

**Fabricante** 

Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG  
Oskar-Schindler-Str. 4  
50769 Colonia  
Alemania

Teléfono: +49 221 70936-0  
Fax: +49 221 70936-66  
E-Mail: [info@bauschdental.de](mailto:info@bauschdental.de)  
Internet: [www.bauschdental.de](http://www.bauschdental.de)



Fecha de emisión: 2019-12-06

## 1. Descripción general y finalidad del producto

La pinza Y es un instrumento de laboratorio, hecho de acero inoxidable, para un manejo más fácil de sedas de articulación anchas o folios de prueba de oclusión en el articulador. ¡El soporte en Y no está diseñado para ser usado en humanos y no es un dispositivo médico! El soporte en Y es esterilizable.

### Indicación

Instrumento de laboratorio.

### Contraindicación

No diseñado para ser usado en humanos!

### Efectos secundarios

N/A.

## 2. Notas

- Antes del uso, la pinza Y (instrumento) debe ser limpiada, desinfectada y esterilizada si fuera necesario.
- La pinza se puede esterilizar con vapor (calor húmedo, 134°C).
- La pinza se puede utilizar en combinación con sedas o folios de articular fabricados por Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG.
- Eliminación: el instrumento debe eliminarse con los residuos de laboratorio habituales.

## 3. Contenido del paquete

- 1 Pinza Y (BK 140)
- Instrucciones de uso

## 4. Preparación

El instrumento debe limpiarse antes de su uso. Esto se aplica en particular al uso inicial después de la entrega, ya que el instrumento se entrega sin esterilizar.

## 5. Aplicación

- Insertar el material de test oclusal (p.ej. seda o folio) en la pinza para que sobresalga por todos los lados más allá de las mordazas de sujeción.
- Cierre las mordazas de sujeción empujando el control deslizante de bloqueo del mango hacia adelante.
- Realice la prueba de oclusión en el modelo en el articulador.
- Después de realizar el test de oclusión, abra la pinza Y empujando la corredera de bloqueo hacia atrás y deseche el material de prueba de oclusión usado con los desechos de laboratorio habituales.
- Si es necesario, prepare el soporte en Y para el reprocesamiento.

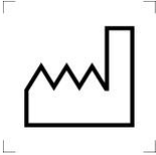
## 6. Instrucciones de eliminación

El instrumento debe desecharse con los residuos normales de laboratorio.

**7. Símbolos**



Fabricante



Fecha de fabricación



„Siga las instrucciones del fabricante“



Número de referencia



Unique Device Identifier



Conformidad con la normativa pertinente de la UE.