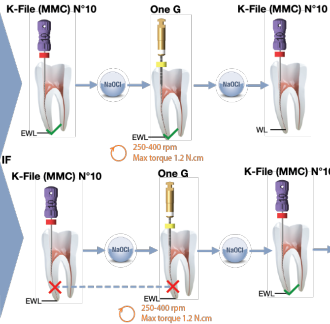


# One G NiTi Root Canal Instruments



## Instruction for use EN

### 1. Indication

Glide path of root canals during non-surgical endodontic treatment.

For use by a dental professional only.

### 2. Contraindications

Apart from children under 2 years of age (ethylene oxide used in the sterilization process), there are no contraindications to the use of One G for endodontically treating a tooth by orthograde route.

### 3. Complications

In cases of complex canal anatomy, per-operative risks (instrumental breakage, ledge, stripping, zipping, false path, perforation, etc.) could occur and lead to a risk of infectious processes.

### 4. Warnings/precautions

The decision to use an endodontics instrument must be based on the clinical case expertise, particularly where the canal anatomy is considered to be too complex.

- Patients identified as having a risk of infectious endocarditis.
- Contains Nickel and Titanium and should not be used on patients with known allergic sensitivity to these metals.
- Respect the good dental practice in particular the use of a dental dam and gloves.
- Use in continuous rotation at the recommended speed.
- In cases of complex anatomy, the maximum torque may be different from the value recommended by the manufacturer.
- Use according to the procedure recommended (§7).
- Instruments supplied sterile: Check the integrity of the packaging before use. If damaged, do not use the instrument.
- If applicable, respect the expiry date.
- Keep the UDI information which is only on the labelling until the last use.
- Year of manufacture: see labelling.
- Do not use if doubt on the respect of storage conditions.
- Single use instrument: Do not reuse the instrument. If you do, there is a risk of decreased performance and security characteristics (fracture of the instrument in the tooth).
- In case of doubt concerning the product identification, do not use.
- Check the condition of the instrument before use between each canal. If the instrument is damaged or shows signs of wear, do not use it.
- Inform the manufacturer and the national regulatory authority of any serious incident relating to the instrument.

Packaging symbol		Sterilized using Ethylene Oxide. Do not re-use
------------------	--	--

### 5. Clinical claims

One G in normal conditions.

Clinical performance:

- Shaping ability: adapted debris removal and cutting efficiency
- Respect of canal anatomy
- Maintains the apical foramen in its original position

### Usability:

- Secure progression and limit the interference

### Safety:

- Limited risk of breakage
- Limited screwing effects

### 6. Characteristics

Type 2 rotating instruments under EN ISO 3630-1: 2019 standard:  
• Maximum recommended torque (not required): see table 'Recommended Torque'.

Material of operative part: Nitinol.

Use in connection with an endodontic contra-angle according to EN ISO 1797: 2017 (Type 1).

Number of uses: single use.

Medical device class according to Directive 93/42/EEC and MDR 2017/745: IIa.

### 7. Protocol

#### Operating procedure :

One G is introduced into the canal with a slow and regular movement without any apical pressure until the working length is reached.

### 8. Reprocessing instructions

Not applicable.

### 9. Storage and transport conditions



After use, instruments must be placed in a secure container, used to collect cutting or sticking instruments (like needles or disposable bistouries) as per good dentistry practices.

### 10. Disposal

Apres utilisation, les dispositifs doivent être déposés dans un conteneur de sécurité identique à celui exigé pour les instruments tranchants, coupants, piquants jetables (telles les aiguilles ou les lames de bistouris jetables) selon les bonnes pratiques dentaires.

