

Zubehör / Accessories / Accessoires / Accesorios / Accessori / Accessórios / Аксессуары / Accessoires / Аксесоари / 配套工具	<p>Противопоказания Лобочные дёгти</p> <p>Если у вас аллергия на какой-либо из ингредиентов, нельзя использовать Otoform®. Нежелательные побочные эффекты этого медицинского продукта не ожидаются при правильной подготовке и использовании. В принципе нельзя исключать иммунные реакции (например, аллергию) или местные аномальные ощущения (например, раздражение в слуховом проходе). Если вам станет известно о каких-либо нежелательных побочных эффектах – даже в случае сомнений – просим вас сообщить нам в любом случае, как можно точнее описав сопутствующие обстоятельства и симптомы. Мы рассмотрим любые сведения.</p>	<p>Uwaga</p> <ul style="list-style-type: none"> Produkt jest przeznaczony wyłącznie do określonego zakresu zastosowania i może być stosowany wyłącznie przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje i przeszkołne. • Stosować odzież ochronną! Związany materiał jest odporny chemicznie. Plam na ubraniach nie da się usuwać. • Po użyciu starannie zamknąć puszki. • Reakcja chemiczna obu komponentów może być zakłócona przed wskazaniem i stosowaniem ręka wieczek lateksowych, kremów do rąk, środków czystości itp. Dlatego zalecamy stosowanie dostępnego w handlu ręka wieczek politylenowych. • Czas wiązania może być wydłużony w niższych temperaturach lub skrócony w wyższych temperaturach." 	<p>Группы пациентов</p> <p>Otoform® противопоказан пациентам с перфорированной барабанной перепонкой или травмами слухового прохода.</p>	<p>Целевая группа пациентов</p> <p>Пациенты, нуждающиеся в ухе за ухом.</p>	<p>Предполагаемые пользователи</p> <p>ЛОР-врачи, судороги</p>	<p>Описание товара</p> <p>Слепочный материал из силикона, отверждаемого по принципу аддитивной вулканизации, мягкой, стабильной / тиксотропной консистенции для техники получения слепков с небольшим давлением. Благодаря системе платинового отвердителя материал практически не дает усадки и физиологически совместим. При отверждении Otoform® можно почувствовать небольшое нагревание.</p>	<p>Применение</p> <p>Перед снятием слепка необходимо осмотреть слуховой проход и барабанную перепонку. В случае отклонения от нормы, например, при воспалении или перфорации барабанной перепонки, если в слуховом проходе имеются большие отложения серы и волос, ЛОР-врач должен провести очистку слухового прохода и удаление волос. Для защиты барабанной перепонки перед снятием слепка на конце наружного слухового прохода перед барабанной перепонкой необходимо поместить оттискную подушечку. Два компонента слепочного материала в равных частях отбираются из банок с помощью дозировочных ложек и прижимаются к гарелке для смешивания. Теперь оба компонента быстро перемешиваются шпателем под давлением однородного цвета. По гигиеническим причинам разминание руками рекомендуется только в перчатках (не латексных перчатках!). Теперь замешанная масса укладывается в шприц для выполнения слепка. Слепочный материал медленно вводится в ушной канал и раковину. Следите за тем, чтобы кончик шприца для выполнения слепка всегда находился в прямом контакте со слепочным материалом во время нанесения. После застывания материала слепок аккуратно извлек из уха. После снятия слепка необходимо еще раз осмотреть слуховой проход. Тщательно закрывайте банки после применения.</p>	<p>Приложение</p> <ul style="list-style-type: none"> • Het product is uitsluitend bestemd voor het genoemde toepassingsgebied en mag alleen worden gebruikt door professionele gekwalificeerde en geïnstrueerde personen. • Beschermende kleding dragen! Uitgehard materiaal is chemisch bestendig. Vlekken op kleding kunnen niet worden verwijderd. • Sluit de blikken zorgvuldig na het gebruik. • De chemische reactie van de beide componenten kan worden gestoord door het gebruik van latexhandschoenen, handcrèmes, reinigingsmiddelen, enz. Wij raden daarom het dragen van gangbare, in de handel verkrijgbare polyethylene handschoenen aan. • De afbindtijden kunnen worden verlengd door lagere temperaturen of verhoogde temperaturen. 																								
<p>Technische Daten / Technical data / Données techniques / Datos técnicos / Dati tecnici / Dados técnicos / Технические данные / Technische gegevens / Dane techniczne / 技术数据</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Otoform® Ak</th> <th>Otoform® Ak X</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Verarbeitungszeit / Working time / Temps de procédure / Tiempo de preparado / Tempo di lavorazione / Tempo de processamento / Общее время переработки / Verwerkingsstijd / Czas przygotowania / 操作时间</td> <td>100 sec ± 15 sec</td> <td>100 sec ± 15 sec</td> </tr> <tr> <td>Abbindezeit / Setting time / Tiempo de endurecimiento / Tempo di presa / Tempo de ajuste / Время скваживания / Uithardingsstijd / Czas wiązania / 硬化时间</td> <td>3 min ± 15 sec</td> <td>3 min ± 15 sec</td> </tr> <tr> <td>Endhärte / Final hardness / Dureté finale / Dureza final / Endurecimiento final / Окончательная твёрдость / Twardeść końcowa / 最终硬度</td> <td>35 ± 2 Shore A</td> <td>30 ± 2 Shore A</td> </tr> <tr> <td>Verformung unter Druck / Deformation under pressure / Déformation sous pression / Deformación sob