mischen durch langsames, gleichmäßiges Zusammendrücken des Hebels des Applikators direkt in die Kavität applizieren. Durch Drehen der gesamten Applikationskapsel in der Halterung kann die Kanüle beliebig ausgerichtet werden. Verarbeitungszeit und Konsistenz können vom jeweiligen Kapselmischertyp und Mischzeit beeinflusst werden.



Abb. 1: Aktivieren der Kapsel

Abb. 2: Öffnen der Kapsel

Unnötige Wartezeiten zwischen Applikation und Verarbeitung sollten vermieden werden, da die Aushärtung des Materials die Verarbeitung behindern kann. Füllung in Schichten von nicht mehr als 2 mm Dicke anlegen, mit einem geeigneten Instrument adaptieren und anschließend lichthärteten. Ionolux AC lässt sich bei Raumtemperatur mind. 2,5 min verarbeiten. Höhere Temperaturen verkürzen, niedrige Temperaturen verlängern die Verarbeitungszeit.

Lichthärtung:

Zur Lichthärtung des Materials sind handelsübliche Polymerisationslampen geeignet. Die Aushärtzeit bei Verwendung einer LED-/Halogenlampe mit einer Lichtleistung von mindestens 500 mW/cm² beträgt 20 s pro Schicht. Die Lichtquelle so nah wie möglich an die Zementoberfläche halten. Bei einem Abstand von mehr als 5 mm ist mit einer schlechteren Durchhärtung zu rechnen.

verfügbare Menge [ml]	mind. 0,17
Nettomasse pro Kapsel [g]	mind. 0,35
Mischzeit [s]	10
Verarbeitungszeit [min]	mind. 2,5
Lichthärtung [s]	20

Ausarbeitung:

Nach der Lichthärtung können Überschüsse entfernt und die Füllung wie gewohnt finiert und poliert werden.

Hinweise, Vorsichtsmaßnahmen:

- Es ist zu beachten, dass die Applikationskapsel sofort nach Aktivierung zu mischen ist.
- Bei Kontakt mit der Haut oder Schleimhaut mit einem alkoholgetränkten Tupfer entfernen und anschließend mit Wasser spülen.
- Bei Augenkontakt gut mit Wasser spülen und einen Augenarzt aufsuchen.
- Phenolische Substanzen, insbesondere eugenol- und thymolhaltige Präparate führen zu Aushärtungsstörungen von Ionolux AC. Die Verwendung von Zinkoxid-Eugenol-Zementen oder anderen eugenolhaltigen Werkstoffen in Verbindung mit Ionolux AC ist daher zu vermeiden.
- Unsere Hinweise und/oder Beratung befreien Sie nicht davon, die von uns gelieferten Präparate auf ihre Eignung für die beabsichtigten Anwendungszwecke zu prüfen.

Zusammensetzung (nach absteigendem Gehalt):

Fluorosilikatglas, Polyacrylsäure, HEMA, Wasser, UDMA, GlyDMA, pyrogenes Siliciumdioxid, Initiatoren, Stabilisatoren, Farbpigmente

Lager- und Anwendungshinweise:

Ionolux AC trocken bei 4 °C - 23 °C lagern. Erst unmittelbar vor Gebrauch aus der Folie entnehmen. Nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwenden.

Entsorgung:

Entsorgung des Produkts gemäß den lokalen behördlichen Vorschriften.

Meldepflicht:

Schwerwiegende Vorkommisse wie der Tod, die vorübergehende oder dauerhafte schwerwiegende Verschlechterung des Gesundheitszustands eines Patienten, Anwenders oder anderer Personen und eine schwerwiegende Gefahr für die öffentliche Gesundheit, die im Zusammenhang mit Ionolux AC aufgetreten sind oder hätten auftreten können, sind der VOCO GmbH und der zuständigen Behörde zu melden.

Hinweis:

Kurzberichte über Sicherheit und klinische Leistung für Ionolux AC sind in der Europäischen Datenbank für Medizinprodukte (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>) hinterlegt. Ausführliche Informationen finden Sie auch unter www.voco.dental.

Capsule d'application

Description du produit :

Ionolux AC est un matériau d'obturation verre ionomère photopolymérisable et iono-opaque en capsules pratiques. Le matériau se distingue par son excellente esthétique, sa bonne manipulation et son auto-adhésion élevée. **Ionolux AC** existe dans les teintes A1, A2, A3, A3.5 et B1. La quantité de ciment utilisable par capsule s'élève à 0,17 ml au moins.

Indications :

- Obturations des classes III et V, avant tous les obturations cervicales et la carie radiculaire
- Obturations des dents de lait
- Petites obturations de la classe I
- Obturations temporaires
- Reconstructions de moignons
- Fonds de cavité

Contre-indications :

Ionolux AC contient de l'acide polyacrylique, du BHT et des méthacrylates. Ne pas appliquer **Ionolux AC** en cas d'hypersensibilités connues (allergies) à ces composants.

Groupe cible de patients :

Ionolux AC peut être utilisé pour tous les patients, tous âges et sexes confondus.

Caractéristiques de performances :

Les caractéristiques de performances du produit sont conformes aux critères exigés par sa destination et aux normes applicables.

Utilisateurs :

L'application d'**Ionolux AC** est réservée aux utilisateurs ayant reçu une formation professionnelle en médecine dentaire.

Utilisation :

Préparation :
En principe, une préparation d'invasion minimale des cavités en conservant les tissus dentaires sains devrait être effectuée. La préparation de contre-dépouilles n'est pas nécessaire. Les cavités de la classe V doivent avoir une profondeur de 1 mm au moins. Enlever les résidus de la préparation à l'aide du spray d'eau et sécher avec de l'air pour obtenir une surface légèrement brillante (ne pas sécher de manière excessive). Si nécessaire, l'utilisation d'une matrice est possible. Si la dentine résiduelle n'est pas assez épaisse, recouvrir les zones proches de la pulpe à l'aide d'une préparation à base d'hydroxyde de calcium.

Activation de la capsule d'application et mélange du matériau :
Ne retirer la capsule d'application du sachet tubulaire qu'immédiatement avant l'application. Lors de l'activation, le liquide doit être expulsé du piston, complètement si possible, vers l'intérieur de la capsule. Pour cela, presser à fond lentement la capsule d'application avec le piston vers le bas contre une surface dure (par ex. une table) (voir ill. 1). N'activer la capsule qu'immédiatement avant l'usage. Aussitôt activée, fixer la capsule dans un mélangeur à haute fréquence réglé avec au moins 4 000 vibrations par minute. Mélanger la capsule d'application activée pendant 10 s, puis la reférer immédiatement du mélangeur et l'insérer dans le support d'un applicateur (p. ex. AC Applicator, voir le mode d'emploi correspondant).

Application :

Ouvrir l'orifice d'écoulement en soulevant la canule jusqu'à ce qu'elle s'enclenche nettement (voir ill. 2), et appliquer le matériau directement dans la cavité, au plus tard 10 s après la fin du mélange, en pressant doucement et régulièrement le levier de l'applicateur. Il est possible d'orienter la canule au choix en tournant l'ensemble de la capsule d'application dans le support. Le temps de mise en œuvre et la consistance peuvent dépendre du type de mélangeur pour capsules utilisé et du temps de mélange.



III. 1 : Activation de la capsule

III. 2 : Ouverture de la capsule

Eviter des temps d'attente inutiles entre l'application et la traitements parce que le durcissement du matériau peut rendre la mise en œuvre plus difficile. Appliquer l'obturation en couches de 2 mm maximum, adapter avec un instrument approprié et photopolymériser. **Ionolux AC** peut être travaillé à température ambiante pendant env. 2,5 min.

Des températures plus élevées raccourcissent le temps disponible pour travailler le produit, des températures inférieures le prolongent.

Photopolymérisation:

Pour la photopolymérisation du matériau les lampes habituelles de polymérisation peuvent être utilisées. Lors de l'utilisation d'une lampe LED/halogène avec une puissance de la lumière de 500 mW/cm² minimum le temps de prise par couche est de 20 s. Mettre la source de lumière le plus proche possible à la surface du ciment. Si la distance est de plus de 5 mm, la profondeur de polymérisation est réduite.

Quantité disponible [ml]	min. 0,17
Quantité nette par capsule [g]	min. 0,35
Temps de mélange [s]	10
Temps de mise en œuvre [min]	min. 2,5
Photopolymérisation [s]	20

Finition :

L'enlèvement des excédents, ainsi que la finition et le polissage peuvent être effectués immédiatement après la photopolymérisation.

Remarques, précautions :

- Tenir compte du fait que la capsule d'application doit être mélangée immédiatement après l'activation.
- En cas de contact avec la peau ou la muqueuse, enlever avec une compresse imbibée avec de l'alcool, ensuite rincer à l'eau.
- En cas de contact avec les yeux, rincer abondamment à l'eau et consulter un ophtalmologue.
- La présence de substances phénoliques, particulièrement à base d'eugénol et de thymol, gêne la prise de **Ionolux AC**. L'utilisation de ciments oxyde de zinc eugénol ou d'autres matériaux eugénolés en combinaison avec **Ionolux AC** est par conséquent à éviter.

- Nos indications et/ou conseils ne dispensent pas l'utilisateur de vérifier que les préparations que nous avons livrées correspondent à l'utilisation envisagée.

Composition (par teneur décroissante) :

Verre fluosilicate, acide polyacrylique, HEMA, l'eau, UDMA, GlyDMA, dioxyde de silicium pyrogéné, initiateurs, stabilisateurs, pigments colorés

Consignes de stockage et d'utilisation :

Stockez **Ionolux AC** au sec entre 4 °C et 23 °C. Ne retirer du film d'emballage qu'immédiatement avant l'utilisation. Ne plus utiliser le produit après la date de péremption.

Élimination :

Éliminer le produit conformément aux réglementations locales.

Déclaration obligatoire :

Signaler impérativement à la société VOCO GmbH et à l'autorité compétente tout incident grave tel que la mort, une grave dégradation, temporaire ou permanente, de l'état de santé d'un patient, d'un utilisateur ou de toute autre personne, ou une menace grave pour la santé publique, survenu ou qui aurait pu survenir en rapport avec **Ionolux AC**.

Remarque :

Vous trouverez des rapports sommaires sur la sécurité et la performance clinique d'**Ionolux AC** dans la banque de données européenne sur les dispositifs médicaux (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Des informations détaillées sont également disponibles sur www.voco.dental.

ES Instrucciones de uso

MD UE Dispositivo médico

Conforme a DIN EN ISO 9917-2

Cápsula de aplicación

Descripción del producto:

Ionolux AC es un material de restauración de ionómero de vidrio fotopolimerizable y radiopaco en cápsulas de fácil uso.

El material se caracteriza por la estética excelente, buenas propiedades de manipulación y alta autoadhesión.

Ionolux AC está disponible en los colores A1, A2, A3, A3.5 y B1. La cantidad de cemento obtenida con cada cápsula es de como mínimo 0,17 ml.

Indicaciones:

- Obturaciones de las clases III y V, especialmente obturaciones cervicales y caries radicular
- Obturaciones de dientes deciduos
- Obturaciones pequeñas de la clase I
- Obturaciones provisionales
- Reconstrucciones de muñones
- Rellenos

Contraindicaciones:

Ionolux AC contiene ácido poliacrílico, BHT y metacrilatos. En caso de que exista alguna hipersensibilidad conocida (alergia) a estas sustancias, absténgase de aplicar **Ionolux AC**.

Pacientes destinarios: **Ionolux AC** puede emplearse en todo tipo de pacientes, sin limitaciones de edad o sexo.

Características:

Las características del producto cumplen los requisitos de la finalidad prevista y las normas de producto pertinentes.

Usuario:

La aplicación de **Ionolux AC** debe llevarla a cabo un usuario profesional cualificado y formado en odontología.

Uso:

Preparación:

En principio, la cavidad debería ser mínimamente invasiva para la preservación de la sustancia dental sana. La preparación de socavados no es necesaria. Las cavidades de clase V deberían tener una profundidad mínima de 1 mm. Eliminar los residuos de la preparación con spray de agua y secar con aire hasta que la superficie brille ligeramente (no desecar). En caso necesario se puede colocar una matriz. En caso de que el grosor residual de la dentina sea insuficiente, las zonas contiguas a la pulpa deben cubrirse con un preparado de hidróxido de calcio.

Activación de la cápsula de aplicación y mezclado del material:

No extraiga la cápsula de aplicación de la bolsa tubular hasta el momento de su aplicación. Con fines de activación, es necesario expulsar el líquido, en lo posible totalmente, desde el émbolo hasta el interior de la cápsula. Al efecto, presione lentamente la cápsula de aplicación con el émbolo hacia abajo contra una superficie dura (p. ej. una mesa) hasta el tope (véase fig. 1). Active la cápsula de aplicación siempre inmediatamente antes de utilizarla y, acto seguido, fíjela en un mezclador de alta frecuencia con por lo menos 4.000 oscilaciones por minuto. Mezcle la cápsula de aplicación activada durante 10 s, retírela inmediatamente del mezclador y colóquela en el soporte de un aplicador (p. ej., el AC Applicator, consulte las instrucciones de uso correspondientes).

Aplicación:

Abra la boquilla de salida levantando la cánula hasta percibir que se alcanza el tope (véase fig. 2). Como máximo 10 s después de finalizar el mezclado, aplique el material directamente en la cavidad, presionando lenta y constantemente la palanca del aplicador. Girando toda la cápsula de aplicación en el soporte, es posible posicionar la cánula con la orientación deseada. El tiempo de aplicación y la consistencia pueden variar en función del tipo de mezclador de cápsulas que se utilice y del tiempo de mezclado.



Fig. 1: Activación de la cápsula

Fig. 2: Apertura de la cápsula

Se deberían evitar tiempos de espera innecesarios entre la aplicación y la elaboración, ya que el endurecimiento del material puede dificultar la aplicación. Aplicar la restauración en capas pero en un grosor de no más de 2 mm, adaptar con un instrumento apropiado y fotopolimerizar a continuación. **Ionolux AC** es trabajable a temperatura ambiente durante por lo menos 2,5 min.

Temperaturas más altas reducen y temperaturas más bajas prolongan el tiempo de trabajo.

Fotopolimerización:

Las lámparas de polimerización convencionales son apropiadas para la fotopolimerización del material. El tiempo de curado es de 20 s por capa si se usa una lámpara LED/halógena con una potencia de luz de no menos de 500 mW/cm². Aplicar la fuente de luz lo más cerca posible a la superficie de cemento. Con una distancia mayor a 5 mm, se deberá contar con una poca profundidad de curado.

Cantidad disponible [ml]	como min. 0,17
Masa neto por cápsula [g]	como min. 0,35
Tiempo de mezclado [s]	10
Tiempo de aplicación [min]	como min. 2,5
Photopolimerización [s]	20

Elaboración:

Después de la fotopolimerización se puede terminar y pulir la obturación como de costumbre.

Indicaciones, medidas de prevención:

- Asegúrese de que la cápsula de aplicación sea mezclada inmediatamente después de su activación.
- En caso de contacto con la piel o mucosa, elminiar con una torunda impregnada con alcohol y enjuagar a continuación con agua.
- En caso de contacto con los ojos, lavarse inmediata y abundantemente con agua y acuda a un oftalmólogo.
- Sustancias fenólicas, especialmente preparados que contengan eugenol y timol, alteran el endurecimiento de **Ionolux AC**. Se debe evitar, por eso, el uso de cementos de óxido de cinc eugenol u otros materiales a base de eugenol en combinación con **Ionolux AC**.
- Nuestras indicaciones y/o consejos no le eximen de la responsabilidad de comprobar los productos que suministramos en cuanto a su idoneidad para los fines de aplicación previstos.

Composición (según contenido en orden descendente):

Vidrio de fluorosilicato, ácido poliacrílico, HEMA, agua, UDMA, GlyDMA, dióxido de silicio pirógeno, iniciadores, estabilizadores, pigmentos

Indicaciones de almacenamiento y aplicación:

Almacene **Ionolux AC** en lugar seco a una temperatura entre 4 °C y 23 °C. No extraiga el producto de la lámina hasta el momento de su utilización. No utilice el producto una vez vencida la fecha de caducidad.

Gestión de desechos:

Deseche el producto conforme a la normativa local aplicable.

Obligación de notificación:

Los incidentes graves, como el fallecimiento, el deterioro grave temporal o permanente de la salud de un paciente, usuario u otra persona, así como las amenazas graves para la salud pública que se hayan producido o puedan producirse en relación con **Ionolux AC**, deben notificarse a VOCO GmbH y a las autoridades competentes.

Advertencia:

Los resúmenes sobre seguridad y rendimiento clínico del **Ionolux AC** están disponibles en la base de datos europea sobre productos sanitarios (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Para una información más detallada, vea también www.voco.dental.

Cápsula de aplicação

Descrição do produto:

Ionolux AC é um ionómero de vidro fotopolimerizável e radiopaco, fornecido em práticas cápsulas de aplicação. O material tem uma estética excelente, boas propriedades de manipulação e elevada adesão química.

Ionolux AC está disponível nas cores A1, A2, A3, A3.5 e B1. A quantidade de cimento por cápsula é de pelo menos 0,17 ml.

