

Beskrivning:

NUPRO® natriumfluorid White Varnish är ett tandlack som innehåller 5 % natriumfluorid som appliceras på tandytan av sjukvårdspersonal. NUPRO® natriumfluorid White Varnish tillhandahåller en mekanism för försegling av tubuli som bidrar till att minska hyperkänslighet hos tandytan.

Sammansättning:

1 ml fluoridlacksuspension innehåller 50 mg natriumfluorid, motsvarande 22,6 mg fluorin i en bas av alkohol, rosin, och resin. Tillsatt smak. Varje patientdoskopp på 0,4 g innehåller 20 mg natriumfluorid motsvarande 9 mg fluoridjon. Varje patientdoskopp på 0,25 g innehåller 12,5 mg natriumfluorid motsvarande 5,7 mg fluoridjon.

Medicinska ingredienser: 5 % natriumfluorid (2,26 % fluoridjon)

Icke-medicinska ingredienser: Uretandimetakrylat, hydrerat rosin, alkohol, naturliga och artificeella smakämnen, titandioxid, sukralos

Indikationer för användning:

NUPRO® 5 % natriumfluorid White Varnish är indikerad för försegling av tubuli vid behandling av hyperkänsliga tandytor.

Kontraindikationer:

- Kontraindikerad för användning på patienter med:
 - Ulcerös gingivit eller stomatit
 - Känd allergi mot kolofonium (stråkharts, rosin eller liknande)
 - Bronkialastma
- Kontraindikerad för gravida eller ammande kvinnor
- Får inte användas som en systemisk behandling

Varningar:

- Fluoridlack innehåller ingredienser som kan irritera hud och ögon. Undvik kontakt med mjukvävnad i munnen, ögon och hud. Vid kontakt med mjukvävnad i munnen, avlägsna medlet genom varsam borstning. Vid oavsiktlig kontakt med ögonen, skölj det påverkade området med generösa mängder vatten och uppsök läkare. Vid oavsiktlig kontakt med huden, skölj omedelbart med tvål och vatten.
- Försiktighet: Brandfarlig. Se materialsäkerhetsdatabladet (MSDS).
- Förvaras utom räckhåll för barn.



Endast för engångsbruk.

Försiktighetsåtgärder:

- Får endast användas av sjukvårdspersonal. Säkerhet och effektivitet för barn under tre år har inte fastställts. Inga långvariga djurstudier med denna produkt har gjorts för att utvärdera carcinogena eller mutagena effekter eller försämring av fertilitetspotential.
- Endast för engångsbruk. Om produkten återanvänds till en annan patient kan detta resultera i korskontaminering.
- Använd engångshandskar vid hantering av produkten.
- När NUPRO White Varnish appliceras, ska inte fluoridpreparati som t.ex. fluorgel administreras under samma dag. Rutinmässig användning av fluoretabletter ska avbrytas under åtskilliga dagar efter behandling.

Biverkningar:

- Ödematösa svullnader har rapporterats i sällsynta fall efter applicering av omfattande ytor.
- Dyspné (andnöd eller mödosam andning) associerad med astmatiska barn har rapporterats.
- Patienter med känsliga matsmältningssystem kan bli illamående. Vid behov kan lacket enkelt avlägsnas genom tandborstning och sköljning.
- Om det dagliga fluorintaget överstiger de rekommenderade nivåerna kan permanent missfärgning av tänder, särskilt hos barn under sex års ålder, förekomma.
- Följande biverkningar är möjliga hos individer som är allergiska mot fluor: eksem, atopisk dermatit, nässel-feber, magsmärta, huvudvärk och svaghet.

Rekommenderad applikation:

- Behandling av patienter som behöver begränsad täckning: Använd cirka 0,25 g NUPRO White Varnish.
- Man behöver inte använda allt lack. Använd endast tillräckligt med lack för att skapa en tunn film på önskat behandlingsställe, med hänsyn tagen till patientens vikt och det antal tänder som ska behandlas.
- Vänligen se myndigheternas rekommendation för vägledning om den mängd fluor som ska användas till specifika patienter.