presión / Изменение формы под давлением / Verformung onder druk / Odkształcenie pod naciskiem / 压力变形</td> <td>4,3 % ± 0,5 %</td> <td>4,4 % ± 0,5 %</td> </tr> <tr> <td>Rückstellung nach Verformung / Elastischer recovery / Reprise de la forme initiale / Reposition tras deformación / Recuperación de la deformación / Возвращение в прежнюю форму / Terugvervorming na vervorming / Powrót do kształtu po odkształceniu / 变形后恢复</td> <td>> 99,6 %</td> <td>> 99,6 %</td> </tr> <tr> <td>Lineare Maßänderung / Linear dimensional change / Changement dimensionnel linéaire / Modifica dimensioanle lineare / Изменение размера / Lineare maatverandering / Linowa zmiana wymiaru / 测量的线性变化</td> <td>< 0,2 %</td> <td>< 0,2 %</td> </tr> <tr> <td>Konsistenz / Consistency / Consistance / Consistencia / Consistenza / Консистенция / Consistente / Консистенция / 稳定性</td> <td>knetbar – Typ 0 putty – type 0 mastic – type 0 viskositätig – muy elástica – tipo 0 Impastable – tipo 0 calafatado – Typ 0 plastyczna – тип 0 knedlbaar – Typ 0 plastyzna – тип 0 柔軟可揉捏 类型 0</td> <td>knetbar – Typ 0 putty – type 0 mastic – type 0 viskositätig – muy elástica – tipo 0 Impastable – tipo 0 calafatado – Typ 0 plastyczna – тип 0 knedlbaar – Typ 0 plastyzna – тип 0 柔软可揉捏 类型 0</td> </tr> </tbody> </table>		Otoform® Ak	Otoform® Ak X	Verarbeitungszeit / Working time / Temps de procédure / Tiempo de preparado / Tempo di lavorazione / Tempo de processamento / Общее время переработки / Verwerkingsstijd / Czas przygotowania / 操作时间	100 sec ± 15 sec	100 sec ± 15 sec	Abbindezeit / Setting time / Tiempo de endurecimiento / Tempo di presa / Tempo de ajuste / Время скваживания / Uithardingsstijd / Czas wiązania / 硬化时间	3 min ± 15 sec	3 min ± 15 sec	Endhärte / Final hardness / Dureté finale / Dureza final / Endurecimiento final / Окончательная твёрдость / Twardeść końcowa / 最终硬度	35 ± 2 Shore A	30 ± 2 Shore A	Verformung unter Druck / Deformation under pressure / Déformation sous pression / Deformación sob presión / Изменение формы под давлением / Verformung onder druk / Odkształcenie pod naciskiem / 压力变形	4,3 % ± 0,5 %	4,4 % ± 0,5 %	Rückstellung nach Verformung / Elastischer recovery / Reprise de la forme initiale / Reposition tras deformación / Recuperación de la deformación / Возвращение в прежнюю форму / Terugvervorming na vervorming / Powrót do kształtu po odkształceniu / 变形后恢复	> 99,6 %	> 99,6 %	Lineare Maßänderung / Linear dimensional change / Changement dimensionnel linéaire / Modifica dimensioanle lineare / Изменение размера / Lineare maatverandering / Linowa zmiana wymiaru / 测量的线性变化	< 0,2 %	< 0,2 %	Konsistenz / Consistency / Consistance / Consistencia / Consistenza / Консистенция / Consistente / Консистенция / 稳定性	knetbar – Typ 0 putty – type 0 mastic – type 0 viskositätig – muy elástica – tipo 0 Impastable – tipo 0 calafatado – Typ 0 plastyczna – тип 0 knedlbaar – Typ 0 plastyzna – тип 0 柔軟可揉捏 类型 0	knetbar – Typ 0 putty – type 0 mastic – type 0 viskositätig – muy elástica – tipo 0 Impastable – tipo 0 calafatado – Typ 0 plastyczna – тип 0 knedlbaar – Typ 0 plastyzna – тип 0 柔软可揉捏 类型 0	<p>Die Verarbeitungszeit beträgt sich auf eine Raumtemperatur von $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) und eine relative Luftfeuchtigkeit von 50%, die Abbindezeit auf eine Körpertemperatur von $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Technische Daten nach DIN ISO 4823. The processing time refers to a room temperature of $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) and a relative air humidity of 50%, the setting time to a body temperature of $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Technical data according to DIN EN ISO 4823.</p>	<p>Le temps de procédure se réfère à une température ambiante $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) et à une humidité relative de 50%, le temps de prise à une température corporelle $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Données techniques selon conformité à DIN EN ISO 4823.</p>	<p>El tiempo de preparación se refiere a una temperatura ambiente de $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) y una humedad atmosférica relativa del 50%, el tiempo de endurecimiento a una temperatura corporal de $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Datos técnicos según la norma DIN EN ISO 4823.</p>	<p>I tempi di misura e processoamento referente a una temperatura ambiente di $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) e umidità relativa da 0 a 50% di tempo di ajuste referente a una temperatura corporal di $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). I tempi di lavorazione e infusione a una temperatura ambiente di $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) e umidità relativa da 0 a 50% di tempo di endurecimiento a una temperatura corporal di $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Características técnicas según la norma DIN EN ISO 4823.</p>	<p>Los tempos de muesta y procesamiento refieren a una temperatura ambiente de $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) y una humedad relativa de 0 a 50%, de acuerdo con la norma DIN EN ISO 4823.