

|    |                              |    |
|----|------------------------------|----|
| EN | DIRECTIONS FOR USE .....     | 3  |
| FR | PROTOCOLE D'UTILISATION..... | 10 |
| IT | ISTRUZIONI PER L'USO .....   | 17 |
| DE | GEBRAUCHSANWEISUNG .....     | 24 |
| ES | INSTRUCCIONES DE USO.....    | 31 |
| NO | DIRECTIONS FOR USE .....     | 38 |
| CS | NÁVOD K POUŽITÍ .....        | 45 |



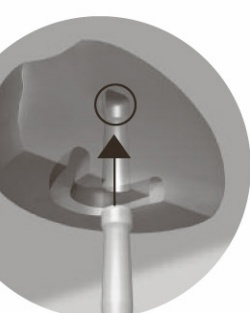
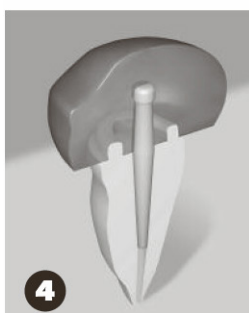
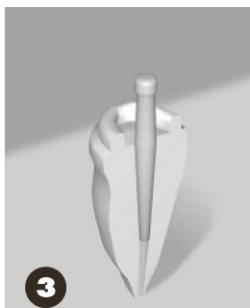
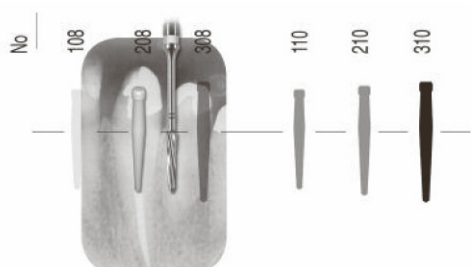
## Uniclip™

EN

FOR DENTAL USE ONLY

**DIRECTIONS FOR USE**

REF C226U - 0.8 MM / 1 MM



## 1) Indications for use

These products have to be used only in hospital environments, clinics or dental offices by qualified dental personne.

### Application field:

Coronal reconstruction with cast posts provided by dental laboratory.

## 2) Contraindications

None known.

## 3) Warnings

The Uniclip™ are Single Use instruments.

## 4) Precautions

The post must be cleaned with alcohol before insertion into the canal.

## 5) Adverse reactions

In the present technical state, no adverse reaction has been reported so far.

## 6) Step-by-step instructions for use

Choose the correct root post (REF C 215U) by placing the transparent drawing (with full size outlines of the different sized root posts) over the radiograph. Note the colour of the indicated post and select a drill set of the same colour.

The length of the tapered section of the root canal should be 2/3 of the total length. For curved canals, select a root post with a tapered section no longer than the straight section of the coronal portion of the canal.

### PHASE ① Preparatory drilling

Using the special penetration drill (REF C 0212), work at low speed (800-1200 r.p.m.) but high torque. The full length of the cutting section should penetrate the canal.

### Intermediate drilling

If necessary, use the special precalibrating drill (REF C 0214). This drill is correct for all lengths of root post with a diameter of 1mm at the tip.

### PHASE ② Precision drilling

Prepare the canal to its final size using the special calibrating drill (REF C 0213). Employ the same method as for the special penetration drill. The finished preparation will be 0.2mm longer than the root post, which will prevent over-stressing during tightening.

### PHASE ③ Inserting the plastic burn-out post

Try each root post in its correctly sized canal, but without pushing in completely. The position of the tapered section of the root post should correspond to the final position of the cutting section of the precision calibrating drill. Push the root post in completely. You are now ready for the final test before taking the impression.

#### PHASE 4 Before taking the impression

Check that the heads of all posts cannot interfere with each other during insertion. The impression tray must not touch the head of the post at any time.

#### PHASE 5 Taking the impression

Inject the impression material into the retention boxes and around the posts, covering them completely.

#### PHASE 6 Trying in the post before luting

Once the metallic cast post is provided by the dental laboratory cut a flat all the way along the post, extending it by a groove running under the base and along the side of the retaining box. This allows excess cement to escape and ensure perfect sealing of the built up tooth.

#### Reconstruction

Build up the tooth in the usual way.

### 7) DISINFECTION, CLEANING AND STERILIZATION

Reprocessing procedure for dental instruments and implantable radicular devices.

#### I - FOREWORD

Devices that are marked as “sterile” do not require any specific treatment before the first use. For all other devices not labelled “Sterile”, cleaning and sterilization prior first use is required according to section III - STEP-BY-STEP INSTRUCTIONS part 4 to 8 of this DFU.

For those devices that are not labelled “single use”, re-processing of the devices should be carried out as per this DFU. For hygiene and sanitary safety purposes, these instruments must be cleaned and sterilized before each re-use to prevent any contamination.

#### Excluded devices:

Uniclip and Mooser Calcinable plastic posts cannot be sterilized and must be disinfected by immersion NaOCl (2,5 % at least) during 5 min. at ambient temperature.

#### II - GENERAL RECOMMENDATION

- 1) Use only a detergent solution, with disinfecting effect, which is approved for its efficacy (VAH/DGHM-listing, CE marking, FDA approval) and in accordance with the DFU of the detergent solution manufacturer. For all metal devices, it is recommended to use anticorrosion disinfecting and cleaning agents.
- 2) For your own safety, please wear personal protective equipment (gloves, glasses, mask).
- 3) The user is responsible for the cleaning and sterilization of the product for the first cycle and each further usage as well as for the usage of damaged or dirty devices where applicable after sterilization.
- 4) It is safest for the practitioner to use our devices only once. Should our devices be reused, we recommend that they should not be used more than 5 times. After each processing they should be carefully inspected before use: the appearance of defects such as deformations (bent, unwound), breakage, corrosion, loss of colour coding or marking, indicate that the devices are not able to fulfil the intended use with the required safety level and must therefore be discarded.

For our root canal shaping instruments we recommend not to exceed the following maximum number of uses;

| Type of canal                              | Stainless Steel instruments with a diameter <b>≤ISO 015</b> | Stainless Steel instruments with a diameter <b>&gt;ISO 015</b> | NiTi instruments |
|--|---|--|------------------|
| Extremely curved (>30°) or S-shaped canals | 1 canal max.  | 2 canals max.  | 2 canals max.    |
| Moderately curved canals (10° to 30°)      | 1 canal max.  | 4 canals max.  | 4 canals max.    |
| Slightly curved (<10°) or straight canals  | 1 canal max.  | 8 canals max.  | 8 canals max.    |

- 5) Single use marked devices are not approved for re-use.
- 6) For the final rinsing step deionised water use is mandatory, whether using an automated washer-disinfector or a manual cleaning method. Tap water is permissible for the other rinsing steps.
- 7) Instruments with plastic handles, and NiTi instruments should not be used with Hydrogen Peroxide ( $H_2O_2$ ) solution which is known to degrade them.
- 8) Only the active part of the NiTi instrument, which is in contact with the patient should be immersed in a NaOCl solution concentrate at NOT more than 5%.
- 9) Avoid device to dry out, prior to, or during pre-disinfection, or cleaning. Dried biological material can be difficult to remove.
- 10) Use only device appropriated support for reprocessing.
- 11) Do not use label systems or identification markers directly on the device.

### **III - STEP-BY-STEP INSTRUCTIONS**

|    | <b><i>Operation</i></b> | <b><i>Activities</i></b>   | <b><i>Warning and remarks</i></b>   |
|----|-------------------------|--|---|
| 1. | Disassembling           | - Disassemble the device, if applicable.   | - Remove and discard silicone stops.  |
| 2. | Pre-Disinfection        | - Soak all devices immediately after use in a disinfection solution (We recommend the use of Prolystica® 2X Concentrate Enzymatic Presoak and Cleaner at 0.4% for a minimum of 15 minutes). Use a tray made from high density polyethylene or stainless steel. | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Follow instructions and respect concentrations and immersion times given by the manufacturer (an excessive concentration may cause corrosion or others defects on devices).</li> <li>- The pre-disinfection solution should be a specific solution targeted by the supplier for pre-disinfection. It should be used at the dilution specified by the supplier. It should contain, or be combined with a proteolytic enzyme.</li> <li>- The pre-disinfection solution should be aldehyde free (to avoid blood impurities fixation) and without di- or triethanolamines as corrosion inhibitor. Change the pre-disinfection solution regularly i.e. When it becomes soiled, or when efficacy is diminished due to exposure to microbial loads.</li> <li>- Do not use pre-disinfecting solutions containing Phenol or any products, which are not compatible with the devices.</li> <li>- For visible impurities observed on instruments a pre-cleaning is recommended with a soft brush (made from either nylon, polypropylene, acrylic). Manually brush the device until visible impurities are removed.</li> </ul> |
| 3. | Rinsing                 | - Abundant rinsing (at least 1 min) under running water (ambient temperature).   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Use tap water for rinsing.</li> <li>- If a pre-disinfectant solution contains a corrosion inhibitor, it is recommended to do the rinsing step just before starting the cleaning step.</li> </ul>   |

|           |  |   |   |
|-----------|--|---|---|
| 4a.       | Automated Cleaning with washer-disinfector       | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Place the devices in a kit, support, or container (made from stainless steel or titanium) to avoid any contact between devices or posts.</li> <li>- Place the devices in the washer-disinfector and execute the defined cycle (Ao value &gt; 3000 or, at least 5 min at 90°C (194°F)).</li> <li>- Use a detergent solution with cleaning properties (we recommend Neodisher Mediclean Forte at 0.4%).</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Discard any devices with defects (broken, bent,...).</li> <li>- Avoid any contact between instruments or posts when placing in the washer-disinfector use kits, supports or containers.</li> <li>- Follow instructions and concentrations given by the manufacturer of the detergent solution.</li> <li>- Follow the instructions of the washer-disinfector and verify the success criteria after each cycle have been met as stated by the manufacturer.</li> <li>- The final rinse step should be with deionised water. For other steps follow the water quality defined by the manufacturer.</li> <li>- Use only approved washer-disinfector according to EN ISO 15883, maintained and validated regularly.</li> <li>- It is recommended to use an alkaline detergent with tensides, which has grease removal, disinfection (against bacteria/ fungi) and corrosion inhibition properties. The detergent should be approved for its efficacy (VAH/DGFM-listing, CE marking, FDA approval) and used in accordance with its DFU. The detergent should be aldehyde free and without di- or triethanolamines as corrosion inhibitor.</li> </ul> |
| <b>OR</b> |  |   |   |
| 4b.i      | Manual Cleaning assisted by an ultrasonic device | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Place the devices in a kit, support or container (made from stainless steel, polypropylene or titanium) to avoid any contact between devices.</li> <li>- Immerse in the detergent solution with cleaning properties (we recommend Neodisher Mediclean Forte at 2%), assisted by an ultrasonic device if suitable for at least 15 min.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- No visible impurities should be observed on the devices.</li> <li>- If visible impurities are observed on the devices, the device must be manually brushed with a soft brush (made from either nylon, polypropylene, acrylic) until visible impurities are removed.</li> <li>- Discard any devices with defects (broken, bent, and unwound).</li> <li>- Follow instructions, observe water quality, concentrations and cleaning time stated by the manufacturer of the cleaning solution.</li> <li>- It is recommended to use an alkaline detergent with tensides, which has grease removal, disinfection (against bacteria/ fungi) and corrosion inhibition properties. The detergent should be approved for its efficacy (VAH/DGFM-listing, CE marking, FDA approval) and used in accordance with the DFU of the detergent solution manufacturer).</li> <li>- The detergent should be aldehyde free and without di- or triethanolamines as corrosion inhibitor.</li> </ul>   |
| 4b.ii     | Rinsing  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Abundant rinsing (at least 1 min) under running water (ambient temperature).</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Use deionised water for rinsing.</li> <li>- If the previously used cleaning solution contains a corrosion inhibitor, it is recommended to do the rinsing step just before starting the autoclaving.</li> </ul>   |
| 4b.iii    | Drying   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Devices should be thoroughly dried before inspection and packaging.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Dry with a single use non-woven cloth.</li> <li>- Devices should be dried until visual traces of moisture are eliminated.</li> <li>- Particular attention has to be paid to effectively dry joints or cavities within a device.</li> </ul>   |
| 5.        | Inspection                                       | <ul style="list-style-type: none"> <li>- If applicable assemble the devices (including the placement of new silicon stops).</li> <li>- Inspect the devices functionality.</li> <li>- Visually inspect devices with naked eye under appropriate lighting (min 500 lux) and sort out those with defects.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Dirty devices must be cleaned again.</li> <li>- Do not re-use silicon stops.</li> <li>- Discard devices, which show any defect as described in the General Recommendation above (point 4).</li> </ul>  |

|    |               |  |   |
|----|---------------|--|---|
| 6. | Packaging     | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Place the devices in a kit, support or container to avoid any contact between instruments or posts and pack the devices in "Sterilization pouches".</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Device must be double-packaged using paper-plastic pouches for steam sterilization prior sterilization. Ensure that the pouches are suitable for steam sterilization and were validated and manufactured as per ISO 11607 and EN 868-5.</li> <li>- Use an appropriate packaging, moist-heat resistant (141°C, 286°F) and compliant with ISO 11607.</li> <li>- Avoid any contact between instruments or posts during sterilization. Use kits, supports or containers.</li> <li>- For sharp devices that are not contained within a box, silicon tubes should be placed around the devices to prevent packaging piercing.</li> <li>- Seal the pouches according to the recommendation of the pouch manufacturer. If a thermo-sealer is used, the process must be validated and the thermosealer must be calibrated and qualified.</li> <li>- Check the validity period of the pouch given by the pouch manufacturer to determine the shelf life.</li> </ul>  |
| 7. | Sterilization | <ul style="list-style-type: none"> <li>- The following sterilization cycles can be used : <ul style="list-style-type: none"> <li>• 132°C (269.6°F), 4 minutes;</li> <li>• 134°C (273.2°F), 3 minutes;</li> <li>• 134°C (273.2°F), 18 minutes.</li> </ul> <p>We recommend a steam sterilization at 134°C / 273.2°F during 18 minutes for the purpose of de-activating potential prions.</p> </li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- The instruments and posts must be sterilized according to the packaging labelling.</li> <li>- When sterilizing multiple instruments in one autoclave cycle ensure that the sterilizer's maximum load is not exceeded.</li> <li>- Place the pouches in the steam sterilizer according to the recommendation given by the sterilizer manufacturer.</li> <li>- Use only Pre-Vacuum air Removal steam sterilizer that are matching the requirements of EN 13060 (class B, small sterilizer) and EN 285 (full size sterilizer), with saturated steam.</li> <li>- Use a validated sterilization procedure according to ISO 17665 with a minimum drying time of 20 min.</li> <li>- Respecting the maintenance procedure of the sterilizer is under the responsibility of the owner and should be performed following the requirements for medical devices sterilization (examples: planning of maintenance, qualification, acceptance criteria of condensate and water as per EN 285, annex 2).</li> <li>- Control the efficiency and acceptance criteria of the sterilization procedure (packaging integrity, no humidity, no colour change of packaging, positive physico-chemical indicators, conformity of actual cycle parameters, to reference cycle parameters). A special attention should be paid to the packaging integrity if the sterilization cycle 134°C (273.2°F), 18 minutes was used.</li> <li>- Store traceability records and define shelf-life according to packaging manufacturer guidelines.</li> <li>- Shorter sterilization cycles according to local regulations are possible but are not guaranteed to de-activate prions.</li> </ul> |
| 8. | Storage       | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Keep devices in sterilization packaging in a clean environment, away from sources of moisture and direct sunlight. Store at ambient temperature (typically 15 - 25°C (59 - 77°F)).</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- After sterilization, the product should be manipulated with care in order to keep the integrity of the packaging (sterile barrier).</li> <li>- Sterility cannot be guaranteed if packaging is open, damaged or wet.</li> <li>- Check the packaging and the medical devices before using them (packaging integrity, no humidity and use by date). In case of damage, a complete rework should be performed.</li> </ul>  |

| <b>Symbols</b>   | <b>EN</b>                        |
|--|----------------------------------|
|   | See directions for use           |
|   | Opened packages are not replaced |
|   | Single use only                  |
|   | Batch number                     |
|   | Assortment                       |
|   | Manufacturer                     |
|   | Non sterilizable                 |
|  | Plastic                          |

### Manufacturer

  
2797



Maillefer Instruments Holding Sàrl  
 Chemin du Verger, 3  
 CH-1338 Ballaigues  
 Switzerland  
[dentsplysirona.com](http://dentsplysirona.com)

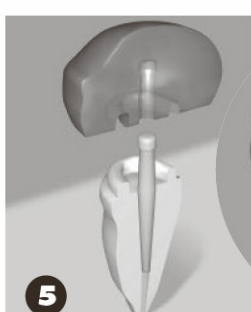
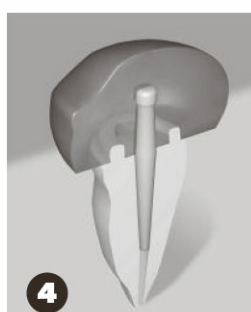
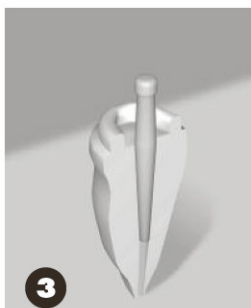
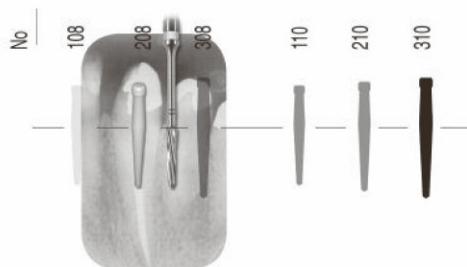
## Uniclip™

FR

POUR USAGE DENTAIRE UNIQUEMENT

**PROTOCOLE D'UTILISATION**

REF C226U - 0,8 MM / 1 MM



## 1) INSTRUCTIONS D'UTILISATION

Ces produits ne doivent être utilisés que dans les hôpitaux, les cliniques ou cabinets dentaires disposant d'un personnel qualifié en dentisterie.

