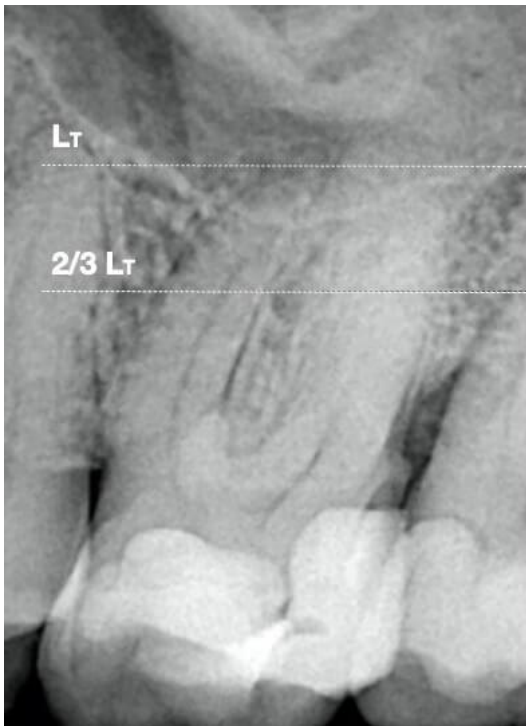
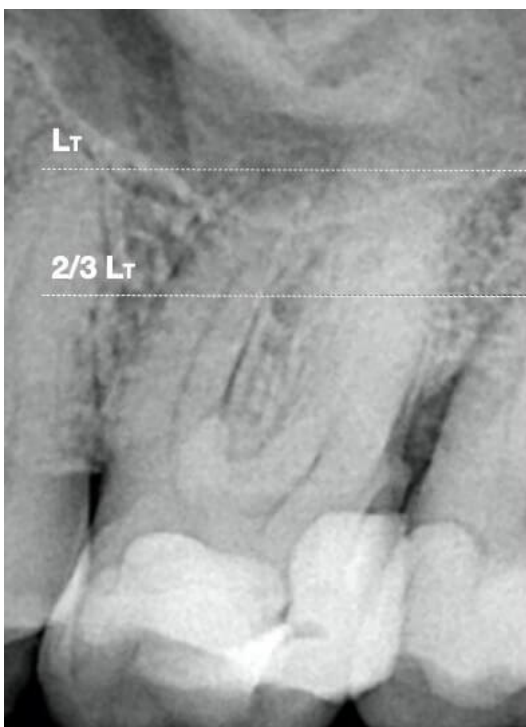


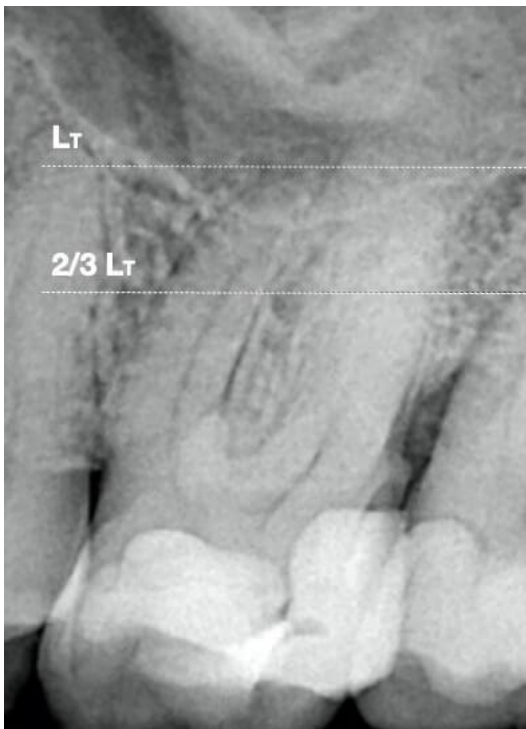
Protocolo REVERSO SILVER (tratamiento)



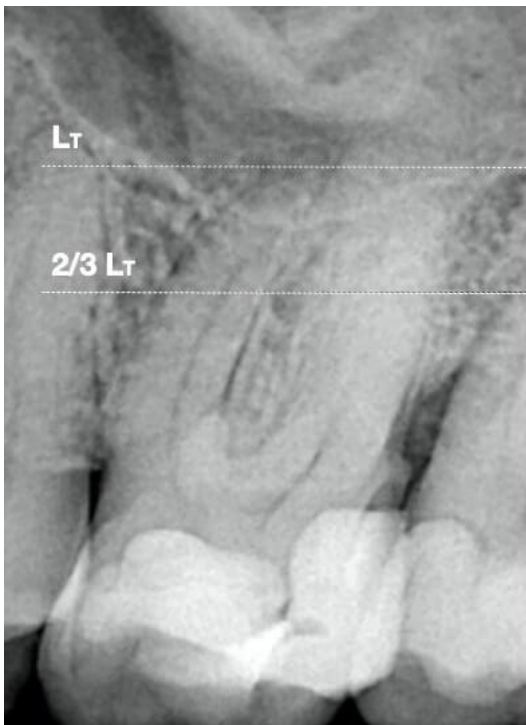
Después de abrir la cámara pulpar y localizar todos los canales, llene la cavidad de acceso con hipoclorito de sodio.



