

Gebrauchsanweisung

Schraubenschlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

Die Verarbeitung, Anwendung, Aktivierung, Deaktivierung, Reparatur und regelmäßige Wartung von Attachments sollten nur von Fachleuten/geschultem Personal unter Verwendung von Originalinstrumenten und -komponenten durchgeführt werden. Die mechanische Reinigung von Attachments mit einer Zahnbürste und Zahnpasta kann zu einem vorzeitigen Verschleiß der Funktionsteile führen.

Mit Erscheinen dieser Anweisung verlieren alle früheren Anweisungen ihre Gültigkeit.

Der Hersteller lehnt jegliche Haftung für Schäden ab, die durch Nichtbeachtung dieser Gebrauchsanweisung entstehen.

Allgemeines

Rückverfolgbarkeit von Chargennummern

Wenn Hilfsmittel aus Komponenten mit unterschiedlichen Chargennummern zusammengesetzt werden, müssen alle relevanten Chargennummern aufgezeichnet werden, um ihre Rückverfolgbarkeit zu gewährleisten.

Einschrauben/Ausschrauben oder Aktivieren

Keine besonderen Verfahren erforderlich. Alle technischen Verfahren werden gemäß der Berufsausbildung eines Zahntechnikers durchgeführt.

Desinfektion

Nach jeder Anfertigung oder Änderung muss die prothetische Arbeit, einschließlich der Matrize und der Hilfsteile, gemäß den nationalen Richtlinien gereinigt und desinfiziert werden.

Bei der Auswahl des Desinfektionsmittels ist unbedingt darauf zu achten, dass es:

- für die Reinigung und Desinfektion von Zahnersatzteilen oder Hilfsteilen geeignet ist;
- mit den Materialien der zu reinigenden und zu desinfizierenden Produkte kompatibel ist;
- seine desinfizierende Wirkung bewiesen hat.

Alle Kunststoffteile müssen vor der Verwendung mit einem von der EPA zugelassenen Desinfektionsmittel desinfiziert werden.

Wir empfehlen eine CIDEX® OPA-Lösung.

Halten Sie sich strikt an die Anweisungen des Herstellers. Bitte lesen Sie den Abschnitt ‚Reinigung und Desinfektion‘ auf Seite 6.

Weitere Hinweise

Weitere Informationen zur Verarbeitung, Technik, usw. finden Sie auf unserer Website <http://www.CKPL.eu/> im Downloadbereich.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531



Gebrauchsanweisung

Schraub Schlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

Warnungen

Allergien

Dieses Produkt darf nicht bei Patienten verwendet werden, bei denen eine Allergie gegen ein oder mehrere Bestandteile der Hilfsteilematerialien bekannt ist. Bei Patienten, bei denen der Verdacht besteht, dass sie auf ein oder mehrere Bestandteile der Hilfsteilematerialien allergisch reagieren, darf dieses Produkt nur nach vorheriger allergologischer Prüfung und dem Nachweis, dass keine Allergie vorliegt, verwendet werden.

Die Hilfsteile können **Nickel** enthalten.

Bitte kontaktieren Sie Ihren CEKA PRECI-LINE-Vertreter für weitere Informationen.

Vorsichtsmaßnahmen

- Die Teile werden unsteril geliefert und sind nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Die ordnungsgemäße Vorbereitung der Teile vor der Verwendung am Patienten wird im Abschnitt ‚Desinfektion‘ erläutert.
- Achten Sie darauf, dass das Hilfsteil regelmäßig gereinigt wird, um Entzündungen des Weichgewebes zu vermeiden.
- Bei der intraoralen Anwendung sollten alle Produkte generell gegen Aspiration gesichert werden.
- Im Mund des Patienten sollten keine Schneidearbeiten durchgeführt werden.

