

VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

### Le RCSP (résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques) ci-après s'applique aux produits suivants

CEREC MTL Zirconia, VITA YZ® SOLUTIONS

#### **Sommaire**

Identif	fication du dispositif médical	2
Indica	tions, destination et populations cibles	3
Descr	iption du dispositif médical	7
a)	Description du dispositif médical	7
b)	Générations précédentes de dispositifs médicaux	7
c) méd	Accessoires/autres produits destinés à une utilisation avec les dispositifs dicaux	
Altern	atives thérapeutiques ou diagnostiques possibles	10
Renvo	ois aux normes et spécifications communes (SC) appliquées	11
Synth	èse des données cliniques	13
a)	Études cliniques concernant les dispositifs médicaux	13
b)	Évaluation clinique	13
c)	Suivi clinique après commercialisation (SCAC)	14
d) méd	Conclusion sur les performances cliniques et la sécurité des dispositifs dicaux	14
Profil	recommandé et formation des utilisateurs	15
	nations sur les risques résiduels, les effets indésirables ainsi que les mises e et les précautions à prendre	
a)	Risques résiduels	15
b)	Effets indésirables	15
c)	Mises en garde et précautions	15

#### Historique des révisions

Version	Modifications
004	CAPA-2024-112 ; correction du document A2 Detailed Information YZ MULTI TRANSLUCENT
005	Nouvelle version de l'évaluation clinique
006	CR-2025-399 ; erreurs de forme/coquilles dans les documents relatifs aux produits YZ MT
007	Actualisation annuelle



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### Identification du dispositif médical



Nom commercial de l'appareil	CEREC MTL Zirconia, VITA YZ® SOLUTIONS
Fabricant	VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 D-79713 Bad Säckingen
Numéro unique d'enregistrement (SRN) du fabricant	DE-MF-000005906
BASIC-UDI-DI	++J017CC2PY (YZ Solution Ceramics), ++J017CE1Q4 (Liquids)
Désignation du produit médical (EMDN)	Q010699 – MATÉRIAUX POUR LA PRÉPARATION DE PRODUITS DENTAIRES PERSONNALISÉS - AUTRES
Classe d'appareil	lla
Année de délivrance du	VITA YZ SOLUTIONS : 2018
premier certificat CE	CEREC MTL Zirconia : 2021
Organisme notifié, avec numéro d'identification.	DEKRA Certification GmbH, no d'identification : 0124



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### Indications, destination et populations cibles

usage prévu	VITA YZ SOLUTIONS et CEREC MTL Zirconia sont des matériaux céramique pour les traitements dentaires.
Indications	<ul> <li>VITA YZ SOLUTIONS</li> <li>VITA YZ T</li> <li>Couronnes et bridges* entièrement anatomiques avec des restaurations allant jusqu'à 14 éléments en secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Armatures unitaires entièrement ou partiellement stratifiées et jusqu'à des armatures de bridges* jusqu'à 14 éléments en secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Restaurations unitaires et bridges* avec jusqu'à 14 éléments sur des piliers implantaires à vissage direct dans les secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Télescopes primaires.</li> <li>Inlays***, onlays***, facettes***, couronnes partielles***, facettes occlusales (table tops).***</li> </ul>
	<ul> <li>VITA YZ HT</li> <li>Couronnes 100 % anatomiques et bridges* jusqu'à 14 éléments en secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Infrastructures unitaires et de bridge* jusqu'à 14 éléments entièrement ou partiellement stratifiées en secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Restaurations unitaires et bridges* jusqu'à 14 éléments* sur piliers d'implant directement vissés en secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Télescopes primaires.</li> <li>Inlays***, onlays***, facettes***, couronnes partielles***, facettes occlusales (table tops).***</li> </ul>
	<ul> <li>VITA YZ ST</li> <li>couronnes 100 % anatomiques et bridges* jusqu'à 14 éléments** en secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Infrastructures unitaires et de bridge** jusqu'à 14 éléments entièrement ou partiellement stratifiées en secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Restaurations unitaires et bridges* jusqu'à 14 éléments** sur piliers d'implant directement vissés en secteurs antérieur et postérieur.</li> <li>Inlays***, onlays***, facettes***, couronnes partielles***, facettes occlusales (table tops).***</li> </ul>



