

ΟΡΘΟΔΟΝΤΙΚΑ ΕΜΦΥΤΕΥΜΑΤΑ**1. ΠΡΟΪΟΝ****SPIDER SCREW - ΟΡΘΟΔΟΝΤΙΚΑ ΕΜΦΥΤΕΥΜΑΤΑ**

Το σύστημα Spider Screw της HDC περιλαμβάνει σειρά από αυτοκοχλιούμενα ενδοοστικά εμφυτεύματα σε διάφορα σχήματα και μεγέθη για συγκεκριμένες εφαρμογές στην Ορθοδοντική. Τα εμφυτεύματα είναι συσκευές στήριξης για Ορθοδοντικές και προ-Προσθετικές εφαρμογές, με σκοπό τις μετακινήσεις δοντιών.

Τα Spider Screws είναι καθαρά, απολυμασμένα και αποστειρωμένα με ακτίνες γάμμα, έτοιμα για χρήση.

Τα σχετιζόμενα με αυτά βοηθήματα (πχ εργαλεία) πωλούνται ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ και πρέπει να αποστειρωθούν πριν τη χρήση τους.

Τα Spider Screw της HDC είναι κατασκευασμένα από κράμα τιτανίου, υλικό με υψηλή βιοσυμβατότητα, που παρέχεται από διεθνώς πιστοποιημένους προμηθευτές. Η συσκευές είναι για προσωρινή χρήση και πρέπει να αφαιρούνται μετά την ορθοδοντική θεραπεία.

Χημική σύσταση**Titanium Grade 5 - Ti 6 AL 4V-ELI,****ISO 5832-3 and ASTM F 136**

Στοιχείο	Μέγιστη περιεκτικότητα. Μάζα σε ποσοστό %
Aluminum	6,09
Vanadium	3,98
Iron	0,16
Oxygen	0,11
Carbon	0,01
Nitrogen	0,01
Hydrogen	0,02
Titanium	Υπόλοιπο

2. Οδηγίες χρήσης:**Βήμα 1**

Ελέγξτε την ετικέτα για τον τύπο εμφυτεύματος, τη διάμετρο, το μήκος και την ημερομηνία λήξης. Αυτές οι πληροφορίες, μαζί με τον αριθμό LOT, πρέπει να

μεταφέρονται στο αρχείο του ασθενή με τη χρήση της αυτοκόλλητης ετικέτας εντός της συσκευασίας.

Βήμα 2

Ανοίξτε το κουτί και αφαιρέσετε την τύπου blister σφραγισμένη συσκευασία. Αν η συσκευασία blister είναι κατεστραμμένη πιθανόν να έχει απωλεσθεί η στειρότητα του περιεχομένου, οπότε δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί. Ο χειριστής πρέπει να φορά αποστειρωμένα γάντια.

Βήμα 3

Αφαιρέστε το εσωτερικό περιέκτη που εσωκλείει το Spider Screw και τοποθετήστε τον σε χειρουργικό δίσκο.

Βήμα 4

Ξεβιδώστε το καπάκι του περιέκτη για να εμφανιστεί το εμφύτευμα.

Βήμα 5

Τοποθέτηση στο οστό

Τα Spider screws είναι αυτοκοχλιούμενα και απ' ευθείας αφαιρούμενα. Συνεπώς μπορούν να τοποθετηθούν χωρίς προ-τρυπανισμό του οστού, εφόσον αυτό δεν είναι πολύ πυκνό-συμπαγές.

Για αποφυγή πιθανής θραύσης του εμφυτεύματος, ειδικά σε παρουσία πυκνού-συμπαγούς οστού, όπως στην κάτω γνάθο, ή όταν θα χρησιμοποιηθεί εμφύτευμα μεγαλύτερου μήκους και διαμέτρου (K2), συστήνεται ο τρυπανισμός με χρήση του το τρυπανιού FSC-1108 για το Spider Screw K1 ή του FSC-1309 για το Spider Screw K2.

Το Spider Screw C1 πρέπει να τοποθετείται μετά από τρυπανισμό με το τρυπάνι FSC-1210. Σε κάποιες περιπτώσεις, ο προ-τρυπανισμός μπορεί να αποφευχθεί με βάση την ποιότητα του οστού (σε περίπτωση λιγότερο πυκνού οστού).

