

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges
Eigentum

Internationales Büro

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum
18. September 2014 (18.09.2014)



(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2014/139629 A1

(51) Internationale Patentklassifikation:
A61K 6/00 (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2014/000444

(22) Internationales Anmeldedatum:
19. Februar 2014 (19.02.2014)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
EP13159634 15. März 2013 (15.03.2013) EP

(71) Anmelder: **IVOCLAR VIVADENT AG** [LI/LI];
Bendererstrasse 2, FL-9494 Schaan (LI).

(72) Erfinder: **CATEL, Delphine**; Dossenstrasse 1, CH-9470
Buchs SG (CH). **BOCK, Thorsten**; Kapellenweg 17, A-
6800 Feldkirch (AT). **SALZ, Ulrich**; Gstäudweg 55,
88131 Lindau (DE).

(74) Anwalt: **UEXKÜLL & STOLBERG**; Beselerstrasse 4,
22607 Hamburg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,

AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW,
BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,
DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,
GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JP, KE, KG, KN, KP,
KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD,
ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI,
NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU,
RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH,
TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA,
ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,
GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ,
TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ,
RU, TJ, TM), europäisches (AL, AT, BE, BG, CH, CY,
CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT,
LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE,
SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA,
GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht (Artikel 21 Absatz
3)

(54) Title: DENTAL PRIMER FORMULATION

(54) Bezeichnung : DENTALE PRIMERFORMULIERUNG

(57) Abstract: The invention relates to a primer formulation which contains (1) at least one alkoxy silane monomer of the general formula (I) : $R^1_nSi(OR2)_{4-n}$ (I), wherein R^1 stands for an organic radical which has at least one ethylenically unsaturated, polymerizable group, R^2 stands for a C_1 - to C_8 -alkyl organic radical and n is 1,2 or 3, wherein the radicals R^1 and R^2 can each be the same or different; (2) at least one poly hydrogen fluoride salt of the general formula (II): $(R^9)^+(H_{x-1}F_x)^-$, z , wherein R^9 stands for a metal cation from the series of alkaline, alkaline earth or transition metals or for an ammonium ion of the formula $(R^5)(R^6)(R^7)(R^8)N^+$, in which R^5 , R^6 , R^7 and R^8 , respectively differently from one another, stand for H or C_1 - to C_{12} -alkyl-, C_3 - to C_{12} -alkenyl- or C_6 - C_{12} -aryl radicals, wherein R^5 , R^6 , R^7 and R^8 can be the same or different, and wherein two of these radicals can be combined with each other, in order to form a heterocycle with the nitrogen atom, and wherein three of the radicals and the nitrogen atom can together form a pyridinium ion, x is an integer from 2 to 5, preferably 2 to 4, in particular 3, z corresponds to the valence of the cationic radical R^9 , (3) organic solvent, and (4) water.

(57) Zusammenfassung: Primerformulierung die (1) mindestens ein Alkoxy silan-Monomer der allgemeinen Formel (I) : $R^1_nSi(OR2)_{4-n}$ (I), worin R^1 für einen organischen Rest steht, der mindestens eine ethylenisch ungesättigte, polymerisierbare Gruppe aufweist, R^2 für einen C_1 -bis C_8 -Alkylorganischen Rest steht und n 1,2 oder 3 ist, wobei die Reste R^1 und R^2 jeweils gleich oder unterschiedlich sein können; (2) mindestens ein Polyhydrogenfluoridsalz der allgemeinen Formel (II): $(R^9)^+(H_{x-1}F_x)^-$, z , worin R^9 für ein Metallkation aus der Reihe der Alkali-, Erdalkali oder Übergangsmetalle oder für ein Ammoniumion der Formel $(R^5)(R^6)(R^7)(R^8)N^+$ steht, in der R^5 , R^6 , R^7 und R^8 jeweils unabhängig voneinander für H oder C_1 - bis C_{12} -Alkyl-, C_3 - bis C_{12} -Alkenyl- oder C_6 - C_{12} -Arylreste stehen, wobei R^5 , R^6 , R^7 und R^8 gleich oder unterschiedlich sein können, und wobei zwei dieser Reste miteinander verbunden sein können, um zusammen mit dem Stickstoffatom einen Heterocyclus zu bilden und wobei drei der Reste und das Stickstoffatom zusammen ein Pyridiniumion bilden können, x eine ganze Zahl von 2 bis 5, vorzugsweise 2 bis 4, insbesondere 3 ist, z der Wertigkeit des kationischen Restes R^9 entspricht, (3) organisches Lösungsmittel, und (4) Wasser enthält.

WO 2014/139629 A1

Dentale Primerformulierung

Die vorliegende Erfindung betrifft dentale Primerformulierungen, die sich insbesondere zur Behandlung keramischer Oberflächen eignen.

5

In der Dentaltechnik unterscheidet man zwischen keramischen und metallischen Restaurationsmaterialien, wobei die keramischen Materialien weiter in silikatische Keramiken, wie z.B. Feldspat, Quarz, Leucit-basierte Keramiken und Glaskeramiken sowie Lithumdisilikat-basierte Keramiken, ("Silikate"), und nichtsilikatische Keramiken, wie z.B. Yttrium-stabilisiertes Zirkonoxid, Aluminiumoxid, glasinfiltriertes Aluminiumoxid (z.B. In-CERAM Alumina, Fa. Vita, Deutschland), ("Oxidkeramiken") unterteilt werden. Bei den Metallen wird zwischen Nichtedelmetallen, wie z.B. Chrom, Nickel, Molybdän, Titan und deren Legierungen ("NEM"), und Edelmetallen, wie z.B. Gold, Platin, Palladium, Silber und deren Legierungen ("EM"), unterschieden.

15

Bei der Herstellung von Dentalrestorationen ist es häufig erforderlich, diese Werkstoffe dauerhaft miteinander oder mit der natürlichen Zahnschmelze zu verbinden. Hierzu werden in der Regel polymerisierbare Komposite und Zemente eingesetzt. Der Verbund wird nach dem Stand der Technik in einem zweistufigen Verfahren hergestellt. Im ersten Schritt wird die Oberfläche der Restaurationsmaterialien durch nasschemische oder mechanisch-abrasive Verfahren angeraut. Die Anrauhung dient der Schaffung einer mikroretentiven Oberflächenstruktur sowie der Oberflächenvergrößerung. Beide Aspekte sind dem Fachmann als wichtig für die Bereitstellung eines dauerhaft belastbaren Verbundes bekannt.

25

Das dentaltechnisch gebräuchliche Verfahren zur nasschemischen Erosion ("Ätzen") von Silikaten setzt vornehmlich wässrige Flusssäurelösungen ein. Trotz der positiven Effekte bezüglich der Verbundwirkung ist Flusssäure (HF) als Ätzmittel aus verschiedenen Gründen nachteilig. Zum einen ist in der dentalmedizinischen Anwendung der Einsatz von HF auf Grund der Toxizität mit einem Gefahrenpotential verbunden (G. Alex, Functional Esthetics & Restorative Dentistry, Series 2, Number 1, 38-49; Vohra et al., Clinical Toxicology (2008) 46, 79-84).

30

Neben ihrer nachteiligen Toxizität können HF-Lösungen zudem durch zu langes Einwirken die Keramik strukturell schädigen („überätzen“), was sowohl die mechanischen Eigenschaften der Keramik, als auch den Verbund zum Befestigungszement verschlechtert (Barghi et al., *Journal of Esthetic Restorative Dentistry* (2006) 18, 47-52; Amaral et al., *Brazilian Dental Journal* (2011) 22, 245-248; Nagayassu et al., *Brazilian Dental Journal* (2006) 17, 290-295). Die Autoren der genannten Artikel kommen zum Schluss, dass die HF-Konzentration und HF-Einwirkdauer sorgfältig auf die zu ätzende Silikatkeramik abgestimmt sein müssen, um eine retentive Oberfläche zu schaffen ohne dabei die Keramik strukturell zu schädigen oder den Verbund zu schwächen.

Zur Vermeidung dieser Nachteile wurden in der Vergangenheit Bemühungen unternommen, Flusssäure durch weniger giftige Alternativstoffe zu ersetzen. Tylka et al, *The Journal of Prosthetic Dentistry* (1994) 72, 121–127, schlagen die Verwendung saure Fluorophosphatlösungen zur intraoralen Anwendung vor. Della Bona et al., *Int J Prosthodont* (2002) 15, 159-167, vergleichen Ammoniumbifluorid (ABF), Fluorwasserstoffsäure und saure Fluorophosphatlösungen miteinander. HF ergab das deutlichste Ätzmuster, und es konnte gezeigt werden, dass HF zu einer signifikant besseren Haftfestigkeit als die anderen Materialien führt (Della Bona, *Int J Prosthodont* (2002) 15, 248-253). Cömlekoglu et al., *Journal of Adhesive Dentistry* (2009), 11, 447-453, fanden, dass die Behandlung von Keramikoberflächen mit wässriger Titan-tetrafluorid (TiF_4) Lösung die Ausbildung oberflächlicher TiO_2 -Schichten bewirkt, die gute Haftwerte gewährleisten sollen. Die Autoren weisen aber darauf hin, dass die Haftung der TiO_2 -Schichten an der Keramik durch Alterung beeinträchtigt werden kann. Die genannten HF-freien Verfahren sind bisher nicht zufriedenstellend.

Allen Ätzverfahren gemein ist, dass zur Vorbereitung einer adhäsiven Befestigung die silikatkeramischen Werkstücke mit der Ätzlösung kontaktiert werden und die Lösung nach einer gewissen Einwirkdauer mit Wasser abgespült wird. Im Anschluss ist die Silikatoberfläche mit Druckluft zu trocknen bevor weitere Arbeitsschritte ausgeführt werden können. Da bei der Reaktion zwischen Silikat und Ätzlösung bevorzugt die amorphen Bestandteile der Silikate zu löslichem Hexafluorsilikat umgewandelt

werden und die kristallinen Bestandteile zurückbleiben, entsteht eine verbundfördernde rauhe (mikroretentive) Oberflächenstruktur.

Das gängigste mechanisch-abrasive Verfahren ist das Sandstrahlen, bei dem mit
5 Druckluft beschleunigte Abrasionspartikel auf die zu behandelnde Oberfläche gerichtet werden. Durch die hohe kinetische Energie der Partikel wird eine mikroretentive Struktur erzielt. Wo der Einsatz des Sandstrahlens zu Beeinträchtigungen des Patienten führen kann (z.B. intraoral) oder geeignete Instrumente nicht zur Verfügung stehen, kann die Anrauhung z.B. auch durch rotierende Instrumenten herbeigeführt
10 werden. Das Sandstrahlen ist für sichtbare Bereiche dentaler Restaurationen aus optischen Gründen nur bedingt geeignet.

Im zweiten Schritt wird die angeraute Restaurationsoberfläche durch einen Haftvermittler ("Primer") mit polymerisationsfähigen Funktionalitäten versehen ("primen").
15 Der Primer enthält Monomere, die einerseits über reaktive Gruppen an die Oberfläche der Restauration anbinden können und die andererseits über polymerisierbare Gruppen verfügen, welche die Copolymerisation mit weiteren Monomeren ermöglichen. Beispielsweise können Silane mit Silikatoberflächen unter Bildung kovalenter Si-O-Si-Bindungen reagieren, während Phosphate mit Zirkonoxid Zirkonium(oxophosphate) bilden. Die polymerisierbaren Gruppen können zu einem späteren Zeitpunkt mit dem zur Befestigung der Restauration eingesetzten Komposit oder Zement durch geeignete Verfahren copolymerisiert werden. Auf diese Weise wird ein
20 dauerhafter, durch kovalente oder ionischen Bindungen gekennzeichneter Verbund zwischen Restauration und Komposit geschaffen.

25 Bislang bekannte Primer zur adhäsiven Befestigung dentaler Restaurationsmaterialien sind nicht in der Lage, Silikate zu ätzen, und eignen sich ausschließlich für die Oberflächenfunktionalisierung. Ein allein durch Silanisierung herbeigeführte Haftverbund ist jedoch deutlich schwächer, als der durch eine Kombination von HF-Ätzung
30 und Silanisierung erzielte (Queiroz et al, Gen Dent. (2012), 60(2), 9-85). Für einen klinisch relevanten Verbund zu Silikaten ist damit nach aktuellem Stand zwingend eine vorherige Anrauhung der Oberfläche und die anschließende Silanisierung der

angerauten Oberfläche in separaten Arbeitsschritten durchzuführen. Typische Primer des obigen Typs werden in den folgenden Dokumenten beschrieben.

5 EP 0 224 319 A1 beschreibt eine Primer-Zusammensetzung zur Haftverbesserung auf verschiedenen keramischen Materialien, die ein zu einem organofunktionellen Silanol hydrolysierbares Silan enthält.

10 Gegenstand von JP 2601254 B2 ist ein dentaler Primer für Keramiken und Metall, der die Kombination eines organofunktionellen Silans mit speziellen (meth)acryloylfunktionellen Phosphorsäuremonoestern enthält.

