

VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

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

VITA VM®LC, VITA VM®LC flow, VITA VM®LC Primer

Sommaire

Identif	ication du dispositif médical	2
Indica	tions, destination et populations cibles	2
Descri	iption du dispositif médical	4
a.	Description du dispositif médical	4
b.	Générations précédentes de dispositifs médicaux	4
c. méd	Accessoires/autres produits destinés à une utilisation avec les dispositifs dicaux	
Altern	atives thérapeutiques ou diagnostiques possibles	6
Renvo	ois aux normes et spécifications communes (SC) appliquées	7
Synthe	èse des données cliniques	9
a.	Études cliniques concernant les dispositifs médicaux	9
b.	Évaluation clinique	9
C.	Suivi clinique après commercialisation (SCAC)	10
d. méd	Conclusion sur les performances cliniques et la sécurité des dispositifs dicaux	10
Profil ı	recommandé et formation des utilisateurs	11
	nations sur les risques résiduels, les effets indésirables ainsi que les mises e et les précautions à prendre	
a.	Risques résiduels	11
b.	Effets indésirables	11
С	Mises en garde et précautions	11

Historique des révisions

Version	Modifications
001	Première version
002	Actualisation annuelle
003	Actualisation annuelle
	Nouvelle évaluation clinique
004	Actualisation annuelle



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

Identification du dispositif médical



Nom commercial de l'appareil	VITA VM®LC, VITA VM®LC flow, VITA VM®LC Primer
Fabricant	VITA ZahnfabrikH. Rauter GmbH & Co. KG
	Spitalgasse 3 D-79713 Bad Säckingen
Numéro unique	DE-MF-000005906
d'enregistrement (SRN)	
du fabricant	
BASIC-UDI-DI	++J017BC1PR
Désignation du produit	Q010699 – MATÉRIAUX POUR LA PRÉPARATION DE
médical (EMDN)	PRODUITS DENTAIRES PERSONNALISÉS - AUTRES
Classe d'appareil	lla
Année de délivrance du	2003
premier certificat CE	
Organisme notifié, avec	DEKRA Certification GmbH, no d'identification : 0124
numéro d'identification.	

Indications, destination et populations cibles

(VITA VM LC PRIMER/VITA VM LC MODELLING LIQUID/VITA VM LC OPAQUE LIQUID sont des accessoires de la résine cosmétique VITA VM LC.)	
Résines de stratification Incrustation partielle et complète des infrastructures métalliques, couronnes, bridges, couronnes télescopes, suprastructures implantaires Inlays, facettes. Domaines d'application	



	,	
	 Stratification des infrastructures en ZrO₂ partiellement stabilisées à l'yttrium (CDT 10,0 - 10,5 · 10-6 · K-1), par ex. VITA YZ SOLUTIONS Individualisation des dents artificielles VITA Reproduction des zones gingivales Stratification de prothèses amovibles et amovoinamovibles (selon indications du fabricant) en polyétheréthercétone chargé jusqu'à 20 % de céramique (PEEK), comme par ex. BioHPP/Bredent PEEK-OPTIMA LT1 polymère, par ex. Juvora, InnoBlanc Medical 	
	Prothèses transitoires	
	 Individualisation et stratification des prothèses transitoires en VITA CAD-Temp Couronnes et bridges antérieurs de 3 éléments sans métal en VITA VM LC 	
	VITA VM LC PRIMER I et II	
	 Apprêt de surfaces d'armatures métalliques (alliages non-précieux, alliages précieux, titane) avec des résines/résines composites à base de (méth)acrylate Apprêt de surfaces d'armatures en ZrO₂ avec des résines/résines composites à base de (méth)acrylate Adhérence de composites/résines résines réticulés comme VITA CAD-Temp ou de polymères hautes performances (PEEK, PEKK) avec des résines/résines composites à base de (méth)acrylate 	
Contre-indications :	Résines de stratification	
	 Dysfonctionnements occlusaux ou parafonctions comme par ex. bruxisme Les alliages et résines d'infrastructure pour lesquels les fabricants autorisent le montage du cosmétique avec un composite peuvent servir de matériaux d'infrastructure. VITA VM LC PRIMER I et II Applications non mentionnées sous Indications. 	
Utilisateurs auxquels le	Prothésiste dentaire, dentiste, professionnel, Rx Only	
dispositif est destiné		



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

Description du dispositif médical

a. Description du dispositif médical

VITA VM LC sert à fabriquer une couche adhésive entre les couronnes métalliques et les armatures de bridge et le matériau composite de la couleur de la dent. VITAVM_® LC flow est une résine composite à faible viscosité avec un comportement thixotrope.

