



## » STOMATOLOGICZNE INSTRUMENTY RĘCZNE «





TEKNO-Medical Optik-Chirurgie GmbH  
Sattlerstr. 11  
D-78532 Tuttlingen  
NIEMCY  
NR SERyjNY: DE-MF-000005822

Telefon: +49 7461 17 01 0  
Faks: +49 7461 17 01 50  
Mail: [mail@tekno-medical.com](mailto:mail@tekno-medical.com)  
Internet: [www.tekno-medical.com](http://www.tekno-medical.com)





## Spis treści

1	ZAKRES OBOWIĄZYWANIA .....	4
2	KONTROLE .....	4
3	OBŚLUGA.....	4
4	PRZEZNACZENIE.....	4
5	WSKAZANIA.....	4
6	PRZECIWWSKAZANIA .....	4
7	POPULACJA PACJENTÓW .....	4
8	UTYLIZACJA.....	5
9	OSTRZEŻENIA.....	5
10	PONOWNE PRZYGOTOWANIE.....	5
10.1	PRZYGOTOWANIE NA MIEJSCU ZASTOSOWANIA.....	5
10.2	TRANSPORT .....	5
10.3	PRZYGOTOWANIE DO ODKAŻANIA .....	5
10.4	RĘCZNE CZYSZCZENIE WSTĘPNE.....	5
10.5	CZYSZCZENIE MASZYNOWE .....	6
10.6	DEZYNFEKCJA MECHANICZNA (TERMICZNA).....	6
10.7	KONTROLA DZIAŁANIA.....	6
10.8	OPIEKA NAD INSTRUMENTAMI.....	6
10.9	OPAKOWANIE .....	6
10.10	STERYLIZACJA.....	6
10.11	PRZECHOWYWANIE .....	7
10.12	INFORMACJE NA TEMAT WALIDACJI PRZYGOTOWANIA .....	7
11	DODATKOWE INSTRUKCJE .....	7
12	ZDARZENIA PODLEGAJĄCE ZGŁOSZENIU .....	7
13	GWARANCJA.....	7
14	SERWIS I NAPRAWA.....	7
15	SYMBOLIKA.....	8
16	LISTA PRODUKTÓW .....	8





Aby zminimalizować ryzyko dla pacjentów, użytkowników i osób trzecich, należy dokładnie przestrzegać niniejszej instrukcji obsługi. Używanie, przygotowanie i testowanie instrumentów mogą być przeprowadzane wyłącznie przez przeszkolonych specjalistów.



Produkty dostarczane są w stanie niesterylnym i muszą przejść pełny cykl przetwarzania (czyszczenie, dezynfekcja i w razie potrzeby sterylizacja) przed pierwszym i każdym kolejnym użyciem.

## 1 ZAKRES OBOWIĄZYWANIA

Niniejsza instrukcja obsługi dotyczy następujących ręcznych instrumentów dentystycznych wielokrotnego użytku firmy Tekno-Medical Optik-Chirurgie GmbH (zwanej dalej „Tekno-Medical”):



- Kleszcze dentystyczne, pęsety, haczyki i sondy korzeniowe,
- Instrumenty do wypełnień, koron i wycisków,
- Przyrządy do pielęgnacji zębów i czyszczenia zębów.  
(Zobacz listę produktów w ostatniej sekcji.)

## 2 KONTROLE

Przed użyciem produkty należy sprawdzić pod kątem pęknięć, pęknięć, odkształceń, uszkodzeń i funkcjonalności. Szczególnie dokładnie należy sprawdzić obszary takie jak krawędzie tnące, końcówki robocze, połączenia i wszystkie części ruchome. Zużyte, skorodowane, zdeformowane, porowate lub w inny sposób uszkodzone narzędzia należy wyrzucić.

## 3 OBSŁUGA

Produkty mogą być używane zgodnie z ich przeznaczeniem wyłącznie przez odpowiednio przeszkolony i wykwalifikowany personel. Lekarz prowadzący lub użytkownik jest odpowiedzialny za wybór instrumentów do konkretnych zastosowań lub zastosowań operacyjnych, odpowiednie przeszkolenie personelu i doświadczenie w obchodzeniu się z produktami.

