

## Caractéristiques techniques

Usage prévu	Détartrage				
Indications d'emploi	Détartrage sous-gingival				
Description	Détartrage des poches < 4 mm. Elimination du biofilm et des dépôts mous. Évaluation de la profondeur des poches grâce au marquage.				
Type d'insert	Lisse				
Facteur allergisant	Insert fabriqué avec un acier inoxydable chirurgical conforme à la norme ASTM F899 - 12b  L'acier chirurgical inoxydable contient : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nickel</li> <li>• Chrome</li> </ul>				
Référence commerciale	10Z : F00254				
Classe médicale	Le dispositif médical est classé IIa selon la directive européenne 93/42/CEE.				
Réglages	Gamme Newtron	Gamme P5	Suprasson P5 Booster	Prophy Max - P-Max - Implant Center 2 - Piezotome 2	Irrigation
	12	12	9	2	

## Durée de vie

Parce qu'il n'est pas possible d'établir un nombre maximum d'utilisations, pouvant être fonction de nombreux paramètres tels que la durée d'utilisation, la dureté des tissus, l'effort exercé ou l'usure, nous vous recommandons de renouveler au minimum une fois par an les dispositifs médicaux couramment utilisés. Procédez au renouvellement du dispositif médical si l'insert ne vibre pas à la fréquence attendue, le traitement ne se déroule pas comme d'habitude et prend plus de temps ou ne progresse pas.

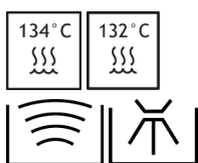
## Documentations liées

Nom du document	Références
Mode de consultation des instructions d'emploi électroniques	J00007
Protocoles de nettoyage, désinfection et stérilisation des inserts	J02000
Fiche clinique Détartrage	J08010
Tableau de réglage de puissance des générateurs à ultrasons	J58000
Notice générale relative à l'ensemble de la gamme des inserts dentaires conventionnels	J02100

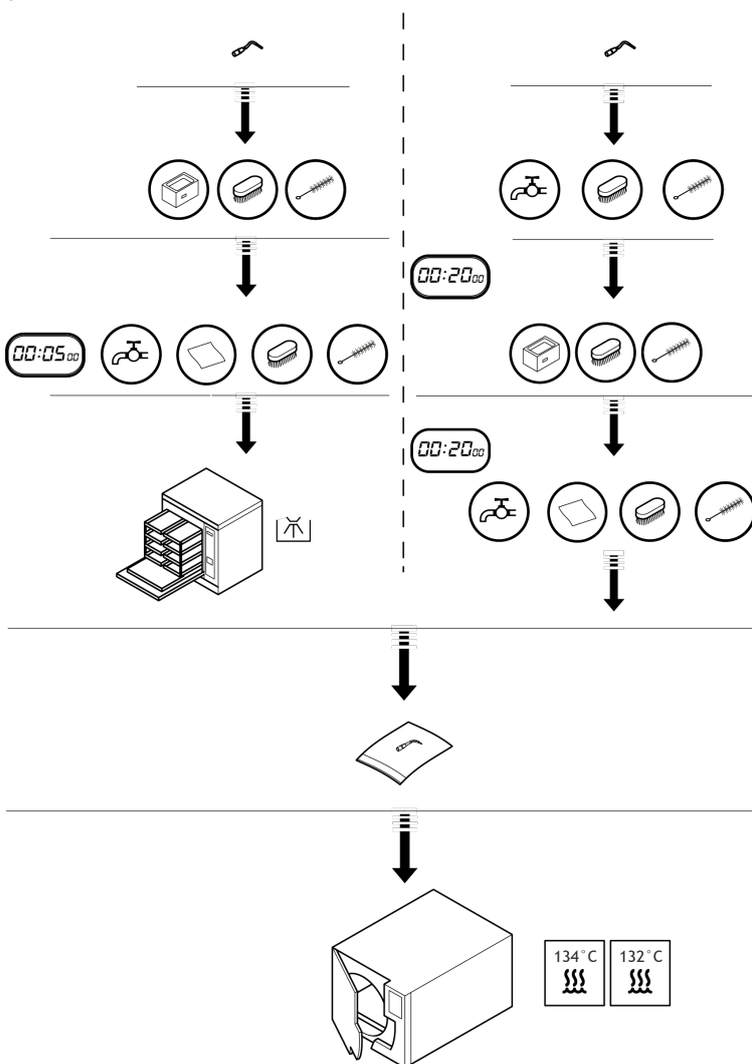
## Stérilisation



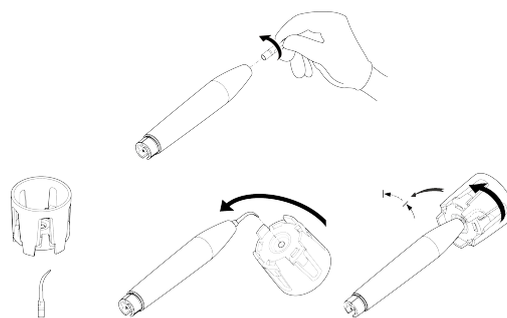
Stériliser avant utilisation



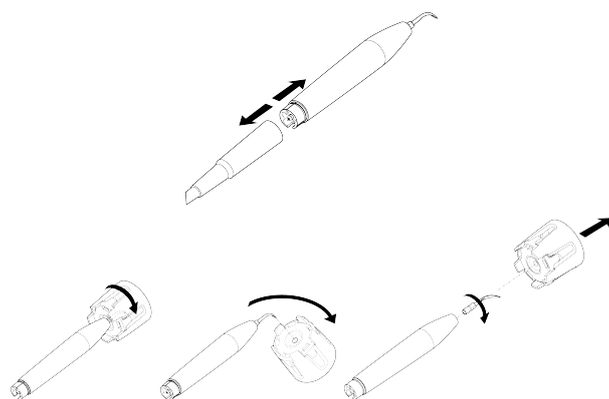
Vous devez désinfecter, nettoyer et stériliser l'insert avant et après chaque utilisation. Avant toute utilisation, référez-vous aux Protocoles de nettoyage, désinfection et stérilisation des inserts J02000.



## Mise en place



## Démontage



## Identification du fabricant



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



## Date de première apposition de marquage CE

1998



Le praticien doit visualiser continuellement l'état du site clinique pour déceler immédiatement tout risque de chauffe.

Insert | 10Z | J00160 | (98) | V2 | 05/2018 | NB01FR420B

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

