Instrucciones de uso

D2-SOLO





Fabricante:
DKL CHAIRS GmbH
An der Ziegelei 3
DE-37124 Rosdorf
Alemania
+49 (0)551-50060
info@dkl.de
www.dkl.de

D2-SOLO-S



N.º form. GES-D2SOLO Rev. 08 / 01.01.2025 Nos reservamos el derecho a realizar cambios

Índice de contenidos

Símbolos en las instrucciones de uso	3
Símbolos en la unidad	4
Instrucciones	5
Datos sobre la compatibilidad electromagnética (CEM)	6
Instrucciones de seguridad - Generalidades	7
Datos técnicos	8
Requisitos de los medios	9
Dimensiones en milímetros	11
Descripción del producto	12
Mover el sillón del paciente	13
Puesta en marcha de la unidad de tratamiento	15
Lámpara LED.light EVA	16
Bandeja	19
Escupidera	20
Sistema de aspiración	21
Limpieza y desinfección de superficies	22
Mantenimiento e inspección	25
Controles de seguridad	25
Declaración de garantía + Eliminación de residuos	26
Resultados de la inspección electromagnética (CEM)	27
Uso de dispositivo quirúrgico HF externo	28
Accesorios y piezas de repuesto de DKL CHAIRS	28

Anexos

- > Instrucciones de uso de DÜRR Dental Válvula del lavabo de enjuague bucal 3
- > Instrucciones de uso de DÜRR Dental CAS 1
- > Instrucciones de uso de DÜRR Dental CS 1
- > Instrucciones de uso FARO EVA

Símbolos en las instrucciones de uso



¡ADVERTENCIA! (en caso de que las personas puedan resultar lesionadas)



¡CUIDADO! (en caso de que algún objeto pueda resultar dañado)



Explicaciones generales, sin peligro para el ser humano o los objetos



Termodesinfectable



Esterilizable hasta la temperatura especificada



Llamar al servicio de atención al cliente

Símbolos adosados a la unidad



Consultar las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas



Encendido / Apagado



No tirar a la basura doméstica



Identificación CE con núm. de identificación del organismo mencionado



Control con el pie



Parte de la aplicación del tipo B



Fecha de fabricación



Modellbezeichnung



Número de serie



Hersteller



Denominación del modelo



UDI - Produkt Identifikation



Tensión eléctrica

AC

corriente alterna



Consumo de energía eléctrica

A

Corriente

Hz

Frecuencia de la corriente alterna



Fusible eléctrico

Símbolos en la unidad



Toma de conductor de protección - tierra de protección



Tierra funcional

1

Punto de conexión para conductor neutro

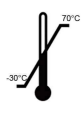
Símbolos en la parte superior del embalaje



Humedad del aire, limitación



Límite de presión atmosférica



Rango de temperatura permitido



Transportar en posición vertical; arriba



Proteger de la humedad



No apilable



Frágil

Instrucciones



Por su propia seguridad y la de sus pacientes

Estas instrucciones de uso tienen por objeto explicarle cómo utilizar su producto. Pero también hemos de advertir de posibles situaciones peligrosas. Su seguridad, la seguridad de su equipo y, por supuesto, la seguridad de sus pacientes son de suma importancia para nosotros.



Tenga en cuenta las instrucciones de seguridad.

Objetivo perseguido

Esta unidad de tratamiento se utiliza para el diagnóstico y la terapia de niños y adultos en el ámbito dental.



El uso inadecuado puede dañar la unidad de tratamiento y con ello causar riesgos y peligros para el paciente, el usuario y terceros.

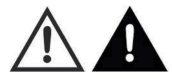
Cualificación del usuario

La unidad de tratamiento DKL podrá ser utilizada solo por personal que disponga de formación médica, especializada y práctica y que previamente haya recibido instrucciones de uso. En cuanto al desarrollo y diseño de la unidad de tratamiento, damos por descontado que va dirigida al grupo profesional de dentistas, higienistas dentales, personal empleado cualificado (profilaxis) y auxiliares técnico-dentales.



Producción de acuerdo a la directiva de la UE.

Este dispositivo médico cumple las prescripciones del reglamento (UE) 2017/745.



Responsabilidad del fabricante

El fabricante puede considerarse responsable de las repercusiones en cuanto a la seguridad, fiabilidad y rendimiento de la unidad de tratamiento solo en el caso de que se sigan las siguientes indicaciones:

- > La unidad dental debe utilizarse de acuerdo con las presentes instrucciones de uso.
- > Si el montaje, las ampliaciones, los nuevos ajustes, modificaciones o reparaciones se han llevado a cabo de la mano de DKL o de terceros autorizados por DKL, de técnicos formados o personal de distribuidores autorizados.
- > Si la instalación eléctrica de la sala cumple con las disposiciones de la norma IEC 60364-7-710 (»Instalaciones eléctricas en salas utilizadas para fines médicos«) o con la normativa vigente en el correspondiente país.
- Si se llevan a cabo las labores de mantenimiento recomendadas anualmente y se cumple con los requisitos de la norma EN 62353 cuando se realicen reparaciones.
- > Si se cumplen íntegramente las "Prescripciones generales: repetición de pruebas y exámenes previos a la puesta en servicio de equipos y sistemas médicos eléctricos".
- > Si, al utilizar el aparato, se tienen en cuenta las disposiciones legales nacionales, en especial las normas de seguridad laboral vigentes y las medidas de prevención de accidentes que estén en vigor.

Datos sobre la compatibilidad electromagnética (CEM) según IEC/EN 60601-1-2



Entorno operativo y advertencias de CEM

Este producto sanitario no es de soporte vital ni se acopla al paciente. Es tan adecuado para el uso en el ámbito doméstico como en instalaciones sanitarias, excepto en salas/zonas en las que se dan interferencias electromagnéticas de alta intensidad.

El cliente o el usuario se ha asegurado de que el producto sanitario se instale y se utilice en un entorno así y en cumplimiento con las especificaciones del fabricante. Este producto sanitario utiliza energía HF solo para funciones internas del aparato. Las emisiones HF son muy reducidas y es muy poco probable que provoquen interferencias en otros aparatos electrónicos circundantes.

No es necesaria ninguna precaución especial para mantener la seguridad básica y las características de rendimiento esencial de este producto sanitario.



Características de rendimiento

Este producto sanitario no tiene funciones críticas y, por lo tanto, no tiene ninguna característica de rendimiento esencial.



Dispositivos de comunicación HF

Los dispositivos de comunicación HF móviles (aparatos de radio, incluidos sus accesorios, como el cable de la antena y las antenas externas) no deben utilizarse en una distancia inferior a 30 cm de ninguna pieza del producto sanitario. El incumplimiento de esta indicación puede reducir la potencia del producto sanitario.

DKL CHAIRS garantiza la concordancia del aparato con las directivas de CEM solo en los casos de uso de accesorios y piezas de repuesto originales. El uso de accesorios y piezas de repuesto que no estén homologados por DKL CHAIRS puede aumentar la emisión de interferencias electromagnéticas o reducir la resistencia frente a las interferencias electromagnéticas.

Se debe evitar utilizar el producto sanitario directamente junto a o con otros aparatos apilados, ya que podría conllevar un funcionamiento deficiente. No obstante, cuando sea necesario utilizar el producto de la forma descrita, se deben observar el producto sanitario y los otros aparatos para asegurarse de que funcionan correctamente.



Riesgos por campos electromagnéticos

La unidad de tratamiento es adecuada para su uso en pacientes con marcapasos, siempre que se mantenga una distancia de seguridad de al menos 15 cm entre la unidad y el marcapasos. La funcionalidad de los dispositivos médicos implantables activos (AIMD) (por ejemplo, marcapasos y desfibriladores cardioversores implantables [DCI]), puede verse influenciada por campos eléctricos, magnéticos y electromagnéticos. Pregunte si el paciente tiene otros dispositivos médicos implantables activos (AIMD) antes de utilizar la unidad de tratamiento, e infórmele sobre los riesgos.



El producto sanitario no es adecuado para su uso cerca de aparatos quirúrgicos HF. Para el uso de un dispositivo de cirugía de alta frecuencia (HF), consulte las instrucciones en la página 28.

Instrucciones de seguridad - Generalidades



- > La unidad de tratamiento debe permanecer a temperatura ambiente durante 24 horas antes de su puesta en marcha.
- > Antes de cada uso, compruebe que la unidad de tratamiento y los instrumentos con cables no estén dañados ni tengan piezas sueltas.



- > No ponga en funcionamiento la unidad de tratamiento si está dañada.
- > Cada vez que reinicie el sistema, compruebe los parámetros ajustados.
- > Realice una prueba de funcionamiento antes de cada aplicación.
- > La responsabilidad con respecto a la utilización y a la puesta a tiempo en fuera de servicio del sistema recae en el usuario.
- > Cerciórese de que el tratamiento pueda completarse de forma segura en caso de fallo del equipo o del instrumento.
- > Utilice únicamente fusibles originales DKL.
- > Nunca toque al mismo tiempo al / a la paciente y las conexiones eléctricas de la unidad de tratamiento.
- > No se apoye sobre el dispositivo del médico, el elemento auxiliar, la bandeja o la lámpara del área de trabajo.
- > Cuando mueva el sillón de tratamiento, el dispositivo médico, el dispositivo de asistencia, la bandeja o la lámpara del área de trabajo, preste atención al / a la paciente y al personal de la consulta.
- > Apague siempre la unidad de tratamiento antes de salir de la consulta.



Higiene y cuidado antes de su uso

- > Limpie y desinfecte el aparato inmediatamente antes o después de cada tratamiento.
- > Póngase prendas protectoras.



Observe las directrices, normas e indicaciones específicas de su país para la limpieza, desinfección y esterilización.



La unidad de tratamiento está clasificada como "dispositivo ordinario" (dispositivo cerrado sin protección contra la entrada de agua).



La unidad de tratamiento no es apta para su uso en atmósferas que puedan explotar o en mezclas de anestésicos con oxígeno u óxido nitroso susceptibles de explotar.



La unidad de tratamiento no es adecuada para su uso en salas enriquecidas con oxígeno.



Todos los incidentes graves relacionados con el dispositivo médico deben ser informados al fabricante y a la autoridad competente!

Instrucciones de seguridad – sillón del paciente



- > No es adecuado para pacientes que no pueden permanecer en una posición de descanso debido a limitaciones mentales o físicas.
- > Los brazos y las piernas del paciente deben descansar apoyados en la tapicería del sillón.
- > El peso máximo admisible del paciente no debe superar los 150 kg.
- > No sentarse en el extremo de la cabeza o de los pies del sillón del paciente cuando esté en posición horizontal.
- > Realice los cambios de posición únicamente bajo la supervisión del usuario.
- > Observe a los pacientes mientras se proceda a manejar el sillón de tratamiento.
- > Asegúrese de que no haya objetos debajo del sillón de tratamiento.

Datos técnicos



Los motores de la unidad de tratamiento están diseñados para un funcionamiento intermitente según sea el método de tratamiento dental.

Motores de accionamiento para el sillón y el respaldo: duración de conexión (máx. 25 s "ON" / 400 s "OFF").

Tensión de red	230V CA
Corriente nominal	máx. 3 A
Frecuencia	50/60 Hz
Fusible	T 6,3A H 250V primario
Consumo máximo de energía	625 VA
Clase de aparato según MDR (EU) 2017/745	lla
Grado de protección	Dispositivo de clase de protección I
Grado de ensuciamiento	2
Categoría de sobretensión	II
Cable de alimentación	3x1,5 mm ²
Línea piloto a la máquina de succión	5x1,5 mm ²
Nivelación de potencial	1x 4 mm ²
Línea piloto al relé Función especial opcional	3x1,5 mm ²
Extremo libre de las conducciones eléctricas por encima del suelo	500 mm
Fusible para instalación doméstica	Seguro automático: 16 A de retardo medio Recomendación: Seguro automático tipo C
Grado de protección contra la entrada de agua	Dispositivo ordinario (sin protección contra la entrada de agua).



Dispositivo permanentemente conectado. Para evitar el riesgo de descarga eléctrica, este dispositivo solo debe conectarse a una fuente de alimentación con conductor de protección.

Peso	
D2-SOLO	máx. 165 kg
D2-SOLO-S	máx. 210 kg

Transporte y condiciones de almacenamiento	
Temperatura ambiente	de -30 °C a +70 °C
Humedad relativa del aire	de 10% a 80%
Presión atmosférica	500 hPa - 1060 hPa

Entorno operativo	
Características y capacidad de carga del suelo	El suelo debe ser nivelado y horizontal según DIN 18202. Se aceptan desniveles del suelo de hasta 2 mm a lo largo de la longitud total de la base del sillón. La capacidad de carga mínima del suelo debe ser de 0,5 N/cm2 (equivalente a aprox. 500 kg/m2).
Temperatura ambiente	de 10°C a 35 °C
Humedad relativa del aire	de 15% a 80%
Presión atmosférica	700 hPa - 1060 hPa
Lugar de emplazamiento	≤ 3000 m sobre el nivel del mar La unidad de tratamiento no es apta para el funcionamiento en zonas con peligro de explosión.

Requisitos de los medios

Agua como medio	
Dureza del agua	1,5 a 2,14 mmol/l = 8,4-12 dH
valor pH	entre 6,5 y 8,5
Filtración del agua in situ	≤ 100 µm
Entrada de agua	Tubo 10 x 1 mm, válvula angular salida 3/8"
Toma de agua sobre el suelo	mín. 40 mm, máx. 60 mm
presión de entrada de agua	de 2,0 a máx. 6,0 bar
calidad del agua	Agua fría de acuerdo con las regulaciones locales y nacionales de agua potable.
caudal mínimo	3 l/min.

- Realice la instalación de acuerdo con los correspondientes requisitos nacionales de instalación (p. ej. EN 1717).
- Para reducir los microorganismos en la tubería de suministro de agua tenga en cuenta lo siguiente cuando instale esta tubería para la unidad de tratamiento:
- Evite ramales derivados largos hasta la unidad de tratamiento.
- Seleccione la instalación de tal manera que en la medida de lo posible otros consumidores esenciales (p. ej. el lavabo) que se encuentren detrás de la conexión de la unidad de tratamiento sean alimentados desde la misma conducción.
- Evite colocar la línea de suministro a las tuberías de agua caliente en paralelo.
- Recomendación: Instale una válvula angular con 2 salidas y 2 llaves de paso para el suministro de agua de la unidad de tratamiento. La segunda salida permite una fácil toma de muestras de agua para el análisis microbiológico.

Conexión a la red pública de agua potable

Si la unidad de tratamiento está equipada con una escupidera, el enjuagador de la escupidera asegura la salida libre con una distancia de separación ≥ 20 mm.



Antes de instalar la unidad de tratamiento, debe asegurarse la perfecta calidad microbiológica del agua del suministro de agua doméstica y documentarse en forma de un recuento microbiano.

El muestreo y la determinación del recuento de gérmenes deberán ser efectuados por un laboratorio competente.

Aire como medio	
Presión de entrada de aire	máx. 7 bar
Consumo de aire	80 NI/min
Filtración del aire in situ	≤ 100 partículas tamaño de 1 a 5 µm referido a un m ³ de aire
contenido en aceite	≤ 0,5mg/m ³ . ÖCompresores sin aceite. El compresor debe aspirar aire en perfectas condiciones higiénicas.
Humedad del aire	Punto de rocío a presión ≤ -20 °C a presión atmosférica
Alimentación de aire comprimido	Tubo 10 x 1 mm, válvula angular salida 3/8"
Toma de aire sobre el suelo	mín. 40 mm, máx. 60 mm



Limpie las tuberías del aire y del agua antes de instalar la unidad.

Las astillas y otras sustancias extrañas podrían colarse en la unidad de tratamiento.

Las virutas metálicas pueden interferir en el funcionamiento de los componentes neumáticos.

Los filtros quedan obstruidos si se infiltran cuerpos extraños.

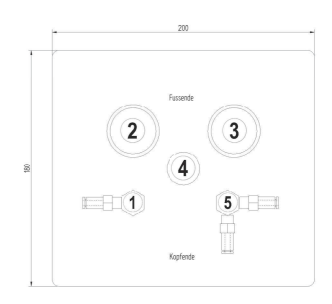
- Ya incluso durante la instalación, asegúrese de que no haya virutas u otros cuerpos extraños en las conducciones.
- Enjuague las tuberías de agua.
- Sople los conductos de aire.
- Asegúrese de que no lleguen a introducirse otros materiales extraños en las conducciones después de enjuagar o soplar los conductos.

Requisitos del sistema de aspiración	
Vacío en la conexión de alimentación	mín. 0,12 bar, máx. 0,18 bar
Potencia mínima de aspiración en la conexión de alimentación	≥750NI/min
Sistema de aspiración	Tipo 1: Caudal elevado Aspiración en húmedo o en seco
Diámetro de las piezas de mano de succión:	Pieza de mano de succión, pequeña: 6 mm Pieza de mano de succión, grande: 16 mm
Tubería de aspiración	DN40 HT-PP (polipropileno, diámetro interior aprox. 36,5 mm)
evacuación del agua	DN40 HT-PP (polipropileno, diámetro interior aprox. 36,5 mm)
pendiente	mín. 10 mm por metro
volumen de aguas residuales	3 l/min

Filtro en la unidad de tratamiento)	Intervalo de mantenimiento	Número de artículo
Filtro de partículas Entrada de agua	80 µm	Reemplazar anualmente	200095-E2
Filtro de partículas Entrada de aire comprimido	50 μm	jReemplazar anualmente	200095-E1

Requisitos de las conexiones de alimentación

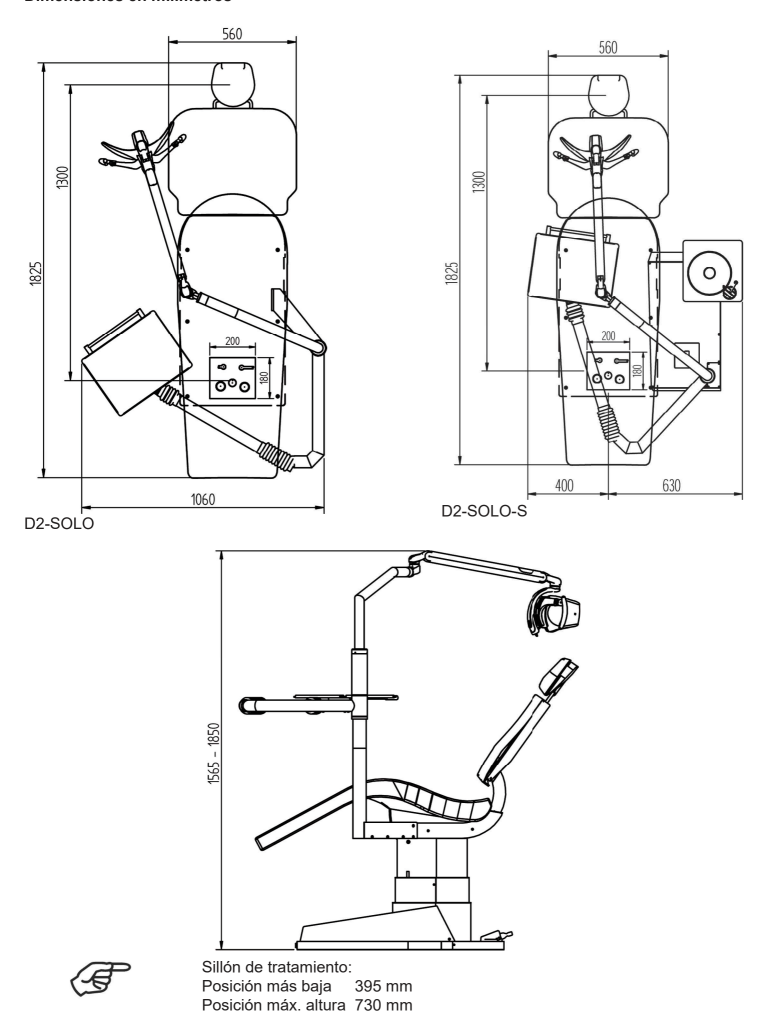
1	Aire: tubo mín.10 x 1 mm, válvula angular salida 3/8"	
2	Drenaje de agua DN40 HT-PP	
3	Conducto de aspiración DN40 HT-PP	
4	Cable de alimentación 3 x 1,5 mm ²	
4	Compensación de potencial 1 x 4 mm ²	
4	Línea piloto a la máquina de succión 5 x 1,5 mm ²	
5	Agua: tubo mín. 10 x 1 mm, válvula angular salida 3/8" (2 salidas con 2 llaves de paso)	





Con el D2-SOLO, las conexiones 1, 2, 3, 5 y la línea de control al máquina de succión no son necesarias.