Les VITA VM LC PRIMER I+II sont des apprêts pour une liaison fiable des résines composites cosmétiques aux matériaux d'armature dentaires.

b. Générations précédentes de dispositifs médicaux

VITA VM LC est l'évolution de VITA ZETA et du matériau cosmétique polymère VITA K&B utilisé jusqu'à présent.

Pour le VITA VM LC Primer I et II, il n'existe pas de générations antérieures ou similaires du produit au sein des familles de produits 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.

Désignation de l'accessoire (fabricant)	Brève description
VITA VM LC OPAQUE LIQUID	Liquide de mélange pour opaques en poudre OPAQUE. OPAQUE LIQUID ne doit pas être utilisé avec l'opaque en pâte OPAQUE PASTE.
VITA VM LC SEPARATOR	Liquide pour isoler les modèles en plâtre de la résine. Utilisation : appliquer VITA VM LC SEPARATOR sur le modèle en plâtre sec et sans poussière avec un pinceau à usage unique de façon à ce que la surface brille. Laisser sécher 5 minutes.
VITA VM LC MODELLING LIQUID	Facilite la stratification si l'on en imprègne l'instrument à sculpter ou le pinceau de très peu de Liquid. À utiliser avec parcimonie! Ce liquide ne doit pas être utilisé pour diluer les masses. Pour mouiller les masses après le meulage de correction.



	Accuma la ligia de VITA VIA LO -1 :-
	Assure la liaison de VITA VM LC et par ex. des dents artificielles VITA, VITA CAD- Temp.
VITA VM LC CLEANER	Solution de nettoyage pour les instruments comportant des traces de matériau VITA VM LC non polymérisé. Les résidus non durcis peuvent être dissous avec VITA VM LC OPAQUE LIQUID.
VITA VM LC GEL	Pour éviter la couche d'inhibition lors de la polymérisation finale ce qui facilite le dégrossissage. (Destiné uniquement à une utilisation extra-orale).
VITA VM LC PRIMER I et II	Les VITA VM LC PRIMER I et II sont des apprêts pour une liaison fiable des résines composites cosmétiques aux matériaux d'armature dentaires.
VITA ADIVA C-PRIME	Adhésif silane mono composant.
Plaque de mélange en porcelaine VITA	Pour matériaux photopolymérisables.
VITA CERAMICS ETCH	(Pour une application extraorale uniquement) Gel d'acide fluorhydrique à 5 % pour le mordançage de la céramique silicatée, teinté en rouge.
VITA ENAMIC	Armature recommandée
VITA YZ SOLUTIONS	Armature recommandée
VITA CAD-Temp	Armature recommandée
GC METAL PRIMER Z, GC METAL PRIMER II	Composants d'apprêt recommandés
Kuraray Alloy Primer	Composants d'apprêt recommandés
Heraeus Kulzer Signum Metal Bond I + II	Composants d'apprêt recommandés
Shofu M.L. Couche primaire	Composants d'apprêt recommandés
Shofu MZ Primer Plus	Composants d'apprêt recommandés
3M Espe Rocatec avec Espesil	Composants d'apprêt recommandés
VITA ENAMIC Polishing Set technical	Pour le polissage des restaurations avec les matériaux VM LC
VITA ADIVA® F-CEM	Il est recommandé d'utiliser le composite de scellement à double mode de polymérisation VITA ADIVA® F-CEM pour le scellement. Respecter le mode d'emploi.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

