PERIOTEST® M

Gebrauchsanweisung deutsch

Medizintechnik Gulden Manufacturer of the Periotest



Medizintechnik Gulden e.K.

Gebrauchsanweisung

Elektrisches Messinstrument für Zahnheilkunde und dentale Implantologie



PERIOTEST® M

Elektrisches Messinstrument für Zahnheilkunde und dentale Implantologie

Gebrauchsanweisung deutsch

Über dieses Dokument

Sehr geehrter Kunde

Wir danken Ihnen für den Kauf des Periotest M von Medizintechnik Gulden.

Die mitgelieferte technische Dokumentation ist Teil des Produkts und muss immer in erreichbarer Nähe aufbewahrt werden.

Bitte lesen Sie diese Bedienungsanleitung sorgfältig durch und machen Sie sich mit dem Periotest M vertraut.

Wenn Sie auch nach gründlichem Studium der Bedienungsanleitung auf nicht lösbare Probleme stoßen, wenden Sie sich bitte an Ihr Dental-Depot oder direkt an den Hersteller.

Verwendete Symbole in der Gebrauchsanweisung

Zur Vermeidung von Personen- und Sachschäden beachten Sie die in dieser Gebrauchsanweisung gegebenen Warn- und Sicherheitshinweise. Sie sind wie folgt gekennzeichnet:

HINWFIS Weiterführender Hinweis, Erläuterung oder

Ergänzung

Die unter diesem Stichwort gegebene Anmerkung **VORSICHT**

> hat direkte Auswirkungen auf die Funktion bzw. warnt vor einer möglichen Fehlbedienung.

Das Warnung-Symbol warnt vor möglichen WARNUNG

Gefahren für das Produkt oder den Nutzer.

Verwendete Symbole in dieser Gebrauchsanweisung sowie auf dem Produkt und der Verpackung

REF

VAC (volts alternating current): Wechselspannung in Volt.

VDC (volts direct current): Gleichspannung in Volt.

SN Seriennummer des Geräts

Elektrische Schutzklasse: II, doppelte Isolierung,

erfüllt die Anforderungen der IEC 60601-1.

Anwendungsteil Typ B

Produktionsdatum: Angabe in Monat/Jahr.

Name und Anschrift des Herstellers

Entsorgung: Das Produkt darf nicht mit dem

Hausmüll entsorgt werden

Bestellnummer / Artikelnummer

Lager- und Transportbedingungen



Das Produkt darf nicht außerhalb des Temperaturbereiches zwischen -20 °C und +50 °C (-4 °F und +122 °F) gelagert und transportiert werden.



Luftdruck: Luftdruck von 500 bis 1100 hPa zulässig.



Luftfeuchtigkeit: Relative Luftfeuchtigkeit von 20 bis 90 % zulässig.



Gebrauchsanweisung befolgen.



Zerbrechlich, mit Vorsicht handhaben.



Vor Nässe schützen.



Dieses Produkt trägt das CE-Kennzeichen in Übereinstimmung mit den Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG vom 14. Juni 1993 über Medizinprodukte.

Stand der Gebrauchsanweisung

Materialnummer 8920165 Änderungsstand 2018-10-18

Inhaltsverzeichnis

	Seite
 Warn- und Sicherheitshinweise Allgemeine Sicherheitshinweise 	10
2. Technische Angaben 2.1 Technische Beschreibung 2.2 Technische Daten 2.3 Lebensdauer von Periotest-Geräten 2.4 Elektromagnetische Verträglichkeit	13 14 16 17
3. Lieferumfang	18
4. Periotest M aufstellen	19
5. Bedien- und Funktionselemente	21
6. Bedienung 6.1 Inbetriebnahme 6.2 Funktionsprüfung	22 23
7. Messen mit dem Periotest M 7.1 Sitzposition und Haltung des Patienten 7.2 Angriffspunkt am Zahn / Implantat 7.3 Haltung des Periotest M und Positionierung am Zahn / Implantat 7.4 Ablauf einer Periotest-Messung 7.5 Zeitpunkt der Periotest-Messung bei Implantaten 7.6 Messung der okklusalen Belastung	24 24 25 27 28 28
8. Aussage der Periotest-Werte	29
9. Reinigung und Pflege 9.1 Desinfektion und Reinigung 9.2 Sterilisation des Messkopfs	31 33
10. Akku 10.1 Akku laden	34
11. Wartung	35

1 Warn- und Sicherheitshinweise

1.1 Allgemeine Sicherheitshinweise

Aufbewahrung der Dokumentation

Es ist sehr wichtig, dass dieses Handbuch zusammen mit dem Gerät aufbewahrt wird, damit es auch in Zukunft jederzeit zur Verfügung steht. Im Falle eines Verkaufs oder einer Übertragung des Geräts an einen anderen Besitzer ist sicherzustellen, dass sich das Handbuch immer beim Gerät befindet, damit der neue Besitzer die Einheit korrekt benutzen kann und über die notwendigen Informationen verfügt.

Erst lesen, dann starten!

Diese Anleitungen dienen der Sicherheit. Sie sind vor der Installation und Benutzung des Gerätes sorgfältig durchzulesen.



Dieses Symbol befindet sich am Gerät. Es weist den Benutzer darauf hin, die Gebrauchsanweisung zu befolgen.

