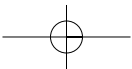
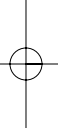
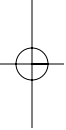


Capo Etch



Sofern Sie den Inhalt dieser Gebrauchsanweisung nicht vollständig verstehen, wenden Sie sich bitte vor der Anwendung des Produktes an unseren Kundenservice.

Als Hersteller dieses Medizinprodukts informieren wir unsere Anwender und Patienten darüber, dass alle im Zusammenhang mit dem Medizinprodukt aufgetretenen, schwerwiegenden Vorfälle uns als Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, zu melden sind.

Wanneer u de inhoud van deze gebruiksaanwijzing niet helemaal begrijpt, wendt u zich dan voordat u het product gaat gebruiken tot onze klantenservice.

Als fabrikant van dit medisch product brengen we onze gebruikers en patiënten graag op de hoogte ervan dat alle in verband met het medisch product opgetreden, ernstige voorvallen aan ons als fabrikant en aan de verantwoordelijke instantie van de lidstaat waarin de gebruiker en/of de patiënt woonachtig is, moeten worden gemeld.

Se não compreender bem o conteúdo destas instruções de utilização, contacte o nosso serviço de assistência ao cliente, antes de usar o produto.

Como fabricante deste dispositivo médico, informamos os nossos utilizadores e pacientes que todos os incidentes graves que ocorram em ligação com o dispositivo médico devem sermos comunicadas como fabricante, bem como às autoridades competentes do Estado-Membro em que reside o utilizador e/ou o paciente.

Si tiene alguna duda en relación con estas instrucciones de uso, consulte a nuestro servicio al cliente antes de utilizar el producto.

Como fabricante de este producto sanitario, informamos a nuestros usuarios y pacientes que deben comunicar todos los incidentes graves relacionados con el producto sanitario tanto a nosotros, como fabricante, como a las autoridades responsables del Estado miembro en el que el usuario y/o paciente está establecido.

W przypadku niezrozumienia treści niniejszej instrukcji obsługi w całości prosimy o skontaktowanie się z naszym biurem obsługi klienta przed użyciem produktu.

Jako producent tego wyrobu medycznego informujemy użytkowników i pacjentów, że wszystkie poważne przypadki, mające miejsce przy użyciu naszego produktu, należy zgłosić do nas jako do producenta oraz do kompetentnych organów kraju członkowskiego, w którym mieszka użytkownik/pacjent.

Mikäli et täysin ymmärrä tämän käyttöohjeen sisältöä, ota ennen tuotteen käyttöä yhteyttä asiakaspalveluumme.

Tämän lääkinnällisen tuotteen valmistajana tiedotamme käyttäjiämme ja potilaitamme, että kaikista lääkinnällisen tuotteen käytön yhteydessä esiintyvistä vakavista tapauksista on ilmoitettava meille ja sen jäsenvaltion toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas toimii.

Om ni inte förstår innehållet i bruksanvisningen fullständigt, ber vi er kontakta vår kundservice innan ni använder produkten. Som tillverkare av denna läkemedelsprodukt vill vi informera våra användare och patienter om att eventuella allvariga tilldragelser som inträffar i samband med läkemedelsprodukten måste rapporteras till oss som tillverkare och till relevanta myndigheter i den medlemsstat som användaren och/eller patienten befinner sig.

Pokud dobře nerozumíte obsahu návodu k použití, obraťte se prosím před použitím produktu na náš zákaznický servis. Jako výrobce tohoto lékařského produktu informujeme naše uživatele a pacienty o tom, že všechny závažné události, které se vyskytnou v souvislosti s tímto lékařským produktem, se musí nahlásit nám jako výrobci a příslušnému úřadu členského státu, ve kterém má uživatel a/nebo pacient své bydliště.

Ak dobre nerozumiete obsahu návodu na použitie, obráťte sa prosím pred použitím produktu na náš zákaznický servis. Ako výrobca tohto medicínskeho produktu informujeme našich používateľov a pacientov o tom, že je potrebné ohlásiť nám, ako výrobcovi a kompetentnému úradu členského štátu, v ktorom má používateľ a/alebo pacient bydlisko, všetky závažné prípady vyskytujúce sa v súvislosti s medicínskym produktom.

If there is anything in this instruction for use that you do not understand, please contact our customer service department before using the product.

