



17 avenue Gustave Eiffel - ZI du Phare 33700 MERIGNAC - FRANCE Tél. +33 (0) 556 34 06 07 - Fax +33 (0) 556 34 92 92 E-mail: satelec@acteongroup.com www.acteongroup.com

17 Avenue Gustave Eiffel - ZI Du Phare 33700 MERIGNAC - FRANCE





Mr. Yann GALLARD

Managing Director of FINAPOLLINE,

representing FINAPOLLINE, the parent company (President) of ACTEON, itself the parent company (President) of SATELEC

#### SOCIETE POUR LA CONCEPTION DES

#### APPLICATIONS DES TECHNIQUES ELECTRONIQUE, (SATELEC)

Société par actions simplifiée.

Thibault SUDRE Caroline JEANSON Notaires Associés Stéphane BROUCA Notaire

12. Place des Quinconces 33000 BORDEAUX 17 Avenue Gustave Eiffel - ZI Du Phare -33700 MERIGNAC - FRANCE

## User manual on a medical device Surgical Nozzles for SATELEC dental device with accessories

l undersign	ed Mr 为	KONCH	, notary i	n Bordeaux,
hereby cert	tify that the	set her	eabove is	the original
one of.	2 yau	M	oall	the original
Bordeau	4 April	000	PH.	WU.
		1	, ,	uy.

Je soussi	gné M <sup>e</sup> 🦯	KOVIC	A, not	aire à Bor	deaux
Certifie quide :	e la signa	ature ci-a	apposée e	st celle or	iginale
Bordea	ux, 86	2 AV	RIL	20	21



SATELEC | A company of ACTEON Group | 17 avenue Gustave Eiffel | ZI du Phare | 33700 MERIGNAC | FRANCE Tel. +33 (0) 556 34 06 07 | Fax +33 (0) 556 34 92 92 | satelec@acteongroup.com S.A.S. au capital de 1 309 548 euros | R.C.S. Bordeaux 782 016 240 | N° intracommunautaire FR 39 782 016 240

	APOSTILLE (Convention de La Haye du 5 octobre 1961) RUSSIE				
1. Pays Country / Pais		République Franç	aise		
Le présent acte pub This public document / el	lic presente documento pu	blico	O W		
2. a été signé par has been signed by / ha si	do firmado por	Me Stéphane BR	OUCA		
3. Agissant en quali Acting in the capacity of / qu	té de tien actua en calidad de	Notaire			
4. Est revêtu du sce Bear the seal/stamp of Y esta revestido de sello/t		Son étude à Bor	deaux (GIRONDE)		
Attesté Certified / Certificado					
<b>5. À</b> At / en	BORDEAUX Bordeaux / Burdeos	6. Le The / El dia	14 Avril 2021		
<b>7. Par</b> By / Por	Le Procureur Gé de Bordeaux	néral près la cour	d'appel Bank SUDKE		
8. Sous le n° Number/bajo le numero	1837	Š	₹₹₹₹₹,0 ji≹. upit 		
9. Sceau / timbre : Seal/stamp sello/timbre	RELDE BORDON OF THE PROPERTY O	10. Signature : Signature Firma	P/Le Procureur général L'Avocat général Michel PELEGRY		

"L'Apostille confirme seulement l'authenticité de la signature, du sceau ou timbre sur le document. Elle ne signifie pas que le contenu du document est correct ou que la République française approuve

"The apostille only confirms the authenticity of the signature, the seal or the document. It doesn't mean the content of the document is correct or the French Republic approves of its content."

"La apostilla solo confirma la autenticidad de la firma o del sello en el documento es correcto y no que la Republica francesa aprueba su contenido."

#### Наименование медицинского изделия

Насадки хирургические к аппаратам стоматологическим SATELEC с принадлежностями

#### Производитель

SOCIETE POUR LA CONCEPTION DES APPLICATIONS DES TECHNIQUES ELECTRONIQUE, Société par actions simplifiée (Общество по разработке приложений для электронной техники, Акционерное общество упрощённого типа) SATELEC (САТЕЛЕК)

17 Avenue Gustave Eiffel Zi Du Phare 33700 Merignac, France (17 Авеню Гюстав Эйфеля, Зи Ду Фэр 33700 Мериньяк, Франция)

#### Уполномоченный представитель производителя на территории РФ:

ИП Норкина Маргарита Валентиновна (Паспорт РФ 4511 194312, выданный Отделением УФМС России по гор. Москве по району Левобережный, дата выдачи 13.07.2011 г, код подразделения 770-022) 125195, г. Москва, ул. Беломорская, 24,3, 148



#### Предисловие

Данное медицинское изделие предназначено только для профессионального применения стоматологом или специалистом по лечению и протезированию зубов. Чтобы обеспечить безопасность пользователя и пациента, а также комфортные условия лечения при ежедневной практике и полностью использовать все технические характеристики медицинского изделия, необходимо изучить Руководство по эксплуатации данного медицинского изделия, а также Руководство по эксплуатации совместимых аппаратов.



Обратитесь к Руководству по эксплуатации



Руководство по эксплуатации в электронном виде

Руководство по эксплуатации данного медицинского изделия можно найти в электронном виде по указанному электронному адресу. Если нет доступа к интернетсайту, попробуйте посетить сайт позже. Руководство по эксплуатации медицинского изделия можно скачать на сайте в формате PDF.

Необходимо в обязательном порядке изучить Руководства по эксплуатации медицинских изделий перед их использованием.

Руководства по эксплуатации медицинских изделий можно скачать на www.satelec.com/documents.

Пользователь должен хранить документацию в доступном месте, чтобы использовать ее при необходимости.

Вся документация на бумажных носителях или в электронном виде, касающаяся медицинского изделия, должна храниться в течение всего срока службы медицинского изделия.

Хранить оригинальные документы на медицинское изделие и принадлежности, чтобы иметь возможность сверяться с ними при необходимости.

В том случае, если медицинское изделие будет передано для использования другому лицу, необходимо приложить к медицинскому изделию всю сопроводительную документацию.

#### 1. Необходимая информация.

#### 1.1 Назначение.

Медицинское изделие предназначено для совместной работы с аппаратами стоматологическими SATELEC для костной хирургии.

**Информация о потребителе:** только для профессионального применения стоматологом или специалистом по лечению и протезированию зубов.

#### 1.2 Показания к применению.

Удаление зубов, имплантация.

Хирургические вмешательства (остеотомия, остеопластика, синдесмотомия, отделение мембраны и восстановление объема кости в челюсти).

#### 1.3 Противопоказания.

Не подлежит использованию для следующих групп пациентов:

- Младенцы;
- Беременные или кормящие женщины из-за ограничений, связанных с возможным использованием медицинских растворов, таких как анестетики;
  - Пациенты с медицинскими рисками (осложнениями) рисками (осложнениями);
  - Пациенты с аллергией;
- Наличие аппарата для искусственного поддержания ритма сердца или других вживленных стимулирующих устройств;
  - Патологически высокая чувствительность эмали;
  - Заболевания сердца;
  - Бронхит в хронической форме или бронхиальная астма;
  - Респираторные инфекции.

#### 1.4 Побочные действия.

Возможно минимальное повреждение мягких тканей, образование аэрозольного облака вокруг насадки, содержащего микробы, которые загрязняют воздух в кабинете.

# 1.5 Меры предосторожности и предупреждения при использовании медицинского изделия.

Изделие предназначено для совместного использования исключительно с медицинскими изделиями производства SOCIETE POUR LA CONCEPTION DES APPLICATIONS DES TECHNIQUES ELECTRONIQUE, Société par actions simplifiée (Общество по разработке приложений для электронной техники, Акционерное общество упрощённого типа) SATELEC (САТЕЛЕК). Использование изделий других производителей приведет к повреждению медицинского изделия.

Медицинское изделие необходимо стерилизовать перед каждым использованием в автоклаве, в соответствии с Руководством по эксплуатации. Ответственное за стерилизацию лицо должно использовать подходящую для стерилизации упаковку, одноразовые стерилизационные пакеты (систему защиты стерильности) в соответствии со стандартом ISO 11607. Следить за тем, чтобы изделие не соприкасалось с другими предметами, которые могут повредить их поверхность или систему защиты стерильности.

Использовать насадки только в соответствии с указанным в Руководстве по эксплуатации режимом аппарата.

Не вкручивать и не выкручивать насадки при включенном наконечнике.

Проводить очистку, дезинфекцию и стерилизацию медицинского изделия не позже чем через два часа после использования.

Держать в поле зрения место проведения процедуры.

