Instrucciones de uso

PROPHYflex 4





Distribución:

KaVo Dental GmbH Bismarckring 39 D-88400 Biberach

Tel.: +49 7351 56-0 Fax: +49 7351 56-1488

Fabricante:

Kaltenbach & Voigt GmbH Bismarckring 39 D-88400 Biberach www.kavo.com



Tabla de contenidos

1	Ind	Indicaciones para el usuario			
2	Seg	uridad		7	
	2.1	Riesgo	de infección	7	
	2.2	Emboli	a aérea y formación de enfisema cutáneo	7	
			técnico		
2.4 Accesorios y combinaciones con otros aparatos					
			ición del personal		
			ión		
		•	nimiento y reparación		
			de protección		
			·		
3			n del producto		
		•	visto – Uso conforme a las disposiciones		
			técnicos		
			en de suministro		
	3.4	Condic	iones de transporte y almacenamiento	13	
4	Pue	sta en	funcionamiento y puesta fuera de servicio	14	
			e del acoplamiento MULTIflex		
			obar las juntas tóricas (MULTIflex)		
5	Mar	neio		15	
_		•	r el producto sanitario		
			ción del producto médico		
			·		
			ado del depósito de polvo		
		-	funda de agarre		
			ar la cánula		
			roscar la cánula		
	5.7	Indicac	ciones de uso del polvo PROPHYflex, las PROPHYpearls® y el polvo PROPHYflex Perio	18	
6	Res	oluciór	n de problemas	19	
	6.1	Limpie	za de cánulas atascadas	19	
	6.2	Limpie	za del cuerpo del instrumento obstruido	20	
7	Pas	os de p	oreparación según la norma ISO 17664	22	
			ación en el lugar de empleo		
	7.2	Desmo	ntaje	22	
	7.3	Prepara	ación manual	22	
		7.3.1	Limpieza exterior manual	22	
		7.3.2	Limpieza interior manual		
		7.3.3	Desinfección exterior manual	23	
		7.3.4	Desinfección interior manual	23	
		7.3.5	Secado manual	23	
	7.4	•	ación a máquina		
		7.4.1	Vista general de las posibilidades de reacondicionamiento		
		7.4.2	Limpieza previa	26	
		7.4.3	Preparación para la limpieza interna y externa y desinfección interna y externa	20	
		7 1 1	mecánicas.		
		7.4.4	Limpieza interna y externa y desinfección interna y externa mecánicas	2/	

Instrucciones de uso PROPHYflex 4

Tabla de contenidos

9	Con	diciones de la garantía	31
8	Pro	ducto auxiliar	29
		Almacenamiento	
	7.7	Esterilización	28
	7.6	Embalaje	27
	7.5	Productos y sistemas de conservación - Mantenimiento	27
		7.4.5 Secado mecánico	27

1 Indicaciones para el usuario

Estimado usuario,

KaVo le desea que disfrute de su nuevo producto de calidad. Para poder trabajar sin problemas y de forma rentable y segura, lea atentamente las indicaciones siguientes.

© Copyright de KaVo Dental GmbH



Servicio técnico de KaVo

En caso de preguntas técnicas o reclamaciones, póngase en contacto con el servicio técnico de KaVo

Servicio técnico:

+49 (0) 7351 56-1000

service.instrumente@kavokerr.com

Servicio de reparaciones de KaVo

En caso de reparaciones, diríjase a su comerciante o directamente al servicio de reparaciones de KaVo

Servicio de reparaciones:

+49 (0) 7351 56-1900

service.reparatur@kavokerr.com

Grupo de destino

Este documento va dirigido tanto a los odontólogos como a sus auxiliares. El capítulo de puesta en servicio se dirige, además, a los técnicos de mantenimiento.

Señales y símbolos generales

<u>^!</u>	Véase el capítulo Seguridad/Símbolo de advertencia
i	Información importante para usuarios y técnicos
•	Requerimiento de actuación
ϵ	Marcado CE (Comunidad Europea). Todo producto que lleva este símbolo cumple los requisitos de la directiva CE aplicable.
135°C	Esterilizable con vapor 134 °C -1 C / +4 °C (273 °F -1,6 °F / +7,4 °F)
X	Termodesinfectable

Indicaciones en el embalaje:

REF	Número de material
SN	Número de serie

1 Indicaciones para el usuario

	Fabricante oficial
(E ⁰ ₁	Marcado CE según la directiva 93/42/CE sobre productos sanitarios
(i	Observar las instrucciones de uso electrónicas
$\overline{\mathbb{V}}$	Atención: tener en cuenta los documentos de acompañamiento
EHE	Señal de conformidad EAC (Eurasian Conformity = conformidad euroasiática)
	Certificado GOST R
÷C C	Condiciones de transporte y almacenamiento (Rango de temperaturas)
hPa hPa	Condiciones de transporte y almacenamiento (Presión de aire)
	Condiciones de transporte y almacenamiento (Humedad del aire)
	Proteger de la humedad
Y	Proteger de los golpes
	Código HIBC

Niveles de peligro

Para evitar daños personales y materiales deben tenerse en cuenta las indicaciones de aviso y de seguridad indicadas en este documento. Las indicaciones de aviso están identificadas de la siguiente manera:



⚠ PELIGRO

En situaciones que, en caso de no evitarlas, son directamente mortales o producen lesiones severas.



