

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
материала стоматологического для лечения инфицированных каналов зубов
«ЭндАсепт®»
по ТУ 9391-112-45814830-2007

НАЗНАЧЕНИЕ

Область применения – стоматология. Для профессионального применения в условиях лечебно-профилактических учреждений.

Материал стоматологический для лечения инфицированных каналов зубов «ЭндАсепт» (далее по тексту – гель «ЭндАсепт») предназначен для временного заполнения инфицированных каналов при лечении гангренозного пульпита и хронических форм периодонтитов, а также при остром периодонтите с некротизированной пульпой.

Гель «ЭндАсепт» применяется в случаях неудачного лечения неспецифическими антисептиками или пастами на основе антибиотиков и кортикостероидов.

СОСТАВ И ОСНОВНЫЕ СВОЙСТВА

Гель «ЭндАсепт» содержит антисептики: метронидазол (10%), хлоргексидина биглюконат (2%), - активно подавляющие анаэробную флору корневых каналов.

Метронидазол обладает широким спектром действия в отношении простейших, облигатных анаэробных бактерий (споро - и неспорообразующих), активен в отношении бактериоидов, фузобактерий, клостридий. Механизм противомикробного действия состоит в связывании нитрогруппы метронидазола с микробной ДНК и прекращении в связи с этим синтеза нуклеиновых кислот. В смешанной анаэробно-аэробной среде метронидазол оказывает подавляющее действие на аэробные бактерии, так как в результате разложения метронидазола бактериоидами появляются метаболиты, подавляющие рост аэробных бактерий.

Хлоргексидина биглюконат является одним из наиболее активных местных антисептиков, оказывает быстрое и сильное бактерицидное действие на грамположительные и грамотрицательные бактерии. Механизм действия хлоргексидина биглюконата связан с его поверхностно-активными свойствами – происходит нарушение проницаемости цитоплазматической мембраны микробов.

Благодаря гидрофильной основе гель легко вводится в каналы, глубоко пропитывая дентинные каналы, и хорошо вымывается из каналов водой.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

ВНИМАНИЕ: *Материал, хранившийся или транспортировавшийся при низких температурах, перед применением необходимо выдержать при комнатной температуре в течение не менее 1 часа.*

После удаления инфицированной пульпы канал промыть, просушить бумажным штифтом. С помощью каналонаполнителя или бумажного штифта антисептический гель ввести в канал. Устье канала закрыть стерильным ватным шариком и загерметизировать полость зуба временным пломбировочным материалом (Дентин водный). Через 2-3 дня провести замену пасты на свежую порцию.

Во второе или третье посещение (в зависимости от состояния воспалительного процесса) провести полноценную инструментально-медикаментозную обработку канала и запломбировать канал.

При лечении острого периодонтита рекомендуется ежедневная смена препарата до полного исчезновения всех симптомов заболевания.

ФОРМА ВЫПУСКА

Гель (туба)	- 10 г
Инструкция по применению	- 1 шт.
Картонная упаковка	- 1 шт.

Допускается выпуск геля «ЭндАсепт» другой комплектности.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ

Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре **от +5°C до +25°C.**

Транспортировать всеми видами транспортных средств при температуре **от -30°C до +30°C.**

Срок годности - **3 года.**

ВНИМАНИЕ:

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Несоблюдение условий хранения приводит к изменению рабочих характеристик материала и сокращению сроков его годности.

Производитель не несет ответственность за потерю качества материала, вызванную несоблюдением условий транспортирования, хранения и применения, установленных производителем.

Ответственность за применение материала для целей, отличных от указанных производителем, и материала с истекшим сроком годности, возлагается на пользователя.

В случаях аллергических реакций у особенно чувствительных пациентов материал следует удалить и отказаться от дальнейшего его применения.

О случаях выявления неблагоприятных событий (инцидентов), не указанных в инструкции по применению просьба сообщать производителю.

УТИЛИЗАЦИЯ

Остатки геля «ЭндАсепт» и упаковки безопасны для окружающей среды и могут быть отнесены к бытовым отходам и утилизированы по правилам, установленным в медицинском учреждении на основании действующего законодательства.

Регистрационное удостоверение № ФСР 2008/02198 от 29.12.2017 г.