Application:

Reconstitutions coronaires dentaires à l'aide de tenons coulés.

## 2) CONTRE-INDICATIONS

Aucune connue.

## 3) MISE EN GARDE

Les instruments Uniclip™ sont des instruments à usage unique.

## 4) PRÉCAUTIONS

Le tenon doit être nettoyé à l'alcool avant l'insertion dans le canal.

## 5) EFFETS SECONDAIRES

Au stade technologique actuel, aucun effet secondaire ne nous a été signalé à ce jour.

## 6) INSTRUCTIONS D'UTILISATION (ÉTAPE PAR ÉTAPE)

Choisir le tenon (REF C 215U) par la superposition de la radiographie et du chablon transparent (les numéros de tenons sont reproduits à l'échelle 1:1). La couleur du tenon choisi détermine les forets à utiliser.

La longueur de la partie intracanalaire devra correspondre environ aux 2/3 de la longueur totale. Dans le cas des canaux incurvés, choisir un tenon dont la partie conique ne dépasse pas la partie rectiligne initiale du canal.

### PHASE ① Forage préparatoire

A l'aide du foret de pénétration (REF C 0212), travailler à vitesse réduite mais à couple élevé (contre-angle réduction 800-1200 t/min.). La longueur de la partie taillante devra pénétrer totalement dans le canal.

### Forage intermédiaire

Si le passage du forage préparatoire (phase 1) au forage de précision (phase 2) s'avère difficile, le foret pré-calibreur universel (REF C 0214) peut être utilisé pour la mise en place des Uniclip 1 mm.

### PHASE ② Forage de précision

Calibrer définitivement le canal au moyen du foret calibreur de précision (REF C 0213). Instructions de travail identiques à celles du foret de pénétration.

Le forage dépasse de 0.2mm la longueur du tenon, excluant tout forçage ultérieur.

### PHASE ③ Insertion du tenon calcinable

Essayer les tenons sans les pousser à fond. La partie intracanalaire conique du tenon devra occuper la même position que celle pré-déterminée par la partie taillante du foret de calibrage. Ensuite, pousser à fond les tenons avant la prise d'empreinte.

#### PHASE 4 Préparation de la prise d'empreinte

Vérifier que les têtes des tenons n'interfèrent pas dans leur insertion.  
Le porte-empreinte ne doit en aucun cas toucher les têtes des tenons.

#### PHASE 5 Prise de l'empreinte

Injecter le matériau d'empreinte light dans le box de rétention et autour du tenon et les noyer complètement.

#### PHASE 6 Mise en place avant scellement

Une fois la coulée métallique effectuée par le laboratoire, tailler un léger méplat longitudinal tout au long du flanc du tenon, méplat que l'on prolongera sous la base et le long du flanc du box de rétention par une rainure pour faciliter l'échappement du ciment et obtenir ainsi un scellement à fond de l'élément prothétique.

#### Reconstruction

Procéder au scellement de la reconstruction prothétique comme d'habitude.

### 7) DÉSINFECTION, NETTOYAGE ET STÉRILISATION

Procédure de retraitement des instruments dentaires.

#### I - AVANT-PROPOS

Les dispositifs identifiés comme étant « stériles » ne nécessitent pas de traitement spécifique avant leur première utilisation. Tous les autres dispositifs qui ne sont pas identifiés comme « stériles » doivent impérativement être nettoyés et stérilisés avant leur première utilisation, conformément au chapitre « III - INSTRUCTIONS D'UTILISATION (ÉTAPE PAR ÉTAPE) », sections 4 à 8 du présent protocole d'utilisation.

Les autres dispositifs qui ne sont pas identifiés comme étant « à usage unique » doivent être retraités conformément aux instructions du présent protocole d'utilisation. Pour des raisons d'hygiène et de sécurité sanitaire, et afin de prévenir tout risque de contamination, ces instruments doivent être nettoyés et stérilisés avant chaque réutilisation.

#### Dispositifs exclus:

Les tenons en plastique calcinables Uniclip et Mooser ne peuvent pas être stérilisés et doivent être désinfectés par immersion dans une solution de NaOCl (au moins 2,5 %) à température ambiante pendant 5 min.

#### II - RECOMMANDATIONS GÉNÉRALES

- 1) Utiliser uniquement une solution détergente avec effet désinfectant homologuée pour son efficacité (liste VAH/DGHM, marquage CE, agrément de la FDA), en respectant les instructions du protocole d'utilisation du fabricant. Pour tous les dispositifs en métal, il est recommandé d'utiliser des agents anticorrosion de nettoyage et de désinfection.
- 2) Pour sa propre sécurité, le praticien doit porter un équipement de protection individuelle (gants, lunettes, masque).
- 3) L'utilisateur est responsable du nettoyage et de la stérilisation du produit avant le premier cycle et avant chaque utilisation ultérieure, ainsi que d'un éventuel usage de dispositifs endommagés ou souillés après la stérilisation.
- 4) Par principe de précaution, nous conseillons au praticien d'utiliser nos dispositifs une fois seulement. En cas de réutilisation des dispositifs, nous recommandons de ne pas les réutiliser plus de 5 fois. Après chaque traitement, les dispositifs doivent être soumis à un contrôle soigneux et systématique avant leur utilisation : la présence de défauts – par ex. déformation (torsion, spires irrégulières), rupture, corrosion, perte du code couleur ou du marquage – indique que les dispositifs ne sont pas en mesure de remplir l'usage auquel ils sont destinés conformément au niveau de sécurité requis et qu'ils doivent donc être éliminés.

Dans tous les cas, nous recommandons de ne pas dépasser le nombre maximum d'utilisation de nos instruments de mise en forme canalaire détaillé ci-après :

| Type de canal                                    | Instruments inox d'un diamètre<br>≤ ISO 015 | Instruments inox d'un diamètre<br>> ISO 015 | Instruments NiTi |
|--|---|---|------------------|
| Canaux à courbure sévère (>30°) ou en forme de S | 1 canal max.                                | 2 canaux max.                               | 2 canaux max.    |
| Canaux à courbure modérée (10 à 30°)             | 1 canal max.                                | 4 canaux max.                               | 4 canaux max.    |
| Canaux à faible courbure (<10°) ou droits        | 1 canal max.                                | 8 canaux max.                               | 8 canaux max.    |

- 5) Il est fortement déconseillé de réutiliser les dispositifs destinés à un usage unique.
- 6) Lors de l'étape de rinçage final, il est impératif d'utiliser de l'eau déminéralisée, que le nettoyage ait été effectué à l'aide d'un laveur-désinfecteur ou à la main. Il est possible d'utiliser l'eau du robinet pour les autres étapes de rinçage.
- 7) Les instruments pourvus de poignées en plastique et les instruments en NiTi ne doivent pas être utilisés avec une solution de peroxyde d'hydrogène ( $H_2O_2$ ) qui les dégraderait.
- 8) Seule la partie travaillante de l'instrument en NiTi, en contact avec le patient, doit être plongée dans une solution de NaOCl dont la concentration NE DOIT PAS excéder 5 %.
- 9) Éviter de laisser sécher le dispositif avant ou pendant la phase de pré-désinfection ou de nettoyage. Les débris biologiques séchés peuvent être difficiles à éliminer.
- 10) Utiliser uniquement un support approprié au dispositif pour le retraitement.
- 11) Ne pas apposer d'étiquettes ni utiliser de marqueurs d'identification directement sur le dispositif.

### **III - INSTRUCTIONS D'UTILISATION (ÉTAPE PAR ÉTAPE)**

|    | <b>Opération</b> | <b>Actions</b>  | <b>Mises en garde et remarques</b>   |
|----|------------------|---|--|
| 1. | Démontage        | - Démonter les dispositifs le cas échéant.  | - Enlever et éliminer les butées en silicium.  |
| 2. | Pré-désinfection | - Immédiatement après leur utilisation, faire tremper tous les dispositifs dans une solution désinfectante (nous recommandons l'utilisation de Prolystica® 2X Concentrate Enzymatic Presoak and Cleaner à 0,4 % pendant au moins 15 minutes). Utiliser un plateau en polyéthylène haute densité ou en acier inoxydable. | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Respecter les instructions du fabricant relatives aux concentrations et aux durées d'immersion (une concentration excessive peut entraîner la corrosion des dispositifs ou l'apparition d'autres dommages).</li> <li>- La solution de pré-désinfection doit être une solution spécifique définie par le fournisseur à des fins de pré-désinfection. Il convient de respecter la dilution indiquée par le fournisseur. La solution doit contenir ou être associée à une enzyme protéolytique.</li> <li>- La solution de pré-désinfection ne doit pas contenir d'aldéhyde (pour éviter la fixation des impuretés sanguines) ni de di- ou triéthanolamines (inhibiteurs de corrosion). La solution de pré-désinfection doit être changée régulièrement, c.-à-d. lorsque celle-ci est souillée ou lorsque son efficacité diminue en raison de l'exposition microbienne.</li> <li>- Ne pas utiliser de solution de pré-désinfection contenant du phénol ou d'autres substances incompatibles avec les dispositifs.</li> <li>- Si les dispositifs présentent des impuretés visibles, il est recommandé d'effectuer un prénettoyage à l'aide d'une brosse douce (en nylon, polypropylène ou acrylique). Brosser le dispositif à la main jusqu'à la disparition des impuretés.</li> </ul> |
| 3. | Rinçage          | - Rincer abondamment (au moins 1 min) à l'eau courante (température ambiante).  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Utiliser l'eau du robinet pour le rinçage.</li> <li>- Si la solution de pré-désinfection contient un inhibiteur de corrosion, il est recommandé d'entreprendre le nettoyage juste après le rinçage.</li> </ul>  |

|     |  |   |   |
|-----|--|---|---|
| 4a. | Nettoyage automatisé dans un laveur-désinfecteur | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Placer les dispositifs dans un panier, support ou récipient (en acier inoxydable ou titane) pour éviter tout contact entre les dispositifs ou les tenons.</li> <li>- Mettre les dispositifs dans le laveur-désinfecteur et lancer le cycle défini (valeur Ao &gt; 3000 ou au moins 5 min à 90 °C (194 °F)).</li> <li>- Utiliser une solution détergente ayant des propriétés nettoyantes (nous recommandons Neodisher Mediclean Forte à 0,4 %).</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Éliminer les dispositifs présentant des défauts (dispositifs endommagés, déformés, etc.).</li> <li>- Éviter tout contact entre les instruments ou les tenons lors de leur mise en place dans le laveur-désinfecteur en utilisant des paniers, supports ou récipients.</li> <li>- Respecter les instructions et les concentrations fournies par le fabricant de la solution détergente.</li> <li>- Suivre les instructions concernant le laveur-désinfecteur et vérifier que les critères de réussite sont atteints après chaque cycle, comme indiqué par le fabricant.</li> <li>- L'étape du rinçage final doit être effectuée avec de l'eau déminéralisée. Pour les autres étapes, utiliser la qualité d'eau définie par le fabricant.</li> <li>- Utiliser uniquement un laveur-désinfecteur homologué, conforme à la norme EN ISO 15883, l'entretenir et le contrôler régulièrement.</li> <li>- Il est recommandé d'utiliser un alcalin avec tensioactifs qui possède des propriétés dégraissantes, désinfectantes (contre les bactéries/champignons) et inhibitrices de la corrosion. Le détergent, qui doit avoir été homologué pour son efficacité (liste VAH/DGHM, marquage CE, agrément de la FDA), doit être utilisé conformément à son protocole d'utilisation. Le détergent ne doit pas contenir d'aldéhyde ni de di- ou triéthanolamines (inhibiteurs de corrosion).</li> </ul> |
|-----|--|---|---|

**OU**

|        |   |  |  |
|--------|---|--|--|
| 4b.i   | Nettoyage à la main avec l'aide d'un appareil à ultrasons | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Placer les dispositifs dans un panier, support ou récipient (en acier inoxydable, polypropylène ou titane) pour éviter tout contact entre les dispositifs.</li> <li>- Faire tremper les dispositifs pendant au moins 15 minutes dans une solution détergente ayant des propriétés nettoyantes (nous recommandons Neodisher Mediclean Forte à 2 %) – éventuellement dans un appareil à ultrasons.</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Aucune impureté ne doit être observée sur les dispositifs.</li> <li>- Si un dispositif présente des impuretés visibles, celui-ci doit être nettoyé à l'aide d'une brosse douce (en nylon, polypropylène, acrylique) jusqu'à ce que les impuretés soient éliminées.</li> <li>- Éliminer les dispositifs présentant des défauts (dommage, torsion, spires irrégulières, etc.).</li> <li>- Respecter les instructions du fabricant de la solution détergente, notamment en ce qui concerne la qualité de l'eau, les concentrations et la durée de nettoyage.</li> <li>- Il est recommandé d'utiliser un alcalin avec tensioactifs qui possède des propriétés dégraissantes, désinfectantes (contre les bactéries/champignons) et inhibitrices de la corrosion. Le détergent doit avoir été homologué pour son efficacité (liste VAH/DGHM, marquage CE, agrément de la FDA) et doit être utilisé conformément au protocole d'utilisation du fabricant.</li> <li>- Le détergent ne doit pas contenir d'aldéhyde ni de di- ou triéthanolamines (inhibiteurs de corrosion).</li> </ul> |
| 4b.ii  | Rinçage   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Rincer abondamment (au moins 1 min) à l'eau courante (température ambiante).</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pour le rinçage, utiliser de l'eau déminéralisée.</li> <li>- Si la solution détergente précédemment utilisée contient un inhibiteur de corrosion, il est recommandé de traiter les dispositifs en autoclave juste après le rinçage.</li> </ul>  |
| 4b.iii | Séchage   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Les dispositifs doivent être soigneusement séchés avant d'être contrôlés et emballés.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sécher les dispositifs avec un chiffon non-tissé à usage unique.</li> <li>- Les dispositifs doivent être séchés de façon à éliminer toute trace d'humidité.</li> <li>- Il convient de veiller à bien sécher les joints et les cavités à l'intérieur des dispositifs.</li> </ul>   |
| 5.     | Inspection  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Le cas échéant, assembler les dispositifs (monter notamment les nouvelles butées en silicone).</li> <li>- Vérifier le fonctionnement des dispositifs.</li> <li>- Contrôler les dispositifs à l'œil nu, sous un éclairage approprié (500 lux min.), et retirer ceux qui présentent des défauts.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Les dispositifs souillés doivent être à nouveau nettoyés.</li> <li>- Ne pas réutiliser les butées en silicone.</li> <li>- Jeter les dispositifs qui présentent des défauts, comme détaillé dans les « Recommandations générales » ci-dessus (point 4).</li> </ul>   |

|    |               |   |  |
|----|---------------|---|--|
| 6. | Emballage     | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Placer les dispositifs dans un panier, support ou récipient pour éviter tout contact entre les instruments ou tenons et emballer les dispositifs dans des « sachets de stérilisation ».</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Avant d'être stérilisés, les dispositifs doivent être doublement emballés dans des sachets en papier-plastique pour la stérilisation à la vapeur d'eau. Vérifier que les sachets sont adaptés à la stérilisation à la vapeur d'eau et qu'ils ont été fabriqués et homologués conformément aux normes ISO 11607 et EN 868-5.</li> <li>- Utiliser un emballage adapté, résistant à l'humidité et à la chaleur (141 °C / 286 °F) et conforme à la norme ISO 11607.</li> <li>- Éviter tout contact entre les instruments ou les tenons pendant la stérilisation. Utiliser des paniers, supports ou récipients.</li> <li>- Lorsque les dispositifs tranchants ne sont pas rangés dans une boîte, ils doivent être placés dans des tubes en silicone pour éviter que l'emballage soit percé.</li> <li>- Sceller les sachets conformément aux instructions du fabricant des sachets. En cas d'utilisation d'une thermoscelleuse, le processus doit être validé et la thermoscelleuse doit être étalonnée pour effectuer des mesures conformes et reproductibles.</li> <li>- Déterminer la durée de conservation en fonction de la date de validité du sachet indiquée par le fabricant.</li> </ul>   |
| 7. | Stérilisation | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Il est possible d'utiliser les cycles de stérilisation suivants : <ul style="list-style-type: none"> <li>• 132 °C (269,6 °F), 4 minutes ;</li> <li>• 134 °C (273,2 °F), 3 minutes ;</li> <li>• 134 °C (273,2 °F), 18 minutes.</li> </ul> <p>Nous recommandons une stérilisation à la vapeur d'eau à 134 °C / 273,2 °F durant 18 minutes pour éliminer les prions potentiels.</p> </li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Les instruments et les tenons doivent être stérilisés conformément à l'étiquetage de l'emballage.</li> <li>- En cas de stérilisation de plusieurs instruments en un cycle en autoclave, veiller à ne pas dépasser la charge maximale du stérilisateur.</li> <li>- Placer les sachets dans le stérilisateur à la vapeur d'eau en respectant les recommandations fournies par le fabricant du stérilisateur.</li> <li>- Utiliser uniquement un stérilisateur à la vapeur d'eau avec mise sous vide préalable qui satisfait aux exigences des normes EN 13060 (classe B, petits stérilisateurs) et EN 285 (grands stérilisateurs), avec vapeur d'eau saturée.</li> <li>- Appliquer une procédure de stérilisation validée, conforme à la norme ISO 17665, avec un temps de séchage minimum de 20 min.</li> <li>- Il incombe au propriétaire de respecter la procédure de maintenance du stérilisateur et d'effectuer celle-ci conformément aux exigences de stérilisation des dispositifs médicaux (exemples : planning de maintenance, formation, critères de validation des condensats et de l'eau conformément à la norme EN 285, annexe 2).</li> <li>- Contrôler l'efficacité et les critères de validation de la procédure de stérilisation (intégrité de l'emballage, absence d'humidité, pas de changement de couleur de l'emballage, indicateurs physico-chimiques positifs, conformité des paramètres de cycle actuels par rapport aux paramètres de cycle de référence). Il convient plus particulièrement de vérifier l'intégrité de l'emballage en cas d'application d'un cycle de stérilisation à 134 °C (273,2 °F) durant 18 minutes.</li> <li>- Ranger les documents de traçabilité et déterminer la durée de conservation en fonction des instructions du fabricant de l'emballage.</li> <li>- Il est possible d'appliquer des cycles de stérilisation plus courts conformément aux réglementations locales, mais ceux-ci ne permettent pas de garantir l'élimination des prions.</li> </ul> |
| 8. | Stockage      | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Conserver les dispositifs dans leur emballage de stérilisation dans un environnement propre, loin de toute source d'humidité et à l'abri de la lumière directe du soleil. Stocker à température ambiante (soit généralement 15 - 25 °C (59 - 77 °F)).</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Une fois stérilisé, le produit doit être manipulé avec précaution afin de préserver l'intégrité de l'emballage (barrière stérile).</li> <li>- La stérilité n'est plus garantie en cas d'emballage ouvert, endommagé ou humide.</li> <li>- Contrôler l'emballage et les dispositifs médicaux avant leur utilisation (intégrité de l'emballage, absence d'humidité et date de validité). En cas d'emballage endommagé, il convient de répéter l'ensemble de la procédure de traitement.</li> </ul>  |

| Symboles  | FR   |
|---|--|
|    | Voir mode d'emploi et instructions d'usage |
|    | Emballage ouvert, non remplaçé             |
|    | À usage unique                             |
|    | N° de lot                                  |
|    | Assortiment                                |
|    | Fabricant                                  |
|    | Non stérilisable                           |
|  | Plastique                                  |

