

## Brugsanvisning



CE  
0297

PEOPLE HAVE PRIORITY



**Kirurgi**

Håndstykke S-11 L  
med mini-LED+

# Indholdsfortegnelse

---

<b>Symboler</b> .....	4
i brugsanvisningen.....	4
på den medicinske anordning/på emballagen .....	5
<b>1. Indledning</b> .....	6
<b>2. Sikkerhedsanvisninger</b> .....	9
<b>3. Produktbeskrivelse</b> .....	13
<b>4. Ibrugtagning</b> .....	14
Påsætning/aftagning .....	14
Roterende instrumenter.....	17
Udskiftning af det roterende instrument.....	18
Testkørsel .....	19
<b>5. Hygiejne og vedligeholdelse</b> .....	20
Generelle instruktioner .....	20
Begrænsning i forbindelse med oparbejdningen .....	22
Den første behandling på brugsstedet .....	23

Manuel rengøring.....	24
Maskinel rengøring og oliesmøring .....	29
Maskinel rengøring og desinfektion .....	30
Tørring .....	32
Kontrol, vedligeholdelse og afprøvning.....	33
Emballage .....	38
Sterilisering .....	39
Opbevaring .....	41
<b>6. Service .....</b>	<b>42</b>
<b>7. W&amp;H-tilbehør og reservedele .....</b>	<b>43</b>
<b>8. Tekniske data .....</b>	<b>44</b>
<b>9. Bortskaffelse .....</b>	<b>46</b>
<b>Garantibevis .....</b>	<b>47</b>
<b>Autoriseret W&amp;H-servicepartner .....</b>	<b>49</b>



**ADVARSEL!**

(Risiko for personskade)



**OBS!**

(Risiko for tingskade)



Almene oplysninger,  
uden fare for  
mennesker eller ting



Må ikke bortskaffes  
sammen med  
husholdningsaffaldet

**R<sub>x</sub>**<sub>only</sub>

**Forsigtig!**

I henhold til amerikansk lovgivning er salg af denne medicinske anordning kun tilladt af eller på ordinerings af en tandlæge, en læge eller andet sundhedsfagligt personale med en licens i den amerikanske stat, hvor han eller hun praktiserer, og hvor den medicinske anordning skal anvendes.

## Symboler

på den medicinske anordning/på emballagen



CE-mærkning med identifikationsnummeret på det notificerede organ



DataMatrix Code til produktinformation inklusive UDI (Unique Device Identification)



Datastruktur i henhold til Health Industry Bar Code



Varenummer



Kan desinficeres termisk



Kan steriliseres op til den anførte temperatur



Serienummer



UL-kontrolmærke for anerkendte dele for Canada og USA



Produktionsdato

## 1. Indledning

---

Kundernes tilfredshed har højeste prioritet i W&H's kvalitetspolitik. Den foreliggende medicinske anordning er udviklet, fremstillet og kontrolleret i overensstemmelse med de gældende standarder og lovmæssige bestemmelser.

### **For din egen og dine patienters sikkerhed**

Inden apparatet tages i brug første gang, bedes du læse brugsanvisningen. I den forklares det, hvordan du håndterer den medicinske anordning, så du sikrer dig fejlfri funktion samt økonomisk og sikker behandling.



Følg sikkerhedsanvisningerne.

### **Anvendelsesområder**

**Kirurgisk bearbejdning af organiske, hårde substanser.**



Enhver anden brug kan beskadige den medicinske anordning og herved medføre risici og fare for patienten, brugeren og tredjemand.

## Brugerens kvalifikationer

Vi har udviklet og fremstillet den medicinske anordning med henblik på målgruppen læger.

## Produktion i henhold til EU-direktiv



0297

Den medicinske anordning opfylder kravene i direktivet 93/42/EØF.

## Producentens ansvar

Producenten kan kun tage ansvaret for påvirkningerne på den medicinske anordnings sikkerhed, pålidelighed og ydeevne, når nedenstående anvisninger overholdes:

- > Den medicinske anordning skal anvendes i overensstemmelse med denne brugsanvisning.
- > Den medicinske anordning har ingen dele, som kan repareres af brugeren.
- > Ændringer eller reparationer må kun udføres af en autoriseret W&H-servicepartner (se side 49).