</p>	<p>El tiempo de preparación se refiere a una temperatura ambiente de $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) y una humedad relativa de 50%. Czas wiązania zaktualizowana do $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Dane techniczne zgodnie z DIN ISO 4823.</p>	<p>Die Verarbeitungszeit ist auf eine Raumtemperatur von $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) und eine relative Luftfeuchtigkeit von 50%, die Abbindezeit auf eine Körpertemperatur von $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) und eine relative Luftfeuchtigkeit von 50% abgestimmt. Die Abbindezeit ist auf eine Körpertemperatur von $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) abgestimmt.</p>	<p>Die Verarbeitungszeit ist auf eine Raumtemperatur von $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) und eine relative Luftfeuchtigkeit von 50% abgestimmt. Die Abbindezeit ist auf eine Körpertemperatur von $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) abgestimmt.</p>
	Otoform® Ak	Otoform® Ak X																														
Verarbeitungszeit / Working time / Temps de procédure / Tiempo de preparado / Tempo di lavorazione / Tempo de processamento / Общее время переработки / Verwerkingsstijd / Czas przygotowania / 操作时间	100 sec ± 15 sec	100 sec ± 15 sec																														
Abbindezeit / Setting time / Tiempo de endurecimiento / Tempo di presa / Tempo de ajuste / Время скваживания / Uithardingsstijd / Czas wiązania / 硬化时间	3 min ± 15 sec	3 min ± 15 sec																														
Endhärte / Final hardness / Dureté finale / Dureza final / Endurecimiento final / Окончательная твёрдость / Twardeść końcowa / 最终硬度	35 ± 2 Shore A	30 ± 2 Shore A																														
Verformung unter Druck / Deformation under pressure / Déformation sous pression / Deformación sob presión / Изменение формы под давлением / Verformung onder druk / Odkształcenie pod naciskiem / 压力变形	4,3 % ± 0,5 %	4,4 % ± 0,5 %																														
Rückstellung nach Verformung / Elastischer recovery / Reprise de la forme initiale / Reposition tras deformación / Recuperación de la deformación / Возвращение в прежнюю форму / Terugvervorming na vervorming / Powrót do kształtu po odkształceniu / 变形后恢复	> 99,6 %	> 99,6 %																														
Lineare Maßänderung / Linear dimensional change / Changement dimensionnel linéaire / Modifica dimensioanle lineare / Изменение размера / Lineare maatverandering / Linowa zmiana wymiaru / 测量的线性变化	< 0,2 %	< 0,2 %																														
Konsistenz / Consistency / Consistance / Consistencia / Consistenza / Консистенция / Consistente / Консистенция / 稳定性	knetbar – Typ 0 putty – type 0 mastic – type 0 viskositätig – muy elástica – tipo 0 Impastable – tipo 0 calafatado – Typ 0 plastyczna – тип 0 knedlbaar – Typ 0 plastyzna – тип 0 柔軟可揉捏 类型 0	knetbar – Typ 0 putty – type 0 mastic – type 0 viskositätig – muy elástica – tipo 0 Impastable – tipo 0 calafatado – Typ 0 plastyczna – тип 0 knedlbaar – Typ 0 plastyzna – тип 0 柔软可揉捏 类型 0																														
<p>Glossar / Glossary / ГLOSSAIRE / Glosario / ГLOSSARIO / ГLOSSARIE / 名词解释</p> <table border="1"> <tbody> <tr> <td>CE-Kennzeichnung zur Konformität gemäß den Anforderungen an Medizinprodukte / CEC marking of conformity according to the requirements for medical devices / Marquage CE de conformité selon les exigences applicables aux dispositifs médicaux / Marcaje CE de conformitat segons els requisits per als dispositius mèdics / Marcaje CE de conformidade / Marque CE de conformitate / CE 标志表示产品符合医产品的要求</td> <td>Gebräuchsanweisung beachten / Please note instructions for use / Consultez le mode d'emploi / Observar las indicaciones de uso / Osservare le istruzioni per l'uso / Ver por favor as instruções de uso / Следуйте за инструкциите по применение / Gebruiksaanwijzing raadplegen / Należy przestrzegać instrukcji obsługi / Contra-indications / Противопоказания</td> </tr> <tr> <td>Temperaturbegrenzung / Temperature limitation / Limite de température / Limitación de temperatura / Limitazione di temperatura / Temperatura limitata / 温度限制</td> <td>Temperaturbegrenzung / Temperaturlimitation / Limite de température / Limitación de temperatura / Limitazione di temperatura / Temperatura limitata / 温度限制</td> </tr> <tr> <td>Vernarbend bis / Use-by date / Date d'expiration / Fecha de caducidad / Data di scadenza / Date de validité / 到期日 / Gebräuchbarkeit / 到期日 / Маркировка годности</td> <td>Chargennummer / Batch code / Numéro de lot / Número de lote / Código de lote / Номер партии / Batchcode / Numer partii / 批号</td> </tr> <tr> <td>MD / Medizinprodukt / Medical Device / Dispositif médical / Producto sanitario / Dispositivo medico / Dispositivo médico / Медицинское изделие / 医疗产品</td> <td>Artikelnummer / Catalogue number / Numéro de catalogue / Número de artículo / Numero di articolo / Fabricant / Fabricante / Fabricante / 制造商 / 品牌</td> </tr> <tr> <td>REF / Artikelnr. / Artikelnummer / Fabricant / Fabricante / Fabricante / 制造商 / 品牌</td> <td>Nicht wiederverwendend / Do not reuse / Reutilizar / Не использовать повторно / Nicht hergebringen / 不得重复使用 / Não reutilizar / 不得重复使用 / Nicht wieder verwenden / 不得重复使用</td> </tr> </tbody> </table>	CE-Kennzeichnung zur Konformität gemäß den Anforderungen an Medizinprodukte / CEC