### Fabricant

  
2797



Maillefer Instruments Holding Sàrl  
 Chemin du Verger, 3  
 CH-1338 Ballaigues  
 Suisse  
[dentsplysirona.com](http://dentsplysirona.com)

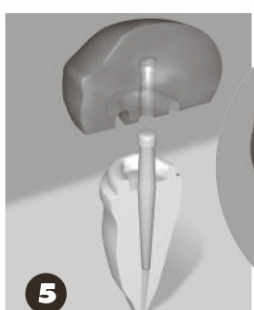
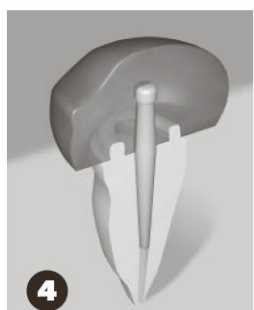
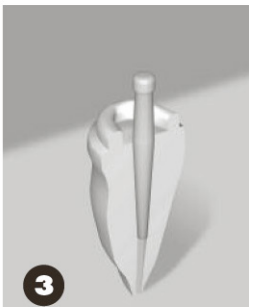
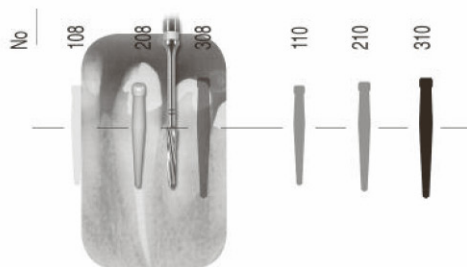
## Uniclip™

IT

SOLO PER UTILIZZO ODONTOIATRICO

**ISTRUZIONI PER L'USO**

REF C226U - 0,8 MM / 1 MM



## 1) INDICAZIONI

Questi prodotti devono essere usati esclusivamente in ambienti ospedalieri, in cliniche o studi dentisti ci da personale qualificato.

### Campo di applicazione:

Ricostruzioni coronali con perni.

## 2) CONTRO INDICAZIONI

Nessuna nota.

## 3) AVVERTENZE

Si raccomanda di usare questi strumenti una sola volta.

## 4) PRECAUZIONI

Il perno deve essere pulito con alcool prima dell'inserimento nel canale.

## 5) REAZIONI INDESIDERATE

Allo stato attuale, finora non sono state registrate reazioni indesiderate.

## 6) SEQUENZA OPERATIVA

Selezionare il corretto perno radicolare (RIF C 0215U) sovrapponendo il stampino (con i profili delle diverse misure dei monconi) alla radiografia. Fare attenzione al colore del perno scelto. Utilizzare lo strumento corrispondente con lo stesso colore.

La lunghezza della sezione conica del canale radicolare dovrebbe essere 2/3 della lunghezza totale. Per i canali curvi, selezionare un perno radicolare con una sezione conica non più lunga della sezione diritta all'imbocco del canale radicolare.

### **FASE ① Fresaggio preparatorio**

Utilizzando la fresa di penetrazione (RIF C 0212), lavorare a bassa velocità (800-1200 r.p.m. manipolo contrangolo), ma servendosi di un alto torque. La lunghezza totale della sezione da tagliare dovrebbe penetrare il canale.

### **Fresaggio intermedio**

Se necessario, usare la fresa universale (RIF C 0214). Questa fresa è ideale per tutte le lunghezze di perni radicolari con diametro di 1mm alla punta.

### **FASE ② Fresaggio di precisione**

Dare al canale la sua misura finale usando la fresa di precisione calibrata (RIF C 0213) e le stesse modalità della fresa di penetrazione. Il foro finale sarà di 0,2 mm più lungo del perno radicolare, il quale impedirà un eccessivo stress da carico al momento dell'avvitamento.

### **FASE ③ Inserire il perno calcinabile**

Provare il perno radicolare nel canale della propria misura, ma senza spingerlo dentro completamente. La posizione della sezione conica del perno radicolare dovrebbe corrispondere alla posizione finale della sezione da tagliare della fresa di precisione calibrata. Con uno strumento, spingere il perno radicolare a fondo prima di prendere l'impronta.

**FASE 4 Prima di prendere l'impronta**

Verificare che le estremità di tutti i perni radicolari non interferiscano l'una con l'altra durante l'inserzione. Il porta impronta non deve toccare l'estremità del perno radicolare.

**FASE 5 Prendere l'impronta**

Introdurre il materiale dell'impronta coprendo completamente i perni moncone.

**FASE 6 Fusione del modello**

Effettuate un'incisione con una fresa sottile lungo il moncone, estendendola fino al solco sotto la base e lungo il box di ritenzione, per permettere al cemento di fuoriuscire e per assicurare un perfetto sigillo.

**Ricostruzione del dente**

Ricostruite il dente nel solito modo.

**7) DISINFEZIONE, PULIZIA E STERILIZZAZIONE**

Procedura di reprocessing per strumenti dentali.

**I - PREMESSA**

I dispositivi contrassegnati come "sterili" non necessitano di trattamenti specifici prima del primo utilizzo. Per tutti gli altri dispositivi non contrassegnati come "sterili" sono necessarie la pulizia e la sterilizzazione prima del primo utilizzo conformemente alla sezione III - SEQUENZA OPERATIVA (parti 4-8) delle presenti istruzioni per l'uso.

I dispositivi non segnalati come "monouso" possono essere riutilizzati come descritto nelle presenti istruzioni per l'uso. Ai fini della sicurezza sanitaria e igienica, questi strumenti devono essere puliti e sterilizzati prima di ogni riutilizzo per evitare eventuali contaminazioni.

**Dispositivi esclusi:**

I perni plastici Uniclip e Mooser Calcinable non si possono sterilizzare e devono essere disinfezziati tramite immersione in NaOCl (almeno 2,5%) per 5 min a temperatura ambiente.

**II - RACCOMANDAZIONI GENERALI**

- 1) Utilizzare esclusivamente soluzioni detergenti con effetto disinfezante approvate per la loro efficacia (elenco VAH/DGHM, marcatura CE, approvazione FDA), in conformità con le istruzioni per l'uso del rispettivo produttore. Per i dispositivi in metallo si raccomanda di utilizzare prodotti detergenti e disinfezianti anticorrosione.
- 2) Per motivi di sicurezza consigliamo di indossare dispositivi di protezione personale (guanti, occhiali, maschera).
- 3) L'operatore è responsabile della pulizia e della sterilizzazione del prodotto per il primo ciclo e prima di ogni utilizzo successivo, nonché dell'eventuale uso di dispositivi danneggiati o sporchi dopo la sterilizzazione.
- 4) Per lodontoiatra è più sicuro utilizzare i nostri dispositivi solo una volta. In caso di riutilizzo dei dispositivi, si raccomanda di non superare i 5 riutilizzi. Dopo ogni lavorazione i dispositivi devono essere ispezionati con attenzione prima dell'uso: la comparsa di difetti come deformazioni (piegature, torsioni), rotture, corrosione, perdita di codice colore o marcatura indica che il dispositivo non è in grado di garantire il livello di sicurezza richiesto e deve quindi essere eliminato.

Per i nostri strumenti di sagomatura del canale radicolare si raccomanda comunque di non superare il seguente numero massimo di utilizzi

| Tipo di canale                            | Strumenti in acciaio inossidabile con diametro <b>≤ISO 015</b> | Strumenti in acciaio inossidabile con diametro <b>&gt;ISO 015</b> | Strumenti NiTi |
|---|--|---|----------------|
| Canali estremamente curvi (>30°) o a S    | 1 canale max.  | 2 canali max.   | 2 canali max.  |
| Canali moderatamente curvi (da 10° a 30°) | 1 canale max.  | 4 canali max.   | 4 canali max.  |
| Canali leggermente curvi (<10°) o dritti  | 1 canale max.  | 8 canali max.   | 8 canali max.  |

- 5) I dispositivi segnalati come monouso non sono approvati per il riutilizzo.
- 6) Per la fase di risciacquo finale occorre necessariamente utilizzare acqua deionizzata, a prescindere che si utilizzi una lavatrice disinettante automatica o un metodo di pulizia manuale. L'acqua del rubinetto è ammessa per altre fasi di risciacquo.
- 7) Gli strumenti con manipoli di plastica e gli strumenti NiTi non devono essere utilizzati con una soluzione di perossido di idrogeno ( $H_2O_2$ ), che ne determina la degradazione.
- 8) Solo la parte attiva dello strumento NiTi, a contatto con il paziente, deve essere immersa in una soluzione di NaOCl concentrata a NON più del 5%.
- 9) Evitare che il dispositivo si asciughi prima o durante la predisinfezione o la pulizia. Il materiale biologico secco potrebbe essere difficile da rimuovere.
- 10) Per il trattamento utilizzare esclusivamente un supporto idoneo al dispositivo.
- 11) Non utilizzare etichette o identificatori direttamente sul dispositivo.

### **III - SEQUENZA OPERATIVA**

|    | <b>Operazione</b> | <b>Attività</b>  | <b>Avvertenze e note</b>  |
|----|-------------------|--|---|
| 1. | Smontaggio        | - Smontare il dispositivo, ove applicabile.  | - Rimuovere ed eliminare gli stop in silicone.  |
| 2. | Predisinfezione   | - Dopo l'uso immergere subito tutti i dispositivi in una soluzione disinettante (si raccomanda l'uso del detergente enzimatico concentrato per prelavaggio Prolystica® 2X allo 0,4% per almeno 15 minuti). Utilizzare un vassoio in polietilene ad alta densità o in acciaio inossidabile. | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Seguire le istruzioni e rispettare le concentrazioni e i tempi di immersione indicati dal produttore (una concentrazione eccessiva può causare corrosione o altri danni ai dispositivi).</li> <li>- La soluzione di predisinfezione deve essere una soluzione specifica indicata dal fornitore per questo fine. Deve essere usata diluita come specificato dal fornitore. Deve contenere o essere combinata con un enzima proteolitico.</li> <li>- La soluzione per la predisinfezione non deve contenere aldeidi (per evitare il fissaggio di impurità ematiche), né avere di- o trietanolammime come anticorrosivi. Sostituire regolarmente la soluzione per la predisinfezione, ad esempio quando è sporca o quando la sua efficacia diminuisce a causa dell'esposizione ai carichi micobici.</li> <li>- Non utilizzare soluzioni predisinfettanti contenenti fenoli o prodotti non compatibili con il dispositivo.</li> <li>- In caso di impurità visibili sugli strumenti, si raccomanda una pre-pulizia con una spazzolina morbida (in nylon, polipropilene o acrilico). Spazzolare manualmente il dispositivo fino a rimuovere le impurità visibili.</li> </ul> |
| 3. | Risciacquo        | - Sciacquare abbondantemente (almeno 1 min) sotto l'acqua corrente (temperatura ambiente).   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Per il risciacquo usare acqua del rubinetto.</li> <li>- In caso di soluzione pre-disinfettante contenente un anticorrosivo, si raccomanda di eseguire la fase di risciacquo subito prima dell'inizio della fase di pulizia.</li> </ul>   |

|     |   |  |
|-----|---|--|
| 4a. | Pulizia automatica con lavatrice disinettante | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sistemare i dispositivi in un kit, supporto o contenitore (in acciaio inossidabile o titanio) per evitare qualsiasi contatto tra dispositivi o perni.</li> <li>- Inserire i dispositivi nella lavatrice disinettante ed eseguire il ciclo stabilito (valore Ao &gt; 3000 o almeno 5 min a 90°C (194°F)).</li> <li>- Usare una soluzione detergente con proprietà pulenti (si raccomanda Neodisher Mediclean Forte allo 0,4%).</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Eliminare i dispositivi che presentano difetti (rotture, piegature,...).</li> <li>- Evitare qualsiasi contatto tra strumenti o perni, per il loro inserimento nella lavatrice disinettante utilizzare kit, supporti o contenitori.</li> <li>- Seguire le istruzioni e le concentrazioni specificate dal produttore della soluzione detergente.</li> <li>- Seguire le istruzioni della lavatrice disinettante e verificare dopo ogni ciclo che siano stati rispettati i criteri di successo, come indicato dal produttore.</li> <li>- Il risciacquo finale deve essere eseguito con acqua deionizzata. Per le altre fasi, utilizzare acqua della qualità definita dal produttore.</li> <li>- Utilizzare esclusivamente lavatrici disinettanti a norma EN ISO 15883, sottoposte regolarmente a manutenzione e convalida.</li> <li>- Si raccomanda di utilizzare un detergente alcalino con tensioattivi, che abbia proprietà di anticorrosione, di rimozione dei grassi e di disinfezione (contro i batteri/funghi). Il detergente deve essere approvato per la sua efficacia (elenco VAH/DGHM, marcatura CE, approvazione FDA) e utilizzato conformemente alle istruzioni per l'uso del rispettivo produttore. Il detergente non deve contenere aldeidi, né avere di- o trietanolammime come anticorrosivi.</li> </ul> |
|-----|---|--|

**OPPURE**

|        |  |  |
|--------|--|--|
| 4b.i   | Pulizia manuale con l'ausilio di un dispositivo a ultrasuoni | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sistemare i dispositivi in un kit, supporto o contenitore (in acciaio inossidabile, polipropilene o titanio) per evitare qualsiasi contatto tra dispositivi.</li> <li>- Immergere in soluzione detergente con proprietà pulenti (si raccomanda Neodisher Mediclean Forte al 2%), per almeno 15 min, avvalendosi eventualmente di un dispositivo a ultrasuoni.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sui dispositivi non devono essere visibili impurità.</li> <li>- Nel caso in cui sul dispositivo siano visibili delle impurità, spazzolare manualmente con una spazzolina morbida (in nylon, polipropilene o acrilico) fino a rimuovere tutte le impurità visibili.</li> <li>- Eliminare i dispositivi che presentano dei difetti (rotture, piegature e torsioni).</li> <li>- Seguire le istruzioni e rispettare la qualità dell'acqua, le concentrazioni e i tempi di pulizia indicati dal produttore della soluzione detergente.</li> <li>- Si raccomanda di utilizzare un detergente alcalino con tensioattivi, che abbia proprietà di anticorrosione, di rimozione dei grassi e di disinfezione (contro i batteri/funghi). Il detergente deve essere approvato per la sua efficacia (elenco VAH/DGHM, marcatura CE, approvazione FDA) e utilizzato conformemente alle istruzioni per l'uso del rispettivo produttore.</li> <li>- Il detergente non deve contenere aldeidi, né di- o trietanolammime come anticorrosivi.</li> </ul> |
| 4b.ii  | Risciacquo   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sciacquare abbondantemente (almeno 1 min) sotto l'acqua corrente (temperatura ambiente).</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Per il risciacquo usare acqua deionizzata.</li> <li>- Nel caso in cui la soluzione detergente precedentemente utilizzata contenesse un anticorrosivo, si raccomanda di eseguire la fase di risciacquo subito prima dell'autoclavaggio.</li> </ul>  |
| 4b.iii | Asciugatura  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prima del controllo e dell'imballaggio, i dispositivi devono essere completamente asciutti.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Asciugare con un panno monouso in tessuto non tessuto.</li> <li>- I dispositivi devono essere asciugati fino a eliminare qualsiasi traccia visibile di umidità.</li> <li>- Prestare particolare attenzione ad asciugare bene giunti o cavità del dispositivo.</li> </ul>  |
| 5.     | Controllo  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ove applicabile, montare i dispositivi (compresa la sistemazione dei nuovi stop in silicone).</li> <li>- Controllare i dispositivi a livello funzionale.</li> <li>- Ispezionare visivamente i dispositivi a occhio nudo sotto una luce appropriata (min. 500 lux) ed eliminare quelli che presentano difetti.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>- I dispositivi sporchi devono essere nuovamente puliti.</li> <li>- Non riutilizzare gli stop in silicone.</li> <li>- Eliminare i dispositivi che evidenziano difetti, come descritto nelle Raccomandazioni Generali sopra (punto 4).</li> </ul>  |