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

- Couronnes unitaires 100 % anatomiques et bridges jusqu'à 3 éléments.
- Couronnes unitaires entièrement ou partiellement stratifiées et bridges jusqu'à 3 éléments maximum en secteurs antérieur et postérieur.
- Inlays\*\*\*, onlays\*\*\*, facettes\*\*\*, couronnes partielles\*\*\*, facettes occlusales (table tops).\*\*\*

#### VITA YZ MULTI TRANSLUCENT

- Couronnes 100 % anatomiques et bridges\* jusqu'à 14 éléments\*\* en secteurs antérieur et postérieur,
- structures unitaires et de bridge\* jusqu'à
   14 éléments\*\* entièrement ou partiellement stratifiées en secteurs antérieur et postérieur,
- restaurations unitaires et bridges\* jusqu'à 14 éléments\*\* sur piliers d'implant directement vissés en secteurs antérieur et postérieur,
- inlays\*\*\*, onlays\*\*\*, facettes\*\*\*, couronnes partielles\*\*\*, facettes occlusales (table tops)\*\*\*.
- \*) Bridges et infrastructures de bridge avec un maximum de deux éléments intermédiaires contigus.
- \*\*) Au Canada, VITA YZ ST et VITA YZ MULTI TRANSLUCENT sont limités aux indications de bridge à six éléments max. avec deux éléments intermédiaires de bridge max. contigus.
- \*\*\*) Uniquement avec collage.

### VITA YZ MULTI TRANSLUCENT (uniquement pour les blocs):

- couronnes antérieures et postérieures entièrement anatomiques
- bridges entièrement anatomiques à 4 éléments dans les secteurs antérieurs et postérieurs
- sous-structures unitaires et de bridges jusqu'à
   4 éléments entièrement ou partiellement stratifiées
- en secteur antérieur et postérieur
- Onlays
- Inlays

#### **CEREC MTL Zirconia**

- Couronnes antérieures et postérieures entièrement anatomiques.
- Bridges antérieurs et postérieurs entièrement anatomiques à 3 éléments.
- Onlays
- Inlays



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

	• Facettes
Contre-indications:	<ul> <li>VITA YZ SOLUTIONS avec VITA YZ T, VITA YZ HT et VITA YZ ST, VITA YZ XT et VITA YZ MULTI TRANSLUCENT</li> <li>pour les éléments de bridge de plus de deux éléments,</li> <li>en présence de deux éléments de bridge ou plus en extension,</li> <li>en cas de parafonctions pour des restaurations recouvertes, notamment en cas de « bruxisme » et de « serrement des dents »,</li> <li>en cas d'hygiène buccale insuffisante,</li> <li>en cas de résultats de préparation insuffisants,</li> <li>en présence d'une substance dentaire dure insuffisante,</li> <li>chez les patients présentant des allergies ou des hypersensibilités au contenu de l'insertion provisoire de restaurations stratifiées,</li> <li>en cas de scellement conventionnel ou autoadhésif d'inlays, d'onlays, de facettes, de couronnes partielles et de facettes occlusales (table tops).</li> </ul>
	<ul> <li>En outre, pour VITA YZ XT</li> <li>en cas de bridges de plus de trois éléments,</li> <li>en cas de bridges en extension,</li> <li>en cas de mise en place provisoire.</li> </ul> VITA YZ MULTI TRANSLUCENT (uniquement pour les blocs) <ul> <li>en présence de plus de deux éléments intermédiaires de bridge,</li> <li>en présence de plus d'un élément intermédiaire de bridge en porte-à-faux,</li> <li>chez les patients souffrant de parafonctions, notamment de bruxisme,</li> <li>en cas d'hygiène bucco-dentaire insuffisante.</li> </ul>