Stegvisa instruktioner:

1. För bästa resultat, rengör de ytor som ska behandlas med NUPRO® polerpasta. Skölj noga med vatten.
2. Dra av folielocket. Välj det grepp som känns bekvämast för dig.
3. Blanda väl med applikatorborsten. Måla ett tunt lager med FLUORLACK direkt på tänderna med den medföljande applikatorborsten.
4. Låt det behandlade området fuktas antingen genom varsam sköljning eller genom det naturliga salivflödet.
5. Kassera patientdoskoppen efter behandling.
6. Instruera patienten om att enbart äta mjuka livsmedel, att undvika munsköjmedel som innehåller fluor eller alkohol, att inte borsta tänderna eller använda tandtråd på minst **två timmar** efter behandling. Informera din patient om att fluorlacket kan eventuellt långsamt börja glida av tandytan efter behandling. Lacket kan även avlägsnas efter två timmar genom tandborstning och användning av tandtråd.
7. Applicera fluorlack på patienter efter behov var 3-6 månad.

Sterilisering av NUPRO® Prophy Grip:

NUPRO Prophy Grip-hållare för polerpasta kan steriliseras med följande procedur:

- Placera hållaren i en ångsteriliseringpåse av papper eller papper/plast. Placera pappersidan uppåt vid användning av en påse av papper/plast.
- Placera påsen med hållaren i ångautoklaven. När uppvärmningen är slutförd, tillämpa en steriliseringstemperatur och ett tryck på 134°C/216 kPa i 12 minuter, följt av 20-30 minuters torktid. Bibehåll steriliteten genom att låta hållaren ligga kvar i den förseglade påsen tills den ska användas.
- Hållaren kan även steriliseras utan påse i en autoklav vid samma temperatur och tryck som anges ovan i tre minuter, följt av 20-30 minuters torktid. Hållaren ska användas omedelbart.

Förvaring:

- Förvaras på en plats utan direkt solljus mellan 5-25°C.
- Förvaras torrt.

Utgångsdatum och satsnummer:

- Uppge beställningsnummer, satsnummer och utgångsdatum i all korrespondens som kräver identifiering av produkten.
- Använd inte produkten efter utgångsdatumet.

Om du har frågor eller kommentarer om denna eller någon annan produkt från DENTSPLY Professional, vänligen ring 1-800-989-8826 eller besök vår webbplats på www.professional.dentsply.com.



Manufactured by:
DENTSPLY Professional
1301 Smile Way
York, PA 17404 USA



DENTSPLY DeTrey
De-Trey-Str. 1
78467 Konstanz
Germany



NUPRO[®]

Fluor lak med 5 % natriumfluorid

Brugsanvisning

DENTSPLY

DANSK

Beskrivelse:

NUPRO[®] fluor lak med natriumfluorid er en dentallak, som indeholder 5 % natriumfluorid og påføres tandens overflade af en sundhedsprofessionel. NUPRO[®] fluor lak med natriumfluorid anvendes til forsegling af dentinkanaler og bidrager således til at reducere hypersensitivitet på tandoverfladen.

Sammensætning:

1 ml fluoridlaksuspension indeholder 50 mg natriumfluorid svarende til 22,6 mg fluor i en basis af alkohol, rosin og resin. Aroma tilsat. Hvert patientdosisbæger med 0,4 g indeholder 20 mg natriumfluorid svarende til 9 mg fluoridion. Hvert patientdosisbæger med 0,25 g indeholder 12,5 mg natriumfluorid svarende til 5,7 mg fluoridion.

Medicinske ingredienser: 5 % natriumfluorid (2,26 % fluoridion)

Ikke-medicinske ingredienser: Uretan-dimetakrylat, hydrogeniseret rosin, alkohol, naturlige og kunstige aromaer, titaniumdioxid, sukralose

Indikationer for brug:

NUPRO[®] fluor lak med 5 % natriumfluorid er indiceret til forsegling af dentinkanaler til behandling af hypersensitive tandoverflader.