Medizinische elektrische Geräte dürfen mit Bezug auf das Risiko von elektrischem Schlag, Feuer oder mechanischen Gefahren, nur gemäß IEC 60601-1 benutzt werden.

Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Der Periotest M ist ein elektrisches Messinstrument für Zahnheilkunde und dentale Implantologie. Es darf nur von qualifiziertem zahnärztlichem Fachpersonal benutzt werden.

Keine Änderungen am Gerät zulässig

Das Gerät darf ohne Erlaubnis des Herstellers nicht geändert werden.

Haftungsausschließung

Der Hersteller übernimmt keine Haftung im Falle von:

- Arbeiten oder Reparaturen, die nicht von vom Hersteller oder Importeur autorisiertem Personal durchgeführt wurden.
- einer Verwendung, die nicht den in diesem Handbuch beschriebenen entspricht.
- dem Gebrauch von nicht Original-Bauteilen oder Bauteilen, die nicht den im Absatz **Lieferumfang** beschriebenen entspricht.
- klinischer Verwendung dieses Gerätes

Elektromagnetische Verträglichkeit

Die Anwendung dieses Gerätes mit benachbarten Geräten oder gestapelte mit anderen Geräten sollte verhindert werden, weil daraus ein unsachgemäßer Betrieb resultieren könnte. Sollte eine derartige Anwendung notwendig sein, dann sollte dieses Gerät und die anderen Geräte beobachtet werden, um sicherzustellen, dass die Geräte sich normal verhalten.

Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie z.B. Antennenkabel und externe Antennen) sollten in keinem geringeren Abstand als 30 cm (12 Inches) zu irgendeiner Komponente des Periotest M kommen, einschließlich der Kabel und Leitungen wie in dieser Anleitung spezifiziert. Ansonsten kann es zu einer Beeinträchtigung der Geräteleistung kommen.

Betriebsumgebung

Benutzen Sie den Periotest M niemals in der Anwesenheit von entflammbaren, mit Luft, oder mit Sauerstoff oder mit Stickstoffoxyd gemischten Anästhetika.

Fehlfunktion oder Beschädigung

Stellen Sie die Benutzung bei Fehlfunktionen oder Beschädigungen unmittelbar ein. Beschädigte Instrumente können Verletzungen verursachen. Nehmen Sie bitte Kontakt mit Ihrem Dentaldepot oder mit dem Hersteller auf.

Angeschlossene Geräte

Der Periotest M darf nur mit dem mitgelieferten Messkopf verwendet werden. Der Einsatz eines anderen als dem mitgelieferten Messkopf kann zu falschen Messergebnissen führen.

Sterilisation

Maximale Sterilisationstemperatur für den Messkopf: 134 °C (273 °F).

Spannungsversorgung

Der Periotest M wird mit einem Akku betrieben. Das mitgelieferte Steckernetzteil und die Ladestation dienen nur zum Aufladen des Akkus, nicht jedoch zum Betreiben des Geräts. Es darf nur das mitgelieferte Netzteil FW8002M/12 verwendet werden.

Akku

Der Periotest M verfügt über einen fest eingebauten Lithium-Ionen-Akku. Versuchen Sie nicht, das Gehäuse zu öffnen und den Akku selbst zu wechseln. Der Akkuwechsel darf nur durch durch den Hersteller oder einen autorisierten Händler erfolgen.

Nebenwirkungen

Bis zum heutigen Zeitpunkt wurden keine Nebenwirkungen (z.B. Gewebstod) während der klinischen Verwendung des Periotest M festgestellt.

Rückversand zur Reparatur

Vor der Rücksendung des Periotest M im ganzen oder in Teilen zur Reparatur müssen diese unbedingt desinfiziert werden, damit es beim Auspacken und Transport zu keiner Infektion Unbeteiligter kommt.

Entsorgung

Generell gilt, dass bei der Entsorgung dieses Produktes die landesspezifischen Vorschriften einzuhalten sind. Bitte beachten Sie die in ihrem Land geltenden Vorschriften.

Innerhalb des Europäischen Wirtschaftsraumes fordert die Richtlinie 2002/ 96/EG (WEEE) für Elektro- und Elektronikgeräte eine umweltgerechte Verwertung / Entsorgung.

Ihr Produkt ist mit nebenstehendem Symbol gekennzeichnet. Mit dem Ziel einer umweltgerechten Verwertung / Entsorgung darf ihr Produkt nicht mit dem Hausmüll entsorgt werden. Der schwarze Balken unter dem Symbol "Mülltonne" bedeutet, dass es nach dem 13.08.2005 in Verkehr gebracht wurde. (siehe EN 50419:2005)

Bitte beachten Sie, dass dieses Produkt der Richtlinie 2002/96/EG (WEEE) und in ihrem Land geltenden nationalen Gesetz unterliegt und einer umweltgerechten Verwertung / Entsorgung zugeführt werden muss.

Wenden Sie sich bitte an Ihren Händler oder den Hersteller, wenn Ihr Produkt endgültig entsorgt werden soll



2 Technische Angaben

2.1 Technische Beschreibung

Der Periotest M ist ein elektrisches Messinstrument zur Diagnose von Parodontopathien und zur Verlaufskontrolle Ihrer Therapie, sowie zur Beurteilung der Osseointegration von dentalen Implantaten. Das Gerät zeigt die Dämpfungseigenschaften des Parodontiums sowie indirekt die Zahnbeweglichkeit als Periotest-Wert auf dem Display an. Außerdem ist die okklusale Belastung mit dem Gerät quantitativ messbar. Der Skalenbereich erstreckt sich von -8.0 bis +50.0. Als Messeinheit werden Periotest-Werte verwendet. Periotest-Werte entsprechen bestimmten Kontaktzeiten des Stößels mit dem Messobjekt (Zahn, Implantat). Kurze Kontaktzeiten entsprechen niedrigen Periotest-Werten. Lange Kontaktzeiten entsprechen hohen Periotest-Werten.