BESCHREIBUNG DES HILFSMITTELS UND ANWENDUNGSHINWEISE

Die von dieser Gebrauchsanweisung betroffene Hilfsteilegruppe umfasst den Aktivierschlüssel (# A 1) und den Schraub Schlüssel (# IMP-XS-042). Der Aktivierschlüssel (# A 1) setzt sich aus zwei Teilen zusammen: einem Schraubendreher und einem Aktivierschlüssel. Der Schraubendreher wird als Hilfsteil zum Ein- bzw. Ausschrauben von CEKA-Druckknöpfen im Mund des Patienten oder in der Prothese verwendet, je nach den klinischen Bedürfnissen. Der Aktivierschlüssel wird als Hilfsteil zum Aktivieren bzw. Deaktivieren der Segmente eines CEKA-Druckknopfes im Mund des Patienten oder in der Prothese verwendet. Der Schraub Schlüssel (# IMP-XS-042) wird als Hilfsteil zum Ein- bzw. Ausschrauben von Patrizen verwendet. Der Sechskant wird auf die Oberseite der Patrizen der PRECI-BALL-, PRECI-CLIX- und PRECI-SAGIX-Kugelattachments gesetzt.

REF. / PRODUKTNUMMER	BESCHREIBUNG	MD-KLASSE	TF-NUMMER
A 1	AKTIVIERSCHLÜSSEL A 1 - 1 ST.	I	7
IMP-XS-042	SCHRAUBENDREHER SECHSKANT 0,9 MM - 1 ST.	I	7



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531



Gebrauchsanweisung

Schraubenschlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

Aktivierschlüssel + Schraubendreher # A 1



Schraubenschlüssel # IMP-XS-042



1. Aktivierschlüssel + Schraubendreher # A 1

Der Aktivierschlüssel kommt als Schraubendreher zum Einsatz, um einen CEKA-Druckknopf in ein Retentionsteil oder einen Basisring einzuschrauben bzw. zum Austausch auszuschrauben. Das Kreuz des Hilfsteils wird als Schraubendreher verwendet. Das konische Blatt wird als Aktivierschlüssel verwendet.

Aktivieren von Druckknöpfen:

- Verwenden Sie für alle CEKA-Druckknöpfe nur das konische Blatt (Abb. 1) des Hilfsteils zum Erhöhen der Retention.
- Drücken Sie das konische Blatt des Hilfsteils senkrecht, gleichmäßig und kreuzweise zwischen die vier Lamellen des Druckknopfes.
- Aktivieren Sie schrittweise und kontrollieren Sie immer, ob die Retentionserhöhung genügt.
- Bewegen Sie das Hilfsteil nicht seitwärts, um das Abbrechen bzw. Verdrehen der Lamellen des Druckknopfes zu verhindern.



Abb. 1

Schraubendreher:

- Reinigen Sie den Druckknopf mit Druckluft, so dass das Kreuz des Hilfsteils problemlos zwischen die Lamellen gedrückt werden kann. Dadurch wird das Abbrechen bzw. Verdrehen der Lamellen beim Lösen oder Ausschrauben des Druckknopfes verhindert.
- Setzen Sie das hervorstehende Teil (Abb. 2) des Kreuzes am Hilfsteil schräg zwischen zwei Lamellen. Danach drücken Sie das Hilfsteil ganz über den Druckknopf (Abb. 3).



Abb. 2



Abb. 3



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu



Seite 3 von 11

Gebrauchsanweisung

Schraub Schlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

2. Schraub Schlüssel # IMP-XS-042

Der Schraub Schlüssel wird zum Ein- bzw. Ausschrauben von Dentalattachments verwendet. Der 0,9 mm Sechskant erlaubt den passgenauen Sitz des Schraubendreherkopfes. Die Oberseite der schraubbaren PRECI-BALL-, PRECI-SAGIX- und PRECI-CLIX-Attachments des CEKA PRECI-LINE-Sortiments ist mit einer Sechskantöffnung versehen.

- Reinigen Sie die Öffnung des Attachments mit Druckluft.
- Setzen Sie den Schraubendreherkopf in die Sechskantöffnung der Patrize (Abb. 4) und schrauben Sie die Patrize des Attachments ein bzw. aus.



Abb. 4 Beispiel

WICHTIG

Diese Gebrauchsanweisung ist die neueste verfügbare Version. Bitte lesen und bewahren Sie sie sorgfältig auf.

ANWENDUNGSHINWEISE

Der Aktivierschlüssel + Schraubendreher (# A 1) und der Schraub Schlüssel (# IMP-XS-042) wurden speziell für das CEKA PRECI-LINE-Sortiment hergestellt.