Το Spider Screw PIN πρέπει να τοποθετείται μετά από τρυπανισμό με το τρυπάνι FSC-0910. Σε κάποιες περιπτώσεις, ο προ-τρυπανισμός μπορεί να αποφευχθεί με βάση την ποιότητα του οστού (σε λιγότερο πυκνό οστό).

Αν χρησιμοποιείτε τρυπάνι για τη δημιουργία του αυλού, δεν είναι απαραίτητο να εξαντλήσετε όλο το μήκος του τρυπανιού: 2-3mm (δηλ. το μήκος που χρειάζεται για να διαπεράσει το φλοιώδες οστό) είναι αρκετά στις περισσότερες περιπτώσεις.

Spider Screw K1-K2-C1-SL (ref code: SSL)

Χειροκίνητη τοποθέτηση: Χρησιμοποιώντας το DSP-5052S + DSX-1690S χειροκίνητο οδηγό, αφαιρέστε το εμφύτευμα από τον περιέκτη του και μεταφέρετέ το στο σημείο τοποθέτησης. Κατά τη τοποθέτηση, για να αποφευχθεί η υπερβάλλουσα ροπή, μπορείτε να εναλλάσσετε μεταξύ βιδώματος και ξεβιδώματος. Συστήνεται να μην ασκείτε μεγάλη πίεση, καθώς αυτό μπορεί να προκαλέσει θραύση του αιχμηρού άκρου.

Τοποθέτηση με γωνιακή χειρολαβή:

Χρησιμοποιώντας τον οδηγό DPQ-2820 συνδεδεμένο στη χειρολαβή χαμηλών (20-40rpm), αφαιρέστε το εμφύτευμα από τον περιέκτη του και μεταφέρετέ το στο κατάλληλα προετοιμασμένο σημείο τοποθέτησης. Η δύναμη τοποθέτησης δεν πρέπει να ξεπερνά τα 20 N/cm (30 N/cm για το K2).

Spider Screw PIN

Χειροκίνητη τοποθέτηση:

Χρησιμοποιώντας τον χειροκίνητο οδηγό DSP-2352S + DSX-1690S ή το DST-1600, αφαιρέστε το εμφύτευμα από τον περιέκτη του και μεταφέρετέ το στο κατάλληλα προετοιμασμένο σημείο τοποθέτησης. Η δύναμη τοποθέτησης δεν πρέπει να ξεπερνά τα 15 N/cm.

Τοποθέτηση με γωνιακή χειρολαβή:

Χρησιμοποιώντας τον οδηγό DPQ-2322 για Spider Screw PIN συνδεδεμένο στη χειρολαβή χαμηλών (20-40rpm), αφαιρέστε το εμφύτευμα από τον περιέκτη του και μεταφέρετέ το στο κατάλληλα προετοιμασμένο σημείο τοποθέτησης. Η δύναμη τοποθέτησης δεν πρέπει να ξεπερνά τα 15 N/cm.

Spider Screw Regular Plus+ Konic

Το Spider Screw Regular Plus μπορεί επίσης να τοποθετηθεί χωρίς προ-τρυπανισμό του οστού, αν αυτό δεν είναι πολύ συμπαγές. Όμως, καθώς η βίδα έχει διάμετρο 2mm, για να αποφύγουμε πιθανή θραύση του, προτείνουμε προ-τρυπανισμό του οστού με το τρυπάνι FSC-1309, ειδικά όταν το οστό είναι συμπαγές ή όταν γίνεται τοποθέτηση στην κάτω γνάθο.

Χειροκίνητη τοποθέτηση:

Χρησιμοποιώντας τον οδηγό DSP-5052S + DSX-1690S ή το DST-1600, αφαιρέστε το εμφύτευμα από τον περιέκτη του και μεταφέρετέ το στο κατάλληλα προετοιμασμένο σημείο τοποθέτησης.