## 4 PRZEZNACZENIE

Instrumenty prowadzone ręcznie do stosowania w leczeniu zębów u ludzi. Czas użytkowania jest tymczasowy (w normalnych warunkach przeznaczonych do nieprzerwanego użytkowania przez okres krótszy niż 60 minut) zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/745.

## 5 WSKAZANIA

Ręczne instrumenty stomatologiczne znajdują zastosowanie w leczeniu zdrowych i chorych zębów, dziąseł oraz w leczeniu ortodontycznym.

## 6 PRZECIWWSKAZANIA

Stosowanie narzędzi tnących wielokrotnego użytku jest na ogół przeciwwskazane, jeśli wskazane jest zastosowanie innych technik chirurgicznych. Istnieją również przeciwwskazania,

- z ogólną niesprawnością;
- jeśli pacjent nie jest przygotowany;
- jeśli wymagania techniczne nie są spełnione.

Nie stosować na ośrodkowy układ krwionośny i nerwowy w rozumieniu rozporządzenia

Odpowiedzialny lekarz musi zdecydować, na podstawie ogólnego stanu pacjenta, czy zamierzone zastosowanie może zostać wykonane.



Instrumenty nie są przeznaczone do stosowania na serce lub ośrodkowy układ nerwowy i krwionośny!

## 7 POPULACJA PACJENTÓW

Poza przeciwwskazaniami wymienionymi w niniejszej instrukcji używania, nie ma ograniczeń dotyczących populacji pacjentów.





## 8 UTYLIZACJA

Jeśli instrumentów nie można już naprawić ani ponownie przetworzyć, należy je zutylizować zgodnie z obowiązującymi w danym kraju przepisami i regulacjami prawnymi.

## 9 OSTRZEŻENIA

Instrumentów wykonanych ze stali nierdzewnej nie należy umieszczać w roztworze soli fizjologicznej (NaCl), dłuższy kontakt może prowadzić do powstania wżerów lub korozji naprężeniowej. Narzędzia można sterylizować wyłącznie po uprzednim oczyszczeniu i dezynfekcji.

Fabrycznie nowe produkty przed pierwszym użyciem muszą przejść cały proces przygotowania raz. Nowy wyrób medyczny po dostawie musi zostać poddany dokładnej kontroli wizualnej i funkcjonalnej. Jeżeli wyrób medyczny ma widoczne na zewnątrz wady (zarysowania, pęknięcia, nacięcia, wygięte części i sztywność) lub jeśli nie działa zgodnie z opisem w niniejszej instrukcji obsługi, my, jako producent lub Państwa partner handlowy, musimy natychmiast o tym powiadomić.

Aby zapewnić bezpieczne działanie wymienionych produktów, niezbędna jest prawidłowa konserwacja i pielęgnacja produktów. Dlatego przed każdym użyciem należy przeprowadzić test funkcjonalny lub wizualny. Z tego powodu odsyłamy do odpowiednich rozdziałów niniejszej instrukcji obsługi.

Nie ma szczególnych wymagań dotyczących przechowywania produktów przed sterylizacją. Nadal zalecamy przechowywanie wyrobów medycznych w czystym i suchym miejscu.

Ze wszystkimi instrumentami medycznymi należy zawsze obchodzić się z najwyższą ostrożnością podczas transportu, czyszczenia, konserwacji, sterylizacji i przechowywania.

Dotyczy to w szczególności końcówek roboczych, barier i innych wrażliwych obszarów.

## 10 PONÓWNE PRZYGOTOWANIE

Ogólnie rzecz biorąc, narzędzia chirurgiczne mogą być poddawane dekontaminacji wyłącznie przez osoby posiadające wiedzę specjalistyczną niezbędną do wykonywania zamierzonych czynności. Szczegółowe informacje na temat regeneracji narzędzi można znaleźć w "Czerwonej broszurze" AKI. Linki do przepisów, standardów i specjalistycznych komitetów ds. regeneracji można również znaleźć na stronie [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org).

Ze względu na konstrukcję produktu i użyte materiały nie można ustalić określonego limitu maksymalnych możliwych zastosowań. Żywotność wyrobów medycznych zależy zasadniczo od ich funkcji i ostrożnego obchodzenia się z nimi. Częste ponowne przetwarzanie ma niewielki wpływ na produkt. Koniec życia produktu jest zwykle określany na podstawie zużycia i uszkodzeń powstałych w wyniku użytkowania.

