

Características técnicas

Uso previsto	Osteotomía			
Indicaciones de uso	Perforación secundaria			
Descripción	Inserto cilíndrico diamantado para el ensanchamiento del canal de acceso a la membrana sinusal			
Tipo de inserto	Diamantado			
Factor alergénico	<p>Inserto fabricado con acero inoxidable quirúrgico conforme a la norma ASTM F899 - 12b</p> <p>El acero quirúrgico inoxidable contiene:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Níquel • Cromo <p>La aleación del aglutinante de engaste del diamantado contiene:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Níquel 			
Referencia comercial	TKW3 II : F87533			
Clase médica	El dispositivo médico es de clase IIa según la directiva europea 93/42/CEE.			
Ajustes	Generadores	Modo máximo	Ajuste fino máximo	Irrigación
	Implant Center II Piezotome 2 Piezotome Cube Piezotome Solo LED	D2	3	100 ml/min



Vida útil

Como no se puede establecer un número máximo de utilizaciones, ya que puede depender de muchos parámetros como la duración de utilización, la duración de los tejidos, el esfuerzo ejercido o el desgaste, le recomendamos que renueve, como mínimo, una vez al año los dispositivos médicos que utilice normalmente. Proceda a la renovación del dispositivo médico si el inserto no vibra con la frecuencia esperada, el tratamiento no se desarrolla como de costumbre y tarda más tiempo o no progresa.

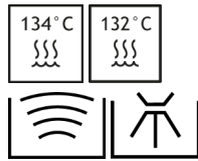
Documentos relacionados

Nombre del documento	Referencias
Modo de consulta de las instrucciones de uso electrónicas	J00007
Protocolos de limpieza, desinfección y esterilización de los insertos	J02004
Ficha clínica Intralift	J57324
Tabla de ajuste de potencia de los generadores de ultrasonidos de cirugía intraoral	J58010
Folleto general relativo al conjunto de la gama de los insertos dentales de cirugía	J87304

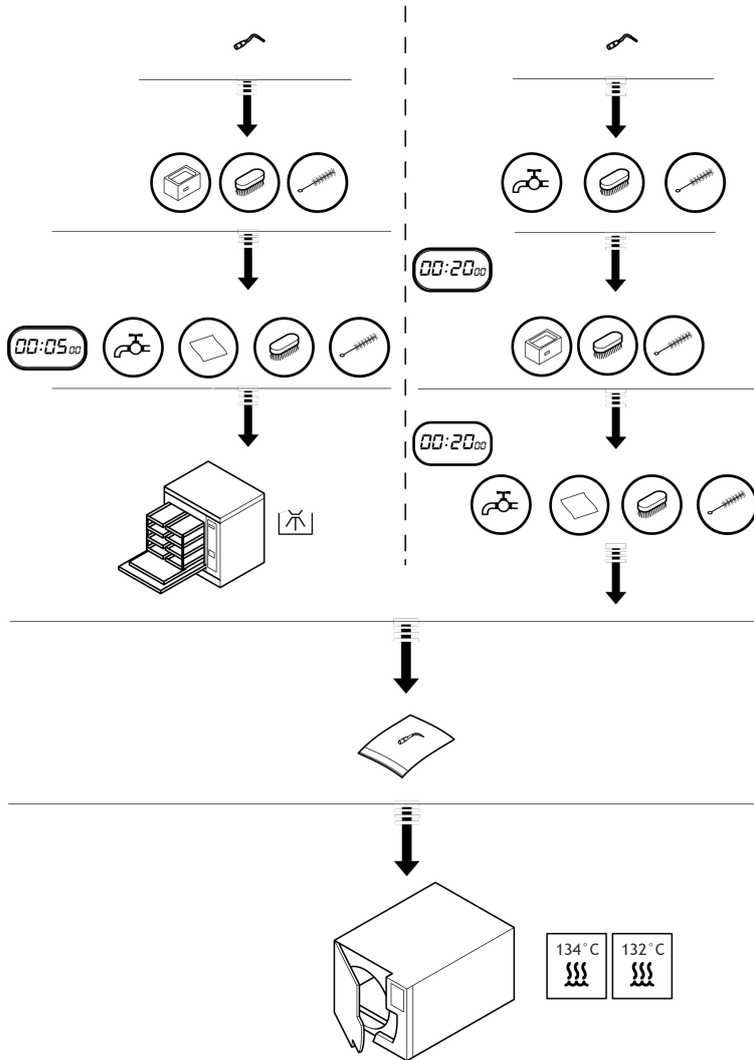
Esterilización



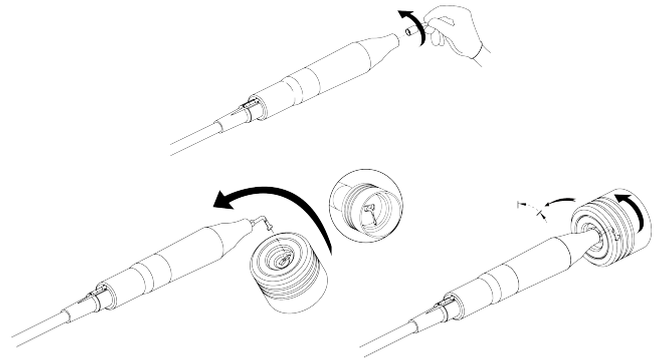
Esterilizar antes de utilizar



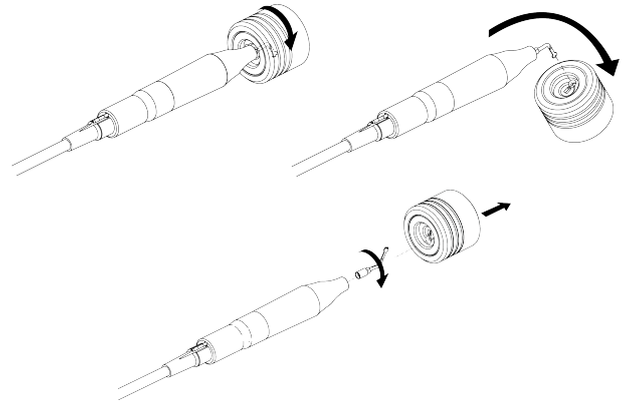
Debe desinfectar, limpiar y esterilizar el inserto antes y después de cada utilización. Antes de cualquier utilización, consulte los Protocolos de limpieza, desinfección y esterilización de los insertos J02004.



Colocación



Desmontaje



Identificación del fabricante



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



Fecha de primera fijación de la marca CE

2009



El facultativo debe visualizar continuamente el estado del sitio clínico para descubrir inmediatamente cualquier riesgo

TKW3 II | J01134 | (09) | V3 | 05/2018 | NO50ES180C

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

