Инструкция по эксплуатации

ESTETICA E30



Всегда на страже безопасности





Kaltenbach & Voigt GmbH Bismarckring 39 88400 Biberach, Германия www.kavo.com Сбыт:

KaVo Dental GmbH Bismarckring 39 88400 Biberach, Германия Тел. +49 (0) 7351 56-0 Факс +49 (0) 7351 56-1488



Оглавление

1	Инф	рормаці	ия для пользователей	6
	1.1	Руково 1.1.1	одство пользователяСокращения	
		1.1.2	Символы	6
		1.1.3	Целевая группа	6
	1.2	Серви	C	7
			тийные условия	
	1.4	•	портировка и хранение	
	1.4	1.4.1	Действующая инструкция по упаковке	
		1.4.2	Транспортные повреждения	
		1.4.3	Данные на упаковке: хранение и транспортировка	
_	_			
2			ЭТЬ	
	2.1	Указан 2.1.1	ния по технике безопасности	
		2.1.1	Предупреждающий знак Структура	
		2.1.2	Описание степеней опасности	
		_		
			зация	
		•	теристики электромагнитной совместимости	
			зация электронных и электрических приборов	
	2.5		ния по технике безопасности	
		2.5.1	Общие сведения	
		2.5.2	Применительно к изделию	13
3	Опи	сание с	оборудования	16
	3.1	Целев	ое назначение — использование по назначению	16
		3.1.1	Общие сведения	16
		3.1.2	Применительно к изделию	17
	3.2	Стома	тологическая установка – варианты	18
		3.2.1	KaVo ESTETICA E30 S	18
		3.2.2	KaVo ESTETICA E30 TM	18
	3.3	Кресло	о пациента	19
	3.4	Аппара	ат с блоком пациента	20
			рача - варианты	
		3.5.1	ТМ-стол	
		3.5.2	S-стол	21
	3.6	Модул	ıь ассистента	23
	3.7		ечники для бормашины с тремя функциями	
	-		енты управления	
	0.0	3.8.1	Модуль врача, ТМ-стол	
		3.8.2	Модуль врача, S-стол	
		3.8.3	Блок ассистента	
		3.8.4	Группы клавиш	
		3.8.5	Ножная педаль	
	3.9	Заволо	ская табличка и таблички с серийными номерами	
			ческие данные	
A				
4		-		
	4.1	включ	ение и выключение устройства	39

Оглавление

5

4.2	Переоборудование исполнения для правшей на исполнение для левшей				
4.3		йка кресла пациента			
	4.3.1	Регулировка подлокотника (опция)			
	4.3.2	Регулировка подголовника			
	4.3.3	Позиционирование кресла пациента вручную			
	4.3.4	Автоматическое позиционирование кресла пациента			
	4.3.5	Защитное отключение			
4.4		ещение кресла пациента			
4.5		ещения модуля врача			
	4.5.1	Перемещения модуля врача ТМ			
	4.5.2	Перемещения модуля врача S			
4.6		ещение блока пациента			
	4.6.1	Перемещение блока пациента (опция)			
4.7		вка опоры для подноса (опция)			
4.8		ение функциями с помощью меню			
	4.8.1	Общие сведения об управлении в режиме меню			
	4.8.2	Управление меню пользователя			
	4.8.3	Меню режима ожидания			
	4.8.4	Выбор врача			
	4.8.5	Меню ручных инструментов			
	4.8.6	Меню ENDO			
4.9		ение функциями через модуль врача или ассистента			
	4.9.1	Управление гигиеническими функциями			
	4.9.2	Управление функциями освещения для системы KaVoLUX 540 LED Т			
	4.9.3 4.9.4	Управление функциями освещения для аппаратов EDI и MAIA Управление негатоскопом			
	4.9.4	Управление звонком			
	4.9.6	Управление звонкомУправление таймером			
4.40		·			
4.10		ı с ножной педальюОбщие функции			
		Позиционирование кресла пациента с помощью ножной педали			
		Предварительный выбор врача			
		Пуск и регулировка инструментов			
		Установка режима охлаждения			
		Активирование струи воздуха (опция)			
		Предварительный выбор левого вращения двигателя			
		Настройка подсветки инструмента			
4 11		ение инструментами			
7.11	4.11.1	• •			
		Использование всасывающих шлангов			
		Использование наконечников для бормашины с тремя функциями			
		Использование PIEZOsoft/PiezoLED			
4 12		зование микромотора KL703 LED в режиме ENDO (опциональная принадлежность)			
12	4.12.1				
	4.12.2	·			
		Настройка режима вращающего момента			
		Изменение настроек в меню			
		Выход из режима эндодонтии			
N 4					
iviet	оды под	готовки по DIN EN ISO 17664	9/		

6	При	надлеж	кности и интегрированные устройства	98	
	6.1	Аппар	ат	98	
	6.2	Кресл	о пациента	98	
	6.3	Блок а	ассистента	98	
	6.4	Модул	ıь врача	99	
7	Кон	троль т	ехники безопасности - инструкции по контролю	100	
	7.1	Руков	одство	100	
		7.1.1	Общие указания	100	
		7.1.2	Указания к медицинским электрическим системам	101	
		7.1.3	Состав контроля техники безопасности	102	
		7.1.4	Сроки проверок	103	
		7.1.5	Указания по методам проведения проверок согласно ІЕС 62353	103	
		7.1.6	Указания по проведению повторных проверок	103	
	7.2	Указан	ния по контролю техники безопасности	104	
		7.2.1	Подготовительные операции с прибором	104	
		7.2.2	Визуальный контроль (осмотр)	104	
		7.2.3	Измерения		
		7.2.4	Проверка работоспособности	118	
		7.2.5	Оценка состояния и документация	119	
8	При	ложени	ıе - Дополнительные точки замеров	122	
	8.1	Допол	нительные точки взятия отсчетов SL X для измерения защитного кабеля	122	
	8.2	Допол	нительные точки замеров АР X для измерений EGA-/EPA	124	
	8.3	Допол	нительные точки соединения АСР X (дополнительное заземление)	125	
9	Устр	ранени	е неисправностей	126	
10	Дан	ные по	электромагнитной совместимости в соответствии с EN 60601-1-2	129	
			ромагнитное излучение		
			чивость к электромагнитным помехам		
	10.3	0.3 Рекомендуемые безопасные расстояния между переносными и мобильными ВЧ-телекоммуника-			
			ыми приборами и стоматологической установкой		
	10 4	. Устой	HINBUCTP K JUEKTUUMSCHITHPIM UUMEXSM	131	

1 Информация для пользователей

1.1 Руководство пользователя

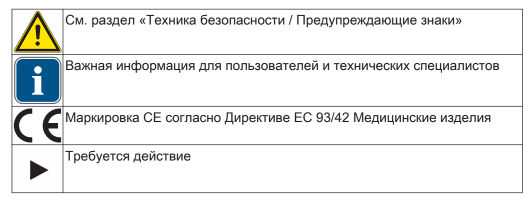
Необходимые условия

Прочитайте данное руководство перед первым запуском изделия, чтобы не допускать неправильного обслуживания и поломок.

1.1.1 Сокращения

Крат- кая форма	Пояснение	
ИЭ	Инструкция по эксплуатации	
ИУ	Инструкция по уходу	
ИМ	Инструкция по монтажу	
ИТ	Инструкция для технического специалиста	
ТБ	Проверка соблюдения правил техники безопасности	
IEC	Международная электротехническая комиссия	
УР	УР Указание по ремонту	
КД	Комплект для дооборудования	
ВБ	Встроенный блок	
ПД	Прилагаемые детали	
ЭМС	Электромагнитная совместимость	
ИО	Инструкция по обработке	

1.1.2 Символы



1.1.3 Целевая группа

Настоящий документ предназначен для стоматологов и практикующего персонала.

1.2 Сервис



Техническое обслуживание KaVo: +49 (0) 7351 56-1000 Service.Einrichtungen@kavo.com

При запросе необходимо всегда указывать заводской номер изделия! Дополнительную информацию можно найти на сайте: www.kavo.com

1.3 Гарантийные условия

KaVo принимает на себя гарантийное обязательство перед конечным пользователем в отношении изделия, названного в протоколе передачи, по безупречному его функционированию, по отсутствию дефектов материалов или их обработки в течение 12 месяцев со дня продажи при соблюдении следующих условий: При обоснованных претензиях, вызванных недостатками или неполной комплектацией, KaVo осуществляет свои гарантийные обязательства по своему выбору, осуществляя либо бесплатную доставку заменяющих деталей и узлов, либо ремонт. Любые другие претензии, в частности по возмещению ущерба, исключены. В случае задержки и грубой задолженности или умысла это справедливо лишь в той мере, насколько это не противоречит обязывающим предписаниям закона. Фирма KaVo не несет ответственности за дефекты и их последствия, возникшие в результате естественного износа, ненадлежащей очистки или обслуживания, несоблюдения указаний по эксплуатации, обслуживанию или подключению, обызвествления или коррозии, загрязнения подаваемого воздуха или воды, а также химических или электрических воздействий, являющихся необычными или недопустимыми согласно указаниям завода-изготовителя.

Гарантийное обязательство не распространяется, в общем случае, на лампы, изделия из стекла, резины и на постоянство цвета деталей из пластмасс.

Ответственность исключена в том случае, если дефекты или их последствия могут быть результатом вмешательства в изделие или изменений в нем, выполненных покупателем или третьими лицами.

Претензии в соответствии с данным гарантийным обязательством могут иметь законную силу только в том случае, если на KaVo был отправлен поставляемый вместе с изделием протокол передачи (второй экземпляр), а оригинал его может быть представлен владельцем/пользователем.

1.4 Транспортировка и хранение

1.4.1 Действующая инструкция по упаковке



Указание

Действительно только для Федеративной Республики Германии.

Продажные упаковки подлежат утилизации через специальные фирмы в соответствии с действующим предписанием по упаковке. При этом следует использовать повсеместную систему возврата использованной упаковки. Для этого KaVo произвела лицензирование своих продажных упаковок. Также необходимо соблюдать официальные требования к утилизации в вашем регионе.

1.4.2 Транспортные повреждения

В Германии

Если при сдаче изделия после транспортировки на упаковке обнаруживаются повреждения, то необходимо действовать следующим образом:

- 1. Грузополучатель должен зарегистрировать недостачу или повреждение в документе приемки груза. Грузополучатель и сотрудник транспортного предприятия должны подписать этот документ приемки груза.
- 2. Запрещается вносить изменения в изделия и упаковку.
- 3. Запрещается использовать изделие.
- 4. Уведомите транспортное предприятие о повреждении.
- 5. Сообщите о повреждении на KaVo.
- 6. До получения согласия KaVo ни в коем случае не направлять поврежденное изделие обратно на KaVo.
- 7. Вышлите подписанный документ о приемке груза на KaVo.

Если изделие оказалось повреждено, но это не видно было по состоянию упаковке при сдаче, то необходимо действовать следующим образом:

- 1. Незамедлительно, не позднее чем в течение 7 дней, проинформировать о повреждении транспортное предприятие.
- 2. Сообщите о повреждении на KaVo.
- 3. Запрещается вносить изменения в изделия и упаковку.
- 4. Не использовать поврежденное изделие.



Указание

Если грузополучатель не выполнит свои обязательства в соответствии с вышеописанной процедурой, то считается, что повреждение возникло после доставки (согласно Общегерманским экспедиторским условиям, ст. 28).

За пределами Германии



Указание

KaVo не несет ответственности за транспортные повреждения. Поэтому посылку следует проверить сразу же после ее получения.

Если при сдаче изделия после транспортировки на упаковке обнаруживаются повреждения, то необходимо действовать следующим образом:

- Грузополучатель должен зарегистрировать недостачу или повреждение в документе приемки груза. Грузополучатель и сотрудник транспортного предприятия должны подписать этот документ приемки груза. Грузополучатель может выдвинуть претензии по возмещению ущерба к транспортному предприятию только на основе указанного установления обстоятельств дела.
- 2. Не меняйте ничего в изделии и упаковке.
- 3. Не используйте изделие.

Если изделие оказалось повреждено, но это не видно было по состоянию упаковки при сдаче, то необходимо действовать следующим образом:

- 1. Незамедлительно, не позднее, чем через 7 дней после поставки, проинформируйте о повреждении транспортное предприятие.
- 2. Не меняйте ничего в изделии и упаковке.
- 3. Не используйте поврежденное изделие.

1 Информация для пользователей | 1.4 Транспортировка и хранение



Указание

Если грузополучатель не выполнит свои обязательства в соответствии с вышеописанной процедурой, то считается, что повреждение возникло после доставки (согласно закону CMR глава 5 ст. 30).

1.4.3 Данные на упаковке: хранение и транспортировка



Указание

Сохраняйте упаковку на случай отправки в службу сервиса или в ремонт.

Нанесенные снаружи обозначения предназначены для транспортировки и хранения и имеют следующее значение:

<u>††</u>	Транспортировать вертикально, верх в направлении стрелки!
7	Защищать от ударов!
	Защищать от воздействия влаги!
kg max	Допустимая нагрузка при складировании штабелями.
, c	Диапазон температур
% %	Влажность воздуха
hPa hPa	Атмосферное давление

2 Безопасность | 2.1 Указания по технике безопасности

2 Безопасность

2.1 Указания по технике безопасности

2.1.1 Предупреждающий знак



Предупреждающий знак

2.1.2 Структура



▲ ОПАСНОСТЬ

Во введении описывается вид и источник опасности.

В данном разделе описаны возможные последствия несоблюдения указаний.

 Опциональная операция содержит необходимые меры по предотвращению опасностей.

2.1.3 Описание степеней опасности

Приведенные здесь указания по технике безопасности с тремя уровнями опасности служатдля предотвращения материального ущерба и травм.



№ ОСТОРОЖНО!

осторожно!

обозначает опасную ситуацию, которая может приводить к материальному ущербу или легким или средней тяжести травмам.



№ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!

обозначает опасную ситуацию, которая может привести к тяжелым или смертельным травмам.



⚠ OПАСНОСТЬ

ОПАСНОСТЬ

обозначает максимальный риск в связи с ситуацией, которая может приводить непосредственно к тяжелым или смертельным травмам.

2.2 Утилизация



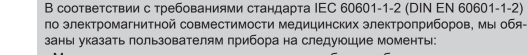
Указание

Необходимо доставить возникающие отходы безопасно для людей и окружающей среды на переработку и ликвидацию, соблюдая при этом действующие национальные предписания.

На все вопросы по надлежащей утилизации изделий KaVo можно получить ответы в представительстве KaVo.

2.3 Характеристики электромагнитной совместимости

Указание



- Медицинская электрическая аппаратура требует особых мер предосторожности, касающихся электромагнитной совместимости; установка и ввод таких аппаратов в эксплуатацию должны осуществляться в соответствии с требованиями инструкций KaVo по монтажу.
- Высокочастотные устройства связи могут нарушить функционирование медицинских электроприборов.

См. также:

В 10 Данные по электромагнитной совместимости в соответствии с EN 60601-1-2, Страница 129

Указание

В отношении принадлежностей, кабелей и прочих компонентов, поставляемых не фирмой KaVo, не действует заявление фирмы KaVo о соответствии требованиям стандарта EC по электромагнитной совместимости IEC 60601-1-2 (DIN EN 60601-1-2).

2.4 Утилизация электронных и электрических приборов

Указание



На основании Директивы EC 2002/96 по старым электрическим и электронным устройствам мы заявляем, что данное изделие подпадает под действие указанной Директивы и должно подвергаться на территории Европы специальной утилизации.

Более подробную информацию вы можете получить, посетив сайт www.kavo.com, или в отделах специализированной продажи стоматологического оборудования.

Для окончательной утилизации обратитесь по адресу:

В Германии

Для получения услуги по возврату электроприбора соблюдайте следующий порядок действий:

- 1. На домашней странице www.enretec.de компании enretec GmbH в пункте меню eom находится формуляр на заказ по утилизации. Это формуляр можно загрузить или заполнить в режиме онлайн.
- 2. Заполните его и отправьте по Интернету или по факсу +49 (0) 3304 3919-590 в компанию enretec GmbH.

В качестве альтернативы по всем вопросам утилизации вы можете обратиться:

Телефон: +49 (0) 3304 3919-500

Электронная почта: eom@enretec.de и

Почта: enretec GmbH, отдел eomRECYCLING®

Kanalstraße 17

16727 Velten, Германия

3. Не стационарно установленный прибор у вас заберут в клинике. Стационарно установленный прибор заберут около подъезда по вашему адресу в согласованное время. Расходы на демонтаж, транспортировку и упаковку несет владелец/пользователь прибора.

Международные правила

Информацию по утилизации в Вашей стране Вы можете получить в организациях по специализированной продаже стоматологического оборудования.

2.5 Указания по технике безопасности

2.5.1 Общие сведения



Указание

Безопасность и надежность системы могут гарантироваться только в том случае, если соблюдаются приведенные ниже указания.



⚠ OПАСНОСТЬ

Взрывоопасность.

Опасно для жизни.

 Запрещается хранить или использовать изделия KaVo во взрывоопасной среде.



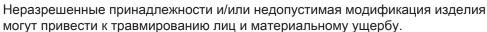
Неподходящие условия эксплуатации.

Снижение электробезопасности установки.

 ▶ Необходимо строго соблюдать условия эксплуатации, описанные в главе «Технические характеристики». Запрещается отступать от данных условий.



Использование недопустимых принадлежностей или недопустимая модификация изделия.



- ► Используйте только разрешенные производителем принадлежности, которые совместимы с изделием или имеют стандартные разъемы (напр., MULTiflex, соединительные зажимы, INTRAmatic).
- ▶ Вносите в прибор только те изменения, которые разрешены производителем.



Травмирование людей и повреждение оборудования в результате использования неисправных или имеющих дефекты функциональных узлов и деталей.



Повреждение функциональных узлов и деталей может повлечь за собой дальнейшее повреждение оборудования или травмирование людей.

- Регулярно проверяйте аппарат, электрические провода и используемые принадлежности на наличие возможных повреждений изоляции и при необходимости заменяйте поврежденные компоненты.
- ▶ При повреждении функциональных деталей: прекратите работу и устраните повреждение или вызовите сервисного техника!



<u>^!\</u>

№ ОСТОРОЖНО!

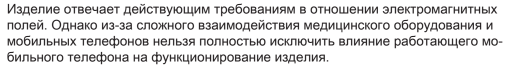
Опасности из-за воздействия электромагнитных полей.

Электромагнитные поля могут нарушать функционирование имплантированных систем (например, кардиостимуляторов).

► Перед началом процедуры лечения необходимо поинтересоваться у пациента, не установлен ли у него имплантированный кардиостимулятор или другая система!



Неисправность из-за воздействия электромагнитных полей.



- Не использовать мобильные телефоны в практиках, клиниках и лабораториях!
- ► Во время работы не использовать электронные устройства, такие как запоминающие устройства, слуховые аппараты и т. п.!



№ ОСТОРОЖНО!

Повреждения, вызываемые жидкостями.

Повреждения электрических компонентов.

- ▶ Не допускайте проникновения жидкостей внутрь через отверстия в изделии.
- Удаление жидкости из внутреннего пространства аппарата следует поручать специалисту по обслуживанию и ремонту оборудования.



№ ОСТОРОЖНО!

Преждевременный износ и неисправности вследствие ненадлежащего технического обслуживания и ухода.

Сокращение срока службы изделия.

▶ Регулярно проводите надлежащее техническое обслуживание и уход!







Опасность травмирования или заражения из-за уложенных инструментов.

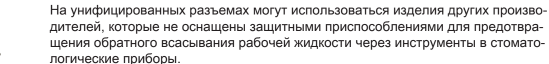
Расположение инструментов может приводить при доступе к столику или блоку управления к травмам рук или заражению. Повышенная опасность заражения при лечении больных пациентов.

▶ При доступе к столику или блоку управления следить за расположением инструментов. 2 Безопасность | 2.5 Указания по технике безопасности

№ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!

Ущерб здоровью вследствие обратного всасывания рабочей жидкости в инструменты.

Опасность инфицирования.



- ► При использовании на унифицированных разъемах изделий других производителей следите за тем, чтобы эти изделия были оснащены соответствующими защитными приспособлениями.
- ▶ Запрещается использовать изделия без защитных приспособлений.

№ ОСТОРОЖНО!

Опасность получения травм при попытке сесть на горизонтально расположенное кресло пациента.

▶ Не садиться на головной или ножной конец горизонтально расположенного кресла пациента.

△ ОСТОРОЖНО!

Опасность травмирования из-за опирания на поворотный кронштейн. Перегрузка поворотного кронштейна может приводить к повреждениям и травмированию пациента или пользователя.

Не опираться на поворотный кронштейн, пружинный кронштейн и модуль врача!

⚠ ОСТОРОЖНО!

Опасность травмирования подвешенными инструментами (S-стол).

Пациенты могут пораниться об острые концы инструментов.

- При перемещении модуля врача проследите за тем, чтобы не травмировать людей.
- Обратить внимание пациентов и медицинского персонала на опасность получения травм.

⚠ ОСТОРОЖНО!

Опасность травмирования при очистке стоматологической установки.

Недостаточный инструктаж младшего обслуживающего персонала и недостаточная подготовка стоматологического блока могут послужить причиной получения травм младшим обслуживающим персоналом.

- ► Находиться в лечебных кабинетах разрешается только обученным специалистам и проинструктированному младшему обслуживающему персоналу.
- ▶ Перевести кресло в положение для очистки и выключить аппарат.

⚠ ОСТОРОЖНО!

Вред для здоровья из-за образования инфекций.

Опасность инфицирования.

- Перед первым вводом в эксплуатацию и после перерывов в работе (выходных, праздников, отпуска и т. п.) промыть и продуть линии подачи воздуха и воды.
- Несколько раз активировать наполнитель стакана для полоскания.
- Выполните вручную интенсивную стерилизацию.













2 Безопасность | 2.5 Указания по технике безопасности



№ ОСТОРОЖНО!

Длительное пребывание на кресле пациента.

Образование пролежней.

▶ При длительном лечении учитывать опасность образования пролежней!



⚠ ОСТОРОЖНО!

Опасность получения травм при изменении положения кресла пациента и подголовника.

При изменении положения подголовника на кресле пациента могут защемиться волосы пациента или персонала.

▶ При изменении положения кресла пациента и подголовника проследите за тем, чтобы в щели не попали волосы пациента и персонала.



№ ОСТОРОЖНО!

Повреждение шлангов инструментов наклейками.

Шланги инструментов могут лопнуть.

▶ Не устанавливать наклейки или клеющие ленты.



⚠ ОСТОРОЖНО!

Опасность получения травм при перемещении модуля врача или блока ассистента.

Травмирование или сдавливание пациента или персонала.

 При перемещении модуля врача или блока ассистента необходимо наблюдать за пациентом и персоналом.

3 Описание оборудования

3.1 Целевое назначение — использование по назначению

3.1.1 Общие сведения

Пользователь перед каждым применением аппарата должен убедиться в его функциональной безопасности и надлежащем состоянии.

Система KaVo ESTETICA E30 представляет собой стоматологическую установку, соответствующую ISO 7494, со стоматологическим креслом пациента, соответствующим ISO 6875. Данное изделие KaVo предназначено для использования исключительно в области стоматологии. К его эксплуатации допускается только медицинский персонал. Любое использование не по назначению запрещено. Использование по назначению также подразумевает соблюдение всех указаний инструкции по эксплуатации и выполнение работ по осмотру, контролю и техническому обслуживанию.