### 10.1 Przygotowanie na miejscu zastosowania

Natychmiast po użyciu należy usunąć z narzędzi grubsze zabrudzenia. Nie używaj środków utrwalających ani gorącej wody (>40°C), ponieważ prowadzi to do utrwalenia pozostałości i może negatywnie wpłynąć na skuteczność czyszczenia.

### 10.2 Transport

Bezpieczne przechowywanie w zamkniętym pojemniku i transport instrumentów do miejsca regeneracji w celu uniknięcia uszkodzenia instrumentów i skażenia środowiska.

### 10.3 Przygotowanie do odkażania

Jeśli to możliwe, narzędzia należy w celu ponownego przygotowania do użycia rozmontować lub otworzyć (patrz instrukcje dotyczące konkretnego wyrobu). Narzędzia muszą być przechowywane w sposób umożliwiający ich płukanie na przystosowanych do maszyny tackach do narzędzi. Stan tacek na narzędzia nie może zakłócać późniejszego czyszczenia i dezynfekcji z powodu cieni akustycznych lub związanych z płukaniem.

### 10.4 Ręczne czyszczenie wstępne

Włożyć narzędzia do zimnej wody demineralizowanej na co najmniej 5 minut. Jeśli to możliwe, zdemontować narzędzia i wyczyścić je pod zimną wodą za pomocą miękkiej szczotki, aż nie będą widoczne żadne pozostałości. Płukać wnęki, otwory i gwinty pod ciśnieniem przez co najmniej 10 sekund za pomocą pistoletu na wodę (metoda pulsacyjna, minimalne ciśnienie 2 bar).

Umieścić instrumenty w kąpeli ultradźwiękowej w temperaturze 40°C z 0,5% alkalicznym lub enzymatycznym środkiem czyszczącym na 15 minut i poddać działaniu ultradźwięków. Wyjąć narzędzia i przepłukać zimną wodą.

Roztwór czyszczący należy wymieniać co najmniej raz dziennie, a w razie potrzeby częściej. Zbyt wysoki stopień zanieczyszczenia osłabia efekt czyszczenia i zwiększa ryzyko korozji. Należy przestrzegać krajowych przepisów i wytycznych.



**10.5 Czyszczenie maszynowe**

Krok	Parametr	
<b>Płukanie wstępne</b>	Temperatura płukania + jakość wody	Zimna woda kranowa
	Czas ekspozycji	60 s
<b>Płukanie wstępne</b>	Temperatura płukania + jakość wody	Zimna woda kranowa
	Czas ekspozycji	180 s
<b>Czyszczenie</b>	Temperatura czyszczenia	45°C
	Jakość wody	Woda kranowa
	Czas ekspozycji	300 s (najgorszy przypadek) / zalecenie RKI 600 s
	Środki czyszczące	Neodisher Medizym
	Stężenie	0,50%
<b>Neutralizacja</b>	Temperatura płukania	40°C
	Jakość wody	Woda kranowa
	Czas ekspozycji	180 s
	Środek neutralizujący	Neodisher Z
	Stężenie	0,10%
<b>Płukanie końcowe</b>	Temperatura płukania	40°C
	Jakość wody	Woda demineralizowana
	Czas ekspozycji	120 s

**10.6 Dezynfekcja mechaniczna (termiczna)**

Krok	Parametr	
<b>Dezynfekcja termiczna</b>	Temperatura dezynfekcji	90°C (A <sub>0</sub> 3000)
	Jakość wody	Woda demineralizowana
	Czas ekspozycji	300 s
<b>Suszenie</b>	Suszenie zewnętrznej powierzchni narzędzi w cyklu suszenia myjni-dezynfektora. W razie potrzeby można przeprowadzić dodatkowe ręczne suszenie za pomocą niestrzępiącej się szmatki. Osuszyć wnętrza i kanały instrumentów sterylnym sprężonym powietrzem.	

**10.7 Kontrola działania**

Po każdym czyszczeniu produkty muszą być czyste makroskopowo, tj. wolne od widocznych zanieczyszczeń. Zabrudzone produkty należy natychmiast posegregować i poddać specjalnemu traktowaniu. Wszystkie części ruchome należy sprawdzić ze szczególną uwagą. W przypadku wystąpienia błędów lub uszkodzeń produkty należy natychmiast posegregować.

