

VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

El siguiente SSCP (resumen de seguridad y funcionamiento clínico) es aplicable a los siguientes productos:

VITA SUPRINITY® PC

Índice

Identific	cación del producto sanitario	2
Indicac	iones, finalidad prevista y poblaciones objetivo	2
Descrip	oción de productos sanitarios	. 4
a)	Descripción del producto sanitario	. 4
b)	Anteriores generaciones de los productos sanitarios	4
c)	Accesorios/otros productos destinados al uso con los productos sanitarios	. 4
Alterna	tivas terapéuticas o diagnósticas posibles	. 6
Refere	ncia a normas y especificaciones comunes aplicadas	7
Resum	en de los datos clínicos	10
a)	Estudios clínicos sobre productos sanitarios	10
b)	Evaluación clínica	10
c)	Seguimiento clínico poscomercialización (PMCF)	11
d) sanit	Conclusión sobre la seguridad y el funcionamiento clínico de productos arios	11
Perfil y	formación recomendados de los usuarios	12
	ación sobre riesgos residuales y efectos no deseados, así como advertencia auciones	
a)	Riesgos residuales	12
b)	Efectos no deseados	12
c)	Advertencias y precauciones	12

Historial de revisiones

Versión	Cambios
001	Primera versión
002	Actualización anual
003	PEX-VBP2-85833 VITA SUPRINITY Polishing Set
004	Actualización anual
005	Actualización anual



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

Identificación del producto sanitario



Denominación comercial del material	VITA SUPRINITY® PC
Fabricante	VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 D-79713 Bad Säckingen
SRN del fabricante	DE-MF-000005906
UDI-DI básico	++J017CC3Q2 (VITA SUPRINITY PC) ++J017KK2RY (Surtidos mixtos CAD/CAM)
Denominación técnica del producto sanitario (EMDN)	Q010699 – MATERIALES PARA LA CONFECCIÓN DE PRODUCTOS DENTALES INDIVIDUALIZADOS - OTROS
Clase de material	lla
Año del primer certificado CE	2012
Organismo notificado, incluido el n.º de identificación	DEKRA Certification GmbH, n.º de identificación: 0124

Indicaciones, finalidad prevista y poblaciones objetivo

Finalidad prevista	Los productos VITA SUPRINITY PC son materiales
	cerámicos para tratamientos dentales.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

Indicaciones	Anterior and posterior crowns on implant abutments Anterior and posterior crowns	
	Inlays / Onlays / Partial crowns	
	Veneers	
Contraindicaciones	 Aspectos generales: En caso de higiene bucal insuficiente. Resultados de preparación insuficientes Pacientes con sustancia dental dura insuficiente Espacio insuficiente Parafunción (en el caso de pacientes a los que se haya diagnosticado una función masticatoria excesiva, especialmente en caso de bruxismo, están contraindicadas las restauraciones de VITA SUPRINITY PC. Una contraindicación absoluta es el tratamiento de dientes desvitalizados en pacientes con parafunción.) Puentes Recubrimiento (recubrimiento completo de coronas molares con cerámica de recubrimiento) 	
Usuario previsto:	Protésico dental, odontólogo, usuario profesional, Rx only	



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

Descripción de productos sanitarios

a) Descripción del producto sanitario

VITA SUPRINITY® PC es un bloque CAD/CAM de cerámica vítrea. El cliente recibe un producto precristalizado entre vidrio y cerámica que es fácilmente mecanizable. Tras el mecanizado, el cliente debe llevar a cabo el segundo tratamiento térmico. El crecimiento de los cristales otorga a la restauración su resistencia y color dental definitivos.

Gracias al CET y a la temperatura de reblandecimiento, se puede personalizar el material con VM11. Para la caracterización se puede utilizar VITA AKZENT Plus.