При вводе изделия KaVo в эксплуатацию и во время эксплуатации в соответствии с предписанным назначением необходимо применять и выполнять правила и/или национальные законы, национальные предписания и технические правила, относящиеся к медицинским изделиям.

Фирма KaVo несет ответственность за безопасность, надежность и характеристики компонентов, поставляемых фирмой, при следующих условиях:

- Установка, инструктаж, расширение, переналадка, изменения и ремонт были выполнены техническими специалистами, обученными фирмой КаVo или уполномоченной ею третьей фирмой, или персоналом авторизованных дилеров.
- Аппарат эксплуатируется согласно инструкции по эксплуатации, уходу и монтажу.
- Компоненты оборудования для обработки информации, поставляемые заказчиком, отвечают техническим требованиям к аппаратному и программному обеспечению, приведенным в настоящей инструкции по эксплуатации, и были установлены и настроены согласно описаниям, действующим для этих компонентов.
- При устранении неисправностей в полной мере выполняются требования стандарта IEC 62353 (DIN VDE 0751-1) «Повторные проверки и проверки перед началом использования медицинских электрических приборов и систем — общие правила».

В обязанности пользователя входит:

- использовать только исправное оборудование,
- следить за своей безопасностью, а также за безопасностью пациентов и третьих лиц,
- не допускать загрязнения изделия.

При использовании прибора следует соблюдать национальные законодательные акты, в частности:

- Действующие предписания по подключению и вводу в эксплуатацию медицинских изделий.
- Действующие положения по охране труда.
- Действующие мероприятия по технике безопасности.

3 Описание оборудования | 3.1 Целевое назначение — использование по назначению

Чтобы на длительный срок сохранить безопасность в работе и эксплуатационную надежность изделия KaVo и избежать поломок и опасных ситуаций, необходимо регулярно проводить техническое обслуживание и контролировать соблюдение техники безопасности.

Периодичность проведения проверок и технического обслуживания: техническое обслуживание необходимо выполнять ежегодно, проверку по технике безопасности (STK) — с интервалом в 2 года. Если необходимо, контролер может установить более короткие интервалы между проверками по технике безопасности.

К выполнению ремонта и технического обслуживания изделия KaVo, а также проверок по технике безопасности допускаются следующие лица:

- технические специалисты представительств KaVo, прошедшие специальное обучение;
- технические специалисты фирм-дистрибьюторов KaVo, специально обученные в KaVo.

В Германии владелец, лицо, отвечающее за аппарат, и пользователь обязаны эксплуатировать свои аппараты в соответствии с положениями Закона об изделиях медицинского назначения.

В задачи службы технического обслуживания входят все виды проверок, требующиеся согласно "Эксплуатационным предписаниям" (MPBetreiberV), § 6.



Указание

Перед длительным перерывом в пользовании необходимо выполнить очистку и уход за продуктом в соответствии с инструкцией.



Указание

Переходники MULTIflex, текущие модели микромоторов K/KL и шланги ультразвуковых скейлеров производства компании KaVo в стандартном исполнении оснащены защитными приспособлениями во избежание обратного всасывания лекарственных жидкостей через инструменты в стоматологические приборы. При подсоединении к унифицированным разъемам изделий других производителей следить за тем, чтобы они были оснащены соответствующими защитными приспособлениями! В противном случае использовать их запрещается!

3.1.2 Применительно к изделию

Назначение и целевая группа

Система KaVo ESTETICA E30 предназначена для стоматологического лечения детей и взрослых.

Система KaVo ESTETICA E30 представляет собой стоматологическую установку, соответствующую ISO 7494, со стоматологическим креслом пациента, соответствующим ISO 6875. Наконечник для бормашины с тремя функциями представляет собой стоматологический инструмент, изготовленный в соответствии со стандартом EN 1639. Он служит для подачи воздуха, воды или спрея в ротовую полость пациента в ходе стоматологического лечения. Данное изделие KaVo предназначено для использования исключительно в области стоматологии. К его эксплуатации допускается только медицинский персонал.

3 Описание оборудования | 3.2 Стоматологическая установка – варианты

Подключение аппарата

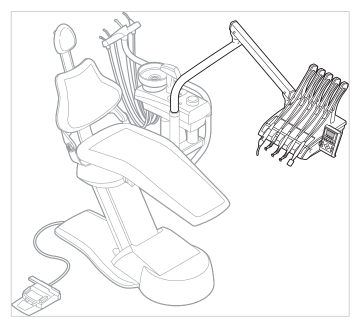


Указание

При подключении информационного (IT) устройства к медицинской системе соблюдать EN 60601-1-1.

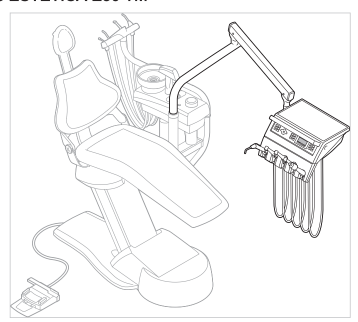
3.2 Стоматологическая установка – варианты

3.2.1 KaVo ESTETICA E30 S



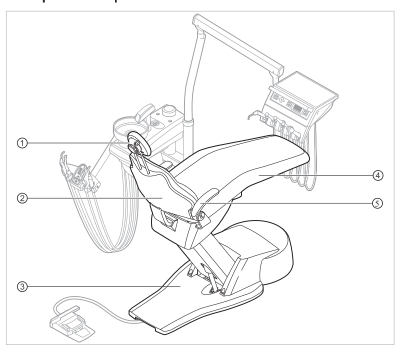
ESTETICA E30 S

3.2.2 KaVo ESTETICA E30 TM



ESTETICA E30 TM

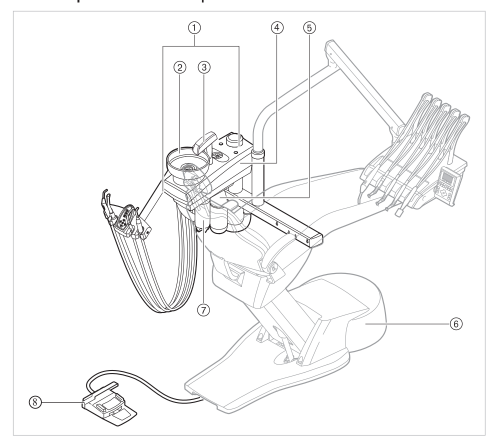
3.3 Кресло пациента



① Подголовник

- ② Спинка
- ③ Основание кресла (площадка педа- ④ Сиденье ли)
- ⑤ Подлокотник (опция)

3.4 Аппарат с блоком пациента



- Блок пациента
- ③ Устройство для набора воды в ста- ④ кан для полоскания
- ⑤ Баллон с водой под давлением
- ② Плевательница
- Корпус аппарата
- Элемент питания Подключение центрального управления, подачи электропитания, воды, сжатого воздуха, канализации и отсоса воздуха выполняется заказчиком
- ⑦ Бутылка для интенсивной стерили- ⑧ Ножная педаль зации



Указание

При наличии откидной плевательницы (устанавливается по желанию заказчика) можно демонтировать устройство для набора воды в стакан для полоскания ③.

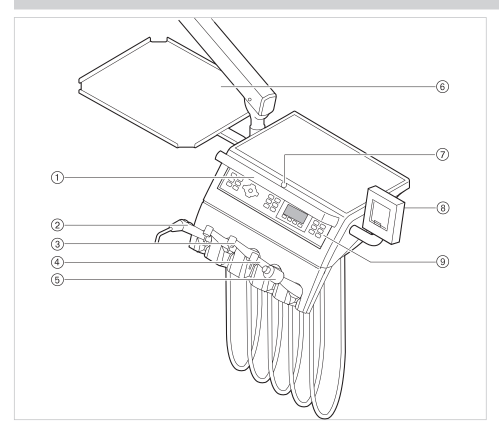
3.5 Блок врача - варианты

3.5.1 ТМ-стол



Указание

Оснащение держателей и расположение инструментов можно, при необходимости, изменять; они могут отличаться от показанных на рисунках.



- ① Ручка
- З Турбина (переходник Multiflex)
- ⑤ Скейлер PIEZOsoft/PiezoLED
- Кнопка тормоза со стопорным устройством пружинного рычага
- 9 Элемент управления

- (2) Наконечник для бормашины с тремя функциями
- Фикромотор INTRA LUX KL 701/KL 703
- Опора для подноса с инструментами
- ® Малый негатоскоп

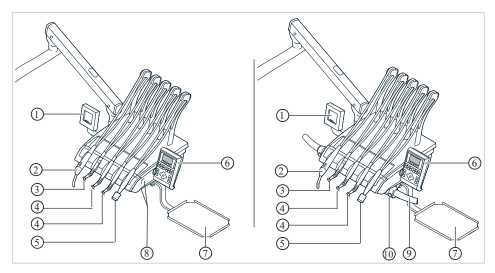
3.5.2 S-стол



Указание

Оснащение держателей и расположение инструментов можно, при необходимости, изменять; они могут отличаться от показанных на рисунках.

3 Описание оборудования | 3.5 Блок врача - варианты

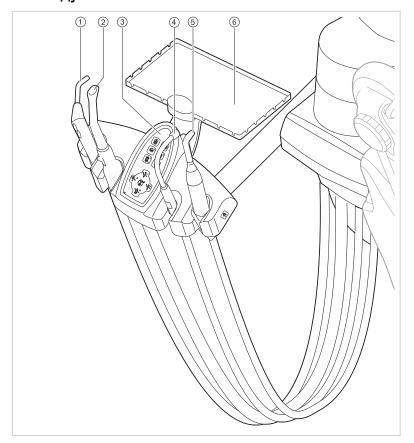


Стоматологический столик с прорезями для захвата/стоматологический столик с ручкой слева/справа (по желанию клиента)

- ① Малый негатоскоп
- З Турбина (переходник Multiflex)
- ⑤ Скейлер PIEZOsoft/PiezoLED
- Опора для подноса с инструментами
- © Съемная ручка слева/справа (по желанию клиента)

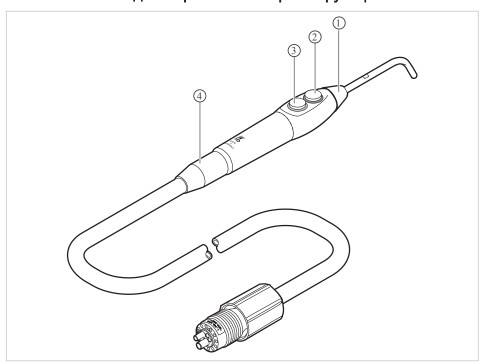
- Даконечник для бормашины с тремя функциями
- 4 Микромотор INTRAlux KL 701/KL 703
- ⑤ Элемент управления
- Прорезь для захвата с нажимной кнопкой для стопорного тормоза пружинного рычага
- Кнопка тормоза со стопорным устройством пружинного рычага

3.6 Модуль ассистента



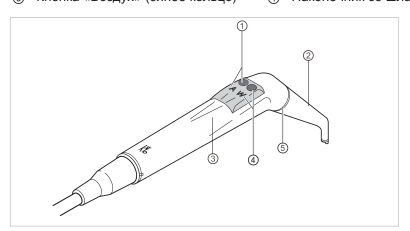
- Наконечник для бормашины с тремя функциями
- ③ Элемент управления
- KaVo Poly One/Satelec Mini LED
- ② Система отсоса брызг спрея
- ④ Слюноотсос
- © Опора для подноса инструментов в блоке ассистента

3.7 Наконечники для бормашины с тремя функциями



Трехфункциональный наконечник One

- ① Канюля
 - Кнопка «Воздух» (синее кольцо)
- ② Кнопка «Вода» (зеленое кольцо)
- Наконечник со шлангом



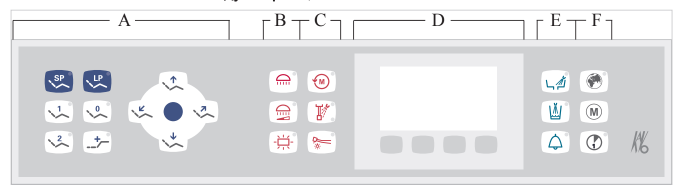
Наконечник для бормашины с тремя функциями

- ① Клавиша «Воздух» (A)
- ② Канюля
- ③ Удерживающая втулка
- ④ Клавиша «Вода» (W)

⑤ Кольцо, синее

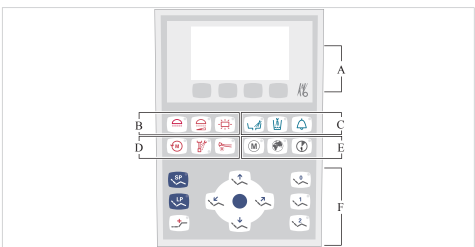
3.8 Элементы управления

3.8.1 Модуль врача, ТМ-стол



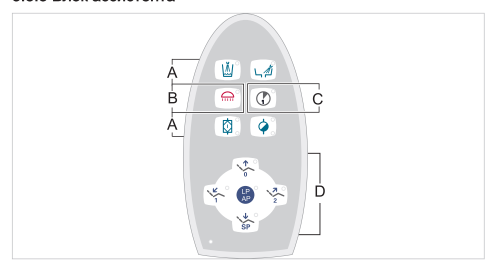
- А Группа клавиш Кресло пациента
- Б Группа клавиш Освещение
- В Группа клавиш Ручные инструмен-
- Г Группа клавиш Меню
- Д Группа клавиш Гигиена
- Е Группа клавиш Таймер

3.8.2 Модуль врача, S-стол



- А Группа клавиш Меню
- Б Группа клавиш Освещение
- В Группа клавиш Гигиена
- Г Группа клавиш Ручные инструменты
- Д Группа клавиш Таймер
- Е Группа клавиш Кресло пациента

3.8.3 Блок ассистента



- А Группа клавиш Гигиена
- В Группа клавиш Таймер
- Б Группа клавиш Освещение
- Г Группа клавиш Кресло пациента

3.8.4 Группы клавиш

Группа клавиш Кресло пациента

Клавиши блока ассистента имеют двойное назначение и двойную маркировку.

Клавиша Блок ассистента	Клавиша Модуль врача	Обозначение
0	1	Клавиша "Кресло вверх"
0	0	Клавиша "АР 0" (автоматическое положение 0)
SP	•	Клавиша "Кресло вниз"
SP	SP	Клавиша "SP" (положение для полоска- ния рта)
LP AP	LP	Клавиша "LP" (последнее положение)
LP AP		Клавиша "АР" (активировать автоматическое положение)
	L C	Клавиша "Спинка вниз"
	1	Клавиша "AP 1" (автоматическое положение 1)

Клавиша Блок ассистента	Клавиша Модуль врача	Обозначение
2		Клавиша "Спинка вверх"
2	2	Клавиша "AP 2" (автоматическое положение 2)
	+	Кнопка "Положение шока" (горизонтальное положение с запрокинутой вниз головной панелью)

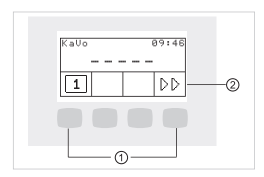
Группа клавиш Освещение/Ручные инструменты

Клавиша	Обозначение	Элемент управления
	Клавиша «Стоматологическая лам- па»	Модуль врача и блок ас- систента
	Клавиша «Уменьшение силы света стоматологической лампы»	Модуль врача
	Клавиша «Негатоскоп»	Модуль врача
€M°	Клавиша «Направление вращения микромотора»	Модуль врача
	Клавиша «Предварительный выбор распыления спрея»	Модуль врача
*	Клавиша «Люминесцент- ное освещение»	Модуль врача

Группа клавиш Гигиена

Клавиша	Обозначение	Элемент управления
	Клавиша «Устройство для набора воды в стакан для полоскания»	Модуль врача и блок ассистента
	Клавиша «Промывка чаши плевательницы»	Модуль врача и блок ассистента
	Клавиша «Звонок»	Модуль врача
	Клавиша «Интенсивная стерилизация»	Блок ассистента (клавиша не используется)
	Клавиша «HYDROclean»	Блок ассистента (клавиша не используется)

Группа клавиш Меню



Группа клавиш Меню

① Клавиши выбора функций меню

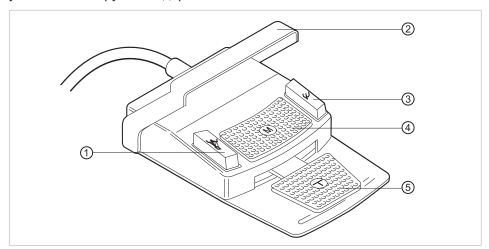
② Дисплей

Группа клавиш Таймер

Клавиша	Обозначение	Элемент управления
	Клавиша «Дистанционное управление»	Клавиша не используется.
M	Клавиша «Дополнительные моторизованныеприводы»	Модуль врача
	Клавиша «Таймер 1»	Модуль врача и блок ассистента

3.8.5 Ножная педаль

Кнопки ножной педали имеют по две функции. Функция кнопок зависит от того, уложен ли инструмент в держатель или взят из него.



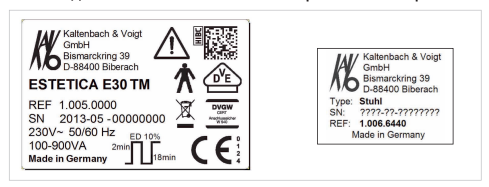
Поз.		•	При взятом инструменте
1	Ножная кнопка «LP/ Предварительный вы- бор распыления спрея»	пациента в последнее	Опция. Настраивает предварительный выбор распыления спрея.
		жение.	

3 Описание оборудования | 3.8 Элементы управления

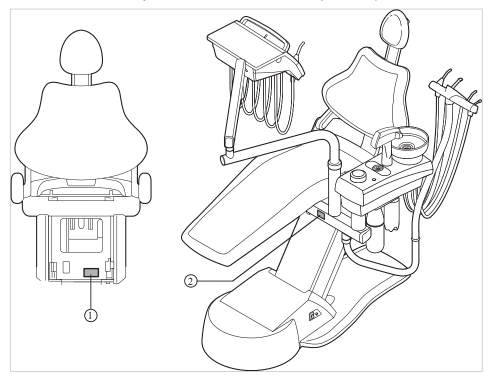
Поз.	Обозначение	При уложенном инструменте	При взятом инструменте
2	Переключатель		Переключает ножные кнопки на функцию «Перемещение кресла».
3	Ножная кнопка «SP/ Струя воздуха»	Перемещает кресло пациента в положение для полоскания рта.	Опция. Настраивает предварительный выбор струи воздуха (Chipblower) на ручном инструменте (не подходит для PiezoLED).
4	Крестовой переключа- тель «Положение кре- сла/Направление вра- щения микромотора»	Изменяет положение кресла пациента.	Выбирает направление вращения микромотора (для микромотора KL 701/KL 703).
⑤	Педаль «Предвари- тельный выбор уровня/ Инструменты»	Предварительный выбор уровня	Включает инструменты и регулирует скорость вращения/интенсивность работы ручного инструмента.

3 Описание оборудования | 3.9 Заводская табличка и таблички с серийными номерами

3.9 Заводская табличка и таблички с серийными номерами



Заводские таблички на установке ESTETICA Е30 и на кресле пациента



Место расположения заводской таблички и таблички с серийным номером

Табличка с серийным номером на ② Заводская табличка кресле

SN	Серийный номер
Ŵ	Учитывайте информацию, содержащуюся в сопроводительных документах
*	Рабочая часть типа В
†	Рабочая часть типа BF
2 min ED 10%	Режим работы: Продолжительность работы кресла пациента: 2 минуты Продолжительность паузы в работе кресла пациента: 18 минут (Допустимая продолжительность работы соответствует обычному режиму работы стоматолога.)

3 Описание оборудования | 3.9 Заводская табличка и таблички с серийными номерами

Характеристика предохранителя:

100/110/115/120/127/220/230/240 В переменного тока = Т6,3 А 250 В

Указания по утилизации также см. в разделе «Целевое назначение — использование по назначению»

■ ____ • Маркировка СЕ согласно Директиве ЕС 93/42 «Медицинские изделия»

Маркировка VDE (Союз электротехники, электроники и информационной техники)

Маркировка DVGW

(Союз специалистов Германии по газо- и водоснабжению) (Знак DVGW в зависимости от комплектации, с сертификационным номером)

См. также:

🗎 3.10 Технические характеристики, Страница 34

Табличка с серийным номером и маркировкой модуля врача

Kaltenbach & Voigt GmbH Bismarckring 39 D-88400 Biberach

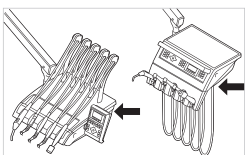
Type: Tisch ??

SN: 2012-03 -????????

REF: 1.005.3800 Made in Germany



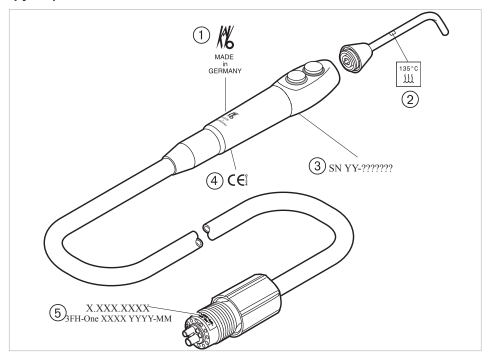
Заводская табличка модуля врача (пример: стол Т)/обозначение рабочих частей типа ВF



Место расположения заводской таблички и маркировка рабочих частей типа BF на модуле врача

Тип	Тип прибора
СН	Год изготовления - Заводской номер
REF	Номер материала

Маркировка и обозначения наконечников для бормашины с тремя функциями

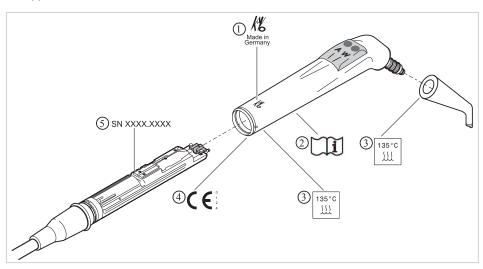


Маркировка и обозначения наконечника для бормашины с тремя функциями One

- ① Логотип изготовителя
- ② Можно стерилизовать при температуре до 135 °C

③ Серийный номер

- Ф Маркировка СЕ согласно Директиве EC 93/42 «Медицинские изделия»
- б Номер материала, наименование, дата изготовления



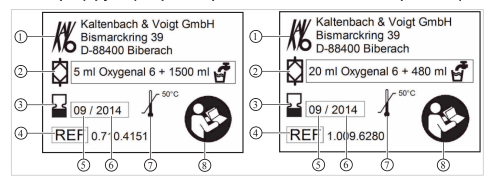
Маркировка и обозначения трехфункционального наконечника

- ① Логотип изготовителя
- ② Соблюдайте инструкцию по эксплуатации!
- 3 Можно стерилизовать при темпера- 4 туре до 135 °C
- Маркировка СЕ согласно Директиве EC 93/42 «Медицинские изделия»

⑤ Серийный номер

3 Описание оборудования | 3.9 Заводская табличка и таблички с серийными номерами

Заводские таблички баллона с водой и баллона с дезинфицирующим раствором для интенсивной стерилизации



Заводская табличка баллона с водой/баллона с дезинфицирующим раствором для интенсивной стерилизации

- ① Изготовитель
- ③ Срок годности
- ⑤ Месяц выпуска
- Температура хранения
- ② Концентрация
- 4 Номер материала
- ⑥ Год истечения срока годности
- © Соблюдайте указания, приведенные в сопроводительных документах



Указание

Превышение указанной концентрации KaVo OXYGENAL 6 недопустимо.

