

# i-FLOW<sup>N</sup>



i-FLOW<sup>N</sup> is designed to be used in dental office where ambient temperature is 18-25°C. Dispensed amount of composite is suitable for single use (only for one patient). Do not re-use. Dispensed amount kept not in original package may lead to loss of function.

## CONSUMABLE COMPONENTS AND ACCESSORIES

No accessories are supplied with the device. Consumables, such as application tips, are supplied with the device.

## INSTRUCTION FOR USE

### CAVITY PREPARATION:

1. Prepare cavity as always.
2. Clean the surface with oil-free prophylaxis paste, such as i-FASTE.
3. For deep cavities use calcium hydroxide liner or glass ionomer base lining cement.

### ETCHING, BONDING:

1. Apply layer of etch, such as i-GEL<sup>N</sup> to surface to be etched. Leave etch in place for 15 seconds (dentine), 30 seconds (enamel). Rinse with water and dry with air. Avoid over drying dentin.
2. Apply a layer of adhesive, such as i-BONDING LC<sup>N</sup> immediately onto etched surface, follow manufacturer's instruction for use.

### SYRINGE PREPARATION:

1. Remove syringe cap.
2. Promptly and carefully attach the dispensing tip to the syringe.
3. Test flow of materials from tip before using intraorally.

### PLACEMENT OF i-FLOW<sup>N</sup>:

1. Before bringing the syringe to the mouth, remove the air from the dispensing tip. To remove air from the tip, with the tip pointing upwards, gently push forward the syringe plunger. If the air is still inside the dispensing tip, air bubbles may be removed at the time of injection.
2. Delicate push on plunger and apply layer of material into the cavity. Do not force plunger.
3. Do not apply layers more than 2 mm deep.
4. Light cure for 20-30 seconds (depends on layer deep). Use LED polymerization lamp with light intensity 1200mW/cm<sup>2</sup> in full mode, not ramp or pulse mode. Some lamps with higher intensity could require less time of polymerization, follow manufacturer's instruction for use. Finish restoration.

## WARNINGS

After the desired amount of material extruded, immediately remove application tip and close the syringe cap, so that the material is not unlighted. The material is sensitive to light. Avoid too long manipulation time under intensive lighting. Do not use i-FLOW<sup>N</sup> for patients who have a history of severe allergic or irritation reactions to product or to any of the ingredients. i-FLOW<sup>N</sup> does not emit radiation and does not cause any electromagnetic interferences.

## PRECAUTIONS

It is recommended to use cofferdam during application of the product. IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing. If eye irritation persists: Get medical advice/attention. IF ON SKIN OR MUCOSA: Wash with plenty of water. If skin/mucosa irritation or rash occurs: Get medical advice/attention. Take off contaminated clothing and wash before reuse. IF SWALLOWED: Rinse mouth. Call a Poison Center or doctor/physician if you feel unwell. IF INHALED: Remove person to fresh air and keep comfortable for breathing.

Wash hands thoroughly after handling. Use only in a well-ventilated area. It is recommended to wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection for doctor and patient.

### Precautions to be taken in the event of changes in the performance of the device:

If during the use of the product noticed any abnormal product performance characteristics: non-homogenous, non-flowable, uneven consistency, does not cover the tooth surface evenly, product does not harden or composite colour change is observed in a moment of light curing, i.e. the composite does not correspond to the intended shade specified by the manufacturer or/and by-products/phases are released during curing, or sudden acute pain occur on application site, or if any other abnormal behavior of the product noticed while manipulating the device, that is not mentioned above, discontinue to use immediately. Remove the restoration from the tooth cavity with suitable dental instrument do not let the product to be swallowed. Ask patient how she/he is feeling. If patient noticed any undesirable side-effects, immediately call to a local poison center. Collect all available remaining supplies, do not use them again and keep them out of reach in a safe place until further notice. Contact the manufacturer immediately and report of any noticed changes in the performance of the product.

## SHLF-LIFE

Shelf-life of i-FLOW<sup>N</sup> is 4 years from the date of manufacture. Do not use after the expiry date. The batch number should be quoted in all correspondence. See packaging for batch and expiry date.

## STORAGE

Keep product tightly closed in dry well-ventilated place at 4-28°C. Protect from direct sunlight and heat sources. Do not freeze. Keep out of the reach of children!

## DISPOSAL

Dispose of contents/container to as required by national regulatory requirements.

## VIGILANCE

If any serious incident that has occurred in relation to the device report to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

## SUMMARY OF SAFETY AND CLINICAL PERFORMANCE

i-FLOW<sup>N</sup> is safe and performs as intended if it is used in accordance to manufacturer's instruction for use. Summary of safety and clinical performance is available through manufacturer's website [www.i-dental.lt/sscp/](http://www.i-dental.lt/sscp/) until European Database on Medical Devices (EUDAMED) comes online.

## MANUFACTURERS RESPONSIBILITY

Our products have been developed for professional use in dentistry. As the application of our products is beyond our control, the user is fully responsible for the application. Of course, we guarantee the quality of our products in accordance with the applied standards.

## VALIDITY

Upon publication of this instruction for use, all previous versions are superseded.

## PACKAGING

REF IFTA1	2g syringe A1, 3 tips
REF IFLA1	5g syringe A1, 5 tips
REF IFTA2	2g syringe A2, 3 tips



i-FLOW<sup>N</sup> enthält keine medizinische Substanz, einschließlich Derivate aus menschlichem Blut oder Plasma; Gewebe oder Zellen oder deren Derivate menschlichen Ursprungs; Gewebe oder Zellen tierischen Ursprungs oder deren Derivate gemäß der Verordnung (EU) Nr. 722/2012; Stoffe, die krebserregend, erbgutverändernd, fortpflanzungsgefährdend oder mit endokrinen Eigenschaften behaftet sind.

#### LEISTUNGSMERKMALE

Lichthärtung	20-30s
Tiefe der Aushärtung	3.24±0.03 mm
Biegebruchfestigkeit	110.2±4.1 MPa
Wassersorption	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
Wasserlöslichkeit	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
Polymerisationssschrumpfung	4.5±0.15 %

#### VERWENDUNGSZWECK UND KLINISCHER NUTZEN

i-FLOW<sup>N</sup> stellt das ästhetische Erscheinungsbild des restaurierbaren Zahns wieder her/verbessert es; stellt die Zahnfunktion des restaurierbaren Zahns wieder her/erhält sie; schützt die biologischen Strukturen des restaurierbaren Zahns und des angrenzenden Gewebes.

#### KLINISCHE INDIKATIONEN

- Für Restaurationen von Kavitäten der Klassen III, IV und V;  
Wurzeloberflächenkaries-Restaurationen;
- Zur Versiegelung von Gruben und Fissuren;
- Zur Erstplatzierung in Kavitäten der Klassen I und II.

#### KONTRAINDIKATIONEN

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

#### BESCHRANKUNGEN FÜR KOMBINATIONEN

i-FLOW<sup>N</sup> sollte nicht mit eugenolhaltigen Produkten verwendet werden, da Eugenol den Polymerisationsprozess stören kann.

#### UNERWÜNSCHTE NEBENEFFEKTE

Bei empfindlichen Personen kann i-FLOW<sup>N</sup> allergische oder reizende Reaktionen hervorrufen (Haut, Auge, Schleimhäute, Atemwege).

#### VERBLEIBENDE RISIKEN

Risikokontrollmaßnahmen wurden implementiert und verifiziert, das Risiko ist so weit wie möglich reduziert, das Gesamtrestrisiko wird als akzeptabel beurteilt.

#### PATIENTEN-ZIELGRUPPE

Keine Einschränkungen hinsichtlich der Patientenpopulation, ihres Alters und ihres allgemeinen Gesundheitszustands bekannt. Es können Kinder, Patienten mittleren Alters oder ältere Menschen sein.

#### VORGESEHENE KÖRPERTEILE ODER GEWEBETYPEN VON KÖRPERFLÜSSIGKEITEN

Teil des Körpers - Mund. Gewebe oder Körperflüssigkeiten, die mit dem Gerät in Berührung kommen - Zahn, Mundschleimhaut, Speichel.

#### BEABSICHTIGTER BENUTZER

i-FLOW<sup>N</sup> ist nur für den professionellen Einsatz in der Zahnmedizin entwickelt worden. Der Anwender ist nur ein lizenziert Arzt, der weiß, wie man gängige Dentalkomposite verwendet. Es besteht keine Notwendigkeit für eine spezielle Schulung.

#### STERILITÄT

i-FLOW<sup>N</sup> wird unsteril geliefert. Es ist keine vorbereitende Sterilisation, Reinigung oder Desinfektion, keine vorbeugende, regelmäßige Wartung oder Kalibrierung erforderlich, um sicherzustellen, dass das Gerät während seiner vorgesehenen Lebensdauer ordnungsgemäß und sicher funktioniert. Verwenden Sie es jedoch nicht, wenn die Primärverpackung beschädigt ist.

#### UMGEBUNG VERWENDEN

i-FLOW<sup>N</sup> ist für die Verwendung in der Zahnarztpraxis bei einer Umgebungstemperatur von 18-25 °C vorgesehen. Die abgegebene Menge an Komposit ist für den einmaligen Gebrauch geeignet (nur für einen Patienten). Nicht wiederverwenden. Nicht in der Originalverpackung aufbewahrte Dosiermenge kann zu Funktionsverlusten führen.

#### VERBRAUCHSKOMPONENTEN UND ZUBEHÖR

Im Lieferumfang des Geräts ist kein Zubehör enthalten. Verbrauchsmaterialien, wie z. B. Applikations spitzen, werden mit dem Gerät geliefert.

#### ANLEITUNG ZUR VERWENDUNG

##### VORBEREITUNG DER KAVERNE

1. Bereiten Sie den Hohlraum wie immer vor.
2. Reinigen Sie die Oberfläche mit ölfreier Prophylaxe-Paste, wie z. B. i-FASTE.
3. Verwenden Sie für tiefe Kavitäten Calciumhydroxid-Liner oder Glasionomer-Basis-Zement, wie z.B. i-BAS.

##### ÄTZEN, KLEBEN:

1. Tragen Sie eine Ätzschicht, wie z. B. i-GEL<sup>N</sup>, auf die zu ätzende Oberfläche auf. Lassen Sie die Ätzung 15 Sekunden (Dentin), 30 Sekunden (Schmelz) einwirken. Spülen Sie mit Wasser ab und trocknen Sie mit Luft. Vermeiden Sie eine Übertröcknung des Dentins.
2. Tragen Sie eine Schicht Klebstoff, wie z.B. i-BONDING LC<sup>N</sup>, sofort auf die geätzte Oberfläche auf, beachten Sie die Gebrauchsanweisung des Herstellers.

##### VORBEREITUNG DER SPRITZE:

1. Entfernen Sie die Kappe der Spritze.
2. Stecken Sie die Dosierspitze zügig und vorsichtig auf die Spritze.
3. Testen Sie den Materialfluss aus der Spitze vor der intraoralen Anwendung.

##### Platzierung von i-FLOW<sup>N</sup>:

1. Bevor Sie die Spritze zum Mund führen, entfernen Sie die Luft aus der Dosierspitze. Um die Luft aus der Spitze zu entfernen, drücken Sie mit der Spitze nach oben den Spritzenkolben vorsichtig nach vorne. Wenn sich die Luft noch in der Dosierspitze befindet, können die Luftpblasen zum Zeitpunkt der Injektion entfernt werden.
2. Drücken Sie sanft auf den Kolben und tragen Sie eine Schicht Material in den Hohlraum auf. Setzen Sie den Stößel nicht mit Gewalt ein.
3. Tragen Sie nicht mehr als 2 mm tiefe Schichten auf.
4. Lichthärtung für 20-30 Sekunden (abhängig von der Schichttiefe). Verwenden Sie die LED-Polymerisationslampe mit einer Lichtintensität von 1200mW/cm<sup>2</sup> im Vollmodus, nicht im Rampen- oder Pulsmodus. Einige Lampen mit höherer Intensität könnten eine kürzere

Polymerisationszeit benötigen, beachten Sie die Gebrauchsanweisung des Herstellers. Restaurierung beenden.

#### WARNUNGEN

Nachdem die gewünschte Materialmenge extrudiert wurde, entfernen Sie sofort die Applikationsspitze und schließen Sie die Spritzenkappe, damit das Material nicht unbeleuchtet bleibt. Das Material ist lichtempfindlich. Vermeiden Sie zu lange Manipulationszeiten unter intensiver Beleuchtung. Verwenden Sie i-FLOW<sup>N</sup> nicht bei Patienten, bei denen es in der Vergangenheit zu schweren allergischen Reaktionen oder Reizungen auf das Produkt oder einen der Inhaltsstoffe gekommen ist. i-FLOW<sup>N</sup> sendet keine Strahlung aus und verursacht keine elektromagnetischen Störungen.

#### VORSICHTSMABNAHMEN

Es wird empfohlen, während der Anwendung des Produkts einen Kofferdam zu verwenden. WENN IM AUGE: Spülen Sie einige Minuten lang vorsichtig mit Wasser. Entfernen Sie die Kontaktlinsen, falls vorhanden und leicht zu bewerkstelligen. Spülen Sie weiter. Wenn die Augenreizung anhält: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe in Anspruch nehmen. WENN AUF HAUT ODER SCHLEIMHAUT: Waschen Sie mit reichlich Wasser. Wenn Haut-/Schleimhautreizungen oder Ausschlag auftreten: Holen Sie sich ärztlichen Rat/ärztliche Hilfe. Kontaminierte Kleidung ausziehen und vor der Wiederverwendung waschen. WENN GESCHLUCKST: Spülen Sie den Mund aus. Rufen Sie eine Giftnotrufzentrale oder einen Arzt an, wenn Sie sich unwohl fühlen. WENN INHALIERT: Bringen Sie die Person an die frische Luft und halten Sie sie zum Atmen bequem. Waschen Sie sich nach der Handhabung gründlich die Hände. Nur in einem gut belüfteten Bereich verwenden. Es wird empfohlen, Schutzhandschuhe /Schutzkleidung /Augenschutz /Gesichtsschutz für Arzt und Patient zu tragen. *Vorsichtmaßnahmen bei Leistungsänderungen des Gerätes:*

Wenn während der Verwendung des Produkts anomale Produkteileigenschaften festgestellt werden: nicht homogen, nicht fließfähig, ungleichmäßige Konsistenz, deckt die Zahnoberfläche nicht gleichmäßig ab, Produkt härtet nicht aus oder Farbveränderung des Komposit wird im Moment der Lichthärtung beobachtet, d.h. das Komposit entspricht nicht der vom Hersteller angegebenen beabsichtigten Farbe oder/und Nebenprodukte/Phasen werden während der Aushärtung freigesetzt oder plötzliche akute Schmerzen an der Applikationsstelle auftreten oder wenn ein anderes abnormales Verhalten des Produkts bei der Handhabung des Geräts festgestellt wird, die oben nicht erwähnt sind, stellen Sie die Verwendung sofort ein. Entfernen Sie die Restauration mit einem geeigneten zahnärztlichen Instrument aus der Zahnkavität. Lassen Sie das Produkt nicht verschlucken. Fragen Sie den Patienten, wie er sich fühlt. Wenn der Patient irgendwelche unerwünschten Nebenwirkungen bemerkt, rufen Sie sofort eine örtliche Giftinformationszentrale an. Sammeln Sie alle verfügbaren Restvorräte, verwenden Sie diese nicht mehr und bewahren Sie sie bis auf weiteres außer Reichweite an einem sicheren Ort auf. Wenden Sie sich unverzüglich an den Hersteller und melden Sie alle festgestellten Änderungen in der Leistung des Produkts.

#### HALTBARKEITSDAUER

Die Lagerfähigkeit des Produkts beträgt 4 Jahre ab dem Herstellungsdatum. Verwenden Sie es nicht nach Ablauf des Verfallsdatums. Die Chargennummer sollte in jeder Korrespondenz angegeben werden. Siehe Verpackung für Charge und Verfallsdatum.

#### LAGERUNG

Bewahren Sie das Produkt dicht verschlossen an einem trockenen, gut belüfteten Ort bei 4-28°C auf. Schützen Sie das Produkt vor direkter Sonneneinstrahlung und Wärmequellen. Nicht einfrieren. Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren!

#### ENTSORGUNG

Entsorgen Sie den Inhalt/Behälter gemäß den nationalen behördlichen Vorschriften.

#### WACHSAMKEIT

Wenn ein schwerwiegender Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, melden Sie dies dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist.

#### ZUSAMMENFASSUNG DER SICHERHEIT UND KLINISCHEN LEISTUNG

i-FLOW<sup>N</sup> ist sicher und funktioniert bestimmungsgemäß, wenn es gemäß der Gebrauchsanweisung des Herstellers verwendet wird. Die Zusammenfassung der Sicherheits- und klinischen Merkmale ist auf der Website des Herstellers www.i-dental.it/sscp/ zu finden, bis die European Medical Device Database (EUDAMED) online verfügbar ist.

#### VERANTWORTUNG DES HERSTELLERS

Unsere Produkte sind für den professionellen Einsatz in der Zahnmedizin entwickelt worden. Da die Anwendung unserer Produkte außerhalb unserer Kontrolle liegt, ist der Anwender für die Anwendung voll verantwortlich. Selbstverständlich garantieren wir die Qualität unserer Produkte gemäß den angewandten Normen.

#### GÜLTIGKEIT

Mit Erscheinen dieser Gebrauchsanweisung werden alle vorherigen Versionen ungültig.

#### VERPACKUNG

REF IFTA1	2g Spritze A1, 3 Spritzen
REF IFLA1	5g Spritze A1, 5 Spritzen
REF IFTA2	2g Spritze A2, 3 Spritzen
REF IFLA2	5g Spritze A2, 5 Spritzen
REF IFTA3	2g Spritze A3, 3 Spritzen
REF IFLA3	5g Spritze A3, 5 Spritzen
REF IFTA35	2g Spritze A3.5, 3 Spritzen
REF IFLA35	5g Spritze A3.5, 5 Spritzen
REF IFTK1	4x2g Spritzen, 10 Spritzen

\* Eingetragenes Warenzeichen der Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG, Bad Sackingen, Deutschland.

#### ИНСТРУКЦИЯ ЗА УПОТРЕБА

BG

#### ОПИСАНИЕ

i-FLOW<sup>N</sup> е леко втвърдяващ сеnano течаш, биоинерт, радиопрозрачен композит под сенките Vita \*, i-FLOW<sup>N</sup> е високо естетичен, силно устойчив, превъзходен продукт за полиране с оптимални характеристики на потока.

#### СЪСТАВ

Зъбно стъкло, смилано 50-70%, метакрилатна смес 30-40%, силициев диоксид 1-5%, съвпадение <1%, фотоинциатор <1%, стабилизатор <1%, инхибитор <1%, матово покритие <1%, пигмент 1%.

i-FLOW<sup>N</sup> не съдържа лекарствено вещество, включително производни на човешка кръв или плазма; тъкани или клетки, или техни производни от човешки

произход; тъкани или клетки от животински произход или техни производни, както е посочено в Регламент (ЕС) № 722/2012; вещества, които са канцерогенни, мутагенни, токсични за възпроизвъдство или са с разрушаващи ендокринната система свойства.