ADVERTENCIA

En situaciones que, en caso de no evitarse, pueden ser mortales o producir lesiones severas.



ATENCIÓN

En situaciones que, en caso de no evitarse, pueden producir lesiones medianas o ligeras.

AVISO

En situaciones que, en caso de no evitarse, pueden producir daños materiales.

2 Seguridad

Este manual de uso es parte del producto y debe ser leído con cuidado antes de usar el dispositivo y estar siempre a la disposición.

El producto sólo debe usarse según el uso destinado, no se permite su uso con otros fines diferentes.

2.1 Riesgo de infección

Pacientes, usuarios o terceros pueden infectarse mediante productos sanitarios contaminados.

- Adoptar medidas de protección personal adecuadas.
- Tener en cuenta las indicaciones de uso de los componentes.
- ► Antes de la primera puesta en servicio y después de cada aplicación reacondicionar el producto y los accesorios.
- Realizar el reacondicionamiento como se describe en las instrucciones de uso. El procedimiento fue validado por el fabricante.
- En caso de un procedimiento diferente, asegurarse de la eficacia del reacondicionamiento.
- Preparar el producto y los accesorios correspondientes antes de su eliminación.
- ► En caso de lesiones de los tejidos blandos, no proseguir el tratamiento en la cavidad bucal con un instrumento activado con aire comprimido.

2.2 Embolia aérea y formación de enfisema cutáneo

Por la insuflación de spray en heridas abiertas, existe peligro de embolias aéreas y enfisemas cutáneos.

► No debe insuflarse spray sobre heridas abiertas.

El uso incorrecto del producto puede conllevar enfisemas. En casos aislados y extremos se pueden producir enfisemas, especialmente cuando se hallan bolsas gingivales patológicas (> 3 mm), lesiones de mucosa, contacto directo con la piel o contacto con tejido blando, y/o manejo no correcto.

- ► El tiempo de trabajo con el instrumento de chorreado tendrá que ser el menor posible.
- El PROPHYflex perio tip puede reutilizarse por un máximo de 10 veces.
- Una vez finalizado el tratamiento, desatornillar el recipiente de polvo vacío y purgar la herramienta PROPHYflex durante aprox. 10 segundos con aire y con agua.
- Cuando se coloca el PROPHYflex, se debe colocar la llave sobre el perio tip por motivos de seguridad para prevenir heridas.

2.3 Estado técnico

Un producto o componente dañado puede lesionar al paciente, al operador o a terceros.

- ▶ Utilizar el producto y los componentes únicamente si externamente están en perfecto estado.
- Previo a cada aplicación controlar la seguridad de funcionamiento y el estado correcto del producto.
- ► Si los componentes presentan roturas o modificaciones visibles de la superficie hacer controlar por personal de servicio.
- ► En caso de aparecer alguna anomalía en el producto o en los accesorios, no seguir trabajando y encargar al personal de servicio con la reparación.

A fin de evitar un funcionamiento perfecto y evitar daños materiales, considerar lo siguiente:

► Antes de largos intervalos de inutilización, limpiar y cuidar el producto conforme a las instrucciones y almacenar en un lugar seco.

2.4 Accesorios y combinaciones con otros aparatos

La utilización de accesorios no autorizados o modificaciones no permitidas en el producto pueden conllevar lesiones.

- Sólo utilizar accesorios que hayan sido habilitados por el fabricante para ser combinados con el producto.
- Utilizar accesorios que cuentan con interfaces estandarizadas.
- ▶ Utilizar solo consumibles que hayan sido aprobados por el fabricante para su combinación con el producto.
- Sólo realizar modificaciones en el producto si éstas están autorizadas por el fabricante del producto.

2.5 Calificación del personal

El uso del producto por los usuarios sin preparación sanitaria puede lesionar al paciente, al operador o a terceros.

- Asegurarse de que el usuario haya leído y entendido el manual de uso.
- ► El producto debe ser utilizado exclusivamente por usuarios que cuenten con una especialización médica.
- ► Tener en cuenta las disposiciones nacionales y regionales.

2.6 Aplicación

El uso del producto puede causar la coloración de los dientes. Tras el tratamiento, los dientes están perfectamente limpios y se ha eliminado totalmente la cutícula dentaria. La cutícula dentaria tarda entre 2 y 3 horas en volver a formarse a partir de las proteínas salivares. Durante este período los dientes no tienen ninguna protección natural frente a las coloraciones.

► Indicar al paciente que no deberá fumar, beber té o café o ingerir otros alimentos colorantes en las 2 a 3 horas posteriores al tratamiento.

2.7 Mantenimiento y reparación

La reparación y el mantenimiento sólo deben ser realizados por personal de servicio formado. Las siguientes personas están autorizadas para ello:

- Los técnicos de las filiales de KaVo con la formación correspondiente sobre el producto
- Los técnicos de los socios de KaVo con la formación correspondiente sobre el producto

Para todos los trabajos de mantenimiento debe tenerse en cuenta lo siguiente:

- ► Hacer realizar los servicios de mantenimiento y las tareas de control según la ley de empleo de productos sanitarios.
- ► Hacer evaluar el producto sanitario en relación a la limpieza, servicio y función después de un intervalo de mantenimiento por una empresa especializada. Fijar el intervalo de mantenimiento según la frecuencia de uso.