3.10 Технические данные

Сверлильный кондуктор и монтажный чертеж

Схема установки (Арт. № 1.009.2781)

Электрическая часть

Chekiph lookah laota				
Линия электропитания	3 x 1,5 мм² (предохранитель устанавливается заказчиком, 10 A) 3 x 2,5 мм² (предохранитель устанавливается заказчиком, 16 A)			
Свободный конец над уровнем пола	1000 мм			
Входные напряжения	100/110/115/120/127/220/230/240 В перем. тока			
Частота	50/60 Гц			
Заводские установки входного напряжения	См. заводскую табличку			
Потребляемая мощность	100–900 BA			
Предохранитель устанавливается за- казчиком	Автомат С 16 или ввинчиваемый предохранитель на 10 A			
Защитный провод над полом	См. DIN VDE 0100-710, 1000 мм			
Величина теплоотдачи	360–3240 кДж/ч			
Величина теплоотдачи	Ø 900 кДж/ч			
Степень загрязнений	2			
Монтажная категория	II			
Знак допуска	CE/DVGW/VDE			
Ножная педаль	IPX1 (защита от влаги)			

Наконечник для бормашины с тремя функциями One

Перед началом рабочего дня и перед каждым приемом пациента промойте в течение 20–30 секунд водой и просушите.

Давление воды	1,5 ± 0,3 бар; гидравлическое давле-
	ние; контрольный шприц (1.009.6634)
Расход воды	90 ± 15 мл/мин
Давление воздуха	1,5 ± 0,2 бар; гидравлическое давление; контрольный шприц (1.009.6634)
Расход воздуха	15 ± 3 нл/мин

Наконечник для бормашины с тремя функциями

Перед началом рабочего дня и перед каждым приемом пациента промойте в течение 20–30 секунд водой и просушите.

3 Описание оборудования | 3.10 Технические данные

Давление воды	1,5 ± 0,3 бар; гидравлическое давление 4
Макс. динамический напор воды	2,5 ± 0,3 бар
Проток воды	80 ± 10 мл/мин
Атмосферное давление	3,3 ± 0,1 бар; гидравлическое давление 4
Макс. динамический напор воздуха	4 + 0,5 бар
Расход воздуха	14 ± 2 нл/мин

Подача воды

№ ОСТОРОЖНО!



В заводской комплектации стоматологической установки ESTETICA E30 нет амальгамоотделителя.

Загрязнение сточных вод.

▶ Необходимо строго соблюдать национальные предписания при сливе сточных вод, прежде всего, относительно сброса амальгамы.

i

Указание

KaVo рекомендует подключить к стоматологической установке ESTETICA E30 внешний амальгамоотделитель согласно предписаниям соответствующего изготовителя.



Указание

При высокой жесткости воды (свыше 12 °dH) необходимо установить систему умягчения воды с ионообменниками.

Слишком низкая жесткость воды (ниже 8,4 °dH) может создать благоприятную среду для роста водорослей.





Комплект «Водоприемный блок» не включает в себя разделение обрабатываемой воды и коммунальной системой водоснабжения. При необходимости, соблюдайте национальные предписания для предотвращения оттока. При несоблюдении предписаний производитель имеет право отказаться от ответственности за качество обрабатываемой воды и контаминацию очищенной воды в хозяйственно-питьевой водопроводной сети.

№ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!

При несоблюдении национальных предписаний имеется опасность инфицирования.

Дезинфекция рабочей жидкости или трубопроводов питьевой воды.



- ► Соблюдайте и выполняйте национальные предписания (при их наличии) о качестве воды, предназначенной для употребления человеком (питьевая вода).
- Соблюдайте и выполняйте национальные предписания по предотвращению обратного тока жидкости из стоматологической установки в сеть общественного водоснабжения (если в них предусмотрена такая ситуация).

Опасность заражения при использовании «гидроблока» без дополнительных профилактических мер.

Заражение воды, используемой при лечении, или хозяйственно-питьевой водопроводной сети.



- ▶ При использовании узла «гидроблока» в стоматологической установке нет системы автоматического обеззараживания воды, поэтому необходимо принять соответствующие профилактические меры.
- ▶ При использовании узла баллона с водой при каждом наполнении с помощью поставляемой в комплекте дозировочной насадки (Арт. № 10020287) добавить требуемое количество KaVo OXYGENAL 6 (Арт. № 04893451). Требуемое количество указано в руководстве по использованию дозировочной насадки для дезинфекции воды.

В сочетании баллона с водой с ручной дозировкой Oxygenal 6 через насадку и баллоном с интенсивной стерилизацией встроен также модуль обеззараживания воды.

Согласно DIN EN 1717, любое оборудование, не указанное в допуске DVGW, должно быть оснащено предвключенным предохранительным устройством типа AA, AB или AD. (Комплект «Водяной блок DVGW» имеет сертификат, см. приведенный ниже список.)

При монтаже должны быть исключены участки водопровода (в т. ч. и в домовой проводке), в которых может застаиваться вода.

Дальнейшая информация приведена на сайте www.dvgw.de

Свободный слив согласно DIN EN 1717 — сертификат DVGW	Баллон с водой DVGW, регистрацион- ный номер: AS-0630BT0111
Качество воды	Питьевая вода
Жесткость воды	1,5-2,14 ммоль/л ≙ от 8,4 до 12 °dH
Значение ph	от 7,2 до 7,8
Фильтрация воды силами заказчика	80 мкм
Патрубок присоединения воды	Запорный кран с латунным конусным соединением 3/8", Ø на 10 мм
Патрубок для воды над полом	мин. 40 мм, макс. 160 мм при открытом клапане
Давление воды на входе	2,0 - 6,0 бар
Количество поступающей воды	4 л/мин
Диаметр патрубка для слива	40 мм
Патрубок для слива над полом	20 мм
Расход	макс. 4 л/мин
Уклон трубы для стока воды	от прибора не менее 10 мм на метр

Подача воздуха



№ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!

При несоблюдении национальных предписаний о качестве воздуха в стоматологической установке имеется опасность инфицирования.

► Соблюдайте и выполняйте национальные предписания (при их наличии) о качестве воздуха в стоматологической установке.

Входное давление воздуха	от 5,5 до 7 бар
Расход воздуха Стандартный аппарат	макс. 60 нл/мин
Расход воздуха при использовании 1 аспирационной системы Вентури	макс. 105 нл/мин
Расход воздуха при использовании 2 аспирационных систем Вентури	макс. 150 нл/мин
Фильтрация воздуха, обеспечиваемая заказчиком	50 мкм
Соединительный патрубок пневмосистемы	Запорный кран с латунным конусным соединением 3/8", Ø на 10 мм
Патрубок для воздуха над полом	мин. 40 мм, макс. 160 мм при открытом клапане

Аспирация

Количество вытяжного воздуха на каниюле для спрея	Разрежение всасывания на входе в аппарат при мокром отсосе
мин. расход ок. 250 нл/мин	> 70 мбар
рекоменд. расход. ок. 300 нл/мин	> 90 мбар
Разрежение всасывания, статическое,	< 180 мбар
макс.	



Указание

При нижнем динамическом давлении > 180 мбар блок должен быть оснащен регулирующим клапаном для регулировки нижнего давления.

Диаметр патрубка для отсоса	40 мм
Патрубок для отсоса над полом	20 мм

Значения действительны для измерительного комплекта KaVo (**Арт. № 0.411.8500**).

Операционная среда



Неподходящие условия эксплуатации.

Снижение электробезопасности установки.

► Необходимо строго соблюдать условия эксплуатации, описанные в главе «Технические характеристики». Запрещается отступать от данных условий.

3 Описание оборудования | 3.10 Технические данные

Требования к полу	Качество покрытия пола должно по уровню нагрузки соответствовать строительному стандарту DIN 1055, лист 3, и обеспечивать предел прочности при сжатии, отвечающий требованиям стандарта DIN 18560, часть 1
Температура окружающей среды	от +10 до +40 °C
Относительная влажность воздуха	30-75 %
Атмосферное давление	700 – 1 060 гПа
Рабочая высота	до 3000 м

Максимальные нагрузки

Кресло пациента	180 кг
Место для полносов модуль врача/ рабочий узел - свободная дополнитель- ная нагрузка	2 кг
Место для полносов модуль ассистента - свободная дополнительная нагрузка	1 кг
Модуль врача/рабочий узел - свободная дополнительная нагрузка	2 кг

Условия транспортировки и хранения

Температура окружающей среды	от -20 до +55 °C
Относительная влажность воздуха	5 - 95 %, без конденсации
Атмосферное давление	700 – 1 060 гПа

Bec

Стоматологическая установка с	279 кг брутто, 224 кг нетто
Стандартное кресло пациента	

Подробные указания об упаковке см. в Руководстве по монтажу

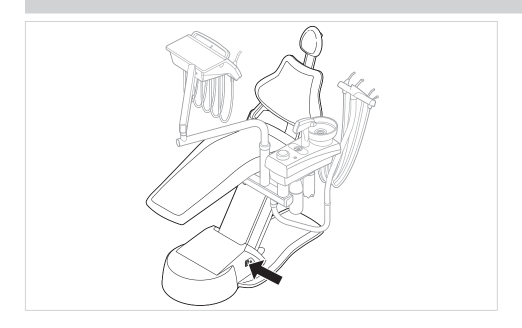
4 Эксплуатация

4.1 Включение и выключение устройства

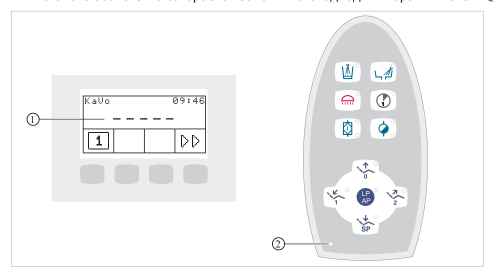


Указание

Перед покиданием практики всегда выключать аппарат.



- ▶ Включить прибор с помощью главного выключателя.
- ⇒ На дисплее модуля врача ① отображается предварительно настроенное базовое меню.
- ⇒ На блоке ассистента загорается зеленый светодиод "Аппарат включен" ②.



4 Эксплуатация | 4.2 Переоборудование исполнения для правшей на исполнение для левшей

4.2 Переоборудование исполнения для правшей на исполнение для левшей



⚠ ОСТОРОЖНО!

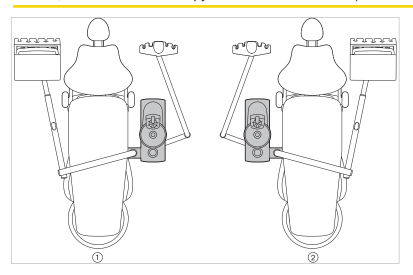
Столкновение и повреждение блока

- Обеспечить достаточно свободного пространства для поворота.
- Перед перестройкой отключить установку.



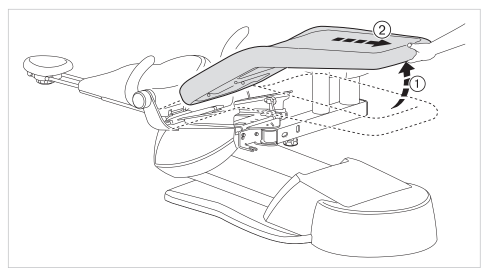
Шланги к инструментам повесить на кресло пациента или на другие предметы.

► При повороте блока врача и вращении корпуса установки проследить за тем, чтобы шланги к инструментам ни за что не зацепились.



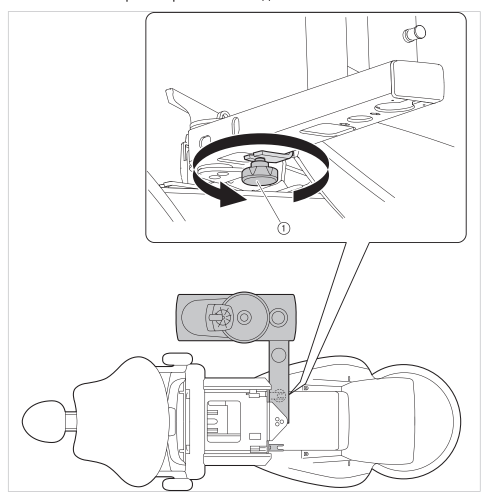
- ① Исполнение для правшей
- ② Исполнение для левшей

▶ Снимите сиденье.

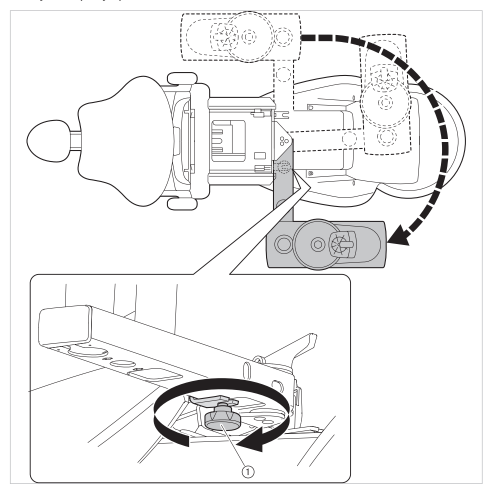


4 Эксплуатация | 4.2 Переоборудование исполнения для правшей на исполнение для левшей

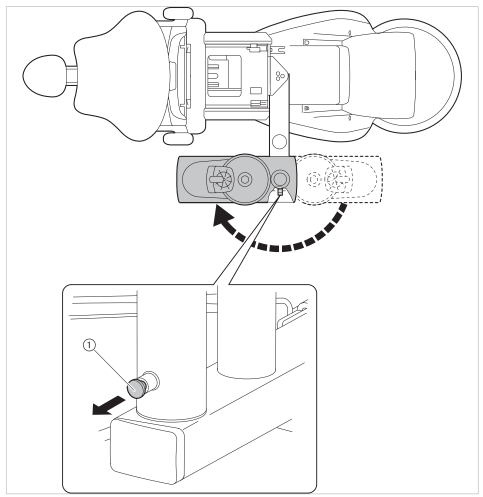
▶ Ослабьте поворотное резьбовое соединение.



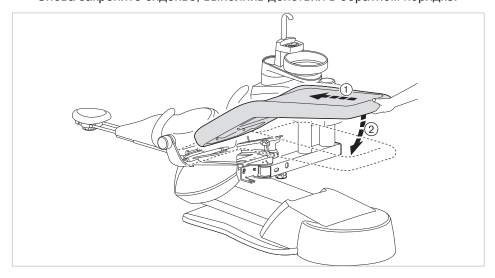
- 4 Эксплуатация | 4.2 Переоборудование исполнения для правшей на исполнение для левшей
 - ► Переместите блок пациента с модулем врача и блоком ассистента на другую сторону кресла и затяните винт.



► Ослабьте блокировку и разверните блок пациента на 180 ° до фиксации со щелчком.



• Снова закрепите сиденье, выполнив действия в обратном порядке.



4.3 Настройка кресла пациента

4.3.1 Регулировка подлокотника (опция)

Для облегчения усаживания пациента подлокотник кресла может быть поднят.

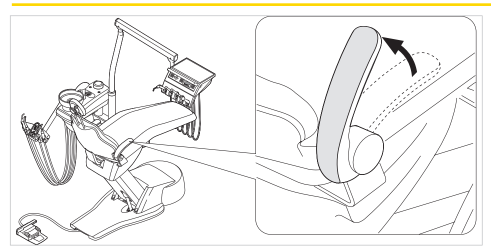
4 Эксплуатация | 4.3 Настройка кресла пациента



№ ОСТОРОЖНО!

Неблагоприятное позиционирование рук пациента при подъеме кресла Опасность сдавливания пальцев между спинкой и подлокотником.

▶ Следить за правильным положением пациента (особенно за детьми).



4.3.2 Регулировка подголовника

Регулировка двухшарнирного подголовника с помощью вращающейся рукоятки

⚠ ОСТОРОЖНО!



Регулировка подголовника.

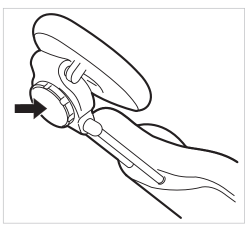
Травмирование мышц шеи.

- Обратить внимание пациента на регулировку подголовника.
- ▶ Во время регулировки подголовника пациент должен слегка приподнять голову.

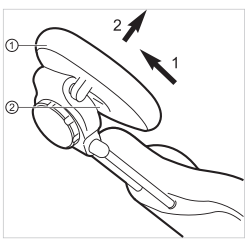


▶ Вытянуть или опустить подголовник, в зависимости от роста пациента.

4 Эксплуатация | 4.3 Настройка кресла пациента



► Для поворота подголовника повернуть зажимную ручку влево, привести подголовник в требуемое положение и повернуть зажимную ручку вправо, чтобы зафиксировать подголовник.



▶ Для того, чтобы снять чехол подголовника, следует отпустить винт ②, слегка потянуть чехол ① вверх и снять на себя.

4.3.3 Позиционирование кресла пациента вручную



Опасность травмирования в случае перегрузки или динамической нагрузки.

Кресло пациента может сломаться.

- ▶ Не перегружать кресло пациента (максимально допустимый вес: 180 кг).
- ▶ Не подвергать кресло пациента динамической нагрузке.

№ ОСТОРОЖНО!

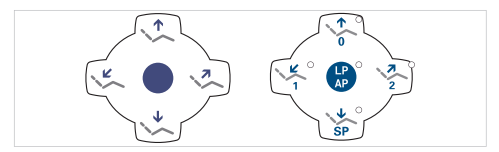


Электроприводное перемещение кресла

Пациент или персонал может быть зажат или сдавлен.

▶ При изменении положения кресла наблюдать за пациентом и персоналом.

Позиционирование кресла пациента и спинки вручную, с помощью модуля врача или блока пациента



Следующими клавишами можно отрегулировать высоту кресла и положение спинки:

Клавиша	Принцип действия
^	Кресло перемещается вверх.
•	Кресло перемещается вниз.
2	Спинка сиденья перемещается вверх.
~	Спинка сиденья перемещается вниз.

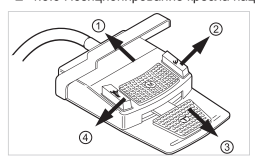
- Нажать соответствующую кнопку.
- ⇒ Кресло или спинка перемещаются в требуемом направлении.

Позиционирование кресла пациента и спинки вручную, с помощью ножной педали

Крестовой переключатель на ножной педали при позиционировании кресла пациента вручную берет на себя функции расположенных крестом клавиш на модуле врача.

См. также:

🗎 4.3.3 Позиционирование кресла пациента вручную, Страница 45



Необходимые условия

Все инструменты уложены в держатели.

► Кресло вверх: крестовой переключатель на ножной педали сместить в направлении ①.

- ▶ Кресло вверх: крестовой переключатель на ножной педали сместить в направлении ③.
- ▶ Спинка вверх: крестовой переключатель на ножной педали сместить в направлении ②.
- ► Спинка вниз: крестовой переключатель на ножной педали сместить в направлении ④.

4.3.4 Автоматическое позиционирование кресла пациента

№ ОСТОРОЖНО!



Опасность травмирования в случае перегрузки или динамической нагрузки.

Кресло пациента может сломаться.

- Не перегружать кресло пациента (максимально допустимый вес: 180 кг).
- ▶ Не подвергать кресло пациента динамической нагрузке.



Опасность сдавливания при автоматическом перемещении кресла.

Пациент или персонал может быть зажат.

При каждом изменении положения кресла наблюдать за пациентом и персоналом.

Положение кресла можно плавно отрегулировать.

Автоматические положения можно сохранить в памяти, а сохраненные положения вызывать нажатием клавиш.

Вызов автоматических положений с использованием модуля врача

Сохраненные в памяти положения кресла можно вызывать с помощью следующих клавиш.

Клавиша	Функция
SP	Достигается положение для полоскания рта.
LP	Достигается последнее положение перед активированием SP.
0	Достигается автоматическое положение 0.
10	Достигается автоматическое положение 1.
2	Достигается автоматическое положение 2.
+0	Достигается положение столкновения.

- ▶ Нажать и отпустить нужную кнопку.
- ⇒ Кресло автоматически переместится в сохраненное в памяти положение.

4 Эксплуатация | 4.3 Настройка кресла пациента

⇒ При достижении сохраненного в памяти положения загорится индикаторный диод на кнопке.

Сохранение в памяти автоматических положений с использованием модуля врача

Рекомендации по распределению кнопок:

Кнопка "SP": Положение для полоскания

Кнопка "AP 0": Положение, при котором пациент садится в кресло и встает с него Кнопка "AP 1": Положение во время лечения, например, для обработки нижней

Кнопка "AP 2": Положение во время лечения, например, для обработки верхней челюсти

Кнопка "Положение шока": горизонтальное положение с запрокинутой вниз головной панелью

▶ Установить кресло в требуемое положение.

См. также:

- ▶ Для сохранения нужного положения кресла нажмите клавишу "АР 0", "АР 1", "АР 2", "SP" или "Положение шока", пока не раздастся акустический сигнал.
- ⇒ Индикаторный диод нажатой клавиши светится. Положение кресла сохранено в памяти.

Последнее положение

После нажатия кнопки "LP" кресло перемещается в положение, которое оно занимало до нажатия кнопки "SP".



Указание

При выключении аппарата память стирается. После повторного включения (например, утром или после обеденного перерыва) кресло при нажатии клавиши "LP" не может выполнить определенное движение.

Вызов автоматических положений с использованием блока ассистента



- ► Нажмите и отпустите клавишу «АР».
- ⇒ Светодиоды клавиш «AP 0», «AP 1», «AP 2», «SP» и «LP» мигают в течение примерно четырех секунд.



- В течение этих четырех секунд нажмите и отпустите клавишу «AP 0», «AP 1», «AP 2», «SP» или «LP».
- ⇒ Кресло перемещается в выбранное автоматическое положение.

Сохранение в памяти автоматических положений с использованием блока ассистента



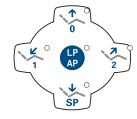
Указание

На клавише "LP" сохранено автоматическое положение "Последнее положение". После нажатия клавиши "LP" кресло автоматически перемещается в последнее положение перед положением для полоскания рта. Клавише "LP" нельзя присвоить другое автоматическое положение.

▶ Установите кресло в требуемое положение.



- ► Нажмите и отпустите кнопку «АР».
- ⇒ Светодиоды кнопок «AP 0», «AP 1», «AP 2», «SP» и «LP» мигают в течение примерно четырех секунд.



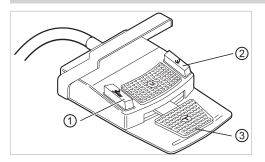
- ► В течение этих четырех секунд нажимайте кнопку «AP 0», «AP 1», «AP 2», «SP» или «LP», пока не раздастся звуковой сигнал.
- ⇒ Загорается светодиод нажатой кнопки. Положение кресла сохранено в памяти.

Вызов автоматических положений при помощи ножной педали



Указание

Если взят один из инструментов, то функции кресла ножной педали заблокированы. Блокировку можно отменить коротким нажатием переключателя. После этого функции снова находятся в распоряжении пользователя.



