

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 AMBRIA®

Índice

Identifi	cación del producto sanitario	2
Indicad	ciones, finalidad prevista y poblaciones objetivo	3
Descri	pción del producto sanitario	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	s . 4
Alterna	ativas terapéuticas o diagnósticas posibles	5
Refere	ncia a normas y especificaciones comunes aplicadas	6
Resum	nen de los datos clínicos	8
a)	Estudios clínicos sobre productos sanitarios	8
b)	Evaluación clínica	8
c)	Seguimiento clínico poscomercialización (PMCF)	9
d) sani	Conclusión sobre la seguridad y el funcionamiento clínico de productos tarios	g
Perfil y	formación recomendados de los usuarios	. 10
	ación sobre riesgos residuales y efectos no deseados, así como advertencia	
a)	Riesgos residuales	. 10
b)	Efectos no deseados	. 10
c)	Advertencias y precauciones	10

Historial de revisiones

Versión	Cambios
001	Primera versión
002	Actualización anual
003	Actualización anual
004	Nueva versión de la evaluación clínica
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 AMBRIA®	
Fabricante	VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG Spitalgasse 3 D-79713 Bad Säckingen	
SRN del fabricante	DE-MF-000005906	
UDI-DI básico	++J017DD1Q6	
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	2020	
Organismo notificado, incluido el n.º de identificación	DEKRA Certification GmbH, n.º de identificación: 0124	



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

Indicaciones, finalidad prevista y poblaciones objetivo

Finalidad prevista	VITA AMBRIA son materiales cerámicos para tratamientos dentales.
Indicaciones	 Carillas oclusales (table tops)*, carillas* Inlays*, onlays*, coronas parciales* Coronas de dientes anteriores y posteriores Puentes de tres piezas en el grupo anterior hasta el segundo premolar como pilar en posición final Restauraciones de dientes individuales como supraconstrucciones de implante en los grupos anterior y posterior Puentes de tres piezas como supraconstrucciones de implante hasta el segundo premolar sobre estructuras de implante Mesoestructuras de dientes individuales en los grupos anterior y posterior Coronas sobre pilar en los grupos anterior y posterior * Solo para uniones adhesivas.
Contraindicaciones	 En caso de higiene bucal insuficiente Resultado de preparación insuficiente (como p. ej., preparación tangencial) Sustancia dental dura insuficiente Espacio insuficiente Hiperfunción: en el caso de pacientes a los que se haya diagnosticado una función masticatoria excesiva, en especial en caso de bruxismo Tratamiento de dientes desvitalizados en pacientes con hiperfunción Endocoronas Puentes posteriores en la región molar Puentes de más de tres piezas Puentes inlay/puentes Maryland Puentes en extensión Pacientes que presenten alergias o sensibilidades a los componentes Colocación convencional o autoadhesiva de inlays, onlays, carillas, coronas parciales y carillas oclusales (table tops) Colocación provisional de la prótesis
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 del producto sanitario

a) Descripción del producto sanitario

El sistema de cerámica prensada abarca pastillas de cerámica prensada en cuatro niveles de translucidez (T/HT/ST/MO) y dos tamaños (S, L), sistema de muflas, material de revestimiento y líquido, así como émbolos.

b) Anteriores generaciones de los productos sanitarios

VITA PM 9 es un sistema de cerámica prensada previo, basado en la cerámica de recubrimiento de estructura fina VITA VM 9.

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 Easyshade V	Utilice para la determinación digital del color el VITA Easyshade V y, para la determinación visual del color, una guía de colores VITA.
Cera de modelado o fresado	Utilice para el modelado una cera de modelado o fresado calcinable sin dejar residuos.
VITA AMBRIA INVEST P + F y VITA AMBRIA MUFFEL SYSTEM	Utilice para el revestimiento el sistema de material de revestimiento armonizado VITA AMBRIA INVEST P + F y el VITA AMBRIA MUFFEL SYSTEM.
VITA VACUMAT 6000 MP y VITA AMBRIA PLUNGER	Utilice para el prensado de las pastillas de VITA AMBRIA el aparato de prensado combinado VITA VACUMAT 6000 MP y los émbolos desechables VITA AMBRIA PLUNGER.
VITA LUMEX AC	Recubra sus reconstrucciones con la cerámica de recubrimiento VITA LUMEX AC, perfectamente adaptada a VITA AMBRIA.
VITA AKZENT PLUS	Caracterice y glasee las restauraciones con los maquillajes y materiales de glaseado VITA AKZENT PLUS.