El uso de medios de limpieza y de medios desinfectantes no autorizados puede corroer la carcasa de plástico, produciendo fisuras y otros daños que suponen un peligro.

2.8 Equipo de protección

Durante el tratamiento, polvo PROPHYflex y otros polvos pueden acceder a la boca o a los ojos del usuario o del paciente.

- Durante el tratamiento, tanto el paciente como el odontólogo deben usar gafas protectoras.
- KaVo recomienda trabajar durante el tratamiento con PROPHYflex con aspiración y protector bucal.

3 Descripción del producto | 3.1 Fin previsto - Uso conforme a las disposiciones

3 Descripción del producto



PROPHYflex 4 Wave (**N.º de mat. 3.002.8000**)

PROPHYflex 4 Lime (**N.º de mat. 3.002.8200**)

PROPHYflex 4 Flamingo (N.º de mat. 3.002.8800)

PROPHYflex 4 S Wave (**N.º de mat. 3.004.5900**)

PROPHYflex 4 S Lime (**N.º de mat. 3.004.5930**)

PROPHYflex 4 S Flamingo (N.º de mat. 3.004.5950)

3.1 Fin previsto – Uso conforme a las disposiciones

Objetivo:

Este producto sanitario

- sólo sirve para el tratamiento dental en el área de la odontología. No se permiten ni su uso para otros fines ni la realización de modificaciones en el producto, ya que puede resultar peligroso. Este producto sanitario ha sido elaborado para las siguientes aplicaciones: eliminación de coloraciones y placas dentales, ortodoncia, limpieza antes del sellado de fisuras, odontología protésica, conservadora y estética. Véanse también las indicaciones de uso.
- es un producto sanitario que cumple con las normativas nacionales legales correspondientes.

Uso conforme a las disposiciones:

Según estas disposiciones, este producto sanitario sólo está destinado para el uso descrito y debe ser utilizado por un usuario profesional. Deben tenerse en cuenta:

- Las disposiciones vigentes de seguridad laboral
- Las disposiciones vigentes de prevención de accidentes
- Estas instrucciones de uso

Según estas disposiciones, es obligación del usuario:

- Utilizar sólo instrumentos de trabajo no defectuosos.
- Prestar atención al fin de uso correcto.
- Protegerse a sí mismo, a los pacientes y a terceros contra peligros.
- Evitar una contaminación debida al producto.

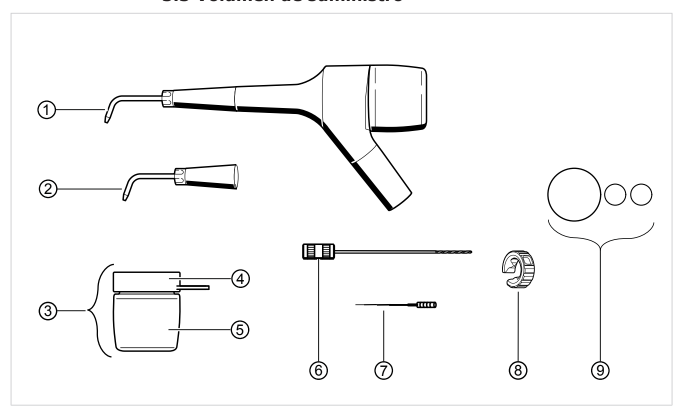
3.2 Datos técnicos

Presión motriz	3,2 - 5 bares (46 - 73 psi)
Consumo de aire	10-13 NI/min
Presión del agua	1,0 - 2,5 bares (15 - 36 psi)
Caudal de agua de spray	aprox. 35-80 cm ³
Presión del aire de spray	1,0 - 2,5 bares (15 - 36 psi)

Puede utilizarse con todos los acoplamientos MULTIflex (LUX) / MULTIflex LED.

3 Descripción del producto | 3.3 Volumen de suministro

3.3 Volumen de suministro



El juego se compone de:

Núme- ro/n.º de pos.	Descripción	N° de mat.
1 x ①	PROPHYflex 4 con: Funda de agarre larga Cánula Depósito de polvo	3.003.0520 3.003.1138 3.002.8136
1 x ②	Funda de agarre corta Cánula	3.003.2607 3.003.1138
1 x ③	Depósito de polvo ® Tapa de goma supra @	3.002.8136 3.004.4708
1 x 6	Fresa de limpieza	0.573.0321
1 x ⑦	Aguja de tobera	0.573.6052
1 x ®	Llave para cánula	3.004.6351
1 x ⑨	Juntas tóricas para recipiente de polvo e in- terfaz de acoplamiento para funda de agarre	se pueden pedir individualmente
		Véase también: 8 Medios auxiliares, Página 29

3 Descripción del producto | 3.4 Condiciones de transporte y almacenamiento

3.4 Condiciones de transporte y almacenamiento

AVISO

Puesta en marcha después de un almacenamiento en un lugar altamente refrigerado.

Fallo de funcionamiento.

► Los productos altamente refrigerados deben estar a una temperatura de entre 20 °C y 25 °C (68 °F hasta 77 °F) antes de su puesta en servicio.