- Ножная кнопка «Предварительный выбор распыления спрея/АР»
- ② Ножная кнопка «Струя воздуха/АР» (опция)

③ Ножная педаль

Двумя ножными кнопками могут быть вызваны положения кресла; стандартная настройка следующая:

- Ножная кнопка "Предварительный выбор распыления спрея": автоматическое положение "LP" (последнее положение)
- Ножная кнопка "Струя воздуха": автоматическое положение "SP" (положение для полоскания рта)



Перемещение кресла при уложенном инструменте



Нажать ножную кнопку «SP».

или



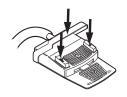
Нажать ножную кнопку «LP».

⇒ Кресло перемещается в выбранное автоматическое положение.

Перемещение кресла при взятом инструменте

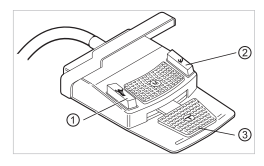
Указание

Если взят один из инструментов, то функции кресла ножной педали заблокированы. Блокировку можно отменить коротким нажатием переключателя. После этого функции снова находятся в распоряжении пользователя.



- Нажать переключатель, а затем ножную кнопку "Предварительный выбор распыления спрея" или "Струя воздуха".
- ⇒ Кресло перемещается в выбранное автоматическое положение.

Сохранение автоматического положения в памяти с помощью ножной педали



- выбор распыления спрея/AP»
- Ножная кнопка «Предварительный
 Ножная кнопка «Струя воздуха/АР» (опция)
- ③ Ножная педаль

На двух ножных кнопках могут быть сохранены положения кресла; стандартная настройка следующая:

• Ножная кнопка "Предварительный выбор распыления спрея": автоматическое положение "LP" (последнее положение)

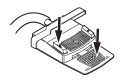
4 Эксплуатация | 4.3 Настройка кресла пациента

 Ножная кнопка "Струя воздуха": автоматическое положение "SP" (положение для полоскания рта)



- ► Удерживайте нажатыми педаль и ножную кнопку «SP» и одновременно нажите любую клавишу автоматического положения («AP 0», «AP1», «AP2» или «SP») на модуле врача или ассистента, пока не прозвучит звуковой сигнал.
- ⇒ Автоматическое положение сохранено на ножной кнопке.

или



- Удерживайте нажатыми педаль и ножную кнопку «LP» и одновременно нажите любую клавишу автоматического положения («AP 0», «AP1», «AP2» или «SP») на модуле врача или ассистента, пока не прозвучит звуковой сигнал.
- ⇒ Автоматическое положение сохранено на ножной кнопке.

4.3.5 Защитное отключение

Во избежание столкновений при перемещении кресла встроены защитные выключатели, которые защищают пациента и сотрудников практики от травм, а стоматологическую установку - от повреждений.

⚠ ОСТОРОЖНО!



Повреждение модуля ассистента и кресла пациента.

Несмотря на защитное отключение, при определенных положениях блокаассистента он может столкнуться с креслом пациента.

- ▶ Модуль ассистента вывести из зоны перемещения кресла.
- ▶ Всегда контролировать движение кресла.

⚠ ОСТОРОЖНО!



Сдавливание стоматологическим креслом.

Защитное отключение кресла активируется поднятием соответствующего компонента. В зависимости от веса пациента и действующего уравнения моментов, на активирующий предмет могут действовать усилия большие, чем необходимо для срабатывания функции.

При любых движениях кресла персонал должен выйти из зоны поворота кресла.

4 Эксплуатация | 4.3 Настройка кресла пациента

Защитные выключатели находятся в следующих точках стоматологической установки:



Поз. №	Срабатывание аварийного отключения	Светодиод на блоке ассистента	Светодиод на модуле врача
1	Скоба на ножной педали	LP AP	+
2	Блок ассистента		10
3	Спинка	2	2
4	Площадка педали	() () () () () () () () () ()	0 0
⑤	Сиденье Для переоборудования исполнения для прав- шей/левшей при сня- том сиденье	2	20

Защитное отключение происходит, если превышается угол перемещения или одна из частей установки сталкивается с препятствием.

Если аварийный выключатель приводится в действие человеком или каким-либо предметом, движение кресла незамедлительно прекращается.

На активацию аварийного выключателя указывает мигание соответствующего индикатора на модуле врача или блоке ассистента.



Указание

Изменение положения кресла с использованием крестового переключателя при сработавшем аварийном отключении невозможно.

► Для деактивирования активированного защитного отключения удалить причину из диапазона перемещения кресла.

№ ОСТОРОЖНО!



Изменение положения кресла при активированном защитном отключении.

Травмирование людей.

Повреждение оборудования.

▶ При активированном защитном отключении не перемещать кресло насильно.

ЛОСТОРОЖНО!



Сдавливание стоматологическим креслом.

Защитное отключение кресла активируется поднятием соответствующего компонента. В зависимости от веса пациента и действующего уравнения моментов, на активирующий предмет могут действовать усилия большие, чем необходимо для срабатывания функции.

При любых движениях кресла персонал должен выйти из зоны поворота кресла.

Для освобождения кресло можно перемещать и при активированном защитном отключении. Эту функцию нельзя использовать для целей ремонта.





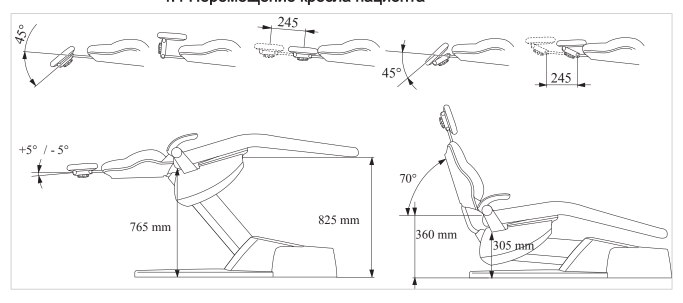
► На модуле врача одновременно нажмите клавиши «SP» и «LP» и удерживайте их нажатыми.

или



- ► На блоке ассистента нажмите и удерживайте нажатой клавишу «LP/AP».
- ▶ Измените положение кресла с помощью клавиш на крестовом переключателе для кресла.

4.4 Перемещение кресла пациента



4 Эксплуатация | 4.5 Перемещения модуля врача

4.5 Перемещения модуля врача



№ ОСТОРОЖНО!

Повреждения вследствие перегрузки модуля врача.

Превышение максимального веса более 2 кг из-за укладки инструментов, принадлежностей может приводить к повреждениям.

▶ Запрещается перегружать модуль врача!



⚠ ОСТОРОЖНО!

Опасность получения травм при перемещении модуля врача или блока ассистента.

Травмирование или сдавливание пациента или персонала.

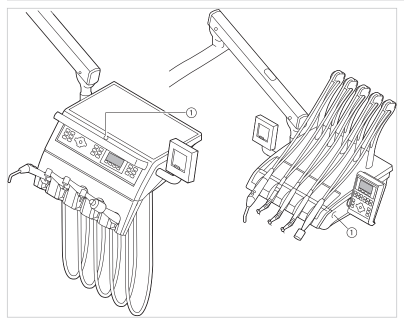
▶ При перемещении модуля врача или блока ассистента необходимо наблюдать за пациентом и персоналом.

Область отклонения модуля врача ограничена упорами.



Указание

Не тянуть модуль врача за шланг инструмента.



- Кнопка для тормоза со стопорным устройством пружинного рычага
- ► Для регулировки высоты модуля врача отпустите тормоз со стопорным устройством ①, отрегулируйте высоту и снова затяните тормоз.

4.5.1 Перемещения модуля врача ТМ

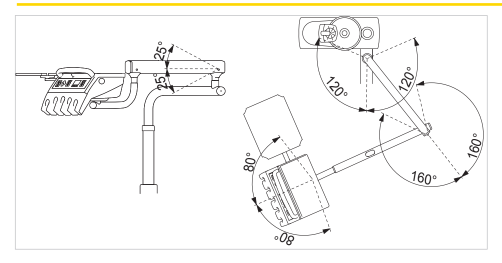
№ ОСТОРОЖНО!

Слишком большая нагрузка на несущую систему

Травмирование пациента или персонала.

Повреждение несущей системы.

- ► Не превышать максимально допустимый вес (например, из-за инструментов и принадлежностей).
- ▶ Не опираться на поворотный кронштейн!



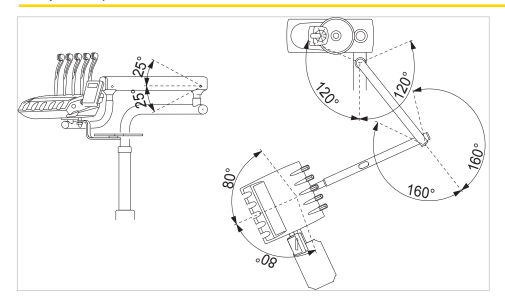
4.5.2 Перемещения модуля врача S

⚠ ОСТОРОЖНО!

Опасность травмирования подвешенными инструментами (S-стол).

Пациенты могут пораниться об острые концы инструментов.

- ▶ При перемещении модуля врача проследите за тем, чтобы не травмировать людей.
- ▶ Обратить внимание пациентов и медицинского персонала на опасность получения травм.



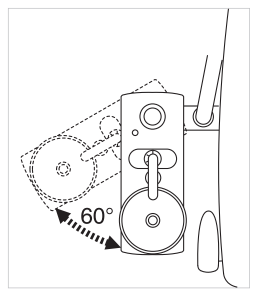
4.6 Перемещение блока пациента

Корпус аппарата можно отвернуть от кресла пациента на 60°.





4 Эксплуатация | 4.6 Перемещение блока пациента



Можно демонтировать плевательницу.



4.6.1 Перемещение блока пациента (опция)



№ ОСТОРОЖНО!

Левый подлокотник может столкнуться при перемещении кресла с отрегулированным вручную модулем пациента.

Опасность травмирования.

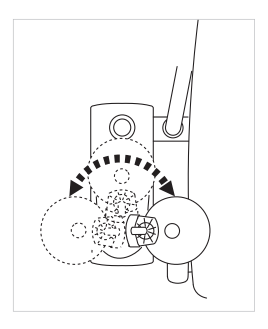
▶ Перед каждым смещением кресла (автоматическим или ручным) повернуть отрегулированный вручную модуль пациента в положение покоя.



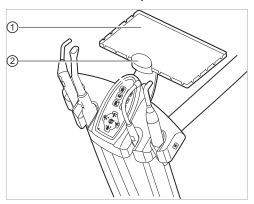
Указание

При выключенном приборе запрещается сливать в плевательницу любые жидкости. Проникновение жидкости во внутрь приборов может привести к механическим и электронным повреждениям.

У поворачиваемого блока пациента (по желанию клиента) можно повернуть плевательницу примерно на 180°: на 90° влево и вправо.



4.7 Установка опоры для подноса (опция)



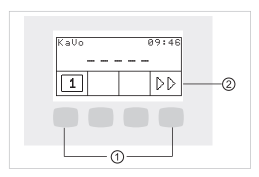
① Опора для подноса с инструмента- ② Зажим ми

Держатель ② места для подносов ① является опциональной принадлежностью.

4.8 Управление функциями с помощью меню

4.8.1 Общие сведения об управлении в режиме меню

Управление функциями меню выполняется с помощью клавиш выбора (S1–S4) на дисплее.

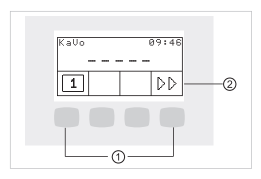


- ① Клавиши выбора функций меню (S1–S4)
- ② Дисплей

4.8.2 Управление меню пользователя

В меню пользователя могут быть выбраны следующие опции:

Опция	Функция	Описание
1	Пользователь	Настройка числа пользователей.
2	Стакан	Настройка времени наполнения стакана.
3	Плевательница	Настройка времени промывки плевательницы.
4	Подсветка ручных инструментов	Настройка времени задержки выключения люминесцентной подсветки ручных инструментов.
5	ENDO	Выбор подставки ENDO. Доступен только при наличии ли- цензии ENDO.
6	Время	Установка времени.
7	Дата	Установка даты.
8	Режим отображения времени/даты	Установка режима индикации времени и даты.
		• Только время
		 Время без указания секунд
		• Время и дата
		• Только дата
9	жкд	Настройка контрастности ЖК-дис- плея.
10	Язык	Установка языка меню:
		• Deutsch
		■ English
		 Italiano
		Français
		Castellano
	Встроенное ПО	Отображение текущей версии встроенного ПО.

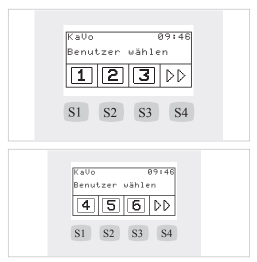


- Клавиши выбора функций меню (S1–S4)
- ② Дисплей
- ► Для перехода в меню пользователя нажмите клавишу «Далее» (S4).
- ⇒ В меню пользователя отображаются опции и параметры, которые пользователь может настроить и изменить.



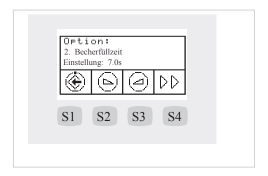
▶ Для сохранения значений в памяти нажмите клавишу «Сохранить» (S1).

Опция 1: Настройка числа пользователей



- ► Чтобы выбрать пользователя 1, 2 или 3, нажмите клавишу «S1», «S2», или «S3».
- ► Чтобы вызвать уровень 2, нажмите клавишу «S4».
- ► Чтобы выбрать пользователя 4, 5 или 6, нажмите клавишу «S1», «S2», или «S3».

Опция 2: Установка времени наполнения стакана

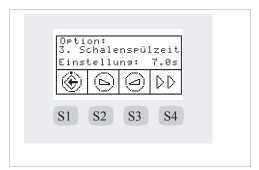






▶ С помощью кнопок «Уменьшить значение» или «Увеличить значение» выберите время наполнения стакана от 0 до 51 секунды.

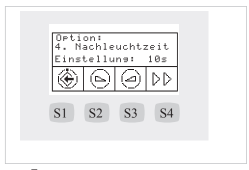
Опция 3: Настройка времени промывки плевательницы





С помощью кнопок «Уменьшить значение» или «Увеличить значение» выберите время промывки плевательницы от 1,0 до 50,0 секунд. Интервал: 0,2 секунды

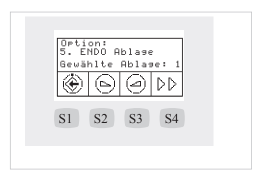
Опция 4: Настройка времени задержки выключения люминесцентной подсветки инструмента LUX





► Для регулировки времени задержки выключения люминесцентной подсветки от 0 до 10 секунд нажмите клавишу «Увеличить значение» или «Уменьшить значение». Стандартное значение составляет 3 секунды.

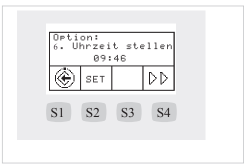
Опция 5: Выбор подставки ENDO.



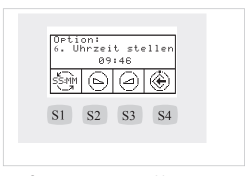


С помощью кнопок «Увеличить значение» или «Уменьшить значение» выберите нужную подставку.

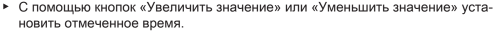
Опция 6: Установка времени



- ▶ Для изменения значений часов и минут нажмите клавишу «Установить» (S2).
- ⇒ Мигает изменяемое значение.
- ▶ Для сохранения значений в памяти нажмите клавишу «Сохранить» (S1).









- Для перехода между часами и минутами нажимайте клавишу для «SS:MM» (S1).
- ► Для сохранения значений и перехода к индикации «Установить» нажмите клавишу «Сохранить» (S4).

Опция 7: Установка даты



- ▶ Для изменения значений дня, месяца и года нажмите клавишу «Установить» (S2).
- ⇒ Мигает изменяемое значение.



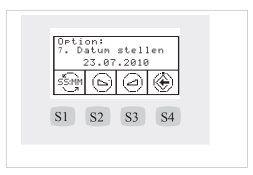
► Для сохранения значений в памяти нажмите клавишу «Сохранить» (S1).



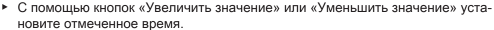












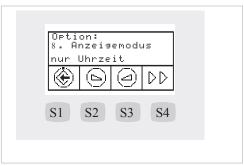


 Для перехода между днем, месяцем и годом нажимайте клавишу для «SS:MM» (S1).



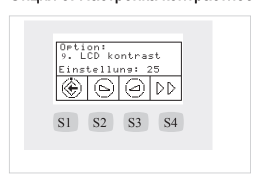
► Для сохранения значений и перехода к индикации «Установить» нажмите клавишу «Сохранить» (S4).

Опция 8: Установка режима отображения времени и даты.



- ► Для установки режима отображения даты/времени нажимать клавиши «Увеличить значение» или «Уменьшить значение».
- ► Можно выбрать следующие варианты отображения: только время, только время <без секунд>, время и дата, только дата, день недели, не отображать время и дату.

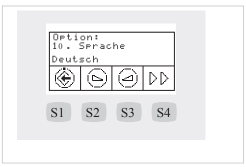
Опция 9: Настройка контрастности дисплея





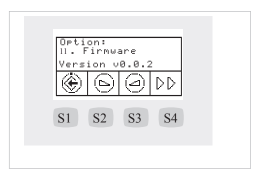
► Для настройки контрастности жидкокристаллического дисплея нажимайте клавишу «Увеличить значение» или «Уменьшить значение».

Опция 10: Установка языка меню



- ► Для установки языка меню нажимайте клавишу «Увеличить значение» или «Уменьшить значение».
- ▶ Предлагаются следующие языки: немецкий, английский, итальянский, французский, испанский.

Опция 13: Отображение версии встроенного ПО

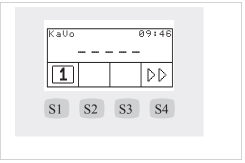


Отображается текущая версия программного обеспечения.

4.8.3 Меню режима ожидания

Аппарат включается при переходе в режим ожидания.

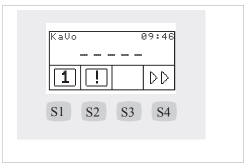
После последнего пункта меню ручных инструментов и меню Endo происходит переход в меню ожидания.



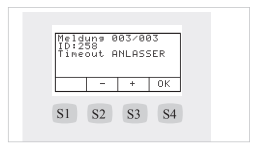
▶ Для перехода в меню пользователя нажмите клавишу «Дальше» (S4).

Сервисные сообщения и сообщения об ошибках в меню ожидания

Сервисные сообщения и сообщения об ошибках отображаются в меню ожидания символом «!».



▶ Чтобы отобразить сообщения, нажмите клавишу «S2».



▶ Для навигации между сообщениями нажимайте функциональные кнопки.

Клави-	Настройки
ша	
S2	Предыдущее сообщение
S3	Следующее сообщение
S4	Переход в меню ожидания

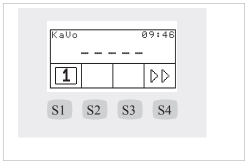
Сообщения о неисправностях на индикаторе состояния

См. также:

🖹 9 Устранение неисправностей, Страница 126

4.8.4 Выбор врача

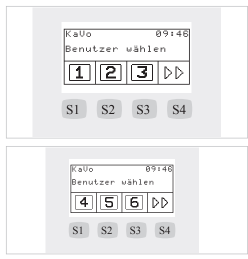
В меню ожидания текущий стоматолог отображается первым символом.



► Для перехода в меню выбора стоматолога нажмите клавишу «S1».

Выбор стоматолога (макс. 6 пользователей)

В меню выбора стоматолога отображаются работающие на данной установке стоматологи.



- ► Чтобы выбрать пользователя 1, 2 или 3, нажмите клавишу «S1», «S2», или «S3».
- ▶ Чтобы вызвать уровень 2, нажмите клавишу «S4».
- ► Чтобы выбрать пользователя 4, 5 или 6, нажмите клавишу «S1», «S2», или «S3».

4.8.5 Меню ручных инструментов

В меню отображаются и настраиваются параметры ручных инструментов. Индикация на дисплее зависит от снятого с держателя инструмента.

Изменение настроек микромотора в меню

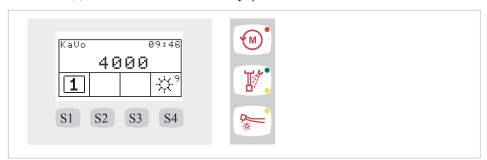


Указание

Соблюдать находящуюся в упаковке инструментов инструкцию по применению, обслуживанию и монтажу.

Статус микромотора

При взятии ручного инструмента статус данного ручного инструмента отображается на дисплее или на клавишах управления.



Настройка	Включение	Индикация
Скорость вращения ми-кромотора	Ножная педаль	Дисплей
Интенсивность света	Ножная педаль, клавиши управления	Дисплей
Направление вращения микромотора	Ножная педаль, клавиши управления	Клавиши со светодиода- ми

Настройка	Включение	Индикация
Состояние спрея	Ножная педаль, клавиши	Клавиши со светодиода-
	управления	ми

Настройка микромотора

- ► Настройки можно изменить нажатием соответствующих клавиш на блоке управления или ножной педали.
 - Настройка скорости вращения производится исключительно ножной педалью.
 - Настройка направления вращения микромотора, охлаждения, интенсивности света производится ножной педалью или клавишами управления.
- ⇒ Текущие настройки сохраняются в памяти и активируются при следующем взятии инструмента с подставки.

PIEZOsoft/PiezoLED



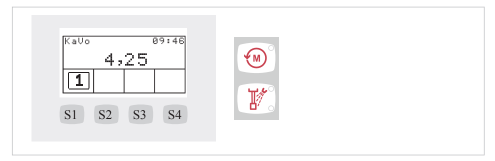
Указание

Настройка режима доступна только в сочетании с ультразвуковым скейлером PiezoLED. Меню PiezoLED и все функции PiezoLED доступны только при наличии лицензии PiezoLED.

Настройка PIEZOsoft

При взятии PIEZOsoft статус инструмента отображается на дисплее.

- Интенсивность
- ► Настройки можно изменить нажатием соответствующих кнопок на блоке управления или блоке ножного управления.
 - Регулировка интенсивности производится исключительно при помощи блока ножного управления.
 - Настройка режима, включения спрея производится при помощи блока ножного управления или кнопок управления.
- ⇒ Текущие настройки сохраняются в памяти и активируются при следующем взятии инструмента с подставки.



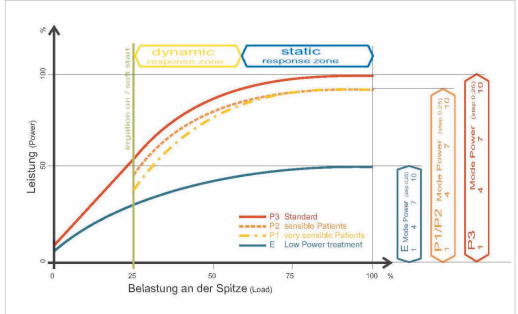
Настройка PiezoLED

При взятии PiezoLED статус инструмента отображается на дисплее.

