

Инструкция по применению

Материал стоматологический для девитализации пульпы зуба
«Нон арсеник»
по ТУ 9391-034-49908538-2008
РУ № ФСР 2008/03811 от 15.12.2008

Показания

- девитализация пульпы без применения мышьяка;
- дополнительное средство для девитализации с применением мышьяка при повторной процедуре.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к одному из компонентов материала.
Не применять к пациенткам во время беременности и лактации.
Не использовать не по назначению.

Свойства

Препарат содержит параформальдегид – сильный антисептик, который в высоких концентрациях вызывает некроз тканей. Используется в составе девитализирующих паст для некротизации пульпы зуба, обладает пролонгирующим действием. Девитализация наступает через 5 – 7 дней. Не оказывает токсического действия на ткани периодонта. Лидокаин своим локальным анестезирующим действием уменьшает опасность возникновения болезненной реакции.

Состав

Параформальдегид
2-Борнанон
Парахлорфенол
Лидокаин
Диметилсульфоксид
Глицерин дистиллированный
Волокнистый наполнитель

Способ применения

Паста для девитализации пульпы накладывается без давления на вскрытый рог пульпы в виде шарика диаметром 1-2 мм. Кариозную полость закрывают без давления мягкой временной повязкой. Срок действия препарата 5 – 7 суток. В результате пульпа приобретает волокнистую структуру и ее очень легко удалить.

В некоторых случаях такую технику обработки использовать очень сложно, потому что не всегда удается достичь прямого контакта с пульпой. В этом случае надо проводить девитализацию в два этапа. Прямой контакт может быть достигнут лишь на втором этапе после снижения жизнеспособности пульпы.

Побочные воздействия

При правильном хранении, транспортировании и соблюдении инструкции по применению побочные воздействия отсутствуют.

Форма выпуска и комплектация

Паста (стеклянная баночка) 6,5 г – 1 шт.;
Инструкция по применению – 1 шт.

Условия хранения

Хранить в сухом защищенном от света месте при температуре от +4°C до +25°C.
Срок годности – 2 года. Дата окончания срока годности указана на упаковке.

Условия транспортировки

Всеми видами крытых, сухих, чистых и без посторонних запахов транспортных средств в соответствии с требованиями ГОСТ 17768 и правилами перевозки грузов, действующих на данном виде транспорта.

Гарантийные обязательства

Производитель гарантирует качество медицинского изделия до истечения его срока годности при соблюдении условий эксплуатации, транспортировании и хранения.

Утилизация

Утилизация материала должна проводиться согласно общих правил организации системы сбора, временного хранения и транспортирования отходов в ЛПУ для отходов класса А (неопасные) по СанПиН 2.1.7.2790.