## ХАРАКТЕРИСТИКИ НА РАБОТА

Втвърдяване със светлина	20-30s
Дълбочина на втвърдяване	3.24±0.03 mm
Сила на огъване	110.2±4.1 MPa
Сорбция на вода	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
Разтворим във вода	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
Полимеризационно свиване	4.5±0.15 %

## ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ И КЛИНИЧНИ ПОЛЗИ

i-FLOW<sup>N</sup> възстановява / подобрява естетическият вид на възстановения зъб; възстановява / поддържа зъбната функция на възстановения зъб; защитава биологичните структури на възстановения зъб и тъканите наоколо.

## КЛИНИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

- За възстановяване на кухини от клас III, IV и V;
- възстановяване на кариес на повърхността на корена;
- За запечатване на ями и фисури;
- За първоначално поставяне в кухини от клас I и II.

## ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

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

## ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА КОМБИНАЦИИ

i-FLOW<sup>N</sup> не трябва да се използва с продукти, съдържащи евгенол, защото евгенолът може да наруши процеса на полимеризация.

## НЕЖЕЛАНИ СТРАНИЧНИ ЕФЕКТИ

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

## ОСТАТЪЧНИ РИСКОВЕ

Мерките за контрол на риска са приложени и проверени, рисът е намален, колкото е възможно, цялостният остатъчен риск се счита за допустим.

## ЦЕЛЕВА ГРУПА НА ПАЦИЕНТИТЕ

Не са известни ограничения по отношение на националността на пациентите, тяхната възраст и общо здравословно състояние. Те могат да са деца, пациенти на средна възраст или пациенти на възраст.

## ПРЕДВИДЕНА ЧАСТ НА ТЯЛОТО ИЛИ ВИДОВЕ ТЪКАНИ ИЛИ ТЕЛЕСНИ ТЕЧНОСТИ

Част от тялото - уста. Тъкани или телесни течности, влизящи в контакт с устройството - зъбъ, устната лигавица, слюнка.

## ЦЕЛЕВИ ПОТРЕБИТЕЛ

i-FLOW<sup>N</sup> е разработен единствено за професионална употреба в стоматологията. Неговият потребител е лицензиран лекар, който има знания как да използва обичайни стоматологични композити. Няма нужда от специално обучение.

## СТЕРИЛИТЕТ

i-FLOW<sup>N</sup> се доставя нестерилен. Няма нужда от предварителна стерилизация, почистване или дезинфекция, а от превантивна, редовна поддръжка или калибриране, за да се гарантира, че устройството работи правилно и безопасно през определения му живот. Не използвайте, ако първичната опаковка е повредена.

## СРЕДА НА ИЗПОЛЗВАНЕ

i-FLOW<sup>N</sup> е предназначен за използване в стоматологичен кабинет, където температурата на околната среда е 18-25 ° C. Разпределеното количество композит е подходящо за еднократна употреба (само за един пациент). Не използвайте повторно. Излишното количество, съхранявано в оригинална опаковка, може да доведе до загуба на функцията му.

## КОНСУМАТИВИ И АКСЕСОАРИ

Към устройството не се предоставят аксесоари. Към устройството се доставят консумативи, като накрайници за нанасяне.

## ИНСТРУКЦИЯ ЗА УПОТРЕБА

### ПОДГОТОВКА НА КУХИНАТА:

1. Подгответе кухината, както обикновено.
2. Почистете повърхността с безмаслена профилактична паста, като i-FASTE.
3. За дълбоки кухини използвайте облицовка с калциев хидроксид или основен стъклойономерен цимент, като i-BAS.

### ЕЦВАНЕ, ЗАЛЕПВАНЕ:

1. Нанесете слой ецване, като i-GEL<sup>N</sup>, върху повърхността, която трябва да се еца. Оставете ецването на място за 15 секунди (дентин), 30 секунди (емайл). Изплакнете с вода и подсушете с въздух. Избягайте пресъхването на дентина.
2. Нанесете слой лепило, като i-BONDING LC<sup>N</sup>, веднага върху гравирана повърхност, моля, следвайте инструкциите за употреба на производителя.

### ПРИГОТВЯНЕ НА СПРИНЦОВКА:

1. Отстранете капачката на спринцовката.
2. Незабавно и внимателно прикрепете накрайника за дозиране към спринцовката.
3. Изprobвайте потока на материали от върха, преди да използвате интраорално.

### ПОСТАВЯНЕ НА I-FLOW<sup>N</sup>:

1. Преди да донесете спринцовката до устата, отстранете въздуха от накрайника за дозиране. За да отстраните въздуха от накрайника, с върха, насочен нагоре, внимателно избутайте буталото на спринцовката напред. Ако въздухът все още е в накрайника за дозиране, въздухът може да бъде отстранен по време на инжектирането.
2. Деликатно натискайте на буталото и нанасяне на слой материал в кухината. Не насиливайте буталото.
3. Не нанасяйте слоеве с дълбочина повече от 2 mm.
4. Светло втвърдяване за 20-30 секунди ( зависи от дълбината на слоя). Използвайте LED полимеризационна лампа с интензитет на светлината 1200mW / cm<sup>2</sup> в пълен режим, а не в рамп или импулсен режим. Някои лампи с по-висока интензивност могат да изискват по-малко време на полимеризация, следвайте инструкциите на производителя за употреба. Завършете възстановяването.

## ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

След пресоване на желаното количество материал, отстранете веднага накрайника за нанасяне и затворете капачката на спринцовката, така че материалът да не бъде осветен. Материалът е чувствителен към светлина. Избягвайте твърде дълго време за манипуляция при силно осветление. Не използвайте продукта за пациенти, които имат история с тежки алергични или възпалителни реакции към продукта или към някоя от съставките на продукта. i-FLOW<sup>N</sup> не излъчува радиация и не води до електромагнитни смущения.

## ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ

Препоръчва се използването на кофердам при нанасянето на продукта. ПРИ ПОПДАДЕНИЕ В ОЧИТЕ: Изплакнете внимателно с вода в продължение на няколко минути. Махнете си контактните лещи, ако имате такива и е лесно да го направите. Продължете да изплаквате. Ако раздразнението на очите продължава: Потърсете медицински съвет / помощ. ПРИ ПОПДАДЕНИЕ ВЪРХУ КОЖАТА ИЛИ ЛИГАВИЦАТА: Измийте обилно с вода. Ако се появи дразнене на кожата / лигавицата или обрив: Потърсете медицински съвет / помощ. Свалете замърсено облекло и изперете преди следващата употреба. ПРИ ПОГЛЬЩАНЕ: Изплакнете устата. Обадете се на Центъра по отрови или на лекар / терапевт, ако се чувствате зле. ПРИ ВДИШВАНЕ: Изведете лицето на чист въздух и го подпомагайте при дишане.

Измийте добре ръцете след работа. Използвайте само на добре проветриво място. Препоръчано носенето на защитни ръкавици / защитно облекло / предпазни средства за очи / защита на лицето за лекаря и пациент.

Предпазни мерки, които трябва да се вземат в случай на промени в работата на устройството:

Ако по време на употребата на продукта забележите необычайни характеристики на продукта: нехомогенна, нетечлива, неравномерна консистенция, не покрива равномерно зъбната повърхност, продуктът не се втвърдява или се наблюдава промяна на цвета на композита в момент на светлинна полимеризация, т.e. композитът не отговаря на предвидения цвят, посочен от производителя или/и странични продукти/фази се отделят по време на втвърдяване, или се появя внезапна остра болка на мястото на приложение, или ако е забелязано някакво друго необычайно поведение на продукта при манипулиране на устройството, който не е споменат по-горе, независимо прекратете употребата. Отстранете възстановяването от кухината на зъба с подходящ стоматологичен инструмент, не позволявайте продукта да бъде погънат. Попитайте пациента как се чувства. Ако пациентът забележи някакви нежелани странични ефекти, независимо се обадете в местен център по токсикология. Съберете всички налични останали консумативи, не ги използвайте отново и ги дръжте недостъпни на сигурно място до второ нареддане. Независимо се свържете с производителя и докладвайте за всички забележани промени в работата на продукта.

## СРОК НА ГОДНОСТ

Срок на годност на i-FLOW<sup>N</sup> е 4 години от датата на производство. Не използвайте след срока на годност. Партиден номер трябва да бъде цитиран при всяка кореспонденция. Погледнете опаковката за партиден номер и срок на годност.

## СЪХРАНЕНИЕ

Съхранявайте продукта добре затворен на сухо и добре проветриво място при 4-28 ° C. Дръжте далеч от пряка слънчева светлина и източници на топлина. Не замразявайте. Да се пази от деца!

## ИЗХВЪРЛЯНЕ

Изхвърлете съдържанието / контейнера според националните нормативни изисквания.

## БДИТЕЛНОСТ

Ако възникне сериозен инцидент във връзка с устройството, съобщете това на производителя и на компетентния орган на държавата-членка, в която се намира потребителят и / или пациентът.

## РЕЗЮМЕ НА БЕЗОПАСНОСТТА И КЛИНИЧНИТЕ РЕЗУЛТАТИ

i-FLOW<sup>N</sup> е безопасен и работи по предназначение, ако се използва в съответствие с инструкциите за употреба на производителя. Резюмето на безопасността и клиничните характеристики могат да бъдат намерени на уеб сайта на производителя [www.i-dental.lt/sscp/](http://www.i-dental.lt/sscp/), докато Европейската база данни за медицински изделия (EUDAMED) стане достъпна онлайн.

## ОТГОВОРНОСТ НА ПРОИЗВОДИТЕЛИТЕ

Продуктите ни са разработени за професионална употреба в стоматологията. Понеже приложението на нашите продукти е извън наш контрол, потребителят носи пълна отговорност за приложението на продукта. Разбира се, ние гарантираме за качеството на продуктите си в съответствие с приложимите стандарти.

## ВАЛИДНОСТ

След публикуването на тази инструкция за употреба всички предишни версии се отменят.

## ОПАКОВКА

REF IFTA1	2g спринцовка A1, 3 накрайника
REF IFLA1	5g спринцовка A1, 5 накрайника
REF IFTA2	2g спринцовка A2, 3 накрайника
REF IFLA2	5g спринцовка A2, 5 накрайника
REF IFTA3	2g спринцовка A3, 3 накрайника
REF IFLA3	5g спринцовка A3, 5 накрайника
REF IFTA35	2g спринцовка A3.5, 3 накрайника
REF IFLA35	5g спринцовка A3.5, 5 накрайника
REF IFTK1	4x2g спринцовки, 10 накрайника

\* Регистрирана търговска марка на Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG, Bad Sackingen, Германия.

## NAVOD K POUŽITÍ

### POPIS

i-FLOW<sup>N</sup> je nano tekutý, světlem vytvářející, bioinertní, rentgenkontrastní kompozit vytvářející se pod tóny Vita\* světla, i-FLOW<sup>N</sup> je vysoce estetický, vysoce odolný a vynikající leštětelný produkt s optimálními charakteristikami toku.

### SLOŽENÍ

Zubní sklo broušené 50-70 %, methakrylátová směs 30-40 %, oxid křemičitý 1-5 %, koinidiátor < 1 %, fotoiniciátor < 1 %, stabilizátor < 1 %, inhibitor < 1 %, kalitel < 1 %, pigment 1 %.

Výrobek neobsahuje lečivé látky, včetně derivátů lidské krve nebo plazmy; tkáně nebo buňky nebo jejich deriváty lidského původu; tkáně nebo buňky živočišného původu nebo jejich deriváty podle Nařízení (EU) č. 722/2012; látky, které jsou

CS



## BEGRÆNSNINGER FOR KOMBINATIONER

i-FLOW<sup>N</sup> bør ikke anvendes sammen med produkter, der indeholder eugenol, da eugenol kan forstyrre polymeriseringsprocessen.

## ØNSKEDE BIVRKNINGER

Hos modtagelige personer kan i-FLOW<sup>N</sup> forårsage allergiske eller irritationsreaktioner (hud, øje, slimhinde, luftveje).

## RESTERENDE RISICI

Riskokontrolforanstaltninger er blevet gennemført og verificeret, risikoen er reduceret mest muligt, den samlede restrisiko anses for at være acceptabel.

## MÅLGRUPPE FOR PATIENT

Ingen begrænsninger kendt med hensyn til patientpopulation, deres alder og generelle sundhedsmæssige forhold. Der kan være børn, midaldrende eller ældre patienter.

## PÅTÆNKET DEL AF KROPSEN ELLER TYPER AF VÆV AF KROPSVÆSKER

En del af kroppen – munden. Væv eller kropsvæsker kontaktet af enheden – tand, mundslimhinde, spyt.

## TILSIGTET BRUGER

i-FLOW<sup>N</sup> er udviklet til professionel brug i tandplejen alene. Må kun bruges af licenseret læge, der har viden om, hvordan du bruger fælles dental kompositter. Der er ikke behov for specifik uddannelse.

## STERILITET

i-FLOW<sup>N</sup> leveres ikke-sterilt. Der er ikke behov for nogen forberedende sterilisering, rengøring eller desinfektion, forebyggende, regelmæssig vedligeholdelse eller kalibrering for at sikre, at enheden fungerer korrekt og sikkert i løbet af den tilsigtede levetid. Brug dog ikke, hvis den primære pakke er beskadiget.

## BRUG MILJØ

i-FLOW<sup>N</sup> er designet til at blive brugt på tandklinik, hvor omgivelsestemperaturen er 18-25°C. Dispenseret mængde komposit er egnet til engangsprug (kun til én patient). Må ikke genbruges. Udleveret beløb, der ikke opbevares i den oprindelige pakke, kan føre til tab af funktion.

## FORBRUGSVARE KOMPONENTER OG TILBEHØR

Der følger ikke tilbehør med enheden. Tilbehør, såsom applikationstips, leveres med enheden.

## BRUGSANVISNING

### FORBEREDELSE AF HULRUM:

- Forbered hulrum som altid.
- Rengør overfladen med oliefri profylaksepasta, som f.eks i-FASTE.
- Til dybe hulrum anvendes calciumhydroxidforing eller glasionomer baseret cement, som f.eks i-BAS.

### AETSNING, LIMNING:

- Påfør aetselag, som f.eks i-GEL<sup>N</sup> ætset være på plads i 15 sekunder (dentin), 30 sekunder (emalje). Skyl med vand og tør med luft. Undgå overtørring af dentin.
- Påfør straks et lag klæbemiddel, såsom i-BONDING LC<sup>N</sup> på ætset overflade, følg producentens brugsanvisning.

### FORBEREDELSE AF SPRØJTER:

- Fjern sprøjtehætten.
- Vedhæft straks og forsigtigt dispenserspidsen på sprøjten.
- Test flydningen af materialer fra spids, før du bruger intraoralt..

### PLACERING AF i-FLOW<sup>N</sup>:

- Før sprojetten bringes til munden, skal du fjerne luften fra dispenserspidsen. For at fjerne luft fra spidsen, med spidsen pegende opad, skubbes sprojetten forsigtigt frem stemplet. Hvis luften stadig er inde i dispenserspidsen, kan luftbobler fjernes på injektionsstidspunktet.
- Delikat tryk på stemplet og påfør lag af materiale i hulrummet. Tving ikke stemplet.
- Lag må ikke påføres mere end 2 mm dybt.
- Lyskuri i 20-30 sekunder (afhænger af lag dybde). Brug LED polymeriseringslampe med lysintensitet 1200mW/cm<sup>2</sup> i fuld tilstand, ikke rampe- eller pulstilstand. Nogle lamper med højere intensitet kan kræve mindre tid til polymerisering, følg producentens anvisninger til brug. Afslut restaureringen.

### ADVARSLER

Efter den ønskede mængde materiale ekstruderet, skal du straks fjerne påføringsspidsen og lukke sprojetthætten, så materialet ikke er oplyst. Materiale er følsomt over for lys. Undgå for lang manipulationstid under intensiv belysning. Brug ikke produktet til patienter, der tidligere har haft alvorlige allergiske eller irritationsreaktioner på produktet eller nogen af ingredienserne. i-FLOW<sup>N</sup> udsender ikke stråling og forårsager ingen elektromagnetisk interferens.

### FORHOLDSREGLER

Det anbefales at bruge cofferdam under påføring af produktet. HVIS I ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern kontaktlinser, hvis de er til stede og nemme at tage af. Hvis øjenirritationen fortsætter: Få lægehjælp/tjek. HVIS PÅ HUDEN ELLER SLIMHINDEN: Vask rigeligt med vand. Hvis hud/slimhinderiritation eller udslæt opstår: Få lægelig rådgivning/opmærksomhed. Tag forurennet tøj af og vask før genbrug. HVIS SLUGT: Skyl munden. Ring til et giftcenter eller læge/tjek, hvis du føler dig utilpas. VED INDÅNDING: Fjern personen til frisk luft og hold dig komfortabel til vejtrækning. Vask hænderne grundigt efter håndtering. Må kun bruges i et godt ventileredt område. Det anbefales at bære beskyttelseshandsker /beskyttelsesbeklædning /øjenværn /ansigtsbeskyttelse til læge og patient.

### Forholdsregler, der skal tages i tilfælde af ændringer i enhedens ydeevne:

Hvis der under brugen af produktet bemærkes nogen unormale produktydelsesegenskaber: ikke-homogen, ikke-flydende, ulønlig konsistens, dækker ikke tandoverfladen jævnligt, produktet hælder ikke, eller sammensæt farveændring observeres i et øjeblik med lyshærdning, kompositmaterialet svarer ikke til den tilsigtede nuance specificeret af producenten eller/og biprodukter/faser frigives under hærdning, eller der opstår pludselige akutte smerten på påføringsstedet; eller hvis der bemærkes en anden unormal opførsel af produktet under manipulation af enheden , som ikke er nævnt ovenfor, skal du straks stoppe med at bruge. Fjern restaureringen fra tandhulen med et passende tandinstrument, lad ikke produktet sluge. Spørge patienten, hvordan hun/han har det. Hvis patienten bemærker nogen ønskede bivirkninger, skal du straks ringe til et lokalt giftcenter. Saml alle tilgængelige resterende forsyninger, brug dem ikke igen og opbevar dem uden for rækkevidde på et sikkert sted indtil videre. Kontakt straks producenten og rapporter om eventuelle bemærkede ændringer i produktets ydeevne.

### HOLDBARHED

Holdbarheden af produktet er 4 år fra fremstillingsdatoen. Må ikke bruges efter udløbsdatoen. Batchnummeret skal anføres i al korrespondance. Se emballage for parti og udløbsdato.

## OPLAGRING

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

## BORTSKAFFELSE

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

## ÅRVÄGENHED

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

## RESUME AF SIKKERHED OG KLINISKE PRÆSTATIONER

i-FLOW<sup>N</sup> er sikkert og fungerer efter hensigten, hvis det bruges i overensstemmelse med producentens brugsanvisning. Sammenfatning af sikkerhed og klinisk ydeevne er tilgængelig på producentens websted [www.i-dental.it/sscp/](http://www.i-dental.it/sscp/), indtil European Database on Medical Devices (EUDAMED) kommer online.