Indicações:

- Restaurações de classes III e V, especialmente restaurações cervicais e de círies radiculares
- Restaurações de dentes deciduos
- Pequenas restaurações da classe I
- Restaurações temporárias
- Construção de núcleos de preenchimento
- Bases cavitárias

Contraindicações:

Ionolux AC contém ácido poliacrílico, BHT e metacrilatos. **Ionolux AC** não deve ser utilizado em caso de hipersensibilidade (alergia) conhecida a qualquer um destes componentes.

Grupo-alvo de pacientes:

Ionolux AC pode ser aplicado em todos os pacientes sem limitações em virtude da sua idade ou sexo.

Características de desempenho:

As características de desempenho do produto estão em conformidade com a finalidade prevista e as normas relevantes do produto.

Utilizador:

A aplicação do **Ionolux AC** é realizada pelo utilizador com formação profissional em medicina dentária.

Aplicação:

Preparação:

Em princípio, a preparação da cavidade deve ser minimamente invasiva para preservar a substância dentária saudável. Não é necessário criar retenções. Cavidades de classe V devem ter, no mínimo, 1 mm de profundidade. Remova os resíduos do preparo com jacto de água, seque com ar de forma que a superfície fique levemente húmida (não seque demais). Se necessário, utilize uma matriz.

No caso de uma espessura de dentina residual insuficiente deve ser feita uma cobertura das áreas próximas da polpa com um preparado de hidróxido de cálcio.

Ativação da cápsula de aplicação e mistura do material:

Retirar a cápsula de aplicação da embalagem apenas imediatamente antes da utilização. Ao ativar o material, deve pressionar o líquido do êmbolo completamente para dentro da cápsula. Para tal, premir a cápsula de aplicação, com o êmbolo voltado para baixo, contra uma superfície dura (p. ex., uma mesa) até ao fim (ver fig. 1). Ativar a cápsula apenas imediatamente antes da utilização e colocar de imediato num misturador de alta frequência com pelo menos 4000 oscilações por min. Misturar a cápsula de aplicação ativada durante 10 s, retirar imediatamente do misturador e colocar no suporte de um aplicador (p. ex. AC Applicator, ver respectivas instruções de utilização).

Aplicação:

Leverar cuidadosamente a cânula até o fim, para destapar a abertura da cápsula (ver fig. 2) e aplicar o material, no máximo 10 s após o fim da mistura, diretamente na cavidade, pressionando lenta e uniformemente a alavanca do aplicador. A cânula pode ser ajustada da forma desejada, rodando a cápsula de aplicação inteira no suporte. O tempo de trabalho e a consistência podem ser influenciados pelo tipo de misturador de cápsulas e pelo tempo de mistura correspondentes.



Fig. 1: Ativação da cápsula

Fig. 2: Abertura da cápsula

Evite tempos de espera desnecessários entre a aplicação e a adaptação/modelagem do material, porque o endurecimento do mesmo pode tornar mais difícil trabalhá-lo. Aplique o material em camadas de, no máximo, 2 mm de espessura, adapte-o com um instrumento apropriado e fotopolimerize. À temperatura ambiente, **Ionolux AC** tem um tempo de trabalho de 2,5 min. Temperaturas mais elevadas encurtam o tempo de trabalho, baixas temperaturas prolongam-no.

Fotopolimerização:

O material pode ser fotopolimerizado com aparelhos de luz disponíveis no mercado.

O tempo de polimerização é de 20 s por camada, quando utilizada uma lâmpada de halogéneo/LED com uma intensidade de luz de pelo menos 500 mW/cm². Mantenha a ponta da guia de luz tão próximo quanto possível da superfície da restauração. Se a distância for superior a 5 mm, a profundidade da polimerização será reduzida.

Quantidade disponível [ml]	mín. 0,17
Massa líquida por cápsula [g]	mín. 0,35
Tempo de mistura [s]	10
Tempo de trabalho [min]	mín. 2,5
Fotopolimerização [s]	20

Acabamento:

Após fotopolimerizar, remova os excessos de material e proceda ao acabamento e polimento como de costume.

Avisos, medidas de precaução:

- Ter em conta de que a cápsula de aplicação tem de ser misturada logo após a ativação.
- Em caso de contacto com a mucosa oral ou pele, remove imediatamente com algodão embebido em álcool. Enxágue com água.
- Em caso de contacto com os olhos, lavar abundantemente com água e procurar um oftalmologista.

- As substâncias fenólicas, especialmente os preparados que contêm eugenol ou timol, interferem na polimerização do **Ionolux AC**. Por isso, evite usar cimentos de óxido de zinco e eugenol ou outros materiais que contenham eugenol junto com o **Ionolux AC**.

- As nossas indicações e/ou conselhos não o isentam de verificar se os produtos fornecidos por nós são adequados para o uso pretendido.

Composição (segundo conteúdo na ordem decrescente):

Vidro de fluorossilicato, ácido poliacrílico, HEMA, água, UDMA, GlyDMA, óxido de silício pirogenado, iniciadores, estabilizadores, pigmentos corantes

Indicações de armazenamento e de aplicação:

Armazenar o **Ionolux AC** num local seco a 4 °C - 23 °C. Retirar a cápsula da película apenas imediatamente antes da utilização. Não utilizar depois de expirar o prazo de validade.

Eliminação:

Eliminar o produto de acordo com os regulamentos locais.

Obrigação de notificação:

Ocorrências graves como morte, deterioração temporária ou permanente grave do estado de saúde de um paciente, utilizador ou outras pessoas e um grave risco para a saúde pública, que ocorreram ou poderiam ocorrido em combinação com **Ionolux AC** devem ser comunicadas à VOCO GmbH e às autoridades competentes.

Nota:

Os resumos de segurança e desempenho clínico de **Ionolux AC** estão disponíveis na base de dados europeia sobre dispositivos médicos (EUDAMED - <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Também pode encontrar informações detalhadas em www.voco.dental.

Fotopolimerização:

Il materiale può essere polimerizzato con le lampade fotopolimerizzatrici

Il materiale può essere polimerizzato con le lampade fotopolimerizzatrici disponibili sul mercato.

La polimerizzazione è di 20 s per strato usando una lampada LED / alogena con un'emissione non inferiore a 500 mW/cm². Tenere il punto della lampada fotopolimerizzatrice il più vicino possibile alla superficie dell'otturazione. Se la distanza è più di 5 mm, la profondità di polimerizzazione sarà inferiore.

Quantità disponibile [ml]	min. 0,17
Quantità netta per capsula [g]	min. 0,35
Tempo di miscelazione [s]	10
Tempo di lavorazione [min]	min. 2,5
Fotopolimerizzazione [s]	20

Rifinitura:

Dopo la fotopolimerizzazione, rimuovere il materiale in eccesso e rifinire e lucidare l'otturazione come al solito.

Note, precauções:

- Si prega di considerare che la capsula d'applicazione viene mescolata immediatamente dopo l'attivazione.
- In caso di contatto con la pelle o la mucosa, rimuovere immediatamente con cotone imbevuto d'alcol e sciaccquare con acqua.
- In caso di contatto con gli occhi, sciaccquare abbondantemente con acqua e consultare un oculista.
- Sostanze fenoliche, soprattutto preparazioni contenenti eugenolo o timolo, interferiscono con la polimerizzazione di **Ionolux AC**. Evitare l'uso di cementi all'ossido di zinco-eugenolo in combinazione con **Ionolux AC**.
- Le nostre indicações e/o i nostri consigli non esonerano dall'esaminare l'idoneità dei preparati da noi forniti per verificare che questi siano adatti agli ambiti di utilizzo previsti.

Composição (in ordine decrescente in base alla quantità contenuta):
Vetro fluoruro silicato, acido poliacrílico, HEMA, acqua, UDMA, GlyDMA, diossido di silício pirogeno, iniziatori, stabilizzatori, pigmenti colorati

Istruzioni di conservazione e utilizzo:

Conservare **Ionolux AC** a temperatura compresa tra 4 °C - 23 °C e preservarlo dall'umidità. Estrarre la capsula dalla busta soltanto poco prima di utilizzare il prodotto. Non utilizzare dopo che è stata superata la data di scadenza.

Smaltimento:

Smaltimento del prodotto in base alle normative amministrative locali.

Obbligo di notifica:

Incidenti gravi come il decesso, il grave deterioramento, temporaneo o permanente, delle condizioni di salute del paziente, dell'utilizzatore o di un'altra persona e una grave minaccia per la salute pubblica che si sono verificati o avrebbero potuto verificarsi in combinazione con **Ionolux AC** devono essere segnalati a VOCO GmbH e all'autorità competente.

Nota:

Resoconti sommari sulla sicurezza e le prestazioni cliniche di **Ionolux AC** sono disponibili nella banca dati europea dei dispositivi medici (EUDAMED - <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Informazioni dettagliate trova su www.voco.dental.

IT Istruzioni per l'uso

MD UE Dispositivo medico

Conforme a DIN EN ISO 9917-2

Capsule per applicazione

Descrição do produto:

Ionolux AC é um vetroionomero fotopolimerizável, radiopaco nelle capsule d'applicazione con ottima maneggevolezza. Il materiale ha eccezionali proprietà estetiche, è di facile lavorazione e ha un'elevata adesione chimica. **Ionolux AC** è disponibile nelle tinte A1, A2, A3, A3.5 e B1. La quantità estraibile per capsula è di 0,17 ml.

Indicações:

- Restauri di III e V classe, soprattutto in caso di carie cervicali e radicolarie
- Otturazioni di denti decidui
- Piccole cavità di I classe
- Otturazioni provvisorie
- Build-up di monconi
- Rivestimenti

Controindicaciones:

Ionolux AC contiene ácido poliacrílico, BHT e metacrilato. Non utilizar **Ionolux AC** en caso de nota ipersensibilidade (alergia) a questi componenti.

Target di pazienti:

Ionolux AC può essere impiegato per il trattamento di tutti i pazienti senza alcuna limitazione per quanto riguarda età o sesso.

Caratteristiche prestazionali:
Le caratteristiche prestazionali del prodotto sono conformi ai requisiti della destinazione d'uso e alle norme di prodotto pertinenti.

Utilizzatore:

L'applicazione di **Ionolux AC** deve essere effettuata da un utilizzatore con una formazione professionale in odontoiatria.

Utilizzo:

Preparazione:

La preparazione di cavità dovrebbe essere eseguita secondo le tecniche minimamente invasive, in modo da preservare la sostanza dentale sana. Non è necessario realizzare sottosquadri. Le cavità di V classe dovrebbero avere una profondità di almeno 1 mm. Rimuovere i residui della preparazione mediante spray ad acqua, quindi asciugare con aria che la superficie rimanga leggermente lucente (non asciugare in modo eccessivo). Se necessario, applicare una matrice.

In caso di uno spessore insufficiente della dentina rimanente, è consigliata una copertura nelle aree vicine alla polpa con un preparato di idrossido di calcio.

Ativação da capsula d'applicazione e miscelazione del material:

Estrarre la capsula d'applicazione dalla busta soltanto poco prima di utilizzare il prodotto. Il liquido deve essere premuto completamente nella capsula dal pistone. Premere la capsula con il pistone all'ingù lentamente su una superficie dura (ad es. un tavolo) finché si senta una piccola resistenza (vedere ill. 1). Attivare la capsula solo poco prima dell'uso e fissarla in un miscelatore con minimo 4.000 oscillazioni al minuto. Miscelare la capsula per circa 10 s, ritirare la capsula dal miscelatore immediatamente e inserire la capsula nel dispositivo della pinza per applicazione (ad es. AC Applicator, vedere le istruzioni per l'uso corrispondenti).

Aplicazione:

Aprire la capsula tirando su la cannula finché si senta una piccola resistenza (vedere ill. 2) e applicare il materiale al più tardi 10 s dopo la miscelazione direttamente nella cavità premendo leggermente e omogeneamente la leva dell'applicatore. Ruotando la capsula nel dispositivo della pinza, si può variare l'allineamento della cannula. Il tempo di lavoro e la consistenza dipendono dal tipo di miscelatore per capsule e possono abbreviare o allungare i tempi di miscelazione.



Evitare inutili tempi d'attesa tra l'applicazione e la lavorazione in quanto l'indurimento del materiale potrebbe rendere più difficile la sua applicazione. Applicare il materiale in incrementi spessi al massimo 2 mm, adattare con uno strumento idoneo e fotopolimerizzare. A temperatura ambiente, **Ionolux AC** ha un tempo di lavorazione di 2,5 min. Temperature più elevate abbreviano il tempo di lavorazione, mentre quelle più basse lo prolungano.

Κάψουλες εφαρμογής

Περιγραφή προϊόντος:

Το **Ionolux AC** είναι ένα φωτο-πολυμεριζόμενο, ακτινοσκειρό, υαλο-ιονομέρες υλικό αποκατάστασης σε κάψουλες φίλικές προς τον χρήστη. Το υλικό παρέχει έξαιρετη αισθητική, πολύ καλές ιδιότητες χειρισμού και υψηλή χημική συγκρότηση.

Το **Ionolux AC** διατίθεται στις αποχρώσεις A1, A2, A3, A3.5 και B1. Η συνήθης ποσότητα κονιάς ανά κάψουλα είναι τουλάχιστον 0,17 ml.

Ενδείξεις:

- Αποκατάστασης ομάδας III και V, ειδικά για ριζικές διαβρώσεις και εμφράξεις σε αυχενικές περιοχές
- Αποκατάστασης νεογιλών δοντιών
- Μικρές εμφράξεις ομάδας I
- Προσωρινές εμφράξεις
- Ανασυστάσεις κολοβύματος
- Ουδέτερο στρώμα

Αντενδείξεις:

Το **Ionolux AC** περιέχει polyacrylic acid, BHT και μεθακυρικό εστέρα. Το **Ionolux AC** δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις γνωστών υπερευαίσθησών (αλλεργίας) σε οποιοδήποτε από αυτά τα συστατικά.

Στοχευόμενη ομάδα ασθενών:

Το **Ionolux AC** μπορεί να χρησιμοποιηθεί για όλους τους ασθενείς χωρίς περιορισμό αναφορικά με την ηλικία ή το φύλο τους.

Χαρακτηριστικά επίδοσης:

Τα χαρακτηριστικά επίδοσης του προϊόντος αντιστοιχούν στις απαιτήσεις της προβλεπόμενης χρήσης και των ισχύοντων προτύπων προϊόντος.

Χρήστης:

Η εφαρμογή της **Ionolux AC** πραγματοποιείται από χρήστη με επαγγελματική εκπαίδευση στην οδοντιατρική.

Εφαρμογή:

Προετοιμασία:

Κατ' αρχήν, η προετοιμασία της κοιλότητας θα πρέπει να διεξαγίεται με την διαδικασία ελάχιστης παρέμβασης για την διατήρηση της υγιούς οδοντικής ουσίας. Δεν είναι απαραίτητο να δημιουργηθούν υποσκαφές.

Κοιλότητας ομάδας V θα πρέπει να έχουν τάχος στρώματος τουλάχιστον 1 mm. Αφαίρετε τις περισσότες από την διαδικασία προετοιμασίας με στρέψη νερού, στη συνέχεια στεγνώντας με ρεύμα αέρος, τόσο όσο η εναπομένεια επιφάνεια να είναι ελαφρός γυαλιστέρη (μην υπερέχρετε). Εάν είναι απαραίτητο, τοποθετήστε ένα τεχνητό τοιχόμια. Σε περίπτωση που το πάχος της εναπομένειας οδοντίντινες είναι ανεπαρκές, η περιοχή κοντά στον πολώφ θα πρέπει να καλυφθεί με ένα προϊόν υδροξειδίου του ασβεστίου.

Ενεργοποίηση της κάψουλας εφαρμογής και ανάμικη του υλικού:

Βγάλτε την κάψουλα εφαρμογής από τα σακουλάκια μέσων πριν από τη χρήση. Κατά την ενεργοποίηση, θα πρέπει να υγρό από την φάλη να προσωριθεί όσο το δυνατόν πέρα από το τέλος της ανάμικης. Η κάψουλα εφαρμογής μέσα στο εσωτερικό της κάψουλας. Για την επίτευξη αυτού, το άκρο από το οποίο προεξέχει η φάλη του υγρού θα πρέπει να πιεστεί αργά σε μια ακληρή επιφάνεια (π.χ. τραπέζι) τόσο όσο χρειάζεται για να μετακινηθεί η φάλη (βλ. εικ. 1). Η κάψουλα θα πρέπει να ενεργοποιηθεί μόλις πριν την χρήση και να τοποθετηθεί αμέσως πάνω σε έναν δοντήντη ψηλών συγκοντίνων με τουλάχιστον 4.000 δοντίντες ανά λεπτό. Αφήστε την να αναμιχθεί για 10 δευτέρα. Αφαίρεστε την από τον δοντήτη χωρίς καθυστέρηση και εφαρμόστε την στον βραχίονα συγκράτησης ενός εργαλείου εφαρμογής (π.χ. AC Applicator, βλ. αντίστοιχες οδηγίες χρήσης).