Dimensiones en milímetros



Descripción del producto





1	sillón del paciente asiento
2	sillón del paciente respaldo
3	sillón del paciente cabezal biarticulado
4	sillón del paciente joystick
5	sillón del paciente reposabrazos
6	bandeja
7	Lámpara LED.light EVA
8	escupidera

Mover el sillón del paciente

Joystick en el zócalo del sillón

Accionar el joystick hacia abajo

> el sillón del paciente desciende

Accionar el joystick hacia arriba

> el sillón del paciente se eleva

Accionar el joystick hacia la izquierda

> el respaldo se inclina hacia atrás

Accionar el joystick hacia la derecha

> el respaldo se incorpora



joystick

Accionar el joystick dando dos toques hacia abajo

> el sillón del paciente toma la posición para subirse o bajarse de él.

Accionar el joystick dando dos toques hacia arriba

> el sillón del paciente toma la posición de tratamiento p2.

Accionar el joystick dando dos toques hacia la izquierda

> el sillón del paciente toma la posición para proceder al enjuague y volviendo a dar dos toques regresa a la Last Position.

Accionar el joystick dando dos toques hacia la derecha

> el sillón del paciente toma la posición de tratamiento p1.

Botones de los programas en el lateral del respaldo

Accionar "p0"

> el sillón del paciente toma la posición para subirse o bajarse de él.

Accionar "p1"

> el sillón del paciente toma la posición de tratamiento p1.

Accionar "p2"

> el sillón del paciente toma la posición de tratamiento p2.

Accionar "p3"

> el sillón del paciente toma la posición de tratamiento p3.

Accionar brevemente "Ip"

> el sillón del paciente toma la posición para proceder al enjuague y volviendo a dar un toque regresa a la Last Position.



Para llevar a cabo la programación, ajuste manualmente hasta llegar a la posición del programa que desee y presione a continuación durante aprox. 3 segundos el botón del programa hasta que oiga una señal. Con ello habrá memorizado su posición de tratamiento personal.

Memorización del programa lp

Presionando la tecla "Ip" el sillón se inclina hasta llegar a la posición de enjuague.

Presionando nuevamente la tecla "lp", el sillón recupera la posición que por último se haya utilizado o que haya sido seleccionada de forma manual. Para llevar a cabo la programación, ajuste manualmente hasta llegar a la posición de enjuague que desee y presione a continuación durante aprox. 3 segundos la tecla "lp" hasta que oiga una señal. Con ello habrá memorizado su posición personal de enjuague.



Mover el sillón del paciente



Sistema de detención de función

Dando un breve toque al joystick o accionando cualquier botón del respaldo para realizar un movimiento del sillón, podrá detener de inmediato el programa accionado automáticamente.



Recorrido de referencia

Presionar a la vez durante aprox. 3 segundos los botones "0" y "lp" hasta que se oiga una señal. El sillón del paciente adopta la posición más baja y la posición más alta del asiento y el respaldo. Con ello queda reestablecido el recorrido.

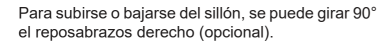


Puede encontrar un vídeo de aplicación en www.youtube DKL Germany. Vídeo: DKL CHAIRS D2 SERIES FUNKTIONEN UPHOLSTERY POSITIONS

LINK: https://youtu.be/o307-rWGp5A



Al mover el respaldo del sillón, existe el peligro de aplastamiento. Los brazos y las manos del paciente deben reposar sobre la tapicería del sillón.



El cabezal biarticulado se puede ajustar libremente accionando la palanca de desbloqueo hacia arriba. El cabezal biarticulado queda firmemente fijado accionando la palanca de desbloqueo hacia abajo. Abrir completamente la palanca de desbloqueo siempre que se realice algún ajuste.

Cabezal biarticulado de extracción manual.



Puesta en marcha de la unidad de tratamiento



- > Después de largos períodos de inactividad de la unidad de tratamiento, p. ej. fines de semana o vacaciones, recomendamos realizar el enjuague intensivo antes de empezar a trabajar.
- > Antes de comenzar a trabajar, active el llenador de vasos varias veces.

Enceder / Apagar la unidad de tratamiento



La unidad de tratamiento dispone de un interruptor ① de red en la base del sillón. El interruptor de red conecta la unidad de tratamiento con la red eléctrica.

Si la unidad no se va a utilizar durante un período de tiempo prolongado, se debe desconectar la fuente de alimentación.

La unidad de tratamiento tiene incorporado un fusible 2.

Encienda la unidad de tratamiento con el interruptor de red. El interruptor de red se ilumina en verde.

Lámpara LED.light EVA



Para el uso previsto, observe las instrucciones de uso de la empresa. FARO: Manual del usuario EVA



Puede encontrar un vídeo de aplicación en www.youtube DKL Germany. Vídeo: DKL CHAIRS SERIE L2-D2 FUNCIONES DE LA LÁMPARA LED.LIGHT EVA

LINK: https://youtu.be/74QCRT2Th9g



A fi n de evitar cualquier lesión tanto de personas como de objetos, se debe prestar atención a que ningún objeto o persona se encuentre en el campo de giro del brazo articulado cuando se quiera desplegar o mover la lámpara de trabajo.

¡Para mover la lámpara de trabajo, toque únicamente sus asas!



Encender/apagar en el joystick:

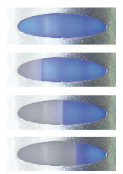
Empuje hacia la derecha o hacia la izquierda.

Aumentar la intensidad de la luz en el joystick: Empuje hacia la izquierda y manténgalo presionado hasta alcanzar la intensidad deseada.

Reducir la intensidad de la luz en el joystick: Empuje hacia la derecha y manténgalo presionado hasta alcanzar la intensidad deseada.



Banda indicadora de la intensidad de la luz



cambio en la intensidad de la luz

Lámpara LED.light EVA

Cambio de la temperatura de color a través del interruptor:

Cada vez que se hace doble clic, cambia la temperatura de color de la luz en Kelvin (TK). Repita el procedimiento hasta que la temperatura de color deseada aparezca en la banda indicadora. 2 pitidos informarán al usuario de que la temperatura de color TK está cambiando.



Banda indicadora amarilla 4000 Kelvin



Banda indicadora blanca 5000 Kelvin



Banda indicadora azul 5700 Kelvin



Configuración de Composave



Activar Composave en el joystick: Empujar hacia adelante o hacia atrás.



Activar Composave en el interruptor: Señal acústica y la Un clic.

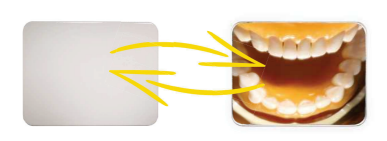


banda indicadora cambia a naranja.

Espejo

On the front of the protective cover, there is a panel fixed by magnets. This panel can be opened and removed by applying slight pressure to the upper edge.

Al girar el panel, aparece un espejo en la parte trasera. El panel se puede volver a colocar con el lado del espejo hacia adelante.





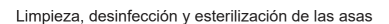
Limpieza y desinfección de la lámpara LED.light EVA

Para retirar la tapa protectora para la limpieza, tirar de ella hacia adelante. Para ello, utilizar la herramienta proporcionada para hacer palanca en la barra de bloqueo situada detrás del panel del espejo. Seguir el procedimiento mostrado en el video de aplicación.



Limpieza y cuidado

La limpieza de los reflectores se debe realizar con algodón y alcohol etílico. No utilice detergentes que contengan tensioactivos o sustancias hidrófugas (originan manchas).



Para quitar las asas, gire el seguro del que disponen y tire de ellas. Para montar las asas, vuelva a colocarlas hasta llegar al tope y bloquee el seguro del asa.



Limpieza y desinfección de las asas

Antes de esterilizar las asas, hay que descontaminarlas y desinfectarlas.



Las asas no pueden desinfectarse mediante termodesinfección.



Esterilización de las asas

Las asas deben embalarse de acuerdo con EN 868-5. Las asas se pueden esterilizar con ciclos estándar de 121/134 °C hasta doscientos (200) ciclos o hasta la pérdida del rendimiento mecánico.









Ciclo EN 13060	Temperatura	Presión	Tiempo de mantenimiento mínimo
В	121°C	207 kPa	15 min
В	134°C	308 kPa	3 min



Precaución: Posibles daños de desgaste, corrosión y caída de cargas colgantes.

Para todas las piezas de metal o plástico está estrictamente prohibido utilizar sustancias que contengan: Sustancias abrasivas, sustancias corrosivas, sustancias ácidas, sustancias que contengan cloro o iones de cloruro, sustancias que contengan fósforo o iones de fósforo o detergentes a base de tricloroeteno, alcohol de limpieza, espíritu blanco, aguarrás, aguarrás, sustitutos de trementina cloro o similares.

Para la limpieza de las piezas de plástico no utilice productos de limpieza ni desinfectantes que contengan los siguientes ingredientes:

Solución acuosa de amoníaco, soda cáustica, peróxido de hidrógeno, cloruro de amonio, diclorometano, metanol y ácidos y sustancias corrosivas de cualquier clase.

Está prohibido rociar sustancias químicas directamente sobre la lámpara de trabajo.

Bandeja



La bandeja se debe ajustar correctamente para el empleo estándar que usted lleve a cabo y permanecer en el sitio donde se precise. La carga máxima de la bandeja es de 2 kg. No apoyarse sobre la bandeja.

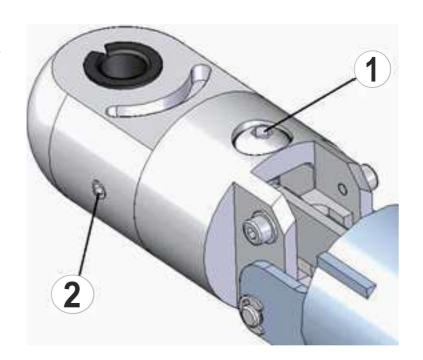
Retirar el fuelle de resorte hasta que la tuerca de ajuste (1) sea visible. Coloque los aparatos necesarios sobre la bandeja (máx. 2 kg). Desplace la bandeja sujeta al brazo de forma que adopte una posición horizontal.

Regular la tuerca de ajuste (1) de manera que el brazo permanezca en posición horizontal (ligera tendencia hacia arriba).

Giro de la tuerca de ajuste en dirección «+» = mayor peso.

Giro de la tuerca de ajuste en dirección «-» = menor peso.

Asegure los 3 prisioneros (2) sellándolos con barniz fijador (azul).

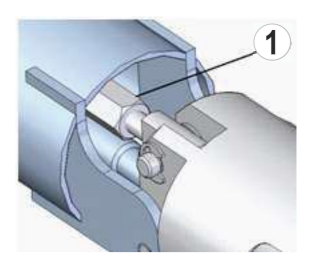


La bandeja se puede situar en posición radialhorizontal con ayuda de la tuerca de ajuste.

Retirar el fuelle de resorte hasta que la tuerca de ajuste (1) sea visible.

Sitúe la bandeja en posición horizontal.

Asegurar la tuerca de ajuste (1) para regular la inclinación sellándola con barniz fijador para tuercas (azul).





Puede encontrar un vídeo de aplicación en www.youtube DKL Germany. Vídeo: DKL CHAIRS L2-D2-RANGE TRAY SETTINGS

VIGOO. BILE OF IT WILLOUDE TO WILLOUDE THE W

LINK: https://youtu.be/r-Y14eEYtqI

Escupidera



1	Estado de funcionamiento con unidad separadora de agua incorporada
	unidad separadora de agua incorporada
2	Enjuague del lavabo
3	Llenavasos



El ajuste de fábrica para el enjuague del lavabo es de 7 segundos.

El llenavasos viene ajustado de fábrica a 3 segundos.



Iniciar el enjuague del lavabo en la pantalla del dispositivo del médico o en la escupidera.



Iniciar llenador del vaso en la pantalla del dispositivo del médico o en la escupidera.

Enjuague del lavabo Modificar el tiempo



Mantener presionado el botón de Enjuague del lavabo en la pantalla del dispositivo del médico o en la escupidera. Después de 2 segundos suena una señal corta. Mantener pulsada la tecla hasta que se alcance el tiempo de enjuague deseado. La memorización se confirma con una nueva señal acústica. Tiempo máximo de enjuague: 25 segundos.

Llenavasos Modificar el tiempo



Mantener presionado el botón Llenavasos en la pantalla del dispositivo del médico o en la escupidera. Después de 2 segundos suena una señal corta. Mantener pulsada la tecla hasta que se alcance la altura de llenado deseada. La memorización se confirma con una nueva señal acústica. Llenado máximo: 10 segundos.



Después de conectar la unidad de tratamiento, se inicia automáticamente el enjuague del lavabo con el tiempo programado y enjuaga la escupidera.



Puede encontrar un vídeo de aplicación en www.youtube DKL Germany. Vídeo: DKL CHAIRS L2-D2 SERIES FUNCTIONS CUSPIDOR CUP FILLER & BOWL RINSER

LINK: https://youtu.be/SsFSKDpJI I

Limpieza del tamiz

El tamiz que hay dentro de la escupidera se debe limpiar una vez al día con agua corriente.



Para reducir el riesgo de infección, se deben usar guantes impermeables mientras se realicen los trabajos de mantenimiento.



No trabajar nunca sin filtro, ya que de lo contrario existe el riesgo de que se asienten piezas en la unidad de aspiración y, por lo tanto, su funcionamiento se vea afectado.



Sistema de aspiración



Para usar el sistema de acuerdo a las prescripciones, tenga en cuenta las instrucciones de uso de la compañía DÜRR Dental:

- > Válvula del lavabo de enjuague bucal 3
- > Instrucciones de uso DÜRR Dental CAS 1
- > Instrucciones de uso DÜRR Dental CS 1

dependiendo del equipamiento y del diseño del sistema de aspiración.





Abrir la puerta de la escupidera tirando de la manija. Dependiendo del equipamiento y del diseño del sistema de aspiración, encontrará en la escupidera:

- > válvula del lavabo de enjuague bucal 3 (aspiración húmeda)
- > instrucciones de uso DÜRR Dental CAS 1 (aspiración en seco)
- > instrucciones de uso DÜRR Dental CS 1 (aspiración en seco).

Limpieza y desinfección de superficies

Higiene y cuidado de las superficies de acero inoxidable

La limpieza regular de las superficies de acero inoxidable se recomienda tanto por razones higiénicas como por razones estéticas y sirve para eliminar residuos de grasa o huellas dactilares. Estos pueden ser fácilmente eliminados con limpiadores de acero inoxidable sin cloro ni ácido, disponibles en el mercado. Recomendamos aplicar Prestan a la superficie en cuestión.

La mayoría de los productos para el cuidado del acero inoxidable contienen aceite de silicona. El uso de estos productos puede facilitar el trabajo considerablemente. Eliminan cualquier huella de los dedos sin esfuerzo, pero no necesariamente evitan la aparición de otras. Dependiendo de la intensidad de uso, la capa protectora se mantiene durante unos días. Los paños de microfibra ligeramente humedecidos con agua también han demostrado su eficacia.

Es imprescindible evitar el uso de productos abrasivos tales como detergente en polvo, detergente en crema o lana de acero, ya que pueden causar arañazos. Las superficies de acero inoxidable cepilladas siempre deben limpiarse siguiendo el sentido del cepillado o del pulido. Para ello recomendamos un paño de microfibra. Una vez terminada la limpieza, recomendamos frotar siempre en seco las superficies de acero inoxidable con un paño que no deje pelusas para eliminar los rastros de agua o residuos de productos de limpieza.

Desinfección de superficies de acero inoxidable

¿Ud. aprecia que las superficies sean asépticas? También en este caso el acero inoxidable resulta ser extremadamente robusto. Se pueden emplear sin problema alguno desinfectantes sin cloro disponibles en el mercado. Se ha comprobado en estudios realizados que el acero inoxidable es mucho más fácil de desinfectar que otros materiales e incluso se necesita una cantidad considerablemente menor de desinfectante para cumplir con los requisitos de higiene.

Datos clave en pocas líneas:

Eficaces y, por lo general, para aplicarlos sin reparo alguno en las superficies son

- · las esponjas suaves o paños de microfibra,
- los productos para lavavajillas diluidos (contra las manchas de grasa)
- el vinagre diluido (contra la cal)
- el bicarbonato de sodio (para eliminar los sedimentos de café)
- la soda (para eliminar los sedimentos de té)
- disolventes a base de alcohol (contra los residuos de adhesivos) y
- productos especiales para el cuidado del acero inoxidable (para la limpieza y conservación).



Se recomienda precaución con

• los desinfectantes clorados y productos de limpieza que contengan agentes blanqueadores (riesgo de corrosión).



Absolutamente inadecuados son los siguientes:

- los estropajos (arañazos y herrumbre)
- los detergentes en polvo (arañazos)
- los productos para pulir la plata (corrosivos).

Limpieza y desinfección de superficies

DentaClean: Limpiador para cuero sintético y superficies de plástico



Características

DentaClean limpia suave y fácilmente la suciedad del cuero sintético y de las superficies de plástico.

