

Caractéristiques techniques

Usage prévu	Dentisterie Conservatrice et Restauratrice				
Indications d'emploi	Finition intrasulculaire des préparations prothétiques coronaires ou corono-radicaux				
Description	Préparation, forme 1/4 de rond diamanté. Usinage et déplacement de la ligne de finition en position intrasulculaire				
Type d'insert	Diamanté				
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"> • Nickel • Chrome L'alliage du liant de sertissage du diamantage contient : <ul style="list-style-type: none"> • Nickel 				
Référence commerciale	PM1 : F02250				
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
	15	15	11	6	



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.

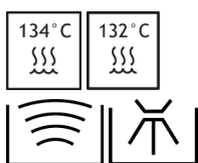
Documentations liées

Nom du document	Références
Mode de consultation des instructions d'emploi électroniques	J00007
Protocoles de nettoyage, désinfection et stérilisation des inserts	J02000
Fiche clinique Kit PerfectMargin Rounded	J08130
Tableau de réglage de puissance des générateurs à ultrasons	J58000
Notice générale relative à l'ensemble de la gamme des inserts dentaires conventionnels	J02100

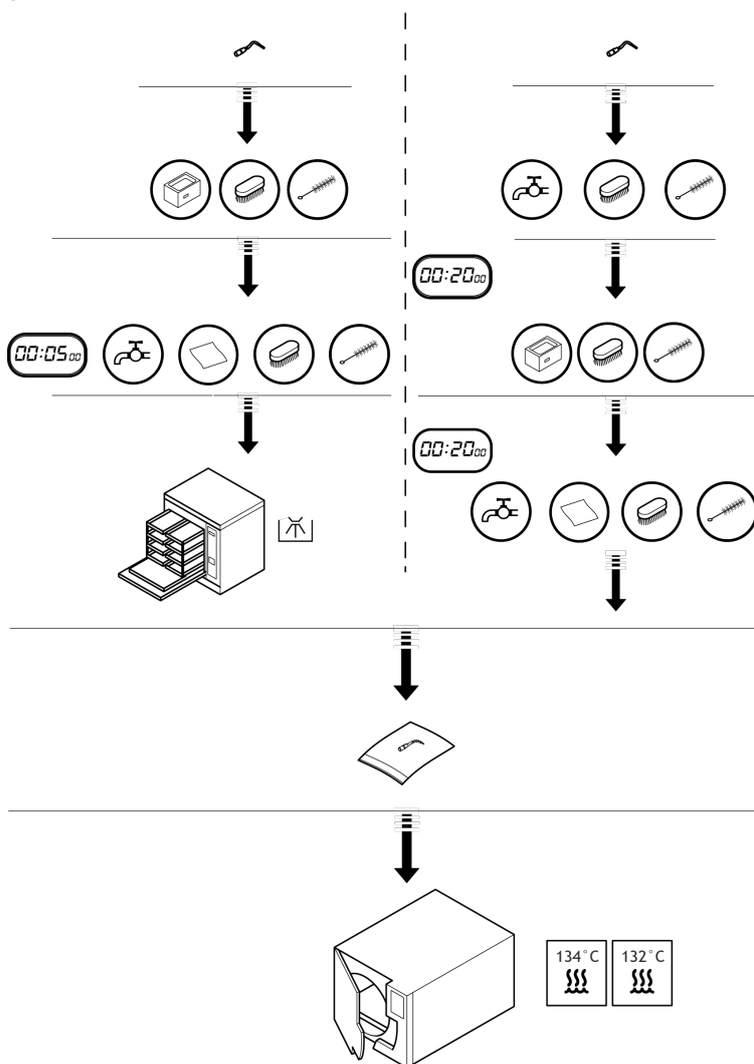
Stérilisation



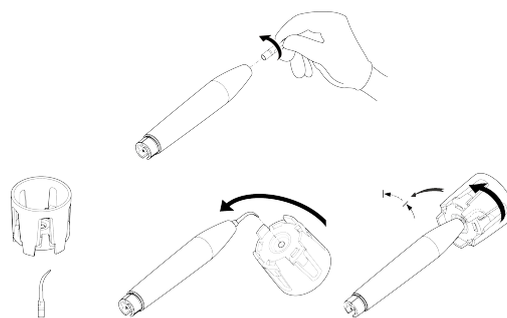
Stériliser avant utilisation



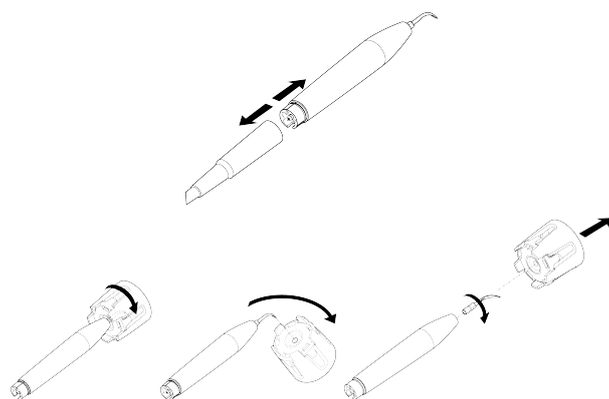
Vous devez désinfecter, nettoyer et stériliser l'insert avant et après chaque utilisation. Avant toute utilisation, référez-vous aux Protocoles de nettoyage, désinfection et stérilisation des inserts J02000.



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 | PM1 | J00500 | (98) | V2 | 05/2018 | NB49FR010B

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

