

Características técnicas

Uso previsto	Sarro				
Indicaciones de uso	Curetaje supragingival.				
Descripción	Curetaje supragingival de casos simples				
Tipo de inserto	Lisa				
Factor alergénico	Inserto fabricado con acero inoxidable quirúrgico conforme a la norma ASTM F899 - 12b El acero quirúrgico inoxidable contiene: • Níquel • Cromo				
Referencia comercial	1 : F00246				
Clase médica	El dispositivo médico es de clase IIa según la directiva europea 93/42/CEE.				
Ajustes	Gama Newtron	Gama P5	Suprasson P5 Booster	Prophy Max - P-Max - Implant Center 2 - Piezotome 2	Irrigación
	14	14	10	5	

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 del esmalte, 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.

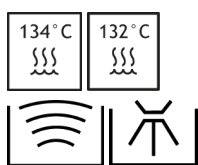
Documentos relacionados

Nombre del documento	Referencias
Modo de consulta de las instrucciones de uso electrónicas	J00000
Protocolos de limpieza, desinfección y esterilización de los insertos	J02004
Ficha clínica Curetaje	J08014
Tabla de ajuste de potencia de los generadores de ultrasonidos	J58000
Folleto general relativo al conjunto de la gama de los insertos dentales convencionales	J02102

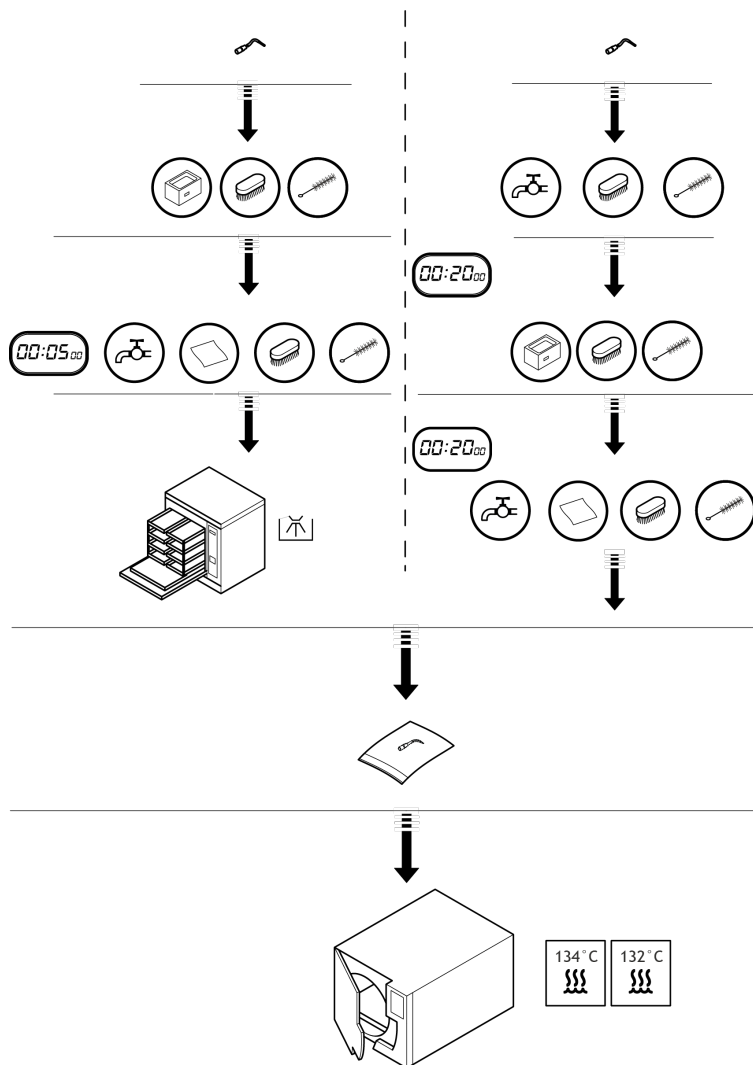
Esterilización



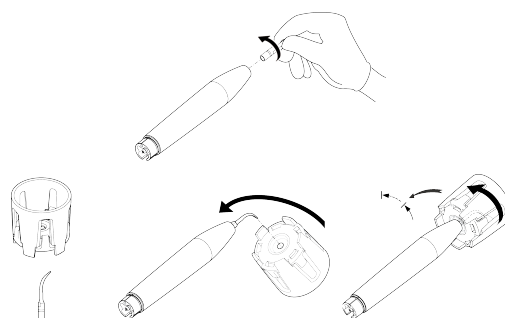
Esterilizar antes de utilizar



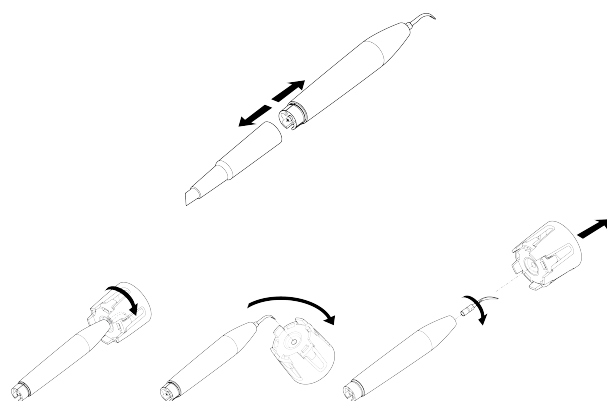
Debe desinfectar, limpiar y esterilizar el inserto antes y después de cada utilización. Antes de cualquier utilización, consulte los Protocolos de limpieza, desinfección y esterilización de los insertos J02004.



