

사용설명서 (Instruction for use)

[제조업자 상호 및 주소]

- 상호 : (주)코웰메디
- 주소 :
 - 1공장 : 부산광역시 사상구 학감대로 221번길 48
Tel. 051-312-2027~8, Fax. 051-316-2628
 - 2공장 : 부산광역시 강서구 에코대로 37번길 30
Tel. 051-202-2028
- 홈페이지 <https://www.cowellmedi.com>

[품목 신고번호]

부산 제신 09-82 호

[사용목적]

임플란트 시술에서 임플란트용 핸드피스에 부착하여 골을 삭제하는 기구

[사용방법]

1. 사용 전 준비사항
 - 1) 사용 전 제품의 이상상태 및 이물질 여부를 확인한다.
 - 2) 비멸균 상태로 공급되므로 사용 전 반드시 멸균소독을 실시한다.
 - 3) 증류수에 중성세제로 한번 세척을 한 후 멸균 소독기에 넣고 멸균 소독을 한다.
(멸균조건: 고압멸균소독기 121°C에서 40분)
 - 4) 임플란트 시술 전 수술보, 기구 등을 멸균시켜 놓는다. 멸균된 수술기구에는 반드시 멸균된 장갑을 끼고 조작한다.
2. 사용중
 - 1) 소독 및 악골노출
매식부위의 국소적 병소나 전신적 수술 금기증 환자를 제외하고 매식하기에 충분한 골상태를 지닌 경우에 수술이 가능하며 술전에 구강내외에 소독을 철저히 하여 감염을 막고 국소마취를 한 후 매식부위에 절개와 판막형성을 하여 악골을 충분히 노출시킨 후 임플란트 매식에 들어간다.
 - 2) 매식부위 준비
노출시켜 놓은 악골에 매식체를 매식하기 위해 길이에 맞는 원통형 드릴 홈을 만든다. 이때 드릴의 최대 허용 회전수는 1,200rpm이고, 드릴링 하는 동안에는 계속 식염수로 냉각시켜 준다. 골내 골질이 단단하여 매식체 자체로 테핑(Tapping)이 힘들 경우 규격에 맞는 텡드릴(Tap Drill)을 이용 치조골에 테핑을 형성하면 더욱 쉽게 할 수 있다.

3. 사용 후의 보관 및 관리방법

- 1) 잘못 사용으로 인한 결함 발생 시 즉시 폐기한다.
- 2) 이때 폐기 방법은 의료용 폐기물의 폐기방법에 준하여 사용한 각 병원 및 기관에서 폐기처분 한다.
- 3) 수술 후에는 반드시 세척하여 실온(1~30°C)에서 보관한다.

[사용시 주의사항]

1. 체결부위에 이물질이나 연조직이 끼어 체결을 방해하지 않도록 주의한다.
2. 마모된 기구를 사용하면 각 부분품의 파손이 일어나므로 정기적으로 기구마모상태를 항상 점검해주어야 한다.
3. 편심 등 바르지 않은 상태에서 시술시 제품에 무리한 힘이 가해져 파손 등의 우려가 있으므로 주의 하여야 한다.
4. 재사용을 위해서는 사용 후 세척 및 청결을 유지한다. 1시간이상 수분이 많은 곳에 두지 않아야한다.
5. 피가 응고되지 않게 미세한 솔로 충분히 이물질을 제거하여 깨끗하게 세척한다.
6. 절삭력이 떨어진다고 판단될 때는 교환을 해주어야 한다.
7. 레이저 마킹 또는 TiN Coating 된 기구는 강산 또는 강철솔로 세척 시 손상이 발생할 수 있으므로이 물질만 씻어내도록 전용 솔로 세척한다.
8. 수술 후에는 반드시 세척하여 보관하고 재사용을 준비해야 한다

[재사용 가능 의료기기의 재사용 절차]

1. 재사용 대상 제품 : 치과용 임플란트 시술기구, 치과용 임플란트 시술용 드릴, 드라이버
2. 재사용 절차 :

구분	절차
사용자 세척	<ol style="list-style-type: none">1. 에틸 알코올(70%)에 담가 10분간 초음파 세척 실시2. 증류수나 흐르는 물에 세척하기 어려운 부위는 Syringe 또는 Pipedeaner (부드러운 세척용 솔)을 이용하여 세척3. 효소세척제를 제조업체가 권장하는 비율로 수돗물 혹은 증류수로 희석한 물에 담근 후 35~40kHz에서 15분간 초음파 세척 실시4. 흐르는 증류수로 3분 동안 행균

	5. 건조된 천이나 온풍기로 수분을 완전히 제거 후 시술기구를 Tray 에 조립한 상태 또는 단독으로 수술포로 감싼 후 멸균 실시
사용자 멸균	고압증기멸균, 121℃에서 40분 멸균 후 30분 건조
재사용 가능횟수	최대 60회

※ 시술기구 재사용 전 제품의 표면상태(균열, 부식, 코팅 박리 여부) 확인 후, 이상 징후 발견 시 즉시 폐기한다.

[부작용 보고 관련 문의처]

한국의료기기안전정보원, 080-080-4183

[라벨 심볼]

	심볼	설명
1		LOT 번호
2		제조년월일
3		제품 유효기간
4		의료기기

"본 제품은 의료기기 임"