

Uso previsto
Material de férulas dentales a largo plazo

Uso previsto extendido
Lámina de termoformado blanda/dura de polietileno tereftalato y acetato de etilvinílico para la elaboración de férulas funcionales, como por ejemplo, férulas de mordida y de bruxismo.

Indicación

Debido a sus propiedades, el material es adecuado para la producción de férulas de mordida y bruxismo, así como para el tratamiento de mioartropatías (dolencias musculares/mandibulares) y las parafunciones resultantes, como rechiramiento, bruxismo etc.

Contraindicación

No utilizar Kombiplast en caso de alergias a uno de los ingredientes. Este producto no suele producir efectos secundarios indeseados si se procesa y se aplica adecuadamente. No obstante, no es posible excluir fundamentalmente respuestas inmunes (por ejemplo reacciones alérgicas) o malestar local. Si conoce algún caso de efecto secundario indeseado – también en caso de dudas – le agradeceríamos nos informase incluyendo una descripción detallada de las circunstancias concomitantes y de los síntomas. Analizaremos cada caso que nos remitan.

Grupo destinatario de pacientes
Pacientes que necesitan un tratamiento dental.**Usuarios previstos**
Personal calificado formado en el ámbito dental.**Elaboración**
Todos los materiales de Kombiplast ya se suministran con una lámina aislante.

Esta lámina extremadamente delgada (0,07 mm) se termoforma en el lado del modelo junto con Kombiplast y garantiza una transparencia notablemente mejor de la férula. Ya no es necesario un aislamiento adicional de la superficie del modelo. El calentamiento de las láminas Kombiplast se realiza por el lado duro (apto solo para termoformadoras bajo presión).

El ajuste de los tiempos de calentamiento y enfriamiento puede tomarse de la gama de láminas o bien puede importarse en el equipo mediante los códigos de barras impresos en el envase. Si se utiliza un Drufomat scan o Drufosmart scan, es imprescindible observar la información especial adjunta.

Limpieza y desinfección

Las superficies adhesivas no deben entrar en contacto con PMMA u otros productos de limpieza alcohólicos. También la desinfección con base de alcohol favorece la separación de las dos láminas. Para la limpieza recomendamos las pastillas de limpieza MaxiFresh™. Por favor, siga las instrucciones separadas de MaxiFresh™.

Indicaciones

Durante los trabajos, se recomienda utilizar un equipo de aspiración, así como una pantalla protectora/gafas y mascarilla.

Incidentes graves

Todos los incidentes graves que se produzcan en relación con el producto deberán comunicarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que este establecido el usuario o paciente.

Condiciones de conservación

Guardar a temperatura ambiente, es decir, entre 18–28 °C. Proteger de la humedad, los envases abiertos deben volver a cerrarse siempre con la bolsa de aluminio suministrada.

Número de lote / fecha de caducidad

Pacientes para los cuales son necesarias curas odontoiatricas.

Utenti destinatari

Personale formato in ambito dentale

Lavorazione

Con decorrenza immediata tutti i materiali Kombiplast vengono forniti con una pellicola isolante! Questa pellicola estremamente sottile (0,07 mm) deve essere rivolta verso il modello assieme al Kombiplast garantendo così una migliore trasparenza dello splint. Non occorre nessun isolante da passare sulla superficie del modello. Il riscaldamento dei dischi Kombiplast avviene dalla parte del lato rigido (idoneo solo per apparecchiature di pressione).

Indicazione dell'uso

Materiale per lo splintaggio dentale a lungo termine

Uso previsto esteso

Pellicola per imbutitura morbida/dura in polietilene tereftalato e etilvinilacetato per la realizzazione di bite funzionali come ad es. bite dentali.

Indicazione

Grazie alle sue proprietà materiali, è adatto per placche oclusali e anti-bruxismo per il trattamento delle mioartropatie (disturbi muscolari / dell'articolazione temporo-mandibolare) e stati patologici acuti che ne risultano come ad esempio serramento dei denti, bruxismo, etc.