Der Periotest M entspricht den Bestimmungen gemäß dem Stand der Technik. Nach diesen Bestimmungen ist das Gerät nur für die beschriebene Anwendung, unter Beachtung der geltenden Unfallverhütungsmaßnahmen und dieser Gebrauchsanweisung vom fachkundigen Anwender zu benutzen.

Kontraindikationen

Der Periotest M soll nicht angewendet werden bei allen Formen der akuten apikalen Parodontitis und akuten Traumen (Luxation; Wurzelfraktur, Alveolarfortsatzfraktur).

2.2 Technische Daten

Hersteller Medizintechnik Gulden e.K. Modell Periotest M Typ 3218

Angaben zum Periotest M Handgerät

Abmessungen L x B x H ca. 180 x 31 x 40 mm

Material

Gehäuse (weisse Teile) ABS (Entflammbarkeit HB)

Gehäuse (blaue Teile) TPE (thermoplastisches Elastomer)

Entflammbarkeit HB

Messkopf Messing vernickelt / hartverchromt

Stößelspitze Edelstahl X8CrNiS18-9

Gewicht inkl. Akku ca. 153 g Geräuschpegel < 65 dBA Stromversorgung Akkubetrieb

Stromaufnahme aus der Lade-

station während der Akkuladung max. 225 mA

Akku

Typ Lithium-Ionen-Polymer

Nennspannung 7.4 VDC Kapazität 250 mAh

Elektrischer Schutz

Schutzklasse Intern mit Spannung versorgt

Art des Schutzes gegen elektrischen Schlag

Anwendungsteil Messkopf: Typ B



Betriebsart Aussetzbetrieb: 4 Sek. ein / aus bis zum

nächsten Messvorgang

Grad des Schutzes vor eindringenden

festen Stoffen und Wasser IP20

2.2 (Fortsetzung): Technische Daten

Energieabgabe des Stößels auf

das Messobjekt (Zahn, Implantat) max. 0,00018 Joule

Stößelgewicht ca. 9 g

Meßbereich -8.0 bis +50.0 Meßeinheit Periotest-Werte

Meßgenauigkeit Wertebereich -8 bis 19: +/- 1.0 Periotest-Wert

Wertebereich 20 bis 50: +/- 2.0 Periotest-Werte

Anzeigeauflösung 0.1 Periotest-Wert

Betriebsbedingungen Temperatur: 15 bis 30 °C (59 bis 86 °F)

Relative Feuchtigkeit: 20 bis 90 %

Luftdruck: 700 bis 1060 hPa

Transport- und Lagerbedingungen Temperatur: -20 bis 50 °C (-4 bis 122 °F)

Relative Feuchtigkeit: 20 bis 90 %

Luftdruck: 500 bis 1100 hPa

Angaben zur Ladestation

Eingangsspannung 12 VDC

Grad des Schutzes vor eindringenden

festen Stoffen und Wasser IP20 Elektrischer Schutz: Schutzklasse Klasse II

Bestellnummer REF 8916793

Angaben zum Steckernetzteil

Hersteller Friwo

Typ FW8002M/12
Eingangsspannung 100 bis 240 VAC
Netzfrequenz 50 bis 60 Hz
Ausgangsspannung 12 VDC
Ausgangsstrom 600 mA

Grad des Schutzes vor eindringenden

festen Stoffen und Wasser IP40

Bestellnummer RFF 8916975

2.3 Lebensdauer von Periotest-Geräten

Bei bestimmungsgemäßer Anwendung haben nicht bewegte Bauteile eine typische Lebensdauer von 5 Jahren und bewegte Bauteile eine typische Lebensdauer von 3 Jahren. Hieraus entsteht jedoch kein Gewährleistungsanspruch, da Verschleiß je nach Nutzung, Sterilisations- und Pflegehäufigkeit auch früher oder später als in den genannten Zeiten auftreten kann.

Wenn Ihr Periotest M (insgesamt oder auch in Teilen) oder das Zubehör nicht mehr verwendet werden soll, dann werfen Sie die Teile nicht einfach in den Hausmüll. Dies kann die Umwelt gefährden. Senden Sie uns bitte die Teile für eine umweltgerechte Entsorgung zurück. Alternativ gibt es regional Sammelstellen für Sondermüll.