**10.8 Opieka nad instrumentami**

„Opieka” oznacza zasadniczo nałożenie olejku do instrumentów lub mleczka do instrumentów (emulsja białego olejku w wodzie). Produkty z ruchomymi szczękami, przegubami, zamkami lub metalowymi powierzchniami ślizgowymi należy konserwować środkami pielęgnacyjnymi na bazie oleju parafinowego, które można sterylizować parą. Olej parafinowy musi spełniać wymogi obowiązującej farmakopei i być nieszkodliwy fizjologicznie. (Więcej informacji można znaleźć w normie DIN 96298-4.)

**10.9 Opakowanie**

Wybierz zgodne ze standardami opakowania narzędzi do sterylizacji zgodnie z normami DIN EN ISO 11607-1, DIN EN 868-2 i DIN EN 868-8.

**10.10 Sterylizacja**

Sterylicacja wyrobów za pomocą frakcjonowanej próżni wstępnej (zgodnie z normą DIN EN ISO 17665-1) z uwzględnieniem odpowiednich wymogów krajowych.

<b>Próżnia wstępna:</b>	3 razy
<b>Temperatura sterylizacji:</b>	134°C
<b>Czas sterylizacji:</b>	5 min
<b>Czas schnięcia:</b>	20 min.

Nie ponosimy odpowiedzialności za stosowanie innych metod sterylizacji!





## 10.11 Przechowywanie



Wysterylizowane narzędzia muszą być przechowywane w odpowiednich opakowaniach w suchym, czystym i wolnym od kurzu środowisku w umiarkowanej temperaturze od +5°C do +40°C i stałej wilgotności. Nie przechowywać razem z chemikaliami. Odległość między podłogą a półką powinna wynosić co najmniej 30 cm. Okres przechowywania musi zostać określony przez samego użytkownika.

## 10.12 Informacje na temat walidacji przygotowania

Do walidacji przygotowania maszynowego wykorzystano następujące materiały i maszyny:

<b>Środek czyszczący:</b>	Neodisher Medizym 0,5% (v/v)	Szczegółowe informacje patrz protokół z badania: 23277 / 23278 / 23279 CleanControlling Medical GmbH & Co. KG
<b>Neutralizator:</b>	Neodisher Z 0,1% (v/v)	
<b>Myjnia-dezynfektor:</b>	Miele PG 8535	
<b>Autoklaw parowy:</b>	Lautenschläger ZentraCert	

## 11 DODATKOWE INSTRUKCJE

Jeśli opisane wcześniej środki chemiczne i maszyny nie są dostępne, użytkownik jest odpowiedzialny za odpowiednią walidację swojego procesu.



Obowiązkiem użytkownika jest zapewnienie, że proces przygotowania, w tym zasoby, materiały i personel, jest odpowiedni do osiągnięcia wymaganych rezultatów.

Aktualny stan techniki i przepisy krajowe wymagają przestrzegania zwalidowanych procesów.

Podczas przygotowywania temperatura działająca na instrument nie powinna przekraczać **140°C**. Zasadniczo czyszczenie mechaniczne i dezynfekcja są zawsze lepsze niż czyszczenie ręczne. Mechaniczne czyszczenie i dezynfekcja zapewniają większe bezpieczeństwo procesu. Instrumentów nie wolno sterylizować w sterylizatorach gorącym powietrzem. Silnie alkaliczne środki czyszczące uszkadzają tworzywa sztuczne i powłoki anodowane.

## 12 ZDARZENIA PODLEGAJĄCE ZGŁOSZENIU



Zgodnie z wymogami Rozporządzenia UE w sprawie wyrobów medycznych (MDR) 2017/745 i naszym systemem zarządzania jakością, nawet najmniejsze problemy z tym wyrobem powinny być zawsze zgłaszane Tekno-Medical. Jeśli nie możesz skontaktować się z nami bezpośrednio w sprawie zdarzeń podlegających zgłoszeniu, wyślij wiadomość e-mail na adres: [safety@tekno-medical.com](mailto:safety@tekno-medical.com)

Poważne incydenty muszą być dodatkowo zgłaszane organowi odpowiedzialnemu właściwemu miejscowo.