- Verwenden Sie den Aktivierschlüssel + Schraubendreher für alle CEKA-Druckknöpfe.
- Verwenden Sie den Schraub Schlüssel für die schraubbaren Patrizen der PRECI-BALL-, PRECI-CLIX- und PRECI-SAGIX-Produktreihen.
- Die Attachments dürfen nur von zahnmedizinischem Fachpersonal wie Zahntechnikern, Zahnärzten und Implantologen verarbeitet und eingebracht werden.
- Bei den Patienten kann es sich, je nach den klinischen Bedürfnissen, um Kinder, Jugendliche und Erwachsene handeln.
- Der Zahnarzt trägt die endgültige Verantwortung für den Zahnersatz.

KONTRAINDIKATIONEN

- Patienten mit einer bestehenden Allergie gegen ein oder mehrere Bestandteile der Materialien.
- Mangelnde Bereitschaft des Patienten, die Nachsorge/Rückrufanweisungen korrekt zu befolgen.
- Patienten mit Bruxismus oder anderen unkontrollierten parafunktionellen Gewohnheiten.
- Unilateraler Zahnersatz ohne Transversalbügel.

Zum Zeitpunkt der Herausgabe dieser Gebrauchsanweisung sind keine unerwünschten Nebenwirkungen bekannt.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531



Gebrauchsanweisung

Schraub Schlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

VORSICHT

Die Wahl der Attachments wird vom Zahnarzt oder vom Zahntechniker entsprechend den prothetischen Bedürfnissen bestimmt.

Die CEKA PRECI-LINE-Einzelteile unterliegen einem technischen Eingliederungsverfahren. Der passgenaue Sitz und die Funktionalität der endgültigen Prothese müssen vom Zahnarzt zusammen mit dem Patienten überprüft und genehmigt werden.

Diese CEKA PRECI-LINE-Ersatzteile müssen in Kombination mit anderen CEKA PRECI-LINE-Ersatzteilen und -Zubehör verwendet werden.

FÜR EINE KORREKTE VERARBEITUNG ERFORDERLICHE GERÄTE UND HILFSTEILE

Der Schraub Schlüssel und der Aktivierschlüssel + Schraubendreher benötigen keine Instrumente zur korrekten Verarbeitung. Bitte lesen Sie den Abschnitt ‚Beschreibung des Hilfsmittels und Anwendungshinweise‘ ab Seite 2.

MATERIAL

Die für diese Produkte verwendeten Materialien sind von hoher Qualität und entsprechen den europäischen Referenznormen.

Die Patienten sollten den Arzt über mögliche Allergien informieren. Bei allergischen Reaktionen ist die Ursache zu erforschen und zu beseitigen. Bei nachgewiesener Allergie gegen die Inhaltsstoffe des Produkts dürfen diese Produkte nicht verwendet werden.

REF. / PRODUKTNUMMER	BESCHREIBUNG	MATERIAL
A 1	AKTIVIERSCHLÜSSEL A 1 - 1 ST.	INOX, CoCr, Kunststoff
IMP-XS-042	SCHRAUBENDREHER SECHSKANT 0,9 MM - 1 ST.	INOX, CoCr, Kunststoff

Aktivierschlüssel + Schraubendreher # A 1

1. CoCr (Phynox): Co 40% - Cr 20% - Fe 16% - Ni 16% - Mo 7%
2. INOX: C 0,1% - Si 1% - Mn 2% - P 0,045% - S 0,35% - Cr 19% - Ni 10% - Mo 0,7% - Cu 1% - N 0,10% - Fe Rest
3. 1-Buten: Polymer mit Ethen



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu



Seite 5 von 11

Gebrauchsanweisung

Schraubenschlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

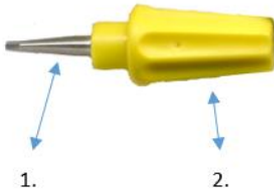
Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

