

Historia de la revisión

Rev	Punto	Descripción	Fecha de lanzamiento
A0	/	Nuevo número	2023-05-23
A1	3<Contraindicaciones y prohibiciones>	Para añadir contraindicaciones para pacientes especiales.	2026-07-08
	<Fabricante legal>	Cambiar la dirección de fábrica para añadir la habitación 701 como almacén	

Instrucciones de uso

Endoampliador

Doc. No.: DJYL-IFU-EE01ES

Versión: A1

Vigente: 2026-07-08



Antes de usar los productos, consulte el manual de instrucciones indicado a continuación.

CONTENIDO

1. RESUMEN DEL PRODUCTO.....	3
2. ESTRUCTURA DEL PRODUCTO Y MATERIALES.....	3
3. NOTAS DE SEGURIDAD	3
4. REPROCESAMIENTO.....	3
5. ESPECIFICACIONES Y MÉTODO DE USO.....	5
6. PRECAUCIONES PARA SU USO	6
7. MÉTODO DE LIMPIEZA, DESINFECCIÓN Y ESTERILIZACIÓN	7
8. TRANSPORTE	10
9. ALMACENES Y DURACIÓN DE USO	10
10. ELIMINACIÓN.....	10
11. EMBALAJE	10
12. EXPLICACIÓN DE SÍMBOLOS RELACIONADOS.....	10
13. GARANTÍA Y REMEDIO LIMITADO / LIMITACIÓN DE RESPONSABILIDAD	11

1. Resumen del producto

Los Endoensiladores son instrumentos accionados por motor destinados a la preparación de conductos radiculares (agrandamiento de la parte coronal / preflare / preparación de la entrada). El dispositivo es un instrumento de forma tipo 5 basado en ISO 3630-1.

Son instrumentos reutilizables y no estériles.

Solo para uso dental.

2. Estructura del producto y materiales

Los ensanchadores de endometriosis son instrumentos de una sola pieza integrados con vástago; hay cuchillas de corte en la parte de trabajo con diferentes dimensiones y número de cuchillas según el tamaño de los ampliadores endo, por favor consulta el punto 5 para información detallada de especificaciones.

Los materiales de los ensanchadores de endometriosis fabricados por la empresa DENCO son: **acero inoxidable SUS402**.

3. Notas de seguridad

<Advertencias>

- Sigue estrictamente esta Instrucción de Uso y las Instrucciones Generales de Procesamiento Para Productos endodónticos (véase la sección 8) para minimizar los riesgos posteriores para el dispositivo, el paciente y/o el usuario:
 - Rotura del instrumento.
 - Contaminación cruzada.
 - Generación de calor debido a lubricación y riego insuficientes.
 - Tragar la parte funcional del instrumento.
 - Reacciones tóxicas o alérgicas causadas por residuos de procesamiento.

<Contraindicaciones y prohibiciones>

Ninguno conocido

Las mujeres embarazadas o lactantes deben utilizar este producto bajo la supervisión de un médico, sopesando los beneficios frente a los riesgos y evitando procedimientos innecesarios.

<Reacciones adversas>

En el estado técnico actual, no se ha notificado ninguna reacción adversa hasta ahora

4. Reprocesamiento

4.1 El DENCO Endo Enlarge son instrumentos reutilizables, el número máximo de ciclos de procesamiento

del Denco Endo Enlarge es 8 (número de ciclos de procesamiento validados sin afectar la funcionalidad y seguridad de los productos).

Por favor, sigue las instrucciones de procesamiento para los pasos de desinfección, limpieza y esterilización antes de cada reutilización como el Punto 7 de esta IFU.

4.2 No reutilice los tapones de silicona. Retire y deseche los tapones de silicona tras cada uso.

4.3 LIMITACIÓN DE LA REUTILIZACIÓN

- Los productos no deben procesarse más allá del número máximo de ciclos indicados en la tabla de sección 4) INSTRUCCIONES PASO A PASO. Es responsabilidad del usuario monitorizar el número de ciclos de procesamiento. Mientras tanto, la reutilización solo está permitida cuando el producto está libre de defectos y tras una inspección visual (véase el punto más abajo). Dado que ciertas aplicaciones pueden hacer que los instrumentos lleguen prematuramente al final de su vida útil, el "número máximo de ciclos de procesamiento" no siempre se alcanzará

(por ejemplo, al dar forma a una endodoncia extremadamente curva con una lima).