As the manufacturer of this medical device, we inform our users and patients that all serious events occurring in connection with it must be reported to us (the manufacturers) as well as the relevant authorities in the Member State where the user and/or patient is resident.

Εάν δεν κατανοείτε πλήρως το περιεχόμενο του παρόντος εγχειριδίου, πριν χρησιμοποιήσετε το προϊόν απευθυνθείτε στην υπηρεσία εξυπηρέτησης πελατών της εταιρίας μας.

Ως κατασκευαστής του ιατροτεχνολογικού προϊόντος ενημερώνουμε τους χρήστες και τους ασθενείς πως όλα τα σοβαρά περιστατικά που παρουσιάζονται σε σχέση με το ιατροτεχνολογικό προϊόν πρέπει να αναφέρονται σε εμάς ως κατασκευαστή και στις αρμόδιες αρχές του κράτους μέλους στο οποίο ο χρήστης ή/και ο ασθενής έχει εγκατασταθεί.

Si vous ne comprenez pas le mode d'emploi dans son intégralité, veuillez vous adresser à notre service client avant d'utiliser le produit.

En tant que fabricant de ce produit médical, nous informons nos utilisateurs et patients que tous les incidents graves liés à ce produit médical doivent nous être signalés en tant que fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est domicilié.

Hvis de ikke helt forstår indholdet af denne brugsanvisning, bedes De henvende Dem til vores kundeservice, inden De tager produktet i brug.

Som producent af dette medicinprodukt informerer vi hermed vores brugere og patienter om, at samtlige alvorlige utilsigtede hændelser opstår i forbindelse med brugen af dette medicinprodukt skal indberettes til producenten og den ansvarlige tilsynsførende myndighed i det medlemsland, hvor brugeren og/eller patienten har bopæl.

Jei Jūs šios vartojimo instrukcijos turinį ne visiškai suprantate, prašom prieš panaudojant produktą kreiptis į klientų aptarnavimo skyrių.

Mes, šio medicininio gaminio gamintojas, informuojame savo naudotojus ir pacientus, kad apie visus dėl medicininio gaminio atsiradusius reikšmingus incidentus privalote pranešti mums, t. y. gamintojui ir atsakingai valstybės narės, kurioje naudotojas ir (arba) pacientas gyvena, institucijai.

Če navodila za uporabo niste popolnoma razumeli, vas prosimo, da se še pred uporabo izdelka posvetujete z našo servisno službo.

Kot proizvajalec tega medicinskega izdelka obveščamo naše uporabnike in paciente o tem, da je treba vse resne dogodke, povezane z medicinskim izdelkom sporočiti nam, kot proizvajalcu, in pristojnemu organu države članice, v kateri ima uporabnik in/ali pacient svoj sedež/bivališče.

Amennyiben e használati utasítás tartalmát nem érti teljesen, akkor a termék használatá előtt kérjük, forduljon ügyfélszolgálatunkhoz.

Mint a jelen orvostechnikai eszköz a gyártója, tájékoztatjuk felhasználóinkat és betegeinket arról, hogy az orvostechnikai eszköz használatával kapcsolatosan bekövetkezett valamennyi súlyos eseményt felénk, mint a gyártó, és a felhasználó és/vagy a beteg lakóhelye szerinti tagállam illetékes hatósága felé jelezni kell.

Qualora non abbiate compreso perfettamente il contenuto delle presenti istruzioni per l'uso, Vi preghiamo di rivolger Vi al nostro servizio di assistenza clienti prima di utilizzare il prodotto.

In qualità di fabbricanti di questo prodotto per uso medico informiamo gli utilizzatori e i pazienti che tutti gli episodi gravi verificatisi in relazione al prodotto per uso medico devono essere comunicati a noi come fabbricante e all'autorità competente dello stato membro in cui ha sede l'utilizzatore e/o il paziente.

Ако не разбирате напълно съдържанието на тази инструкция за употреба, моля преди приложение на продукта се обърнете към нашия отдел за обслужване на клиенти.

Като производител на този медицински продукт информираме нашите потребители и пациенти, че всички възникнали във връзка с медицинския продукт, сериозни инциденти трябва да бъдат съобщавани на нас като производител и на съответния отговорен орган на страната членка, в която е установен потребителят и/или пациентът.

Kui te ei saa selle kasutusjuhendi sisust täielikult aru, siis palun pöörduge enne toote kasutamist meie klienditeeninduse poole.

