

**INSTRUCTIONS FOR USE**  
**APPLICATORS – BRUSH**  
**APLICADORES - BRUSH**

**CE**  
**MS: 80676920019**

IFU-Applicators-Brush- Rev. 00  
 05/May/2023  
 Page 1 of 4

**ENGLISH**

**Indication:**

Disposable Applicators are used to apply: identification solutions (caries, plaque, etc.), adhesive agents, sealants, eugenol, hemostatic solutions, cavity liners, acid and fluoride conditioners. It has a bendable rod and small amounts of substances can be applied.

**Instructions for use:**

- Remove an Applicator from the tube.
- Touch the tuft of fibers in the solution to be applied.
- Apply the solution to the place to be treated.
- The professional can choose a color for each type of application, according to the size of the region to be worked, making it easier to identify the product.

**Contraindications:**

- Non-sterile product. 3R recommends single use.
- Product for professional use only.
- Keep out of the reach of children.
- Non-sterilizable product, discard after use.
- Do not subject the device to high temperatures.
- During operation, the professional must use all personal protective equipment, including protective eyewear.
- Wear protective eyewear on the patient.
- LOT number: It is important to keep the lot number, identified on the product label, to be informed in eventual occurrences with the manufacturer.
- Disposal of material must follow relevant local legislation.

**Warnings and Precautions:**












- Keep the product in its original packaging until use. Inspect the packaging before use.
- The product must be stored in an airy, dry place, protected from light, in order to maintain ideal storage and transport conditions, as well as its physical and chemical integrity.

**Other Additional Information:**

- If necessary, 3R provides the instructions for use in printed format, at no additional cost, upon request by e-mail (administrativo@3r.ind.br) or by phone: (+55 11-5525-0590 / +55 0800-773-5525), and we will return within a maximum of 7 working days from the request.
- Always check on the site: [www.microdont.com.br](http://www.microdont.com.br), the most up-to-date version of the usage instruction corresponding to the product.

**Composition:** Polypropylene and polyamide fibers.

**Symbology:**

Symbol	Symbol Title	Description
	Expiration / Use-by date	Indicates the date after which the health product should not be used.
	Non-Sterile	Indicates that the product is not sterile
	of a single use	do not reuse
	Consult instructions for use	Indicates the user's need to refer to the instructions for use.
	Date of manufacture	Indicates the date when the health product was manufactured
	CE Mark	Indicates that the product has CE Marking and the identification of the Notified Body. (if applicable)
	Keep away from sunlight	Indicates a health product that needs protection from light sources.
	Manufacturer	Indicates the Manufacturer of the product for the health as defined in the Directive of the European Community 90/385/EEC, 93/42/EEC and 98/79/EC.
	Batch Code	Indicates the manufacturer's batch code so that the batch or departure can be identified.
	Catalog number	Indicates the manufacturer's reference number so that the product for the health can be identified.
	Authorized Representative	Authorized Representative

**INSTRUCTIONS FOR USE**  
**APPLICATORS – BRUSH**  
**APLICADORES - BRUSH**

**CE**  
**MS: 80676920019**

IFU-Applicators-Brush- Rev. 00  
 05/May/2023  
 Page 2 of 4

**ESPAÑOL**

**Indicación:**

Los aplicadores desechables se utilizan para aplicar: soluciones de identificación (caries, placa, etc.), agentes adhesivos, selladores, eugenol, soluciones hemostáticas, revestimientos de cavidades, acondicionadores de ácido y fluoruro. Tiene una varilla flexible y se pueden aplicar pequeñas cantidades de sustancias.

**Instrucciones de uso:**

- Retire un aplicador del tubo.
- Toque el mechón de fibras en la solución a aplicar.
- Aplicar la solución en el lugar a tratar.
- El profesional puede elegir un color para cada tipo de aplicación, según el tamaño de la región a trabajar, facilitando la identificación del producto.

**Advertencias y precauciones:**

- Producto no estéril. 3R recomienda un solo uso.
- Producto exclusivamente para uso profesional.
- Mantener fuera del alcance de los niños.
- Producto no esterilizable, desechar después de su uso.
- No someta el dispositivo a altas temperaturas.
- Durante la operación, el profesional debe utilizar todos los equipos de protección personal, incluidos los protectores oculares.
- Use gafas protectoras en el paciente.
- Número de LOTE: Es importante conservar el número de lote, identificado en la etiqueta del producto, para ser informado en eventuales incidencias con el fabricante.
- La eliminación del material debe seguir la legislación local pertinente.

**Conservación y almacenamiento:**









- Conservar el producto en su embalaje original hasta su uso. Inspeccione el empaque antes de usar.
- El producto debe almacenarse en un lugar aireado, seco y protegido de la luz, para mantener las condiciones ideales de almacenamiento y transporte, así como su integridad física y química.

**Otra información adicional:**

- En caso de ser necesario, 3R brinda las instrucciones de uso en formato impreso, sin costo adicional, previa solicitud por correo electrónico ([administrativo@3r.ind.br](mailto:administrativo@3r.ind.br)) o por teléfono: (+55 11-5525-0590 / +55 0800-773-5525), y le devolveremos en un plazo máximo de 7 días hábiles desde la solicitud.
- Consulte siempre en el sitio: [www.microdont.com.br](http://www.microdont.com.br), la versión más actualizada de las instrucciones de uso correspondientes al producto.