Kontraindikationer:

- Kontraindiceret til brug på patienter med:
 - Ulcerøs gingivitis eller stomatitis
 - Kendt følsomhed over for kolofonium (kolofonium, rosin eller lignende stoffer)
 - Astmabronkitis
- Kontraindiceret til gravide eller ammende kvinder
- Må ikke anvendes som systemisk behandling

Advarsler:

- Fluoridlak indeholder metylakrylater, som kan irritere hud og øjne. Undgå kontakt med oralt blødvæv, øjne og hud. Hvis fluoridlakken kommer i kontakt med oralt blødvæv, skal den fjernes ved forsigtig børstning. Hvis fluoridlakken ved et uheld kommer i kontakt med øjnene, skal området skylles med rigeligt vand, og der skal søges læge. Hvis den kommer i kontakt med huden, skal området straks vaskes med sæbe og vand.
- Forsigtig: Let antændelig. Se MSDS.
- Opbevares uden for børns rækkevidde.



Kun til engangsbrug.

Forsigtighedsregler:

- Må kun anvendes af en sundhedsprofessionel. Produktets sikkerhed og effektivitet ved anvendelse til børn under 3 år er ikke konstateret. Der er ikke gennemført længere dyrestudier til vurdering af dette produkts mulige karcinogene, mutagene eller fertilitetsnedsættende virkninger.
- Kun til engangsbrug. Genbrug af produktet indebærer en risiko for krydskontaminering.
- Brug engangshandsker under håndtering af produktet.
- Når der påføres NUPRO fluor lak, må der ikke gives andre fluoridpræparater som for eksempel fluoridgeler samme dag. Rutinemæssig brug af fluoridtabletter skal afbrydes i flere dage efter behandlingen.

Bivirkninger:

- Ødematøse hævelser er i sjældne tilfælde rapporteret efter behandling af store overflader.
- Dyspnø (åndedrætsbesvær eller anstrengt åndedræt) hos børn med astma er rapporteret.
- Patienter, som har et ømfindeligt fordøjelsessystem kan få kvalme. Om nødvendigt kan lakken let fjernes ved hjælp af tandbørstning og skylning.
- Hvis det daglige fluoridindtag overstiger de anbefalede niveauer, kan der forekomme permanent misfarvning af tænderne, især hos børn under 6 år.
- Følgende bivirkninger kan forekomme hos personer, som er overfølsomme over for fluorid: eksem, atopisk dermatitis, urtikari, mavesmerter, hovedpine og svaghedsfølelse.

Anbefalet anvendelse:

- Behandling af patienter, som kræver begrænset dækning: Brug cirka 0,25 g NUPRO fluor lak.
- Det er ikke nødvendigt at bruge al lakken. Brug kun den mængde lak, der er nødvendig, for at der kan dannes en tynd film på det ønskede område, idet der tages hensyn til patientens vægt, og hvor mange tænder der behandles.
- Søg vejledning i den lokale myndigheds anbefaling vedrørende den mængde fluorid, der skal anvendes til specifikke patienter.

Vejledning trin for trin:

1. De bedste resultater opnås, når overfladerne renses med NUPRO[®] profylaktisk pasta. Skyl godt med vand.
2. Træk folielaget af. Hold produktet, som det er mest bekvemt.
3. Bland grundigt med påføringsbørsten. Smør et tyndt lag FLUORIDLAK direkte på tænderne med den medfølgende påføringsbørste.
4. Lad det behandlede område blive vådt, enten ved at skylle forsigtigt eller naturligt ved spyttsekretion.
5. Kasser patientdosisbægeret efter behandlingen.
6. Instruer patienten om at holde sig til blød kost, undgå mundskyllemidler med fluorid eller alkohol og undgå at børste eller at bruge tandtråd i det behandlede område i mindst **2 timer** efter behandlingen. Informer patienten om, at fluoridlakken kan begynde gradvis at løsnes fra tandoverfladen efter behandlingen. Lakken kan også fjernes efter 2 timer med børstning og tandtråd.
7. Fluoridlakken påføres hver 3.-6. måned efter behov.

Sterilisering af NUPRO[®] Prophy Grip:

NUPRO Prophy Grip Prophy Paste-holderen kan steriliseres som følger:

- Læg holderen i en dampsteriliseringpose af papir eller papir/plast. Hvis der anvendes en papir/plast-pose, skal papirsiden vende opad.
- Læg posen med holderen i dampautoklaven. Efter opvarmning steriliseres der ved 273 °F/31 psi (134 °C/216 kPa) i 12 minutter efterfulgt af 20-30 minutters tørretid. For at bevare steriliseringen skal holderen blive den forseglede pose, til den skal bruges.
- Holderen kan også steriliseres uden pose i en autoklave ved samme temperatur og tryk som ovenfor i 3 minutter efterfulgt af 20-30 minutters tørretid. Holderen skal bruges straks.