Contraindicationi

In caso di allergie a uno qualsiasi degli ingredienti non utilizzare Kombiplast. Il presente prodotto medico non presenta effetti collaterali indesiderati qualora sia lavorato e utilizzato in modo appropriato. Reazioni immunitarie (ad esempio allergie) o sensazioni sgradevoli localizzate non possono essere esclusivamente escluse del tutto. In presenza di effetti collaterali indesiderati (anche in caso di dubbio), vi preghiamo di darciene comunicazione, fornendo una descrizione precisa dei fenomeni concomitanti e dei sintomi. Provvederemo ad effettuare opportune verifiche.

Gravi incidenti

Tutti gli incidenti gravi inseriti in relazione al prodotto devono essere segnalati al produttore e all'autorità competente dello stato membro, mesmo em caso de dúvida, pedimos que nos descreva com a maior precisão possível as circunstâncias e os sintomas. Seguimos todas as indicações.

Condizioni di conservazione

A temperatura ambiente, cioè a 18–28 °C. Proteggere dall'umidità/bagnato, chiudere bene la confezione aperta e metterla nel sacchetto protettivo di alluminio fornito.

Gruppo di pazienti target

Pazienti per i quali sono necessarie cure odontoiatriche.

Numero lotto / data di scadenza

Il numero di loto e la data di scadenza sono indicati su ciascuna confezione. Per reclami relativi al prodotto indicare sempre il numero di loto del prodotto. Non utilizzare il prodotto oltre la data di scadenza.

Processamento

A partire d'oggi, todos os materiais Kombiplast são fornecidos com uma película isoladora!

Esta película extremamente fina (0,07 mm) é termoformada no modelo juntamente com Kombiplast, garantindo assim uma transparência significativamente melhor da goteira. Deixa de ser necessário um isolamento adicional da superfície do modelo. O aquecimento das películas Kombiplast é feito a partir do lado rígido (adequado apenas para aparelhos de termoformagem).

Especificações funcionais

Material de moldeira dentária a longo prazo

Uso pretendido estendido

Folha de termoformagem macia/dura em polietileno tereftalato e etilvinilacetato de vinilo etileno para o fabrico de moldeiras funcionais, tais como moldeiras de oclusão e bruxismo.

Limpeza e desinfecção

As superfícies adesivas não devem entrar em contacto com PMMA ou outros agentes de limpeza à base de álcool. Além disso, a desinfecção à base de álcool pode dar origem ao desprendimento de ambas as folhas entre si. Recomendamos as pastilhas de limpeza MaxiFresh™ para a pulizia. Si prega de seguir le istruzioni MaxiFresh™ separate.

Contraindicação

Devido as propriedades do material, é adequado como placa oclusal de bruxismo para o tratamento de mioartropatias (queixas musculares/articulares da mandíbula) e as parafuncões resultantes, como apertamento, trituração, etc.

Contra-indicação

Em caso de alergia a algum dos componentes, não se deve utilizar o produto. Não são esperados efeitos secundários pela utilização deste dispositivo médico se este for manuseado e utilizado de forma adequada. No entanto, não podem ser excluídas à partida reações imunológicas (por ex. alergias) nem a sensação de desconforto local. Caso sinta efeitos secundários sustancialmente excluse do todo. Em presença de efeitos colaterais indesejados, mesmo em caso de dúvida, pedimos que nos descreva com a maior precisão possível as circunstâncias e os sintomas. Seguimos todas as indicações.

Grupo-alvo de pacientes

Pacientes que precisam de restauração dentária

Destinatários

Equipe de especialistas treinados na área odontológica

Número do lote / prazo de validade

Cada embalagem inclui o número de lote e o prazo de validade. Se tiver uma queixa sobre o produto, indique sempre o número de lote do produto. Não utilize o produto após expirado o prazo de validade.

Eliminação

Trocar o conteúdo / recipiente em conformidade com as disposições regionais / nacionais / nacionais / internacionais e em conformidade.