Τοποθέτηση με γωνιακή χειρολαβή:

Χρησιμοποιώντας τον οδηγό DPQ-2820 (Regular Plus) ή τον DPQ-3825 (Regular Plus Konic) συνδεδεμένο στη χειρολαβή χαμηλών (20-40rpm), αφαιρέστε το Regular Plus Spider Screw από τον περιέκτη του και μεταφέρετέ το στο κατάλληλα προετοιμασμένο σημείο τοποθέτησης. Η δύναμη τοποθέτησης δεν πρέπει να ξεπερνά τα 30 N/cm. Για τη χρήση του Spider Konic με ψηφιακό σχεδιασμό, συμβουλευθείτε τον κατάλογο Spider Screw, που μπορείτε να κατεβάσετε στον ιστότοπο

www.hdc-italy.com.

Spider Screw SL K1 & SL K2 (code SXL)

Χειροκίνητη τοποθέτηση:

Χρησιμοποιώντας τον χειροκίνητο οδηγό DSP-5052S + DSX-1690S ή το DST-1600 + DSP-5652S, αφαιρέστε το εμφύτευμα από τον περιέκτη του και μεταφέρετέ το στο κατάλληλα προετοιμασμένο σημείο τοποθέτησης. Κατά την τοποθέτηση, για να αποφευχθεί η υπερβάλλουσα ροπή, μπορείτε να εναλλάσσετε μεταξύ βιδώματος και

ξεβιδώματος. Συστήνεται να μην ασκείτε μεγάλη πίεση κατά την τοποθέτηση, καθώς αυτό μπορεί να προκαλέσει θραύση του αιχμηρού άκρου του εμφυτεύματος.

Τοποθέτηση με γωνιακή χειρολαβή: Χρησιμοποιώντας τον οδηγό DPQ-3420 συνδεδεμένο στη χειρολαβή χαμηλών (20-40rpm), αφαιρέστε το εμφύτευμα από τον περιέκτη του και μεταφέρετέ το στο κατάλληλα προετοιμασμένο σημείο τοποθέτησης. Η δύναμη τοποθέτησης δεν πρέπει να ξεπερνά τα 20 N/cm (30 N/cm for SL K2).

Βήμα 6

Spider Screw K1-K2-C1

Για να ρυθμίσετε την τελική θέση του εμφυτεύματος, χρησιμοποιήστε τον οδηγό DSQ-2824 ή τον DSX-1690S + DSX-2852S κατά την κρίση σας.

Spider Screw PIN

Για να ρυθμίσετε την τελική θέση του εμφυτεύματος, χρησιμοποιήστε τον οδηγό DSQ-2324 κατά την κρίση σας.

Spider Screw Self-Ligating K1 & Self-Ligating K2

Για να ρυθμίσετε την τελική θέση του εμφυτεύματος, χρησιμοποιήστε τον οδηγό DSQ-3424 κατά την κρίση σας.

Μετά την τοποθέτηση, το Spider Screw Self-Ligating εμφανίζεται όπως στο Fig.1. Μπορείτε να τοποθετήσετε σύρμα .018"χ.022" ή 018"χ.025" ή όποιο άλλο εξάρτημα αυτής της διάστασης στην κεφαλή (Fig.2).

Για την ασφάλιση – κλείδωμα του σύρματος ή του όποιου εξαρτήματος περιστρέψτε το κάλυμμα της κεφαλής βάζοντας τον οδηγό DXL-2820 στην σχισμή (Fig.3). Το κάλυμμα μπορεί να περιστραφεί κατά 90°.



Fig.1



Fig.2



Fig.3

Βήμα 7

Φόρτιση

Το Spider Screw μπορεί να φορτιστεί άμεσα μετά την τοποθέτηση. Μπορούν να εφαρμοστούν δυνάμεις από 50g - 300g με βάση την ποιότητα του οστού και την επιθυμητή ορθodontική μετακίνηση. Η δύναμη φόρτισης δεν πρέπει να ξεπεράσει τα 300g.

Συστήνεται αρχική φόρτιση με 50g και, αν χρειάζεται, αύξησή της κατά την πρόοδο της Ορθodontικής θεραπείας.

3. Αντενδείξεις

- Ανεπάρκεια πάχους και/ή πτωχή ποιότητα οστού.
- Πτωχή στοματική υγιεινή.
- Βαρύ κάπνισμα, μάζηση καπνού και κατανάλωση αλκοόλ.
- Συστηματικά αιματικά νοσήματα.
- Μη ελεγχόμενος διαβήτης.