Opbevaring

- Må ikke udsættes for direkte sollys og skal opbevares ved mellem 5 og 25 °C (41 og 77 °F).
- Opbevares tørt.



Udløbsdato og partnummer:

- Genbestillingsnummer, partnummer og udløbsdato skal anføres i al korrespondance, som kræver identificering af produktet.
- Må ikke anvendes efter udløbsdato.

Hvis De har spørgsmål eller kommentarer til dette eller andre DENTSPLY Professional-produkter, kan De ringe til 1-800-989-8826 eller besøge vores website på adressen www.professional.dentsply.com.



Produceret af:
DENTSPLY Professional
1301 Smile Way
York, PA 17404 USA

EF REP

DENTSPLY DeTrey
De-Trey-Str. 1
78467 Konstanz
Tyskland

NUPRO®

5 % natriumfluorid Fluor lakk

Bruksanvisning

DENTSPLY

NORSK

Beskrivelse:

NUPRO® natriumfluorid fluor lakk er en tannlakk som inneholder 5 % natriumfluorid, som påføres tannoverflaten av helsepersonell. NUPRO® natriumfluorid fluor lakk gir en mekanisme for forsegling av dentale tubuler, noe som hjelper til å redusere hypersensitivitet til tannoverflater.

Sammensetning:

1 ml med fluorid-lakksuspensjon inneholder 50 mg natriumfluorid, tilsvarende 22,6 mg fluor i en base av alkohol, harpiks og resin. Smak tilsatt. Hver pasientdosekopp på 0,4 g inneholder 20 mg med natriumfluorid tilsvarende 9 mg fluorid-ion. Hver pasientdosekopp på 0,25 g inneholder 12,5 mg med natriumfluorid tilsvarende 5,7 mg fluorid-ion.

Medisinske ingredienser: 5 % natriumfluorid (2,26 % fluorid-ion)

Ikke-medisinske ingredienser: Uretan dimetakrylat, hydrogenert harpiks, alkohol, naturlige og kunstige smaker, titandioksyd, sucralose.

Indikasjoner for bruk:

NUPRO® 5 % natriumfluorid fluor lakk er indikert for forsegling av dentale tubuler for behandling av hypersensitive tannoverflater.

Kontraindikasjoner:

- Kontraindisert for bruk på pasienter med:
 - Ulcerativ gingivitt eller stomatitt
 - Kjent sensitivitet til kolofoni (kolofonium, harpiks eller lignende stoffer)
 - Bronkial astma
- Kontraindisert for kvinner som er gravide eller ammer
- Skal ikke brukes som en systemisk behandling

Advarsler:

- Fluoridlakk inneholder ingredienser som kan være irriterende for hud og øyne. Unngå kontakt med oralt mykvev, øyne og hud. Ved kontakt med oralt mykvev, fjern med forsiktig børsting. Hvis det ved uhell oppstår kontakt med øyne, skylt området med rikelige mengder med vann og oppsøk lege. Hvis det ved uhell oppstår kontakt med hud, vask umiddelbart med såpe og vann.
- Forsiktig: Brennbart. Se HMS-datablad.
- Oppbevares utilgjengelig for barn.



Kun for engangsbruk.

Forholdsregler:

- Kun for bruk av helsepersonell. Sikkerhet og virkning for barn under 3 år er blitt fastslått. Det har ikke vært noen langtidsstudier på dyr for dette produktet, for å evaluere potensialet for karsinogen eller mutagen virkning, eller for påvirkning av fertilitet.
- Kun for engangsbruk. Risikoen ved gjenbruk av produktet for en annen pasient kan resultere i kryss-kontaminering.
- Bruk engangshansker ved håndtering av produktet.
- Når man påfører NUPRO fluor lakk, skal ikke andre fluoridsammensetninger som fluorid-gels administreres samme dag. Rutinemessig bruk av fluortabletter skal avbrytes i flere dager etter behandlingen.

