

Jet Bite

Gebrauchsinformation

DE

Lesen Sie vor der Anwendung des Produkts die Gebrauchsinformation aufmerksam durch. Bewahren Sie sie zum späteren Nachlesen auf.

PRODUKTBESCHREIBUNG

Jet Bite ist ein Zweikomponenten-Bissregistrierungsmaterial auf Basis von additionsvernetzenden Polyvinylsiloxanen.

ZWECKBESTIMMUNG

Jet Bite ist für die Registrierung der Okklusion bei Fäulen vorgesehen, in denen die Beziehung zwischen den relativen Positionen von Ober- und Unterkiefer erforderlich ist.

ZUSAMMENSETZUNG

Additionsvernetzendes Silikon-Elastomer, Typ B: Bissregistrierungsmaterial

- Polyvinylsiloxane
- Farbe: Basis: gelb / Katalysator: weiß

INDIKATIONEN

Klinische Situationen, die eine indirekte Restauration erfordern, z. B. aufgrund folgender Diagnosen:

- Störungen der Zahnentwicklung und Eruption
- Erkrankungen dentaler Hartgewebe oder Verfärbungen
- zum Zahnverlust führende parodontale Erkrankungen
- dentofaziale Anomalien

KONTRAINDIKATIONEN

- Bei bekannten Allergien auf Inhaltsstoffe des Produkts ist auf eine Anwendung zu verzichten.

SICHERHEITSHINWEISE

- Abgabe nur an Zahnärzte und zahntechnische Labors oder in deren Auftrag.
- Abformmaterialien, die mit Mundschleimhaut in Kontakt gelangen, können kontaminiert sein. Desinfektionshinweise beachten.
- Keine Latexhandschuhe verwenden. Das Material und auch die abzuformenden Oberflächen (Zähne, Präparationen, Retraktionsfäden etc.) dürfen nur mit Vinyl-/Nitril-Handschuhen in Berührung kommen.
- Hohe Temperaturen beschleunigen die Aushärtung; tiefe Temperaturen verlangsamen die Aushärtung.
- Ebenso können eugenolhaltige und gewisse blutstillende Präparate eine vollständige Aushärtung hemmen.
- Enthält Nanomaterialien (gebundene Partikel).

NEBEN- UND WECHSELWIRKUNGEN

Es sind keine schädlichen Neben- und Wechselwirkungen bei Patienten und/oder Praxispersonal bekannt.

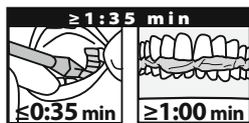
ANWENDER-/PATIENTENGRUPPE

Das Produkt darf nur von entsprechend qualifizierten zahnmedizinischen Fachkräften verwendet werden. Für alle Patientengruppen geeignet, einschließlich Kinder, ältere Menschen sowie schwangere und stillende Frauen.

VORBEREITUNG

1. Kartusche in den Dispenser einfügen.
2. Den Sicherheitsdeckel entfernen.
3. Den Hebel betätigen und ein wenig Material auf ein Papiertuch auspressen, bis Basis und Katalysator gleichmäßig aus der Öffnung austreten. Damit ist sichergestellt, dass die Kolben auf der gleichen Höhe sind und eine optimale Mischung erreicht wird.
4. Den Universal Mixing Tip auf die Kartuschenöffnung aufsetzen und durch eine ¼-Drehung im Uhrzeigersinn (90°) fixieren.
5. Optional: Den Spreader Tip auf den Mixing Tip aufsetzen.

ORDNUNGSGEMÄSSE ANWENDUNG



Das Bissregistrierungsmaterial direkt auf die Okklusionsfläche der unteren Zahnreihe geben und Kiefer in die zentrale Okklusion führen. Optional kann das Material auch auf die laterale Interkuspitationsposition appliziert werden. Abrupte Bewegungen vermeiden.

Die Verwendung einer zu großen Menge Silikon für die Abformung ist zu vermeiden, da die Gefahr besteht, dass überschüssiges Material verschluckt wird.

PRÜFMETHODE DER ORDNUNGSGEMÄSSEN ANWENDUNG

Immer intraoral prüfen, ob das Material ausgehärtet ist oder nicht. Hinterlässt die manuelle Druckprüfung im Bissregistrierungsmaterial keine Druckstelle, kann die Bissregistrierung aus dem Patientenmund entnommen werden. Hinterlässt die Prüfung jedoch eine sichtbare Druckstelle im Material, so ist das Material noch nicht vollständig ausgehärtet.

AUFBEREITUNG, REINIGUNG, DESINFIZIERUNG UND WARTUNG

Zur Vermeidung von Kreuzkontaminationen wird die Verwendung von Kartuschenhülsen empfohlen. Im Fall einer vermuteten oder identifizierbaren Kontamination bitte entsorgen. Der Mixing Tip dient als Verschluss bis zur nächsten Verwendung und verhindert eine Kontamination des Materials. Das Material horizontal aufbewahren. Unmittelbar vor erneutem Gebrauch den gebrauchten Mixing Tip entfernen, wiederum auf gleichmäßigen Materialfluss überprüfen und einen neuen Mixing Tip aufsetzen. Die finale Bissregistrierung kann nach der Reinigung mit zahnmedizinischen Desinfektionslösungen (z. B. OPTIM 1 Flüssigkeit, COLTENE) desinfiziert und mittels Druckluft getrocknet werden.

HALTBARKEIT / LAGERUNG

- Verfalldatum: siehe Behältnisse
- Lagertemperatur: 15-23 °C / 59-73 °F
- Relative Feuchtigkeit: 50 % ± 10 %
- Haltbarkeit nach Erstöffnung: 3 Monate

Vor Hitze und Sonneneinstrahlung schützen. Extreme Temperaturschwankungen vermeiden.

ENTSORGUNG

Abfall gemäß den geltenden gesetzlichen Auflagen entsorgen. Länderspezifisch gelten eventuell spezielle Bestimmungen. Kann über zugelassene Entsorgungsunternehmen, die unter behördlicher Aufsicht stehen, zusammen mit dem Hausmüll entsorgt werden, sofern dabei die behördlichen Vorschriften erfüllt werden. (Nur vollständig entleerte Verpackungen zur Verwertung geben.)

TECHNISCHE DATEN

Messungen gemäß ISO 4823

Verarbeitungszeit: 0:35 min
Mundverweildauer: 1:00 min

MELDEPFLICHT

Alle im Zusammenhang mit diesem Produkt stehenden aufgetretenen schwerwiegenden Vorfälle sind dem Hersteller sowie der zuständigen Behörde umgehend zu melden.

Im unwahrscheinlichen Fall eines Einatmens, Verschluckens, Kontakts mit den Augen oder ähnlicher Vorfälle ist sofort ärztliche Hilfe hinzuzuziehen, um potenzielle Schäden zu mindern.

SAFETY DATA SHEET
www.coltene.com



0123

GLOSSARY

	Consult instructions for use
	Keep away from sun light
	Temperature limitation
	Marking of Conformity Europe
	Identification for Ukraine
	Legal Manufacturer
	Expiry Date
	Batch Code
	RX only
	Medical Device
	Manufacturing Date
	Unique Device Identifier
	European Authorized Representative
	Importer
	Reference Number

COLTENE International Dental Group

Dent4You AG
Bahnhofstrasse 2
CH-9435 Heerbrugg

Manufactured by
Coltene/Whaledent AG
Feldwiesenstrasse 20
CH-9450 Altstätten

Customer Center
service@coltene.com