-20°C	Temperatura: de -20 °C hasta +70 °C (de -4 °F hasta +158 °F)
5%	Humedad relativa: de 5% a 85%, sin condensación
1060hPa	Presión atmosférica: de 700 hPa hasta 1060 hPa (de 10 psi hasta 15 psi)
*	Proteger de la humedad

4 Puesta en funcionamiento y puesta fuera de servicio | 4.1 Montaje del acoplamiento MULTIflex

4 Puesta en funcionamiento y puesta fuera de servicio

<u>^</u>

ADVERTENCIA

Peligro por el uso de productos no estériles.

Peligro de infección para el operario y el paciente.

 Preparar adecuadamente el producto médico y los accesorios antes de la primera puesta en funcionamiento y después de cada utilización, y esterilizarlos en caso necesario.



ADVERTENCIA

Eliminación apropiada del producto.

Riesgo de infección.

 Previo a la eliminación preparar el producto y los accesorios, esterilizarlos en caso necesario.

AVISO

Daños por aire de refrigeración sucio y húmedo.

El aire de refrigeración sucio y húmedo puede provocar averías.

▶ Debe procurarse que el aire de refrigeración sea seco y limpio, y no esté contaminado conforme a la norma EN ISO 7494-2.

4.1 Montaje del acoplamiento MULTIflex

<u>^!\</u>

ADVERTENCIA

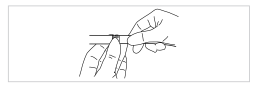
Desprendimiento del producto sanitario durante el tratamiento.

Si el producto sanitario no está correctamente encajado, puede soltarse del acoplamiento MULTIflex durante el tratamiento.

- ▶ Antes de cada tratamiento tirar para comprobar si el producto sanitario está bien encajado en el acoplamiento MULTIflex.
- ► Enroscar el acoplamiento MULTIflex a la manguera de turbinas.



 Con el anillo de spray en el acoplamiento MULTIflex, girar para abrir al máximo el suministro de agua.



4.2 Comprobar las juntas tóricas (MULTIflex)

AVISO

No hay anillos tóricos o están dañados.

Fallos de funcionamiento y fallo prematuro.

 Comprobar la presencia de todos los anillos tóricos en el acoplamiento y si están dañados.

Número de juntas tóricas presentes: 5

5 Manejo



Nota

Al inicio de cada día de trabajo los sistemas de conducción de agua deben enjuagarse durante al menos 2 minutos (sin los instrumentos de transmisión colocados) y, si fuera necesario en caso de riesgo de contaminación por retroceso/retrosucción, también debería realizarse después de cada paciente un proceso de enjuague de 20-30 segundos.

5.1 Colocar el producto sanitario

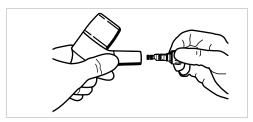


ADVERTENCIA

Desprendimiento del producto sanitario durante el tratamiento.

Si el producto sanitario no está correctamente encajado, puede soltarse del acoplamiento MULTIflex durante el tratamiento.

- ► Antes de cada tratamiento tirar para comprobar si el producto sanitario está bien encajado en el acoplamiento MULTIflex.
- ► Insertar el producto sanitario de forma exacta en el acoplamiento MULTIflex (LUX) / MULTIflex LED e introducirlo hasta que se oiga que encaja.



 Comprobar tirando que el producto sanitario encaje bien en el acoplamiento

5.2 Extracción del producto médico

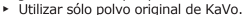
 Sujetar el acoplamiento firmemente y tirar del producto sanitario girando suavemente.

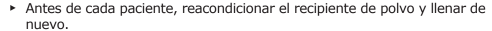
5.3 Rellenado del depósito de polvo

ATENCIÓN

Depósito abierto de polvo.







- ► Tenga en cuenta las fichas de datos de seguridad de los polvos de KaVo.
- ▶ Se podrá acceder a estas fichas en www.kavo.com, bajo el apartado "Fichas de datos de seguridad".



► Desenroscar el depósito de polvo girándolo hacia la izquierda.



- ► Antes de rellenar el recipiente de polvo, sacudir bien el polvo en la bolsa de relleno.
- ► Rellenar el recipiente de polvo hasta la marca.

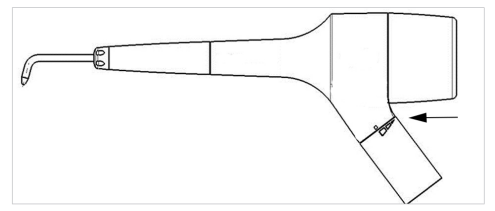


- Cerrar el depósito de polvo con el cierre de goma hasta que se use en el paciente.
- Retirar el cierre de goma antes del uso.
- ► Enroscar el depósito de polvo manteniéndolo en sentido vertical, enroscándolo hacia la derecha, y apretarlo.

Modificación de la cantidad de polvo

La cantidad de polvo se puede regular con el anillo de ajuste en 3 niveles:

- El máximo nivel es apropiado para el tratamiento supragingival y ofrece toda la potencia de limpieza
- El nivel medio es apropiado para el tratamiento sub y supragingival y permite una limpieza respetuosa, la cantidad de polvo se reduce
- El nivel más bajo ayuda a enjuagar el polvo de los dientes y ayuda a eliminar el polvo del sistema soplando después del tratamiento, casi sin polvo



5.4 Fijar la funda de agarre

La funda de agarre se puede obtener en dos longitudes distintas.



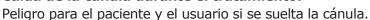
Funda de agarre larga: 3.003.0520Funda de agarre corta: 3.003.2607

► Encajar una funda de agarre ergonómica apropiada en el instrumento sin ladearla.