marking of conformity according to the requirements for medical devices / Marquage CE de conformité selon les exigences applicables aux dispositifs médicaux / Marcaje CE de conformitat segons els requisits per als dispositius mèdics / Marcaje CE de conformidade / Marque CE de conformitate / CE 标志表示产品符合医产品的要求	Gebräuchsanweisung beachten / Please note instructions for use / Consultez le mode d'emploi / Observar las indicaciones de uso / Osservare le istruzioni per l'uso / Ver por favor as instruções de uso / Следуйте за инструкциите по применение / Gebruiksaanwijzing raadplegen / Należy przestrzegać instrukcji obsługi / Contra-indications / Противопоказания	Temperaturbegrenzung / Temperature limitation / Limite de température / Limitación de temperatura / Limitazione di temperatura / Temperatura limitata / 温度限制	Temperaturbegrenzung / Temperaturlimitation / Limite de température / Limitación de temperatura / Limitazione di temperatura / Temperatura limitata / 温度限制	Vernarbend bis / Use-by date / Date d'expiration / Fecha de caducidad / Data di scadenza / Date de validité / 到期日 / Gebräuchbarkeit / 到期日 / Маркировка годности	Chargennummer / Batch code / Numéro de lot / Número de lote / Código de lote / Номер партии / Batchcode / Numer partii / 批号	MD / Medizinprodukt / Medical Device / Dispositif médical / Producto sanitario / Dispositivo medico / Dispositivo médico / Медицинское изделие / 医疗产品	Artikelnummer / Catalogue number / Numéro de catalogue / Número de artículo / Numero di articolo / Fabricant / Fabricante / Fabricante / 制造商 / 品牌	REF / Artikelnr. / Artikelnummer / Fabricant / Fabricante / Fabricante / 制造商 / 品牌	Nicht wiederverwendend / Do not reuse / Reutilizar / Не использовать повторно / Nicht hergebringen / 不得重复使用 / Não reutilizar / 不得重复使用 / Nicht wieder verwenden / 不得重复使用	<p>Die Verarbeitungszeit beträgt sich auf eine Raumtemperatur von $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) und eine relative Luftfeuchtigkeit von 50%, die Abbindezeit auf eine Körpertemperatur von $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Technische Daten nach DIN ISO 4823.</p>	<p>The processing time refers to a room temperature of $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) and a relative air humidity of 50%, the setting time to a body temperature of $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Technical data according to DIN EN ISO 4823.</p>	<p>Le temps de procédure se réfère à une température ambiante $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) et à une humidité relative de 50%, le temps de prise à une température corporelle $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Données techniques selon DIN ISO 4823.</p>	<p>El tiempo de preparación se refiere a una temperatura ambiente de $23^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($73,4^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$) y una humedad atmosférica relativa del 50%, el tiempo de endurecimiento a una temperatura corporal de $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ ($98,6^{\circ}\text{F} \pm 1.8^{\circ}\text{F}$). Datos técnicos según la norma DIN EN ISO 4823.</p>	<p>I</p>																	
CE-Kennzeichnung zur Konformität gemäß den Anforderungen an Medizinprodukte / CEC marking of conformity according to the requirements for medical devices / Marquage CE de conformité selon les exigences applicables aux dispositifs médicaux / Marcaje CE de conformitat segons els requisits per als dispositius mèdics / Marcaje CE de conformidade / Marque CE de conformitate / CE 标志表示产品符合医产品的要求	Gebräuchsanweisung beachten / Please note instructions for use / Consultez le mode d'emploi / Observar las indicaciones de uso / Osservare le istruzioni per l'uso / Ver por favor as instruções de uso / Следуйте за инструкциите по применение / Gebruiksaanwijzing raadplegen / Należy przestrzegać instrukcji obsługi / Contra-indications / Противопоказания																															
Temperaturbegrenzung / Temperature limitation / Limite de température / Limitación de temperatura / Limitazione di temperatura / Temperatura limitata / 温度限制	Temperaturbegrenzung / Temperaturlimitation / Limite de température / Limitación de temperatura / Limitazione di temperatura / Temperatura limitata / 温度限制																															
Vernarbend bis / Use-by date / Date d'expiration / Fecha de caducidad / Data di scadenza / Date de validité / 到期日 / Gebräuchbarkeit / 到期日 / Маркировка годности	Chargennummer / Batch code / Numéro de lot / Número de lote / Código de lote / Номер партии / Batchcode / Numer partii / 批号																															
MD / Medizinprodukt / Medical Device / Dispositif médical / Producto sanitario / Dispositivo medico / Dispositivo médico / Медицинское изделие / 医疗产品	Artikelnummer / Catalogue number / Numéro de catalogue / Número de artículo / Numero di articolo / Fabricant / Fabricante / Fabricante / 制造商 / 品牌																															
REF / Artikelnr. / Artikelnummer / Fabricant / Fabricante / Fabricante / 制造商 / 品牌	Nicht wiederverwendend / Do not reuse / Reutilizar / Не использовать повторно / Nicht hergebringen / 不得重复使用 / Não reutilizar / 不得重复使用 / Nicht wieder verwenden / 不得重复使用																															

