

## **NÁVOD K POUŽITÍ** **EXATEC, CYTEC a CONTEC** **TITAN + VYSOKOPEVNOSTNÍ SKELNÁ VLÁKNA**

Strany

- 01 // OBSAH + PŘÍLOHY
- 02 // INFORMACE
- 03 // EXATEC + EXATEC-S, titan
- 04 // EXATEC, vysokopevnostní skelná vlákna
- 04 // CYTEC, vysokopevnostní skelná vlákna
- 05 // CONTEC, vysokopevnostní skelná vlákna
- 05 // MATERIÁLY
- 05 // URČENÝ ÚČEL
- 05 // OBNOVA
- 06 // PŘEHLED: DEZINFEKCE, ČIŠTĚNÍ, STERILIZACE
- 06 // PREPARACE KOŘENOVÉHO KANÁLKU
- 07 // ZAVEDENÍ: EXATEC, TITAN
- 08 // ZAVEDENÍ: EXATEC-S, TITAN
- 09 // ZAVEDENÍ: EXATEC, CYTEC, CONTEC, VYSOKOPEVNOSTNÍ SKELNÁ VLÁKNA
- 10 // PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ + ZDROJE CHYB
- 11 // VÝROBCE + DOPLŇKOVÉ INFORMACE
- 11 // SYMBOLY

### **PŘÍLOHY:**

- 12 // EN ISO 17664-1      CE 0197 (třída IIa)  
Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků – rotační nástroje
- 16 // EN ISO 17664-1      CE 0197 (třída IIa)  
Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků – kořenové čepy
- 19 // EN ISO 17664-1      CE (třída I)  
Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků – zaváděcí nástroj Exatec-S
- 24 // EN ISO 17664-1      CE (třída I)  
Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků – systémový box

Návod k použití a všechny dokumenty EN ISO 17664-1 najdete také ke stažení na adrese [www.hahnenkratt.com/service](http://www.hahnenkratt.com/service).

## Určení uživatelé

Tyto výrobky jsou určeny jen pro stomatologické použití. Aplikace probíhá výhradně zubním lékařem.

## Cílová skupina pacientů

Pacienti s koronárně silně zničenými zuby a také s léčenými kořeny zubů. U dětí nebo mladistvých musí dbát uživatel na to, aby ošetřoval jen trvalé zuby, protože v mléčném zubu by kořenový čep narušoval výměnu, jelikož kořeny mléčného zuba jsou u dentice resorbovány zubem trvalým.

## Klinický přínos

Rekonstrukcí pomocí kořenových čepů je možné zabránit extrakci zuba. Použitím rozšiřovačů kanálků a kalibračních vrtáčků přizpůsobených kořenovým čepům lze získat co nejvíce zubní tkáně a připravit kořenový kanálek tak, aby se tvarově shodoval s kořenovým čepem. Touto tvarovou shodou je dosaženo optimální komplementarity kořenového čepu, resp. rekonstrukce, a tím je také optimalizována odolnost proti zlomení a životnost.

## Určený účel

Kořenové čepy jsou indikovány pro ukotvení rekonstrukčních nástaveb u silně koronárně poškozených nevitálních trvalých zubů. Kořenové čepy jsou určeny k jednorázovému použití. Rozšiřovače kanálků a kalibrační vrtáčky jsou určeny k přípravě kořenového kanálku pro možnost následného provedení rekonstrukčních opatření. Oblastí použití vrtáčků je preparace kořenového kanálku pro ukotvení kořenového čepu.

## Kontraindikace

Pro naše vrtáčky a kořenové čepy nám nejsou známy žádné kontraindikace, pokud ošetření probíhá lege artis a po obnově, tj. dezinfekci a sterilizaci, podle našich dokumentů „EN ISO 17664-1 Informace výrobce“.

Dodržujte prosím také bod „Preventivní opatření a zdroje chyb“.

## Nezádoucí vedlejší účinky

nejsou známy, pokud ošetření probíhá lege artis a podle našeho návodu k použití.

## Likvidace

Při likvidaci postupujte podle národních a regionálních předpisů.

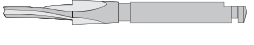
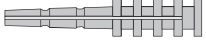
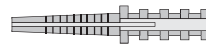
## Násadce

Násadce vrtáčků jsou dimenzovány podle normy EN ISO 1797, typu 1, a sedí jen do kolénka pro ně určeného.

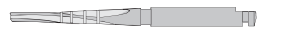
Naše kalibrační vrtáčky HAHNENKRATT tvarově odpovídají příslušné velikosti kořenového čepu HAHNENKRATT. K tomu viz tabulky níže pro jednotlivé systémy kořenových čepů.

Finální lůžko čepu lze kalibrovat jen s odpovídající velikostí kalibračního vrtáčku.

**EXATEC, EXATEC-S, TITAN**

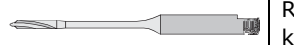
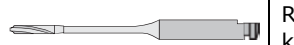
<b>Exatec, titan</b>	<b>Ø hlavičky čepu apik. délky čepu</b>	<b>univerzální</b>	<b>2,6 6,6</b>	<b>2,7 8,0</b>	<b>2,8 9,7</b>	<b>3,0 11,4</b>	
Modulární kořenový nástavbový systém	apik. Ø čepu ▲ apik. Ø čepu ▼ mm		1,461 0,98 mm	1,559 0,98 mm	1,681 0,98 mm	1,803 0,98 mm	
	Značení	žádné	bílé	žluté	modré	černé	
<b>Nástroje, univerzální pro všechny moduly</b>	<b>Obsah</b>				<b>REF</b>		
	Rozšiřovač kanálků s centrální špičkou	1	42010				
	Rozšiřovač kanálků s řeznou špičkou	1	43000				
	Pilotní vrtáček	1	42100				
	Kalibrační vrtáček	1		42001	42002	42003	42004
	Měřicí šablona	1	42050				
<b>Exatec</b>							
	Kořenový čep	10		42311	42312	42313	42314
<b>Systémový box + organizér, prázdný</b>	1			10004 + 10000			
<b>Exatec-S</b>							
	Kořenový čep	10		45511	45512	45513	45514
	Zaváděcí nástroj	1	45522				
<b>Systémový box + organizér, prázdný</b>	1			10005 + 10000			

## EXATEC, VYSOKOPEVNOSTNÍ SKELNÁ VLÁKNA

<b>Exatec</b> Kořenový nástavbový systém		Ø hlavičky čepu apik. délky čepu	univerzální	2,6 6,6	2,7 8,0	2,8 9,7	2,2 -
		apik. Ø čepu▲ apik. Ø čepu▼ mm		1,461 0,98 mm	1,559 0,98 mm	1,681 0,98 mm	- 0,98 mm
		Značení	zádné	bílé	žluté	modré	zelené
<b>Obsah</b>		<b>REF</b>					
	Rozšiřovač kanálků s centrální špičkou	1	42010				
	Rozšiřovač kanálků s řeznou špičkou	1	43000				
	Pilotní vrtáček	1	42100				
	Kalibrační vrtáček	1		42001	42002	42003	
	Kalibrační vrtáček	1					42005
	Měřicí šablona	1	42050				

<b>Exatec</b>							
	Kořenový čep	10		42611	42612	42613	
	Kořenový čep	10					42615
<b>Systémový box</b>		1	10003				

## CYTEC, VYSOKOPEVNOSTNÍ SKELNÁ VLÁKNA

<b>Cytec</b> Kořenový nástavbový systém			univerzální	1,0 mm	1,2 mm	1,4 mm	1,6 mm	1,8 mm	2,1 mm
		Značení	zádné	červené	bílé	žluté	zelené	modré	černé
		<b>Obsah</b>	<b>REF</b>						
	Rozšiřovač kanálků	1	42010						
	Rozšiřovač kanálků	1	43000						
	Kalibrační vrtáček	1		4300D10	43001	43002	4300D16	43003	43004
	Měřicí šablona	1	43050						
<b>Cytec</b>									
	Kořenový čep	10		4360D10	43601	43602	4360D16	43603	43604
<b>Systémový box</b>		1	10001						

## CONTEC, VYSOKOPEVNOSTNÍ SKELNÁ VLÁKNA

Contec Kořenový nástavbový systém		univerzál ní	1,1 mm	1,3 mm	1,5 mm	1,75 mm	2,0 mm
	Značení	žádné	červené	bílé	žluté	modré	černé
<b>Obsah</b>		<b>REF</b>					
	Rozšiřovač kanálků	1	42010				
	Rozšiřovač kanálků	1	43000				
	Kalibrační vrtáček	1		4400D11	44001	44002	44003
	Měřicí šablona	1	44050				44004
<b>Contec</b>							
	Kořenový čep	10		4460D11	44601	44602	44603
<b>Systémový box</b>			10002				

### MATERIÁLY

**Titan stupně 5:** Ti 6-Al 4-V, slitina podle normy ČSN EN ISO 5832-3, americké normy ASTM F 136

**Kompozitní materiály zesílené vlákny:** vysokopevnostní skelná vlákna (FRC, Fibre Reinforced Composite)

### OBNOVA

**EN ISO 17664-1 Informace výrobce v příloze + ke stažení na [www.hahnenkratt.com/service](http://www.hahnenkratt.com/service)**

Rotační nástroje a kořenové čepy se dodávají **nesterilní**. Obaly **nejsou** vhodné pro sterilizaci.