Для снижения риска, даже самого незначительного, необходимо пользоваться отсасывающим устройством (слюноотсосом) и напоминать пациенту, что следует дышать через нос.

#### 1.6 Медицинские изделия для совместного применения.

Медицинское изделие «Насадки хирургические к аппаратам стоматологическим SATELEC с принадлежностями» используется по назначению в сочетании с медицинскими изделиями, которые перечислены ниже.

Аппарат стоматологический для костной хирургии PIEZOTOME CUBE, производства «САТЕЛЕК», Франция.

Стоматологический аппарат PIEZOTOME с принадлежностями (Стоматологический аппарат PIEZOTOME в вариантах исполнения: PIEZOTOME SOLO LED, Наконечник Piezotome Solo LED), производства «Сателек.С.А.С.», Франция. Регистрационное удостоверение № РЗН 2013/859 от 12 июля 2013г.

# 1.7 Информация о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения.

Материалы животного или человеческого происхождения, лекарственные средства и фармацевтические субстанции в данном медицинском изделии отсутствуют.

#### 1.8 Ремонт и техническое обслуживание.

Техническое обслуживание: не требуется. Данное медицинское изделие ремонту не подлежит.

#### 1.9 Гарантия.

Согласно настоящей гарантии обязательства или ответственность не включают в себя расходы на транспортировку или иные расходы, а также ответственность за прямые, косвенные или случайные убытки или задержки, вызванные ненадлежащим использованием или применением изделия, или же использованием запасных частей, или дополнительных принадлежностей, не рекомендованных к применению.

Настоящая гарантия не покрывает:

- неразрешенные модификации/изменения медицинского изделия;
- неисправности или повреждения, вызванные неправильным использованием медицинского изделия или возникшие под действием человеческого фактора;
- неисправности или повреждения, вызванные обстоятельствами непреодолимой силы, такими как пожар или землетрясение.

# 1.10 Перечень применяемых производителем (изготовителем) медицинского изделия национальных стандартов.

Медицинское изделие разработано и изготовлено в соответствии с нормами международных стандартов. Данное изделие полностью отвечает требованиям ISO 13485:2016 (Medical devices. Quality management systems. Requirements for regulatory purposes / Медицинские изделия. Системы менеджмента качества.

#### 1.11 Срок годности.

Срок хранения 10 лет.

В связи с тем, что не невозможно установить максимальное число возможных процедур, которое может быть определено многими параметрами, такими как продолжительность использования, твердость зубной эмали, приложенная сила и износ, производитель рекомендует менять наиболее часто используемые насадки не реже одиного раза в год. Насадку следует заменить, если вибрация насадки не соответствует

заданной частоте, аппарат работает неправильно, процедура занимает больше времени, чем обычно, или результат не достигается.

#### 1.12 Условия транспортировки, хранения и эксплуатации.

#### Хранение:

- температура от -20 °C до +70 °C
- относительная влажность воздуха от 10% до 100% вкючая конденсат
- атмосферное давление от 500 гПа до 1060 гПа

#### Эксплуатация:

- температура от +10 °C до +30 °C
- относительная влажность воздуха от 30% до 75%
- атмосферное давление от 800 гПа до 1060 гПа

#### Транспортировка:

- температура от -20 °C до +70 °C
- относительная влажность воздуха от 10% до 100% вкючая конденсат
- атмосферное давление от 500 гПа до 1060 гПа

Особых требований к транспортированию не предъявляется. Данное медицинское изделие может транспортироваться всеми видами транспорта, при условии соблюдения температурного режима, относительной влажности воздуха и атмосферного давления.

#### 1.13 Рекламации.

Организация, принимающая на территории Российской Федерации претензии от потребителей по качеству медицинского изделия:

ИП Норкина Маргарита Валентиновна (Паспорт РФ 4511 194312, выданный Отделением УФМС России по гор. Москве по району Левобережный, дата выдачи 13.07.2011 г, код подразделения 770-022), адрес места нахождения юридического лица 125195, г. Москва, ул. Беломорская, 24, 3, 148.

#### 2. Описание медицинского изделия.

Таблица 1

Насадка	Надлежащее использование	Указания по использованию	Описание	Изображение
BS1S II	Остеотомия	Забор костной ткани	Пила с маркировкой (маркировка отмечает рекомендованную глубину погружения 3 мм / 6 мм / 9 мм), для распила очень плотной кортикальной пластины	11 BS18

				Dr
BS1L II	Остеотомия	Забор костной	Длинная пила е	A. C.
		ткани	маркировкой	
			(маркировка	0
			отмечает	7
			рекомендованную	T
			глубину	3 //
			погружения 3-6-9-	
			12-15 мм), для	13
			упрощения захвата	111
			трансплантата в	
		Œ	области ветви	
			ооласти встви	
			нижней челюсти	
BS1RD II	Остостолия	2-6-1	Закругленная пила,	
DSTKD II	Остеотомия	Забор костной	большая рабочая	
		ткани	поверхность около	
		0	280° для	
			комфортной работы	
			(A)	
	5		и упрощения	4
	20		доступа	T T
			0	*
DOOL II		2.5	D	
BS2L II	Остеотомия	Забор костной	Пила боковая	
	6	ткани	левосторонняя,	
			используемая для	
		, ,	разрезания кортикальной кости	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
	T		в области ветви	
		. 7	нижней челюсти	
	0	6	IIIIAIION ICAIOCIN	7
	3			
BS2R II	Остеотомия	Забор костной	Пила боковая	<b>A</b>
	0	ткани.	правосторонняя,	
		O.	используемая для	
	0	32	разрезания	
		.0	кортикальной кости	4
		7	в области ветви	(1)
T		76404	нижней челюсти	3
2		2		
2		0		
20		<b>O</b>	2	
2		<b>T</b>		
Инфор		1800 Tb		
7	0	7	5	

	T		_	
BS4II	Остеопластика	Костное ремоделирование	Круговой скальпель, изогнутый, для остеопластики и сбора костных опилок	WHOHEOU I BOW
BS5II	Остеотомия	Остеотомия	Плоский скальпель для тонкой остеотомии	11 BSS
BS6II	Остеопластика	Костное ремоделирование	Изогнутый скальпель предназначен для остеопластики. Область применения: ремоделирование, кюретаж, забор костных опилок	701.VU
SL1II	Остеотомия	Иссечение костного лоскута	Алмазная насадка для сглаживания стенок костного окна и острых углов	118117
Mydody	6	EOSTS	NW SO J	