Schraubenschlüssel # IMP-XS-042

1. INOX: C 0,50% - Si 1% - Mn 1,25 - P 0,04% - S 0,35% - Cr 14% - Mo 0,6%
2. Thermoplastisches Polyesterharz



WARNHINWEISE UND EINMALIGE VERWENDUNG

Diese Produkte sind Einwegprodukte. Ihre Wiederverwendung beeinträchtigt die mechanische Funktionalität und wirkt sich auf die Gesundheit des Patienten aus, z. B. durch das Risiko einer Infektion durch infektiöses Material, das von einem Patienten auf einen anderen übertragen wird. Diese Produkte können nur verwendet werden, nachdem sie gemäß den nationalen Vorschriften gereinigt und desinfiziert wurden, ohne dass ihre korrekte Funktion beeinträchtigt wird. ALPHADENT NV übernimmt keine Verantwortung für Schäden, die durch eine unsachgemäße Verwendung oder Wiederverwendung dieser Produkte entstehen.

TRANSPORT, LAGERUNG UND VERFALLSDATUM

Achten Sie darauf, dass die Verpackung beim Transport nicht beschädigt wird. Lagern Sie das Produkt in der Originalverpackung an einem sauberen, trockenen Ort, geschützt vor Sonnenlicht und Wärmequellen. Die Haltbarkeitsdauer der Hilfsmittel beträgt 10 Jahre. Das Verfallsdatum ist auf dem Produktetikett angegeben.

REINIGUNG UND DESINFEKTION

Der Inhalt des Sets wird als NICHT STERIL verkauft. Es wird empfohlen, die vorgefertigten Metallteile mit heißem Wasser und nicht ätzenden neutralen Reinigungsmitteln sowie weichen Bürsten zu reinigen, um eine Beschädigung der Komponenten zu vermeiden. Chlorhaltige Reinigungsmittel sind zu vermeiden, da sie Oxide auf den Lasermarkierungen erzeugen können.

Die prothetische Arbeit, einschließlich der Patrizien- und Matrizenteile, muss nach jeder Anfertigung oder Änderung gemäß den nationalen Richtlinien gereinigt und desinfiziert werden. Bei der Auswahl des Desinfektionsmittels ist unbedingt darauf zu achten, dass es:

- mit den zu reinigenden und zu desinfizierenden Materialien der Produkte kompatibel ist;
- seine Wirksamkeit bei der Desinfektion bewiesen hat;
- für die Reinigung und Desinfektion von Zahnersatzteilen geeignet ist.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531



Gebrauchsanweisung

Schraub Schlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

Alle Teile aus Kunststoff oder Metall müssen vor der Verwendung mit einem von der EPA zugelassenen Desinfektionsmittel desinfiziert werden. Wir empfehlen die Verwendung von CIDEX® OPA-Lösung. Befolgen Sie dabei die Anweisungen des Herstellers genau.

Der Zahnarzt ist für die Endreinigung verantwortlich.

TECHNISCHE UNTERSTÜTZUNG

Die Mitarbeiter von ALPHADENT stehen Ihnen für technische Fragen unter der unten angegebenen Telefonnummer zur Verfügung. Sie finden unsere Kontaktdaten auch auf unserer Website www.CKPL.eu. Weitere Informationen über die Verwendung dieser Produkte entnehmen Sie bitte dem Katalog, den Broschüren oder der Website.

WARTUNG UND REGELMÄSSIGE PFLEGE

Die Zahnärzte sind dafür verantwortlich, dass die ordnungsgemäße Funktion und Retention der Attachments gewährleistet sind und die Sicherheit des Patienten durch ständige Wartung des Attachments sichergestellt ist. Um den hohen Qualitätsstandard der aktuellen Produkte zu erhalten und Funktionalitätsminderungen zu vermeiden, werden eine jährliche Wartung und eine regelmäßige Pflege empfohlen.

LEITLINIEN FÜR DIE PATIENTEN

Dem Patienten wird empfohlen, die Anweisungen des Zahnarztes zu befolgen, sich einer regelmäßigen Kontrolle zu unterziehen und eine tägliche, sorgfältige Hygiene durchzuführen. Diese Produkte wurden nicht auf Sicherheit und Kompatibilität in der RM-Umgebung geprüft. Die Hilfsmittel wurden nicht auf Erwärmung, Migration oder Bildartefakte in der RM-Umgebung getestet. Die Sicherheit dieser Produkte in der RM-Umgebung ist nicht bekannt

ENTSORGUNG

Befolgen Sie die örtlichen Gesetze für die Entsorgung von Medizinprodukten.