Aplicación

Probar primeramente en una zona que no se vea. Le recomendamos limpiar la tapicería del sillón a diario después del último tratamiento. Esto es particularmente necesario en el caso de los colores claros, ya que la suciedad visible debe eliminarse de inmediato. Aplicar DentaClean a las superficies que haya que limpiar usando circularmente la esponja suministrada. A continuación, pasar un paño suave y absorbente para eliminar la humedad y la suciedad. Dos veces a la semana se debe usar el cepillo de limpieza en lugar de la esponja para hacer una limpieza a fondo. A continuación, selle la superficie con DentaProtect. Las tapicerías tratadas con regularidad y correctamente con DentaProtect son más fáciles de limpiar.

DentaProtect: Cuidado y protección para tapicería de cuero sintético



Características

DentaProtect cuida y protege tapicerías de cuero sintético sometidas a mucho esfuerzo. La superficie queda sellada. El agente limpiador es un microaglutinante para la protección contra daños por abrasión, suciedad y decoloración causados por la ropa.

Aplicación

Después de la limpieza a fondo al final del día, aplique el sellado sobre la tapicería seca

Necesitará 1-2 paños para limpiar toda la tapicería del sillón de tratamiento. Cierre la lata inmediatamente después de usarla.

Desinfección de cuero artificial médico



Productos: Toallitas desinfectantes para plásticos.

Qué: Tapicería, Cubiertas (bandejas, paneles, etc.).

Cuándo: Después de cada paciente.

Limpieza y desinfección de superficies



número de artículo RS8

DKL GmbH An der Ziegelei 4 • 37124 Rosdorf • Alemania Tel. +49 (0)551-50 06 0 • info@dkl.de

Comprar: www.dkl.de

Limpieza y cuidado

número de artículo PSET set de cuidado y protección 1 x DentaClean 200 ml limpiador de espuma en spray (art. DC200) 1 x DentaProtect lata dispensadora de toallitas (art. DP100) 1 x cepillo de limpieza, 3 x esponja de limpieza DentaClean 1000 ml número de artículo DC1000 Botella de relleno para el limpiador de espuma en spray número de artículo DC200 DentaClean 200ml Limpiador de espuma en spray con 2 x esponjas limpiadoras DentaProtect lata dispensadora de toallitas número de artículo DP100 100 toallitas en bolsa desechable de cierre DentaProtect set dispensador de toallitas número de artículo DP600 6 latas dispensadoras cada una con 100 toallitas en bolsa desechable de cierre Juego de cepillos de limpieza, 4 piezas número de artículo RB4



Juego de esponjas de limpieza, 8 piezas

Puede encontrar un vídeo de aplicación en www.youtube DKL Germany. Vídeo: MEDICAL UPHOLSTERY – CLEANING DISINFECTION PROTECTION

LINK: https://youtu.be/kM2E0kM6J1M

Mantenimiento e inspección



Para garantizar la seguridad operativa y funcional de su unidad de tratamiento y evitar daños debidos al desgaste, es necesario someterla cada año a un mantenimiento. Dicho servicio de mantenimiento lo realiza un técnico autorizado de su distribuidor especializado o un técnico de DKL CHAIRS.

Las fases del trabajo a realizar y las piezas que se tengan que sustituir se fijan en el documento "Protocolo de

mantenimiento". El trabajo realizado quedará registrado y formará parte del libro de productos sanitarios.

Controles de seguridad



Las unidades dentales están diseñadas de tal manera que un error inicial no puede poner en peligro a pacientes, a usuarios o a terceros. De ahí que sea importante detectar tales fallos antes de que se produzca un segundo fallo que pueda provocar un peligro. Por esta razón, recomendamos realizar controles de seguridad cada 2 años, en los que puedan detectarse, en particular, fallos eléctricos (p. ej. aislamientos defectuosos).

Estos controles son realizados por un técnico autorizado de su distribuidor especializado o por un técnico de DKL CHAIRS.

Las fases del trabajo a realizar se fijan en el documento "Controles técnicos de seguridad". Se deberán registrar los valores medidos.

Los controles de seguridad

deben realizarse cuando se lleve a cabo la primera puesta en marcha, después de toda ampliación o reequipación de su unidad de tratamiento y después de realizar trabajos de reparación. Los controles de seguridad se realizan de acuerdo con la norma EN 62353.



La unidad de tratamiento solo se puede utilizar si se han superado los controles técnicos de seguridad.

Declaración de garantía



12 meses de garantía

Este producto médico DKL ha sido fabricado con gran esmero por profesionales altamente cualificados. Una amplia variedad de pruebas y controles garantizan un funcionamiento perfecto. Tenga en cuenta que las reclamaciones de garantía solo serán válidas si se siguen todas las instrucciones de las indicaciones de uso adjuntas.

DKL se hace responsable como fabricante por defectos de material o fabricación, durante un período de garantía de 12 meses a partir de la fecha de compra. Los accesorios y materiales de consumo (juntas, filtros, lámparas y mangueras de aspiración) están excluidos de la garantía. ¡ No nos hacemos responsables de los daños causados por una manipulación o reparación inadecuada por parte de terceros no autorizados por DKL!

Las reclamaciones de garantía deben hacerse al proveedor o a un socio de servicio autorizado de DKL, adjuntando el comprobante de compra. La prestación de un servicio de garantía no prolonga ni el período de garantía ni ningún otro período de asunción de responsabilidades.

Para proteger sus reclamaciones de garantía y garantizar un funcionamiento seguro, los dispositivos médicos deben instalarse correctamente y el personal debe recibir instrucciones. Para poder comprobarlo, se debe documentar la información para el montaje, la primera puesta en marcha y las instrucciones. Utilice nuestro certificado de entrega de la serie L2-D2. Después de poner el dispositivo en funcionamiento, envíenos el certificado completo como prueba.

Eliminación de residuos



Asegúrese de que las piezas no estén contaminadas cuando se vayan a eliminar los residuos.



Respete las leyes, las directrices, las normas y las regulaciones locales y nacionales para la eliminación de residuos.

- > Aparato médico
- > Electrodomésticos viejos



Encontrará más información sobre la eliminación de residuos en http://dkl.de



La eliminación y el reciclaje de los embalajes de transporte de DKL se llevan a cabo con arreglo al Sistema Dual a través de las empresas locales de eliminación de residuos y las empresas de reciclaje.

Los embalajes de transporte de DKL devueltos por los clientes por cuenta propia serán llevados por DKL, sin costes adicionales y sin reembolso, a las empresas de reciclado creadas a tal efecto.

Resultados de la inspección electromagnética (CEM)

Requisitos	Clase/Nivel de prueba*							
Emisiones electromagnéticas								
Pico de tensión en la conexión de suministro de luz (emisiones conducidas) CISPR 11/EN 55011 [150 kHz – 30 MHz]	Grupo 1 Clase B							
Radiación de interferencias electromagnéticas (emisiones irradiadas) CISPR 11/EN 55011 [30 MHz – 1000 MHz]	Grupo 1 Clase B							
Emisiones de armónicos IEC/EN 61000-3-2	Clase A							
Fluctuaciones de tensión y flicker IEC/ EN 61000-3-3	_							
Inmunidad electromagnética								
Descarga de electricidad estática (ESD) IEC/EN 61000-4-2	Descarga por contacto: ±2kV, ±4kV, ±6kV, ±8kV Descarga por aire: ±2kV, ±4kV, ±8kV, ±15kV							
Campos electromagnéticos de alta frecuencia IEC/EN 61000-4-3 [80 MHz – 2,7 GHz]	10 V/m							
Campo electromagnético de alta frecuencia en las inmediaciones de dispositivos de	710 / 745 / 780 / 5240 / 5500 / 5785 9 V/m MHz							
comunicación inalámbricos IEC/EN 61000-4-3	385 MHz				27 V/m			
	450 / 810 / 870 / 930 / 1720 / 1845 / 28 V/m 1970 / 2450 MHz							
Interferencias eléctricas de transmisión rápida/ ráfagas IEC/EN 61000-4-4	Conexiones de alimentación: ±2 kV Conexiones de señal y control: ±1 kV			/				
Picos de tensión IEC/EN 61000-4-5	±1 kV L – N		/ N – PE					
Interferencias conducidas, inducidas por cam- pos de alta frecuencia IEC/ EN 61000-4-6	3 V 6 V en bandas de frecuencia ISM y bandas de frecuencia de radioaficionados							
Campos magnéticos con frecuencias técnicas energéticas IEC/EN 61000-4-8	30 A/m							
Bajadas de tensión, interrupciones breves y caídas de tensión de los cables de entrada IEC/EN 61000-4-11	tensión de los cables de entrada 0° - 315°		.5° de					
Campos magnéticos en el área cercana	30 kHz 8 A/m							
IEC/EN 61000-4-39	134,2 kHz 65 A/m							
	13,56 MHz 7,5 A/m							

^{*} No hay ninguna diferencia ni simplificación con respecto a IEC/EN 60601-1-2.

Uso de dispositivo quirúrgico HF externo



- Al utilizar un dispositivo de cirugía de RF externo, pueden ocurrir interferencias en la unidad de tratamiento. Por lo tanto, la unidad de tratamiento debe protegerse de las influencias perturbadoras del dispositivo de cirugía de RF externo durante su uso. No ajuste el sillón de tratamiento durante el uso del dispositivo de cirugía de RF.
- No active ningún instrumento de la unidad de tratamiento durante el uso del dispositivo de cirugía de RF. En las unidades de tratamiento con pantalla, puede activar el bloqueo de la pantalla (instrumentos bloqueados). Después de finalizar el uso del dispositivo de cirugía de RF externo, el bloqueo de la pantalla puede desactivarse.
- Las interferencias electromagnéticas pueden reducirse frecuentemente utilizando el dispositivo de cirugía de RF externo con un electrodo neutro.

Accesorios y piezas de repuesto de DKL CHAIRS

Los accesorios y las piezas de repuesto dependen de la configuración de la unidad.





ADVERTENCIA: Utilice únicamente los accesorios y repuestos originales aprobados por DKL CHAIRS.



531414 Fusible fino cerámico, clase G, 5x20 mm T6,3A H 250V



Válvula de la escupidera 3



ES Instrucciones para montaje y uso





Índice

				M	ontaj	e				
				6	•					
Información importante 1 Sobre este documento 1.1 Indicaciones y símbolos de advertencia		2 2 3 3 3 3 4 4 4 4	6 7 8							
	2.9 2.10	tos originales	4 4 4	9	9.1 9.2	nfección y limpieza Válvula de la escupidera Sistema de aspiración	19 19 19 21			
E										
		ción del producto								
3	Vista general			11	Ísqueda de fallos y averías Sugerencias prácticas para usuarios y técnicos					
4	Datos 4.1 4.2	s técnicos	7 11 11							
5	Funci 5.1 5.2	onamiento	12 12 12		Anexo 13 Protocolo de entrega					



7560100003L04 2409V005



Información importante

Sobre este documento

Estas instrucciones para montaje y uso son parte integral del aparato.



Ante la no observación de las instrucciones y advertencias de estas instrucciones para uso y montaje, ni el fabricante ni el distribuidor asumirán responsabilidad ni garantía alguna en relación a la seguridad de funcionamiento del aparato.

El original de estas instrucciones para montaje y uso es la versión en alemán. El resto de idiomas son traducciones de las instrucciones originales. Estas instrucciones para montaje y uso se aplican a:

Válvula de la escupidera 3

REF: 7560700051; 7560700052; 7560700053; 7560700064; 7560700072; 7560750050

1.1 Indicaciones y símbolos de advertencia

Indicaciones de advertencia

Las indicaciones de advertencia expuestas en esta documentación advierten de posibles riesgos de daños personales y materiales. Se han señalizado con los siguientes símbolos

de advertencia:



Símbolo de advertencia general



Advertencia de tensión eléctrica peligrosa



Advertencia contra peligro biológico

Las indicaciones de advertencia están estructuradas de la siguiente manera:



PALABRA DE SEÑALIZACIÓN

Descripción y tipo de la fuente de peligro

Aquí se indican las posibles consecuencias en caso de no observar la indicación de advertencia

> Prestar atención a estas medidas para evitar el peligro.

Mediante las palabras de señalización las indicaciones de advertencia se diferencian en cuatro niveles de peligro:

- PELIGRO

Peligro inminente de lesiones graves o de

ADVERTENCIA

Peligro posible de lesiones graves o de muerte

PRECAUCIÓN

Peligro de sufrir lesiones leves

ATENCIÓN

Peligro de importantes daños materiales

Otros símbolos

Los siguientes símbolos se utilizan tanto en el documento como en el aparato:



Nota, por ejemplo, indicaciones especiales sobre un empleo económico del aparato.



Cumplir con las instrucciones para uso.



Usar guantes de protección.



Usar la protección ocular.



Usar la protección bucal.



Tenga en cuenta la documentación electrónica adjunta.



Tecla de limpieza







Símbolo de homologación CE



Marca de conformidad del Reino Unido Ca de Gran Bretaña e Irlanda del Norte



Número de referencia



Número de serie



1.2 Indicación sobre los derechos de la propiedad intelectual

Todos los elementos de circuito, procesos, denominaciones, programas de software y aparatos indicados en este manual gozan de protección de la propiedad intelectual.

La reimpresión de estas instrucciones para el montaje y uso, también parcial, está únicamente autorizada tras haber obtenido antes la autorización explícita y por escrito por parte del propietario de los derechos de autoría.

2 Seguridad

El aparato ha sido desarrollado y construido de manera que se evite ampliamente todo riesgo siempre que sea empleado conforme a su uso previsto.

No obstante, pueden darse los siguientes riesgos residuales:

- Daños personales por uso inadecuado/indebido
- Daños personales por efectos mecánicos
- Daños personales por tensión eléctrica
- Daños personales por radiación
- Daños personales por incendio
- Daños personales por efectos térmicos en la piel
- Daños personales por falta de higiene, p. ej. infección

2.1 Uso previsto

La válvula de la escupidera ha sido concebida para el montaje en una unidad de tratamiento en consultas o clínicas odontológicas.

Por medio del montaje de una válvula de escupidera en la unidad de tratamiento se puede evitar que se produzcan ruidos de aspiración/succión en la escupidera.

2.2 Utilización de acuerdo con el uso previsto

El aparato está previsto para su instalación entre la escupidera y la tubería de aspiración. La válvula de la escupidera solo puede procesar medios (p. ej. agua, saliva, polvo del chorro, sólidos como material de relleno, etc.) de la escupidora

La válvula de la escupidera puede servir como máx. a 1 puesto de trabajo dental.

2.3 Empleo no conforme al uso previsto

Todo tipo de empleo, que difiera de lo anteriormente indicado, no será considerado como un empleo conforme al uso previsto. El riesgo y la responsabilidad en caso de daños que se deban a un empleo no conforme al uso previsto, correrán exclusivamente por parte del usuario. Es decir, el fabricante se eximirá de toda responsabilidad en estos casos. Se incluye:

- El uso de siliconas, lodos, yeso o similares de la clínica.
- Una limpieza y desinfección con químicos que contengan cloro (como p. ej. hipoclorito de sodio).

2.4 Advertencias de seguridad generales

- Durante la operación del aparato se tienen que observar las directivas, leyes y disposiciones vigentes en el lugar o país de empleo.
- Antes de toda aplicación, se tiene que verificar el estado y la función del aparato.
- No está permitido realizar transformaciones o cambios en el aparato.
- Tener en cuenta las Instrucciones para montaje y uso.
- Es imprescindible que el usuario disponga junto al aparato del manual de Instrucciones para montaje y uso y que tenga en todo momento acceso al mismo.

2.5 Sistemas, conexión con otros aparatos

Cualquier aparato adicional que se conecte a aparatos médicos eléctricos debe cumplir con las correspondientes normas IEC o ISO. Además, todas las configuraciones deben cumplir los requisitos normativos para sistemas médicos (véase IEC 60601-1).

La persona que realice la conexión de aparatos adicionales a aparatos médicos eléctricos es un configurador de sistemas y, en consecuencia, es responsable de que el sistema cumpla con los requisitos normativos para sistemas. Cabe señalar que las leyes locales prevalecen frente a los requisitos anteriores.

2.6 Personal técnico especializado

Manejo

Las personas que van a manejar el aparato tienen que poder garantizar un manejo correcto y seguro del mismo, basándose en su formación y conocimientos técnicos.

 Todo usuario tiene que ser instruido, o se tiene que ordenar su instrucción, en el manejo del aparato.

Montaje y reparación

 Las tareas de montaje, nuevas configuraciones, modificación, ampliación y reparación deberán ser ejecutadas por el fabricante o por un proveedor autorizado por este.

2.7 Protección de corriente eléctrica

- Al realizar trabajos en el aparato se deberán tener en cuenta las instrucciones de seguridad eléctrica correspondientes.
- No tocar nunca al mismo tiempo al paciente y las conexiones de enchufe descubiertas del aparato.
- Los cables y dispositivos de enchufe dañados tienen que ser sustituidos inmediatamente.

2.8 Utilizar exclusivamente repuestos originales

- Emplear únicamente los accesorios y artículos especiales indicados o autorizados por el fabricante.
- Utilice únicamente piezas de desgaste y repuesto originales.

2.9 Transporte

El embalaje original ofrece una protección óptima del aparato durante el transporte.

En caso necesario, es posible solicitar el embalaje original para el aparato.



Por daños durante el transporte debidos a un empaquetado defectuoso, ni el fabricante, ni el distribuidor asumirán responsabilidad alguna, incluso dentro del periodo de garantía.

- Transporte el aparato solo en el embalaje original.
- Mantenga el embalaje fuera del alcance de los niños.

2.10 Eliminación

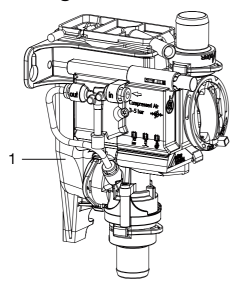


El aparato está eventualmente contaminado. Indique a la empresa de gestión de residuos que, en este caso, se deben tomar las medidas de seguridad adecuadas.

- Descontamine las piezas potencialmente contaminadas antes de desecharlas.
- Elimine las piezas no contaminadas (p. ej., piezas electrónicas, de plástico, de metal, etc.) conforme a la normativa local vigente.
- En caso de dudas sobre la correcta eliminación consulte al comercio dental especializado.