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

	<ul> <li>en cas de préparation insuffisante,</li> <li>en cas de substance dentaire insuffisante,</li> <li>chez les patients présentant des allergies ou des hypersensibilités connues aux composants chimiques du matériau,</li> <li>en cas de pose conventionnelle ou autoadhésive d'inlays, onlays, facettes.</li> </ul>
	<ul> <li>CEREC MTL Zirconia</li> <li>en présence de plus d'un élément intermédiaire de bridge,</li> <li>en présence de plus d'un élément de bridge en extension,</li> <li>chez les patients souffrant de parafonctions, notamment de bruxisme,</li> <li>en cas d'hygiène buccale insuffisante,</li> <li>en cas de préparation insuffisante,</li> <li>en cas de substance dentaire dure insuffisante,</li> <li>chez les patients présentant des allergies connues ou des sensibilités aux constituants chimiques des matériaux,</li> <li>en cas de pose conventionnelle ou autoadhésive d'inlays, onlays, facettes.</li> </ul>
Utilisateurs auxquels le dispositif est destiné :	Prothésiste dentaire, dentiste, professionnel, Rx Only.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### Description du dispositif médical

#### a) Description du dispositif médical

VITA YZ SOLUTIONS comprend des pièces brutes en dioxyde de zirconium avec quatre niveaux de translucidité et des composants système harmonisés pour une reproduction de couleur fiable. Les pièces brutes VITA YZ servent à la réalisation de reconstitutions partiellement ou entièrement stratifiées et de bridges monolithiques en secteurs antérieur et postérieur. Nombreuses variantes de pièces brutes VITA YZ disponibles : T (Translucent), HT (High Translucent), ST (Super Translucent), XT (Extra Translucent), White (non teinté), Color (monochrome, couleur dent), Multicolor (polychrome, couleur dent), MULTI TRANSLUCENT.

Les blocs CEREC MTL Zirconia pour CEREC® sont composés de céramique de dioxyde de zirconium pour la restauration individuelle des dents par procédé CFAO. Les propriétés esthétiques du CEREC MTL Zirconia permettent de l'utiliser comme couronnes et bridges entièrement anatomiques. Les restaurations indirectes sont réalisées par usinage de blocs de CEREC MTL Zirconia avec un système CFAO de Dentsply Sirona. Les blocs de CEREC MTL Zirconia sont préparés à l'état partiellement fritté, puis usinés agrandis à l'aide du système CEREC CFAO. Les restaurations sont usinées individuellement selon les spécifications et finalement frittées de manière dense dans le four de frittage CEREC SpeedFire. Le logiciel détermine le programme de frittage en fonction des indications. Notez que le logiciel CEREC® 5.1.3 avec le pack matériel ou une version supérieure est nécessaire à cet effet. Les blocs de CEREC MTL Zirconia sont disponibles en couleurs mélangées, assorties au teintier VITA classical A-D. Les blocs de CEREC MTL Zirconia sont disponibles en 2 tailles : mono (20 mm) pour la plupart des couronnes unitaires et medi (39 mm) pour la plupart des bridges 3 éléments.