Rx only

(Sondergrößen auf Anfrage lieferbar)
(Special measures can be delivered on request)

(Formats spéciaux disponibles sur demande)

(Tamaños especiales disponibles a petición)

(Speciale afmetingen leverbaar op aanvraag)

(Misure speciali su richiesta)

(Tamanhos especiais disponíveis mediante pedido)

Este producto se ha desarrollado para uso odontológico y debe utilizarse siguiendo las instrucciones de uso. El fabricante no asume responsabilidad alguna por los daños que resulten de cualquier otro uso o de una aplicación incorrecta. Además, antes de utilizarlo, el usuario tiene la

obligación de comprobar bajo su propia responsabilidad si el producto es adecuado para los fines previstos y las posibilidades de uso del mismo, especialmente cuando dichos fines no se indican en las instrucciones de uso.

Questo prodotto è stato sviluppato per essere impiegato in campo dentale ed il suo impiego deve avvenire rispettando le istruzioni d'uso. Il produttore non si assume alcuna responsabilità per danni risultanti da utilizzi diversi dal campo d'applicazione o per mancata osservanza delle istruzioni d'uso.

O produto foi concebido para utilização na área dentária e tem de ser utilizado conforme as instruções. O fabricante não assume qualquer responsabilidade por danos resultantes de uma utilização incorreta ou para outra finalidade. Antes da aplicação, o utilizador também

Glossar / Glossary / Glossaire / Woorden-lijst / Glosario / Glossario / Glossário
Lieferformen / Forms of delivery / Modes de livraison / Formas de entrega / Leveringsvormen / Imballaggio / Formulários de entrega

Ø 120 mm
klar transparent / clear transparent / clair transparent / claro transparente / helder transparant / chiaro-trasparente / transparente claro

	2 mm (1,0 mm hart/1,0 mm weich) (1,0 mm hard/1,0 mm soft) (1,0 mm dur/1,0 mm souple) (1,0 mm hard/1,0 mm zacht) (1,0 mm duro/1,0 mm blando) (1,0 mm rígido/1,0 mm morbido) (1,0 mm rígida/1,0 mm mole)	10	REF D420016
	3 mm (1,5 mm hart/1,5 mm weich) (1,5 mm hard/1,5 mm soft) (1,5 mm dur/1,5 mm souple) (1,5 mm hard/1,5 mm zacht) (1,5 mm duro/1,5 mm blando) (1,5 mm rígido/1,5 mm morbido) (1,5 mm rígida/1,5 mm mole)	10	REF D420017
	4 mm (3,0 mm hart/1,0 mm weich) (3,0 mm hard/1,0 mm soft) (3,0 mm dur/1,0 mm souple) (3,0 mm hard/1,0 mm zacht) (3,0 mm duro/1,0 mm blando) (3,0 mm rígido/1,0 mm morbido) (3,0 mm rígida/1,0 mm mole)	10	REF D420018
	(Sondergrößen auf Anfrage lieferbar) (Special measures can be delivered on request)		
	(Formats spéciaux disponibles sur demande)		
	(Tamaños especiales disponibles a petición)		
	(Speciale afmetingen leverbaar op aanvraag)		
	(Misure speciali su richiesta)		
	(Tamanhos especiais disponíveis mediante pedido)		

**Kombiplast
soft / hard****Gebrauchsanweisung****Directions for use****Mode d'emploi****Gebruiksaanwijzing****Instrucciones de uso****Istruzioni per l'uso****Instruções de uso**

MD Rx only

Este producto se ha desarrollado para uso odontológico y debe utilizarse siguiendo las instrucciones de uso. El fabricante no asume responsabilidad alguna por los daños que resulten de cualquier otro uso o de una aplicación incorrecta. Además, antes de utilizarlo, el usuario tiene la

obligación de comprobar bajo su propia responsabilidad si el producto es adecuado para los fines previstos y las posibilidades de uso del mismo, especialmente cuando dichos fines no se indican en las instrucciones de uso.