## PRODUCENTERNES ANSVAR

Vores produkter er udviklet til professionel brug i tandplejen. Da anvendelsen af vores produkter er uden for vores kontrol, er brugeren fuldt ansvarlig for applikationen. Vi garanterer naturligvis kvaliteten af vores produkter i overensstemmelse med de anvendte standarder.

## VALIDITET

Når denne brugsanvisning udgives, tilskidesættes alle tidligere versioner.

## EMBALLAGE

REF IFTA1	2g sprøjte A1, 3 tips
REF IFLA1	5g sprøjte A1, 5 tips
REF IFTA2	2g sprøjte A2, 3 tips
REF IFLA2	5g sprøjte A2, 5 tips
REF IFTA3	2g sprøjte A3, 3 tips
REF IFLA3	5g sprøjte A3, 5 tips
REF IFTA35	2g sprøjte A3.5, 3 tips
REF IFLA35	5g sprøjte A3.5, 5 tips
REF IFTK1	4x2g sprøjter, 10 tips

\* Registreret varemærke til brug for Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH &co. KG, Bad Sackingen, Tyskland.

## KASUTUSJUHEND

### KIRJELDUS

i-FLOW<sup>N</sup> on valgusköveny nano voolav, bioinertne, röntgenkontrastne komposit Vita \* varjundites, i-FLOW<sup>N</sup> on esteetiline, väga vastupidav, ülmalt poleeritav toode, millega on optimaalsed vooluomadused.

### KOOSTIS

Jahvatatud hambaklaas 50–70%, metakrūlaadi segu 30–40%, räniidioksiid 1–5%, koinitsiaator <1%, fotoinitiaator 1%, stabilisaator 1%, inhibiitor 1%, hägusti 1%, pigment 1%.

i-FLOW<sup>N</sup> ei sisalda ravimainet, sealhulgas inimverd ega vereplasma derivaate; inimpärillitu kudesid, rakke ega nende derivaate; loomset päritolu kudesid, rakke ega nende derivaate, nagu viidatud määruses (EL) nr 722/2012; kantserogeenseid, mutageenseid, reproduktiivtoksilisi ega endokriinseid häireid põhjustavaid aineid.

### TÖÖOMADUSED

valguskövenev	20-30s
kövästuse sügavus	3.24±0.03 mm
paindetugevus	110.2±4.1 MPa
vee sorptsioon	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
vees lähustuvus	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
polümerisatsiooni kokkutööbumine	4.5±0.15 %

### ETTEENÄHTUD OTSTARVE JA KLINILINE KASU

i-FLOW<sup>N</sup> taatab/parandab restaureeritava hamba esteetilist välismust; taatab/säilitab restaureeritava hamba funktsioone; kaitseb restaureeritava hamba ja külgevate kudedete bioloogilisi struktuure.

### KLIINILISED NÄIDUSTUSED

- III, IV ja V klassi kaviteetide restauratsiooniks; juurepinna kaarise restauratsiooniks;
- Süvendite ja fissuuride täitmiseks;
- Esmaseks paigaldamiseks I ja II klassi kaviteetidesse.

### VASTUNÄIDUSTUSED

Patsientidid, kellega on varem olnud toote või selle mõne koostisosa suhtes tösiseid allergilisi või ärritusreaktsioone.

### KOMBINATSIOONIDE PIIRANGUD

i-FLOW<sup>N</sup> ei tohi kasutada koos eugenooli sisaldavate toodeteega, kuna eugenool võib polümeratsiooniprotsessi häirida.

### SOOVIMATUD KÖRVALTOIMEDE

Tundlikel inimestel võib toode põhjustada allergilisi või ärritusreaktsioone (nahk, silmad, limaskestad, hingamisteed).

### JÄÄKRISKID

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

### PATIENTIDE SIHTGRUPP

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

### ETTEENÄHTUD KEHAOSA VÕI KEHAVEDELIKE KUDEDE TÜÜBID

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

### ETTEENÄHTUD KASUTAJA

i-FLOW<sup>N</sup> on välja töötatud ainult professionaalseks kasutamiseks hambaravis. Selle kasutajaks on ainult litsentseeritud arst, kes on teadlik, kuidas kasutatakse tavalisi hambakompoositeli. Spetsiaalne koolitus pole vajalik.

### STERIILSUS

i-FLOW<sup>N</sup> tannitakse mittesteriliitelt. Seadme ettenähtud eluea jooksul nöuetekohase ja ohutu töö tagamiseks pole vaja ettevalmistavat steriliseerimist, puastamist ega disinfestseerimist; ennetavat, regulaarsest hoidlust ega kalibreerimist. Ärge kasutage, kui seadme primaarne pakend on kahjustatud.

## KASUTUSKESKKOND

i-FLOW<sup>N</sup> on mõeldud kasutamiseks hambaravikabinetis, kus ümbritsev temperatuur on 18-25 ° C. Väljastatud komposit sobib ühekordseks kasutamiseks (ainult ühele patsiendile). Ärge taaskasutage. Väljastatud materjal, mida pole hoitud originaalpaketis, võib kaotada oma funktsionaalsuse.

## KULUMATERJALID JA TARVIKUD

Seadmega ei ole kaasas tarvikuid. Seadmega on kaasas kulumaterjalid, näiteks otsikud pealekandmiseks.

## KASUTUSJUHEND

### KAVITEETIDE PREPARATSIOON:

1. Valmistage kaviteet ette nagu alati.
2. Puhastage pind õlivaba profülaktilikapastaga, näiteks i-FASTE.
3. Sügavate kaviteetide jaoks kasutage kaltsiumhüdroksiid voodrit või klaasioneerme tsementti, näiteks i-BAS.

### SÖÖVITUS, SIDUVUS:

1. Kandke kiht söövitusainet, näiteks i-GEL<sup>N</sup>, söövitatavale pinnale. Jätke söövitusaine pinnale 15 sekundiks (dentin), 30 sekundiiks (email).
2. Loputage veega ja kuivitage õhuga. Vältige dentiini ülekuvamist.
3. Kandke söövitatud pinnale koheselt kiht adhesiivi, näiteks i-BONDING LC<sup>N</sup>, järgige tootja kasutusjuhiseid.

### SÜSTLA ETTEVALMISTAMINE:

1. Eemaldage süstla kork.
2. Kinnitage doseerimisotsik viivitamatult ja ettevaatlilikult süstla küige.
3. Enne intraoraalsest kasutamist katsetage materjalide voolu otsikust.

### i-FLOW<sup>N</sup> PAIGALDAMINE:

1. Enne süstla suhu toomist eemaldage doseerimisotsikust öhk. Hoidke süstlast suunaga üles ja väljutage süstlast kogu öhk, surudes kolbi aeglaselt ülespoole. Kui öhk on endiselt doseerimisotsikus, võib öhumullid eemaldada süstimise ajal.
2. Suruge kolbi ettevaatlilikult ja kandke kaviteeti kiht materjali. Ärge suruge kolbi jõuga.
3. Ärge paigaldage üle 2 mm sügavusi kihte.
4. Valguskövastage 20–30 sekundit (sölitub kihil sügavusest). Kasutage täisrääsimil LED-polümerisatsioonilampi, mille valgustugevus on 1200mW / cm<sup>2</sup>, mitte ramp- või impulssrääsimis. Mõned suurema intensiivusega lambid võivad vajada lühemat polümerisatsiooniaega, järgige tootja kasutusjuhiseid. Viimistlege restauratsioon.

### HOIATUSED

Pärast vajaliku materjali väljastamist eemaldage koheselt doseerimisotsik ja sulgege süstlakork, et materjal ei puutuis kokku valgusega. Materjal on valgustundlik. Vältige liiga pikka töötlemisaega intensiivse valguse käes. Mitte kasutada patsientidel, kellel on varem olnud toote või selle mõne koostisosaga suhtes tõsisel allergilisel või ärritusreaktsioone. i-FLOW<sup>N</sup> ei eralda kiirgust ega põhjusta elektromagneetilisi häireid.

### ETTEVAATUSABINÖUD

Toote pealekandmise ajal on soovitatav kasutada kofferdammi. SILMA SATTUMISE KORRAL: Loputage mitme minuti jooksul ettevaatlilikult veega. Eemaldage kontaktläätsed, kui neid kasutatakse ja kui neid on kerge eemaldada. Jätkake loputamist. Kui silmade ärritus püsib, pöörduge arsti poole. NAHALE SATTUMISE KORRAL: Peske rohke veega. Naha/limaskesta ärrituse või lõöbe korral pöörduge arsti poole. Võtke seljast köök saastunud rõivad ja peske neid enne järgmist kasutuskorda. ALLANEELAMISE KORRAL: Loputage suud. Halva enesetunde korral võtke ühdust mürgistustebekeskuse või arstiga. SISSEHINGAMISE KORRAL: Toimetage isik värske õhu käte ja hoidke neid asendis, mis võimaldab kergest hingata. Pärast kasutamist peske hoolikalt käsi. Kasutage ainult hästiventileeritava kas. Arstil ja patsiendil soovitame kanda kaitsekindaid /kaitseröövastust /kaitseprille /kaitsemaski.

### Ettevaatusabinöud seadme toimimise muutumise korral:

Kui toote kasutamise ajal on märgata ebatalvadise toote toimivusomadusi: ebahomogeenne, mittevoolav, ebäühtlane konsistents, ei kata hambapinda ühtlaselt, toode ei kõvene või valguskövastumise hetkel on tähdeldat liitvärvi muutust, st komposiit ei vasta tootja määratud ettenähtud toonile ja/ja kõvenemise käigus eralduvad kõrvalseadused/faasid või tekib äkiline äge valu manustamiskohas või kui seadmega manipuleerimisel on märgata muud toote ebanormaalset käitumist, mida ei ole üálpool mainitud, lõpetage kohe kasutamine. Eemaldage prottees hambaaugust sobiva hambaraviinstrumendiga, ärge laske tootel alla neelata. Küsige patsiendilt, kuidas ta end tunneb. Kui patient märkab soovimatuid kõrvaltoimeid, pöörduge viivitamatult kohalikku mürgistuskeskusesse. Koguge kokku köik saadaolevad järeljääanud tarvikud, ärge kasutage neid uesti ja hoidke neid kuni edasise teatamiseni kindlas kohas kättesaadamatus kohas. Võtke viivitamatult ühdust tootjaga ja teavitage köigist märgatavatest muudatustest toote toimimises.

### KÖBLIKKUSAEG

i-FLOW<sup>N</sup> köblikkusaeg on 4 aastat alates valmistamise kuupäevast. Mitte kasutada pärast köblikkusaaja lõppu. Partii numbrit tuleb tsuiteerida kogu kirjavahetus. Partii numbrit ja köblikkusaega vaadake pakendi.

### HOIUSTAMINE

Hoidke toodet tihedalt suletuna kuivas, hästi ventileeritavas kohas temperatuuri 4–28 ° C. Kaitske otsesti pääkesevalguse ja soojusallikate eest. Mitte lasta külmda. Hoida laste eest kättesaamatus kohas!

### JÄÄTMEHOOLDUS

Sisust/pakendist tuleb vabaneda vastavalt riiklikele õigusaktidele.

### VALVSUS

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

### KOKKUVÕTE OHUTUSEST JA KLIINILISEST TOIMIVUSED

i-FLOW<sup>N</sup> on ohutu ja toimib ettenähtud viisil, kui seda kasutatakse vastavalt tootja kasutusjuhendile. Ohutuse ja kliinilise toimivuse kokkuvõte on saadaval tootja veebisaidit [www.i-dental.lt/sscp/](http://www.i-dental.lt/sscp/) kuni Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi (EUDAMED) võru jõudmiseni.

### TOOTJA VASTUTUS

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

### VALIIDSUS

Käesoleva kasutusjuhendi avaldamine muudab kehtetuks kõik varasemad versioonid.

### PAKEND

#### REF IFTA1

2g süstal A1, 3 otsikut

#### REF IFLA1

5g süstal A1, 5 otsikut

#### REF IFTA2

2g süstal A2, 3 otsikut

#### REF IFLA2

5g süstal A2, 5 otsikut

#### REF IFTA3

2g süstal A3, 3 otsikut

#### REF IFLA3

5g süstal A3, 5 otsikut

#### REF IFTA35

2g süstal A3.5, 3 otsikut

#### REF IFLA35

5g süstal A3.5, 5 otsikut

#### REF IFTK1

4x2g süstalt, 10 otsikut

\* Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. registreeritud kaubamärk KG, Bad Sackingen, Saksamaa.

## INSTRUCTIONS D'UTILISATION

### DESCRIPTION

i-FLOW<sup>N</sup> est un composite nano-fluidifiable, bionerte, radio-opaque et photopolymérisable sous les teintes Vita\*. i-FLOW<sup>N</sup> est un produit hautement esthétique, très résistant, d'une polissabilité supérieure avec des caractéristiques de fluidité optimales.

### COMPOSITION

Verre dentaire broyé 50-70%, mélange méthacrylate 30-40%, dioxyde de silicium 1-5%, coinitiateur <1%, photoinitateur <1%, stabilisateur <1%, inhibiteur <1%, opacifiant <1%, pigment 1%.

i-FLOW<sup>N</sup> ne contient pas de substance médicinale, y compris du sang humain ou dérivé du plasma ; des tissus ou des cellules, ou leurs dérivés, d'origine humaine ; des tissus ou des cellules d'origine animale, ou leurs dérivés, tels que visés dans le règlement (UE) n° 722/2012 ; des substances cancérogènes, mutagènes, toxiques pour la reproduction ou ayant des propriétés de perturbation endocrinienne.

### CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE

photopolymérisation	20-30s
profondeur de polymérisation	3.24±0.03 mm
résistance à la flexion	110.2±4.1 MPa
sorption de l'eau	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
solubilité dans l'eau	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
retrait de polymérisation	4.5±0.15 %

### OBJECTIF ET AVANTAGES CLINIQUES

i-FLOW<sup>N</sup> restaure/améliore l'aspect esthétique de la dent restaurable; restaure/maintient la fonction dentaire de la dent restaurable; protège les structures biologiques de la dent restaurable et des tissus adjacents.

### INDICATIONS CLINIQUES

- Pour les restaurations des cavités de classe III, IV et V ; les restaurations de caries de surface radiculaires;
- Pour le scellement des puits et des fissures;
- Pour le placement initial dans les cavités de classe I et II.

### CONTRE-INDICATIONS

Patients ayant des antécédents de réactions allergiques ou d'irritation graves au produit ou à l'un de ses ingrédients.

### RESTRICTIONS AUX COMBINAISONS

i-FLOW<sup>N</sup> ne doit pas être utilisé avec des produits contenant de l'eugénol, car l'eugénol peut perturber le processus de polymérisation.

### EFFETS SECONDAIRES INDÉSIRABLES

Chez les personnes sensibles, i-FLOW<sup>N</sup> peut provoquer des réactions allergiques ou d'irritation (peau, yeux, muqueuses, voies respiratoires).

### RISQUES RÉSIDUELS

Dès mesures de contrôle du risque ont été mises en oeuvre et vérifiées, le risque est réduit autant que possible, le risque résiduel global est jugé acceptable.

### GROUPE CIBLE DE PATIENTS

Aucune restriction connue concernant la population de patients, leur âge et leur état de santé général. Il peut convenir à des enfants, des patients d'âge moyen ou des personnes âgées.

### PARTIE DU CORPS OU TYPES DE TISSUS OU DE FLUIDES CORPORELS VISÉS

Partie du corps - bouche. Tissus ou fluides corporels en contact avec l'appareil: dent, muqueuse buccale, salive.

### UTILISATEUR VISÉ

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

### STÉRILITÉ

i-FLOW<sup>N</sup> est livré non stérile. Il n'est pas nécessaire de procéder à une stérilisation, un nettoyage ou une désinfection préparatoire, à une maintenance préventive et régulière ou à un étalonnage pour garantir que le dispositif fonctionne correctement et de façon sécurisée pendant sa durée de vie prévue. Toutefois, ne pas utiliser si l'emballage primaire est endommagé.

### ENVIRONNEMENT D'UTILISATION

i-FLOW<sup>N</sup> est conçu pour être utilisé dans un cabinet dentaire où la température ambiante est de 18-25°C. La quantité de composite distribuée est adaptée à un usage unique (pour un seul patient). Ne pas réutiliser. La quantité distribuée conservée en dehors de l'emballage d'origine peut entraîner une perte de fonction.

### COMPOSANTS CONSOMMABLES ET ACCESSOIRES

Aucun accessoire n'est fourni avec l'appareil. Les consommables, tels que les embouts d'application, sont fournis avec le dispositif.

### INSTRUCTIONS D'UTILISATION

#### PRÉPARATION DE LA CAVITÉ:

1. Préparer la cavité comme d'habitude.
2. Nettoyer la surface avec une pâte prophylactique sans huile, telle que i-FASTE.
3. Pour les cavités profondes, utiliser un ciment de revêtement à base d'hydroxyde de calcium ou de verre ionomère, tel que i-BAS.

#### GRAVURE, COLLAGE:

1. Appliquer une couche de mordant, tel que i-GEL<sup>N</sup>, sur la surface à mordre. Laisser le mordant en place pendant 15 secondes (dentine), 30 secondes (émail). Rincer à l'eau et sécher à l'air. Éviter de sursécher la dentine.
2. Appliquer une couche d'adhésif, tel que i-BONDING LC<sup>N</sup>, immédiatement sur la surface à mordancer, en suivant les instructions du fabricant.

#### PRÉPARATION DE LA SERINGUE:









glabājiet tos drošā vietā līdz turpmākam paziņojumam. Nekavējoties sazinieties ar ražotāju un ziņojiet par pamanītājam izmaiņām produkta darbībā.

## GLĀBĀŠANAS IKGUMS

Produkta derīguma termiņš ir 4 gadi kopš ražošanas datuma. Nelietojiet pēc derīguma termiņa beigām. Partijas numurs ir jānorāda visā sarakstā. Partiju un derīguma termiju skaitit uz iepakojuma.

## GLĀBĀŠANA

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

## ATBRĪVOŠĀNĀS NO IZSTRĀDĀJUMA

Atbrīvojieties no satura/konteinera atbilstoši valsts normatīvajām prasībām.

## MODRĪBA

Par jebkuru nocietnu incidentu, kas noticis saistībā ar ierīci, jāzīgo ražotājam un tās daļībvalstu kompetentajai iestādei, kurā ir reģistrēts lietotājs un/vai pacients.

## DROŠĪBAS UN KLĪNIKSĀ SNIEGUMA KOPSAVILKUMS

i-FLOW<sup>N</sup> ir drošs un darbojas kā paredzēts, ja to lieto saskaņā ar ražotāja lietošanas instrukcijām. Drošības un klinisksā veikspējas kopsavilkums ir pieejams ražotāja vietnē [www.i-dental.lt/sscp/](http://www.i-dental.lt/sscp/), līdz Eiropas Medicīnas ierīču datu bāze (EUDAMED) ir pieejama tiešsaistē.