DE**Achtung!**

Die Abformung des äußeren Gehörganges mit Abformmaterial darf nur von dafür qualifizierten Personen durchgeführt werden. Die Verarbeitungshinweise und Vorsichtshinweise, die in dieser Gebrauchsanweisung beschrieben werden, sind auf jeden Fall einzuhalten. Werden diese missachtet, kann es zu irreparablen Schäden am Hörorgan oder am Trommelfell kommen. Wenn es trotz der Warnhinweise zu Beschädigungen oder unerwünschten Nebenwirkungen kommt, bitten wir um Mitteilung mit genauer Beschreibung Ihres Vorgehens und der Schäden bzw. der Nebenwirkungen beim Patienten.

Zweckbestimmung

Additionsvernetzendes Ohrabformsilikon.

Indikation

Ohrabformmaterial zur Reproduktion des äußeren Gehörganges eines Patienten mit Hörverlust, Tinnitus aurium oder eingeschränkter Hörfähigkeit zur Versorgung und Anpassung mit einem Hörgeräte.

Kontraindikation**Nebenwirkungen**

Bei Allergien gegen einen der Inhaltsstoffe darf Otoform® nicht angewendet werden. Unerwünschte Nebenwirkungen dieses Medizinproduktes sind bei sachgerechter Verarbeitung und Anwendung nicht zu erwarten. Immunreaktionen (z. B. Allergien) oder örtliche Missempfindungen (z. B. Reizungen im Gehörgang) können jedoch prinzipiell nicht ausgeschlossen werden. Sollten Ihnen unerwünschte Nebenwirkungen – auch in Zweifelsfällen – bekannt werden, bitten wir in jedem Fall um Mitteilung unter möglichst genauer Beschreibung der Begleitumstände und Symptome. Wir gehen jedem Hinweis nach. Otoform® ist kontraindiziert bei Patienten mit perforiertem Trommelfell oder Verletzungen im Gehörgang.