SL2II	Остеотомия	Иссечение	Шаровидная насадка	
		костного лоскута	с алмазным	
			напылением для	0
			сглаживания стенок	
			костного окна и	O
			точной	
			остеопластики	(3)
			остсопластики	
			8	[,#]
SL3II	Удаление	Удаление из	Насадка с плоским	4
52511	мембраны	пазухи	концом	
	мемораны	патологического	предназначена для	
		содержимого	отслоения мембраны	1
		через боковой	пазухи в области	
		доступ		1
		200.01	краев костного окна	4
		0	Ö.	2
		7	0	3
CT ATT	X		<b>Q</b>	
SL4II	Удаление	Удаление из	Шпатель наклонный	
	мембраны	пазухи	для отслоения	
		патологического	мембраны внутри	
	3	содержимого	пазухи	
	18	через боковой	Of the second	1
		доступ		
	C			2
	30			
		129		
	5	9		6
~~~~			, A	7
SL5II	Удаление	Удаление из	Шпатель наклонный	
	мембраны	пазухи	для отслоения	
		патологического	мембраны внутри	
	5	содержимого	пазухи и выделения	
	2	через боковой	анатомических	
		доступ	структур	4
		5		(a)
		0	.0	3
0		123		E-W
8		D	3	
		O'	3	
7.	1	<b>S</b> .	3	

TKW1II	Остеотомия	Пилотное	Конусовидная	
		сверление	насадка с алмазным	
		1	напылением для	0
			сверления пилотного	
			отверстия в	
			отверетия в	<b>(4)</b>
			очень плотной	
			костной ткани	1-1-1
TKW2II	Остеотомия	Вторичное	<b>Цилиндрическая</b>	Editor
		сверление	насадка для	
		(II)	сверления костной	
			ткани и достижения	
		35	дна гайморовой	( <u>1</u> )
		T	(1)	康
		G	пазухи	清
				11-0-1
TKW3II	Остеотомия	Вторичное	Цилиндрическая	
TIE W SII	Остсотомия	-	насадка с алмазным	Elegania .
		сверление	напылением для	
			расширения	
	O		входного отверстия	4
			канала	1
			доступа к мембране	1
			верхнечелюстной	
	2		пазухи	
	0		пазули	5
TKW4II	Остеотомия	Вторичное	Цилиндрическая	Blow
	O	сверление	насадка с	C. C
	T T		уплощенным концом	0
			и алмазным	
	0	18	напылением для	
	5		подготовки	4
	W. A. C.		подготовки	4
	5		принимающего ложа	1
	0	3	в костной ткани (до	
		100	удаления мембраны)	
	OT.	3	и расширения	
		9	входного	
DMallin	7	Danshow Crym	8	
	7	29	отверстия канала	
1 5		5	доступа к	
5		CO .	мембране	
		2	верхнечелюстной	
9		9	пазухи	
_ <u>G</u> -		V		
45				
7	6		2	

TKW5II	Удаление мембраны	Удаление из пазухи патологического содержимого доступом через альвеолярный отросток.	Насадка для удаления мембраны верхнечелюстной пазухи. Дополнительные насадки  ТKW1 II, TKW2 II,
		0 Cay, 19	ТКW3 II, ТКW4 II, для подготовки отверстия канала доступа. Исключить прямой контакт вибрирующей насадки ТКW5 II с мембраной
LC1II	Синдесмотомия	Синдесмотомия передних зубов	Ультразвуковой периотом, предназначенный для проведения сепарации (синдесмотомии) и нерирадикулярной остеотомии
LC2II	Синдесмотомия	Синдесмотомия передних зубов	Тонкая насадка позволяет работать в узких участках между поверхностью корня и альвеолярной костью
LC2LII	Синдесмотомия	Синдесмотомия жевательных зубов	Насадка левосторонняя, дополняющая насадку LC2R II, для доступа к задним поверхностям

		r		
LC2RII	Синдесмотомия	Синдесмотомия	Насадка	
		жевательных	правосторонняя,	
		зубов	дополняющая	1
			насадку LC2L II, для	A
			доступа к задним	1
			поверхностям	h
			0	DB
Ninja II	Синдесмотомия	Удаление корня	Пила двойной 😃	
		зуба	заточки, с	
		10	маркировкой через	
			каждые 3 мм	
		The state of the s	(маркировка	
		6	отмечает	
		0	рекомендованную	1
			глубину	
		9	погружения),	1
			особенно	
			эффективна при	
	3		выполнении	
	3		Q'	
	3		гемсекции и	
	5	_	ампутации корней	
CE1II	Остеопластика	Остеопластика	Шаровидная насадка	
	0	1	с алмазным	
	C	0	покрытием	
	07		предназначена для	
	30		проведения	
	Ø	129	остеопластики на	
	5		оральной и небной	
			поверхности костной	
	5		ткани, а также	3 8
	Толучен	3	применяется для	
		25	удаления экзостозов	
	5	0	и других	
			неровностей	
8		2	костной ткани	
		5		
информапи.		жеральной службы, 1	O	
0		0)	N. O.	
8	4	7	2	
7		-	\$	
7.	19.		3	

CE2II	Остеопластика	Остеопластика	Шаровидная насадка с алмазным покрытием предназначена для проведения остеопластики интерпроксимальны х поверхностей
CE3II	Остеопластика	Остеоэктомия	Алмазная насадка с маркировкой через каждые 3 мм (маркировка отмечает рекомендованную глубину погружения) предназначена специально для проведения остеопластики на оральной и небной поверхности костной ткани, не осуществляющей поддержку зуба. она также применяется для остеотомии интерпроксимальны х и перирадикулярных областей
CS1 II	Остеотомия	Остеотомия	Тонкая насадка с маркировкой через каждые 2 мм (маркировка отмечает рекомендованную глубину погружения), предназначенная для проведения пилотной линии остеотомии. Рекомендуемая глубина разреза: 8

				4
			MM	
CS2 II	Остеотомия	Остеотомия	Насадка с маркировкой через каждые 2 мм (маркировка отмечает рекомендованную глубину погружения), дополняющая насадку CS1 II, для проведения второго разреза на глубину до 8 мм	H0828
CS3 II	Остеотомия	Остеотомия	Лезвие для процедур остеотомии для проведения послабляющих разрезов в области мезиального и дистального краев основного разреза на глубину до 8 мм	H 083#
CS4 II	Расширитель	Расширения гребня	Конусовидная насадка для расщепления костной ткани, с маркировкой через каждые 2 мм (маркировка отмечает рекомендованную глубину погружения 2-4-6-8 мм)	11 684
CS5 II	Расширитель	Расширения гребня	Конусовидная насадка для расщепления костной ткани, с маркировкой через каждые 2 мм (маркировка отмечает рекомендованную глубину погружения 2-4-6-8 мм)	AH CSS

		1		
CS6 II	Расширитель	Расширения гребня	Конусовидная насадка для расщепления костной ткани, с маркировкой через каждые 2 мм (маркировка отмечает рекомендованную глубину погружения 2-4-6-8 мм)	DHBOH Esse
		,0		
PZ1 II	Остеотомия	Ортодонтическая хирургия	Закругленная пила для фронтальной кортикотомии. Рекомендуемая глубина погружения: 3 мм	m PZ1
PZ2LII	Остеотомия	Ортодонтическая хирургия	Повернутая влево закругленная пила для латеральной кортикотомии на левой вестибулярной дуге При работе насадкой используются маятниковые движения.  Рекомендуемая глубина погружения: 3 мм	106. 12.706.
PZ2RII	Остеотомия	Ортодонтическая хирургия	Повернутая вправо закругленная пила для латеральной кортикотомии на правой вестибулярной дуге. При работе насадкой используются маятниковые движения. Рекомендуемая глубина погружения:	PER

РZЗІІ Остеотомия Ортодонтическая хирургия Тонкая пила для фронтальной кортикотомии при скученных корнях зубов.  Рекомендуемая глубина погружения:			3 MM
3 MM	PZ3II	Остеотомия	фронтальной кортикотомии при скученных корнях зубов. Рекомендуемая

#### Таблица 2

Наименование принадлежности	Описание
Универсальный стальной ключ для насадок	рсальный стальной ключ для насадок используется для фиксации насадки в ультразвуковом стоматологическом наконечнике, а также для отсоединения насадки.
Пластиковый динамомеметрический ключ для насадок	Пластиковый динамомеметрический ключ для насадок предполагает надежное закрепление насадки в ультразвуковом наконечнике без чрезмерного давления на упор.
Автоклавируемый пластиковый бокс	Автоклавируемый пластиковый бокс - это емкость с крышкой, которая предназначена для удобства стерилизации составляющих медицинского изделия, а также их переноса и хранения.
Металлическая подставка для насадок	Металлическая подставка для насадок имеет 6 отверстий, в каждое из которых можно вставить насадку при необходимости.

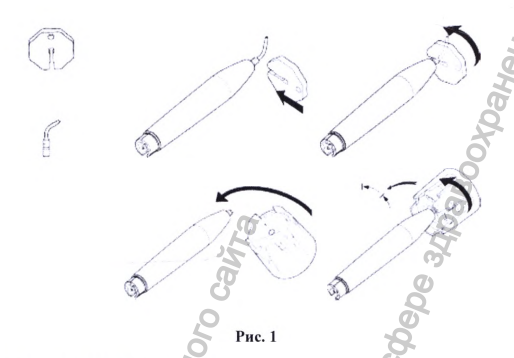
#### 3. Установка насадки.

Надлежащая вибрация насадки предполагает ее надежное закрепление в наконечнике совместимого аппарата, без чрезмерного давления на упор.

