

SCHEDA TECNICA

Denominazione commerciale	Linea Strumentario Manuale – Adattatore manuale
Codice	AD – (XX) Consultare il catalogo per visualizzare le varie configurazioni disponibili.
Destinazione d'uso	Strumento MANUALE destinato ad accogliere la rispettiva asta al fine di creare un corpo unico (screw driver) e consentire il serraggio della vite protesica con il rispettivo componente protesico e il sottostante impianto.
Descrizione del dispositivo e modalità d'uso	L'impugnatura presenta una zigrinatura idonea a favorire una salda presa.
Caratterizzazione della zona di contatto e del tempo di permanenza	Il DM può essere usato sia nel cavo orale che in laboratorio per un periodo entro i 60 min.
Classificazione	I
Marcatura CE	CE (MDR 2017/745)
Caratteristiche tecniche	
Materiale	AISI 420 MOD + AISI 303
Monouso	No
Stato	Non Sterile
Pulizia, lavaggio e sterilizzazione	Il dispositivo è fornito NON STERILE: la corretta pulizia, disinfezione e sterilizzazione è indispensabile per ridurre i rischi per il paziente e per la prevenzione di infezioni crociate. Le informazioni di dettaglio sul metodo di pulizia e sterilizzazione sono riportate sulle Istruzioni per l'uso
Modalità conservazione	Conservare in luogo fresco e asciutto
Presenza sostanze pericolose	Il prodotto non contiene sostanze S.V.H.C. (Substances of very High Concern). Rif. Regolamento REACH – art. 59 – par. 10)

Rev. 04_12/09/2025

TECHNICAL DATA SHEET

Commercial name	Manual Instrumental Line – Manual Adapters
Code	AD – (XX) Consult the catalogue to view the various configurations available.
Intended use	MANUAL tool intended to hold the shaft to create a single element (screw driver) for use in tightening the prosthetic screw with the respective prosthetic component and the implant below.
Description of the device and how to use it	The handle is grooved to improve the grip.
Contact area features and application time	The MD can be used both in the oral cavity and in the laboratory for a period of up to 60 min.
Classification	I
CE Marking	CE (MDR 2017/745)
Technical features	
Material	AISI 420 MOD + AISI 303
Single use	No
Status	Non-sterile
Cleaning, washing and sterilisation	The device is supplied UNSTERILISED: proper cleaning, disinfection and sterilisation is essential in order to reduce the risks to the patient and prevent cross-infection. Detailed information on the cleaning and sterilisation method is given in the instruction for use
Storage method	Store in a cool, dry place
Presence of hazardous substances	The product does not contain SVHC substances. (Substances of Very High Concern). Ref. REACH Regulation - art. 59 - par. 10)

Rev. 04_12/09/2025