Patientengruppe

Patienten, für die eine Versorgung des Ohres notwendig ist.

Vorgesetzte Anwender

HNO-Arzt, Hörakustiker

Produktbeschreibung

Das Ohrabformmaterial besteht aus additionsvernetzendem Silikon mit weicher, thixotroper Konsistenz für die leicht druckbildende Abformtechnik. Durch das Platin-Härtertensystem ist das Material praktisch schrumpffrei und physiologisch verträglich. Bei der Abbindung von Otoform® ist eine leichte Wärmeentwicklung spürbar.

Verarbeitung

Vor der Abformung müssen der Hörkanal und das Trommelfell untersucht werden. Bei einem auffälligen Befund wie z. B. einer Entzündung oder Perforation des Trommelfells darf keine Abformung erfolgen. Bei starken Cerumenablagerungen und Haaren im Gehörgang ist eine Reinigung des Gehörganges und das Entfernen der Haare durch einen HNO-Arzt notwendig. Zum Schutz des Trommelfells ist vor der Abformung ein Abdrukpad am Ende des äußeren Gehörganges vor dem Trommelfell zu platzieren. Die beiden Komponenten des Abformmaterials werden mit Dosierlöffeln aus den Behältern zu gleichen Teilen entnommen und auf eine Annäschplatte gedrückt. Nun werden beide Komponenten zugäng mit einem Spatel verknüpft, bis eine einheitliche Farbe entsteht. Das Vernetzen mit den Händen empfiehlt sich aus hygienischen Gründen nur mit Handschuhen (keine Latexhandschuhe). Nun wird die verklebte Masse in eine Abdrukspritzte gefüllt. Das Abformmaterial wird langsam in den Gehörgang und die Concha appliziert. Achten Sie bitte darauf, dass die Spitze der Abdrukspritzte während des Applizierens immer direkten Kontakt mit der Abformmasse hat. Nach dem Abbinden des Materials kann die Abformung vorsichtig aus dem Ohr entfernt werden. Nach der Abformung ist der Gehörgang erneut zu untersuchen. Die Dosen nach der Anwendung sorgfältig verschließen.

Definition

Die Otoform®-Abformungen können mit OtoVita® Professional Desinfektions-Spray gemäß den Angaben im zugehörigen Merkblatt desinfiziert werden.

Achtung

- Das Produkt ist ausschließlich für den genannten Einsatzbereich bestimmt und ist nur von fachlich qualifizierten und eingewiesenen Personen zu verwenden.
- Schutzkleidung tragen! Abgefundenes Material ist chemisch beständig. Flecken auf der Kleidung können nicht entfernt werden.
- Dosen nach der Anwendung sorgfältig verschließen.
- Die chemische Reaktion der beiden Komponenten kann durch Cerumen und den Gebrauch von Latexhandschuhen, Handcremes, Reinigungsmitteln usw. gestört werden. Wir empfehlen daher das Tragen von handschuhähnlichen Polyethylenhandschuhen.
- Die Abbindezeiten können durch geringere Temperaturen verlängert bzw. durch höhere Temperaturen verkürzt werden.

Schwerwiegende Vorfälle

Alle im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretenen schwerwiegenden Vorfälle sind dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, zu melden.

Hinweis zum einmaligen Gebrauch

Nach der Abformung kann das ausgehärtete Abformsilikon aufgrund der physikalischen Eigenschaften nicht für eine weitere Abformung genutzt werden.

Entsorgung

Entsorgung des Inhalts / des Behälters gemäß den örtlichen / regionalen / nationalen / internationales Vorschriften und gemäß Sicherheitsdatenblatt.

Warnhinweise

Gefahren- und Sicherheitshinweise sind dem Produktetikett und dem entsprechenden Sicherheitsdatenblatt zu entnehmen.

Lagerung

Lagerung bei Raumtemperatur 18°C–28°C (64°F–82°F).

Chargennummer / Haltbarkeitsdatum

Die Chargennummer und das Haltbarkeitsdatum befinden sich sowohl auf der Außenverpackung als auch auf jeder Dose bzw. jedem Eimer. Die beiden A und B Komponenten eines Gebildes sind nur in dieser Kombination zu verbrauchen. Bei Beanstandungen des Produktes bitte immer die Chargennummer und Produktnummern angeben. Verwenden Sie das Produkt nicht nach Ablauf des Haltbarkeitsdatums.

Technische Daten und erforderliche Spezifikationen siehe letzte Seite.

Die Dreve Otoplastik GmbH haftet nicht für Schäden, die durch fehlerhafte Anwendung des Abformmaterials hervorgerufen werden.