Насадку необходимо зафиксировать в наконечнике с помощью универсального стального ключа для насадок и обеспечить надежное закрепление насадки в наконечнике без чрезмерного давления на упор с помощью пластикового динамомеметрического ключа для насадок (рисунок 1). Чрезмерный зажим насадки при помощи универсального стального ключа для насадок может привести к повреждению насадки или наконечника.

Во избежание засорения насадки в наконечнике, следует отсоединять и стерилизовать насадку после каждого использования.

Отсоединение насадки осуществляется с помощью универсального стального ключа.



## 4. Технические характеристики.

Таблица 3

		0'
Насадка	Режим аппарата	Ирригация
BS1S II	D1	5
BS1L II	D1	7
BS1RD II	D1 C	5
BS2L II	D1 2	60 ver/verv
BS2R II	D1 9	60 мл/мин
BS4II	D1	N. A.
BS5II	D3	Jal
BS6II	(D1	
SL1II	D1	8
SL2II	D1	8
SL3II	D4	50 мл/мин
SL4II	D4	30 мл/мин
SL5II	D4	Z
TKW1II	D2	100 мл/мин
TKW2II	D2	100 MIN MENI

TKW3II	D2	3
TKW4II	D2	To the second se
TKW5II	D3	От 30 до 40 мл/мин
LC1II	D1	S
LC2II	D1	0
LC2LII	D1	9
LC2RII	D1 0	От 60 до 80 мл/мин
Ninja II	D1	ОТ 00 до во мунин
CE1II	D1 6	Q
CE2II	D2	<b>6</b>
CE3II	D1 2	5
CS1 II	D2/D3	Q
CS2 II	D2/D3	Q
CS3 II	D2/D3	От 80 до 100 мл/мин
CS4 II	D2/D3	O do do roo marimin
CS5 II	D2/D3	
CS6 II	D2/D3	0
PZ1 II	D1 6	Ó
PZ2LII	D1	60 мл/мин
PZ2RII	D1	60 мл/мин
PZ3II	DI	Ë

#### 5. Очистка, дезинфекция и стерилизация.

Предупреждение.

Не использовать стальную мочалку или абразивные чистящие средства для очистки медицинского изделия.

Не использовать растворы, содержащие йод или хлор в значительной концентрации.

Уровень рН моющих и дезинфицирующих средств должен быть от 7 до 11.

Зараженные и использованные изделия не помещайте в коробку для стерилизации или не мойте в машине.

Метод предварительной очистки должен использоваться перед автоматической очисткой.

Медицинское изделие следует тщательно очищать и подвергать конечной стерилизации перед использованием.

Параметры стерилизации обеспечивают должную степень стерилизации только для правильно очищенных медицинских изделий.

При автоматической чистке вставляйте насадки в специальные подставки для насадок, чтобы они не повредились при чистке.

Если поверхность изделия повреждена, чистка ультразвуком способствует увеличению уже имеющихся повреждений.

Избегайте перегруза корзин для мойки при ультразвуковой чистке или корзин моющей/ дезинфицирующей машины.

Во время лечения вытирайте кровь и другие биологические жидкости или загрязнения, не позволяя им высыхать на поверхностях.

По завершении процедуры лечения загрязненное оборудование следует накрыть влажной салфеткой, исключив, таким образом, его высыхание. Следует отделить не загрязненные изделия от загрязненных, чтобы исключить заражение персонала и окружающей среды.

Производитель не несет ответственности за процессы стерилизации, которые выполняет пользователь, не следуя рекомендациям производителя.

Хранение и перевозка.

Загрязненные изделия необходимо транспортировать отдельно от незагрязненных, чтобы избежать общего загрязнения.

Проверка.

Изделия должны быть осмотрены на наличие оставшихся загрязнений, ржавчины, затупления, обесцвечивания или повреждений.

Перед обработкой и стерилизацией очищенных изделий убедитесь, что они чистые, не имеют повреждений и функционируют надлежащим образом.

Упаковка.

Использовать подходящую упаковку или жесткий контейнер многократного использования для стерилизации. Система стерильного барьера должна соответствовать стандарту ISO 11607. Избегать любых контактов изделий с другими предметами, которые могут повредить их поверхность или систему стерильного барьера.

#### Автоматическая очистка проводится при условиях, указанных в таблице 4

#### Таблица 4

Этап	Минимальная продолжительность	Правила
Предварительная промывка	2 минуты	Холодная водопроводная вода.
Мойка	2 минуты	Горячая вода из-под крана с температурой выше 40°С. Использовать щелочной очищающий раствор.
Нейтрализация	5 минут	Горячая вода из-под крана с температурой выше 40°С с нейтрализующим средством при необходимости.
Промывка	2 минуты	Дистиллированная или очищенная вода с температурой выше 40 °C.
Сушка	40 минут	При температуре 90°С.

Термическая дезинфекция проводится при условиях, указанных в таблице 5.

#### Таблица 5

Продолжительность	Температура	2
Не менее 5 минут	90°C	0

Предстерилизационная очистка проводится при условиях, указанных в таблице 6.

#### Таблица 6

Наименование средства	Концентрация рабочего раствора	Температура рабочего раствора	Время обработки
Деконекс 50 ФФ ("Борер Хеми АГ", Швейцария	1,5 %	Не менее 18 °C	40 мин

Стерилизовать изделие возможно, используя метод стерилизации паром под избыточным давлением 0,22 МПа в паровом стерилизаторе (автоклаве) (ISO 17665 или отечественные стандарты). Необходимые условия стерилизации приведены в таблице 7.

Продолжительность	Температура	Время сушки
Не менее 18 минут	132 - 134 °C	15 - 20 минут

Продолжительность сушки от 15 до 20 минут в зависимости от следующих критериев:

- тип материала упаковки, обеспечивающий стерильный барьер, или жесткие контейнеры многократного использования;
  - количество пара;
  - материалы для медицинского изделия;
  - общая масса;
  - технические характеристики стерилизатора;
  - практики, применяемые в вашем регионе;
  - разное время охлаждения.

Насадка		Материал
BS1S II, BS1L II, BS1RD II, BS2L II, BS2R II, BS4II, BS5II, BS6II, SL3II, SL4II, SL5II, TKW5II, LC1II, LC2II, LC2LII, LC2RII, Ninja II, CS1 II, CS2 II, CS3 II, CS4 II, CS5 II, CS6 II, PZ1 II, PZ2LII, PZ2RII, PZ3II	Насадка	Медицинская нержавеющая сталь
649 70	Алмазное покрытие	Нет
SL1II, SL2II, TKW1II, TKW2II, TKW3II, TKW4II, CE1II, CE2II, CE3II	Насадка	Медицинская нержавеющая сталь
8	Алмазное покрытие	Алмаз
о вначия получена о федеральной служе	Mus.	Josephan Markor John

#### Символ

#### Значение

Обратитесь к Руководству по эксплуатации



Руководство по эксплуатации в электронном виде



Температурный диапазон



Диапазон влажности



Ограничение атмосферного давления



**( E** §

Маркировка СЕ



Беречь от влаги



Хрупкое, обращаться осторожно



Упаковочная единица



Только для профессионального применения



Изготовитель



Дата изготовления



Стерилизация при 134°C в автоклаве





# 10. Порядок осуществления утилизации и уничтожения медицинского изделия.

По окончании срока службы изделия, его необходимо утилизировать в соответствии с национальными и региональными нормативными актами. В медицинских учреждениях, в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий» изделие подлежит утилизации как изделие класса Б (отходы, инфицированные и потенциально инфицированные микроорганизмами 3-4 групп патогенности).

[Перевод с английского и французского языков на русский язык]

[Штамп: [Логотип: «АКТЕОН» (ACTEON)

«САТЕЛЕК» (SATELEC)

Группа компаний «АКТЕОН»]

Улица Гюстава Эйфеля, 17 – ЗИ ду Фэр

33700 МЕРИНЬЯК – ФРАНЦИЯ

Тел.: +33 (0) 556 34 06 07, Факс: +33 (0) 556 34 92 92

Эл. почта: satelec@acteongroup.com

www.acteongroup.com]

[Печать: Стефан БРУКА (Stéphane BROUCA) – нотариус Адвокатского бюро «СУДРЭ-

ДЖЕНСОН» (SUDRE-JEANSON) в БОРДО \*] /nodnucь/

/подпись/

Г-н Янн ГАЛЛАРД (Yann GALLARD)

Улица Гюстава Эйфеля, 17 – ЗИ ду Фэр 33700

(17 Avenue Gustave Eiffel - ZI du Phare,

**МЕРИНЬЯК** — ФРАНЦИЯ

33700 MERIGNAC – FRANCE)

