

VEJLEDNINGER OG BRUGSANVISNINGER

Obturatoren har tre komponenter: bæreren, stoppet og guttaperkaen.

Bæreren har et farvekodet håndtag som kvalitetsværktøj til visuelt at verificere obturatorstørrelsen. Størrelsen er stemplet på bæreren og identificerer obturatoren diameter og tilspidsning.

Under en rodbehandlingsprocedure fjerner en endodontist eller kliniker pulpa fra tandens pulpakammer og former kanalen. Kanalen desinficeres og kanalens væg forsegles. Kanalens dybde og diameter måles ved hjælp af en verifikator.

Når de korrekte dimensioner er bestemt, identificeres den korrekte obturatorstørrelse. Det røde silikonestop bruges til at give endodontisten en reference til kanaldybden. Obturatoren opvarmes derefter, indtil guttaperkaen bliver formbar og presses ind i tandkanalen. Når den er afkølet, fjernes det overskydende materiale. En krone eller anden restaureringsprocedure er afsluttet.

Kontraindikationer

- Ikke kendt

Advarsler

- Ikke kendt

Bivirkninger:

- Patienter, der har en kendt latexfølsomhed, kan opleve allergiske reaktioner over for guttaperka.

Forholdsregler ved brug

- Vælg den EdgeCore™ obturator, der matcher den størrelsesguide, der passer passivt til arbejdslængden. Brug ikke EdgeCore™ obturator-kerner som størrelsesguide.
- Fjern ikke guttaperka fra EdgeCore™ obturatoren, før den placeres i kanalen, da du ellers kan beskadige obturatoren.
- EdgeCore™ obturatorer er til engangsbrug. Må ikke genbruges.
- Bemærk: EdgeCore™ skal ikke bøjes på forhånd. Præ-bøjning kan beskadige obturatoren.

Formning og rengøring

Succesfuld endodontisk behandling kræver korrekt lineær adgang, kanaldebridering, formning, rensning og obturation af rodkanalen. Selvom EdgeCore™ er en lettere obturationsmetode og reducerer tiden til at obturere rodkanalen, er det bydende nødvendigt at forberede kanalen ordentligt før obturation.

Obturator-valg

Efter korrekt formning, rengøring og desinficering er fuldført, og arbejdslængden er bekræftet med røntgenbillede og/eller apex-locator, vælges den korrekte obturator ved hjælp af størrelsesguiden. Vælg EdgeCore™ obturator i samme størrelse som den størrelsesguide, der passer passivt til arbejdslængden. Brug millimetermarkeringerne på størrelsesguiden for at sikre, at den har den passende længde. I de fleste tilfælde vil størrelsesguiden matche den største fil, der bruges til arbejdslængden. Men af og til kan det konstateres, at den størrelsesguide, der passer bedst til arbejdslængden, er en størrelse mindre eller større end den største fil, der bruges til arbejdslængden. Du bør vælge den obturator, der matcher den størrelsesguide, der passer bedst til arbejdslængden.

Desinfektion

Desinficér obturatoren i 5,25 % natriumhypokloritopløsning (blegemiddel) i et minut. Skyl obturatoren i 70 % steriliseret isopropylalkohol. Tør obturatoren i ca. 10 sekunder på en ren overflade for at tillade alkoholen at fordampe.

Sealer

Brug en noneugenol-type sealer såsom AH26.

Tørring af kanalen og påføring af sealer

Brug sterile papirspidser til at tørre kanalen helt, før du påfører sealeren. Når kanalen er tør, påfør forsegling på den nye tørre papirspids eller fil og pensl et meget let lag forsegling på kanalens vægge til arbejdslængden. Tør derefter kanalen med en anden ny tør papirspids for at fjerne overskydende sealer. EdgeCore™ vil opturere rodkanalrummet med en tæt, homogen, tredimensionel fyldning; derfor er overdreven brug af sealer ikke nødvendig eller ønskelig.