5.5 Enroscar la cánula

ATENCIÓN

Caída de la cánula durante el tratamiento.



Comprobación visual después de cada uso de la cánula con la llave para cánu-

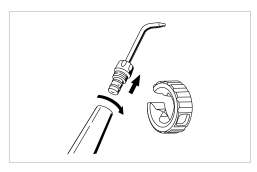
Antes del tratamiento, comprobar si hay una rendija entre la cánula y la funda de agarre.

Introducir la cánula en la funda de agarre con ayuda de la llave para cánula y enroscar hacia la derecha para fijar la funda de agarre.



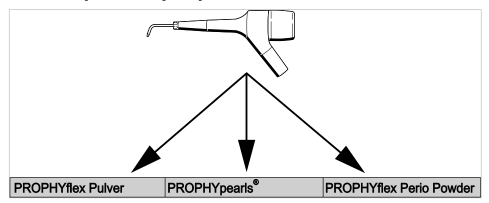
5.6 Desenroscar la cánula

 Retirar la cánula con ayuda de la llave para cánula, girando hacia la izquierda.





5.7 Indicaciones de uso del polvo PROPHYflex, las PROPHYpearls® y el polvo PROPHYflex Perio



Polvo PROPHYflex	PROPHYpearls [®]	PROPHYflex Perio Powder	
Aplicación:	Aplicación:	Aplicación:	
 Odontología conser-	 Odontología conser-	Tratamiento subgingi-	
vadora y estética	vadora y estética	val	
 Limpieza de superfi-	 Limpieza de superfi-	 Eliminación de biofilm	
cies dentales	cies dentales	periodontal	
 Eliminación de colora-	 Eliminación de colora-	 Para el tratamiento	
ciones y placa dental	ciones y placa dental	posterior tras la pri-	
 Ortodoncia y prosto-	 Ortodoncia y prosto-	mera aplicación en la	
doncia (tratamiento	doncia (tratamiento	terapia periodontal	
previo y posterior de	previo y posterior de	 Mantenimiento de im-	
superficies de pega-	superficies de pega-	plantes (incluye	
do)	do)	pulido de titanio)	

Polvo PROPHYflex	-	PROPHYflex Perio Powder
trabajar de rojo a blanco		sentido de trabajo discrecional
soluble en agua	de baja hidrosolubilidad	soluble en agua

AVISO

No usar el instrumento con polvo RONDOflex.

Defectos en PROPHYflex.

Véase también:

☐ Instrucciones de uso del polvo PROPHYlex, PROPHYpearls®, polvo PROPHYflex Perio

6 Resolución de problemas

Medidas preventivas

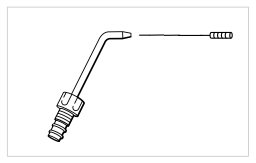
- Después de cada tratamiento y antes de cada esterilización desenroscar el recipiente de polvo girando hacia la izquierda y sustituirlo por un recipiente de polvo limpio.
- Colocar PROPHYflex sobre el acoplamiento MULTIflex y soplar los canales de aire y agua.
- ► Apagar el agua y soplar de nuevo los canales de aire y agua.

6.1 Limpieza de cánulas atascadas

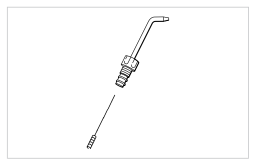
▶ Destornillar la cánula utilizando la llave.



► Introducir la aguja de tobera en la cánula girando desde delante.



► Introducir la aguja de tobera en la cánula girando desde detrás.

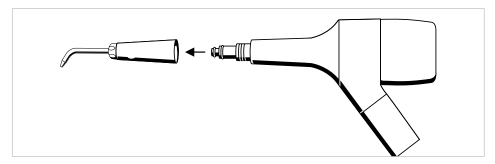


► A continuación, sacar la aguja de limpieza y limpiar la cánula mediante aplicación de aire comprimido.

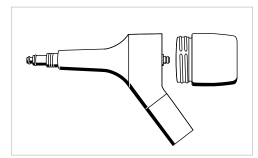
6 Resolución de problemas | 6.2 Limpieza del cuerpo del instrumento obstruido

6.2 Limpieza del cuerpo del instrumento obstruido

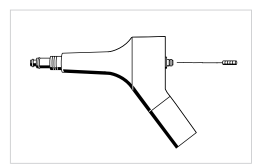
► Retirar la funda de agarre con cánula.



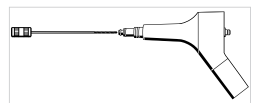
Desenroscar el depósito de polvo girándolo hacia la izquierda.



► Atravesar el orificio de la tobera con la aguja de tobera.



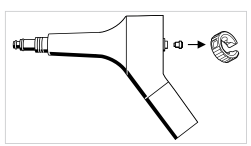
▶ Limpiar o desatrancar el tubo de medios con la fresa de limpieza.



► A continuación soplar con aire comprimido.

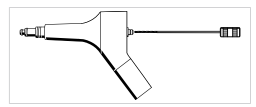
Si sigue habiendo una obstrucción:

► Con ayuda de la llave para cánula, desenroscar la tobera, para ello colocar la cavidad lateral de la llave en la tobera y desenroscar la tobera.