4. Συστάσεις

Η τοποθέτηση χειρουργικών εμφυτευμάτων είναι διαδικασία που απαιτεί γνώσεις ανατομίας και τεχνικών και συνεπώς πρέπει να γίνεται από ειδικά εκπαιδευμένο προσωπικό. Πρέπει να επισημανθεί ότι η ακατάλληλη επιλογή ασθενή ή / και η λανθασμένη τεχνική μπορεί να προκαλέσει αστοχία της επέμβασης και / ή απώλεια υποστηρικτικής οστικής ουσίας.

Μετά τη χρήση τους, τα εμφυτεύματα δεν πρέπει να επαναχρησιμοποιηθούν. Κάθε εμφύτευμα που έχει επιμολυνθεί με αίμα ή σωματικά υγρά πρέπει να απορριφθεί.

5. Προειδοποιήσεις

Τα εμφυτεύματα δεν έχουν αξιολογηθεί σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MRI). Δεν έχουν ελεγχθεί για θέρμανση, μετατόπιση ή τεχνουργήματα εικόνας σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας. Η ασφάλεια των εμφυτευμάτων σε περιβάλλον MRI δεν είναι γνωστή. Η εξέταση του ασθενή σε τέτοια συσκευή μπορεί να του προκαλέσει τραυματισμό.

Για τη σωστή και ασφαλή χρήση των εμφυτευμάτων, συστήνεται η χρήση των εργαλείων της HDC ή / και σχετιζόμενων με αυτήν. Η HDC αποποιείται κάθε ευθύνης για χρήση των συσκευών της με εργαλεία σχετιζόμενα με άλλες εταιρείες.

6. Προσοχή

Το ΠΡΟΪΟΝ ΕΙΝΑΙ ΓΙΑ ΜΙΑ ΧΡΗΣΗ και η επαναχρησιμοποίησή του, επιπροσθέτως της ακαταλληλότητας για τη χρήση που προορίζεται, μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρή λοίμωξη, με απώλεια του εμφυτεύματος και πιθανή νέκρωση του οστού. Η χρήση του προϊόντος περιορίζεται αποκλειστικά σε εξειδικευμένους οδοντιάτρους και χειρουργούς. Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν η εξωτερική ή η εσωτερική συσκευασία είναι ανοιχτή ή κατεστραμμένη. Η χειρουργική πρακτική υπόκειται σε συνεχή εξέλιξη.

7. Συσκευασία

Το Spider Screw της HDC έρχεται συσκευασμένο με διπλή συσκευασία που εγγυάται τη στεριότητα μέχρι να αφαιρεθεί από εκεί για τοποθέτηση στη στοματική κοιλότητα.

8. Αποθήκευση

Αποθηκεύστε το προϊόν με τρόπο ώστε να μην καταστραφεί η συσκευασία.
Αποθηκεύστε το σε θερμοκρασία δωματίου σε ξηρό περιβάλλον. Η ημερομηνία λήξης

ισχύει για προϊόν στην αρχική άθικτη συσκευασία του. Μην χρησιμοποιήσετε το προϊόν αν η συσκευασία έχει ανοιχθεί.

9. Προβλεπόμενη Χρήση

Συσκευή Ορθοδοντικής στήριξης. Χρήση στην Ορθοδοντική και Οδοντιατρική.

10. Προφυλάξεις κατά τη χρήση

Πρέπει να γίνει ενδελεχής, πλήρης εξέταση του υποψήφιου λήπτη. Προσεκτική εξέταση, πανοραμική και περιακρορριζικές ακτινογραφίες είναι ουσιώδεις για τον ακριβή προσδιορισμό των ανατομικών αναφορών, των συγκλεισιακών συνθηκών, της περιοδοντικής κατάστασης και της οστικής επάρκειας. Οι πλάγιες κεφαλομετρικές ακτινογραφίες, οι αξονικές τομογραφίες μπορεί επίσης να είναι χρήσιμες.

11.Επισήμανση

Επικολλήστε το αυτοκόλλητο που παρέχεται στη συσκευασία στο ιατρικό αρχείο του ασθενούς, υποδεικνύοντας τη θέση όπου εισήχθη η συσκευή, για να καταστεί δυνατή η ιχνηλασιμότητα του προϊόντος μέχρι τον τελικό χρήστη, ΤΟΝ ΑΣΘΕΝΗ.

