

VibraPost-Spitze
BEDIENUNGSANLEITUNG

C€
1370

Zweck

Die Vibrapost-Spitze ist eine zahnärztliche Ultraschallspitze zur Stumpffentfernung durch Bereitstellung eines durchgehenden Strahls an Ultraschallvibrationen mit einer ausgiebigen Menge an Bewässerung.

Modellbezeichnung	Kompatibler Ultraschallschaber	Empfohlene Intensität
VP-A	SATELEC	60 % des Maximalen
VP-E	EMS	60 % des Maximalen

BEDIENUNGSANLEITUNG

Entfernen Sie das auf Öffnungsebene um den Stumpf herum angesammelte Material.

Damit der Stumpf auf die Vibrapost-Spitze reagiert muss der größte Koronalaspekt des Stumpfes unter Verwendung eines Hochgeschwindigkeitsbohrers auf mindestens 6 mm reduziert werden.

Gehen Sie den Stumpf vom Koronalaspekt aus an und wenden Sie, während des gesamten Stumpffernungsvorgangs, Ultraschallenergie mit einer großzügigen Menge Bewässerung an (Überschreiten Sie nicht die durchgehende Zeit von 15 Sekunden, um die Möglichkeit der Überhitzung und Schäden an der Wurzelhaut zu vermeiden.

Die Anwendung von Ultraschallenergie wird den Stumpf lösen.

5 Bergen Sie den gelösten Stumpf mit der schmalen Zange oder der Pinzette.

REINIGUNG UND STERILISIERUNG









Stellen Sie sicher die Spitze, entsprechend der Sterilisierungsanweisungen, vor jeder Anwendung zu reinigen und zu sterilisieren.

- 1 Verwenden Sie ein mildes Reinigungsmittel und eine Ultraschallreinigungseinheit.
- 2 Stellen Sie sicher, dass die Spitzen vor der Reinigung und Sterilisierung absolut trocken sind.
- 3 Sterilisieren Sie die Spitzen mit einem Ultraschallreiniger für 10 Minuten bei mindestens 60 °C (140 °F).
- 4 Sterilisieren Sie die Spitzen für 10 Minuten (Druck von 2,6 kgf/cm²)beimindestens 134 °C (273,2 °F) unter Verwendung des Autoklav.

5 Vermeiden Sie nach dem Sterilisieren den Kontakt mit anderen Instrumente

SYMBOLBESCHREIBUNG

 Herstellungsdatum	 Hersteller	 Achtung
 LOT Chargennummer	 EU-Repräsentant	 CE-Markierung

WARNUNG

- 1 Dieses Produkt ist nur zur Verwendung durch Zahnmediziner verfügbar.
- 2 Dieses Produkt nicht entgegen seiner vorgesehenen Verwendung verändern.
- 3 Die Verwendung von nicht autorisierten Teilen und Zubehör wird als Missbrauch des Geräts angesehen und führt zum Erlöschen der Garantie.
- 4 Nur durch B&L Biotech bereitgestellte Teile und Zubehör der Vertragshändler dürfen verwendet werden.
- 5 Die Spitze sollte vor und nach jeder Verwendung sterilisiert werden. Die Spitze kann in einem Autoklav, entsprechend der Sterilisierungsrichtlinien der Bedienungsanleitung des Autoklav, sterilisiert werden (10 Minuten bei mindestens 134 °C (140°F)).
- 6 Seien Sie vorsichtig, um nicht von der Spitze verletzt zu werden.
- 7 Bei jeglichem ernsthaften Zwischenfall in Verbindung mit dem Gerät, melden sie diesen dem Hersteller und den Behörden.

Sollten Sie jegliche Fragen oder Probleme in Bezug auf andere Aspekte der Produktverwendung haben, so kontaktieren Sie bitte den Hersteller.



Emergo Europe

Prinsessegracht 20, 2514 AP, Den Haag, Holland

Kanada-Repräsentant. | Clinical Research Dental 167 Central Ave

2nd Floor London, Ontario, Kanada N6A 1M6

Tel. 519-641-3066 x238 Fax. 519 -641-3083



B&L Biotech, | Inc. #502, 95 , Gwangdeokdong-ro, Danwon-gu,
Ansan-si, Gyeonggi-do, Korea 15462



B&L Biotech USA, Inc. | 3959 Pender Drive #350 Fairfax, VA 22030 USA

Phone: +1 (703) 272 - 7507 Fax: +1 (703) 272-7598