

## Caractéristiques techniques

Usage prévu	Endodontie				
Indications d'emploi	Reprise non-chirurgicale des traitements endodontiques				
Description	Condenseur fin pour la condensation latérale de gutta percha				
Type d'insert	Lisse				
Facteur allergisant	Insert fabriqué avec un acier inoxydable chirurgical conforme à la norme ASTM F899 - 12b  L'acier chirurgical inoxydable contient : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nickel</li> <li>• Chrome</li> </ul>				
Référence commerciale	S04 : F00118				
Classe médicale	Le dispositif médical est classé IIa selon la directive européenne 93/42/CEE.				
Réglages	Gamme Newtron	Gamme P5	Suprasson P5 Booster	Prophy Max - P-Max - Implant Center 2 - Piezotome 2	Irrigation
	7	7	5	3	X

## Durée de vie

Parce qu'il n'est pas possible d'établir un nombre maximum d'utilisations, pouvant être fonction de nombreux paramètres tels que la durée d'utilisation, la dureté de l'émail, l'effort exercé ou l'usure, nous vous recommandons de renouveler au minimum une fois par an les dispositifs médicaux couramment utilisés. Procédez au renouvellement du dispositif médical si l'insert ne vibre pas à la fréquence attendue, le traitement ne se déroule pas comme d'habitude et prend plus de temps ou ne progresse pas.

Les dispositifs médicaux sont livrés stériles et sont à usage unique. Après utilisation, ils doivent être éliminés dans un réceptacle de déchets d'activités de soins à risques infectieux.

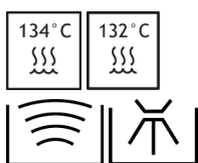
## Documentations liées

Nom du document	Références
Mode de consultation des instructions d'emploi électroniques	J00000
Protocoles de nettoyage, désinfection et stérilisation des inserts	J02000
Fiche clinique Kit Endosuccess Retreatment	J08120
Tableau de réglage de puissance des générateurs à ultrasons	J58000
Notice générale relative à l'ensemble de la gamme des inserts dentaires conventionnels	J02100

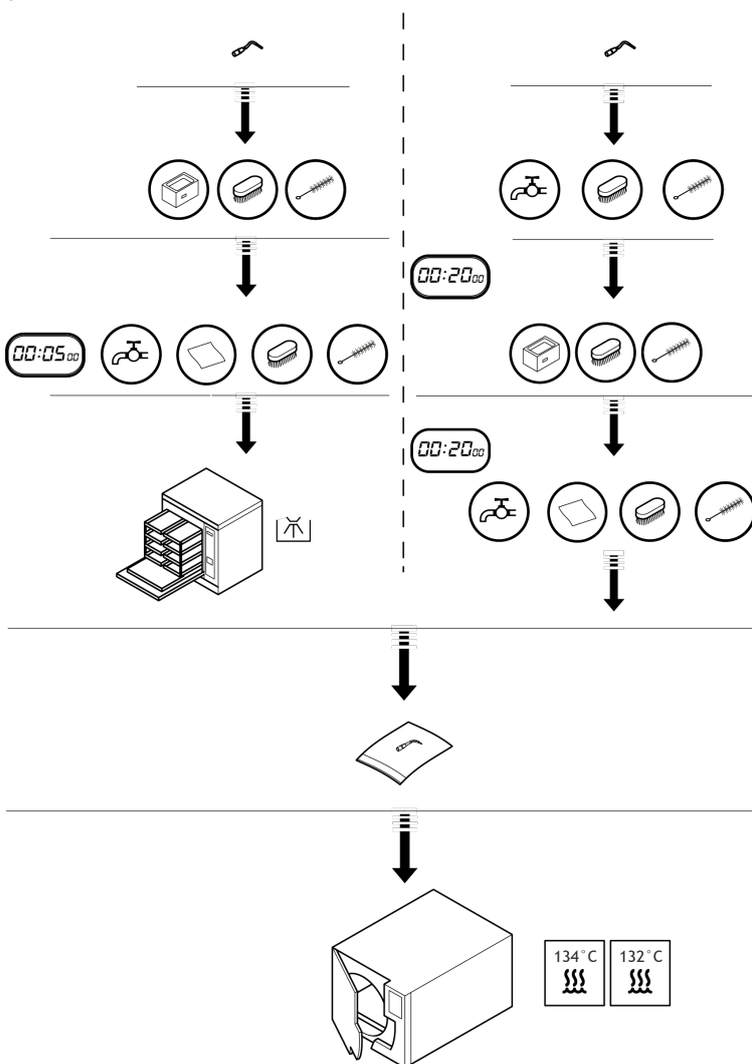
## Stérilisation



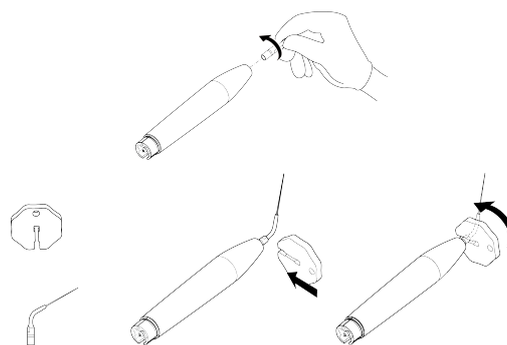
Stériliser avant utilisation



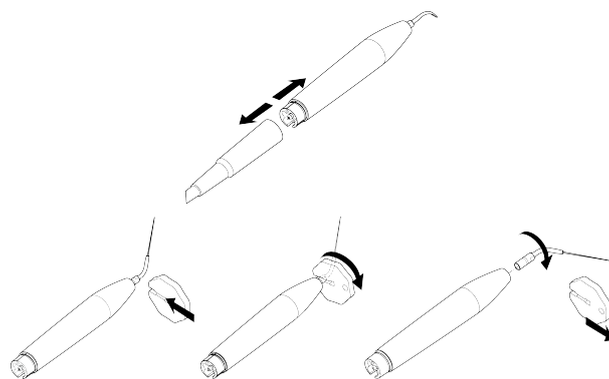
Vous devez désinfecter, nettoyer et stériliser l'insert avant et après chaque utilisation. Avant toute utilisation, référez-vous aux Protocoles de nettoyage, désinfection et stérilisation des inserts J02000.



## Mise en place



## Démontage



## Identification du fabricant



SATELEC  
A Company of ACTEON Group  
17, avenue Gustave Eiffel  
BP 30216  
33708 MERIGNAC cedex  
France  
Tel. +33 (0) 556.34.06.07  
Fax. +33 (0) 556.34.92.92  
E.mail : satelec@acteongroup.com  
www.acteongroup.com



## Date de première apposition de marquage CE

1998

Insert | S04 | J00790 | (98) | V1 | 03/2017 | NB26FR090A

SATELEC S.A.S. | A Company of ACTEON Group  
17 av. Gustave Eiffel | BP 30216 | 33708 MERIGNAC cedex | FRANCE  
Tel. +33 (0) 556 34 06 07 | Fax. +33 (0) 556 34 92 92  
E-mail : satelec@acteongroup.com | www.acteongroup.com

Download



Instructions For Use