## **Sagkyndig anvendelse**

Den medicinske anordning er kun beregnet til sagkyndig anvendelse i henhold til anvendelsesområderne og i overensstemmelse med de gældende forskrifter for arbejdsbeskyttelse og forholdsregler til forebyggelse af ulykker samt under overholdelse af denne brugsanvisning.

Den medicinske anordning må kun oparbejdes og vedligeholdes af personer, der er instrueret i infektions-, selv- og patientbeskyttelse.

Usagkyndig brug (f.eks. på grund af manglende hygiejne og vedligeholdelse), tilsidesættelse af vores anvisninger eller brug af tilbehør og reservedele, der ikke er godkendt af W&H, fritager os fra enhver form for garantiydelse eller andre krav.



Alle alvorlige hændelser, der er forekommet i forbindelse med den medicinske anordning, skal indberettes til producenten og de ansvarlige myndigheder!



## 2. Sikkerhedsanvisninger



- > Opbevar den medicinske anordning ved stuetemperatur i 24 timer inden første ibrugtagning.
- > Driften af den medicinske anordning er kun tilladt sammen med forsyningsenheder, der opfylder standarderne IEC 60601-1 (EN 60601-1) og IEC 60601-1-2 (EN 60601-1-2).
- > Sørg altid for at arbejde med korrekte driftsbetingelser og kølemiddelfunktion.
- > Sørg altid for at have tilstrækkeligt og velegnet kølemiddel til rådighed og sørg for passende udsugning.
- > Hvis kølemiddelforsyningen svigter, skal brugen af den medicinske anordning indstilles med det samme.
- > Kontrollér altid den medicinske anordning for beskadigelse og løse dele før hver anvendelse.
- > Tag ikke den medicinske anordning i brug, hvis den er beskadiget.
- > Sæt kun den medicinske anordning på når motoren står stille.
- > Aktivér aldrig den medicinske anordnings fastspændingsanordning mens den er i brug. Dette medfører, at det roterende instrument løsnes, eller at den medicinske anordning bliver varm.
- > Foretag en testkørsel før hver anvendelse.
- > Undgå overophedning af behandlingsstedet.



- > Rør ikke ved blødt væv med håndstykkets spids (fare for forbrænding)!
- > Undgå kontakt mellem LED'en og blødt væv (forbrændingsfare ved opvarmning af LED'en).
- > Anvend ikke den medicinske anordning som lyssonde.
- > Undgå direkte blikkontakt med LED'en.



Den medicinske anordning er ikke tilladt til drift i eksplosionsfarlige områder.

## Fare på grund af elektromagnetiske felter



Funktionaliteten af implantable systemer, såsom pacemaker og ICD (Implantable Cardioverter Defibrillator), kan påvirkes af elektriske, magnetiske og elektromagnetiske felter.

- > Indhent oplysninger om implantater hos patienten og brugeren, inden den medicinske anordning anvendes, og kontrollér indsatsen.
- > Udarbejd en risk-benefit-analyse.
- > Lad ikke den medicinske anordning komme i nærheden af de implanterede systemer.
- > Træf passende foranstaltninger til brug i nødsituationer, og reagér omgående i tilfælde af ændringer i patientens helbredstilstand.
- > Symptomer såsom forhøjet eller uregelmæssig puls og svimmelhed kan være tegn på problemer med en pacemaker eller ICD.

## Hygiejne og vedligeholdelse inden første brug

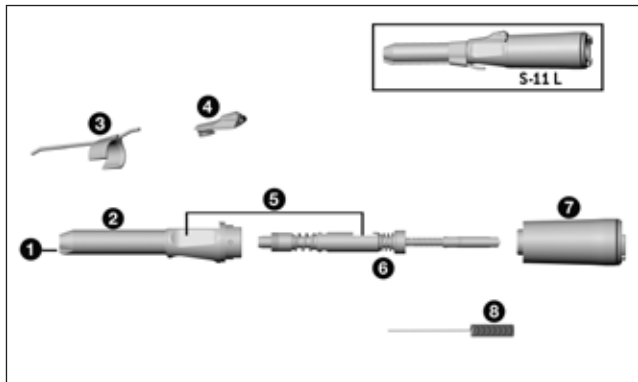


- > Den medicinske anordning leveres indsvæjset i PE-folie og ikke-steril.
- > PE-folien og emballagen kan ikke steriliseres.