2.4 Elektromagnetische Verträglichkeit

Umgebung Normale Umgebungsbedingungen sowie

Krankenhaus

Störausstrahlung

Klasse CISPR 11, Class B, Group 1

Oberschwingungen (IEC 61000-3-2) Nicht zutreffend

Spannungsänderungen, Spannungsschwankungen

(IEC 61000-3-3) Nicht zutreffend

Störfestigkeit (Immunity)

Entladung statischer Elektrizität

(IEC 61000-4-2) CD +/- 8 kV. AD +/- 15 kV

80 - 2700 MHz: 10 V/m RF-Einstrahlung (IEC 61000-4-3)

RF-Nahfeld-Einstrahlung

(IEC 61000-4-3) 385 - 5785 MHz: 9 - 28 V/m

Schnelle transiente Störgrössen/Burst

(IEC 61000-4-4)

+/- 2 kV: Power supply lines

Stoßspannungen (IEC 61000-4-5)

+/- 1 kV Differential mode +/- 2 kV Common mode

Leitungsgeführte Störgrößen

durch HF Felder (IEC 61000-4-6)

6 V rms

Magnetfelder bei Netzfrequenzen

(IEC 61000-4-8)

30 A/m

Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und

Spannungsschwankungen

(IEC 61000-4-11)

entsprechend zu IEC 60601-1-2:2014

3 Lieferumfang

- Periotest M mit Messkopf REF 8917140
- Lithium-Ionen-Polymer-Akku (bereits installiert) REF 8917025
- Steckernetzteil REF 8916975
- Ladestation REF 8916793
- Prüfhülse REF 5950027
- Reinigungsbürste REF 5245758
- Bedienungsanleitung REF 8920165

4 Periotest M aufstellen

Nehmen Sie den Periotest M und das Zubehör aus dem Karton und legen Sie alles auf einen Tisch. Vor Aufstellung des Geräts untersuchen Sie bitte alle Teile auf Schäden. Mögliche Schäden, die während des Transports entstanden sind, müssen Ihrem Händler oder dem Hersteller innerhalb von 24 Stunden nach Erhalt der Ware mitgeteilt werden. Kontrollieren Sie den Inhalt des Kartons auf Vollständigkeit (siehe oben "Lieferumfang").

VORSICHT

- Dieses Produkt ist ausschließlich für den Gebrauch durch zahnärztliches Fachpersonal bestimmt.
- Der Periotest M darf nicht in der N\u00e4he von direkten oder indirekten W\u00e4rmequellen aufgestellt werden.
- Vor Erstbenutzung müssen alle Komponenten des Periotest M desinfiziert werden (siehe Kapitel 9).
- Die Verpackung des Geräts oder des Zubehörs darf nicht zur Sterilisation verwendet werden.

Der Periotest M muss zum Aufladen des Akkus so aufgestellt werden, dass das Steckernetzteil leicht zugänglich ist und die Trennung vom Netz nicht schwierig bewerkstelligt werden kann.

Stellen Sie die Ladestation auf eine feste ebene Unterlage und achten Sie auf einen sicheren Stand. Stecken Sie die mitgelieferte Prüfhülse in die dafür vorgesehene Halterung auf der Rückseite der Ladestation, damit sie immer griffbereit ist. Verbinden Sie die Ladestation mit dem Steckernetzteil. Anschließend stecken Sie das Steckernetzteil in eine Steckdose. Die LED an der Ladestation und die LED am Steckernetzteil beginnen beide grün zu leuchten.





WARNUNG

- Die Ladestation darf sich nicht im Patientenumfeld befinden, solange sie mit dem Steckernetzteil verbunden ist.
- Berühren Sie nie gleichzeitig die Ladekontakte der Ladestation und den Patienten!

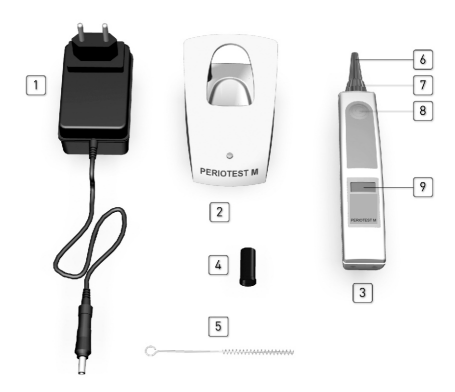
Stellen Sie den Periotest M in die Ladestation. Der Akku des Periotest M wird nun aufgeladen. Die grüne LED an der Ladestation beginnt zu blinken. Wenn der Akku voll geladen ist, hört die LED auf zu blinken und leuchtet dauerhaft grün.



5 Bedien- und Funktionselemente

- 1 Steckernetzteil
- 2 Ladestation
- 3 Periotest M
- 4 Prüfhülse
- 5 Reinigungsbürste

- 6- Spitze des Messkopfs
- 7 Befestigungsring 8 Startknopf 9 LCD-Anzeige



6 Bedienung

6.1 Inbetriebnahme

Der Periotest M ist für einen reinen Akkubetrieb ausgelegt. Ein Netzbetrieb (100 - 240 VAC) ist nicht vorgesehen.

WARNUNG

Der Periotest M darf während der Benutzung nicht über die Ladestation und das Steckernetzteil mit dem Netz verbunden sein!

Die Trennung vom Netz erfolgt durch Herausziehen des Netzteils aus der Netzsteckdose.

Zum Einschalten des Geräts drücken Sie den Startknopf. Auf dem Display leuchten für ca. 2 Sekunden alle Segmente des Displays auf. Danach hören Sie eine kurze Melodie, es erscheint die Anzeige - - . - und der Periotest M ist bereit zum Messen.

HINWEIS

Der Periotest M hat keinen Ausschaltknopf. Das Gerät schaltet sich von alleine nach ca. 3 Minuten Untätigkeit aus. Wenn Sie Ihre Messungen beendet haben, stellen Sie es zurück in die Ladestation.