Εφαρμογή:

Ανοίξτε προσεκτικά την έξοδο γυριζόντας το ρύγχος της κάψουλας μέχρι να καταλάβετε πώς σταμάτεσθε (βλ. εικ. 2) και εφαρμόστε το υλικό κατευθείαν μέσα στην κοιλότητα μέσω της πολώφη σε 10 δευτέρα από το τέλος της ανάμικης, πιέζοντας τη χειρολαβής του εργαλείου εφαρμογής αργά και ομαλά. Το ρύγχος μπορεί να προσαριστεί κατά απαίτηση, περιστρέφοντας ολόκληρη την κάψουλα εφαρμογής μέσα στον βραχίονα συγκράτησης του εργαλείου εφαρμογής. Ο χρόνος εργασίας και η σύσταση μπορεί να επηρεαστούν από τον αντίστοιχο τύπο συσκευής ανάμικης και από τον χρόνο ανάμικης.



Αποφύγετε τις ακάπτες καθυστέρησης μεταξύ εφαρμογής και οικολήψωσης καθώς η πήξη του υλικού μπορεί να κάνει την εργασία πιο πολύπολη. Τοποθετήστε την επιλεγμένη απόρρυπτη της **Ionolux AC** σε στόματα τάχος 2 mm το πολύ, προσαρμόστε με κατάλληλο εργαλείο και φωτο-πολυμερίστε. Σε θερμοκρασία διαματικού, το **Ionolux AC** έχει χρόνο εργασίας 2,5 λεπτά. Υψηλότερες θερμοκρασίες μειώνουν τον χρόνο εργασίας, ή αντίστοιχα χαμηλότερες θερμοκρασίες τον επιμηκύνουν.

Φωτο-πολυμερίσμος:

Οι κλασικές συσκευές πολυμερισμού είναι κατάλληλες για τον φωτο-πολυμερισμό του υλικού. Ο χρόνος πολυμερισμού όταν χρησιμοποιείται λάμπτα LED/αλογόνου με λάμπτα φωτεινή έξοδο 500 mW/cm², είναι 20 δευτέρα ανά στρώμα. Κρατήστε το άκρο του φωτός όσο πιο κοντά γίνεται στην επιφάνεια της έφραξης. Αν η απόσταση είναι μεγαλύτερη από 5 mm το βάθος πολυμερισμού μπορεί να μειωθεί.

– Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, ξεπλύνετε καλά με άφθονο νερό και συμβουλευτείτε οφθαλμίατρο.
– Φαινούνται οισιες, ειδικά τα παρασκευάσματα που περιέχουν ευγενόλη ή θυμόλη, παρεπεμπήσιν τον πολυμερισμό του **Ionolux AC**. Για το λόγο αυτό, μη χρησιμοποιείτε κοινές ευγενόλης με οξειδίο του φευδαργύρου ή άλλες ουσίες που περιέχουν ευγενόλη σε συνδυασμό με το **Ionolux AC**.

– Οι υποδειγμένες ή και οι συμβουλές μας δεν σας απαλλάσσουν από την ευθύνη να ελέγχετε την καταλληλότητα των παρασκευάσματων που ας προμηθεύουμε για τη σκοπούληντη εφαρμογή.

Σύσταση (κατά σειρά μειούμενης περιεκτικότητας):
Fluorosilicate glass, polyacrylic acid, HEMA, water, UDMA, GlyDMA, fumed silicas, initiators, stabilizers, pigments

Οδηγίες Φύλαξης και εφαρμογής:

Αποτρέκετε το **Ionolux AC** στονγύ μέρος θερμοκρασίας 4 °C - 23 °C. Βγάλτε το από το σακουλάκι μέμφασης πριν από τη χρήση. Μην το χρησιμοποιείτε μετά την παρέλευση της ημερομηνίας λήξης.

Απόρριψη:

Απορρίψτε το προϊόν σύμφωνα με τις τοπικές διατάξεις.

Υποχρέωση δήλωσης:

Σοβαρά περιστατικά όπως ο θάνατος, η παροδική ή μόνιμη, σοβαρή πειθαρχία της κατάστασης υγείας ενός ασθενούς, χρήση ή άλλων προσώπων και ένας σοβαρός κίνδυνος για τη δημόσια υγεία, που συνέβαιναν ή θα μπορούσαν να συμβούν σε συνάρτηση με την **Ionolux AC**, θα πρέπει να αναφέρονται στην VOCO GmbH και στην αρμόδια αρχή.

Σημείωση:

Περιλήπτη σχετικά με την ασφάλεια και την κλινική απόδοση την **Ionolux AC** βρίσκεται στην ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Λεπτομερείς πληροφορίες μπορείτε να βρείτε στο www.voco.dental.

NL Gebruiksaanwijzing

[MD] EU Medisch hulpmiddel

Voldoet aan DIN EN ISO 9917-2

Applicatiecapsule

Beschrijving van het hulpmiddel:

Ionolux AC is een licht-hardend, radiopaque glassionomeer restauratie materiaal in makkelijke gebruiksvriendelijke capsules.

Het materiaal onderscheidt zich door een buitengewone esthetiek, goede verwerking en een hoge chemische hechtkracht.

Ionolux AC is verkrijgbaar in de kleuren A1, A2, A3, A3.5 en B1. De bruikbare hoeveelheid cement per capsule bedraagt ten minste 0,17 ml.

Indicaties:

- Klasse III en V vullingen, in het bijzonder cervicale vullingen en wortelcaries
- Melktandvullingen
- Kleine klasse I vullingen
- Tijdelijke vulling
- Stompopbouwen
- Onderlagen

Contra-indicaties:

Ionolux AC bevat polyacrylzuur, BHT en methacrylaten. Bij bekende overgevoeligheden (allergieën) tegen deze bestanddelen van **Ionolux AC** moet van het gebruik worden afgezien.

Patientendoelgroep:

Ionolux AC kan voor alle patiënten zonder beperking ten aanzien van leeftijd of geslacht worden gebruikt.

Prestatie-eigenschappen:

De prestatie-eigenschappen van het hulpmiddel voldoen aan de eisen van het beoogde doel en de geldende productnormen.

Gebruiker:

Ionolux AC wordt toegepast door professioneel in de tandheelkunde opgeleide gebruikers.

Toepassing:

Om gezonde tandsubstantie te sparen moet in principe slechts minimaal invasief gerepareerd worden. Het prepareren van ondersnijdingen is niet noodzakelijk. Klasse V-caviteiten moeten minimaal een diepte hebben van 1 mm. Spuit met water preparatie overschat weg, droog het oppervlak met lucht tot het nog zwak glanst (niet te droog maken). Indien noodzakelijk kan een matrix aangebracht worden. Wanneer de resterende dentine niet dik genoeg is, moeten de bereiken dichtbij de pulpa worden afgedeekt met een calciumhydroxideprepaaat.

Applicatiecapsule activeren en materiaal mengen:

Neem de applicatiecapsule pas direct vóór toepassing uit de buisfolie. Bij het activeren moet de vloeistof uit de vloeistofzuiger zo volledig mogelijk in het binnenvan de capsule worden gedrukt. Hiervoor wordt de applicatiecapsule met de vloeistofzuiger omlaag langzaam op een hard oppervlak (bijv. tafel) tot aan de aanslag gedrukt (zie afb. 1). Activer de capsule pas direct vóór gebruik en klem deze onmiddellijk in een hoogfrequent mengapparaat met minstens 4000 bewegingen per min. Meng de geactiveerde applicatiecapsule 10 seconden, neem deze direct uit het mengapparaat en zet de capsule in de houder van een applicator (bijv. AC Applicator, zie dienovereenkomstige gebruiksinformatie).

Applicatie:

Open de uitlaatopening door de canule tot de voelbare aanslag op te tillen (zie afb. 2) en breng het materiaal uiterlijk 10 seconden na de menging direct in de caviteit aan door de hendel van de applicator langzaam, gelijkmatig samen te drukken. Door de gehele applicatiecapsule in de houder te draaien kan de canule naar believen in de juiste stand worden gebracht. Verwerkingsstijd en consistente kunnen worden beïnvloed door het desbetreffende type capsulemengapparaat en de mengtijd.



Breng de geselecteerde kleur van **Ionolux AC** aan in lagen van maximaal 2 mm dikte. Adapteert met een geschikt instrument en aansluitend lichtharden. **Ionolux AC** laat zich bij kamertemperatuur minstens 2,5 min verwerken. Hogere temperaturen verkorten, lagere temperaturen verlengen de verwerkstijd.

Lichtharden:

Voordat het lichtharden van het materiaal is elke in de handel verkrijgbare polymerisatielamp geschikt. De lichtopbrengst mag niet lager zijn dan 500 mW/cm². De uithardingsstijd is minimaal 20 s per laag. De lichtbron zo dicht mogelijk boven het oppervlak van de vulling plaatsen. Als de afstand meer is dan 5 mm is de uithardingsdiepte minder.

Beschikbare hoeveelheid [ml]

min. 0,17

Netto gewicht per capsule [g]

min. 0,35

Mengtijd [s]

10

Verwerkingsstijd [min]

min. 2,5

Lichtharden [s]

20

Afwerken:

Na het lichtharden kan overschat verwijderd worden en de vulling op de gebruiklike wijze afgewerkt en gepolijst worden.

Aanwijzingen, voorzorgsmaatregelen:

- Ermoeit op worden gelet dat de applicatiecapsule direct na het activeren moet worden gemengd.
- Bi kontakt met de huid of slijmvliezen direct met een alcohol gedrenkt doekje verwijderen en daarna met water spoelen.
- In het geval van oogcontact grondig spoelen met water en een oogarts raadplegen.
- Fenolische substanties, vooral eugenol- en thymolhoudende preparaten leiden tot uithardingsverstoringen van **Ionolux AC**. Het gebruik van zincoxide-eugenol-cementen of andere eugenolhoudende materialen in combinatie met **Ionolux AC** dient daarom te worden vermeden.
- Onze aanwijzingen en/of adviezen ontstaan u niet van de verplichting om door ons geleverde preparaten te controleren op hun geschiktheid voor de toepassing die u volgt.

Samenstelling (naar dalend gehalte):

Fluorosilicaatglas, polyacrylzuur, HEMA, water, UDMA, GlyDMA, pyrogeen silicon dioxide, initiators, stabilizers, kleurpigmenten

Aanwijzingen voor opslag en gebruik:

Ionolux AC droog bij 4 °C - 23 °C bewaren. Pas direct vóór gebruik uit de folie nemen. Gebruik het product niet nadat de vervaldatum is verstreken.

Afvoer:

Afvoer van het hulpmiddel volgens de lokale officiële voorschriften.

Meldingsplicht:

Eرنستige incidenten zoals overlijden, tijdelijke of blijvende ernstige verslechtering van de gezondheidstoestand van een patiënt, gebruiker of andere personen en een ernstige bedreiging voor de volksgezondheid, die in samenhang met **Ionolux AC** zijn opgetreden of hadden kunnen optreden, moeten aan VOCO GmbH en de verantwoordelijke autoriteiten worden medegedeeld.

Opmerking:

Beknopte verslagen over veiligheid en klinische prestaties van **Ionolux AC** zijn opgeslagen in de Europese databank voor medische hulpmiddelen (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Gedetailleerde informatie is ook te vinden op www.voco.dental.

Last revised: 2024-07

VOCO GmbH

Anton-Flettner-Str. 1-3

27472 Cuxhaven

Germany

Phone +49 (4721) 719-0

Fax +49 (4721) 719-140

e-mail: marketing@voco.com

www.voco.dental



Applikationskapsel

Produktbeskrivelse:
Ionolux AC er et lyshærende, radiopak glasionomer fyldningsmateriale i brugervenlige kapsler.

Materialet har fremragende æstetik, gode anvendelsesmuligheder og høj kemisk binding.

Ionolux AC findes i farverne A1, A2, A3, A3.5 og B1. Den brugbare mængde indhold i kapslerne er minimum 0.17 ml.

Indikationer:

- Klasser III og V restaureringer, især cervicalle fyldninger og rodkaries
- Fyldninger i mælkænder
- Små klasse I fyldninger
- Midlertidige fyldninger
- Opbygninger
- Underfyldninger

Kontraindikationer:

Ionolux AC indeholder polyakrylsyre, BHT og methakrylater. **Ionolux AC** bør ikke bruges i tilfælde af kendt hypersensitivitet (allergi) over for materialets indholdsstoffer.

Patientmålgruppe:

Ionolux AC kan anvendes til alle patienter uden begrænsning med hensyn til alder eller køn.

Egenskaber:

Produkts egenskaber stemmer overens med kravene til det erklærede formål og de relevante produktstandarder.

Bruger:

Ionolux AC skal anvendes af en bruger, der har en professionel uddannelse inden for odontologi.

Anvendelse:

Forberedelse:

I principippet skal kavitatspræparation foregå med så lidt fjernelse af tand som muligt for at bevare en sund tandsubstans. Det er ikke nødvendigt at præpare underskænder. Klasser V kavitater skal have en dybde på minimum 1 mm. Fjern præparationsrestre med vand og torlæg med luft til overfladen er let skinnende (må ikke udtrøres). Anvend en matrice hvis nødvendigt. Hvis det resterer dentinlag har begrænset tykkelse, bør området tæt på pulpa dækkes med et calciumhydroxidbaseret produkt.

Aktivering af kapslen og blanding af materialet:

Udtag først kapslen af foliepakken umiddelbart før brug. Ved aktivering skal al væsen i beholderen presses ind i kapsellet. For at gøre dette, presses beholderen langsomt imod en hård overflade (feks en bordplade), til den er presset helt i bund (se fig 1). Kapslen må kun aktiveres direkte for den bliver blandet i en højfrekvens mixer med mindst 4000 vibrationer pr minutt. Kapslen bør blændes i 10 sekunder. Fjern kapslen fra mixeren straks efter blanding og placer den i en applikator (feks AC Applicator, se den tilhørende brugsanvisning).

Applikation:

Abs forsigtigt udgangen ved at løfte kanylespidsen indtil du mærker et stop (se fig 2). Aplicer materialet direkte i kaviteten indenfor 10 sekunder efter blanding, ved at presse applikatoren håndtag langsomt og jævn. Kanylen kan vinkles efter ønske ved at dreje hele kapslen i holderen. Arbejdstid og konsistens kan påvirkes ved forskellige typer mixere og blandetider.



Undgå unødvendig spildtid mellem blanding og applicering, da materialet vil begynde at hædre og derved gøre appliceringen mere besværlig.

Aplicer den valgte farve **Ionolux AC** i lag på maksimalt 2 mm tykkelse. Tilpas med et passende instrument og lyshærd efterfølgende. I stuetemperatur har **Ionolux AC** en forarbejdningstid på 2.5 min. Højere temperaturer afkorter forarbejdningstiden og lavere temperaturer forlænger den.

Lyshærdning:

Materialet kan lyshærdes med de polymeriseringslamper, der findes på markedet. Deres effekt må ikke være lavere end 500 mW/cm². Hærdetiden er 20 s pr. lag. Hold lampen så tæt som muligt på overfladen af fyldningen. Hvis afstanden er mere end 5 mm vil hærdningsdybden blive mindre.

Anvendelig mængde [ml]	min. 0.17
Net. vægt pr kapsel [g]	min. 0.35
Blandetid [s]	10
Arbejdstid [min]	min. 2.5
Lyshærdning [s]	20

Afslutning:

Efter lyshærdning fjernes overskydende materiale, og den afsluttende behandling samt polering af fyldningen udføres som sædvanligt.

Brugsanvisning, forholdsregler:

- Væl sikker på at applikationskapslen blandes straks efter aktivering.
- I tilfælde af kontakt med mundslimhinden eller huden renses omgående med vat og alkohol. Skyl med vand.

- Ved kontakt med øjnene skyld grundigt med masser af vand og konsulter en øjenlæge.
- Phenoliske substanser, specielt preparationer med eugenol eller thymol, påvirker hærdningen af **Ionolux AC**. Undgå brug af zinc oxide eugenolcementer eller eugenolholdige produkter i forbindelse med **Ionolux AC**.
- Vores anvendinger og/eller vejledning frøger dig ikke for selv at kontrollere om de preparater, der leveres af os, egner sig til de tilsvigede anvendelsesformål.

Sammensætning (ih. faldende indhold):

Fluorosilikatglas, polyacrylsyre, HEMA, vand, UDMA, GlyDMA, pyrogen siliciumdioxid, initiatører, stabilisatorer, farvepigmenter

Opbevarings- og anvendelsesanvisninger:

Opbevar **Ionolux AC** på et tørt sted imellem 4 °C - 23 °C. Fjern først kapslen fra folieindpakningen umiddelbart før brug. Efter udløbsdatoen må produktet ikke længere anvendes.

Bortskaffelse:

Bortskaffelse af produktet iht. de lokale forskrifter.

Meldeligt:

Alvorlige hændelser som døden, en midlertidig eller varig forringelse af en patient, en brugers eller andre personers helbredstilstand og en alvorlig fare for den offentlige sundhed, der er opstået eller havde kunnet opstå i forbindelse med **Ionolux AC**, skal meldes til VOCO GmbH og de ansvarlige myndigheder.

Bemærk:

Korte beretninger om sikkerhed og klinisk effekt for **Ionolux AC** er gemt i den Europæiske database for medicinsk udstyr (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Detaljerede oplysninger kan også findes på www.voco.dental.



Käyttöohjeet

MD EU Lääkinäillinen laite

DIN EN ISO 9917-2 -standardin mukainen

Applikointikapseli

Tuotekuvaus:

Ionolux AC on valokovetteinen, röntgenopaikki lasi-ionomeeri korjaava materiaali käytäjäystävällisissä kapseleissa. Materiaali on erinomainen esteettinen, omaten hyvät käsittelyominaisuudet ja korkean kemiallisen sidosarvon.