- > Rengør, desinficér og smør den medicinske anordning.
- > Sterilisér den medicinske anordning, dyserenålen og kølemiddelrøret.

### 3. Produktbeskrivelse



- 1 LED
- 2 Håndstykkespids\*
- 3 Kølemiddelrør (kan indstilles)
- 4 Fastspændingsanordning
- 5 Fastspændingsanordningens kontaktflade
- 6 Aksel
- 7 Håndgrebsmuffe\*
- 8 Dyserensenål, lang

\* Symboler på delene 2 og 7

- ▲ Håndgrebsmuffe, åben
- ↔ Omdrejningsretning
- ▲● Håndgrebsmuffe, låst



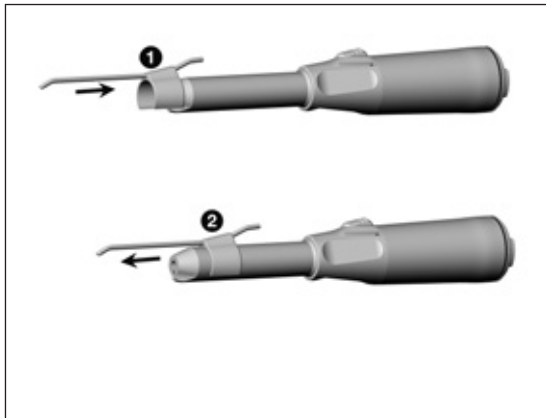
Ingen påsætning eller aftagning af den medicinske anordning under drift!



Den medicinske anordning er tilpasset W&H-elektromotoren EM-19 LC / EM-19 samt W&H Implantmed SI-10xx. Kun i denne kombination kan der drages nytte af alle fordelene ved den medicinske anordning (f.eks. konstant belysning ved enhver hastighed).

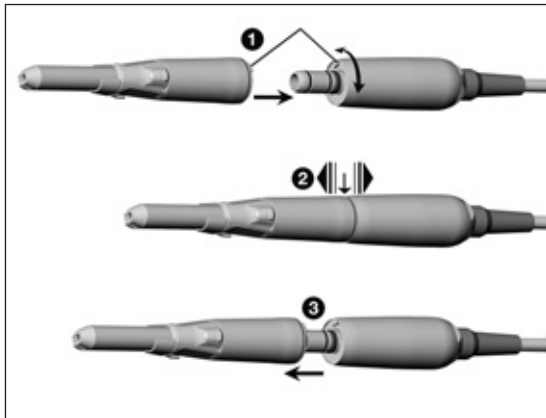


Den medicinske anordning må kun bruges sammen med W&H-elektromotoren EM-19 LC / EM-19. Anvendelse af den medicinske anordning på andre elektromotorer sker på brugerens eget ansvar. Producenten påtager sig intet ansvar.



## Kølemiddelrør

- 1 Sæt kølemiddelrøret på.  
eller
- 2 Træk kølemiddelrøret af.



## Medicinsk anordning

❶ Sæt den medicinske anordning på motoren og drej indtil det høres, at den går i hak.



❷ Kontrollér, at alting sidder forsvarligt fast.

eller

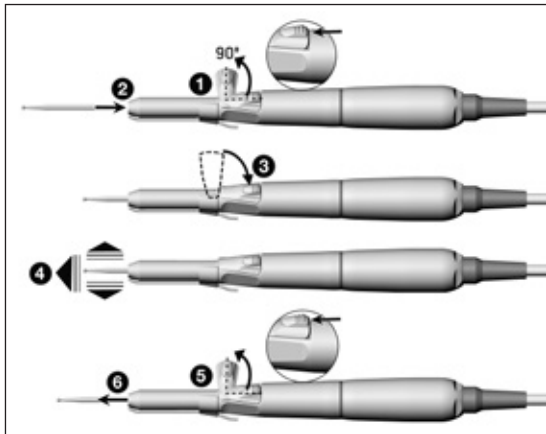
❸ Tag den medicinske anordning af.