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

VITA SUPRINITY Polishing Set	Pula las restauraciones con el kit recomendado VITA SUPRINTY Polishing Set.
VITA ADIVA LUTING SOLUTIONS	Fije la restauración de forma totalmente adhesiva o autoadhesiva con VITA ADIVA LUTING SOLUTIONS.

Alternativas terapéuticas o diagnósticas posibles

Alternativa diagnóstica/terapéutica con
especificaciones de uso

Las alternativas terapéuticas a VITA AMBRIA pueden ser restauraciones de silicato de litio/ZLS reforzado con dióxido de circonio, en caso de puentes de tres piezas de cerámica prensada hasta el segundo premolar y en caso de restauraciones CAD/CAM únicamente restauraciones de dientes individuales. La cerámica híbrida, los composites y la cerámica de feldespato solo pueden utilizarse como alternativa en caso de restauraciones de dientes individuales. Dependiendo de la indicación, el dióxido de circonio y las aleaciones de oro y no preciosas pueden ser otras alternativas terapéuticas y utilizarse más allá de las restauraciones de dientes individuales.

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 AMBRIA. 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 02:2010 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 10993-23 10:2021 Evaluación biológica de productos sanitarios. Parte 23: Ensayo de irritación
- 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 20417 03:2022 Productos sanitarios. Información a suministrar por el fabricante.
- 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.



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

- DIN EN ISO 6872 12:2024 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 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 Rev. 1/ Reglamento (UE) 2017/745: Aplicación de los requisitos MDR a los "productos heredados" y a los productos comercializados antes del 26 de mayo de 2021
- MDCG 2022-4 Rev. 2 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 Rev. 2 Preguntas y respuestas sobre los términos y conceptos de vigilancia descritos en el Reglamento (UE) 2017/745 y el Reglamento (UE) 2017/746
- 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
- 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 AMBRIA VITA Zahnfabrik H. Rauter GmbH & Co. KG" en: novineon CRO GmbH Octubre de 2024/Rev. 04: "[...] Sobre la base de la documentación proporcionada por VITA y de la literatura científica actual, llegamos a la conclusión de que los riesgos potenciales de VITA AMBRIA son riesgos residuales aceptables para el paciente y el usuario. Los principales riesgos, el desconchamiento o la rotura de las restauraciones dentales de cerámica vítrea de disilicato de litio, 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 las piezas en bruto de cerámica vítrea de silicato de litio reforzado con dióxido de circonio están bien documentados en la literatura publicada y, por consiguiente, son bien conocidos por los odontólogos y los protésicos dentales formados en la materia. Si se observan todas las advertencias y precauciones de uso, VITA AMBRIA 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 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 AMBRIA® 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 AMBRIA® 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

- Durante el trabajo utilizar gafas de seguridad/protección facial.
- Trabajar siempre con aspiración.
- Utilizar una mascarilla protectora ligera durante el trabajo.







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

Los siguientes productos VITA AMBRIA o los siguientes accesorios deben llevar símbolos de peligro:		
VITA AMBRIA INVEST P	Contiene cuarzo y cristobalita. Provoca daños en los pulmones por exposición prolongada o repetida. Ruta de exposición: inhalación. No inhale el polvo. En caso de malestar consulte a un médico. Deseche el contenido conforme a la normativa local.	
VITA Firing Paste	Puede causar cáncer por inhalación. Provoca irritación cutánea. Solo para usos profesionales. Úsense guantes / prendas / gafas / máscara de protección. Utilizar el equipo de protección individual obligatorio. Tratamiento especial: Quitarse las prendas contaminadas y lavarlas antes de volver a usarlas. Consérvese bajo llave. Eliminar el contenido y el envase de acuerdo con la normativa local, regional, nacional e internacional. Al triturar en estado seco (tras la cocción), se forma polvo nocivo para la salud.	

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