Управляющий директор компании «ФИНАПОЛЛИН» (FINAPOLLINE), представляющий «ФИНАПОЛЛИН», материнскую компанию (президента) группы «АКТЕОН», которая сама является материнской компанией (президентом) «САТЕЛЕК»

# КОМПАНИЯ ПО РАЗРАБОТКЕ ПРИЛОЖЕНИЙ ДЛЯ ЭЛЕКТРОННОЙ ТЕХНИКИ («САТЕЛЕК»)

Упрощенное акционерное общество Улица Гюстава Эйфеля, 17 – ЗИ ду Фэр, 33700 МЕРИНЬЯК – ФРАНЦИЯ

[Штамп: Тибо СЮДРЭ (Thibault SUDRE) Каролин ДЖЕНСОН (Caroline JEANSON) Члены нотариального товарищества Стефан БРУКА Нотариус Пляс де Кинконс, 12, 33000 БОРДО (12, Place des Quinconces, 3000 BORDEAUX)]

# Руководство по эксплуатации медицинского изделия «Насадки хирургические к аппаратам стоматологическим SATELEC с принадлежностями»

[Штамп: Я, нижеподписавшийся г-н БРУКА, нотариус в Бордо, настоящим заверяю подлинность вышестоящей подписи г-на ЯННА ГАЛЛАРДА.

Бордо, 06 апреля 2021 г.]

[Штамп: Я, нижеподписавшийся г-н БРУКА, нотариус в Бордо, настоящим заверяю подлинность вышестоящей подписи г-на ЯННА ГАЛЛАРДА.

Бордо, 06 апреля 2021 г.]

#### [Логотип компании «АКТЕОН»]

«САТЕЛЕК» | Группа компаний «АКТЕОН» | Улица Гюстава Эйфеля, 17 | ЗИ ду Фэр | 33700 МЕРИНЬЯК | ФРАНЦИЯ Тел.: +33 (0) 556 34 06 07 | Факс: +33 (0) 556 34 92 92 | satelec@acteongroup.com

АО упр. типа с капиталом 1 309 548 евро | Торгово-промышл. реестр Бордо 782 016 240 | В рамках Евросоюза № FR 39 782 016 240 | www.acteongroup.com

#### **АПОСТИЛЬ**

(Гаагская Конвенция от 5 октября 1961 года)

#### РОССИЯ

1. Страна:

Французская Республика

Настоящий официальный документ

2. подписан господином Стефаном БРУКА

3. выступающим в качестве

нотариуса

4. скреплен печатью/штампом

нотариальной конторы в Бордо (ЖИРОНДА

#### Удостоверено

5.

БОРДО

6. Дата:

14 апреля 2021 г.

7.

Генеральным прокурором при апелляционном суде Бордо

за №

1837

10. Подпись:

От имени Генерального прокурора Помощник Генерального прокурора Мишель ПЕЛЕГРИ (Michel PELEGRY)

/подпись/

Печать/штамп:

[Печать: ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ПРОКУРОР АПЕЛЛЯЦИОННЫЙ СУД БОРДО \*]

Апостиль удостоверяет исключительно подлинность подписи, печати или штампа, поставленных на документе. Он не удостоверяет, что содержание документа является верным или что Французская Республика одобряет его содержание.

[Текст документа на русском языке]





17 avenue Gustave Eiffel - ZI du Phare

33700 MERIGNAC - FRANCE

Tél. +33 (0) 556 34 06 07 - Fax +33 (0) 556 34 92 92

E-mail: satelec@acteongroup.com

www.acteongroup.com

17 Avenue Gustave Eiffel - ZI Du Phare 33700 MERIGNAC - FRANCE



Mr. Yann GALLARD

Managing Director of FINAPOLLINE,

representing FINAPOLLINE, the parent company (President) of ACTEON, itself the parent company (President) of SATELEC

SOCIETE POUR LA CONCEPTION DES

APPLICATIONS DES TECHNIQUES ELECTRONIQUE, (SATELEC)

Société par actions simplifiée.

17 Avenue Gustave Eiffel - ZI Du Phare -33700 MERIGNAC - FRANCE

30N POUR CERTIFICATION DE SIGNATURE

Par Me SUDRE, Notaire à BORDEAUX A Bordeaux le 3

## User manual on a medical device Surgical Nozzles for SATELEC dental devices with accessories

hereby certify that the set hereabove is the original

Thibault SUDRE Caroline JEANSON

Notaires Associés 12, Place des Quinconces 33000 BORDEAUX

Je soussigné Me , notaire à Bordeaux Certifie que la signature ci-apposée est celle originale



**APOSTILLE** (Convention de La Haye du 5 octobre 1961) RUSSIE 1- République Française Le présent acte public 2 - a été signé par Me Thibault 3 - agissant en qualité de Nataire 4 - est revêtu du sceau de .. Son .. étude ... à ... Cen Gironde Atteste 6-le 16/09/2011 5 - à Bordeaux 7 - Par le procureur général près la cour d'appel de Bordeaux 8 - sous nº 4503 9 - Sceau 10 - Signature P/ le Procureur Général M. PELEGRY "L'Apostille confirme seulement l'authenticité de la signature, du sceau ou timbre sur le document. Elle signifie pas que le contenu du document est correct ou que la République Française approuve son contenu"

# руководство по эксплуатации медицинского изделия

Насадки хирургические к аппаратам стоматологическим SATELEC с принадлежностями

#### Наименование медицинского изделия

Насадки хирургические к аппаратам стоматологическим SATELEC с принадлежностями

#### Производитель

SOCIETE POUR LA CONCEPTION DES APPLICATIONS DES TECHNIQUES ELECTRONIQUE, Société par actions simplifiée (Общество по разработке приложений для электронной техники, Акционерное общество упрощённого типа) SATELEC (САТЕЛЕК)

17 Avenue Gustave Eiffel Zi Du Phare 33700 Merignac, France (17 Авеню Гюстав Эйфеля, Зи Ду Фэр 33700 Мериньяк, Франция)

#### Уполномоченный представитель производителя на территории РФ:

ИП Норкина Маргарита Валентиновна

(Паспорт РФ 4511 194312, выданный Отделением УФМС России по гор. Москве по району Левобережный, дата выдачи 13.07.2011 г, код подразделения 770-022) 125195, г. Москва, ул. Беломорская, 24,3, 148



#### Предисловие

Данное медицинское изделие предназначено только для профессионального применения стоматологом или специалистом по лечению и протезированию зубов. Чтобы обеспечить безопасность пользователя и пациента, а также комфортные условия лечения при ежедневной практике и полностью использовать все технические характеристики медицинского изделия, необходимо изучить Руководство по эксплуатации данного медицинского изделия, а также Руководство по эксплуатации совместимых аппаратов.



Обратитесь к Руководству по эксплуатации



Руководство по эксплуатации в электронном виде

Руководство по эксплуатации данного медицинского изделия можно найти в электронном виде по указанному электронному адресу. Если нет доступа к интернетсайту, попробуйте посетить сайт позже. Руководство по эксплуатации медицинского изделия можно скачать на сайте в формате PDF.

Необходимо в обязательном порядке изучить Руководства по эксплуатации медицинских изделий перед их использованием.

Руководства по эксплуатации медицинских изделий можно скачать на www.satelec.com/documents.

Пользователь должен хранить документацию в доступном месте, чтобы использовать ее при необходимости.

Вся документация на бумажных носителях или в электронном виде, касающаяся медицинского изделия, должна храниться в течение всего срока службы медицинского изделия.

Хранить оригинальные документы на медицинское изделие и принадлежности, чтобы иметь возможность сверяться с ними при необходимости.

В том случае, если медицинское изделие будет передано для использования другому лицу, необходимо приложить к медицинскому изделию всю сопроводительную документацию.

#### 1. Необходимая информация.

#### 1.1 Назначение.

Медицинское изделие предназначено для совместной работы с аппаратами стоматологическими SATELEC для костной хирургии.

**Информация о потребителе:** только для профессионального применения стоматологом или специалистом по лечению и протезированию зубов.

#### 1.2 Показания к применению.

Удаление зубов, имплантация.

Хирургические вмешательства (остеотомия, остеопластика, синдесмотомия, отделение мембраны и восстановление объема кости в челюсти).

#### 1.3 Противопоказания.

Не подлежит использованию для следующих групп пациентов:

- Младенцы;
- Беременные или кормящие женщины из-за ограничений, связанных с возможным использованием медицинских растворов, таких как анестетики;
  - Пациенты с медицинскими рисками (осложнениями) рисками (осложнениями);