## Roterende instrumenter



- > Brug kun fejlfri roterende instrumenter, og vær opmærksom på det roterende instruments omdrejningsretning. Følg producentens anvisninger.
- > Sæt kun det roterende instrument i, når den medicinske anordning står stille.
- > Rør aldrig ved et roterende instrument, der kører eller er ved at standse.
- > Aktivér aldrig den medicinske anordnings fastspændingsanordning mens den er i brug. Dette medfører, at det roterende instrument løsnes, eller at den medicinske anordning bliver varm.



## Udskiftning af det roterende instrument

- 1** Frigør fastspændingsanordningen, og drej den ud til siden.
- 2** Indsæt det roterende instrument indtil anslaget.
- 3** Sæt fastspændingsanordningen i udgangsposition.



- 4** Kontrollér, at alting sidder forsvarligt fast.

eller

- 5** Frigør fastspændingsanordningen, og drej den ud til siden.
- 6** Tag det roterende instrument ud.

## Testkørsel



Hold ikke den medicinske anordning i øjenhøjde!

- > Indsæt det roterende instrument.
- > Tag den medicinske anordning i drift.



I tilfælde af driftsfejl (f. eks. vibrationer, unormale lyde, hvis instrumentet bliver varmt, hvis der trænger kølemiddel ud, i tilfælde af utæthed) **skal den medicinske anordning straks tages ud af drift**, og du skal så henvende dig til en autoriseret W&H-servicepartner.



> Vær opmærksom på dine lokale og nationale lovgivning, retningslinier, normer og bestemmelser for rengøring, desinfektion og sterilisering.



> Brug beskyttelsespåkledning, beskyttelsesbriller, beskyttelsesmaske og handsker.



> Brug kun oliefri, filtreret trykluft med et maksimalt driftstryk på 3 bar til manuel tørring.

## Rengørings- og desinfektionsmidler



- > Følg oplysningerne, anvisningerne og advarslerne fra producenten af rengørings- og/eller desinfektionsmidlerne.
- > Brug kun vaske- og rengøringsmidler, som er beregnet til rengøring og/eller desinfektion af medicinske anordninger af metal og plastic.
- > Overhold altid desinfektionsmiddelproducentens anvisninger vedrørende koncentrationerne og hvor længe midlet skal have tid til at virke.
- > Brug desinfektionsmidler, der er afprøvet af Verbund für Angewandte Hygiene e.V. (VAH = forbundet for anvendt hygiejne), Österreichischen Gesellschaft für Hygiene, Mikrobiologie und Präventivmedizin (ÖGHMP = det østrigske forbund for hygiejne, mikrobiologi og forebyggende medicin), Food and Drug Administration (FDA) og U.S. Environmental Protection Agency (EPA), og som disse organisationer anser for at være effektive.



Såfremt de anførte rengørings- og desinfektionsmidler ikke er til rådighed, bærer brugeren ansvaret for at validere sin metode.



Den medicinske anordnings driftslevetid og funktionsevne afhænger i høj grad af den mekaniske belastning under brugen samt de kemiske påvirkninger i forbindelse med oparbejdningen.

- > Send opbrugte eller beskadigede medicinske anordninger og/eller væsentligt ændrede medicinske anordninger til en autoriseret W&H-servicepartner.

### Oparbejdningscykluser



- > Ved den medicinske anordning fra W&H anbefaler vi, at der foretages regelmæssig service efter 500 oparbejdningscykluser eller efter ét år.
- > W&H anbefaler at udskifte kølemiddelrøret med et nyt efter 100 oparbejdningscykluser.



Rengør den medicinske anordning straks efter hver behandling, så eventuelle indtrængte væsker (blod, spyt osv.) skylles ud, og for at undgå at de indvendige dele sætter sig fast.