- En cualquier caso, inspeccionar los productos antes de reutilizarlos y desecharlos en caso de defectos. Estos incluyen

No se limita a lo siguiente:

- Deformación plástica (doblada, desenrollada, distorsión, signo de torsión, alargamiento, flautas desiguales);
- Ruptura;
- Pérdida de codificación de colores o marcado;
- Instrumento doblado;
- Hilos sin torcer;
- Superficies y bordes de corte dañados;
- Cuchillas de corte romas;
- Falta de marcado de tamaño;
- Corrosión (por ejemplo, manchas opacas);
- Ústalo.
- Para dar forma a canales extremadamente curvados es más seguro usar la lima solo para dar forma a un canal y así reducir

El riesgo de rotura. Presta atención a las siguientes buenas prácticas:

- Utilizar una lima nueva y deshacerse de ella después de que el canal haya sido tratado (uso de canal único).
- Usar compactadores manuales en lugar de compactadores de endometriosis.
- Utilizar archivos de tamaño pequeño y flexibles (esto ayudará a evitar el transporte por canal).
- Inspeccionar visualmente la parte activa en busca de todos los defectos mencionados en el párrafo anterior durante el uso (es decir, después cada oleada).
- Evitar el movimiento rotacional continuo estándar de escariado y en su lugar usar movimientos de ángulo pequeño (limar movimiento, movimiento de oscilación del devanado del reloj o técnica de fuerza balanceada) para limitar la rotación

Dobla fatiga en los instrumentos y mejora su vida útil esperada.

5. Especificaciones y método de uso

5.1 La especificación de los ampliadores endométricos DENCO como en la siguiente tabla

Nombre del modelo	Especificaciones	Longitud (mm)	Diámetro de la punta (mm)	Marcado en anillos
Simulacros de compuerta	#1	28mm32mm	0.50	I
	#2		0.70	II
	#3		0.90	III
	#4		1.10	III
	#5		1.30	IIII
	#6		1.50	IIIII
Peeso Reamers	#1	28mm32mm	0.70	I
	#2		0.90	II
	#3		1.10	III
	#4		1.30	III
	#5		1.50	IIII
	#6		1.70	IIIII
Taladros para poste de tornillo	L1	32mm	1.05	I
	L2		1.20	II
	L3		1.35	III
	L4		1.50	III
	L5		1.65	IIII
	L6		1.80	IIIII
Ejercicios para Ouro Post	S0	28mm	0.90	I
	S1		1.10	II
	S2		1.30	III
	S3		1.50	III
Taladros rectos para postes de fibra	#1	34mm	1.00	I
	#2		1.20	II
	#3		1.35	III
	#4		1.50	III
Taladros de cónica para postes de fibra	F1	32mm	0.80	I
	F2		0.90	II
	F3		1.00	III
	F4		1.10	III
Trephine Drills	TD-80	32mm	0.80	Negro
	TD-90		0.90	Blanco
	TD-110		1.10	Rojo
Escariadores de moldeado	SR-80	32mm	0.80	Negro
	SR-90		0.90	Blanco
	SR-110		1.10	Rojo
	U1-#008	6,5 mm	0.80	Morado

Taladros para poste de escote cónico	U1-#108	8mm	0.80	Blanco
	U1-#208	10mm	0.80	Amarillo
	U1-#308	12mm	0.80	Rojo
	U1-#110	8mm	1.00	Azul
	U1-#210	10mm	1.00	Verde
	U1-#310	12mm	1.00	Negro
	U2-#008	6,5 mm	0.80	Morado
	U2-#108	8mm	0.80	Blanco
	U2-#208	10mm	0.80	Amarillo
	U2-#308	12mm	0.80	Rojo
	U2-#110	8mm	1.00	Azul
	U2-#210	10mm	1.00	Verde
	U2-#310	12mm	1.00	Negro

5.2 Los dentistas pueden elegir usar diferentes tamaños según el caso de tratamiento.

5.3 Régimen permitido del motor: 800-1200 ^{min-1}

5.4 Utiliza el dispositivo activo que puede sujetar el vástago con precisión: diámetro del vástago Contra Angle: 2,35 mm y el dispositivo activo que puede controlar todas las revoluciones permitidas del motor.