## RAŽOTĀJA PIENĀKUMI

Mūsu izstrādājumi ir izstrādāti profesionālai lietošanai zobārstniecībā. Tā kā mūsu izstrādājumi lietošana nav mūsu kontrole, lietotājs ir pilnībā atbildīgs par izmantošanu. Protams, mēs garantējam savu izstrādājumu kvalitāti saskaņā ar piemērotajiem standartiem.

## DERĪGUMS

Pēc šīs lietošanas instrukcijas publicēšanas visas iepriekšējās versijas tiek aizstātas.

## IPEAKOJUMS

REF IFTA1	2g ūjirce A1, 3 gali
REF IFLA1	5g ūjirce A1, 5 gali
REF IFTA2	2g ūjirce A2, 3 gali
REF IFLA2	5g ūjirce A2, 5 gali
REF IFTA3	2g ūjirce A3, 3 gali
REF IFLA3	5g ūjirce A3, 5 gali
REF IFTA35	2g ūjirce A3.5, 3 gali
REF IFLA35	5g ūjirce A3.5, 5 gali
REF IFTK1	4x2g ūjirces, 10 gali

\* Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG reģistrēta preču zīme, Bad Sackingen, Vācija.

## BRUKSANVISNING

NO

## BESKRIVELSE

i-FLOW<sup>N</sup> is a light curing nano flowable, bioinert, radiopaque composite under the Vita\* shades. i-FLOW<sup>N</sup> is a high aesthetic, highly resistant, superior polishability product with optimal flow characteristics.

## SAMMENSETNING

Tannglass slīpt 50–70%, methacrylate blanding 30–40%, silisiumdioksid 1–5%, coinitiator <1%, fotoinitiator <1%, stabilisator <1%, hemmer <1%, opasifikator <1%, pigment 1%.

i-FLOW<sup>N</sup> inneholder ikke medisinsk stoff, inkludert blod eller plasmaavledning; vev eller celler, eller deres derivater, av menneskelig opprinnelse; vev eller celler av dyrskinn opprinnelse, eller deres derivater, som referert til i forordning (EU) nr. 936/2009 om stoffer som er kreftfremkallende, mutagene, giftige for reproduksjon eller har endokrine forstyrrende egenskaper.

## YTELSESEGENSKAPER

lys herding	20-30s
dybde av kur	3.24±0.03 mm
flexibel styrke	110.2±4.1 MPa
vann sorpsjon	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
vannloselighet	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
polymerisasjonskrumping	4.5±0.15 %

## TILLENKTE FORMĀL OG KLINISKE FORDELER

i-FLOW<sup>N</sup> gjenopprekker/forbedrer estetisk utseende av gjenopprettelig tann; gjenopprekker/oppretholder tannfunksjonen til gjenopprettelig tann; beskytter biologiske strukturer av gjenopprettelig tann og tilstøtende vev.

## KLINISKE INDIKASJONER

- For restaureringer av klasse III, IV og V hulrom; rotoverflate karies restaureringer;
- For tetting av groper og sprekker;
- For første plassering i klasse I og II hulrom.

## KONTRAINDIKASJONER

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

## BEGRENSNINGER FOR KOMBINASJONER

i-FLOW<sup>N</sup> skal ikke brukes sammen med produkter som inneholder eugenol, da eugenol kan forstyrre polymerisasjonsprosessen.

## UØNSKEDE BIVIRKNINGER

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

## RESTRIKSIOKER

Riskokontrolltiltak ble implementert og verifisert, risiko reduseres mest mulig, den samlede restrisikoene anses å være akseptabel.

## PASIENTMÅLGRUPPE

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

## TILLENKT DEL AV KROPSEN ELLER TVER AV KROPPSVÆSKER

En del av kroppen – munn. Vev eller kroppsvesker kontaktet av enheten - tann, munnslimhinne, spytte.

## TILLENKT BRUKER

i-FLOW<sup>N</sup> er kun utviklet til profesjonell bruk innen tannpleie. Brukeren kan kun være lisensiert lege som har kunnskap om hvordan man bruker vanlige tannkompositer. Det er ikke behov for spesifikk utdannelse.

## STERILITET

i-FLOW<sup>N</sup> leveres ikke-sterilt. Det er ikke behov for forberedende sterilisering, rengjøring eller desinfeksjon, forebyggende, regelmessig vedlikehold eller kalibrering for å sikre at enheten fungerer riktig og trygt i løpet av den tiltenkte levetiden. Bruk imidlertid ikke hvis primærpakken er skadet.

## BRUK MILJØ

i-FLOW<sup>N</sup> er designet for å brukes på tannlegekontor der omgivelsestemperaturen er 18–25°C. Dispensert mengde komposit er egnet for engangsbruk (kun for én pasient). Skal ikke brukes på nytt. Dispensert mengde som ikke oppbevares i originalpakningen kan føre til tap av funksjon.

## FORBRUKSKOMPONENTER OG TILBEHØR

Det følger ikke med tilbehør med apparatet. Cconsumables, for eksempel applikasjonstips, leveres med enheten.

## BRUKSANVISNING

### KAVITET FORBEREDELSE:

1. Forbered hulrommet som alltid.
2. Rengjør overflaten med oljefri profilaksepasta, for eksempel i-FASTE.
3. For dype hulrom bruk kalsiumhydrosidforing eller glassionomerbaseforsingssement, for eksempel i-BAS.

### ETSNING, BINDING:

1. Pāfor lag av etsning, for eksempel i-GEL<sup>N</sup> på overflaten som skal etset. La etse på plass i 15 sekunder (dentin), 30 sekunder (emalje). Skyll med vann og tørk med luft. Unngå over torking dentin.
2. Pāfor et lag med lim, for eksempel i-BONDING LC<sup>N</sup> umiddelbart på etset overflate, følg produsentens bruksanvisning.

### Klargjøring av sprøyte:

1. Fjern sprøytehetten.
2. Fest dispenseringsspissen raskt og forsiktig til sprøyten.
3. Test strømmen av materialer fra spissen før bruk intraoralt.

### PLASSERING AV i-FLOW<sup>N</sup>:

1. Før sprøyten bringes til munnen, må du fjerne luften fra dispenseringsspissen. For å fjerne luft fra spissen, med spissen pekende oppover, skyv sprøytestempelen forsiktig fremover. Hvis luften fortsatt er inne i dispenseringsspissen, kan luftbobler fernes på injeksjonstidspunktet.
2. Delikat trykk på stempel og pāfor lag med materiale i hulrommet. Ikke tving stempel.
3. Ikke bruk lag som er mer enn 2 mm dype.
4. Lysherd i 20-30 sekunder (avhenger av lag dyp). Bruk LED-polymerisasjonslampe med lysintensitet 1200 mW/cm<sup>2</sup> i full modus, ikke rampe- eller pulsmodus. Nøen lamper med høyere intensitet kan kreve mindre polymeriseringstid, følg produsentens bruksanvisning. Fullfør gjenopprettelsen.

### ADVARSLER

Etter ønsket mengde materiale ekstrudert, fjern straks påføringsspissen og lukk sprøytehetten, slik at materialet ikke blir unlighted. Materialet er følsomt for lys. Unngå for lang manipuleringstid under intensiv belysning. Ikke bruk produktet til pasienter som tidligere har hatt alvorlige allergiske eller irritasjonsreaksjoner på produktet eller noen av innholdsstoffene. i-FLOW<sup>N</sup> avgir ikke stråling og forårsaker ingen elektromagnetiske forstyrrelser.

### FORHOLDSREGLER

Det anbefales å bruke coffee dam under påføring av produktet. VED KONTAKT MED ØYNE: Skyll forsiktig med vann i flere minutter. Fjern kontaktlinser, hvis de er til stede og enkle å ta ut. Fortsett skyllingen. Hvis øyeirritasjonen vedvarer: Få medisinsk rådgivning/oppmerksamhet. VED HUD ELLER SLIMHINNE KONTAKT: Vask med rikelig med vann. Hvis hud/slimhinneirritasjon eller oppstår: Få medisinsk råd/hjelp. Ta av forurensede klær og vask før gjenbruk. VED SVELGING: Skyll munnen. Ring et giftcenter eller lege/lege hvis du føler deg uvel. VED INNÅNDING: Fjern personen til frisk luft og hold deg komfortabel med å puste. Vask hendene grundig etter håndtering. Skal kun brukes i et godt ventilert område. Det anbefales å bruke vernehansker/verneklaer/vernebriller/ansiktsbeskyttelse for lege og pasient.

### Forholdsregler som må tas i tilfelle endringer i ytelsen til enheten:

Hvis du oppdager unormale produktytelsesegenskaper under bruk av produktet: ikke-homogen, ikke-flybar, ueven konsistens, dekker ikke tannoverflaten jevn, produktet herder ikke eller komposittfargeendring observeres i et øyeblikk med lysherd, det vil si at kompositen ikke samsvarer med den tiltenkte fargen spesifisert av produsenten eller/og biprodukter/faser frigjøres under herding, eller det oppstår plutselige akutte smerten på påføringsstedet, eller hvis annen unormal oppførsel av produktet oppdages under manipulering av enheten , som ikke er nevnt ovenfor, avbryt bruken umiddelbart. Fjern restaureringen fra tannhulen med egnet tanninstrument, ikke la produktet som skal sveles. Spør pasienten hvordan hun/han har det. Hvis pasienten oppdaget noen ønskede bivirkninger, ring umiddelbart til et lokalt giftcenter. Samle alle tilgjengelige gjenværende forsyninger, ikke bruk dem igjen og oppbevar dem tilgjengelig på et trygt sted inntil videre. Kontakt produsenten umiddelbart og rapporter om eventuelle endringer i ytelsen til produktet.

### HOLDBARHET

Holdbarhet for i-FLOW<sup>N</sup> er 4 år fra produksjonsdato. Skal ikke brukes etter utløpsdatoen. Partinummeret skal oppgis i all korrespondanse. Se emballasje for batch- og utløpsdato.

### OPPBEVARING

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

### BORTSKAFFELSE

Kast innhold/beholder slik beskrevet i nasjonale forskriftskrav.

### ÅRVÄKENHET

Hvis det har skjedd en alvorlig hendelse i forbindelse med enhetsrapporten til produsenten og den kompetente myndigheten i medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er etablert.

### OPPSUMMERING AV SIKKERHET OG KLINISK YTELSE

i-FLOW<sup>N</sup> er trygt og fungerer som tiltenkt hvis det brukes i henhold til produsentens bruksanvisning. Sammendrag av sikkerhet og klinisk ytelse er tilgjengelig på produsentens nettsted [www.i-dental.lt/sscp/](http://www.i-dental.lt/sscp/) inntil European Database on Medical Devices (EUDAMED) kommer online.

### PRODUSENTENS ANSVAR

Våre produkter er kun utviklet til profesjonell bruk innen tannpleie. Siden bruken av våre produkter er utenfor vår kontroll, er brukeren fullt ut ansvarlig for applikasjonen. Selvølgelig garanterer vi kvaliteten på våre produkter i samsvar med de anvendte standardene.

#### GYLDIGHET

Ved publisering av denne bruksanvisningen er alle tidligere versjoner erstattet.

#### EMBALLASJE

REF IFTA1	2g sprøyte A1, 3 tips
REF IFLA1	5g sprøyte A1, 5 tips
REF IFTA2	2g sprøyte A2, 3 tips
REF IFLA2	5g sprøyte A2, 5 tips
REF IFTA3	2g sprøyte A3, 3 tips
REF IFLA3	5g sprøyte A3, 5 tips
REF IFTA35	2g sprøyte A3.5, 3 tips
REF IFLA35	5g sprøyte A3.5, 5 tips
REF IFTK1	4x2g sprøyter, 10 tips

\* Registrert varemerke for Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH &Co. KG, Bad Sackingen, Tyskland.

#### INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

PL

#### OPIS

i-FLOW<sup>N</sup> to światłoutwardzalny nano płynny, biopasywny, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich kompozyt z odcienniami Vita\*, i-FLOW<sup>N</sup> to wysoko estetyczny, wysoce odporny, doskonale polerowalny produkt o optymalnych właściwościach rozlewności.

#### KOMPOZYCJA

Szko dentystyczne szlifowane 50-70%, mieszanina metakrylanów 30-40%, dwutlenek krzemu 1-5%, kojinicjator <1%, fotoinicjator <1%, stabilizator <1%, inhibitor <1%, środek zmętniający <1%, pigment 1%.

i-FLOW<sup>N</sup> nie zawiera substancji leczniczych, w tym pochodnych ludzkiej krwi lub osocza; tkanek lub komórek pochodzenia ludzkiego lub ich pochodnych; tkanek lub komórek pochodzenia zwierzęcego lub ich pochodnych, o których mowa w rozporządzeniu (UE) nr 722/2012; substancji rakotwórczych, mutagenów, działających szkodliwie na rozwroźć lub mających właściwości zaburzające funkcjonowanie układu hormonalnego.

#### CHARAKTERYSTYKA WYDAJNOŚCI

Światłoutwardzalny	20-30s
Głębokość utwardzania	3.24±0.03 mm
Wytrzymałość na zginanie	110.2±4.1 MPa
Sorpcja wody	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
Rozpuszczalność w wodzie	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
Skurcz polimeryzacyjny	4.5±0.15 %

#### PRZEZNACZENIE I KORZYSI KLINICZNE

i-FLOW<sup>N</sup> przywraca/poprawia estetyczny wygląd odbudowywanego zęba; przywraca/utrzymuje funkcje zębowe odbudowywanego zęba; chroni struktury biologiczne odbudowywanego zęba i przyległych tkanek.

#### WSKAZANIA KLINICZNE

- Do wypełnienia ubytków klas III, IV i V; uzupełnienia próchnicowe powierzchni korzeni;
- Do uszczelniania wżerów i szczelin;
- Do wstępniego umieszczenia w ubytkach klas I i II.

#### PRZECIWWSKAZANIA

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

#### OGRAŃCZENIA DOTYCZĄCE ŁĄCZENIA

i-FLOW<sup>N</sup> nie należy stosować z produktami zawierającymi eugenol, ponieważ eugenol może zakłócać proces polimeryzacji.

#### NIEPOŻADANE SKUTKI UBOCZNE

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

#### RYZYKO RESZTOWE

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

#### GRUPA DOCELOWA PACJENTÓW

Brak znanych ograniczeń dotyczących populacji pacjentów, ich wieku i ogólnego stanu zdrowia. Mogą to być dzieci, pacjent w średnim lub podeszłym wieku.

#### PRZENACZONA CZĘŚĆ CIAŁA LUB RODZAJE TKANEK PŁYNÓW USTROJOWYCH

Część ciała - usta. Tkanki lub płyny ustrojowe, z którymi styka się urządzenie - ząb, śluzówka jamy ustnej, śliną.

#### DOCELOWY UŻYTKOWNIK

i-FLOW<sup>N</sup> przeznaczony wyłącznie do użytku profesjonalnego w stomatologii. Licencjonowany tylko dla lekarza, który ma wiedzę, jak używać popularnych kompozytów dentystycznych. Nie ma potrzeby specjalnego szkolenia.

#### STERYLNOŚĆ

i-FLOW<sup>N</sup> dostarczany jest w stanie niesterylnym. Nie ma potrzeby jakiekolwiek wstępnej sterylizacji, czyszczenia lub dezynfekcji, profilaktycznej, regularnej konserwacji lub kalibracji, aby zapewnić prawidłowe i bezpieczne działanie urządzenia w całym przedzielonym okresie użytkowania. Nie używaj jednak urządzenia, jeśli opakowanie bezpośrednie jest uszkodzone.

#### MIEJSCE UŻYCIA

i-FLOW<sup>N</sup> przeznaczony do użytku w gabinecie stomatologicznym, w którym panuje temperatura otoczenia 18-25°C. Dozowana ilość kompozytu nadaje się do jednorazowego użytku (tylko dla jednego pacjenta). Nie używać ponownie. Dozowana ilość przechowywana nie w oryginalnym opakowaniu może prowadzić do utraty funkcjonalności.

#### MATERIAŁY EKSPOLOATACYJNE I AKCESORIA

Z urządzeniem nie są dostarczane żadne akcesoria. Wraz z produktem dostarczane są materiały eksplotacyjne, takie jak końcówki aplikacyjne.

#### INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

#### PRZYGOTOWANIE UBYTKU:

1. Przygotować ubytek jak zawsze.

2. Oczyścić powierzchnię bezolejową pastą profilaktyczną, taką jak i-FASTE.
3. W przypadku głębokich ubytków należy użyć podkładu z wodorotlenkiem wapnia lub cementu glasjonomerowego na podkład, np. i-BAS.

#### WYTRAWIANIE, KLEJENIE:

1. Nałożyć warstwę wytrawiania, takiego jak i-GEL<sup>N</sup> na wytrawioną powierzchnię. Pozostawić wytrawianie na miejscu na 15 sekund (żebina), 30 sekund (szkliwo). Splukać wodą i osuszyć powietrzem. Unikać przesuszenia zębiny.
2. Natychmiast nałożyć warstwę kleju, np. i-BONDING LC<sup>N</sup> na wytrawioną powierzchnię, postępuwać zgodnie z instrukcją użytkowania producenta.

#### PRZYGOTOWANIE STRZYKAWKI:

1. Zdjąć nasadkę ze strzykawki.
2. Szybko i ostrożnie przytoczyć końcówkę doząjącą do strzykawki.
3. Przetestować wypływ materiałów z końcówki przed użyciem wewnętrzustum.

#### UMIEJSZCZENIE i-FLOW<sup>N</sup>:

1. Przed włożeniem strzykawki do ust, usunąć powietrze z końcówki doząjącej. Aby usunąć powietrze z końcówki, końcówką skierowaną do góry, delikatnie popchnąć do przodu tłok strzykawki. Jeśli powietrze nadal znajduje się wewnętrz strzykawki doząjącej, powietrze pęcherzyki mogą zostać usunięte w momencie wstrzyknięcia.
2. Delikatnie naciągnąć tłok i nałożyć warstwę materiału do ubytku. Nie wciskać tłoka na siłę.
3. Nie nakładać warstw głębszych niż 2 mm.
4. Utwardzać światłem przez 20-30 sekund (w zależności od głębokości warstwy). Używać lampy polimeryzacyjnej LED o natężeniu światła 1200 mW/cm<sup>2</sup> w trybie pełnym, a nie w trybie rampy lub pulsacji. Niektóre lampy owiększej intensywności mogą wymagać krótszego czasu polimeryzacji, należy postępować zgodnie z instrukcją użytkowania producenta. Zakończyć odbudowę.