**Rotační nástroje** musí před každým, a to i prvním, použitím projít obnovou podle našeho dokumentu „EN ISO 17664-1 Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků – rotační nástroje“.

Konec životnosti výrobku je dán opotřebením vznikajícím při používání.

Nástroje se musí před každým použitím zkontolovat podle informací v dokumentu „EN ISO 17664-1 Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků – rotační nástroje“ (viz „Kontrola a ověření funkce“), aby byla zajištěna optimální vrací funkce a zabránilo se možnému ohrožení v důsledku tupých nebo poškozených nástrojů.

**Kořenové čepy** musí před použitím projít obnovou podle dokumentu „EN ISO 17664-1 Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků – kořenové čepy“. Kořenové čepy nejsou koncipovány k opakované obnově ani opětovnému použití. Při nepřípustném opakovaném použití hrozí nebezpečí křížové kontaminace. Při několikanásobné obnově hrozí nebezpečí poškození materiálu.

**Naše systémové boxy** poskytují zubnímu lékaři během ošetření přehledné umístění a možnost snadného vynětí vrtáčků a kořenových čepů k ošetření: Exatec (REF 10004), Exatec-S (REF 10005), Exatec Fiber (REF 10003), Cytec (REF 10001), Contec (REF 10002)

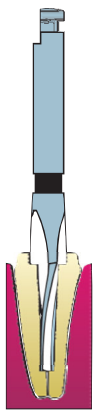
Na základě rentgenového snímku se určí počet a velikost kořenových čepů. V místě ošetření se potřebné **sterilizované** kořenové čepy a **sterilizované** vrtáčky vyjmou ze systému sterilní bariéry a umístí se do **sterilizovaného** systémového boxu.

## PŘEHLED: DEZINFEKCE/ČIŠTĚNÍ/STERILIZACE

X = lze aplikovat	Kořenové čepy Titan	Nástroje Vrtáčky	Kořenové čepy Vysokopevnostní skelná vlákna
<b>Dezinfekce:</b>			
<b>Dezinfekce, manuálně</b>	X	X	X
<b>Termická dezinfekce (ČDP)</b>	-	X	-
<b>Čištění, manuálně:</b>			
<b>70% směs etanolu/vody podle DAB (Německý lékopis)</b>	X	-	X
<b>Sterilizace:</b>			
<b>Autokláv</b>	X	X	X

## PREPARACE KOŘENOVÉHO KANÁLKU

### Výchozí situace:



Zub musí být předběžně, lege artis, ošetřen a nesmí vykazovat žádné patologické změny. Lumen kořenového kanálku musí mít rovný průběh a musí se kalibračním vrtáčkem připravit pro uchycení kořenového čepu do max. 3 mm k fyziologickému foramen.

- Velikost čepu se určuje měřicí šablonou. Ta se přitom položí na rentgenový snímek. U digitálního rentgenu se musí pro zjištění vhodné velikosti čepu provést digitální měření.
- Nasazení kofferdamu
- Otevření a rozšíření kořenového kanálku ručními nástroji do cca ISO 80.  
*Co nejširší příprava ručními nástroji redukuje strojové použití vrtáček, které mohou podle okolnosti vyvíjet teplo poškozující dentin.*
- Strojové rozšíření lumen kořenového kanálku rozšiřovačem kanálků (REF 43000 nebo REF 42010) a u čepů Exatec následně pilotním vrtáčkem (REF 42100). Zohledněte zvolenou délku čepu a případně ji na vrtáčku vyznačte gumovým kroužkem.

- Kalibrační vyvrtání lůžka čepu pomocí kalibračního vrtáčku tak, aby se lůžko pro hlavičku čepu nacházelo u čepu Exatec minimálně 2 mm hluboko v dentinu.
  - *Integrovaná čelní fréza zajišťuje, aby lůžko probíhalo středově a pravoúhle k ose kanálku.*
  - *Aby nedošlo k poškození kořenového dentinu v důsledku vyvíjení tepla, mají se vrtáčky na kořenové kanálky obecně používat jen*
    - **při chlazení vodou nebo gelem**
    - **při rychlosti 500–1000 ot/min**
    - **za co nejmenšího tlaku, lehkými doteky**
  - **V pravidelných intervalech nástroje kontrolujte. Odstraňte odvrtané fragmenty tkáně a vyčistěte stopy abraze. Vypláchněte vrtací kanálek.**
- Vyčistěte a vysušte kořenový kanálek.



### ZAVEDENÍ: EXATEC, TITAN



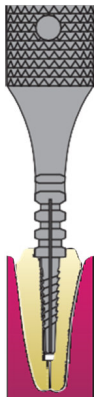
- Titanový kořenový čep Exatec zkušebně vložte a zkontrolujte okluzní polohu.
- Případně vyznačte potřebnou výšku čepu a extraorálně zkraťte hlavičku čepu jemnozrnným brusným těliskem z karbidu křemíku, tenkou tvrdokovovou frézou nebo řezacím kotoučem v násadci.
- Vyčištění kořenového kanálku:
  - Výplach např. 37% kyselinou fosforečnou, NaOCl, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
  - Případně odstraňte sprašnou vrstvu a povrch kondicujte
  - Osušte papírovými čepy, následně teplým vzduchem

**!! Pozor:** Vyvarujte se provizorních cementů obsahujících eugenol, resp. je **bez zbytku** odstraňte. NaOCl nebo H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nejsou při použití kompozitů indikovány, protože vznikající kyslík může způsobovat kyslíkovou inhibici vytvrzování kompozitu.

- Zkrácený kořenový čep Exatec vyčistěte 70% směsi etanolu/vody podle DAB (Německý lékopis)
- Vyplňte kořenový kanálek **řídkým** cementem postupně pomocí spirálového plniče tak, aby nevznikly žádné vzduchové kapsy. Pouze řídký cement může odtokovými drážkami čepu dostatečně odtékat.  
*Jako fixační prostředky jsou vhodné fosfátové nebo skloionomerní cementy a kompozity. Je nutné upřednostnit výplňové materiály s malou zrnitostí (0,1–1,2 µm) (Ketac™ Cem radiopaque, 3M™).*
- Lehkým otáčivým pohybem pomalu zašroubujte kořenový čep Exatec do lůžka čepu, dokud hlavička čepu nebude plně přiléhat k lůžku hlavičky čepu.
- Nechte fixační prostředek vytvrznout
- Přebytečný fixační prostředek odstraňte
- Případně podle okluzních poměrů upravte hlavičku čepu cylindrickými diamanty za chlazení vodou.

Podle pokynů k použití aplikovaných výrobků a metod vytvořte nástavbu a konečnou rekonstrukci.