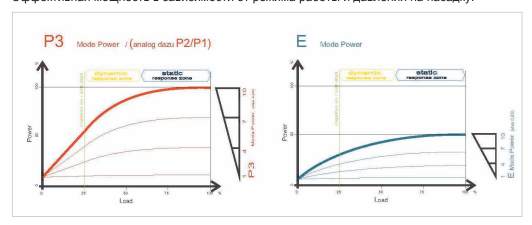
- Интенсивность
- Режим
- Интенсивность света

- ► Настройки можно изменить нажатием соответствующих клавиш на блоке управления или ножной педали. Регулировка интенсивности производится исключительно ножной педалью. Настройка режима, включение спрея, включение/выключение света производится ножной педалью или клавишами управления.
- ⇒ Текущие настройки сохраняются в памяти и активируются при следующем взятии инструмента с подставки.





Эффективная мощность в зависимости от режима работы и давления на насадку.



Эффективная мощность в зависимости от предварительно установленных значений на аппарате (ножном приводе) и давления на насадку (на рисунке выбран режим РЗ и Е)



Указание

При движении в области динамической характеристики параметра срабатывания обеспечивается мягкая обработка. Мощность согласовывается с нагрузкой.

4.8.6 Меню ENDO



Указание

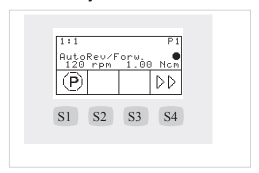
Функции меню ENDO доступны только при наличии лицензии ENDO.

Запуск меню ENDO

Меню ENDO запускается в том случае, если:

- эндодонтический микромотор извлекается из модуля врача (см. настройку в меню пользователя, опция 5);
- нажата клавиша (М) «Дополнительные моторные приводы».

Меню статуса ENDO



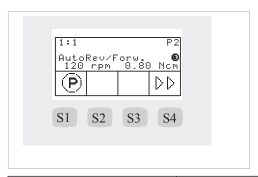
В меню ENDO отображается статус эндодонтического микромотора:

Параметры	Значения
Передаточное отношение	1:1, 3:1
Ячейка сохранения параметров	P1,P2,P3,P4,P5,P6
Режим вращающего момента	TQ -Ctrl, Autoreverse, AutoRev/Forw.
Направление вращения микромотора	R, L
Скорость вращения	100–6000 об/мин
Вращающий момент	Передаточное отношение 1:1: 0,15–2,50 Нсм Передаточное отношение 3:1: 0,4 - 8,0 Нсм

Управление меню ENDO

Индикация параметров

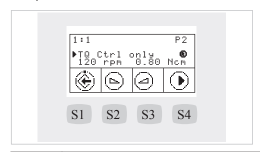
► Навигация между параметрами выполняется нажатием соответствующих клавиш на дисплее.



Клавиша	Настройки
S1 (нажать и отпустить)	Отображается следующий комплект параметров
Педаль «SP/Струя возду-	1,2,3,4,5,6,1,(кольцевой счетчик)
ха» (нажать и отпустить).	
S4	Выбирается меню опций ENDO.

Выбор меню ENDO.

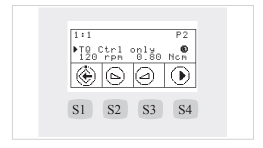
 Для выбора меню настройки ENDO нажмите и удерживайте нажатой клавишу «S1». В этом меню можно настраивать и изменять отдельные параметры.



Клави- ша	Настройки
S1	Параметры сохраняются в памяти. Выбрано меню ENDO.
S2	Значение изменяется.
S3	Значение изменяется.
S4	Мигающий курсор перемещается: Режим вращающего момента, скорость вращения, вращающий момент, режим вращающего момента, (кольцевой счетчик).

Настройка режима вращающего момента

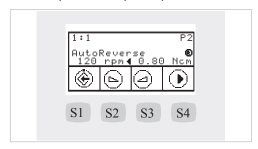
- ► При выборе в меню настройки параметра режима вращающего момента данный параметр регулируется.
- ⇒ Выбранный параметр отмечен на дисплее мигающим курсором.



Клави- ша	Настройки
S1	Параметры сохраняются в памяти. Выбирается меню ENDO.
S2	Режим вращающего момента изменяется. Autoreverse, Torque Control only, Autorev. / Forward, Autoreverse,(кольцевой счетчик)
S3	Режим вращающего момента изменяется. Autoreverse, Autorev. / Forward, Torque Control only, Autoreverse,(кольцевой счетчик)
S4	Мигающий курсор перемещается.

Настройка скорости вращения

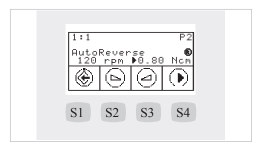
- ▶ При выборе в меню настройки параметра скорости вращения данный параметр регулируется.
- ⇒ Выбранный параметр отмечен на дисплее черным треугольником.



Клави- ша	Настройки
S1	Параметры сохраняются в памяти. Выбирается меню ENDO.
S2	Изменяется скорость вращения. Диапазон: 100–500 об/мин с шагом 10 об/мин Диапазон: 500–1000 об/мин с шагом 50 об/мин Диапазон: 1000–6000 об/мин с шагом 100 об/мин
S3	Изменяется скорость вращения. Диапазон: 100–500 об/мин с шагом 10 об/мин Диапазон: 500–1000 об/мин с шагом 50 об/мин Диапазон: 1000–6000 об/мин с шагом 100 об/мин
S4	Мигающий курсор перемещается.

Настройка вращающего момента

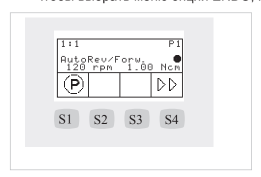
- ► При выборе в меню настройки параметра вращающего момента данный параметр регулируется.
- ⇒ Выбранный параметр отмечен на дисплее черным треугольником.
- ▶ Устанавливается максимальный вращающий момент.
- ⇒ Вращающий момент ограничен максимально установленным значением.
- ⇒ Предупреждающий сигнал ENDO раздается при достижении 90 % от установленного максимального значения.



Клави- ша	Настройки
S1	Параметры сохраняются в памяти. Выбирается меню настройки ENDO.
S2	Изменяется вращающий момент. Передаточное отношение 1:1 Диапазон: 0,15–2,5 Нсм с шагом 0,05 Нсм Диапазон: 1–100 % с шагом 2 % Передаточное отношение 3:1 Диапазон: 0,4–8,0 Нсм с шагом 0,05 Нсм Диапазон: 1–100 % с шагом 1 %
S3	Изменяется вращающий момент. Передаточное отношение 1:1 Диапазон: 0,15–2,5 Нсм с шагом 0,05 Нсм Диапазон: 1–100 % с шагом 2 % Передаточное отношение 3:1 Диапазон: 0,4–8,0 Нсм с шагом 0,05 Нсм Диапазон: 1–100 % с шагом 1 %
S4	Мигающий курсор перемещается.

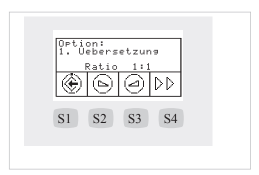
Меню опций ENDO

▶ Чтобы выбрать меню опций ENDO, нажмите клавишу «S4».



Опция 1: Передаточное отношение

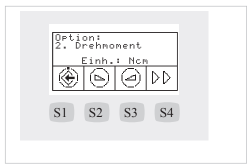
► Для регулировки передаточного отношения нажмите клавишу «S2» или «S3».



Клави- ша	Настройки
S1	Опция сохраняется в памяти. Выбирается меню ENDO.
S2	Изменяется передаточное отношение. 1:1 или 3:1
S3	Изменяется передаточное отношение. 1:1 или 3:1
S4	Выбирается следующая опция.

Опция 2: Вращающий момент

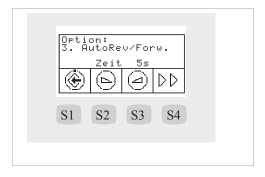
► Для изменения индикации настройки вращающего момента нажмите клавишу «S2» или «S3».



Клави- ша	Настройки
S1	Опция сохраняется в памяти. Выбирается меню ENDO.
S2	Изменяется индикация настройки вращающего момента. Единица: % или Нсм Передаточное отношение 1:1: 100 % = 2,5 Нсм Передаточное отношение 3:1: 100 % = 8,0 Нсм
S3	Изменяется индикация настройки вращающего момента. Единица: % или Нсм Передаточное отношение 1:1: 100 % = 2,5 Нсм Передаточное отношение 3:1: 100 % = 8,0 Нсм
S4	Выбирается следующая опция.

Опция 3: AutoRev. / Fwd

► Для регулировки времени, по истечении которого микромотор автоматически начинает вращаться вправо, нажмите клавишу «S2» или «S3». Благодаря этому нет необходимости останавливать микромотор ножной педалью



4 Эксплуатация | 4.8 Управление функциями с помощью меню

Клави- ша	Настройки
S1	Опция сохраняется в памяти. Выбирается меню ENDO.
S2	Настраивается время. От 1 секунды до 10 секунд
S3	Настраивается время. От 1 секунды до 10 секунд
S4	Выбирается следующая опция.

4.9 Управление функциями через модуль врача или ассистента

4.9.1 Управление гигиеническими функциями

Следующие клавиши предлагаются для управления гигиеническими функциями:

Клавиша	Обозначение	Элемент управления
	Клавиша «Устройство для набора воды в стакан для полоскания»	Модуль врача и блок ассистента
	Клавиша «Промывка чаши плевательницы»	Модуль врача и блок ассистента
	Клавиша «Звонок»	Модуль врача
	Клавиша «Интенсивная стерилизация»	Блок ассистента (клавиша не используется)
	Клавиша «HYDROclean»	Блок ассистента (клавиша не используется)



Указание

Методы подготовки описаны в инструкции по уходу.

Можно изменять следующие настройки:

- Время наполнения стакана для полоскания
- Время промывки чаши плевательницы

Управление наполнением стакана для полоскания



- ▶ Чтобы наполнить стакан для полоскания рта, нажмите и отпустите кнопку «Стакан для полоскания».
- ⇒ Начинается наполнение стакана для полоскания, которое прекращается по истечении заданного в настройках времени.
- ⇒ Стандартное значение = 7 с.
- ⇒ Режим «Вкл./выкл.» не поддерживается.
- Для включения режима программирования необходимо нажать клавишу «Наполнение стакана для полоскания» и удерживать ее нажатой более 4 се-

Настройте длительность процесса с шагом 200 мс. Минимальное значение = 0,4 c.

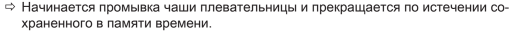
- ⇒ Если клавиша остается нажатой, длительность процесса продолжает увеличиваться с шагом 200 мс, и каждую секунду раздается акустический сигнал.
- ⇒ Если отпустить клавишу, текущее значение сохранится в памяти.

Управление промывкой чаши плевательницы



 Для включения промывки чаши плевательницы коротко нажмите клавишу «Промывка чаши плевательницы».







- Для включения режима программирования необходимо нажимать клавишу «Промывку чаши плевательницы» более 4 секунд.
 Настройте длительность процесса с шагом 200 мс. Минимальное значение = 0,4 с.
- ⇒ Если клавиша остается нажатой, длительность процесса продолжает увеличиваться с шагом 200 мс, и каждую секунду раздается акустический сигнал.
- ⇒ Если отпустить клавишу, текущее значение сохранится в памяти.

4.9.2 Управление функциями освещения для системы KaVoLUX 540 LED T

Нежелательное включение лазера KaVo KEY Laser III и KEY Laser 3+. Одновременное использование стоматологической лампы KaVoLUX 540 LED и лазера KaVo KEY Laser III или KEY Laser 3+ может привести к нежелательному

- ► При использовании лазера KaVo KEY Laser III или KEY Laser 3+ переключайте стоматологическую лампу в режим лазерного излучения.
- ▶ Или выключайте стоматологическую лампу; лазеры KaVo KEY Laser III или KEY Laser 3+ и стоматологическую лампу KaVoLUX 540 LED не следует использовать одновременно.

Неправильное обращение.

Временная слепота (проходящее нарушение зрения).

включению лазера KaVo KEY Laser III и KEY Laser 3+.

- Не направляйте световой луч лампы на пациента, пользователя или третье лицо.
- Не направляйте конец светового луча в глаза пациента.
- Расстояние между лампой и ртом пациента должно составлять прим. 700 мм.

⚠ ОСТОРОЖНО!

Стробоскопический эффект вращающегося инструмента.

При использовании лампы KaVoLUX 540 LED у вращающихся инструментов при определенном количестве оборотов может возникать стробоскопический эффект. Речь идет об оптическом обмане, при котором кажется, что инструмент не вращается или вращается очень медленно.

Имеется опасность травмирования.

▶ При возникновении стробоскопического эффекта немного сократите количество оборотов и продолжайте работать.

⚠ ОСТОРОЖНО!

Неправильное измерение при совместном использовании с лазером KaVo DIAGNOdent.

Одновременное использование стоматологической лампы KaVoLUX 540 LED и лазера KaVo DIAGNOdent может привести к неправильному измерению.

- ► При использовании KaVo DIAGNOdent переключайте стоматологическую лампу в режим лазерного излучения.
- Или выключайте стоматологическую лампу; лазер KaVo DIAGNOdent и стоматологическую лампу KaVoLUX 540 LED не следует использовать одновременно.













⚠ ОСТОРОЖНО!

Преждевременное отвердевание композитной пломбы.

Слишком интенсивный свет отрицательно сказывается на долговечности плом-

• Подбирайте подходящую степень приглушения света в зависимости от продолжительности обработки.



Указание

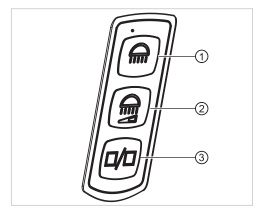
Система KaVoLUX 540 LED T не запускается через функцию управления в элементе обслуживания. Здесь можно только включить/отключить стоматологическую лампу.

Стоматологическую лампу KaVoLUX 540 LED можно использовать в следующих режимах:

- Обычный свет: предварительная установка 5 500 К и 30 000 люкс соответствует дневному свету
- Режим COMPOsave: позволяет увеличить время обработки композитов за счет фильтрации синей части спектра.
- Приглушенный свет: приблизительно 4 000 К; соответствует свету галогенной стоматологической лампы
- Режим лазерного излучения: световой режим, который не оказывает отрицательного воздействия на KaVo KEY Laser III, KEY Laser 3+ и на KaVo DIAGNOdent.

Если светодиодная лампа используется в режиме приглушенного света, ее свет соответствует приглушенному свету галогеновой лампы. Световая температура составляет примерно 4 000 К, и композит может затвердеть преждевременно. Это может негативно сказаться на долговечности пломбы.

Режим COMPOsave предотвращает преждевременное затвердевание композита. В отличие от режима приглушенного света, в этом режиме отфильтровываются синие составляющие света. Благодаря этому композит в режиме COMPOsave может обрабатываться дольше.



Сенсорные клавиши KaVoLUX 540 LED T

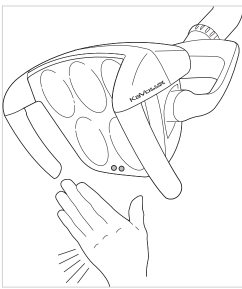
- Клавиша «Стоматологическая лам- ② Клавиша «Уменьшение силы света
- стоматологической лампы»
- ③ Клавиша «Режим/цветовая температура»

Включение и выключение стоматологической лампы

Стоматологическую лампу KaVoLUX 540 LED можно использовать в следующих режимах:

- Обычный свет: предварительная установка 5 500 К и 30 000 люкс соответствует дневному свету
- Режим COMPOsave: позволяет увеличить время обработки композитов за счет фильтрации синей части спектра.
- Приглушенный свет: приблизительно 4 000 К; соответствует свету галогенной стоматологической лампы
- Режим лазерного излучения: световой режим, который не оказывает отрицательного воздействия на KaVo KEY Laser III, KEY Laser 3+ и на KaVo DIAGNOdent.
- ► Нажмите кнопку «Стоматологическая лампа» в блоке врача или ассистента.
- ⇒ Стоматологическая лампа включается в последнем активном состоянии: стоматологическая лампа, режим COMPOsave или приглушенный свет.
- ► Еще раз нажмите клавишу «Стоматологическая лампа».
- ⇒ Стоматологическая лампа выключится.
 Стоматологическую лампу можно включать и отключать с помощью датчина

Стоматологическую лампу можно включать и отключать с помощью датчика следующим образом:



Датчик KaVoLUX 540 LED

- ▶ Поместите руку перед датчиком стоматологической лампы.
- ⇒ Лампа включится.
- Еще раз на короткое время задержите руку перед датчиком стоматологической лампы.
- ⇒ Стоматологическая лампа выключится.





Регулировка яркости





Указание

С помощью кнопки «Стоматологическая лампа» настраивается пять ступеней яркости до достижения максимального значения.

- Нажмите и удерживайте нажатой клавишу «Стоматологическая лампа».
- ⇒ Яркость изменится (пять ступеней).
- Когда требуемая яркость достигнута, отпустите клавишу «Стоматологическая лампа».

Переключение между режимами COMPOsave/приглушенного света и обычного света.

Стоматологическую лампу KaVoLUX 540 LED можно использовать в следующих режимах:

- Обычный свет: предварительная установка 5 500 К и 30 000 люкс соответствует дневному свету
- Режим COMPOsave: позволяет увеличить время обработки композитов за счет фильтрации синей части спектра.
- Приглушенный свет: приблизительно 4 000 К; соответствует свету галогенной стоматологической лампы
- Режим лазерного излучения: световой режим, который не оказывает отрицательного воздействия на KaVo KEY Laser III, KEY Laser 3+ и на KaVo DIAGNOdent.

Если светодиодная лампа используется в режиме приглушенного света, ее свет соответствует приглушенному свету галогеновой лампы. Световая температура составляет примерно 4 000 К, и композит может затвердеть преждевременно. Это может негативно сказаться на долговечности пломбы.

Режим COMPOsave предотвращает преждевременное затвердевание композита. В отличие от режима приглушенного света, в этом режиме отфильтровываются синие составляющие света. Благодаря этому композит в режиме COMPOsave может обрабатываться дольше.



- ► Нажмите клавишу «Режим/цветовая температура»
- ⇒ Стоматологическая лампа переключится из режима COMPOsave в режим обычного света.
- ► Снова нажмите клавишу «Режим/цветовая температура»
- ⇒ Стоматологическая лампа вновь включится в режиме COMPOsave.
- ⇒ При включенном режиме COMPOsave горит желтоватый свет.

Включение режима COMPOsave

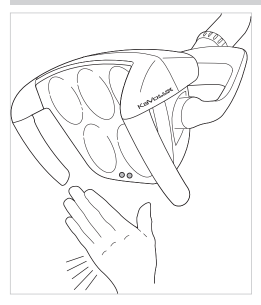
Если светодиодная лампа используется в режиме приглушенного света, ее свет соответствует приглушенному свету галогеновой лампы. Световая температура составляет примерно 4 000 К, и композит может затвердеть преждевременно. Это может негативно сказаться на долговечности пломбы.

Режим COMPOsave предотвращает преждевременное затвердевание композита. В отличие от режима приглушенного света, в этом режиме отфильтровываются синие составляющие света. Благодаря этому композит в режиме COMPOsave может обрабатываться дольше.



Указание

Нажатием кнопки «Приглушение света стоматологической лампы» включается режим COMPOsave. В режиме COMPOsave свет лампы приглушается.







▶ Нажмите клавишу «Приглушение света стоматологической лампы».

или

- ▶ Подержите ладонь перед сенсором в течение 2 секунд.
- ⇒ Включится режим COMPOsave-Modus или приглушенный свет.
- ⇒ При включенном режиме COMPOsave горит желтоватый свет.



► Еще раз нажмите клавишу «Приглушение света стоматологической лампы».

или

- ▶ Подержите ладонь перед сенсором в течение 2 секунд.
- ⇒ Стоматологическая лампа вновь включится в режим обычного света.

Регулировка яркости приглушенного света



Указание

С помощью клавиши «Приглушение света стоматологической лампы» можно настраивать пять ступеней яркости приглушенного света.





Указание

Время отвердевания композитного материала зависит от яркости света или от эффективной интенсивности облучения: чем больше яркость/эффективная интенсивность облучения, тем меньше продолжительность обработки. Снижение яркости/эффективной интенсивности облучения увеличивает продолжительность обработки композитного материала.

- Нажмите и удерживайте нажатой клавишу «Приглушение света стоматологической лампы».
- ⇒ Яркость повысится (имеется пять ступеней изменения яркости).
- ► Когда нужная степень яркости будет достигнута, снова отпустите клавишу «Приглушение света стоматологической лампы».

Установка цветовой температуры

Указание



С помощью клавиши «Режим/цветовая температура» можно настраивать цветовую температуру стоматологической лампы KaVoLUX 540 LED Т в пяти различных режимах. Визуальное восприятие зубов может быть скорректировано и улучшено при изменении цветовой температуры.

4 000-4 500 Кельвинов: сходство с галогенной лампой

5 500 Кельвинов: качество дневного света



- ► Нажмите и удерживайте нажатой клавишу «Режим/цветовая температура».
- ⇒ Цветовая температура имеет пять различных режимов
- ► Когда будет достигнут нужный уровень цветовой температуры, кнопку следует отпустить.

Включение и выключение режима лазерного излучения

Указание



Функция «Режим лазерного излучения» доступна начиная со следующей вер-

- стоматологическая лампа V1.2.1

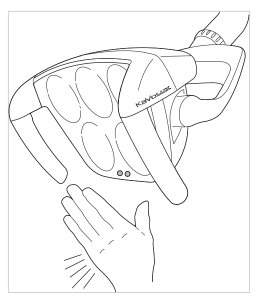
Более старые версии необходимо предварительно обновить.



Указание

Неправильная передача цветов: при режиме лазерного излучения область спектра ограничена. Поэтому в режиме лазерного излучения не следует производить сравнение цветов.

В режиме лазерного излучения генерируется другой тип света, который не оказывает отрицательного воздействия на KaVo KEY Laser III, KEY Laser 3+ и на KaVo DIAGNOdent.



Датчик KaVoLUX 540 LED



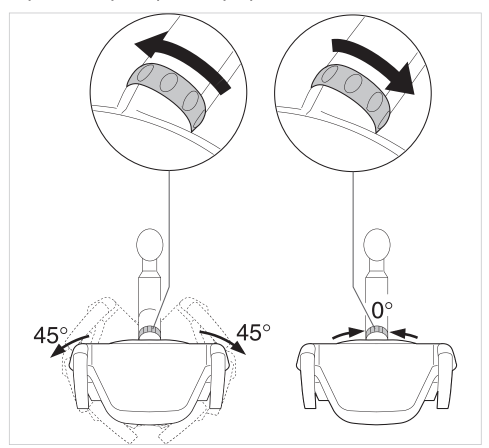


- Одновременно нажмите кнопку «Стоматологическая лампа» и кнопку «Приглушение света стоматологической лампы» на стоматологической лампе.
- ⇒ Включается режим лазерного излучения.
- ⇒ Режим лазерного излучения включен: стоматологическая лампа 1 секунду горит зеленым светом, после чего переключается на белый свет.

или

- Подержите ладонь перед сенсором в течение 3 секунд.
- ⇒ Включается режим лазерного излучения.
- ⇒ Режим лазерного излучения включен: стоматологическая лампа сначала включается в режиме COMPOsave, затем 1 секунду горит зеленым светом, после чего переключается на белый свет.