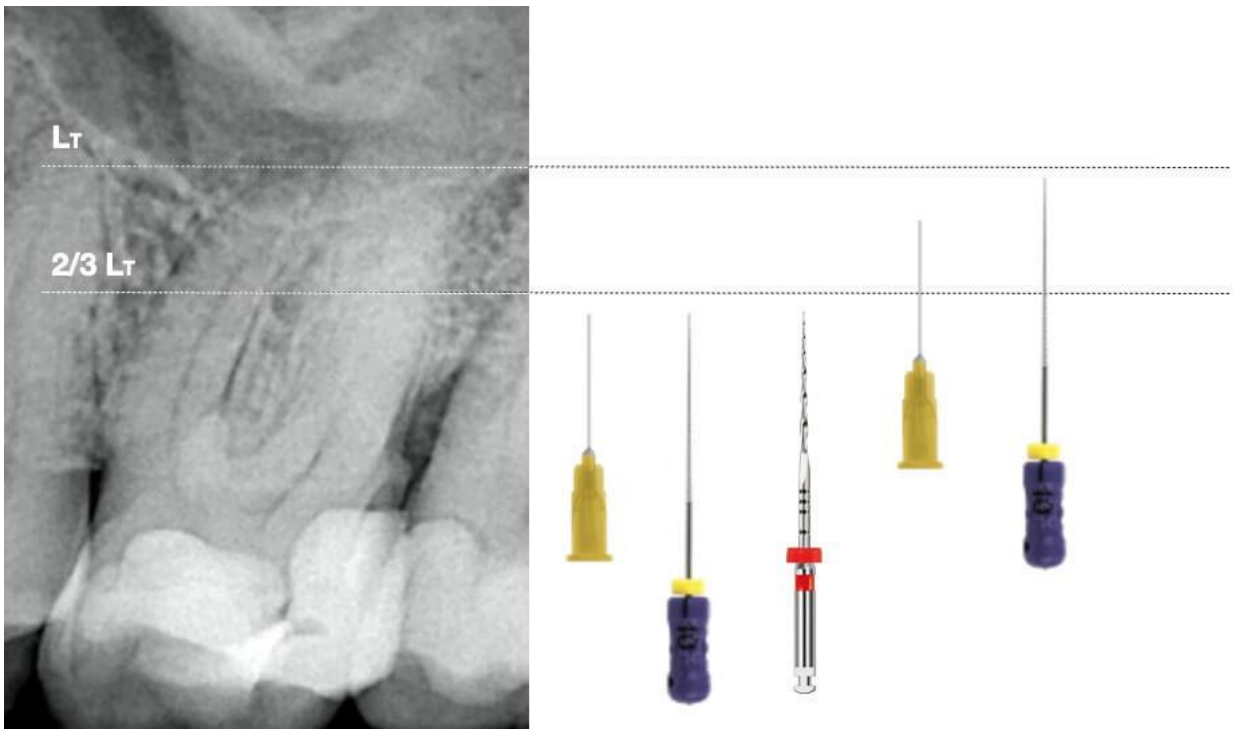
Tome una lima K10 e insértela pasivamente en el canal, usando un octavo de vuelta a la izquierda y a la derecha. Avance sin presión y se detiene cuando la lima deja de moverse. Repita esta longitud.