#### b) Générations précédentes de dispositifs médicaux

VITA In-Ceram YZ a été la première génération de matériau à base de dioxyde de zirconium chez VITA.

c) Accessoires/autres produits destinés à une utilisation avec les dispositifs médicaux

Les produits ci-après peuvent être utilisés avec ce dispositif, sans toutefois être une obligation. Une description détaillée de la manière d'utiliser les dispositifs en combinaison figure dans le mode d'emploi du dispositif respectif.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### **Accessoires pour VITA YZ SOLUTIONS**

Désignation de l'accessoire (fabricant)	Brève description
VITA Easyshade V, VITA Linearguide 3D-MASTER	Utilisez pour le relevé numérique de la couleur le VITA Easyshade V et pour le relevé visuel le VITA Linearguide 3D- MASTER par ex.
VITA YZ HT SHADE LIQUIDS ou EFFECT LIQUID	Pour la coloration manuelle des résultats de fraisage, utilisez les produits VITA YZ HAT SHADE LIQUIDS et EFFECT LIQUIDS.
VITA ZYRCOMAT 6000 MS/6100 MS	Frittez la restauration en VITA YZ avec le four de frittage VITA ZYRCOMAT 6000 MS/6100 MS
VITA VM 9	Pour des résultats particulièrement esthétiques, utilisez la céramique cosmétique VITA VM 9 assortie au dioxyde de zirconium.
VITA AKZENT Plus	Pour la caractérisation de VITA YZ, utilisez les colorants/masse de glaçure VITA AKZENT Plus.
VITA VACUMAT 6000 M	Cuisez la restauration en VITA YZ au four VITA VACUMAT 6000 M.
VITA SUPRINITY Polishing Set	Utilisez pour VITA YZ le coffret de polissage recommandé
VITA ADIVA LUTING SOLUTIONS	Scellez la restauration en dioxyde de zirconium par collage adhésif ou auto- adhésif avec VITA ADIVA LUTING SOLUTIONS
YZ Brush	Pinceaux sans métal (par ex. YZ BRUSH) pour la coloration manuelle par la technique du pinceau
Pinceaux de la marque Pentel	Peuvent être utilisés à la place des pinceaux sans métal.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### **Accessoires pour CEREC MTL Zirconia**

Désignation de l'accessoire (fabricant)	Brève description
Calibra® Universal (Dentsply Sirona)	Pour le scellement final de la restauration
Calibra® Bio Cement (Dentsply Sirona)	Pour le scellement final de la restauration
CEREC SpeedPaste (Dentsply Sirona)	Sert à maintenir la restauration sur le plateau de cuisson
Support de glaçage Single Unit +A	Pour le positionnement d'une restauration dans l'unité de cuisson
Support de glaçage Multi Unit	Pour placer plusieurs restaurations dans l'unité de cuisson
Dentsply Sirona Universal Spray Glaze Fluo (Dentsply Sirona)	Pour le glaçage de la restauration afin de créer de la fluorescence
Dentsply Sirona Universal Spray Glaze (Dentsply Sirona)	Pour le glaçage de la restauration
DS Universal Glaze (Dentsply Sirona)	Pour le glaçage de la restauration
DS Universal Glaze Liquid (Dentsply Sirona)	Pour le glaçage de la restauration
Fraises pour CEREC Primemill et fraises pour CEREC MC XL, CEREC MC X	Pour le fraisage de la restauration dans CEREC Primemill et CEREC MC XL, CEREC MC X
Sablage corindon (oxyde d'aluminium), max. 50 μm	Pour le sablage de la restauration avant le scellement



VITA Zahnfabrik
H. Rauter GmbH & Co. KG
Spitalgasse 3
79713 Bad Säckingen
Allemagne

#### Alternatives thérapeutiques ou diagnostiques possibles

## Alternatives thérapeutiques ou diagnostiques avec conditions d'utilisation

Des alternatives thérapeutiques aux restaurations en dioxyde de zirconium peuvent être des restaurations correspondantes en silicate de lithium renforcé au dioxyde de zirconium/ZLS (CFAO ou céramique pressée), dans le cas de bridges à trois éléments en céramique pressée jusqu'à la deuxième prémolaire, dans le cas de restaurations CFAO, ne peuvent être que des restaurations unitaires. Les céramiques hybrides, les résines composite et les céramiques feldspathiques peuvent être utilisés comme alternatives pour les restaurations unitaires ; l'or coulé et les alliages non précieux sont également des alternatives possibles.

