

## Caratteristiche tecniche

Utilizzo previsto	Endodonzia				
Indicazioni d'uso	Punta di decementazione (dopo la rimozione)				
Descrizione	Punta di decementazione dei perni e delle corone per l'estrazione degli elementi più difficili				
Tipo di punta	Liscio				
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"> <li>• Nichel</li> <li>• Cromo</li> </ul>				
Riferimento commerciale	ETPR : F88019				
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	Irrigazione
	20	20	14	10	

## 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.

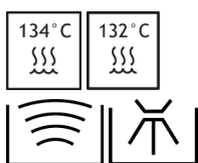
## Documentazioni associate

Nome del documento	Riferimenti
Modalità di consultazione delle istruzioni d'uso elettroniche	J00007
Protocolli di pulizia, disinfezione e sterilizzazione delle punte	J02002
Scheda clinica Endo One	J08002
Scheda clinica Kit Endosuccess Retreatment	J08122
Scheda clinica Condensazione-Decementazione	J08072
Tabella di regolazione di potenza dei generatori a ultrasuoni	J58000
Manuale generale relativo alla gamma completa di punte dentali convenzionali	J02100

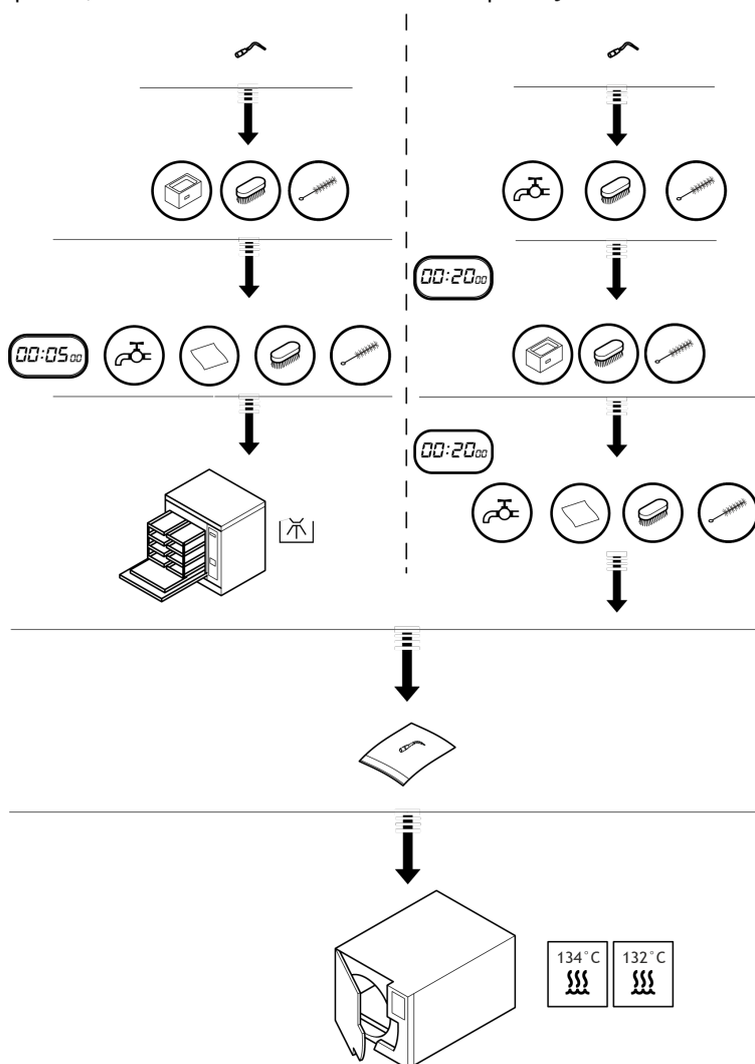
## Sterilizzazione



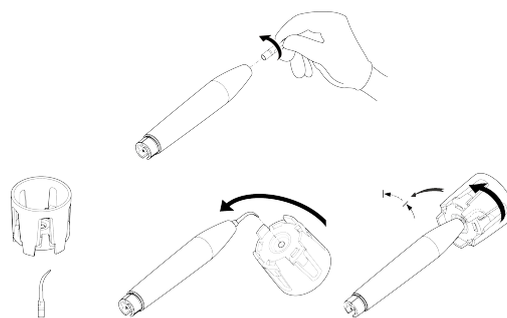
Sterilizzare prima dell'utilizzo



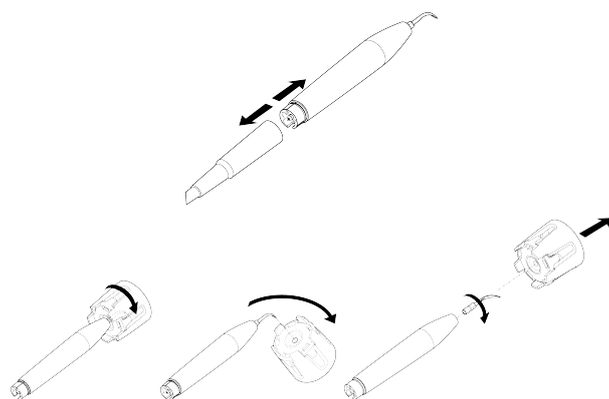
È necessario disinfettare, pulire e sterilizzare la punta prima e dopo ogni utilizzo. Prima di ogni utilizzo, consultare i Protocolli di pulizia, disinfezione e sterilizzazione delle punte J02002.



## 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](mailto:satelec@acteongroup.com)  
[www.acteongroup.com](http://www.acteongroup.com)



## Data di prima apposizione della marcatura CE

1998



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

Punta | ETPR | J00782 | (98) | V3 | 05/2018 | NB26IT150C

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](mailto:satelec@acteongroup.com) | [www.acteongroup.com](http://www.acteongroup.com)

Download



Instructions For Use