|    |                 |  |  |
|----|-----------------|--|--|
| 6. | Imballaggio     | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sistemare i dispositivi in un kit, supporto o contenitore per evitare qualsiasi contatto tra strumenti o perni e imballarli in "Buste di sterilizzazione".</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Il dispositivo deve avere un doppio imballaggio, deve infatti essere inserito in buste in carta-plastica per la sterilizzazione a vapore prima della sterilizzazione. Accertarsi che le buste siano adatte alla sterilizzazione a vapore e siano state convalidate e prodotte a norma ISO 11607 ed EN 868-5.</li> <li>- Utilizzare una confezione idonea, resistente al calore umido (141°C, 286°F) e conforme a ISO 11607.</li> <li>- Durante la sterilizzazione evitare qualsiasi contatto tra strumenti o perni. Utilizzare kit, supporti o contenitori.</li> <li>- Sistemare dei tubi di silicone intorno ai dispositivi taglienti non contenuti in una scatola per evitare che buchino le buste.</li> <li>- Sigillare le buste secondo le indicazioni del rispettivo produttore. Se si utilizza una termosigillatrice, il processo deve essere convalidato e la termosigillatrice deve essere calibrata e qualificata.</li> <li>- Controllare il periodo di validità della busta indicato dal produttore per determinarne la data di scadenza.</li> </ul>  |
| 7. | Sterilizzazione | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Si possono utilizzare i seguenti cicli di sterilizzazione: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 132°C (269.6°F), 4 minuti;</li> <li>• 134°C (273.2°F), 3 minuti;</li> <li>• 134°C (273.2°F), 18 minuti.</li> </ul> <p>Si raccomanda una sterilizzazione a vapore a 134°C / 273.2°F per 18 minuti allo scopo di disattivare potenziali prioni.</p> </li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Gli strumenti e i perni devono essere sterilizzati in base a quanto riportato sull'etichetta dell'imballaggio.</li> <li>- Quando in un ciclo di autoclave si sterilizzano più strumenti, accertarsi di non superare il carico massimo.</li> <li>- Collocare le buste nello sterilizzatore a vapore conformemente a quanto specificato dal produttore.</li> <li>- Utilizzare esclusivamente sterilizzatori a vapore pre-vuoto con rimozione dell'aria conformi ai requisiti delle norme EN 13060 (classe B, sterilizzatore piccolo) ed EN 285 (sterilizzatore di grandi dimensioni), con vapore saturo.</li> <li>- Usare una procedura di sterilizzazione convalidata secondo ISO 17665 con un tempo di asciugatura minimo di 20 min.</li> <li>- Il proprietario sarà responsabile del rispetto della procedura di manutenzione dello sterilizzatore, che dovrà essere eseguita in conformità con i requisiti di sterilizzazione dei dispositivi medici (esempi: programmazione della manutenzione, qualificazione, criteri di accettazione di condensa e acqua come da EN 285, allegato 2).</li> <li>- Controllare l'efficacia e i criteri di accettazione della procedura di sterilizzazione (integrità dell'imballaggio, assenza di umidità, nessun cambiamento di colore dell'imballaggio, indicatori fisico-chimici positivi, conformità dei parametri reali del ciclo con quelli di riferimento). Se è stato impiegato il ciclo di sterilizzazione da 134°C (273.2°F) di 18 minuti, prestare particolare attenzione all'integrità dell'imballaggio.</li> <li>- Archiviare le registrazioni di tracciabilità e definire la data di scadenza in base alle direttive del produttore dell'imballaggio.</li> <li>- Sono possibili cicli di sterilizzazione più brevi in base alle normative locali, tuttavia questi non garantiscono la disattivazione dei prioni.</li> </ul> |
| 8. | Conservazione   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Conservare i dispositivi negli imballaggi di sterilizzazione in un ambiente pulito, lontano da fonti di umidità e dalla luce diretta del sole. Conservare a temperatura ambiente (normalmente 15 - 25°C (59 - 77°F)).</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Dopo la sterilizzazione, il prodotto deve essere maneggiato con cura al fine di preservare l'integrità dell'imballaggio (barriera sterile).</li> <li>- La sterilità non può essere garantita in caso di imballaggio aperto, danneggiato o umido.</li> <li>- Prima dell'uso, controllare l'imballaggio e i dispositivi medici (integrità dell'imballaggio, assenza di umidità e periodo di validità). In caso di danni, occorre eseguire una nuova procedura completa.</li> </ul>  |

| <b>Simboli</b>  | <b>IT</b>                                  |
|---|--|
|    | Seguire le istruzioni d'uso                |
|    | Le confezioni aperte non sono sostituibili |
|    | Monouso                                    |
|    | Número de lote                             |
|    | Assortimento                               |
|    | Fabricante                                 |
|    | Non sterilizzabile                         |
|  | Plastico                                   |

### Fabbricante

  
2797



Maillefer Instruments Holding Sàrl  
 Chemin du Verger, 3  
 CH-1338 Ballaigues  
 Svizzera  
[dentsplysirona.com](http://dentsplysirona.com)

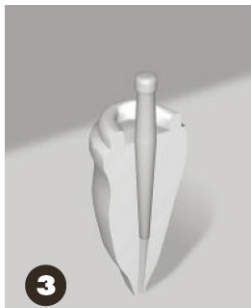
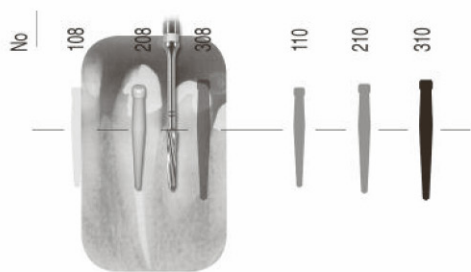
## Uniclip™

DE

NUR FÜR DEN ZAHNÄRZTLICHEN GEBRAUCH

**GEBRAUCHSANWEISUNG**

REF C226U - 0,8 MM / 1 MM



## 1) ANWENDUNGSGEBIET

Diese Produkte dürfen nur in Universitätskliniken und Zahnarztpraxen von qualifizierten Personen verwendet werden.

Anwendungsgebiet:

Wiederaufbau der Zahnkrone mit Hilfe von Wurzelstiften.

## 2) KONTRAINDIKATIONEN

Keine bekannt.

## 3) WARNHINWEISE

Die Instrumente sind nur zum Einmalgebrauch vorgesehen.

## 4) VORSICHTSMASSNAHMEN

Vor dem Einführen in den Kanal muss jeder Wurzelstift mit Alkohol gereinigt werden.

## 5) UNERWÜNSCHTE WIRKUNGEN

Zur gegenwärtigen technischen Ausführung liegen uns bislang keine Berichte über unerwünschte Wirkungen vor.

## 6) ANWENDUNG UNICLIP

Wählen Sie den passenden Wurzelstift (REF C 215U) aus, indem Sie die transparente Schablone (mit den Umrissen der verschiedenen Wurzelstifte in Originalgrösse) über das Röntgenbild legen. Notieren Sie die Farbe des ausgewählten Stiftes. Verwenden Sie einen Instrumentensatz derselben Farbe. Die Länge des konischen Abschnitts des Wurzelkanals sollte  $\frac{2}{3}$  der Gesamtlänge betragen. Für 3 gekrümmte Kanäle sollte ein Wurzelstift ausgewählt werden, dessen konischer Anteil nicht länger als der gerade Abschnitt im Eingangsbereich des Wurzelkanals ist.

### 1 PHASE Vorbohrung

Verwenden Sie den speziellen Eindringungsbohrer (REF C 0212) bei niedriger Geschwindigkeit (800-1200 U/Min.), aber hohem Drehmoment. Der spezielle Eindringungsbohrer sollte bis zur vollen Länge des schneidenden Bereichs (bis zum Anschlag) in den Kanal eindringen.

### Zwischenbohrung

Bei Bedarf kann der Universal-Vorkalibrierbohrer (REF C 0214) angewendet werden. Dieses Instrument ist für alle Wurzelstifte mit einem apikalen Durchmesser von 1 mm geeignet.

### 2 PHASE Präzisionsbohrung

Bringen Sie den Kanal mit Hilfe des Präzisions-Kalibrierungsbohrers (REF C 0213) – nach derselben Methode wie beim speziellen Eindringungsbohrer – auf seine endgültige Grösse. Die Tiefe der Präzisionsbohrung übertrifft die Länge des Wurzelstiftes um 0,2 mm. Dies verhindert eine Überbelastung der Zahnsubstanz beim Einbringen.

### 3 PHASE Einsetzen der Wurzelstifte

Passen Sie jeden Wurzelstift in die endgültige Präparation ein, jedoch ohne ihn vollständig zu versenken. Die Position des konischen Anteils des Wurzelstifts sollte dabei der Endposition des schneidenden Bereichs des Präzisions-Kalibrierungsbohrers entsprechen.

Pressen Sie dann den/die Wurzelstift(e) in ihre Endposition. (Die Stifte können nun abschliessend vor der Abdrucknahme überprüft werden.)

#### 4 PHASE Vor der Abdrucknahme

Überprüfen Sie, ob die Köpfe aller Wurzelstifte sich während des Einbringens nicht gegenseitig behindern. Der Abdrucklöffel darf unter keinen Umständen einen der Stifte berühren.

#### 5 PHASE Abdrucknahme

Spritzen Sie das Abformmaterial in den Retentionsschacht und um die Wurzelstifte, so dass diese vollständig bedeckt sind.

#### 6 PHASE Einprobe des Stiftes vor dem Zementieren

Präparieren Sie entlang des Pfeilers eine Abflussrinne, die unterhalb der Basis und entlang der Seite des Retentionsschachtes weitergeführt wird, damit der Zement entweichen kann und eine perfekte Abdichtung des aufgebauten Zahnes gewährleistet ist.

#### Aufbau des Zahnes

Bauen Sie den Zahn wie gewohnt auf.

### 7) DESINFEKTION, REINIGUNG UND STERILISATION

Aufbereitungsverfahren für zahnärztliche Instrumente.

#### I - VORWORT

Als „steril“ gekennzeichnete Produkte benötigen keine spezielle Behandlung vor der ersten Verwendung. Bei allen anderen Produkten, die nicht als „steril“ gekennzeichnet sind, ist vor der ersten Verwendung eine Reinigung und Sterilisation gemäß Abschnitt III - ANWENDUNG SCHRITT FÜR SCHRITT, Teil 4 bis 8 dieser Gebrauchsanweisung (GA) erforderlich.

Bei Produkten, die nicht als „zum Einmalgebrauch“ gekennzeichnet sind, muss die Wiederaufbereitung gemäß dieser GA durchgeführt werden. Aus Gründen der Hygiene und des Gesundheitsschutzes müssen diese Instrumente vor jeder Wiederverwendung gereinigt und sterilisiert werden, um jegliche Kontamination zu vermeiden.

#### Ausgenommene Produkte:

Uniclip und Mooser Calcinable Kunststoffstifte können nicht sterilisiert werden und müssen durch Einlegen in NaOCl (mindestens 2,5 %) für 5 Min. bei Umgebungstemperatur desinfiziert werden.

#### II - ALLGEMEINE EMPFEHLUNGEN

- 1) Nur Desinfektionslösungen mit bestätigter Wirksamkeit (VAH/DGHM-Listung, CE-Kennzeichnung, FDA-Zulassung) und entsprechend den Gebrauchsanweisungen des Herstellers der Desinfektionslösung verwenden. Für alle Metallprodukte wird empfohlen, Desinfektions- und Reinigungsmittel mit Korrosionsschutzwirkung zu verwenden.
- 2) Zu Ihrer eigenen Sicherheit tragen Sie bitte persönliche Schutzausrüstung (Handschuhe, Brille, Maske).
- 3) Der Anwender ist für die Reinigung und Sterilisation oder Desinfektion des Produkts vor der ersten und vor jeder weiteren Verwendung sowie für die Nutzung beschädigter oder schmutziger Produkte verantwortlich, insofern nach der Sterilisation zutreffend.
- 4) Für den Zahnarzt ist es am sichersten, unsere Produkte nur ein Mal zu verwenden. Falls unsere Produkte wiederverwendet werden, empfehlen wir, sie nicht häufiger als 5 Mal zu verwenden. Nach jeder Aufbereitung müssen sie vor Gebrauch sorgfältig inspiziert werden: Augenscheinliche Defekte wie etwa Verformungen (Verbiegung, Entdrillung), Bruch, Korrosion, Verlust der Farbcodierung oder -markierung sind Anzeichen dafür, dass die Produkte ihren vorgesehenen Verwendungszweck nicht mehr mit dem notwendigen Sicherheitsniveau erfüllen können und deshalb entsorgt werden müssen.

Wir empfehlen, die folgende maximale Anzahl von Verwendungen unserer Instrumente zur Wurzelkanalaufbereitung nicht zu überschreiten:

| Typ des Kanals                                | Edelstahlinstrumente mit einem Durchmesser <b>≤ ISO 015</b> | Edelstahlinstrumente mit einem Durchmesser <b>&gt; ISO 015</b> | NiT-Istrumente |
|---|---|--|----------------|
| Extrem gekrümmte (>30°) oder S-förmige Kanäle | max. 1 Kanal  | max. 2 Kanäle  | max. 2 Kanäle  |
| Mäßig gekrümmte Kanäle (10° bis 30°)          | max. 1 Kanal  | max. 4 Kanäle  | max. 4 Kanäle  |
| Leicht gekrümmte (<10°) oder gerade Kanäle    | max. 1 Kanal  | max. 8 Kanäle  | max. 8 Kanäle  |

- 5) Als zum Einmalgebrauch gekennzeichnete Produkte sind nicht für die Wiederverwendung zugelassen.
- 6) Für den abschließenden Spülschritt muss unbedingt deionisiertes Wasser verwendet werden, egal ob ein automatischer Thermodesinfektor oder eine manuelle Reinigungsmethode zum Einsatz kommt. Leitungswasser ist für die übrigen Spülschritte zulässig.
- 7) Instrumente mit Kunststoffgriffen und NiTi-Instrumente sollten nicht mit Wasserstoffperoxidlösung ( $H_2O_2$ ) verwendet werden, die diese bekanntlich angreift.
- 8) Nur der aktive Teil des NiTi-Instruments, das in Kontakt mit dem Patienten ist, sollte in eine NaOCl-Lösung mit einer Konzentration von MAX. 5 % eingetaucht werden.
- 9) Vermeiden Sie ein Austrocknen des Produkts vor oder während der Vordesinfektion oder Reinigung. Angetrocknetes biologisches Material kann schwer zu entfernen sein.
- 10) Verwenden Sie nur für das Produkt geeignete Materialien zur Aufbereitung.
- 11) Verwenden Sie keine Etikettensysteme oder Identifizierungsmarker direkt auf dem Produkt.

### III - ANWENDUNG SCHRITT FÜR SCHRITT

|    | Vorgang         | Handlungen  | Warnung und Anmerkungen   |
|----|-----------------|---|---|
| 1. | Zerlegen        | - Zerlegen Sie das Produkt, falls zutreffend.   | - Entfernen und entsorgen Sie Silikonstopper.   |
| 2. | Vordesinfektion | - Legen Sie alle Produkte sofort nach Gebrauch in eine Desinfektionslösung (wir empfehlen hierfür Prolystica® 2X Concentrate Enzymatic Presoak and Cleaner 0,4%ige Lösung für mindestens 15 Minuten). Verwenden Sie ein Tray aus Polyethylen mit hoher Dichte oder Edelstahl. | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Befolgen Sie die Anweisungen und beachten Sie die vom Hersteller angegebenen Konzentrationen und Einwirkzeiten (eine zu hohe Konzentration kann Korrosion oder andere Defekte an Produkten verursachen).</li> <li>- Die Vordesinfektionslösung sollte eine vom Hersteller speziell für diesen Zweck entwickelte Lösung sein. Sie ist in der vom Hersteller angegebenen Verdünnung zu verwenden. Sie sollte ein proteolytisches Enzym enthalten oder damit kombiniert sein.</li> <li>- Die Vordesinfektionslösung sollte aldehydfrei sein (um die Fixierung von Blutverunreinigungen zu verhindern) und keine Di- oder Triethanolamine als Korrosionshemmer enthalten. Erneuern Sie die Vordesinfektionslösung regelmäßig, d. h. wenn sie verschmutzt oder ihre Wirksamkeit durch mikrobielle Belastungen verringert wird.</li> <li>- Verwenden Sie keine Vordesinfektionslösungen, die Phenol oder sonstige Produkte enthalten, die nicht mit den Produkten kompatibel sind.</li> <li>- Bei sichtbaren Verunreinigungen von Instrumenten wird eine Vorreinigung mit einer weichen Bürste (wahlweise aus Nylon, Polypropylen, Acrylat) empfohlen. Bürsten Sie das Produkt manuell ab, bis die sichtbaren Verunreinigungen entfernt sind.</li> </ul> |
| 3. | Spülen          | - Reichliches Abspülen (mindestens 1 Min.) unter fließendem Wasser (Umgebungstemperatur).   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Verwenden Sie zum Spülen Leitungswasser.</li> <li>- Wenn eine Vordesinfektionslösung einen Korrosionshemmer enthält, wird empfohlen, den Spülschritt direkt vor dem Reinigungsschritt durchzuführen.</li> </ul>  |

|     |  |  |   |
|-----|--|--|---|
| 4a. | Automatische Reinigung mit Thermodesinfektor | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Legen Sie die Produkte in ein Kit, eine Ablage oder einen Behälter (aus Edelstahl oder Titan), um jeglichen Kontakt zwischen Produkten oder Stiften zu vermeiden.</li> <li>- Geben Sie die Produkte in den Thermodesinfektor und starten Sie den festgelegten Zyklus (Ao-Wert &gt; 3000 oder mindestens 5 Min. bei 90 °C (194 °F)).</li> <li>- Verwenden Sie eine Reinigungslösung (wir empfehlen Neodisher Mediclean Forte 0,4%ige Lösung).</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Entsorgen Sie alle Produkte mit Defekten (gebrochene, verbogene ...).</li> <li>- Vermeiden Sie jeglichen Kontakt zwischen Instrumenten oder Stiften und verwenden Sie Kits, Ablagen oder Behälter, wenn Sie die Produkte in den Thermodesinfektor geben.</li> <li>- Befolgen Sie die vom Hersteller der Reinigungslösung angegebenen Anweisungen und Konzentrationen.</li> <li>- Befolgen Sie die Anweisungen für den Thermodesinfektor und verifizieren Sie nach jedem Zyklus die vom Hersteller angegebenen Erfolgskriterien.</li> <li>- Der abschließende Spülsschritt sollte mit deionisiertem Wasser erfolgen. Für die anderen Schritte nehmen Sie die jeweilige vom Hersteller angegebene Wasserqualität.</li> <li>- Verwenden Sie nur einen zugelassenen Thermodesinfektor gemäß EN ISO 15883, der regelmäßig gewartet und validiert wird.</li> <li>- Es wird empfohlen, ein alkalisches Reinigungsmittel mit Tensiden zu verwenden, das Fett entfernen, desinfizieren (gegen Bakterien/Pilze wirken) und Korrosion hemmen kann. Das Reinigungsmittel sollte bezüglich seiner Wirksamkeit bestätigt sein (VAH/DGHM-Listung, CE-Kennzeichnung, FDA-Zulassung) und entsprechend seiner Gebrauchsanweisung verwendet werden. Das Reinigungsmittel sollte aldehydfrei und ohne Di- oder Triethanolamine als Korrosionshemmer sein.</li> </ul> |
|-----|--|--|---|