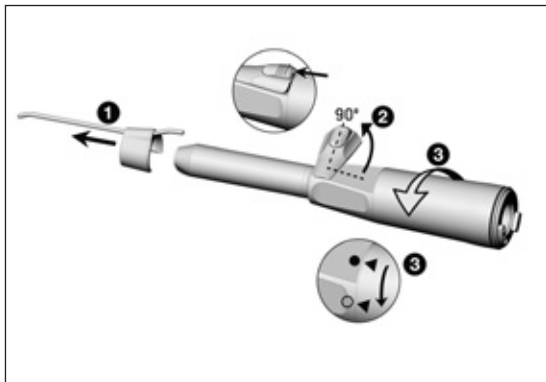
- > Lad den medicinske anordning køre i tomgang i mindst 10 sekunder.
- > Sørg for, at alle udgangsåbninger bliver skyllet igennem.



- > Tør instrumentets overflade helt af med desinfektionsmiddel.
- > Tag det roterende instrument ud.
- > Tag den medicinske anordning af.



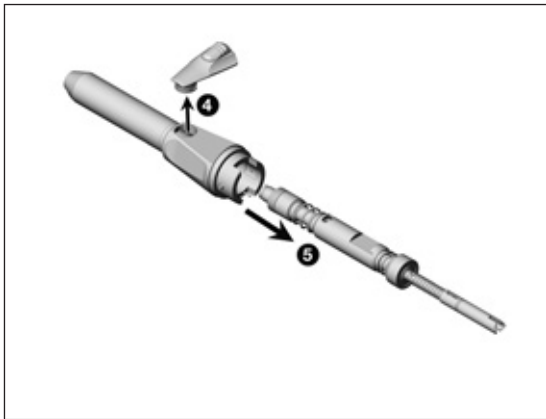
Vær opmærksom på, at det desinfektionsmiddel, der anvendes i forbindelse med forbehandlingen, kun er beregnet til personbeskyttelse, og at det ikke erstatter desinfektionstrinnet efter rengøringen.



### Adskillelse af den medicinske anordning

- 1 Træk kølemiddelrøret af.
- 2 Frigør fastspændingsanordningen, og drej den ud til siden.
- 3 Drej håndgrebsmuffen væk fra håndstykkespidsen med en enkelt drejebbevægelse.



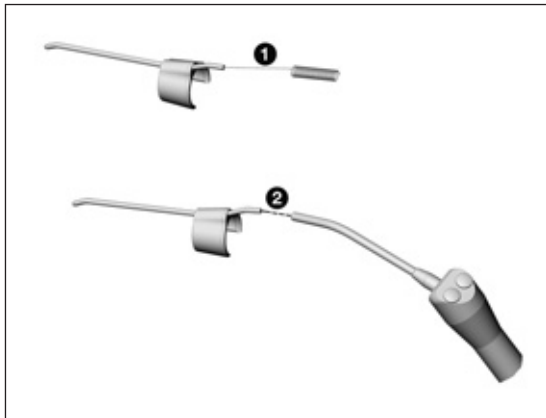


- 4 Tag fastspændingsanordningen af.
- 5 Tag akslen ud af håndstykkespidsen.



Læg ikke den medicinske anordning i desinfektionsopløsning eller ultralydsbad!

- > Rengør den medicinske anordning under rindende postevand (<35 °C/<95 °F).
- > Skyl og afbørst alle indvendige og udvendige overflader.
- > Bevæg de bevægelige dele frem og tilbage flere gange.
- > Fjern rester af væske med trykluft.



## Rengøring af eksterne kølemiddelrør

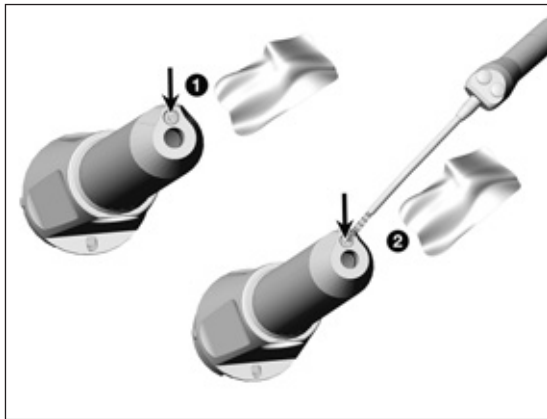


Det aftagelige kølemiddelrør og dyserensenålen kan rengøres i ultralydsbad og/eller i en rengørings- og desinfektionsmaskine.