  - Пациенты с аллергией;
- Наличие аппарата для искусственного поддержания ритма сердца или других вживленных стимулирующих устройств;
  - Патологически высокая чувствительность эмали;
  - Заболевания сердца;
  - Бронхит в хронической форме или бронхиальная астма;
  - Респираторные инфекции.

#### 1.4 Побочные действия.

Возможно минимальное повреждение мягких тканей, образование аэрозольного облака вокруг насадки, содержащего микробы, которые загрязняют воздух в кабинете.

## 1.5 Меры предосторожности и предупреждения при использовании медицинского изделия.

Изделие предназначено для совместного использования исключительно с медицинскими изделиями производства SOCIETE POUR LA CONCEPTION DES APPLICATIONS DES TECHNIQUES ELECTRONIQUE, Société par actions simplifiée (Общество по разработке приложений для электронной техники, Акционерное общество упрощённого типа) SATELEC (САТЕЛЕК). Использование изделий других производителей приведет к повреждению медицинского изделия.

Медицинское изделие необходимо стерилизовать перед каждым использованием в автоклаве, в соответствии с Руководством по эксплуатации. Ответственное за стерилизацию лицо должно использовать подходящую для стерилизации упаковку, одноразовые стерилизационные пакеты (систему защиты стерильности) в соответствии со стандартом ISO 11607. Следить за тем, чтобы изделие не соприкасалось с другими предметами, которые могут повредить их поверхность или систему защиты стерильности.

Использовать насадки только в соответствии с указанным в Руководстве по эксплуатации режимом аппарата.

Не вкручивать и не выкручивать насадки при включенном наконечнике.

Проводить очистку, дезинфекцию и стерилизацию медицинского изделия не позже чем через два часа после использования.

Держать в поле зрения место проведения процедуры.

Для снижения риска, даже самого незначительного, необходимо пользоваться отсасывающим устройством (слюноотсосом) и напоминать пациенту, что следует дышать через нос.

#### 1.6 Медицинские изделия для совместного применения.

Медицинское изделие «Насадки хирургические к аппаратам стоматологическим SATELEC с принадлежностями» используется по назначению в сочетании с медицинскими изделиями, которые перечислены ниже.

Аппарат стоматологический для костной хирургии PIEZOTOME CUBE, производства «САТЕЛЕК», Франция.

Стоматологический аппарат PIEZOTOME с принадлежностями (Стоматологический аппарат PIEZOTOME в вариантах исполнения: PIEZOTOME SOLO LED, Наконечник Piezotome Solo LED), производства «Сателек.С.А.С.», Франция. Регистрационное удостоверение № РЗН 2013/859 от 12 июля 2013г.

# 1.7 Информация о наличии в медицинском изделии лекарственного средства для медицинского применения, материалов животного и (или) человеческого происхождения.

Материалы животного или человеческого происхождения, лекарственные средства и фармацевтические субстанции в данном медицинском изделии отсутствуют.

#### 1.8 Ремонт и техническое обслуживание.

Техническое обслуживание: не требуется. Данное медицинское изделие ремонту не подлежит.

#### 1.9 Гарантия.

Согласно настоящей гарантии обязательства или ответственность не включают в себя расходы на транспортировку или иные расходы, а также ответственность за прямые, косвенные или случайные убытки или задержки, вызванные ненадлежащим использованием или применением изделия, или же использованием запасных частей, или дополнительных принадлежностей, не рекомендованных к применению.

Настоящая гарантия не покрывает:

- неразрешенные модификации/изменения медицинского изделия;
- неисправности или повреждения, вызванные неправильным использованием медицинского изделия или возникшие под действием человеческого фактора;
- неисправности или повреждения, вызванные обстоятельствами непреодолимой силы, такими как пожар или землетрясение.

# 1.10 Перечень применяемых производителем (изготовителем) медицинского изделия национальных стандартов.

Медицинское изделие разработано и изготовлено в соответствии с нормами международных стандартов. Данное изделие полностью отвечает требованиям ISO 13485:2016 (Medical devices. Quality management systems. Requirements for regulatory purposes / Медицинские изделия. Системы менеджмента качества.

#### 1.11 Срок годности.

Срок хранения 10 лет.

В связи с тем, что не невозможно установить максимальное число возможных процедур, которое может быть определено многими параметрами, такими как продолжительность использования, твердость зубной эмали, приложенная сила и износ, производитель рекомендует менять наиболее часто используемые насадки не реже одиного раза в год. Насадку следует заменить, если вибрация насадки не соответствует

заданной частоте, аппарат работает неправильно, процедура занимает больше времени, чем обычно, или результат не достигается.

# 1.12 Условия транспортировки, хранения и эксплуатации.

# Хранение:

- температура от -20 °C до +70 °C
- относительная влажность воздуха от 10% до 100% вкючая конденсат
- атмосферное давление от 500 гПа до 1060 гПа

# Эксплуатация:

- температура от +10 °C до +30 °C
- относительная влажность воздуха от 30% до 75%
- атмосферное давление от 800 гПа до 1060 гПа

# Транспортировка:

- температура от -20 °C до +70 °C
- относительная влажность воздуха от 10% до 100% вкючая конденсат
- атмосферное давление от 500 гПа до 1060 гПа

Особых требований к транспортированию не предъявляется. Данное медицинское изделие может транспортироваться всеми видами транспорта, при условии соблюдения температурного режима, относительной влажности воздуха и атмосферного давления.

### 1.13 Рекламации.

Организация, принимающая на территории Российской Федерации претензии от потребителей по качеству медицинского изделия:

ИП Норкина Маргарита Валентиновна (Паспорт РФ 4511 194312, выданный Отделением УФМС России по гор. Москве по району Левобережный, дата выдачи 13.07.2011 г, код подразделения 770-022), адрес места нахождения юридического лица 125195, г. Москва, ул. Беломорская, 24, 3, 148.

# 2. Описание медицинского изделия.

Таблица 1

Насадка	Надлежащее использование	Указание по использованию	Изображение
BS1S II	Остеотомия	Насадка для распила кости. Глубина погружения 9 мм. Насечки каждые 3 мм.	

BS1L II	Остеотомия	Пила для забора костных блоков, глубина погружения 15 мм. Насечки каждые 3мм.	
BS1RD II	Остеотомия	Круглая пила, активная поверхность 280°.	160/ <sub>8</sub>
BS2L II	Остеотомия	Повернутая влево насадка для забора костных блоков.	111 8021-
BS2R II	Остеотомия	Повернутая вправо насадка для забора костных блоков.	THE STATE OF THE S
BS4II	Остеопластика	Круглый скальпель, изогнутый на 130°, для остеопластики и забора костной стружки.	E//5

		m v	
BS5II	Остеотомия	Тонкий и мощный скальпель для остеотомии.	Book Barker
BS6II	Остеопластика	Прямой скребок для остеопластики, забора костной стружки и моделирования ложа для костного блока.	BS6-8
SL1II	Остеопластика (Латеральный синус-лифтинг)	Прямая насадка с алмазным покрытием для формирования костного окна и сглаживания острых углов.	Metallo Control of the Control of th
SL2II	Остеопластика (Латеральный синус-лифтинг)	Шаровидная насадка с алмазным покрытием для формирования костного окна, сглаживания стенок костного окна и точной остеопластики.	6.050eU1eJh
SL3II	Остеопластика (Отслоение мембраны)	Нережущая насадка с плоским концом для отслоения слизистой оболочки верхнечелюстной пазухи в области краев костного окна. Диаметр Ø 5 мм. Также можно применять во время цистэктомии с целью отслоения оболочки кисты от костной стенки.	1613