15 JP 2593850 B2 beschreibt eine adhäsive Dentalzusammensetzung, die u.a. ein organofunktionelles Silan und eine saure organische Phosphorverbindung mit einer radikalisch polymerisierbaren Doppelbindung enthält. Die Zusammensetzung soll die Bindung sowohl an Metalle als auch Keramik ermöglichen.

In DE 10 2005 002 750 A1 ist ein Primer für dentale Edelmetalllegierungen offenbart, der spezielle mit polymerisierbaren Gruppen substituierte Disulfide enthält.

20 Die EP 2 229 930 A1 offenbart eine dentale Haftvermittlerzusammensetzung, die sich für unterschiedliche Metalle und Keramiken eignet. Die Zusammensetzungen enthalten neben einem Alkoxysilan ein Phosphorsäureester-Monomer, ein schwefelhaltiges Monomer und Lösungsmittel.

25 Primer, die zum simultanen Ätzen und Primern silikatischer Restaurationsoberflächen geeignet wären, werden im Stand der Technik nicht beschrieben.

30 Das separate Ätzen und Primern einer silikatkeramischen Restauration vor der adhäsiven Zementierung erfordert vom Behandler zahlreiche Arbeitsschritte, nämlich das Auftragen und Einwirken lassen eines Ätzgels auf die Silikatkeramik, das Abspülen des Ätzgels, das Trocknen der Oberfläche, das Auftragen und Einwirken lassen eines Primers und schließlich das Verblasen des Primers mit einem Luftbläser. Es handelt sich damit um ein sehr zeit- und arbeitsintensives Verfahren.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, einen dentalen Primer zur Verfügung zu stellen, der die oben genannten Nachteile nicht aufweist. Insbesondere soll der Primer ohne vorheriges Ätzen oder Anrauchen direkt auf die zu behandelnde Oberfläche aufgebracht werden können und einen sicheren Verbund unter oralen Bedingungen gewährleisten. Der Primer soll eine geringe Toxizität und eine hohe Stabilität aufweisen.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe durch eine Primerformulierung gelöst, welche die folgenden Komponenten enthält:

10

- (1) mindestens ein Alkoxysilan-Monomer der allgemeinen Formel (I)



worin

15

R^1 für einen organischen Rest steht, der mindestens eine polymerisierbare Gruppe aufweist,

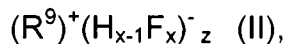
R^2 für H oder einen C_1 - bis C_8 -Alkylrest, vorzugsweise C_1 - bis C_4 -Alkylrest steht und

n 1, 2 oder 3 ist,

20

wobei die Reste R^1 und R^2 jeweils gleich oder unterschiedlich sein können;

- (2) mindestens ein Polyhydrogenfluoridsalz der allgemeinen Formel (II)



25

worin

R^9 für ein Metallkation aus der Reihe der Alkali-, Erdalkali oder Übergangsmetalle oder für ein Ammoniumion der Formel $(R^5)(R^6)(R^7)(R^8)N^+$ steht, in der R^5 , R^6 , R^7 und R^8 jeweils unabhängig voneinander für H oder C_1 - bis C_{26} -Alky-, C_3 - bis C_{26} -Alkenyl- oder C_6 - C_{26} -Arylreste, vorzugsweise C_1 - bis C_{12} -Alky-, C_3 - bis C_{12} -Alkenyl- oder C_6 - C_{12} -Arylreste stehen, wobei R^5 , R^6 , R^7 und R^8 gleich oder unterschiedlich sein können, und wobei zwei dieser Reste miteinander verbunden sein können, um zusammen mit dem Stickstoffatom einen Heterocyclus zu bilden,

30

und wobei drei der Reste und das Stickstoffatom zusammen ein Pyridiniumion bilden können,

- x eine ganze Zahl von 2 bis 5, vorzugsweise 2 bis 4, insbesondere 3 ist,
z der Wertigkeit des kationischen Restes R^9 entspricht,

5

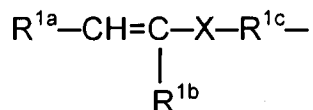
(3) organisches Lösungsmittel, und

(4) Wasser.

10 Bevorzugte Alkoxysilane der Formel (I) sind solche Verbindungen, in den die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

R^1 = ein Rest mit der folgenden Formel:

15



in der

20

R^{1a} = H oder Phenyl, vorzugsweise H ist;

R^{1b} = H oder Methyl, vorzugsweise Methyl ist;

R^{1c} = entfällt oder C_1 - C_{16} -Alkyl, vorzugsweise C_1 - C_3 -Alkyl ist;

X = entfällt oder -CO-O- oder -CO-NH-, vorzugsweise -CO-O- oder -CO-NH- ist, wobei X entfällt, wenn R^{1c} entfällt;

25

R^2 = H oder C_1 - bis C_2 -Alkyl und

n = 1 oder 2,

wobei die Reste R^1 und R^2 jeweils gleich oder unterschiedlich sein können und wobei mehrere Rest R^1 bzw. R^2 vorzugsweise gleich sind.

30 Bevorzugte Polyhydrogenfluoride der Formel (II) sind solche Verbindungen, in den die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

x = eine ganze Zahl von 2 bis 4, vorzugsweise 3,

z = 1,

R^9 = ein Ammoniumion der Formel $(R^5)(R^6)(R^7)(R^8)N^+$, in der R^5 , R^6 , R^7 und R^8 unabhängig voneinander H, n- oder i- C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten, wobei R^5 , R^6 , R^7 und R^8 vorzugsweise gleich sind, bevorzugt sind $R^5 = R^6 = R^7 = R^8 = \text{Butyl}$, insbesondere n-Butyl.

5

Die oben genannten bevorzugten Bedeutungen der Variablen können unabhängig voneinander gewählt werden, wobei solche Zusammensetzungen besonders bevorzugt sind, die bevorzugte Verbindungen der Formeln (I) und (II) enthalten.

10 Die erfindungsgemäßen Primerformulierungen zeichnen sich durch ihre Fähigkeit aus, Oberflächen von Silikatkeramiken anzuätzen und gleichzeitig mit polymerisationsfähigen Gruppen zu funktionalisieren. Sie verfügen über selbstätzende Eigenschaften und vereinigen damit die Funktionen herkömmlicher Ätzmittel und Primer in einer Zusammensetzung. Das bedeutet für den Anwender eine erhebliche Arbeitserleichterung, weil das separate Ätzen und Funktionalisieren der Oberflächen entfällt und
15 durch einen gemeinsamen Arbeitsschritt ersetzt wird. Zudem zeichnen sich die erfindungsgemäßen Primerformulierungen durch eine geringe Toxizität aus, und sie sind damit auch für die intraorale Anwendung geeignet. Außerdem weisen die erfindungsgemäßen Primer eine hohe Stabilität auf. Eine Eintrübung durch Polykondensation der Silane findet nicht statt.
20

Die mit den erfindungsgemäßen Primern behandelten Oberflächen gehen einen stabilen, dem konventionellen Verfahren des separaten Ätzens und Primens vergleichbaren Haftverbund mit polymerisationsfähigen, radikalisch härtenden Dentalmaterialien ein, insbesondere mit dentalen Kompositen und radikalisch polymerisierbaren Zementen. Die Verbundwirkung wird durch Thermowechselbelastung nicht signifikant gemindert, was für eine dentalmedizinisch einsetzbare Haftstärke ein wesentliches Kriterium ist. Dentale Komposite sind Mischungen anorganischer Füllstoffe mit polymerisierbaren organischen Monomeren. Polymerisierbare Zemente unterscheiden
25 sich von den Kompositen dadurch, dass sie weniger oder keine Füllstoff enthalten.
30

Die Primer liegen vorzugsweise in Form von homogenen Lösungen vor. Sie eignen sich besonders für dentalmedizinische Anwendungen, die einen dauerhaften Ver-

bund polymerisierbarer Mischungen mit vorgefertigten Restaurationen auf Basis von Silikatkeramik verlangen. Die erfindungsgemäßen Formulierungen ermöglichen, im Gegensatz zum Stand der Technik, das nasschemische Ätzen und das Funktionalisieren silikatischer Oberflächen in einem Arbeitsschritt. Hierzu müssen zwei Reaktionen, die üblicherweise nacheinander durchgeführt werden, nebeneinander ablaufen. Es konnte nicht erwartet werden, dass dies ohne weiteres der Fall sein wird. Vielmehr war anzunehmen, dass durch das Anätzen der Oberfläche, d.h. das chemische Abtragen von Oberflächenbereichen, bereits aufgebrauchte funktionelle Gruppen wieder abgelöst werden oder aber dass oberflächlich gebundene funktionelle Gruppen den Zutritt des Ätzmittels zur Oberfläche und damit den Ätzzvorgang behindern.

Das Alkoxysilan-Monomer der Formel (I), weist neben der hydrolysierbaren Alkoxygruppe $-OR^2$ mindestens einen Rest R^1 auf, der mindestens eine, bevorzugt genau eine polymerisierbare Gruppe enthält. Typischerweise handelt es sich um eine radikalisch polymerisierbare Gruppe. Bevorzugt hat das Alkoxysilan ein oder zwei R^1 -Reste. Bevorzugt enthält R^1 eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung. Beispielsweise kann R^1 eine (Meth)acryloyl-, (Meth)acryloyloxygruppe ($H_2C=C(R^{15})-CO-O-$ mit $R^{15} = CH_3$ oder H), eine (Meth)acryloylaminogruppe ($H_2C=C(R^{16})-CO-NH-$ mit $R^{16} = CH_3$ oder H), eine Vinyl-, Allyl- oder Styrylgruppe enthalten, wobei die genannten Gruppen unsubstituiert oder durch geeignete Substituenten substituiert sein können. Unsubstituierte Gruppen sind bevorzugt. Bevorzugte Reste R^1 umfassen (Meth)acryloyloxyalkyl, bevorzugt (Meth)acryloyloxy- C_2-C_{16} -alkyl, besonders bevorzugt (Meth)acryloyloxypropyl; (Meth)acryloylaminoalkyl, bevorzugt (Meth)acryloylamino- C_2-C_{16} -alkyl, besonders bevorzugt (Meth)acryloylaminopropyl; Vinyl; Allyl und Styryl.

Geeignete Substituenten sind Aryl-, Alkylaryl-, Heteroalkyl-, Heteroaryl-, Heteroalkylaryl-, Urethan-, Halogen, Isocyanat-, Ureid-, und/oder- Imidazolinygruppen ebenso wie Aryl-, Alkylaryl-, Heteroalkyl-, Heteroaryl-, und/oder Heteroalkylarylreste, die mit Urethan-, Halogen, Isocyanat-, Ureid-, Imidazolinygruppen, Acryloyloxy- und / oder Methacryloyloxy-Gruppen, insbesondere mit Urethan-, Halogen, Isocyanat-, Ureid-, und/oder- Imidazolinygruppen substituiert sind.

Der Alkylrest R^2 der Alkoxygruppe in Formel (I) weist 1 bis 8 C-Atome auf und ist verzweigt oder vorzugsweise geradkettig. Bevorzugt ist R^2 ein Methyl-, Ethyl-, n- oder i-C₃-C₈-Rest, besonders bevorzugt Methyl oder Ethyl.

5 Für die vorliegende Erfindung besonders geeignete Alkoxysilan-Monomere (I) sind 3-Methacryloyloxypropyltrimethoxysilan (MPTMS), 3-Methacryloyloxypropyltriethoxysilan (MPTES), Di(3-methacryloyloxypropyl)dimethoxysilan (DPDMS) und 3-Methacryloylamidopropyltrimethoxysilan (MAPTMS). Die am meisten bevorzugten Silane sind 3-Methacryloyloxypropyltrimethoxysilan und 3-Methacryloylamidopropyl-
10 trimethoxysilan.

Das Alkoxysilan-Monomer (I) ist typischerweise in der erfindungsgemäßen Primerformulierung in einer Menge von 0,05 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% vorhanden, jeweils bezogen auf das
15 Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

Neben dem Alkoxysilan der Formel (I) kann der erfindungsgemäße Primer zusätzlich ein weiteres Alkoxysilan der allgemeinen Formel (Ia) enthalten,



worin

R^{12} für C₁-C₁₂-Alkylen, C₁-C₁₂-Heteroalkylen, z.B. Oligoethylenglykol, oder C₆-C₁₂-Arylen, z.B. Phenylen, steht,

R^{13} unabhängig jeweils für H oder C₁- bis C₈-Alkyl steht,

25 wobei die Reste R^{13} jeweils gleich oder unterschiedlich sein können.

Bevorzugte Alkoxysilane der Formel (Ia) sind solche Verbindungen, in den die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

30 R^{12} = C₁- bis C₆-Alkylen, vorzugsweise C₂-C₆-Alkylen, das ein oder mehrere, vorzugsweise ein, O-Atom(e), ein oder mehrere, vorzugsweise ein, S-Atom(e), oder vorzugsweise eine oder mehrere, vorzugsweise eine, NH-Gruppe(n) enthalten kann, oder Phenylen,

R^{13} = H, C₁-C₈-Alkyl, vorzugsweise n- oder i-C₁-C₈-Alkyl, besonders bevorzugt Methyl oder Ethyl, wobei die Reste R^{13} unterschiedlich oder vorzugsweise gleich sein können.