Descripción del producto

3 Vista general



1 Válvula de la escupidera

3.1 Volumen de suministro

Los siguientes artículos son parte del volumen de suministro (pueden haber diferencias específicas, p.ej. por normas y directivas locales):

Válvula de la escupidera 3 7560700xxx

Válvula de la escupidera

3.2 Artículos opcionales

3.3 Piezas de desgaste y piezas de repuesto

Las siguientes piezas de desgaste deben cambiarse a intervalos regulares (ver también Mantenimiento):

Tamiz de protección 0700-702-06E



Encontrará información sobre los repuestos en el portal para los vendedores especializados, en la dirección: www.duerrdental.net

4 Datos técnicos

Datos eléctricos		
Tensión baja de seguridad	V	24 AC/DC
Frecuencia	Hz	50/60
Corriente nominal	А	0,1
Potencia nominal	W	2,4
Modo de protección		IP 21

Datos eléctricos del relé de la máquina de aspiración			
Tensión de activación min. máx.	V V	0,03 DC 30 DC	
Corriente de conmutación * min. máx.	mA A	10 2	

Solo permitida una carga resistiva

Conexiones		
Conexión de entrada y desagüe DürrConnect	mm	Ø 20
Tubuladura de ventilación recipiente colector	mm	Ø 9
Conexión de aire comprimido	mm	Ø 4

Medios periféricos			
Aire comprimido			
min.	bar / MPa	3 / 0,3	
máx.	bar / MPa	5 / 0,5	
Caudal de paso máximo de líquido	l/min	3,5	
Temperatura máxima de líquido	°C	35	
Presión del sistema de aspiración			
máx.	mbar / hPa	-200	
absoluta	mbar / hPa	800	

Datos generales		
Duración de conexión	%	40
Peso	g	240
Dimensiones(Al x An x P)	mm	143 x 74 x 112

Condiciones ambientales durante el almacenamiento y el transporte			
Temperatura	°C	-30 - +60	
Humedad relativa del aire	%	<95	

Condiciones ambientales durante el funcionamiento		
Temperatura	°C	+10 - +40
Humedad relativa del aire	%	<70
Presión del aire	hPa	700 - 1060
Compatibilidad electromagnética (CFM)		

Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de las emisiones	
Emisión de alta frecuencia según CISPR 11	Grupo 1 Clase B
Tensión parásita en la conexión de suministro de corriente CISPR 11:2009+A1:2010	satisfecho
Radiación parásita electromagnética CISPR 11:2009+A1:2010	satisfecho
Emisión de vibraciones superiores IEC 61000-3-2:2005+A1:2008+A2:2009	n. a.
Modificaciones de tensión, fluctuaciones tensión y emisión de flicker IEC 61000-3-3:2013	n. a.
n.a. = No aplicable	

n.a. = No aplicable	
Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de la inmunidad de la entrada de alimentación	
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias eléctricas rápidas/ráfagas - Red de corriente alterna IEC 61000-4-4:2012 ± 2 kV Frecuencia de repetición de 100 kHz	satisfecho
Inmunidad a tensión transitoria de cable contra cable IEC 61000-4-5:2005 ± 0,5 kV, ± 1 kV	satisfecho
Inmunidad a tensión transitoria/surges de cable contra tierra IEC 61000-4-5:2005 ± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV	n. a.
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias inducidas por campos de alta frecuencia - red de corriente alterna IEC 61000-4-6:2013 3 V 0,15 - 80 MHz 6 V Bandas de frecuencia ISM 0,15 - 80 MHz 80 % AM a 1 kHz	satisfecho
Inmunidad a huecos de tensión, interrupciones breves y fluctuaciones de tensión IEC 61000-4-11:2004	satisfecho



Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de la inmunidad de la entrada de alimentación

n.a. = No aplicable

Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de la inmunidad SIP/SOP

Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias eléc-

tricas rápidas/ráfagas - E/A, puertos SIP/SOP

IEC 61000-4-4:2012

 $\pm 1 \, kV$

Frecuencia de repetición de 100 kHz

Inmunidad a tensión transitoria de cable contra tierra

IEC 61000-4-5:2005

 $\pm 2 kV$

n.a.

satisfecho

satisfecho

Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias conductoras inducidos por campos de alta frecuencia -

Puertos SIP/SOP IEC 61000-4-6:2013

3 V

0,15 - 80 MHz

6 V

Bandas de frecuencia ISM

0,15 - 80 MHz 80 % AM a 1 kHz

n.a. = No aplicable

Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de la inmunidad del revestimiento

Inmunidad a descarga electrostática

IEC 61000-4-2:2008

± 8 kV de contacto

satisfecho

satisfecho

 \pm 2 kV, \pm 4 kV, \pm 8 kV, \pm 15 kV de aire

Inmunidad a campos electromagnéticos de alta frecuen-

cia

IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010

3 V/m

80 MHz - 2,7 GHz

80 % AM a 1 kHz

Inmunidad a campos electromagnéticos cercanos de dis-

positivos de comunicación de RF inalámbricos

IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010

Véase la tabla para el nivel de inmunidad a campos electromagnéticos cercanos de dispositivos de comunicación

de RF inalámbricos.

satisfecho

Inmunidad a campos magnéticos con frecuencias de

infraestructura energética

IEC 61000-4-8:2009 satisfecho

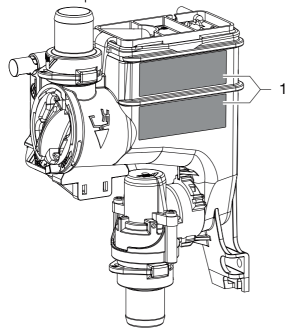
30 A/m

30 Hz o 60 Hz

Nivel de inmunidad a campos próximos de dispositivos de comunicación por RF inalámbricos			
Servicio de radiocomunicación	Banda de frecuen- cias MHz	Nivel de prueba V/m	
TETRA 400	380 - 390	27	
GMRS 460 FRS 460	430 - 470	28	
Banda LTE 13, 17	704 - 787	9	
GSM 800/900 TETRA 800 iDEN 820 CDMA 850 Banda LTE 5	800 - 960	28	
GSM 1800 CDMA 1900 GSM 1900 DECT Banda LTE 1, 3, 4, 25 UMTS	1700 - 1990	28	
Bluetooth WLAN 802.11 b/g/n RFID 2450 Banda LTE 7	2400 - 2570	28	
WLAN 802.11 a/n	5100 - 5800	9	

4.1 Placa de características

La placa de características se encuentra lateralmente en el depósito acumulador.

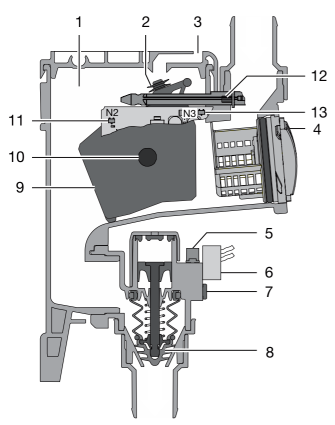


1 Placa de características

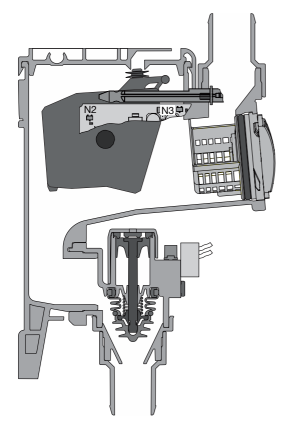
4.2 Evaluación de conformidad

El aparato ha sido sometido a un proceso de evaluación de la conformidad de acuerdo con las correspondientes directrices de la Unión Europea. El aparato cumple con los requisitos mínimos exigidos.

Funcionamiento 5



Ilust. 1: Fase de reposo



Ilust. 2: Fase de trabajo

- 1 Depósito acumulador
- 2 Junta ventilación

- Ventilación 3
- 4 Tamiz de protección
- 5 Amortiguador de escape
- 6 Válvula electromagnética
- 7 Conexión de aire comprimido
- 8 Válvula de cierre
- 9 Flotador
- 10 Imán del flotador
- Sensor de detección del flotador
- 12 Imán de la tecla de limpieza
- Sensor de detección de la tecla de limpieza

5.1 Función de trabajo

Las aguas residuales procedentes de la escupidera fluyen a través del tamiz de protección al depósito acumulador. En presencia de suficiente líquido, el imán es detectado por la electrónica de control del flotador. La electrónica de control pone en marcha la máquina de aspiración por medio del relé de la máquina y acciona la válvula electromagnética para el suministro de aire comprimido. El aire comprimido entrante abre la válvula de cierre por medio del pistón. El líquido procedente del depósito acumulador es aspirado a la tubería de aspiración. Cuando la electrónica de control detecta la bajada de nivel en el depósito acumulador, desconecta la válvula electromagnética. Mientras siga fluyendo agua residual procedente de la escupidera, el depósito acumulador se volverá a llenar y el proceso comienza de nuevo.

5.2 Función de limpieza

La función de limpieza se activa por medio de una presión permanente sobre la tecla de limpieza amarilla en la válvula de la escupidera o sobre la tecla de limpieza en el módulo de pulsadores (si está presente). De este modo, la válvula electromagnética para el suministro de aire comprimido abre la válvula de cierre y activa el relé de la máquina de aspiración para ponerla en marcha.

La solución detergente y desinfectante puede ser conducida ahora sin obstáculos a través de la válvula de la escupidera hasta la tubería de aspiración, pasando luego a la máquina de aspiración. Es posible escuchar el sonido de succión en la escupidera.





6 Requisitos

6.1 Posibilidades de instalación y emplazamiento

 Montaje en unidades de tratamiento en consultas o clínicas odontológicas.

6.2 Preparación de la instalación

Antes del montaje de la válvula de la escupidera, es necesario comprobar y, si fuera necesario, ajustar los siguientes medios periféricos, véase "4 Datos técnicos":

- Vacío del sistema de aspiración
- Suministro de aire comprimido
- Cantidad de agua procedente de la escupidera



No retirar el dispositivo de retención de partículas de oro ni el filtro grueso que se encuentran en la escupidera.

6.3 Material de tubo flexible

Para las tuberías de desagüe y de aspiración solamente deben emplearse los siguientes tubos:

- Tubos flexibles espirales de PVC con una espiral incorporada, u otros tubos flexibles equivalentes
- Tubos resistentes frente a los agentes desinfectantes y sustancias químicas empleados en consultorios odontológicos



Los tubos flexibles de plástico sufren un proceso de envejecimiento. Por tanto, controlarlos regularmente y sustituirlos en caso necesario.

No está permitido usar los siguientes tubos flexibles:

- Tubos flexibles de goma
- Tubos flexibles de PVC macizo
- Tubos que no son lo suficientemente flexibles

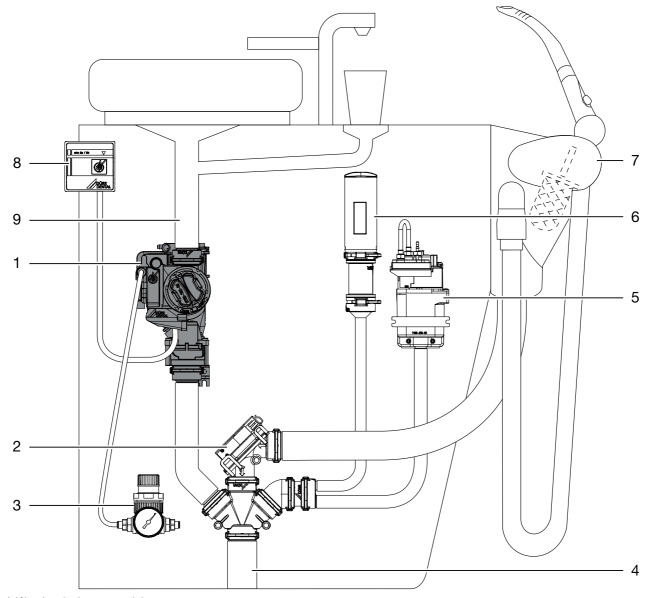
6.4 Indicaciones para la conexión eléctrica

- La tensión de alimentación del aparato debe cumplir los requisitos de dos medidas de protección para el paciente en relación con la red de alimentación eléctrica (MOPP) IEC 60601-1.
- 2. La tensión de alimentación debe cumplir con los siguientes requisitos de tensión/potencia: 24 V AC/DC, 50/60 Hz, min. 2,4 VA



7 Instalación

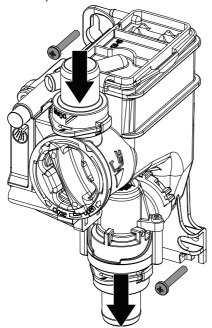
7.1 Vista general del montaje



- 1 Válvula de la escupidera
- 2 Válvula de selección de posición
- 3 Reductor de presión
- 4 Conexión de la tubería de aspiración
- 5 Unidad de aclarado
- 6 Tobera de aire secundario
- 7 Unidad de soporte de mangueras
- 8 Módulo de pulsadores
- 9 Desagüe de la escupidera

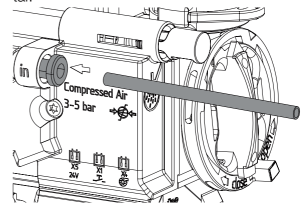
7.2 Montaje de la válvula de la escupidera

- Mediante la tecla amarilla es posible activar la función de limpieza. Por eso es importante ubicar la válvula de la escupidera en un lugar fácilmente accesible. Si esto no fuera posible, se puede utilizar un módulo de pulsadores independiente como accesorio especial.
- 1. ¡Desconectar la unidad de tratamiento de la tensión y asegurar contra la reconexión!
- 2. Atornillar la válvula de la escupidera en el lugar adecuado en la unidad de tratamiento.
- 3. Conectar la manguera de desagüe de la escupidera en la entrada de la válvula de la escupidera.
- 4. Conectar la salida de la escupidera en la tubería de aspiración.



7.3 Establecer la conexión del aire comprimido

- 1. Separar el conducto de aire comprimido adecuado de la unidad de tratamiento.
- 2. Montar la pieza en T con derivación 4 mm en el conducto de aire comprimido.
- 3. Conectar el tubo de presión en la pieza en T.
- Llevar el tubo de presión hasta la válvula de la escupidera, realizar un corte recto e insertar.



Para poder desprender el tubo de presión de la válvula de la escupidera, es necesario presionar hacia dentro el manguito negro en la conexión del aire comprimido.

Montaje

7.4 Conexión eléctrica



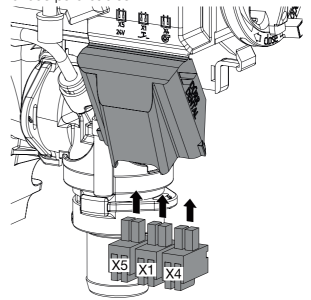
Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

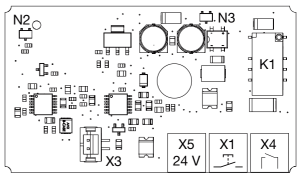


Durante el montaje se deben cumplir los requisitos según IEC 60601-1.

- 1. Abrir la cubierta de la electrónica de control.
- Llevar la alimentación de tensión y el cable de control hacia la válvula de la escupidera.
- 3. Fijar el conector a los cables de conexión.
- Enchufar el conector en las posiciones correspondientes de la electrónica de control.

5. Fijar los cables de conexión a la carcasa con bridas para cables.



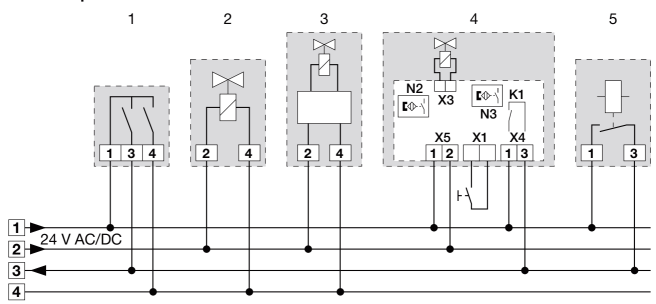


- X1 Tecla de limpieza del módulo de pulsadores
- X3 Válvula electromagnética
- X4 Cable de control de la máquina de aspiración
- X5 Alimentación de tensión
- K1 Relé de la máquina de aspiración
- N2 Sensor de detección del flotador
- N3 Sensor de detección de la tecla de limpieza

16



7.5 Esquema de conexiones



- 1 Unidad de soporte de mangueras
- 2 Válvula de selección de posición
- 3 Unidad de aclarado
- 4 Válvula de la escupidera
- X1 Tecla de limpieza del módulo de pulsadores
- X3 Válvula electromagnética
- X4 Cable de control de la máquina de aspiración
- X5 Alimentación de tensión
- K1 Relé de la máquina de aspiración
- N2 Sensor de detección del flotador
- N3 Sensor de detección de la tecla de limpieza
- 5 Relé de la máquina de aspiración en la unidad de tratamiento



Puesta en servicio 8

- Conectar (encender) el interruptor de los aparatos o el interruptor general de la consulta.
- 2. Realizar un control del funcionamiento del sistema.
- 3. Verificar la hermeticidad de las conexiones.
- 4. Realizar una prueba de seguridad eléctrica según las disposiciones legales locales (p.ej., en Alemania la reglamentación sobre la fabricación, operación y aplicación de productos médicos ("Medizinprodukte-Betreiberverordnung")) y documentar el resultado correspondientemente, p.ej., en el informe técnico.





9 Desinfección y limpieza



ATENCIÓN

Averías o daños al aparato debidos a productos no adecuados

En consecuencia se pueden perder los derechos de garantía.

- No emplear ningún tipo de agentes espumantes como, por ejemplo, detergentes de uso doméstico o desinfectantes para instrumentos.
- No utilizar agentes abrasivos.
- No emplear ningún producto que contenga cloro.
- No emplear disolventes como, por ejemplo, acetona.

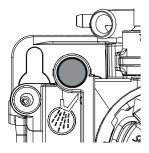
Básicamente debe usarse:

- Para la desinfección y limpieza:
 Orotol plus o Orotol ultra
- Para la limpieza:
 MD 555 cleaner

Dürr Dental solamente ha comprobado estos productos.

Si se usan polvos profilácticos, se recomienda usar los polvos profilácticos Lunos solubles en agua para proteger los sistemas de aspiración (Dürr Dental).

9.1 Válvula de la escupidera





- Conectar el enjuague para la escupidera.
- Pulsar la tecla de limpieza amarilla de la válvula de la escupidera o la tecla de limpieza del módulo de pulsadores (si está presente) hasta que finalice el enjuague de la escupidera.

3. Verter la solución desinfectante en la escupidera y al mismo tiempo pulsar la tecla de limpieza amarilla de la válvula de la escupidera o la tecla de limpieza del módulo de pulsadores (si está presente) hasta que la solución desinfectante haya sido aspirada.

9.2 Sistema de aspiración

Después de cada tratamiento

 Succionar un vaso de agua fría con las mangueras de aspiración grande y pequeña.
 Aunque durante el tratamiento sólo se haya trabajado con la manguera pequeña de aspiración.





Al succionar con el tubo de aspiración grande se toma una gran cantidad de aire, lo que incrementa notablemente el efecto de limpieza.

Todos los días tras el fin del tratamiento



En caso de cargas de trabajo más altas, antes de la pausa de mediodía y por la noche

Para la limpieza/desinfección, es necesario:

- ✓ Detergentes o desinfectantes no espumantes compatibles con el material.
- ✓ Sistema de mantenimiento, p. ej., OroCup
- 1. Para la limpieza previa, aspirar unos 2 litros de agua con el sistema de mantenimiento.
- 2. Aspirar los agentes desinfectantes o de limpieza con el sistema de mantenimiento.