Selle meditsiiniseadme tootjana teatame oma kasutajatele ja patsientidele, et kõigist selle meditsiiniseadmega seotud tõsisest ohujuhtumitest tuleb teatada meile kui tootjale ning kasutaja ja/või patsiendi asukohajärgse liikmesriigi pädevale asutusele.

Ako sadržaj ovih Uputa za uporabu niste razumjeli u potpunosti, molimo Vas da se prije korištenja proizvoda obratite našoj Službi za korisnike.

Kao proizvođač ovog medicinskog proizvoda obavještavamo svoje korisnike i pacijente da se svaki oblik štetnog događaja povezan s medicinskim proizvodom mora prijaviti nama kao proizvođaču kao i nadležnom tijelu države članice (EU) u kojoj korisnik ima poslovni nastan odnosno pacijent ima prijavljeni boravak.

Если вы не полностью понимаете содержание этого руководства, перед использованием продукта обратитесь в нашу службу поддержки.

Как производитель этого медицинского изделия мы доводим до сведения наших пользователей и пациентов, что обо всех серьезных происшествиях, возникших в связи с медицинским изделием, необходимо сообщать нам как производителю, а также компетентному органу государство-члена, в котором зарегистрировано постоянное местопребывание пользователя и/или пациента.

Verarbeitungsanleitung

37%iges Phosphorsäure-Ätzgel

Zweckbestimmung:

Dentales Ätzgel (37%iges) wird zum Ätzen von Schmelz und/oder Dentin verwendet. Durch das Ätzen werden auf der Zahnoberfläche Mikroretentionen geschaffen, welche für eine anschließende Behandlung notwendig sind.

Anwendungsgebiet:

Ätzen des Schmelzes und/oder des Dentins in der adhäsiven Füllungstechnik.

Anwendungshinweise:

Durch die Einfärbung und standfeste Gel-Konsistenz des Capo Etch Ätzgels ist die Anwendung einfach und gut kontrollierbar. Mit der gebogenen Metallkanüle kann das Gel auch an schwer zugänglichen Stellen punktgenau appliziert werden.

Desinfektion / Schutz vor Kreuzkontamination:

Ziehen Sie eine Hygienehülle über die funktionierende Spritze, auf die bereits eine Applikationskanüle aufgesetzt wurde. Durchstechen Sie das geschlossene Ende der Hülle mit der Kanüle, sodass die Kanüle zur Verwendung freiliegt. Die Verwendung einer Hygienehülle erleichtert die Reinigung und Desinfektion der Spritze zwischen zwei Patienten.

Nach der Verwendung der umhüllten Spritze entfernen Sie die Kanüle und die Hülle, indem Sie die Basis der Kanüle durch die Hygienehülle greifen und drehen, und sie dann mitsamt der Hülle von der Spritze abziehen. Führen Sie die Kanüle und die Hygienehülle der entsprechenden Abfallentsorgung zu. Setzen Sie die Schutzkappe wieder auf die Spritze auf.

Desinfektion: Nach dem Entfernen der Applikationskanüle und der Hygienehülle desinfizieren Sie die Spritze mit einer vom Center for Disease Control (Zentrum für Seuchenkontrolle) empfohlenen und von der American Dental Association befürworteten Zwischendesinfektionsmethode (Kontaktdesinfektion mittels Flüssigkeit) – Guidelines for Infection Control in Dental Health-Care Settings – 2003 (Vol. 52, No. RR.17), Centers for Disease Control and Prevention (USA). [Richtlinie für Infektionsbekämpfung im dentalmedizinischen Umfeld 2003 (Band 52; Nr. RR-17), Zentrum für Seuchenkontrolle und -prävention (USA).]

Umfüllen einer Vorratspritze in eine kleine leere Applikationspritze:

Die Verschlusskappe der Vorratspritze wird abgeschraubt und anstelle dieser der Adapter verwendet. Auf die gegenüberliegende Seite des Adapters wird die leere Applikationspritze aufgeschraubt. Es muss auf vollständige Dichtheit überprüft werden. Die Applikationspritze wird durch gleichmäßiges, langsames ziehen am Kolben gefüllt. Mit der anderen

Hand wird gleichzeitig der Kolben der Vorratspritze gedrückt um den Umfüllprozess zu unterstützen. Die Applikationspritze darf nicht überfüllt werden. Die Spritzen dürfen beim Umfüllen nicht auf andere Personen gerichtet sein. Aus hygienischen Gründen ist auf das Zurückfüllen aus der Applikationspritze zu verzichten. Nach dem Aufschrauben der Applikationskanüle ist die Spritze gebrauchsfertig. Um die Rückverfolgbarkeit weiterhin zu gewährleisten wird die Applikationspritze mit Chargennummer und Haltbarkeit beschriftet.