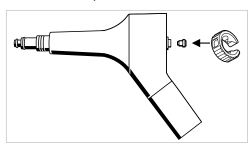


6 Resolución de problemas | 6.2 Limpieza del cuerpo del instrumento obstruido

► Limpiar o desatrancar el tubo de medios desde delante y atrás con la fresa de limpieza.



► Volver a apretar la tobera con la llave.



► Soplar con aire comprimido.

7 Pasos de preparación según la norma ISO 17664 | 7.1 Preparación en el lugar de empleo

7 Pasos de preparación según la norma ISO 17664

7.1 Preparación en el lugar de empleo



ADVERTENCIA

Peligro por productos contaminados.

Existe riesgo de infección si se utilizan productos contaminados.

- ► Adoptar medidas de protección personal adecuadas.
- ► Reacondicionar el producto sanitario lo antes posible tras el tratamiento.
- ▶ El producto sanitario debe transportarse seco para el reacondicionamiento.
- ▶ Para minimizar el riesgo de infección durante el reacondicionamiento, utilizar siempre guantes de protección.
- Eliminar inmediatamente los restos de cemento radicular, composite o sangre.
- ▶ No introducir en soluciones o similares.

7.2 Desmontaje

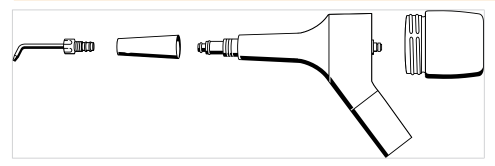


ADVERTENCIA

Reacondicionamiento incompleto.

Riesgo de infección.

▶ Para garantizar un reacondicionamiento completo de todas las piezas, hay que desmontar el producto sanitario antes del reacondicionamiento.



- Desenroscar el depósito de polvo.
- Retirar la funda de agarre.
- Retirar la cánula de la funda de agarre.

7.3 Preparación manual

AVISO

Jamás preparar el producto sanitario en el aparato de ultrasonidos.

Fallos de funcionamiento y daños materiales.

Limpiar únicamente en el termodesinfector o de forma manual.

7.3.1 Limpieza exterior manual

Accesorios necesarios:

- Agua potable 30 °C ± 2 °C (86 °F ± 4 °F)
- Cepillo, p. ej., un cepillo dental de dureza media
- Cepillar bajo agua potable corriente.

7.3.2 Limpieza interior manual

No se puede utilizar la limpieza interior manual del PROPHYflex 4. Para que el reacondicionamiento sea eficaz, es preciso llevar a cabo una limpieza interna de tipo mecánico con un aparato de limpieza y desinfección según la norma ISO 15883-1.

7.3.3 Desinfección exterior manual

ADVERTENCIA

<u>^</u>

Desinfección incompleta.

Riesgo de infección.

- Utilizar procedimientos de desinfección que demuestren ser bactericidas, fungicidas y virucidas.
- ► Si los desinfectantes empleados no cumplen estos requisitos, realizar una desinfección final sin embalaje en el esterilizador a vapor.

AVISO

Jamás desinfectar la pieza de mano con productos que contienen cloro.

Fallos de funcionamiento y daños materiales.

► Desinfectar únicamente en termodesinfector o de forma manual.

Basándose en la compatibilidad de los materiales, KaVo recomienda los productos siguientes. El fabricante del desinfectante debe garantizar la eficacia microbiológica del producto y certificarla mediante un peritaje.

Desinfectantes autorizados:

- Mikrozid AF de la marca Schülke & Mayr (líquido o en toallitas)
- FD 322 de la marca Dürr
- CaviCide de la marca Metrex

Productos auxiliares necesarios:

- Paño para limpiar el producto sanitario.
- ► Rociar un paño con desinfectante, frotar el producto sanitario y dejar actuar según las instrucciones del fabricante del desinfectante.
- ► Tener en cuenta las instrucciones de uso del desinfectante.

7.3.4 Desinfección interior manual

No se puede utilizar la desinfección interna manual del PROPHYflex 4. Para que el reacondicionamiento sea eficaz, es preciso llevar a cabo una limpieza interna de tipo mecánico con un aparato de limpieza y desinfección según la norma ISO 15883-1.

7.3.5 Secado manual

No se puede utilizar el secado manual del PROPHYflex 4. Para que el reacondicionamiento sea eficaz, es preciso llevar a cabo una limpieza interna de tipo mecánico con un aparato de limpieza y desinfección según la norma ISO 15883-1.

7 Pasos de preparación según la norma ISO 17664 | 7.4 Preparación a máquina

7.4 Preparación a máquina

ADVERTENCIA

<u>\(\)</u>

Desinfección incompleta.

Riesgo de infección.

- Utilizar procedimientos de desinfección que demuestren ser bactericidas, fungicidas y virucidas.
- ► Si los desinfectantes empleados no cumplen estos requisitos, realizar una desinfección final sin embalaje en el esterilizador a vapor.

AVISO

Jamás desinfectar la pieza de mano con productos que contienen cloro.

Fallos de funcionamiento y daños materiales.

▶ Desinfectar únicamente en termodesinfector o de forma manual.

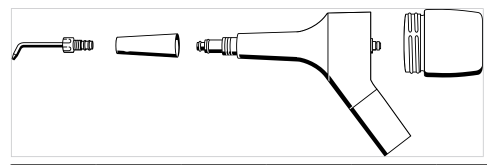
AVISO

Jamás preparar el producto sanitario en el aparato de ultrasonidos.