**ODER**

|        |   |   |   |
|--------|---|---|---|
| 4b.i   | Manuelle Reinigung mit Unterstützung durch ein Ultraschallgerät | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Legen Sie die Produkte in ein Kit, eine Ablage oder einen Behälter (aus Edelstahl oder Titan), um jeglichen Kontakt zwischen den Produkten zu vermeiden.</li> <li>- Legen Sie die Produkte für mindestens 15 Minuten in eine Reinigungslösung (wir empfehlen Neodisher Mediclean Forte 2%ige Lösung), unterstützt durch ein Ultraschallgerät, falls geeignet.</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Die Produkte sollten keine sichtbaren Verunreinigungen aufweisen.</li> <li>- Bei sichtbaren Verunreinigungen von Produkten muss eine manuelle Reinigung mit einer weichen Bürste (wahlweise aus Nylon, Polypropylen, Acrylat) erfolgen, bis die Verunreinigungen entfernt sind.</li> <li>- Entsorgen Sie alle Produkte mit Defekten (gebrochene, verbogene und entdrillte).</li> <li>- Befolgen Sie die Anweisungen und beachten Sie die vom Hersteller der Reinigungslösung angegebene Wasserqualität, Konzentrationen und Reinigungszeiten.</li> <li>- Es wird empfohlen, ein alkalisches Reinigungsmittel mit Tensiden zu verwenden, das Fett entfernen, desinfizieren (gegen Bakterien/Pilze wirken) und Korrosion hemmen kann. Das Reinigungsmittel sollte bezüglich seiner Wirksamkeit bestätigt sein (VAH/DGHM-Listung, CE-Kennzeichnung, FDA-Zulassung) und entsprechend der Gebrauchsanweisung des Herstellers verwendet werden.</li> <li>- Das Reinigungsmittel sollte aldehydfrei und ohne Di- oder Triethanolamine als Korrosionshemmer sein.</li> </ul> |
| 4b.ii  | Spülen  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Reichliches Abspülen (mindestens 1 Min.) unter fließendem Wasser (Umgebungstemperatur).</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Verwenden Sie zum Spülen deionisiertes Wasser.</li> <li>- Wenn die zuvor verwendete Reinigungslösung einen Korrosionshemmer enthält, wird empfohlen, den Spülsschritt direkt vor dem Autoklavieren durchzuführen.</li> </ul>   |
| 4b.iii | Trocknen  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Die Produkte müssen vor der Inspektion und Verpackung gründlich abgetrocknet werden.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Mit einem nicht gewebten Einmaltuch trocknen.</li> <li>- Die Produkte sind so lange zu trocknen, bis alle sichtbaren Feuchtigkeitsspuren entfernt sind.</li> <li>- Es ist besonders auf eine effektive Trocknung von Gelenken oder Hohlräumen innerhalb eines Produkts zu achten.</li> </ul>   |
| 5.     | Inspektion  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Falls zutreffend die Produkte zusammenbauen (einschließlich Anbringen von neuen Silikonstopps).</li> <li>- Inspizieren Sie die Produkte auf ihre Funktionstüchtigkeit.</li> <li>- Inspizieren Sie die Produkte mit bloßem Auge unter geeigneter Beleuchtung (min. 500 Lux) und sortieren Sie Produkte mit Defekten aus.</li> </ul>                                       | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Schmutzige Produkte müssen nochmals gereinigt werden.</li> <li>- Silikonstopps nicht wiederverwenden.</li> <li>- Entsorgen Sie Produkte, die Defekte aufweisen, wie oben in den Allgemeinen Empfehlungen beschrieben (Punkt 4).</li> </ul>   |

|    |               |   |  |
|----|---------------|---|--|
| 6. | Verpackung    | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Legen Sie die Produkte in ein Kit, eine Ablage oder einen Behälter, um jeglichen Kontakt zwischen Instrumenten oder Stiften zu vermeiden, und verpacken Sie die Produkte in „Sterilisationsbeuteln“.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Für die Dampfsterilisation vor der Sterilisation muss das Produkt in Papier- und Kunststoffbeuteln doppelt verpackt werden. Stellen Sie sicher, dass die Beutel für die Dampfsterilisation geeignet und gemäß ISO 11607 und EN 868-5 validiert und hergestellt sind.</li> <li>- Verwenden Sie eine geeignete Verpackung, die feuchte- und hitzebeständig (141 °C, 286 °F) ist sowie ISO 11607 entspricht.</li> <li>- Vermeiden Sie jeglichen Kontakt zwischen Instrumenten oder Stiften während der Sterilisation. Verwenden Sie Kits, Ablagen oder Behälter.</li> <li>- Scharfe Instrumente, die sich nicht in einer Box befinden, sind mit Silikonschlüuchen zu umhüllen, um ein Durchstechen der Verpackung zu vermeiden.</li> <li>- Versiegeln Sie die Beutel gemäß Herstelleranweisungen. Wenn ein Thermo-Sealer verwendet wird, müssen der Prozess validiert und der Thermo-Sealer kalibriert und geeignet sein.</li> <li>- Überprüfen Sie die vom Hersteller angegebene Haltbarkeitsdauer des Beutels.</li> </ul>  |
| 7. | Sterilisation | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Es können folgende Sterilisationszyklen verwendet werden: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 132 °C (269,6 °F), 4 Minuten;</li> <li>• 134 °C (273,2 °F), 3 Minuten;</li> <li>• 134 °C (273,2 °F), 18 Minuten.</li> </ul> <p>Wir empfehlen eine Dampfsterilisation bei 134 °C (273,2 °F) während 18 Minuten, um auch potenziell vorhandene Prionen zu deaktivieren.</p> </li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Die Instrumente und Stifte müssen gemäß Verpackungsetiketten sterilisiert werden.</li> <li>- Stellen Sie bei der Sterilisation mehrerer Instrumente in einem Autoklavzyklus sicher, dass die maximale Beladungsmenge des Sterilisators nicht überschritten wird.</li> <li>- Legen Sie die Beutel gemäß den Empfehlungen des Herstellers des Sterilisators in den Dampfsterilisator.</li> <li>- Verwenden Sie nur Dampfsterilisatoren mit Vorvakuum-Luftentfernung, die den Anforderungen von EN 13060 (Klasse B, Kleinsterilisator) bzw. EN 285 (normaler Sterilisator) entsprechen.</li> <li>- Verwenden Sie ein validiertes Sterilisationsverfahren gemäß ISO 17665 mit einer Mindest-Trocknungszeit von 20 Min.</li> <li>- Die Einhaltung des Wartungsverfahrens des Sterilisators liegt in der Verantwortung des Eigentümers und sollte entsprechend den Anforderungen für die Sterilisation medizinischer Produkte erfolgen (Beispiele: Planung der Wartung, Eignung, Akzeptanzkriterien für Kondensat und Wasser gemäß EN 285, Anhang 2).</li> <li>- Kontrollieren Sie die Effizienz- und Akzeptanzkriterien des Sterilisationsverfahrens (Unversehrtheit der Verpackung, keine Feuchtigkeit, keine Farbveränderung der Verpackung, positive physiko-chemische Indikatoren, Übereinstimmung der tatsächlichen Zyklusparameter mit den Referenz-Zyklusparametern). Der Unversehrtheit der Verpackung ist besondere Aufmerksamkeit zu schenken, wenn die Sterilisation bei 134 °C (273,2 °F) während 18 Minuten erfolgt ist.</li> <li>- Bewahren Sie die Rückverfolgbarkeitsaufzeichnungen auf und definieren Sie die Haltbarkeit gemäß den Richtlinien des Verpackungsherstellers.</li> <li>- Kürzere Sterilisationszyklen gemäß den örtlichen Vorschriften sind möglich, die Deaktivierung von Prionen ist dann jedoch nicht garantiert.</li> </ul> |
| 8. | Lagerung      | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Lagern Sie die Produkte in der Sterilisationsverpackung in einer sauberen Umgebung, geschützt vor Feuchtigkeitsquellen und direktem Sonnenlicht. Aufbewahrung bei Umgebungstemperatur (normalerweise 15-25 °C (59-77 °F)).</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Nach der Sterilisation sollte das Produkt vorsichtig gehandhabt werden, um die Unversehrtheit der Verpackung aufrechtzuerhalten (Sterilbarriere).</li> <li>- Die Sterilität kann nicht garantiert werden, wenn die Verpackung geöffnet, beschädigt oder nass ist.</li> <li>- Überprüfen Sie die Verpackung und die Medizinprodukte vor dem Gebrauch (Unversehrtheit der Verpackung, keine Feuchtigkeit und Haltbarkeitsdatum). Im Falle einer Beschädigung der Verpackung sollte das gesamte Verfahren einschließlich Sterilisation wiederholt werden.</li> </ul>   |

| <b>Symbole</b>   | <b>DE</b>                                 |
|--|---|
|   | Siehe Gebrauchsanweisung                  |
|   | Aufgebrochene Verpackung, nicht ersetzbar |
|   | Nur zum Einmalgebrauch                    |
|   | LOT - Nummer                              |
|   | Sortiment                                 |
|   | Hersteller                                |
|   | Nicht sterilisierbar                      |
|  | Kunststoff                                |

### Hersteller

  
2797



Maillefer Instruments Holding Sàrl  
 Chemin du Verger, 3  
 CH-1338 Ballaigues  
 Schweiz  
[dentsplysirona.com](http://dentsplysirona.com)

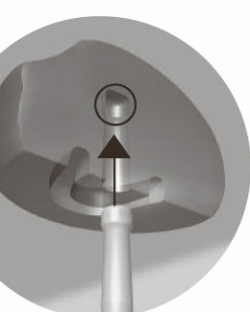
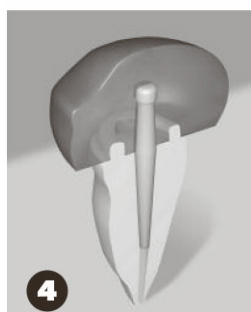
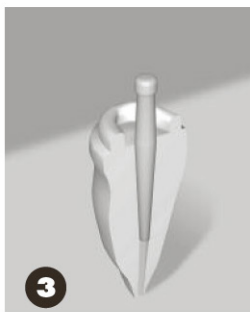
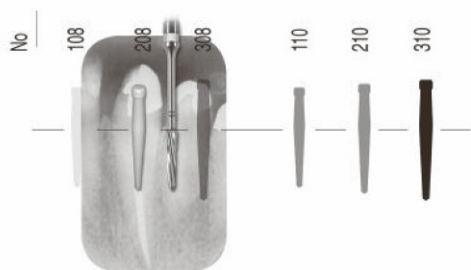
## Uniclip™

ES

SOLO PARA USO DENTAL

**INSTRUCCIONES DE USO**

REF C226U - 0,8 MM / 1 MM



## 1) INDICACIONES

Estos productos tienen que ser usados solamente en un medio hospitalario, clínicas o gabinetes dentales y únicamente por profesionales dentales cualificados.

Campo de aplicación:

Reconstrucciones coronarias dentales con la ayuda de espias vaciadas.

## 2) CONTRA-INDICACIONES

Ninguna conocida.

## 3) ADVERTENCIA

Uniclip™ son instrumentos de un solo uso.

## 4) PRECAUCIONES

La espiga debe ser limpiada con alcohol antes de la inserción en el conducto.

## 5) REACCIONES ADVERSAS

En la situación técnica actual no se ha descrito ninguna reacción adversa.

## 6) INSTRUCCIONES PASO A PASO

Escoger la espiga (REF C 215U) por la superposición de la radiografía y de la plantilla transparente (los números de espias son reproducidos a la escala 1:1). El color de la espiga escogida determina las fresas a utilizar.

La longitud de la zona que se encuentra entre los conductos radiculares deberá corresponder a los 2/3 de la longitud total. En el caso de los conductos curvos escoger una espiga cuya parte cónica no sobrepase la parte recta inicial del conducto.

### FASE ① Fresado preparatorio

Con la ayuda de una fresa de penetración (REF C 0212), trabajar a velocidad reducida pero a torque elevado (contrángulo reducción 800-1200 r/min.). La longitud de la parte cortante deberá penetrar totalmente en el conducto.

### Fresado intermedio

Eventualmente, utilizar la fresa universal (REF C 0214). Esta fresa es la misma para todas las longitudes de espias de un diámetro de 1mm en la punta.

### FASE ② Fresado de precisión

Calibrar definitivamente el conducto con la fresa calibradora de precisión (REF C 0213). Instrucciones de trabajo idénticas a aquéllas de la fresa de penetración. El calibrado sobrepasa los 0.2mm de la longitud de la espiga, excluyendo todo forcejeo ulterior.

### FASE ③ Inserción de la espiga calcinable

Probar las espias sin empujarlas a fondo. La parte cónica entre los conductos de la espiga deberá ocupar la misma posición que aquélla predeterminada por la parte cortante de la fresa de calibrado. Luego, empujar a fondo las espias con un condensador de amalgama para la prueba definitiva antes de la huella.

#### **FASE 4 Preparación de la toma de la huella**

Verificar que las cabezas de las espigas no interfieran en su inserción. El tomahuella no debe en ningún caso tocar las cabezas de las espigas.

#### **FASE 5 Toma de la huella**

Inyectar el material de huella en las cavidades de retención y alrededor de las espigas y cubrirlos completamente.

#### **FASE 6 Posicionar antes el empotramiento**

Después del vaciado metálico efectuado por el laboratorio, cortar una ligera capa longitudinal a lo largo del costado de la espiga, capa que se prolongará bajo la base y a lo largo del box de retención por una ranura para facilitar el escape del cemento y obtener así una fijación a fondo del elemento protético.

#### **Reconstrucción**

Proceder a la reconstrucción protética como de costumbre.

### **7) DESINFECCIÓN, LIMPIEZA Y ESTERILIZACIÓN**

Reprocesamiento de instrumentos dentales.

#### **I - PRÓLOGO**

Los aparatos marcados como “estériles” no requieren ningún tratamiento específico antes del primer uso. Para el resto de aparatos que no tienen la mención “Estéril”, es obligatorio realizar una limpieza y una esterilización antes de usarlos por primera vez de conformidad con el apartado III - INSTRUCCIONES PASO A PASO partes de la 4 a la 8 de estas instrucciones de uso.

Para los aparatos no marcados como “de un solo uso” es necesario reprocesarlos siguiendo estas instrucciones de uso. Por motivos de higiene, sanitarios y de seguridad, es necesario limpiar y esterilizar los instrumentos antes de volver a utilizarlos para evitar cualquier contaminación.

#### **Aparatos excluidos:**

Los postes de plástico calcinables Mooser y Uniclip no se pueden esterilizar y tienen que desinfectarse por inmersión en NaOCl (al menos 2,5 %) durante 5 min. a temperatura ambiente.

#### **II - RECOMENDACIONES GENERALES**

- 1) Utilice únicamente una solución detergente con acción desinfectante aprobada por su eficacia (certificación VAH/DGHM, marcado CE, aprobación de la FDA) y observe las instrucciones del fabricante de dicho producto. Para todos los aparatos metálicos se recomiendan productos de limpieza y desinfectantes anticorrosivos.
- 2) Por su propia seguridad, utilice equipos de protección individual (guantes, gafas y mascarilla).
- 3) El usuario es responsable de la limpieza y la esterilización del producto para el primer ciclo y cada uso sucesivo, así como del uso de aparatos sucios o dañados después de la esterilización.
- 4) La opción más segura para el profesional consiste en usar nuestros aparatos una única vez. Si se reutilizan nuestros dispositivos, recomendamos no usarlos más de 5 veces. Tras cada reprocesado han de ser inspeccionados concienzudamente antes de volver a usarlos: la presencia de defectos como deformaciones (doblado, estirado), fracturas, corrosión, pérdida de la identificación por color o marcado, etc. son indicios de que los aparatos no pueden cumplir con el nivel de seguridad exigido para el uso previsto, por lo que deberán ser descartados.

Recomendamos no superar el número de usos máximo que aparece a continuación para nuestros instrumentos de conformación del conducto radicular:

| Tipo de conducto  | Instrumentos de acero inoxidable con diámetro ≤ ISO 015 | Instrumentos de acero inoxidable con diámetro > ISO 015 | Instrumentos de NiTi |
|---|---|---|----------------------|
| Conductos extremadamente curvados (>30°) o con forma de S | 1 conducto máx.   | 2 conductos máx.  | 2 conductos máx.     |
| Conductos moderadamente curvados (de 10° a 30°)           | 1 conducto máx.   | 4 conductos máx.  | 4 conductos máx.     |
| Conductos ligeramente curvados (<10°) o rectos            | 1 conducto máx.   | 8 conductos máx.  | 8 conductos máx.     |

- 5) Los aparatos marcados como de un solo uso no pueden ser reutilizados.
- 6) Para el aclarado final es obligatorio utilizar agua desionizada, ya sea utilizando una lavadora-desinfectadora automática o un método de limpieza manual. Para los demás pasos de aclarado se permite utilizar agua del grifo.
- 7) Con los instrumentos que tienen asas de plástico y los instrumentos de NiTi no se puede usar solución de peróxido de hidrógeno ( $H_2O_2$ ), ya que los degrada.
- 8) Solamente la parte activa del instrumento de NiTi que está en contacto con el paciente deberá sumergirse en una solución de NaOCl con una concentración NO superior al 5 %.
- 9) Evite que el aparato se reseque antes o durante la desinfección previa o la limpieza. El material biológico seco puede ser difícil de eliminar.
- 10) Para el reprocesamiento utilice solamente los soportes adecuados para los aparatos.
- 11) No coloque etiquetas o marcadores identificativos directamente en el aparato.