SL4II	Остеопластика (Отслоение мембраны)	Нережущий шпатель с углом наклона 90° для отслоения мембраны внутри пазухи и выделения анатомических структур. Диаметр Ø 4 мм.	TOSTO INSERT
SL5II	Остеопластика (Отслоение мембраны)	Нережущий шпатель с углом наклона 135° для отслоения мембраны внутри пазухи и выделения анатомических структур. Диаметр Ø 4 мм.	11815
TKW1II	Остеопластика (Закрытый синус- лифтинг)	Коническая насадка с алмазным покрытием для для формирования пилотного отверстия и прохождения первой кортикальной пластины. Диаметр Ø 1.35 мм. Насечки каждые 2 мм.	901 A STATE OF THE
TKW2II	Остеопластика (Закрытый синуслифтинг)	Цилиндрическая насадка с алмазным покрытием для расширения канала, уплотнения кости и прохождения до мембраны. Диаметр Ø 2.1 мм. Насечки каждые 2 мм.	Joense Land
TKW3II	Остеопластика (Закрытый синуслифтинг)	Цилиндрическая насадка с алмазным покрытием для расширения канала и уплотнения кости. Диаметр Ø 2.35 мм. Насечки каждые 2 мм.	- CHALL

TKW4II	Остеопластика (Закрытый синуслифтинг)	Цилиндрическая насадка с алмазным покрытием для создания уступа для насадки ТКW5, расширения канала и уплотнения кости. Диаметр Ø 2.8 мм. Насечки каждые 2 мм.	OXDAHED BY STANKER INSTANTANTANTANTANTANTANTANTANTANTANTANTANT
TKW5II	Остеопластика (Отслоение мембраны)	Насадка с отверстием на конце для подачи физраствора, используется для отслоения мембраны с помощью кавитации. Диаметр Ø 3 мм. Насечки каждые 2 мм.	THE THUNG TO
LC1II	Синдесмотомия	Ультразвуковой периотом для синдесмотомии и перирадикулярной остеотомии.	1101-
LC2II	Синдесмотомия	Тонкая насадка для удаления зубов - создания доступа между корнем и альвеолярной стенкой.	706.7050P1
LC2LII	Синдесмотомия	Повернутая влево на 45° насадка облегчает доступ к жевательным зубам.	11 (1021)

LC2RII	Синдесмотомия	Повернутая вправо на 45° насадка облегчает доступ к жевательным зубам.	REST III
Ninja II	Синдесмотомия	Пиловидная насадка особенно эффективная для гемисекции и удаления корня.	SVENIMIT
CE1II	Остеопластика	Шаровидная насадка диаметр 1,75 мм для остеопластики в вестибулярной и небной зонах.	2130m
CE2II	Остеопластика	Шаровидная насадка диаметр 1,2 мм для остеонластики в интерпроксимальной зоне.	106-102bell
CE3II	Остеопластика	Насадка для быстрого восстановления биологической ширины (с отметкой на 3 мм). Используется перпендикулярно или параллельно кости. Эта насадка для остеотомии опорной кости зуба в интерпроксимальной, вестибулярной и небной перирадикулярной зонах.	₩ 0ЕЭ

CS1 II	Остеотомия (Расщепление)	Тонкая первичная насадка, толщина от 0,3 на кончике до 0,55 мм, длина 8 мм.	SOOXOOHE III SIII SII
CS2 II	Остеотомия (Расщепление)	Вторая насадка, толщина от 0.5 до 0,85 мм, длина 8 мм.	HI C825
CS3 II	Остеотомия (Расщепление)	Тонкий скальпель 0,35 мм для для проведения послабляющих разрезов в области мезиального и дистального краев основного разреза, длина 8 мм.	mess
CS4 II	Остеотомия (Расширение)	Насадка для дальнейшего расширения, толщина от 0,3 на кончике до 1,8 мм на 8 мм.	05 July 2050 July 2054
CS5 II	Остеотомия (Расширение)	Насадка для дальнейшего расширения, толщина от 0,4 на кончике до 2,75 мм на 8 мм.	II ess

CS6 II	Остеотомия (Расширение)	Насадка для дальнейшего расширения, толщина от 0,4 на кончике до 3,75 мм на 8 мм.	980 III
PZ1 II	Остеотомия	Компактостеотомия фронтальных участков. Есть отметка 3мм, для погружения не глубже данной отметки.	m(P74
PZ2LII	Остеотомия	Насадка для компактостеотомии в жевательных участках правой стороны. Для работы использовать маятниковые движения. Есть отметка 3мм, для погружения не глубже данной отметки.	7274/11
PZ2RII	Остеотомия	Насадка для компактостеотомии в жевательных участках левой стороны. Для работы использовать маятниковые движения. Есть отметка 3мм, для погружения не глубже данной отметки.	Palmadis Sol
PZ3II	Остеотомия	Компактостеотомия фронтальных участков при скученности. Есть отметка 3мм, для погружения не глубже данной отметки.	m P29

Наименование принадлежности	описание реальный стальной ключ для насадок используется для фиксации насадки в ультразвуковом стоматологическом наконечнике, а также для отсоединения насадки.		
Универсальный стальной ключ для насадок			
Пластиковый динамомеметрический ключ для насадок	Пластиковый динамомеметрический ключ для насадок предполагает надежное закрепление насадки в ультразвуковом наконечнике без чрезмерного давления на упор		
Автоклавируемый пластиковый бокс	Автоклавируемый пластиковый бокс - это емкость с крышкой, которая предназначена для удобства стерилизации составляющих медицинского изделия, а также их переноса и хранения.		
Металлическая подставка для насадок	Металлическая подставка для насадок имеет 6 отверстий, в каждое из которых можно вставить насадку при необходимости.		

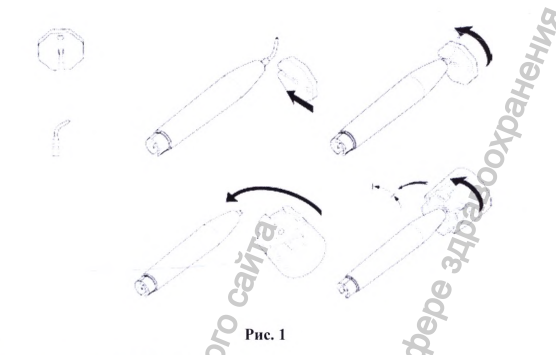
# 3. Установка насадки.

Надлежащая вибрация насадки предполагает ее надежное закрепление в наконечнике совместимого аппарата, без чрезмерного давления на упор.

Насадку необходимо зафиксировать в наконечнике с помощью универсального стального ключа для насадок и обеспечить надежное закрепление насадки в наконечнике без чрезмерного давления на упор с помощью пластикового динамомеметрического ключа для насадок (рисунок 1). Чрезмерный зажим насадки при помощи универсального стального ключа для насадок может привести к повреждению насадки или наконечника.

Во избежание засорения насадки в наконечнике, следует отсоединять и стерилизовать насадку после каждого использования.

Отсоединение насадки осуществляется с помощью универсального стального ключа.



# 4. Технические характеристики.

Таблица 3

Насадка	Режим аппарата	Ирригация
BS1S II	D1	8
BS1L II	D1	2
BS1RD II	D1 6	0
BS2L II	D1 (0)	9
BS2R II	D1 0	60 мл/мин
BS4II	D1	20
BS5II	D3 O	amadz
BS6II	DI DI	\$
SL1II	DI	20
SL2II	D1	
SL3II	D4	50 мл/мин
SL4II	D4	30 мл/мин
SL5II	D4	3
TKW1II	D2	100 мл/мин
TKW2II	D2	100 MAI MILLI

TKW3II	D2	
TKW4II	D2	
TKW5II	D3	От 30 до 40 мл/мин
LC1II	D1	0
LC2II	D1	6
LC2LII	D1	80
LC2RII	D1	От 60 до 80 мл/мин
Ninja II	D1	ОТ 00 ДО 80 M.M. МАТ
CE1II	D1 3	O
CE2II	D2	
CE3II	D1 0	8
CS1 II	D2/D3	Q
CS2 II	D2/D3	3
CS3 II	D2/D3	От 80 до 100 мл/мин
CS4 II	D2/D3	STOO GO TOO MAAAAAAA
CS5 II	D2/D3	F E
CS6 II	D2/D3	2
PZ1 II	D1 2	96
PZ2LII	D1 9	60 мл/мин
PZ2RII	D1	O MAD MARIN
PZ3II	DP 3	2

# 5. Очистка, дезинфекция и стерилизация.

Предупреждение.

Не использовать стальную мочалку или абразивные чистящие средства для очистки медицинского изделия.

Не использовать растворы, содержащие йод или хлор в значительной концентрации.

Уровень рН моющих и дезинфицирующих средств должен быть от 7 до 11.

Зараженные и использованные изделия не помещайте в коробку для стерилизации или не мойте в машине.

Метод предварительной очистки должен использоваться перед автоматической очисткой.

Медицинское изделие следует тщательно очищать и подвергать конечной стерилизации перед использованием.

Параметры стерилизации обеспечивают должную степень стерилизации только для правильно очищенных медицинских изделий.

При автоматической чистке вставляйте насадки в специальные подставки для насадок, чтобы они не повредились при чистке.

Если поверхность изделия повреждена, чистка ультразвуком способствует увеличению уже имеющихся повреждений.