INHALT DER VERPACKUNGEN

Die vorliegenden Produkte werden sowohl als Einzelteile als auch als Teil eines Sets verkauft.

SYMBOLLEGENDE

Symbol	Symbolbezeichnung	Symbolbeschreibung
	Hersteller	Zeigt den Hersteller des Medizinprodukts an.
	Herstellungsdatum	Zeigt das Datum an, an dem das Medizinprodukt hergestellt wurde.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531



Gebrauchsanweisung

Schraubenschlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

	Bestellnummer/Artikelnummer	Zeigt die Katalognummer des Herstellers an, sodass das Medizinprodukt identifiziert werden kann.
	Unique Device Identification (UDI)	Die einmalige Produktkennung (UDI) ist ein eindeutiger numerischer oder alphanumerischer Code für ein Medizinprodukt.
	Chargencode	Zeigt die Chargenbezeichnung des Herstellers an, sodass die Charge oder das Los identifiziert werden kann.
	Verwendbar bis	Zeigt das Datum an, nach dem das Medizinprodukt nicht mehr verwendet werden darf.
	Anzahl	Zeigt die Menge (Stück) in der entsprechenden Verpackung an.
	(Elektronische) Gebrauchsanweisung beachten	Verweist auf die Notwendigkeit für den Anwender, die Gebrauchsanweisung zurate zu ziehen.
	Verschreibungspflichtig	Achtung! Gemäß dem Bundesgesetz der USA darf dieses Produkt nur auf Anordnung eines Arztes oder von einem Arzt erworben werden.
	CE-Kennzeichnung	Zeigt an, dass ein Medizinprodukt den Gesundheits-, Sicherheits- und Umweltschutznormen für innerhalb des Europäischen Wirtschaftsraums verkaufte Produkte entspricht.
	CE-Kennzeichnung mit Kennnummer der Benannten Stelle	Gibt an, dass ein Medizinprodukt den Gesundheits-, Sicherheits- und Umweltschutznormen für innerhalb des Europäischen Wirtschaftsraums verkaufte Produkte entspricht.
	Nicht wiederverwenden	Verweist auf ein Medizinprodukt, das für den einmaligen Gebrauch oder den Gebrauch an einem einzelnen Patienten während einer einzelnen Behandlung vorgesehen ist.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531



Gebrauchsanweisung

Schraubenschlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist, und Gebrauchsanweisung beachten	Zeigt an, dass das betreffende Medizinprodukt nicht verwendet werden sollte, wenn die Verpackung beschädigt oder geöffnet wurde, und dass der Anwender die Gebrauchsanweisung lesen sollte, um zusätzliche Informationen zu erhalten.
	Unsteril	Zeigt ein Medizinprodukt an, das keinem Sterilisationsverfahren ausgesetzt wurde.
	Von Sonnenlicht fernhalten	Bezeichnet ein Medizinprodukt, das Schutz vor Lichtquellen benötigt.
	Temperaturbegrenzung	Bezeichnet die Temperaturwerte, denen das Medizinprodukt sicher ausgesetzt werden kann.
	Medizinprodukt	Zeigt an, dass das Produkt ein Medizinprodukt ist.
	Achtung! Informationsbeilage beachten	Verweist auf die Notwendigkeit für den Anwender, die Gebrauchsanweisung auf wichtige sicherheitsbezogene Angaben wie Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen durchzusehen, die aus einer Vielzahl von Gründen nicht auf dem Medizinprodukt selbst angebracht werden können.