Reste ohne Heteroatome sind bevorzugt.

5

Das Bis(alkoxysilan) der Formel (Ia), weist neben der verbrückenden Gruppe -R¹²- je Si-Atom drei hydrolysierbare Alkoxygruppen -OR¹³ auf. Die Bis(alkoxysilane) (Ia) werden stets als Mischung mit dem Alkoxysilan-Monomeren (I) verwendet. Der Alkylrest R¹³ der Alkoxygruppe in Formel (Ia) weist 1 bis 8 C-Atome auf und ist vorzugsweise ein n- oder i-C₁-C₈-Rest, besonders bevorzugt Methyl oder Ethyl.

10

Für die vorliegende Erfindung besonders geeignete Bis(alkoxysilane) (Ia) sind Bis(triethoxysilyl)ethan, Bis(triethoxysilylethyl)benzol und N,N-Bis[3-(trimethoxysilyl)propyl]amin. Das am meisten bevorzugte Bis(alkoxysilan) ist Bis(triethoxysilyl)ethan.

15

Das Bis(alkoxysilan) (Ia), ist ggf. vorzugsweise in der erfindungsgemäßen Primerformulierung in einer Menge von 0,005 bis 2,50 Gew.-%, bevorzugt 0,02 bis 1,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,05 bis 0,5 Gew.-% vorhanden, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

20

Das polyhydrogenfluoridhaltige Salz der allgemeinen Formel (II) zeichnet sich durch eine gute Löslichkeit im eingesetzten Lösemittelgemisch aus. Bevorzugt sind solche Verbindungen, die in den unten genannten Konzentrationen im verwendeten Lösungsmittel löslich sind. R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ sind Teil eines Ammonium-Ions und vorzugsweise gleich oder unabhängig voneinander H, n- oder i-Alkan oder -Alkenyl mit einer Kettenlänge von C₁ bis C₂₆, vorzugsweise C₃₋₁₂. R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ können auch als Teil einer cyclischen Ammoniumverbindung miteinander verbunden sein. Bevorzugte Reste R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ sind H, C₁ bis C₄ n- oder i-Alkane, wobei R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich sind. Besonders bevorzugt ist R⁵ = R⁶ = R⁷ = R⁸ = Butyl, insbesondere n-Butyl. Das in Formel (II) enthaltene Polyhydrogenfluorid-Anion ist gekennzeichnet durch x = 2 – 5, vorzugsweise 2 – 4 wobei x = 3 besonders bevorzugt ist.

25

30

Die Gruppen R^5 bis R^8 können substituiert oder vorzugsweise unsubstituiert sein. Bevorzugte Substituenten sind Halogen, insbesondere Chlor und Brom, sowie aromatische und heteroaromatische Gruppen, vorzugsweise Phenyl und Pyridinyl. Die Die Gruppen R^5 bis R^8 sich ggf. vorzugsweise durch 1 bis 12, besonders bevorzugt 1 bis 6 und insbesondere 1 bis 4 Halogenatome oder 1 bis 4 aromatische oder heteroaromatische Einheiten substituiert.

In einer weiteren Ausführungsform ist (R^9) ein Metallkation. Hierbei handelt es sich um biologisch kompatible Metallkationen, vorzugsweise um Natrium oder Kalium.

Das Polyhydrogenfluoridhaltige Salz (II) ist typischerweise in der erfindungsgemäßen Primerzusammensetzung in einer Menge von 1 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 2,0 bis 15,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 5,0 bis 10,0 Gew.-% vorhanden, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

Komponente (3) der erfindungsgemäßen Primerformulierung ist ein organisches Lösungsmittel oder ein Lösemittelgemisch, bestehend aus physiologisch verträglichen Lösungsmitteln. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Alkohole, Ketone und Ester, wobei Methanol, Ethanol, n-Propanol, i-Propanol, t-Butanol, Ethylacetat, Aceton, Methylethylketon und deren Mischungen bevorzugt sind. Besonders bevorzugt ist Ethanol.

Typischerweise enthält die Primerformulierung 25 bis 98,5 Gew.-%, bevorzugt 35 bis 75 Gew.-% und besonders bevorzugt 45 bis 55 Gew.-% organisches Lösungsmittel, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

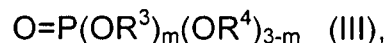
Komponente (4) ist das zur Verbesserung der Ätzwirkung des Polyhydrogenfluoridsalzes nötige Wasser. Typischerweise enthält die Primerformulierung 25 bis 98,5 Gew.-%, bevorzugt 35 bis 75 Gew.-% und besonders bevorzugt 40 bis 75 Gew.-% Wasser, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

Die erfindungsgemäße Primer eignen sich besonders zur Behandlung der Oberflächen von dentalen Restaurationen mit silikatkeramischen Oberflächen. Das simulta-

ne Ätzen und Primern von Silikatkeramiken mit der erfindungsgemäßen selbstätzenden Primerformulierung erfordert nur vier Arbeitsschritte, (1) das Auftragen des Primers auf die Oberfläche, (2) das Einwirken lassen des Primers, (3) das Abspülen des selbstätzenden Primers mit Wasser oder einem geeigneten Lösungsmittel und (4) das Trocknen der Oberfläche. Der Einsatz eines selbstätzenden Primers reduziert demnach die Zahl der für die Vorbereitung silikatischer Keramiken nötiger Arbeitsschritten deutlich und ermöglicht so ein schnelleres und weniger fehleranfälliges Vorgehen.

10 Der erfindungsgemäßen Primer enthält vorzugsweise kein freies HF, d.h. er kommt ohne Beimischung oder *in situ* Bildung freier Flusssäure aus. Das erhöht bei versehentlichem Kontakt die Arbeitssicherheit hinsichtlich auftretender toxischer oder gewebezerstörender Wirkungen.

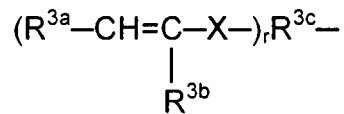
15 Neben dem Silan der Formel (I) und dem Polyhydrogenfluoridsalz (II) kann der erfindungsgemäße Primer als Komponente (5) zusätzlich ein Phosphorsäure- oder Pyrophosphorsäureester-Monomer der Formel (III) enthalten:



20 worin
 R^3 für einen organischen Rest steht, der mindestens eine ethylenisch ungesättigte, polymerisierbare Gruppe aufweist,
 R^4 für H, SiR'_3 , $\text{P}(=\text{O})(\text{OR}^{14})_2$ oder C_1 - bis C_{16} -Alkyl, vorzugsweise H steht, wobei R^{14} für H, SiR'_3 oder C_1 - bis C_{16} -Alky, vorzugsweise H steht und
 25 wobei R und R' unabhängig voneinander jeweils C_1 bis C_4 -Alkyl und insbesondere Methyl sind, und
 m 1 oder 2 ist,
 wobei mehrere Reste R^3 und R^4 jeweils gleich oder unterschiedlich sein können.

30 Bevorzugte Verbindungen der Formel (III) sind solche Verbindungen, in den die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

R^3 = ein Rest mit der folgenden Formel:



5

in der

R^{3a} = H oder Phenyl, vorzugsweise H ist;

R^{3b} = H oder Methyl, vorzugsweise Methyl ist;

10

R^{3c} = entfällt oder C_1 - C_{16} -Alkyl, vorzugsweise C_2 - C_3 -Alkyl ist;

X = entfällt oder -CO-O- oder -CO-NH-, vorzugsweise -CO-O- oder -CO-NH- ist, wobei X entfällt, wenn R^{3c} entfällt;

r = 1 oder 2;

R^4 = Methyl, Ethyl, vorzugsweise H;

15

m = 1,

wobei die Reste R^4 unterschiedlich oder vorzugsweise gleich sind.

Durch die Zugabe der Verbindung (III) wird die Haftung des Primers an Oxidkeramiken und Nichteledmetallen verbessert. Auf diese Weise wird das Anwendungsspektrum des erfindungsgemäßen Primers auf solche Materialien erweitert. Dies ermöglicht die Verwendung der Primers zur Verbesserung der Verbundwirkung zwischen einem radikalisch härtenden Dentalmaterial und einer Vielzahl von anderen dentalen Restaurationsmaterialien. Hierdurch kann bei der klinischer Anwendung im Vergleich zu substratspezifischen Primern die Verwechslungsgefahr und das Risiko des klinischen Misserfolgs reduziert werden. Ein besonderer Vorteil solcher universell einsetzbarer Primer ist, dass sie bei Restaurationen eingesetzt werden können, die unterschiedliche Materialien enthalten. Dies ist zum Beispiel regelmäßig bei der Reparatur frakturierten Keramikverblendungen der Fall, wo mehrere Substrate auf engem Raum in direkter Nachbarschaft nebeneinander vorliegen.

30

Das Phosphorsäureester-Monomer der allgemeinen Formel (III) weist mindestens einen Rest R^3 auf, der mindestens eine, bevorzugt eine oder zwei polymerisierbare Gruppen enthält. Typischerweise handelt es sich um (eine) radikalisch polymerisierbare Gruppe(n). Vorzugsweise hat der Phosphorsäureester genau einen R^3 -Rest.

Pyrophosphate ($R^4 = P(=O)(OR^{14})_2$) werden in Anwesenheit von Wasser im Laufe der Zeit zu Phosphaten der Formel (III) hydrolysiert.

5 Bevorzugt enthält R^3 in Formel (III) mindestens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung. Beispielsweise kann R^3 mindestens eine (Meth)acryloyloxygruppe, eine (Meth)acryloylaminogruppe, eine Vinyl-, Allyl- oder Styrylgruppe oder eine Kombination derselben enthalten. Bevorzugte Reste R^3 umfassen (Meth)acryloyloxyalkyl, bevorzugt (Meth)acryloyloxy-C₂-C₁₆-alkyl, besonders bevorzugt (Meth)acryloyloxy-C₄-C₁₄-alkyl, ganz besonders bevorzugt (Meth)acryloyloxy-C₆-C₁₀-alkyl; 10 Di(meth)acryloyloxyalkyl, bevorzugt Di(meth)acryloyloxy-C₂-C₁₆-alkyl, besonders bevorzugt Di(meth)acryloyloxy-C₂-C₁₀-alkyl, ganz besonders bevorzugt Di(meth)acryloyloxyisopropyl; (Meth)acryloylaminoalkyl, bevorzugt (Meth)acryloylamino-C₂-C₁₆-alkyl, besonders bevorzugt (Meth)acryloylamino-C₄-C₁₄-alkyl, ganz besonders bevorzugt (Meth)acryloylamino-C₆-C₁₀-alkyl.

15 Der R^4 -Rest ist vorzugsweise ausgewählt aus H, Silyl, bevorzugt SiMe₃, und C₁- bis C₁₆-Alkyl, wobei der Alkylrest verzweigt oder vorzugsweise geradkettig sein kann, bevorzugt ist R^4 H, Methyl, Ethyl oder ein n- oder i-C₃-C₁₆-Rest. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform ist R^4 gleich H, wobei die Dihydrogenphosphate (Phosphorsäuremonoester) die am meisten bevorzugten Phosphorsäureester-Monomere darstellen.

Für die vorliegende Erfindung besonders geeignete Phosphorsäureester-Monomere (III) sind 1-Methacryloyloxydecan-10-phosphat (MDP), 1-Methacryloyloxyhexan-6-phosphat (MHP), 1-Methacryloylamidodecan-10-phosphat (MADP), 1-Acryloylamidohexan-6-phosphat (AAHP), 1,3-Dimethacryloyloxypropan-2-phosphat (DMPP) und 1,3-Dimethacryloylamidopropan-2-phosphat (DMAPP). Das am meisten bevorzugte Phosphorsäureester-Monomer ist das 1-Methacryloyloxydecan-10-phosphat.

30 Das Phosphorsäureester-Monomer (III), wird ggf. vorzugsweise in einer Menge von 0,05 bis 25,0 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% verwendet, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

Anstelle oder vorzugsweise zusätzlich zu dem Phosphorsäure- oder Pyrophosphorsäureester-Monomer der Formel (III) kann der erfindungsgemäße Primer ein oder mehrere Phosphonsäure- oder Polyphosphonsäure-Monomere der allgemeinen Formel (IIIa) enthalten:



worin

R^{11} für einen organischen Rest steht, der mindestens eine ethylenisch ungesättigte, polymerisierbare Gruppe aufweist,

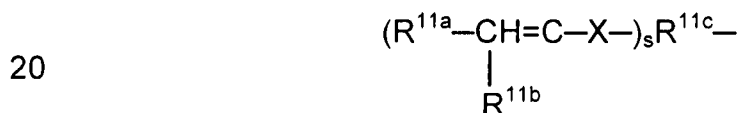
R^{10} für einen Rest ausgewählt aus H, SiR''_3 oder C_1 - bis C_{16} -Alkyl steht, wobei R'' C_1 bis C_4 -Alkyl, vorzugsweise Methyl ist,

n 1, 2, 3 oder 4, vorzugsweise 1 oder 2 und insbesondere 1 ist.

wobei die Reste R^{10} jeweils gleich oder unterschiedlich sein können.