EN**Caution!**

The impression of the outer ear canal may only be taken by impression material by persons with appropriate qualifications. The processing information and precautions which are set out in these directions for use must be observed under all circumstances. Failure to observe these may result in irreparable damage to the ear or the eardrum. If damage or undesirable side effects occur despite the warnings, we request that you report this with a detailed description of your procedure and the damage to or side effects for the patient.

Intended use

Addition vulcanizing ear impression silicone.

Indication for use

Ear impression material for reproduction of the outer ear canal of a patient with hearing loss, Tinnitus aurium or impaired hearing for the provision and adjustment of a hearing device.

Contraindication

Otoform® may not be used if the patient is allergic to one of the ingredients. There are no side-effects to be expected from this medical device if processed and used properly. However, immune reactions (e.g. allergies) or local disorders of sensation (e.g. irritation in the auditory canal) cannot be ruled out in principle. If you become aware of adverse side-effects – and in case of doubt – please be sure to advise us in any case and describe the circumstances and symptoms as accurately as possible. We will investigate any indication.

Patient groups

Otoform® must not be used for patients suffering from a perforated eardrum or injuries to the ear canal.

Target Patient Group

Patients who need ear care.

Intended users

ENT specialist, hearing aid audiologist.

Product description

The ear impression material consists of addition curing silicone with a soft, thixotropic consistency for impression technology which creates slight pressure.

The material is practically shrink-proof and is physiologically well tolerated thanks to the platinum hardener system. Slight generation of heat can be felt while Otoform® is curing.

Processing

The ear canal and the eardrum must be examined before the impression is taken. No impression may be taken in the event of abnormal findings such as inflammation or perforation of the eardrum. Cleaning of the ear canal and removal of hairs by an ENT doctor is required in the event of significant cer wax deposits and hairs in the ear canal. An impression pad must be placed at the end of the outer ear canal before the eardrum before the impression is taken in order to protect the eardrum.

The two components of the impression material are removed from the containers in equal parts with measuring spoons and pressed onto a mixing tray.

The two components are now rapidly kneaded together with a spatula until the mixture is a uniform colour. For hygiene reasons, kneading by hand is only recommended with gloves (no latex gloves). The kneaded mass is now filled into an impression syringe. The impression material is slowly applied into the ear canal and the concha. Please take care to ensure that the tip of the impression syringe is always in direct contact with the impression mass during application. Once the material has hardened, the impression can be carefully removed from the ear. The ear canal must be examined again after the impression has been taken. Carefully close the tins after use.

Disinfection

The Otoform® impressions can be disinfected with OtoVita® Professional disinfectant spray in accordance with the information in the associated fact sheet.

Warnings

Releve les consignes de sécurité et de danger sur l'étiquette du produit et la fiche de données de sécurité afférante.

Caution

The product is exclusively intended for the above-mentioned range of use and shall only be used by professionally qualified and instructed persons.

Wear protective clothing! Set material is chemically resistant. Marks on your clothing cannot be removed.

Carefully close the tins after use.

The chemical reaction between the two components may be inhibited by cer wax and the use of latex gloves, hand lotions, cleaning agents, etc. For this reason, we recommend that you wear commercially available polyethylene gloves.

The setting times can be increased by lower temperatures or reduced by higher temperatures.

Serious incidents

All serious incidents in relation to the product shall be reported to the manufacturer and to the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is settled.

Single-use advice

After taking an impression, the hardened ear impression silicone cannot be used for taking another impression owing to the physical properties.

Disposal

Disposal of contents / container in accordance with local / regional / national / international regulations and safety data sheet.

Hazard identification

Hazard and safety notes can be found on the product label and the corresponding safety data sheet.

Storage

Storage at room temperature 18°C–28°C (64°F–82°F).

Lot number / Expiry date

The lot number and the expiry date are indicated on the external packaging as well as on each tub and bucket. Both components A and B of a packaging must only be used in this combination. In case of claims please always indicate the lot number of the product. Do not use the product after the expiry date.

See the last page for technical data and required specifications.

Dreve Otoplastik GmbH is not liable for any damages caused by improper application of the product.

FR**Attention !**

La prise d'empreinte au niveau du conduit auditif extérieur avec le matériau de prise d'empreinte ne doit être réalisée que par des personnes qualifiées. Les instructions de traitement et mesures de précaution décrites dans le présent mode d'emploi doivent être impérativement respectées. Le non-respect de ces indications implique un risque de dommages irréversibles au niveau de l'organe auditif ou du tympan. Si, malgré les avertissements et mises en garde indiquées, des dommages ou effets secondaires indésirables surviennent, nous vous prions de bien vouloir nous en informer avec une description précise de votre procédure et des dommages ou effets secondaires chez le patient.