Bénéfices/avantages potentiels et risques/inconvénients potentiels, dans la mesure où ils sont connus

Les risques de ces alternatives thérapeutiques pourraient être des réactions allergiques à l'alliage non précieux ou à base d'or. Une allergie au scellement adhésif (ou à la teneur résiduelle en monomère qu'il contient) peut survenir dans le cas de restaurations en céramique hybride, en composite ou en céramique feldspathique, lorsque ce type de scellement est nécessaire.

L'or, les alliage non précieux et le dioxyde de zirconium peuvent être fixés de manière traditionnelle. Le disilicate de lithium et le silicate de lithium renforcé par du dioxyde de zirconium peuvent également être fixés, mais dans ce cas, un collage est recommandé pour des raisons de stabilité. Avec le ciment au phosphate de zinc conventionnel, les toxines chimiques de l'acide phosphorique peuvent endommager la pulpe et la rugosité du ciment peut entraîner une gingivite locale due à une accumulation accrue de plaque.

Le ciment verre ionomère traditionnel ne doit pas être utilisé à proximité immédiate de la pulpe en raison de ses composants acides, ou la pulpe doit être recouverte au préalable pour la protéger.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### Renvois aux normes et spécifications communes (SC) appliquées

Aucune spécification commune n'est utilisée pour les produits VITA YZ SOLUTIONS et CEREC MTL Zirconia. Les normes suivantes s'appliquent à ces dispositifs chez VITA

- MEDDEV 2 7 1 rev4 en 06:2016
- MDCG 2021-3 Custom-Made Devices Guideline
- ASTM D4332-22 Standard Practice for Conditioning Containers, Packages, or Packaging Components for Testing
- ASTM D5276-19 Standardt Test Method for drop Test of Loaded Containers by Free Fall
- ASTM F1980-21 Standard Guide for Accelerated Aging of Sterile Barrier Systems and Medical Devices
- DIN EN 1641 10:2009 Dentistry Medical devices for dentistry Materials;
- DIN EN 22248 02:1993 Packaging Complete filled transport packages, Vertical impact test by dropping
- DIN EN 62366 08:2021 Medical devices Application 01 usability engineering to medical devices
- DIN EN ISO 10993-1 05:2021 Biological evaluation of medical devices Part 1: Evaluation and testing within a risk management system
- DIN EN ISO 10993-10 04:2023 Biological evaluation of medical devices Part 10: Tests for skin sensitization
- DIN EN ISO 10993-11 09:2018 Biological evaluation of medical devices—Part 11: Tests for systemic toxicity
- DIN EN ISO 10993-12 08:2021 Biological evaluation of medical devices Part 12: Sample preparation and reference materials
- DIN EN ISO 10993-13 11:2010 Biological evaluation of medical devices Part 13: Identification and quantification of degradation products from polymeric medical devices
- DIN EN ISO 10993-14 08:2009 Biological evaluation of medical devices Part 14: Identification and quantification of degradation products from ceramics
- DIN EN ISO 10993-16 02:2018 Biological evaluation of medical devices Part 16: Toxicokinetic study design for degradation products and leachables
- DIN EN ISO 10993-17 02:2024 Biological evaluation of medical devices Part 17: Establishment of allowable limits for leachable substances
- DIN EN ISO 10993-18 11:2023 Biological evaluation of medical devices Part 18: Chemical characterization of materials
- DIN EN ISO 10993-2 2:2023 Biological evaluation of medical devices Part 2: Animal welfare requirements
- DIN EN ISO 10993-3 02:2015 Biological evaluation of medical devices Part 3: Tests for genotoxicity, carcinogenicity and reproductive toxicity
- DIN EN ISO 10993-5 10:2009 Biological evaluation of medical devices Part 5: Tests for in vitro cytotoxicity
- DIN EN ISO 10993-6 09:2017 Biological evaluation of medical devices Part 6:
   Tests for local effects after implantation
- DIN EN ISO 10993-9 03:2022 Biological evaluation of medical devices Part 9: Framework for identification and quantification of potential degradation products
- DIN EN ISO 13485 12:2021 Medical devices Quality management systems
   Requirements for regulatory purposes
- DIN EN ISO 14971 04:2022 Medical devices Application of risk management to medical devices
- DIN EN ISO 15223-1 02:2022 Medical devices Symbols to be used with information to be supplied by the manufacturer – Part 1: General requirements
- DIN EN ISO 18675 04:2023 Dentistry Machinable ceramic blanks
- DIN EN ISO 20417 03:2022 Information to be supplied by the manufacturer of medical devices;