Bevorzugte Verbindungen der Formel (IIIa) sind solche Verbindungen, in den die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

R^{11} = ein Rest der allgemeinen Formel.



in der

R^{11a} = H oder Phenyl, vorzugsweise H ist;

R^{11b} = H oder Methyl, vorzugsweise Methyl ist;

R^{11c} = entfällt oder C_1 - C_{16} -Alkyl, vorzugsweise C_2 - C_3 -Alkyl ist;

X = entfällt oder -CO-O- oder -CO-NH-, vorzugsweise -CO-O- oder -CO-NH- ist, wobei X entfällt, wenn R^{11c} entfällt;

s = 1 oder 2 ist;

R^{10} = Methyl, Ethyl, vorzugsweise H;

m' = 1 oder 2, vorzugsweise 1,

p = 1,

wobei die Reste R^{10} unterschiedlich oder vorzugsweise gleich sind.

Das Phosphonsäure-Monomer der allgemeinen Formel (IIIa) weist mindestens einen Rest R^{11} auf, der mindestens eine, bevorzugt eine oder zwei polymerisierbare Gruppen enthält. Typischerweise handelt es sich um (eine) radikalisch polymerisierbare Gruppe(n). Vorzugsweise hat die Phosphonsäure (IIIa) genau einen R^{11} -Rest.

5

Bevorzugt enthält R^{11} in Formel (IIIa) mindestens eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung. Beispielsweise kann R^3 mindestens eine (Meth)acryloyloxygruppe, eine (Meth)acryloylaminogruppe, eine Vinyl-, Allyl- oder Styrylgruppe oder eine Kombination derselben enthalten. Bevorzugte Reste R^3 umfassen (Meth)acryloyloxyalkyl, bevorzugt (Meth)acryloyloxy- C_2 - C_{16} -alkyl, besonders bevorzugt (Meth)acryloyloxy- C_4 - C_{14} -alkyl, ganz besonders bevorzugt (Meth)acryloyloxy- C_6 - C_{10} -alkyl; Di(meth)acryloyloxyalkyl, bevorzugt Di(meth)acryloyloxy- C_2 - C_{16} -alkyl, besonders bevorzugt Di(meth)acryloyloxy- C_2 - C_{10} -alkyl, besonders bevorzugt Di(meth)acryloyloxyisopropyl; (Meth)acryloylaminoalkyl, bevorzugt (Meth)acryloylamino- C_2 - C_{16} -alkyl, besonders bevorzugt (Meth)acryloylamino- C_4 - C_{14} -alkyl, ganz besonders bevorzugt (Meth)acryloylamino- C_6 - C_{10} -alkyl.

10

15

Der R^{10} -Rest ist vorzugsweise ausgewählt aus H, Silyl, bevorzugt $SiMe_3$, und C_1 - bis C_{16} -Alkyl, wobei der Alkylrest verzweigt oder vorzugsweise geradkettig sein kann, bevorzugt ist R^{10} H, Methyl, Ethyl oder ein n- oder i- C_3 - C_{16} -Rest. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform ist R^{10} gleich H, wobei die Dihydrogenphosphonate (Phosphondisäure) die am meisten bevorzugten Phosphonsäure-Monomere sind.

20

Für die vorliegende Erfindung besonders geeignete Phosphonsäure-Monomere (IIIa) sind 1-Methacryloyloxydecan-10-phosphonat, 9-Methacryloyloxynonylphosphonsäure, 2-[4-(Dihydroxyphosphoryl)-2-oxabutyl]-acrylsäureethylester-phosphonat. Das am meisten bevorzugte Phosphonsäure-Monomer ist 9-Methacryloyloxynonylphosphonsäure.

25

Das Phosphonsäure-Monomer (IIIa) wird ggf. vorzugsweise in einer Menge von 0,05 bis 25,0 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% verwendet, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

30

Die oben gezeigten Formeln umfassen nur solche Verbindungen, die mit der chemischen Äquivalenzlehre vereinbar sind. Erfindungsgemäß sind dabei solche Verbindungen bevorzugt, in denen alle Variablen eine der bevorzugten und insbesondere eine der besonders bevorzugten Bedeutungen haben. Ebenso sind solche Primer
5 bevorzugt, die eine Kombination von bevorzugten bzw. besonders bevorzugten Komponenten enthalten, wobei die erfindungsgemäße Primerformulierung jeweils eine der genannten Komponenten oder eine Mischung aus mehreren Substanzen des jeweiligen Typs enthalten kann.

10 Weiterhin kann die erfindungsgemäße Primerformulierung zusätzliche Hilfsmittel (6) enthalten, etwa Netzmittel, Detergenzien, wie z.B. nichtionische, anionische und/oder kationische Tenside, bevorzugt nichtionische und kationische Tenside, Entschäumer, Stabilisatoren und weitere Hilfsmittel, wie etwa antimikrobielle Zusätze, Duftstoffe, Farbstoffe und Konservierungsmittel. Die erfindungsgemäße Primerformulierung
15 kann polymere Verdickungsmittel, z.B. geeignet lösliche Polyvinylverbindungen, Polymethacrylate, Polyacrylate, Polyether, Polyamine, Polysilicate, und Polysaccharide, sowie Thixotropieagenzien und Rheologiemodifizierer enthalten.

Besonders bevorzugt sind Zusammensetzungen, die als Hilfsmittel Verdicker, Farbstoff(e), Radikalstabilisator(en) und / oder Tensid enthalten.
20

Bevorzugte Hilfsstoffe sind nichtionische Verdickungsmittel und Farbstoffe in Anteilen von jeweils 0,001 – 5 Gew.-%, wobei der Gesamtanteil an Hilfsmittels (6) in der Formulierung im Bereich von 0,001 bis 10 Gew.-% liegt.
25

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform enthält die Primerformulierung der vorliegenden Erfindung:

- 30 (1) 0,05 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% Alkoxysilan-Monomer (I) und ggf.
0,005 bis 2,5 Gew.-%, bevorzugt 0,02 bis 1,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,05 bis 0,5 Gew.-% des Alkoxysilans (Ia);

- (2) 1,0 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 2,0 bis 15,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 5,0 bis 10,0 Gew.-% Polyhydrogenfluoridsalz (II);
- (3) 25 bis 98,5 Gew.-%, bevorzugt 35 bis 75 Gew.-% und besonders bevorzugt 45 bis 55 Gew.-% organische Lösungsmittel;
- 5 (4) 25 bis 98,5 Gew.-%, bevorzugt 35 bis 75 Gew.-% und besonders bevorzugt 40 bis 75 Gew.-% Wasser;
- (5) ggf. 0,05 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% Phosphorsäureester-Monomer (III) und ggf. 0,05 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% Phosphonsäure-Monomer (IIIa);
- 10 (6) ggf. 0,001 bis 10%, bevorzugt 0,1 bis 7,5%, besonders bevorzugt 1,0 bis 5% Hilfsmittel
- jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

15 Ganz besonders bevorzugt sind erfindungsgemäß die Primerformulierungen A, B und C, die die folgenden Bestandteile enthalten:

- (A) eine Kombination von (I) 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan, (II) Tetrabutylammoniumdihydrogentrifluorid und (III) 1-Methacryloyloxydecan-10-phosphat;
- 20 (B) eine Kombination von (I) Methacrylsäure-(3-trimethoxysilylpropyl)amid; (II) Tetrabutylammonium-Hydrogendifluorid und (III) 1-Methacryloylamidodecan-10-phosphat.
- 25 (C) eine Kombination von (I) 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan., (II) Ammoniumhydrogendifluorid und (III) 1-Methacryloyloxydecan-10-phosphat.

Vorzugsweise werden diese Komponenten in den zuvor genannten Mengen und wahlweise mit den genannten optionalen Additiven eingesetzt.

30 Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der Haftvermittlerzusammensetzung in der Zahnheilkunde und Zahntechnik, insbesondere die Verwendung zur adhäsiven Verbindung von metallischen oder keramischen Dentalmaterialien, besonders silikat-

keramischen Dentalwerkstoffen mit radikalisch härtenden Dentalmaterialien, bevorzugt Zementen, Kompositen und auf Kompositen basierenden Befestigungsmaterialien (Kompositzemente), aber auch füllstofffreien Methacrylsäurederivaten und Mischungen von Methacrylsäurederivaten.

5

Die erfindungsgemäße Zusammensetzungen eignen sich besonders zur Verwendung als selbstätzende Primer für silikatische Keramiken, wie etwa Feldspat, Quarz, Leucit- oder Lithiumdisilikat-basierende Keramiken bzw. sonstige glashaltige Keramiken. Zusammensetzungen, die ein Phosphorsäureester- (III) und/oder Phosphonsäure-Monomer (IIIa) erhalten, eignen sich auch zum Primern nichtsilikatischer Keramiken, wie etwa Yttrium-stabilisiertem Zirkonoxid, Aluminiumoxid, und Nichtedelmetallen, wie etwa Titan, titanhaltige Legierungen, Chrom-haltige, Nickel-haltige oder Kobalt-haltige Dentallegierungen. Dentale Restaurationen aus den genannten Werkstoffen können nach der oberflächlichen Behandlung mit der erfindungsgemäßen Primerformulierung unter Verwendung radikalisch härtende Befestigungsmaterialien sicher am natürlichen Zahn befestigt werden. Es wird ein guten Verbund – auch nach Thermowechselbelastung – erzielt, was auf eine hohe Haltbarkeit des Verbundes unter oralen Bedingungen hindeutet.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Primerzusammensetzung in der Zahnheilkunde und Zahntechnik, insbesondere die Verwendung als Haftvermittler zur adhäsiven Verbindung keramischer Dentalwerkstoffen mit radikalisch härtenden Dentalmaterialien, bevorzugt Zementen, Kompositen und auf Kompositen basierenden Befestigungsmaterialien. Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen eignen sich zur intraoralen Anwendung durch den Zahnarzt (therapeutische Anwendung) und die extraorale Anwendung (nicht-therapeutische Anwendung).

Zur Behandlung mit den erfindungsgemäßen Primerformulierungen werden silikatische Keramiken nach der Anfertigung gereinigt. Beispielsweise können Herstellrückständen (z.B. Gussform- oder Schleifmittelrückstände) durch die dentaltechnisch üblichen Verfahren (Dampfstrahlen, Ultraschallbad oder Wasserstrahl) entfernt werden. Anschließend werden die Keramiken getrocknet, beispielsweise mit einem Luftbläser von oberflächlich anhaftendem Wasser befreit. Im Anschluss wird die Primerformulierung

- 5 rung mit einer geeigneten Applikationsvorrichtung (z.B. Pinsel, Flockkanüle) auf die gesamte Klebefläche aufgetragen und ohne weitere Agitation für vorzugsweise 15 bis 300 sec auf der Keramik belassen. Im Anschluss wird überschüssiger Primer mit einem Wasserstrahl abgespült und die Keramik getrocknet, z.B. mit einem Luftbläser trocken geblasen. Das weitere Zementierungsverfahren (Auftragen von Zement, Einpassen der Keramik in die Kavität / auf den Zahnstumpf, Zementvorhärtung, Überschussentfernung, endgültige Zementhärtung) erfolgt nach der für die Restauration passenden und dentalmedizinisch üblichen Vorgehensweise.
- 10 Zur Beschichtung oxidkeramischer Keramiken und nichtedelmetallischer Restaurationen mit den erfindungsgemäßen Primerformulierungen werden oxidkeramische und nichtedelmetallische Restaurationen nach der Anfertigung gereinigt. Beispielsweise können Herstellrückständen (z.B. Gussform- oder Schleifmittelrückstände) durch die dentaltechnisch üblichen Verfahren (Dampfstrahlen, Ultraschallbad oder Wasserstrahl) entfernt werden. Anschließend werden die Keramiken getrocknet, beispielsweise mit einem Luftbläser von oberflächlich anhaftendem Wasser befreit. Im Anschluss wird die Restauration nach dem vom Hersteller des Restaurationsmaterials vorgegeben Sandstrahlverfahren oberflächlich angeraut. Üblich sind hierbei die Angabe der Strahlmittelkörnung und des Strahldrucks. Gefolgt wird der Strahlvorgang
- 15 üblicherweise einem weiteren Reinigungsschritt zur Entfernung der Strahlmittelrückstände, beispielsweise in einem Ultraschallbad. Danach wird die Restauration getrocknet, beispielsweise durch einen Luftstrom von oberflächlich anhaftendem Wasser befreit. Dann wird Primerformulierung mit einer geeigneten Applikationsvorrichtung (z.B. Pinsel, Flockkanüle) auf die gesamte Klebefläche aufgetragen und ohne weitere Agitation vorzugsweise für 30 bis 300 sec auf der Keramik oder der Metalloberfläche belassen. Im Anschluss wird überschüssiger Primer mit einem Wasserstrahl abgespült und die Restauration getrocknet, z.B. mit einem Luftbläser trocken geblasen. Das weitere Zementierungsverfahren (Auftragen Zement, Einpassen der Keramik in die Kavität / auf den Zahnstumpf, Zementvorhärtung, Überschussentfernung, endgültige Zementhärtung) erfolgt nach der für die Restauration passenden und dentalmedizinisch üblichen Vorgehensweise.
- 20
- 25
- 30

Die mit dem erfindungsgemäßen Primer behandelten Silikatkeramiken, Oxidkeramiken und Metallrestaurationen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Die Erfindung wird im Folgenden anhand von Beispielen näher erläutert.