Bivirkninger:

- Ødematøse hevelser er blitt rapportert i sjeldne tilfeller, etter påføring på omfattende overflater.
- Dyspne (vanskelig eller anstrengt pusting) assosiert med astmatiske barn er blitt rapportert.
- Pasienter med sensitive fordøyelsessystemer kan oppleve kvalme. Om nødvendig, kan lakken enkelt fjernes ved tannpuss og skylling.
- Hvis det daglige inntaket av fluor overskrider de anbefalte nivåene, kan det opptre permanent misfarging av tenner, spesielt hos barn under 6 år.
- De følgende negative reaksjonene er mulig hos personer som er hypersensitive for fluor: eksem, atopisk dermatitt, urticaria, magesmerter, hodepine og slapphet.

Anbefalt påføring:

- Behandling som krever begrenset dekning: Bruk omtrent 0,25 g med NUPRO fluor lakk.
- Det er ikke nødvendig å bruke opp all lakken. Bruk kun nok lakk til å lage en tynn film på området som skal behandles, ta hensyn til pasientens vekt og antall tenner som skal behandles.
- Merk deg lokale myndigheters anbefaling som rettesnor for mengden av fluor som skal brukes for spesifikke pasienter.

Trinnvise instruksjoner:

1. For best mulig resultat, rengjør overflatene som skal behandles med NUPRO® Prophylaxis Paste. Skyll godt med vann.
2. Ta av folielokket. Velg den måten å holde på som er best for deg.
3. Bland grundig med påføringsbørsten. Mal på et tynt lag med FLUORLAKK direkte på tannen ved hjelp av påføringsbørsten som følger med.
4. La det behandlede området bli vått, enten ved forsiktig skylling eller naturlig spyttsekresjon.
5. Kast pasientdose-koppen etter behandling.
6. Instruer pasienten om å holde seg til en diett med myke matvarer, unngå munnskyllevann som inneholder fluor eller alkohol, unngå børsting eller bruk av tanntråd på det behandlede området i minst **2 timer** etter behandlingen. Informer pasienten om at fluorlakken kan starte å flasse av gradvis fra tannoverflaten etter behandlingen. Lakken kan også fjernes etter 2 timer ved børsting eller bruk av tanntråd.
7. Påfør fluorlakk på pasientene hver 3 - 6 måned etter behov.

NUPRO® Prophy Grip sterilisering:

Holderen for NUPRO Prophy Grip Prophy Paste kan steriliseres ved hjelp av følgende prosedyre:

- Plasser holderen i en papir- eller papir/plast-dampsteriliseringspose. Plasser papisiden opp når du bruker en papir/plast-pose.
- Plasser den innpakke holderen i damp-autoklaven. Etter at oppvarmingen er fullført, kjøp ved en steriliseringstemperatur og -trykk på 273 °F / 31 psi (134 °C / 216 kPa) i 12 minutter, etterfulgt av en 20-30 minutters tørketid. For å opprettholde sterilitet, skal holderen forbli i den forseglede posen til den skal brukes.
- Holderen kan også steriliseres i en autoklav uten pose med samme temperatur og trykk som angitt over i 3 minutter, etterfulgt av en 20-30 minutters tørketid. Holderen skal brukes umiddelbart.

Lagring:

- Unngå direkte sollys, lagres mellom 5-25 °C (41-77 °F).
- Oppbevares tørt.

Utløpsdato og lot-nummer:

- Bestillingsnummer, lot-nummer og utløpsdato skal refereres i all korrespondanse som krever identifisering av produktet.
- Skal ikke brukes etter utløpsdato.

For spørsmål eller kommentarer om denne eller andre produkter fra DENTSPLY Professional, ring 1-800-989-8826 eller besøk vår nettside på www.professional.dentsply.com.



Produsert av:
DENTSPLY Professional
1301 Smile Way
York, PA 17404 USA

EC REP

DENTSPLY DeTrey
De-Trey-Str. 1
78467 Konstanz
Tyskland

NUPRO®

White 5 %:n natriumfluoridilakka

Käyttöohjeet

DENTSPLY

SUOMI

Kuvaus:

NUPRO® White -natriumfluoridilakka on hammaslakka, joka sisältää 5 %:n natriumfluoridia ja jonka terveydenhuollon ammattilainen levittää hampaan pintaan. NUPRO® White -natriumfluoridilakkaa voidaan käyttää dentiinikanavien sulkemiseen, mikä auttaa vähentämään hampaan pinnan yliherkkyyttä.

