

Características técnicas

Uso previsto	Desprendimiento de membrana			
Indicaciones de uso	Elevación de seno por vía lateral			
Descripción	Espátula orientada para el desprendimiento de la membrana sinusal, en el interior del seno, y para la liberación de estructuras anatómicas			
Tipo de inserto	Espátula			
Factor alergénico	Inserto fabricado con acero inoxidable quirúrgico conforme a la norma ASTM F899 - 12b El acero quirúrgico inoxidable contiene: <ul style="list-style-type: none"> • Níquel • Cromo 			
Referencia comercial	SL5 II : F87515			
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	D4	1-3	30 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.

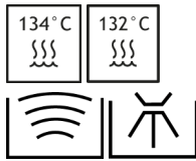
Documentos relacionados

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 Sinus Lift	J57314
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

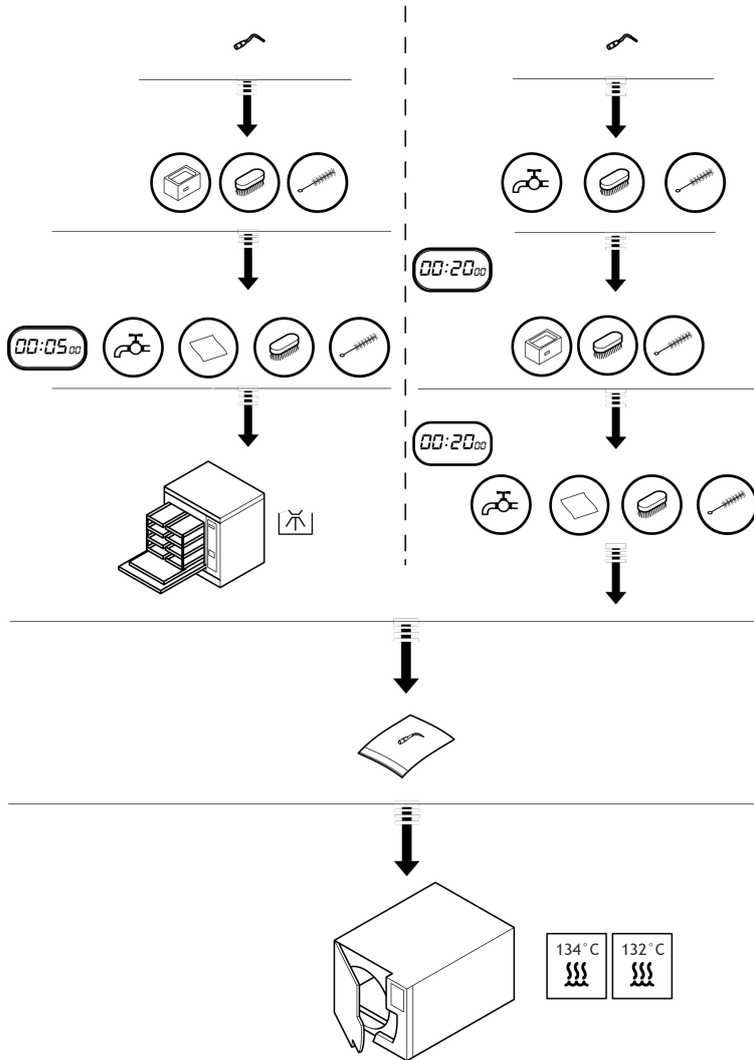
Esterilización



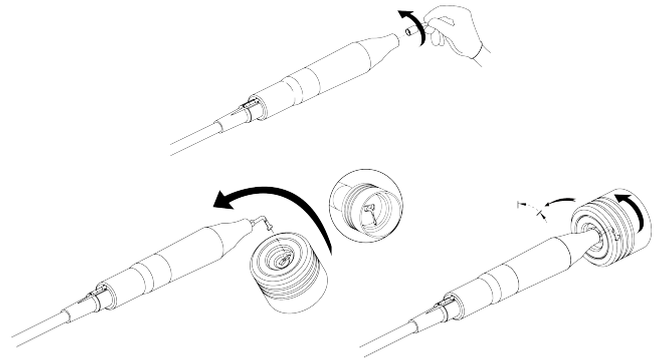
Esterilizar antes de utilizar



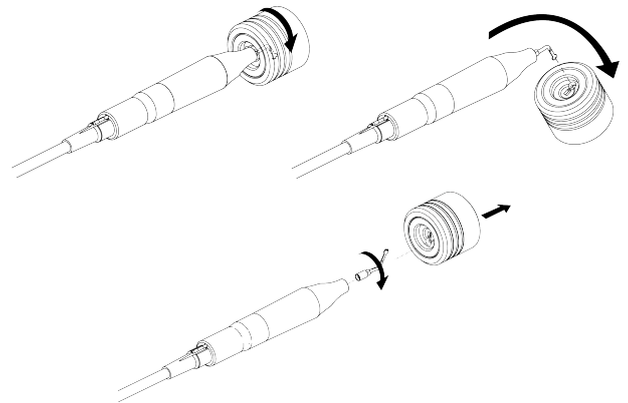
Debe desinfectar, limpiar y esterilizar el inserto antes y después de cada utilización. Antes de cualquier utilización, consulte los Protocolos de limpieza, desinfección y esterilización de los insertos J02004.



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

20(missing or bad snippet)
2009



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

Inserto | SL5 II | J01204 | (09) | V3 | 05/2018 | NO50ES250C

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

