

Technische Kenndaten

Vorgesehene Verwendung	Konservative und restaurative Zahnmedizin				
Gebrauchsanweisungen	Intrasulkuläre Feinbearbeitung von koronalen oder koronal-radikulären prothetischen Präparaten				
Beschreibung	Koronar-radikuläre Präparation, konisch, diamantiert. Für die Präparation des oberen Drittels der Kanalkammer, für das anatomische Formen des Verbindungskegels, zum Reinigen der Wurzelkanalwände und Glätten der Eintrittskegel bei anatomisch geformten Stiften.				
Ansatztyp	Diamantiert				
Allergener Faktor	Gemäß der Norm ASTM F899 - 12b aus rostfreiem chirurgischen Stahl gefertigter Ansatz Rostfreier chirurgischer Stahl enthält: <ul style="list-style-type: none"> • Nickel • Chrom Die Legierung des Crimpanschlusses der Diamantbeschichtung enthält: <ul style="list-style-type: none"> • Nickel 				
Handelsbezeichnung	PM4 : F02253				
Medizinische Klasse	Gemäß europäischer Richtlinie 93/42/EWG ist das Medizinprodukt in Klasse IIa eingestuft.				
Einstellungen	Newtron-Reihe	P5-Reihe	Suprasson P5 Booster	Prophy Max - P-Max - Implant Center 2 - Piezotome 2	
	15	15	10	5	

Lebensdauer

Da die Bestimmung einer Höchstzahl von Einsätzen nicht möglich ist (dies hängt von zahlreichen Parametern wie Benutzungsdauer, Gewebefestigkeit, ausgeübte Kraft, Verschleiß usw. ab), ist es empfehlenswert, häufig benutzte Medizinprodukte mindestens einmal im Jahr auszutauschen. Das Medizinprodukt ersetzen, wenn Der Ansatz vibriert nicht bei der erwarteten Frequenz, die Behandlung läuft nicht wie gewöhnlich ab und benötigt mehr Zeit oder schreitet nicht voran.

Verbundene Unterlagen

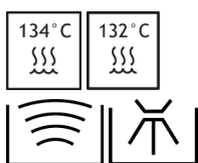
Name des Dokuments	Referenzen
Abfrageweise der elektronischen Gebrauchsanweisungen	J00007
Protokolle für die Reinigung, Desinfizierung und Sterilisation von Ansätzen	J02003
Klinisches Datenblatt PerfectMargin Rounded Kit	J08133
Klinisches Datenblatt PerfectMargin Shoulder Kit	J08203

Dies ist die deutsche Übersetzung des französischen Originaldokumentes.
Referenz J00530 Version V2 und Zeichnungsnummer NB49FR040B.

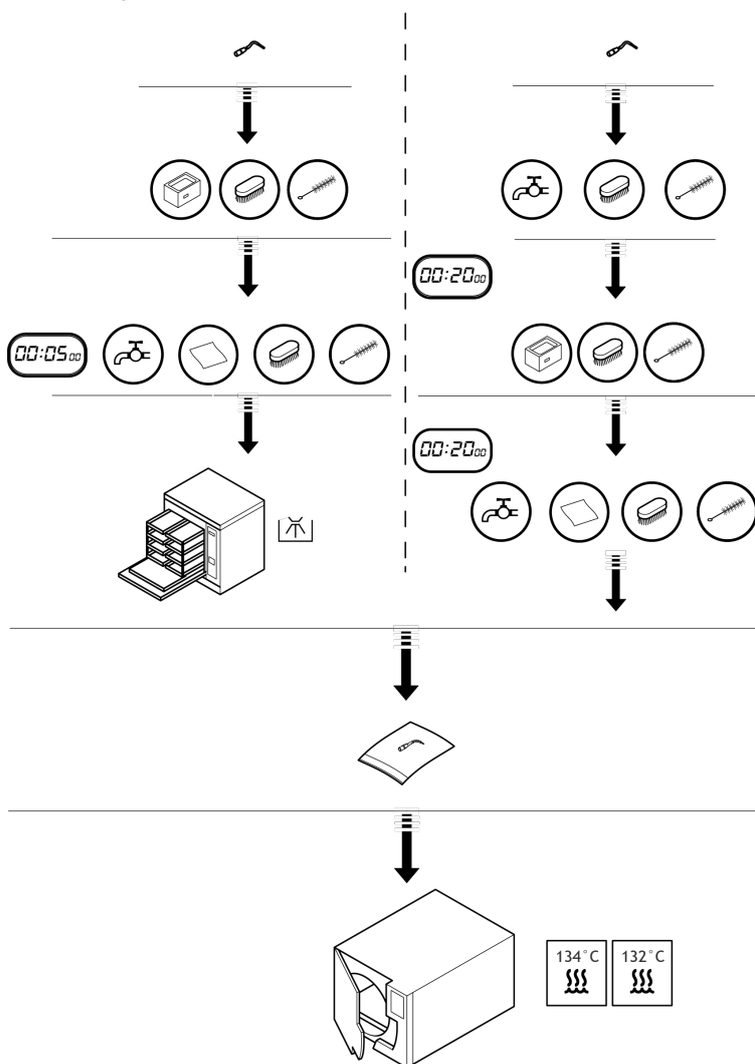
Sterilisation



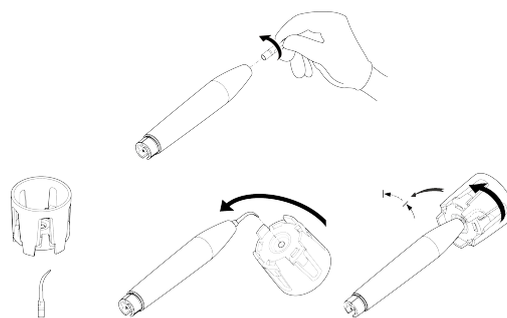
Vor dem Gebrauch sterilisieren



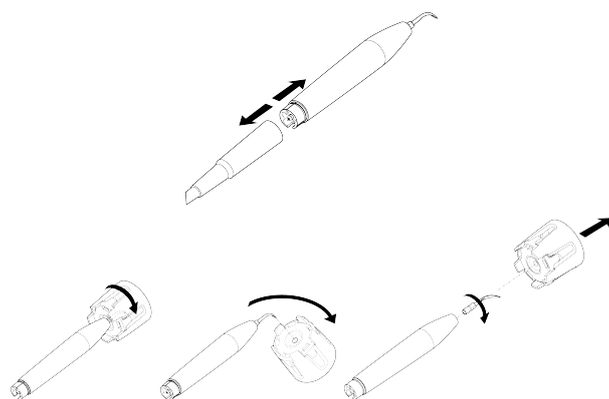
Der Ansatz muss vor und nach jedem Gebrauch desinfiziert, gereinigt und sterilisiert werden. Vor jeglichem Gebrauch, siehe die Protokolle für die Reinigung, Desinfizierung und Sterilisation von Ansätzen J02003.



Installation



Ausbau



Identifizierung des Herstellers



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



Datum der ersten Anbringung der CE-Kennzeichnung

1998



Der Zahnarzt muss den Zustand der Behandlungsstelle ständig beobachten, um Erhitzungsrisiken unverzüglich

Ansatz | PM4 | J00533 | (98) | V2 | 05/2018 | NB49DE040B

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

