

Bruksanvisning

Svensk version 

Absorbent Paper Points

Steriliserade endodontiska punkter

Används för att avlägsna fukt från rotkanalen eller för att införa läkemedel.

Sammansättning

Papper 100 %

Ansökan

1. Kontrollera om det finns några avvikelser i produktens utseende, såsom främmande ämnen eller sprickor.
2. Kontrollera om produkten är inom utgångsdatumet.
3. Efter att du har format rotkanalen, välj den storlek som passar filen och torka rotkanalen, och använd den med medicin efteråt.
4. Denna produkt är en gammastrålningssteriliserad medicinsk engångsprodukt.

Avsedda ändamål

1. Avsedd användning: Används för att avlägsna fukt från rotkanalen eller för att introducera läkemedel.
2. Indikation: Används för att avlägsna fukt från rotkanalen eller för att introducera läkemedel.
3. Kontraindikation: Ingen kontraindikation har rapporterats som kan orsaka hälsoproblem.
4. Patientpopulation: Alla åldersgrupper
5. Avsedd användare: Tandläkare
6. Biverkningar: Inga biverkningar har rapporterats.
7. Potentiell risk vid återanvändning: Återanvändning av använd Paper Point kan orsaka inflammation.
8. Kan användas med läkemedel och verktyg och ska användas under kontroll av tandläkaren enligt den kliniska indikationen.
9. Engångsenhet

Försiktighetsåtgärd

1. Använd inte av annan än tandläkare.
2. Använd desinficerade verktyg.
3. Denna produkt är en gammastrålningssteriliserad medicinsk engångsprodukt.

Förvaring

Förvara i rumstemperatur.

Förfogande

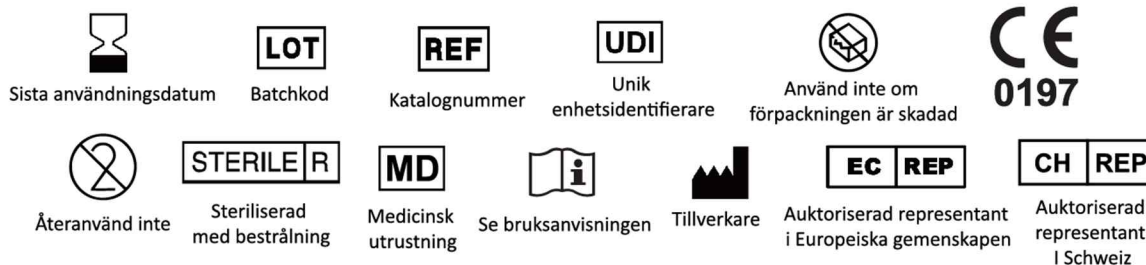
Elektronisk bruksanvisning för Absorbent Paper Points

Revision nr. 1, 01/03/2023

Kassera innehållet/behållaren enligt gällande bestämmelser i landet.

Hållbarhetstid 4 år från tillverkningsdatum

Symboler



SURE DENT CORPORATION (Tillverkare)

#809, 52, Sagimakgolro, Jungwon-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea

Tel: +82-31-737-4720 Fax: +82-31-737-4724 <http://www.suredent.com>

AUKTORISERAD REPRESENTANT

Europa - OBELIS S.A Bd. Général Wahis, 53, 1030 Brussels, Belgien

Schweiz - OBELIS GmbH - Ruessenstrasse 12, 6340 Baar / ZG, Schweiz

■ Om någon allvarlig incident har inträffat i samband med enheten, vänligen rapportera till tillverkaren och den behöriga myndigheten i den medlemsstat där användaren och/eller patienten är etablerad.

■ **Storleksbeteckning och längd** : Kontakta tillverkaren för storleksbeteckning och längd.