6.2 Funktionsprüfung

Mit der nachfolgend beschriebenen Funktionsprüfung stellen Sie sicher, dass der Periotest M ordnungsgemäß funktioniert und korrekte Messwerte generiert. Es ist daher erforderlich, dass die Funktionsprüfung **vor jeder Messung am Patienten** durchgeführt wird.

Nehmen Sie zunächst eine Sichtprüfung auf äußere Beschädigungen des Geräts vor. Wenn Sie Beschädigungen feststellen, die bei der Benutzung des Geräts eine Gefährdungssituation entstehen lassen könnten, dann verwenden Sie das Gerät nicht, sondern halten Sie bitte zunächst Rücksprache mit Ihrem Dentaldepot oder dem Hersteller

Die Funktionsprüfung erfolgt durch das Messen der mitgelieferten Prüfhülse.

Nehmen Sie den Periotest M aus der Ladestation heraus. Stecken Sie die Prüfhülse auf die Spitze des Messkopfs, so dass sie gut sitzt. Drücken Sie auf den Startknopf zum Einschalten des Geräts. Nach ca. 2 Sekunden hören Sie eine kurze Melodie und das Gerät ist bereit zum Messen. Halten Sie den Periotest M waagerecht und drücken Sie ein zweites Mal den Startknopf. Der Messvorgang beginnt.

Nach erfolgtem Messzyklus (ca. 4 Sekunden) hören Sie eine kurze Melodie und es wird ein Messwert angezeigt. Dieser Wert muss mit dem auf der Prüfhülse angegebenen Wert übereinstimmen. Bei Abweichungen von mehr als +/- 2.0 Periotest-Werten liegt ein Funktionsfehler vor. Bitte prüfen Sie dann, ob die Hinweise im Kapitel 9.1 Reinigung und Pflege beachtet wurden. Insbesondere der Messkopf muss trocken und sauber sein. Wenn dies sichergestellt ist und Sie dennoch die Abweichung des Periotest-Werts feststellen, senden Sie bitte das Gerät direkt zum Hersteller oder zu Ihrem Dental-Händler.

Ziehen Sie nach erfolgter Messung die Prüfhülse ab und stellen Sie sie zurück in die Halterung hinten an der Ladestation.





Seite 23

7 Messen mit dem Periotest M

7.1 Sitzposition und Haltung des Patienten

Am günstigsten ist eine aufrechte Sitzposition des Patienten mit entsprechend senkrechter Stellung der Zähne bzw. Implantate. Es sind jedoch auch Messungen am liegenden Patienten möglich.

Die Zahnreihen des Ober- und Unterkiefers des Patienten dürfen keinen Kontakt haben. Lassen Sie den Patienten den Mund nur ein wenig öffnen. Dies erleichtert die Messung im molaren Bereich.

7.2 Angriffspunkt am Zahn / Implantat

Die Standardmessung für natürliche Zähne erfolgt mittels Positionierung des Messkopfs von vestibulär (also im Seitenzahnbereich bukkal, im Frontzahnbereich labial) nach lingual / palatinal.

Der Stößelspitze des Messkopfs sollte zentral auf die Seitenfläche des Zahns auftreffen.



In der Implantologie sind hauptsächlich zwei Messrichtungen von Interesse:

- 1. Wie bei natürlichen Zähnen mittels Positionierung des Messkopfs von vestibulär (also im Seitenzahnbereich bukkal, im Frontzahnbereich labial) nach lingual / palatinal. Damit wird praktisch die linguale Wand gemessen.
- 2. Sofern zugänglich, kann alternativ umgekehrt die Positionierung des Messkopfs von lingual / palatinal nach vestibulär gewählt werden. Damit wird praktisch die vestibuläre Wand gemessen.

Bei einteiligen Implantaten wird am oberen Ende des Implantats gemessen (Kugelkopf oder ähnliches). Bei zweiteiligen Implantaten wird nicht direkt am Implantat, sondern an dessen Aufbau gemessen (Gingivaformer, Abutment, Prothetik).

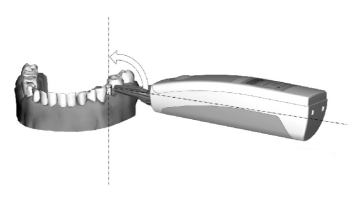
Sofern das Implantatdesign einen Spielraum zulässt, in welcher Höhe der Angriffspunkt des Stößels des Messkopfs liegen kann, so ist ein Punkt knapp oberhalb der Gingivalinie zu wählen.

7.3 Haltung des Periotest M und Positionierung am Zahn / Implantat

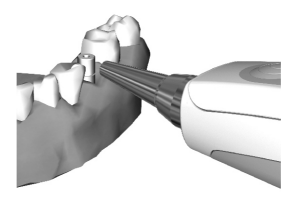
Der Periotest M muss auf eine bestimmte Art und Weise gehalten und am Messobjekt (Zahn, Implantat) positioniert werden, damit Sie gültige, aussagekräftige und reproduzierbare Messergebnisse bekommen. Bitte beachten Sie sorgfältig die nachfolgenden Hinweise.