5.5 Estos ampliadores endométricos Denco están sujetos a las disposiciones de la prueba de rendimiento ISO 3630, la durabilidad de los productos para torsión y flexión debe superar el valor especificado de nuestro estándar

6. Precauciones para su uso

- Utiliza un sistema de presa de goma durante el procedimiento endodóntico.
- Por tu propia seguridad, usa equipo de protección individual (guantes, gafas, mascarilla).
- Inspecciona el embalaje antes de usarlo y no utilices los instrumentos si el embalaje está dañado.
- No uses los instrumentos después de la fecha de caducidad.
- Revisa el instrumento antes de cada uso para detectar signos de defectos como deformaciones (dobladas, desenrolladas), roturas, corrosión, bordes de corte dañados, pérdida de codificación por colores o marcado.

Con estas indicaciones, los dispositivos no pueden cumplir el uso previsto con el nivel de seguridad requerido, por lo que los instrumentos deben descartarse.

- Revisa con frecuencia el instrumento y la parte que funciona limpia durante la instrumentación, inspeccionando signos de deformación, alargamiento o desgaste, como flautas irregulares o zonas opacas. Con estas indicaciones de que los dispositivos no pueden cumplir el uso previsto con el nivel de seguridad requerido, los instrumentos deben descartarse.
- Los instrumentos no deben sumergirse completamente en una solución de hipoclorito de sodio (NaOCl). Solo la parte operativa del instrumento, que está en contacto con el paciente, debe sumergirse en una solución de NaOCl concentrada a NO más del 5%.
- Actúa con precaución en la zona apical y en los canales que dividen y/o presentan curvaturas o recurvaturas abruptas.

- Riega abundantemente y con frecuencia el conducto durante todo el procedimiento y después de cada instrumento utilizado (según las buenas prácticas dentales).
- Siempre usa la mínima presión apical. Nunca fuerces las limas por el canal.
- Cuando el instrumento no avanza fácilmente, limpia e inspecciona las flautas de corte, luego riega, recapitula con una lima manual y vuelve a rigar.
- Para dar forma a canales extremadamente curvados, es más seguro usar la lima solo para dar forma a un canal y así reducir el riesgo de rotura. Presta atención a las siguientes buenas prácticas:
 - Usar una lima nueva y deshacerse de ella después de que el canal haya sido tratado (uso de canal único).
 - Utiliza limas de tamaño pequeño y flexibles (esto ayudará a evitar el transporte por canal).
 - Inspeccionar visualmente la pieza de trabajo en busca de todos los defectos mencionados en el párrafo anterior durante el uso (es decir, después de cada oleada).
 - Evitar el movimiento rotacional continuo estándar de escariado y en su lugar utilizar movimientos de ángulo pequeño (movimiento de lima, movimiento de oscilación de cuerda de reloj o técnica de fuerza equilibrada) para limitar la fatiga de flexión rotacional en los instrumentos y mejorar su expectativa

7. Método de limpieza, desinfección y esterilización

7.1 Recomendación general

- 7.1.1 Por favor, utilice agentes de limpieza adecuados para la limpieza de instrumentos quirúrgicos, caucho, plásticos médicos, instrumentos y otros instrumentos médicos, como agentes de limpieza multienzimáticos. Al utilizar, por favor cumpla estrictamente con las normativas del fabricante sobre la concentración, temperatura, tiempo de acción y vida útil de la solución utilizada. No utilice solución de peróxido de hidrógeno (H₂O₂).
- 7.1.2 Por su propia seguridad, por favor lleve equipo de protección individual (guantes, gafas, mascarillas).
- 7.1.3 El usuario debe ser responsable de la esterilización o desinfección del producto en el primer ciclo y en cada uso posterior, así como del uso de equipos dañados o sucios tras la esterilización.
- 7.1.4 En el paso final de enjuague, debe utilizarse agua desionizada independientemente de si se utiliza un esterilizador automático o un método de limpieza manual. El agua del grifo también puede emplearse para otros pasos de enjuague.
- 7.1.5 Solo sumergir la parte operativa del instrumento en contacto con el paciente en el concentrado de solución de NaOCl con una concentración no superior al 5%.
- 7.1.6 Antes o durante la desinfección o limpieza, evita que el equipo se seque. Los materiales biológicos secos pueden ser difíciles de eliminar.
- 7.1.7 Solo utiliza el soporte adecuado del dispositivo para el postprocesado.
- 7.1.8 No utilices sistemas de etiquetado ni marcas de identificación directamente en el dispositivo.
- 7.1.9 Solo se utilizan lavadoras-desinfectadoras aprobadas conforme a la norma ISO 15883 y mantenidas y verificadas regularmente.

