

FICHA TÉCNICA

INSERTO Nº 1. UNIVERSAL						
MARCA: ACTEON						
REFERENCIAS	8791					
FABRICANTE / RESPONSABLE	SATELEC, A company of ACTEON Group 17, avenue GUSTAVE EIFFEL – BP 30216 33708 Mérignac France					
CLASIFICACIÓN	PRODUCTO SANITARIO CLASE IIa Directiva 93/42/CEE.					
DESCRIPCIÓN	Recomendado para casos simples: gran detartraje supragingival. Orientación tangencial con respecto a la superficie. Barrido de vaivén para “desprender” el sarro respetando el esmalte.					
ESPECIFICACIÓN	Inserto fabricado con acero inoxidable quirúrgico conforme a la norma ASTM F899 - 12b El acero quirúrgico inoxidable contiene: Níquel Cromo					
	Ajustes	Gama Newtron	Gama P5	Suprasson P5 Booster	Prophy Max - P-Max - Implant Center 2 - Piezotome 2	Irrigación
		14	14	10	5	
PRESENTACIÓN	Contiene 1 unidad					
VIDA UTIL	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.					
ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE	No requiere condiciones especiales de almacenamiento y transporte.					

Ficha técnica emitida por el Departamento Técnico del Distribuidor, debido a falta de emisión por el propio Fabricante. El Distribuidor no se hace responsable de la inexactitud del contenido de esta Ficha Técnica, así como de aquellos daños que puedan ser ocasionados por el producto, legalmente imputables al Fabricante.