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

- DIN EN ISO 4180 03:2020 Packaging Complete filled tranport packages- Gerneral rules for compilation of performance test schedules
- DIN EN ISO 6872 12:2024 Dentistry Ceramic materials
- DIN EN ISO 7405 03:2019 Dentistry Evaluation of biocompatibility of medical devices used in dentistry
- DIN EN ISO 9693 02:2020 Dentistry Compatibility testing for metal-ceramic and ceramicceramic systems
- ISO 10993-1 10:2018 Biological evaluation of medical devices Part 1: Evaluation and testing within a risk management process
- ISO 13485 03:2016 Medical devices Quality management systems Requirements for regulatory purposes
- ISO 14971 12:2019 Medical devices Application of risk management to medical devices
- ISO 15223-1 07:2021 Amd 1 03:2025 Medical devices Symbols to be used with les informations à fournir par le fabricant
- ISO 15223-1 07:2021 Medical devices Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied Part 1: General requirements
- ISO 20417 12:2021 Information to be supplied by the manufacturer of medical devices
- ISO 2206 04:1987 Packaging Complete filled transport packages-Identification of parts when testing
- ISO 4180 11:2019 Packaging Complete filled transport packages- General rules for compilation of performance test schedules
- ISO 7405 10:2018 Dentistry Evaluation of biocompatibility of medical devices used in dentistry
- ISO TR 24971 06:2020 Medical devices Guidance on the application of ISO 14971
- ISO-109931-Devices-Guidance\_FDA 2020
- MDCG 2018-1 Rev.4 Guidance on BASIC-UDI and changes to UDI-DI
- MDCG 2019-16 Guidance on Cybersecurity for medical devices
- MDCG 2019-4 Timelines for registration of device data elements in EUDAMED
- MDCG 2019-5 Registration of Legacy Devices in EUDAMED
- MDCG 2019-7 Guidance on Article 15 MDR-IVDR Person responsible for Regulatory Compliance
- MDCG 2019-9 Summary of safety and clinical performance
- MDCG 2020:6 Guidance\_sufficient\_clinical\_evidence\_en
- MDCG 2020-3 Guidance on significant changes
- MDCG 2020-7 Guidance on PMCF Plan Template
- MDCG 2020-8 Guidance on PMCF Evaluation Report Template
- MDCG 2021-1 Rev.1 Guidance solution until EUDAMED is fully functional
- MDCG 2021-19 Guidance note integration of the UDI within an organisation's quality management system
- MDCG 2021-25 application of MDR requirements to 'legacy devices' and to devices placed on the market prior to 26 May 2021
- MDCG 2022-4 Guidance on appropriate surveillance regarding the transitional provisions under Article 120 of the MDR with regard to devices covered by certificates according to the MDD or the AIMDD
- MDCG 2023-3 Questions and Answers on vigilance terms and concepts as outlined in the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices
- MDCG 2023-
  - 7\_Guidance\_on\_exemptions\_from\_the\_requirement\_to\_perform\_clinical\_investigations\_pur suant\_to\_Article\_61\_4\_-6\_\_MDR\_and
- MEDDEV 2\_7\_1\_rev4\_en 06:2016
- Recommendation-NB-MED-2\_5-
  - 2 Rec2 Reporting of design changes and changes of the quality