#### OSTRZEŻENIA

Po wyłoczeniu żądanej ilości materiału natychmiast zdjąć końcówkę aplikacyjną i zamknąć nasadkę strzykawki, aby materiał nie był narażony na naświetlenie. Materiał jest wrażliwy na światło. Unikać zbyt długiego czasu manipulacji przy intensywnym oświetleniu. Nie należy stosować produktu u pacjentów, u których w przeszłości występowały ciężkie reakcje alergiczne lub podrażnienia na produkt lub którykolwiek ze składników. i-FLOW<sup>N</sup> nie emisuje promieniowania i nie powoduje żadnych zakłóceń elektromagnetycznych.

#### ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Podczas aplikacji produktu zaleca się stosowanie koferdamu. W PRZYPADKU DOSTANIA SIĘ PRODUKTU DO OCZU: Ostrożnie płukać wodą przez kilka minut. Zdjąć soczewki kontaktowe, jeśli są obecne. Kontynuować płukanie. Jeśli podrażnienie oczu utrzymuje się: Zasięgnąć porady/zgłośić się pod opiekę lekarza. W PRZYPADKU KONTAKTU ZE SKÓRĄ LUB BŁONĄ ŚLUZOWĄ: Umyć dużą ilością wody. Jeśli wystąpi podrażnienie skóry/błon śluzowych lub wysypka: Zasięgnąć porady/zgłośić się pod opiekę lekarza. Zdjąć zanieczyszczoną odzież i wyrwa przed ponownym użyciem. W PRZYPADKU POŁKNIEŃCIA: Wypuścić usta. W przypadku zlego samopoczucia skontaktować się z Centrum Zatrucia lub lekarzem. W PRZYPADKU WDYCHANIA: Wyprowadzić osobę na świeże powietrze i zapewnić swobodne oddychanie.

Dokładnie umyć ręce po użyciu. Stosować tylko w dobrze wentylowanych pomieszczeniach. Zaleca się noszenie rękawic ochronnych/odzieży ochronnej/ochrony oczu/ochrony twarzy dla lekarza i pacjenta.

#### Środki ostrożności, które należy podjąć w przypadku zmian w działaniu urządzenia:

Jeżeli podczas użytkowania produktu zauważono jakiekolwiek nieprawidłowe właściwości użytkowe produktu: niejednorodna, nieplonna, nierównawa konstencja, nie pokrywa równomiernie powierzchni zęba, produkt nie twardnieje lub obserwuje się zmianę koloru kompozytu w momencie utwardzania światłem, tj. kompozyt nie odpowiada zamierzonym kolorowi określonym przez producenta lub/i podczas utwardzania uauważają się produkty uboczne/fazy, lub w miejscu aplikacji pojawia się nagły ostry ból, lub jeśli podczas manipulowania urządzeniem zauważono jakiekolwiek inne nieprawidłowe zachowanie produktu , który nie jest wymieniony powyżej, należy natychmiast zaprzestać użycia. Usunąć uzupełnienie z ubytku zęba odpowiednim instrumentem stomatologicznym, nie dopuścić do połknienia produktu. Zapytać pacjenta, jak się czuje. Jeśli pacjent zauważa jakiekolwiek niepożądane skutki uboczne, natychmiast skontaktuj się z lokalnym ośrodkiem zatrucia. Zbierz wszystkie dostępne pozostałe zapasy, nie używać ich ponownie i przechowuj je poza zasięgiem w bezpiecznym miejscu do odwołania. Natychmiast skontaktuj się z producentem i zgłoś wszelkie zauważone zmiany w działaniu produktu.

#### OKRES TRWAŁOŚCI

Okres trwałości produktu wynosi 4 lata od daty produkcji. Nie używać po upływie terminu ważności. W całej korespondencji należy podawać numer partii. Data serii i data ważności znajduje się na opakowaniu.

#### PRZEHOWYwanie

Przechowywać produkt szczerle zamknięty w suchym, dobrze wentylowanym miejscu w temperaturze 4-28°C. Chronić przed bezpośrednim działaniem promieni słonecznych i źródeł ciepła! Nie zamrażać. Trzymać z dala od dzieci!

#### UTYLIZACJA

Zawartość/pojemnik usuwać do zgodnie z krajowymi wymogami prawnymi.

#### CUJNOŚĆ

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

#### PODSUMOWANIE BEZPIECZEŃSTWA I WYNIKÓW KLINICZNYCH

i-FLOW<sup>N</sup> jest bezpieczny i działa zgodnie z przeznaczeniem, jeśli jest używany zgodnie z instrukcją użytkowania producenta. Podsumowanie bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej jest dostępne na stronie internetowej producenta www.i-dental.lt/sscp/ do czasu pojawienia się online Europejskiej Bazy Danych o Wyrobach Medycznych (EUDAMED).

#### ODPOWIEDZIALNOŚĆ PRODUCENTA

Nasze produkty zostały stworzone z myślą o profesjonalnym zastosowaniu w stomatologii. Ponieważ zastosowanie naszych produktów jest poza naszą kontrolą, użytkownik jest w pełni odpowiedzialny za aplikację. Oczywiście gwarantujemy jakość naszych produktów zgodną z obowiązującymi normami.

#### WAŻNOŚĆ

Wraz z opublikowaniem niniejszej instrukcji użytkowania wszystkie poprzednie wersje tracą ważność.

#### OPAKOWANIE

REF IFTA1 Strzykawka 2g A1, 3 końcówki

REF IFLA1	Strzykawka 5g A1, 5 końcówki
REF IFTA2	Strzykawka 2g A2, 3 końcówki
REF IFLA2	Strzykawka 5g A2, 5 końcówki
REF IFTA3	Strzykawka 2g A3, 3 końcówki
REF IFLA3	Strzykawka 5g A3, 5 końcówki
REF IFTA35	Strzykawka 2g A3.5, 3 końcówki
REF IFLA35	Strzykawka 5g A3.5, 5 końcówki
REF IFTK1	Strzykawki 4x2g, 10 końcówki

\* Zarejestrowany znak towarowy Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG, Bad Sackingen, Niemcy.

## INSTRUÇÕES DE USO

PT

### Descrição

i-FLOW® é um compósito fotopolimerizável nanofluente, bioinerte, radiopaco sob as cores Vita\*, i-FLOW® é um produto de alta estética, alta resistência e polibilidade superior com características de fluxo ideais.

### Composição

Vidro odontológico triturado 50-70%, mistura de metacrilato 30-40%, dióxido de silício 1-5%, co-oiniciador <1%, fotooiniciador <1%, estabilizador <1%, inibidor <1%, opacificante <1%, pigmento 1%.

i-FLOW® não contém substâncias médicas, incluindo sangue humano ou derivados de plasma; tecidos ou células, ou seus derivados, de origem humana; tecidos ou células de origem animal, ou seus derivados, conforme referido no Regulamento (UE) n.º 722/2012; substâncias cancerígenas, mutagénicas, tóxicas para a reprodução ou com propriedades de desregulação endócrina.

### Características de Performance

fotopolimerizável	20-30s
profundidade de cura	3.24±0.03 mm
resistência à flexão	110.2±4.1 MPa
sorção de água	17.10±0.20 µg/mm³
solubilidade em água	0.00±0.00 µg/mm³
contração de polimerização	4.5±0.15 %

### Finalidade pretendida e Benefícios Clínicos

i-FLOW® restaura/melhora a aparência estética do dente restaurável; restaura/mantém a função dentária do dente restaurável; protege as estruturas biológicas do dente restaurável e dos tecidos adjacentes.

### Indicações Clínicas

- Para restaurações de cavidades classe III, IV e V; restaurações de cárie da superfície radicular;
- Para selar fendas e fissuras;
- Para colocação inicial em cavidades de classe I e II.

### Contra-indicações

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

### Restrições a combinações

i-FLOW® não deve ser usado com produtos que contenham eugenol, já que o eugenol pode prejudicar o processo de polimerização.

### Efeitos Colaterais Indesejáveis

Em indivíduos que sejam suscetíveis, i-FLOW® pode causar reações alérgicas ou de irritação (pele, olhos, mucosa, trato respiratório).

### Riscos Residuais

Foram implementadas e verificadas medidas de controlo de risco, o risco foi reduzido tanto quanto possível, o risco residual geral é considerado aceitável.

### Grupo-Alvo de Pacientes

Não há restrições conhecidas em relação à população de pacientes, a sua idade e condições gerais de saúde. Pode destinar-se a crianças, pacientes de meia-idade ou idosos.

### Parte Pretendida do Corpo ou Tipos de Tecidos de Fluidos Corporais

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

### Utilizador pretendido

i-FLOW® desenvolvido exclusivamente para o uso profissional em odontologia. O seu utilizador deve ser um médico licenciado que tenha conhecimentos sobre como usar compósitos odontológicos comuns. Não há necessidade de formação específica.

### Esterilidade

i-FLOW® é entregue não esterilizado. Não há necessidade de qualquer esterilização preparatória, limpeza ou desinfecção, manutenção preventiva regular ou calibração para garantir que o dispositivo opere de forma adequada e segura durante a sua vida útil prevista. No entanto, não use se a embalagem principal estiver danificada.

### Ambiente de uso

i-FLOW® foi desenvolvido para ser usado em consultório odontológico onde a temperatura ambiente é de 18-25 ° C. A quantidade dispensada de compósito é adequada para uso único (apenas para um paciente). Não reutilize. Quantidade dispensada mantida fora da embalagem original pode levar à perda de função.

### Componentes Consumíveis e Acessórios

Não é fornecido nenhum acessório com o dispositivo. São fornecidos consumíveis com o dispositivo, como pontas de aplicação.

### Instruções de uso

#### Preparação de Cavidade:

1. Prepare a cavidade normalmente.
2. Limpe a superfície com pasta de profilaxia sem óleo, como i-FASTE.
3. Para cavidades profundas, use liner de hidróxido de cálcio ou cimento de liner de base de ionómero de vidro, como i-BAS.

#### Corrosão, Colagem:

1. Aplique uma camada de condicionamento ácido, como i-GEL® na superfície a ser condicionada. Deixe o condicionamento ácido no local durante 15 segundos (dentina), 30 segundos (esmalte). Enxágue com água e seque com ar. Evite secar demais a dentina.
2. Aplique uma camada de adesivo, como i-BONDING LC® imediatamente na superfície atacada, siga as instruções do fabricante para o seu uso.

#### Preparação de Serinha:

1. Remova a tampa da seringa.

2. Prenda pronta e cuidadosamente a ponta de distribuição à seringa.

3. Teste o fluxo de materiais da ponta antes de usar por via intraoral.

### Colocação de i-FLOW®:

1. Antes de levar a seringa à boca, remova o ar da ponta de distribuição. Para remover o ar da ponta, com a ponta apontando para cima, empurre suavemente o êmbolo da seringa. Se ainda restar ar dentro da ponta de distribuição, as bolhas de ar podem ser removidas no momento da injeção.
2. Empurre delicadamente o êmbolo e aplique uma camada de material na cavidade. Não force o êmbolo.
3. Não aplique camadas com mais de 2 mm de profundidade.
4. Fotopolimerize por 20-30 segundos (depende da profundidade da camada). Use lâmpada LED de polimerização com intensidade de luz 1200mW/cm² em modo completo, não em modo de rampa ou pulso. Algumas lâmpadas com maior intensidade podem exigir menos tempo de polimerização, siga as instruções do fabricante para o seu uso. Conclua a restauração.

### Avisos

Após a extrusão da quantidade desejada de material, remova imediatamente a ponta de aplicação e feche a tampa da seringa, para que o material não fique desiluminado. O material é sensível à luz. Evite o tempo de manipulação muito longo debaixo iluminação intensa. Não use o produto com pacientes com histórico de reações alérgicas graves ou irritação ao produto ou a qualquer um dos ingredientes. i-FLOW® não emite radiação e não causa interferências eletromagnéticas.

### Precauções

Recomenda-se o uso de uma ensecadeira durante a aplicação do produto. SE ENTRAR EM CONTACTO COM OS OLHOS: enxague cuidadosamente com água durante vários minutos. Remova as lentes de contacto, se presentes e fáceis de retirar. Continue a enxagar. Se a irritação nos olhos persistir: Procure orientação/atenção médica. SE ENTRAR EM CONTACTO COM A PELE OU MUCOSA: lavar abundantemente com água. Se ocorrer irritação da pele/mucosa ou erupção: consulte um médico. Tire a roupa contaminada e lave-a antes de a reutilizar. EM CASO DE INGESTÃO: Enxaguar a boca. Ligue para um centro de intoxicação ou médico/médico se não se sentir bem. SE INALADO: Remova a pessoa para o ar fresco e mantenha confortável para respirar. Lave bem as mãos após manusear. Use apenas numa área bem ventilada. Recomenda-se o uso de luvas de proteção/roupas de proteção/ocular/proteção facial para médico e paciente.

### Precauções a serem tomadas em caso de alterações no desempenho do dispositivo:

Se durante o uso do produto notar quaisquer características anormais de desempenho do produto: não homogênea, não fluida, consistência irregular, não cobre a superfície do dente uniformemente, o produto não endurece ou a mudança de cor do compósito é observada em um momento da fotopolimerização, ou seja, o compósito não corresponde à cor pretendida especificada pelo fabricante e/e subprodutos/fases são liberados durante a cura, ou ocorre dor aguda repentina no local da aplicação, ou se qualquer outro comportamento anormal do produto observado durante a manipulação do dispositivo , que não é mencionado acima, interrompa o uso imediatamente. Remova a restauração da cavidade do dente com instrumento odontológico adequado, não deixe o produto ser engolido. Pergunte ao paciente como ele está se sentindo. Se o paciente notar quaisquer efeitos colaterais indesejáveis, ligue imediatamente para um centro de envenenamento local. Recolha todos os suprimentos restantes disponíveis, não os use novamente e mantenha-os fora de alcance em um local seguro até novo aviso. Entre em contato com o fabricante imediatamente e relate quaisquer alterações observadas no desempenho do produto.

### Validade

O prazo de validade do produto é de 4 anos a partir da data de fabrico. Não use após a data de validade. O número do lote deve ser citado em toda a correspondência. Verifique a embalagem para ver o lote e data de validade.

### Armazenamento

Manter o produto bem fechado em local seco e bem ventilado a 4-28 ° C. Proteja da luz solar direta e de fontes de calor. Não congele. Mantenha fora do alcance das crianças!

### Eliminação

Descarte o conteúdo/recipiente conforme exigido pelos requisitos regulamentares nacionais.

### Vigilância

Se qualquer incidente grave ocorrer em relação ao dispositivo, informe o fabricante e a autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou paciente está estabelecido.

### Resumo de Segurança e Desempenho Clínico

i-FLOW® é seguro e funciona conforme pretendido se for utilizado de acordo com as instruções de utilização do fabricante. O resumo da segurança e do desempenho clínico está disponível no site do fabricante [www.i-dental.lt/sscp/](http://www.i-dental.lt/sscp/) até que o Banco de Dados Europeu de Dispositivos Médicos (EUDAMED) fique online.

### Responsabilidade do Fabricante

Os nossos produtos foram desenvolvidos para uso profissional em odontologia. Como a aplicação dos nossos produtos está além do nosso controlo, o utilizador é totalmente responsável pela aplicação. Garantimos, naturalmente, a qualidade dos nossos produtos de acordo com as normas aplicadas.

### Validade

Após a publicação destas instruções de uso, todas as versões anteriores são substituídas.

### Embalagem

REF IFTA1	2g seringa A1, 3 pontas
REF IFLA1	5g seringa A1, 5 pontas
REF IFTA2	2g seringa A2, 3 pontas
REF IFLA2	5g seringa A2, 5 pontas
REF IFTA3	2g seringa A3, 3 pontas
REF IFLA3	5g seringa A3, 5 pontas
REF IFTA35	2g seringa A3.5, 3 pontas
REF IFLA35	5g seringa A3.5, 5 pontas
REF IFTK1	4 seringas de 2g, 10 pontas

\* Marca registrada da Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG, Bad Sackingen, Alemanha.

## Instructiuni de Utilizare

RO





Omejitev glede populacije pacientov, njihove starosti in splošnih zdravstvenih razmer ni. Zdravi se lahko tako otroki kot vse druge starostne skupine, tudi starejše paciente.

### PREDVIDENI DEL TELESA ALI VRSTE TKIV V TELESNIH TEKOČINAH

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

### PREDVIDENI UPORABNIK

i-FLOW<sup>N</sup> je bil razvit samo za profesionalno uporabo v zobozdravstvu. Uporablja ga lahko samo licenciran zobozdravnik, ki ima znanje o uporabi zobnih kompozitov. Posebno usposabljanje ni potrebno.

### STERILNOST

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

### OKOLJE UPORABE

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

### POTROŠNI MATERIAL IN DODATKI

Pripomočku ni priložena nobena dodatna oprema. Potrošni materiali, kot so konice za nanašanje, je priložen izdelku.

### NAVODILA ZA UPORABO

#### PRIPRAVA ZOBNE LUKNJE:

1. Zobno luknjo pripravite kot običajno.
2. Površine ocistite s preventivno pasto, ki ne vsebuje olj, kot je i-FASTE.
3. Za globoke luknje uporabite podlago iz kalcijevega hidroksida ali steklasto ionomerni cement, kot je i-BAS.

#### JEDKANJE, LEPLJENJE:

1. Na površino, ki jo je potrebno jedkati, nanesite plast jedkalnega sredstva, kot je i-GEL<sup>N</sup>. Pustite, da jedkalno sredstvo učinkuje 15 sekund (dentin), 30 sekund (sklenina). Sperite z vodo in posušite z zrakom. Izogibajte se presušiti dentina.
2. Takoj po jedkanju na površino nanesite sloj lepila, kot je i-BONDING LC<sup>N</sup>, sledite proizvajalčevim navodilom za uporabo.

#### PRIPRAVA BRIZGE:

1. Z brizge odstranite pokrovček.
2. Na brizgo nemudoma pritrdite konico za doziranje.
3. Preizkusite pretok materiala s konice preden uporabite intraoralno.

#### NANAŠENJE i-FLOW<sup>N</sup>:

1. Odstranite zrak iz nanašalne konice preden z brizgo posežete v usta. Za odstranitev zraka iz konice, obrnite konico navzgor in nežno potisnite bat brizge. Če je zrak še vedno znotraj nanašalne konice, se med brizganjem lahko pojavijo zračni mehurčki.
2. Nežno potisnite bat brizge in nanesite plast materiala v zobno luknjo. Bata brizge ne potiskajte na silo.
3. Ne nanašajte slojev, ki so debelejši kot 2 mm.
4. Utrijute z ultravijolično svetlobo 20-30 sekund (odvisno od debeline sloja). Uporabite LED polimerizacijsko svetliko z jakostjo svetlobe 1200mW/cm<sup>2</sup> v polnem načinu in ne v pulzih. Nekatere svetlike z večjo jakostjo lahko opravijo isti proces v manj časa. Upoštevajte proizvajalčeva navodila za uporabo. Zaključite restavracijo.

### OPOZORILA

Ko iztisnete želeno količino materiala, takoj odstranite nanašalno konico in brizgo zaprite, da material ne bo izpostavljen svetlobi. Material je občutljiv na svetlobi. Izogibajte se predolgom času dela pri močni osvetlitvi. Izdelka ne uporabljajte pri pacientih, ki so že kdaj imeli hude alergijske reakcije ali draženje na ta izdelek ali katero koli njegovo sestavino. i-FLOW<sup>N</sup> ne oddaja sevanja in ne povzroča elektromagnetski motenji.