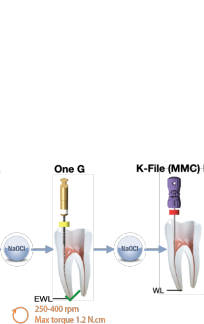
### 11. Symbols

	NiT Ti raw material		Root canal preparation
	Quantity		Assortment
	'CLASSICS' handle		Do not use if packaging is damaged
	Medical device		

Year of CE marking: 2015

## Gebrauchsanweisung

## DE



## Instructions d'utilisation FR

### 1. Indication

Cathétérisme des canaux radiculaires durant un traitement endodontique non chirurgical.

Utilisation par un professionnel dentaire uniquement.

### 2. Contreindications

En dehors des enfants âgés de moins de 2 ans (oxyde d'éthylène utilisé dans le processus de stérilisation), il n'existe aucune contre-indication à l'utilisation de One G pour traiter endodontiquement une dent par voie orthograde.

### 3. Effets indésirables/ Complications

Dans les cas d'anatomie canalaire complexes, un risque peropératoire (rupture, ovalisation, zipping, stripping, butée) pourrait se produire et induire un risque de processus infectieux.

### 4. Mise en garde/Précautions

- La décision d'utiliser l'instrument endodontique doit être relayée à l'expertise du cas clinique en particulier pour une anatomie canalaire jugée trop complexe.
- Patients identifiés comme possédant un risque d'endocardite infectieuse.
- Contient du nickel et du titane et sont solubles dans l'eau et peuvent provoquer une réaction allergique chez certains patients.
- Respectez les meilleures pratiques dentaires en particulier l'utilisation d'un dique dentaire et des gants.
- Utiliser en rotation continue à la vitesse préconisée.
- Dans les cas d'anatomie complexe, le couple d'utilisation maximum peut être différent de la valeur recommandée par le fabricant.
- Utiliser conformément à la technique recommandée (§7).
- Instrument fourni stérile : Vérifier l'intégrité de l'emballage avant utilisation. Si endommagé, ne pas utiliser l'instrument.
- Garder les informations sur l'UDI présent uniquement sur le label jusqu'à la dernière utilisation.
- Si applicable, respectez la date de péremption.
- Année de fabrication : voir étiquetage.
- Ne pas utiliser l'instrument si vous avez une allergie aux métaux.
- Usage unique : ne pas réutiliser l'instrument. Sinon le risque est une diminution des caractéristiques de performances et de sécurité (fracture de l'instrument dans la dent).
- En cas de doute concernant l'identification du produit, ne pas l'utiliser.
- Vérifiez l'état de la lame de l'instrument avant utilisation entre chaque canal. Si l'instrument est endommagé ou présente des signes d'usure, ne pas utiliser.
- Informez le fabricant et l'autorité réglementaire du pays de tout incident grave en lien avec l'instrument.

Symbol auf Verpackung			Mit Ethylenoxid sterilisiert. Nicht wiederverwenden
-----------------------	--	--	---

### 5. Revendications cliniques

One G dans les conditions normales d'utilisation.

### Performance clinique :

- Faisabilité de la mise en forme : remontée des débris et efficacité de coupe adaptées
- Respect de l'anatomie du canal
- Maintien du foramen apical dans sa position originale

### Aptitude à l'utilisation :

- Assurer la progression et limiter les interférences

### Sécurité :

- Risque de fracture limité
- Risque d'aspiration limité

### 6. Caractéristiques

Instruments rotatifs de type 2 de la norme EN ISO 3630-1: 2019 : • Couple recommandé maximum (non obligatoire) : voir tableau « Recommended Torque »

Matériaux de la partie opérative : Nickel-Titanium.

Utilisation en connexion avec un contre-angle endodontique conforme à la norme EN ISO 1797:2017 (type 1).

Nombre de réutilisation : usage unique.

Classe médicale selon la directive 93/42/CEE et le MDR2017/745: IIa.

### 7. Protocoll

#### Vorgehensweise:

One G wird mit einer langsamen und regelmäßigen Bewegung und apikal ohne jede Druckausübung bis zur Arbeitslänge in den Wurzelkanal eingeführt.

### 8. Aufbereitungsanleitung

Entfällt.