L'utilizzatore è tenuto a verificare sotto propria responsabilità l'idoneità del prodotto per l'uso previsto, soprattutto nel caso di campi d'utilizzo non esplicitamente indicati nelle istruzioni d'uso. Il produttore non si assume alcuna responsabilità per danni risultanti da utilizzi diversi dal campo d'applicazione o per mancata osservanza delle istruzioni d'uso.

O produto foi concebido para utilização na área dentária e tem de ser utilizado conforme as instruções. O fabricante não assume qualquer responsabilidade por danos resultantes de uma utilização incorreta ou para outra finalidade. Antes da aplicação, o utilizador também

responsável por confirmar se o produto é adequado e se pode ser utilizado para a finalidade prevista, em particular se não estiver contemplada nas instruções de utilização. O fabricante não assume qualquer responsabilidade por danos resultantes de uma utilização incorreta ou para outra finalidade. Antes da aplicação, o utilizador também

Dreve Dentamid GmbH
Max-Planck-Straße 31
59423 Unna/Germany
www.dentamid.dreve.de

Zweckbestimmung
Dentales Schienungsmaterial langzeit

Erweiterte Zweckbestimmung
Weich / harte Tiefziehfolie aus Polyethylenterephthalat und Ethylvinylacetat zur Herstellung funktioneller Schienen wie beispielsweise Aufbiss- und Knirscherschienen.

Indikation
Eignet sich aufgrund der Materialeigenschaften als Aufbiss und Knirscherschiene zur Behandlung von Myoarthropathien (Muskel-/ Kiefergelenkbeschwerden) und daraus resultierenden Parafunktionen wie Pressen, Knirschen usw.

Kontraindikation
Bei Allergien gegen einen der Inhaltsstoffe darf Kombiplast nicht angewendet werden. Unerwünschte Nebenwirkungen dieses Medizinproduktes sind bei sachgerechter Verarbeitung und Anwendung nicht zu erwarten. Immunreaktionen (z. B. Allergien) oder örtliche Missempfindungen können jedoch prinzipiell nicht ausgeschlossen werden. Sollten Ihnen unerwünschte Nebenwirkungen – auch in Zweifelsfällen – bekannt werden, bitten wir in jedem Fall um Mitteilung unter möglichst genauer Beschreibung der Begleitumstände und Symptome. Wir gehen jedem Hinweis nach.

Patientenzielgruppe
Patienten, für die eine Zahnversorgung notwendig ist.

Vorgesehene Anwender
ausgebildetes Fachpersonal im Dentalbereich

Verarbeitung
Alle Kombiplast Materialien werden ab sofort mit einer Isolierfolie ausgeliefert!

Diese extrem dünne Folie (0,07 mm) wird auf der Modellsseite zusammen mit Kombiplast tiefgezogen und garantiert eine deutlich verbesserte Transparenz der Schiene. Eine zusätzliche Isolierung der Modelloberfläche ist nicht mehr notwendig. Die Erwärmung der Kombiplast-Folien erfolgt von der harten Seite her (nur für Druckformgeräte wie z. B. Druformat geeignet). Die Einstellung der Heiz- und Abkühlzeiten können entweder aus dem Folienfächern übernommen, oder mittels der auf der

Verpackung aufgebrachten Barcodes in das Gerät eingelesen werden. Bei Verwendung eines Druformat scan oder Drufosmart scan bitte unbedingt die beigelegte Sonderinformation beachten.

Renigung und Desinfektion

Die Klebeflächen dürfen nicht mit PMMA oder anderen alkoholischen Reinigungsmitteln in Berührung kommen. Auch eine Desinfektion auf Alkoholbasis begünstigt das Ablösen beider Folien voneinander. Zur Reinigung empfehlen wir die MaxiFresh™ Reinigungstabletten. Bitte die separate MaxiFresh™ Anleitung beachten.