Ionolux AC on saatavissa värisävyissä A1, A2, A3, A3.5 ja B1. Kussakin kapselissä on täytteeseen käytettävää sementtiä vähintään 0.17 ml.

Käyttöaiheet:

- Luokkien III ja V täytteiksi, erityisesti kervikaalialueille ja juurikarieksiin
- Maitohammaslättäytykseen
- Pienten I luokan täytteiksi
- Väliaikaisksi täytteiksi
- Pilarien rakentamiseen
- Alustäytteeksi

Vasta-aiheet:

Ionolux AC sisältää polyakrylihappo, BHT:ta ja metakrylaattia. Mikäli potilaan tiedetään olevan yliherkkä (allerginen) näille **Ionolux AC** aineosille, tuttuota ei saa käyttää.

Potilashoideryhmä:

Ionolux AC voidaan käyttää kaikilla potilailla ilman ikääni tai sukupuolen liittyviä rajoituksia.

Suurituskyky:

Tuoteen suurituskyky on käyttötarkoituksen edellyttämien vaatimusten ja asianomaisten laitennormien mukaisia.

Käyttäjät:

Ionolux AC käyttävä hammasläkätieteellisen ammattikoulutuksen saaneet käyttäjät.

Käyttötapa:

Valmistelu:

Periaatteessa, kaviteen preparointi pitäisi suorittaa vain minimaalisesti hampaaseen tunkeutuen, säästäänsi tervettä hammaskudosta. Ei ole tarpeen valmistaa allemenoja. Luukan V kaviteet tulisi olla syvyydeltään vähintään 1 mm:n paksuisa.

Poista preparointista jääneet ylimäärät vesisprayllä, sen jälkeen kuivaa siten, että pinta jäät hieman kilttäväksi (älä ylikuiva). Käytä matriisia tarvitessa. Mikäli jäljelle jäävän dentiinin paksuus on riittämätön, pulpan läheisyydessä olevat alueet tulisi kattaa kalsiumhydroksidilla.

Applikointikapselin aktivoointi ja materiaalin sekoittaminen:

Poista kapseli suojaapakkausestaan ainostaan juuri ennen sen käyttöä. Aktivoinnin aikana, pullon sisällä oleva neste täytyy puristaa kapselin sisään niin täydellisesti kuin mahdollista. Tämä taapuuhtaa seuraavalaistesti: applikointikapselin loppuosa, missä nestepullo sijaitsee, painetaan alas kovaa pintaan (esim. pöytä) vasten (ks. kuvा 1) kunnes pullo sulisty.

Kapseli tulee aktivoida juuri ennen sen käyttöä ja asettaa välttämästi suurtaajuus sekoittimeen, jossa on vähintään n. 4000 värähdystä minuutissa. Sekoita aktivoitu applikointikapseli 10 sekunnin ajan, poista applikointikapseli sekoittimesta välttämästi sekoittamisen jälkeen ja sisään aseta se kapselin viejään (esim. AC Applicator, ks. vastaavat käyttöohjeet).

Applikointi:

Avaan varovasti poistoaukko nostamalla applikointikärkeä, kunnes tunnet sen pysähtyvän (katso kuvा 2) ja appliko materiaali suoraan kaviteettiin 10 sekunnin kuluessa sekoittamisen jälkeen puristamalla viejän vippua hitaasti ja tasaisesti. Kanyly voidaan suunnata vaadittuun suuntaan käännettäillä koko applikointikapselia viejässä. Työskentelyaikaa ja konsistenssiin vaikuttavat käytettävän kapselin sekoittajan typpi ja sekoitusauka.



Vältä tarpeeton odottelu materiaalin sekoitukseen ja annosteluun vällillä, koska materiaalinkovettuminen voi vaikuttaa materiaalin levittämistä. Annoste **Ionolux AC** (katso väriskälasta) valitu véri kerroksittain, jotka ovat enintään 2 mm paksuisia. Levitä materiaali siinä soveltuvalla instrumentilla ja valokovet.

Huoneen lämpötilassa, **Ionolux AC** materiaaliilla on työskentelyaika 2.5 min. Korkeammat lämpötilat lyhentävät työskentelyaikaa kun taas matalammat lämpötilat pidentävät sitä.

Valokovetus:

Markkinoidilla olevat valokovettajalaitteet kovettavat materiaalin. Valokovetsustehon ei pitäisi olla matalampi kuin 500 mW/cm². Valokovetusaukaa on 20 s per kerros. Pidä valokärjen päästä mahdollisimman lähellä täytteen pinta. Jos etäisyys on suurempi kuin 5 mm, kovettumissivyyts on pienempi.

Käytettävissä oleva määrä [ml]	min. 0.17
Nettopaino per kapseli [g]	min. 0.35
Sekoitusaukaa [s]	10
Työskentelyaika [min]	min. 2.5
Valokovetusaukaa [s]	20

Viimeistely:

Valokovettamisen jälkeen, poista materiaalin ylimäärät ja viimeistele ja kiirolla täytteen tavallisen tapaan.

Huomautukset, varotoimenpiteet:

- Varmista, että kapseli sekoitetaan välttämästi aktivoinnin jälkeen.
- Jos ainetta joutuu suun kudokseen tai ihoon, poista aine välttämästi alkoholiin kostutettuilla puuvillavanulla. Huuhtele vedellä.
- Jos ainetta joutuu silmiin, huuhtele runsaalla vedellä ja hakeudu silmälääkärin.
- Fenolipitoiset aineet, erityisesti valmisteet, mitkä sisältävät eugenoli tai tymolia häiritsevät **Ionolux AC** kovettumista. Niinpä Sinkioksideja sisältävät täyttesementit tai muiden eugenoli sisältävien aineiden käyttöä yhdessä **Ionolux AC** kanssa tulee välttää.
- Anttamame tiedot tai neurot evitä vapauta käyttäjää velvollisuudesta arvioida toimittamme tuotteiden soveltuvuutta aiottuun käyttöön.

Koostumus (suurimmasta pitoisuudesta pienimpään):

Fluorosiliikaatti lasi, polyakrylihappo, HEMA, vesi, UDMA, GlyDMA, pyrogeeninen piidioksideja, katalytytit, stabilisaattori, väripigmentit

Säilytys- ja käyttöohjeet:

Säilytä **Ionolux AC** kuivassa paikassa 4 °C - 23 °C lämpötilassa. Poista kapseli foliolista vain juuri ennen välttämistä käyttöä.

Ainetta ei saa käyttää viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Hävitäminen:

Hävitä tuote paikallisten viranomaismääräysten mukaisesti.

Ilmoitusvelvollisuus:

Vakavista vaaratilanteista, kuten kuolema, potilaan, käyttäjän tai muiten henkilöiden terveydentilan ohimenevää tai pysyvää vakavaa heilkenemistä, ja vakava vaara julkiselle terveydelle, joita ilmenee tai olisi voinut ilmetä **Ionolux AC** käytössä, on ilmoittettava VOCO GmbH:lle sekä asiaista vastaavalle viranomaiselle.

Huomautus:

Yhteenvetoraportti **Ionolux AC** turvallisudesta ja klinisestä suorituskyvystä on tallennettu eurooppalaisen lääkinälisten laitteiden tietokantaan (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Yksityiskohtaisista tietoista löytyy myös osoitteesta www.voco.dental.

Applikasjonskapsler**Produktbeskrivelse:**

Ionolux AC er et lysherdende glassjonomer fyllingsmateriale med röntgenkontrast i brukervennlige kapsler. Materialet har utmerket estetikk, gode bruksegenskaper og høy kjemisk adhesjon.

Ionolux AC er tilgjengelig i fargene A1, A2, A3, A3.5 og B1. Mengden av sement som kan brukes i hver kapsel er på minimum 0.17 ml.

Indikasjoner:

- Klasse III og klasse V fyllinger, spesielt cervikale fyllinger og rot-karies
- Fylling av melketinner
- Små klasse I fyllinger
- Midlertidige fyllinger
- Konus-oppbygginger
- Foringer

Kontraindikasjoner:

Ionolux AC inneholder polyakrylsyre, BHT og metakrylat. **Ionolux AC** må ikke brukes ved kjent overømfintlighet (allergier) overfor innholdsstoffene.

Pasientmålgruppe:

Ionolux AC kan brukes hos alle pasienter uten begrensninger med tanke på alder eller kjønn.

Egenskaper:

Produkts egenskaper samsvarer med kravene til den tiltenkte bruken og relevante produktstandarder.

Bruk:

Ionolux AC skal brukes av profesjonelle brukere med odontologisk utdanninng.

Anvendelse:**Preparasjon:**

Prinsippet bør kavitetspreparering utføres med minimal ekskavering, for å spare levende tannsubstans. Det er ikke nødvendig å preparere underkutt. Klasse V kavitter må ha en minimum dybde på 1 mm. Fjern preparasjonsoverskudd med vannspylning og tørk med luftstrom, slik at overflaten forblir lett glinsende (ikke tørk for mye). Sett på en matrise, om nødvendig.

Dersom det gjenstår dentintjockelsen ikke er tilstrekkelig må området nært pulpa dekkes med et kalsiumhydroksidprodukt.

Aktivering av applikasjonskapselen og blanding av materialet:

Applikasjonskapselen skal ikke tas ut fra oppbevaringsposen for umiddelbart før bruk. Under aktivering skal væsken i stempellet presses inn i innsiden av kapselen så godt som mulig. For å oppnå dette skal enden på applikasjonskapselen hvor stempellet med væsken er sakte presset ned mot en hard flate (f.eks et bord) så langt som stempellet beveger seg. (se fig. 1). Kapselen skal aktiveres umiddelbart før bruk og settes med en gang inn i en høyfrekvens mixer med minimum 4.000 oscillatorer i minuttet. Den aktiverete applikasjonskapselen skal ristes i 10 sekunder, ta den raskt ut av mixeren og plasser den på en applikasjonshet (for eksempel AC Applicator, se medfølgende bruksanvisning).

Applikasjon:

Åpne kapselen forsiktig ved å løfte kanylen inntil du kjenner et stopp (se fig. 2). Appliser materialet direkte i kavitten innen 10 sekunder etter sluttet på mixingen ved å trykke applikatoren håndtakssakte og heldt inn. Kanylen kan snus i ønsket retning ved å snu hele applikasjonskapselen inne i holderen. Arbeids-tiden og konsistensen kan influeres ved de forskjellige typer mixer og blandetid.



Fig. 1: Aktivering av kapselen

Fig. 2: Åpning av kapselen

Unngå unødvendig ventetid mellom miksing og applikasjon, etter som herding av materialet kan gjøre det vanskeligere å arbeide med.

Appliser den valgte farge **Ionolux AC** i lag på maksimum 2 mm tykkelse, form til med et egen instrument og lysherd deretter.

I romtemperatur har **Ionolux AC** en arbeidstid på 2,5 min. Høyere temperaturer medfører kortere arbeidstid, lavere temperaturer forlenger den.

Lysherd:

Konvensjonelle herdelamper kann brukes til lysherdning av materialet. Herdetiden ved bruk av en LED/halogen lampe med minimum lysstyrke på 500 mW/cm² er 20 s pr. lag.

Hold spissen på herdelampen så tett som mulig til fyllingens overflate. Hvis avstanden blir mer enn 5 mm, vil herdedybden bli mindre.

Tilgjengelig mengde [ml]	min. 0.17
Netto vekt pr. kapsel [g]	min. 0.35
Blandetid [s]	10
Arbeidstid [min]	min. 2.5
Lysherdning [s]	20

Ferdiggjøring:

Fjern overskudd etter lysherdningen, og poler på vanlig måte.

Merknader, sikkerhetstiltak:

- Sorg for at applikasjonskapselen er blandet umiddelbart etter aktivering.
- I tilfelle materialet kommer i kontakt med oral tøv eller hud, må dette fjernes umiddelbart med bomull dypet i alkohol. Spyl med vann.
- Dersom materialet er kommet i kontakt med øyne skal det skylles godt med rikelig med vann og øyespesialist kontaktes.
- Fenolholdige materialer, spesielt eugenol- og tymolholdige produkter innvirker på polymerisering av **Ionolux AC**. Unngå bruk av zinkoksid-eugenol sementer eller andre eugenolholdige materialer sammen med **Ionolux AC**.
- Våre merknader og/eller råd frirar deg ikke fra å kontrollere om produktene som leveres av oss, er egnet til det tiltenkte formålet.

Sammensetning (etter mengde):

Fluorsilikatglass, polyakrylsyre, HEMA, vann, UDMA, GlyDMA, pyrogen silisiumoksid, initiatorer, stabilisatorer, fargepigmenter

Oppbevarings- og bruksinformasjon:

Ionolux AC skal lagres på et tørt sted i temperaturer mellom 4 °C - 23 °C. Fjern den ikke fra folien for umiddelbart før bruk. Ikke bruk produktet etter utlopsdatoen.

Kassering:

Produkten må avfallsbehandles i henhold til lokale forskrifter.

Meldeplikt:

Alvorlige tilfeller som dødsfall, midlertidig eller permanent alvorlig forringelse av helsen til pasienten, brukeren eller andre personer og en alvorlig folkehelserisiko som er oppstått eller kunne ha oppstått i forbindelse med bruk av **Ionolux AC**, må rapporteres til VOCO GmbH og de ansvarlige myndighetene.

Merknad:

Korte rapporter om sikkerhet og klinisk virkemåte for **Ionolux AC** kan lastes ned fra den europeiske databasen for medisinsk utstyr (EUDAMED - <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Detaljert informasjon kan også finnes på www.voco.dental.

**Bruksanvisning**

MD EU Medicinteknisk produkt
Motsvarar DIN EN ISO 9917-2

Appliceringskapsel**Produktbeskrivning:**

Ionolux AC er en lysherdende, röntgenkontrasterende glassjonomer for fyllinger, i användervennlige kapsler.

Materialet har enastående estetik, gode hanteringsegenskaper og høy konsistensbinding.

Ionolux AC finns i färgerna A1, A2, A3, A3.5 och B1. Den användbara kvantiteten glassjonomer i varje kapsel är minst 0,17 ml.

Indikationer:

- Fyllinger klass III og V, speciellt cervikala fyllinger och rotkaries
- Fyllningar i mjølkständer
- Små klass I-fyllningar
- Temporära fyllningar
- Pelaruppbryggnad
- Lining

Kontraindikationer:

Ionolux AC inneholder polyakrylsyre, BHT och metakrylat. **Ionolux AC** ska inte användas vid känd hypersensitivitet (allergi) mot något av innehållet.

Patientmålgrupp:

Ionolux AC kan användas för alla patienter utan begränsning avseende ålder eller könn.

Prestandaegenskaper:

Produktens prestandaegenskaper motsvarar kraven enligt dess avsedda årsdårlig samt gällande produktstandarder.

Användare:

Användningen av **Ionolux AC** utförs av användare med professionell utbildning inom tandmedicin.

Användning:**Förberedelse:**

I princip ska kavitspreparationen göras minimalt invasivt, för att bevara frisk tandsubstans. Det är inte nödvändigt att preparera underskär. Klass V-kavitter ska ha ett minimalt djup av 1 mm. Ta bort preparationsrester med vattenspray, lufttorka därefter så att ytan förblir lätt glansig (övertorka ej). Placer en matris om så behövs. Om den kvarvarande dentintjockleken är otillräcklig, ska området nära pulpan täckas med en calciumhydroxidprodukt.

Aktivering av kapseln och blanding av materialet:

Ta ut kapseln ur folieförpackningen först omedelbart före användningen. Under aktivering måste vätskan i kolven tryckas in så fullständigt som möjligt i kapselns inre. För att åstadkomma detta ska den ände på applikationskapseln där kolven sticker ut, saktat tryckas ner mot en hård yta (t.ex. ett bord) så långt som kolven kan röra sig (se fig. 1). Kapseln ska aktiveras först direkt före användning och omedelbart placeras i en högfrekvensbländare med minst 4000 oscillatorer per minut. Blanda den aktiverade kapseln i 10 sek. Avlägsna kapseln från bländaren utan dröjsmål och placera den i hållaren på appliceringsverktyget (t.ex. AC Applicator, se tillhörande bruksanvisning).

Applicer:

Öppna förskräckta kapseln genom att lyfta spetsen tills ett stopp känns (se fig. 2) och applicera materialet direkt i kavitten, inom 10 sek. efter bländningens slut, med ett långsamt och stadigt tryck på applikatorn. Spetsen kan riktas in efter behov genom att hela kapseln vrids i hållaren. Arbetstid och konsistens kan påverkas av olika typer av bländningsapparater och av bländningstiden.



Fig. 1: Aktivering av kapselen

Fig. 2: Öppning av kapselen

Undvik onödig väntetid mellan bländning och applicering, eftersom härdning av materialet kan göra det svårare att arbeta med.

Applicera den valda färgen av **Ionolux AC** i lag med en maximal tjocklek av 2 mm, packa och forma med ett lämpligt instrument och lyshärda därefter. Vid rumstemperatur har **Ionolux AC** en arbetsstid på 2,5 minuter. Högre temperatur förkortar arbetsstiden, lägre temperatur förlänger den.

Ljushärdning:

Materialet kan ljushärdas med på marknaden förekommande polymerisationslampor.

