

Technische Kenndaten

Vorgesehene Verwendung	Osteoplastik			
Gebrauchsanweisungen	Osteoplastik			
Beschreibung	Diamantierter Kugelansatz für die Osteoplastik in interproximalen Bereichen.			
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	CE2 II : F87552			
Medizinische Klasse	Gemäß europäischer Richtlinie 93/42/EWG ist das Medizinprodukt in Klasse IIa eingestuft.			
Einstellungen	Generatoren Implant Center II Piezotome 2 Piezotome Cube Piezotome Cube LED	Maximaler Modus D2	Maximale Feineinstellung 1-3	

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

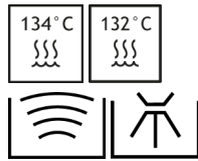
Name des Dokuments	Referenzen
Abfrageweise der elektronischen Gebrauchsanweisungen	J00007
Protokolle für die Reinigung, Desinfizierung und Sterilisation von Ansätzen	J02003
Klinisches Datenblatt Crown Extension	J57343
Tabelle zur Einstellung der Leistung der Ultraschallerzeuger für die intraorale Chirurgie	J58010
Allgemeine Anleitung für die gesamte Reihe der chirurgischen Zahnansätze	J87303

Dies ist die deutsche Übersetzung des französischen Originaldokumentes.
Referenz J01220 Version V3 und Zeichnungsnummer NO50FR270C.

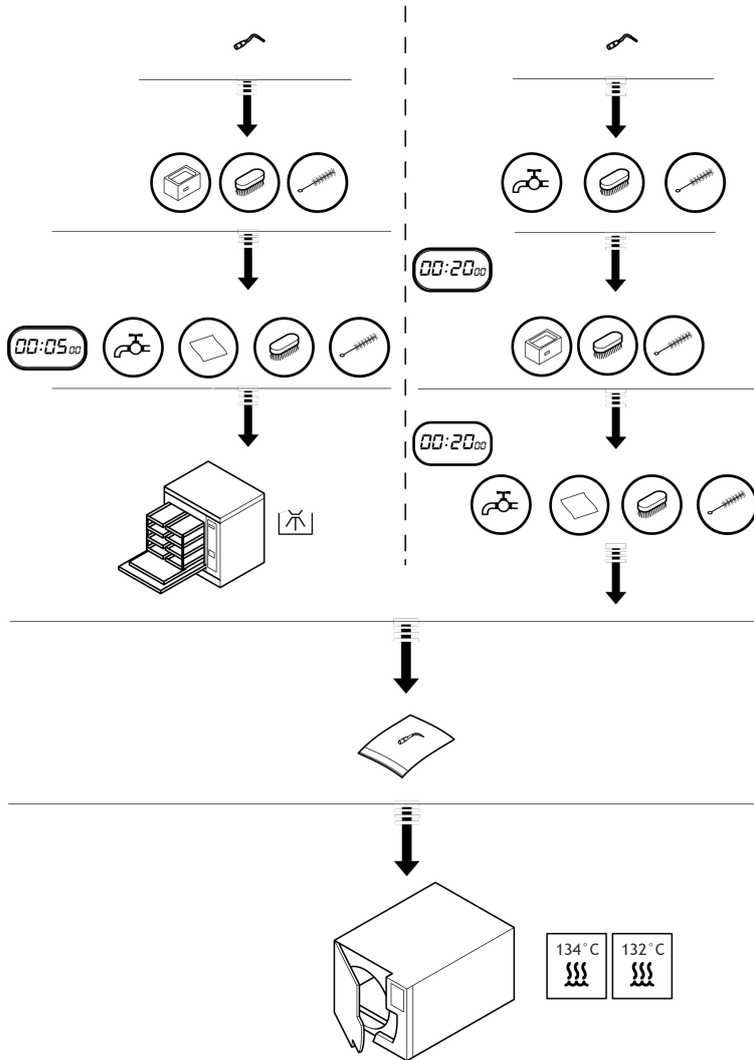
Sterilisation



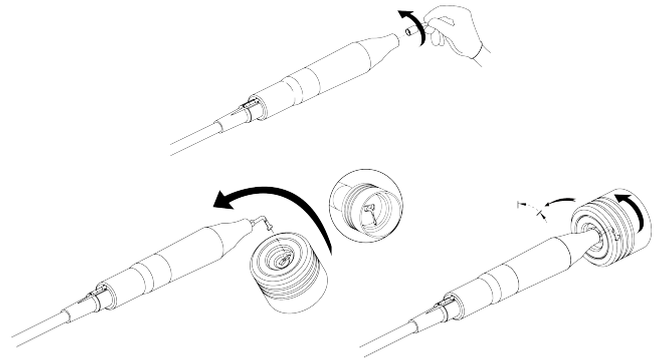
Vor dem Gebrauch sterilisieren



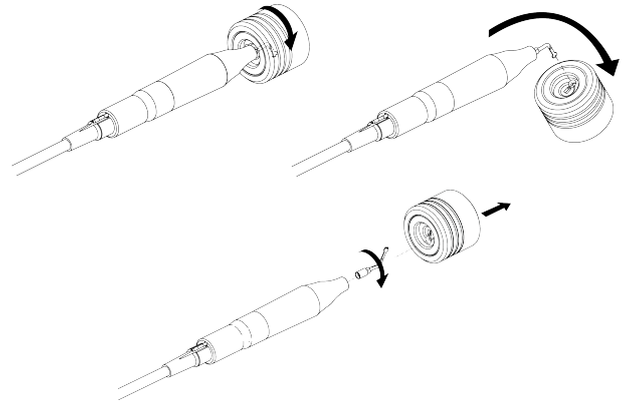
Der Ansatz muss vor und nach jedem Gebrauch desinfiziert, gereinigt und sterilisiert werden. Vor jeglichem Gebrauch, siehe die Protokolle für die Reinigung, Desinfizierung und Sterilisation von Ansätzen J02003.



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

2009



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

Ansatz | CE2 II | J01223 | (09) | V3 | 05/2018 | NO50DE270C

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