Hinweis: Die Applikationspritze kann für mehrere Patienten verwendet werden jedoch nicht mehrfach aufgefüllt werden.

Dosierung und Art der Anwendung:

Vorbereitung:

Gingiva und benachbarte Zähne abdecken (z. B. mit Kofferdam, Vaseline, Matrizen). Die zu ätzenden Schmelzflächen sorgfältig reinigen, spülen und trocknen. Freiliegendes Dentin ist – falls erforderlich – nach eigenem Ermessen durch eine geeignete Unterfüllung abzudecken.

Ätzvorgang:

Selective-Etch-Technik

Capo Etch auf den präparierten Schmelzrand punktgenau auftragen. 30 Sekunden einwirken lassen. Danach für mindestens 5 Sekunden je Präparationsfläche mit viel Wasser sorgfältig abspülen und die geätzten Flächen mit ölfreier Druckluft trockenblasen. Nach der Behandlung erscheint die geätzte Schmelzoberfläche deutlich kalkig-weiß. Ist dies nicht der Fall, muss der Ätzvorgang wiederholt werden. Die geätzte Fläche darf vor dem Auftragen von CapoBond nicht berührt oder durch Speichel kontaminiert werden. Wenn nach dem Trocknen des geätzten Schmelzes eine Kontamination durch Speichel erfolgt ist, muss erneut kurz (ca. 10 Sekunden) geätzt werden. Kontrolle: kreidig-weißes Erscheinungsbild

Total-Etch-Technik

Bei Dentin- und Schmelz-Präparaten: Capo Etch zunächst auf die Schmelzbereiche der Kavität applizieren, 15 Sekunden einwirken lassen, und dann die gesamte Kavität mit dem Ätzgel auffüllen und für weitere 15 Sekunden einwirken lassen. Ätzgel absaugen, je nach Kavitätsgröße für mindestens 5 Sekunden je Fläche mit viel Wasser sorgfältig abspülen und die geätzten Flächen mit ölfreier Druckluft trockenblasen.

Bonding und Komposit entsprechend der jeweiligen Gebrauchsinformation des Herstellers anwenden.

Empfohlene Einwirkzeiten:

normaler Schmelz:	30 Sekunden
jugendlicher Schmelz:	20 - 30 Sekunden
fluoridierter Zahn; Milchzahn:	90 - 120 Sekunden
Dentin:	15 Sekunden

Vorsichtsmaßnahmen / Gefahrenhinweis:

Capo Etch enthält ortho-Phosphorsäure (37%ig). Verursacht schwere Verätzungen der Haut und schwere Augenschäden. BEI BERÜHRUNG MIT DER HAUT (oder dem Haar): Alle kontaminierten Kleidungsstücke sofort ausziehen. Haut mit Wasser abwaschen [oder duschen]. BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Eventuell vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen. Sofort GIFTINFORMATIONSZENTRUM/ Arzt anrufen. Den Kontakt mit Gingiva, unbedecktem Dentin und Nachbarzähnen unbedingt vermeiden.

Besondere Hinweise:

Falls die Selective-Etch-Technik nicht angewendet wird, Dentinbereiche gegebenenfalls mit geeigneten Mitteln abdecken. Aus Hygienegründen ist für jede neue Anwendung unbedingt eine neue Applikationskanüle zu verwenden. Nach Gebrauch die Applikationskanüle abziehen und den Spritzenstempel leicht zurückziehen, damit kein weiteres Ätzgel austritt. Spritze nach Gebrauch wieder gut verschließen. Um eine Austrocknung des Ätzgels zu vermeiden, Spritzen bei 10 - 25 °C lagern. Nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwenden. Nur für zahnärztlichen Gebrauch.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Unterfüllungsmaterialien (z. B. Calciumhydroxid) können durch Capo Etch abgelöst werden. Deshalb auf die Verwendung von säurebeständigen Materialien achten.