Al menos dos veces por semana antes de la pausa para comer



En caso de mayores cargas (p. ej. agua calcárea o uso frecuente de polvo profiláctico) una vez al día antes de la pausa de mediodía

Para la limpieza, es necesario:

- ✓ Limpiador especial de sistemas de aspiración no espumante compatible con el material.
- ✓ Sistema de mantenimiento, p. ej., OroCup

Uso

- 1. Para la limpieza previa, aspirar unos 2 litros de agua con el sistema de mantenimiento.
- 2. Aspirar los agentes de limpieza con el sistema de mantenimiento.
- 3. Aclarar con unos 2 litros de agua tras el tiempo de reacción.



10 Mantenimiento



Los trabajos de mantenimiento solamente deberán ser llevados a cabo por un técnico capacitado o por un técnico de nuestro servicio postventa.



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

Intervalo de manteni- miento	Trabajo de mantenimiento
Mensualmente	 Pulsar la tecla de limpieza amarilla para vaciar el depósito acumulador. Limpiar o cambiar, si fuera necesario, el tamiz de protección amarillo.
Anualmente	 Comprobar el suministro de aire comprimido. * Realizar un test de funcionamiento.
Cada 3 años	 Limpiar el flotador en el depósito acumulador. * Limpiar o cambiar, si fuera necesario, la junta en el flotador para la ventilación. *
* Solo por técnicos o	del servicio de asistencia técnica



? Búsqueda de fallos y averías

11 Sugerencias prácticas para usuarios y técnicos



Los trabajos de reparación que excedan de lo exigido para los trabajos de mantenimiento corrientes, solamente deberán ser llevados a cabo por un técnico capacitado o por nuestro servicio de asistencia técnica.



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

Error	Posible causa	Eliminación	
La válvula de la escupidera no funciona	No hay alimentación de tensión	Comprobar la alimentación de tensión y restablecerla. *	
	Conexiones enchufables defectuosas	Comprobar las conexiones enchufables. *	
	El relé no conmuta	Comprobar el funcionamiento conmutador del relé. *	
	Sin aplicación de aire compri- mido	Comprobar el suministro de aire comprimido de la válvula de la escupidera. *	
	Sensor defectuoso	Verificar el funcionamiento del sensor por medio de la tecla.	
		Verificar el funcionamiento moviendo manualmente el flo- tador.	
La máquina de aspiración no funciona o funciona perma- nentemente	El flotador no se mueve en la carcasa	 Limpiar la carcasa y el flotador. * Colocar el flotador correctamente. * 	
No se evacua todo el líquido	El desagüe está obturado	Limpiar la tubería de desagüe.	
		Comprobar el filtro y verificar si está obturado, limpiarlo en caso dado.	
* solo por técnicos del servicio de asistencia técnica			



12 Transporte del aparato



ADVERTENCIA

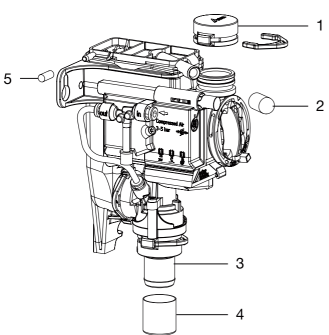
Infección debido a un aparato contaminado

- Desinfectar el aparato antes del transporte.
- Cerrar todas las conexiones a medios periféricos.



Para evitar infecciones, llevar equipo de protección (p.ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla)

- Antes del desmontaje, limpiar y desinfectar el sistema de aspiración y el aparato mediante la aspiración de un agente desinfectante adecuado y aprobado por el fabricante.
- 2. Desinfectar un aparato defectuoso con un agente desinfectante de superficies adecuado.
- 3. Cerrar las conexiones con tapones.
- **4.** Empaquetar el aparato de manera segura para el transporte.



- 1 Conector ciego DürrConnect (número de referencia 0700-700-10E)
- 2 Tapa protectora (número de referencia 9000-412-85)
- 3 Conector de tubo DürrConnect Ø 20 mm (número de referencia 0700-700-20E)

- 4 Tapa protectora (número de referencia 9000-412-98)
- 5 Tapón roscado (número de referencia 9000-310-002)



13 Protocolo de entrega

El presente protocolo certifica la entrega cualificada y la instrucción del producto medicinal. Esto debe realizarlo un asesor cualificado de productos medicinales que le instruya en el manejo correcto del producto medicinal.

Nombre de producto	Número de refe	rencia (REF)	Número de serie (NS)	
 □ Comprobación visual del embalaje en busca de posibles daños □ Desempaque del producto medicinal con comprobación de los daños □ Confirmación de la presencia completa del suministro □ Instrucción en el manejo correcto del producto medicinal mediante las instrucciones para uso Comentarios: 				
Nombre de la persona instruida	:	Firma:		
Nombre y señas del asesor del	producto medic	inal:		
Fecha de la entrega:		Firma del aseso	or del producto medicinal:	



Hersteller / Manufacturer:

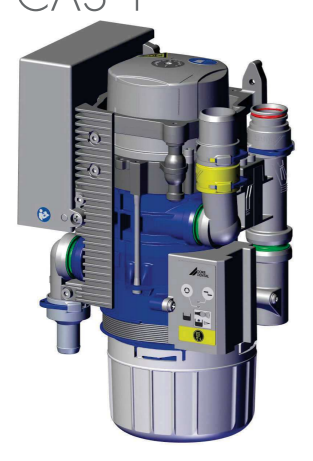
DÜRR DENTAL SE Höpfigheimer Str. 17 74321 Bietigheim-Bissingen Germany

Fon: +49 7142 705-0 www.duerrdental.com info@duerrdental.com



ES

Unidad de separación Combi



Instrucciones para montaje y uso







Índice

				5	Funci	ionamiento	13
					5.1	Modo de trabajar	14
ní	forma	ción importante			5.2	Unidad de separación	14
ı		este documento	3		5.3	Conexión de la escupidera	14
•	1.1	Indicaciones y símbolos de	O		5.4	Válvula de selección de posi-	
	1	advertencia	3			ción / Válvula de seguridad	14
	1.2	Indicación sobre los derechos			5.5	Separación de amalgama	15
		de la propiedad intelectual	4		5.6	Medición del nivel de llenado de	
)	Segur	idad	4			sedimentos	15
_	2.1	Uso previsto	4		5.7	Fallo de funcionamiento	15
	2.2	Utilización de acuerdo con el			5.8	Tecla de servicio	15
	2.2	uso previsto	4				
	2.3	Empleo no conforme al uso pre-					
		visto	4	NA	— ontoi	2	
	2.4	Sistemas, conexión con otros			ontaj		
		aparatos	5	6	-	isitos	16
	2.5	Advertencias de seguridad			6.1	Sala de emplazamiento e insta-	40
		generales	5		0.0	lación	16
	2.6	Personal técnico especializado .	5		6.2	Posibilidades de instalación y emplazamiento	16
	2.7	Obligación de informar sobre	_		6.3	Material de tubo flexible	16
	0.0	incidentes graves	5		6.4	Tendido de tubos y tubos flexi-	10
	2.8	Protección de corriente eléctrica.	5		0.4	bles	16
	2.9	Utilizar exclusivamente repues-	6		6.5	Indicaciones para la conexión	
	2.10	tos originales	6			eléctrica	16
	2.10	Eliminación	6		6.6	Indicaciones sobre los cables de	
	۷.۱۱	Liii ii iacion	U			conexión	16
E				7	Instal	lación	17
E					7.1	Establecer una conexión segura	
De	escrip	ción del producto				entre los aparatos	17
3	-	general	7		7.2	Instalación del CAS 1 en unida-	
	3.1	Volumen de suministro	7			des de tratamiento	17
	3.2	Accesorios	7		7.3	Unidad de mando de las cone-	4.0
	3.3	Artículos opcionales	7		7 4	xiones eléctricas	18
	3.4	Material de consumo	7		7.4	Conexión eléctrica	19
	3.5	Piezas de desgaste y piezas de	•	8	Pues	ta en servicio	20
	0.0	repuesto	7	9	Progr	rama de servicio de asistencia.	21
ļ	Datos	técnicos	8	10	Desc	ripción del programa de servicio	
	4.1	Unidad de separación Combi			de as	sistencia	22
		CAS 1	8		10.1	CONEXIÓN/DESCONEXIÓN del	
	4.2	Placa de características	12			programa de servicio de asisten-	00
	4.3	Evaluación de conformidad	12		100	cia	22
	44	Permisos	12		10.2	Test de indicación	22

	10.3	Medición del nivel de llenado de sedimentos	22
	10.4	Arranque del motor y freno del motor	22
	10.5	Señales de entrada y de salida .	23
Us	0		
11	Indica	ación / mando y manejo	24
	11.1	Listo para el servicio	24
	11.2	Contenedor de recogida de	0.4
	11.3	amalgama lleno al 95% Contenedor de recogida de	24
	11.0	amalgama lleno al 100%	24
	11.4	Contenedor de recogida de	
		amalgama no incorporado	24
	11.5	Fallo de motor	24
12	Desin	fección y limpieza	25
	12.1	Después de cada tratamiento	25
	12.2	Todos los días tras el fin del tra-	0.5
	12.3	tamiento	25
	12.0	antes de la pausa de mediodía.	26
13	Camb	iar el recipiente colector de	
	_	gama	26
	13.1	Eliminación ecológica del reci-	26
		piente colector de amalgama	
14		enimiento	28
	14.1	Pruebas de comprobación y control	29
Βú	sque	da de fallos y averías	
15	Suger	encias prácticas para usuarios	
	y técr	nicos	30
16	Trans	porte del aparato	33
	16.1	Cerrar CAS 1	33
An	exo		
17	Proto	colo de entrega	34
		_	

Información importante

1 Sobre este documento

Estas instrucciones para montaje y uso son parte integral del aparato.



Si no se respetan las instrucciones y advertencias de estas instrucciones de montaje y uso, Dürr Dental no asume ninguna responsabilidad ni garantía sobre el funcionamiento seguro del aparato.

El original de estas instrucciones para montaje y uso es la versión en alemán. El resto de idiomas son traducciones de las instrucciones originales. Estas instrucciones para montaje y uso se aplican a:

CAS₁

REF: 7117-100-51

1.1 Indicaciones y símbolos de advertencia

Indicaciones de advertencia

Las indicaciones de advertencia expuestas en esta documentación advierten de posibles riesgos de daños personales y materiales. Se han señalizado con los siguientes símbolos de advertencia:



Símbolo de advertencia general



Advertencia contra peligro biológico

Las indicaciones de advertencia están estructuradas de la siguiente manera:



PALABRA DE SEÑALIZACIÓN

Descripción y tipo de la fuente de peligro

Aquí se indican las posibles consecuencias en caso de no observar la indicación de advertencia

Prestar atención a estas medidas para evitar el peligro. Mediante las palabras de señalización las indicaciones de advertencia se diferencian en cuatro niveles de peligro:

- PELIGRO

Peligro inminente de lesiones graves o de muerte

ADVERTENCIA

Peligro posible de lesiones graves o de muerte

- PRECAUCIÓN

Peligro de sufrir lesiones leves

ATENCIÓN

Peligro de importantes daños materiales

Otros símbolos

Los siguientes símbolos se utilizan tanto en el documento como en el aparato:



Nota, por ejemplo, indicaciones especiales sobre un empleo económico del aparato.



Cumplir con las instrucciones para uso.



Usar guantes de protección.



Quitar la tensión del aparato.



Conexión Unidad de soporte de mangueras



Conexión de la escupidera



Conexión máquina de aspiración



Conexión desagüe



Aparato en funcionamiento



Interrupción del funcionamiento del aparato



Se emite una señal acústica/melodía



No usar nuevamente



Símbolo de homologación CE

REF

Número de referencia

SN

Número de serie

MD

Producto medicinal

HIBC

Health Industry Bar Code (HIBC)



Fabricante

1.2 Indicación sobre los derechos de la propiedad intelectual

Todos los elementos de circuito, procesos, denominaciones, programas de software y aparatos indicados en este manual gozan de protección de la propiedad intelectual.

La reproducción total o parcial de las instrucciones de montaje y uso sólo está permitida mediante la autorización escrita por Dürr Dental.

2 Seguridad

DÜRR Dental ha desarrollado y construido el aparato de manera que se evite ampliamente todo riesgo, siempre que sea empleado conforme a su uso previsto.

No obstante, pueden darse los siguientes riesgos residuales:

- Daños personales por uso inadecuado/indebido
- Daños personales por efectos mecánicos
- Daños personales por tensión eléctrica
- Daños personales por radiación
- Daños personales por incendio
- Daños personales por efectos térmicos en la piel
- Daños personales por falta de higiene, p. ej. infección

2.1 Uso previsto

La unidad de separación Combi CAS 1 ha sido prevista para la separación continua de aire y líquido así como para la separación de la amalgama de las aguas usadas en unidades de tratamiento dental.

2.2 Utilización de acuerdo con el uso previsto

La unidad de separación ha sido diseñada para la instalación en el tramo de aspiración de un sistema de aspiración seco detrás de la unidad de soporte de mangueras y de la escupidera.

Se debe realizar el servicio, el mantenimiento, las comprobaciones recurrentes y la limpieza según las indicaciones del fabricante.

Se debe respetar el caudal permitido.

En intervenciones quirúrgicas y si se emplean polvos profilácticos debe instalarse obligatoriamente una unidad de enjuague.

Los recipientes desechables de amalgama sólo han sido diseñados para un solo uso.

2.3 Empleo no conforme al uso previsto

Todo tipo de empleo, que difiera de lo anteriormente indicado, no será considerado como un empleo conforme al uso previsto. El riesgo y la responsabilidad en caso de daños que se deban a un empleo no conforme al uso previsto, correrán exclusivamente por parte del usuario. Es decir, el fabricante se eximirá de toda responsabilidad en estos casos.

Se incluye:

- El uso para separar polvo, barro o yeso o similares
- El uso en combinación con mezclas explosivas o inflamables.
- Un montaje distinto a lo indicado en las instrucciones de montaje, en particular una instalación en lugares con peligro de explosión.
- Una limpieza y desinfección con medios que contienen hipoclorito sódico o hipoclorito potásico.

2.4 Sistemas, conexión con otros aparatos

Cualquier aparato adicional que se conecte a aparatos médicos eléctricos debe cumplir con las correspondientes normas IEC o ISO. Además, todas las configuraciones deben cumplir los requisitos normativos para sistemas médicos (véase IEC 60601-1).

La persona que realice la conexión de aparatos adicionales a aparatos médicos eléctricos es un configurador de sistemas y, en consecuencia, es responsable de que el sistema cumpla con los requisitos normativos para sistemas. Cabe señalar que las leyes locales prevalecen frente a los requisitos anteriores.

2.5 Advertencias de seguridad generales

- Durante la operación del aparato se tienen que observar las directrices, leyes y disposiciones vigentes en el lugar o país de empleo.
- Antes de toda aplicación, se tiene que verificar el estado y la función del aparato.
- No está permitido realizar transformaciones o cambios en el aparato.
- Tener en cuenta las Instrucciones de montaje y uso.
- Es imprescindible que el usuario disponga junto al aparato del manual de Instrucciones de montaje y uso y que tenga en todo momento acceso al mismo.

2.6 Personal técnico especializado

Manejo

Las personas que van a manejar el aparato tienen que poder garantizar un manejo correcto y

- seguro del mismo, basándose en su formación y conocimientos técnicos.
- Todo usuario tiene que ser instruido, o se tiene que ordenar su instrucción, en el manejo del aparato.

Montaje y reparación

➤ La ejecución de trabajos de montaje, reajustes, cambios, extensiones y reparación tiene que ser encargada a la empresa Dürr Dental o a otra empresa autorizada por Dürr Dental.

2.7 Obligación de informar sobre incidentes graves

El usuario o paciente está obligado a informar al fabricante y a las autoridades competentes del estado miembro en el que el usuario o paciente está domiciliado sobre todos los incidentes graves que se produzcan relacionados con el producto.

2.8 Protección de corriente eléctrica

- Al realizar trabajos en el aparato se deberán tener en cuenta las instrucciones de seguridad eléctrica correspondientes.
- No tocar nunca al mismo tiempo al paciente y las conexiones de enchufe descubiertas del aparato.
- Los cables y dispositivos de enchufe dañados tienen que ser sustituidos inmediatamente.

Tener en cuenta la compatibilidad electromagnética para productos médicos

- Este aparato está destinado a su funcionamiento en instalaciones sanitarias profesionales (según IEC 60601-1-2). Si el aparato se utiliza en un entorno diferente, prestar atención a los posibles efectos sobre la compatibilidad electromagnética.
- No utilizar el aparato cerca de aparatos quirúrgicos de alta frecuencia y de aparatos MRT.
- Mantener al menos 30 cm de distancia entre el aparato y aparatos de radio móviles o portátil.
- Tenga en cuenta que la longitud y los alargamientos del cable pueden tener efectos sobre la compatibilidad electromagnética.





ATENCIÓN

Efectos negativos sobre la compatibilidad electromagnética debido a accesorios no autorizados

- Emplear únicamente los accesorios indicados o autorizados por Dürr Dental.
- El uso de otros accesorios podría provocar un aumento de las emisiones electromagnéticas o una reducción de la inmunidad a interferencias electromagnéticas del aparato y causar un funcionamiento defectuoso.



ATENCIÓN

Una manipulación defectuosa por el uso, directamente junto a otros aparatos o con aparatos apilados

- No apilar el aparato con otros aparatos.
- Si es inevitable, observar en todo momento el aparato y el resto de aparatos para comprobar su correcto funcionamiento.

2.9 Utilizar exclusivamente repuestos originales

- Emplear únicamente los accesorios y artículos especiales indicados o autorizados por Dürr Dental.
- Utilice únicamente piezas de desgaste y repuesto originales.



Dürr Dental no asumirá responsabilidad alguna en el caso de daños que se deban al empleo de accesorios y artículos opcionales no autorizados, y de otras piezas de desgaste y de repuesto que no sean originales.

La seguridad eléctrica y la compatibilidad electromagnética pueden verse afectadas de forma negativa por el empleo de accesorios y artículos opcionales no autorizados y de piezas de desgaste y repuesto que no sean originales (p. ej. el cable de conexión a la red).

2.10 Transporte

El embalaje original ofrece una protección óptima del aparato durante el transporte.

En caso necesario, se puede solicitar el embalaje original para el aparato a Dürr Dental.



Dürr Dental no asume ninguna responsabilidad por daños durante el transporte debidos a un embalaje defectuoso, incluso dentro del periodo de garantía.

- Transporte el aparato solo en el embalaje original.
- Mantenga el embalaje fuera del alcance de los niños.

2.11 Eliminación



El aparato está eventualmente contaminado. Indique a la empresa de gestión de residuos que, en este caso, se deben tomar las medidas de seguridad adecuadas.

- Descontamine las piezas potencialmente contaminadas antes de desecharlas.
- Elimine las piezas no contaminadas (p. ej., piezas electrónicas, de plástico, de metal, etc.) conforme a la normativa local vigente.
- > En caso de dudas sobre la correcta eliminación consulte al comercio dental especializado.