12. Πληροφορίες για τον ασθενή

Ακολουθείτε μια ρουτίνα επιμελούς στοματικής υγιεινής. Εξεταστείτε από ειδικό ιατρό ακόμη και αν έχετε την ελάχιστη τοπική ενόχληση στο σημείο τοποθέτησης.

13. Παράπλευρες επιδράσεις

Μετά την τοποθέτηση του Spider Screw, μπορεί να συμβεί πρόωρη απώλεια στήριξης. Οι πιθανές αιτίες μπορεί να είναι ενδεικτικά:

- Η ανεπαρκής ποσότητα ή/και ποιότητα του οστού, η οστεοπόρωση, η οστεόλυση, η οστεομυελίτιδα, η εμποδιζόμενη αγγείωση ή λοίμωξη μπορεί να προκαλέσουν χαλάρωση, κάμψη, ράγισμα ή θραύση της συσκευής ή πρόωρη απώλεια της οστικής στερέωσης, με αποτέλεσμα την αστοχία σύνδεσης.

- Λοιμώξεις.

- Κακή στοματική υγιεινή ή κακή συνεργασία του ασθενούς ή/και γενετικές ασθένειες (διαβήτης).

- Μετατόπιση, κάμψη, κάταγμα ή χαλάρωση της βίδας.

- Ευαισθησία σε μέταλλα ή αλλεργική αντίδραση σε ξένο σώμα.

- Πόνος, δυσφορία ή μη φυσιολογική αίσθηση λόγω της παρουσίας της συσκευής.

- Αυξημένη απόκριση ινώδους ιστού γύρω από το σημείο του κατάγματος ή/και της βίδας.

- Νέκρωση οστών.

- Ανεπαρκής επούλωση.

- Τοπικό πρήξιμο, οίδημα και αντίδραση του ιστού.

Εκτός από αυτές τις ανεπιθύμητες ενέργειες, υπάρχουν πάντα οι πιθανές επιπλοκές οποιασδήποτε χειρουργικής επέμβασης, συμπεριλαμβανομένων ενδεικτικά: λοιμώξεων, νευρικής βλάβης και πόνου που μπορεί να μην σχετίζονται με το εμφύτευμα. Δεν υπάρχουν φαρμακολογικές παρενέργειες, καθώς δεν απελευθερώνονται ουσίες από τη

συσκευή. Μπορεί να εμφανιστούν παρενέργειες όπως οίδημα, παραισθησία, λοίμωξη και διάνοιξη, αλλά αυτές δεν οφείλονται στο σχήμα ή το υλικό της συσκευής αλλά σε ακατάλληλη χειρουργική τεχνική.

14. Πληροφορίες ορθής χρήσης

Αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν πρέπει να επαναχρησιμοποιείται. Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να προκαλέσει διασταυρούμενη επιμόλυνση, ερεθισμό και λοίμωξη όπως επίσης και θραύση του. Σε τέτοιες περιπτώσεις, ο κατασκευαστής αποποιείται κάθε ευθύνης. Η στείρωση είναι εγγυημένη μέχρι η συσκευασία να ανοιχτεί, να σπάσει ή να καταστραφεί.

15. Απόρριψη

Οι συσκευές χρησιμοποιούνται σε νοσοκομειακό περιβάλλον και επομένως πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τους ισχύοντες νόμους περί απόρριψης αποβλήτων, τους οποίους εφαρμόζει η νοσοκομειακή εγκατάσταση. Συγκεκριμένα, οι χρησιμοποιημένες συσκευές, οι οποίες ενδέχεται να είναι μολυσμένες ή και βιολογικά μολυσμένες, πρέπει να απορρίπτονται ως ειδικά απόβλητα. Καθώς προορίζονται για χρήση σε νοσοκομειακό περιβάλλον που συνήθως εφαρμόζει αυτήν την ειδική συλλογή, δεν είναι απαραίτητο να παρέχονται τέτοιες πληροφορίες στην ετικέτα.







Οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό που αφορά την ιατροτεχνολογική συσκευή που παρέχεται από εμάς πρέπει να αναφέρεται στον Κατασκευαστή, τον Κοινοποιημένο Φορέα και την Αρμόδια Αρχή του Κράτους στο οποίο βρίσκεστε.



Η περίληψη της ασφάλειας και της κλινικής απόδοσης είναι διαθέσιμη στο EUDAMED. Μέχρι αυτή η πλατφόρμα να τεθεί πλήρως σε λειτουργία, μπορεί να ζητηθεί από την H.D.C. s.r.l. αποστέλλοντας email στο

info@hdc-italy.com.


(base UDI-DI : 805701314spiderscrewCJ and 805701314smartscrewU2)

Γλωσσάρι συμβόλων

	Κατασκευαστής	Υποδεικνύει τον κατασκευαστή της ιατρικής συσκευής, όπως στις οδηγίες UE 90/385/CEE, 93/42/CEE και 98/79/CE.
	Ημερομηνία κατασκευής	Υποδεικνύει την ημερομηνία κατασκευής της ιατροτεχνολογικής συσκευής. Μορφή δεδομένων: EEEE-MM-H
	Χρήση έως	Υποδεικνύει την ημερομηνία μετά την οποία η ιατρική συσκευή πρέπει να χρησιμοποιηθεί. Μορφή δεδομένων: EEEE-MM-HH
	Αριθμός Παρτίδας	Υποδεικνύει τον κωδικό παρτίδας του κατασκευαστή, ώστε να αναγνωρισθεί η παρτίδα.
	Αριθμός καταλόγου ή προϊόντος	Υποδεικνύει τον αριθμό καταλόγου του κατασκευαστή, ώστε να ταυτοποιηθεί η ιατροτεχνολογική συσκευή και η παρτίδα της.
	Αποστειρωμένο με ακτινοβολία	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογική συσκευή που έχει αποστειρωθεί με ακτινοβολία.

	Να μην χρησιμοποιείται εάν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη και συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης.	Υποδεικνύει ιατροτεχνολογική συσκευή που δεν πρέπει να χρησιμοποιείται εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά ή έχει αν...
	Να μην επαναχρησιμοποιείται.	Υποδεικνύει ιατρικ ιατροτεχνολογική συσκευή που προορίζεται μόνο χρήση ή για χρήση σε έναν μόνο ασθενή κατά τη διάρκεια μόνο διαδικασίας.
	Να μην επαναποστειρώνεται.	Υποδεικνύει ιατρική συσκευή που δεν πρέπει να επαναποστειρω...
 www.hdc-italy.com/ifu	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης.	Ενημερώνει τον χρήστη για την ανάγκη να συμβουλευτεί τις οδηγίες χρήσης και για το που βρίσκονται οι οδηγίες χρήσης σε ηλεκτρονική μορφή (eIFU) και το γλωσσάρι συμβόλων.
	Προσοχή: Διαβάστε όλες τις προειδοποιήσεις και τις προφυλάξεις στις οδηγίες χρήσης.	Υποδεικνύει την ανάγκη ο χρήστης να συμβουλευτεί τις οδηγίες χρήσης για σημαντικές προειδοποιητικές πληροφορίες, όπως προειδοποιήσεις και προφυλάξεις, οι οποίες, για διάφορους λόγους, δεν μπορούν να παρουσιαστούν στην ίδια την ιατροτεχνολογική συσκευή.
CE 0425	Σήμανση CE	Υποδηλώνει την ευρωπαϊκή τεχνική συμμόρφωση με τον αριθμό αναγνώρισης του Κοινοποιημένου Φορέα για ιατροτεχνολογικά προϊόντα κατηγορίας IIa, IIb, III.
	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Υποδεικνύει ότι το προϊόν είναι ιατρική συσκευή.
R_x _{only}	Μόνο με ιατρική συνταγή	Απαιτείται ιατρική συνταγή στις Ηνωμένες Πολιτείες.
	Σύστημα διπλού αποστειρωμένου φραγμού.	Υποδεικνύει σύστημα διπλού αποστειρωμένου φραγμού.

CE
0425

 H.D.C s.r.l.

Via dei Mestieri 5-7 36016 - Thiene (VI) - ITALY

Tel. 0039 0445 364148 E-mail: info@hdc-italy.com