Usage prévu

Silicone d'empreinte des oreilles vulcanisante par addition.

Indication

Matériau de prise d'empreinte d'oreille pour la reproduction du conduit auditif extérieur chez un patient présentant une perte d'audition, des acouphènes ou une capacité auditive limitée, à des fins d'équipement et d'ajustement avec un appareil auditif.

Contre-indication**Effets secondaires**

Otoform® ne devrait pas être appliquée en cas de allergie à uno de los componentes. En caso de procesamiento y aplicación correctos de este producto médico, no se esperan efectos secundarios no deseados. No obstante, en principio no pueden descartarse reacciones inmunológicas (como alergias) o sensibilidades localizadas (como irritaciones en el canal auditivo). Si tiene conocimiento de efectos secundarios no deseados (también en caso de dudas), le rogamos nos lo comuniquen describiendo el estado y los síntomas con la mayor precisión posible. Seguiremos la pista a todas las indicaciones.

Grupos de pacientes

Otoform® est contreindiqué pour patients avec une membrane du tympan perforé ou lésionnel dans le conduit auditif.

Indicación

Material de moldeado para el oído con fines de reproducción del canal auditivo externo de un paciente con pérdida auditiva, tinnitus aurium o una capacidad auditiva limitada para la realización y adaptación con un audífono.

Contraindication**Efectos secundarios**

Otoform® no deberá aplicarse en caso de alergia a uno de los componentes. En caso de procesamiento y aplicación correctos de este producto médico, no se esperan efectos secundarios no deseados. No obstante, en principio no pueden descartarse reacciones inmunológicas (como alergias) o sensibilidades localizadas (como irritaciones en el canal auditivo). Si tiene conocimiento de efectos secundarios no deseados (también en caso de dudas), le rogamos nos lo comuniquen describiendo el estado y los síntomas con la mayor precisión posible. Seguiremos la pista a todas las indicaciones.

Descripción del producto

Il materiale da impronta auricolare è composto da silicone vulcanizzante per addizione con consistenza morbida tixotropica, per una tecnica di impronta che prevede l'applicazione di una leggera pressione. Il materiale praticamente non si stringe ed è psicologicamente accettato, grazie al sistema di indurimento in platino. Al momento dell'indurimento di Otoform® viene percepito un leggero sviluppo di calore.

Gruppi di pazienti

Otoform® è controindicato per pazienti con timpano perforato o lesioni nel condotto auditivo.

Indicación

Material de moldeado para el oído con fines de reproducción del canal auditivo externo de un paciente con pérdida auditiva, tinnitus aurium o una capacidad auditiva limitada para la realización y adaptación con un audífono.

Contraindication**Efectos secundarios**

Otoform® no destina-se exclusivamente ao referido campo de aplicação e só deve ser utilizado por pessoas profissionalmente qualificadas e instruídas.

Otoform® não deverá aplicar-se em caso de alergia contra os componentes. No entanto, em princípio não podem ser descartadas reações imunológicas (como alergias) ou sensibilidades localizadas (como irritações no canal auditivo). Se não se observar, podem produzir-se danos irreparáveis no canal auditivo ou no timpano. Retire ambos os componentes do material dos recipientes em partes iguais com colheres doseadoras e coloque-os numa placa de mistura. Depois, amasse rapidamente ambos os componentes com uma espátula até obter uma cor uniforme. Se amassar como as mãos, deve usar luvas por motivos higiênicos (as luvas não podem ser de latex). De seguida, encha o molde com o material. O material da impronta deve ser aplicado lentamente no conduto auditivo e nella concha. Atenção: durante a aplicação, a ponta da seringa para impronta deve ser sempre a direita. Depois de aplicado, deve ser removido de imediato devido à sua aderência ao conduto auditivo.

Aplicazione

Prima di prendere l'impronta, esaminare il canale auricolare e il timpano. Non prendere impronte in caso di anomalie, quali per es. infiammazioni o perforazione del timpano. In caso di forti accumuli di cerume e peli nel condotto auditivo, un otorinolaringoiatra deve pulirli e rimuovere i peli. Per proteggere il timpano, prima di prendere le impronte posizionare un tamponcino alla fine del condotto auditivo esterno prima del timpano. I due componenti del materiale da impronta devono essere presi dai contenitori in parti uguali con un cucchiaio di dosaggio e premuti su una piastra per la miscela. Impastare ora rapidamente entrambi i componenti con una spatola fino a ottenere un colore omogeneo. Per motivi igienici, per l'impasto con le mani si consiglia l'utilizzo di guanti (non guanti in lattice). La massa impastata deve ora essere versata in una seringa per impronta. Il materiale da impronta deve essere applicato lentamente nel condotto auditivo e nella concha. Attenzione: durante l'applicazione, la