#### PREDVIDNOSTNI UKREPI

Med nanašanjem izdelka je priporočljivo uporabljati cofferdam. ČE PRIDE V OCÍ: Nekaj minut predvino izpirajte z vodo. Če je mogoče in enostavno izvedljivo, odstranite kontaktne leče. Nadaljujte z izpiranjem. Če draženje oči ne pojenja, poščite zdravniško pomoč. ČE PRIDE DO STIKA S KOŽO ALI SLUZNICO: Izperite z veliko vode. Če pride do draženja kože / sluznice ali če se pojavi izpuščaj, poščite zdravniško pomoč. Kontaminirana oblačila sletec in dobro operite. ČE PRIDE DO ZAUŽITJA: Izperite usta. Če se slabо počutite, pokličite center za zastrupitve ali osebnega zdravnika. ČE PRIDE DO VDIHA: Osebi pomagajte priti do svežega zraka, pri dihanju naj jim bo udobno. Po postopku si temeljito umijte roke. Uporabljajte samo v dobro prezačevanem prostoru. Priporočljivo je, da zobozdravnik in pacient nosita zaščitne rokavice/zaščitno obleko/zaščito za oči/zaščito za obraz.

*Predvidnostni ukrepi, ki jih je treba sprejeti v primeru sprememb v delovanju naprave:* Če ste med uporabo izdelka opazili nenormalne lastnosti izdelka: nehomogenost, netekočnost, neenakomerna konsistenco, ne pokriva enakomerno površine zoba, izdelek se ne strdi ali opazite sprememb barve kompozita v trenutku svetlobne polimerizacije, t.j. kompozit ne ustreza predvidenemu odtenku, ki ga je navedel proizvajalec ali/in stranski produkti/faze se sproščajo med strjevanjem ali se pojavi nenadna akutna bolečina na mestu nanosa ali če se med manipulacijo pripomočka opazi kakršno koli drugo nenormalno vedenje izdelka , ki ni omenjen zgoraj, takoj prenehajte z uporabo. Odstranite restavracijo iz zobne votline s primernim zobozdravstvenim instrumentom, ne dovolite, da bi izdelek pogoljni. Vprašajte bolnika, kako se počuti. Če bolnik opazi kakršno koli neželeno stranske učinke, takoj pokličite lokalni center za zastrupitve. Zberite vse preostale zaloge, ki so na voljo, jih ne uporabljajte več in jih do nadaljnega hranite izven dosega na varnem mestu. Takoj se obrnite na proizvajalca in sporočite vse opažene spremembe v delovanju izdelka.

### ROK UPORABE

Rok uporabe izdelka je 4 leta od datuma izdelave. Ne uporabljajte po pretečenem datumu. V vseh dopisih morate navesti številko serije. Za številko serije in rok uporabe glejte embalažo.

### SKLADIŠČENJE

Izdelek hranite v tesno zaprti embalaži in v suhem ter dobro prezračevanem prostoru pri temperaturi med 4-28°C. Ne izpostavljajte direktni sončni svetlobi in virom topote. Ne zamrzujte. Hranite izven dosega otrok!

### ODLAGANJE ODPADKOV

Vsebino/embalažo zavrzite v skladu z nacionalnimi predpisi.

### PAZLJIVOST

Če pride do kakršnega koli resnega incidenta, ki se v zvezi s pripomočkom zgodi pacientu, to takoj sporočite proizvajalcu in pristojnemu organu države članice, v kateri uporabnik in/ali pacient prebiva.

### POVZETEK VARNOSTNIH OPORIZORIL IN KLINIČNIH UČINKOVITOSTI

i-FLOW<sup>N</sup> je varen in deluje, kot je predvideno, če se uporablja v skladu z navodili proizvajalca za uporabo. Povzetek varnosti in klinične učinkovitosti je na voljo na spletni strani proizvajalca www.i-dental.lt/sscp/, dokler Evropska zbirka podatkov o medicinskih pripomočkih (EUAMED) ne pride na splet.

### ODGOVORNOST PROIZVAJALCA

Naši izdelki so bili razviti za profesionalno uporabo v zobozdravstvu. Ker uporaba naših izdelkov ni več pod našim nadzorom, je uporabnik in celoti odgovoren za njihovo aplikacijo. Seveda pa zagotavljamo kakovost naših izdelkov v skladu z veljavnimi standardi.

### VELJAVNOST

Z objavo teh navodil za uporabo vse prejšnje različice postanejo brezpredmetne.

### PAKIRANJE

<b>REF IFTA1</b>	2g A1 brizga, 3 konice
<b>REF IFLA1</b>	5g A1 brizga, 5 konice
<b>REF IFTA2</b>	2g A2 brizga, 3 konice
<b>REF IFLA2</b>	5g A2 brizga, 5 konice
<b>REF IFTA3</b>	2g A3 brizga, 3 konice
<b>REF IFLA3</b>	5g A3 brizga, 5 konice
<b>REF IFTA35</b>	2g A3.5 brizga, 3 konice
<b>REF IFLA35</b>	5g A3.5 brizga, 5 konice
<b>REF IFTK1</b>	4x2g brizga, 10 konic

\* Registrirana blagovna znamka Vita Zahntfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG, Bad Sackingen, Nemčija.

### INSTRUCCIONES DE USO

#### DESCRIPCIÓN

i-FLOW<sup>N</sup> es un composite fotopolimerizable nano-fluido, bio-inerte, radiopaco bajo los tonos Vita\*. i-FLOW<sup>N</sup> es un producto de pulido de alta estética, muy resistente y superior con características de flujo óptimas.

#### COMPOSICIÓN

Vidrio dental molido 50-70%, mezcla de metacrilato 30-40%, dióxido de silicio 1-5%, iniciador <1%, fotoiniciador <1%, estabilizador <1%, inhibidor <1%, productor de opacidad <1%, pigmento 1%.

i-FLOW<sup>N</sup> no contiene sustancias medicinales, sangre humana o derivados de plasma; tejidos o células, o sus derivados, de origen humano; tejidos o células de origen animal, o sus derivados, según se indica en el Reglamento (UE) No. 722/2012; Sustancias cancerígenas, mutágenos, tóxicas para la reproducción o que tengan propiedades de alteración endocrina.

#### CARACTERÍSTICAS DE DESEMPEÑO

fotopolimerización	20-30s
profundidad de curación	3.24±0.03 mm
fuerte flexibilidad	110.2±4.1 MPa
sorción de agua	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
solubilidad del agua	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
contracción de polimerización	4.5±0.15 %

#### PROPOSITO PREVISTO Y BENEFICIOS CLÍNICOS

i-FLOW<sup>N</sup> restaura/mejora la apariencia estética del diente restaurable; restaura/mantiene la función del diente restaurable; protege las estructuras biológicas de los dientes restaurables y los tejidos adyacentes.

#### INDICACIONES CLÍNICAS

- Para restauraciones de cavidades de clase III, IV y V;
- restauraciones de caries de la superficie radicular;
- Para sellar fosas y fisuras;
- Para colocación inicial en cavidades de clase I y II.

#### CONTRAINDICACIONES

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

#### RESTRICCIONES A LAS COMBINACIONES

i-FLOW<sup>N</sup> no debe usarse combinado con productos que contengan eugenol, ya que el eugenol puede alterar el proceso de polimerización.

#### EFEKTOS SECUNDARIOS INDESEABLES

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

#### RIESGOS RESIDUALES

Se han implementado y comprobado medidas de control de riesgos, reduciéndolos en la medida de lo posible, el riesgo residual general se considera aceptable.

#### GRUPO DE PACIENTES OBJETIVO

No se conocen restricciones con respecto a la población de pacientes, edad y condiciones generales de salud. Pudiendo haber niños, pacientes de mediana edad o ancianos.

#### PARTES PREVISTA DEL CUERPO O TIPOS DE TEJIDOS DE FLUIDOS CORPORALES

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

#### USUARIO PREVISTO

i-FLOW<sup>N</sup> está desarrollado únicamente para uso profesional odontológico. Dirigido a médicos con licencia que tengan conocimientos sobre cómo usar composites dentales comunes. No hay necesidad de tener una formación específica.

#### ESTERILIDAD

i-FLOW<sup>N</sup> se entrega sin esterilizar. No necesita esterilización, limpieza o desinfección preparatoria, mantenimiento preventivo, regular o calibración para garantizar que el dispositivo funcione de manera adecuada y segura durante su vida útil prevista. Sin embargo, no lo use si el envoltorio principal está dañado.

#### MEDIO AMBIENTE DE USO

i-FLOW<sup>N</sup> está diseñado para ser usado en consultorios odontológicos donde la temperatura ambiente va de 18 a 25 °C. La cantidad dispensada de composite es adecuada para un solo uso (un paciente). No reutilizar. La cantidad dispensada que no se mantenga en el paquete original puede perder su función.

## **COMPONENTES CONSUMIBLES Y ACCESORIOS**

No se suministran accesorios con el dispositivo. Los consumibles, como las puntas de aplicación, se suministran con el dispositivo.

## **INSTRUCCIONES DE USO**

### **PREPARACIÓN DE LA CAVIDAD:**

1. Prepare la cavidad como siempre.
2. Limpiar la superficie con pasta profiláctica sin aceite, como i-FASTE.
3. Para cavidades profundas, utilice un revestimiento de hidróxido de calcio o un cemento de revestimiento a base de ionómero de vidrio, como i-BAS.

### **DECAPAR, UNIÓN:**

1. Aplique una capa de decapado, como i-GEL<sup>N</sup> a la superficie a decapar. Deje el decapado en su lugar durante 15 segundos (dentina), 30 segundos (esmalte). Enjuague con agua y seque con aire. Evite secar la dentina en exceso.
2. Aplique una capa de adhesivo, como i-BONDING LC<sup>N</sup> inmediatamente sobre la superficie decapada, siga las instrucciones de uso del fabricante.

### **PREPARACIÓN DE LA JERINGA:**

1. Quite la tapa de la jeringa.
2. Acople rápida y cuidadosamente la punta dispensadora a la jeringa.
3. Pruebe el flujo de materiales desde la punta antes de usarlo de forma intraoral.

### **COLOCACIÓN DE i-FLOW<sup>N</sup>:**

1. Antes de llevar la jeringa a la boca, retire el aire de la punta dispensadora. Para eliminar el aire de la punta, con la punta apuntando hacia arriba, empuje suavemente hacia adelante el émbolo de la jeringa. Si todavía hay aire dentro de la punta dispensadora, las burbujas pueden eliminarse en el momento de la inyección.
2. Presione delicadamente el émbolo y aplique una capa de material en la cavidad. No fuerce el émbolo.
3. No aplique capas de más de 2 mm de profundidad.
4. Polimerice con la luz durante 20-30 segundos (depende de la profundidad de la capa). Utilice una lámpara de polimerización LED con una intensidad de luz de 1200 mW/cm<sup>2</sup> en modo completo, no en modo rampa o pulso. Algunas lámparas con mayor intensidad pueden requerir menos tiempo de polimerización, siga las instrucciones de uso del fabricante. Termine la restauración.

### **ADVERTENCIAS**

Después de extraer la cantidad deseada de material, retire inmediatamente la punta de aplicación y cierre la tapa de la jeringa, para que el material no se pierda. El material es sensible a la luz. Evite un tiempo de manipulación demasiado prolongado en condiciones de iluminación intensa. No utilice el producto en pacientes que tengan antecedentes de reacciones alérgicas o de irritación graves producidas por el producto o cualquiera de sus componentes. i-FLOW<sup>N</sup> no emite radiación y tampoco causa interferencias electromagnéticas.

### **PRECAUCIONES**

Se recomienda utilizar barrera durante la aplicación del producto. EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Enjuague cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quite las lentes de contacto, si los lleva y es fácil hacerlo. Continúe enjuagando. Si la irritación ocular persiste: consulte con su médico. EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL O LAS MUCOSAS: Lave con abundante agua. Si se produce irritación o sarpullido en la piel o mucosas: busque atención médica. Quite la ropa contaminada y lávela antes de volverla a usar. EN CASO DE INGESTA: Enjuague la boca. Llame a un centro de toxicología o a un médico si no se encuentra bien. EN CASO DE INHALACIÓN: Lleve a la persona a tomar aire fresco y facilite su respiración. Lávese bien las manos después de manipular el producto. Utilice el producto solo en un área bien ventilada. Se recomienda utilizar guantes protectores/ropa protectora/protección ocular/protección facial para médico y paciente.

### **Precuciones que se deben tomar en caso de cambios en el rendimiento del dispositivo:**

Si durante el uso del producto notó alguna característica anormal del desempeño del producto: consistencia desigual, no homogénea, no fluida, no cubre la superficie del diente de manera uniforme, el producto no se endurece o se observa un cambio de color del composite en un momento de fotopolimerización, es decir, el composite no corresponde al tono previsto especificado por el fabricante o/y se liberan subproductos/fases durante el curado, o se produce un dolor agudo repentino en el sitio de aplicación, o si se observa cualquier otro comportamiento anormal del producto mientras se manipula el dispositivo , que no se menciona arriba, deje de usarlo inmediatamente. Retire la restauración de la cavidad dental con un instrumento dental adecuado. No permita que se trague el producto. Preguntar al paciente cómo se siente. Si el paciente notó algún efecto secundario indeseable, llame inmediatamente a un centro local de envenenamiento. Reúna todos los suministros restantes disponibles, no los vuelva a usar y manténgalos fuera del alcance en un lugar seguro hasta nuevo aviso. Póngase en contacto con el fabricante de inmediato e informe de cualquier cambio observado en el rendimiento del producto.

### **VIDA ÚTIL**

La vida útil del producto es de 4 años a partir de la fecha de fabricación. No lo use después de la fecha de vencimiento. El número de lote debe indicarse en todo el prospecto. Consulte el empaque para ver el lote y la fecha de vencimiento.

### **ALMACENAMIENTO**

Mantenga el producto bien cerrado en un lugar seco y bien ventilado de 4 a 28 °C. Protejase de la luz solar directa y de las fuentes de calor. No congele. Mantenga fuera del alcance de los niños!

### **DISPOSICIÓN**

Elimine el contenido/recipiente según lo requieran los requisitos reglamentarios nacionales.

### **VIGILANCIA**

Si se ha producido algún incidente grave en relación con el dispositivo, informe al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.

### **RESUMEN DE SEGURIDAD Y DESEMPEÑO CLÍNICO**

i-FLOW<sup>N</sup> es seguro y funciona según lo previsto si se usa de acuerdo con las instrucciones de uso del fabricante. El resumen de la seguridad y el rendimiento clínico está disponible en el sitio web del fabricante [www.i-dental.it/sscp](http://www.i-dental.it/sscp) hasta que la Base de datos europea sobre dispositivos médicos (EUDAMED) esté en línea.

### **RESPONSABILIDAD DE LOS FABRICANTES**

Nuestros productos han sido desarrollados para uso profesional odontológico. Dado que la aplicación de nuestros productos está fuera de nuestro control, el usuario es

totalmente responsable de ella. Por supuesto, garantizamos la calidad de nuestros productos de acuerdo con los estándares aplicados.

### **VALIDEZ**

Tras la publicación de estas instrucciones de uso, quedan reemplazadas todas las versiones previas.

### **EMBALAJE**

<b>REF IFTA1</b>	Jeringa 2g A1, 3 puntas
<b>REF IFLA1</b>	Jeringa 5g A1, 5 puntas
<b>REF IFTA2</b>	Jeringa 2g A2, 3 puntas
<b>REF IFLA2</b>	Jeringa 5g A2, 5 puntas
<b>REF IFTA3</b>	Jeringa 2g A3, 3 puntas
<b>REF IFLA3</b>	Jeringa 5g A3, 5 puntas
<b>REF IFTA35</b>	Jeringa 2g A3.5, 3 puntas
<b>REF IFLA35</b>	Jeringa 5g A3.5, 5 puntas
<b>REF IFTK1</b>	4 jeringas de 2g, 10 puntas

\* Marca registrada de Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG, Bad Sackingen, Alemania.

## **ANVÄNDARINSTUKTIONER**

**SV**

### **BESKRIVNING**

i-FLOW<sup>N</sup> är ett läthärtande nano-flyttbart, bioinert, radiopaque komposit i Vita\*-nyanser. i-FLOW<sup>N</sup> är väldigt estetiskt och har en mycket resistent, överlägsen polarbarhet med optimala flödesegenskaper.

### **SAMMANSÄTTNING**

Slipat tändglas 50-70%, metakrylatblandning 30-40%, kiseldioxid 1-5%, coinitiator <1%, fotoinitiator <1%, stabilisator <1%, hämmare <1%, opacifier <1%, pigment 1%.

i-FLOW<sup>N</sup> innehåller inte läkemedelssubstanter, inklusive mänskligt blod eller plasmaderivat; vävnader eller celler, eller deras derivat, av mänskligt ursprung; vävnader eller celler av animaliskt ursprung, eller deras derivat, som avses i förordning (EU) nr 722/2012; ämnen som är cancerframkallande, mutagena, reproduktionsgiftiga eller som har hormonstörande egenskaper.

### **PRESTANDAEGENSKAPER**

lätt härdning	20-30s
djup	3.24±0.03 mm
böjhållfasthet	110.2±4.1 MPa
vattensorption	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
vattenlösighet	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
polymerisationskrympning	4.5±0.15 %

### **AVSETT SYFTE OCH KLINISKA FÖRDELAR**

i-FLOW<sup>N</sup> återställer/förbättrar det estetiska utseendet hos en restaurerbar tand; återställer/upprätthåller tandfunktionen hos en restaurerbar tand; skyddar biologiska strukturer i restaurerbara tänder och intilliggande vävnader.

### **KLINISKA INDIKATIONER**

- För restaureringar av klass III-, IV- och V-hålligheter;
- För restaureringar av kariesrestaureringar på rotytor;
- För tätning av gropar och sprickor;
- För inledande placering i klass I och II hålligheter.

### **KONTRAINDIKATIONER**

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

### **BEGRÄNSNINGAR AV KOMBINATIONER**

i-FLOW<sup>N</sup> bör inte användas i kombination med produkter som innehåller eugenol eftersom eugenol kan störa polymerisationsprocessen.

### **OÖNSKADE BIVERKNINGAR**

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

### **ÅTERSTÄNDE RISKER**

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

### **PATIENTENS MÄLGRUPP**

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

### **AVSEDD DEL AV KROPPIKEN ELLER TYPER AV VÄVNADER AV KROPPSVÄTSKOR**

En del av kroppen - munnen. Vävnader eller kroppsängeskor i kontakt med enheten - tand, munslemhinnar, saliv.

### **AVSEDD ANVÄNDARE**

i-FLOW<sup>N</sup> är utvecklad endast för professionell bruk inom tandvården. Dess användare är endast licensierad läkare som har kunskap om hur man använder vanliga tandkomposit. Det finns dock inget behov av specifik utbildning.