### **III - INSTRUCCIONES PASO A PASO**

|    | <b>Funcionamiento</b> | <b>Tareas</b>   | <b>Advertencias y observaciones</b>  |
|----|-----------------------|---|--|
| 1. | Desmontaje            | - Desmonte el aparato, si procede.  | - Quite y descarte los topes de silicona.  |
| 2. | Desinfección previa   | - Sumerja todos los aparatos inmediatamente después de su uso en una solución desinfectante (recomendamos utilizar el detergente enzimático de prelavado y limpieza Prolystica® 2X al 0,4 % durante un mínimo de 15 minutos). Utilice una bandeja de polietileno de alta densidad o acero inoxidable. | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Siga las instrucciones del fabricante respetando las concentraciones y tiempos de inmersión (una concentración excesiva podría causar corrosión u otros daños en los aparatos).</li> <li>- La solución para la desinfección previa deberá estar específicamente indicada para este propósito por el proveedor. Deberá usarse en la dilución indicada por el proveedor. Deberá contener o combinarse con una enzima proteolítica.</li> <li>- La solución de desinfección previa no deberá contener aldehídos (para evitar la fijación de impurezas de la sangre) ni di- o trietanolamina como inhibidor de la corrosión. Cambie la solución de desinfección previa regularmente, por ejemplo, cuando esté sucia o su eficacia se haya reducido debido a la exposición a cargas microbianas.</li> <li>- No utilice soluciones para desinfección previa que contengan fenol u otros productos incompatibles con los aparatos.</li> <li>- Si observa impurezas visibles en los instrumentos, se recomienda limpiar previamente con un cepillo suave (de nailon, polipropileno o acrílico). Cepille manualmente el aparato hasta que ya no haya impurezas visibles.</li> </ul> |
| 3. | Aclarado              | - Aclarar bajo abundante agua corriente a temperatura ambiente (como mínimo durante 1 minuto).  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Utilice agua del grifo para el aclarado.</li> <li>- Si la solución de desinfección previa contiene un inhibidor de la corrosión, se recomienda realizar el aclarado inmediatamente antes de comenzar la limpieza.</li> </ul>  |

|               |  |  |   |
|---------------|--|--|---|
| 4a.           | Limpieza automática con lavadora-desinfectadora      | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Coloque los aparatos en un kit, soporte o recipiente (de acero inoxidable o titanio) para evitar el contacto entre los aparatos o postes.</li> <li>- Coloque los aparatos en la lavadora-desinfectadora y ejecute el ciclo definido (valor Ao &gt; 3000 o, como mínimo, 5 min a 90 °C (194 °F)).</li> <li>- Use una solución detergente con propiedades de limpieza (recomendamos Neodisher Mediclean Forte al 0,4 %).</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Deseche los aparatos con defectos (rotos, doblados...).</li> <li>- Evite cualquier contacto entre los instrumentos y postes al colocarlos en la lavadora-desinfectadora. Utilice kits, soportes o recipientes.</li> <li>- Siga las instrucciones y respete las concentraciones indicadas por el fabricante de la solución detergente.</li> <li>- Siga las instrucciones de la lavadora-desinfectadora y verifique que se han cumplido los criterios de eficacia establecidos por el fabricante después de cada ciclo.</li> <li>- El aclarado final deberá realizarse con agua desionizada. Para el resto de pasos utilice la calidad de agua indicada por el fabricante.</li> <li>- Utilice únicamente lavadoras-desinfectadoras autorizadas en conformidad con UNE-EN ISO 15883, con mantenimiento y comprobaciones regulares.</li> <li>- Se recomienda utilizar un detergente alcalino con tensioactivos, con propiedades desengrasantes, desinfectantes (frente a bacterias y hongos) e inhibidoras de la corrosión. La eficacia del detergente deberá estar aprobada (certificación VAH/DGHM, marcado CE, aprobación de la FDA) y se deberá utilizar siguiendo las instrucciones del fabricante. El detergente no deberá contener aldehídos ni di- o trietanolamina como inhibidor de la corrosión.</li> </ul> |
| <b>O BIEN</b> |  |  |   |
| 4b.i          | Limpieza manual asistida por dispositivo ultrasónico | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Coloque los aparatos en un kit, soporte o recipiente (de acero inoxidable, polipropileno o titanio) para evitar el contacto entre los aparatos.</li> <li>- Suméjalos en la solución detergente de limpieza (recomendamos Neodisher Mediclean Forte al 2 %) con asistencia de un dispositivo ultrasónico (si procede) durante al menos 15 minutos.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Los aparatos no podrán tener impurezas visibles.</li> <li>- Si se observan impurezas en los aparatos, deberá cepillarlos manualmente con un cepillo suave (de nailon, polipropileno o acrílico) hasta que no queden impurezas visibles.</li> <li>- Deseche los aparatos con defectos (rotos, doblados o estirados).</li> <li>- Siga las instrucciones y cumpla los requisitos de calidad del agua, concentraciones y tiempo de limpieza indicados por el fabricante de la solución de limpieza.</li> <li>- Se recomienda utilizar un detergente alcalino con tensioactivos, con propiedades desengrasantes, desinfectantes (frente a bacterias y hongos) e inhibidoras de la corrosión. La eficacia del detergente deberá estar aprobada (certificación VAH/DGHM, marcado CE, aprobación de la FDA) y se deberá utilizar siguiendo las instrucciones del fabricante de la solución detergente.</li> <li>- El detergente no deberá contener aldehídos ni di- o trietanolamina como inhibidor de la corrosión.</li> </ul>  |
| 4b.ii         | Aclarado   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Aclarar bajo abundante agua corriente a temperatura ambiente (como mínimo durante 1 minuto).</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Utilice agua desionizada para el aclarado.</li> <li>- Si la solución de limpieza usada anteriormente contiene un inhibidor de la corrosión, se recomienda realizar el aclarado inmediatamente antes de usar el autoclave.</li> </ul>   |
| 4b.iii        | Secado   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Los aparatos deberán secarse cuidadosamente antes de la inspección y embalaje.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Seque con un paño no tejido de un solo uso.</li> <li>- Los aparatos deberán secarse hasta que no haya restos visibles de humedad.</li> <li>- Deberá prestarse especial atención al secado efectivo de las juntas o cavidades del aparato.</li> </ul>   |
| 5.            | Inspección   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Si procede, vuelva a montar los aparatos (incluyendo la colocación de nuevos topes de silicona).</li> <li>- Compruebe la funcionalidad de los aparatos.</li> <li>- Inspeccione visualmente los aparatos a simple vista con iluminación suficiente (mín. 500 lux) y descarte los que presenten defectos.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Los aparatos sucios deberán volver a limpiarse.</li> <li>- No reutilice los topes de silicona.</li> <li>- Descarte aquellos aparatos que presenten algún defecto de los descritos en las recomendaciones generales (punto 4).</li> </ul>   |

|    |                |   |  |
|----|----------------|---|--|
| 6. | Embalaje       | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Coloque los aparatos en un kit, soporte o recipiente para evitar cualquier contacto entre los instrumentos o postes y embale los aparatos en "bolsitas para esterilización".</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- El aparato tiene que ir en doble embalaje en bolsitas de papel y plástico para esterilización por vapor antes de la esterilización. Asegúrese de que las bolsitas sean adecuadas para la esterilización por vapor y de que estén validadas y fabricadas de conformidad con las normas ISO 11607 y EN 868-5.</li> <li>- Use un embalaje adecuado, resistente al calor y a la humedad (141 °C, 286 °F) y conforme con la norma ISO 11607.</li> <li>- Evite cualquier contacto entre los instrumentos y postes durante la esterilización. Utilice kits, soportes o recipientes.</li> <li>- Los aparatos afilados que no dispongan de caja, deberán introducirse dentro de tubos de silicona para evitar perforaciones en el embalaje.</li> <li>- Selle las bolsitas siguiendo las recomendaciones del fabricante de las mismas. Si se usa un termosellador, el proceso deberá estar validado y el termosellador tiene que estar calibrado y certificado.</li> <li>- Compruebe la caducidad de la bolsita indicada por el fabricante para determinar la vida útil del producto estéril.</li> </ul>  |
| 7. | Esterilización | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Se pueden usar los siguientes ciclos de esterilización: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 132 °C (269.6 °F), 4 minutos;</li> <li>• 134 °C (273.2 °F), 3 minutos;</li> <li>• 134 °C (273.2 °F), 18 minutos.</li> </ul> <p>Recomendamos realizar una esterilización con vapor a 134 °C / 273.2 °F durante 18 minutos para desactivar los priones potenciales.</p> </li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Los instrumentos y los postes deberán esterilizarse según lo indicado en las etiquetas del embalaje.</li> <li>- Cuando esterilice varios instrumentos en un ciclo de autoclave asegúrese de no superar la capacidad de carga máxima del esterilizador.</li> <li>- Coloque las bolsitas en el esterilizador a vapor siguiendo las recomendaciones del fabricante del esterilizador.</li> <li>- Use únicamente esterilizadores a vapor de prevacío con eliminación del aire que cumplan los requisitos de las normas EN 13060 (esterilizador pequeño de clase B) y EN 285 (esterilizador grande), con vapor saturado.</li> <li>- Use un procedimiento de esterilización validado de conformidad con la norma ISO 17665 con un tiempo de secado mínimo de 20 min.</li> <li>- Es responsabilidad del propietario cumplir con los procedimientos de mantenimiento del esterilizador y estos procedimientos deberán realizarse siguiendo los requisitos de esterilización de aparatos médicos (ejemplos: planificación del mantenimiento, cualificación, criterios de aceptación de condensado y agua de conformidad con la norma EN 285, anexo 2).</li> <li>- Controle los criterios de eficiencia y aceptación del procedimiento de esterilización (integridad del embalaje, ausencia de humedad, ausencia de cambio de color del embalaje, indicadores físico-químicos positivos, conformidad de los parámetros reales del ciclo con los parámetros de referencia). Se debe prestar especial atención a la integridad del embalaje si se usa el ciclo de esterilización de 134 °C (273.2 °F) de 18 minutos.</li> <li>- Guarde registros de trazabilidad y defina la vida útil del producto estéril teniendo en cuenta las instrucciones del fabricante del embalaje.</li> <li>- Los ciclos de esterilización más cortos recogidos en reglamentos locales están permitidos pero no garantizan la desactivación de priones.</li> </ul> |
| 8. | Almacenamiento | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Guarde los aparatos en sus embalajes estériles en un lugar limpio alejado de fuentes de humedad y de la luz solar directa. Guárdelos a temperatura ambiente (normalmente 15 - 25 °C (59 - 77 °F)).</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tras la esterilización hay que manipular el producto con cuidado para mantener la integridad del embalaje (el embalaje de barrera estéril).</li> <li>- La esterilidad no está garantizada si el embalaje está abierto, dañado o mojado.</li> <li>- Compruebe el embalaje y los aparatos de uso médico antes de utilizarlos (integridad del embalaje, ausencia de humedad y fecha de caducidad). En caso de advertirse algún daño se debe repetir todo el proceso.</li> </ul>  |

| <b>Simblos</b>  | <b>ES</b>                                 |
|---|---|
|    | Ver modo de empleo e instrucciones de uso |
|    | Los embalajes abiertos no se cambian      |
|    | Un sólo uso                               |
|    | Numero di lotto                           |
|    | Surtido                                   |
|    | Fabricante                                |
|    | No esterilizable                          |
|  | Plastica                                  |

### Fabricante

  
2797



Maillefer Instruments Holding Sàrl  
 Chemin du Verger, 3  
 CH-1338 Ballaigues  
 Suiza  
[dentsplysirona.com](http://dentsplysirona.com)

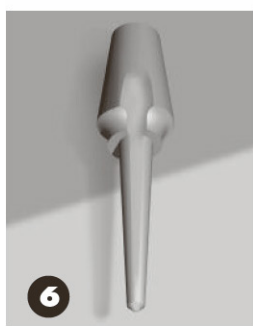
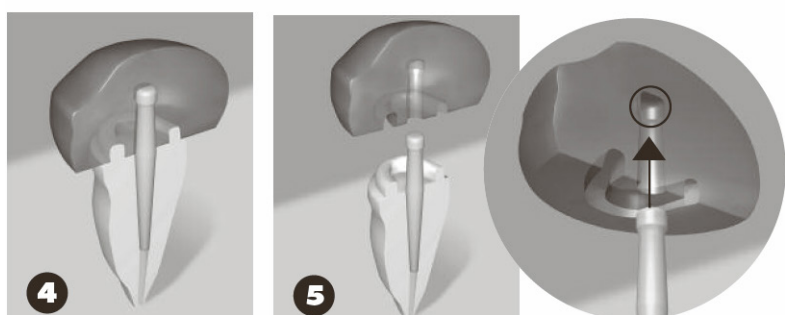
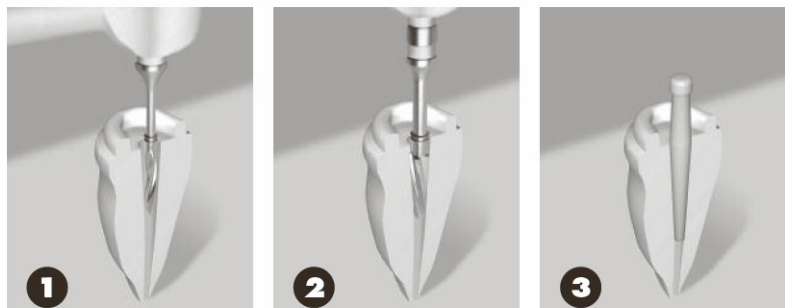
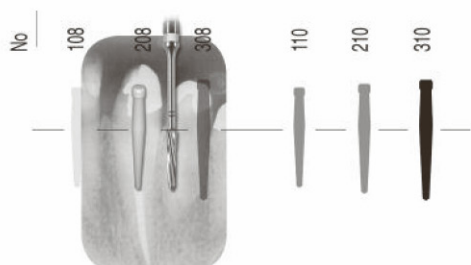
## Uniclip™

NO

BARE FOR BRUK TIL TANNBEHANDLING

**BRUKSANVISNING**

REF C226U - 0,8 MM / 1 MM



## 1) INDIKASJONER FOR BRUK

Disse produktene skal bare brukes på sykehus, klinikker eller tannlegekontorer av kvalifisert tannlegepersonell.

Bruksområde:

Koronal rekonstruksjon med formstøpte stifter levert av tannlegelaboratorium.

## 2) KONTRAINDIKASJONER

Ingen kjente.

## 3) ADVARSLER

Uniclip™ er engangsinstrumenter.

## 4) FORHOLDSREGLER

Stiften må rengjøres med alkohol før den settes inn i kanalen.

## 5) BIVIRKNINGER

I den nåværende tekniske tilstanden er det ikke rapportert noen bivirkninger.

## 6) TRINN-FOR-TRINN-VEILEDNING FOR BRUK

Velg riktig rotstift (REF C 215U) ved å legge den gjennomsiktige tegningen (med konturer i full størrelse av de forskjellige rotstiftstørrelsene) over røntgenbildet. Noter fargen på den angitte stiften og velg et borsett i samme farge.

Lengden på den koniske delen av rotkanalen skal være 2/3 av den totale lengden. For buede kanaler velges en rotstift, der den koniske delen ikke er lengre enn den rette delen av det koronale delstykket av kanalen.

### FASE 1 Forberedende boring

Bruk det spesielle penetreringsboret (REF C 0212) og arbeid ved lav hastighet (800-1200 o/min), men med høyt dreiemoment. Hele kuttedelen skal trenge inn i kanalen.

### Mellomboring

Hvis nødvendig bruker du det spesielle forkalibreringsboret (REF C 0214). Dette boret er riktig for alle rotstiftlengder med en spissdiameter på 1 mm.

### FASE 2 Presisjonsboring

Klargjør kanalen til dens endelige størrelse ved hjelp av det spesielle kalibreringsboret (REF C 0213). Bruk samme fremgangsmåte som med det spesielle penetreringsboret. Den ferdige prepareringen skal være 0,2 mm lengre enn rotstiften, for dette hindrer overbelastning under stramming.

### FASE 3 Innsetting av den utbrennbare plaststiften

Prøv hver rotstift i den riktig dimensjonerte kanalen, men uten å skyve den helt inn. Posisjonen til den koniske delen av rotstiften skal svare til den endelige posisjonen til kuttedelen av presisjonskalibreringsboret. Skyv rotstiften helt inn. Du er nå klar til den endelige testen før du tar avtrykket.

**FASE 4 Før avtrykket tas**

Kontroller at ingen av hodene på stiftene kan komme i konflikt med hverandre under innsettingen. Avtrykksbrettet må ikke berøre hodet til stiftene på noe tidspunkt.

**FASE 5 Ta avtrykket**

Sprøyt inn avtrykksmateriale i retensjonsboksene og rundt stiftene, og dekk dem helt.

**FASE 6 Prøve ut stiften før sementering**

Når den støpte metallstiften er levert av tannlegelaboratoriet, kuttes en flate langs hele stiften. Utvid den med et spor som går under bunnen og langs siden av festeboksen. Dette gir mulighet til å bli kvitt overflødig sement og sikrer perfekt forsegling av den oppbygde tannen.

**Rekonstruksjon**

Bygg opp tannen på vanlig måte.