Alternatives thérapeutiques ou diagnostiques possibles

Alternatives thérapeutiques ou	Bénéfices/avantages potentiels et
diagnostiques avec conditions	risques/inconvénients potentiels, dans la
d'utilisation	mesure où ils sont connus
Le composite cosmétique VITA VM LC sert à individualiser les matériaux en céramique hybride, composite et polymère. Il est également possible de réaliser des travaux monolithiques avec le matériau de restauration correspondant, c'est-à-dire uniquement des produits finis et polis en bouche. Une caractérisation purement superficielle est possible avec les	mesure où ils sont connus Les risques de ces alternatives thérapeutiques pourraient être des réactions allergiques au scellement adhésif (ou à la teneur en monomère résiduel qu'elle contient) en cas d'utilisation d'un composite, si ce type de fixation est nécessaire.
maquillants composite VITA AKZENT LC ou des systèmes de maquillants photopolymérisables similaires, si cela s'avère nécessaire pour des raisons fonctionnelles. Pour les prothèses amovibles partielles et totales, la gencive libre et fixée peut également être reproduite avec des polymères colorés à froid et à chaud dans le cadre du procédé de pressée ou de coulée.	



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

Renvois aux normes et spécifications communes (SC) appliquées

Aucune spécification commune n'est appliquée pour les produits VITA VM LC et VITA VM LC flow. Les normes suivantes s'appliquent à ces dispositifs chez VITA

- 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 02:2010 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 10477 02:2021 Dentistry

 Polymer-based crown and veneering materials
- 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 10993-23 10:2021 Biological evaluation of medical devices Part 23_ Test for irritation
- 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 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 004/06.2025

- DIN EN ISO 4180 03:2020 Packaging Complete filled tranport packages- Gerneral rules for compilation of performance test schedules
- DIN EN ISO 7405 03:2019 Dentistry Evaluation of biocompatibility of medical devices used in dentistry
- ISO 10477 10:2020 Dentistry Polymer-based crown and veneering materials
- 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 information to be supplied by the manufacturer
- 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 tranport packages- Gerneral 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 Rev. 1/ Regulation (EU) 2017/745 application of MDR requirements to 'legacy devices' and to devices placed on the market prior to 26 May 2021
- MDCG 2022-4 Rev. 2 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
- MEDDEV 2_7_1_rev4_en 06:2016
- Recommendation-NB-MED-2_5 2_Rec2_Reporting_of_design_changes_and_changes_of_the_quality

Page 8



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

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 définitif de l'évaluation clinique « VITA YZ SOLUTIONS VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG » dans : novineon CRO GmbH juin 2024/rév. 04 : « [...] Sur la base des documents fournis par VITA et de la littérature scientifique actuelle, nous concluons que les risques potentiels liés à l'utilisation de VITA VM CC, VITA VM LC et VITA AKZENT LC représentent des risques résiduels acceptables pour le patient et l'utilisateur. Les principaux risques, à savoir l'éclatement ou la fracture des prothèses dentaires fabriquées et la suspicion d'effets toxiques des matières premières, sont décrits en détail dans la littérature scientifique. Le prothésiste dentaire et/ou le dentiste formé sait comment manipuler, traiter et combiner ces matières premières pour fabriquer une prothèse dentaire sûre et esthétique. Nous concluons donc que les risques liés à l'utilisation des résines cosmétiques, les indications, les contre-indications et les avertissements décrits dans le mode d'emploi sont bien documentés dans la littérature publiée et l'état de l'art, et sont donc connus des dentistes ou du personnel dûment formé (chapitre 7.4.3.2.1). Si tous les avertissements et toutes les précautions sont respectés, VITA VM CC, VITA VM LC et VITA AKZENT LC présentent un profil bénéfice/risque acceptable »



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

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^e siècle. Le respect de la norme DIN EN ISO 10477, en vigueur pour les matériaux de couronnes et cosmétiques à base de polymères, garantit une utilisation sûre des produits, 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 VITA VM®LC, VITA VM®LC flow, VITA VM®LC Primer, 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 VITA VM®LC, VITA VM®LC flow, VITA VM®LC Primer, 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

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

- Lors de la manipulation du produit, porter des lunettes de protection/ un écran facial approprié, des gants et des vêtements de protection.

- Travailler sous aspiration.
- Éviter le contact avec la peau.
- En cas de contact avec les yeux, laver immédiatement et abondamment avec de l'eau et consulter un médecin.
- En cas de contact avec la peau, laver immédiatement et abondamment à l'eau.







VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

Ne pas verser dans les canalisations ou dans l'environnement des produits dangereux pour l'eau.

- Après chaque repas, la prothèse doit être rincée à l'eau et nettoyée mécaniquement au moins 1 fois par jour.
- Pour le nettoyage mécanique, nettoyer la prothèse sur toutes ses faces, au dessus d'un lavabo rempli d'eau.
- Le nettoyage s'effectue avec une brosse à dents souple ou moyennement dure ou une brosse spéciale pour prothèses et du dentifrice pas trop abrasif.
- Une consommation fréquente de café, de thé, de nicotine et, dans certains cas, de médicaments peut provoquer des dyschromies.
- Il fut alors procéder à des nettoyages plus fréquents.
- Il est vivement déconseillé d'utiliser des pastilles ou des solutions de nettoyage.
- Les substances actives attaquent les matériaux et provoquent de ce fait des dyschromies et des dépôts de plaque.

Les produits VITA VM LC suivants ou les accessoires suivants sont soumis à un marquage obligatoire			
VITAVM®LC MODELLING LIQUID (contient du triéthylèneglycoldiméthacrylate, 2- diméthylaminoéthylméthacrylate)	Provoque des irritations cutanées. Provoque une sévère irritation des yeux. Peut irriter les voies respiratoires. Peut provoquer des allergies cutanées.		



VITAVM®LC SEPARATOR (contient cyclohexane, toluol, méthyltriacétoxysilane)	Liquide et vapeur facilement inflammables. Risque possible pendant la grossesse d'effets néfastes pour l'enfant. Peut endommager les organes en cas d'exposition prolongée ou répétée. Peut être mortel en cas d'ingestion et de pénétration dans les voies respiratoires. Provoque de graves dommages oculaires. Très toxique pour les organismes aquatiques avec des effets à long terme. Provoque des irritations cutanées. Peut provoquer somnolence et vertiges.	
VITAVM®LC CLEANER (contient éthanol)	Liquide et vapeur facilement inflammables. Provoque une sévère irritation des yeux.	
VITAVM®LC OPAQUE LIQUID (contient du méthacrylate de méthyle, éthyleneglykoldiméthacrylate, 2-diméthylaminoéthylméthacrylate)	Liquide et vapeur facilement inflammables. Provoque des irritations cutanées. Peut provoquer des allergies cutanées. Peut irriter les voies respiratoires.	



VITAVM®LC OPAQUE PASTE VITAVM® LC GINGIVA OPAQUE PASTE (contient du 2 diméthylaminoéthyl- méthacrylate) VITAVM® LC PRE OPAQUE (contient du 2 diméthylaminoéthyl-	Provoque des irritations cutanées. Provoque une sévère irritation des yeux. Peut provoquer des allergies cutanées. Nocif pour les organismes aquatiques, avec des effets à long terme. Nocif pour les organismes aquatiques, avec des effets à long terme.	
méthacrylate)	Peut déclencher des réactions allergiques.	
VITAVM®LC PAINT (contient du 2 diméthylaminoéthyl- méthacrylate, du triéthylèneglycoldiméthacrylate)	Provoque des irritations cutanées. Provoque de graves irritation oculaires. Peut déclencher des réactions allergiques. Nocif pour les organismes aquatiques avec des effets néfastes à long terme sur l'environnement aquatique.	
VITAVM®LC flow (contient du triéthylèneglycoldiméthacrylate, 2- diméthylaminoéthylméthacrylate)	Provoque des irritations cutanées. Provoque une sévère irritation des yeux. Peut provoquer des allergies cutanées. Nocif pour les organismes aquatiques, avec des effets à long terme.	
VITA VM LC PRIMER I (contient de l'acétone, du MDP, de l'acide acétique)	Liquide et vapeur facilement inflammables. Provoque des irritations cutanées. Provoque une sévère irritation des yeux. Peut provoquer somnolence et vertiges.	



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Allemagne 004/06.2025

VITA VM LC PRIMER II	Liquide et vapeur facilement inflammables. Provoque des irritations cutanées. Peut provoquer des allergies cutanées. Peut irriter les voies respiratoires.	
	respiratoires. Nocif pour les organismes aquatiques, avec des effets à long terme.	

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