7.2 Pasos de la operación de limpieza, desinfección y esterilización

Instrucciones paso a paso para procesar antes de usar/reutilizar como se indica a continuación:

Escalón	Instrucciones de procesamiento
Preparación en el Punto de Uso	Elimina la suciedad gruesa del instrumento con agua fría (<40°C) inmediatamente después de su uso. No uses detergente fijante ni agua caliente (>40°C), ya que esto puede provocar la fijación de residuos que pueden influir en el resultado del proceso de reprocesamiento.
Transporte	Guarda el dispositivo de forma segura en un entorno húmedo y transpórtalo a la zona de reprocesamiento para evitar cualquier daño o contaminación ambiental.
Preparación para la descontaminación y limpieza	Los dispositivos deben ser reprocesados en estado desmontado, en la medida de lo posible. Antes de limpiar, desmonta cada instrumento en la unidad extraíble más pequeña según las instrucciones. Para el instrumento con lumen, asegúrate de que el lumen del dispositivo no esté obstruido. La permeabilidad del lumen puede comprobarse inyectando agua en el lumen.
Prelimpieza	Haz una prelimpieza manual hasta que los instrumentos estén limpios visualmente. Sumerge los instrumentos en una solución limpiadora. Limpia las superficies con un cepillo suave de cerdas.
Limpieza	En cuanto a limpieza/desinfección, enjuague y secado, se debe distinguir entre métodos manuales y automáticos de reprocesamiento. Se debe dar preferencia a los métodos de reprocesamiento automatizados, especialmente por su mejor reproducibilidad y estandarización, y por la protección del personal. Limpieza automatizada Utilice una lavadora-desinfectadora que cumpla con los requisitos de la serie ISO 15883. Los instrumentos se colocan en la rejilla de limpieza del WD. Se puede usar una bandeja de limpieza para evitar que el pequeño dispositivo se lave y se pierda durante la limpieza. El lumen del dispositivo está conectado al puerto de descarga del WD. Los dispositivos en la lavadora-desinfectadora están dispuestos de tal manera que no haya sombra de enjuague y el agua drene rápidamente. Nota: Se debe utilizar agua desmineralizada para el proceso de limpieza automatizada. Calidad del agua, consulte la EN 285. Comienza el programa: • 4 minutos de prelavado con agua fría (<40°C); • vaciado • 5 minutos de lavado con un limpiador alcalino suave a 55°C • vaciado • 3 minutos de enjuague con agua tibia (>40°C); • vaciado • 5 minutos de enjuague intermedio con agua tibia (>40°C) • Vaciado Los procesos de limpieza automatizados han sido validados utilizando el

	neodisher al 0,5% MediClean forte (Dr. Weigert) en la lavadora/desinfectante de BeliMed WD425. Nota: debe utilizarse agua desmineralizada para el proceso automatizado de limpieza. Calidad del agua, consulte la EN 285. Nota: Según la norma ISO 17664, no se requieren métodos manuales de reprocesamiento para estos dispositivos. Si es necesario utilizar un método de reprocesamiento manual, por favor validarlo antes de su uso.
Desinfección	Desinfección térmica automatizada en lavadora/desinfectador bajo la consideración de los requisitos nacionales respecto al valor A0 (véase ISO 15883). Se ha validado un ciclo de desinfección de 5 minutos a 90°C para que el dispositivo alcance un valor A0 de > 3000. Aquí sugerimos un ciclo de desinfección de 5 minutos a ≥ 93 °C debido a las fluctuaciones de temperatura normalmente tolerables en WD.
Secado	Secar el instrumento mediante el ciclo de secado de la lavadora/desinfectador. Si es necesario, se puede realizar un secado manual adicional con una toalla sin pelusa. Insuflar las cavidades de los productos usando aire comprimido estéril.
Pruebas funcionales, mantenimiento	Inspección visual para comprobar la limpieza de los productos y el reensamblaje, si es necesario. Todos los instrumentos deben revisarse de nuevo para comprobar si están secos. Tras la limpieza y desinfección, una inspección y mantenimiento exhaustivos asegura que los productos sean aptos para su uso. - Comprobar que el producto no tenga abolladuras, grietas, deformaciones, arañazos, etc.; - Revisar todas las marcas del producto para ver si hay una visibilidad clara. Desechar y reemplazar cualquier dispositivo no conforme sea necesario. No utilizar el dispositivo con los siguientes defectos: deformación del material, grietas en el producto, óxido, fragilidad u otros cambios en el material, etc. Antes de envasar y esterilizar, asegúrate de que estos dispositivos han sido probados y mantenidos conforme a las instrucciones del fabricante.
Embalaje	Empaqueta los productos en un material de embalaje adecuado para su esterilización. El material de embalaje y el sistema se refieren a ISO 11607. Asegúrate de que el material de embalaje sea adecuado para la esterilización con vapor.
Esterilización	Esterilización de productos mediante la aplicación de un proceso fraccionado de esterilización pre-vacío por vapor (según la EN 285/EN ISO 17665) teniendo en cuenta los requisitos de los respectivos países. Los siguientes parámetros de esterilización se utilizan comúnmente: 132°C, 4 min o 134°C, 5 min (programa estándar en la UE). Tiempo de secado: Para la esterilización con vapor, recomendamos un tiempo de secado de 20 a 40 minutos. Elige un tiempo de secado adecuado, dependiendo del autoclave y la carga. Consulta las instrucciones de uso del autoclave.