5

Ausführungsbeispiele

Beispiel 1

10 Herstellung von Haftvermittlern (Primern)

Die in der folgenden Tabelle 1 angegebenen Primer A bis G wurden durch Zusammengeben der Komponenten und Rühren derselben bis zur Homogenität hergestellt.

15

Tabelle 1: Zusammensetzung der Primer

Bestandteil	Primer [Gew.-%]						
	A	B	C	D	E	F	G
Komponente (1)							
3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan ¹	1,0	1,0	1,0	10,0		3,0	3,0
Methacrylsäure-(3-trimethoxysilylpropyl)amid ²					1,0		
Bis(triethoxysilyl)ethan ⁵							0,3
Komponente (2)							
1-Methacryloyloxydecan-10-phosphat ³		1,0	1,0			3,0	3,0
1-Methacryloylamidodecan-10-phosphat ⁴					1,0		
Komponente (3)							
Tetra-n-butylammoniumhydrogenidfluorid ⁵	10						
Ammoniumhydrogendifluorid ⁶		10					
Tetra-n-butylammoniumdihydrogentrifluorid ⁷			10	20	10	10	10
(4) Ethanol	45	44	44	35	44	41	40,7
(5) Wasser	44	44	44	35	44	42	42
(6) Hilfsmittel							

Bestandteil	Primer [Gew.-%]						
	A	B	C	D	E	F	G
Verdicker (Methocel 90HG) ⁸						1,0	1,0
Farbstoff (Fast Green FCF) ⁶							0,06
Farbstoff (Coomassie Violet) ⁶						0.06	

- 1 kommerziell erhältlich von Fa. Sigma Aldrich
2 wurde gemäß Beispiel 1 der EP 2 229 930 A1 hergestellt
3 wurde gemäß US 4,612,384 in einer Ausbeute von 75% und einer
5 Reinheit von 95% (bestimmt durch HPLC) hergestellt
4 wurde gemäß EP 1 674 066 in einer Ausbeute von 69% und einer
Reinheit von 93% (bestimmt durch HPLC) hergestellt
5 kommerziell erhältlich von Fa. ABCR, Karlsruhe, Deutschland
6 kommerziell erhältlich von Fa. Sigma-Aldrich, Buchs, Schweiz
10 7 kommerziell erhältlich von Fa. TCI Europe, Zwijndrecht, Belgien
8 Polysaccharid; kommerziell erhältlich von Fa. Sigma-Aldrich, Buchs,
Schweiz

15 Beispiel 2

Bestimmung der Haftwerte auf unterschiedlichen dentalen Restaurationsmaterialien

Zur Bestimmung der Haftwerte wurde eine Abzugsanordnung angewendet wie sie in
20 der Literatur beschrieben ist (M. Kern, V.P. Thompson, J. Prost. Dent. 1995 73(3):
240-249; M. Kern, V.P. Thompson, "Eine einfache Versuchsanordnung zur universellen
Prüfung des Klebeverbundes im axialen Zugtest", Dtsch Zahnärztl Z 1993, 48:
769-772).

25 Materialien

Die erfindungsgemäßen Primerformulierungen A - F wurden mit den folgenden
kommerziell erhältlichen Keramik- bzw. Metallprimern verglichen:

- 30 MBP: Monobond Plus (Ivoclar Vivadent AG, Schaan, Liechtenstein) auf Basis
von 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan, 10-Methacryloyloxydecyl-
dihydrogenphosphat und Liponsäure-2-ethoxycarbonylallylester

- MBS: Monobond-S Primer von Ivoclar Vivadent AG, Schaan, Liechtenstein (auf Basis von 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan)
- CP: Clearfil Ceramic Primer (Fa. Kuraray Europe GmbH, Deutschland) auf Basis von 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan und 10-Methacryloyloxydecyl-dihydrogenphosphat
- 5 ZP: Z-Prime (Fa. BISCO, USA) auf Basis 10-Methacryloyloxydecyl-dihydrogenphosphat

Die erfindungsgemäßen Haftvermittler wurden auf folgenden Restaurationsmaterialien getestet:

10

- E.max: Lithiumdisilikat-Keramik E.max CAD (Fa. Ivoclar Vivadent AG, LI),
- EMpress: Leucit-Keramik Empress (Fa. Ivoclar Vivadent AG, Liechtenstein),
- ZirCAD: Zirkonoxidkeramik ZirCAD (Fa. Ivoclar Vivadent AG, Liechtenstein)
- 15 Al-Cube: Aluminiumoxid-Keramik Al-Cube (Fa. Vita, Deutschland)
- Titan: Reintitan (Tritan, Fa. Dentaurum, Deutschland).

Vorbereitung der Probekörperoberfläche

20 Die würfelförmigen Prüfkörper wurden unter Wasserkühlung mit SiC-Schleifpapier der Korngrößen P120 und P400 plan geschliffen und anschließend mit P1000 poliert.

Ätzen von Silikatkeramik mit HF für Vergleichsmessungen

25 Für Referenzmessungen mit HF-Vorbehandlung wurde eine polierte und ultraschallgereinigte Lithiumdisilikat-Glaskeramik (E.max CAD, Fa. Ivoclar Vivadent, Liechtenstein) agitationsfrei für 20 s mit Flusssäure-Gel (Ceramic Etch, Fa. Ivoclar Vivadent AG, Liechtenstein) kontaktiert, mit destilliertem Wasser abgespült und die Oberfläche mit ölfreier Druckluft trockengeblasen. Parallel wurde eine leucitverstärkte Silikatkeramik (Empress, Fa. Ivoclar Vivadent, Liechtenstein) agitationsfrei für 60 s mit dem Flusssäure-Gel (Ceramic Etch, Fa. Ivoclar Vivadent AG, Liechtenstein) kontaktiert, mit destilliertem Wasser abgespült und die Oberfläche mit ölfreier Druckluft trockengeblasen. Die Proben wurden dann staubgeschützt bis zum Einsatz aufbewahrt.

30

Sandstrahlen der oxidkeramischen und metallischen Proben

Die oxidkeramische Oberflächen Zirkonoxid (ZirCAD, Fa. Ivoclar Vivadent, Liechtenstein) und Aluminiumoxid (Al-Cube, Fa. Vita, Deutschland) sowie Reintitan (Tritan, Fa. Dentauro, Deutschland) wurden mit 50 µm Aluoxid-Strahlmittel (Korox 50) bei 2,5 x 10⁵ Pa (2,5 bar) Druck aus ca. 1-2 cm Abstand für 15 s angeraut. Die Proben wurden anschließend auf dem Rand stehend (d.h. Haftfläche senkrecht ohne Wand- oder Bodenkontakt) für 10 min in i-Propanol in einem Ultraschallbad gereinigt. Nach Entnahme aus dem i-Propanol wurden die Proben mit Druckluft trockengeblasen und staubgeschützt bis zum Einsatz aufbewahrt.

Applikation der nicht erfindungsgemäßen Primerformulierungen auf geätzte oder sandgestrahlte Oberflächen

Für Referenzmessungen mit kommerziell erhältlichen Haftvermittlern wurden die geätzten oder sandgestrahlten Probekörper gemäß der jeweiligen Gebrauchsinformation mit dem Produkt behandelt.

Applikation der erfindungsgemäßer Primerformulierungen auf polierte oder sandgestrahlte Oberflächen

Zum Test der erfindungsgemäßen Primer wurden durch den oben beschriebenen Vorbereitungsprozess plan geschliffene und polierte Silikatkeramiken, oder sandgestrahlte Oxikeramiken und Metalle mit einer der erfindungsgemäßen Primerformulierungen A – G kontaktiert. Dazu wurden die Proben mit einem mit der Primerformulierung getränkten Microbrushpinsel einmalig satt bestrichen und die Flüssigkeit 60 s einwirken gelassen. Anschließend wurde überstehende Flüssigkeit mit Leitungswasser abgespült und danach die Oberfläche mit ölfreier Druckluft trockengeblasen.

Messung der Zughaftung

Auf die geprierten Oberflächen wurde, wie in Dtsch Zahnärztl Z (1993) 48, 769-772 beschrieben, eine mit lichtpolymerisiertem Komposit (Multicore Flow, Ivoclar Viva-

dent AG, Schaan, Liechtenstein) gefüllte Plexiglashülse aufgebracht. Dazu wurde die Hülse am zu haftenden Ende mit einem Tropfen Dentalzement (Multilink Automix, Ivoclar Vivadent AG, Schaan, Liechtenstein) belegt und mittels einer Anpressapparatur auf den Keramikprobekörper gedrückt. Dann wurde der Zement durch 2 x 20 s Bestrahlung mit einer Polymerisationslampe (Typ BluePhase G2, Fa. Ivoclar Vivadent, Liechtenstein) ausgehärtet und die Proben für 24 h bei 37 °C in Wasser gelagert. Danach wurde die Zughaftung mit der in der genannten Literatur beschriebenen Probenhalterung in einer Universal-Test-Maschine (Typ Z010, Zwick-Roell, Ulm, Deutschland) bestimmt.

Zur Simulierung einer Dauerbelastung wurden die Prüfkörper auch einer Thermowechselbelastung unterzogen. Hierzu wurden die Prüfkörper vor Messung der Zughaftung 10'000 mal von 5°C kaltem Wasser in 55 °C warmes Wasser und zurück übertragen und jeweils für 60 s in dem Wasser belassen.

Ergebnisse

Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 zusammengefasst. Wie die Haftwerte in der Tabelle 2 zeigen, zeichnen sich die erfindungsgemäßen Primer A, B, C, D, E, F und G durch einen sehr guten Verbund zu den jeweils getesteten Substratoberflächen aus und verfügen (wo getestet) über eine gute, den kommerziell erhältlichen Produkten vergleichbare Thermolastbeständigkeit. Auf Silikatkeramik wurden ohne vorherige HF-Ätzung Haftwerte erzielt, die mit denen kommerziellen Formulierungen nach HF-Ätzung vergleichbar oder sogar besser sind. Neben diesem Vorteil wurde mit den phosphathaltigen Formulierungen C, E und F ein mit den kommerziellen Primern MBP und CP vergleichbarer Verbund zu Oxidkeramik erzielt. Mit Formulierung C wurde außerdem eine gute Haftwirkung auf Metallen erreicht.

Tabelle 2

Haftvermittler	Zugfestigkeit [MPa]	Zugfestigkeit nach Thermowechselbelastung [MPa]
Lithiumdisilikat-Keramik (e.max CAD; Ivoclar Vivadent)		
MBP *	53.7 ± 7.8	44.4 ± 7.0
MBS *	50.6 ± 15.4	46.3 ± 8.9
CP **	6.1 ± 2.5	32.6 ± 10.1
A	53.0 ± 30.1	Nicht bestimmt
B	41.3 ± 4.5	Nicht bestimmt
C	48.7 ± 5.9	49.1 ± 7.2
D	49.8 ± 5.1	45.9 ± 9.5
E	45.7 ± 8.1	Nicht bestimmt
F	46.1 ± 13.0	Nicht bestimmt
G	47.5 ± 14.0	Nicht bestimmt
Leucitverstärkte Silikatkeramik (Empress, Ivoclar Vivadent)		
MBP *	25.9 ± 8.4	32.2 ± 13.6
MBS *	31.1 ± 11.4	Nicht bestimmt
C	43.9 ± 3.2	53.9 ± 3.8
Zirkonoxid-Keramik (ZirCAD, Ivoclar Vivadent)		
MBP ***	49.3 ± 5.2	47.1 ± 6.2
CP ***	40.5 ± 5.8	Nicht bestimmt
ZP ***	38.0 ± 13.4	Nicht bestimmt
C	43.3 ± 4.9	53.9 ± 3.8
E	34.1 ± 7.1	Nicht bestimmt
F	39.4 ± 6.0	Nicht bestimmt
Aluminiumoxid-Keramik (Al-Cube, Fa. VITA)		
MBP ***	33.5 ± 13.2	11.5 ± 10.9
C	25.7 ± 4.6	10.8 ± 5.8
Titan (Tritan, 99,5% Titan, Dentaureum)		
MBP ***	19.6 ± 5.3	5.7 ± 3.4
C	17.9 ± 10.6	10.4 ± 8.2

* Vergleichsbeispiel, Probe mit HF vorgeätzt

5 ** Vergleichsbeispiel, mit Befestigungszement Panavia F2.0 (Fa. Kuraray Europe, Deutschland)

*** Vergleichsbeispiel

Beispiel 3

Untersuchung der Freisetzung von HF durch ^{19}F -NMR-Spektroskopie

5

Die Stabilität der Polyhydrogenfluoridsalze gegen hydrolytische Zersetzung und Freisetzung von HF wurde per ^{19}F -NMR-Spektroskopie an homogenen Lösungen in H_2O /Ethanol (50/50%) + d_6 -Ethanol geprüft. Die spektroskopischen Untersuchungen wurden an Lösungen der Salze NBu_4HF_2 und $\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$ durchgeführt. Außerdem wurden die Primerformulierungen A (enthaltend NBu_4HF_2 , Alkoxysilan-Monomer MPTMS) und C (enthaltend $\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$, Alkoxysilan-Monomer MPTMS und Phosphorsäureester-Monomer MDP) untersucht. Die Proben wurden (wie in Tabelle 3 vermerkt) teilweise vor der Messung gelagert um eine graduelle HF-Freisetzung durch langsame Hydrolyse sicher ausschließen zu können. An Primer C wurde die spektroskopische Untersuchung vor, während und nach einer 8-wöchigen Stresslagerung bei 50°C zur beschleunigten Alterung vorgenommen.