### 9. Lager- und Transportbedingungen



### 10. Mise au rebut

Après utilisation, les dispositifs doivent être déposés dans un conteneur de sécurité identique à celui exigé pour les instruments tranchants, coupants, piquants jetables (telles les aiguilles ou les lames de bistouris jetables) selon les bonnes pratiques dentaires.

### 11. Symboles

	Matière NiTi		Traitement endodontique
	Quantité		Assortiment
	Manche «CLASSICS»		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé
	Dispositif médical		

## Gebrauchsanweisung

## DE

### Para uso exclusivo por profesionales dentales.

### 2. Contraindicaciones

El uso de One G solo está contraindicado en niños menores de 2 años (óxido de etileno usado en la esterilización) en el tratamiento endodóntico de una dentina por vía ortograde.

### 3. Complicaciones

En los casos de una anatomía compleja del conducto se pueden producir riesgos durante la intervención (rotura del instrumental, formación de escalones, desgarro, deformación, vía falsa, perforación, etc.) y provocar infecciones.

### 4. Advertencias/precauciones

- La decisión de usar un instrumento endodóntico se debe tomar basándose en la experiencia clínica, particularmente en los casos donde la anatomía de los conductos es demasiado compleja.
- Pacientes con riesgo identificado de endocarditis infecciosa.
- Contiene níquel y titanio, y no se debe usar en pacientes con sensibilidad alérgica conocida a estos metales.
- Respetar las buenas prácticas dentales, en particular el uso de un dique dental y guantes.
- Usar en rotación continua a la velocidad recomendada.
- En los casos de anatomía compleja, el torque máximo difiere del valor recomendado por el fabricante.
- Utilizar conforme al procedimiento recomendado (apdo. 7).
- Instrumentos suministrados estériles: comprobar la integridad del envase antes del uso. Si está dañado, no usar el instrumental.
- Si procede, respetar la fecha de caducidad.
- Guardar la información del identificador de dispositivo único, que solo se encuentra en la etiqueta, hasta el último uso.
- Año de fabricación: ver la etiqueta.
- No usar en caso de duda sobre las condiciones de conservación.
- Instrumento de un solo uso: no reutilizar el instrumental. Si se reutiliza, existe el riesgo de merma en el rendimiento y en las características de seguridad (fractura del instrumental en el interior de la pieza dental).
- No utilizar en caso de duda sobre la identificación del producto.
- Comprobar el estadio en el que se encuentra el instrumental antes de usarlo entre un conducto y otro. No usar el instrumental si está dañado o muestra signos de desgaste.

### 5. Información clínica

One G en condiciones normales.

### Rendimiento clínico:

- Capacidad de conformación: remoción de los residuos y eficacia de corte adaptadas
- Respeto de la anatomía del conducto
- Mantener el forame apical en su posición original

### Utilizabilidad:

- Asegurar la progresión y limitar las interferencias

### Seguridad:

- Riesgo limitado de rotura
- Efectos limitados del atrallamiento

### 6. Características

Instrumentos de rotación de tipo 2 según la norma EN ISO 3630-1: 2019:

- Torque máximo recomendado (no requerido): consultar la tabla "Recommended Torque".

Material de la parte activa: nitinol.

Usar en combinación con un contraángulo endodóntico conforme a la norma EN ISO 1797:2017 (tipo 1).

Número de usos: uso solo.

Clase de producto sanitario conforme a la directiva 93/42/CEE y MDR 2017/745: IIa.

### 7. Protocolo

#### Procedimiento de utilización:

One G se introduce en el conducto con un movimiento lento regular sin ejercer presión en apical hasta alcanzar la longitud de trabajo.

### 8. Instrucciones de reprocessamiento

No corresponde.

### 9. Condiciones para el almacenamiento y el transporte

Entfällt.

### 10. Eliminación

Después del uso, los instrumentos deben colocarse en un recipiente seguro empleado para recoger los instrumentos cortantes o punzantes (como agujas o bisturis desechables) de acuerdo con las buenas prácticas dentales.