VITA SUPRINITY® PC para .../VITA SUPRINITY® PC UNIVERSAL: Las diferentes variantes del producto incorporan distintos adaptadores para su mecanizado en las fresadoras de nuestros socios:

- CEREC® /inLab®, PlanMill®, KaVo ARCTICA®, Ceramill® Motion 2
- VITA SUPRINITY® PC UNIVERSAL están indicados para las siguientes fresadoras: serie CORiTEC (imes-icore GmbH), CS 3000 (Carestream Inc.), modelos K/S (vhf camfacture AG).

b) Anteriores generaciones de los productos sanitarios

VITA SUPRINITY es el producto anterior a VITA SUPRINITY PC. En la comparación entre ambos productos, VITA SUPRINITY PC presenta una formulación de óxido algo distinta. En comparación con el producto anterior VITA SUPRINITY, contiene una pequeña proporción de óxido de lantano (<1 %) como sustituto del óxido de praseodimio.

c) Accesorios/otros productos destinados al uso con los productos sanitarios

Los siguientes productos pueden —pero no deben necesariamente— utilizarse con este producto. En las instrucciones de uso del producto correspondiente encontrará una explicación detallada de cómo utilizar los productos de forma combinada.

Denominación del accesorio (fabricante)	Descripción breve
VITA VM 11	Recubrimiento con otras cerámicas de recubrimiento distintas a VITA VM 11, la cerámica de feldespato de estructura fina especialmente adaptada a VITA SUPRINITY PC.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

VITA AKZENT Plus	En la técnica de maquillaje, tras el fresado totalmente anatómico de las restauraciones se procede a su acabado mediante la aplicación de maquillajes y materiales de glasear.
	Para ello pueden utilizarse los siguientes materiales: – VITA AKZENT Plus POWDER – VITA AKZENT Plus PASTE – VITA AKZENT Plus SPRAY
Pasta de pulido de diamante VITA KARAT	Adicionalmente, la restauración glaseada puede someterse a un pulido mecánico. Para ello puede utilizarse, p. ej., la pasta de pulido de diamante VITA KARAT (solo para uso extraoral).
VITA VACUMAT 6000	Para la cristalización son ideales los hornos de la serie VITA VACUMAT 6000.
VITA Smart.fire®	La cristalización de VITA SUPRINITY PC está autorizada en el VITA SMART.FIRE.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

Alternativas terapéuticas o diagnósticas posibles

Alternativa	diagnóstica/terapéutica con
esp	ecificaciones de uso

Las alternativas terapéuticas a VITA SUPRINITY pueden ser una construcción de disilicato de litio, dióxido de circonio, cerámica híbrida, composite, cerámica de feldespato, aleación de oro o aleación no preciosa.

Posibles beneficios/ventajas y posibles riesgos/inconvenientes conocidos

Los riesgos de estas alternativas terapéuticas podrían ser reacciones alérgicas a la aleación de oro o no preciosa. En caso de restauraciones de cerámica híbrida, composite o cerámica de feldespato que requieran fijación adhesiva, puede producirse una alergia a este tipo de fijación (o al monómero residual que esta contiene).

El oro, las aleaciones no preciosas y el dióxido de circonio pueden fijarse de manera convencional. El disilicato de litio y el silicato de litio reforzado con dióxido de circonio también pueden fijarse, si bien en estos casos es recomendable una fijación adhesiva por motivos de estabilidad.

En caso de utilizar cemento de fosfato de cinc convencional, los agentes químicos nocivos del ácido fosfórico pueden dañar la pulpa, y la rugosidad del cemento puede causar gingivitis localizada debido a un incremento de la acumulación de placa.

Debido a sus componentes ácidos, no debería utilizarse cemento de ionómero de vidrio convencional en la proximidad inmediata de la pulpa, o bien debería cubrirse previamente la pulpa para protegerla.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

Referencia a normas y especificaciones comunes aplicadas

No se aplican especificaciones comunes para el producto VITA SUPRINITY PC. Las siguientes normas se aplican a estos productos en VITA:

- MDCG 2021-3 Directiva de productos sanitarios a medida
- ASTM D4332-22 Práctica estándar para acondicionamiento de contenedores, envases o componentes de embalaje para ensayos
- ASTM D5276-19 Método de prueba estándar para pruebas de caída libre de contenedores cargados
- ASTM F1980-21 Guía estándar para el envejecimiento acelerado de sistemas de barrera estéril y productos sanitarios
- DIN EN 1641 10:2009 Odontología. Productos sanitarios para odontología. Materiales.
- DIN EN 22248 02:1993 Embalajes. Embalajes de expedición completos y llenos. Ensayo de choque vertical por caída libre.
- DIN EN 62366 08:2021 Productos sanitarios. Parte 01: Aplicación de la ingeniería de usabilidad a los productos sanitarios.
- DIN EN ISO 10993-1 05:2021 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 1: Evaluación y ensayos mediante un proceso de gestión del riesgo.
- DIN EN ISO 10993-10 04:2023 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 10: Ensayos de sensibilización cutánea.
- DIN EN ISO 10993-11 09:2018 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 11: Ensayos de toxicidad sistémica.
- DIN EN ISO 10993-12 08:2021 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 12: Preparación de muestras y materiales de referencia.
- DIN EN ISO 10993-13 11:2010 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 13: Identificación y cuantificación de los productos de degradación de productos sanitarios poliméricos.
- DIN EN ISO 10993-14 08:2009 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 14: Identificación y cuantificación de los productos de degradación de materiales cerámicos.
- DIN EN ISO 10993-16 02:2018 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 16:
 Diseño del estudio toxicocinético de productos de degradación y sustancias lixiviables.
- DIN EN ISO 10993-17 02:2024 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 17: Establecimiento de los límites permisibles para sustancias lixiviables.
- DIN EN ISO 10993-18 11:2023 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 18: Caracterización química de materiales.
- DIN EN ISO 10993-2 2:2023 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 2: Requisitos relativos a la protección de los animales.
- DIN EN ISO 10993-3 02:2015 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 3: Ensayos de genotoxicidad, carcinogenicidad y toxicidad para la reproducción.
- DIN EN ISO 10993-5 10:2009 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 5: Ensayos de citotoxicidad in vitro.
- DIN EN ISO 10993-6 09:2017 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 6: Ensayos relativos a los efectos locales después de la implantación.
- DIN EN ISO 10993-9 03:2022 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 9: Marco para la identificación y cuantificación de productos potenciales de degradación.
- DIN EN ISO 13485 12:2021 Productos sanitarios. Sistemas de gestión de la calidad. Requisitos para fines reglamentarios.
- DIN EN ISO 14971 04:2022 Dispositivos médicos/productos sanitarios (MD). Aplicación de la gestión de riesgos a los MD.
- DIN EN ISO 15223-1 02:2022 Productos sanitarios. Símbolos a utilizar con la información a suministrar por el fabricante. Parte 1: Requisitos generales.
- DIN EN ISO 18675 04:2023 Odontología. Piezas en bruto cerámicas mecanizables.
- DIN EN ISO 20417 03:2022 Productos sanitarios. Información a suministrar por el fabricante.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