Fallos de funcionamiento y daños materiales.

Limpiar únicamente en el termodesinfector o de forma manual.

7.4.1 Vista general de las posibilidades de reacondicionamiento



	Limpieza previa	Limpieza externa a m	Limpieza lățeina r a m	Desinfec- áiúniæxte- rior e inte- rior a má- quina	Esteriliza- ción
Cuerpo del instrumento	✓	✓	~	~	✓
Funda de agarre	✓	✓	/	/	✓
Cánula / Adaptador + Perio Tip	✓	✓	✓	✓	✓
Funda de agarre y cá- nula / Adap- tador + Pe- rio Tip	✓	✓	✓	✓	✓
Recipiente para polvo	✓	✓	no aplicable	✓	✓
Tapa de go- ma	✓	✓	no aplicable	~	✓
Llave de cá- nula	✓	✓	no aplicable	✓	✓





Nota

Para la limpieza a máquina se necesitan adaptadores.

Los adaptadores se piden por separado.

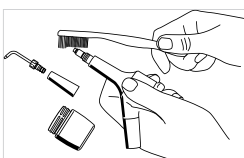
Véase también:

7 Pasos de preparación según la norma ISO 17664 | 7.4 Preparación a máquina

7.4.2 Limpieza previa

Accesorios necesarios:

- Agua potable 30 °C \pm 2 °C (86 °F \pm 4 °F)
- Cepillo, p. ej., un cepillo dental de dureza media
- ► Desmontar el instrumento completamente.
- ► Cepillar bajo agua potable corriente todas las piezas individuales.



7.4.3 Preparación para la limpieza interna y externa y desinfección interna y externa mecánicas

Miele Serie G 7881/7891					
Cuerpo del instrumento	material requerido: Cierre de limpieza PROPHYflex 4 (3.004.6658) Reacondicionamiento con adaptador Miele AUF				
Funda de agarre	material requerido: Limpieza en cesto de tamiz Miele				
Cánula / Adaptador + Perio Tip	material requerido: Adaptador de limpieza PROPHY- flex 4 largo (3.004.6640) Reacondicionamiento con adapta- dor Miele AUF				
Funda de agarre y cánula / Adaptador + Perio Tip	Reacondicionamiento con adapta- dor Miele AUF				
Depósito de polvo	material requerido: Reacondicionamiento con cesto de tamiz Miele				

7 Pasos de preparación según la norma ISO 17664 | 7.5 Productos y sistemas de conservación - Mantenimiento

Miele Serie G 7881/7891		
Tapa de goma	material requerido: Reacondicionamiento con cesto de tamiz Miele	
Llave de cánula	material requerido: Reacondicionamiento con cesto de tamiz Miele	

7.4.4 Limpieza interna y externa y desinfección interna y externa mecánicas



KaVo recomienda emplear termodesinfectores según la norma ISO 15883-1, que utilicen productos de limpieza alcalinos con un pH máximo de 11. La validación se ha realizado en un termodesinfector con el programa "VARIOTD", el agente de limpieza "neodisher® mediclean forte", el medio neutralizador "neodisher® Z" y el abrillantador "neodisher® mielclear".

Los ajustes del programa y los productos de limpieza y desinfectantes que deben utilizarse se indican en las instrucciones de uso del termodesinfector.

7.4.5 Secado mecánico

En general, el proceso de secado forma parte del programa de limpieza del termodesinfectante.



Nota

Respetar las instrucciones de uso del termodesinfectante.

► Para evitar perjuicios en el producto sanitario de KaVo, asegurarse de que éste esté seco por dentro y por fuera tras el fin del ciclo.

7.5 Productos y sistemas de conservación - Mantenimiento

AVISO

Mantenimiento inadecuado.

Fallo de funcionamiento o daño material.

▶ No se debe utilizar aceite o spray de mantenimiento con PROPHYflex.

7.6 Embalaje



Nota

La bolsa de esterilización debe tener el tamaño adecuado para el instrumento de forma que el embalaje no esté en tensión.

El embalaje para el producto de esterilización debe cumplir con las normas de calidad y utilización vigentes y debe ser apto para el proceso de esterilización!

 Envasar el producto sanitario individualmente al vacío en un embalaje para material de esterilización. 7 Pasos de preparación según la norma ISO 17664 | 7.7 Esterilización

7.7 Esterilización

Esterilización en un esterilizador a vapor (autoclave) según EN 13060 / ISO 17665-1

AVISO

Corrosión por contacto debido a la humedad.

Daños en el producto.

► Sacar el producto del esterilizador a vapor inmediatamente después de la finalización del ciclo.



Nota

Antes de colocar el depósito de polvo, todas las piezas de contacto con el polvo y conductos de aire tienen que estar absolutamente secos. Enroscar el depósito de polvo y la pieza de mano solo en estado frío.



Este producto sanitario KaVo es termorresistente hasta un máx. de 138 °C (280.4 °F).