Ljusintensiteten ska inte vara lägre än 500 mW/cm². Härdtiden är 20 s per lager. Håll spetsen på ljusledaren så nära fyllningens yta som möjligt. Ett avstånd på mer än 5 mm, ger ett mindre härddjup.

Tillgänglig mängd [ml]	min. 0.17
Nettovikt pr. kapsel [g]	min. 0.35
Blandetid [s]	10
Arbetsstid [min]	min. 2.5
Ljushärdning [s]	20

Finishering:

Efter ljushärdning, avlägsna överskott och finishera och polera fyllningen på vanligt sätt.

Information, försiktighetsåtgärder:

- Se till att kapseln blandas direkt efter aktivering.
- Vid kontakt med oral mjukvävnad eller hud, ta omedelbart bort med bomull inränt med alkohol. Spola med vatten.
- Vid kontakt med ögon, skölj noggrant med riktigt med vatten och konsultera ögonspecialist.
- Fenolika substanser, speciellt preparationer innehållande eugenol eller tymol, interfererar med härdningen av **Ionolux AC**. Undvik användning av cement med zinkoksid-eugenol och andra eugenolhaltiga material i kombination med **Ionolux AC**.
- Våra anvisningar och/eller råd rörande rådgivning befriar dig inte från att kontrollera de av oss levererade preparaten avseende deras lämplighet för den avsedda användningen.

Sammansättning (enligt fallande andel):

Fluorsilikatglas, polyakrylsyra, HEMA, vatten, UDMA, GlyDMA, pyrogen silisiumoksid, initiatorer, stabilisatorer, färgpigment

Anvisning för förvaring och användning:

Förvara **Ionolux AC** torrt och vid temperaturer på 4 °C - 23 °C. Ta endast ut kapseln ur folieförpackningen omedelbart före användning. Använd inte efter utgångsdatum.

Avfallshantering:

Produkten ska avfallshanteras enligt föreskrifter från lokala myndigheter.

Rapporteringsskyldighet:

Allvarliga tillbud som dödsfall, tillfällig eller permanent bestående försämring av en patient, en användares eller andra personers hälsotillstånd

Aplikační kapsle

Popis produktu:

Ionolux AC je světlem tuhnoucí, rentgen kontrastní skloionomerový výplňový materiál užívatele výrobců.

Materiál vykazuje vynikající estetické vlastnosti, vysokou chemickou adhezií a dobré se zpracovávání.

Ionolux AC je k dostání v odstínech A1, A2, A3, A3.5 a B1. Využitelné množství materiálu v každé kapsli je minimálně 0,17 ml.

Indikace:

- Výplně kavít III. a V. třídy, především krčkových a kořenových kazů
- Výplně v mléčném chrpu
- Malé výplně kavít I. třídy
- Provizorní výplně
- Dostavby korunek
- Podložky

Kontraindikace:

Ionolux AC obsahuje kyselina polyakrylová, BHT a metakrylát. V případě známé přecitlivělosti (alergie) na tyto složky produktu **Ionolux AC** je nutné od použití upustit.

Cílová skupina pacientů:

Ionolux AC lze použít pro všechny pacienty bez omezení věku nebo pohlaví.

Funkční charakteristiky:

Funkční charakteristiky produktu odpovídají požadavkům určeného účelu použití a příslušných standardů výrobků.

Uživatel:

Aplikaci produktu **Ionolux AC** provádí uživatel odborně vzdělaný v oboru Zubního lékařství.

Použití:

Příprava:

Aby byla zachovávána zdravá zubní tkáň, měla by být použita minimálně invazivní preparační technika. Preparačce podsekávají místo není nutné. Kavity V. třídy by měly být minimálně 1 mm hluboké. Vodní trysekou odstraňte zbytky po preparaci, poté povrch preparovaného zuba osušte vzdichovou pistoli tak, aby byl lesklý (nepresušte jej). Je-li to nutné, použijte matrici.

Pokud je tloušťka zbytkového dentinu nedostatečná, je třeba oblasti v blízkosti drené překrýt výrobkem obsahujícím hydroxid vápenatý.

Aktivace aplikační kapsle a michání materiálu:

Bezprostředně před použitím pouze vyměňte aplikační kapsli z trubicovitého sáčku. Během aktivace musí být pokud možno všechna tekutina z baňky vtažena dovnitř kapsle. Za tímto účelem se na tvrdé podložce (např. na stole) pomalu stlačí konec aplikační kapsle, kde je umístěna baňka s tekutinou, až se do kapsle zasune (viz obr. 1). Kapsle se musí aktivovat těsně před použitím a poté ihned vložit do vysokofrekvenční micháčky s nejméně 4000 kmity za minutu. Aktivovanou aplikační kapsli micháčky do po dobu 10 sekund, bez prodlev vyměňte z micháčky a vložte do držáku aplikátoru (např. AC Applicator, viz příslušný návod k použití).

Použití:

Opatrně otevřete kapsli tak, že až nedoraz zvednete kanylu (viz obr. 2), a pomálem a rovnoměrným stlačením páky aplikátoru naneste materiál během 10 sekund od ukončení michání přmo do kavy. Kanylu je možné použít poté nasměrovat otocením celé aplikační kapsle v držáku.

Doba zpracování a konzistence může být ovlivněna konkrétním typem micháčky kapslí a dobou michání.



Obr. 1: Aktivace kapsle

Obr. 2: Otevření kapsle

Vyhnete se prodlevám mezi nanesením a dokončením, protože proces tuhnutí znesnadňuje práci s materiálem.

Vybraný odstín **Ionolux AC** namástejte ve vrstvách o maximální tloušťce 2 mm, upravujte vzhodným nástrojem a poté vytvrzte světlem.

Při pokojové teplotě je doba zpracování **Ionolux AC** 2,5 minuty. Vyšší teploty zkracují dobu zpracování, nižší teploty ji prodlužují.

Vytvrzování světlem:

Pro světelné vytvrzování materiálu jsou vhodné běžné polymerační lampy.

Doba vytvrzování je při použití LED/halogenové lampy s minimálním světelným výkonem 500 mW/cm² 20 s na každou vrstvu.

Koncovku světlovodu podržte co nejbližší povrchu výplní. Hloubka vytvrzování může být menší, bude-li vzdálenost větší než 5 mm.

Množství materiálu v každé kapsli [ml]	min. 0.17
Cistá hmotnost každé kapsle [g]	min. 0.35
Doba michání [s]	10
Doba zpracování [min]	min. 2.5
Doba vytvrzování světlem [s]	20

Dokončení:

Po vytvrzení světlem přebytečný materiál a výplň běžným způsobem dotvárate a vyleštěte.

Informace, preventivní bezpečnostní opatření:

- Zajistěte, aby došlo k promichání aplikační kapsle bezprostředně po aktivaci.
- V případě kontaktu s kůží nebo sliznicí, ihned očistěte vatou namočenou v alkoholu. Opláchněte vodou.
- V případě zasažení očí, oči dobře vypláchněte velkým množstvím vody a kontakujte očního lékaře.
- Fenolické hmoty, zejména preparáty obsahující eugenol nebo tymol, naruší proces vytvrzování **Ionolux AC**. V kombinaci s **Ionolux AC** proto nepoužívejte zinkoxideugenolové cementy nebo jiné materiály obsahující eugenol.
- Naše informace a/nebo rady Vás nezbavují povinnosti zkонтrolovat, zda jsou námi dodané přípravky vhodné pro zamýšlené účely použití.

Složení (sestupně podle obsahu):

Fluorokřemičité sklo, kyselina polyakrylová, HEMA, voda, UDMA, GlyDMA, pyrogenní oxid křemičitý, iniciátory, stabilizátory, barevné pigmenty

Pokyny pro skladování a použití:

Skládujte **Ionolux AC** na suchém místě, při teplotě 4 °C - 23 °C. Z fólie jej vyjměte až bezprostředně před použitím. Nepoužívejte po uplynutí data expirace.

Likvidace:

Likvidace produktu podle místních úředních předpisů.

Oblašovací povinnost:

Závažné nežádoucí události, jako smrt, dočasně nebo trvalé závažné zhroucení zdravotního stavu pacienta, uživatele či jiných osob a závažné ohrožení veřejného zdraví, které se vyskytuje nebo mohly vyskytnout v souvislosti s prostředkem **Ionolux AC**, je nutno ohlásit společnosti VOCO GmbH a příslušným orgánům.

Upozornění:

Souhrnné údaje o bezpečnosti a klinické funkci **Ionolux AC** jsou uloženy v Evropské databázi zdravotnických prostředků (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Podrobné informace naleznete také na webových stránkách www.voco.dental.

Cantitatea disponibilă [ml]	min. 0,17
Cantitatea netă per capsulă [g]	min. 0,35
Timp amestec [s]	10
Timp de lucru [min]	min. 2,5
Fotopolimerizarea [s]	20

Finisarea:

După fotopolimerizare, îndepărtați excesul de material, finisați și lustriți obturarea în mod normal.

Indicații, măsuri de precauție:

- Asigurați-vă că, după activare, capsula aplicatoare să fie amestecată imediat.
- În cazul contactului cu mucoasele sau cu pielea, îndepărtați imediat cu o buleă de vată înmătuită în alcool și apoai clătiți cu apă.
- În cazul contactului cu ochii clătiți bine cu apă și consultați un oftalmolog.
- Substanțele fenolice, în special cele ce conțin eugenol sau timol, inhibă polimerizarea materialului **Ionolux AC**. Din aceasta cauză evitați folosirea cimenturilor pe bază de eugenat de zinc sau alte materiale care conțin eugenol în combinație cu **Ionolux AC**.
- Indicațiile și/sau consilierea noastră nu vă exonerează de obligația de a verifica dacă preparatele livrate de noi sunt adecvate pentru scopurile de utilizare prevăzute.

Compoziție (în ordine descrescătoare):

Sticla fluorosilicată, acid poliacrilic, HEMA, apă, UDMA, GlyDMA, dioxid de siliciu pirogen, inițiatori, stabilizatori, pigmenti colorați

Indicații privind depozitarea și utilizarea:

Depozitați **Ionolux AC** într-un loc uscat, la temperaturi cuprinse între 4 °C - 23 °C. Îndepărtați-l din folie numai înainte de utilizare. A nu se utiliza produsul după data expirării.

Eliminarea:

Eliminarea produsului conform dispozitiilor legale locale.

Obligația de anunțare:

Incidentele grave cum sunt decesul, deteriorarea gravă, temporară sau permanentă, a stării de sănătate a unui pacient, a unui utilizator sau a unei alte persoane și amenințare gravă la adresa sănătății publice, care au apărut sau ar putea apărea în legătură cu **Ionolux AC** trebuie comunicate VOCO GmbH și autorității competente.

Indicație:

Scurte rapoarte cu privire la siguranța și performanța clinică a **Ionolux AC** sunt stocate în Banca europeană de date pentru dispozitivele medicale (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Informații detaliate pot fi găsite și pe www.voco.dental.

RO Instrucțiuni de folosire

MD UE Dispositiv medical
Coresponde DIN EN ISO 9917-2

Capsule de aplicare

Descrierea produsului:

Ionolux AC este un material de obturare ionomer de sticla, fotopolimerizabil, radioopac, în capsule cu utilizare facilă.

Materiul are calități estetice deosebite, prezintă proprietăți exceptionale de lucru și o adeziune chimică mare.

Ionolux AC este disponibil în nuantele A1, A2, A3, A3.5 și B1. Cantitatea utilizabilă de cement per capsulă este de cel puțin 0.17 ml.

Indicații:

- Restaurări de clasa III și a V-a, în special obturări la nivelul zonei cervicale și în cazul cariilor radiculare
- Obturări ale dintilor temporari
- Obturări de clasa I de mici dimensiuni
- Obturări temporare
- Reconstituirea bonturilor
- Baze

Contraindicări:

Ionolux AC conține acid poliacrilic, BHT și metacrilat. Dacă se cunoaște o hipersensibilitate (alergie) la aceste substanțe conținute se va renunța la utilizarea **Ionolux AC**.

Grupa ţintă de pacienți:

Ionolux AC se poate aplica pentru toți pacienții, fără limitare în ceea ce privește vârstă sau sexul.

Caracteristică de performanță:

Caracteristicile de performanță ale produsului corespund cerințelor utilizării conforme și normelor aplicabile cu privire la produs.

Utilizator:

Utilizarea **Ionolux AC** este rezervată utilizatorilor profesioniști, calificați în domeniul medicinii dentare.

Utilizarea:

Prepararea:
În principiu, prepararea cavității trebuie realizată astfel încât să conserve cât mai mult din substanța dentară sănătoasă respectând principiile minim invazive. Nu este necesară realizarea de retentii. Cavitățile de clasa V trebuie să aibă o adâncime de minim 1 mm. Eliminați din cavitate cu un jet de apă reziduurile survenite de pe urma preparării, apoi uscați cu un jet de aer, astfel încât suprafața dentară să rămână puțin lăciosă (nu uscați excesiv). Utilizați o matrice dacă este necesar. Dacă grosimea dentinelor restante este insuficientă, trebuie acoperită suprafața din apropierea pulpei dentare cu un produs pe bază de hidroxid de calciu.

Activarea capsulei de aplicare și amestecarea materialului:
Extragăți capsula de aplicare din punca tubulară doar înainte de utilizare. În timpul activării, lichidul din recipient trebuie să fie împins în interiorul capsulei, cât de mult posibil. Pentru aceasta, capsula de aplicare va fi presată încet cu capătul care prezintă comportamentul de lichid orientat în jos, de o suprafață dură (de ex masă) (vezi fig. 1). Capsula trebuie activată doar înainte de utilizare și încărcată imediat într-un mixer de înaltă frecvență cu cel puțin 4.000 de oscilații pe minut. Capsula activată va fi mixată timp de 10 sec apoi va fi introdusă imediat într-un clește aplicator adecvat (ex. AC Applicator, vezi instrucțiunile de utilizare specifice).

Aplicarea:
Deschideți cu atenție ridicând vârful capsulei de aplicare până când simțiți că se oprește (vezi fig. 2), aplicați materialul direct în cavitatea cel târziu 10 secunde de la sfârșitul mixării, prin apăsarea manetei aplicatorului încet și uniform. Canula poate să fie orientată după cum este necesar, prin învărtirea întregii capsule de aplicare în menținătorul cleștelui aplicator. Tipul de malaxor și timpul de amestec pot influenta timpul de lucru și consistența materialului.



Evită orice timp de aşteptare inutilă între mixarea și aplicarea materialului, deoarece prima materialului poate impiedica aplicarea acestuia. Aplicați materialul în straturi de maximum 2 mm grosime, cu un instrument adecvat și fotopolimerizare după aceea. La temperatură camerei, **Ionolux AC** are un timp de lucru de minim 2,5 min. Temperaturile mai ridicate reduc timpul de lucru iar temperaturile scăzute îl prelungesc.

Fotopolimerizarea:
Materialul poate fi fotopolimerizat cu toate lămpile disponibile pe piata. Timpul de priză la utilizarea unei lămpii cu intensitate de 500 mW/cm² este de 20 s. Mențineți vârful lămpii cât se poate de aproape de suprafața obturării. La o distanță mai mare de 5 mm, o priză defectuoasă poate fi luată în calcul.

Last revised: 2024-07

VOCO GmbH
Anton-Flettner-Str. 1-3
27472 Cuxhaven
Germany

Phone +49 (4721) 719-0
Fax +49 (4721) 719-140
e-mail: marketing@voco.com
www.voco.dental

VC 60 BB2115 E1 0724 99 © by VOCO



Апликационни капсули

Описание на продукта:

Ionolux AC е фотополимеризиращ, рентгенконтрастен стъклено иономерен възстановителен материал в удобни капсули.

Този продукт притежава забележителна естетика, добри манипулативни качества и висока химическа адхезия.

Ionolux AC се предлага в цветовете A1, A2, A3, A3.5 и B1. Използвамо

малко количество цимент на капсулата е най-малко 0.17 ml.

Показания:

- Възстановяването от класове III и V, особено цервикални обтурации и карies на корена
- Обтурации на временни зъби
- Малки обтурации от клас I
- Временни обтурации
- Изграждане на пънчента
- Подложки

Противопоказания:

Ionolux AC съдържа поликарилова киселина, BHT (бутилхидрокситолуол) и метакрилати. При установена съръччувствителност (алергии) към тези съставки **Ionolux AC** не трябва да се прилага.

Целева група пациенти:

Ionolux AC може да се прилага за всички пациенти без ограничения предвид възрастта или пола им.

Характеристики:

Характеристиките на продукта съответстват на изискванията на предназначението и съответните продуктови стандарти.

Потребители:

Ionolux AC се прилага от професионално обучени специалисти в областта на стоматологията.

Приложение:

Подготовка:
По принцип кавитетната препарация трябва да се провежда минимално инвазивно, за да се съхранят здравата зъбна субстанция. Не е нужно да се създават подмоли. Кавитетите от клас V трябва да са дълъгото най-малко 1 mm. Отстранете остатъците от препарациите с водна струя, подсушете с въздух така, че повърхността да остане леко блестяща (не пресушавайте).

Поставете матрица, ако е необходимо. Ако оставащата дебелина на дентина е недостатчна, областта в близост с пулпата трябва да се покрие с калциево хидроксиден продукт.