### 11. Símbolos

	Materia prima NiTi		Preparación del conducto radicular
	Cantidad		Sortimento
	Mango 'CLASSICS'		No usar si el envase está dañado
	Producto sanitario		

Año de la marca CE: 2015

### Istruzioni per l'uso IT

### 1. Indicazione

Definizione del glide path dei canali radicolari durante nel trattamento endodontico non chirurgico.

Solo per utilizzo odontoiatrico professionale.

### 2. Controindicazioni

Ad eccezione dei bambini di età inferiore a 2 anni (impiego di ossido di etilene nel processo di sterilizzazione), non esistono controindicazioni all'utilizzo di One G per il trattamento dentale endodontico con approccio ortogradato.

### 3. Complicanze

En caso de anatomía canalari compleja, podrían manifestarse riesgos intraprotácticos (rottura de instrumentos, ledging, stripping, zipping, percusión errática, perforación, etc.), con consecuente peligro de insorgencia de procesos infeciosos.

### 4. Avisos/Precauciones

- A decisión de usar un instrumento endodóntico tem de ser tomado tendo em conta os especialistas em casos clínicos, sobretudo se a anatomia de canal for considerada demasiado complexa.
- Pacientes identificados com risco de endocardite infecciosa.
- Contém níquel e titânio e não deve ser usado em pacientes com sensibilidade alérgica conhecida a estes metais.
- Observar as boas práticas odontológicas, sobretudo a utilização de um dique dentário e luvas.
- Usar em rotação continua à velocidade recomendada.
- Em casos de anatomia complexa, o binário máximo pode ser diferente do valor recomendado pelo fabricante.
- Em casos de anatomia complexa, o binário máximo pode ser diferente do valor recomendado pelo fabricante.
- Usar de acordo com o procedimento recomendado (§7).
- Instrumentos fornecidos estériles: verificar a integridade da embalagem antes da utilização. Se estiver danificada, não usar o instrumento.
- Caso se aplique, observar o prazo de validade.

### Instrucciones de uso ES

### 1. Indicación

Vía de desbridamiento de los conductos radiculares durante el tratamiento endodóntico no quirúrgico.

### 2. Contraindicaciones

• La decisión de utilizar uno de los instrumentos de la serie de One G solo está contraindicada en niños menores de 2 años (óxido de etileno usado en la esterilización) en el tratamiento endodóntico de una dentina por vía ortograde.

### 3. Complicaciones

• En los casos de una anatomía compleja del conducto se pueden producir riesgos durante la intervención (rotura del instrumental, formación de escalones, desgarro, deformación, vía falsa, perforación, etc.) y provocar infecciones.

### 4. Averías/Precauciones

• La decisión de usar un instrumento endodóntico se debe tomar basándose en la experiencia clínica, particularmente en los casos donde la anatomía de los conductos es demasiado compleja.

• Pacientes identificados como teniendo riesgo de endocarditis infecciosa.

• Contiene níquel y titanio y no debe usarse en pacientes con sensibilidad alérgica conocida a estos metales.

• Respetar las buenas prácticas dentales, en particular el uso de un dique dental y guantes.

# One G NiTi Root Canal Instruments

- Manten as informações da IUD, que só se encontram na rotula-gem, até à última utilização.
- Ano de fabrico: ver rotulagem.
- Não usar em caso de dúvida relativamente às condições de armazenamento.
- Instrumento descartável: não reutilizar o instrumento. Caso contrário, corre-se o risco de um decréscimo do desempenho e das características de segurança (fratura do instrumento no dente).
- Não usar o produto em caso de dúvida relativamente à sua identificação.
- Verificar o estado do instrumento antes da utilização entre cada canal. Não usar o instrumento se estiver danificado ou apresentar sinais de desgaste.
- Informar o fabricante e a autoridade reguladora nacional em caso de incidente grave relacionado com o instrumento.