Die Abwesenheit freier Flusssäure HF in den Primerformulierungen wurde per ^{19}F -NMR-Spektroskopie durch Abwesenheit des entsprechenden Singulettsignals bei -162.9 bis -165.8 ppm nachgewiesen. Dieses Signal ist auch nach 8-wöchiger Stresslagerung bei 50°C nicht nachweisbar, so dass die Abwesenheit von HF als eine beständige Eigenschaft der erfindungsgemäßen Primerformulierungen angesehen werden kann. Die NMR-Spektren belegen somit die Beständigkeit der erfindungsgemäßen Primerformulierungen enthaltend Polyhydrogenfluoridsalze gegen hydrolytische Zersetzung und Freigabe von HF.

Fig. 1 zeigt ^{19}F -NMR-Spektren verschiedener Fluoridverbindungen (Fluorwasserstoff, HF; Tetrabutylammoniumfluorid, TBAF, Ammoniumbifluorid, ABF; Tetrabutylammoniumhydrogendifluorid TBABF, Tetrabutylammoniumdihydrogentrifluorid, TBADT).
Messung als homogene Lösungen in H_2O /Ethanol (50/50%) + d_6 -Ethanol.

Fig. 2 zeigt das ^{19}F -NMR-Spektrum der Primerformulierung C während Lagerung bei 50°C über 8 Wochen. Messung als homogene Lösungen in $\text{H}_2\text{O}/\text{Ethanol}$ (50/50%) + d_6 -Ethanol.

Tabelle 3

5

Primer	Fluoridquelle	Probenalter bei Messung	Monomere [Gew.-%]	Lösungsmittel [Gew.-%]	$\delta(^{19}\text{F})$ ppm (%)
-	HF (0.65%, 0,325 M)	frisch hergestellt	-	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (50/50%)	-165.8 (singulett)
-	NBu_4HF_2 (10%, 0,356 M)	frisch hergestellt	-	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (45/45%)	-147.6 (broad)
-	NBu_4HF_2 (9.1%, 0,325 M)	1 Woche bei Raumtemperatur	-	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$	-149.9 (broad) -129.6 (multi)
-	$\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$ (19,5%, 0,65 M)	frisch hergestellt	-	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (40/40%)	-156.6 (broad) -129.9 (multi)
-	$\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$ (10%, 0,325 M)	frisch hergestellt	-	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (45/45%)	-155.2 (broad) -130.0 (multi)
-	$\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$ (5%, 0,167 M)	frisch hergestellt	-	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (47.5/47.5%)	-154.5 (broad) -130.0 (multi)
-	$\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$ (20%, 0,65 M)	4 Wochen bei Raumtemperatur	MPTMS (10%)	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (35/35%)	-130.4 (broad) -117.1 (multi)
A	NBu_4HF_2 (10%, 0,356 M)	frisch hergestellt	MPTMS (1%)	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (44.5/44.5%)	-145.6 (broad) -129.6 (multi) -116.7 (multi)
C	$\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$ (10%, 0,325 M)	frisch hergestellt	MPTMS (1%) MDP (1%)	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (44.5/44.5%)	-145.6 (broad) -129.6 (multi) -116.7 (multi)

Primer	Fluoridquelle	Probenalter bei Messung	Monomere [Gew.-%]	Lösungsmittel [Gew.-%]	$\delta(^{19}\text{F})$ ppm (%)
C	$\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$ (10%, 0,325 M)	8 Wochen bei 50°C	MPTMS (1%) MDP (1%)	$\text{H}_2\text{O}/\text{EtOH}$ (44.5/44.5%)	-145.6 (broad) -129.6 (multi) -116.7 (multi)

Beispiel 4

5 Rasterelektronenmikroskopie (REM) nasschemisch erodierter Silikatkeramiken

Die Fähigkeit der Polyhydrogenfluoridsalze zur nasschemischen Erosion von Silikatkeramiken wurde per REM-Analytik nachgewiesen (siehe Fig. 3-5). Die Aufnahmen belegen die gewünschte Bildung mikromechanischer Retentionsstellen auf der Keramik bei den dentalmedizinisch üblichen Einwirkzeiten von 1 Minute ohne Agitation. 10 Überraschenderweise war die Bildung mikromechanischer Retentionsstellen mit Polyhydrogenfluoridsalz-Lösungen sogar stärker ausgeprägt als mit einer äquimolaren HF-Lösung im gleichen Lösemittel ($\text{H}_2\text{O}/\text{Ethanol}$, 0.325 M), was einen weiteren Vorteil der erfindungsgemäßen Primerformulierungen ist.

15 Fig. 3 zeigt die auf Lithiumdisilikatkeramik (E.max, Ivoclar Vivadent AG) durch Flußsäure, HF (0.325 M; $\text{H}_2\text{O}/\text{Ethanol}$ 50/50 Vol.-%) erzielte nasschemische Erosion nach 1 Minute agitationsfreiem Kontakt und Abspülen mit Wasser.

20 Fig. 4 zeigt die auf Lithiumdisilikatkeramik (E.max, Ivoclar Vivadent AG) durch Ammoniumbifluorid, NH_5F_2 , ABF (0.325 M; $\text{H}_2\text{O}/\text{Ethanol}$ 50/50 Vol.-%) erzielte nasschemische Erosion nach 1 Minute agitationsfreiem Kontakt und Abspülen mit Wasser.

25 Fig. 5 zeigt die auf Lithiumdisilikatkeramik (E.max, Ivoclar Vivadent AG) durch Tetra-butylamoniumdihydrogentrifluorid, $\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$, TBADT (0.325 M; $\text{H}_2\text{O}/\text{Ethanol}$ 50/50 Vol.-%) erzielte nasschemische Erosion nach 1 Minute agitationsfreiem Kontakt und Abspülen mit Wasser.

Mit Primerformulierung C wurde die Auswirkung einer verdoppelten Einwirkdauer auf lithiumdisilikatischen Keramiken per REM-Analytik untersucht (Fig. 6 und 7). Das Ätzmuster nach 1 Minute Kontaktdauer ist nicht von dem nach 2 Minuten Kontaktdauer zu unterscheiden. Weder waren die für überätzte Lithiumdisilikat-Keramiken kennzeichnenden weißlichen Ablagerungen aus freigelegten Lithiumdisilikat-Kristalliten auf der Keramikoberfläche zu beobachten, noch werden nicht in die amorphe Phase eingebundene Kristallite in den REM-Aufnahmen sichtbar. Solche lose gebundenen Kristallite bilden im Haftverbund zwischen Keramik und Befestigungsmaterial Sollbruchstellen und können durch ihre Anwesenheit die Haftwirkung beträchtlich schwächen. Es ist daher vorteilhaft für den Anwender, das Überätzen einer Keramik sicher vermeiden zu können. Die geringe Neigung der Primerformulierungen zum Überätzen der Keramik bei unabsichtlich verlängertem Kontakt stellt also einen beträchtlichen Vorteil der erfindungsgemäßen Primerformulierung gegenüber der klassischen HF-Ätzung dar.

Fig. 6 zeigt die auf Lithiumdisilikatkeramik (E.max, Ivoclar Vivadent AG) durch Primerformulierung C (enthaltend Tetrabutylammoniumdihydrogentrifluorid, $\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$, TBADT; 0.325 M; H_2O /Ethanol 50/50 Vol.-%) erzielte nasschemische Erosion nach 1 Minute agitationsfreiem Kontakt und Abspülen mit Wasser.

Fig. 7 zeigt die auf Lithiumdisilikatkeramik (E.max, Ivoclar Vivadent AG) durch Primerformulierung C (enthaltend Tetrabutylammoniumdihydrogentrifluorid, $\text{NBu}_4\text{H}_2\text{F}_3$, TBADT; 0.325 M; H_2O /Ethanol 50/50 Vol.-%) erzielte nasschemische Erosion nach 2 Minute agitationsfreiem Kontakt und Abspülen mit Wasser.

Patentansprüche

1. Primerformulierung die

- (1) mindestens ein Alkoxysilan-Monomer der allgemeinen Formel (I)



worin

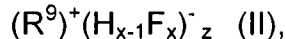
R^1 für einen organischen Rest steht, der mindestens eine ethenylisch ungesättigte, polymerisierbare Gruppe aufweist,

R^2 für einen C_1 - bis C_8 -Alkylorganischen Rest steht und

n 1,2 oder 3 ist,

wobei die Reste R^1 und R^2 jeweils gleich oder unterschiedlich sein können;

- (2) mindestens ein Polyhydrogenfluoridsalz der allgemeinen Formel (II)



worin

R^9 für ein Metallkation aus der Reihe der Alkali-, Erdalkali oder Übergangsmetalle oder für ein Ammoniumion der Formel $(R^5)(R^6)(R^7)(R^8)N^+$ steht, in der R^5 , R^6 , R^7 und R^8 jeweils unabhängig voneinander für H oder C_1 - bis C_{26} -Alky-, C_3 - bis C_{26} -Alkenyl- oder C_6 - C_{26} -Arylreste stehen, wobei R^5 , R^6 , R^7 und R^8 gleich oder unterschiedlich sein können, und wobei zwei dieser Reste miteinander verbunden sein können, um zusammen mit dem Stickstoffatom einen Heterocyclus zu bilden und wobei drei der Reste und das Stickstoffatom zusammen ein Pyridiniumion bilden können,

x eine ganze Zahl von 2 bis 5, vorzugsweise 2 bis 4, insbesondere 3 ist,

z der Wertigkeit des kationischen Restes R^9 entspricht,

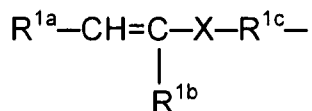
- (3) organisches Lösungsmittel, und

- (4) Wasser enthält.

2. Primerformulierung nach Anspruch, in der mindestens eine oder alle Variablen eine der folgenden Bedeutungen haben:

Formel (I):

R^1 = ein Rest mit der folgenden Formel:



in der

R^{1a} = H oder Phenyl, vorzugsweise H ist;

R^{1b} = H oder Methyl, vorzugsweise Methyl ist;

R^{1c} = entfällt oder C_1 - C_{16} -Alkyl, vorzugsweise C_1 - C_3 -Alkyl ist;

X = entfällt oder -CO-O- oder -CO-NH-, vorzugsweise -CO-O- oder -CO-NH- ist, wobei X entfällt, wenn R^{1c} entfällt;

R^2 = H oder C_1 - bis C_2 -Alkyl und

n = 1 oder 2,

wobei die Reste R^1 und R^2 jeweils gleich oder unterschiedlich sein können und vorzugsweise gleich sind;

Formel (II)

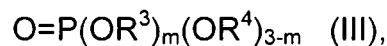
x = eine ganze Zahl von 2 bis 4, vorzugsweise 3,

z = 1,

R^9 = ein Ammoniumion der Formel $(R^5)(R^6)(R^7)(R^8)N^+$, in der R^5 , R^6 , R^7 und R^8 unabhängig voneinander H, n- oder i- C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten, wobei R^5 , R^6 , R^7 und R^8 vorzugsweise gleich sind, bevorzugt sind $R^5 = R^6 = R^7 = R^8 =$ Butyl.

3. Primerformulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 2, die als Lösungsmittel einen Alkohol, ein Keton, einen Ester, Methanol, Ethanol, n-Propanol, i-Propanol, t-Butanol, Ethylacetat, Aceton, Methylethylketon oder eine Mischung davon enthält.

4. Primerformulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, die keine freie Fluorwasserstoffsäure (HF) enthält.
5. Primerformulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, die zusätzlich mindestens ein Phosphorsäure- oder Pyrophosphorsäureester-Monomer der Formel (III) enthält:



worin

R^3 für einen organischen Rest steht, der mindestens eine ethylenisch ungesättigte, polymerisierbare Gruppe aufweist,

R^4 für H, SiR'_3 , $\text{P}(=\text{O})(\text{OR}^{14})_2$ oder C_1 - bis C_{16} -Alkyl steht, wobei R^{14} für H, SiR'_3 oder C_1 - bis C_{16} -Alkyl steht und wobei R und R' unabhängig voneinander jeweils C_1 bis C_4 -Alkyl sind, und

m 1 oder 2 ist,

wobei die Reste R^3 und R^4 jeweils gleich oder unterschiedlich sein können, und/oder

mindestens ein Phosphonsäure- oder Polysphosphonsäure-Monomeren der allgemeinen Formel (IIIa) enthält:



worin

R^{11} für einen organischen Rest steht, der mindestens eine ethylenisch ungesättigte, polymerisierbare Gruppe aufweist,

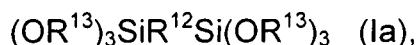
R^{10} für einen Rest ausgewählt aus H, SiR''_3 oder C_1 - bis C_{16} -Alkyl steht, wobei R'' C_1 bis C_4 -Alkyl ist,

n 1, 2, 3 oder 4 ist.

6. Primerformulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, die zusätzlich mindestens ein Hilfsmittel enthält, das aus Netzmitteln, Detergenzien, nichtionische, anionische und/oder kationische Tensiden, Entschäumer, Stabilisatoren antimikrobiellen Zusätzen, Duftstoffen, Farbstoffen, Konservierungsmitteln, poly-

meren Verdickungsmitteln, Polyvinylverbindungen, Polymethacrylaten, Polyacrylaten, Polyethern, Polyaminen, Polysilicaten, Polysaccharide, Thixotropieagenzien und Rheologiemodifizierern ausgewählt ist.

7. Primerformulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, die zusätzlich ein Alkoxysilan der allgemeinen Formel (Ia) enthält,



worin

R^{12} für C_1 - C_{12} -Alkylen, C_1 - C_{12} -Heteroalkylen oder C_6 - C_{12} -Arylen steht,

R^{13} unabhängig jeweils für H oder C_1 - bis C_8 -Alkyl steht

wobei die Reste R^{13} jeweils gleich oder unterschiedlich sein können.

8. Primerformulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, die
- (1) 0,05 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% Alkoxysilan-Monomer (I);
 - (2) 1,0 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 2,0 bis 15,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 5,0 bis 10,0 Gew.-% Polyhydrogenfluoridsalz (II);
 - (3) 25 bis 98,5 Gew.-%, bevorzugt 35 bis 75 Gew.-% und besonders bevorzugt 45 bis 55 Gew.-% organische Lösungsmittel;
 - (4) 25 bis 98,5 Gew.-%, bevorzugt 35 bis 75 Gew.-% und besonders bevorzugt 40 bis 75 Gew.-% Wasser;
- enthält, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

9. Zusammensetzung nach Anspruch 8, die zusätzlich
- 0,005 bis 2,5 Gew.-%, bevorzugt 0,02 bis 1,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,05 bis 0,5 Gew.-% des Alkoxysilans (Ia); und/oder
 - 0,05 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% Phosphorsäureester-Monomer (III) und/oder
 - 0,05 bis 25,0 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 10,0 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5,0 Gew.-% Phosphonsäure-Monomer (IIIa); und/oder

- 0,001 bis 10%, bevorzugt 0,1 bis 7,5%, besonders bevorzugt 1,0 bis 5% Hilfsmittel
enthält, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.
10. Primerformulierung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9 zur Verwendung in der Zahnheilkunde.
 11. Verwendung einer Primerformulierung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9 zur Oberflächenbehandlung von metallischen oder keramischen Dentalrestaurationen oder Dentalmaterialien.
 12. Verwendung nach Anspruch 11 zur Oberflächenbehandlung einer Dentalrestauration oder eines Dentalmaterials auf Basis von Silikatkeramik.
 13. Verwendung einer Primerformulierung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9 als Haftvermittler.
 14. Dentalrestauration, dadurch gekennzeichnet, dass zumindest ein Teil ihrer Oberfläche mit einer Primerformulierung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9 behandelt ist.
 15. Dentalrestauration nach Anspruch 14, die eine Oberfläche aus silikatischer Keramik, Feldspat, Quarz, Leucit- oder Lithiumdisilikat-basierter Keramik hat.