De los siguientes procesos de esterilización puede elegirse el más adecuado (según la autoclave disponible):

- Autoclave con prevacío triple:
 - Al menos. 3 minutos a 134 °C -1 °C / +4 °C (273 °F -1.6 °F / +7.4 °F)
- Autoclave con proceso de gravitación:
 - Al menos 10 minutos a 134 °C -1 °C / +4 °C (273 °F -1.6 °F / +7.4 °F) alternativamente
 - Al menos 60 minutos a 121 °C -1 °C / +4 °C (250 °F -1,6 °F / +7,4 °F)
- Seguir las instrucciones de uso del fabricante.

7.8 Almacenamiento

Los productos tratados deben almacenarse protegidos del polvo en un lugar seco, oscuro, frío y lo más estéril posible.



Nota

Tener en cuenta la fecha de caducidad de los productos estériles.

8 Producto auxiliar

Disponible en comercios especializados en odontología.

Cánula	700	N.º de mat. 3.003.1138
Depósito de polvo		N.º de mat. 3.002.8136
Tapa de goma supragingival	LEGAL/O	N.º de mat. 3.004.4708
Tapa de goma subgingival	KAN/O	N.º de mat. 3.004.4709
Fresa de limpieza		N.º de mat. 0.573.0321
Aguja de tobera		N.º de mat. 0.573.6052
Tobera		N.º de mat. 3.004.2324
Funda de agarre larga		N.º de mat. 3.003.0520
Funda de agarre corta		N.º de mat. 3.003.2607
Adaptador de limpieza PROPHYflex 4 largo	NORMAN DE LOCATION DE LA CONTRACTOR DE L	N.º de mat. 3.004.6640
Cierre de limpieza PROPHYflex 4	KANO Name to con	N.º de mat. 3.004.6658
Adaptador de limpieza PROPHYflex 4	MANA	N.º de mat. 3.004.8509
Adaptador de limpieza PROPHYflex 4 S		N.º de mat. 3.004.8523
PROPHYflex 4 Perio Kit		N.º de mat. 1.011.9403
Junta tórica para recipiente de polvo		N.º de mat. 3.003.0608
Junta tórica para interfaz de aco- plamiento para funda de agarre trasera		N.º de mat. 1.004.2776
Junta tórica para interfaz de aco- plamiento para funda de agarre delantera y cánula		N.º de mat. 0.200.6084

8 Producto auxiliar

Polvo PROPHYflex con sabor a naranja, caja con 80 unidades Polvo PROPHYflex con sabor a mora, caja con 80 unidades Polvo PROPHYflex con sabor a cereza, caja con 80 unidades Polvo PROPHYflex con sabor a menta, caja con 80 unidades	FOWDER Microsoft Parador KOVO	N.º de mat. 1.007.0014 N.º de mat. 1.007.0015 N.º de mat. 1.007.0016 N.º de mat. 1.007.0017
PROPHYpearls® neutral, caja con 80 unidades	PEARLS 01	N.º de mat. 1.010.1826
PROPHYpearls® con sabor a menta, caja con 80 unidades PROPHYpearls® con sabor a melocotón, caja con 80 unidades PROPHYpearls® con sabor a naranja, caja con 80 unidades PROPHYpearls® con sabor a grosella, caja con 80 unidades	PEARLS NOO PROPERTYMENTS*	N.º de mat. 1.010.1828 N.º de mat. 1.010.1829 N.º de mat. 1.010.1830 N.º de mat. 1.010.1831
PROPHYpearls® neutral, 4 botes de 250g	PEARLS MADE SOCIATION AND ADMINISTRATION AND ADMIN	N.º de mat. 1.010.1798
PROPHYflex Perio Powder 4 botes de 100g	Perio Provider Was Maintenance Revo Maintenance Revo Maintenance Revo	N.º de mat. 1.009.3732

9 Condiciones de la garantía

Para este producto sanitario de KaVo se aplican las siguientes condiciones de garantía:

KaVo asume ante el cliente final la prestación de garantía para el correcto funcionamiento y la ausencia de defectos en el material o en el procesamiento durante un período de 12 meses a partir de la fecha indicada en la factura según las condiciones siguientes:

En reclamaciones justificadas, KaVo garantiza la reparación o el envío gratuito de piezas de repuesto. Quedan excluidas otras reclamaciones, independientemente del tipo que sean, especialmente las relativas a indemnización por daños y perjuicios. En caso de retraso y de culpa grave o dolo, solo se aplicará si las prescripciones legales obligatorias no establecen lo contrario.

KaVo no se hace responsable de los defectos ni de sus consecuencias que sean derivados o que puedan ser derivados del desgaste natural, del tratamiento, limpieza, mantenimiento o cuidados inadecuados, del incumplimiento de las instrucciones de funcionamiento o de conexión, de la calcificación o de la corrosión, de la suciedad en el suministro de aire y agua, o de influencias químicas o eléctricas no habituales o no permitidas según las instrucciones de uso y otras indicaciones del fabricante. La prestación de garantía normalmente no incluye lámparas, conductores de luz de cristal y de fibra de vidrio, materiales de vidrio, piezas de goma, ni la estabilidad de los colores de los materiales de plástico.

Queda excluida toda responsabilidad si los defectos o sus consecuencias se deben a que el cliente o terceras personas no autorizadas por KaVo intervengan o modifiquen el producto.

Las reclamaciones de la garantía solo pueden validarse si se presenta junto con el producto un comprobante de compra, como una copia de la factura o del albarán de entrega. En este documento debe ser claramente visible el distribuidor, la fecha de compra y el número de serie.



