

SCHEDA TECNICA

Denominazione commerciale	Linea Strumentario Manuale – Posizionatore
Codice	KITPOS-[X] - POS-[X]
Destinazione d'uso	Strumento MANUALE da laboratorio destinato ad ingaggiare l'analogo al fine di posizionarlo più agevolmente sul modello.
Descrizione del dispositivo e modalità d'uso	L'inseritore si compone di un'asta filettata nella estremità inferiore e zigrinata in quella superiore. Una volta avvitato sul filetto interno dell'analogo, il DM contribuisce ad agevolarne l'inserimento nella rispettiva sede del modello prototipato.
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 303
Serraggio vite	Vedere etichetta prodotto
Monouso	No
Stato	Non Sterile
Pulizia, lavaggio e sterilizzazione	Il dispositivo è fornito NON STERILI: 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	Instrumental Manual Line – Positioner
Code	KITPOS-[X] - POS-[X]
Intended use	A MANUAL instrument for use in engaging the analogue to make it easier to position on the model.
Description of the device and how to use it	The inserter consists of a rod with thread on the bottom and grooves on the top. Once screwed onto the thread in the analogue, the MD makes insertion easier in the relevant seat of the prototype.
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 303
Screw tightening	See product label
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