### **STERILITET**

i-FLOW<sup>N</sup> levereras icke-steril. Det finns inget behov av förberedande sterilisering, rengöring eller desinfektion, förebyggande eller regelbundet underhåll eller kalibrering, för att säkerställa att enheten fungerar korrekt och säkert under dess avsedda livstid. Använd dock inte om förpackningen är skadad.

### **ANVÄNDNINGSMILJÖ**

i-FLOW<sup>N</sup> är designad för att användas på tandvårdscliniker där omgivningstemperaturen är 18-25°C. Den fördelade mängden komposit är lämplig för engångsbruk (endast för en patient). Återanvänd inte. Administrerad mängd som inte hålls kvar i originalförpackningen kan leda till funktionsförlust.

### **FÖRBRUKNINGSDELAR OCH TILLBEHÖR**

Inga tillbehör medföljer enheten. Förbruknings, som applikationsspetsar, levereras med enheten.

### **ANVÄNDARINSTUKTIONER**

#### **FÖRBEREDELSE AV HÅLLIGHET:**

1. Förbered hållrummet som vanligt.
2. Rengör ytan med oljefri profylaxpasta, t.ex. i-FASTE.
3. För djupa hålligheter använd kalciumhydroxidfoder eller glasjonomerbasement, såsom i-BAS.

#### **ETSNING, BINDNING:**

- Aplicera etsskikt, som i-GEL<sup>N</sup>, på ytan som ska etsas. Låt etsningen sitta kvar i 15 sekunder (dentin), 30 sekunder (email). Skölj med vatten och torka med luft. Undvik att torka över dentin.
- Aplicera omedelbart ett lager lim, som i-BONDING LC<sup>N</sup>, på etsad yta, följ tillverkarens bruksanvisningar.

#### FÖRBEREDELSE AV SPRUTAN:

- Ta av locket från sprutan.
- Fäst utmatningsspetsen snabbt och försiktig på sprutan.
- Testa materialfödet från spetsen innan den används intraoralt.

#### PLACERING AV i-FLOW<sup>N</sup>:

- Innan du för sprutan till munnen, avlägsna luft från utmatningsspetsen. För att avlägsna luft från spetsen, tryck försiktig i sprutkollen med spetsen uppåt. Om det fortfarande finns luft i utmatningsspetsen kan luftbubblor avlägsnas vid tidpunkten för injektion.
- Tryck varsamt på kolven och applicera ett lager material i håligheten. Tvinga inte fram kolven.
- Aplicera inte lager som är mer än 2 mm djupa.
- Ljushärdning i 20-30 sekunder (beror på djup i skiktet). Använd en LED-polymerisationslampa med en ljusintensitet på 1200mW/cm<sup>2</sup> i fulläge, inte ramp- eller pulsläge. Vissa lampor med högre intensitet kan kräva en kortare polymerisationstid, följ tillverkarens bruksanvisningar. Avsluta restaureringen.

#### VARNINGAR

Efter att önskad mängd extruderat material uppnåtts, ta omedelbart bort appliceringsspetsen och stäng sprutlocket så att materialet inte utsätts. Materialet är känsligt för ljus. Undvik för lång manipulation under intensiv belysning. Använd inte produkten på patienter som tidigare har upplevt allvarliga allergiska reaktioner eller irritationsreaktioner av produkten eller någon av ingredienserna i den. i-FLOW<sup>N</sup> avger inte strålning och orsakar inga elektromagnetiska störningar.

#### FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

Det rekommenderas att använda cofferdam under appliceringen av produkten. VID KONTAKT MED ÖGONEN: Skölj försiktigt med vatten i flera minuter. Ta bort kontaktlinser om de finns och det är lätt att göra så. Fortsätt skölja. Om irritationen i ögonen kvarstår: Kontakta läkare. VID KONTAKT MED HUD ELLER SLEMMHINNOR: Tvätta rent med mycket vatten. Om irritation eller utslag på huden/slemmhinnor uppstår: Kontakta läkare. Ta av utsatta kläder och tvätta dem innan de återanvänts. VID FÖRTÄRING: Skölj munnen. Ring ett giftcenter eller läkare om du mår dåligt. VID INANDNING: Flytta personen till en plats med frisk luft och håll se till att den sitter bekvämt för att kunna andas bra. Tvätta händerna noggrant efter hantering. Använd endast i väl ventilerade utrymmen. Det rekommenderas att både läkaren och patienten bär skyddshandskar/skyddskläder/ögonskydd/ansiktsskydd.

#### Försiktighetsåtgärder som ska vidtas i händelse av förändringar i enhetens prestanda:

Om under användningen av produkten uppmärksammats några onormala produkteksplosioner: icke-homogen, icke-flytbar, öjämn konsistens, täcker inte tandytan jämnt, produkten härdar inte eller kompositfärgförändring observeras i ett ögonblick av ljushärdning, det vill säga kompositen motsvarar inte den avsedda nyansen som specificeras av tillverkaren eller/och biprodukter/faser frigörs under härdning, eller plötslig akut smärta uppstår på appliceringsstället, eller om något annat onormalt beteende hos produkten upptäcks vid manipulering av enheten, som inte nämns ovan, sluta använda omedelbart. Ta bort restaureringen från tandhålan med lämpligt tandinstrument, låt inte produkten som ska sväljas. Fråga patienten hur han/hon mår. Om patienten märker några oönskade biverningar, ring omedelbart till en lokal giftcentral. Samla alla tillgängliga återstående förnödenheter, använd dem inte igen och förvara dem utom räckhåll på en säker plats tills vidare. Kontakta tillverkaren omedelbart och rapportera om eventuella ändringar i produkterns prestanda.

#### HÄLLBARHETSTID

Produkten hållbarhet är 4 år från tillverkningsdatumet. Använd inte efter utgångsdatum. Partinummer bör anges i all korrespondens. Se förpackning för partinummer och utgångsdatum.

#### FÖRVARING

Förvara produkten tätt slutet på en torr, väl ventilerad plats vid 4-28°C. Skydda den mot direkt soljus och värmekällor. Frys inte. Förvaras oätkomlig för barn!

#### AVLÄGNING

Kassera innehållet/behållaren i enlighet med nationella föreskrifter.

#### VIKSAMHET

Om en allvarlig händelse har inträffat i samband med enheten rapporteras detta till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

#### SAMMANFATTNING AV SÄKERHET OCH KLINISK PRESTANDA

i-FLOW<sup>N</sup> är säker och fungerar som avsett om den används i enlighet med tillverkarens bruksanvisning. Sammanfattnings av säkerhet och klinisk prestanda finns tillgänglig via tillverkarens webbplats [www.i-dental.lt/scsp/](http://www.i-dental.lt/scsp/) tills den europeiska databasen över medicinska anordningar (EUDAMED) kommer online.

#### TILLVERKARENS ANSVAR

Våra produkter har utvecklats för professionellt bruk inom tandvården. Eftersom tillämpningen av våra produkter ligger utanför vår kontroll är användaren själv fullt ansvarig för applikationen. Naturligtvis garanterar vi kvaliteten på våra produkter i enlighet med rådande standarder.

#### GILTIGHET

I och med publiceringen av denna bruksanvisning ersätts alla tidigare versioner.

#### FÖRPACKNING

REF IFTA1	2g spruta A1, 3 spetsar
REF IFLA1	5g spruta A1, 5 spetsar
REF IFTA2	2g spruta A2, 3 spetsar
REF IFLA2	5g spruta A2, 5 spetsar
REF IFTA3	2g spruta A3, 3 spetsar
REF IFLA3	5g spruta A3, 5 spetsar
REF IFTA35	2g spruta A3.5, 3 spetsar
REF IFLA35	5g spruta A3.5, 5 spetsar
REF IFTK1	4x2g sprutor, 10 spetsar

\* Registrerat varumärke som tillhör Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG, Bad Sackingen, Tyskland.

#### ACIKLAMA

i-FLOW<sup>N</sup>, Vita\* tonları altında ışıkla sertleşen nano akişkan, biyoetkisiz, radyoopak bir kompozittir, i-FLOW<sup>N</sup>, optimum akişkanlık özelliklerine sahip son derece estetik, son derece dirençli, üstün cıtlalanabilirlik derecesine sahip bir üründür.

#### BİLEŞİM

Cam diş öğütülmüş %50-70, metakrilat karışımı %30-40, silikon dioksit %1-5, koinitator <%1, foto başlatıcı %1, stabilizatör %1, inhibitör %1, opaklaştırıcı %1, pigment %1.

Bu ürün insan kanı veya plazma türevi, insan dokuları veya hücreleri veya bunların türevlerini, 722/2012 Sayılı Tüzük (AB)'de bahsedildiği üzere hayvanlara ait dokular veya hücreler veya bunların türevleri; kanserojen, mutajenik, üremeye toksik veya endokrin bozucu özelliklere sahip maddeler dahil tıbbi madde içermez.

#### PERFORMANS ÖZELLİKLERİ

İşikla kürlenme	20-30s
Kür derinliği	3.24±0.03 mm
eşilme mukavemeti	110.2±4.1 MPa
su emilimi	17.10±0.20 µg/mm <sup>3</sup>
suda çözünürlük	0.00±0.00 µg/mm <sup>3</sup>
polimerizasyon düzümleri	4.5±0.15 %

#### HEDEFLENEN AMAÇ VE KLINİK FAYDALAR

i-FLOW<sup>N</sup> restore edilebilir dişin estetik görünümünü geri kazanmasını/daha estetik görünümnesini sağlar, restore edilebilir dişin fonksiyonunu geri kazanmasını/korumasını sağlar; restore edilebilir diş ve bitişik dokuların biyolojik yapılarını korur.

#### KLİNİK ENDİKASYONLAR

- III., IV. ve V. sınıf kavitelerin restorasyonları; kök yüzeyi çürük restorasyonları için;**
- Cükurların ve çatlakların kapatılması için;**
- I. ve II. sınıf boşluklara ilk yerleştirme içindir.**

#### KONTAENDİKASYONLAR

Üreme veya bileşenlerden herhangi birine karşı şiddetli alerjik reaksiyon veya tahrış olma geçmişi olan hastalar.

#### KOMBİNASYONLARLA İLGİLİ KISITLAMALAR

Öjenol polimerizasyon sürecini bozabileceğinden ürün öjenol içeren ürünlerle birlikte kullanılmamalıdır.

#### İSTENMEYEN YAN ETKİLER

Ürün, hassas kişilerde alerjik veya tahrış reaksiyonlarına (cilt, göz, mukoza, solunum yolu) neden olabilir.

#### REZİDÜEL RİSKLER

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

#### HASTA HEDEF GRUBU

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

#### HEDEFLENEN VÜCUT BÖLÜMÜ VEYA VÜCUT SİVİLARININ DOKU TÜRLERİ

Vücutun bir bölümü - ağız. Cihazın temas ettiği doku veya vücut sıvıları - diş, oral mukoza, tükürük.

#### HEDEFLENEN KULLANICI

Bu ürün yalnızca diş hekimleri tarafından profesyonel kullanım için geliştirilmiştir. Yalnızca basit dental kompozitlerin nasıl kullanılacağı bilgisine sahip lisanslı doktor er tarafından kullanılabilir. Özel eğitime gerek yoktur.

#### STERİLITE

i-FLOW<sup>N</sup> sterilize edilmemiş şekilde teslim edilmektedir. Cihazın amaçlanan ömrü boyunca düzgün ve güvenli bir şekilde çalışmasını sağlamak için herhangi bir hazırlama niteliğinde sterilizasyona, temizliğe veya dezenfeksiyona, önleyici, düzenli bakıma veya kalibrasyona gerek yoktur. Ancak birincil ambalaj zarar görmüşse kullanmayın.

#### KULLANIM ORTAMI

i-FLOW<sup>N</sup> ortam sıcaklığının 18-25°C olduğu diş muayenehanelerinde kullanılmak üzere geliştirilmiştir. Dağıtılmış kompozit miktarı tek kullanım için uygundur (sadece bir hasta için). Tek kullanımlıktır. Hazırlanan miktarın orijinal ambalajında saklanması ileşiv kaybına neden olabilir.

#### SARF MALZEMELERI VE YARDIMCI MALZEMELER

Cihazla birlikte herhangi bir aksesuar verilmemektedir. Uygulama uğları gibi sarf malzemeleri cihazla birlikte verilmektedir.

#### KULLANIM KILAVUZU

##### KAVİTEYE HAZIRLAMA:

- Kaviteyi her zamanki gibi hazırlayın.
- Yüzeyi i-FASTE gibi yağısız bir profilaksi macunu ile temizleyin.
- Derin kaviteler için kalısimlı hidroksit kaplama veya i-BAS gibi cam ionomer bazlı kaplama simarı kullanın.

##### AŞINDIRMA, YAPIŞTIRMA:

- Aşındırılacak yüzeye i-GEL<sup>N</sup> gibi bir aşındırıcı tabaka uygulayın. Aşındırıcı (dentinte) 15 saniye, (minede) 30 saniye bekletin. Su ile durulayıp havaya kurutun. Dentinin aşırı kurumasından sakının.
- Aşındırılmış yüzeye hemen i-BONDING LC<sup>N</sup> gibi bir yapıştırıcı tabaka halinde sürüp, üretecinin sağladığı kullanım talimatlarını takip edin.

##### ENJEKTÖRÜ HAZIRLAMA:

- Enjektörü ağıza götürmeden önce dağıtıci uçtaki havayı boşaltın. Uçtaki havayı uç yukarı bakacak şekilde ıçkarmak için enjektör pistonunu hafifçe ileri itin. Dağıtıci ucun içinde hava kalması durumunda, enjeksiyon esnasında havayı kabarcıkları çıkarılabilir.
- Pistonu nazikçe iterek kaviteye tabaka halinde malzemeyi uygulayın. Pistonu zorlamayın.

- 2 mm'den derin tabakalar uygulamayın.
- 20-30 saniye süreyle (tabaka derinliğine bağlı olarak) ışıkla polimerize edin. Eğik veya atış modunda değil, tam moda 1200mW/cm<sup>2</sup> ışık yoğunluğuna sahip iFTK1 daha az polimerizasyon süresi gerektirebilir, üretici tarafından sağlanan kullanım talimatlarını izleyin. Restorasyonu tamamlayın.

#### UYARILAR

İstenilen miktarda materyal ekstrüde edildikten sonra enjektör hemen çkarın ve enjektör kapağı kapatın, böylece materyal ıiksiz kalmayıacaktır. Materyal işığa duyarlıdır. Yoğun aydınlatma altında çok uzun manipülasyon süresinden kaçının. Bu ürünü, ürûne veya bileşenlerden herhangi birine karşı şiddetli alerjik reaksiyon veya târiş olma geçişî olan hastalar için kullanmayın. i-FLOW<sup>N</sup> radyasyon yaymaz ve herhangi bir elektromanyetik interferans ortaya gıkarmaz.

#### ÖNLEMLER

Ürün uygulanırken bent kullanılması tavsiye edilir. GÖZE TEMASI HALİNDE: Birkaç dakika suyla dikkatlice durulayın. Varsa ve çkarması kolaya kontakt lenslerini çkarın. Durulamaya devam edin. Göz târişî devam ederse: Tibbi tavsiye/yardım alın. CİLT ÜZERİNDE VEYA MUKOZADA İSE: Bol su ile yıkayın. Ciltte târiş veya kızarıklık meydâni gelirse: Tibbi tavsiye/yardım alın. Kirlenmiş giysileri çkartın ve tekrar kullanmadan önce yıkayın. YUTULMASI DURUMUNDA: Ağzınızı çalkalayın. Kendinizi iyi hissetmiyorsanız Zehir Merkezi'ni arayın veya doktora başvurun. SOLUNMASI DURUMUNDA: Zarar görên kişiyi temiz havaya çkartın ve kolay bisimde nefes alması için rahat bir pozisyonda tutun. Kullandıktan sonra ellerinizi iyice yıkayın. İyi havalandırılmış bir alanda kullanın. Doktor ve hasta içi koruyucu eldiven/koruyucu kıyafet/koruyucu gözlük/yüz için koruyucu kullanılması tavsiye edilir.

#### Cihazın performansında değişiklik olması durumunda alınacak önlemler:

Ürünün kullanımı sırasında herhangi bir anomal ürün performans özelliği fark edilirse: homojen olmayan, aksiyon olmayan, düzensiz kıvamlı, diş yüzeyini düzgün kapatmamış, ürün sertleşmemiştir veya bir ıskıla sertleşme anında kompozit renk değişimi gözlemleniyorsa, yani kompozit, üretici tarafından belirtilen amaçlanan gölgeye uyumuyor ve/ve kürleme sırasında yan ürünler/fazlar açığa çıkarıyor veya uygulama alanında ani akut ağrı meydana geliyorsa veya cihaz kullanımının içinde herhangi bir anomal davranış fark edilirse, yukarıda belirtilmeyen, hemen kullanmayı bırakın. Restorasyon uygın dışlık aleti ile diş boşluğunundan çıkarın, ürünün yutulmasına izin vermeyin. Hastaya nasıl hissettiğini sorun. Hasta herhangi bir istenmeyen yan etki fark ederse, derhal yerel bir zehir merkezini arayın. Kalan tüm malzemeleri toplayın, bir daha kullanmayın ve bir sonraki duyuruuya kadar güvenli bir yerde erişimeyeceği bir yerde saklayın. Derhal üreticiyle iletişime geçin ve ürünün performansında fark edilen değişiklikleri bildirin.

#### RAF ÖMRÜ

Ürünün raf ömrü üretim tarihinden itibaren 4 yıldır. Belirlenen son kullanma tarihinden sonra kullanmayın. Parti numarası tüm bilgilendirmelerde belirtilmelidir. Parti numarası ve son kullanma tarihi için ambalajı bakınız.

#### DEPOLAMA

Ürünü 4-28°C'de kuru ve iyi havalandırılan bir yerde sıkıca kapalı halde saklayın. Doğrudan güneş ışığından ve ısı kaynaklarından koruyun. Dondurmeyin. Çocukların erişimeyeceği yerlerde muhafaza edin!

#### BERTARAF ETME

İçeriği/kabini ulusal yasal gerekliliklere göre bertaraf edin.

#### VİJİLANS

Cihazla ilgili olarak meydana gelen herhangi bir ciddî kazayı, üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın kabul edildiği Üye Devletin yetkilî otoritesine bildirin.

#### GÜVENLİLIK VE KLINİK PERFORMANS ÖZETİ

i-FLOW<sup>N</sup> güvenlidir ve üreticinin kullanım talimatına uygun olarak kullanıldığından amaçlandırılmış gibi çalışır. Güvenlik ve klinik performans özeti, üreticinin web sitesi [www.i-dental.lt/sscp/](http://www.i-dental.lt/sscp/) aracılığıyla Avrupa Tibbi Cihazlar Veritabanı (EUDAMED) çevrimiçi olana kadar mevcuttur.