Hinweise

Während des Ausarbeitens wird das Verwenden einer Absauganlage und Schutzscheibe / Brille sowie ein Mundschutz empfohlen.

Schwerwiegende Vorfälle

Alle im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretenen schwerwiegenden Vorfälle sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/ oder Patient niedergelassen ist, zu melden.

Lagerungsbedingungen

Bei Raumtemperatur, d. h. 18–28 °C lagern.

Vor Feuchtigkeit / Nässe schützen, angebrochene Verpackungen immer mit dem mitgelieferten Alutebel verschließen.

Chargennummer / Haltbarkeitsdatum

Die Chargennummer und das Haltbarkeitsdatum befinden sich auf jeder Verpackung. Bei Beantragung des Produktes bitte immer die Chargennummer des Produktes angeben. Verwenden Sie das Produkt nicht nach Ablauf des Mindesthaltbarkeitsdatums.

Entsorgung

Entsorgung des Inhalts / des Behälters gemäß den örtlichen / regionalen nationalen / internationalen Vorschriften.

The adjustment of the heating and cooling times can either be taken from the survey of thermoforming foils, or can be programmed directly into the unit with the help of the bar-

Intended use
Dental splinting material long-term**Indication for use**

Soft/hard thermoforming foil made of polyethylene terephthalate and ethyl vinyl acetate for the production of functional splints such as occlusion or bruxism splints.

Indication

Due to its properties, the material is suitable for the production of bite and bruxism splints, as well as for the treatment of myoarthropathies (muscle/jaw joint disorders) and resulting parafunctions such as clenching, grinding etc.

Contraindication

While working out on the material, it is recommended to use an exhaust system and protective glass or goggles as well as a face mask.

Serious incidents

All serious incidents occurring in relation to the product shall be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/ or patient is settled.

Storage conditions

At room temperature, i. e. 18–28 °C.
Protect against humidity, always close foil bag when packs are in use.

Target patient group

Patients who need dental care.

Intended users

Trained staff in dental field

Processing

All Kombiplast materials are delivered with an insulating foil.

This extremely thin foil (0.07 mm) is thermoformed together with the Kombiplast on the model side and guarantees a decisively improved transparency of the splint. Thus an additional insulation of the model surface is no longer necessary. The heating-up of the Kombiplast foils is done from the hard side (the foil is only suitable for pressure forming units).

The adjustment of the heating and cooling times can either be taken from the survey of thermoforming foils, or can be programmed directly into the unit with the help of the bar-

code on the Kombiplast packaging. If a Druformat scan or a Drufosmart scan is used, please take note of the special information included in this package.

Cleaning and desinfection

The adhesive surfaces must not come into contact with PMMA or other alcoholic cleaning agents. Alcohol-based disinfection may also lead to a delamination of the two foils. For cleaning, the use of MaxiFresh™ cleaning tablets is recommended. Please be aware of the MaxiFresh™ instruction for use.

Note

While working out on the material, it is recommended to use an exhaust system and protective glass or goggles as well as a face mask.

Contre-indication

In case of allergies to any of the ingredients do not use Kombiplast. Not desired side effects of this medical device are not to be expected in case of proper processing and application. However, immune reactions (e. g. allergies) or irritations principally cannot be excluded. Should you get to know non-desired side effects – also in doubtful cases – we appreciate in any case to be informed with a detailed description of the attendant circumstances and symptoms. We will follow each hint.

Serious incidents

All serious incidents occurring in relation to the product shall be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/ or patient is settled.

Storage conditions

At room temperature, i. e. 18–28 °C.
Protect against humidity, always close foil bag when packs are in use.

Lot number / Expiry date

The lot number and the expiry date are indicated on each packaging. In case of claims, please always indicate the lot number of the product. Do not use the product after the expiry date.

Disposal

Disposal of contents / container in accordance with local / regional / national/international regulations

code on the Kombiplast packaging. If a Druformat scan or a Drufosmart scan is used, please take note of the special information included in this package.