## ZAVEDENÍ: EXATEC-S, TITAN



- Montáž kořenového čepu Exatec-S na zaváděcí nástroj:
  - Preventivní opatření: zajistěte zaváděcí nástroj pojistným řetízkem (protáhněte jej otvorem)
  - Nasadte zaváděcí nástroj na čep
  - Otáčejte zaváděcím nástrojem, dokud drážky nezapadnou
  - Vsuňte čep
  - **Zkontrolujte spolehlivé usazení čepu v zaváděcím nástroji**
- Kořenový čep Exatec-S zkušebně zašroubujte
  - Samořezné „drápy“ se přitom zaklesnou do dentinu. Kónusem se současně chytí všechny otočky závitu a zašroubování je možné relativně minimálním točivým momentem  $7,9 \pm 1,7 \text{ Ncm}$  při maximálně 3 otáčkách. \*) Pohyb čepu apikálně je rozměrově zcela přesně zastaven přesně lícujícím lůžkem.
- Vyčištění kořenového kanálku:
  - Výplach např. 37% kyselinou fosforečnou, NaOCl, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>
  - Případně odstraňte sprašnou vrstvu a povrch kondiciujte
  - Osušte papírovými čepy, následně teplým vzduchem

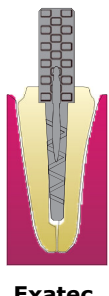
**!! Pozor:** Vyvarujte se provizorních cementů obsahujících eugenol, resp. je **beze zbytku** odstraňte. NaOCl nebo H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> nejsou při použití kompozitů indikovány, protože vznikající kyslík může způsobovat kyslíkovou inhibici vytvrzování kompozitu.
- Vyčistěte kořenový čep Exatec-S, úlomky dentinu přitom odstraňte 70% směsí etanolu/vody podle DAB (Německý lékopis).
- Vyplňte kořenový kanálek **řídkým** cementem postupně pomocí spirálového plniče tak, aby nevznikly žádné vzduchové kapsy. Pouze řídký cement může odtokovými drážkami čepu dostatečně odtékat.
  - *Jako fixační prostředky jsou vhodné fosfátové nebo skloionomerní cementy a kompozity. Je nutné používat výplňové materiály s malou zrnitostí (0,1–1,2 µm). (Ketac<sup>TM</sup> Cem radiopaque, 3M<sup>TM</sup>)*
- Zašroubujte kořenový čep Exatec-S: začněte malou otočkou doleva, aby čep zapadl do předřezané otočky závitu, poté zašroubujte kořenový čep směrem doprava (max. 3 otáčky).
- Vytáhněte zaváděcí nástroj axiálně k čepu, aby nedošlo k deformaci „drápů“.
- Nechte fixační prostředek vytvrznout a přebytečný fixační prostředek odstraňte.
- Podle okluzních poměrů upravte hlavičku čepu cylindrickými diamanty za chlazení vodou.

Podle pokynů k použití aplikovaných výrobků a metod vytvořte nástavbu a konečnou rekonstrukci.

\*) zjištěno při srovnávací dizertaci z roku 1994

„Drehmomentmessungen an schraubbaren Wurzelkanalstiftsystemen“ (Měření točivých momentů na šroubovacích systémech čepů pro kořenové kanálky) od Klause Gaberta

## ZAVEDENÍ: EXATEC, CYTEC, CONTEC, VYSOKOPEVNOSTNÍ SKELNÁ VLÁKNA



**Exatec**

- Kořenový čep zkušebně vložte a zkontrolujte okluzní polohu.
- Vyznačte potřebnou výšku čepu (okluzní výšku) a provedte extraorální zkrácení jemným diamantovým kotoučem. Přitom zamezte, aby byl vyvíjen prach (používejte ostře řezající nástroje).

**!! Pozor:** Nikdy ke zkracování nepoužívejte kleště. Ty by strukturu materiálu poškodily.

- Kořenový čep vyčistěte 70% směsi etanolu/vody podle DAB (Německý lékopis)
- Příprava kořenového kanálku: kondicionování dentinu adhezivní technikou

**!! Pozor:** Vyvarujte se provizorních cementů obsahujících eugenol, resp. je bez zbytku odstraňte.

$H_2O_2$  ani  $NaOCl$  nejsou indikovány, protože vznikající kyslík může způsobovat kyslíkovou inhibici vytvrzování kompozitu.

### Adhezivní technika, např.:



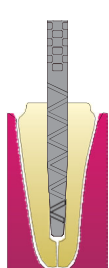
**Cytec**

- Kondicionování kanálku a zubního povrchu (např. 37% kyselinou fosforečnou)
- Odstranění kyseliny vodním sprejem
- Výplach kanálku alkoholem (např. 70%)
- Vysušení kanálku papírovými čepy
- Aplikace primeru a odsátí přebytku papírovými čepy
- Aplikace bonderu a odsátí přebytku papírovými čepy

**!! Pozor:** Nepolymerizujte bonder světlem.

- Volitelně: Opatřete čep **tenkou vrstvou** duálně tvrdnoucího bonderu, nepolymerizujte světlem.

*Alternativně: Opatřete čep **tenkou vrstvou** duálně tvrdnoucího bonderu, lehounce ofoukejte a polymerizujte světlem, např. CLEARFILTM Universal Bond Quick, Kuraray*



**Contec**

- Vyplňte kořenový kanálek **řídkým, duálně polymerizujícím, rentgenově viditelným kompozitem** a spirálovým plničem. Dodržujte návod k použití výrobce kompozitu např.: PANAVIA<sup>TM</sup> F 2.0, Kuraray
- Obratem opatřete kořenový čep kompozitem a ihned jej lehkým otáčivým pohybem **pomalu** zaveděte do lůžka čepu a v této pozici jej držte, dokud kompozit nevytvrdne natolik, aby byl čep pevně usazen ve své poloze.
- Přebytečný materiál rovnoměrně rozetřete na vyčnívající čep a kavitu a zbylý přebytečný kompozit odstraňte.
- Cca 40 s vytvrzujte polymerizační lampou (viz návod k použití kompozitu)
- Poté pomalu tekoucím kompozitem obratem zhotovte nástavbu pahýlu. Pro vytvarování nástavby použijte – pokud je to nutné – průhledné pouzdro (Frasaco) nebo matricovou pásku (HAHNENKRATT). Např.: CLEARFIL<sup>TM</sup> DC CORE PLUS, Kuraray
- Provedte závěrečné jemné korektury turbínkou a diamantovým brusným těliskem za chlazení vodou.

### Dodržujte návody k použití aplikovaných výrobků a metod.

## PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ A ZDROJE CHYB

S ohledem na klinické zákonitosti a indikaci je nutné mít na paměti, že odolnost proti zlomení a ohybu konfekčního kořenového čepu má své limity, které jsou podmíněny materiélem a zvoleným průměrem čepu.

Ale také v případě ostatních komponent: ponechaná zubní tkáň nebo nástavba a korunka mohou představovat příčinu selhání rekonstrukce.

V informacích k preparaci a zavádění byly již uvedeny body, které mají pozitivní vliv na stabilitu rekonstrukce. Pečlivé sbroušení vyrovnané okluze má pro stabilitu rekonstrukce a její životnosti rozhodující význam. Dynamické zatížení prostřednictvím antagonistů musí mít co nejnižší dopad. Nesprávné zatěžování nebo přetěžování mohou vést k tomu, že se rekonstrukce uvolní, ortodonticky posunou nebo také zlomí.

Preparace v oblasti okraje korunky se má provádět tak, aby efektem tzv. obroučky mohla být podpořena stabilita rekonstrukce.

## ZDROJE CHYB

### Projevy nezdařené rekonstrukce:

A) Uvolnění nebo oddělení kořenového čepu

### Možné příčiny:

- Nesprávná vazba mezi fixačním materiélem a dentinem (nedostatečná příprava kořenového kanálku)

B) Zlomení kořenového čepu

- Viz A)
- Příliš velké dynamické zatížení prostřednictvím antagonistů (viz výše)
- Nadměrné náhlé zatížení
- Výběr poddimenzovaného kořenového čepu

C) Prasknutí nebo zlomení kořene

- Viz B)
- Sklerotický kořenový dentin

## PREVENTIVNÍ OPATŘENÍ

Kořenový čep není opětovně použitelný.

Při nepřípustném opětovném použití by hrozilo nebezpečí křížové kontaminace.

Vezměte také v úvahu informace z obou přiložených dokumentů „EN ISO 17664-1 Informace výrobce o sterilizaci“.

## DOPLŇUJÍCÍ INFORMACE

Všechny závažné incidenty, k nimž v souvislosti s výrobkem dojde, je nutné ohlásit výrobcu a příslušnému orgánu členského státu, v němž se nachází domicil uživatele a/nebo pacienta.

Souhrn údajů o bezpečnosti a klinické funkci (SSCP) kořenových čepů bude zpřístupněn přes EUDAMED. Do zprovoznění příslušného modulu EUDAMED je souhrn SSCP do 7 kalendářních dní na vyžádání dostupný u výrobce.