	Después de la esterilización a. Retira el producto del autoclave.b. Deja que el producto se enfríe a temperatura ambiente durante al menos 30 minutos. No uses refrigeración adicional.c. Comprueba que las envolturas o bolsas de esterilización no estén dañadas.
Almacenamiento	Almacenamiento de instrumentos esterilizados en un entorno seco, limpio y sin polvo a temperaturas moderadas, consulte la etiqueta e instrucciones de uso.

8. Transporte

8.1 Para evitar daños al dispositivo médico durante el transporte, se puede recomendar usar estantes, bandejas o recipientes rígidos específicos.

8.2 Cuando el paquete se rompió, entonces no es esterilizable, debe limpiarse, desinfectarse y esterilizarse antes de usarse.

9. Almacenes y duración de uso

9.1 Mantén los productos en un entorno seco y limpio, alejado de fuentes de humedad y luz solar directa.

9.2 El tiempo de estantería para las limas de endodoncia es de 5 años.

10. Eliminación

Para una correcta disposición, siempre respeta las leyes nacionales y las recomendaciones de las autoridades.

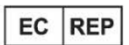
11. Embalaje

11.1 Unidad mínima de embalaje: 6 piezas por paquete en caja de papel de aluminio.

11.2 Surtido: 1 pieza de cada tamaño en un solo paquete

12. Explicación de símbolos relacionados

Símbolos	Explicación
	Dispositivo médico
	Solo para uso dental
	Material de la parte operativa

	Material de la parte operativa: Níquel y titanio
	Código por lotes
	No estéril
	Número de catálogo
	Fecha de caducidad
 eIFU indicator	Consulta las instrucciones de uso
	Representante autorizado en la Comunidad Europea
	Fabricante
	Puede esterilizarse a la temperatura especificada
	Surtido
	6 piezas por paquete

13.GARANTÍA Y REMEDIO LIMITADO / LIMITACIÓN DE RESPONSABILIDAD

Aviso legal: Las instrucciones de uso han sido validadas por Denco. Los usuarios son los únicos responsables de cualquier desviación de estas instrucciones y/o del uso de métodos alternativos para el tratamiento y/o procesamiento endodóntico cuando sea aplicable. Denco no acepta ninguna responsabilidad por daños, lesiones o cualquier responsabilidad legal incurrida directa o indirectamente por el usuario debido a una desviación de las instrucciones de uso mencionadas anteriormente. El usuario deberá observar prácticas seguras y legales, incluyendo, pero no limitándose a, las establecidas en este documento.

<Fabricante legal>



Shenzhen Denco Medical Co., Ltd

Dirección: Habitación 3108, Bloque 6, Parque de la Nube Tian'an, calle Bantian, distrito de Longgang, Shenzhen, 518129 Relaciones Públicas de Guangdong, China

Dirección de la fábrica: Habitación 101, 201, 301B, 401, 701 y 801, Bloque 5, Renluo 6 Road

No. 6, calle Shuikou, distrito de Huicheng, Huizhou, 516000 Guangdong, P.R. China

www.dencoendo.com



<Representante de la UE>



Share info GmbH
Am Schulzentrum 12, 41564 Kaarst,
Germany