Usage prévu

Matériau de gouttière dentaire de longue durée

Utilisation prévue étendue

Feuille de thermoformage souple/dur à base de polyéthylène téréphthalate et d'éthylène-acétate de vinyle pour la de gouttières dentaires fonctionnelles telles que par exemple des gouttières occlusales et anti-bruxisme.

Cleaning and desinfection

The adhesive surfaces must not come into contact with PMMA or other alcoholic cleaning agents. Alcohol-based disinfection may also lead to a delamination of the two foils. For cleaning, the use of MaxiFresh™ cleaning tablets is recommended. Please be aware of the MaxiFresh™ instruction for use.

Indication

En raison de ses propriétés, le matériau convient à la fabrication de gouttières de morsure et de bruxisme ainsi qu'au traitement des myoarthropathies (maux musculaires/mâchoires) et des parafonctions qui en résultent telles que le serrage, le grincement, etc.

Note

En raison de ses propriétés, le matériau convient à la fabrication de gouttières de morsure et de bruxisme ainsi qu'au traitement des myoarthropathies (maux musculaires/mâchoires) et des parafonctions qui en résultent telles que le serrage, le grincement, etc.

Contre-indication

Pendant la préparation, il est recommandé d'utiliser un système d'aspiration et un écran / des lunettes de protection ainsi qu'un masque.

Incidents graves

Tous les incidents graves apparaissent en rapport avec le produit

doivent être signalés au fabricant et aux autorités compétentes de l'État membre dans lequel se situent l'utilisateur et/ou le patient.

Stockage

A température ambiante, c'est-à-dire entre 18–28 °C.

Garder dans un endroit sec/à l'abri de l'eau et fermer même les emballages ouverts toujours avec le sachet alu fourni.

Groupe cible de patients

Les patients qui ont besoin d'une restauration dentaire.

Utilisateur visé

Personnel spécialisé formé dans le domaine dentaire

Procédure

Dès maintenant tous les matériaux Kombiplast sont livrés avec une feuille isolante!

Cette feuille étant extrêmement mince (0,07 mm) est thermoformée avec Kombiplast sur le côté du modèle et garantit une meilleure transparence de la gouttière. Alors, une isolation supplémentaire de la surface du modèle n'est plus nécessaire. Le chauffage des plaques Kombiplast commence à la côté dure (seulement convenable pour des appareils de thermoformage sous pression).

Le présent produit a été développé pour l'usage dentaire, il faut l'utiliser conformément à ce mode d'emploi. Le fabricant décline toute responsabilité pour les dommages dus à un autre usage ou à une application non conforme. De plus, l'utilisateur s'engage à vérifier le présent produit, sous sa propre

Les temps de chauffage et de refroidissement sont indiqués sur l'ensemble de feuilles ou peut être enregistrés dans l'appareil par le code barre imprimé sur l'emballage. Si vous utilisez le Druformat scan ou le Drufosmart scan il faut absolument observer l'information extra ci-inclus.

Nettoyage et désinfection

Les surfaces adhésives ne doivent pas entrer en contact avec du PMMA ou d'autres produits nettoyants à base d'alcool. Par ailleurs, une désinfection à base d'alcool favorise le décollage des deux feuilles l'un de l'autre. Pour le nettoyage nous vous recommandons les comprimés de nettoyage MaxiFresh™.

Indication

Op grond van de materiaaleigenschappen geschikt als opbeetplaatje en splint ter behandeling van myoarthropathieën (spier-/ kaakgewrichtsklachten) en de daaruit voortvloeiende parafoncties, zoals bruxisme, knarsen enz.

Contra-indicatie

Bij allergieën tegen een van de ingrediënten mag het product niet gebruikt worden. Ongewenste neveneffecten van dit medische product zijn bij vakkundige verwerking en toepassing niet te verwachten. Immuunreacties (bv. allergieën) of plaatjeslijm ongemak kunnen evenwel principieel niet uitgesloten worden.