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

1998

Inserto | 1 | J00104 | (98) | V1 | 03/2017 | NB01ES390A

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



Características técnicas

Uso previsto	Sarro					
Indicaciones de uso	Curetaje supragingival.					
Descripción	Eliminación de las manchas y las coloraciones					
Tipo de inserto	Lisa					
Factor alergénico	Inserto fabricado con acero inoxidable quirúrgico conforme a la norma ASTM F899 - 12b El acero quirúrgico inoxidable contiene: • Níquel • Cromo					
Referencia comercial	3 : F00248					
Clase médica	El dispositivo médico es de clase IIa según la directiva europea 93/42/CEE.					
Ajustes	Gama Newtron	Gama P5	Suprasson P5 Booster	Prophy Max - P-Max - Implant Center 2 - Piezotome 2		Irrigación
	14	14	10	5		

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 del esmalte, 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.

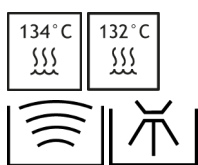
Documentos relacionados

Nombre del documento	Referencias
Modo de consulta de las instrucciones de uso electrónicas	J00000
Protocolos de limpieza, desinfección y esterilización de los insertos	J02004
Ficha clínica Curetaje	J08014
Tabla de ajuste de potencia de los generadores de ultrasonidos	J58000
Folleto general relativo al conjunto de la gama de los insertos dentales convencionales	J02102

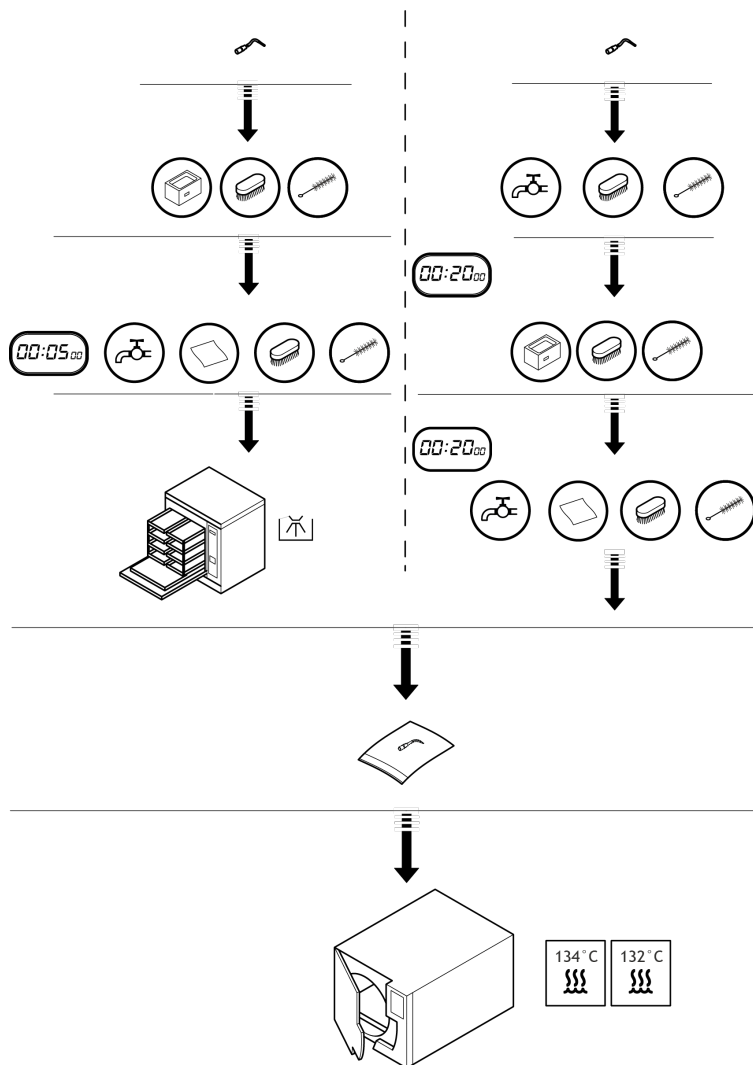
Esterilización



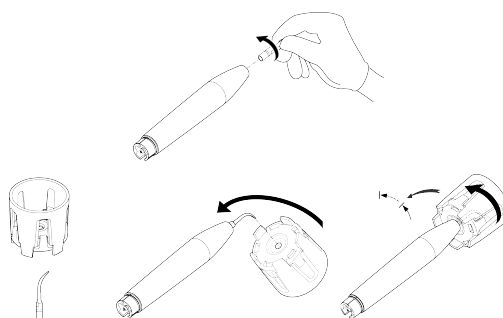
Esterilizar antes de utilizar



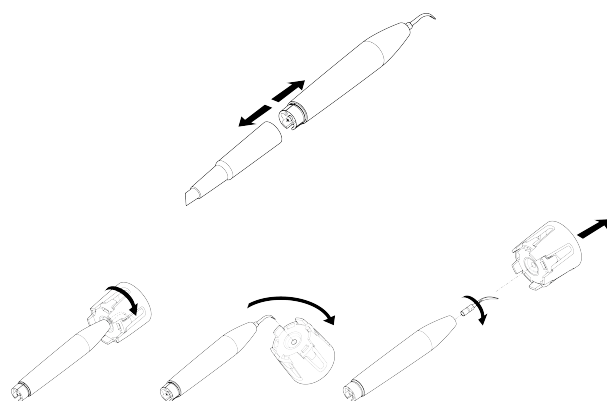
Debe desinfectar, limpiar y esterilizar el inserto antes y después de cada utilización. Antes de cualquier utilización, consulte los Protocolos de limpieza, desinfección y esterilización de los insertos J02004.



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

1998

Inserto | 3 | J00134 | (98) | V1 | 03/2017 | NB04ES010A

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