Símbolos na embalagem		Esterilizado com óxido de etileno. Não reutilizar
-----------------------	--	---

## 5. Finalidade clínica

One G em condições normais.

- Desempenho clínico:
  - Capacidade de modelagem: eliminação de resíduos e eficiência de corte adaptadas
  - Respeito pela anatomia do canal
  - Mantém o forâmen apical na sua posição original

Facilidade de utilização:
 

- Assegurar a progressão e limitar a interferência

## Segurança:

- Risco limitado de fratura
- Efeitos limitados de aparaflusamento

## 6. Características

Instrumentos rotativos do tipo 2 em conformidade com a norma EN ISO 3630-1: 2019:  
Binário máximo recomendado (não necessário): ver tabela "Recommended Torque".

Material da peça operatória: nitinol.

Usar juntamente com um contra-ângulo endodontico em conformidade com a norma EN ISO 1797: 2017 (tipo 1).

Número de utilizações: descartável.

Classe de dispositivo médico em conformidade com a diretiva 93/42/CE e MDR 2017/745: Ila.

## 7. Protocolo

### Procedimento de operação:

One G é introduzido no canal com um movimento lento e regular sem pressão apical, até ser alcançado o comprimento de trabalho.

## 8. Instruções de reprocessamento

Não se aplica.

## 9. Armazenamento e condições de transporte



## 10. Eliminação

Depois da utilização, os instrumentos têm de ser colocados num recipiente seguro, usado para recolher instrumentos cortantes ou perfurantes (como agulhas ou bisturis descartáveis), de acordo com as boas práticas odontológicas.

## 11. Símbolos

	Materiaprima NiTi		Preparação do canal radicular
	Quantidade		Sortido
	Pega "CLASSICS"		Não usar se a embalagem estiver danificada
	Dispositivo médico		

Ano de marcação CE: 2015

## Brukansvisning SV

### 1. Avsedd användning

Glibbana (glide path) i rotkanal under icke-kirurgisk endodontisk behandling.

Får enbart användnings av legitimaterad tandläkare.

### 2. Kontraindikationer

Förutom användning på barn under 2 år (etylénoxid används under steriliseringssprocessen) föreligger inga kontraindikationer mot att använda One G för ortograd endodontisk behandling av en tand.

### 3. Komplikationer

I fall med komplicerad rotkanalatomi kan intraoperativa komplikationer (instrumentbrott, hak i kanalväggen, stick- eller lateral perforation, apikal transport (zipping), förlust av arbetsstång etc.) inträffa och leda till risk för infektionsprocesser.

### 4. Varningar och försiktighetsåtgärder

- Beslutet att använda ett endodontiskt instrument måste grundas på expertkunskap hos behandlande tandläkare alternativt endodontist, särskilt vid en rotkanalatomi som bedöms vara mycket komplikerad.
- Patienten som bedöms vara i riskzonen för infektiös endokardit.
- Innehåller nickel (Ni) och titan (Ti) och får inte användas på patienter med känd allergi mot dessa material.

Tillämpa god hygienisk standard, särskilt användning av kofferdam och skyddshandskar.

Använd med kontinuerlig rotation i den rekommenderade hastigheten.

I fall med komplicerad anatomati kan det maximala vridmomentet att avvika från det värde som rekommenderas av tillverkaren.

Använd i överensstämmelse med den rekommenderade proceduren (S7).

Instrument som levereras sterila: Kontrollera före användningen att förpackningen är oskadad. Om förpackningen är skadad får instrumenten inte användas.

Om tillämpligt, kontrollera instrumentens utgångsdatum.

UDI-information, enbart angiven i märkningen, ska bevaras tills instrumentet kasseras.

Tillverkningsår: se märkningen.

Får ej användas om missstänke finns om att lagringsvilkoren inte följs.

Engångsinstrument: Instrumentet får inte återanvändas. Om det återanvänds finns risk för bristande prestanda och försämrar säkerhet (instrumentbrott inuti tanden).