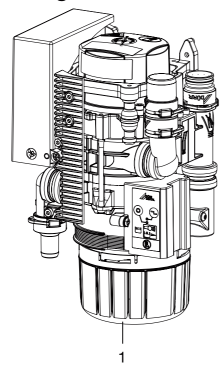
Encontrará una vista general de la clave de residuos de los productos de Dürr Dental en el área de descargas en www.duerrdental.com (nº de documento P007100155).





Descripción del producto

3 Vista general



1 Unidad de separación Combi CAS 1

3.1 Volumen de suministro



Según la versión, el volumen de suministro puede variar ligeramente.

En el volumen de suministro se incluyen los siguientes artículos:

CAS 1..... 7117-100-51

- Unidad de separación Combi
- Sustitución del contenedor desechable de amalgama
- Instrucciones de montaje y uso
- Manual de servicio

3.2 Accesorios

Los artículos siguientes son necesarios para la operación del aparato, en función de la aplicación prevista:

Contenedor desechable de amal-

gama 7117-033-00

3.3 Artículos opcionales

Los artículos expuestos a continuación pueden ser empleados opcionalmente con el aparato: Unidad de aclarado II 7100-250-50

3.4 Material de consumo

Transformador de seguridad 24 V.

Los siguientes materiales se consumen durante el funcionamiento del aparato y deben pedirse con posterioridad:

3.5 Piezas de desgaste y piezas de repuesto

Las siguientes piezas de desgaste deben cambiarse a intervalos regulares (ver también Mantenimiento):



Encontrará información sobre los repuestos en el portal para los vendedores especializados, en la dirección: www.duerrdental.net.

CCS555C6150

4 Datos técnicos

4.1 Unidad de separación Combi CAS 1

Datos eléctricos del motor de la centrifugadora			
Tensión nominal	V	24 AC	
Frecuencia	Hz	50 / 60	
Potencia nominal	VA	100	
Consumo de corriente en modo de espera	mA	200	
Entrada de señal desde la unidad de soporte de mangueras	V Hz	24 AC 50/60	
Salida de señal	V mA	24 DC 300	

Medios periféricos		
Caudal de aire	l/min	≤ 350
Caudal de paso		alto
El sistema de aspiración debe ser adecuad EN ISO 10637.	do para un alto caudal	de paso según la norma
Presión máx.	hPa/mbar	-160
Caudal de líquido aspiración mín.	l/min	≥ 0,1
máx.	l/min	≤ 1,0
Alimentación de agua de la escupidera	l/min	≤ 3
Capacidad de desagüe, total	l/min	≤ 4
Volumen aprovechable del recipiente		
colector de amalgama	ccm	aprox. 90
Intervalo de cambio		4 - 6 Meses

Datos generales		
Número de revoluciones nominal del motor de accionamiento	min ⁻¹	2800
Tipo de funcionamiento		S5 95% ED*
Modo de protección		IP 20
Clase de protección		II
Nivel de intensidad de ruido *** aprox.	dB(A)	55
Dimensiones(Al x An x P)	mm	255 x 157 x 110
Peso, aprox.	kg	2,7
Porcentaje de separación	%	≥ 95

^{*} ED = duración de conexión

^{**} Nivel de intensidad de ruido según EN ISO 3746

Condiciones ambientales durante el almacenamiento y el transporte		
Temperatura	°C	-10 a +60



Condiciones ambientales durante el alma	cenamiento y el t	ransporte
Humedad relativa del aire	%	< 95
Condiciones ambientales durante el func	ionamiento	
Temperatura	°C	+10 hasta +40
Humedad relativa del aire	%	< 70
Olacificación		
Clasificación Clase de producto medicinal		1
Clase de producto medicinal		<u>'</u>
Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de las emisiones		
Emisión de alta frecuencia según CISPR 11		Grupo 1 Clase B
Tensión parásita en la conexión de suministra corriente CISPR 11:2009+A1:2010	o de	satisfecho
Radiación parásita electromagnética CISPR 11:2009+A1:2010		satisfecho
Emisión de vibraciones superiores IEC 61000-3-2:2005+A1:2008+A2:2009		satisfecho
Modificaciones de tensión, fluctuaciones ten sión de flicker IEC 61000-3-3:2013	sión y emi-	satisfecho
Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de la inmunidad		
Inmunidad a descarga electrostática IEC 61000-4-2:2008		satisfecho
Inmunidad a campos electromagnéticos de cia IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010	alta frecuen-	satisfecho
Inmunidad a campos electromagnéticos cere positivos de comunicación de RF inalámbric IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010		satisfecho
Inmunidad a magnitudes perturbadoras tran tricas rápidas/ráfagas - Red de corriente alte IEC 61000-4-4:2012		satisfecho
Inmunidad a magnitudes perturbadoras trantricas rápidas/ráfagas - E/A, puertos SIP/SO IEC 61000-4-4:2012		satisfecho
Inmunidad a tensión transitoria/surges IEC 61000-4-5:2005		satisfecho
Inmunidad a magnitudes perturbadoras trancidas por campos de alta frecuencia - red de		satisfecho

IEC 61000-4-6:2013

alterna

Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de la inmunidad

Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias conductoras inducidos por campos de alta frecuencia -

Puertos SIP/SOP

IEC 61000-4-6:2013
Inmunidad a campos magnéticos con frecuencias de

infraestructura energética

IEC 61000-4-8:2009

Inmunidad a huecos de tensión, interrupciones breves y

fluctuaciones de tensión IEC 61000-4-11:2004

satisfecho

satisfecho

satisfecho

Nivel de inmunidad a campos electromagnéticos cercanos de dispositivos de comunicación de RF inalámbricos

Servicio de radiocomunicación	Banda de frecuen- cias MHz	Nivel de prueba V/m
TETRA 400	380 - 390	27
GMRS 460 FRS 460	430 - 470	28
Banda LTE 13, 17	704 - 787	9
GSM 800/900 TETRA 800 iDEN 820 CDMA 850 Banda LTE 5	800 - 960	28
GSM 1800 CDMA 1900 GSM 1900 DECT Banda LTE 1, 3, 4, 25 UMTS	1700 - 1990	28
Bluetooth WLAN 802.11 b/g/n RFID 2450 Banda LTE 7	2400 - 2570	28
WLAN 802.11 a/n	5100 - 5800	9

Compatibilidad electromagnética (CEM)

Mediciones de la inmunidad de la entrada de alimentación

Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias eléc-

tricas rápidas/ráfagas - Red de corriente alterna IEC 61000-4-4:2012

+ 2 kV

Frecuencia de repetición de 100 kHz

satisfecho



	_
Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de la inmunidad de la entrada de alimentación	
Inmunidad a tensión transitoria de cable contra cable IEC 61000-4-5:2005 ± 0,5 kV, ± 1 kV	satisfecho
Inmunidad a tensión transitoria/surges de cable contra tierra IEC 61000-4-5:2005 ± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV	n.a.
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias inducidas por campos de alta frecuencia - red de corriente alterna IEC 61000-4-6:2013 3 V 0,15 - 80 MHz 6 V Bandas de frecuencia ISM 0,15 - 80 MHz 80 % AM a 1 kHz	satisfecho
Inmunidad a huecos de tensión, interrupciones breves y fluctuaciones de tensión IEC 61000-4-11:2004	satisfecho

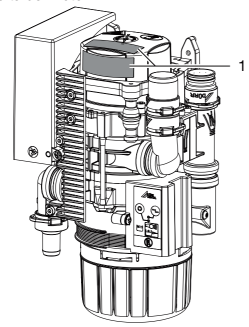
Compatibilidad electromagnética (CEM)

n.a. = No aplicable

Mediciones de la inmunidad SIP/SOP	
Inmunidad a descarga electrostática IEC 61000-4-2:2008 ± 8 kV de contacto ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV de aire	satisfecho
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias eléctricas rápidas/ráfagas - E/A, puertos SIP/SOP IEC 61000-4-4:2012 ± 1 kV Frecuencia de repetición de 100 kHz	satisfecho
Inmunidad a tensión transitoria de cable contra tierra IEC 61000-4-5:2005 ± 2 kV	n.a.
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias conductoras inducidos por campos de alta frecuencia - Puertos SIP/SOP IEC 61000-4-6:2013 3 V 0,15 - 80 MHz 6 V Bandas de frecuencia ISM 0,15 - 80 MHz 80 % AM a 1 kHz	satisfecho
n.a. = No aplicable	

4.2 Placa de características

La placa de características se encuentra en la cubierta del motor.



1 Placa de características

4.3 Evaluación de conformidad

El aparato ha sido sometido a un proceso de evaluación de la conformidad de acuerdo con las correspondientes directrices de la Unión Europea. El aparato cumple con los requisitos mínimos exigidos.

4.4 Permisos

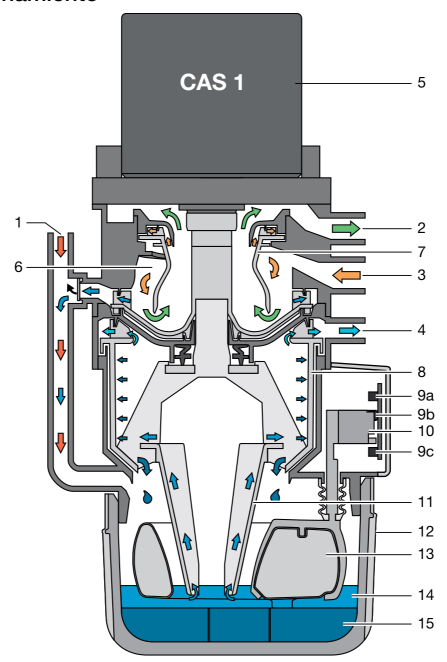
Institut für Bautechnik, Berlín	
Número de ensayo	Z-64.1-20
Proceso de congración cogún la norma	

Proceso de separación según la norma

ISO 11143 Tipo 1



5 Funcionamiento



- 1 Entrada líquido
- 2 vacío, a la máquina de aspiración
- 3 Entrada aspiración
- 4 Salida líquidos
- 5 Motor
- 6 Unidad de separación
- 7 Rotor de separación
- 8 Centrífuga
- 9 Barreras fotoeléctricas (3 piezas)
- 10 Bastidores para el sistema de sensores
- 11 Bomba de cono
- 12 Recipiente colector de amalgama
- 13 Flotador
- 14 Agua
- 15 Partículas de amalgama

5.1 Modo de trabajar

Unidad de separación Combi CAS 1

La función de la unidad de separación Combi CAS 1 es la separación continua aire-secreción así como la separación de amalgama de todas las aguas residuales de la unidad de tratamiento. Las aguas residuales procedentes de la escupidera fluyen, a través de la tubuladura (1), directamente a la centrifugadora (8) donde se realiza la separación del amalgama.

Durante la aspiración, en la sección de separación (6), se realiza la separación de las secreciones aspiradas del aire de aspiración. La afluencia de secreciones en la sección de separación es conducida de manera continuada a la centrifugadora (8), donde se realiza la separación de las partículas de amalgama.

Debajo de la centrifugadora se encuentra dispuesto un recipiente colector (12) intercambiable, al que pasan las partículas de amalgama separadas (15), después de desconectar o parar la centrifugadora (8). Un flotador (13) se encarga de comprobar el nivel de llenado del recipiente colector y señala en el módulo de indicación o display que aquel tiene que ser cambiado. Con este flotador, en combinación con una barrera de luz (9c) se controla además si está colocado un recipiente colector.

Las dimensiones compactas de la unidad de separación Combi CAS 1 permiten su instalación en unidades de tratamiento dentista. De este modo, se pueden realizar recorridos cortos para los tubos conductores de secreciones. Tras la desconexión de la centrifugadora, un ciclo de frenado se encarga de proporcionar un efecto de autolimpieza. Por medio de este efecto de autolimpieza, se consigue una alta estabilidad de funcionamiento y, además, se garantiza así un rendimiento de separación de más del 95%, aún bajo una solicitación máxima de la instalación.

5.2 Unidad de separación

En la tubuladura de entrada (3) del CAS 1 se produce una aceleración del líquido/mezcla de aire aspirados y en la unidad de separación (6) se les confiere un movimiento helicoidal. Las fuerzas centrífugas que se producen lanzan las partículas aspiradas contra la pared exterior. El aire se separa continuamente del líquido y se escapa por medio del rotor de separación (7) hacia la máquina de aspiración.

A través del rotor de separación (7) que es accionado por un motor (1), el aire de aspiración es sometido a altas fuerzas centrífugas, quedando así asegurado que nada de líquido o de espuma de sangre sean arrastrados a la máquina de aspiración.

El movimiento helicoidal conduce el líquido separado de manera continua a la rueda de la bomba, donde la bomba transporta el líquido al recipiente colector. El líquido es transportado a la centrifugadora (8) a través del cono de la bomba (11).

Una válvula de selección de posición interna une el CAS 1 por medio de la conexión de vacío (2) con la máquina de aspiración.

5.3 Conexión de la escupidera

Las aguas residuales procedentes de la escupidera fluyen a través de un tamiz de protección, dispuesto en la entrada líquido (1), al recipiente colector (12). Cuando se dispone de una suficiente cantidad de líquido, un flotador (13), mediante un bastidor para el sistema de sensores (10), acciona una barrera fotoeléctrica (9a) y (9b) y conecta el motor (1). El líquido es transportado a la centrifugadora (8) a través del cono de la bomba (11).

5.4 Válvula de selección de posición / Válvula de seguridad

La válvula de selección de posición tiene 2 funciones:

1ª Función:

La válvula de selección de posición interrumpe la corriente de aspiración entre la unidad de soporte de mangueras y la máquina de aspiración. Tan pronto como se tome un tubo flexible de aspiración de la unidad de soporte de mangueras, se abre, a través de una válvula electromagnética, la válvula de selección de posición y se libera la corriente de aspiración.

2ª Función:

La válvula de selección de posición tiene también la función de una válvula de seguridad. En caso de un sobrellenado o cuando no funciona correctamente el CAS 1 se produce una desconexión de seguridad. Con la desconexión de seguridad se evita que se aspire líquido en la tubería de aspiración seca.





En los sistemas de aspiración para un solo lugar de trabajo, la válvula de selección de posición se utiliza en la función de la válvula de seguridad.

En varios tipos, ya está integrada en el CAS 1 una válvula de selección de posición. La válvula de selección de posición se encuentra en la tubuladura de aspiración (2) del CAS 1.

5.5 Separación de amalgama

Los interruptores dispuestos en la unidad de soporte de mangueras o la barrera fotoeléctrica del sistema de sensores conectan el motor y al mismo tiempo la centrifugadora (8) conectada al mismo.

El líquido y las partículas de amalgama incluidas en él son conducidas continuamente al recipiente colector (12). El líquido centrifugado es bombeado a la red central de aguas residuales a través de la salida de líquidos (4).

Tan pronto como deje de fluir líquido al separador de amalgama, p.ej. cuando se vuelvan a colgar los tubos flexibles de aspiración en la unidad de soporte de mangueras, se desconecta el tambor de la centrifugadora después de que haya transcurrido un tiempo de retardo especificado. Al desconectar se produce un frenado del motor y, en consecuencia, el anillo de agua en rotación por inercia se encarga de expulsar por enjuague de la centrifugadora (8) las partículas separadas, conduciéndolas hacia abajo al recipiente colector.

Las partículas separadas se depositan en el fondo del recipiente colector intercambiable. El nivel del líquido es regulado en el contenedor por medio del cono de la bomba, a saber, de manera que se evite un derrame del líquido al cambiar el contenedor o recipiente colector.

5.6 Medición del nivel de llenado de sedimentos

El nivel de llenado del recipiente colector (12) se comprueba por medio de un flotador (13) cada vez que se conecta el interruptor principal. El motor de la centrifugadora se pone en marcha, a través de la bomba de cono se transporta el líquido al tambor de la centrifugadora (8) y se establece un nivel de líquido constante (canto inferior de la bomba de cono) en el recipiente colector. El flotador baja. Por medio de 2 barre-

ras fotoeléctricas (9a) + (9b) se mide el nivel del líquido y, a partir de un nivel de llenado del 95% del recipiente colector, es indicado en el módulo de indicación.

5.7 Fallo de funcionamiento

Cuando debido a un fallo el aparato no se encuentra dispuesto para el servicio, esto se indica en el módulo de indicación por medio de indicadores luminosos y una señal acústica.

5.8 Tecla de servicio

En el módulo de indicación se encuentra una tecla de servicio con la que, en caso de un mensaje de nivel de llenado o de un mensaje de fallo, se puede desconectar la señal acústica. Asimismo, mediante esta tecla se puede conectar manualmente el aparato. Para ello se tiene que mantener pulsada la tecla durante más de 2 segundos, hasta que se ponga en marcha el motor de accionamiento.



Montaje

6 Requisitos

6.1 Sala de emplazamiento e instalación

El lugar de emplazamiento debe cumplir las siguientes condiciones:

- Lugar cerrado, seco y bien ventilado
- Sala no destinada a un fin específico, p. ej., sala de calefacción o ambiente húmedo

6.2 Posibilidades de instalación y emplazamiento

Unidad de separación Combi CAS 1

- Directamente en la unidad de tratamiento.
- En una carcasa o armario como prolongación de la unidad de tratamiento.

6.3 Material de tubo flexible

Para las tuberías de desagüe y de aspiración solamente deben emplearse los siguientes tubos:

- Tubos flexibles espirales de PVC con una espiral incorporada, u otros tubos flexibles equivalentes
- Tubos resistentes frente a los agentes desinfectantes y sustancias químicas empleados en consultorios odontológicos



Los tubos flexibles de plástico sufren un proceso de envejecimiento. Por tanto, controlarlos regularmente y sustituirlos en caso necesario.

No está permitido usar los siguientes tubos flexibles:

- Tubos flexibles de goma
- Tubos flexibles de PVC macizo
- Tubos que no son lo suficientemente flexibles

6.4 Tendido de tubos y tubos flexibles

Lleve a cabo el tendido de tubos según las disposiciones legales y las normas locales vigentes. El tendido de tubos de desagüe del aparato debe presentar un desnivel suficiente.



En caso de realizar un tendido erróneo existe la posibilidad de que los tubos se obstruyan por sedimentación.

6.5 Indicaciones para la conexión eléctrica

- Realice la conexión con la red eléctrica de alimentación conforme a la legislación nacional vigente y las normas de instalaciones de baja tensión para sectores utilizados en medicina.
- ➤ En la conexión eléctrica con la red de distribución eléctrica local, instale un dispositivo de separación de todos los polos (interruptor para todos los polos) con una abertura entre contactos >3 mm.
- Atención al consumo de corriente de los aparatos a conectar.
- Tender las conexiones eléctricas sin tensiones mecánicas.
- Efectúe la conexión eléctrica a través del interruptor principal de la unidad de tratamiento o del interruptor principal de la consulta.