## 13 GWARANCJA

Na wady materiałowe i produkcyjne udzielana jest dwuletnia gwarancja od momentu przekazania wyrobu klientowi końcowemu. Tekno-Medical nie może zagwarantować, że produkty są odpowiednie dla danej procedury. Musi to zostać określone przez użytkownika. Tekno-Medical nie ponosi odpowiedzialności za jakiegokolwiek szkody przypadkowe lub wtórne. Tekno-Medical nie ponosi odpowiedzialności w przypadku udowodnienia, że niniejsze instrukcje użytkownika zostały naruszone lub zostały naruszone umyślnie.



**Uwaga:** W przypadku użycia narzędzi u pacjentów z chorobą Creutzfeldta-Jakoba Tekno nie ponosi odpowiedzialności za ich ponowne użycie.

## 14 SERWIS I NAPRAWA

Nie należy samodzielnie dokonywać żadnych napraw ani modyfikacji produktu. Odpowiedzialni za to są wyłącznie autoryzowani pracownicy producenta.

Uszkodzone produkty muszą przejść cały proces regeneracji, zanim zostaną zwrócone do naprawy. W przypadku zwrotów należy skorzystać z naszego formularza RMA Request Form i Decontamination Certificate.

Formularze są dostępne na stronie: <https://www.tekno-medical.com/de/service/reparaturservice/>





## 15 SYMBOLIKA

Symboly użyte w niniejszej instrukcji i na etykiecie mają następujące znaczenie zgodnie z normą DIN EN ISO 15223-1:

	Uwaga!		Producent
	Urządzenie medyczne		Data produkcji
	Niesterylny		Postępuj zgodnie z instrukcjami użytkownika
	Numer katalogowy		Ochrona przed światłem słonecznym
	Oznaczenie partii		Przechowywać w suchym miejscu
	Wyraźna identyfikacja produktu		Oznakowanie CE

**REF**

## 16 LISTA PRODUKTÓW

Wydrukowano dnia: 07.03.2024

25236-23	70100-79.	70120-18L	70217-13L	71127-18	71195-78*	71510-01*
25237-24	70100-79A	70120-18R	70217-13R	71127-19	71197-01	71582-00*
25238-19	70100-79C	70120-201	70217-14L	71127-20	71197-02	71584-00*
25239-19	70100-86A	70120-203	70217-14R	71130-17*	71197-03	71586-00
25329-19*	70100-86B	70120-210H	70219-41	71130-19	71198-01*	71588-01*
25345-10	70100-86C	70120-210S	70219-42	71136-00*	71199-01	71590-05*
70050-01	70100-87	70120-210S.	70219-43	71136-01*	71199-02	71590-06*
70050-02	70100-94*	70120-222	70219-44	71136-02*	71200-03*	71590-07*
70050-03	70100-95*	70120-222.	70219-45	71136-03*	71200-04*	71593-00*
70050-04	70101-01*	70120-23	70219-46	71136-04*	71200-07*	71593-01*
70050-05	70101-02*	70120-23.	70219-47	71137-01*	71208-11	71595-02*
70050-06	70102-01	70120-24*	70219-48	71137-02*	71208-12	71597-03*
70052-01	70102-02	70120-286	70219-49	71137-03*	71208-13	71597-04*
70052-02	70102-04	70120-288*	70219-50	71137-03A*	71208-14	71597-05*
70052-03	70102-07	70120-32	70219-51	71137-04*	71210-05*	72180-01
70052-04	70102-13	70120-32A	70219-52	71137-05	71210-06*	72180-02
70052-05	70102-17	70120-35*	70219-53	71137-05A	71211-04	72180-03
70052-06	70102-18	70120-53L	70219-54	71137-05B	71211-07	72180-04
70054-01	70102-22	70120-53L.	70219-55	71137-06	71211-56	72180-05
70054-02	70102-33	70120-53R	70220-01	71137-07	71212-01	72181-01
70054-03	70102-51A	70120-53R.	70220-02	71137-10	71212-02	72181-02
70054-04	70102-67A	70120-62*	70220-03	71137-13	71212-03	72181-03
70056-02*	70102-74	70120-65	70220-04	71137-14	71212-04	72181-04
70060-01*	70102-79	70120-65.	70220-05	71138-00	71212-05	72182-01
70060-02*	70104-00	70120-69	70220-06	71138-01	71212-06	72182-02
70060-03	70104-22L	70120-69.	70220-07	71138-02	71212-07	72183-01
70060-04	70104-22R	70120-85	71018-00	71138-11	71212-08	72185-01
70060-05	70104-43A*	70120-85A*	71018-01	71138-12	71212-09	72185-02
70060-05.	70104-51LX	70120-88L	71018-02	71138-13	71212-10	72185-03
70060-05HF	70104-59L	70120-88L.	71020-01	71141-01	71212-23	72185-04
70060-06	70105-01MD	70120-88R	71020-02	71141-02	71213-01	72185-05
70060-08	70105-02MD	70120-88R.	71020-03	71141-03	71213-02	72186-01
70061-03.*	70105-03MD	70120-89*	71020-08	71141-04	71213-03	72186-02