Produkten får enbart användas om den säkert går att identifiera.

Kontrollera tillståndet på instrumentet mellan användningarna i varje kanal. Ett instrument som är skadat eller visar tecken på slitage får inte användas.

Informera tillverkaren och den nationella behöriga myndigheten.

ten om alla eventuella allvarliga incidenter som är relaterade till instrumentet.

Förpackningsymbol		Steriliserad med etylenoxid. Får ej återanvändas
-------------------	--	--

## 5. Kliniska krav

One G vid normala förhållanden.

- Kliniska prestanda:
  - Formningsförmåga: anpassad borttagning av debri och skärkoeffekt
  - Laktagande av rotkanalatomin
  - Bibehållande av foramen apicale i sitt ursprungsläge

Användbarhet:
 

- Sakrar framträrolsen och begränsar risken för stopp

- Säkerhet:
  - Begränsad frakturrisk
  - Begränsade iskringviseffekter i kanalen

## 6. Egenskaper

Roterande instrument av typ 2 enligt standarden SS-EN ISO 3630-1:2019:

- Max. rekommenderat vridmoment (krävs inte): se tabellen "Recommended Torque".

Material i arbetsdelen: Nitinol.

Använd tillsammans med ett vinkelstycke för endodonti i överensstämmelse med SS-EN ISO 1797: 2017 (Typ 1).

Antal användningar: engångsbruk.

Medicinteknisk produktklass enligt direktiv 93/42/EEG och förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter (MDR): IIa.

## 7. Protokoll

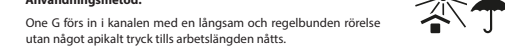
### Käyttömenetelmä:

One G viedään kanavaan hitaalla tasaisella liikkeellä ilman apikaalista painetta, kunnes työskentelytipuus on saavutettu.

### 8. Uddeleneenkäsitteilyohjeet

Ei oleellinen.

### 9. Säilytys- ja kuljetusolosuhteet



### 10. Hävittäminen

Käytön jälkeen instrumentit on asetettava turvalliseen teräville ja leikkaviaalle instrumenteille (kuten neuvoille tai kertakäytöissä kirurgisille veitsille) tarkoitettuna säiliöön hyvin hammaslääketieteen käytöntöön mukaisesti.

## 11. Symboler

	Material: NiTi		Rotkanalspreparation
	Antal		Urval
	"CLASSICS"-skäft		Får inte användas om förpackningen är skadad
	Medicinteknisk produkt		

CE-märkningsår: 2015

## Käyttöohje FI

### 1. Indikatio

Glijpad in het wortelkanaal tijdens niet-chirurgische endodontische behandelingen.

Alleen bedoeld voor gebruik door professionele tandheelkundigen.

### 2. Contra-indications

Afgezien van het gebruik bij kinderen onder de 2 jaar (in verband met de toepassing van ethylenoxide bij het sterilisatieproces), zijn er geen verdere contra-indicaties voor het gebruik van One G bij een orthograde endodontische behandeling.

### 3. Complications

Gevallen met een complexe kanalatomi kunnen gepaard gaan met peri-operatieve risico's (instrumentbreuk, richelvorming, strippening, apicale zip, via falsa, perforatie, etc.). Hierdoor kunnen zich infecties voordoen.

### 4. Waarschuwingen/voorzorgsmaatregelen

• De beslissing om een endodontisch instrument te gebruiken moet altijd worden genomen op basis van een vakkundige beoordeling of de klinische casus, voorbij bij een kanalatomi die als te complex wordt beschouwd.

• Patiënten die risico lopen op een infectieuze endocarditis.

• Bevat nikkel en titanium en mag niet worden gebruikt bij patiënten met een bekende overgevoeligheid voor deze metalen.

• Pas goed tandheelkundige werkmethodes toe, in het bijzonder het gebruik van een cofferdam en het dragen van handschoenen.