Активиране на апликационната капсула и смесване на материала:

Само извадете апликационната капсулата от цилиндричната торбичка непосредствено преди употреба. По време на активирането течността от контейнерата трябва да се изтласка във вътрешността на капсулата колкото е възможно по-цялостно. За да се получи това, краят на апликационната капсулa, където контейнерът с течността леко се показва, се притиска бавно върху търда повърхност (напр. маса) докога контейнерът са движи. (виж фиг. 1). Капсулата трябва да бъде активирана непосредствено преди употреба и да бъде поставена веднага във високочестотния миксер с не по-малко от 4000 трептения в минута. Смесвате активираната апликационна капсулa за 10 секунди, извадете я от миксера без бавене и я поставете в държателя на апликаторното устройство (напр. AC Applicator, виж съответните инструкции за употреба).

Нанасяне:

Внимателно отворете накрайника чрез повдигане на канюлата докато усетите затруднение (виж фиг. 2) и нанесете материала директно в кавитета в рамките на 10 секунди след края на смесването чрез притискане на лоста на апликатора бавно и равномерно. Канюлата може да бъде обратната накъдето искаме чрез завъртане на цялата апликационна капсулa вътре в държателя. Работното време и консистенцията може да се влияят от съответния миксер и време на смесване.



Фиг. 1: Активиране на капсулата

Фиг. 2: Отваряне на капсулата

Избягвайте ненужно изчакване между нанасянето и финирането като втвърдяването на материала може да затрудни обработването. Нанесете избрания цвят от **Ionolux AC** на слоече не по-дебело от 2 mm, адаптирайте с подходящ инструмент и фотополимеризирайте.

При стайна температура **Ionolux AC** има работно време 2.5 мин. По-високите температури скъсяват работното време, а по-ниските го удължават.

Фотополимеризация:

Конвенционалните полимеризационни уреди са подходящи за фотополимеризиране на материала.

Времето за полимеризация, когато се използва LED/халогенна лампа с минимална мощност 500 mW/cm² е 20 s за слой.

Дръжте върха на световода на лампата колкото може по-близо до повърхността на обтурацията. Ако разстоянието е по-голямо от 5 mm, дълбочината на полимеризация ще бъде по-малка.

Финиране:

След фотополимеризацията отстранете излишния материал, финирайте и полирайте обтурацията като обикновено.

Указания, Предпазни мерки:

- Внимавайте апликационната капсулa да се смесва веднага след активирането.
- В случай на контакт с оралната лигавица или кожата отстраниете незабавно с памук, напоян със спирт. Изплакнете с вода.
- В случай на контакт с очите, изплакнете обилно с вода и се консултирайте с офтальмолог.
- Фенолни съединения, особен препарати, съдържащи евгенол или тимол, пречат на полимеризацията на **Ionolux AC**. Следователно не използвайте цинк оксид евгенолови цименти или други евгенол съдържащи материали в комбинация с **Ionolux AC**.
- Нашите указания и/или съвети не Ви освобождават от задължението да проверите годността на доставените от нас препарати за предвидените цели на употреба.



Slika 1: Aktiviranje kapsule

Slika 2: Odpiranje kapsule

Izgignite se nepotrebnu material za nekajanje med uporabo in izdelavo, saj lahko strjeni material zakomplicira njegov nanos. Polnilo nameste v plastek, ki naj ne bodo debelejše od 2 mm, in jo prilagodite z ustreznim instrumentom ter na koncu strdite s svetlobo. Material **Ionolux AC** je na sobni temperaturi uporaben najmanj 2.5 minute. Višje temperature skrajšajo čas uporabe, nižje pa ga podlažejo.

Strjevanje s svetlobo:

Za strjevanje materiala s svetlobo so primerne polimerizacijske lučke poljubnega proizvajalca. Čas strjevanja pri uporabi LED/halogenenske svetlike s svetlobno močjo najmanj 500 mW/cm² znaša 20 s za vsako plast materiala. Svetlobni izvor držite čim bliže površine cementa. Če je razdalja večja od 5 mm, bo material verjetno slabše strjen.

Razpoložljiva količina [ml]	najmanj 0.17
Neto masa na kapsulu [g]	najmanj 0.35
Čas mešanja [s]	10
Čas delovanja [min]	najmanj 2.5
Strjevanje s svetlobo [s]	20

Izdelava:

Po postopku strjevanja s svetlobo lahko odstranite odvečni material ter obdelate in spolirate zaliivko kot običajno.

Opozoril, previdnostni ukrepi:

- Upoštevajte, da je treba kapsulo zmešati takoj po aktiviranju.
- Ce pride material v stik s kožo ali sluznicno, ga odstranite s tamponom, pomočenim v alkohol, in na koncu sperite z vodo.
- Ob stiku z očmi dobro sperite z vodo ter obišcite zdravnika specialista za oči.
- Fenolna sredstva, predvsem preparati, ki vsebujejo evgenol in timol, lahko povzročijo težave pri strjevanju materiala **Ionolux AC**. Zato se pri uporabi materiala **Ionolux AC** izogibajte uporabi cementa, ki vsebuje cinkov oksid in evgenol, in drugim materialom, ki vsebujejo evgenol.
- Naša navodila in/ali nasveti vas ne odvezujejo dolžnosti, da sami preverite primernost naših izdelkov za načrtovanovo uporabo.

Sestava (po padajoči vsebnosti):

Fluorosilikatno steklo, poliakrilna kislina, HEMA, voda, UDMA, GlyDMA, priogeni silicijev dioksid, iniciatorji, stabilizatorji, barvi pigmenti

Napotki za shranjevanje in uporabo:

Ionolux AC hranite na suhem pri temperaturi 4 °C - 23 °C. Folijo odstranite šele neposredno pred uporabo. Materiala ne smete uporabljati po preteklu dатума uporabe.

Odlaganje med odpadke:

Izdelek zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.

Dolžnost prijave:

O resnih incidentih, kot so smrt, začasno ali trajno resno poslabšanje zdravstvenega stanja pacienta, uporabnika ali drugih oseb in resno tveganje za javno zdravje, do katerih je prišlo oz. bi lahko prišlo v zvezi z uporabo sredstva **Ionolux AC**, je treba obvestiti družbo VOCO GmbH in pristojni organ.

Opozorilo:

Kratka poročila o varnosti in klinični uporabi sredstva **Ionolux AC** so na voljo v evropski bazi podatkov medicinskih priporočkov (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Podrobnejše informacije si lahko ogledate na www.voco.dental.

Navodila za uporabo

MD EU Medicinski priporoček
Ustreza standardu DIN EN ISO 9917-2

Aplikacijske kapsule

Opis proizvoda:

Ionolux AC je na svetlobi strrujoča, za rentgenske žarke neprepusten steklasto polnilni material v kapsulah za enostavno uporabo.

Materijal se odlično obnese pri estetskih posegih, ima dobre obdelovalne lastnosti in visoko stopnjo sprijemnosti.

Ionolux AC je na voljo v varbah A1, A2, A3, A3.5 in B1. Uporabna količina cementa v kapsuli znaša najmanj 0,17 ml.

Indikacije:

- Zalivke kategorij III in V, predvsem cervicalne zalivke in koreninski karies
- Zalivke mlečnih zob
- Majhne zalivke, kategorije I
- Začasne zalivke
- Zasnovne knrov
- Spodnje polnitve

Kontraindikacije:

Ionolux AC vsebuje poliakrilna kislina, BHT in metakrilat. Pri znani preobčutljivosti (alergijah) na te sestavine materiala **Ionolux AC** ne smete uporabiti.

Ciljna skupina pacientov:

Ionolux AC se lahko uporablja za vse paciente brez kakršnih koli omejitve glede njihove starosti ali spola.

Značilnosti:

Značilnosti izdelka ustrezajo zahtevam za predvideni namen in veljavnim standardom za izdelek.

Uporabnik:

Ionolux AC uporablja strokovno usposobljen uporabnik zuba medicine.

Uporaba:

Načeloma je treba pripravo luknjic opraviti s čim manj invazivno metodo, da zavarujete zdrave trde površine zoba. Spodrežanih površin ni treba posebej pripraviti. Luknjice kategorije V morajo biti globoke najmanj 1 mm. Material, ki je ostal od priprave, odstranite z vodnim pršilom in zob posušite z zrakom tako, da se površina zoba rahlo sveti (ne posušite preveč). Po potrebi lahko polnite matriko. Pri nezadostni debelinji preostale zubovine predel v bližini pulpe prekrjite s preparatom, ki vsebuje kalcijev hidroksid.

Aktiviranje aplikacijske kapsule in mešanje materiala:

Aplikacijsko kapsulo vzmetite iz cevaste vrčeve šele neposredno pred uporabo. Pri aktiviraju je treba tekočino z batom po možnosti v celoti iztisniti v notranjost kapsule. V ta namen aplikacijsko kapsulo z navzdol obrnjenim batom za tekočino povsem do konca počasi pritisnite ob trdo površino (npr. ob mizo) (glejte sliko 1). Kapsulo aktivirajte šele neposredno pred uporabo in jo nato nemudoma položite v visokofrekvenčni mešalnik za kapsule s najmanj 4000 vrtljaji na minutno. Aktivirano aplikacijsko kapsulo pustite mešati 10 sekund. Kapsulo zatem takoj odstranite iz mešalnika in jo vstavite v držalo aplikatorja (na primer AC Applicator, glejte ustrezná navodila za uporabo).

Aplikacija:
Kapsulo odprite, tako da previdno dvigujete aplikacijsko kanilo, dokler ne začutite odpora (glejte sliko 2). Material najpozneje v 10 sekundah po zaključku mešanja s počasnim, enakomernim pritiskanjem ročice aplikatorja nanesite neposredno v kaviteto. Z vrtenjem kapsule v držalu lahko kanilo usmerite v želeno smer. Uporabljeni mešalnik za kapsule in čas mešanja lahko vplivata na čas uporabe in gostoto materiala.

Количество за капсулa [мл]	мин. 0.17
Нетно тегло за капсулa [гр]	мин. 0.35
Време за смесване [сек.]	10
Работно време [мин.]	мин. 2.5
Фотополимеризация [сек.]	20

Aplikačná kapsula
Popis výrobku:

Ionolux AC je svetlom tuhnúci, röntgenkontrastný skloionomerový výplňový materiál v praktických kapsulách.

Tento materiál sa vyznačuje vynikajúcou estetikou, dobrou spracovateľnosťou a vysokou samoprihľadivosťou.

Ionolux AC je dostupný vo farbách A1, A2, A3, A3.5 a B1. Použiteľné množstvo cementu v každej kapsuli je minimálne 0,17 ml.

Indikácie:

- Výplne triedy III a V, najmä cervikálne výplne a karies zubného koreňa
- Výplne mliečnych zubov
- Malé výplne triedy I
- Dočasné výplne
- Nadstavby páhylov
- Podkladove výplne

Kontraindikácie:

Ionolux AC obsahuje kyselinu polyakrylovú, BHT a metakrylaty. Pri známych precitivenostiach (alergiách) na tieto zložky prípravku Ionolux AC je nutné upúšťať od jeho použitia.

Cieľová skupina pacientov:

Ionolux AC je možné používať pri všetkých pacientoch bez obmedzenia veku alebo pohlavia.

Parametre výrobku:

Parametre výrobku zodpovedajú požiadavkám určeného použitia a platným normám.

Používateľ:

Prípravok Ionolux AC majú používať profesionálni absolventi zubného lekárstva.

Použitie:

Priprava:
Kvôli ochrane zdravej skloviny by mala byť preparácia kávit zásadne čo najmenej invazívna. Preparácia zárebov nie je potrebná. Kávity triedy V by mali mať minimálnu hĺbku 1 mm. Zvyšky aplikácie odstráňte vodným sprejom a vysušte vzduchom, kým sa povrch ešte trochu leskne (nadmerne nevysušujte).

Ak je to potrebné, nasadte matricu. Pri nedostatočnej hrúbke zvyškového dentínu prekryte oblasti v blízkosti pulpy preparátom hydroxidu vápenatého.

Aktivácia aplikačnej kapsuly a miešanie materiálu:

Aplikačnú kapsulu vyberte z hadicového vrecka až bezprostredne pred použitím. Pri aktivácii sa musí celý objem tekutiny z piestu pre tekutinu pretlači dovnútra kapsuly. Aplikačnú kapsulu zatlačte piestom pre tekutinu otoceným smerom nadol proti tvrdému povrchu (napr. stôl) až na doraz (pozri obr. 1). Kapsulu aktivujte až bezprostredne pred použitím a ihneď ju uchytte vo vysokofrekvenčnom miešači s najmenej 4000 kmitmi za min. Aktivovanú aplikačnú kapsulu premiešávajte 10 s, ihneď ju vyberte z miešača a uchytte do upínadla aplikátora (napr. AC Applicator, pozri príslušný návod na použitie).

Aplikácia:

Vypúšťiaci otvor otvorte nadvhnutím kanylou až po cítelnej doraz (pozri obr. 2) a materiál do 10 sekúnd od ukončenia miešania aplikujte pomalým, rovnomenom stlačením háčky aplikátora priamo do kávity. Otáčaním celej aplikačnej kapsuly v upínadle možno kanylou nasmerovať ľuboľoviným smerom. Doba opracovateľnosti a konzistencia môžu byť ovplyvnené v závislosti od typu miešača a doby miešania.



Obr. 1: Aktivovanie kapsuly



Obr. 2: Otvorenie kapsuly

Vyhnete sa nepotrebným prestávkam medzi aplikáciou a vypracovaním, pretože stuhnutie materiálu môže brániť jeho spracovaniu.

Výplň aplikujte vo vrstvách o maximálnej hrúbke 2 mm, upravte vhodným nástrojom a potom vytvrdte svetlom.

Pri izbovej teplote je Ionolux AC spracovateľný najmenej 2,5 min. Vyššie teploty skracujú, nízke teploty predĺžujú dobu spracovateľnosti.

Vytvrdzovanie svetlom:

Na vytvrdzovanie materiálu svetlom sa hodia polymerizačné lampy dostupné na trhu. Doba vytvrdzovania pri použíti LED alebo halogenovej polymerizačnej lampy so svetelným výkonom najmenej 500 mW/cm² je 20 s na jednu vrstvu.

Svetelný zdroj držte pri povrchu cementu tak blízko, ako je to len možné. Ak je odstup väčší ako 5 mm, musíte počítať s horším vytvrdnutím.

Prepracovanie:

Disponibilné množstvo [ml]	najmenej 0,17
Množstvo netto na kapsulu [g]	najmenej 0,35
Doba miešania [s]	10
Doba spracovania [min]	najmenej 2,5
Tuhnutie svetlom [s]	20

Pokyny, bezpečnostné opatrenia:

- Nezabudnite na to, že aplikačnú kapsulu treba po aktivovaní ihned premiešať.
- Pri kontakte s pokožkou alebo sliznicou materiál odstráňte z pokožky tampónom navlhčeným v alkohole a následne opláchnrite vodom.
- Pri kontakte s očami poriadne vypláchnite vodom a vyhľadajte lekársku pomoc.
- Fenolové látky, najmä prípravky obsahujúce eugenol a tymol, rušivo vplyvajú na proces vytvrdzovania prípravku Ionolux AC. Preto je potrebné vyuhnúť sa použitiu zinkokind-eugenolových cementov alebo iných materiálov obsahujúcich eugenol v spojení s prípravkom Ionolux AC.
- Naše pokyny a/alebo rady vás nezavádzajú povinnosti overiť si vhodnosť našich prípravkov na zamýšľané účely použitia.

Zloženie (poradie od zložiek zastúpených v najvyššom množstve):

Fluorofilikátové sklo, kyselina polyakrylová, HEMA, voda, UDMA, GlyDMA, pyrogénny oxid kremičity, iniciátory, stabilizátory, farebné pigmenty

Pokyny k skladaniu a používaniu:

Ionolux AC skladajte v suchu pri teplote 4 °C - 23 °C. Z fólie ho vyberte až bezprostredne pred použitím. Po uplynutí dátumu exspirácie prípravok daľje nepoužívajte.

Likvidácia:

Vyrobenélikvidujte podľa miestnych úradných predpisov.

Oblasťovacia povinnosť:

Závažné udalosti ako smrť, dočasné alebo trvalé väčšie zhoršenie zdravotného stavu pacienta, používanie alebo iných osôb a väčšie ohrozenie verejného zdravia, ktoré sa vyskytli alebo sa mohli vyskytnúť v spojitosti s prípravkom Ionolux AC, je potrebné nahlásiť spoločnosti VOCO GmbH a príslušnému úradu.

Upozornenie:

Stručnú charakteristiku týkajúcu sa bezpečnosti a klinických parametrov Ionolux AC nájdete v Európskej databanke zdravotníckych pomôcok (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Podrobnej informácie nájdete aj na webovej stránke www.voco.dental.

Gaunamas kiekis [ml]

mažiausiai 0,17

Neto svoris kapsulej [g]

mažiausiai 0,35

Maišimo laikas [s]

10

Darbo laikas [min]

mažiausiai 2,5

Polimerizávimo laikas [s]

20

Pabaigimas:

Po polimerizácii, pašalinkte plombs pertekliu, pabaikite ir poliruokite restauráciu kaip iprasta.

Pastabas, atsargumo priemonás:

- Užítkníkite, keď aplikávate kapsulej yra maišoma iškart po akyvávimo.
- Patekus ari burns gleivinés ar odos, nedelsiant pašalinkite vatos tamponeliu su alkoholu. Nuplakujte vandenu.