Управление трехмерным шарниром



- ▶ Поверните переключающую втулку влево, пока она не войдет в фиксатор.
- ⇒ Теперь стоматологическую лампу можно повернуть налево и направо на 45°.
- ▶ Поверните переключающую втулку вправо, она снова переместится в исходную позицию.
- ⇒ Если стоматологическую лампу повернуть в середину (исходная позиция), она автоматически переместится в среднее положение.

4.9.3 Управление функциями освещения для аппаратов EDI и MAIA



► Для включения или выключения стоматологической лампы нажмите и отпустите клавишу «Стоматологическая лампа».

4.9.4 Управление негатоскопом



► Для включения или выключения негатоскопа нажмите клавишу «Негатоскоп».

4.9.5 Управление звонком



- ► Для активации реле звонка необходимо нажать клавишу «Звонок».
- ⇒ Реле звонка активно, пока нажата клавиша.

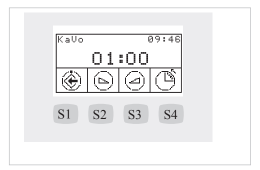
4.9.6 Управление таймером



- ► Для запуска таймера или его остановки необходимо нажать и отпустить клавишу «Таймер».
- ⇒ Светодиод мигает в режиме работы таймера.

Настройка таймера

► Для включения режима программирования необходимо длительное нажатие клавиши «Таймер». Включение режима программирования возможно только в меню ожидания.



Клави- ша	Настройки
S1	Параметры сохраняются в памяти. Режим программирования закрывается.
S2	Значение изменяется.
S3	Значение изменяется.
S4	Функция счетчика/таймера переключается.

4.10 Работа с ножной педалью

4.10.1 Общие функции

Кнопки ножной педали имеют по две функции. Функция ножной педали зависит от того, уложен ли инструмент в держатель или взят из него.

См. также:

🗎 Ножная педаль, Страница 0

4.10.2 Позиционирование кресла пациента с помощью ножной педали

См. также:

- 🗎 4.3.4 Автоматическое позиционирование кресла пациента|, Страница 47
- 4.3.3 Позиционирование кресла пациента при помощи расположенных крестом клавиш или крестового переключателя, Страница 45

4.10.3 Предварительный выбор врача

Необходимые условия

Все инструменты уложены в держатели.



- Нажмите и удерживайте нажатой педаль и нажмите переключатель.
- ⇒ Настройка врача (врач 1–6) переключается при каждом нажатии переключателя.

Число врачей может быть настроено в меню пользователя.

В состоянии при поставке настроено два врача.

4.10.4 Пуск и регулировка инструментов

- ▶ Возьмите ручной инструмент (например, турбину, микромотор) из подставки.
- ⇒ Ручной инструмент включается.



- Нажмите ножную педаль.
- ⇒ Взятый ручной инструмент работает с установленной скоростью вращения или интенсивностью.



• Измените число оборотов или интенсивность педалью.

- ⇒ Перемещение влево до упора соответствует минимальному числу оборотов/ интенсивности.
- ⇒ Перемещение вправо до упора соответствует максимальному числу оборотов/интенсивности.

4.10.5 Установка режима охлаждения

- ▶ Возьмите ручной инструмент (например, турбину, микромотор) из подставки.
- ⇒ Ручной инструмент включается.



► Нажмите ножную кнопку «Предварительный выбор распыления спрея».

- □ Состояние охлаждения переключается при каждом нажатии ножной педали: спрей — воздух — спрей.
- ⇒ Состояние охлаждения отображается на модуле врача и блоке ассистента.

4.10.6 Активирование струи воздуха (опция)

- ▶ Возьмите ручной инструмент (например, турбину, микромотор) из подставки.
- ⇒ Ручной инструмент включается.



- ► Нажмите ножную кнопку «Струя воздуха».
- ⇒ Пока нажата ножная кнопка, из взятого инструмента выходит струя воздуха (не для PiezoLED).

4.10.7 Предварительный выбор левого вращения двигателя

- ▶ Возьмите микромотор с подставки.
- ⇒ Ручной инструмент включается.



Передвиньте крестовой переключатель вверх.

4 Эксплуатация | 4.11 Управление инструментами

- ⇒ Направление вращения микромотора меняется при каждом нажатии крестового переключателя: левое направление вращения правое направление вращения.
- ⇒ Направление вращения микромотора отображается на модуле врача.

4.10.8 Настройка подсветки инструмента



- ▶ Сместите крестовой переключатель вправо. (функция направленного света)
- ⇒ Включается люминесцентное освещение (даже если предварительно выбрано «Люминесцентное освещение: откл.»).



- Переместите крестовой переключатель влево.
- ⇒ Изменение состояния люминесцентного освещения «Вкл/откл.».

4.11 Управление инструментами



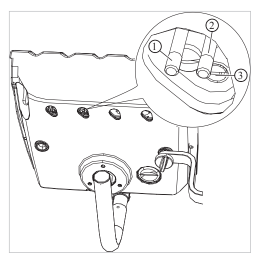
Указание

При монтаже, эксплуатации и техническом обслуживании отдельных инструментов (например турбин, PIEZOsoft, Satelec Mini LED и т.д.) необходимо следовать отдельным инструкциям по монтажу, эксплуатации и техническому обслуживанию.

4.11.1 Регулировка распыления воздуха и воды

Регулировочные винты для распыления воздуха и воды установлены на нижней части стола и соответствуют подключенным ручным инструментам.

Заводские настройки распыления воздуха и воды для ручных инструментов системы KaVo Midwest выбраны таким образом, что дополнительной регулировки не требуется.



- ▶ Отрегулируйте распыление воздуха на управляющем клапане с помощью короткого регулировочного винта ②.
- ⇒ Расход увеличивается вращением против часовой стрелки (если смотреть снизу).
- ► Отрегулируйте распыление воды на управляющем клапане с помощью длинного регулировочного винта ①.
- ⇒ Расход увеличивается вращением против часовой стрелки (если смотреть снизу).

Ручные инструменты Borden

Указание



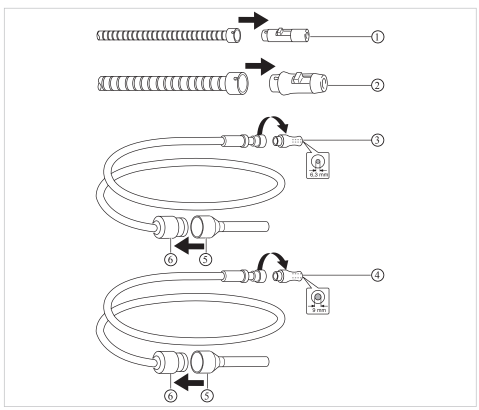
Технический специалист должен отрегулировать подачу сжатого приводного воздуха для ручных инструментов Borden с помощью регулировочного винта ③. Регулировка проводится с помощью измерительного комплекта Арт. № 0.4179807 (Арт. № 10039374) или контрольного манометра для ручных инструментов Borden Арт. № 04118531.

4.11.2 Использование всасывающих шлангов

- ▶ Снимите с подставки отсос брызг спрея и/или слюноотсос.
- ⇒ Отсос брызг спрея и/или слюноотсос автоматически включается и снова выключается после укладки в поставку.

4 Эксплуатация | 4.11 Управление инструментами

Интенсивность отсасывания отсоса взвеси спрея или слюноотсоса можно изменять при помощи заслонок, встроенных в наконечники.



- ▶ Сдвинуть заслонку полностью вверх.
- ⇒ Заслонка открыта: максимальная функция отсасывания.
- ▶ Сдвинуть заслонку полностью вниз.
- ⇒ Заслонка закрыта: отсасывание не происходит.



Указание

В качестве принадлежностей дополнительно имеются соединительные элементы без заслонки для устройства отсоса взвеси спрея и слюноотсоса, а также переходники для устройстваотсосавзвеси спрея.

- Короткое крепление канюли для отсоса брызг спрея ② (Арт. № 0.764.5783)
- Длинное крепление канюли для отсоса брызг спрея ② (Арт. № 0.764.5853)
- Маленькое крепление канюли для слюноотсоса ① (Арт. № 0.764.5863)
- Переходник канюли, переходная муфта на 7 мм ② (Арт. № 0.764.5873)
- Переходник канюли, переходная муфта на 11 мм ② (Арт. № 0.764.5883)

Стоп вакуума



№ ОСТОРОЖНО!

Опасность обратного потока

Опасность проглатывания или опасность асфиксии пациента

 Стоп вакуума активировать только в том случае, если всасывающая канюля находится вне рта пациента!



Указание

Педаль для остановки вакуумирования предлагается с аспирационной системой Вентури, внешним устройством для мокрого отсоса и клапаном для регулирования потока на линии всасывания.

При нажатии педали кресла отсасывание через взятый отсасывающий шланг прерывается.



Педаль для остановки вакуумирования

4.11.3 Использование наконечников для бормашины с тремя функциями





Травма вследствие проглатывания канюли

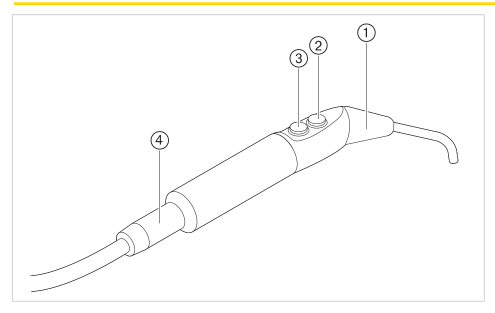
- ► Перед каждым использованием убедитесь в том, что канюля правильно зафиксирована или привинчена и имеет прочную посадку.
- ► Используйте исключительно оригинальные канюли KaVo.

№ ОСТОРОЖНО!

Опасность травмирования при оттягивании щеки наконечником.

Раздражение слизистой оболочки.

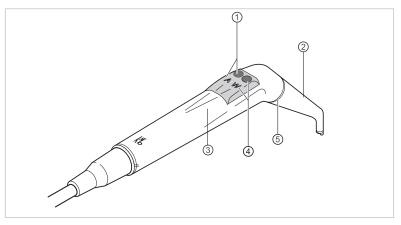
▶ Поверните канюлю наконечника в рабочее положение, в котором исключается соприкосновение со слизистой оболочкой.



Трехфункциональный наконечник One

① Канюля

- ② Кнопка «Вода» (зеленое кольцо)
- ③ Кнопка «Воздух» (синее кольцо)
- 4 Наконечник со шлангом



Наконечник для бормашины с тремя функциями

- ① Клавиша «Воздух» (A)
- ② Канюля
- ③ Удерживающая втулка
- ④ Клавиша «Вода» (W)

⑤ Кольцо, синее



Указание

Канюли выполнены поворотными на 360°.

- ▶ Возьмите наконечник с подставки.
- ► Нажать клавишу "Воздух" ① и выходящую струю воздуха плавно отрегулировать большим или меньшим нажатием на клавишу "Воздух" ①.

4 Эксплуатация | 4.11 Управление инструментами

или

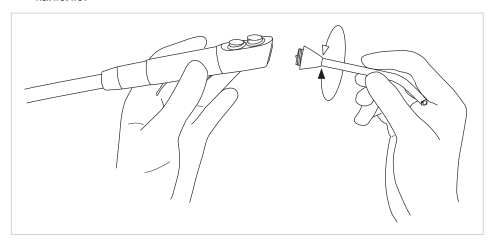
► Нажать клавишу "Вода" ④ и выходящую струю воды плавно отрегулировать большим или меньшим нажатием на клавишу "Вода" ④.

или

 Одновременно нажать клавишу Воздух ① и клавишу Вода ④ и выходящую струю спрея плавно отрегулировать большим или меньшим нажатием на обе клавиши.

Снятие канюли

 Удерживая трехфункциональный наконечник за корпус клапана, отвинтить канюлю.



4.11.4 Использование PIEZOsoft/PiezoLED



№ ОСТОРОЖНО!

Инструменты могут быть повреждены в связи с длительной нагрузкой, падением или искривлением.

Более не обеспечивается бесперебойная и безупречная работа.

Повреждения из-за обламывания наконечников.

▶ Наконечники инструментов проверять перед каждым использованием.



⚠ ОСТОРОЖНО!

Насадки имеют острую верхушку.

Имеется опасность травмирования.

▶ Если динамометрический ключ не используется, оставлять его надетым на наконечник!



Указание

Соблюдайте прилагаемое руководство по эксплуатации «PIEZOsoft/ PiezoLED».

Управление через меню

См. также:

🗎 4.8.5.2 PiezoLED, Страница 66

Управление при помощи ножной педали



- Нажмите ножную педаль.
- ⇒ PIEZOsoft/PiezoLED работает с предварительно установленной интенсивно-



► Для регулирования интенсивности нажмите и отклоните в сторону ножную педаль.

4.12 Использование микромотора KL703 LED в режиме ENDO (опциональная принадлежность)

4.12.1 Общие сведения



Указание

Привод ENDO разрешается использовать только с микромотором INTRA LUX KL 703 LED.

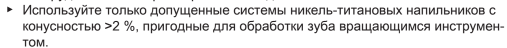


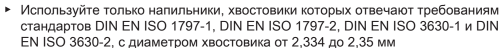
Микромотор INTRA LUX KL 703 LED

№ ОСТОРОЖНО!

Использование недопустимых систем напильников

Использование недопустимых систем напильников может привести к повреждению оборудования или травмированию людей.





 Следуйте указаниям изготовителя относительно способа работы, частоты вращения, ступеней крутящего момента, учитывайте стойкость к скручивающим усилиям и другие характеристики, а также соблюдайте указания относительно использования напильников по назначению.



№ ОСТОРОЖНО!



Использовать поврежденные напильники запрещено.

Возможно травмирование пациента или повреждение медицинского изделия.

- ► Перед обработкой каждого корневого канала из соображений безопасности необходимо установить перемычку.
- ► Перед каждым использованием проверять напильники на наличие признаков усталости материала, деформации или перегрузки; при обнаружении таких признаков напильник подлежит замене.

№ ОСТОРОЖНО!



Неверное передаточное отношение.

Повреждения из-за неверной скорости вращения/неверного вращающего момента.

• Используйте только нижние части KaVo 20LH или 20LP с передаточным отношением 1:1 с головками INTRA LUX L68 В (Арт. № 1.008.1834) с передаточным отношением 1:1 или INTRA L66 В (Арт. № 1.008.1831) с передаточным отношением 3:1.



№ ОСТОРОЖНО!

Слишком высокий крутящий момент.

Нанесение травм или повреждение инструментов.

▶ Инструменты для корневых каналов используйте только в режиме ENDO (эндодонтия).

Технические характеристики микромотора KL 703 LED в режиме ENDO



Указание

Данные технические характеристики действуют для микромотора KL703 LED в режиме ENDO.

Диапазон числа оборотов	от 100 до 6.000 мин ⁻¹
Максимальный крутящий момент	2,5 Н см

Рабочий режим



Указание

Продолжительность работы 30 сеекунд / пауза 9 мин. выражает допустимую конечную нагрузку микромотора (полная при максимальной частоте вращения микромотора).

На практике реальной является импульсная нагрузка длительностью несколько секунд или паузы продолжительностью от нескольких секунд до нескольких минут, причем максимально допустимый ток микромотора в таком режиме обычно не достигается. Это соответствует обычной стоматологической практике лечения.

4.12.2 Вызов режима "Эндодонтия"

- ► Снимите микромотор Endo INTRA LUX KL 703 LED с подставки.
- ► Нажмите клавишу «Дополнительные моторные приводы».
- ⇒ На индикаторной панели отобразится «ENDO».

После помещения эндодонтического микромотора INTRA LUX KL 703 LED на подставку осуществляется выход из режима Endo. Режим ENDO активируется автоматически при взятии эндодонтического микромотора, если перед этим выход из режима ENDO был осуществлен путем помещения эндодонтического микромотора в держатель.



Указание

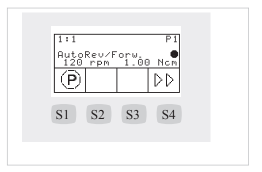
Автоматический пуск не выполняется, если режим эндодонтии был окончен нажатием кнопки "Моторизированные дополнительные приводы" или еще не был активирован с момента последнего включения аппарата.

Технический специалист может деактивировать автоматический пуск.



Указание

Перед использованием эндодонтического двигателя всегда проверять число оборотов и передаточное отношение!



Параметры	Значения
Передаточное отношение	1:1, 3:1
Ячейка сохранения параметров	P1,P2,P3,P4,P5,P6
Режим вращающего момента	TQ -Ctrl, Autoreverse, AutoRev/Forw.
Направление вращения микромотора	R, L
Скорость вращения	100–6000 об/мин
Вращающий момент	Передаточное отношение 1:1: 0,15–2,50 Нсм Передаточное отношение 3:1: 0,4 - 8,0 Нсм



⚠ ОСТОРОЖНО!

Неправильно установленные параметры.

Травмы или повреждение оборудования из-за неверно введенных данных.

▶ Перед началом работы проверить все введённые значения.

4.12.3 Настройка режима вращающего момента

Имеется три различных режима вращающего момента:

- Autoreverse
- Torque Control only
- Autorev / Forward
- Для выбора требуемого режима вращающего момента нажать клавишу "Up" или "Down".



⇒ Режим вращающего момента указывается на дисплее и сразу же начинает действовать.

Режим вращающего момента Torque Control only



▶ Нажмите ножную педаль.

⇒ Микромотор запустится с правым вращением (если не выбрано другое). Вращающий момент ограничивается установленным предельным значением. Число оборотов уменьшается, в зависимости от нагрузки, вплоть до остановки. Направление вращения всегда вправо.

При достижении установленного предельного значения вращающего момента звучит звуковой сигнал.



▶ Передвинуть крестовой выключатель на ножной педали вверх, чтобы перейти на левое вращение.

Режим вращающего момента Autorev / Forward



Нажмите ножную педаль.

⇒ Микромотор запустится с правым вращением (если не выбрано другое). При достижении установленного значения вращающего момента раздается звуковой сигнал и микромотор переходит на левое вращение. По истечении установленного времени происходит автоматическое переключение на правое вращение. Время можно настроить в меню Опции (опция 3).

См. также:

4.8.6 Меню ENDO, Страница 68



Указание

Во всех режимах вращающего момента направление вращения двигателя можно изменить на противоположное крестовым переключателем на блоке ножного управления.



Для его остановки отпустить педаль.



- Нажмите ножную педаль.
- ⇒ Микромотор снова вращается вправо.

4.12.4 Изменение настроек в меню

См. также:

🗎 4.8.6 Меню ENDO (опция), Страница 68

4.12.5 Выход из режима эндодонтии



► Нажмите клавишу «Дополнительные моторные приводы».

или

 Установите эндодонтический микромотор INTRA LUX KL 703 LED обратно на подставку.

Указание



Если блок был переустановлен на рабочее состояние "Мгновенный режим эндодонтии", то при укладке эндодонтического двигателя режим эндодонтии лишь прерывается, а при повторном взятии двигателя продолжается. Функция может быть настроена техническим специалистом. 5 Методы подготовки по DIN EN ISO 17664 | 4.12 Использование микромотора KL703 LED в режиме ENDO (опциональная принадлежность)

5 Методы подготовки по DIN EN ISO 17664



Указание

Методы подготовки описаны в инструкции по уходу.

6 Принадлежности и интегрированные устройства

6.1 Аппарат

Обозначение	Описание
Гидроблок	Без допуска DVGW. С водяным фильтром и регулятором давления.
Баллон с водой	Для независимой от водопроводной сети подачи воды для стакана для полоскания рта и инструментов.
Наружный отсос влаги с полусферическим клапаном	Наконечники для отсоса и полусферический клапан управляются централизованно.
Наружный отсос влаги. Прямой сток без полу- сферического клапана	Наконечники для отсоса управляются централизованно.
Аспирационная система Вентури	Пневматический слюноотсос
Аспирационная система Вентури	Пневматическая система отсоса брызг распылителя
Стоматологическая лам- па KaVoLUX 540 LED T/EDI/MAIA	Стоматологическая лампа.
Опора для подноса с ин- струментами	Для небольшого лотка с инструментами.
Бойлер для подогрева воды	Для подогрева воды, наливаемой в стакан для поло- скания.
Вакуумный регулятор	Регулятор отсасываемого воздуха при слишком высоком разрежении всасывания.
Интенсивная стерилизация, в ручном режиме	Интенсивная стерилизация с повышенной дозиров- кой Oxygenal 6
	См. также: В PA ESTETICA E30, Страница 0
Электрическое отключение воды	Отключение гидравлического давления при простое

6.2 Кресло пациента

Обозначение	Описание
Подлокотник	Для облегчения усаживания/вставания пациента подлокотник может быть поднят.
Детское сидение	Для лечения детей.
Положение Тренделен- бурга (опция)	Сиденье движется синхронно со спинкой

6.3 Блок ассистента

Обозначение	Описание
Satelec Mini LED и KaVo	Светодиодная полимеризационная лампа.
Poly One	

6 Принадлежности и интегрированные устройства | 6.4 Модуль врача

Обозначение	Описание
Наконечник для борма-	Наконечник для подачи воздуха и воды, без подогре-
шины с тремя функциями	ва и без люминесцентной подсветки.
One/наконечник для бор-	
машины с тремя функ-	
циями	

6.4 Модуль врача

Обозначение	Описание
Пневмошланг инструмента	Для подсоединения турбины и насадки SONICflex, а также всех инструментов, которые подходят к переходнику Multiflex.
Шланг Borden	Для ручных инструментов Borden (2 отверстия).
Узел «Микромотор INTRA LUX KL 703 LED»	Микромотор без коллектора, с подсветкой.
Узел «Микромотор INTRA LUX KL 701»	Микромотор без коллектора, с подсветкой.
Наконечник для борма- шины с тремя функциями Опе/наконечник для бор- машины с тремя функ- циями	Наконечник для подачи воздуха и воды, без подогрева и без люминесцентной подсветки.
PiezoLED	Насадка со светодиодной подсветкой для удаления зубного камня с наконечниками Scaler.
PIEZOsoft	Насадка без подсветки для удаления зубного камня с наконечниками Scaler/Paro/Endo/Prep
Негатоскоп 1440	Монтаж на опорной стойке светильника.
Негатоскоп 5х5	Для снимков размером 5 x 5 см (устанавливается слева или справа на модуле врача).
Держатель для лотка обычный/стандарт США/ двойной	Обычный, стандарт США или два обычных лотка (устанавливаются слева или справа на модуле врача).
Управление вращающим моментом (Endo)	Привод для эндодонтического лечения.
Chipblower (опция)	Регулирует выбор струи воздуха на ручном инструменте (не для PiezoLED и PIEZOsoft).

7 Контроль техники безопасности - инструкции по контролю

7.1 Руководство

7.1.1 Общие указания



Указание

Контроль техники безопасности осуществляется одним или несколькими специалистами по электрике (описание приведено в IEC 61140), которые прошли обучение по работе с соответствующими приборами.



Указание

Приведенные в данном документе описания и предусмотренные проверки соответствуют международному стандарту IEC 62353 (DIN VDE 0751-1). Данные нормы действуют для проверок электрических медицинских приборов или систем, которые соответствуют стандарту IEC 60601-1 (DIN EN 60601-1).

Указание



Для оценки безопасности медицинских приборов, систем или их частей необходимо проводить контроль техники безопасности в следующих случаях:

- перед вводом в эксплуатацию
- ▶ при текущем ремонте
- при осмотре и техническом обслуживании
- после ремонта
- ▶ перед повторными проверками.