Избегайте перегруза корзин для мойки при ультразвуковой чистке или корзин моющей/ дезинфицирующей машины.

Во время лечения вытирайте кровь и другие биологические жидкости или загрязнения, не позволяя им высыхать на поверхностях.

По завершении процедуры лечения загрязненное оборудование следует накрыть влажной салфеткой, исключив, таким образом, его высыхание. Следует отделить не загрязненные изделия от загрязненных, чтобы исключить заражение персонала и окружающей среды.

Производитель не несет ответственности за процессы стерилизации, которые выполняет пользователь, не следуя рекомендациям производителя.

Хранение и перевозка.

Загрязненные изделия необходимо транспортировать отдельно от незагрязненных, чтобы избежать общего загрязнения.

Проверка.

Изделия должны быть осмотрены на наличие оставшихся загрязнений, ржавчины, затупления, обесцвечивания или повреждений.

Перед обработкой и стерилизацией очищенных изделий убедитесь, что они чистые, не имеют повреждений и функционируют надлежащим образом.

Упаковка.

Использовать подходящую упаковку или жесткий контейнер многократного использования для стерилизации. Система стерильного барьера должна соответствовать стандарту ISO 11607. Избегать любых контактов изделий с другими предметами, которые могут повредить их поверхность или систему стерильного барьера.

# Таблица 4

Этап	Минимальная продолжительность	Правила
Предварительная промывка	2 минуты	Холодная водопроводная вода.
Мойка	2 минуты	Горячая вода из-под крана с температурой выше 40°С. Использовать щелочной очищающий раствор.
Нейтрализация	5 минут	Горячая вода из-под крана с температурой выше 40°С с нейтрализующим средством при необходимости.
Промывка	2 минуты	Дистиллированная или очищенная вода с температурой выше 40 °C.
Сушка	40 минут	При температуре 90°C.

Термическая дезинфекция проводится при условиях, указанных в таблице 5.

# Таблица 5

Продолжительность	Температура	2
Не менее 5 минут	90°C	2.

Предстерилизационная очистка проводится при условиях, указанных в таблице 6.

# Таблица 6

Наименование средства	Концентрация рабочего раствора	Температура рабочего раствора	Время обработки
Деконекс 50 ФФ ("Борер Хеми АГ", Швейцария	1,5 %	Не менее 18 °C	40 мин

Стерилизовать изделие возможно, используя метод стерилизации паром под избыточным давлением 0,22 МПа в паровом стерилизаторе (автоклаве) (ISO 17665 или отечественные стандарты). Необходимые условия стерилизации приведены в таблице 7.

Продолжительность	Температура	Время сушки	37.
Не менее 18 минут 132 - 134 °C		15 - 20 минут	

Продолжительность сушки от 15 до 20 минут в зависимости от следующих критериев:

- тип материала упаковки, обеспечивающий стерильный барьер, или жесткие контейнеры многократного использования;
  - количество пара;
  - материалы для медицинского изделия;
  - общая масса;
  - технические характеристики стерилизатора;
  - практики, применяемые в вашем регионе;
  - разное время охлаждения.

Насадка	Материал	
BS1S II, BS1L II, BS1RD II, BS2L II, BS2R II, BS4II, BS5II, BS6II, SL3II, SL4II, SL5II, TKW5II, LC1II, LC2II, LC2LII, LC2RII, Ninja II, CS1 II, CS2 II, CS3 II, CS4 II, CS5 II, CS6 II, PZ1 II, PZ2LII, PZ2RII, PZ3II	Насадка	Медицинская нержавеющая сталь
400	Алмазное покрытие	Нет
SL1II, SL2II, TKW1II, TKW2II, TKW3II, TKW4II, CE1II, CE2II, CE3II	Насадка	Медицинская нержавеющая сталь
	Алмазное покрытие	Алмаз
Detalland matural portugation of the parties of the	MW.	oszaralnadzor. 1906.

# Символ

# Значение

 $\bigcap_{\mathbf{i}}$ 

Обратитесь к Руководству по эксплуатации



Руководство по эксплуатации в электронном виде



Температурный диапазон



Диапазон влажности



Ограничение атмосферного давления



Маркировка СЕ



Беречь от влаги



Хрупкое, обращаться осторожно



Упаковочная единица



Только для профессионального применения



Изготовитель



Дата изготовления



Стерилизация при 134°С в автоклаве





# 10. Порядок осуществления утилизации и уничтожения медицинского изделия.

По окончании срока службы изделия, его необходимо утилизировать в соответствии с национальными и региональными нормативными актами. В медицинских учреждениях, в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий» изделие подлежит утилизации как изделие класса Б (отходы, инфицированные и потенциально инфицированные микроорганизмами 3-4 групп патогенности).

[Логотип: «АКТЕОН»

«САТЕЛЕК»

Компания из «АКТЕОН Груп»]

[Штамп: Проспект Гюстава Эйфеля, 17 -

ЗИ дю Фэр

33700 МЕРИНЬЯК - ФРАНЦИЯ

Тел.: +33 (0) 556 34 06 07 - Факс: +33 (0) 556 34 92 92

Эл. почта: satelec@acteongroup.com

www.acteongroup.com]

Проспект Гюстава Эйфеля, 17 - ЗИ дю Фэр, 33700

МЕРИНЬЯК - ФРАНЦИЯ

(17 Avenue Gustave Eiffel - ZI Du Phare,

33700 MERIGNAC - FRANCE)

/подпись/

Г-н Янн Галлар (Yann GALLARD),

Управляющий директор «ФИНАПОЛЛИН» (FINAPOLLINE),

представляющий «ФИНАПОЛЛИН», материнскую компанию (президента) «АКТЕОН» (АСТЕОN), которая сама является материнской компанией (президентом) «CATEJIEK» (SATELEC)

# КОМПАНИЯ ПО РАЗРАБОТКЕ ПРИЛОЖЕНИЙ ДЛЯ ЭЛЕКТРОННОЙ ТЕХНИКИ, (САТЕЛЕК)

Упрощенное акционерное общество

Проспект Гюстава Эйфеля, 17 - ЗИ дю Фэр - 33700 МЕРИНЬЯК - ФРАНЦИЯ

[Штамп: ДЕЙСТВИТЕЛЬНО ДЛЯ УДОСТОВЕРЕНИЯ ПОДПИСИ Для г-на СЮДР, нотариуса в г. Бордо Бордо, 31 августа 2021 г.]

# Руководство по эксплуатации медицинского изделия

«Насадки хирургические к аппаратам стоматологическим SATELEC с принадлежностями»

[Штамп: Я, нижеподписавшийся г-н СЮДР, нотариус в г. Бордо, настоящим заверяю подлинность вышестоящей подписи г-на ЯННА ГАЛЛАРА. г. БОРДО, 31 августа 2021 г.]

[Штамп: Я, нижеподписавшийся г-н СЮДР, нотариус в г. Бордо, настоящим заверяю подлинность вышестоящей подписи г-на ЯННА ГАЛЛАРА. г. БОРДО, 31 августа 2021 г.]

[Штамп: Тибо СЮДР (Thibault SUDRE) Каролин ЖЕНСОН (Caroline JEANSON) Члены нотариального товарищества Пляс де Кинконс, 12 (12, Place des Quinconces) 33000 БОРДО]

[Печать: Тибо СЮДР, член нотариального товарищества \* БОРДО] /подпись/

### АПОСТИЛЬ

(Гаагская Конвенция от 5 октября 1961 года)

#### РОССИЯ

1. Французская Республика Настоящий официальный документ

2. подписан

господином Тибо СЮДР

3. выступающим в качестве

нотариуса

4. скреплен печатью/штампом

нотариальной конторы БОРДО (ЖИРОНДА)

Удостоверено

5. B

БОРДО

6. Дата:

16.09.2021 г.

7. кем:

Генеральным прокурором при апелляционном суде г. Бордо

8. за №

4503

9. Печать/штамп:

10. Подпись:

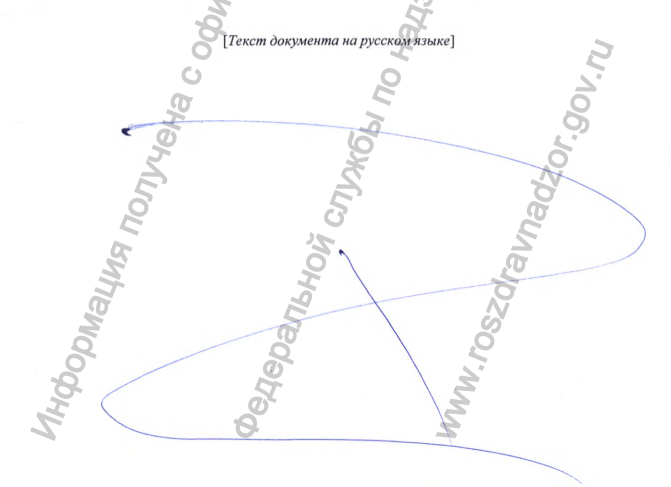
От имени Генерального прокурора Помощник Генерального прокурора Мишель ПЕЛЕГРИ (Michel PELEGRY)

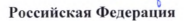
/подпись/

[Печать: Генеральный прокурор при апелляционном

суде г. Бордо]

Апостиль удостоверяет исключительно подлинность подписи, печати или штампа, поставленных на документе. Он не удостоверяет, что содержание документа является верным или что Французская Республика одобряет его содержание.





# Город Москва.

Шестого октября две тысячи двадцать первого года.

Я, Прокошенкова Елена Евгеньевна, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Краплина Дениса Александровича.
Подпись сделана в моем присутствии.

Подпись сделана в моем присутствии.

Личность подписавщего документ установлена.

Зарегистрировано в ресстре № 2/1/86-4/77-2021-50-180

Уплачено за совершение нотариального действия: 400 руб. 00 коп.

Е.Е. Прокошенкова

Прошнуровано, пронумеровано и екреплено печатью 25 лист (-а,-ов).

Е.Е. Прокошенкова