- Jei pateku a kis, skalaukite gausiu vandens kiekui ir kreipkités j akiu gydytojá.

- Fenoliai, ypač eugenolas ir timolas gali sutrikdyti Ionolux AC kietejim.

Venkie cinko oksido eugenoliniu ar eugenolo turinčiu cementu naudojimo drauge su Ionolux AC.

- Mūsu informacija ir/arba patarimai neatleidžia jūsu nuo pareigos patikrinti ar mūsų tiekiami produktai yra tinkami naudoti jūsų pasirinktiems tikslams.

Sudėtis (kiekio mažejimo eilės tvarka):

Fluoro silikato stikla, poliakriliné rūgštis, HEMA, vanduo, UDMA, GlyDMA, prieguščias silicio dioksidas, iniciatori, stabilizatori, dažų pigmentai

Laikymo ir taikymo nurodymai:

Laikymo Ionolux AC sausoje viete 4 °C - 23 °C temperatūroje. Išsimkite iš foliins pakuočia tik prieš pat naudojimą. Nenaudoti pasibaigus galiojimo laikui.

Šalinimas:

Šalininkite produkta laikydami vietiniu taisykliu.

Prievolė pranešti:

Apie sunkiu padariniu sukélusius incidentus, pvz., paciento, naudotojo ar kita asmeni mirti, laikiną arba nuolatinu sunku sveikatos bülkės pablogėjimą ir didelį pavoju visuomenės sveikatai, kurie jvyko arba būtų galėj įvykti naudojant Ionolux AC, būtina pranešti VOCO GmbH ir atsakingai institucijai.

Pastaba:

Ionolux AC saugumo ir klinikinių savybių santrauką galima rasti Europos Sąjungos medicininų prietaisų duomenų bazėje (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Detali informacija taip pat prieinama www.voco.dental.


Naudojimo instrukcija

MD ES Medicinos priemonė

Atitinka DIN EN ISO 9917-2 reikalavimus

Aplikavimo kapsulé
Produkto aprašymas:

Ionolux AC yra švelna kietinama, rentgenkontrastná stikla jonomeriné restauracine medžiaga lengvo naudojimo kapsulėse. Medžiaga pasižymi išskirtinu estetiku, geromis aplikavimo savybėmis ir stipriu chemine adhezija. Ionolux AC gaminanamas: A1, A2, A3, A3.5 ir B1 atspalviu. Mažiausias medžiagos panaudojamas kiekis kapsulej yra 0,17 ml.

Indikacijos:

- III až V klasés restauracijos, ypač prekakleiniai ir šakniniai karioziniai pažeidimai
- Plieninių dantų plombavimas
- Maži I klasés pažeidimai
- Laikinės plombavimas
- Kulties atstatymas
- Pamušalas

Kontraindikacijos:

Ionolux AC sudétyje yra poliakriliné rūgštis, BHT ir metakrilatų. Esant padidėjusiui autrumui (alergiji) šioms Ionolux AC sudėtinėms dalims, produkto naudoti negalima.

Tikslinei pacientų grupė:

Ionolux AC gali būti naudojamas visiems pacientams be apribojimų, neatristiželgiant i jų amžių ar lyti.

Veiksmingumo charakteristikos:

Priemonės veiksmingumo charakteristikos atitinka paskirties ir atitinkamų priemonės standartų reikalavimus.

Naudotojas:

Ionolux AC skirtas naudoti atitinkamai išmokytiems odontologijos specialistams.

Naudojimas:
Preparavimas:

Ertmés preparavimas turėtu būti minimaliai invazyvus, siekiant išsaugoti sveikus danties audinius. Nera būtinybės formuoti užsilaišymo nišas. V klasés ertmés turėtu būti minimaliai 1 mm gilio. Išplaukite išpreparuotą etmę vandens srove, tada džiovinkite ori iki paviršius liškengv blizgus (neperdziuvinke). Naudokite matricą, jei būtina. Jei likusio dentino storis yra plonas, tokiu atveju arti pulpos esančias vietas padenkite tinkamu kalcio hidroksido pamušalu.

Aktivuokite kapsulę ir sumaišykite medžiagą:

Išsimkite kapsulę iš jos pakuočia tik prieš pat naudojimą. Aktyvavimo metu skystis iš jo rezervuaro turi būti išspaustas į kapsulės vidų kaip galima labiau. Kad tai pasiekumėte, spauskite/stumkite kapsulės galą, talpinantį skystį, į kietą paviršiu (pvz., stalą) tol, kol jis judės (žiūrėkite pav. 1).

Kapsulę aktyvuokite tik prieš pat naudojimą, nedelsiant talpinkite į auksčio dažnijo maišytuvą mažiausiai 4,000 virpesių per minutę. Maišykite aktyvuotą kapsulę 10 sekundžių, išsimkite iš maišytuvo tuoju pat, jidkite į aplikavimo prietaiso laikiklį (pvz., AC Applicator, žiūrėkite attitinkamas naudojimo instrukcijas).

Aplikavimas:

Atsarginai atidarykite aplikavimo angą pakeldami kanuľę, kol pajusite sostojimą (žiūrėkite pav. 2), aplatikujte medžiagą tiesiogiai į ertmę per 10 s nuo sumaišymo pabaigos, spausdami aplikatorius sverti lėtai iš tolygiai. Kanuļus padėtis gali būti pakeista reikiui esant sukant visą kapsulę laikiklio viduje. Darbo laikas ir konsistencija gali priklausa nuo kapsulės maišytuvo tipo ir maišymo laiko.



Pav. 1: Kapsulės aktyvavimas



Pav. 2: Kapsulės atidarymas

Venkitė bereikalingu pauziu tarp maišymo ir aplikavimo, kad medžiaga nepradėtu kieteti dar aplikuojant, kas apunkins darba su medžiaga.

Aplikuokite pasirinktą Ionolux AC sluošnais, ne storesnais nei 2 mm, adaptuokite tinkamu instrumentu ir po to sukietinkite šviesa.

Esant kambario temperatūrai Ionolux AC darbo laikas yra 2,5 min. Aukšesnė temperatūra trumpina darbo laiką, žemesnė prailgina.

Kietinimas:

Polymerizuoti galima rinkoje esančiais polymerizatoriais. Šviesos intensyvumas naudojant LED/halogeninį polymerizatorius turi būti ne mažesnis kaip 500 mW/cm². Polymerizavimo laikas kiekvienam sluošnui yra 20 s. Laikymate polymerizatoriaus šviesolaidu kuo arčiau polymerizuojame paviršius. Jei atstumas yra didesnis nei 5 mm, polymerizacijos gylis bus mažesnis.

Aplikācijas kapsulas

Produkta apraksts:

Ionolux AC ir gaismā cietējošs un rentgenstaros necaurspīdīgs stikla jonomēru plombēšanas materiāls, iepildīts lietošanai ērtās kapsulās.

Materiāls izcelz lieliskām estetiskajām īpašībām, ir viegli apstrādājams un teicami pieķeras pie virsmas.

Ionolux AC ir pieejams A1, A2, A3, A3.5 un B1 krāsā. Katra kapsula satur vismaz 0,17 ml izmantojama cements.

Indikācijas:

- III un V klasses plombas, pirmkārt cervikālās plombas un sakņu kariess
- Piena zobu plombas
- Nelielas I klasses plombas
- Pagaidu plombas
- Zoba krona izveidošana
- Oderes

Kontrindikācijas:

Ionolux AC satur poliakrilskābe, BHT un metakrilātu. Ja ir zināms par pauagstinātu jutību (alerģiju) pret šīm **Ionolux AC** sastāvdaļām, no izmantošanas ir jāatlaut.

Pacientu mērķgrupa:

Ionolux AC var lietot visiem pacientiem bez vecuma vai dzimuma ierobežojuma.

Veikspējas raksturielumi:

Produkta veikspējas raksturielumi atbilst paredzētā nolūka un attiecīgo produkta standartu prasībām.

Lietotājs:

Ar **Ionolux AC** strādā zobārstniecības jomā profesionāli izglītots lietotājs.

Lietošana:

Sagatavošana:

Lai saudētu zoba veselo substanci, dobums jāsagatavo ar minimālu urbānu. Nav nepieciešams izveidot paplašinājumu dobuma pamatne. V klasses dobumam jābūt vismaz 1 mm dziļumam. Sagatavošanas procesā radušās atliekas jāizskalo ar ūdens strūku, dobums jāizsausina ar gaisu, līdz virsmā vēl ir saglabājusi matētu spīdumu (nepārsaināt). Ja nepieciešams, varat lietot matricu. Ja attikušā dentīna biezums ir pārāk mazs, pulpas tuvumā vajadzētu uzklāt kalcija hidroksīda preparātu.

Aplikācijas kapsulu aktivizēšana un materiāla samaisīšana:

Aplikācijas kapsula jāzīmē no iesaīnojuma tikai tieši pirms izmantošanas. Aktivizēšanas procesā šķidrus no virzula iespējami pilnā apmērā jāiespiež kapsulas iekšienē. Tapēc aplikācijas kapsula (ar šķidrumu saturošo virzuli uz leju) jānoliek uz cietais patmatnes (piem., uz galda) un lēnām jānopieš līdz galam (skat. 1. att.). Kapsulu aktivizējiet tikai tieši pirms lietošanas un tūdaiļ ievietojiet augstfrekvences maišītāju ar vismaz 4000 svārstībām minūtē. Aktivizētā aplikācijas kapsula jāmaista 10 sek., tūlīt pēc tam jāizņem no maišītāja un jāieliek aplikatora (piem., AC Applicator, skafit attiecīgo izmantošanas informāciju) turētājā.

Uzkāšana:

Paceļot zāli uz augšu līdz jūtāmai atdurei, atbrīvojiet atveri (skat. 2. tt.) un ne vēlāk kā 10 sek. pēc maišīšanas beigām apliecijet materiālu tieši dobumā, lēnām un vienmērīgi spiežot klāt aplikatora svīru. Turētājā pagriežot visu aplikācijas kapsulu, kanili iespējams novēlot jebkura pozīciju. Iz mantotā kapsulu maišītāja tips un maišīšanas ilgums var ieteiktēti apstrādes laiku un materiāla konsistenci.



Izvairieties no nevajadzīga pārtraukuma starp aplikāciju un formas piešķiršanu, jo materiāla sacietēšana var apgrūtināt apstrādi. Apliecijet plombu kārtās, kur biezums nepārsniedz 2 mm, apstrādājiet ar piemērotu instrumentu, pēc tam cietiniet gaismā. Istabas temperatūra **Ionolux AC** ir iespējams apstrādāt vismaz 2,5 min. Augstāka temperatūra saisina, bet zemāka temperatūra pāldzina apstrādes laiku.

Sacietēšana gaismā:

Lai materiāls sacietētu gaismā, var izmantot tirdzniecībā pieejamās polimerizācijas lampas. Izmantojot gaismas diōzu/halogenūnu lampu ar gaismas jaudu vismaz 500 mW/cm², sacietēšanas laiks ir 20 s katrā kārtā. Gaismas avotam jāatrodas iespējamī tuvu cementu virsmai. Ja atstāsums ir lielāks par 5 mm, tad jāņem vērā, ka sacietēšana būs sliktāka.

Apstrāde:

Pēc sacietēšanas var noņemt lieko materiālu un kā vienmēr nogludināt un noplēpt plombu.

Norādes, piesardzības pasākumi:

- Jāņem vērā, ka aplikācijas kapsula ir jāsamaista tūdaiļ pēc aktivizēšanas.
- Nonākot saskarē ar ādu vai glotādu, nonemt ar spīrtā samērcētu tamponi, pēc tam noskalot ar ūdeni.
- Ja iekļūst acis, kārtīgi izskalojiet ar ūdeni un vērsieties pie acu ārsta.
- Vielas, kas satur fenolus, galvenokārt eigenolu un timolu saturoši preparāti, kavē **Ionolux AC** sacietēšanu. Tādēļ jāzvairās no **Ionolux AC** kontakta ar cinka oksida-eigenola cementiem vai citiem eigenolu saturošiem materiāliem.
- Mūsu sniegtie norādījumi un/vai padomi neatbīrojūt jūs no pienākuma pārbaudīt mūsu piegādāto preparātu piemērotību paredzētajam izmantojumam.

Sastāvs (dilstošā secībā pēc daudzuma):

Fluora silikātstikls, poliakrilskābe, HEMA, ūdens, UDMA, GlyDMA, pirogēns silīcija dioksīds, iniciatori, stabilizatori, krāsu pigmenti

Uzglabāšanas un lietošanas norādes:

Ionolux AC jāglabā sausā vietā 4 °C - 23 °C temperatūrā. Izņemt no folijas tika tieši pirms lietošanas. Nelietot pēc derīguma termiņa beigām.

Utilizācija:

Produkts jāatlīze saskaņā ar vietējiem administratīvajiem noteikumiem.

Paziņošanas pienākums:

Par negadījumiem ar smagām sekām, tādām kā pacienta, lietojāja vai citu personu nāve, pārejoša vai ilgstoša un ievērojama veselības stāvokļa paslītināšanās un noņemtos risks sabiedrības veselībai, kas rodas vai varētu būt radies saistībā ar **Ionolux AC**, jāzīno uzņēmumam VOCO GmbH un atbildīgajai iestādei.

Norāde:

Kopsavilkuma ziņojumi par **Ionolux AC** drošumu un klinisku veikspēju ir saglabāti Eiropas Medicīnisko ierīcu datubāzē (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Detalizētu informāciju var atrast arī vietnē www.voco.dental.

Izrada:

Nakon stvrdnjavanja svjetlom možete ukloniti višak, a ispuņu završno obraditi i polaritā kāšo je uobičajeno.

Upure, mērje opreza:

- Imaitej na umu da se aplikacijsa kapsula treba zamiešati odmah nakon aktivizācijā.
- Ako dođe u dodir s kožom ili sluznicom uklonite komadićem vate natopiljenim u alkoholu, a zatim isprite vodom.
- U slučaju da dođe u dodir s očima, odmah isprite s puno vode i potražiti pomoć oftalmologa.
- Fenolne tvari, osobito preparati koji sadrže eugenol i timol, uzrokuju smetnje stvrdnjavanja kod proizvoda **Ionolux AC**. Stoga treba izbjegavati upotrebu cinkoksid-eugenol cementa ili drugih aktivnih tvari koje sadrže eugenol zajedno s proizvodom **Ionolux AC**.
- Bez obzira na naše upute i/i savjete, obavezni ste i dalje provjeriti prikladnost isporučenih preparata za planirane svrhe primjene.

Sastav (po opadajućem redoslijedu udjela):

Fluorosilikatno staklo, polikrakrina kiselina, HEMA, voda, UDMA, GlyDMA, pirogēni silīcijevi dioksīdi, iniciatori, stabilizatori, pigmenti boje

Upute za čuvanje i primjenu:

Ionolux AC čuvati na suhom mjestu na temperaturama od 4 °C - 23 °C. Neposredno prije uporabe izvaditi ga iz folije. Ne upotrebljavajte više nakon isteka roka trajanja.

Zbrinjavanje:

Proizvod se zbrinjava u skladu s lokalnim propisima.

Obveza izvješčivanja:

Ozbiljne događaje kao što su smrt, privremeno ili trajno ozbiljno pogoršanje zdravlja pacijenta, korisnika ili drugih osoba i ozbiljne opasnosti za javno zdravlje koje mogu nastati ili bi se mogle dogoditi u vezi s proizvodom **Ionolux AC** trebaju se prijaviti državu VOCO GmbH i nadležnom tijelu vlasti.

Napomena:

Kratka izveščja o sigurnosti i kliničkoj učinkovitosti za **Ionolux AC** dostupna su u Europskoj bazi podataka za medicinske uređaje (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Detaljnije informacije možete pronaći na www.voco.dental.

HR Upute za upotrebu

[MD] EU Medicinski proizvod

U skladu s normom DIN EN ISO 9917-2

Aplikacijska kapsula

Opis proizvoda:

Ionolux AC je svjetлом stvrdnjavajući, staklenionomerni materijal za ispune, vidljiv na rendgenu, a nalazi se u kapsulama koje omogućuju lako rukovanje. Materijal karakterizira odlična estetika, lakoča obrade i visoka sposobnost samoprijananja. **Ionolux AC** se može kupiti u bojama A1, A2, A3, A3.5 i B1. Korištena količina cementa u kapsuli iznosi minimalno 0,17 ml.

Indikacije:

- Ispune III. i V. razreda, prije svega cervikalne ispune i karijesi korijena
- Ispune milječnih zuba
- Male ispune I. razreda
- Privremene ispune
- Nadogradnje bataljaka
- Zaštitne podloge

Kontraindikacije:

Ionolux AC sadržava poliakrilnu kiselinu, BHT i metakrilate. Kod poznatih preosjetljivosti (alerģija) na ove sastojke proizvoda **Ionolux AC** on se ne smije primjenjivati.

Ciljna skupina pacijenata:

Ionolux AC se može upotrebljavati za sve pacijente bez ikakvih ograničenja s obzirom na dobi ili spol.

Radne značajke:

Radne značajke proizvoda odgovaraju zahtjevima namjene i važećim normama za proizvod.

Korisnik:

Proizvod **Ionolux AC** upotrebljava korisnik koji je profesionalno obrazovan u području stomatologije.