70063-16	70105-03MD.	70120-89.*	71020-09	71141-05	71213-04	72186-03
70064-01*	70105-04MD	70120-90*	71020-11	71141-64	71213-05	72186-04
70064-03*	70106-01	70120-90.*	71020-12	71141-65	71213-06	72188-01
70064-03.	70106-07	70120-99A*	71020-13	71141-66	71213-07	72188-02
70064-05	70106-13	70120-99C*	71020-14	71143-02*	71213-08	72188-03
70064-07	70106-17	70130-150*	71020-15	71143-03*	71213-09	72188-04
70064-08	70106-18	70130-17SK	71020-16	71143-04*	71213-10	72189-01
70064-08.	70106-22	70130-23SK	71025-15	71143-05*	71215-01*	72189-02
70066-10*	70106-33	70200-00*	71026-13	71143-06*	71215-03*	72189-03
70070-15*	70106-34	70200-01	71027-13	71143-07*	71230-00*	72190-01
70070-15.	70106-36	70200-02	71027-13.	71145-02*	71240-51	72190-02
70075-12	70106-46L.*	70200-03	71028-13	71150-05	71240-53*	72190-03
70075-12.	70106-49	70200-04	71028-13.	71150-06	71240-63	72192-00
70075-12D	70106-51A	70200-05	71029-11	71150-07	71240-65	72192-01
70075-12M*	70106-51B	70200-06	71029-11HF	71150-08	71240-77*	72192-02
70078-15	70106-66L	70200-07	71030-15	71150-09	71240-78*	72192-03
70078-15.	70106-66R	70200-09	71031-15	71150-10	71240-79*	72192-04
70078-15HF	70106-73A*	70201-00*	71032-01	71150-11	71240-80*	72194-01
70078-15HFE	70106-74	70201-01	71032-02	71150-14	71240-82*	72194-03
70079-15	70106-79	70201-02	71032-03	71150-15	71240-84*	72195-01
70079-16	70106-79C	70201-03	71033-01	71150-16	71245-12*	72196-11
70080-15	70106-97.	70201-10*	71033-02	71150-46	71265-28*	72196-13
70081-15	70110-13S	70201-19*	71033-03	71150-47	71265-31*	73355-02*
70100-01	70110-22S	70201-21	71034-01	71150-48	71265-33*	73356-02*
70100-01.	70110-29S	70201-22	71034-02	71150-59	71266-01*	73358-01*
70100-02	70110-30S	70202-06	71034-03	71150-60	71267-03*	73361-13
70100-04	70110-33S	70203-01	71100-02*	71151-01	71267-04*	73368-01
70100-07	70110-37	70203-02	71100-05*	71151-02	71267-05*	73368-02
70100-07.	70110-38	70203-03	71100-06*	71151-03	71267-06*	73369-12*
70100-08*	70110-39	70203-04	71100-08	71151-04	71269-01	73375-01*
70100-13	70110-39L	70205-01*	71100-09	71151-05	71279-10*	73378-13
70100-13.	70110-39R	70205-02*	71100-11*	71151-06	71279-12*	73379-12
70100-17	70110-51S	70205-03*	71100-17	71151-07	71279-14*	73380-15*
70100-17.	70111-03	70205-04	71100-23	71152-01	71300-67*	73381-15*
70100-18	70111-03.	70205-05	71101-08	71152-02	71305-72*	73382-15+
70100-18.	70111-05	70206-01	71101-09	71152-03	71306-10	73383-16
70100-18A	70111-05.	70206-02	71101-17	71153-01	71306-20	73384-16
70100-19	70111-06	70206-03	71101-23	71153-02	71306-25	73385-14*
70100-20*	70111-07	70206-04	71113-06*	71153-03	71306-30	73389-13
70100-21	70111-07.	70207-27	71113-06A*	71153-04	71306-35	73389-23
70100-22	70111-137	70207-28	71113-07*	71154-01	71306-40	73389-30*
70100-22.	70111-137.	70207-39	71113-20*	71154-02	71309-84*	73394-13
70100-23	70111-139	70207-40	71113-23*	71154-03	71309-85*	73395-00
70100-24	70111-51S	70208-01	71113-42*	71154-04	71315-01*	73395-13
70100-29	70111-51S.	70208-02	71115-05	71160-01	71315-02	73397-00
70100-30	70120-01	70208-03	71115-09	71160-02	71317-01*	73398-00
70100-31*	70120-01.	70208-04	71115-11*	71160-03	71319-01*	73400-01
70100-33	70120-01A	70208-05	71116-01	71160-04	71319-02*	73400-03
70100-33.	70120-01B	70208-06	71116-05	71160-05	71327-03*	73400-06*
70100-33A*	70120-06	70208-07	71116-09	71160-06	71327-03S*	73400-07
70100-33L	70120-101	70208-08	71120-06	71161-01	71330-16*	73400-08*
70100-41	70120-101.	70208-09	71120-12	71161-02	71333-13.	73400-12*