Incidents graves

Indien er ongewenste neveneffecten – ook in twijfelgevallen – bekend worden, verzoeken wij in elk geval om mededeling daarvan te doen, met een zo nauwkeurig mogelijke omschrijving van de situatie, omstandigheden en de symptomen. Wij zullen iedere melding onderzoeken.

Doelgroep patiënten

Patiënten die een tandartsbehandeling nodig hebben.

Voorziene gebruikers

Opgelied specialistisch personeel op tandheelkundig gebied.

Lotnummer / houdbaarheidsdatum

Le numéros de lot et la date de péremption se trouvent sur chaque emballage. En cas de réclamations concernant le produit, veuillez toujours indiquer le numéro de lot du produit. N'utilisez plus le produit après l'expiration de la date de péremption.

Verwerking

Alle materialen van Kombiplast worden per direct met een isolatiefolie geleverd!

Deze extreem dunne folie (0,07 mm) wordt aan de modelzijde

samen met Kombiplast diepgetrokken en garandeert een duidelijk verbeterde transparantie van de drager. Een extra isolering van het modeloppervlak is niet meer nodig. De ver-

warming van de Kombiplastfolie vindt aan de verharde zijde plaats (alleen voor drukvormapparaten geschikt).

Élimination

Élimination du contenu / du récipient conformément aux dispositions locales / régionales / nationales / internationales et conformément.

De instelling van de verwarmings- en afkoeltijden staat op de foliewaaler of kan door het apparaat via de barcodes op de verpakking worden ingelezen.

Bij gebruik van een Druformat of Drufosmart scan a.u.b. de bijgevoegde speciale informatie in acht nemen.

Reinigung en ontstetting

De kleefvlakken mogen niet met PMMA of andere alcoholische reinigingsmiddelen in aanraking komen. Ook een desinfectie op alcoholbasis bevordert het loskomen van beide folies van elkaar. Voor de reiniging raden wij u aan de MaxiFresh™ reinigingstabletten te gebruiken.

Let u alstublieft op de aparte MaxiFresh™ gebruiksaanwijzing.

Opmerkingen

Het gebruik van een afzuigapparaat en een veiligheidsscherf/ veiligheidssbril en een mondbescherming tijdens het bewerken wordt aanbevolen.

Ernstige incidenten

Alle ernstige incidenten die in verband met het product optreden, dienen te worden gemeld aan de fabrikant en de verantwoordelijke instantie van de lidstaat waarin de gebruiker en / of patiënt woonachtig is.

Opslagcondities

Bij kamertemperatuur, d.w.z. 18–28 °C, opslaan.

Geopende verpakkingen altijd opnieuw sluiten met de meegeleverde aluminiumzak.

Lotnummer / houdbaarheidsdatum

Het lotnummer en de houdbaarheidsdatum bevinden zich op elke verpakking. Bij reclamatie betreffende het product, gelieve steeds het lotnummer aan te geven. Gebruik het product niet nadat de houdbaarheidsdatum verstrekken is.

Afvoer

Afvoer van de inhoud container overeenkomstig de plaat-

lijke / regionale nationale / internationale voorschriften

De stand der Information / Date of information / L'état actuel de l'information / Staan van de informatie / Versão da informação / Data delle informazioni / Versão das informações:

2025-01-20 / Rev.05

Het product is ontwikkeld voor het gebruik in de tandheelkunde en moet overeenkomstig gebruiksgescrevens worden toegepast.

Voor schade die door niet correct of verkeerd gebruik ontstaat, kan de fabrikant niet aansprakelijk worden gesteld. Daarnaast is de gebruiker verplicht het product, op eigen verantwoorde-

lijkheid, voor het gebruik te controleren op geschiktheid en de toepassingen waarvoor het product bedoeld is, met name als de toepassing niet in de gebruiksaanwijzing staat.

Stand der Information / Date of information / L'état actuel de l'information / Staan van de informatie / Versão da informação / Data delle informazioni / Versão das informações:

2025-01-20 / Rev.05