- 1 Fjern forsigtigt snavs og aflejringer fra udgangsåbningerne med dyserensenålen.
- 2 Blæs kølemiddelrøret fri med trykluft.



Hvis udgangsåbningerne eller kølemiddelrøret er tilstoppet, skal du henvende dig til en autoriseret W&H-servicepartner.



## Rengøring af LED



Undgå at ridse LED'en!

- 1 Vask LED'en med rensesvæske og en blød klud.
- 2 Tør LED'en med trykluft eller forsigtigt med en blød klud.



- > Udfør en visuel kontrol efter hver rengøring.
- > Hvis LED'en er beskadiget, må den medicinske anordning ikke tages i brug, og du skal rette henvendelse til en autoriseret servicepartner.



> W&H anbefaler aftørningsdesinfektion.



Det medicinske udstyrs egnethed til effektiv manuel desinfektion er blevet påvist af et uafhængigt testlaboratorie ved brug af desinfektionsmidlerne »mikrozid® AF wipes« (Schülke & Mayr GmbH, Norderstedt) og «CaviWipes™» (Metrex).



W&H anbefaler maskinel rengøring og desinfektion med en rengørings- og desinfektionsmaskine (RDG).

- > Følg oplysningerne, anvisningerne og advarslerne fra producenten af rengørings- og desinfektionsmaskinerne samt rengørings- og/eller desinfektionsmidlerne.



Den medicinske anordnings egnethed til effektiv maskinel desinfektion er blevet påvist af et uafhængigt testlaboratorie ved brug af rengørings- og desinfektionsmaskinen "Miele PG 8582 CD" (Miele & Cie. KG, Gütersloh) og rengøringsmidlet "Dr. Weigert neodisher® MediClean forte" (Dr. Weigert GmbH & Co. KG, Hamborg).

- > Rengøring ved 55 °C (131 °F) – 5 minutter
- > Desinfektion ved 93 °C (200 °F) – 5 minutter



## Maskinel rengøring og desinfektion af de eksterne kølemiddelrør



Brug W&H-adaptersættet  
REF 07233500.

- 1 Skru W&H-adapteren i injektorskinnens adapter.
- 2 Skru W&H-melleadapteren på W&H-adapteren.
- 3 Sæt W&H-silikoneslangen på W&H-melleadapteren.
- 4 Sæt det eksterne kølemiddelrør i W&H-silikoneslangen.



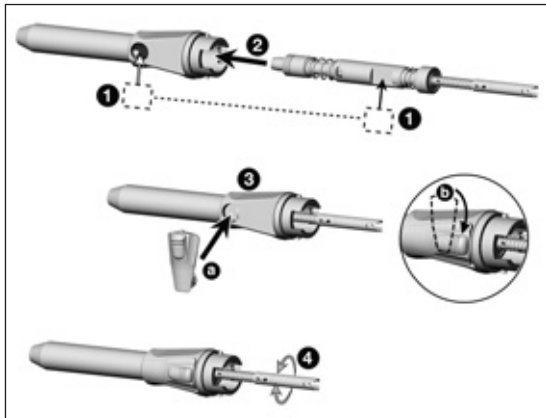
- > Sørg for, at den medicinske anordning er helt tør indvendigt og udvendigt efter rengøring og desinfektion.
- > Fjern rester af væske med trykluft.



### Kontrol



- > Efter rengøring og desinfektion skal den medicinske anordning kontrolleres for beskadigelser, synlige rester af snavs samt ændringer af overfladen.
- > Gentag oparbejdningen på medicinske anordninger, der stadigvæk er snavsede.
- > Sterilisér den samlede medicinske anordning efter rengøring, desinfektion og oliesmøring.



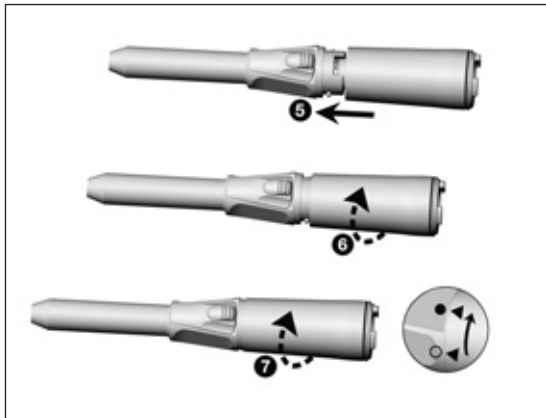
## Samling af den medicinske anordning



Saml den adskilte medicinske anordning igen efter rengøring og desinfektion.