Fig. 1

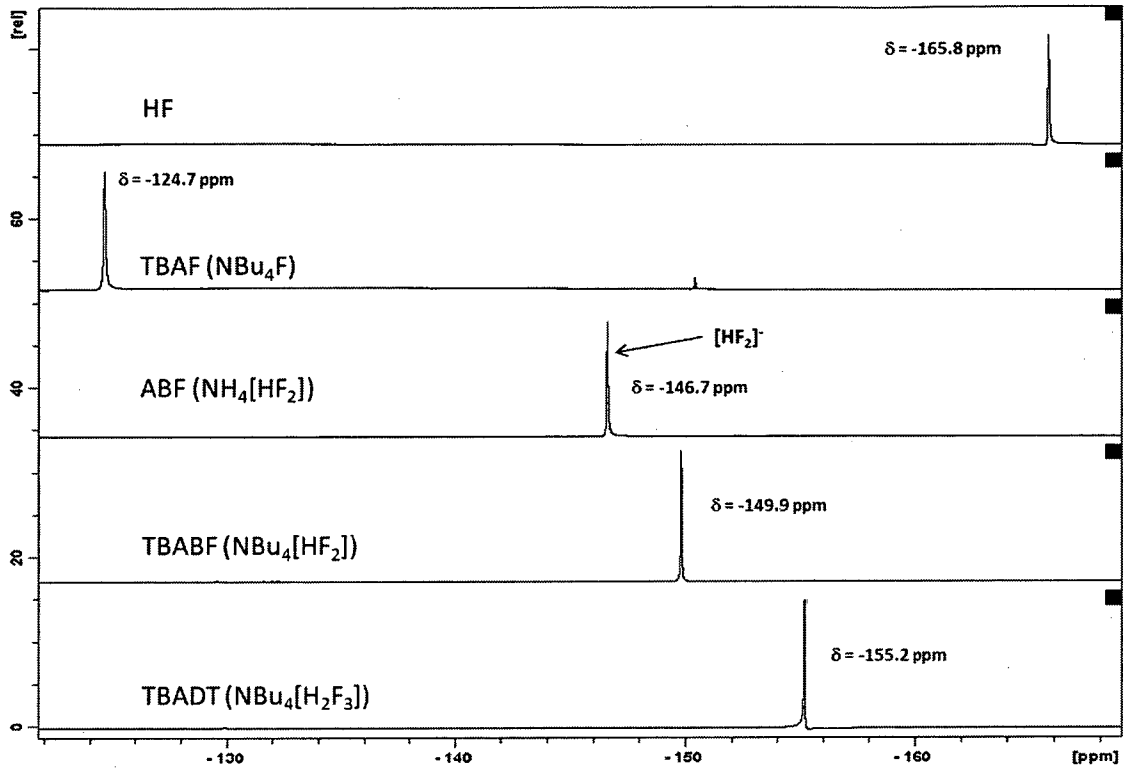


Fig. 2

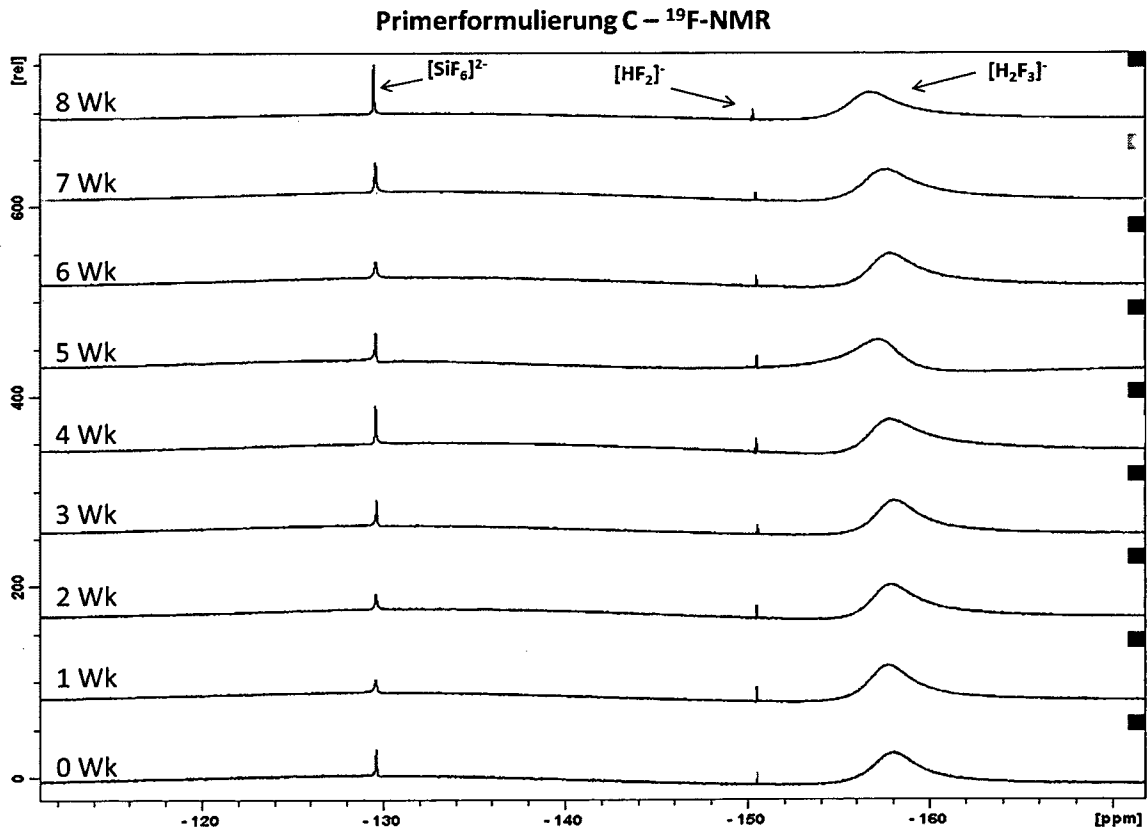


Fig. 3

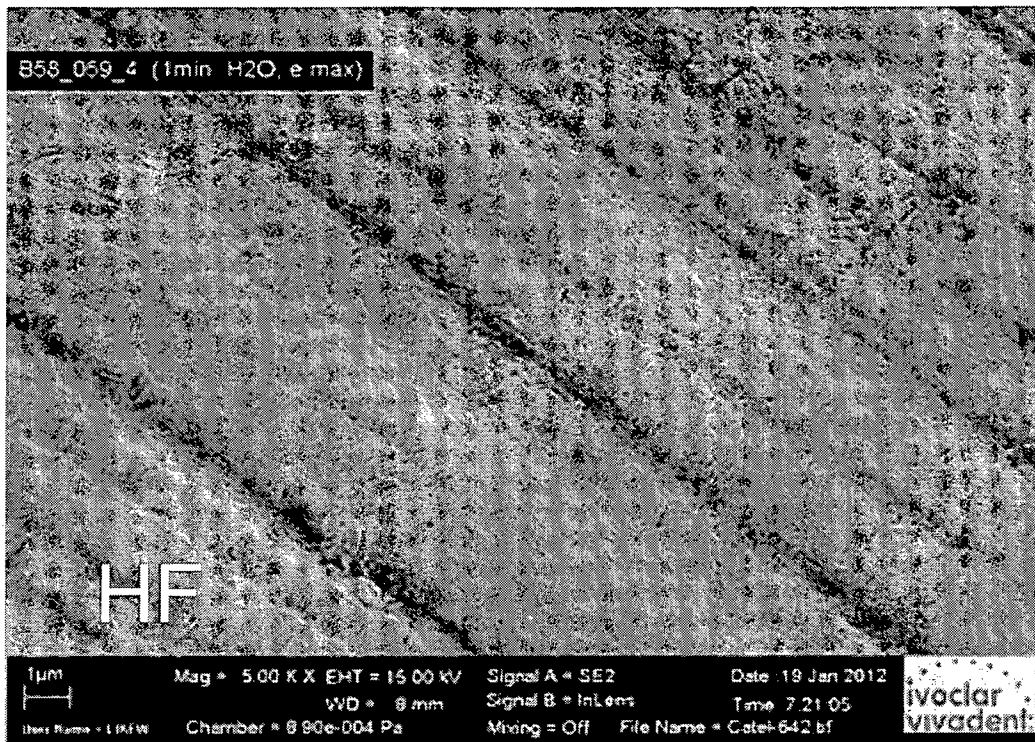


Fig. 4

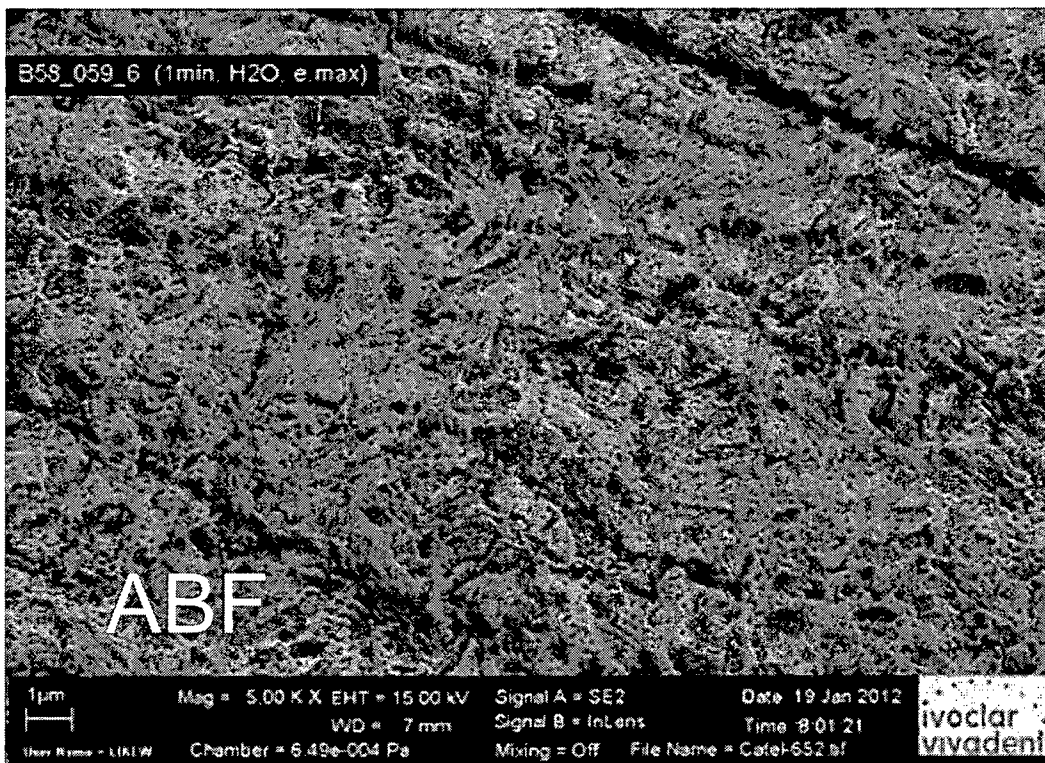


Fig. 5

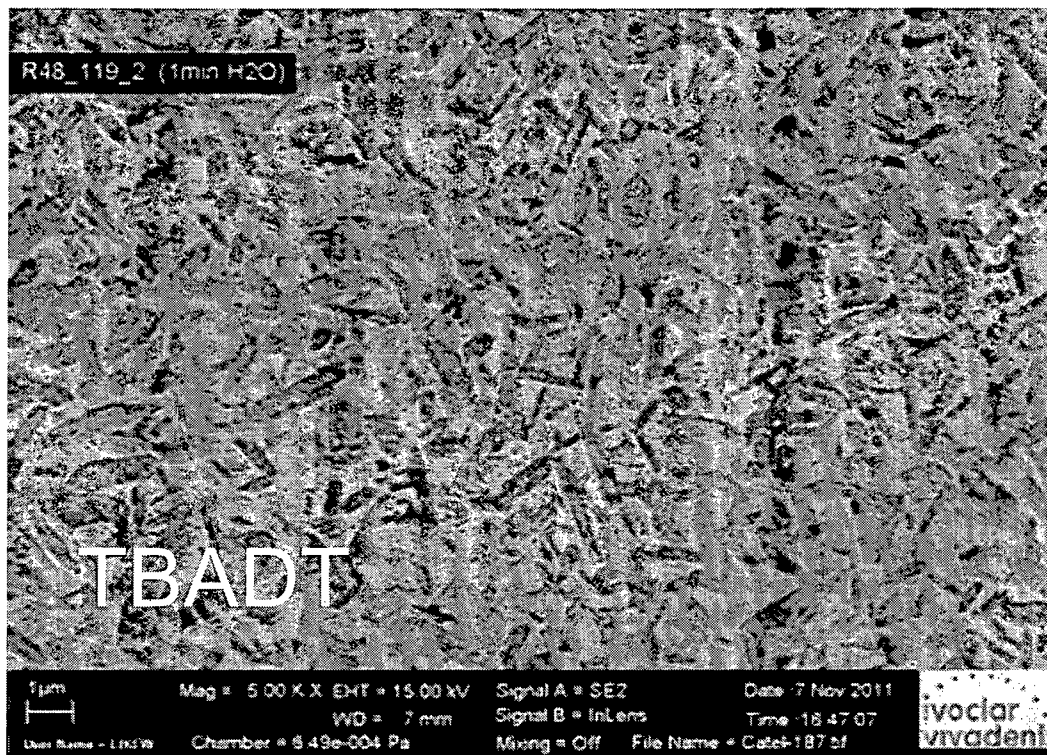


Fig. 6

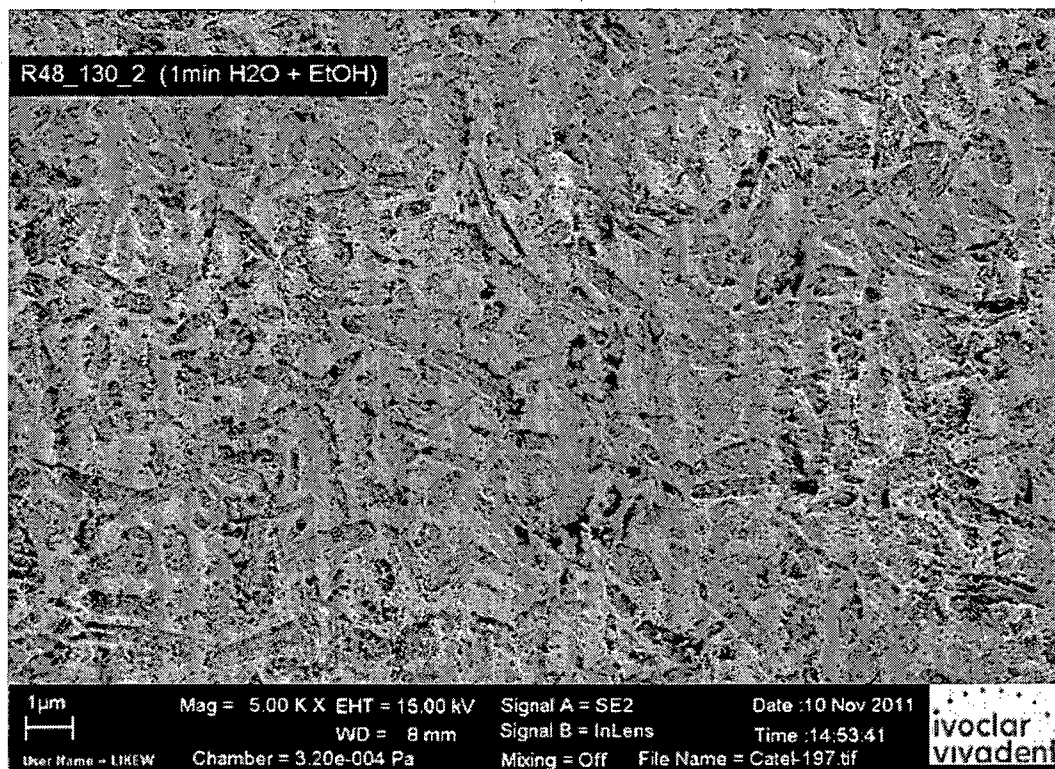
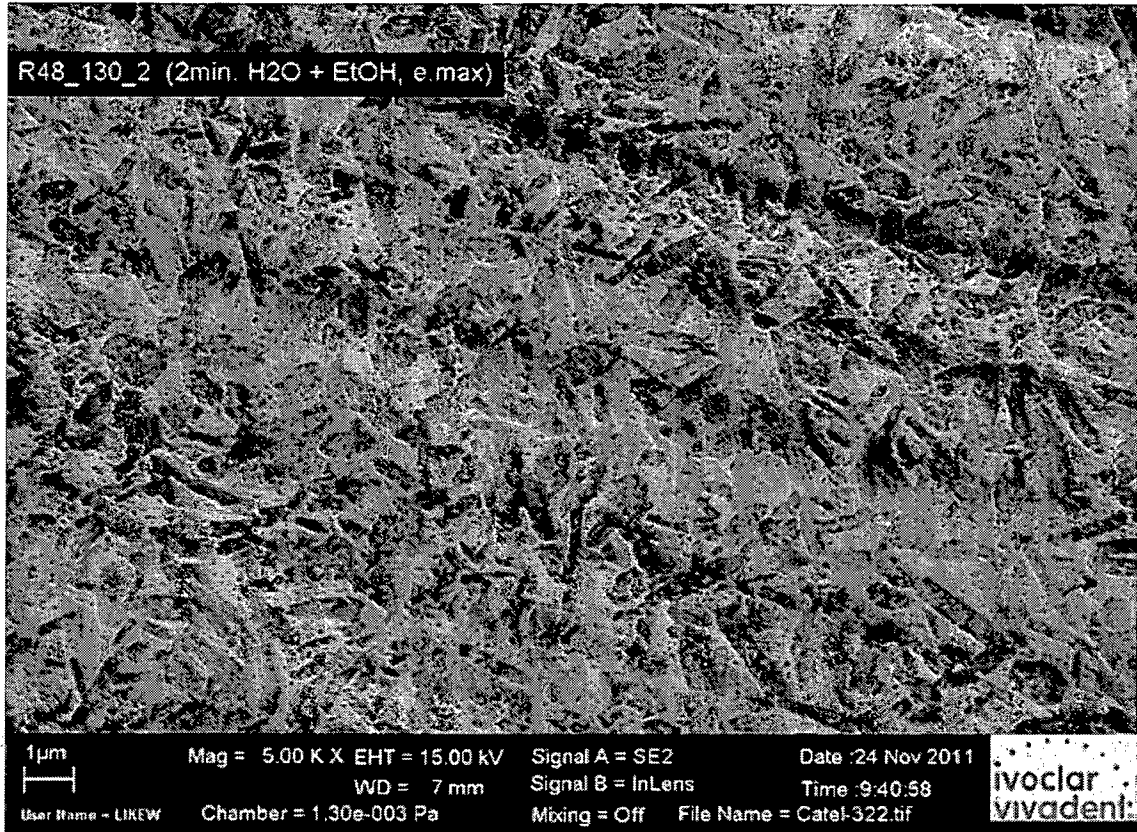


Fig. 7



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/EP2014/000444

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. A61K6/00 ADD.		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61K		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	RUSSELL D A ET AL: "Shear bond strength of resin composite to Dicor treated with 4-META.", THE INTERNATIONAL JOURNAL OF PROSTHODONTICS 1994 JAN-FEB, vol. 7, no. 1, January 1994 (1994-01), pages 7-12, XP008164283, ISSN: 0893-2174 column 2, line 3 - column 4, paragraph 1 -----	1,2,4, 11,13,14
A	US 2010/240796 A1 (BOCK THORSTEN [AT] ET AL) 23 September 2010 (2010-09-23) claim 1 & EP 2 229 930 A1 (IVOCLAR VIVADENT AG [LI]) 22 September 2010 (2010-09-22) cited in the application -----	1-6
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents :		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art	
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"&" document member of the same patent family	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
Date of the actual completion of the international search 9 April 2014	Date of mailing of the international search report 24/04/2014	
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Angiolini, Delia	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2014/000444

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 2010240796 A1	23-09-2010	EP 2229930 A1	22-09-2010
		JP 2010215624 A	30-09-2010
		US 2010240796 A1	23-09-2010

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2014/000444

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
INV. A61K/00
ADD.
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC

B. RECHERCHIERTER GEBIETE
Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
A61K

Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)
EPO-Internal

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	RUSSELL D A ET AL: "Shear bond strength of resin composite to Dicor treated with 4-META.", THE INTERNATIONAL JOURNAL OF PROSTHODONTICS 1994 JAN-FEB, Bd. 7, Nr. 1, Januar 1994 (1994-01), Seiten 7-12, XP008164283, ISSN: 0893-2174 Spalte 2, Zeile 3 - Spalte 4, Absatz 1 -----	1,2,4, 11,13,14
A	US 2010/240796 A1 (BOCK THORSTEN [AT] ET AL) 23. September 2010 (2010-09-23) Anspruch 1 & EP 2 229 930 A1 (IVOCLAR VIVADENT AG [LI]) 22. September 2010 (2010-09-22) in der Anmeldung erwähnt -----	1-6

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" frühere Anmeldung oder Patent, die bzw. das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absenddatum des internationalen Recherchenberichts
9. April 2014	24/04/2014

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Angiolini, Delia
--	---

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2014/000444

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 2010240796 A1	23-09-2010	EP 2229930 A1	22-09-2010
		JP 2010215624 A	30-09-2010
		US 2010240796 A1	23-09-2010