**EN ISO 17664-1 Document**  
Consult: [www.hahnenkratt.com/service](http://www.hahnenkratt.com/service)

**Bezplatný dokument „EN ISO 17664-1 Informace výrobce o sterilizaci“ je do  
7 kalendářních dní na vyžádání dostupný u:**

## VÝROBCE



**E. Hahnenkratt GmbH**  
Dentale Medizintechnik  
Benzstraße 19  
DE-75203 Königsbach-Stein  
Tel. +49 72323029-0  
[info@hahnenkratt.com](mailto:info@hahnenkratt.com)  
[www.hahnenkratt.com](http://www.hahnenkratt.com)

## SYMBOLY



Nepoužívejte opakovaně



Číslo výrobku



Prostudujte si návod k použití



Označení šarže



Prostudujte si elektronický návod  
k použití  
Ke stažení na:  
[www.hahnenkratt.com/service](http://www.hahnenkratt.com/service)



Datum výroby



Pozor



Výrobce



Jednotka obalu



Otačení doprava



Zdravotnický prostředek



Uchovávejte v suchu



Jednoznačný identifikátor  
zdravotnického prostředku



Nesterilní



Nepoužívejte, pokud je obal  
poškozený, a prostudujte si návod k  
použití



## ⚠️ Výstražná upozornění

### Dodržujte standardní předpisy pro prevenci úrazů

Při dodržování návodů k použití používaných přístrojů a čisticích chemikálií nám nejsou známa žádná výstražná upozornění.

**Před prvním použitím také viz bod „Kontrola a ověření funkce“.**

## Omezení při obnově

Konec životnosti výrobku závisí na jeho opotřebení a poškození v důsledku používání.

**Konec životnosti jednotlivých výrobků se liší individuálně a musí jej proto stanovit uživatel.  
Dodržujte bod „Kontrola a ověření funkce“.**

## Pokyny

Celý postup je nutno provést také před prvním použitím.

Popsané postupy jsou obecně známé a předpokládají běžné vybavení a spotřební materiály.

## Místo používání

Obnovu provádějte pouze v místnostech/prostorech, které jsou k tomu určeny. Dodržujte hygienická opatření stanovená národními předpisy.

## Skladování a přeprava

Okamžitě po použití na pacientovi uložte nástroje do frezátoru naplněného vhodným čisticím/dezinfekčním prostředkem (alkalickým, bez aldehydů), aby nedošlo k přischnutí zbytků nečistot (fixaci proteinů). Doporučujeme provést obnovu nástrojů nejpozději hodinu po použití. Přeprava na místo obnovování by měla probíhat ve frezátoru.

## Příprava na dekontaminaci

Dodržujte také pokyny pro rotační nástroje, které platí ve vašem zdravotnickém zařízení. Pro naše rotační nástroje HAHNENKRATT jinak není nutné dodržovat žádné zvláštní požadavky.

## Čištění a dezinfekce

Podle doporučení Institutu Roberta Kocha (RKI) se má obnova provádět přednostně strojově.

### A) Validované strojové čištění a dezinfekce

#### Obnova v ČDP (termodezinfektor)

##### Vybavení

1. Čisticí a dezinfekční přístroj (ČDP) podle normy EN ISO 15883, např. firmy Miele s programem Vario-TD. Dosažená hodnota A<sub>0</sub> musí činit nejméně 3000.
2. Neodisher® Mediclean Dental firmy Dr. Weigert
3. Neodisher® Z Dental firmy Dr. Weigert
4. Nástavec koše ČDP vhodný pro vrtáčky, např. nástavec Miele, výrobek E491

Vždy také dodržujte návody k použití používaných výrobků a přístrojů. Dodržujte normy EN ISO 15883-1 a EN ISO 15883-2.



Klasifikace podle směrnice RKI:  
Kritické A

Výrobky HAHNENKRATT:  
Rotační nástroje z ušlechtilé oceli  
pro systémy kořenových čepů Exatec, Cytec, Contec

Revize 2022-06-10, verze 01

CE 0197

**Validovaný postup s ČDP:**

1. Uložte nástroje do vhodného nástavce koše.
2. Naplnění nástavce koše a umístění do ČDP provedte podle pokynů výrobce ČDP. Musí být umožněno, aby proud vody dopadal přímo na instrumentárium.
3. Podle pokynů výrobce prostředků a ČDP doplňte čisticí/dezinfekční prostředek.
4. Spusťte program Vario-TD včetně termické dezinfekce. Hodnota A<sub>0</sub> musí při termické dezinfekci činit nejméně 3000.
5. Program:
  - 1 min předčištění studenou vodou (< 40 °C v kvalitě pitné vody)
  - vypuštění
  - 3 min předčištění studenou vodou (< 40 °C v kvalitě pitné vody)
  - vypuštění
  - 10 min mytí při 55 °C s použitím přípravku 0,5% alkalický čistič Neodisher® Mediclean Dental
  - vypuštění
  - 3 min neutralizace teplou vodou z vodovodu (> 40 °C) a 0,1% neutralizačním přípravkem Neodisher® Z Dental, Dr. Weigert, Hamburk
  - vypuštění
  - 2 min oplachování teplou vodou z vodovodu (> 40 °C)
  - vypuštění
  - termická dezinfekce demineralizovanou vodou při teplotě 92 °C, min. 5 min
  - automatické sušení, 30 min při 90 °C

Po skončení programu vyjměte nástroje z ČDP a vysušte je podle doporučení komise KRINKO primárně lékařským stlačeným vzduchem. Přitom dbejte na vysušení obtížně přístupných míst.

**B) Validované manuální čištění, dezinfekce a sušení**

**Obnova v ultrazvukové lázni**

**Vybavení**

1. Čisticí prostředek:
  - 1) Ultrazvuková lázeň
  - 2) Nylonový kartáček
2. Čisticí prostředek:
  - ID 220 firmy DÜRR (hotový roztok bez obsahu aldehydů / lázeň na vrtáčky) dezinfekční prostředek na rotační nástroje vhodný pro ultrazvuk

**Validovaný postup:**

**Manuální čištění ultrazvukem a kartáčkem**

Vyjměte nástroj z frezátoru a za pokojové teploty jej čistěte minimálně 15 minut ve vhodné sítové nádobě v ultrazvukové lázni. Přitom je třeba dbát na to, aby se kapalina dostala na všechny přístupné plochy a nevznikaly ultrazvukové stíny.

Následně čistěte nástroj v roztoku (bez ultrazvuku) nylonovým kartáčkem tak dlouho, aby na povrchu nebylo opticky možné rozpoznat žádné zbytky nečistot.

**Čisticí médium a kartáček musí dosáhnout na všechny části nástroje a vyčistit je.**

**Manuální dezinfekce ultrazvukem**

Vložte nástroj pro dezinfekci ve vhodné sítové nádobě minimálně na 1 minutu do čerstvé ultrazvukové lázně naplněné 100% přípravkem ID 220 (< 45 °C).

# **EN ISO 17664-1 Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků**

**Klasifikace podle směrnice RKI:**  
Kritické A

**Výrobky HAHNENKRATT:**  
Rotační nástroje z ušlechtilé oceli  
pro systémy kořenových čepů Exatec, Cytec, Contec



Revize 2022-06-10, verze 01

**CE 0197**

Důkladně nástroj minimálně 1 minutu oplachujte demineralizovanou vodou.

Případné zbylé nečistoty kompletně odstraňte nylonovým kartáčkem za neustálého otáčení nástroje, opláchněte jej pod tekoucí vodou a zopakujte čištění a dezinfekci ultrazvukem.

Vysušte nástroj podle doporučení komise KRINKO primárně lékařským stlačeným vzduchem. Přitom dbejte na vysušení obtížně přístupných míst.

## **Údržba**

Tento zdravotnický prostředek nevyžaduje údržbu.

## **Kontrola a ověření funkce**

Provedte vizuální kontrolu neporušnosti a čistoty. Optickou kontrolu zpravidla umožňuje 8násobné zvětšení. Pokud jsou na nástroji po obnově ještě patrné zbytky kontaminace, opakujte čištění a dezinfekci tak dlouho, dokud nebude vidět žádná kontaminace.