- > Uden kølemiddelrør.
- > Type- eller serienumre skal passe sammen

- 1 Vær opmærksom på positioneringen af fastspændingsanordningens kontaktflader.
- 2 Indsæt akslen i håndstykkespidsen.
- 3 Sæt fastspændingsanordningen på [a], og drej den til udgangsposition [b].
- 4 Kontrollér, at akslen kan drejes frit.



- 5 Sæt håndgrebsmuffen på håndstykkespidsen.
- 6 Drej håndgrebsmuffen, indtil det kan høres, at den går i hak.
- 7 Vær opmærksom på symbolerne, og drej indtil den er låst.

## Oliesmøring



> Smør den tørre medicinske anordning med olie straks efter rengøring og/eller desinfektion.

### Anbefalede vedligeholdelsesrutiner

- > Absolut nødvendigt efter hver indvendig rengøring
- > Altid inden sterilisering

### Med W&H Service Oil F1, MD-400

- > Følg instruktionerne på oliespraydåsen og emballagen.  
eller

### Med W&H Assistina

- > Følg anvisningerne i Assistina-brugsanvisningen.

## Kontrol efter oliesmøring



- > Ret den medicinske anordning nedad.
- > Tag den medicinske anordning i drift, således at overskydende olie kan løbe ud.
- > Fjern den olie, der eventuelt er løbet ud.
- > Overskydende olie kan medføre overopvarmning af den medicinske anordning.



Pak den medicinske anordning og tilbehøret ind i sterilvareforpakninger, der er i overensstemmelse med følgende krav:

- > Sterilvareforpakningens kvalitet skal være i overensstemmelse med de gældende standarder, og den skal være egnet til steriliseringsmetoden.
- > Sterilvareforpakningen skal være stor nok til den genstand, der skal steriliseres.
- > Den fyldte sterilvareforpakning må ikke være under tryk.



W&H anbefaler sterilisering i henhold til EN 13060, EN 285 eller ANSI/AAMI ST55.



- > Følg oplysningerne, anvisningerne og advarslerne fra producenten af dampsterilisatorerne.
- > Det valgte program skal være egnet til den medicinske anordning.



- > Træk kølemiddelrøret af den medicinske anordning inden sterilisering.



- > Sterilisér kølemiddelrøret og den medicinske anordning.

## Anbefalede steriliseringscykluser

- > Dampsterilisering (type B, N)
- > Steriliseringstid mindst 3 minutter ved 134 °C (273 °F), 4 minutter ved 132 °C (270 °F), 30 minutter ved 121 °C (250 °F)
- > Maksimal steriliseringstemperatur 135 °C (275 °F)



Det medicinske udstyrs egnethed til effektiv sterilisering er blevet påvist af et uafhængigt testlaboratorie ved brug af dampsterilisatoren LISA 517 B17L (W&H Sterilization S.r.l., Brusaporto (BG)) og dampsterilisatoren CertoClav MultiControl MC2-S09S273 (CertoClav GmbH, Traun).

“Dynamic-air-removal prevacuum cycle” (type B): Temperatur 134 °C (273 °F) – 3 minutter\*

Temperatur 132 °C (270 °F) – 4 minutter\*/\*\*

“Gravity-displacement cycle” (type N): Temperatur 121 °C (250 °F) – 30 minutter\*\*

\* EN 13060, EN 285, ISO 17665

\*\* ANSI/AAMI ST55, ANSI/AAMI ST79





- > Opbevar de sterile genstande støvfrit og tørt.
- > De sterile genstandes holdbarhed afhænger af opbevaringsbetingelserne og emballagen.

## 6. Service

---

### Reparation og returforsendelse

I tilfælde af driftsfejl skal du straks henvende dig til en autoriseret W&H-servicepartner.

Reparationer og service må kun udføres af en autoriseret W&H-servicepartner.



- > Sørg for, at den medicinske anordning har gennemgået hele oparbejdningsprocessen forud for returforsendelsen.

