

Caratteristiche tecniche

Utilizzo previsto	Odontoiatria conservativa e di restauro				
Indicazioni d'uso	Finitura intrasulcolare delle preparazioni protesiche coronali o corono-radicolari				
Descrizione	Finitura, a forma di spalla diamantata. Per ottenere una linea di definizione del tipo a forma di spalla senza il rischio di danneggiare il sistema di attacco e inizio di lucidatura.				
Tipo di punta	Diamantato				
Fattore allergizzante	Punta realizzata in acciaio inossidabile chirurgico conforme alla norma ASTM F899 - 12b L'acciaio chirurgico inossidabile contiene: <ul style="list-style-type: none"> • Nichel • Cromo La lega del legante di aggraffatura della diamantatura contiene: <ul style="list-style-type: none"> • Nichel 				
Riferimento commerciale	PMS2 : F02255				
Classe medicale	Il dispositivo medicale è classificato IIa secondo la Direttiva Europea 93/42/CEE.				
Regolazioni	Gamma Newtron	Gamma P5	Suprasson P5 Booster	Prophy Max - P-Max - Implant Center 2 - Piezotome 2	
	10	10	7	6	

Durata di vita

Non essendo possibile stabilire un numero massimo di utilizzi, che possono dipendere da numerosi parametri come la durata di utilizzo, la durezza dei tessuti, lo sforzo esercitato o l'usura, vi raccomandiamo di sostituire almeno una volta l'anno i dispositivi medicali abitualmente utilizzati. Procedere al rinnovo del dispositivo medicale se la punta non vibra alla frequenza prevista, il trattamento non si svolge come al solito e richiede più tempo, oppure non progredisce.

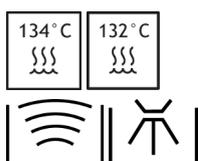
Documentazioni associate

Nome del documento	Riferimenti
Modalità di consultazione delle istruzioni d'uso elettroniche	J00007
Protocolli di pulizia, disinfezione e sterilizzazione delle punte	J02002
Scheda clinica Kit PerfectMargin Shoulder	J08202
Tabella di regolazione di potenza dei generatori a ultrasuoni	J58000
Manuale generale relativo alla gamma completa di punte dentali convenzionali	J02100

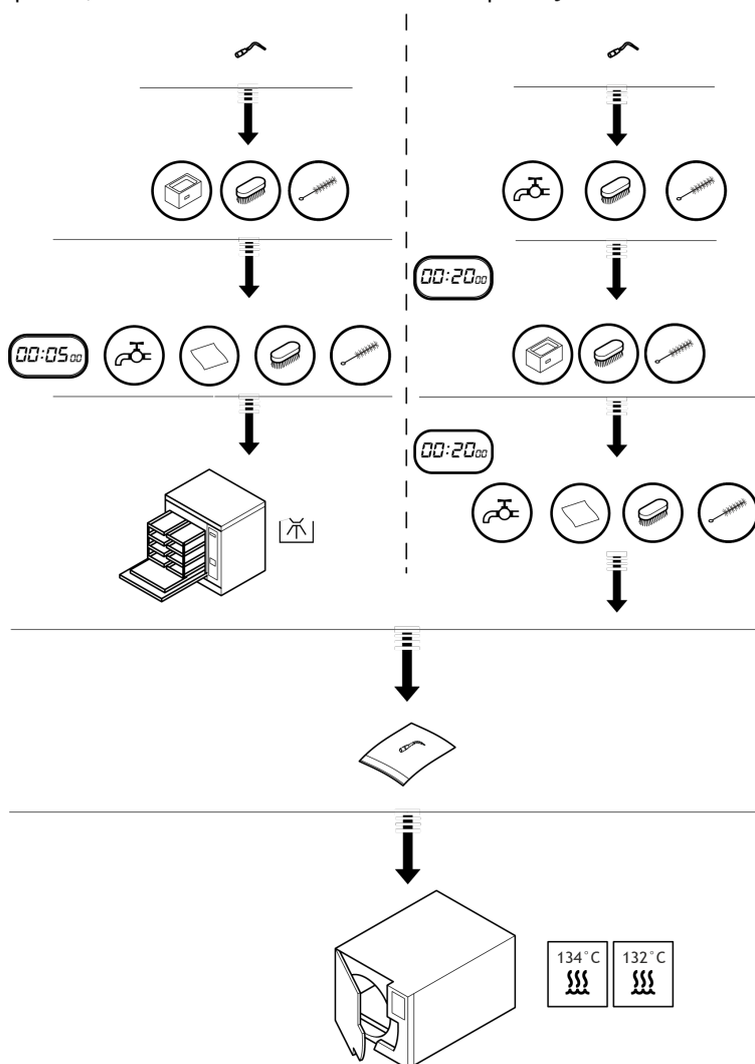
Sterilizzazione



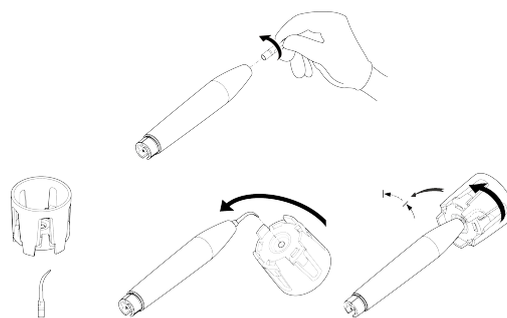
Sterilizzare prima dell'utilizzo



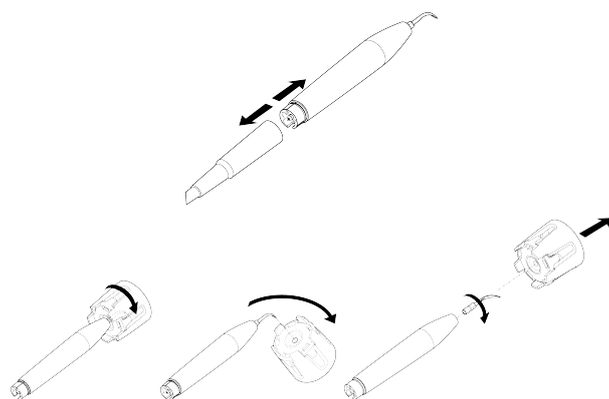
È necessario disinfettare, pulire e sterilizzare la punta prima e dopo ogni utilizzo. Prima di ogni utilizzo, consultare i Protocolli di pulizia, disinfezione e sterilizzazione delle punte J02002.



Posizionamento



Smontaggio



Identificazione del fabbricante



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



Data di prima apposizione della marcatura CE

2009



Il medico deve visualizzare costantemente lo stato del sito clinico per individuare immediatamente ogni rischio di

Punta | PMS2 | J00612 | (09) | V2 | 05/2018 | NB49IT060B

SATELEC S.A.S. | A Company of ACTEON Group
17 av. Gustave Eiffel | BP 30216 | 33708 MERIGNAC cedex | FRANCIA
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