6.6 Indicaciones sobre los cables de conexión

Cable de conexión a la red

Tipo de tendido	Versión de línea (exigen- cia mínima)
tendido fijo	 Línea cubierta (p. ej. tipo NYM-J)
flexible	 Manguera de PVC (p. ej. tipo H05 VV-F)
	0
	 Cable con cubierta de goma (o. ej. tipo H05 RN-F o H05 RR-F

Cable de control

Tipo de tendido	Versión de línea (exigen- cia mínima)
tendido fijo	 Cable con envoltura plástica ligera y blindaje (p. ej., tipo (N)YM (St)-J)

ES



Tipo de tendido Versión de línea (exigencia mínima) - Cable de transferencia de datos de PVC con cubierta de blindaje para instalaciones de telecomunicación y procesado de información (p. ej., tipo LiYCY) - Línea ligera de control recubierta de PVC con envoltura de blindaje

Sección de cable

Línea de acceso al aparato:

 -0.75 mm^2

Conexión de válvulas/aparatos externos:

 $-0,5 \text{ mm}^2$

7 Instalación



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

7.1 Establecer una conexión segura entre los aparatos

La interconexión de aparatos entre sí o con parte de las instalaciones puede entrañar peligros (p. ej. debido a corrientes de fuga).

- Conectar el aparato solo cuando no haya riesgos para el usuario ni para el paciente.
- Conecte el aparato solo si el entorno no se ve afectado por el acoplamiento.
- Si no está claro que se pueda realizar un acoplamiento seguro en base a los datos del aparato, deje que un experto realice las comprobaciones pertinentes (p. ej. el fabricante).

7.2 Instalación del CAS 1 en unidades de tratamiento

La unidad de separación Combi CAS 1 para las unidades de tratamiento KaVo debe montarse en un modo concreto para cumplir con las normas técnicas de seguridad. Por lo tanto, sólo se puede montar en las unidades de tratamiento proporcionadas y compartidas por KaVo. Unidades de tratamiento proporcionadas por KaVo.

Nuevos equipos, entrega a partir del 01/2016: E50, E50 Life, E70/E80, E70/E80 Vision, 1058, 1058 Life

Sustitución según necesidad de piezas usadas como 1078 y 1080 .



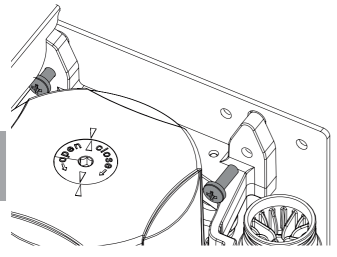
ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).

Fijar el aparato de forma vertical en el lugar adecuado de la unidad de tratamiento. El aparato se encuentra suspendido, con amortiguadores de goma, de un bastidor metálico. La finalidad de este dispositivo de suspensión es evitar la transferencia de eventuales vibraciones a la unidad de tratamiento estando el aparato en marcha. ¡Si el

aparato no se fija verticalmente, se pueden producir vibraciones! Hasta los muebles, paredes u otros objetos en las inmediaciones, se deberá observar una distancia de 3 mm.



Válvula de selección de posición

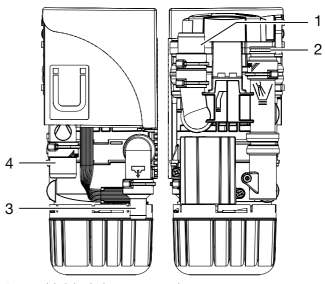
En varios tipos, ya está montada en el CAS 1 una válvula de selección de posición. La válvula de selección de posición (para el montaje separado) se tiene que montar en la tubería de vacío en la unidad de tratamiento, preferentemente cerca de la tubuladura terminal en la caja de conexiones empotrada en el suelo. Debido a que la válvula de selección de posición, según el montaje, también lleva a cabo la función de válvula de seguridad, el direccionamiento debe realizarse necesariamente a través del CAS 1. Para una información más detallada consulte las "Instrucciones de uso y montaje de la válvula de selección de posición"

Tubos de alimentación y desagüe

Conecte y fije los tubos de alimentación y desagüe con tubuladuras DürrConnect a las correspondientes conexiones del aparato. Colocar los tubos flexibles de manera que formen una pendiente.

Diámetro recomendado de los tubos de conexión: Ø 25 mm.

Para los tubos de conexión, no se debe superar diámetro nominal de 15 mm.



- 1 Unidad de soporte de mangueras
- 2 Escupidera
- 3 Desagüe
- 4 Máquina de aspiración

Conexión de la escupidera

En algunas unidades dentales se pueden oír ruidos en el escupidera, los cuales son intensificados por la forma de embudo de la escupidera. En este caso, debería ventilarse el desagüe entre la escupidera y el CAS 1. Está disponible como accesorio especial un sifón con ventilación adecuado.

unidad de aclarado

Para el sistema de aspiración se recomienda, p. ej., en la unidad de tratamiento, una unidad de enjuague. Durante la aspiración, se llevará una pequeña cantidad de agua a través de la unidad de enjuague. El líquido aspirado (sangre, saliva, agua de enjuague, etc.) se diluye y, de esta manera, puede transportarse mejor.

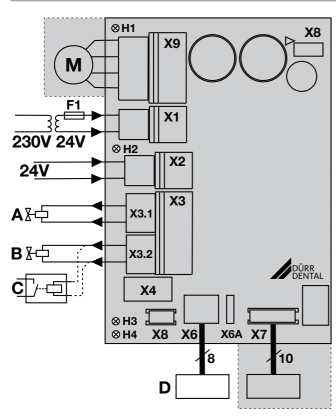
7.3 Unidad de mando de las conexiones eléctricas

Alimentación de tensión:

Transformador de seguridad número de referencia: 9000-150-46

0

 Transformador de seguridad 24 V AC a través de un transformador de seguridad con una separación compuesta de dos medidas preventivas (MOPP) entre el circuito de red y el circuito secundario, mín. 100 VA, fusible secundario T 4 AH (o IEC 60127-2/V T 4 AH, 250 V)



- X1 Alimentación de tensión, según EN 60601-1, 24 V AC
- X2 Entrada de señal 24 V AC/DC
- X3.1 Válvula de selección de posición / válvula de seguridad (sólo CAS 1, máx. potencia 8 W)
- X3.2 Unidad de enjuague (solo CAS 1)
- X4 CAN-Bus
- X6 Módulo de indicación, externo (X6A = Conexión para modelo anterior)
- X7 Sistema de sensores
- X8 Interfaz de fabricación
- X9 Motor
- H1 Indicación de control Motor
- H2 Indicación de control Bandeja
- H3 Indicación de control Válvula de selección de posición
- H4 Indicación de control falta el recipiente colector
- A Válvula de selección de posición
- B Unidad de aclarado
- C Relé de máquina de aspiración (alternativa)
- D Módulo de indicación, externo

7.4 Conexión eléctrica

Válvula de selección de posición / Válvula de seguridad

Conecte la válvula de selección de posición / válvula de seguridad con un cable de 2 hilos con clavija a la conexión X3 del sistema de control.

unidad de aclarado

Conecte la unidad de enjuague con un cable de 2 hilos con clavija a la conexión X3 del sistema de control.



En la conexión para la unidad de enjuague puede conectarse p. ej. un relé de máquina de aspiración, si en la unidad de tratamiento no existe ninguna separación entre la señal de la máquina de aspiración y la válvula de selección de posición. Preste atención a la potencia absorbida del relé de máquina de aspiración.

Módulo de indicación o display



El módulo de indicación presenta avisos acústicos y ópticos (mediante LED's).

Ya existe un módulo de indicación integrado en el aparato y debe poder consultarse siempre. Si el módulo de indicación no pudiera ser consultado, debe colocarse un módulo de indicación adicional en un lugar bien visible. El módulo de indicación se conecta al conector X6 (casquillo RJ-45). En caso de que se sustituya un aparato antiguo, puede conectarse al conector X6A un módulo de indicación Dürr Dental ya existente con un conector de 6 polos.

Cuando durante la instalación del separador de amalgama, en una sala adyacente o en el sótano, resulten distancias de más de 3 m, recomendamos colocar un cable de red blindado con caja de toma de red RJ-45.

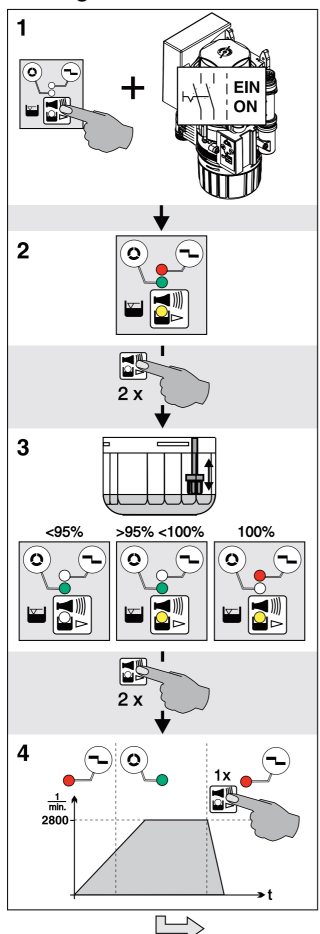
8 Puesta en servicio

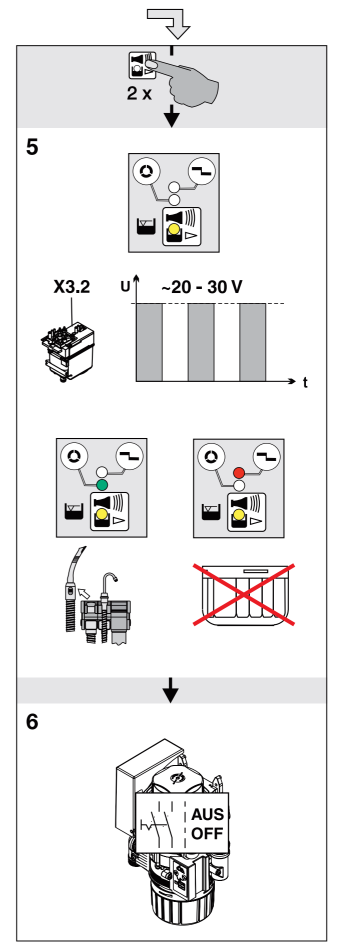


En algunos países, los productos médicos y equipos eléctricos están sujetos a revisiones periódicas con los plazos respectivos. El explotador o usuario deberá ser informado correspondientemente al respecto.

- > Conectar (encender) el interruptor de los aparatos o el interruptor general de la consulta.
- Realizar una prueba de seguridad eléctrica según las disposiciones legales locales (p.ej. en Alemania la reglamentación sobre la fabricación, operación y aplicación de productos médicos ("Medizinprodukte-Betreiberverordnung")) y documentar el resultado correspondientemente, p.ej. en el informe técnico.
- > Comprobar el funcionamiento de la aspiración.
- Comprobar la función de arranque a través de la escupidera.
- Comprobar la estanqueidad de conexiones, tubos y aparato.

Programa de servicio de asistencia 9





10 Descripción del programa de servicio de asistencia



Para evitar infecciones, llevar equipo de protección (p.ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla)

Con ayuda del programa de servicio de asistencia técnica se pueden comprobar las diversas funciones del aparato.

Los diversos pasos del programa son los siguientes:

- Test de indicación
- Medición del nivel de llenado de sedimentos
- Arranque del motor y freno del motor con control del número de revoluciones
- Señales de entrada y de salida

Funcionamiento de la tecla de servicio:

- Pulsando dos veces la tecla de servicio de asistencia se conmuta a cada uno de los pasos de programa.
- Pulsando una sola vez la tecla de servicio de asistencia se repite el paso de programa.

La pulsación de la tecla de servicio de asistencia se confirma por medio de una señal acústica.

10.1 CONEXIÓN/DESCONEXIÓN del programa de servicio de asistencia

CON

- Pulsar la tecla de servicio de asistencia y mantenerla apretada y conectar la alimentación de tensión del aparato.
- Tan pronto como se escuche una melodía de indicación, soltar la tecla de servicio.
 Se iluminan los indicadores luminosos verdes, amarillos y rojos en el módulo de indicación o display (test de indicación) y el programa de servicio de asistencia está activo.

DES

Desconectar la alimentación de tensión del aparato.

10.2 Test de indicación

El test de indicación ya se encuentra activado después de haber conectado el programa de servicio de asistencia.

Aquí se comprueban los indicadores luminosos que se encuentran en el módulo de indicación.

Se tienen que encender los tres pilotos indicadores. Además, se emite una melodía de señalización, que se puede desconectar pulsando la tecla de servicio de asistencia.

10.3 Medición del nivel de llenado de sedimentos



Mientras está activado el programa del servicio de asistencia, se encuentra desactivada la consulta de seguridad para el recipiente recogedor.

Mediante la medición del nivel de llenado de sedimentos se puede comprobar también el funcionamiento de la sonda exploradora y el de los diodos luminiscentes.

Cada vez que se pulsa la tecla del servicio de asistencia se realiza una consulta del nivel de sedimentos. Si se emplea aquí un recipiente de comprobación, se pueden explorar diversos niveles de llenado y visualizarse en el módulo de indicación.

Al realizar un cambio de recipiente o contenedor (recipiente colector - recipiente de comprobación) durante el programa de servicio de asistencia, el aparato permanece en el estado de CONectado.

10.4 Arranque del motor y freno del motor

El motor de accionamiento arranca y se frena después de unos 5 segundos. Si se pulsa la tecla de servicio de asistencia antes de haber transcurrido los 5 segundos, se frena inmediatamente el motor.

Esta operación puede ser repetida pulsando en cada caso 1 x la tecla de servicio de asistencia. El motor de accionamiento arranca.

Por medio del control del número de revoluciones cambia la indicación, al arrancar el motor, de color rojo a verde, y al frenar de verde a rojo.

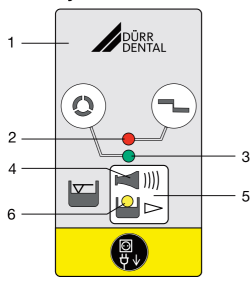
ES

10.5 Señales de entrada y de salida

- Tras la activación del punto de programa empieza a parpadear el piloto indicador amarillo y en la conexión para la unidad de enjuague se puede medir una tensión continua de ciclo fijo (aprox. 22-30 V).
- Si se retira el tubo de aspiración de la unidad de soporte de mangueras, se enciende adicionalmente el piloto indicador verde.
- Si se gira hacia fuera el recipiente colector, se enciende el piloto indicador de color roja.

1 Uso

11 Indicación / mando y manejo



- 1 Módulo de indicación o display
- 2 Indicación roja
- 3 Indicación VERDE
- 4 Señal acústica / melodía
- 5 Tecla de servicio / reset
- 6 Indicación AMARILLA

11.1 Listo para el servicio

Indicador VERDE encendido

11.2 Contenedor de recogida de amalgama lleno al 95%

- Indicador AMARILLO encendido
- Indicador VERDE encendido
- se emite una melodía de señalización
- En caso de nivel de llenado del 95%, la melodía de señalización se puede apagar apretando la tecla reset. El aparato está de nuevo listo para el funcionamiento.
- El indicador amarillo se enciende para recordar que es necesario cambiar el recipiente colector de amalgama. La indicación del nivel de llenado se repite cuando se conecta de nuevo el interruptor principal.



Se recomienda cambiar el recipiente colector de amalgama cuando el nivel de llenado alcanza el 95 %.

11.3 Contenedor de recogida de amalgama lleno al 100%

- Indicador AMARILLO encendido
- La indicación roja parpadea
- Se emite una melodía de señalización
- En caso de nivel de llenado del 100%, la melodía de señalización ya no podrá apagarse mediante la tecla de reset.
- Se debe sustituir el recipiente colector.



Para evitar infecciones, llevar equipo de protección (p.ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla)

 El separador de amalgama no vuelve al estado de "Dispuesto para el servicio" hasta después de haberse cambiado el recipiente colector de amalgama

11.4 Contenedor de recogida de amalgama no incorporado

- La indicación roja parpadea
- Se emite una señal acústica
- La señal acústica se puede enmudecer pulsando brevemente la tecla de reset.
- Apague el aparato.
- Incorporar el recipiente recogedor.
- Encender el aparato.
- El indicador verde se enciende "Dispuesto para el servicio"



Si se emite este mensaje de fallo aún estando incorporado el recipiente recogedor, entonces esto significa que hay un defecto técnico - Llamar a un técnico.

11.5 Fallo de motor

- El indicador rojo y
- el indicador VERDE parpadean alternativamente
- Se emite una señal acústica

- La señal acústica se puede enmudecer pulsando brevemente la tecla de reset.
- Si la tecla de reset se pulsa durante más de 2 segundos, se puede poner de nuevo en marcha el aparato.
- El indicador verde se enciende "Dispuesto para el servicio"



Si después de accionar varias veces la tecla de reset se produce cada vez un mensaje de fallo, esto significa que hay un defecto técnico - Llamar a un técnico.

12 Desinfección y limpieza



ATENCIÓN

Averías o daños al aparato debidos a productos no adecuados

En consecuencia se pueden perder los derechos de garantía.

- No emplear ningún tipo de agentes espumantes como, por ejemplo, detergentes de uso doméstico o desinfectantes para instrumentos.
- > No utilizar agentes abrasivos.
- No emplear ningún producto que contenga cloro.
- No emplear disolventes como, por ejemplo, acetona.

Dürr Dental recomienda

- para la desinfección y la limpieza:
 Orotol plus o Orotol ultra
- para la limpieza:
 MD 555 cleaner

Dürr Dental solamente ha comprobado estos productos.

Si se usan polvos profilácticos, Dürr Dental recomienda los polvos profilácticos Lunos solubles en agua para proteger los sistemas de aspiración de Dürr Dental.

12.1 Después de cada tratamiento

Succionar un vaso de agua fría con las mangueras de aspiración grande y pequeña. Aunque durante el tratamiento sólo se haya trabajado con la manguera pequeña de aspiración.





Al succionar con el tubo de aspiración grande se toma una gran cantidad de aire, lo que incrementa notablemente el efecto de limpieza.

12.2 Todos los días tras el fin del tratamiento



En caso de cargas de trabajo más altas, antes de la pausa de mediodía y por la noche



Para la limpieza/desinfección, es necesario:

- ✓ Detergentes o desinfectantes no espumantes compatibles con el material.
- ✓ Sistema de mantenimiento, p. ej., OroCup
- Para la limpieza previa, aspirar unos 2 litros de agua con el sistema de mantenimiento.
- Aspirar los agentes desinfectantes o de limpieza con el sistema de mantenimiento.

12.3 Una o dos veces a la semana antes de la pausa de mediodía



En caso de mayores cargas (p. ej. agua calcárea o uso frecuente de polvo profiláctico) una vez al día antes de la pausa de mediodía

Para la limpieza, es necesario:

- ✓ Limpiador especial de sistemas de aspiración no espumante compatible con el material.
- ✓ Sistema de mantenimiento, p. ej., OroCup
- Para la limpieza previa, aspirar unos 2 litros de agua con el sistema de mantenimiento.
- Aspirar los agentes de limpieza con el sistema de mantenimiento.
- Aclarar con unos 2 litros de agua tras el tiempo de reacción.