Nástroje s následujícími nedostatky je nutné obratem vyřadit a zlikvidovat:

- tupá a vylomená ostří  
Ostří podléhají v důsledku používání nezbytně postupnému otupování. Nástroje je nutné zlikvidovat tehdy, když je jejich použití v důsledku tupých nebo vylomených ostří omezeno.
- poškození tvaru (např. zprohýbané nástroje)
- zkorodovaný povrch

## **Balení**

Nástroje vhodně jednotlivě zabalte do sterilizační fólie podle normy EN ISO 11607-1. Obal musí být dostatečně velký, aby pečetící svar nebyl napnutý. Před použitím se musí zkontrolovat neporušenosystému sterilní bariéry. Při poškození systému sterilní bariéry musí zabalený materiál znova projít obnovou.

## **Validovaná sterilizace v autoklávu (vlhké teplo)**

**Vybavení:** Parní sterilizátor podle normy EN ISO 17665 pro sterilizaci vlhkým teplem

### **Validovaný postup:**

Parní sterilizace metodou frakčního vakua při 134 °C v přístroji podle normy EN 13060:

1. Frakční prevakuum (nejméně 3krát)
2. Sterilizační teplota 134 °C (-0/+3 °C)
3. Doba setrvání při účinné teplotě: minimálně 5 minut (úplný cyklus)
4. Doba sušení: minimálně 10 minut

Dodržujte normu EN ISO 17665 pro sterilizaci vlhkým teplem.

Pára nesmí obsahovat příměsi, aby se netvořily skvrny a nedocházelo ke korozi. Při společné sterilizaci více nástrojů nesmí být překročena maximální kapacita sterilizátoru.

## **Skladování**

Zabalené sterilní výrobky musí být při přepravě a skladování chráněny před prachem, vlhkostí a (re)kontaminací.

Dobu, po kterou je zachována sterilita konečného výrobku, určuje osoba, která ve stomatologickém zdravotnickém zařízení prováděla konečné balení (systém sterilní bariéry nebo obalový systém). (Viz také „Balení“)

# **EN ISO 17664-1 Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků**

**Klasifikace podle směrnice RKI:**  
Kritické A

**Výrobky HAHNENKRATT:**  
Rotační nástroje z ušlechtilé oceli  
pro systémy kořenových čepů Exatec, Cytec, Contec

Revize 2022-06-10, verze 01



**CE 0197**

## **Doplňkové informace**

Všechny závažné incidenty, k nimž v souvislosti s výrobkem dojde, je nutné ohlásit výrobcu a příslušnému orgánu členského státu, v němž se nachází domicil uživatele a/nebo pacienta.

Dodržujte návody k použití používaných provozních prostředků a návody výrobců přístrojů, vč. maximální kapacity přístrojů.

Informace z normy EN ISO 17664-1: Použití leštidel může negativně ovlivnit biokompatibilitu.

Při likvidaci postupujte podle národních předpisů.

Dodržujte právní předpisy o obnově zdravotnických prostředků, které platí ve vaší zemi. Informujte se také například na stránkách [www.rki.de](http://www.rki.de)

Výše uvedené pokyny validoval výrobce zdravotnického prostředku jako VHODNÉ pro přípravu zdravotnického prostředku k jeho opětovnému použití. Osoba provádějící obnovu odpovídá za to, aby skutečně prováděná obnova na sterilizačním pracovišti – spolu s použitým vybavením, materiály a personálem – vedla k dosažení požadovaných výsledků. K tomu je standardně zapotřebí validace a rutinní monitorování postupu na sterilizačním pracovišti.

Jakoukoli odchylku od těchto vydaných pokynů by měl pracovník zdravotnického zařízení odpovídající za bezpečnost důkladně posoudit z hlediska účinnosti a možných negativních následků.

## **Kontaktní údaje výrobce**

E. HAHNENKRATT GmbH  
Dentale Medizintechnik  
Benzstraße 19  
DE-75203 Königsbach-Stein  
GERMANY  
Telefon +49 7232 3029-0  
[info@hahnenkratt.com](mailto:info@hahnenkratt.com)  
[www.hahnenkratt.com](http://www.hahnenkratt.com)



Klasifikace podle směrnice RKI:  
Kritické A

Výrobky HAHNENKRATT:  
Kořenové čepy Exatec, Cytec, Contec  
z titanu a vysokopevnostních skelných vláken

Revize 2022-06-10, verze 01

CE 0197

## **Výstražná upozornění**

### **Dodržujte standardní předpisy pro prevenci úrazů**

Při dodržování návodů k použití používaných přístrojů a čisticích a dezinfekčních roztoků nám nejsou známa žádná výstražná upozornění.

**Kořenové čepy se musí před jednorázovým použitím vydezinfikovat a vysterilizovat.**

**Kořenové čepy nejsou opětovně použitelné.** Při nepřípustném opětovném použití by hrozilo nebezpečí křížové kontaminace. Při několikanásobné obnově hrozí nebezpečí poškození materiálu.

Před použitím výrobek zkонтrolujte s ohledem na neporušenost.

## **Omezení při obnově**



Kořenové čepy jsou určeny k jednorázové obnově.

**Kořenové čepy nejsou opětovně použitelné.** Při nepřípustném opětovném použití by hrozilo nebezpečí křížové kontaminace. Při několikanásobné obnově hrozí nebezpečí poškození materiálu.

## **Pokyny**

Popsané postupy jsou obecně známé a předpokládají běžné vybavení a spotřební materiály.

## **Místo používání**

Obnovu provádějte pouze v místnostech/prostorech, které jsou k tomu určeny. Dodržujte hygienická opatření stanovená národními předpisy.

## **Skladování a přeprava**

Ke skladování a přepravě je nutné používat pouze místnosti a nádoby, které jsou k tomu ve zdravotnickém zařízení určeny.

## **Příprava na dekontaminaci**

Dodržujte také pokyny pro kořenové čepy, které platí ve vašem zdravotnickém zařízení. Jedná se o běžné kořenové čepy, které nepodléhají žádné zvláštní přípravě.

## **Čištění, dezinfekce a sušení**

### **Strojová obnova**

není k dispozici



Klasifikace podle směrnice RKI:  
Kritické A

Výrobky HAHNENKRATT:  
Kořenové čepy Exatec, Cytec, Contec  
z titanu a vysokopevnostních skelných vláken

Revize 2022-06-10, verze 01

CE 0197

## Čištění, dezinfekce a sušení

### Validovaná manuální obnova

**Čisticí a dezinfekční prostředek:** 70% směs etanolu/vody podle DAB (Německý lékopis)

#### Validovaný postup:

1. Vyjměte kořenový čep z obalu.
2. Vložte jej do 70% směsi etanolu/vody podle DAB k vyčištění a
3. vydezinfikování na minimálně 10 minut – dejte pozor, aby byly všechny oblasti namočené.
4. Nechte odpařit etanol tak, aby už nebyla přítomná žádná zbytková vlhkost.

## Údržba

Tento zdravotnický prostředek nevyžaduje údržbu.

## Kontrola a ověření funkce

Před použitím provedte vizuální kontrolu neporušenosti a čistoty. Optickou kontrolu zpravidla umožňuje 8násobné zvětšení. Případné poškozené kořenové čepy zlikvidujte.

## Balení

Nástroje vhodně jednotlivě zabalte do sterilizační fólie podle normy EN ISO 11607-1. Obal musí být dostatečně velký, aby pečetící svar nebyl napnutý. Před použitím se musí zkontolovat neporušenost systému sterilní bariéry. Při poškození systému sterilní bariéry musí zabalený materiál znova projít obnovou.

## Validovaná sterilizace v autoklávu (vlhké teplo)

**Vybavení:** Parní sterilizátor podle normy EN ISO 17665 pro sterilizaci vlhkým teplem

#### Validovaný postup:

Parní sterilizace metodou frakčního vakua při 134 °C v přístroji podle normy ČSN EN 13060:

1. Frakční prevakuum (nejméně 3krát)
2. Sterilizační teplota 134 °C (-0/+3 °C)
3. Doba setrvání při účinné teplotě: minimálně 5 minut (úplný cyklus)
4. Doba sušení: 10 minut

Dodržujte normu EN ISO 17665 pro sterilizaci vlhkým teplem.

## Skladování

Zabalené sterilní výrobky musí být při přepravě a skladování chráněny před prachem, vlhkostí a (re)kontaminací.