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### Synthèse des données cliniques

#### a) Études cliniques concernant les dispositifs médicaux

Conformément à l'article 61 du Règlement européen sur les dispositifs médicaux (UE) 2017/745 (MDR), l'obligation de réaliser des essais cliniques visés au paragraphe 4 ne s'applique ni aux dispositifs, ni aux dispositifs implantables de classe III :

- qui ont été légalement mis sur le marché ou mis en service conformément à la directive 90/385/CEE ou à la directive 93/42/CEE et pour lesquels l'évaluation clinique repose sur des données cliniques suffisantes, et
- qui sont conformes à la spécification technique (CS) pertinente spécifique au dispositif pour l'évaluation clinique de ce type de dispositif, pour autant qu'une telle CS soir disponible, ou
- qui sont des matériaux de sutures, crochets, obturations dentaires, appareils dentaires, couronnes dentaires, vis, coins, plaques, fils, broches, clips ou connecteurs, pour lesquels l'évaluation clinique repose sur des données cliniques suffisantes et qui sont conformes aux informations techniques pertinentes relatives au dispositif, pour autant que de telles informations soient disponibles.

Les dispositifs évalués ont été légalement mis sur le marché et mis en service conformément à la directive 93/42/CEE. L'évaluation clinique de ces dispositifs se fonde sur des données cliniques suffisantes et est conforme aux CS pertinentes spécifiques aux dispositifs pour l'évaluation clinique de ce type de dispositifs. Par conséquent, aucun essai clinique n'est requis pour démontrer la sécurité clinique. Une évaluation clinique sera réalisée.

#### b) Évaluation clinique

Extrait du résumé final de l'évaluation clinique « VITA YZ SOLUTIONS VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG » dans : novineon CRO GmbH Décembre 2024/rév.04 : « [...] Sur la base des documents fournis par VITA, nous concluons que les risques potentiels des VITA YZ SOLUTIONS constituent des risques résiduels acceptables pour le patient et l'utilisateur. Les risques majeurs, à savoir l'écaillement ou le décollement des restaurations dentaires fabriquées en céramique dentaire (en dioxyde de zirconium stabilisé à l'yttrium), sont décrits en détail dans la littérature scientifique. La survenue occasionnelle de fractures et l'apparition de caries secondaires sont également décrites. Le prothésiste dentaire et/ou le dentiste formé sait comment manipuler et traiter ces matériaux afin de réaliser une prothèse dentaire sûre et esthétique. Nous concluons donc que les risques liés à l'utilisation de la céramique dentaire (dioxyde de zirconium, stabilisé à l'oxyde d'yttrium), les indications, les contre-indications et les avertissements décrits dans la notice d'utilisation sont bien documentés dans la littérature publiée et dans l'état de l'art et sont donc connus du dentiste ou du personnel dûment formé (chapitre 7.4.2.2.1). Si toutes les mises en garde et précautions sont respectées, VITA YZ SOLUTIONS présente un profil bénéfice/risque acceptable. [...]"



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### c) Suivi clinique après commercialisation (SCAC)

Des études SCAC peuvent ne pas être requises si la sécurité à moyen/long terme ainsi que les performances cliniques sont déjà connues du fait d'utilisations antérieures du dispositif ou que d'autres mesures de surveillance appropriées postérieures à la mise sur le marché fournissent des données suffisantes permettant de gérer les risques.

Les indications et les traitements des dispositifs dentaires VITA sont des procédures cliniques connues. Les principes de base de l'utilisation des matériaux dentaires sont connus depuis le début du 20<sup>e</sup> siècle. Le respect de la norme DIN EN ISO 6872 en vigueur relatives aux matériaux céramiques garantit une utilisation sûre des dispositifs, même dans le domaine clinique.