## 7. W&H-tilbehør og reservedele



Brug kun originalt tilbehør og originale reservedele fra W&H eller tilbehør der er godkendt af W&H.  
Leverandør: W&H Partner

000301xx	Assistina 301 plus
30310000	Assistina TWIN (MB-302)
10940021	Service Oil F1, MD-400 (6 pcs)
02038200	Sprayadapter
00636901	Dyserensenål, lang
06879500	Kølemiddelrør til S-11 L
07233500	Adaptersæt til rengørings- og desinfektionsmaskinen

## 8. Tekniske data

		S-11 L
Gearforhold		1:1
Farvemarkering		blå
Tilladt motortilslutning	[W&H]	EM-19 LC / EM-19
Roterende instrumenter	ISO 1797 (Ø mm)	2,35*
Tilladt borlængde	[mm]	45**
Minimal fastspændingslængde		Til anslag
Maksimalt omdrejningstal	[min <sup>-1</sup> ]	50.000
Kølemiddelmængde	ISO 14457 [ml/min]	>50

min<sup>-1</sup> (omdrejninger i minuttet)



\* Stryker-systemet kan anvendes

\*\* Ved anvendelse af længere eller kortere roterende instrumenter skal brugeren sørge for korrekte driftsbetingelser, så der ikke opstår fare for brugeren, patienten eller tredjemand.

## Temperaturoplysninger



Den medicinske anordnings temperatur på brugersiden:	maksimalt 55 °C (131 °F)
Den medicinske anordnings temperatur på patientsiden:	maksimalt 50 °C (122 °F)
Den arbejdende dels (roterende instrument) temperatur:	maksimalt 41 °C (105,8 °F)

## Omgivelsesbetingelser

Temperatur under opbevaring og transport:	-40 °C til +70 °C (-40 °F til +158 °F)
Luftfugtighed under opbevaring og transport:	8 % til 80 % (relativ), ikke kondenserende
Temperatur under brug:	+10 °C til +35 °C (+50 °F til +95 °F)
Luftfugtighed under brug:	15 % til 80 % (relativ), ikke kondenserende

## 9. Bortskaffelse

---



Sørg for, at delene ikke er kontaminerede, når de bortskaffes.



Vær opmærksom på dine lokale og nationale lovgivning, retningslinier, normer og bestemmelser for bortskaffelse.

- > Medicinsk anordning
- > Gamle elektroapparater
- > Emballage

# Garantibevis

Denne medicinske anordning er fremstillet med stor omhu af højt kvalificerede fagfolk. En lang række forskellige tests og kontroller garanterer problemfri funktion. Du bedes være opmærksom på, at garantikravene kun gælder, når alle anvisninger i den vedlagte brugsanvisning bliver overholdt.

**W&H påtager sig som producent ansvaret for materiale- eller produktionsfejl fra købsdatoen inden for en garantiperiode på 24 måneder. Garantien dækker ikke tilbehør og forbrugsmaterialer (kølemiddelrør, dysersenål, sprayadapter, adaptersæt).**

Vi kan ikke påtage os noget ansvar for skader som følge af usagkyndig behandling eller i tilfælde af reparationer udført af tredjemand, der ikke er autoriseret af W&H.

Garantikrav skal rettes til leverandørerne eller en autoriseret W&H-servicepartner og købsnotaen skal vedlægges. I tilfælde af at der ydes garanti, vil dette hverken forlænge garantien eller en eventuel forældelsesfrist for mangelsbeføjelser.

# 24 måneders garanti





## Autoriseret W&H-servicepartner

---

Besøg W&H på internettet på <http://wh.com>

Under menupunktet »Service« finder du nærmeste autoriserede W&H-servicepartner.

Eller scan QR-koden.



## **Producent**

**W&H Dentalwerk Bürmoos GmbH**

**Ignaz-Glaser-Straße 53, 5111 Bürmoos, Austria**

**t + 43 6274 6236-0,**

**office@wh.com**

**f + 43 6274 6236-55**

**wh.com**

**Form-Nr. 50884 ADK**

**Rev. 002 / 17.12.2020**

**Ret til ændringer forbeholdes**