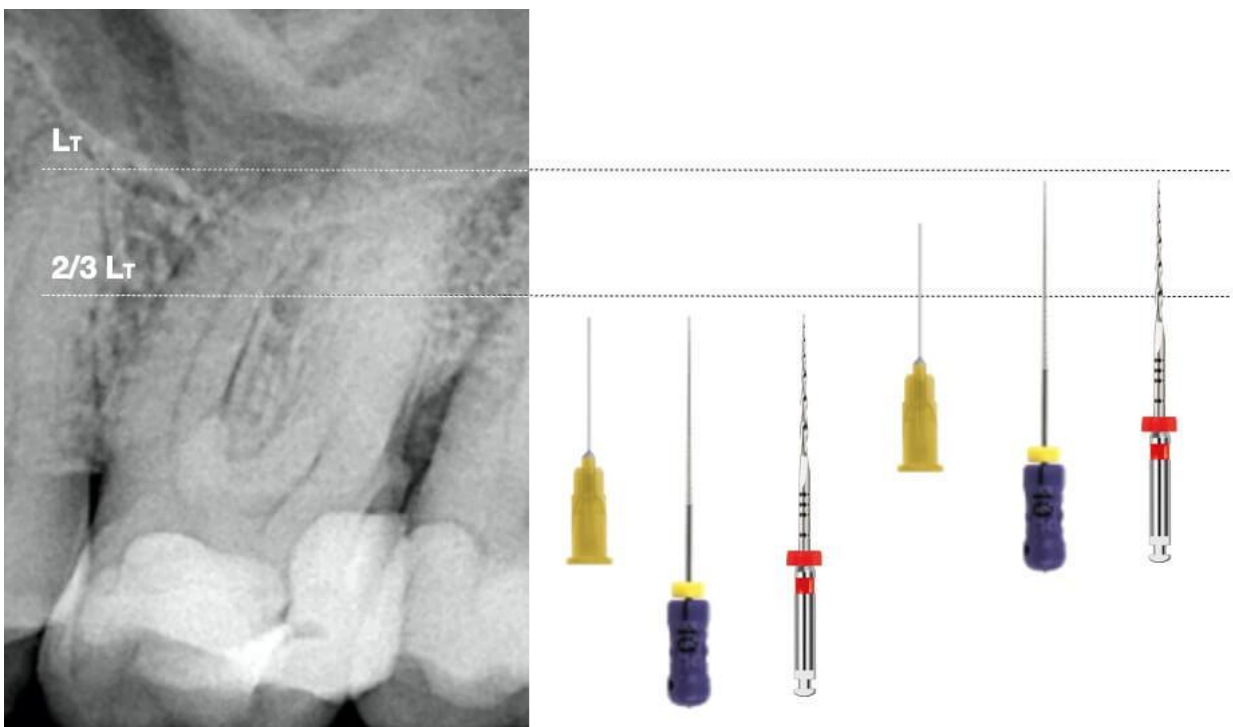
Tome su instrumento REVERSO SILVER SO25 y prepare el canal a esta longitud. Para ello, inserte el instrumento en el canal y avance con una muy ligera presión apical. Permanezca en el canal durante 3 segundos, luego salga y limpie los rollos de algodón su instrumento. Repita esta acción hasta que haya alcanzado la longitud deseada. Usted acaba de preparar los dos tercios coronarios del canal de esta manera.



Irrigar abundantemente.



Tome su lima K10 y siempre avance pasivamente. En la mayoría de los casos, la lima alcanza la longitud de trabajo de forma pasiva. Mida esta longitud usando un localizador de ápice. Si, en esta etapa, consigue avanzar en el canal sin alcanzar la longitud de trabajo, no fuerce. Retire la lima 10 y prepare la porción de canal con su REVERSO SILVER SO25, y repita este paso.



Prepare el canal a la longitud de trabajo con su instrumento REVERSO SILVER SO 25 con el mismo movimiento que antes. Mueva su lima REVERSO SILVER SO 25 3 veces a la longitud de trabajo.

Esto completa la preparación mecánica del diente.

Reprocesamiento de REVERSO SILVER



Después de abrir la cámara pulpar y localizar todos los canales, llene la cavidad de acceso con hipoclorito de sodio.



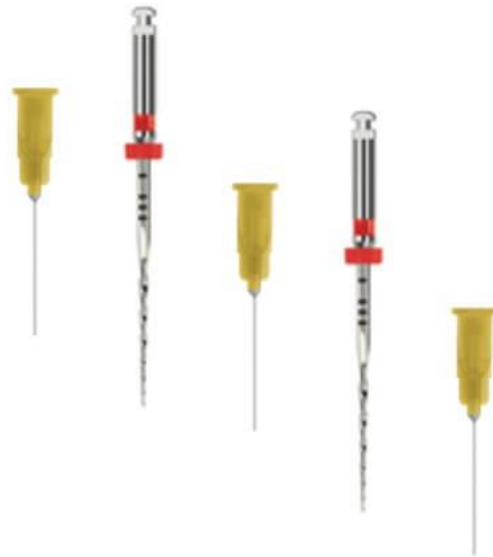
Utilice su instrumento REVERSO SILVER 25 (o reverso blue) en contacto con una ligera presión apical. Cuando el instrumento se enganche en la gutapercha, baje unos pocos mm y, retírelo.



Enjuague abundantemente.



Tome su instrumento, póngalo en contacto con la gutapercha y avance unos milímetros.



Enjuague y repita hasta la longitud de trabajo.

Dispositivos médicos de clase IIa. Marcado CE 0197. Organismo notificador TÜV Rheinland.
Representante europeo: Wellkang Limited The black Church, St. Mary's Place, Dublin 7, IRELAND.
Representante europeo: Wellkang Ltd. Suite B, 29 Harley Street Londres, W1G 9QR, Inglaterra,
REINO UNIDO.