• Gebruik het instrument continu roterend, op de aanbevolen snelheid.

• Bij een complexe anatomie kan het maximale draaimoment afwijken van de waarde die door de fabrikant wordt aanbevolen.

• Gebruik het instrument volgens de aanbevolen procedure (zie hoofdstuk 7).

• Steriel geleverde instrumenten: controleer voor gebruik of de verpakking onbeschadigd is. Gebruik het instrument niet als de verpakking beschadigd is.

• Gebruik producten niet na de vervaldatum, indien van toepassing.

• Het instrument is bedoeld voor eenmalig gebruik: niet hergebruiken. Doet u dit wel, dan bestaat het risico van vermindering van de prestaties en veiligheid van het instrument (bijv. breken van het instrument in het gebitsselement).

• Gebruik het instrument niet bij twijfel over de juiste wijze is bewaard.

• Het instrument is bedoeld voor eenmalig gebruik: niet hergebruiken. Doet u dit wel, dan bestaat het risico van vermindering van de prestaties en veiligheid van het instrument (bijv. breken van het instrument in het gebitsselement).

• Controleer de toestand van het instrument iedere keer voor het bij een nieuw kanaal wordt gebruikt. Gebruik het instrument niet als het beschadigd is of tekenen van slijtage vertoont.

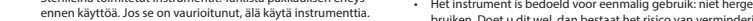
• Informeer de fabrikant en de nationale instanties voor beoordeling van medische hulpmiddelen over alle ernstige voorvalen die samenhangen met het gebruik van het instrument.

• Gesterileerd met etylenoxide. Niet hergebruiken.

• Symbolen op de verpakking



• Pakkauksen symboli



• Steriloidi etylenoksidilla. Ei saa käyttää uudelleen

• 5. Klinisen vältteet

One G under normale omständigheten.

Klinische prestaties:

• Vormgevingssechsgang: anpassing van de verwijdering van debri en de snij-efficiëntie

• Rekening houden met de kanalatomi

• Behoud van de oorspronkelijke ligging van het foramen apicale

Gebruiksgemak:

• Veilige progressie en beperking van storende factoren

Veiligheid:

• Laag risico van breuk

• Beperkte schroefeffecten

6. Kenmerken

Roterende instrumenten van type 2, conform de standaard EN ISO 3630-1: 2019:

• Maximale aanbevolen draaimoment (geen vereiste): zie de tabel 'Recommended Torque'.

7. Protokol

Procedure:

Breng One G met een langzame, gelijkmatige beweging in het kanaal in tot de werk lengte is bereikt, zonder daarbij apicale druk uit te oefenen.

8. Gebruiksaanwijzing voor reiniging, desinfectie en sterilisatie

Niet van toepassing.

9. Podmínky skladování a přepravy

Použijte ve spojení s endodontickým kolénkovým násadcem

10. Likvidace

Po použití nástroje vložit do bezpečné nádoby, která se používá pro sběr řezných nebo ostrých nástrojů (jako jsou jehly nebo chirurgické nože) podle osvědčených stomatologických postupů.

11. Symboly



12. Rok označení CE: 2015

podle normy EN ISO 1797: 2017 (typ 1).

Počet použití: Na jedno použití.

Zdravotnický prostředek podle směrnice 93/42/EHS a směrnice o zdravotnických prostředcích 2017/745: Ila.

7. Protokol

Pracovní postup:

One G se do kanálu zavádí pomalým, pravidelným pohybem bez tlaku na apikální konec až do dosažení pracovní délky.

8. Pokyny pro obnovu

Nepoužijte se.

9. Podmínky skladování a přepravy

10. Likvidace

Po použití nástroje vložit do bezpečné nádoby, která se používá pro sběr řezných nebo ostrých nástrojů (jako jsou jehly nebo chirurgické nože) podle osvědčených stomatologických postupů.

11. Symboly



12. Rok označení CE: 2015

Rok označení CE: 2015