

FIT CHECKER™ ADVANCED

VPES SILICONE VOOR HET CONTROLEREN VAN DE PASVORM

Alleen te gebruiken in de vermelde toepassingen door tandheelkundig gekwalificeerden.

TOEPASSINGEN

Voor het controleren van de pasvorm van

*Kronen : randen, approximale en occlusale vlakken.

*Gegoten kappen : pasvorm kap.

*Inlays : randen, approximale vlakken.

*Prothesen : mucosale vlakken.

CONTRA-INDICATIES

Bij sommige personen kan dit product overgevoeligheid veroorzaken.

Mochten zich allergische reacties voordoen, dan moet de toepassing in die gevallen worden stopgezet en een arts worden geconsulteerd.

VOORZORGSMAATREGELEN

Bij het extruderen van FIT CHECKER ADVANCED moet vermenging en/of contact met de volgende materialen nauwlettend worden vermeden. Door deze materialen kan het uitharden worden vertraagd of voorkomen: katalysator voor afdrukmaterialen van condensatiesilicone, afdrukmaterialen van polysulfide, eugenol bevattende materialen, zwavel, latex, olie, acrylaten, glycerol, oppervlakteverdoevingsmiddelen in spuitbus- of zalfvorm (bijv. lidocaïne).

GEBRUIKSAANWIJZING

MENGEN

TUBE

Deponeer gelijke strengen basis en katalysator op het mengblok (1 cm voor kroon of inlay, 2-3 cm voor partiële prothese, 3-4 cm voor een volledige onderprothese, 4-5 voor een volledige bovenprothese). Meng goed gedurende 20 seconden.

Opmerkingen

- Voor het verlengen van de verwerkingstijd kan vertrager worden toegepast als hieronder aangegeven.
De vertrager welke wordt geleverd bij FIT CHECKER of FIT CHECKER II kan niet worden toegepast bij FIT CHECKER ADVANCED.
- Hou de tube ingedrukt totdat de dop is teruggeplaatst om te voorkomen dat er lucht in de tube wordt gezogen, dit kan ontmenging van de inhoud veroorzaken.
- Na gebruik, de tubes afsluiten met de daarvoor bestemde doppen.

CARTRIDGES LADEN EN DOSEREN

- Druk de ontgrendelhendel van de GC CARTRIDGE DISPENSER II op en trek de plunjer volledig terug. Klap de borgklep van de cartridgehouder omhoog en laad de cartridge en zorg ervoor dat de V-vormige inkeping in de flens van de cartridge omlaag is gericht. Sluit de borgklep om de cartridge te zekeren.
- Duw de ontgrendelhendel omhoog en schuif de plunjer naar voren tot in de cartridge.
- Verwijder het dopje van de cartridge door deze een kwartslag tegen de klok in te draaien. Druk de hendel van de dispenser zachtjes in om een kleine hoeveelheid materiaal uit de openingen van de cartridge te spuiten. Controleer of basismateriaal en katalysator er gelijkmatig uitkomen.
- Richt de V-vormige inkeping in de borgring van de MENGNAALD II op de V-vormige markering tussen de twee cartridgecilinders. De mengnaald stevig aandrukken en de gekleurde borgring van de mengnaald, een kwartslag met de klok mee, vastdraaien. De dispenser is nu klaar voor gebruik.
- Een aantal keren de hendel overhalen om het materiaal te extruderen. Na gebruik de mengnaald NIET verwijderen daar deze tevens als afsluiting dient totdat de cartridge opnieuw wordt gebruikt.
De mengnaald wordt verwijderd door de borgring van de mengnaald tegen de klok in te draaien tot de V-vormige markering gelijk ligt met die op de cartridge. De mengnaald iets naar beneden kantelen en eraf trekken.
- Verwijder de oude mengnaald en plaats pas een nieuwe direct voor hergebruik. Voordat een nieuwe mengnaald wordt bevestigd spuit men een beetje basis- en katalysatormateriaal uit de openingen van de cartridge om te controleren of beiden gelijk uitstromen. Indien dit niet het geval is, maak dan de verstopte opening vrij van eventueel uitgehard materiaal.
- Om de cartridge te vervangen duwt men de ontgrendelhendel omhoog en trekt men de plunjer volledig naar achteren. Klap de borgklep omhoog, verwijder de cartridge en plaats een nieuwe in de dispenser.