- DIN EN ISO 4180 03:2020 Envases y embalajes. Embalajes de expedición completos y llenos. Reglas generales para la recopilación de los esquemas de ensayos de prestaciones.
- DIN EN ISO 6872 12:24 Odontología. Materiales de cerámica.
- DIN EN ISO 7405 03:2019 Odontología. Evaluación de la biocompatibilidad de los productos sanitarios utilizados en odontología.
- ISO 10993-1 10:2018 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 1: Evaluación y ensayos mediante un proceso de gestión del riesgo.
- ISO 13485 03:2016 Productos sanitarios. Sistemas de gestión de la calidad. Requisitos para fines reglamentarios.
- ISO 14971 12:2019 Dispositivos médicos/productos sanitarios (MD). Aplicación de la gestión de riesgos a los MD.
- ISO 15223-1 07:2021 Amd 1 03:2025 Productos sanitarios. Símbolos a utilizar con la información a suministrar por el fabricante.
- ISO 15223-1 07:2021 Productos sanitarios. Símbolos a utilizar en las etiquetas, el etiquetado y la información a suministrar de los productos sanitarios. Parte 1: Requisitos generales.
- ISO 18675 05:2022 Odontología. Piezas en bruto cerámicas mecanizables.
- ISO 20417 12:2021 Información a suministrar por el fabricante de productos sanitarios.
- ISO 2206 04:1987 Embalajes. Embalajes de expedición completos y llenos. Identificación de las diferentes partes para su ensayo.
- ISO 4180 11:2019 Envases y embalajes. Embalajes de expedición completos y llenos.
 Reglas generales para la recopilación de los esquemas de ensayos de prestaciones.
- ISO 7405 10:2018 Odontología. Evaluación de la biocompatibilidad de los productos sanitarios utilizados en odontología.
- ISO TR 24971 06:2020 Productos sanitarios. Orientación sobre la aplicación de ISO 14971.
- ISO 6872 08:2024 Odontología. Materiales de cerámica.
- ISO-109931-Guía sobre dispositivos de la FDA 2020
- MDCG 2018-1 Rev.4 Orientación sobre UDI-DI básico y cambios en UDI-DI
- MDCG 2019-16 Orientaciones sobre ciberseguridad para productos sanitarios
- MDCG 2019-4 Plazos para el registro de elementos de datos de dispositivos en EUDAMED
- MDCG 2019-5 Registro de dispositivos heredados en EUDAMED
- MDCG 2019-7 Orientación sobre el artículo 15 del Reglamento sobre productos sanitarios (MDR) y el Reglamento sobre productos para diagnóstico in vitro (IVDR) sobre una "persona responsable del cumplimiento normativo"
- MDCG 2019-9 Resumen de seguridad y funcionamiento clínico
- MDCG 2020:6 Orientación sobre pruebas clínicas suficientes
- MDCG 2020-3 Orientación sobre cambios significativos
- MDCG 2020-7 Orientación sobre la plantilla del plan PMCF
- MDCG 2020-8 Orientación sobre la plantilla de informe de evaluación del PMCF
- MDCG 2021-1 Rev.1 Orientación sobre soluciones hasta que EUDAMED sea plenamente funcional
- MDCG 2021-19 Nota orientativa de integración de la UDI dentro del sistema de gestión de calidad de una organización
- MDCG 2021-25 Aplicación de los requisitos MDR a los "productos heredados" y a los productos comercializados antes del 26 de mayo de 2021
- MDCG 2022-4 Orientaciones sobre la vigilancia adecuada en relación con las disposiciones transitorias del artículo 120 del MDR con respecto a los productos cubiertos por certificados de conformidad con la Directiva MDD o la AIMDD
- MDCG 2023-3 Preguntas y respuestas sobre los términos y conceptos de vigilancia descritos en el Reglamento (UE) 2017/745 sobre productos sanitarios
- MDCG_2023-7 Orientación sobre las exenciones de la obligación de realizar investigaciones clínicas con arreglo al artículo 61.4-6 del MDR y
- MEDDEV 2_7_1_rev4_en 06:2016



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

 Recomendación NB-MED-2_5-2_Rec2_Comunicación de cambios del diseño y cambios de la calidad



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

Resumen de los datos clínicos

a) Estudios clínicos sobre productos sanitarios

Conforme al artículo 61 del Reglamento sobre Productos Sanitarios (UE) 2017/745 (MDR), el requisito de llevar a cabo las investigaciones clínicas con arreglo a lo dispuesto en el apartado 4 no será aplicable a los productos implantables y productos de la clase III:

- que hayan sido legalmente introducidos en el mercado o puestos en servicio, de conformidad con la Directiva 90/385/CEE o la Directiva 93/42/CEE, y cuya evaluación clínica esté basada en datos clínicos suficientes, y
- se ajuste a la correspondiente especificación común de producto que sea aplicable para la evaluación clínica de ese tipo de producto, cuando se disponga de tal especificación común; o
- que sean suturas, grapas quirúrgicas, productos de obturación dental, aparatos de ortodoncia, coronas dentales, tornillos, cuñas, placas, alambres, alfileres, clips o conectores, cuya evaluación clínica esté suficientemente avalada por datos clínicos y sea conforme con la correspondiente especificación común de producto que sea aplicable, cuando se disponga de dicha especificación común.

Los productos sujetos a evaluación fueron legalmente introducidos en el mercado y puestos en servicio de conformidad con la Directiva 93/42/CEE. Su evaluación clínica está basada en datos clínicos suficientes y se ajusta a las correspondientes especificaciones comunes de producto aplicables para la evaluación clínica de este tipo de productos. Por consiguiente, no son necesarias investigaciones clínicas para acreditar la seguridad clínica y se lleva a cabo una evaluación clínica.