Obturerer af kanalerne

Placer EdgeCore™ obturator i alle dine Tulsa Dental ThermoFil-ovne eller SoftCore-ovne. Tænd for ovnen, vælg den knap, der passer til obturatoren, vent, fjern efter det første bip, bæreren fra ovnen og indsæt bæreren direkte i kanalen med en jævn, langsom bevægelse. Fyld én kanal ad gangen. Bemærk: Hvis du bruger en GuttaCore-ovn, skal du lade den bippe to gange, før du fjerner den.

Rev. C 01/2020 UK

Stabilisér, under fjernelse af EdgeCore™-skaftet og -håndtaget

Bæreren med fingrene, og brug derefter et stump instrument som en ske-ekskavator eller amalgamstopper, og skub instrumentet mod skaftet ved åbningen. Skaftet er designet til at blive adskilt, da det er skørt i dette punkt. Brug en amalgamstopper til at komprimere obturatoren i den koronale åbning. Kassér håndtagene og skaftet i en passende biologisk affaldsbeholder.

Fjernelse af overskydende guttaperka

Brug en ske-ekskavator til at fjerne overskydende guttaperka i kammeret eller andre kanaler. Gentag alle ovenstående trin for hver kanal i en multirodet tand.

Opbevaring

Opbevares ved stuetemperatur på 10 °C ~ 37,8 °C, væk fra sollys.

Oprettelse af nem rodstiftplads

Rodstiftplads etableres ved hjælp af traditionelle metoder, som om standard guttaperka var i kanalen ved at bruge Gates Glidden-bor, dit foretrukne rodstift-bur eller det bor, du normalt bruger til at skabe rodstiftplads.

Fjernelse af EdgeCore™ obturationsmaterialer

Ligesom ved etablering af rodstiftplads, udføres tilbagerækning ved hjælp af traditionelle metoder til fjernelse af obturationsmateriale. Når obturationsmaterialet fjernes til genbehandlingsformål, skal den koronale tredjedel af materialet fjernes med et Gates-Glidden bor eller andre koronale shapers. Med opløsningsmiddel skal du bruge roterende filer i en krone-ned-metode til langsomt at fjerne obturationsmaterialet. Skyl instrument med opløsningsmiddel efter hvert brug. I den apikale tredjedel af kanalen skal der bruges håndinstrumenter med opløsningsmiddel for at blødgøre og fjerne obturationsmaterialet.

Symbol	Betydning (Standard, hvis relevant)
	Producent/legal producent (ISO 15223-1)
	Autoriseret repræsentant i EU. (ISO 15223-1)
	Anvendes inden dato (ISO 15223-1)
	Holdes væk fra sollys (ISO 15223-1)
	Må ikke genbruges (ISO 15223-1)
	Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget (ISO 15223-1)
	Se brugsanvisning (ISO 15223-1)
Rx Only	Forsigtig: Føderal lov begrænser salget af denne enhed til salg af eller efter ordre fra en "tandlæge/læge", der er anerkendt af loven i den stat hvor han/hun kan ordinere brugen eller bestille anvendelsen af enheden. (FDA 21 CFR ¹ del 801.109 (b) (1))
	Ikke-steril(ISO 15223-1)
	Advarsel. Angiver behovet for, at brugeren skal konsultere brugsanvisningen. (ISO 15223-1)
	Temperaturgrænse (ISO 15223-1)
	Angiver overensstemmelse med bestemmelserne i Rådets direktiv 93/42/EØF. (Rådets direktiv 93/42/EØF)
	Angiver producentens katalognummer, så det medicinske udstyr kan identificeres. BEMÆRK: Synonymer for "katalognummer" er "referencenummer" og "genbestillingsnummer". (ISO 15223-1)
	Angiver producentens batchkode, så batchen eller partiet kan identificeres. BEMÆRK: Synonymer for "batchkode" er "partinummer" og "batchnummer". (ISO 15223-1)
GTIN	Globalt handelsvarenummer (GS1)
	Angiver, at åbne pakker ikke udskiftes. (ISO 7000)