TECHNISCHE DATEN

Ref. / Produkt-nummer	Beschreibung	Material	Bild	Größe	Material-/ Legierungs-spezifikationen	Befestigungs-technik
A 1	Aktivierschlüssel + Schraubendreher	INOX		M2- und M3-Druckknöpfe	Siehe Legierungs-spezifikationen	Doppelfunktion: Aktivieren und Schrauben durch Drehen
IMP-XS-042	Schraubenschlüssel	INOX		0,9 mm Sechskant	Siehe Legierungs-spezifikationen	Schrauben durch Drehen



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531



Gebrauchsanweisung

Schraub Schlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

Die Schraub Schlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher haben die beste Haltbarkeit und Funktion, wenn sie wie zuvor beschrieben verwendet werden. Bitte beachten Sie die Richtlinien und Anwendungshinweise für die korrekte Verarbeitung.

Weitere Informationen über Zusatzinstrumente finden Sie im Katalog oder auf der Website <https://www.CKPL.eu/>.

NACHSORGE

Alle Teile, die zu einer prothetischen Versorgung gehören, sind verschiedenen intraoralen Einflüssen wie Kaukräften, Bruxismus und Mundhygiene ausgesetzt.

Es ist wichtig, regelmäßig einen Zahnspezialisten für eine gründliche Kontrolle der prothetischen Rehabilitation aufzusuchen. Ziel der korrekten regelmäßigen Nachsorge dieser prothetischen Versorgung ist es, übermäßigen Verschleiß oder Bruch der Prothese und ihrer Bestandteile zu vermeiden oder zumindest auf ein Minimum zu reduzieren. Die optimale Passgenauigkeit der Prothese stellt sicher, dass die verwendeten Qualitätsprodukte, die als Grundlage für den Halt des Attachments dienen, den Tragekomfort sowie die aktive Nutzung der Prothese positiv beeinflussen.

Der Fachzahnarzt ist daher der richtige Ansprechpartner, um Ihnen bei der Kontrolle des Zahnersatzes und aller dazugehörigen Komponenten die nötige Sorgfalt zukommen zu lassen.

Wir empfehlen, mindestens einmal im Jahr eine Kontrolluntersuchung vornehmen zu lassen. Weitere Informationen finden Sie auf unserer Website oder Sie können sich an den Zahnspezialisten wenden.

AKTIVIERUNG/DEAKTIVIERUNG

Der Schraub Schlüssel und der Aktivierschlüssel + Schraubendreher werden für das Zusammensetzen des Attachments benötigt. Der Schraub Schlüssel wird zum Ein- bzw. Ausschrauben von Einzelteilen verwendet und der Aktivierschlüssel kommt zur Retentionserhöhung von CEKA-Druckknöpfen zum Einsatz. Diese Hilfsteile sind nicht zur Aktivierung/Deaktivierung bestimmt.

Alle passenden Teile zur Verwendung mit dem Schraub Schlüssel und dem Aktivierschlüssel + Schraubendreher entnehmen Sie bitte unserer Website www.CKPL.eu oder folgen Sie der Gebrauchsanweisung. Bitte lesen Sie die Anwendungshinweise auf Seite 2.

PFLEGE UND REINIGUNG (PATIENT)

Bitte befolgen Sie die Desinfektionshinweise auf Seite 1.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531



Gebrauchsanweisung

Schraubenschlüssel und Aktivierschlüssel + Schraubendreher

Ref. [TF7]

[Hilfsteile]

Revisionsdatum: [05/09/2023]

HAFTUNGSAUSSCHLUSS

Mit der Veröffentlichung dieser Gebrauchsanweisung verlieren alle früheren Ausgaben ihre Gültigkeit.

Der Hersteller haftet nicht für Schäden, die durch Nichtbeachtung der oben genannten Gebrauchsanweisung durch den Benutzer entstehen.

Diese Hilfsteile sind Teil eines Gesamtkonzepts und dürfen nur mit den entsprechenden Originalkomponenten und -hilfsmitteln verwendet oder kombiniert werden. Ist dies nicht der Fall, wird jegliche Haftung des Herstellers abgelehnt.

Bei schwerwiegenden Zwischenfällen wenden Sie sich bitte an ALPHADENT NV und an die zuständige Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Benutzer und/oder Patient ansässig ist.

Bei Reklamationen muss immer die Lotnummer angegeben werden.



ALPHADENT NV
Mannebeekstraat 33
8790 Waregem, Belgium
T +32 56 629 531

E info@ckpl.eu



Seite 11 von 11