b) Evaluación clínica

Extracto del resumen definitivo de la evaluación clínica "VITA SUPRINITY PC VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG" en: novineon CRO GmbH Julio de 2022/Rev. 03: "[...] Sobre la base de la documentación proporcionada por VITA y de la literatura científica actual, llegamos a la conclusión de que los riesgos potenciales asociados a la utilización de VITA SUPRINITY PC son riesgos residuales aceptables para el paciente y el usuario. Los principales riesgos, el desconchamiento, el agrietamiento o la rotura de las restauraciones dentales de cerámica vítrea de silicato de litio reforzado con dióxido de circonio, se describen de forma detallada en la literatura científica. Sobre la base de la literatura científica pertinente, llegamos a la conclusión de que los riesgos asociados a la utilización del grupo de materiales genérico de los bloques CAD/CAM de cerámica vítrea de silicato de litio reforzado con dióxido de circonio (ZLS) están bien documentados en la literatura publicada y, por consiguiente, son bien conocidos por los odontólogos o por el personal formado en la materia. Si se observan todas las advertencias y precauciones de uso, VITA SUPRINITY presenta un perfil de beneficio-riesgo aceptable. [...]."



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

c) Seguimiento clínico poscomercialización (PMCF)

Puede que no sean necesarios estudios PMCF si ya se conocen la seguridad y el funcionamiento clínico a medio/largo plazo por usos anteriores del producto o si otras medidas de seguimiento adecuadas proporcionarían datos suficientes tras la comercialización para gestionar los riesgos.

Las indicaciones y los tratamientos de los productos sanitarios odontológicos VITA son métodos clínicos conocidos. Los principios fundamentales de la utilización de materiales dentales han permanecido inalterados desde principios del siglo XX. La observancia de la norma DIN EN ISO 6872 aplicable a materiales de cerámica garantiza la aplicación segura de los productos VITA SUPRINITY PC también en el ámbito clínico.

El seguimiento poscomercialización de VITA recaba datos clínicos relevantes en una medida que satisface los requisitos del Reglamento europeo sobre productos sanitarios (UE 2017/745) (MDR) para evaluar y confirmar debidamente la seguridad de los productos sanitarios. De ahí que para VITA SUPRINITY® PC no sean necesarios estudios PMCF y estos no formen parte de este SSCP.

d) Conclusión sobre la seguridad y el funcionamiento clínico de productos sanitarios

VITA garantiza la seguridad clínica de sus productos también tras su comercialización, actualizando continuamente la evaluación clínica de sus productos sanitarios y sometiéndolos a un seguimiento en el mercado conforme a los requisitos del Reglamento europeo sobre productos sanitarios (UE 2017/745) (MDR) y a la guía MEDDEV 2.7/1 Revisión 4.

Para VITA SUPRINITY® PC puede constatarse que la evaluación clínica de los productos confirma de manera concluyente su seguridad y funcionamiento clínico. No existen dudas sobre la seguridad y fiabilidad de los productos. Pueden utilizarse con seguridad de la manera comunicada por VITA por lo que respecta a indicaciones, contraindicaciones, cumplimiento de las indicaciones de seguridad y riesgos residuales.



VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 79713 Bad Säckingen Germany 005/06.2025

Perfil y formación recomendados de los usuarios

Los productos dentales VITA están concebidos para su utilización por usuarios profesionales. Esta especificación se indica mediante la identificación de los productos VITA con el símbolo "Rx only". Los usuarios especializados son odontólogos y protésicos dentales que, en virtud de sus años de formación profesional y/o de sus estudios, cuentan con excelentes conocimientos previos sobre la utilización de nuestros productos. VITA ofrece específicamente para los productos VITA cursos de actualización que son responsabilidad de los usuarios profesionales. Esto garantiza la manipulación segura de los productos VITA en todas las fases del proceso de utilización.

Información sobre riesgos residuales y efectos no deseados, así como advertencias y precauciones

a) Riesgos residuales

Encontrará información sobre los riesgos residuales específicos de los productos en el sitio web de VITA en <u>Centro de descargas</u>. <u>Seguridad del producto (vita-zahnfabrik.com)</u>

Nota: Se trata de posibles complicaciones y riesgos residuales del grupo de productos odontológicos en general, y no de riesgos y complicaciones específicos de los materiales de VITA.

El personal especializado (p. ej., personal odontológico) debe comunicar estos riesgos al paciente.

b) Efectos no deseados

No se conocen efectos no deseados de los productos.

- c) Advertencias y precauciones
- Úsese protección para los ojos/la cara y una mascarilla de protección respiratoria para trabajar con los productos.



Estas advertencias y precauciones también se incluyen en las respectivas instrucciones de uso de los productos.