Koostumus:

1 ml fluoridilakkasuspensiota sisältää 50 mg natriumfluoridia, mikä vastaa 22,6 mg:aa fluoridia, alkoholista, rosiinista ja resiniä koostuvassa perustahnessa. Sisältää aromia. Yksi 0,4 g:n potilasannoskuppi sisältää 20 mg natriumfluoridia, mikä vastaa 9 mg:aa fluoridi-ioniä. Yksi 0,25g:n potilasannoskuppi sisältää 12,5 mg natriumfluoridia, mikä vastaa 5,7 mg:aa fluoridi-ioniä.

Lääkeaineet: 5 %:n natriumfluoridi (2,26 %:n fluoridi-ioni)

Muut kuin lääkeaineet: Uretaanidimetakrylaatti, vedytetty rosiini, alkoholi, luonnolliset ja keinotekoiset aromit, titaaniidioksidi, sukraloosi.

Käyttöaiheet:

NUPRO® White 5 %:n -natriumfluoridilakka on tarkoitettu dentiinikanavien sulkemiseen yliherkkien hammaspintojen hoidossa.

Vasta-aiheet:

- Vasta-aiheinen potilaille, joilla on
 - Haavainen ientulehdus tai suutulehdus
 - Tunnettu yliherkkyys hartsille (kolofonille, rosiinille tai vastaaville aineille)
 - Bronkiaalialastma.
- Vasta-aiheinen raskaana oleville tai imettäville naisille
- Ei saa käyttää systeemiseen hoitoon

Varoitukset:

- Fluoridilakka sisältää aineita, jotka voivat ärsyttää ihoa ja silmiä. Vältä kosketusta suun pehmytkudosten, silmien ja ihon kanssa. Jos lakkaa joutuu kosketuksiin suun pehmytkudosten kanssa, poista se harjaamalla varovasti. Jos lakkaa joutuu vahingossa kosketuksiin silmien kanssa, huuhtelee alue runsaalla vedellä ja hakeudu lääkärin hoitoon. Jos lakkaa joutuu vahingossa kosketuksiin ihon kanssa, pese välittömästi saippualla ja vedellä.
- Vaara: Helposti syttyvä. Katso käyttöturvallisuustiedote.
- Pidä poissa lasten ulottuvilta.



Vain kertakäyttöön.

Varoimet:

- Vain terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön. Turvallisuutta ja tehokkuutta alle 3 vuoden ikäisille lapsille ei ole varmistettu. Tämän tuotteen karsinogeenisia, mutageenisia tai hedelmällisyyttä heikentäviä vaikutuksia ei ole arvioitu pitkäaikaisissa eläintutkimuksissa.
- Vain kertakäyttöön. Jos tuotetta käytetään uudelleen toiselle potilaalle, tästä voi seurata ristikontaminaatio.
- Käytä kertakäyttöisiä käsitteitä tuotetta käsitellessäsi.
- Kun NUPRO® White -lakkaa käytetään, muita fluoridivalmisteita, kuten fluoridigeelejä, ei pidä käyttää saman päivän aikana. Fluoriditablettien säännöllinen käyttö on keskeytettävä usean päivän ajaksi hoidon jälkeen.

Haittavaikutukset:

- Edeemisestä turvotuksesta on ilmoitettu harvoin laajoille pinnoille käytön jälkeen.
- Dyspnea (hengenahdistusta tai vaikeutunutta hengitystä) on ilmoitettu esiintyneen astmaattisilla lapsilla.
- Potilailla, joilla on herkkä ruoansulatusjärjestelmä, voi ilmetä pahoinvointia. Lakan voi tarvittaessa poistaa helposti hammasharjalla harjaamalla ja huuhtelemalla.
- Jos päivittäinen fluoridiannos ylittää suositellun tason, hampaat voivat värjäytyä pysyvästi, erityisesti alle 6 vuoden ikäisillä lapsilla.
- Seuraavat haittavaikutukset ovat mahdollisia henkilöille, jotka ovat yliherkkiä fluoridille: ekseema, atooppinen ihottuma, nokkosihottuma, mahavaivat, päänsärky ja heikotus.