Nebenwirkungen:

Unerwünschte Nebenwirkungen dieses Medizinprodukts sind bei sachgemäßer Verarbeitung und Anwendung äußerst selten zu erwarten. Immunreaktionen (z. B. Allergien) oder örtliche Missempfindungen können prinzipiell jedoch nicht vollständig ausgeschlossen werden. Sollten Ihnen unerwünschte Nebenwirkungen – auch in Zweifelsfällen – bekannt werden, bitten wir um Mitteilung.

Gegenanzeigen / Wechselwirkungen:

Bei Überempfindlichkeiten des Patienten gegen einen der Bestandteile darf dieses Produkt nicht oder nur unter strenger Aufsicht des behandelnden Arztes/ Zahnarztes verwendet werden. In diesen Fällen ist die Zusammensetzung des von uns gelieferten Medizinprodukts auf Anfrage erhältlich.

Bekannte Kreuzreaktionen oder Wechselwirkungen des Medizinprodukts mit anderen bereits im Mund befindlichen Werkstoffen müssen vom Zahnarzt bei Verwendung berücksichtigt werden.

Hinweis:

Beachten Sie bei der Verarbeitung die hierfür existierenden Sicherheitsdatenblätter.

Liefereinheiten:

Capo Etch-Set:

Artikelnr.: 234013

2 x 2 ml Spritze Capo Etch, 20 gebogene Applikationskanülen

Zubehör:

Artikelnr.: 234920

Applikationskanülen (gebogen, 20 Stück)

Troubleshooting Liste Capo Etch

Fehler	Ursache	Abhilfe
Material eingetrocknet, eingedickt	Spritze offen gelassen	Spritze nach Gebrauch fest verschließen
Restauration hält nicht	falsche Polierpaste, ölhaltige Pasten können einen Film hinterlassen der den Ätzprozess verhindert	Keine Verwendung von ölhaltigen Polierpasten
	Einmassieren des Ätzgels, Gefahr des Überätzens	Ätzgel nur aufbringen, nicht einmassieren
	unvollständiges Abspülen des Gels, Säurereste können Polymerisation negativ beeinflussen	Mindestens für 5 Sekunden je Präparationsfläche spülen
	Unvollständiges Trocknen des Zahnes oder Trocknen mit kontaminierter Luft	Benutzung von Öl freier Druckluft
	Speichelkontamination	erneutes Ätzen für ca. 10 Sekunden

Instructions

37% phosphoric acid etching gel

Designation of purpose:

Dental etching gel (37%) used to etch enamel and/or dentin. The etching process creates micro retentions on the tooth surfaces which are necessary for subsequent treatment.

Range of indications:

Etching enamel and/or dentin for adhesive fillings.

Application:

As Capo Etch gel is colored red and has a gel-like, firm consistency, it is very easily applied and checked. The curved metal tip applies the gel precisely even in areas which are difficult to access.

Disinfection / Protection from cross-contamination

Place the functioning syringe with attached delivery tip into a suitably shaped barrier sheath; pierce end of sheath with cannula, exposing the cannula for use. Using a barrier sheath facilitates cleaning and disinfection of the syringe between patients.

After use of sheathed syringe, remove delivery tip and sheath by grasping on the hub of the delivery tip through the sheath; twist and remove tip along with sheath. Discard used tip and sheath in appropriate waste stream. Replace syringe storage cap.

Disinfect – After removal of the delivery tip and sheath, disinfect this product using an intermediate level disinfection process (liquid contact) as recommended by the Centers for Disease Control and endorsed by the American Dental Association. Guidelines for Infection Control in Dental Health-Care Settings – 2003 (Vol.52; No. RR-17), Centers for Disease Control and Prevention.

Transferring material from a storage cartridge to a smaller empty application syringe:

Unscrew the sealing cap of the storage cartridge and replace it by an adapter. Screw the empty application syringe onto the opposing side of the adapter. Check to ensure a proper seal. Fill the application syringe by pulling the plunger slowly and steadily. With the other hand, simultaneously press the plunger of the storage cartridge to support the transfer process. Do not overfill the application syringe. Syringes must not be pointed at any persons while transferring material. For hygiene reasons, do not return any material from the application syringe to the storage cartridge.

After attaching the application tip to the syringe, it is ready for use. To ensure traceability, write the lot number and the expiration date on the application syringe.

Please note: The application syringe may be used for several patients, but it must only be filled once.