Dobu, po kterou je zachována sterilita konečného výrobku, určuje osoba, která ve stomatologickém zdravotnickém zařízení prováděla konečné balení (systém sterilní bariéry nebo obalový systém). (Viz také „Balení“)

## Doplňkové informace

Všechny závažné incidenty, k nimž v souvislosti s výrobkem dojde, je nutné ohlásit výrobcu a příslušnému orgánu členského státu, v němž se nachází domicil uživatele a/nebo pacienta.

Dodržujte návody k použití používaných provozních prostředků a návody výrobců přístrojů, vč. maximální kapacity přístrojů.

**EN ISO 17664-1 Informace výrobce  
o sterilizaci zdravotnických prostředků**



Klasifikace podle směrnice RKI:  
Kritické A

Výrobky HAHNENKRATT:  
Kořenové čepy Exatec, Cytec, Contec  
z titanu a vysokopevnostních skelných vláken

Revize 2022-06-10, verze 01

CE 0197

Při likvidaci postupujte podle národních předpisů.

Dodržujte právní předpisy o obnově zdravotnických prostředků, které platí ve vaší zemi. Informujte se také například na stránkách [www.rki.de](http://www.rki.de)

Výše uvedené pokyny validoval výrobce zdravotnického prostředku jako VHODNÉ pro přípravu zdravotnického prostředku k jeho obnově. Osoba provádějící obnovu odpovídá za to, aby skutečně prováděná obnova na sterilizačním pracovišti – spolu s použitým vybavením, materiály a personálem – vedla k dosažení požadovaných výsledků. K tomu je standardně zapotřebí validace a rutinní monitorování postupu na sterilizačním pracovišti.

Jakoukoli odchylku od těchto vydaných pokynů by měl pracovník zdravotnického zařízení odpovídající za bezpečnost důkladně posoudit z hlediska účinnosti a možných negativních následků.

## Kontaktní údaje výrobce

E. HAHNENKRATT GmbH  
Dentale Medizintechnik  
Benzstraße 19  
DE-75203 Königsbach-Stein  
GERMANY  
Telefon +49 7232 3029-0  
[info@hahnenkratt.com](mailto:info@hahnenkratt.com)  
[www.hahnenkratt.com](http://www.hahnenkratt.com)



## **⚠️ Výstražná upozornění**

### **Dodržujte standardní předpisy pro prevenci úrazů**

Při dodržování návodů k použití používaných přístrojů a dezinfekčních a čisticích roztoků nám nejsou známa žádná výstražná upozornění.

**Před prvním použitím také viz bod „Kontrola a ověření funkce“.**

## **Omezení při obnově**

Opakováná obnova má minimální dopad. Konec životnosti výrobku závisí na jeho opotřebení a poškození v důsledku používání.

**Konec životnosti jednotlivých výrobků se liší individuálně a musí jej proto stanovit uživatel.**

## **Pokyny**

Celý postup je nutno provést také před prvním použitím.

Popsané postupy jsou obecně známé a předpokládají běžné vybavení a spotřební materiály.

## **Místo používání**

Obnovu provádějte pouze v místnostech/prostorech, které jsou k tomu určeny. Dodržujte hygienická opatření stanovená národními předpisy.

## **Skladování a přeprava**

Ke skladování a přepravě je nutné používat pouze místnosti a nádoby, které jsou k tomu ve zdravotnickém zařízení určeny.

### **Sběr použitých prostředků za mokra**

Okamžitě po použití na pacientovi uložte instrumentárium do nástrojové vany naplněné vhodným čisticím/dezinfekčním prostředkem (např. ID 212 společnosti DÜRR, bez obsahu aldehydů, alkalický čistič, při hodnotě pH 10). Tím se zabrání příschnutí zbytků nečistot (fixaci proteinů). Ohledně dávkování a doby působení se prosím řídte návodem k použití přípravku ID 212.

**Alternativně:**

### **Sběr použitých prostředků za sucha**

Sběr zdravotnických prostředků (za sucha) po odpovídajícím předčištění, resp. po ošetření pacienta

Postup podle LZK BW AA02-1, 06/2018:

#### **1. Uložení nástrojů**

do vhodných sběrných nádob, např. uzavíratelných plastových boxů

Pečlivé uložení (vhazování není přípustné) nástrojů, případně s využitím kleští na nástroje.

Používejte odpovídající osobní ochranné prostředky (např. ochranu rukou, očí, úst a nosu).

Obnova nemá být neúměrně dlouhá (doporučení: neměla by být překročena 6hodinová prodleva; dodržujte údaje výrobce).

#### **2. Vytírdění odpadu**

do odpadkových pytlů, které jsou dostatečně pevné, těsné a případně odolné proti vlhkosti.



Revize 2022-06-10, verze 01

CE

## Příprava na dekontaminaci

Dodržujte také pokyny pro nástroje, které platí ve vašem zdravotnickém zařízení. Pro naše nástroje HAHNENKRATT jinak není nutné dodržovat žádné zvláštní požadavky.

Doporučení Institutu Roberta Kocha (RKI): Při rozebírání nástrojů složených z více částí dodržujte opatření na ochranu osob.

## Čištění a dezinfekce

Podle doporučení Institutu Roberta Kocha (RKI) se má obnova provádět přednostně strojově.

### A) Validované strojové čištění a dezinfekce

#### Obnova v ČDP (termodezinfektor)

##### Vybavení

1. Čisticí a dezinfekční přístroj (ČDP), např. firmy Miele s programem Vario. Dosažená hodnota A<sub>0</sub> musí činit nejméně 3000.
2. Neodisher® Mediclean Dental firmy Dr. Weigert
3. Neodisher® Z firmy Dr. Weigert
4. Vhodný stojan na nástroje, resp. perforovaná miska

Vždy také dodržujte návody k použití používaných výrobků a přístrojů. Dodržujte normy EN ISO 15883-1 a EN ISO 15883-2.

##### Validovaný postup:

1. Bezprostředně před strojovou obnovou vyjměte nástroje z nástrojové vany a důkladně je opláchněte tekoucí pitnou vodou (min. 10 sekund). Do ČDP by se neměly dostat žádné zbytky čisticího/dezinfekčního prostředku.
2. Uložte nástroje do vhodného stojanu na nástroje, resp. perforované misky.
3. Stojan na nástroje / perforovanou misku vložte do ČDP tak, aby proud vody dopadal přímo na instrumentárium.
4. Spuštění programu Vario včetně termické dezinfekce. Hodnota A<sub>0</sub> musí při termické dezinfekci činit nejméně 3000.
5. Program:
  - 1 min předčištění studenou vodou
  - vypuštění
  - 3 min předčištění studenou vodou
  - vypuštění
  - 10 min mytí při 55 °C s použitím přípravku 0,5% alkalický čistič Neodisher® Mediclean Dental
  - vypuštění
  - 3 min neutralizace teplou vodou z vodovodu (> 40 °C) a 0,1% neutralizačním přípravkem Neodisher® Z, Dr. Weigert, Hamburk
  - vypuštění
  - 2 min oplachování teplou vodou z vodovodu (> 40 °C)
  - vypuštění
  - termická dezinfekce demineralizovanou vodou při teplotě 92 °C, min. 5 min
  - automatické sušení, 30 min při cca 60 °C
6. Po skončení programu nástroje vyjměte a vysušte podle doporučení RKI přednostně stlačeným vzduchem. U stojanů na nástroje / perforovaných misek dbejte zvláště na vysušení obtížně přístupných míst.
7. Ke kontrole neporušenosti a čistoty použijte vhodný zvětšovací nástroj/přístroj. 8násobné zvětšení zpravidla umožňuje optickou kontrolu. Pokud lze na nástroji po strojové obnově ještě



Revize 2022-06-10, verze 01

CE

rozpoznat zbytky kontaminace, opakujte čištění a dezinfekci tak dlouho, dokud nebude vidět žádná kontaminace.

Po skončení programu vyjměte nástroje z ČDP a vysušte je podle doporučení komise KRINKO primárně lékařským stlačeným vzduchem. Přitom dbejte na vysušení obtížně přístupných míst.

## B) Validované manuální čištění, dezinfekce a sušení

Před manuálním čištěním nástroj vydezinfikujte.