**7) DESINFISERING, RENGJØRING OG STERILISERING**

Bearbeidingsprosedyre for tannlegeinstrumenter og implanterbare rotenheter.

**I - FORORD**

**Enheter som er merket som sterile, krever ingen spesiell behandling før første gangs bruk. Alle andre enheter som ikke er merket som sterile, må rengjøres og steriliseres før første gangs bruk i samsvar med avsnitt III - TRINN-FOR-TRINN-VEILEDNING, del 4 til 8 i denne bruksanvisningen.**

Enheter som ikke er merket med "engangsbruk", må bearbeides som beskrevet i denne bruksanvisningen. Av hensyn til hygiene og helsesikkerhet, og for å unngå kontaminering, må disse instrumentene alltid rengjøres og steriliseres før de skal brukes om igjen.

**Enheter som ikke omfattes av dette:**

Uniclip og Mooser Calcinable-plaststifter kan ikke steriliseres og må desinfiseres ved at de legges i NaOCl (minst 2,5 %) i 5 minutter ved omgivelsestemperatur.

**II - GENERELLE ANBEFALINGER**

- 1) Bruk bare en rengjøringsløsning med desinfiserende effekt med godkjent virkning (VAH/DGHM-listet, CE-merking, FDA-godkjenning), og i samsvar med bruksanvisningen fra produsenten av rengjøringsløsningen. For alle metallenheter anbefales bruk av korrosjonshemmende desinfiserings- og rengjøringsmidler.
- 2) For din egen sikkerhet må du bruke personlig verneutstyr (hansker, briller, maske).
- 3) Brukeren er ansvarlig for rengjøringen og steriliseringen av produktet før første gangs bruk og all senere bruk, og er ansvarlig ved bruk av skadde eller skitne enheter etter sterilisering, der dette er relevant.
- 4) Det er tryggest å bruke våre enheter bare én gang. Hvis våre enheter skal brukes om igjen, anbefaler vi at de ikke brukes mer enn 5 ganger. Hver gang de har blitt bearbeidet, må de inspiseres grundig før bruk: Synlige defekter som deformering (bøyd, strukket), sprekker, korrosjon, manglende fargekode eller merking, indikerer at enhetene ikke kan oppfylle det tiltenkte formålet med nødvendig sikkerhetsnivå, og de må derfor kasseres.

For våre instrumenter for forming av rotkanaler anbefaler vi følgende maksimumsgrenser for bruk. Disse bør ikke overskrides.

| Type kanal                                    | Instrumenter i rustfritt stål med diameter <b>≤ISO 015</b> | Instrumenter i rustfritt stål med diameter <b>&gt;ISO 015</b> | NiT-iinstrumenter |
|---|--|---|-------------------|
| Ekstremt buede (>30°) eller S-formede kanaler | 1 kanal maks.  | 2 kanaler maks.   | 2 kanaler maks.   |
| Moderat buede kanaler (10° til 30°)           | 1 kanal maks.  | 4 kanaler maks.   | 4 kanaler maks.   |
| Lett buede (<10°) eller rette kanaler         | 1 kanal maks.  | 8 kanaler maks.   | 8 kanaler maks.   |

- 5) Enheter som er merket med "engangsbruk", er ikke godkjent for gjenbruk.
- 6) I det siste skylletrinnet er avionisert vann obligatorisk, uansett om automatisk vaske-/desinfeksjonsapparat eller manuell rengjøring benyttes. Vann fra kranen er tillatt for de øvrige skylletrinnene.
- 7) Instrumenter med plasthåndtak og NiTi-instrumenter skal ikke brukes med hydrogenperoksidløsning ( $H_2O_2$ ), ettersom det vil føre til redusert kvalitet på disse.
- 8) Bare den aktive delen av NiTi-instrumentet, som er i kontakt med pasienten, skal senkes ned i en NaOCl-løsning med en konsentrasjon på MAKS. 5 %.
- 9) Unngå at enheten tørker før eller under forhåndsdesinfisering eller rengjøring. Tørket biologisk materiale kan være vanskelig å fjerne.
- 10) Bruk bare holdere som er beregnet for enhetene ved bearbeiding.
- 11) Bruk ikke etikettsystemer eller merkeutstyr direkte på enheten.

### III - TRINN-FOR-TRINN-VEILEDNING

|    | <i>Operasjon</i>      | <i>Handlinger</i>  | <i>Advarsler og merknader</i>  |
|----|-----------------------|--|--|
| 1. | Demontering           | - Demonter enheten hvis aktuelt.   | - Fjern silikonplugger, og kast dem.   |
| 2. | Forhåndsdesinfisering | - Legg alle enheter i bløt i en desinfeksjonsløsning umiddelbart etter bruk (vi anbefaler Prolystica® 2X Concentrate Enzymatic Presoak and Cleaner, 0,4 % i minst 15 minutter). Bruk et kar i polyetylen med høy tetthet eller rustfritt stål. | - Følg anvisningene, og overhold konsentrasjonene og nedsenkningstiden som er angitt av produsenten. For høy konsentrasjon kan føre til korrosjon eller andre defekter på enheter.<br>- Til forhåndsdesinfiseringen skal det brukes en løsning som er spesielt beregnet for dette formålet. Den fortynnes i samsvar med produsentens spesifikasjoner. Den må inneholde eller kombineres med et proteolytisk enzym.<br>- Løsningen som brukes til forhåndsdesinfisering, må være aldehydfri (for å unngå fiksering av blod), og uten di- eller trietanolaminer som korrosjonshemmer. Løsningen som brukes til forhåndsdesinfisering, må skiftes jevnlig, dvs. når den blir skitten, eller når effekten blir dårligere på grunn av eksponering for bakterier.<br>- Ikke bruk desinfiserende løsninger som inneholder fenol eller produkter som ikke er kompatible med enhetene.<br>- Hvis det konstateres synlige urenheter på instrumenter, anbefales det å rengjøre med en myk børste (nylon, polypropylen, akryl) først. Børst enheten manuelt helt til de synlige urenhetene er fjernet. |
| 3. | Skylling              | - Rikelig skylling (minst 1 min) under rennende vann (romtemperatur).  | - Skyll med vann fra springen.<br>- Hvis en løsning for forhåndsdesinfisering inneholder et korrosjonshemmende middel, anbefales det å skylle like før rengjøringen starter.   |

|              |   |   |   |
|--------------|---|---|---|
| 4a.          | Automatisert<br>ren gjøring<br>med vaske-/<br>desinfiseringsapparat | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Plasser enhetene i et sett, en holder eller en beholder (av rustfritt stål eller titan) for å unngå kontakt mellom enhetene eller stiftene.</li> <li>- Plasser enhetene i vaske-/desinfiseringsapparatet, og utfør den angitte syklusen (Ao-verdi &gt; 3000, eller minst 5 min ved 90 °C (194 °F)).</li> <li>- Bruk en vaskemiddelløsning med rengjørende egenskaper (vi anbefaler Neodisher Mediclean Forte, 0,4 %).</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Kast alle enheter med defekter (brukket, bøyd,...).</li> <li>- Unngå all kontakt mellom instrumentene eller stiftene når de plasseres i brukssett, holdere eller beholdere for vaske-/desinfiseringsapparatet.</li> <li>- Følg anvisningene og konsentrasjonene som er angitt av produsenten av vaskemiddelløsningen.</li> <li>- Følg anvisningene for vaske-/desinfiseringsapparatet, og kontroller at resultatet av hver prosess er i samsvar med kriteriene som er angitt av produsenten.</li> <li>- Det siste skylletrinnet skal utføres med avionisert vann. For de andre trinnene må vannkvaliteten være i samsvar med produsentens spesifikasjoner.</li> <li>- Bruk bare vaske-/desinfiseringsapparater som er godkjent i henhold til EN ISO 15883, og vedlikehold og kalibrer dem jevnlig.</li> <li>- Det anbefales å bruke et alkalisk vaskemiddel med tensider, som har fettfjernende, desinfiserende (mot bakterier/sopp) og korrosjonshemmende egenskaper. Bruk vaskemiddel med godkjent effekt (VAH/DGHM-listet, CE-merking, FDA-godkjennning), i samsvar med bruksanvisningen. Bruk vaskemiddel uten aldehyder og uten di- eller trietanolaminer som korrosjonsbeskyttelse.</li> </ul> |
| <b>ELLER</b> |   |   |   |
| 4b.i         | Manuell rengjøring inkludert bruk av en ultralydenhet               | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Plasser enhetene i et sett, en holder eller en beholder (av rustfritt stål, polypropylen eller titan) for å unngå kontakt mellom enhetene.</li> <li>- Senk ned i vaskemiddelløsningen med rengjøringsegenskaper (vi anbefaler Neodisher Mediclean Forte, 2 %), bruk eventuelt også en ultralydenhet hvis egnet, i minst 15 minutter.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Det skal ikke være synlige urenheter på enhetene.</li> <li>- Hvis det er synlige urenheter på enhetene, må enhetene børstes manuelt med en myk børste (av nylon, polypropylen eller akryl) helt til urenhetene er fjernet.</li> <li>- Kast alle enheter med defekter (brukket, bøyd eller strukket).</li> <li>- Følg anvisningene, og overhold vannkvaliteten, konsentrasjonen og rengjøringstiden som er angitt av produsenten av rengjøringsløsningen.</li> <li>- Det anbefales å bruke et alkalisk vaskemiddel med tensider, som har fettfjernende, desinfiserende (mot bakterier/sopp) og korrosjonshemmende egenskaper. Bruk vaskemiddel med godkjent effekt (VAH/DGHM-listet, CE-merking, FDA-godkjennning), i samsvar med bruksanvisningen fra produsenten av vaskemiddelet.</li> <li>- Bruk vaskemiddel uten aldehyder og uten di- eller trietanolaminer som korrosjonshemmer.</li> </ul>  |
| 4b.ii        | Skylling  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Rikelig skylling (minst 1 min) under rennende vann (romtemperatur).</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Skyll med avionisert vann.</li> <li>- Hvis en rengjøringsløsning inneholder et korrosjonshemmende middel, anbefales det å skylle like før autoklavingen.</li> </ul>  |
| 4b.iii       | Tørking   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- La enhetene tørke godt før inspeksjon og pakking.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tørk med en engangsklut (ikke vevd).</li> <li>- Enhetene skal tøkes helt til synlige spor av fuktighet er borte.</li> <li>- Vær spesielt nøye med å tørke skjøter eller hulrom på en enhet.</li> </ul>   |
| 5.           | Inspeksjon  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sett sammen enhetene hvis aktuelt (inkludert å sette på nye silikonplugger).</li> <li>- Kontroller at enhetene fungerer.</li> <li>- Inspiser enhetene med det blotte øyet under egnet belysning (min 500 lux), og fjern dem som er defekte.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Skitne enheter må rengjøres igjen.</li> <li>- Silikonplugger må ikke brukes flere ganger.</li> <li>- Kast enheter med defekter som er beskrevet under Generelle anbefalinger over (punkt 4).</li> </ul>  |

|    |               |   |   |
|----|---------------|---|---|
| 6. | Forpakning    | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Plasser enhetene i et sett, en holder eller en beholder for å unngå kontakt mellom enheter eller stifter, og pakk enhetene i steriliseringsposer.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Enheten må dobbeltpakkes med papir-/plastposer for dampsterilisering før sterilisering. Kontroller at posene egner seg til dampsterilisering og er godkjent og produsert i henhold til ISO 11607 og EN 868-5.</li> <li>- Bruk egnet emballasje, fukt- og varmebestandig (141 °C, 286 °F) og i samsvar med ISO 11607.</li> <li>- Unngå kontakt mellom instrumenter eller stifter under sterilisering. Bruk sett, holdere eller beholdere.</li> <li>- Legg silikonrør rundt skarpe enheter som ikke ligger i en eske, for å unngå hull på emballasjen.</li> <li>- Forsegle posene i samsvar med anbefalingene fra produsenten av posene. Ved bruk av varmeforsegling må prosessen være godkjent, og varmeforsegleren må være kalibrert og kvalifisert.</li> <li>- Sjekk holdbarheten angitt av produsenten for posen for å bestemme lagringstiden.</li> </ul>  |
| 7. | Sterilisering | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Følgende steriliseringssykuler kan brukes: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 132 °C (269,6 °F), 4 minutter</li> <li>• 134 °C (273,2 °F), 3 minutter</li> <li>• 134 °C (273,2 °F), 18 minutter.</li> </ul> <p>Vi anbefaler dampsterilisering ved 134 °C / 273,2 °F i 18 minutter for å kunne deaktivere potensielle prioner.</p> </li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentene og stiftene må steriliseres i samsvar med merkingen på forpakningen.</li> <li>- Ved sterilisering av flere instrumenter i én autoklavingssyklus må man sørge for at steriliseringsapparatets maksimale belastning ikke overskrides.</li> <li>- Plasser posene i dampsteriliseringsapparatet i samsvar med anbefalingen fra produsenten av steriliseringsapparatet.</li> <li>- Bruk bare et dampsteriliseringsapparat med forvakuum og luftfjerning, som oppfyller kravene i EN 13060 (klasse B, lite steriliseringsapparat) og EN 285 (steriliseringsapparat i full størrelse), med mettet damp.</li> <li>- Bruk en godkjent steriliseringsprosedyre i henhold til ISO 17665 med en tørketid på minimum på 20 minutter.</li> <li>- Det er eierens ansvar at vedlikeholdsprosedyren for steriliseringsapparatet overholdes, og denne prosedyren må utføres i samsvar med kravene til sterilisering av medisinsk utstyr (eksempler: planlegging av vedlikehold, godkjennning, godkjenningskriterier for kondens og vann ifølge EN 285, tillegg 2).</li> <li>- Kontroller effektivitets- og godkjenningskriteriene for steriliseringsprosedyren (uskadet emballasje, ingen fuktighet, ingen fargeendring på emballasjen, positive fysiokjemiske indikatorer, samsvar mellom faktiske syklusparametere og referansesyklusparametere). Det må legges ekstra vekt på uskadet emballasje ved bruk av steriliseringssykulen 134 °C (273,2 °F), 18 minutter.</li> <li>- Lagre sporbarhetsrapporter og fastslå holdbarheten i samsvar med retningslinjene fra produsenten av emballasjen.</li> <li>- Kortere steriliseringssykuler i samsvar med lokale bestemmelser er mulig, men gir ingen garanti for deaktivering av prioner.</li> </ul> |
| 8. | Oppbevaring   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Oppbevar enheter i steriliseringsemballasje i rene omgivelser, atskilt fra fuktilder og direkte sollys. Lagres ved omgivelsestemperatur (typisk 15 - 25 °C (59 - 77 °F)).</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Etter sterilisering må produktet håndteres varsomt for å hindre skade på emballasjen (steril barriere).</li> <li>- Sterilitet kan ikke garanteres dersom forpakningen er åpnet, skadd eller våt.</li> <li>- Kontroller forpakningen og de medisinske enhetene før bruk (hel forpakning, ingen fuktighet og holdbarhetstid). Ved skade på det foretas en fullstendig ny bearbeiding.</li> </ul>   |

| <b>Symboler</b>  | <b>NO</b>                         |
|--|-----------------------------------|
|   | Se bruksanvisning                 |
|   | Åpnede pakker blir ikke erstattet |
|   | Bare engangsbruk                  |
|   | Batchnummer                       |
|   | Klassifisering                    |
|   | Produsent                         |
|   | Ikke steriliserbar                |
|  | Plast                             |

### Produsent

  
2797



Maillefer Instruments Holding Sàrl  
 Chemin du Verger, 3  
 CH-1338 Ballaigues  
 Sveits  
[dentsplysirona.com](http://dentsplysirona.com)

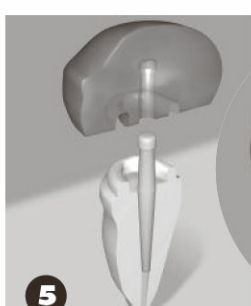
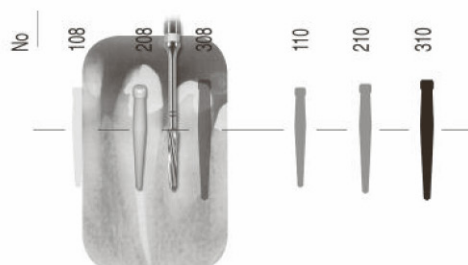
## Uniclip™

CS

POUZE PRO DENTÁLNÍ POUŽITÍ

**NÁVOD K POUŽITÍ**

REF C226U – 0,8 MM / 1 MM



## 1) POKYNY K POUŽITÍ

Tyto produkty smí používat pouze kvalifikovaní dentisté v nemocničním prostředí, na klinikách nebo ve stomatologických ordinacích.

### Oblast použití:

Korunková rekonstrukce s odlévanými čepy dodanými zubní laboratoří.

## 2) KONTRAINDIKACE

Nejsou známy.

## 3) VAROVÁNÍ

Uniclip™ jsou nástroje na jedno použití.

## 4) BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

Čep musí být před vložením do kanálku očištěn alkoholem.

## 5) NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Při současné technické úrovni nebyly dosud hlášeny žádné nežádoucí účinky.

## 6) NÁVOD K POUŽITÍ KROK ZA KROKEM

Zvolte správný kořenový čep (REF C 215U) přiložením průhledného výkresu (s obrysy různých kořenových čepů v plné velikosti) na rentgenový snímek. Zjistěte barvu vybraného čepu a zvolte vrtací sadu stejné barvy. Délky zúžené části kořenového kanálku by měla být 2/3 celkové délky. U zakřivených kanálků zvolte kořenový čep se zúženou částí, která není delší než rovná část korunkové části kanálku.

### FÁZE 1 Přípravné vrtání

Se speciálním penetračním vrtákem (REF C 0212) pracujte při nízkých otáčkách (800–1 200 ot/min), ale s vysokým točivým momentem. Kanálkem by měla proniknout celá délka řezné části.

### Střední vrtání

V případě potřeby použijte speciální předkalibrační vrták (REF C 0214). Tento vrták je správný pro všechny délky kořenového čepu s průměrem 1 mm na špičce.