Primjena:

Preprika:
Dodatno bi preparacija kaviteta zbog očuvanja zdravog tvrdog zubnog tkiva trebala biti samo minimalno invazivna. Preparacija potkopanih dijelova nije potrebna.
Dubina kaviteta V. razreda trebala bi iznositi minimalno 1 mm. Uklonite ostatke od preparacije vodenim sprejem i sušite zrakom sve dok se površina još malo sijai (ne previše suho). Ako je potrebno, može se postaviti matica. U slučaju nedovoljne deblijine preostalog dentina, područja u blizini pulpe trebala bi se prekriti preparatom kalcijskog hidroksida.

Aktiviranje aplikacijske kapsule i miješanje materijala:

Aplikacijsku kapsulu treba izvaditi iz vrećice neposredno prije primjene. Pri aktiviranju tekućinu iz klipa s tekućinom po mogućnosti u potpunosti istisnuti u unutrašnjost kapsule. U tu se svrhu aplikacijska kapsula s klipom za tekućinu polako okreće prema dolje na čvrstu površinu (np. stol) sve do grančnika (vidi sliku 1). Kapsulu aktivirati neposredno prije uporabe i odmah je staviti u visokofrekventni mješać s barem 4.000 okretaja u min. Aktiviranu aplikacijsku kapsulu miješati 10 s, odmah je izvaditi iz mješača i umetnuti u držać aplikatora (npr. AC Applicator, vidi dotične informacije za uporabu).

Aplikacija:

Podizanjem kanile dok ne osjetite graničnik otvorite otvor za ispuštanje (vidi sl. 2) i materijal aplicirati najkasnije 10 s po završetku miješanja laganim, ravnomjernim pritiskanjem poluge aplikatora izravno u kavitet. Okretanjem cijele aplikacijske kapsule u držaću može centrirati kanili po želji. Svaki tip mješača za kapsulu i vrijeme miješanja utjecu na vrijeme obrade i konzistentnost.



Trebate izbjegavati nepotrebno čekanje između apliciranja i završne obrade jer stvrdnjavanje materijala može ometati obradu.

Nanese ispuňu u slojevinu deblijine najviše do 2 mm, prilagodite prikladnim instrumentom, a zatim stvrdite svjetlom.

Ionolux AC se na sobnoj temperaturi može obradivati minimalno 2,5 min. Višе temperature skraćuju, a niske temperature produžuju vrijeme obrade.

Stvrdnjavanje svjetlom:

Za polimerizaciju materijala prikladne su uobičajene polimerizacijske svjetlike. Vrijeme stvrdnjavanja pri uporabi LED/halogene svjetlike sa snagom svjetla od najmanje 500 mW/cm² iznosi 20 s po sloju.

Iz svjetla držite što je bliže moguće površini cementa. U slučaju udaljenosti veće od 5 mm doči će do lošijeg stvrdnjavanja.

Legūstamais daudzums [ml]	vismaz 0,17
Kapsulas masa neto [g]	vismaz 0,35
Sajaušanas laiks [s]	10
Apstrādāšanas laiks [min]	vismaz 2,5
Sacietēšana gaismā [s]	20

Apstrāde:

Pēc sacietēšanas var noņemt lieko materiālu un kā vienmēr nogludināt un noplēpt plombu.

Norādes, piesardzības pasākumi:

- Jāņem vērā, ka aplikācijas kapsula ir jāsamaista tūdaiļ pēc aktivizēšanas.
- Nonākot saskarē ar ādu vai glotādu, nonemt ar spīrtā samērcētu tamponi, pēc tam noskalot ar ūdeni.
- Ja iekļūst acis, kārtīgi izskalojiet ar ūdeni un vērsieties pie acu ārsta.
- Vielas, kas satur fenolus, galvenokārt eigenolu un timolu saturoši preparāti, kavē **Ionolux AC** sacietēšanu. Tādēļ jāzvairās no **Ionolux AC** kontakta ar cinka oksida-eigenola cementiem vai citiem eigenolu saturošiem materiāliem.
- Mūsu sniegtie norādījumi un/vai padomi neatbīrojūt jūs no pienākuma pārbaudīt mūsu piegādāto preparātu piemērotību paredzētajam izmantojumam.

Sastāvs (dilstošā secībā pēc daudzuma):

Fluora silikātstikls, poliakrilskābe, HEMA, ūdens, UDMA, GlyDMA, pirogēns silīcija dioksīds, iniciatori, stabilizatori, krāsu pigmenti

Aplikatsioonikapsel

Toote kirjeldus:

Ionolux AC on valguskõvastuv röntgenkontrastne klaasioneerne-restauratiivmaterjal kasutajasõbralikes kapslit. Materjalil on erakordsest esteetilisest omadusest, head käsitlemisomadusest ja kõrge keemiline adhesiivsus.

Ionolux AC on saadaval värvitoonides A1, A2, A3, A3.5 ja B1. Kasutatava tsemendi kogus igas kapslis on vähemalt 0,17 ml.

Näidustused:

- Klasside III ja V restauratsioonid, peamiselt servikaalsed täidised ja juurekaars
- Piimahammaste restauratsioon
- Väikesed klass I täidised
- Ajutised täidised
- Hambakondi ülesheitused
- Alustäidised

Vastunäidustused:

Ionolux AC sisaldb polüakryülhapet, BHT-d ja metakrilaate. Teadaoleva ülitundlikkuse (allergia) korral nende **Ionolux AC** koostisainete suhtes tuleb kasutamisest loobuda.

Patsientide sihtrühm:

Ionolux AC sobib kasutamiseks kõigile patsientidele ilma piiranguta seoses nende vanuse või sooga.

Toimivusnäitajad:

Toote toimivusnäitajad vastavad sihotstarbelise kasutamise nõuetele ja ajaomastele tootestandarditele.

Kasutaja:

Toodet **Ionolux AC** kasutab stomatoloogia alal professionaalse väljapoerpe saanud kasutaja.

Kasutamine:

Ettevalmistus:

Põhimõtteliselt peaks kaviteed ettevalmistus olema minimaalselt invasiivne säilitamatus tervet hambakude. Pole vajadust enese alla minevate kohtade järele. Klass V kaviteedide minimaalne sügavus peaks olema 1 mm. Eemaldage ettevalmistusjäägid veeoga, seejärel kuivatage õhuga nii, et pind jääb pisut läikiv (mitte liigelt kuivatada). Vajaduse korral asetage ka matriisi. Kui järelejäänud dentini paksus pole piisav, tuleks pulbi läheadel oleva katta kaltsiiumhüdroksildtoega.

Aplikatsioonikapsli aktiveerimine ja materjal segamine:

Võtke aplikatsioonikapseli torukujulisest kotist välja vahetult enne kasutamist. Aktiveerimise ajal peaks puderlku vadeliku kapslisse suruma vöimalikult palju. Selle saavutamiseks surutakse aplikatsioonikapsli seda otsa, millesse vadelikupuder tungib, aeglaselt vastu kõva pinda (nt laud) nii kaugele, kui puder liigub (vt joon. 1). Kapsel tuleb aktiveerida vahetult enne kasutamist ja kohesisesed kõrge sagasedega segamispaaruse vähemalt 4000 võrget minutis. Segage aktiveeritud aplikatsioonikapslit 10 s, eemaldage see viivitamatult segajast ja sisestage see aplikatsiooniseadme hoidjasse (nt AC Aplikaator, vaadake vastavaid kasutusjuhiseid).

Aplitseerimine:

Avage ettevaatlilikul väljalaskeava, tötest kanülli, kuni tunnete takistust (vt joon. 2), ning kandke materjalit otse kaviteed 10 s jooksul segamisaga lõpust, vajutades aeglasesti ja ühtlaselt aplikaatori kangiile. Kanülli saab joondada vastavalt vajadusele, pöörates tervet aplikatsioonikapslit hoidjas. Töötlemisaeg ja konsistentsi võivid möjutada vastava kapslisega tüpiga segamisaega.



Joon 1: Kapsli aktiveerimine

Joon 3: Kapsli avamine

Vältige tarbetut ooteaega aplikatsiooni ja viimistlemise vahel, kuna materjal võivastumisprotsess vöhib töötlemist raskendada.

Aplitseerige valitud **Ionolux AC** tooni maksimaalselt 2 mm paksustesse kihtidega, kohandage sobiva instrumendi ja hiljem kövästage valgusega.

Toatemperatuuri on **Ionolux AC** töötlemisaeg 2,5 min. Kõrgemad temperatuurid lühendavad töötlemisaega, madalamad pikendavad seda.

Valguskõvastamine:

Materjal valguskõvastamiseks sobivad tavapäraseid polümerisatsiooniseadmed. Minimaalselt 500 mW/cm² valgusvoimsusega LED/halogeen-valguse kasutamisel on valguskõvastamise tsüklil pikkus 20 sekundit kihil kohta. Hoidke valgusotsikut täidis materjalil pinnale nii lähedal kui võimalik. Kui valgekaugus on suurem kui 5 mm, vöhib kövästumissügavus väheneda.

Kogus kapsli kohta [ml]	min. 0,17
Kapsli netokaal [g]	min. 0,35
Segamisaeg [s]	10
Töötlemisaeg [min]	min 2,5
Valguskõvastamine [s]	20

Viimistlemine:

Pärast valguskõvastamist eemaldage liigne materjal ning viimistlege ja lihvige täidis nagu tavaiselt.

Juhised, ettevaatustabinõud:

- Veenduge, et aplikatsioonikapslit segatakse vahetult pärast aktiveerimist.
- Kontakti korral suu limaskest vöhiliha eemaldada kohe alkoholi kastetud vatipulgaga. Loputada veega.
- Silmadega kokkupuutel loputage põhnjalikult veega ja pöörduge arsti poole.
- Fenoolset ühendid, seejuures eriti eugenooli vöhiliha sisaldaud paräärid, takistavad **Ionolux AC**'i kövästumist. Seetõttu ärge kasutage tsinkokiidi-eugenoolselemente ega teisi eugenooli sisaldaavaid aineid kombinatsioonis **Ionolux AC**'iga.
- Meie juhised ja/või nõustamine ei vabasta teid sellest, et kontrollida meie taritud preparaadi sobivust kavatsetud kasutamiststarrete jaoks.

Koostis (sisaluse järgi kahanevas järistuses):

Fluorosiliikaatklaas, polüakryülhape, HEMA, vesi, UDMA, GlyDMA, pürogeenne rändidoksiid, initsiaatorid, stabilisaatorid, värvi pigmendid

Ladustamis- ja kasutamisjuhised:

Säilitage **Ionolux AC** it kuivas kohas temperatuurivahemikus 4 °C - 23 °C. Eemaldage foomulist vahetult enne kasutamist. Pärast kölblikkusaja lõppemist ärge enam kasutage.

Jäätmekäitus:

Toote jäätmekäitus tehakse vastavalt kohalike ametkondade eeskirjadele. Teatamiskohustus:

Tööstised juhtumites, nagu näiteks patsiendi, kasutaja või teiste isikute surmast, nende tervisliku seisundi ajutisest või püsivast raskekujuilisest halvenemisest ning raskekujuilisest ohust rahvatervisele, mis on tekkinud völakoidi võinud teedet **Ionolux AC** kasutades, tuleb teatada ettevalistele VOCO GmbH ja pädevale ametiasutusele.

Juhis:

Lühiletevated toote **Ionolux AC** ohutuse ja kliinilise toimivuse kohta on talletatud Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasis (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Täpsemat teavet leiate ka aadressilt www.voco.dental.

Materjal vносить в полость слоями толщиной не более 2 мм, адаптирует под подходящим инструментом и затем фотополимеризовать. Работое время материала **Ионолюкс АЦ** при комнатной температуре составляет как минимум 2,5 минуты. Повышение температуры уменьшает, а снижение увеличивает время работы с материалом.

Фотополимеризация:

Для фотополимеризации материала подходят стандартные полимеризационные приборы. Время отверждения составляет 20 сек. на один слой при использовании светодиодной/галогеновой лампы мощностью не менее 500 мВт/см². Источник света располагать как можно ближе к поверхности пломбы. При расстоянии более 5 мм возможно ухудшение качества отверждения.

Располагаемое количество материала [мл]	мин. 0,17
Нетто-масса на капсулу [г]	мин. 0,35
Время смешивания [сек.]	10
Время работы [мин]	мин. 2,5
Фотополимеризация [сек.]	20

Финишная обработка:

После отверждения удалить излишки материала, выполнить финишную обработку и полировку пломбы.

Указания, меры предосторожности:

- Следует помнить, что после активации капсулы требуется немедленно провести смешивание ее компонентов.
- При контакте материала с кожей или слизистой оболочкой следует удалить его с помощью смоченного в спирте тампона и промыть водой.
- При попадании в глаза хорошо промыть водой и обратиться к офтальмологу.
- Фенольные субстанции, особенно препараты, содержащие эвгенол и тимол, приводят к нарушению полимеризации **Ионолюкс АЦ**. Поэтому, следует избегать использования цинкоксид-эвгенольных или других эвгенольсодержащих препаратов в комбинации с **Ионолюкс АЦ**.
- Наши указания и/или рекомендации не освобождают Вас от проверки поставляемыми нами препаратами на их пригодность к использованию в соответствующих целях.

Состав (в порядке уменьшения содержания):

Фторсиликатное стекло, поликарболовую кислоту, HEMA, вода, UDMA, GlyDMA, пирогенный диоксид кремния, нициаторы реакции, стабилизаторы, цветные пигменты

Указания по хранению и применению:

Ионолюкс АЦ хранить в сухом месте при температуре 4 °C - 23 °C. Извлекать капсулу из упаковки следует непосредственно перед началом работы. Не использовать после истечения срока годности.

Утилизация:

Материал необходиимо утилизировать в соответствии с местными официальными предписаниями.

Обязательное извещение:

Обо всех серьезных побочных происшествиях, таких как смерть, серьезное ухудшение состояния здоровья пациента пользователя или других лиц в течение длительного или короткого периода времени, а также о серьезной угрозе общественному здоровью, которые произошли или могли бы произойти в связи с применением **Ионолюкс АЦ**, следует сообщать в компанию VOCO GmbH и в компетентные органы.

Примечание:

Краткие отчеты о безопасности и клиническом применении **Ионолюкс АЦ** хранятся в Европейской базе данных о медицинских изделиях (EUDAMED – <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>). Подробную информацию читайте по ссылке www.voco.dental.

Показания к применению:

- Пломбирование полостей классов III и V, прежде всего цервикальные пломбы и карисс корня
- Пломбирование молочных зубов
- Небольшие пломбы класса I
- Временные пломбы
- Восстановление культи зубов
- Изолирующие прокладки

Противопоказания:

- Пломбирование полостей классов III и V, прежде всего цервикальные пломбы и карисс корня
- Пломбирование молочных зубов
- Небольшие пломбы класса I
- Временные пломбы
- Восстановление культи зубов
- Изолирующие прокладки

Целевая группа пациентов:

Ионолюкс АЦ разрешен к применению у всех пациентов без ограничений по полу и возрасту.

Характеристики материала:

Характеристики материала соответствуют требованиям, предъявляемым к изделиям данного целевого назначения, а также требованиям стандартов, распространяющихся на данное изделие.

Пользователь:

Ионолюкс АЦ должен использоваться профессионально подготовленным в области стоматологии специалистом.

Применение:

Подготовка:

Принципиальным является минимально инвазивное препарирование с сохранением здоровых тканей зуба. Препарирование поднутренний не требуется. Минимальная глубина полостей класса V должна составлять 1 mm. После препарирования удалить остатки с помощью водяной струи и просушить воздухом до получения блестящей поверхности (не пересушивать). При необходимости можно использовать матрицу. При недостаточной статочной толщине дентина необходимо провести изоляцию близлежащих участков пульпы с помощью препарата гидроксида кальция.

Активация апликационной капсулы и смешивание материала:

Извлекать капсулу из защитной упаковки требуется непосредственно перед началом использования. При активации необходимо, чтобы жидкости из поршня была по возможности полностью выдавлена во внутренний резервуар капсулы. С этой целью апликационную капсулу необходимо повернуть поршнем вниз, поставить на твердую поверхность (напр. на стол) и медленно надавливать до упора (см. рис. 1). Капсулу необходимо активировать непосредственно перед началом использования и сразу же закрепить в высокочастотном капсулосмесителе с частотой не менее 4000 колебаний в минуту. Активированную капсулу следует смешивать примерно 10 сек., сразу же извлечь из смесителя и поместить в держатель аппликатора (напр. АЦ Аппликатор, см. соответствующую инструкцию по применению).

Апликация:

Носик канюли требуется открыть (поднять) до ощущаемого щелчка (см. рис. 2) и путем медленного, равномерного надавливания на рычаг аппликатора апплицировать материал прямо полость не позднее чем через 10 сек. после окончания смешивания. Поворачивая апликационную капсулу в держателе, канюлю можно разместить в любом желаемом направлении. Тип капсулосмесителя и время смешивания могут влиять на консистенцию и время работы.



Избегать ненужного времени ожидания между внесением и распределением материала в полости, поскольку начавшееся отверждение материала может затруднить дальнейшую работу.

Last revised: 2024-07

VOCO GmbH
Anton-Flettner-Str. 1-3
27472 Cuxhaven
Germany

Phone +49 (4721) 719-0
Fax +49 (4721) 719-140
e-mail: marketing@voco.com
www.voco.dental