**Composición:** Fibras de polipropileno y poliamida.

**Simbología:**

Símbolo	Título del símbolo	Descripción
	Caducidad / fecha de caducidad	Indica la fecha a partir de la cual no se debe utilizar el producto sanitario.
	No esterilizado	Indica que el producto está esterilizado
	de un solo uso	no reutilizar
	Consultar instrucciones de uso	Indica la necesidad del usuario de consultar las instrucciones de uso.
	Fecha de manufactura	Indica la fecha en la que se fabricó el producto sanitario
	Marca CE	Indica que el producto cuenta con Marcado CE y la identificación del Organismo Notificado. (cuando aplicable)
	Mantener alejado de la luz solar	Indica un producto sanitario que necesita protección frente a fuentes de luz.
	Fabricante	Indica el fabricante del producto para el
	Código de lote	salud tal como se define en la Directiva de la Comunidad Europea 90 / 385EED, 93/42 / EEC y 98/79 / EC.
	Numero de catalogo	Indica el número de referència del fabricante para poder identificar el dispositivo médico.
	Representante autorizado	Representante autorizado - Mandatário

**PORTUGUÊS**

**Indicação:**

Os Aplicadores Descartáveis são usados para aplicar: soluções evidenciadoras, tais como evidenciadores de cárie, placa, entre outros. Além disso, também é utilizado para aplicação de agentes adesivos, selantes, eugenol, soluções hemostáticas, fluoretos, realizar movimentação do gel durante clareamento. Possui haste dobrável, ideal para aplicar quantidades pequenas de substâncias.

**Instruções de utilização:**

- Retirar um Aplicador da embalagem.
- Tocar a parte ativa na solução a ser aplicada.
- Aplicar a solução na região de interesse.
- O profissional pode eleger o tipo de aplicador (médio/azul, fino/verde e extra fino/lilás), de acordo com o tamanho da região a ser trabalhada e a quantidade de produto a ser aplicado.

**Avisos e Precauções:**

- Produto não estéril. A 3R recomenda o uso único.
- Produto de uso exclusivamente do profissional.
- Manter fora do alcance de crianças.
- Produto não esterilizável, descartar após o uso.
- Não submeter o dispositivo a temperaturas elevadas.
- Durante a operação o profissional deve utilizar todos os equipamentos de proteção individual, inclusive óculos de proteção.
- Use óculos de proteção no paciente.
- Número de LOTE: Importante manter o número de lote, identificado no rotulo do produto, para ser informado em eventuais ocorrências junto ao fabricante.
- O descarte do material deverá seguir a legislação local pertinente.

**Conservação e armazenamento:**











- Mantenha o produto em sua embalagem original até o momento do uso. Inspeção a embalagem antes de usar.
- O produto deve ser armazenado em local arejado, seco e protegido da luz, de forma a manter as condições ideais de armazenamento e transporte, bem como sua integridade física e química.

**Outras informações adicionais:**

- Se necessário, a 3R fornece as instruções de uso em formato impresso, sem custo adicional, mediante solicitação por e-mail ([administrativo@3r.ind.br](mailto:administrativo@3r.ind.br)) ou por telefone: (+55 11-5525-0590 / +55 0800-773-5525), e retornaremos no prazo máximo de 7 dias úteis a partir da solicitação.
- Verifique sempre no site: [www.microdont.com.br](http://www.microdont.com.br), a versão mais atualizada das instruções de uso correspondentes ao produto.

**Composição:** Polipropileno e fibras de poliamida.

**Simbologia:**

Símbolo	Título do Símbolo	Descrição
	Validade	Indica a data após a qual o dispositivo médico não deve ser utilizado.
	Não estéril	Indica um dispositivo médico que não foi submetido a processo de esterilização.
	Cuidado	Indica a necessidade do utilizador consultar as instruções de utilização para informações preventivas importantes, como advertências e precauções que não podem, por motivos diversos, ser apresentados no próprio dispositivo médico.
	Consultar as instruções para utilização	Indica a necessidade do utilizador consultar as instruções para utilização.
	Data de fabrico	Indica a data de quando o dispositivo médico foi fabricado.
	Marcação CE	Indica que o dispositivo médico possui Marcação CE e a identificação do Organismo Notificado. (quando aplicável)
	Manter afastado de luz solar	Indica um dispositivo médico que necessita de proteção contra fontes de luz.
	Fabricante	Indica o Fabricante do dispositivo médico como definido na Diretiva da Comunidade Europeia 90/385/EEC, 93/42/EEC e 98/79/EC.
	Código do Lote	Indica o código do lote do fabricante para que o lote ou partida possam ser identificados.
	Número de catálogo	Indica o número de referência do fabricante para que o dispositivo médico possa ser identificado.



**Histórico de Revisões / Revision History / Historial de Revisión**

<b>Revisão / Review / Revisión</b>	<b>Descrição da revisão / Review Description / Descripción de la Revisión</b>	<b>Data / Date / Datos</b>
00	Emissão Inicial / Initial emission / Emision inicial	03/05/2023