### FÁZE 2 Přesné vrtání

Pomocí speciálního kalibračního vrtáku (REF C 0213) připravte kanálek na konečnou velikost. Použijte stejný způsob jako pro speciální penetrační vrták. Hotový otvor bude o 0,2 mm delší než kořenový čep, což zabrání nadměrnému napětí při utahování.

### FÁZE 3 Vložení plastického čepu

Vyzkoušejte každý kořenový čep v jeho správně nadimenzovaném kanálku, avšak bez úplného vtlačení. Poloha zúžené části kořenového čepu by měla odpovídat konečné poloze řezné části přesného kalibračního vrtáku. Zatlačte kořenový čep zcela na místo. Nyní můžete provést konečnou zkoušku před odebráním otisku.

**FÁZE 4 Před odebráním otisku**

Zkontrolujte, zda hlavy všech čepů při vkládání vzájemně nekolidují. Otiskovací lžíce se nikdy nesmí dotknout hlavy čepu.

**FÁZE 5 Odebrání otisku**

Vstříkněte otiskový materiál do retenčních boxů a kolem čepů a zcela je zakryjte.

**FÁZE 6 Vyzkoušení čepu před utěsněním**

Po dodání kovového odlévaného čepu zubní laboratoř odřízněte plošku kolem celého čepu až po drážku probíhající pod základnou a po straně retenčního boxu. To umožní unikání přebytečného cementu a zajistí dokonalé utěsnění rekonstruovaného zuba.

**Rekonstrukce**

Dostavte zub běžným způsobem.

**7) DEZINFEKCE, ČIŠTĚNÍ A STERILIZACE**

Postup přípravy dentálních nástrojů a implantačních kořenových přípravků.

**I – ÚVOD**

Prostředky označené jako „sterilní“ nevyžadují před prvním použitím žádné speciální ošetření. U všech ostatních prostředků, které nejsou označeny jako „sterilní“, je před prvním použitím nutné čištění a sterilizace podle bodu III – POKYNY KROK ZA KROKEM, část 4 až 8 tohoto návodu k použití.

V případě prostředků, které nemají označení „na jedno použití“, je nutné provést regeneraci prostředku podle tohoto návodu k použití. Z důvodu hygienické a sanitární bezpečnosti je nutné tyto nástroje před každým opakovaným použitím vyčistit a sterilizovat, aby nedošlo k případné kontaminaci.

**Vyřazené zdravotnické prostředky:**

Plastové čepy Uniclip a Mooser Calcinable nelze sterilizovat a musí se dezinfikovat ponořením do NaOCl (nejméně 2,5 %) po dobu 5 minut při pokojové teplotě.

**II – VŠEOBECNÁ DOPORUČENÍ**

- 1) Používejte pouze čisticí roztok s dezinfekčním účinkem, který má schválenou účinnost (seznam VAH/DGHM, označení CE, schválení FDA), podle návodu k použití od výrobce čisticího roztoku. U všech kovových nástrojů se doporučuje používat antikorozní dezinfekční čisticí prostředky.
- 2) V zájmu své vlastní bezpečnosti používejte osobní ochranné pomůcky (rukavice, brýle, masku).
- 3) Uživatel je odpovědný za vyčištění a sterilizaci produktu při prvním cyklu a při každém dalším použití i za použití poškozených nebo znečištěných nástrojů v příslušných případech po sterilizaci.
- 4) Nejbezpečnější je, pokud lékař používá naše nástroje pouze jednou. V případě opakovaného použití našich nástrojů doporučujeme nepoužívat je více než 5krát. Po každém dalším zpracování je nutno je pečlivě zkontolovat: výskyt vad, jako je deformace (ohnutí, uvolnění), poškození, koroze, ztráta barevného kódování nebo označení, signalizuje, že tyto nástroje nejsou schopny plnit zamýšlené použití s požadovaným stupněm bezpečnosti, a musí být proto vyřazeny.

V případě našich kořenových tvarovacích nástrojů doporučujeme nepřekračovat následující maximální počet použití:

| Typ kanálku   | Nerezové nástroje o průměru<br>≤ ISO 015 | Nerezové nástroje o průměru<br>> ISO 015 | NiTi nástroje  |
|---|--|--|----------------|
| Extrémně zakřivené<br>(> 30°) kanálky nebo kanálky ve tvaru „S“ | max. 1 kanálek                           | max. 2 kanálky                           | max. 2 kanálky |
| Mírně zakřivené kanálky<br>(10° až 30°)                         | max. 1 kanálek                           | max. 4 kanálky                           | max. 4 kanálky |
| Mírně zakřivené<br>(< 10°) nebo rovné kanálky                   | max. 1 kanálek                           | max. 8 kanálků                           | max. 8 kanálků |

- 5) Prostředky označené jako jednorázové nejsou schváleny pro opakované použití.
- 6) Při posledním oplachovacím kroku se musí použít deionizovaná voda, a to jak v automatickém mycím dezinfektoru, tak při ručním čištění. Pro ostatní oplachovací kroky je možné použít vodu z vodovodu.
- 7) Na nástroje s plastovou rukojetí a NiTi nástroje se nesmí používat roztok peroxidu vodíku ( $H_2O_2$ ), který je degraduje.
- 8) Pouze aktivní část NiTi nástroje, která je v kontaktu s pacientem, se ponoří do roztoku NaOCl o koncentraci maximálně 5 %.
- 9) Před předběžnou dezinfekcí nebo čištěním či v jejich průběhu nenechávejte nástroje oschnout. Zaschlý biologický materiál může být obtížné odstranit.
- 10) Pro opakované zpracování používejte pouze držák vhodný pro nástroj.
- 11) Nelepte přímo na nástroj štítky ani ho neoznačujte popisovačem.

### III – POKYNY KROK ZA KROKEM

| Krok                    | Činnosti   | Upozornění a poznámky   |
|-------------------------|--|---|
| 1. Demontáž             | - V příslušném případě demontujte nástroj.   | - Vyjměte a zlikvidujte silikonové zarážky.   |
| 2. Předběžná dezinfekce | - Namočte všechny nástroje ihned po použití do dezinfekčního roztoku (doporučujeme používat koncentrovaný enzymatický namáčecí a čisticí prostředek Prolystica® 2X v koncentraci 0,4 % na minimálně 15 minut). Použijte misku vyrobenou z vysokohustotního polyethyleну nebo z nerezavějící oceli. | - Postupujte podle pokynů a dodržujte koncentrace a doby ponoření uvedené výrobcem (nadměrná koncentrace může mít za následek korozi nebo jiné poškození nástrojů).<br>- Roztok pro předběžnou dezinfekci musí být roztok speciálně určený dodavatelem k předběžné dezinfekci. Musí se používat v ředění stanoveném dodavatelem. Musí obsahovat proteolytické enzymy nebo se musí používat v kombinaci s nimi.<br>- Roztok pro předběžnou dezinfekci nesmí obsahovat aldehyd (aby nedošlo k fixaci krevních nečistot) ani diethanolamin nebo triethanolamin jako inhibitory koroze. Roztok pro předběžnou dezinfekci pravidelně vyměňujte, tj. jakmile je znečištěn nebo se sníží jeho účinnost v důsledku expozice mikrobiálnímu zatižení.<br>- Nepoužívejte roztoky pro předběžnou dezinfekci obsahující fenol nebo jiné produkty, které nejsou slučitelné s nástroji.<br>- Pokud na nástroji naleznete viditelné nečistoty, doporučujeme provést předběžné vyčištění měkkým kartáčkem (nylonovým, polypropylenovým nebo akrylovým). Ručně kartáčujte nástroj, dokud nejsou viditelné nečistoty odstraněny. |
| 3. Oplachování          | - Vydatné oplachování (alespoň 1 minutu) pod tekoucí vodou (pokojová teplota).   | - K oplachování používejte vodu z vodovodu.<br>- Obsahuje-li roztok pro předběžnou dezinfekci inhibitor koroze, doporučuje se těsně před zahájením čištění provést oplach.  |

|             |  |  |  |
|-------------|--|--|--|
| 4a.         | Automatické čištění v mycím dezinfektoru         | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Umístěte nástroje do kitu, držáku nebo kontejneru (z nerezové oceli nebo titanu), aby se zabránilo jakémukoli vzájemnému kontaktu nástrojů nebo čepů.</li> <li>- Vložte nástroje do mycího dezinfektoru a provedte předepsaný cyklus (hodnota Ao &gt; 3 000 nebo nejméně 5 minut při 90 °C (194 °F)).</li> <li>- Použijte roztok mycího prostředku s čisticími vlastnostmi (doporučujeme Neodisher Mediclean Forte v koncentraci 0,4 %).</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vyřaďte všechny nástroje, které vykazují vady (zlomené, ohnuté...).</li> <li>- Při vkládání nástrojů nebo čepů do mycího dezinfektoru zabraňte jakémukoli jejich vzájemnému kontaktu; použijte kity, držáky nebo kontejnery.</li> <li>- Postupujte podle pokynů a dodržujte koncentrace roztoku mycího prostředku stanovené výrobcem.</li> <li>- Postupujte podle pokynů pro mycí dezinfektor a po každém cyklu zkонтrolujte, zda jsou splněna kritéria úspěšnosti stanovená výrobcem.</li> <li>- Poslední oplachovací krok se musí provádět deionizovanou vodou. U ostatních kroků dodržujte kvalitu vody stanovenou výrobcem.</li> <li>- Používejte pouze mycí dezinfektor schválený podle normy EN ISO 15883, u kterého se provádí pravidelná údržba a kalibrace.</li> <li>- Doporučuje se používat alkalický čisticí prostředek s tenzidy, který dokáže odstranit mastnotu, má dezinfekční vlastnosti (proti bakteriím a plísňím) a inhibuje korozi. Mycí prostředek musí mít schválenou účinnost (seznam VAH/DGHM, označení CE, schválení FDA) a musí se používat podle návodu k použití. Mycí prostředek nesmí obsahovat aldehydy ani diethanolaminy nebo triethanolaminy jako inhibitor koroze.</li> </ul> |
| <b>NEBO</b> |  |  |  |
| 4b.i        | Ruční čištění s použitím ultrazvukového zařízení | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Umístěte nástroje do kitu, držáku nebo kontejneru (z nerezové oceli, polypropylenu nebo titanu), aby se zabránilo jakémukoli vzájemnému kontaktu nástrojů.</li> <li>- Ponořte je na dobu nejméně 15 minut do roztoku mycího prostředku s čisticími vlastnostmi (doporučujeme Neodisher Mediclean Forte v koncentraci 2 %) s použitím ultrazvukového přístroje, pokud je to vhodné.</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Na nástrojích nesmí být vidět žádné nečistoty.</li> <li>- Pokud jsou na nástrojích viditelné nečistoty, je nutno nástroj ručně očistit měkkým kartáčkem (nylonovým, polypropylenovým, akrylovým), aby byly viditelné nečistoty odstraněny.</li> <li>- Vyřaďte všechny nástroje, které vykazují vady (zlomené, ohnuté a uvolněné).</li> <li>- Postupujte podle pokynů a dodržujte kvalitu vody, koncentrace a doby čištění stanovené výrobcem čisticího roztoku.</li> <li>- Doporučuje se používat alkalický čisticí prostředek s tenzidy, který dokáže odstranit mastnotu, má dezinfekční vlastnosti (proti bakteriím a plísňím) a inhibuje korozi. Mycí prostředek musí mít schválenou účinnost (seznam VAH/DGHM, označení CE, schválení FDA) a musí se používat podle návodu k použití od výrobce mycího prostředku.</li> <li>- Mycí prostředek nesmí obsahovat aldehydy ani diethanolamin nebo triethanolamin jako inhibitor koroze.</li> </ul>  |
| 4b.ii       | Oplachování                                      | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vydatné oplachování (alespoň 1 minuta) pod tekoucí vodou (pokojová teplota).</li> </ul>   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- K oplachování používejte deionizovanou vodu.</li> <li>- Obsahuje-li dříve použitý čisticí roztok inhibitor koroze, doporučuje se těsně před zahájením autoklávování provést oplach.</li> </ul>  |
| 4b.iii      | Sušení   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Nástroje se musí před kontrolou a zabalením důkladně vysušit.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Osušte je jednorázovou utěrkou z netkané textilie.</li> <li>- Nástroje se musí sušit, dokud z nich nezmizí všechny viditelné stopy vlhkosti.</li> <li>- Zvýšenou pozornost je třeba věnovat účinnému vysušení spojů nebo dutin v nástrojích.</li> </ul>   |
| 5.          | Kontrola   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pokud je to možné, sestavte nástroje (včetně umístění nových silikonových zarážek).</li> <li>- Zkontrolujte funkčnost nástrojů.</li> <li>- Vizuálně zkontrolujte nástroje pouhým okem za přiměřeného osvětlení (min. 500 luxů) a vyřaďte nástroje, které vykazují vady.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Znečištěné nástroje je nutno znova vyčistit.</li> <li>- Silikonové zarážky nepoužívejte opakováně.</li> <li>- Vyřaďte nástroje, které vykazují jakoukoli vadu, jak je uvedeno výše ve Všeobecných doporučených (bod 4).</li> </ul>  |

|    |             |  |   |
|----|-------------|--|---|
| 6. | Zabalení    | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Umístěte nástroje do kitu, držáku nebo kontejneru, aby se zabránilo jakémukoli vzájemnému kontaktu nástrojů nebo čepů, a zabalte tyto prostředky do „sterilizačních sáčků“.</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Před sterilizací musí být nástroj dvojitě zabalen do papírově-plastových sáčků pro parní sterilizaci. Dbejte, aby sáčky byly vhodné pro parní sterilizaci a aby byly validovány a vyrobeny podle norem ISO 11607 a EN 868-5.</li> <li>- Používejte vhodný obal odolný proti vlhkému teplu (141 °C, 286 °F), který vyhovuje normě ISO 11607.</li> <li>- Zabraňte jakémukoli vzájemnému kontaktu nástrojů nebo čepů během sterilizace. Použijte kity, držáky nebo kontejnery.</li> <li>- V případě ostrých nástrojů, které nejsou uloženy v boxu, je nutno umístit kolem nich silikonové trubičky, aby nedošlo k propichnutí obalu.</li> <li>- Uzavřete sáčky podle doporučení výrobce sáčků. Pokud používáte svářečku, musí být tento postup validován a svářečka musí být kalibrována a způsobilá k provozu.</li> <li>- Pro zjištění doby skladovatelnosti zkонтrolujte dobu použitelnosti sáčku uvedenou výrobcem.</li> </ul>   |
| 7. | Sterilizace | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Lze použít tyto sterilizační cykly: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 132 °C (269,6 °F), 4 minuty;</li> <li>• 134 °C (273,2 °F), 3 minuty;</li> <li>• 134 °C (273,2 °F), 18 minut.</li> </ul> <p>Doporučujeme parní sterilizaci při 134 °C / 273,2 °F po dobu 18 minut za účelem deaktivace případných prionů.</p> </li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Nástroje a čepy musí být sterilizovány podle označení na obalu.</li> <li>- Při sterilizaci více nástrojů v jednom autoklávovém cyklu dbejte, aby nebyla překročena maximální kapacita sterilizátoru.</li> <li>- Umístěte sáčky do parního sterilizátoru podle doporučení výrobce sterilizátoru.</li> <li>- Používejte pouze parní sterilizátor s předvakuum odsáváním vzduchu, který odpovídá požadavkům norem EN 13060 (třída B, malý sterilizátor) a EN 285 (sterilizátor plné velikosti) s nasycenou párou.</li> <li>- Používejte validovaný postup sterilizace vyhovující normě ISO 17665 s minimální dobou sušení 20 minut.</li> <li>- Provozovatel odpovídá za dodržování postupu údržby sterilizátoru podle požadavků na sterilizaci zdravotnických prostředků (například: plánování údržby, způsobilost, kritéria přijatelnosti kondenzátu a vody podle normy EN 285, příloha 2).</li> <li>- Kontrolujte kritéria účinnosti a přijatelnosti sterilizačního postupu (neporušenost obalu, vlhkost, barevné změny obalu, pozitivní fyzikálně-chemické indikátory, shodu skutečných parametrů cyklů s referenčními parametry cyklů). Pokud byl použit sterilizační cyklus 134 °C (273,2 °F) 18 minut, je nutno věnovat zvláštní pozornost neporušenosti obalu.</li> <li>- Uchovávejte záznamy pro dohledatelnost a stanovte skladovatelnost podle pokynů výrobce obalů.</li> <li>- Kratší sterilizační cykly podle místních předpisů jsou možné, nezaručují však deaktivaci prionů.</li> </ul> |
| 8. | Skladování  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Uchovávejte nástroje ve sterilizačním obalu v čistém prostředí mimo dosah zdrojů vlhkosti a chráněné před přímým slunečním zářením. Skladujte při pokojové teplotě (obvykle 15–25 °C (59–77 °F)).</li> </ul>  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Po sterilizaci je nutno s produktem manipulovat opatrně, aby byla zachována neporušenost obalu (sterilní bariera).</li> <li>- Sterilitu nelze zaručit, pokud je obal otevřený, poškozený nebo vlhký.</li> <li>- Před použitím zkонтrolujte obal a zdravotnické prostředky (neporušenost obalu, případnou vlhkost a dobu použitelnosti). V případě poškození je nutno celý proces zopakovat.</li> </ul>   |

| <b>Symboly</b>   | <b>CS</b>                     |
|--|-------------------------------|
|   | Viz návod k použití.          |
|   | Otevřená balení se nevyměňuje |
|   | Pouze na jedno použití        |
|   | Číslo šarže                   |
|   | Sortiment                     |
|   | Výrobce                       |
|   | Nelze sterilizovat            |
|  | Plast                         |

### Výrobce

  
2797



Maillefer Instruments Holding Sàrl  
 Chemin du Verger, 3  
 CH-1338 Ballaigues  
 Švýcarsko  
[dentsplysirona.com](http://dentsplysirona.com)