### Obnova v ultrazvukové lázni

#### Vybavení

- |                        |   |
|------------------------|---|
| 1. Čisticí prostředek: | 1) Ultrazvuková lázeň   |
|                        | 2) Nylonový kartáček  |
| 2. Čisticí chemikálie: | ID 212 Forte společnosti DÜRR, alkalický koncentrovaný čisticí a dezinfekční prostředek při pH 10 |

#### Manuální čištění ultrazvukem a kartáčkem

Čistěte nástroj při pokojové teplotě minimálně 15 minut ve vhodné sítové nádobě v ultrazvukové lázni. Přitom je třeba dbát na to, aby se kapalina dostala na všechny přístupné plochy a nevznikaly ultrazvukové stíny. Upozorňujeme, že obě dutiny mají z obou stran otvor, aby je bylo možné propláchnout.

Následně čistěte nástroj v roztoku (bez ultrazvuku) nylonovým kartáčkem tak dlouho, aby na povrchu nebylo opticky možné rozpozнат žádné zbytky nečistot.

**Je nutné zajistit, aby čisticí médium a kartáček dosáhly na všechny části, především těžko přístupné oblasti a drážky nástroje, a vyčistily je.**

#### Manuální dezinfekce ultrazvukem

Vložte nástroj pro dezinfekci ve vhodné sítové nádobě minimálně na 1 minutu do čerstvé ultrazvukové lázně naplněné 100% přípravkem ID 212 (< 45 °C).

Důkladně nástroj minimálně 1 minutu oplachujte demineralizovanou vodou.

Případné zbylé nečistoty kompletně odstraňte nylonovým kartáčkem za neustálého otáčení nástroje, opláchněte jej pod tekoucí vodou a zopakujte čištění a dezinfekci ultrazvukem.

Vysušte nástroj podle doporučení komise KRINKO primárně lékařským stlačeným vzduchem. Přitom dbejte na vysušení obtížně přístupných míst.

## Údržba

Tento zdravotnický prostředek nevyžaduje údržbu.

## Kontrola a ověření funkce

Provedte vizuální kontrolu neporušnosti a čistoty. 8násobné zvětšení zpravidla umožňuje optickou kontrolu. Pokud lze na nástroji po procesu obnovy ještě rozpozнат zbytky kontaminace, opakujte čištění a dezinfekci tak dlouho, dokud nebude vidět žádná kontaminace.

Nástroje s vadami, jako např. s ohnutými nebo ulomenými drápy, je nutné zlikvidovat.



Revize 2022-06-10, verze 01

CE

## Balení

Nástroje vhodně jednotlivě zabalte do sterilizační fólie podle normy EN ISO 11607-1. Obal musí být dostatečně velký, aby pečetící svar nebyl napnutý. Před použitím se musí zkontrolovat neporušenosystému sterilní bariéry. Při poškození systému sterilní bariéry musí zabalený materiál znova projít obnovou.

## Validovaná sterilizace v autoklávu (vlhké teplo)

Podle publikace RKI zveřejněné ve Spolkovém zdravotnickém věstníku 2012-55:1244-1310 „Požadavky na hygienu při sterilizaci zdravotnických prostředků“, strana 1248, tabulka 1 – Hodnocení rizik a klasifikace zdravotnických prostředků:

Semikritické B: Sterilizace (X) = pracovní krok je fakultativní

**Vybavení:** Parní sterilizátor podle normy EN ISO 17665 pro sterilizaci vlhkým teplem

Do sterilizátoru vkládejte pouze dokonale suché nástroje, aby na nich např. nezůstaly vápenaté usazeniny a/nebo skvrny od vody.

### Postup:

Parní sterilizace metodou frakčního vakua při 134 °C v přístroji podle normy EN 13060:

1. Frakční prevakuum (nejméně 3krát)
2. Sterilizační teplota 134 °C (-0/+3 °C)
3. Doba setrvání při účinné teplotě: minimálně 5 minut (úplný cyklus)
4. Doba sušení: minimálně 10 minut

Dodržujte normu EN ISO 17665 pro sterilizaci vlhkým teplem.

Pára nesmí obsahovat příměsi, aby se netvořily skvrny a nedocházelo ke korozi. Při společné sterilizaci více nástrojů nesmí být překročena maximální kapacita sterilizátoru.

## Skladování

Zabalené sterilní výrobky musí být při přepravě a skladování chráněny před prachem, vlhkostí a (re)kontaminací.

Dobu, po kterou je zachována sterilita konečného výrobku, určuje osoba, která ve stomatologickém zdravotnickém zařízení prováděla konečné balení (systém sterilní bariéry nebo obalový systém). (Viz také „Balení“)

## Doplňující informace

Všechny závažné incidenty, k nimž v souvislosti s výrobkem dojde, je nutné ohlásit výrobci a příslušnému orgánu členského státu, v němž se nachází domicil uživatele a/nebo pacienta.

Dodržujte návody k použití používaných provozních prostředků a návody výrobců přístrojů, vč. maximální kapacity přístrojů.

Informace z normy EN ISO 17664-1: Použití leštidel může negativně ovlivnit biokompatibilitu.

Při likvidaci postupujte podle národních předpisů.

Dodržujte právní předpisy o obnově zdravotnických prostředků, které platí ve vaší zemi. Informujte se také například na stránkách [www.rki.de](http://www.rki.de)

**EN ISO 17664-1 Informace výrobce  
o sterilizaci zdravotnických prostředků**

Klasifikace podle směrnice RKI:  
Semikritické B

Výrobky HAHNENKRATT:  
Zaváděcí nástroj Exatec-S



Revize 2022-06-10, verze 01

CE

Výše uvedené pokyny validoval výrobce zdravotnického prostředku jako VHODNÉ pro přípravu zdravotnického prostředku k jeho opětovnému použití. Osoba provádějící obnovu odpovídá za to, aby skutečně prováděná obnova na sterilizačním pracovišti – spolu s použitým vybavením, materiály a personálem – vedla k dosažení požadovaných výsledků. K tomu je standardně zapotřebí validace a rutinní monitorování postupu na sterilizačním pracovišti.

Jakoukoli odchylku od těchto vydaných pokynů by měl pracovník zdravotnického zařízení odpovídající za bezpečnost důkladně posoudit z hlediska účinnosti a možných negativních následků.

## **Kontaktní údaje výrobce**

E. HAHNENKRATT GmbH  
Dentale Medizintechnik  
Benzstraße 19  
DE-75203 Königsbach-Stein  
GERMANY  
Telefon +49 7232 3029-0  
info@hahnenkratt.com



Klasifikace podle směrnice RKI:  
Kritické A

Výrobky HAHNENKRATT:  
Systémový box z ušlechtilé oceli  
pro Exatec, Cytec, Contec  
– systémy kořenových čepů (vrtáčky + kořenové čepy)

Revize 2022-06-10, verze 01

CE

## **⚠️ Výstražná upozornění**

### **Dodržujte standardní předpisy pro prevenci úrazů**

Při dodržování návodů k použití používaných přístrojů a čisticích chemikalií nám nejsou známa žádná výstražná upozornění.

**Před prvním použitím také viz bod „Kontrola a ověření funkce“.**

## **Omezení při obnově**

Konec životnosti výrobku závisí na jeho opotřebení a poškození v důsledku používání.

**Konec životnosti jednotlivých výrobků se liší individuálně a musí jej proto stanovit uživatel.  
Dodržujte bod „Kontrola a ověření funkce“.**

## **Pokyny**

Celý postup je nutno provést také před prvním použitím.

Popsané postupy jsou obecně známé a předpokládají běžné vybavení a spotřební materiály.

## **Místo používání**

Obnovu provádějte pouze v místnostech/prostorech, které jsou k tomu určeny. Dodržujte hygienická opatření stanovená národními předpisy.

## **Skladování a přeprava**

Ke skladování a přepravě je nutné používat pouze místnosti a nádoby, které jsou k tomu ve zdravotnickém zařízení určeny.

### **Sběr použitých prostředků za mokra**

Okamžitě po použití na pacientovi uložte instrumentárium do nástrojové vany naplněné vhodným čisticím/dezinfekčním prostředkem (např. ID 212 společnosti DÜRR, bez obsahu aldehydů, alkalický čistič, při hodnotě pH 10). Tím se zabrání příschnutí zbytků nečistot (fixaci proteinů). Ohledně dávkování a doby působení se prosím řídte návodem k použití přípravku ID 212.

