

CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO:

A) DESCRIZIONE:

FRESE ED ATTREZZATURE PER L'IMPLANTOLOGIA ORALE.



B) MATERIALI:

GLI ARTICOLI SONO COSTRUITI IN ACCIAIO INOX 17 4PH (AISI 630) TEMPRATO, ELETTROPULITI CON BAGNO ACIDO SPECIFICO E SUCCESSIVA PULITURA CON ULTRASUONI, O IN WIDIA K 30 CON CARATTERISTICHE FISICO MECCANICHE ADATTE ALL'IMPIEGO, SECONDO LE NORMATIVE VIGENTI.

C) MODALITÀ D'USO:

LE FRESE E LE PROLUNGHE DEVONO ESSERE USATE CON L'AUTO DI UN MANIPOLO (MICROMOTORE) LA VELOCITÀ DI LAVORO CONSIGLIATA È DA POCHI GIRI A 800 GIRI/MIN (È SCONSIGLIATO UN IMPIEGO A VELOCITÀ SUPERIORI AI 1000 GIRI/MIN).

D) CARATTERISTICHE DELLA CONFEZIONE:

GLI ARTICOLI SONO CONFEZIONATI IN BUSTE ADATTE AL MANTENIMENTO DEL GRADO DI PULIZIA IDONEO PER UNA CORRETTA STERILIZZAZIONE.

E) AVVERTENZE:

- SI CONSIGLIA L'UTILIZZO DELLA PROLUNGA CON FRESE BIOTYPE IMPLANT SYSTEM O CON FRESE CHE RISPETTANO LE TOLLERANZE DELLA NORMATIVA UNI EN ISO 1797-1:2000.
- TUTTI GLI STRUMENTI DEVONO ESSERE PULITI (SI CONSIGLIA CON ATTREZZATURA AD ULTRASUONI) E STERILIZZATI PRIMA DELL'USO SEGUENDO LA NORMATIVA UNI EN 556-1:2002.
- LA PULIZIA E LA STERILIZZAZIONE DEVONO ESSERE ESEGUITE SOLO CON MATERIALI SPECIFICI, IN PARTICOLARI PER LA PULIZIA SONO DA EVITARE I DETERGENTI CHE CONTENGONO:
 - ACIDO OSSALICO
 - CLORO AD ELEVATA CONCENTRAZIONE.
- INSERIRE GLI STRUMENTI NELLA SOLUZIONE DISINFETTANTE IMMEDIATAMENTE DOPO L'INTERVENTO CHIRURGICO E LASCIARLI PER QUALCHE ORA ONDE EVITARE LA FORMAZIONE DI INCROSTAZIONE DI SANGUE, SECRETI ECC.
- NON RIPORRE STRUMENTI BAGNATI O UMIDI.
- NON STERILIZZARE NE DETERGERE O DISINFETTARE NELLO STESSO CICLO STRUMENTI REALIZZATI CON METALLI DIVERSI.
- PER GLI STRUMENTI TAGLIANTI SI CONSIGLIA IN MODO PARTICOLARE LA STERILIZZAZIONE A VAPORE IN AUTOCLAVE IN MODO DA NON DETERIORARE L'AFFILATURA DELLE PARTI TAGLIANTI.
- AL FINE DI GARANTIRE L'OTTIMALE FUNZIONALITÀ DELLE FRESE SI CONSIGLIA UN USO NON SUPERIORE ALLE DIECI UTILIZZAZIONI.
- LA MARCATURA DEL DIAMETRO È ESEGUITA DOVE LE DIMENSIONI E LA FISIONOMIA DEL PEZZO LO CONSENTONO.