Der Periotest M muss wie folgt gehalten bzw. positioniert werden:

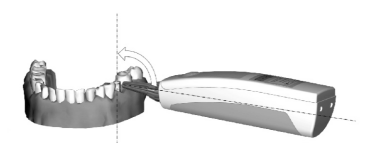
1. Horizontale Haltung: Sie bekommen nur eine gültige Messung, wenn der Periotest M ungefähr waagerecht gehalten wird. Ein leichtes Kippen nach oben oder unten (bis +/-25°) ist jedoch möglich.

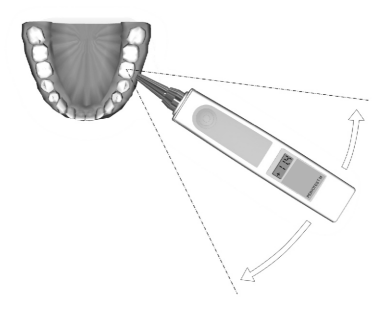


2. Abstand Messkopf - Zahn/Implantat: Sie bekommen nur eine gültige Messung, wenn zwischen der Spitze des Messkopfs und dem Zahn/Implantat ein Abstand von ca. 0,6 bis 2,3 Millimetern eingehalten wird. Bei kleinerem oder größerem Abstand bekommen Sie keinen gültigen Messwert.



3. Rechter Winkel des Messkopfs zum Zahn/Implantat. Sie erzielen die genauesten und reproduzierbarsten Messwerte, wenn Sie sowohl in horizontaler als auch in vertikaler Achse den Periotest M in einem rechten Winkel an den Zahn / das Implantat heranführen. Im Seitenzahnbereich ist dies nicht immer möglich. Eine Abweichung des Auftreffwinkels von 45° ist dabei noch zulässig, kann aber zu etwas anderen Messergebnissen führen (+/- 2.0 Periotest-Werten).





7.4 Ablauf einer Periotest-Messung

WARNUNG

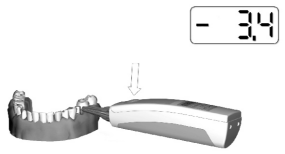
Berühren Sie nicht gleichzeitig die Ladekontakte auf der Rückseite des Geräts und den Patient.

Schalten Sie das Gerät ein, indem Sie auf den Startknopf drücken. Auf dem Display leuchten für rund 2 Sekunden alle Segmente auf. Dann ertönt eine kurze Melodie und auf dem Display wird - - . - angezeigt. Der Periotest M ist nun bereit zum Messen.



Drücken Sie erneut auf den Startknopf, um den Messvorgang zu beginnen. Während des nun automatisch ablaufenden Messvorgangs wird das Messobjekt (Zahn, Implantat) 16 mal leicht durch den druck-sensitiven Stößel des Messkopfs perkutiert. Für jeden Einzelimpuls, der ausgewertet werden kann, ertönt ein kurzer tiefer Ton. Nicht auswertbare Einzelimpulse, z. B. wegen zu großer Abweichung von der vorgeschriebenen Haltung des Geräts, werden mit einem kurzen hohen Ton quittiert. Die Korrektur der Positionierung des Geräts ist auch während der Messung möglich.

Bei weniger als 4 von 16 möglichen auswertbaren Impulsen führt die Messung zu keinem Ergebnis, die Messsequenz wird verworfen. Auf dem Display wird --.- angezeigt. Bei 4 oder mehr verwertbaren Einzelimpulsen wird ein Messergebnis berechnet und auf dem Display angezeigt.



Für weitere Messungen drücken Sie wieder auf den Startknopf. Das vorangegangene Messergbnis wird dabei gelöscht.

Wenn Sie keine Messung mehr vornehmen wollen, stellen Sie den Periotest M zurück in die Ladestation. Der Periotest M hat keinen Ausschalter. Er schaltet sich nach ca. 3 Minuten automatisch aus.

7.5 Zeitpunkt der Periotest-Messung bei Implantaten

Sie können in allen Stadien der implantologischen Versorgung Messungen vornehmen. Typische Zeitpunkte sind:

- Direkt nach dem Einbringen des Implantats in den Kiefer (Messung der Primärstabilität)
- bei klassischen zweiteiligen Implantaten: zum Zeitpunkt der Implantateröffnung (zum Ende der Einheilphase)
- an der fertigen Prothetik.

7.6 Messung der okklusalen Belastung

Zur Messung der okklusalen Belastung soll der Patient die Zähne wie beim Schlucken zusammenbeißen (maximale Interkuspidation). Dann die Messung bei geschlossenen Zahnreihen am Oberkiefer durchführen.

Die Haltung des Handstückes und die Position des Patienten sollte wie bei der Messung an den geöffneten Zahnreihen sein.

Zur Kontrolle der okklusalen Adjustierung sind auch Messungen am Unterkiefer möglich.

Seite 28

8 Aussage der Periotest-Werte

Allgemeines

Die Periotest-Werteskala erstreckt sich von -8.0 bis +50.0. Je kleiner der Periotest-Wert, desto größer die Stabilität / Dämpfung des Messobjekts.

ACHTUNG

Ш

Der Periotest M ist ein intensiv getestetes und seit vielen Jahren bewährtes Messinstrument. Dennoch ist nicht auszuschließen, dass durch eine Fehlfunktion des Geräts der ermittelte Messwert (Periotest-Wert) nicht korrekt ist. Wir müssen aus rechtlichen Gründen darauf hinweisen, dass Sie sich vor Beginn medizinischer Maßnahmen nicht auf den gemessenen Periotest-Wert allein verlassen dürfen, sondern weitere Informationen einholen müssen, um Ihre Diagnose abzusichern.