Alternativně:

### **Sběr použitých prostředků za sucha**

Sběr zdravotnických prostředků (za sucha) po odpovídajícím předčištění, resp. po ošetření pacienta

Postup podle LZK BW AA02-1, 06/2018:

1. Uložení nástrojů  
do vhodných sběrných nádob, např. uzavíratelných plastových boxů  
  
Pečlivé uložení (vhazování není přípustné) nástrojů, případně s využitím kleští na nástroje.  
  
Používejte odpovídající osobní ochranné prostředky (např. ochranu rukou, očí, úst a nosu).  
  
Obnova nemá být neúměrně dlouhá (doporučení: neměla by být překročena 6hodinová prodleva; dodržujte údaje výrobce).
2. Vytřídění odpadu  
do odpadkových pytlů, které jsou dostatečně pevné, těsné a případně odolné proti vlhkosti.



Klasifikace podle směrnice RKI:  
Kritické A

Výrobky HAHNENKRATT:  
Systémový box z ušlechtilé oceli  
pro Exatec, Cytec, Contec  
– systémy kořenových čepů (vrtáčky + kořenové čepy)

Revize 2022-06-10, verze 01

CE

## Příprava na dekontaminaci

Dodržujte také pokyny pro systémové boxy, které platí ve vašem zdravotnickém zařízení.

Obnova našeho systémového boxu probíhá s **otevřeným** víkem.

Pro náš systémový box HAHNENKRATT jinak není nutné dodržovat žádné zvláštní požadavky.

## Čištění a dezinfekce

Podle doporučení Institutu Roberta Kocha (RKI) se má obnova provádět přednostně strojově.

### Standardizované strojové čištění a dezinfekce

#### Obnova v ČDP (termodezinfektor)

##### Vybavení

1. Čisticí a dezinfekční přístroj (ČDP) podle normy EN ISO 15883, např. firmy Miele s programem Vario-TD. Dosažená hodnota A<sub>0</sub> musí činit nejméně 3000.
2. Neodisher® Mediclean Dental firmy Dr. Weigert
3. Neodisher® Z Dental firmy Dr. Weigert
4. Nástavec ČDP vhodný pro systémové boxy

Vždy také dodržujte návody k použití používaných výrobků a přístrojů. Dodržujte normy EN ISO 15883-1 a EN ISO 15883-2.

##### Postup s ČDP:

1. Uložte **otevřený** systémový box do vhodného nástavce.
2. Naplnění nástavce a umístění do ČDP provedte podle pokynů výrobce ČDP. Musí být umožněno, aby proud vody dopadal přímo na instrumentárium.
3. Podle pokynů výrobce prostředků a ČDP doplňte čisticí/dezinfekční prostředek.
4. Spusťte program Vario-TD včetně termické dezinfekce. Hodnota A<sub>0</sub> musí při termické dezinfekci činit nejméně 3000.
5. Program:
  - 1 min předčištění studenou vodou (< 40 °C v kvalitě pitné vody)
  - vypuštění
  - 3 min předčištění studenou vodou (< 40 °C v kvalitě pitné vody)
  - vypuštění
  - 10 min mytí při 55 °C s použitím přípravku 0,5% alkalický čistič Neodisher® Mediclean Dental
  - vypuštění
  - 3 min neutralizace teplou vodou z vodovodu (> 40 °C) a 0,1% neutralizačním přípravkem Neodisher® Z Dental, Dr. Weigert, Hamburk
  - vypuštění
  - 2 min oplachování teplou vodou z vodovodu (> 40 °C)
  - vypuštění
  - termická dezinfekce demineralizovanou vodou při teplotě 92 °C, min. 5 min
  - automatické sušení, 30 min při 90 °C

Po skončení programu vyjměte nástroje z ČDP a vysušte je podle doporučení komise KRINKO primárně lékařským stlačeným vzduchem. Přitom dbejte na vysušení obtížně přístupných míst a dutin (otvorů).

## Údržba

Tento zdravotnický prostředek nevyžaduje údržbu.



Klasifikace podle směrnice RKI:  
Kritické A

Výrobky HAHNENKRATT:  
Systémový box z ušlechtilé oceli  
pro Exatec, Cytec, Contec  
– systémy kořenových čepů (vrtáčky + kořenové čepy)

Revize 2022-06-10, verze 01

CE

## Kontrola a ověření funkce

Provedte vizuální kontrolu neporušnosti a čistoty. Optickou kontrolu zpravidla umožňuje 8násobné zvětšení. Pokud jsou na nástroji po obnově ještě patrné zbytky kontaminace, opakujte čištění a dezinfekci tak dlouho, dokud nebude vidět žádná kontaminace.

Nástroje s vadami/poškozením je nutné obratem vyřadit a zlikvidovat.

## Balení

Nástroje vhodně jednotlivě zabalte do sterilizační fólie podle normy EN ISO 11607-1. Obal musí být dostatečně velký, aby pečetící svar nebyl napnutý. Před použitím se musí zkontrolovat neporušenosystému sterilní bariéry. Při poškození systému sterilní bariéry musí zabalený materiál znova projít obnovou.

## Validovaná sterilizace v autoklávu (vlhké teplo)

**Vybavení:** Parní sterilizátor podle normy EN ISO 17665 pro sterilizaci vlhkým teplem

### Validovaný postup:

Parní sterilizace metodou frakčního vakua při 134 °C v přístroji podle normy ČSN EN 13060:

1. Frakční prevakuum (nejméně 3krát)
2. Sterilizační teplota 134 °C (-0/+3 °C)
3. Doba setrvání při účinné teplotě: minimálně 5 minut (úplný cyklus)
4. Doba sušení: minimálně 10 minut

Dodržujte normu EN ISO 17665 pro sterilizaci vlhkým teplem.

Pára nesmí obsahovat příměsi, aby se netvořily skvrny a nedocházelo ke korozi. Při společné sterilizaci více nástrojů nesmí být překročena maximální kapacita sterilizátoru.

## Skladování

Zabalené sterilní výrobky musí být při přepravě a skladování chráněny před prachem, vlhkostí a (re)kontaminací.

Dobu, po kterou je zachována sterilita konečného výrobku, určuje osoba, která ve stomatologickém zdravotnickém zařízení prováděla konečné balení (systém sterilní bariéry nebo obalový systém). (Viz také „Balení“)

## Doplňkové informace

Všechny závažné incidenty, k nimž v souvislosti s výrobkem dojde, je nutné ohlásit výrobci a příslušnému orgánu členského státu, v němž se nachází domicil uživatele a/nebo pacienta.

Dodržujte návody k použití používaných provozních prostředků a návody výrobců přístrojů, vč. maximální kapacity přístrojů.

Informace z normy EN ISO 17664-1: Použití leštidel může negativně ovlivnit biokompatibilitu.

Při likvidaci postupujte podle národních předpisů.

Dodržujte právní předpisy o obnově zdravotnických prostředků, které platí ve vaší zemi. Informujte se také například na stránkách [www.rki.de](http://www.rki.de)

## **EN ISO 17664-1 Informace výrobce o sterilizaci zdravotnických prostředků**

Klasifikace podle směrnice RKI:  
Kritické A

Výrobky HAHNENKRATT:  
Systémový box z ušlechtilé oceli  
pro Exatec, Cytec, Contec  
– systémy kořenových čepů (vrtáčky + kořenové čepy)



Revize 2022-06-10, verze 01

CE

Výše uvedené pokyny validoval výrobce zdravotnického prostředku jako VHODNÉ pro přípravu zdravotnického prostředku k jeho opětovnému použití. Osoba provádějící obnovu odpovídá za to, aby skutečně prováděná obnova na sterilizačním pracovišti – spolu s použitým vybavením, materiály a personálem – vedla k dosažení požadovaných výsledků. K tomu je standardně zapotřebí validace a rutinní monitorování postupu na sterilizačním pracovišti.

Jakoukoli odchylku od těchto vydaných pokynů by měl pracovník zdravotnického zařízení odpovídající za bezpečnost důkladně posoudit z hlediska účinnosti a možných negativních následků.

### **Kontaktní údaje výrobce**

E. HAHNENKRATT GmbH  
Dentale Medizintechnik  
Benzstraße 19  
DE-75203 Königsbach-Stein  
GERMANY  
Telefon +49 7232 3029-0  
[info@hahnenkratt.com](mailto:info@hahnenkratt.com)  
[www.hahnenkratt.com](http://www.hahnenkratt.com)