F) IDENTIFICAZIONE DEL PRODOTTO:

I PRODOTTI BIOTYPE IMPLANT SYSTEM SONO IDENTIFICATI CON IL CODICE PRODOTTO E CON IL LOTTO DI PRODUZIONE SULLA CONFEZIONE, MENTRE SUL DISPOSITIVO VENGONO MARCATI (OVE LE DIMENSIONI LO CONSENTONO) DIAMETRO E LUNGHEZZA DELLA FRESA. UNA DETERMINATA CATEGORIA DI FRESE PRESENTA INOLTRE UNA BANDA COLORE PER UN'IDENTIFICAZIONE PIÙ RAPIDA DEL DIAMETRO.

G) RESPONSABILITÀ SPECIFICHE:

I PRODOTTI BIOTYPE IMPLANT SYSTEM PER L'IMPLANTOLOGIA ORALE SODDISFANO I REQUISITI ESSENZIALI PREVISTI DALLA DIRETTIVA 93/42/CEE INTEGRATA DALLA DIRETTIVA 2007/47/CE. OGNI UTILIZZO DEI PRODOTTI DIVERSO DA QUELLO SPECIFICO È DA CONSIDERARSI COME "USO IMPROPRIO", SOLLEVANDO IL PRODUTTORE DA OGNI RESPONSABILITÀ.

H) POSSIBILE CAUSE DEL MALFUNZIONAMENTO DEL PRODOTTO:

- LA FRESA FORZA NELL'ENTRARE NEL SITO:
CONTROLLARE L'AFFILATURA DELLA FRESA, POTREBBE PER LE RIPETUTE UTILIZZAZIONI E STERILIZZAZIONI AVER PERSO LE SUE CARATTERISTICHE DI TAGLIENZA.
SOSTITUIRE IL DISPOSITIVO CON UNO NUOVO.
- LA FRESA ENTRANDO NEL SITO SCALDA ECCESSIVAMENTE:
CONTROLLARE CHE L'IRRIGAZIONE INTERNA O ESTERNA CON SOSTANZA FISIOLÓGICA SIA ADEGUATA ONDE EVITARE LA NECROSI DELLE CELLULE INSULTATE.
- LA FRESA SI È ROTTA:
ESTRARRE TUTTI I FRAMMENTI DAL SITO E RIPULIRE ADEGUATAMENTE LA FERITA PRIMA DI CONTINUARE L'INTERVENTO CON UNA NUOVA FRESA.
- LA FRESA NON RIMANE BLOCCATA NELLA PROLUNGA:
CONTROLLARE LA TOLLERANZA DEL PIANO DELLA FRESA E DI QUELLO DELLA PROLUNGA CHE PER LE TROPPE UTILIZZAZIONI POTREBBERO ESSERSI USURATI.
- LO STOP INTERCAMBIABILE NON RIMANE INSERITO NELLA SEDE APPOSITA SULLA FRESA:
LA TOLLERANZA CENTESIMALE PUÒ ESSERE STATA COMPROMESSA DA UNA NON CORRETTA MANUTENZIONE/PULIZIA O PER LE RIPETUTE UTILIZZAZIONI. SOSTITUIRE IL DISPOSITIVO CON UNO NUOVO.

UNA MANUTENZIONE ERRATA O INSUFFICIENTE PUÒ DANNEGGIARE IN BREVE TEMPO GLI STRUMENTI.

VI SONO IN COMMERCIO PRODOTTI SPECIFICI PER LA PULIZIA DEGLI STRUMENTI, OSSERVARNE STRETTAMENTE LE ISTRUZIONI D'USO.

ATTENZIONE: L'USO DEI DISPOSITIVI BIOTYPE IMPLANT SYSTEM È RISERVATO AI DENTISTI O AI CHIRURGI ORALI. LA SCELTA DEL DISPOSITIVO DEVE ESSERE CONSEGUENTE AD UNA ACCURATA ANAMNESI DEL PAZIENTE. PER INFORMAZIONI, CHIARIMENTI O SUGGERIMENTI CONTATTARE DIRETTAMENTE BIOTYPE IMPLANT SYSTEM.