70100-44	70120-103	70208-34	71120-14	71162-01	71337-18*	Z0000012668
70100-45	70120-10H	70208-34S	71120-71	71183-01	71403-01*	Z0000093273
70100-46LX	70120-10S	70210-01	71120-73	71183-02	71403-02*	Z0000100740
70100-49	70120-10S.	70210-02	71120-75	71183-03	71403-06*	Z0000100747
70100-51	70120-15	70210-03	71120-77	71183-04	71403-07*	Z0000103050
70100-51A	70120-150	70211-01	71120-79	71183-05	71405-01*	Z0000120211
70100-51A.	70120-150.	70211-02	71122-05*	71183-06	71405-02*	Z0000122770
70100-51L*	70120-150A	70211-03	71122-07*	71183-07	71405-04*	Z0000122941
70100-55	70120-150A.	70211-04	71122-09*	71183-08	71407-00	Z0000123242
70100-56	70120-150AB.*	70212-03	71122-11*	71184-01	71409-01	Z0000125143
70100-66L	70120-150S	70213-20	71122-13*	71184-02	71409-02	Z0000128967
70100-66R	70120-150S.	70213-21	71122-15*	71184-03	71409-03	Z0000128968
70100-67	70120-150X	70213-22	71122-17*	71184-04	71409-04	Z0000129096
70100-67A	70120-151	70213-23	71122-19*	71185-01	71445-00	Z0000129101
70100-67A.	70120-151.	70213-70	71122-21*	71185-02	71448-00	Z0000129426
70100-67L*	70120-151A	70213-71	71125-25*	71187-01	71450-00	Z0000129825
70100-67R*	70120-151A.	70215-00	71125-29*	71190-01*	71451-00	Z0000129831
70100-68	70120-151AB.*	70216-01*	71125-33*	71190-02*	71452-17	Z0000130035
70100-73	70120-151S	70216-02*	71126-01	71190-03*	71453-15	Z0000131299
70100-73.	70120-151S.	70216-03*	71126-02	71190-04*	71454-14	Z0000131300
70100-74	70120-151X	70217-01L	71126-03	71190-05*	71456-14	Z0000131309
70100-74.	70120-16	70217-01R	71126-04	71190-07*	71457-01	Z0000131310
70100-74N	70120-16.	70217-11L	71126-05	71193-05*	71457-02	
70100-74N.	70120-16S	70217-11R	71127-05	71195-12*	71457-03	
70100-75	70120-17	70217-12L	71127-14	71195-34*	71490-15	
70100-79	70120-17.	70217-12R	71127-17	71195-56*	71510-00	