PASVORM CONTROLE

- Breng het mengsel aan in het prothetische hulpmiddel en plaats dit vervolgens in de mond. De verwerkingstijd is 1 minuut vanaf het moment van mengen bij 23°C (73,4°F). Houd in positie gedurende 1 minuut totdat het materiaal is uitgehard.
- Verwijder de voorziening met een daarvoor geschikt instrument. Controleer de dikte van FIT CHECKER ADVANCED om de pasvorm vast te stellen. De pasvorm is voldoende als er een uniforme dunne film zichtbaar is. Als er een plek is waar de film extreem dun is, dan moet deze worden gecorrigeerd volgens standaard technieken.
- Na beoordeling het materiaal verwijderen en de prothetische voorziening reinigen.
Opmerking:
 - Gebruik geen FIT CHECKER ADVANCED op oppervlakken die bedekt zijn met een silicone relining materiaal daar het daarna lastig te verwijderen is.
 - FIT CHECKER ADVANCED is zeer vloeibaar. Voorkom dat het materiaal in de keel van de patiënt loopt.
 - Voorkom uitdroging van de tanden en het omliggende tandvlees als FIT CHECKER ADVANCED wordt aangebracht.
 - Door de unieke chemische samenstelling van FIT CHECKER ADVANCED polymeriseert het materiaal sneller dan bij kamertemperatuur. Daarom moet in de mond worden getest of het materiaal is uitgehard. Testen op kamertemperatuur buiten de mond geeft verkeerde informatie.
 - Hogere temperaturen verkorten de verwerkingstijd en lagere temperaturen verlengen de verwerkingstijd.

KLEUR

Wit

OPSLAG

Opslag op kamertemperatuur weg van direct zonlicht

(15 - 25°C, 59 - 77°F).

(Houdbaarheid : 2 jaar vanaf de datum van fabricage).

VERPAKKINGEN

- Tube
1-1 verpakking : 55g (42mL) basis, 50g (42mL) catalisator, 3g vertrager, mengblok
- Cartridge
Verpakking met twee cartridges : Cartridge 62g (48mL) x 2, MIXING TIP II SS x 3, MIXING TIP II S x 3

WAARSCHUWING

- In geval van contact met slijmvlies of huid, verwijder het materiaal en was met water.
- In geval van contact met de ogen, onmiddellijk met water spoelen en medisch advies inwinnen.
- Meng FIT CHECKER ADVANCED niet met componenten van andere producten.
- Voorkom dat het materiaal op kleding komt daar het zich lastig laat verwijderen.
- Zorg ervoor dat het materiaal niet wordt ingeslikt.
- Er moeten altijd persoonlijke beschermingsmiddelen (PBM) worden gedragen, zoals handschoenen, mondmaskers en veiligheidsbrillen.

Sommige producten waarnaar wordt verwezen in het huidige veiligheidsinformatieblad kunnen worden geclassificeerd als gevaarlijk volgens GHS. Maak u vertrouwd met de veiligheidsinformatiebladen beschikbaar op:

<http://www.gceurope.com>

of voor Amerika

<http://www.gcamerica.com>

Zij kunnen ook worden verkregen bij uw leverancier.

REINIGING EN DESINFECTIE

MULTI-TOEPASBARE DOSEERSYSTEMEN: Om kruisbesmetting tussen patiënten te voorkomen dient dit instrument en het label gedesinfecteerd te worden. Inspecteer het instrument en het label direct na gebruik op beschadigingen. Gebruik het instrument niet meer indien beschadigd.

NIET ONDERDOMPELEN. Reinig het instrument grondig om het opdrogen en accumuleren van verontreinigingen te voorkomen. Desinfecteer met een medisch geregistreerd infectie controle product welke voldoet aan de regionale/nationale richtlijnen.

Laatste herziening : 06/2016

Aantal druppels vertrager op 5 cm bases en katalysator.	Verwerkingstijd	Minimumtijd in de mond
0	1 min.	1 min.
3	1 min. 10 sec.	
5	1 min. 20 sec.	

Bij 23°C, vochtigheid 50%