Suosittelut käyttömenetelmä:

- Tuotetta rajalliselle alueelle tarvitsevien potilaiden hoito: Käytä noin 0,25 g NUPRO® White -lakkaa.
- Kaikkea lakkaa ei tarvitse käyttää. Käytä vain sen verran lakkaa, että halutun hoitoalueen päälle muodostuu ohut kerros, ja ota huomioon potilaan paino ja hoidettavien hampaiden määrä.
- Tarkista paikallisen viranomaisen suositus tietyille potilaille käytettävän fluoridin määrästä.

Vaiheittaiset ohjeet:

1. Jotta saisit parhaat mahdolliset tulokset, puhdista hoidettavat alueet NUPRO® Prophylaxis -tahnalla. Huuhtelee hyvin vedellä.
2. Poista kalvosuojus. Valitse sinulle sopivin tarttumisote.
3. Sekoita huolellisesti levityssiveltimellä. Maalaa ohut kerros FLUORIDILAKKAA suoraan hampaille mukana toimitetun levityssiveltimen avulla.
4. Anna hoidetun alueen kastua joko huuhtelemalla sitä varovasti tai antamalla syljen kostuttaa sen luonnollisesti.
5. Hävitä potilasannoskuppi hoidon jälkeen.
6. Neuvo potilasta noudattamaan ohjeita ruokia sisältävää ruokavaliota, välttämään suun huuhtelua fluoridi- tai alkoholipitoisilla aineilla ja välttämään hoidetun alueen harjaamista ja hammaslangan käyttöä vähintään **2 tuntiin** ajan hoidon jälkeen. Kerro potilaallesi, että fluoridilakka voi alkaa irrota hitaasti pois hampaan pinnasta hoidon jälkeen. Lakka voidaan myös poistaa 2 tunnin jälkeen harjaamalla ja käyttämällä hammaslankaa.
7. Levitä fluoridilakkaa potilaille 3–6 kuukauden välein tarpeen mukaan.

NUPRO® Prophy Grip -sterilointi:

NUPRO Prophy Grip -Prophy-tahnapidike voidaan steriloida seuraavalla tavalla:

- Aseta pidike paperiseen tai paperia ja muovia sisältävään höyrysterilointipussiin. Aseta paperipuoli ylöspäin, jos käytät paperia ja muovia sisältävää pussia.
- Aseta pussissa oleva pidike höyryautoklaaviin. Kun lämmitys on valmis, käytä sterilointilämpötilaa (134 °C / 273 °F) ja -painetta (216 kPa / 31 psi) 12 minuutin ajan ja anna kuivua 20–30 minuuttia. Steriililyden ylläpitämiseksi pidike on pidettävä suljetussa pussissa, kunnes se on valmis käytettäväksi.
- Pidike voidaan steriloida autoklaavissa myös ilman pussia samassa, edellä mainitussa lämpötilassa ja paineessa 3 minuutin ajan, minkä jälkeen sen annetaan kuivua 20–30 minuuttia. Pidike on käytettävä välittömästi.

Säilytys:

- Pidä poissa suorasta auringonvalosta, säilytä 5–25 °C:ssa (41–77 °F).
- Pidä kuivana.

Viimeinen käyttöpäivä ja eränumero:

- Usintatilausnumero, eränumero ja viimeinen käyttöpäivä on mainittava kaikissa tuotteen tunnistamista edellyttävissä viesteissä.
- Älä käytä viimeisen käyttöpäivän jälkeen.

Jos sinulla on kysyttävää tai kommentteja tästä tai mistä tahansa DENTSPLY Professional -tuotteesta, soita numeroon 1 800 989 8826 tai käy osoitteessa www.professional.dentsply.com.



Valmistaja:
DENTSPLY Professional
1301 Smile Way
York, PA 17404 USA

EC REP

DENTSPLY DeTrey
De-Trey-Str. 1
78467 Konstanz
Saksa