Messung natürlicher Zähne

Klinischer Zahnlockerungsgrad

0	- 8.0 bis +9.9
1	+10.0 bis +19.9
II	+20.0 bis +29.9

Außerdem gibt es Tabellen für natürliche Zähne, in denen angegeben wird, welche Periotest-Werte für den jeweiligen Zahn mit gesundem Zahnhalteapparat zu erwarten ist. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der Fachliteratur.

Periotest-Wertebereich

+30.0 bis +50.0

Messung dentaler Implantate

Es gibt heute eine Vielzahl verschiedener Implantatsysteme. Der Periotest M kann prinzipiell an allen Systemen eingesetzt werden. Durch die verschiedenen Implantatsysteme und die unterschiedliche klinische Situation bei jedem einzelnen Patienten können hier nur Richtwerte angegeben werden, welche Periotest-Werte eine hohe und welche eine niedrige Osseointegration anzeigen.

Bereich der Periotest-Werte	Bedeutung
-8.0 bis 0.0	Gute Osseointegration; das Implantat ist gut eingewachsen und kann belastet werden
+0.1 bis +9.9	Klinische Überprüfung ist erforderlich; eine Belastung des Implantats ist meist (noch) nicht möglich
+10.0 oder größer	Die Osseointegration ist nicht ausreichend, das Implantat darf nicht belastet werden

Im Allgemeinen verlieren Implantate in den ersten Wochen nach der Implantation etwas an Stabilität, was sich in einer Erhöhung der Periotest-Werte ausdrückt. Am Ende der Einheilphase sollte jedoch ein Periotest-Wert erreicht werden, der sich auf dem Niveau der Primärstabilität befindet oder noch darunter liegt. Deutlich darüber hinaus gehende Erhöhungen der Periotest-Werte - auch nach Jahren - sind ein Hinweis auf eine Destabilisierung des Implantats, eine Schraubenlockerung, eine Überbelastung oder einen Infekt. Es ist daher ratsam, die Messwerte aufzuzeichnen und eine Verlaufskontrolle vorzunehmen.

9 Reinigung und Pflege

ACHTUNG: Nur der Messkopf des Periotest M ist sterilisierbar. Alle anderen Teile sind nicht sterilisierbar!

9.1 Desinfektion und Reinigung

Reinigen der Oberflächen

Nach jeder Anwendung muss der Periotest M desinfiziert oder sterilisiert werden.

Die Oberflächen sind mit Flächendesinfektionsmitteln sprüh- und wischdesinfizierbar. Es dürfen nur Desinfektionsmittel verwendet werden, die entsprechend nationaler Gremien oder nachweislich mit bakteriziden, fungiziden und viruziden Eigenschaften geprüft und entsprechend zugelassen sind. Entfernen Sie Schmutz- und Desinfektionsmittel-Rückstände regelmäßig mit milden, handelsüblichen Reinigungsmitteln. Wir empfehlen für die Desinfektion und Reinigung den nicht auf Alkohol basierenden Desinfektions- und Reinigungsschaum PlastiSept der Firma Alpro Dental-Produkte GmbH, St. Georgen.

Reinigen des Stößels des Messkopfs

Zur Desinfektion des Stößels des Messkopfs schrauben Sie die Spitze des Messkopfs ab und nehmen eine Wischdesinfektion vor. Die Desinfektionstücher sollten nicht zu nass sein, um ein Eindringen der Reinigungsflüssigkeit in das Innere des Messkopfs zu vermeiden. Wenn Sie Desinfektionsspray benutzen, sprühen Sie den Stößel **nur von der Seite her** an, nicht in den Messkopf hinein! Der Messkopf darf außerdem niemals geschmiert oder geölt werden!



Reinigen der Spitze des Messkopfs

Die Spitze des Messkopfs sollte **innen und außen** immer sauber sein. Die Außenseite reinigen Sie mit Desinfektionsmittel. Zur Reinigung der Innenseite schrauben Sie zunächst die Spitze des Messkopfs ab. Nehmen Sie dann eine Sichtprüfung vor. Wenn sich innen keine sichtbaren Ablagerungen befinden, genügt eine Reinigung mit Desinfektionsmitteln. Bemerken Sie Ablagerungen, dann entfernen Sie diese zunächst mit der mitgelieferten Reinigungsbürste und desinfizieren danach die Spitze des Messkopfs. Nach jeder Anwendung der Bürste muss diese ebenso mit Desinfektionsmitteln gereinigt werden. Die Bürste nutzt sich mit Gebrauch ab. Nach 10 Anwendungen sollte die Bürste nicht mehr verwendet werden und ausgetauscht werden. Neue Bürsten können unter der Bestellnummer 5245758 bestellt werden. Bei nur schwach anhaftenden Ablagerungen im Inneren der Spitze des Messkopfs können zum Reinigen alternativ Einweg-Wattestäbchen verwendet werden.



ACHTUNG

Was Sie bei der Reinigung des Periotest M unbedingt vermeiden müssen

Bringen Sie auf keinen Fall Reinigungsflüssigkeit oder Öl in den Messkopf ein. Ebenso darf auf keinen Fall Reinigungsflüssigkeit oder Öl in das Gehäuse des Periotest M eindringen. Die Innenteile können beschädigt oder gar zerstört werden.