Указание

Для приборов, не соответствующих стандарту IEC 60601-1 (DIN EN 60601-1), эти требования можно применять в случае соблюдения норм безопасности, которые использовались при изготовлении данных приборов.



Указание

Если со стоматологической установкой KaVo используется несколько электрических приборов или используются электрические приборы других изготовителей, то при контроле техники безопасности необходимо также учитывать технические характеристики, приведенные изготовителями в прилагаемых руководствах по эксплуатации всех таких приборов.



Указание

В процедуру контроля техники безопасности также должны быть включены принадлежности электрических медицинских приборов, которые могут влиять на безопасность проверяемых приборов или на результаты измерений.

7 Контроль техники безопасности - инструкции по контролю | 7.1 Руководство



Указание

Процедуры контроля техники безопасности всех принадлежностей должны быть документированы.



Указание

Кроме того, необходимо учитывать технические характеристики всех проверяемых приборов, которые приведены изготовителями в руководствах по эксплуатации.



Указание

Для ведения ведомости учета запасов и для регистрации важных исходных данных медицинского изделия KaVo предоставляет книгу медицинского изделия. Журнал регистрации медицинских приборов доступен только на немецком языке (Арт. № 0.789.0480).



Указание

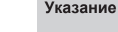
Все последующие проверки и измерения должны быть зарегистрированы например, в книге регистрации медицинских приборов. В конце документов рекомендуется приводить схемы.



Указание

Соблюдайте указанную изготовителем последовательность проверок!

7.1.2 Указания к медицинским электрическим системам





Медицинская электрическая система - это комбинация отдельных приборов (согласно указаниям изготовителя), которая удовлетворяет следующим условиям.

- ▶ Хотя бы один из приборов должен быть медицинским электрическим прибором.
- ► Приборы должны быть соединены с помощью функционального соединения или через многоконтактную штепсельную розетку.



Указание

Специалист, который устанавливает медицинскую электрическую систему, должен установить необходимые заданные значения и методы измерений в соответствии с требованиями IEC 60601-1 (DIN EN 60601-1).

7 Контроль техники безопасности - инструкции по контролю | 7.1 Руководство

Указание



Каждый прибор медицинской электрической системы, который подключен к сети питания или может быть подключен или отключен от сети питания без помощи дополнительных инструментов, должен проверяться отдельно. Кроме того, медицинская электрическая система должна быть проверена как единый блок, чтобы предотвратить ситуацию, когда "устаревание" отдельных приборов может привести к недопустимым значениям.

i

Указание

Медицинская электрическая система, подсоединенная к сети питания через многоконтактную штепсельную розетку, при проверке должна рассматриваться как отдельный прибор.

i

Указание

В случае подсоединения медицинской электрической системы или ее части к сети через разделительный трансформатор это должно учитываться при проведении измерений.

Указание



В медицинских электрических системах, в которых объединено несколько медицинских электрических приборов через канал передачи данных или иным способом, например, через электрические проводящие крепления или трубопровод охлаждающей жидкости, должно проверяться сопротивление защитного провода каждого прибора.



Указание

Если отдельные подключенные к медицинской электрической системе медицинские электрические приборы невозможно проверить по отдельности по техническим причинам, выполняется проверка медицинской электрической системы как единого блока.

7.1.3 Состав контроля техники безопасности

Визуальный контроль

Визуальная оценка состояния медицинских изделий и принадлежностей на безопасность и пригодность к эксплуатации.

Измерения

- Измерение сопротивления защитного провода согласно IEC 62353 (DIN VDE 0751-1)
- Измерение тока утечки приборов EGA согласно IEC 62353 (DIN VDE 0751-1)
- Измерение тока утечки из пользовательского блока EPA согласно IEC 62353 (DIN VDE 0751-1)

7 Контроль техники безопасности - инструкции по контролю | 7.1 Руководство



Указание

Измерение сопротивления изоляции согласно IEC 62353 (DIN VDE 0751-1) проводиться не должно. При использовании рекомендованного контрольного прибора для проверки безопасности согласно IEC 62353 (DIN VDE 0751-1), приложение С, проверка осуществляется путем измерения тока утечки!

Проверка работоспособности

Проверка работоспособности медицинских изделий и всех аварийных отключений в соответствии с сопроводительной документацией/руководствами по эксплуатации.

7.1.4 Сроки проверок

• Интервал проверки приборов типа II а каждые 2 года

7.1.5 Указания по методам проведения проверок согласно IEC 62353

- Класс защиты 1
- Тип ВF
- Прочность фиксации прибора / Предельное значение: SL < 0,3 Ω
- Измерение согласно EGA / Предельное значение: < 10 мА*
- Измерение согласно ЕРА / Предельное значение: < 5 мА

7.1.6 Указания по проведению повторных проверок



Указание

Регистрация и оценка получаемых при проверках значений должны производиться вместе со способом измерения. Полученные при измерениях значения не должны превышать заданных значений.



Указание

Если полученное при измерении значение меньше предельного значения менее чем на 10%, необходимо провести сравнение с предыдущими результатами измерений. При установленном ухудшении значения сроки проверок следует сократить!

^{*}При соблюдении указания 2 из таблицы 2 предельное значение EGA соответствует значению по IEC 60601 (DIN EN 60601).

7.2 Указания по контролю техники безопасности

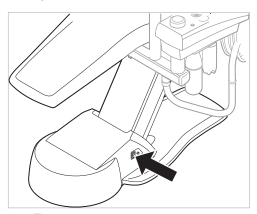
7.2.1 Подготовительные операции с прибором

<u> Л. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!</u>

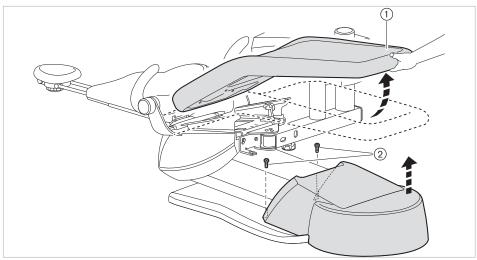
Электрический ток.

Смерть или травмирование в результате удара электрическим током.

- ▶ Во время проведения технического обслуживания выньте сетевой штекерный разъем из розетки или обесточьте аппарат, полностью отсоединив от сетевого питания.
- ► После перемонтажа произведите проверку аппарата на электротехническую безопасность согласно IEC 62353 (DIN VDE 0751-1).
- ▶ Перед проведением работ по обслуживанию отключайте главный выключатель.



- ▶ Подушку сиденья слегка приподнимите на ножном конце ① и снимите с кресла.
- ▶ Отвинтите два винта ② с крышки коробки выводов.



▶ Снимите крышку вверх.

7.2.2 Визуальный контроль (осмотр)

Сначала необходимо проверить следующие пункты.

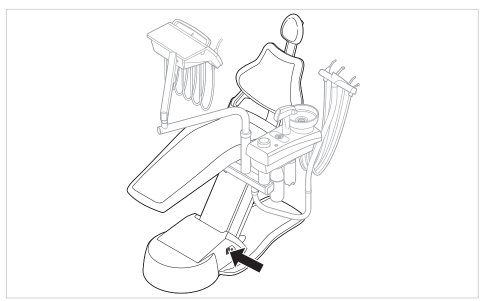
Изменилось ли оснащение медицинского электрического прибора или системы по сравнению с предыдущей проверкой?



- Документированы ли эти изменения (протокол проверки, контроль техники безопасности)?
- Имеются ли признаки недостаточности безопасности?

Проверка доступных снаружи предохранительных устройств по номинальным параметрам

► Проверить, соответствует ли главный предохранитель на главном выключателе ② установки заданным номинальным параметрам ①.



Визуальный контроль и оценка состояния медицинских изделий и принадлежностей

Следующий список является примерным и неполным.

Необходимо выполнить проверку по следующим пунктам:

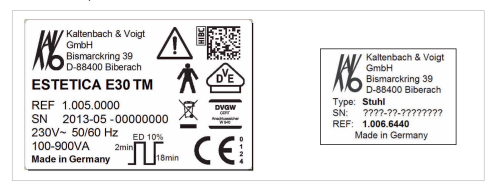
- Устойчивость аппарата
- Целостность частей обшивки и корпуса (трещины, изломы)
- Работоспособность несущих систем на сторонах врача и ассистента, стоматологических ламп и дисплея (тормоза, регулировка высоты и т.д.)
- Состояние шлангов инструментов и отсасывающих шлангов
- Состояние всех встроенных рабочих частей
- Состояние мембранной клавиатуры
- Состояние резьбы для крепления наконечников на насадке с ультразвуковым скейлером для удаления зубного камня
- Состояние стоматологической лампы
- Герметичность корпуса установки
- Состояние сетевых подключений заказчика
- Состояние систем подачи воздуха и воды
- Отсутствие повреждений смотрового стекла и корпуса камеры ERGOcam
- Срок использования установленного в BS баллона с водой не истек

Проверка читаемость и полноту указаний по технике безопасности

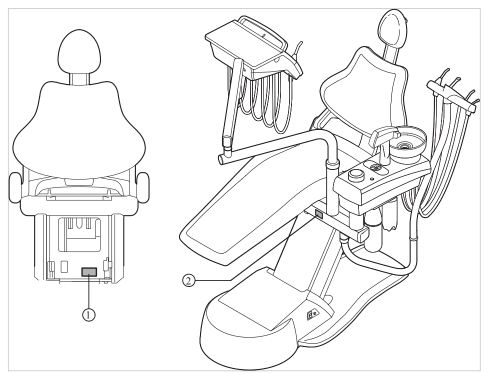
7 Контроль техники безопасности - инструкции по контролю 7.2 Указания по контролю техники безопасности		
•	Проверьте наличие и читаемость всех указаний по технике безопасности (таблички и надписи).	

7 Контроль техники безопасности - инструкции по контролю | 7.2 Указания по контролю техники безопасности

▶ Проверьте наличие и читаемость заводской таблички и табличек с серийными номерами.



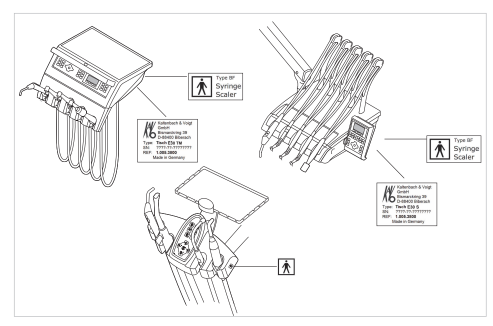
Заводские таблички на установке ESTETICA E30 и на кресле пациента



Место расположения заводской таблички и таблички с серийным номером

Табличка с серийным номером на ② Заводская табличка кресле

7 Контроль техники безопасности - инструкции по контролю | 7.2 Указания по контролю техники безопасности



Места расположения: табличка с серийным номером и маркировка BF

Проверка наличия требуемой документации

▶ Проверить наличие в клинике требуемых инструкций по применению и уходу.



Указание

Выявленные при визуальной проверке отклонения следует зафиксировать в протоколе проверки. При этом необходимо оценить, влияют ли эти отклонения на безопасность работы установки. Если эти отклонения повышают риски безопасности и не могут быть устранены сразу, то эксплуатация установки запрещается до восстановления работоспособного состояния.

7.2.3 Измерения



Риски для персонала вследствие недостаточной внимательности при проверке.



- ► Перед подсоединением стоматологической установки к прибору проверки безопасности отсоедините ее от сети заказчика.
- ▶ Все проверки должны проводиться таким образом, чтобы избежать возникновения рисков для проверяющего персонала, пациентов и прочих людей.



Указание

Прибор проверки безопасности должен соответствовать требованиям, описанным в стандарте IEC 62353 (DIN VDE 0751-1), приложение C.



Указание

Если не указано иное, все значения напряжения и тока являются фактическими значениями переменного, постоянного или смешанного напряжения или переменного, постоянного или смешанного тока.



Указание

Кабели и провода, например кабели для подсоединения к сети, измерительные кабели и кабели передачи данных, должны располагаться таким образом, чтобы уменьшить их влияние на измерения до минимума.



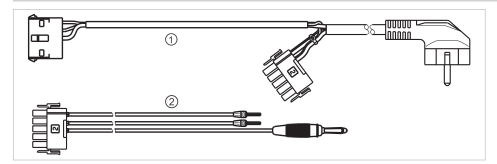
Указание

Соединительные провода, такие как линии передачи данных и провода заземления, могут выполнять функцию защитных соединений. Дополнительные защитные соединения, не предусмотренные изготовителем прибора, могут стать причиной ошибочных измерений.



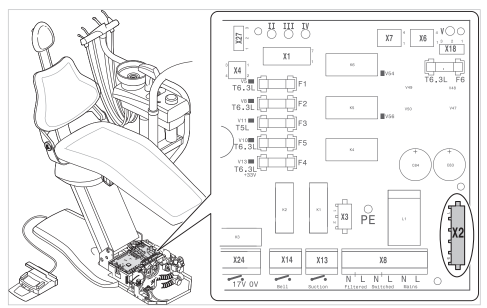
Указание

Можно заказать следующие вспомогательные средства для помощи при проведении измерений: измерительный провод KaVo (**Арт.** № **0.411.8811**)



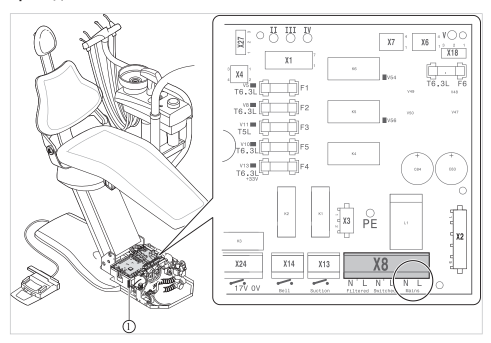
С помощью измерительного провода ① установка отключается от сети заказчика и подключается к прибору для проверки безопасности. При этом провод для подсоединения к сети заказчика L & N не должен отсоединяться от платы входного напряжения. Переходный кабель ② поставляется вместе с измерительным проводом KaVo и применяется для более ранних моделей стоматологических установок, не оснащенных соединительным штекером X2.

Подключение прибора для проверки безопасности к стоматологической установке с помощью измерительного провода KaVo



- ► Отсоедините штекер X2 от элемента управления и подключите его к подходящему штекеру X2 измерительного провода KaVo (**Арт.** № **0.411.8811**).
- ► Второй штекер X2 измерительного провода KaVo присоедините к элементу управления (X2).
- ► Подсоедините штекер с защитным контактом измерительного провода KaVo к прибору для проверки безопасности.

Подключение прибора для проверки безопасности к стоматологической установке без использования измерительного провода KaVo.



- Клемма защитного провода (защитное заземление)
- ▶ Отключите подачу напряжения на контакты L и N сетевого провода, предоставляемого заказчиком.
- Отсоедините контакты L и N от соединительных клемм X8.L и X8.N электросети.
- ► Подсоедините контрольный прибор для проверки безопасности прямо к соединительным клеммам X8.L и X8.N электросети и клемме защитного провода (защитное заземление).



Указание

Во время измерения главный выключатель медицинского электрического прибора/системы должен быть включен.

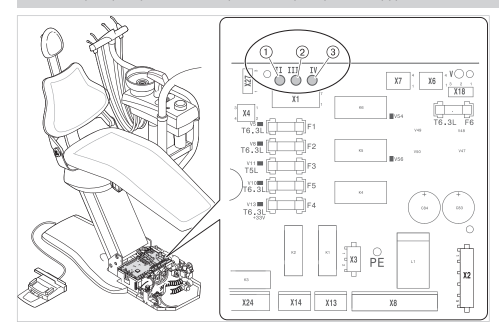
Подсоединить используемые части [АР] к прибору проверки безопасности:

- ▶ ①-③ соедините с прибором проверки безопасности.
- ► Подсоедините прибор для проверки безопасности к дополнительным точкам замеров АР X.



Указание

Дополнительные точки измерения AP X должны быть предусмотрены при дополнительном оснащении: например, при наличии дополнительных приборов, таких как ультразвуковой скейлер PIEZO, приборы BY-хирургии и т. д.

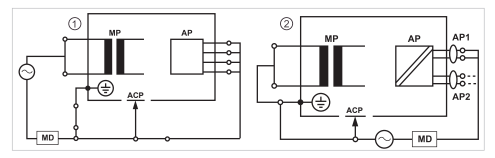


См. также:

🗎 Приложение - Дополнительные точки замеров, Страница 0

Подсоединить доступные электропроводящие детали [АСР] к РЕ

АСР = доступные электропроводящие детали





Указание

Дополнительные точки замеров АСР X должны быть предусмотрены при дополнительном оснащении, например, насоса поваренной соли и т. д.

См. также:

🗎 Приложение - Дополнительные точки замеров, Страница 0

АСР на стоматологической установке

На стоматологической установке ESTETICA E30 при проведении измерений нет необходимости подсоединять электропроводящие детали к защитному проводу (PE), поскольку все важные детали имеют заводское соединение с защитным проводом (PE) и включены в проверку.

Электропроводящие детали АСР на стоматологической лампе

На стоматологических лампах при проведении измерений нет необходимости подсоединять электропроводящие детали к защитному проводу (PE), поскольку все важные детали имеют заводское соединение с защитным проводом (PE) и включены в проверку.

Измерение сопротивления защитного провода [SL]

Предельное значение

< 0,3 Ω (максимальное значение!)



Указание

Необходимо проверить целостность провода для подсоединения к сети, в особенности защитного провода. После установления его целостности можно проводить оценку состояния по результатам визуальной проверки. В случае выявления повреждений необходимо действовать в соответствии с общими указаниями.



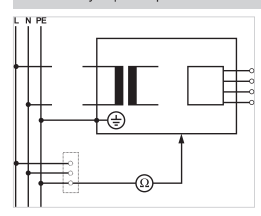
Указание

При этом измерении можно учитывать сопротивление соединения защитного провода сети питания.



Указание

В случае наличия подготовленных для использования съемных кабелей для подсоединения к сети они также должны быть учтены и должно быть измерено соответствующее сопротивление SL.



Измерения защитного кабеля

Необходимо измерить сопротивление защитного провода на следующих компонентах установки:

- стоматологическая установка
- стоматологическая лампа
- дополнительное оснащение



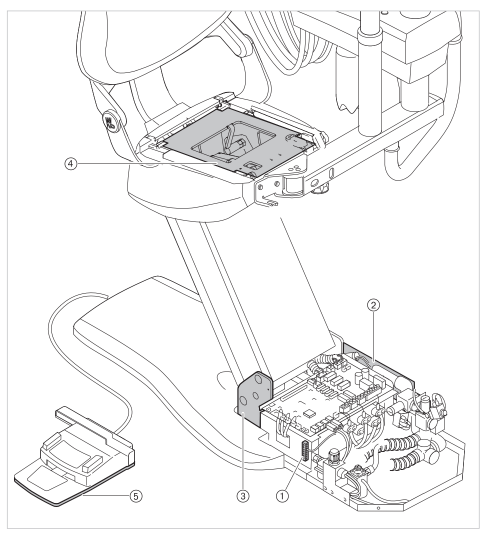
Указание

При дополнительном оснащении необходимо учитывать дополнительные точки измерения SL X, например, если установлены дополнительные приборы, такие как разъемы для внешних приборов, модуль камеры мультимедийной системы и т.д.

См. также:

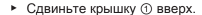
🖹 Приложение - Дополнительные точки замеров, Страница 0

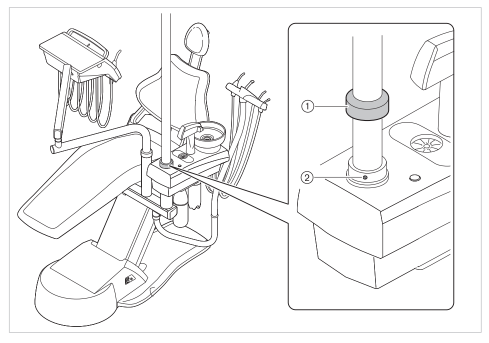
Обследование стоматологической установки с помощью пробника



Точки измерения на основании аппарата

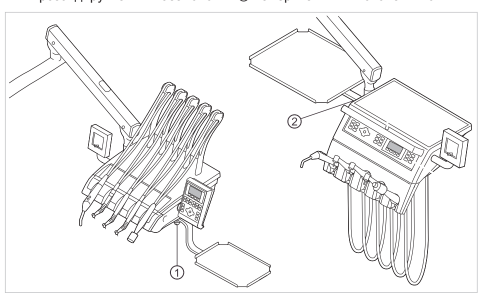
- ① Зона клеммы защитного провода
- ③ Плита основания корпуса
- Плита основания, ножная педаль (нижняя сторона)
- ② Держатель главного выключателя
- ④ Верхняя часть кресла



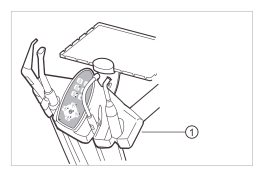


Точки измерения на стандартном кресле пациента

- ▶ Проверьте прочность посадки полиэтиленового винта без головки ②.
- ▶ Прозондируйте винт без головки ② измерительным наконечником.



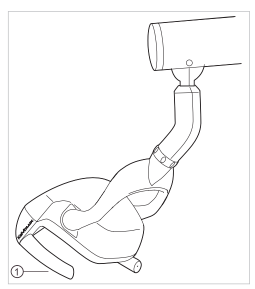
- Модуль врача S: место монтажа опоры для подноса с инструментами
- Модуль врача ТМ: место монтажа опоры для подноса с инструментами



 Блок ассистента: крепежный винт в нижней части блока ассистента

Обследование стоматологической лампы с помощью пробника

Стоматологическая лампа KaVoLUX 540 LED T



 Крепежный винт удерживающего захвата при снятой удерживающей втулке

Стоматологическая лампа EDI/MAIA

На стоматологических лампах EDI и MAIA не нужно зондировать никакие измерительные точки.

Измерение сопротивления дополнительных приборов

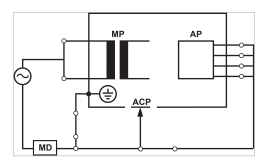
См. также:

🖹 Приложение - Дополнительные точки замеров, Страница 0

Измерение тока съемных приборов

Предельное значение

< 10 мА (максимальное значение!)



Класс защиты 1



Электрический ток.

Смерть или травмирование в результате удара электрическим током.

► Измерение рабочего тока в приборах класса защиты I проводить только после проверки защитного провода.

Л ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!



Электрический ток.

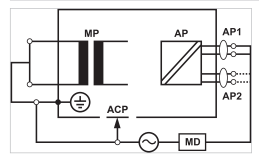
Смерть или травмирование в результате удара электрическим током.

► Перед подсоединением стоматологической установки к прибору проверки безопасности отсоединить стоматологическую установку от сети заказчика.

Измерение тока утечки съемных приборов

Предельное значение

< 5 мА (максимальное значение)



Класс защиты 1



Электрический ток.

Смерть или травмирование в результате удара электрическим током.

▶ Измерение рабочего тока в приборах класса защиты І проводить только после проверки защитного провода.



Электрический ток.

Смерть или травмирование в результате удара электрическим током.

▶ Перед подсоединением стоматологической установки к прибору проверки безопасности отсоединить стоматологическую установку от сети заказчика.



Указание

При проверке медицинских электрических приборов с несколькими узлами их необходимо подсоединять последовательно. Результаты измерений не должны превышать предельные значения. Узлы, не участвующие в измерении, должны оставаться открытыми.



Указание

Дополнительное измерение тока утечки узлов типа В должно проводиться только в том случае, если это требуется в инструкциях изготовителя (см. сопроводительную документация).