#### ÜRETİCİNİN SORUMLULUĞU

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

#### GEÇERLİLİK SÜRESİ

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

#### AMBALAJ

REF IFTA1	2g enjektör A1, 3 adet uç
REF IFLA1	5g enjektör A1, 5 adet uç
REF IFTA2	2g enjektör A2, 3 adet uç
REF IFLA2	5g enjektör A2, 5 adet uç
REF IFTA3	2g enjektör A3, 3 adet uç
REF IFLA3	5g enjektör A3, 5 adet uç
REF IFTA35	2g enjektör A3.5, 3 adet uç
REF IFLA35	5g enjektör A3.5, 5 adet uç
REF IFTK1	4x2g enjektör, 10 adet uç

\* Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co.nun ( KG, Bad Sackingen, Almanya) tescilli ticari markasıdır.

#### ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

RU

#### ОПИСАНИЕ

i-FLOW<sup>N</sup> - это светоотверждаемый нанотекущий биоинертный рентгеноконтрастный композит в оттенках Vita\*, i-FLOW<sup>N</sup> - это высокостетичный, высокостойкий продукт с превосходной полируемостью и оптимальными характеристиками текучести.

#### СОСТАВ

Стоматологическое стекло шлифованное 50-70%, смесь метакрилата 30-40%, диоксид кремния 1-5%, соинциатор <1%, фотополимеризатор <1%, стабилизатор <1%, ингибитор <1%, замутнитель <1%, пигмент 1%.

i-FLOW<sup>N</sup> не содержит лекарственных веществ, в том числе производных человеческой крови или плазмы; тканей или клеток, или их производных, человеческого происхождения; тканей или клеток, или их производных, животного происхождения, как указано в Регламенте (EC) № 722/2012; веществ, которые являются канцерогенными, мутагенными, токсичными для репродукции или обладают эндокринными разрушающими свойствами.

#### ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Фотополимерный	20-30с
Глубина полимеризации	3.24±0.03 мм
Предел прочности при изгибе	110.2±4.1 Мпа
Водопоглощение	17.10±0.20 $\mu\text{g}/\text{мм}^3$
Растворимость в воде	0.00±0.00 $\mu\text{g}/\text{мм}^3$

Полимеризационная усадка	4.5±0.15 %
--------------------------	------------

#### ПРЕДУСМОТРЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ И КЛИНИЧЕСКИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ

i-FLOW<sup>N</sup> восстанавливает/улчышает эстетический вид восстановляемого зуба; восстанавливает/поддерживает зубную функцию восстановляемого зуба; защищает биологические структуры восстановляемого зуба и прилегающих тканей.

#### КЛИНИЧЕСКИЕ ПОКАЗАНИЯ

- Для реставраций полостей III, IV и V классов; реставраций кариозных поверхностей корней;
- Для заделки ямок и трещин;
- Для первоначального размещения в полостях I и II класса.

#### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

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

#### ОГРАНИЧЕНИЯ НА КОМБИНАЦИИ

i-FLOW<sup>N</sup> не следует использовать с продуктами, содержащими эвгенol, так как эвгенol может нарушить процесс полимеризации.

#### НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

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

#### ОСТАТОЧНЫЕ РИСКИ

Меры по управлению рисковами внедрены и проверены, риск снижен, насколько это возможно, общий остаточный риск признан приемлемым.

#### ЦЕЛЕВАЯ ГРУППА ПАЦИЕНТОВ

Никаких ограничений относительно категории пациентов, их возраста и общего состояния здоровья не известно. Продукт можно применять на детях, пациентах среднего и пожилого возраста.

#### ПРЕДПОЛАГАЕМАЯ ЧАСТЬ ТЕЛА ИЛИ ТИПЫ ТКАНЕЙ ЖИДКОСТЕЙ ОРГАНИЗМА

Часть тела - рот. Ткани или биологические жидкости, контактирующие с изделием - зуб, слизистая оболочка рта, слюна.

#### ПРЕДПОЛАГАЕМЫЙ ПОЛЬЗОВАТЕЛЬ

i-FLOW<sup>N</sup> разработан только для профессионального использования в стоматологии. Пользователь - только лицензированный врач, который знает, как использовать обычные стоматологические лайнеры. Нет необходимости в специальной подготовке.

#### СТЕРИЛЬНОСТЬ

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

#### УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ

Изделие предназначено для использования в стоматологическом кабинете с температурой окружающей среды 18-25°C. Распределенное количество лайнера подходит для одноразового использования (только для одного пациента). Не использовать повторно. Выданное количество, хранящееся не в оригинальной упаковке, может привести к потере функциональности.

#### РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ПРИНАДЛЕЖНОСТИ

В комплект поставки изделия не входят принадлежности. Расходные материалы, например, наконечники для нанесения, поставляются с изделием.

#### ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

##### ПОДГОТОВКА ПОЛОСТИ:

1. Подготовьте полость как обычно.
2. Очистите поверхность безмасляной профилактической пастой, например i-FASTE.
3. Для глубоких полостей используйте лайнер из гидроксида кальция или цемент для прокладки на основе стеклоиономера, например i-BAS.

##### ТРАВЛЕНИЕ, СКЛЕИВАНИЕ:

1. Нанесите слой проправки, например i-GEL<sup>N</sup>, на поверхность, которую нужно протравить. Оставьте проправку на месте на 15 секунд (дентин), 30 секунд (эмаль). Промойте водой и просушите воздухом. Избегайте пересушивания дентина.
2. Нанесите слой клея, например i-BONDING LC<sup>N</sup>, сразу на проправленную поверхность, следуя инструкциям по применению производителя.

##### ПОДГОТОВКА ШПРИЦА:

1. Снимите колпачок шприца.
2. Быстро и осторожно прикрепите дозирующий наконечник к шприцу.
3. Проверьте поток материала из наконечника перед использованием в ротовой полости.

##### РАЗМЕЩЕНИЕ i-FLOW<sup>N</sup>:

1. Перед тем, как поднести шприц ко рту, удалите воздух из дозирующего наконечника. Чтобы удалить воздух из дозирующего наконечника, с наконечником, направленным вверх, осторожно нажмите на поршень шприца. Если воздух все еще находится внутри дозирующего наконечника, пузыри могут быть удалены во время инъекции.
2. Осторожно нажмите на поршень и нанесите слой материала в полость. Не применяйте силу к поршню.
3. Не наносите слой глубиной более 2 мм.
4. Световая полимеризация 20-30 секунд (в зависимости от глубины слоя). Используйте светодиодную полимеризационную лампу с интенсивностью света 1200 мВт/см<sup>2</sup> в полном режиме. Некоторым лампам с более высокой интенсивностью может потребоваться меньше время полимеризации, следуйте инструкциям по применению производителя. Отполируйте реставрацию.

##### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

После выдавливания нужного количества материала сразу снимите наконечник для нанесения и закройте колпачок шприца, чтобы материал не был высвобожден. Материал чувствителен к свету. Избегайте слишком долгих манипуляций при интенсивном освещении. Не используйте продукт для пациентов, у которых в анамнезе есть серьезные аллергические или раздражающие реакции на продукт или любой из ингредиентов. i-FLOW<sup>N</sup> не генерирует излучение и не вызывает электромагнитные помехи.

##### МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ



При застосуванні продукту рекомендується використовувати кофердам. ПРИ ПОТРАПЛЯННІ В ОЧІ: обережно промити очі водою протягом декількох хвилин. Зніміть контактні лінзи, якщо вони є, і це легко зробити. Продовжуйте полоскання. Якщо подразнення очей не проходить: звернутися до лікаря. ПРИ ПОТРАПЛЯННІ на шкіру або слизових: промити великою кількістю води. У разі подразнення шкіри/слизових оболонок або висипу: звернутися до лікаря. Зніміть одяг і виперіть перед повторним використанням. При ПРОКОВТУВАННІ: прополоскайте рот. Якщо ви погано почуваетесь, зверніться в токсикологічний центр або до лікаря/терапевта. При відхиленні: вивести людину на свіже повітря і забезпечити їй комфортне дихання. Після роботи ретельно вимийте руки. Використовуйте тільки в добре провітрюваному приміщенні. Лікарю та пацієнту рекомендується носити захисні рукавички/захисний одяг/засоби захисту очей/обличчя.

**Задоди обережності, які необхідно вжити у разі змін в роботі пристроя:**  
Якщо під час використання продукту помічено будь-які відхилення від його характеристик: неоднорідна, нетекуча, неоднорідна консистенція, не рівномірно покриває поверхню зуба, продукт не твердне або спостерігається зміна кольору композиту в момент полімеризації світлом, тобто композит не відповідає передбачуваному відтінку, зазначеному виробником, або/або побічні продукти/фази вивільнюються під час затвердіння, або виникає раптовий гострий біль у місці нанесення, або якщо будь-яка інша ненормальна поведінка продукту, помічена під час маніпулювання пристроям, що не згадано вище, негайно припиніть використання. Видаліть реставрацію з порожнини зуба відповідним стоматологічним інструментом, не допускайте ковтання продукту. Запитайте пацієнта, як він/вона почувався. Якщо пацієнт помітив будь-які небажані побічні ефекти, негайно зверніться до місцевого токсикологічного центру. Зберігайте усі наявні запаси, що залишилися, не використовуйте їх знову та зберігайте в недоступному для вас місці до подальшого повідомлення. Негайно зв'яжіться з виробником і повідомте про будь-які помічені зміни в роботі виробу.

#### ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ

Термін придатності i-FLOW<sup>n</sup> 4 роки з дня виготовлення. Не застосовувати після закінчення терміну придатності. Номер партії має бути зазначений у всій кореспонденції. Див. упаковку для отримання інформації про партію та термін придатності.

#### ЗБЕРІГАННЯ

Зберігати продукт щільно закритим у сухому, добре провітрюваному місці за температури 4-28°C. Берегти від прямих сонячних променів і джерел тепла. Не заморожувати. Зберігати в недоступному для дітей місці!

#### УТИЛІЗАЦІЯ

Утилізуйте вміст/контейнер відповідно до національних нормативних вимог.

#### АКТИВНИЙ МОНІТОРИНГ

Якщо щодо виробу стався якийсь серйозний інцидент, повідомте виробнику та компетентному органу держави-члена, в якій зареєстрований користувач і/або пацієнт.

#### РЕЗЮМЕ БЕЗПЕКИ І КЛІНІЧНОЇ ЕФЕКТИВНОСТІ

i-FLOW<sup>n</sup> безпечний і працює за призначенням, якщо його використовувати відповідно до інструкцій виробника. Короткий опис безпечності та клінічної ефективності доступний на веб-сайті виробника [www.i-dental.lt/sscp/](http://www.i-dental.lt/sscp/), доки Європейська база даних про медичні прилади (EUDAMED) не з'явиться в мережі.

#### ВІДПОВІДАЛЬНІСТЬ ВИРОБНИКА

Наши продукти розроблені для професійного використання в стоматології. Оскільки застосування наших продуктів знаходиться поза нашим контролем, користувач несе повну відповідальність за застосування. Звісно, ми гарантуємо якість нашої продукції відповідно до застосованих стандартів.

#### ТЕРМІН ДІЇ

Після публікації цієї інструкції із застосуванням всі попередні версії скасовуються.

#### УПАКОВКА

REF IFTA1	Шприц 2г А1, 3 наконечники
REF IFLA1	Шприц 5г А1, 5 наконечники
REF IFTA2	Шприц 2г А2, 3 наконечники
REF IFLA2	Шприц 5г А2, 5 наконечники
REF IFTA3	Шприц 2г А3, 3 наконечники
REF IFLA3	Шприц 5г А3, 5 наконечники
REF IFTA35	Шприц 2г А3.5, 3 наконечники
REF IFLA35	Шприц 5г А3.5, 5 наконечники
REF IFTK1	4 шприци по 2г, 10 наконечників

\* Зареєстрований товарний знак компанії «Віта Цанфабрік Х. Раутер ГмбХунд Ко.КГ» (Vita Zahnfabrik H.Rauter GmbH & Co. KG), Бад-Закінген, Німеччина.

**SIGNS EXPLANATION/ŽENKLŲ PAJAIŠKINIMAS /SCHILDER ERKLÄRUNG /ЗНАЧЕНИЕ НА СИМВОЛИТЕ /VYSVĚLENÍ ZNAČEK /FORKLARING AF TEGN /MÄRKIDE SELGITUS /EXPLICATION DES SIGNES /ΕΞΗΓΗΣΗ ΣΗΜΑΝΣΗΣ /JELZÉSEK MAGYARÁZATA /SPIEGAZIONE DEI SEGNI /ZÍMÜ SKAIDROJUMS /FORKLARING AV TEGN /OBJAŚNIENIE ZNAKÓW /EXPLICAÇÃO DOS SÍMBOLOS /EXPLICATII SEMNE /VYSVETLENIE ZNAČIEK /RAZLAGA ZNAKOV /EXPlicacióN DE SIGNOS /TECKENFÖRKLARING /İŞARETLERİN AÇIKLAMASI / ОБЪЯСНЕНИЕ СИМВОЛОВ /ПОЯСНЕННЯ СИМВОЛІВ**

	Caution /Atsargiai /Vorsicht /Внимание /Pozor /Forsiktighegde /Hoiatus /Mise en garde /Προσοχή /Figyelmezettés /Attenzione /Piesardzību! /Forsiktighet /Uwagi /Cuidado /Attentie /Previdnost /Precaución /Varning /Dikkat /Остережно
	Temperature limit /Temperatūros riba /Temperatur-Grenzwert /Temperaturnyj limitt /Teplotní limit /Temperaturgrænse /Temperaturní limit /Limite de température/Opio θερμοκρασίας /Hőmérsékleti határérték /Limite de temperatura /Temperatūras robežvērtība /Temperaturgrense /Limit temperatury /Limite de temperatura /Limite de temperatūra /Teplotnyj limit /Temperaturna omejitev /Límite de temperatura /Temperaturgräns /Sıcaklık Sınırı /Предел температуры /Межа температури
	Consult instructions for use /Žiūrėti naudojimo instrukcija /Gebrauchsanweisung beachten /Консультирайтсce с инструкцијата за употреба /Viz návod k použití /Se brugsanvisningen /Vaadake kasutusjuhendit /Consulter les instructions d'utilisation /Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης /Konzultáljon a használati utasítással /Consultare le istruzioni per l'uso /Skatit lietošanas pamācību /Se bruksanvisningen /Zapoznaj

się z instrukcją użytkowania /Consulte as instruções de uso /Consultati instrucțiunile de utilizare /Vid' návod na použitie /Pred uporabo si poglejte navodila /Consultar las instrucciones de uso /Se bruksanvisningen /Kullanım talimatlarına bakınız /См. инструкцию по применению /Див. інструкцію із застосування

Keep away from sunlight /Laikyti atokiu nuo Saulės spinduliu /Von Sonnenlicht fernhalten /Да се пази от слънчева светлина /Chraňte pried slnečným zářením /Holdes vekk fra sollys /Hoida eemal päikesevalgusest /Tenir à l'écart de la lumière du soleil /Κρατήστε μακριά από τον ήλιο /Napfénytől távol tartandó /Tenere lontano dalla luce del sole /Sargā no saules gaismas /Holdes unna sollys /Chronic przed światłem słonecznym /Proteger da luz solar /A se păstra într-un loc ferit de soare /Chráňte pred slnečným žiareniom /Ne shranjujte izpostavljenio sončni svetlobi /Mantener alejado de la luz del sol /Förvaras bort från solljus /Güneş ışığından uzak tutun /Berergecetten etrafında uzak dur /Берегти от попадания солнечных лучей /Берегти від сонячних променів

Do not re-use /Nenaudoti pakartotinai /Nicht wiederverwenden /Не използвайте повторно /Nepoužívajte znova /Må ikke genbruges /Ärge taaskasutage /Ne pas réutiliser /Μην χρησιμοποιείτε ξανά /Ne használja fel újra /Non riutilizzare /Nelietot atkārtoti /Ikke bruk på nytt /Nie używać ponownie /Não reutilizar /A nu se refolosi /Nepoužívajte znova /Ni za ponovno uporabo /No reutilizar /Äteranvänd inte /Tek kullanılmaktır /Не использовать повторно /Не використовувати повторно

Non-sterile /Nesterilus /Unsteril /Нестерилно /Nesterilní /Ikke-steril /Mittesteriliine /Non stérile /Μη αποτελεσμένο /Nem steril /Non steril /Nesterilis /Ikke-steril /Niesterly /Não estéril /Nesteril /Nesterilne /Ne-sterilno /No estéril /Icke-steril /Steril değil /Нестерильный /Нестерильний

Medical device /Medicinos priemonė /Medizinisches Gerät /Медицинское устройство /Zdravotnické zařízení /Medicinsk ustyr /Meditiiniseade /Dispositif médical /Ιατρική συσκευή /Orvostechnikai eszköz /Dispositivo medico /Medicinas ierice /Mediinsik utstyr /Urządzenie medyczne /Aparelho médico /Dispositiv medical /Zdravotnícke zariadenia /Medicinski pripomoček /Dispositivo médico /Medicinsk utrustning /Medikal Cihaz /Медицинское изделие /Медицинский вирб

Use-by-date /Tinka naudoti iki /Mindesthaltbarkeitsdatum /Годност /Datum spotreby /Brug efter dato /Kölblik-kuni kuupäev /Date limite d'utilisation /Ημερομηνία λήξης /Felhasználhatóság idő /Data di scadenza /Deriguma termíni /Utloppsdato /Дата придатності /Data de validade /A se folosi înainte de /Dátum spotreby /Uporabiti do datuma /Fecha de vencimiento /Använd före-datum /Son Kullanma Tarihi /Использовать до /Використати до

Catalogue number /Katalogo numeris /Katalognummer /Каталожен номер /Katalogové číslo /Katalognummer /Katalooginummer /Numéro de catalogue /Αριθμός καταλόγου /Katalóggósszám /Número di catalogo /Kataloga numurs /Katalognummer /Numer katalogowy /Catálogo número /Număr catalog /Katalógové číslo /Kataloška številka /Número de catalogo /Katalognummer /Catalog numarası /Номер по каталогу /Номер за каталогом

Batch code /Partijos numeris /Chargennummer /Партиден код /Kód šarže /Batchkode /Partii kood /Code du lot /Αριθμός παρτίδας /Tételekkód /Codice del lotto /Partijas kods /Batchkode /Kod partii /Código de lote /Cod lot /Kód šarže /Koda serije /Código de lote /Partikod /Parti kodu /Код партії /Код партії

Manufacturer /Gamintojas /Hersteller /Производитель /Výrobce /Fabrikant /Tootja /Fabrikant /Κατασκευαστής /Gyártó /Produttore /Ražtājs /Fabrikant /Producent /Fabricante /Producător /Výrobca /Proizvajalec /Fabricante /Tillverkare /Üretici /Производитель /Виробник

**i-dental®**  
Medicinos Linija UAB  
Aviacijos str. 28  
Siauliai LT-77103  
Lithuania  
Tel.: +370 41 553 553  
[info@i-dental.lt](mailto:info@i-dental.lt), [www.i-dental.lt](http://www.i-dental.lt)

Last revised: 2022-08 / Rev.10