Achten Sie bitte auch darauf, dass keine Flüssigkeit in das Innere der Periotest M Ladestation oder ins Steckernetzteil gelangt.



9.2 Sterilisation des Messkopfs

Der Periotest M Messkopf ist sterilisierbar, jedoch nur in Dampfsterilisatoren (Class B) bei 134 °C, 2.1 bar und 3 Minuten Haltezeit. Der Messkopf übersteht unbeschadet mindestens 250 Sterilisationszyklen. Sie können den Messkopf unverpackt oder verpackt in den Sterilisator legen. Wenn Sie den Messkopf unverpackt einlegen, hat es den Vorteil, dass auch kleinere Ablagerungen am Stößel entfernt werden und so auch ein Reinigungseffekt stattfinden kann. Sie müssen dann aber den Messkopf nach der Sterilisation noch eine Weile, vielleicht eine Stunde, liegen lassen, bis er innen und außen richtig trocken ist, bevor Sie ihn wieder ins Gerät einsetzen, sonst kann es zu Fehlfunktionen kommen. Wenn Sie nicht so lange warten können, legen Sie den Messkopf verpackt in den Sterilisator.

Nach der Sterilisation wird der Messkopf wieder in das Periotest M Gehäuse eingesetzt. Schieben Sie dazu den Messkopf bis zum Anschlag hinein. Drehen Sie den Messkopf dann solange nach rechts, bis er noch ein wenig tiefer rutscht und ein zweites Mal anschlägt. Schrauben Sie dann den Befestigungsring wieder an.

ACHTUNG

Benutzen Sie zum Anziehen des Befestigungsrings kein Werkzeug (Zange oder ähnliches). Schrauben Sie den Ring nur mit der Hand fest.



10 Akku

10.1 Akku laden

Der Periotest M ist mit einem Lithium-Ionen-Polymer-Akku ausgestattet.

WARNUNGEN

- Zum Laden des Akkus darf nur die mitgelieferte Ladestation REF 8916793 und das mitgelieferte Steckernetzteil FRIWO FW8002M/12 REF 8916975 verwendet werden und kein anderes, um Schäden am Gerät und am Akku zu vermeiden.
- Der Akku des Periotest M ist fest ins Periotest M Gehäuse eingebaut und kann nur vom Hersteller oder einem autorisierten Servicepartner ausgetauscht werden. Versuchen Sie nicht, das Gehäuse zu öffnen und den Akku selbst zu wechseln. Es besteht Verletztungsgefahr!
- Wenn der Akku sich nach vollständigem Ladevorgang nach kurzer Zeit wieder entlädt und LOBAT angezeigt wird oder sich das Gerät während eines Messvorgangs plötzlich abschaltet, dann ist der Akku unbrauchbar geworden und muss vom Hersteller oder einem autorisierten Servicepartner ersetzt werden.
- Wenn der Periotest M über einen längeren Zeitraum nicht verwendet wurde, ist es möglich, dass das Gerät sich nicht mehr einschalten lässt und auch der Akku nicht mehr geladen werden kann. Senden Sie in diesem Fall den Periotest M zu Ihrem Dental-Depot oder direkt zum Hersteller zur Prüfung bzw. zum Austausch des Akkus.

Bitte laden Sie den Akku immer dann, wenn der Periotest M "LOBAT" anzeigt, oder auch früher, wenn Sie die Einsatzbereitschaft sicher stellen wollen. Der Akku zeigt keinen "Memory Effekt". Sie brauchen also hinsichtlich der Häufigkeit und des Zeitpunkts der Akkuladung nichts spezielles zu beachten.

Der Akku des Periotest M wird geladen, indem er in die Ladestation gestellt wird. Das Gerät kann im eingeschalteten oder im ausgeschalteten Zustand in die Ladestation gestellt werden. Die LED zeigt den Ladevorgang an, indem sie grün blinkt. Wenn der Akku voll geladen ist, hört das Blinken auf und die LED leuchtet dauerhaft grün. Der Ladevorgang dauert bei leerem Akku rund eine Stunde. Mit einer Akkuladung können ca. 100 Messungen vorgenommen werden.

11 Wartung

Der Periotest M ist grundsätzlich wartungsfrei. Er muss nicht in regelmäßigen Abständen kalibriert oder justiert werden. Wenn die Funktionsprüfung wie in Punkt 6.2 beschrieben erfolgreich verläuft, ist keine Wartung erforderlich. Treten jedoch bei der Funktionsprüfung des Geräts gelegentlich oder auch häufiger Fehler auf, so ist möglicherweise eine ausführliche innere Reinigung des Geräts, insbesondere des Messkopfs, erforderlich. Ein Verschleißteil ist zudem der Akku, der je nach Häufigkeit der Benutzung des Geräts nach 2 bis 6 Jahren ausgetauscht werden muss. Senden Sie das Gerät in diesen Fällen desinfiziert und möglichst in der Originalverpackung zu Ihrem Dentaldepot oder direkt zum Hersteller. Nehmen Sie bitte keine Selbstreparaturversuche vor.

Änderungen im Zuge technischer Weiterentwicklung vorbehalten.
ä 1 1 1 1 1 1 1 1 1

Änderungsstand 2018-10-18

Medizintechnik Gulden e.K. Eschenweg 3 64397 Modautal Germany www.med-gulden.com

Bestell-Nr. 8920165

Printed in Germany