Указание

Для узлов типа В обычно не требуется отдельное измерение. Используемые части подсоединяются к корпусу (см. рисунок), и учитываются при измерении тока утечки корпуса, причем действуют те же допустимые значения.

7.2.4 Проверка работоспособности

При всех проверках работоспособности должны выполняться следующие условия.

- Должны быть гарантированы основные функции стоматологической установки.
- Стоматологическая установка должна быть пригодна к эксплуатации.
- Не должно быть каких-либо неполадок, шумов, износа и т. д.

Следующий список является примерным и неполным.

- Проверка работоспособности аварийных отключений (см. рисунок ниже)
- Работоспособность главного выключателя прибора
- Функционирование индикации на дисплее
- Проверка работоспособности выключателей подставки на модуле врача и блоке ассистента
- Проверка работоспособности трехфункционального наконечника прочность посадки канюли
- Проверка работоспособности стоматологической лампы
- Проверка работоспособности отсасывающего шланга
- Проверка работоспособности ножной педали
- Работоспособность кресла:
 - Перемещение по всем осям
 - Проверка конечного выключателя

• Проверка работоспособности ...



Поз. №	Срабатывание аварийного отключения	Светодиод на блоке ассистента	Светодиод на модуле врача
1	Скоба на ножной педа- ли	LP AP	+
2	Блок ассистента		10
3	Спинка	2	2
4	Площадка педали	0	0
(5)	Сиденье Для переоборудования исполнения для прав- шей/левшей при сня- том сиденье	2	2

7.2.5 Оценка состояния и документация



Указание

Все проверки должны быть подробно документированы. Документация должна содержать следующие данные:

- Указание места проверки
- Фамилия инспектора
- ▶ Обозначение проверяемого прибора (например тип, серийный номер)
- Проверки и измерения
- Данные, тип и результаты измерений, полученные при визуальной проверке
- ▶ Данные, тип и результаты измерений
- Данные, тип и результаты измерений, полученные при проверке работоспособности
- ► Средства измерения и контроля с указанием серийного номера/номера средства контроля и межкалибровочного интервала
- Завершающая оценка
- ▶ Дата и подпись инспектора

В конце раздела «Контроль техники безопасности» находится образец отчета о проверке, который следует скопировать. KaVo рекомендует использовать этот образец.



Указание

После проверки, ремонта или установки необходимо проверить, можно ли перевести медицинский электрический прибор или систему обратно в состояние, пригодное для целевого использования, прежде чем вводить его в эксплуатацию.





Если безопасность проверенного медицинского электрического прибора или системы не подтверждена, например, проверка не дала положительных результатов, необходимо дать его соответствующую характеристику и описание возникающих рисков в письменном виде и передать этот документ в ОТВЕТСТВЕННУЮ ОРГАНИЗАЦИЮ (как правило, эксплуатирующей компании). В случае, если неисправности устранены, данное действие не требуется. Однако ошибки должны быть зафиксированы в протоколе проверки.



Протокол проверки техники безопасности [STK]

Пользователь		Проверяюц	цая орган	низаці	1Я		
		Фамилия ин	нспектор	a			
🗖 Проверка перед вводом в эксплуа	тацию	Дата					
□ Повторная проверка		проверки:					
Проверка после ремонта							
Изготовитель:		следующая	повторн	ая пр	оверка нес	обходи	ма через
Аппарат: Серийный номер: Идент. номер:			6	12	18	24	месяцев
Проверка согласно: IEC 62353 Класс защиты: I II Сетевое соединение: надежно подклю Рабочая часть тип: В В Г	чено	Использова Изделие: Тип:	інное изм	иерит	ельное уст	ройст	30
Проворую					Провер	ока про	ойдена
Проверка:					да		нет
Визуальный контроль:							
Измерения:	КИ	меренная вели	ичина	, ,			
Сопротивление защитного провода							
Ток утечки заменяющих приборов (EGA) (см. рис. 3)							
Ток утечки эквивалента пациента (ЕРА) (см. рис. 6)							
Сопротивление изоляции							
Проверка работоспособности (согласно техническим характеристикам изделия)							
Дефекты/замечания/оценка							
Общая оценка: ☐ Неполадки или дефекты безопасн ☐ Прямой угрозы нет; обнаруженны ☐ Необходимо вывести устройство в ☐ Устройство не соответствует треб компонентов/вывести из эксплуат	е дефе из эксп бования	екты могут быт луатации до ус	ь устран странени	ія неп	оладок !		/замену
Дата/Подпись							

8 Приложение - Дополнительные точки замеров | 8.1 Дополнительные точки взятия отсчетов SL X для измерения защитного кабеля

8 Приложение - Дополнительные точки замеров

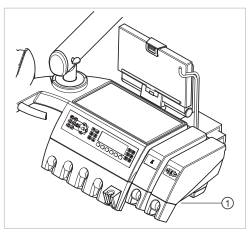


Указание

Для принадлежностей, которые не указаны в данном документе, следует соблюдать предписания соответствующих инструкций по применению. Пример: ERGOcam 5.

8.1 Дополнительные точки взятия отсчетов SL X для измерения защитного кабеля

Модули "ВЧ-хирургия" и ERGOcam 5



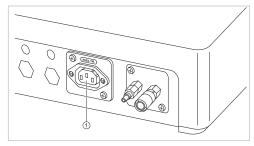
① Винты нижней части корпуса



Указание

Модули не заземлены с помощью защитного провода. При высоком сопротивлении защитного провода SL необходимо улучшить электрическое соединение между модулем и элементом врача. Это может возникнуть, например, в случае наличия стопорной шайбы на соединительном болте.

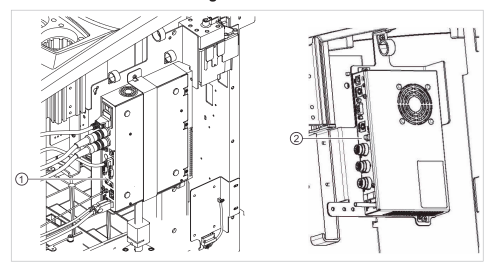
Устройство для подключения внешних устройств



▶ Пробник установить на средний контакт ①.

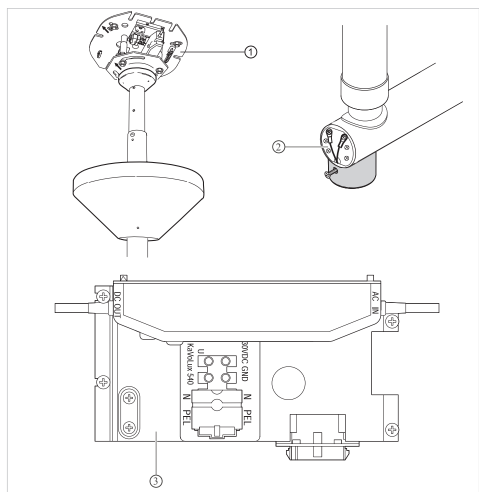
8 Приложение - Дополнительные точки замеров | 8.1 Дополнительные точки взятия отсчетов SL X для измерения защитного кабеля

ERGOcom 4 и ERGOcom light



- ERGOcom 4: стыковая накладка с обратной стороны
- ② ERGOcom light: стыковая накладка с обратной стороны

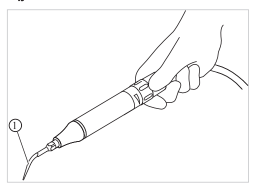
Переходник стоматологической лампы BS



- ① Переходник опорной плиты
- Место подключения защитного провода
- ③ Зона клеммы защитного провода

8.2 Дополнительные точки замеров AP X для измерений EGA-/EPA

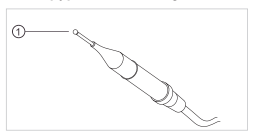
Зондирование ультразвукового скейлера PIEZO испытательным щупом



Пример точки измерения на ультразвуковом скейлере PiezoLED

 Испытательный щуп, установленный на ультразвуковом скейлере

ВЧ-хирургия AUTOsurge



 Пробник на шаровой электрод ВЧнасадки



Указание

Во время измерения ЕРА следует привести в действие выключатель на насадке.

Указание



Определение выходной мощности высокой частоты:

Поскольку у заказчика отсутствует утвержденная технология испытаний высокочастотного хирургического наконечника для этого диапазона мощности (< 50 Ватт), изготовитель не предписывает измерение мощности.

Какие-либо неудобства или опасности для пациента вследствие этого не возникают. Если высокочастотный хирургический наконечник показывает слишком малую мощность, KaVo рекомендует сдать его на завод для проверки.



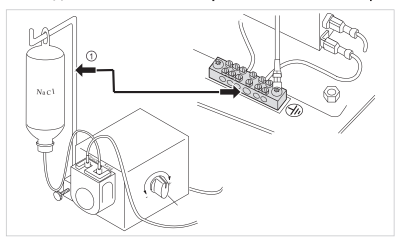
Указание

Дополнительные точки замеров AP X должны быть предусмотрены при дополнительном оснащении, например, при наличии дополнительных приборов, камеры мультимедийной системы и т. д.

8 Приложение - Дополнительные точки замеров | 8.3 Дополнительные точки соединения АСР X (дополнительное заземление)

8.3 Дополнительные точки соединения АСР X (дополнительное заземление)

Обследование насоса поваренной соли с помощью пробника



① Пробник на держателе флакона



Указание

Для измерений EGA и EPA необходимо обеспечить постоянное соединение от электропроводящей детали к зажиму защитного провода (PE). Это можно реализовать, например, используя измерительный провод и соединительные зажимы.

9 Устранение неисправностей | 8.3 Дополнительные точки соединения АСР Х (дополнительное заземление)

9 Устранение неисправностей



Указание

При неисправностях отдельных ручных инструментов (например, турбины, микромотора, камеры, Satelec Mini LED и т. д.) действуйте согласно отдельным инструкциям по эксплуатации и уходу.

Неисправность	Причина	Устранение	
Аппарат не запускается.	Выключен главный выключатель.	•	Включить главный вы- ключатель.
	Главный предохранитель разомкнул электрическую	•	Отсоединить устрой- ство от сети.
	цепь.	•	Проверить главный предохранитель и при необходимости заменить. Главный предохранитель находится рядом с главным выключателем.
		•	Для этого открыть отверткой штыковой затвор и заменить слаботочный предохранитель (Т 6,3 Н Арт. № 0.223.2783).
		•	После этого снова закрыть штыковой затвор при помощи отвертки.
Кресло пациента не дви- гается.	Активировано защитное отключение. (светодиоды на панели управления мигают.)	•	Проконтролировать защитное отключение и устранить причину отключения.
Дисплей без индикации	Ошибка шины/аппарат- ная ошибка	•	Выключите и включите аппарат снова.
		•	Если проблема возникнет вновь, обратитесь в сервисную службу.
Блок управления не функционирует	Ошибка шины/аппарат- ная ошибка	•	Выключите и включите аппарат снова.
		•	Если проблема возникнет вновь, обратитесь в сервисную службу.
Сильные шумы при работе турбины.	Неисправен ротор турбины.	•	Замените ротор турбины. Соблюдать инструкцию по эксплуатации турбины.

9 Устранение неисправностей | 8.3 Дополнительные точки соединения АСР Х (дополнительное заземление)

Неисправность	Причина	Устранение	
Satelec Mini LED/KaVo Poly One не функциони- рует.	См. также: Руководство по эксплуатации Satelec Mini LED/KaVo Poly One		
Отсутствует люминес- центное освещение ин- струментов	Не выбрано предвари- тельно люминесцентное освещение.	•	Предварительно выбрать люминесцентное освещение.
	Лампа высокого давления или светодиодная лампа Multi на инструменте неисправна.	См. также:	Заменить лампу высокого давления или светодиодную лампу Multi.
Не подается спрей на ручных инструментах.	Спрей не выбран.	>	Выбрать спрей. Проверить настройки дроссель-клапанов мо- дуля врача.
	Кольцо для регулировки подачи спрея закрыто. Закрыт спрей-дроссель Ws20 на регулирующем клапане.	•	Отвернуть регулировочное кольцо на инструменте. Проверить настройки дроссель-клапанов модуля врача.
	Закрыт главный кран врачебного кабинета.	•	Открыть главный кран.
	Не включен компрессор.	>	Включить компрессор.
Не наливается вода в стакан для полоскания и	Баллон с водой пуст.	>	Наполнить баллон с водой.
плевательницу.	Отсутствует подача сжатого воздуха на установку.	•	Включить компрессор.
Недостаточно спрея на инструментах.	Дюзы распылителя спрея загрязнены.	•	Очиститт дюзы распылителя спрея в соответствии с прилагаемой инструкции по эксплуатации инструмента.

9 Устранение неисправностей | 8.3 Дополнительные точки соединения АСР Х (дополнительное заземление)

Неисправность	Причина	Устранение
Неплотность на инстру- ментах.	Повреждение уплотнительных колец круглого сечения на переходнике MULTIflex, переходнике микромотора, удерживающей втулке или канюле наконечника для бормашины с тремя функциями.	► Замените уплотнительные кольца.
PiezoLED или PIEZOsoft не работает.	PiezoLED или PIEZOsoft не колеблется.	
Не идет отсос через отсасывающие шланги.	Заслонки на конических элементах закрыты.	▶ Откройте заслонки.
	Сита в соединителе за-	▶ Заменить сита.
	Нажата педаль останов-ки вакуума.	 Отпустить педаль оста- новки вакуума.
	Отсасывающее устройство не работает.	 Включить отсасывающее устройство. Проверить предохранитель отсасывающего устройства.
Вода в рециркуляционном фильтре.	Повреждены уплотни- тельные кольца на пере- ходнике MULTIflex.	► Заменить все уплотни- тельные кольца на пе- реходнике MULTIflex.
Операционная лампа не включается.	Выключатель в верхней части лампы выключен.	► Включить выключа- тель.

10 Данные по электромагнитной совместимости в соответствии с EN 60601-1-2

10.1 Электромагнитное излучение

Стоматологическая установка ESTETICA E30 предназначена для эксплуатации в указанном ниже окружении. Покупатель или пользователь ESTETICA E30 обязан обеспечить, чтобы она работал при следующих условиях внешней среды.

Измерение излучения помех	Соответствие	Электромагнитный фон — рекомендации
Высокочастотные излучения со- гласно CISPR 11	Группа 1	Прибор ESTETICA E30 использует ВЧ-энергию только для своей внутренней работы. Поэтому излучение высоких частот аппаратом крайне незначительно, и создание помех для расположенных рядом электронных приборов маловероятно.
Высокочастотные излучения со- гласно CISPR 11	Класс В	Прибор ESTETICA E30 пригоден для применения во всех учреждениях, в том числе и в расположенных в жилой зоне, напрямую подключенных к общественной сети электроснабжения, которая питает также здания, используемые в качестве жилья.
Излучение от гармонической составляющей высшего порядка в соответствии с EN 61000-3-2	Класс А	Прибор ESTETICA E30 пригоден для применения во всех учреждениях, в том числе и в расположенных в жилой зоне, напрямую подключенных к общественной сети электроснабжения, которая питает также здания, используемые в качестве жилья.
Излучение колебаний напряжения/мерцание в соответствии с EN 61000-3-3	соответствует	Прибор ESTETICA E30 пригоден для применения во всех учреждениях, в том числе и в расположенных в жилой зоне, напрямую подключенных к общественной сети электроснабжения, которая питает также здания, используемые в качестве жилья.

10.2 Устойчивость к электромагнитным помехам

Стоматологическая установка ESTETICA E30 предназначена для эксплуатации в указанном ниже окружении. Покупатель или пользователь ESTETICA E30 обязан обеспечить, чтобы она работал при следующих условиях внешней среды.

10 Данные по электромагнитной совместимости в соответствии с EN 60601-1-2 | 10.3 Рекомендуемые безопасные расстояния между переносными и мобильными ВЧ-телекоммуникационными приборами и стоматологической установкой

Испытания на помехоу- стойчивость	Испытательный уровень EN 60601	Уровень соответствия	Электромагнитный фон — руководящие указания
Защита от статического электричества (ESD) в соответствии с EN 61000-4-2	± 6 кВ контактный разряд ± 8 кВ воздушный разряд	I and the second	Полы должны быть выполнены из дерева или бетона либо должны быть покрыты керамической плиткой. Если полы имеют синтетическое покрытие, необходимо выдерживать относительную влажность воздуха не ниже 30 %.
Кратковременные им- пульсные помехи/вспы- шки в соответствии с EN 61000-4-4	± 2 кВ для сети ± 1 кВ для входа и для выхода	± 2 кВ для сети	Качество питающего напряжения должно отвечать обычным требованиям для рабочих и медицинских помещений.
Импульсное напряжение (выбросы напряжения) в соответствии с EN 61000-4-5	± 1 кВ противофазное тактовое напряжение ± 2 кВ синхронное тактовое напряжение	± 1 кВ противофазное тактовое напряжение ± 2 кВ синхронное тактовое напряжение	Качество питающего напряжения должно отвечать обычным требованиям для рабочих и медицинских помещений.
Падения напряжения, кратковременные перерывы и колебания напряжения питания в соответствии с EN 61000-4-11	< 5 % U _т (>95 % резкое падение) для ½ периода 40 % U _т (60 % резкое падение) для 5 периодов 70 % U _т (30 % резкое падение) для 25 периодов < 5 % U _т (> 95 % резкое падение) для 5 с (250 периодов)	< 5 % U _т (>95 % резкое падение) для ½ периода 40 % U _т (60 % резкое падение) для 5 периодов 70 % U _т (30 % резкое падение) для 25 периодов < 5 % U _т (> 95 % резкое падение) для 5 с (250 периодов)	Качество напряжения питания должно соответствовать типичным условиям больницы или предприятия. Если пользователю ESTETICA E30 необходимо, чтобы прибор функционировал и при возникновении сбоев энергоснабжения, то рекомендуется обеспечить питание ESTETICA E30 от источника бесперебойного питания или батарейки.
Магнитное поле при частоте напряжения (50/60 Гц) в соответствии с EN 61000-4-8	3 А/м	3 А/м	Магнитное поле при частоте сети должно соответствовать стандартным величинам, установленным для рабочих и медицинских помещений.

Примечание: U_T - сетевое переменное напряжение перед применением испытательного уровня.

10.3 Рекомендуемые безопасные расстояния между переносными и мобильными ВЧ-телекоммуникационными приборами и стоматологической установкой

ESTETICA E30 предназначен для работы при таких электромагнитных условиях среды, при которых ВЧ-помехи контролируются. Клиент или пользователь ESTETICA E30 может помочь избежать появления электромагнитных помех, со-

10 Данные по электромагнитной совместимости в соответствии с EN 60601-1-2 | 10.4 Устойчивость к электромагнитным помехам

блюдая минимальное расстояние между высокочастотными телекоммуникационными приборами (передатчиками) и ESTETICA E30 в зависимости от выходной мощности коммуникационного прибора, как это указано ниже. Безопасное расстояние зависит от несущей частоты:

	150 кГц - 80 МГц $d=1,17^{\sqrt{p}}$ м		800 МГц - 2,5 ГГц d=2,33 \sqrt{P} м
0,01	0,1	0,1	0,2
0,1	0,4	0,4	0,7
1	1,2	1,2	2,3
10	3,7	3,7	7,4
100	11,7	11,7	23,3

Для передающего устройства, номинальная мощность которого в вышеприведенной таблице не указана, можно рассчитать рекомендуемое безопасное расстояние d в метрах (м) по уравнению, которое относится к соответствующему столбцу, причем номинальная мощность передающего устройства P в ваттах (Вт) соответствует характеристикам, которые приводит его изготовитель. ПРИМЕЧАНИЕ 1 Для 80 МГц и 800 МГц действителен более высокий диапазон частот.

ПРИМЕЧАНИЕ 2 Настоящие рекомендации могут применяться не во всех ситуациях. На распространение электромагнитных волн оказывают влияние процессы поглощения и отражения их от зданий, предметов и людей.

10.4 Устойчивость к электромагнитным помехам

Стоматологическая установкаESTETICA E30 предназначена для работы при указанных ниже условиях. Покупателю или пользователю установки ESTETICA E30 следует позаботиться о том, чтобы установка эксплуатировалась в сходных условиях.

10 Данные по электромагнитной совместимости в соответствии с EN 60601-1-2 | 10.4 Устойчивость к электромагнитным помехам

Испытания на поме- хоустойчивость	Испытательный уро- вень EN 60601	Уровень соответствия	Электромагнитный фон — руководящие указания
Стойкость к наведенным высокочастотным помехам в соответствии с EN 61000-4-6 Стойкость к электромагнитным высокочастотным полям в соответствии с EN 61000-4-3	3 В _{еff} 150 кГц — 80 МГц вне диапазонов ISM ^a 3 В/м 80 МГц — 2,5 ГГц	3 B _{eff} 3 B/M	Расстояние от переносных и мобильных радиоприборов до ESTETICA E30, включая провода, должно быть не меньше рекомендованного безопасного расстояния, которое рассчитывается по формуле, подходящей для несущей частоты передатчика. Рекомендованное безопасное расстояние: $d=1,17\sqrt{P}$ $d=1,17\sqrt{P}$ для $d=1,17\sqrt{P}$ д

Примечание 1: Для 80 МГц и 800 МГц действителен более высокий диапазон частот.

Примечание 2: Настоящие рекомендации могут применяться не во всех ситуациях. На распространение электромагнитных волн оказывают влияние процессы поглощения и отражения их от зданий, предметов и людей.

^а Диапазоны частот ISM (для промышленного, научного и медицинского применения) от 150 кГц и 80 МГц это 6,765 - 6,795 МГц; 13,553 - 13,567 МГц; 26,957 - 27,283 МГц и 40,66 - 40,70 МГц.

^ьУровни соответствия в частотных диапазонах ISM от 150 кГц до 80 МГц и в частотном диапазоне от 80 МГц до 2,5 ГГц предназначены для того, чтобы уменьшить вероятность того, что мобильные/переносные устройства связи будут вызывать помехи, если они случайно окажутся поблизости от пациента. По этой причине при расчете рекомендуемого безопасного расстояния в этих частотных диапазонах используется дополнительный коэффициент 10/3.

[°]Силу поля стационарных передатчиков, таких, как, например, базы радиотелефонов и наземных мобильных радиоприборов, любительские радиостанции, АМ-и FM-радио- и телевизионных передатчиков теоретически нельзя точно определить заранее. Чтобы определить электромагнитный фон в отношении стационарных передатчиков, следует провести исследование на месте. Если измеренная сила поля на месте использования установки ESTETICA E30 превышает указанные выше уровни соответствия, следует понаблюдать за установкой ESTETICA E30, чтобы подтвердить функционирование в соответствии с назначением. Если наблюдаются необычные эксплуатационные характеристики, могут потребоваться дополнительные меры, как, например, изменение пространственной ориентации или места расположения установки ESTETICA E30.

инструкция по эксплуатации ЕЗТЕТТСА ЕЗО
10 Данные по электромагнитной совместимости в соответствии с EN 60601-1-2 10.4 Устойчивость к электромагнит-
ным помехам
^d В частотном диапазоне от 150 кГц до 80 МГц сила поля должна быть меньше 3

B $_{\rm eff}$ B/m.

Инструкция по эксплуатации ESTETICA E30 10 Данные по электромагнитной совместимости в соответствии с EN 60601-1-2 | 10.4 Устойчивость к электромагнитным помехам