Dispensing and type of application:

Preparation:

Isolate the gingiva and adjacent teeth (e. g. with a rubber dam, Vaseline, matrices). The areas of enamel being etched must be cleaned, rinsed and dried thoroughly. Exposed dentin should be lined as considered best by the operator.

Etching:

Selective-etch technique:

Apply Capo Etch to the prepared enamel margin absolutely precisely and allow 30 seconds for it to take effect. Then rinse each prepared surface for at least 5 seconds with copious amounts of water and blow the etched surfaces dry with oil-free compressed air. After etching, the surface of the enamel appears chalky-white. If this is not the case, etch again. Do not touch or contaminate the etched area with saliva prior to applying the CapoBond. Should the etched enamel be contaminated with saliva after drying, re-etch it briefly (approx. 10 seconds). Check for a chalky-white appearance.

Total-etch technique

With dentin and enamel bonding products: Apply Capo Etch to the enamel surfaces in the cavity and let it take effect for 15 seconds. Next, fill the complete cavity with etching gel and let it take effect for another 15 seconds.

Remove the etching gel by suction. Depending on the size of the cavity, carefully rinse each surface for at least 5 seconds with copious amounts of water. Blow the etched areas dry with oil-free compressed air. Apply the bonding agent and composite as described in the manufacturer's instructions.

Recommended reaction times:

Normal enamel:	30 seconds
Immature enamel:	20 - 30 seconds
Fluoridated teeth, deciduous teeth:	90 - 120 seconds
Dentin:	15 seconds

Precautions / Warnings:

Capo Etch contains orthophosphoric acid (37%). Causes severe skin burns and eye damage. IF ON SKIN (or hair): Take off immediately all contaminated clothing. Rinse skin with water [or shower]. IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing. Immediately call a POISON CENTER/doctor. Never allow this material to contact the gingiva, exposed dentin or adjacent teeth.

Please note:

If the Selective-etch technique is not being employed, insulate the dentin areas with a suitable material. To maintain hygiene, it is essential to use a new application tip for every new application. After use, pull off the application tip and retract the syringe plunger

slightly to prevent etching gel running out. Close the syringe tightly after use. To prevent the Etching gel from drying out, store the syringe at 10-25 °C. Do not use after the expiry date. For use by dentists only.

Interactions with other materials:

As Capo Etch may etch cavity liners (e.g. calcium hydroxide), only use acid-resistant materials.

Side-effects:

With proper use of this medical device, unwanted side-effects are extremely rare. Reactions of the immune system (allergies) or local discomfort, however, cannot be ruled out completely. Should you learn about unwanted side-effects – even if it is doubtful that the side-effect has been caused by our product – please kindly contact us.

Contra-indications / interactions:

If a patient has known hypersensitivities towards a component of this product, we recommend not to

use it or to do so only under strict medical supervision. In such cases, we will supply the composition of our medical device upon request. The dentist should consider known interactions and cross reactions of the product with other materials already in the patient's mouth before using the product.

Note:

Please also consider the safety datasheets.

Package contents:

Capo Etch set:

Order No.: 234013

2 x 2 ml syringes Capo Etch, 20 curved application tips

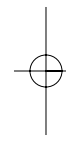
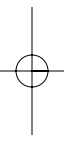
Accessories:

Order No.: 234920

Application tips (curved, 20 pieces)

Troubleshooting Liste Capo Etch

Trouble	Cause	Remedy
Material dried, thickened	Syringe was left open	Close syringe tightly after each use
Restoration does not stay attached	Unsuitable polishing paste – oily pastes may leave a film which impedes the etching process	Do not use oily polishing pastes
	Brushing in of the etching gel, danger of „over-etching“	Do not brush in the etching gel, only apply it
	Gel is rinsed off insufficiently, acid residue can negatively influence the polymerization	Rinse off each surface of the preparation for a minimum of 5 seconds
	Tooth was dried insufficiently or with contaminated air	Use only oil-free compressed air
	Contamination by saliva	Re-etch for ca. 10 seconds



CE 0297

SCHÜTZ  **DENTAL**
Micerium Group



Schütz Dental GmbH • Dieselstr. 5-6 • 61191 Rosbach/Germany
Tel.: +49 (0) 6003 814-0 • Fax: +49 (0) 6003 814-906
www.schuetz-dental.de • info@schuetz-dental.de

Mandler 03/2023 – 1.000