Le VITA Post Market Monitoring recueille des données cliniques pertinentes dans une mesure qui répond aux exigences du Règlement européen sur les dispositifs médicaux (UE) 2017/745 (MDR) afin d'évaluer et de confirmer de manière adéquate la sécurité des dispositifs médicaux. En conséquence, aucune étude SCAC n'est requise pour CEREC MTL Zirconia, VITA YZ® SOLUTIONS, qui ne fait donc pas partie de ce SSCP.

d) Conclusion sur les performances cliniques et la sécurité des dispositifs médicaux

VITA garantit la sécurité clinique de ses dispositifs, même après leur mise sur le marché en actualisant constamment l'évaluation clinique de ses dispositifs médicaux et en les surveillant sur le marché, conformément aux exigences du Règlement européen sur les dispositifs médicaux (UE) 2017/745 (MDR) et conformément à MEDDEV 2.7/1 révision 4.

Pour CEREC MTL Zirconia, VITA YZ® SOLUTIONS, il peut être établi que l'évaluation clinique de ces dispositifs démontre clairement leur sécurité et leurs performances cliniques. Il n'y a aucun doute sur la sécurité et la fiabilité des dispositifs. Ils peuvent être utilisés en toute sécurité, de la manière communiquée par VITA, en ce qui concerne les indications, les contre-indications, le respect des consignes de sécurité et les risques résiduels.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

#### Profil recommandé et formation des utilisateurs

Les produits dentaires VITA sont conçus pour être utilisés par des professionnels. Cette spécification est indiquée par le marquage des dispositifs VITA du symbole « Rx only » (réservé à un usage professionnel). Les utilisateurs professionnels sont des dentistes et des prothésistes dentaires qui, en raison de leur longue formation professionnelle et/ou de leurs études, disposent d'excellentes connaissances préalables dans l'utilisation de nos produits. Les formations ultérieures relèvent de la responsabilité des utilisateurs professionnels et sont proposées par VITA spécialement pour les produits VITA. Cela garantit une utilisation sûre des produits VITA à chaque étape du processus d'application.

### Informations sur les risques résiduels, les effets indésirables ainsi que les mises en garde et les précautions à prendre

#### a) Risques résiduels

Vous trouverez des informations sur les risques résiduels spécifiques aux produits sur le site Internet de VITA sous <u>dans le Centre de téléchargement. Sécurité des produits (vita-zahnfabrik.com)</u>

À noter : il s'agit ici de complications possibles et de risques résiduels du groupe de produits dentaires en général et non de risques et de complications spécifiques aux matériaux VITA.

Ces risques doivent être communiqués au patient par le personnel spécialisé (personnel médical dentaire par exemple).

#### b) Effets indésirables

Aucun effet indésirable des produits n'est connu.

#### c) Mises en garde et précautions

- Porter des lunettes/un masque facial.
- Travailler sous aspiration.
- Porter des gants de protection en travaillant.

### Pour le travail avec VITA YZ HT SHADE LIQUID, VITA YZ ST SHADE LIQUID, VITA XT LIQUID, VITA YZ EFFECT LIQUID

Provoque de graves brûlures cutanées et oculaires.





VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 007/06.2025

- Peut irriter les voies respiratoires.
- Ne pas respirer poussières/fumées/gaz/brouillards/vapeurs/aérosols.
- Après usage se laver soigneusement le visage, les mains et les avant-bras.
- À n'utiliser qu'à l'extérieur ou dans des pièces bien ventilées.
- Porter des gants de protection/un vêtement de protection/un masque oculaire/un masque facial.



- Laver les vêtements contaminés avant de les porter à nouveau.
- Le contenu/contenant doit être éliminé dans le respect des dispositions locales/nationales/internationales.

Ces mises en garde et précautions figurent également dans les modes d'emploi respectifs des produits.