13 Cambiar el recipiente colector de amalgama



ATENCIÓN

Peligro de contaminación por un uso repetido del recipiente colector de amalgama debido a un recipiente colector con fugas.

El recipiente colector no debe emplearse varias veces (artículo de un solo uso).



Para evitar infecciones, llevar equipo de protección (p.ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla)



Recomendamos realizar el cambio del recipiente colector de amalgama solamente por la mañana antes de iniciar la jornada laboral. De este modo se evita que gotee el tambor durante el cambio del líquido.

- > Quitar la tensión del aparato.
- Sacar el recipiente colector de amalgama lleno del aparato.
- Verter agente desinfectante para sistemas de aspiración (p. ej. Orotol plus, 30 ml) en el recipiente colector de amalgama lleno.
- Cerrar con tapa el recipiente colector de amalgama lleno. Prestar atención a la marca en la tapa del recipiente colector.
- Colocar el recipiente colector de amalgama en su embalaje original y cerrarlo.
- Incorporar un nuevo recipiente colector de amalgama en el aparato y bloquearlo.



Utilizar solo recipientes colectores de amalgama originales.

Conectar la alimentación de tensión. El aparato está de nuevo listo para el funcionamiento.

13.1 Eliminación ecológica del recipiente colector de amalgama



¡No es admisible realizar un envío por correo de los recipientes colectores de amalgama llenos!



Dürr Dental no es una empresa de desechos y no está autorizada de recibir recipientes colectores de amalgama llenos.

- Encargar la recogida y eliminación ecológica del recipiente colector de amalgama por una empresa encargada de la eliminación ecológica de residuos de consultas.
- Solicitar un nuevo recipiente colector de amalgama a través del vendedor de servicios dentales especializado.
- Documentar el cambio y la eliminación legal del recipiente colector de amalgama en el manual de servicio de asistencia.



En varios países, el usuario tiene que redactar un manual de servicio. En este manual de servicio deben documentarse todos los trabajos de mantenimiento y las pruebas realizadas, así como la eliminación de la amalgama.

ES

14 Mantenimiento



Los trabajos de mantenimiento solamente deberán ser llevados a cabo por un técnico capacitado o por un técnico de nuestro servicio postventa.



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- > Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

Trabajo de mantenimiento
 Con un 95% o 100% de la indicación del nivel de llenado en el módulo de indicación, hay que cambiar el recipiente colector de amalgama En la sustitución, limpiar o sustituir el tamiz del recipiente colector de amalgama. Sustituirlo como muy tarde cuando el rendimiento de aspiración o desagüe del aparato disminuya.
 Limpieza del sistema de aspiración según las instrucciones de uso. Limpiar el flotador. * Sustituir el fuelle. *
 Cambiar las arandelas de goma en las conexiones. * Sustituir el flotador. *
 Sustituir el tambor de la centrifugadora y la junta. * Sustituir todas las juntas tóricas (tomadas del kit de repuestos) del aparato. * Cambiar las arandelas de goma en las conexiones. * Sustituir el flotador. *

14.1 Pruebas de comprobación y control



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).



En varios países, el usuario tiene que redactar un manual de servicio. En este manual de servicio deben documentarse todos los trabajos de mantenimiento y las pruebas realizadas, así como la eliminación de la amalgama.

Revisión anual

Esta prueba de control se deberá llevar a cabo por personal que disponga de la formación correspondiente.

Para la prueba, es necesario:

✓ Recipiente de comprobación

Trabajos a realizar:

- Prueba de funcionamiento general (p. ej. aspiración, alimentación líquido escupidera)
- > Programa de servicio de asistencia

En la medición del nivel de llenado con un recipiente de comprobación, se dan los siguientes tiempos de medición:

- En caso de nivel de llenado del 95%, el resultado de medición se mostrará después de unos 30 segundos, con lo que el motor de accionamiento se desconectará brevemente durante la medición.
- En caso de nivel de llenado del 100%, el resultado de medición se mostrará después de unos 90 segundos de funcionamiento de manera continua.

Verificación del estado correcto cada 5 años

Esta prueba tiene que ser llevada a cabo después de cada 5 años por un inspector, según las disposiciones legales locales (conforme a las Prescripciones Administrativas Marco sobre Aguas Residuales, Apéndice 50, Tratamiento Odontológico).

Para la prueba, es necesario:

- ✓ Recipiente de comprobación
- ✓ Copa graduada

Trabajos a realizar:

- Colocar en el aparato el recipiente de prueba lleno de agua.
- Poner en marcha el aparato y esperar hasta que se haya vuelto a desconectar.
- Después de que el aparato se haya desconectado, retirar el recipiente de prueba y medir la cantidad de agua restante.

El estado del aparato es correcto en caso de:

 mín. 140 ml de contenido en el recipiente de comprobación.

Si hubiera menos líquido, limpiar el tambor de la centrifugadora o comprobar el funcionamiento del aparato.

? Búsqueda de fallos y averías

15 Sugerencias prácticas para usuarios y técnicos



Los trabajos de reparación que excedan de lo exigido para los trabajos de mantenimiento corrientes, solamente deberán ser llevados a cabo por un técnico capacitado o por nuestro servicio de asistencia técnica.



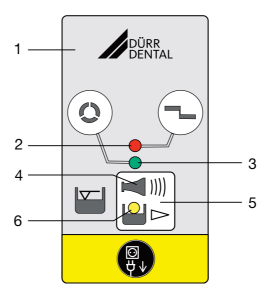
ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.



- 1 Módulo de indicación o display
- 2 Indicación roja
- 3 Indicación VERDE
- 4 Señal acústica / melodía
- 5 Tecla de servicio / reset
- 6 Indicación AMARILLA

Error	Posible causa	Eliminación
Aparato no "Dispuesto para el servicio" No hay indicaciones en el módulo de indicación.	El interruptor principal de la uni- dad de tratamiento o el interrup- tor general del consultorio, res- pectivamente, no está conec- tado	Interruptor principal CONE- XIÓN
	En el módulo de indicación externo, el cable no está conectado correctamente	Comprobar la conexión del cable



Error	Posible causa	Eliminación
El indicador AMARILLO encendido	Contenedor de recogida de amalgama 95% lleno	 Cambiar el recipiente colector de amalgama.
Indicador VERDE encendido Se emite una melodía de señalización	Flotador sucio o bloqueado, respectivamente	Si se repite con frecuencia la indicación, también estando vacío del recipiente colector, se deberá comprobar la movi- lidad del flotador.
El indicador AMARILLO encendido El indicador ROJO parpadea Se emite una melodía de	Contenedor de recogida de amalgama 100% lleno	Cambiar el recipiente colector de amalgama. Ya no se puede desconectar la señal acústica.
señalización	Flotador sucio o bloqueado, respectivamente	Si se repite con frecuencia la indicación, también estando vacío del recipiente colector, se deberá comprobar la movi- lidad del flotador.
	Tubo de las aguas residuales / sifón sucios	Limpiar el tubo de las aguas residuales / sifón. *
Los indicadores ROJO y VERDE parpadean alternativa- mente Se emite una señal acústica	Motor sucio o defectuoso	 Comprobar el funcionamiento del motor y, en caso necesa- rio, cambiar la centrifugadora.
		Cambiar el aparato. *
	Problemas de contacto en X9	Enchufar correctamente el conector. *
		Sustituir la tarjeta de circuitos y el conector del motor. *
La indicación naranja parpa- dea		Enmudecer la señal acústica pulsando la tecla de servicio
Se emite una señal acústica	Contenedor de recogida de amalgama no alojado correctamente	 Desconectar el aparato. Incorporar correctamente el recipiente colector de amalgama. Encender el aparato.
	Falta el flotador	> Colocar el flotador. *
Se estanca el agua en la escu- pidera	El tamiz basto en la entrada líquido está obstruido	> Limpiar el tamiz basto.
	Desagüe mal ventilado o no ventilado	Comprobar la ventilación o reequipar. *
Potencia de aspiración demasiado baja o interrumpida	Filtro basto a la entrada de aspiración obstruido	> Limpiar el tamiz basto.
	Válvula de selección de posición no abierta o no abierta comple- tamente	 Comprobar tensión de control. * Limpiar la válvula de selección de posición. *

Even	Posible causa	Eliminación
Error		
El aparato funciona de manera continua	El flotador está bloqueado en la posición de comienzo agua	 Limpiar el flotador. * Hacer practicable el varillaje del flotador. *
	Señal de inicio en la entrada de señal (X2)	Comprobar tensión de control. *
	Tubo de las aguas residuales / sifón sucios	Limpiar el tubo de las aguas residuales / sifón. *
Ruido en la escupidera	Desagüe mal ventilado o no ventilado	Comprobar la ventilación o reequipar. *
Elevadas vibraciones del aparato	Cono de la bomba sucio	Limpiar o sustituir el cono de la bomba. *
	Centrifugadora sucia	Limpiar o sustituir la centrifu- gadora. *
	Alimentación de agua demasiado escasa	Llevar agua a la tubería de aspiración.
		Reequipar la unidad de acla- rado. *
		Controlar la posición de mon- taje correcta de la unidad de aclarado. *
		Controlar el FUNCTION de la unidad de aclarado. *
El agua no puede ser bom- beada o lo es muy escasa-	Centrifugadora sucia	Limpiar o sustituir la centrifu- gadora
mente	Tubo de las aguas residuales / sifón sucios	Limpiar el tubo de las aguas residuales / sifón
* solo por técnicos del servic	cio de asistencia técnica	

16 Transporte del aparato



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

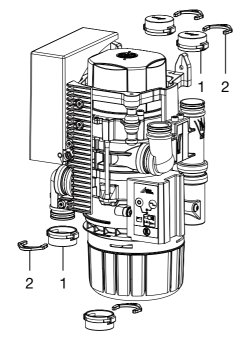
- Desinfectar el aparato antes del transporte.
- Cerrar todas las conexiones a medios periféricos.



Para evitar infecciones, llevar equipo de protección (p.ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla)

- Antes del desmontaje, limpiar y desinfectar el sistema de aspiración y el aparato mediante la aspiración de un agente desinfectante adecuado y aprobado por Dürr Dental.
- Desinfectar un aparato defectuoso con un agente desinfectante de superficies adecuado.
- > Cerrar las conexiones con tapones.
- Empaquetar el aparato de manera segura para el transporte.

16.1 Cerrar CAS 1



- 1 Conector ciego
- 2 Anillo de retención



Anexo

17 Protocolo de entrega

El presente protocolo certifica la entrega cualificada y la instrucción del producto medicinal. Esto debe realizarlo un asesor cualificado de productos medicinales que le instruya en el manejo correcto del producto medicinal.

A1 1 1 1 1 1	A17 1 6 1 /P	N17 1 1 (N10)
Nombre de producto	Número de referencia (REF)	Número de serie (NS)
□ Desempaque del producto m□ Confirmación de la presencia	·	
Nombre de la persona instruida	: Firma:	
Nombre y señas del asesor del	producto medicinal:	
Nombre y señas del asesor del	producto medicinal:	
Nombre y señas del asesor del	producto medicinal:	
Nombre y señas del asesor del	producto medicinal:	
Nombre y señas del asesor del	producto medicinal:	
Nombre y señas del asesor del Fecha de la entrega:		esor del producto medicinal:



Hersteller/Manufacturer:

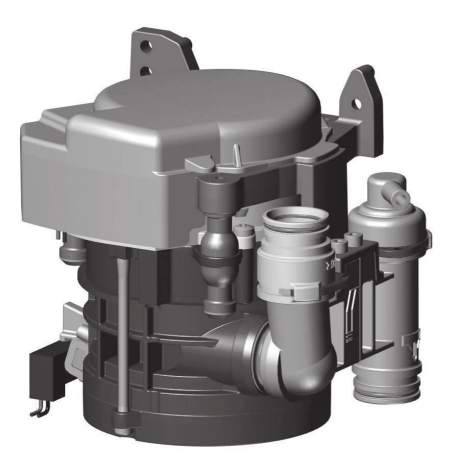
DÜRR DENTAL SE Höpfigheimer Str. 17 74321 Bietigheim-Bissingen Germany

Fon: +49 7142 705-0 www.duerrdental.com info@duerrdental.com



ES

CS 1 Combi-Sepamatic 24V AC



Instrucciones para montaje y uso







Índice



ní	forma	ción importante		M	ontaj	e	
l	Sobre	e este documento	3	6	Requ	iisitos	14
	1.1	Indicaciones y símbolos de advertencia	3		6.1	Posibilidades de instalación y emplazamiento	14
	1.2	Indicación sobre los derechos	O		6.2	Material de tubo flexible	14
	1.2	de la propiedad intelectual	4		6.3	Tendido de tubos y tubos flexi-	
)	Soam	ridad	4		0.0	bles	14
_	2.1	Uso previsto	4		6.4	Indicaciones para la conexión	
	2.1	Utilización de acuerdo con el	4			eléctrica	14
	۷.۷	uso previsto	4		6.5	Indicaciones sobre los cables de	
	2.3	Empleo no conforme al uso pre-	7			conexión	14
	2.0	visto	4	7	Insta	lación	15
	2.4	Advertencias de seguridad			7.1	Instalación del CS 1 en unidades	
		generales	5			de tratamiento	15
	2.5	Establecer una conexión segura			7.2	Alimentación de tensión	16
		entre los aparatos	5		7.3	Unidad de mando de las cone-	
	2.6	Personal técnico especializado .	5			xiones eléctricas	16
	2.7	Obligación de informar sobre			7.4	Conexión eléctrica	17
		incidentes graves	5	8	Pues	ta en servicio	17
	2.8	Protección de corriente eléctrica.	5		_		
	2.9	Utilizar exclusivamente repues-					
	0.40	tos originales	6				
	2.10	Transporte	6	Us	SO		
	2.11	Eliminación	6	9	Desir	nfección y limpieza	18
Ē	4				9.1	Después de cada tratamiento	18
E					9.2	Todos los días tras el fin del tra-	
٦,	ecrin	ción del producto				tamiento	18
			7		9.3	Una o dos veces a la semana	
5		general	7			antes de la pausa de mediodía .	18
	3.1	Volumen de suministro	7	10	Mant	enimiento	19
	3.2	Artículos opcionales	7				
	3.3	Material de consumo	7				
	3.4	Piezas de desgaste y piezas de repuesto	7				
	ъ.	·		Βú	isque	eda de fallos y averías	
1		s técnicos	8	11	Suge	rencias prácticas para usuarios	
	4.1	Placa de características	12		y téc	nicos	20
	4.2	Evaluación de conformidad	12		11.1	Cambio de fusibles	21
5		onamiento	13	12	Trans	sporte del aparato	21
	5.1	Unidad de separación	13		12.1	Cerrar la CS 1	21
	5.2	Válvula de selección de posición.	13				



Anexo

13 Protocolo de entrega 22

Información importante

1 Sobre este documento

Estas instrucciones para montaje y uso son parte integral del aparato.



Si no se respetan las instrucciones y advertencias de estas instrucciones de montaje y uso, Dürr Dental no asume ninguna responsabilidad ni garantía sobre el funcionamiento seguro del aparato.

El original de estas instrucciones para montaje y uso es la versión en alemán. El resto de idiomas son traducciones de las instrucciones originales. Estas instrucciones para montaje y uso se aplican a:

CS₁

7117-100-70; 7117-100-70E; 7117-100-74; 7117-100-74E; 7117-100-76; 7117-100-77; 7117-100-78; 7117-100-80; 7117-100-80E

1.1 Indicaciones y símbolos de advertencia

Indicaciones de advertencia

Las indicaciones de advertencia expuestas en esta documentación advierten de posibles riesgos de daños personales y materiales. Se han señalizado con los siguientes símbolos de advertencia:



Símbolo de advertencia general



Advertencia contra peligro biológico

Las indicaciones de advertencia están estructuradas de la siguiente manera:



PALABRA DE SEÑALIZACIÓN

Descripción y tipo de la fuente de peligro

Aquí se indican las posibles consecuencias en caso de no observar la indicación de advertencia

Prestar atención a estas medidas para evitar el peligro. Mediante las palabras de señalización las indicaciones de advertencia se diferencian en cuatro niveles de peligro:

- PELIGRO

Peligro inminente de lesiones graves o de muerte

ADVERTENCIA

Peligro posible de lesiones graves o de muerte

PRECAUCIÓN

Peligro de sufrir lesiones leves

- ATENCIÓN

Peligro de importantes daños materiales

Otros símbolos

Los siguientes símbolos se utilizan tanto en el documento como en el aparato:



Nota, por ejemplo, indicaciones especiales sobre un empleo económico del aparato.



Cumplir con las instrucciones para uso.



Usar guantes de protección.



Quitar la tensión del aparato.



Conexión Unidad de soporte de mangueras



Conexión máquina de aspiración



Conexión desagüe



Número de referencia

SN

Número de serie

MD

Producto medicinal

HIBC

Health Industry Bar Code (HIBC)



Símbolo de homologación CE



Clase de protección II



1.2 Indicación sobre los derechos de la propiedad intelectual

Todos los elementos de circuito, procesos, denominaciones, programas de software y aparatos indicados en este manual gozan de protección de la propiedad intelectual.

La reproducción total o parcial de las instrucciones de montaje y uso sólo está permitida mediante la autorización escrita por Dürr Dental.

2 Seguridad

DÜRR Dental ha desarrollado y construido el aparato de manera que se evite ampliamente todo riesgo, siempre que sea empleado conforme a su uso previsto.

No obstante, pueden darse los siguientes riesgos residuales:

- Daños personales por uso inadecuado/indebido
- Daños personales por efectos mecánicos
- Daños personales por tensión eléctrica
- Daños personales por radiación
- Daños personales por incendio
- Daños personales por efectos térmicos en la piel
- Daños personales por falta de higiene, p. ej. infección

2.1 Uso previsto

El sistema de separación ha sido previsto para la separación continua de líquido y aire del sistema de aspiración de las unidades de tratamiento dental de los sistemas de aspiración en seco.

2.2 Utilización de acuerdo con el uso previsto

El sistema de separación ha sido diseñado para la instalación en el tramo de aspiración de un sistema de aspiración seco detrás de la instalación. Se debe realizar el servicio, el mantenimiento, las comprobaciones recurrentes y la limpieza según las indicaciones del fabricante.

Se debe respetar el caudal permitido. En intervenciones quirúrgicas y si se emplean polvos profilácticos debe instalarse obligatoria-

mente una unidad de enjuague.

2.3 Empleo no conforme al uso previsto

Todo tipo de empleo, que difiera de lo anteriormente indicado, no será considerado como un empleo conforme al uso previsto. El riesgo y la responsabilidad en caso de daños que se deban a un empleo no conforme al uso previsto, correrán exclusivamente por parte del usuario. Es decir, el fabricante se eximirá de toda responsabilidad en estos casos.

Se incluye:

- El uso para separar polvo, barro o yeso o similares.
- El uso en combinación con mezclas explosivas o inflamables.
- Un montaje distinto a lo indicado en las instrucciones de montaje, en particular una instalación en lugares con peligro de explosión.
- Una limpieza y desinfección con medios que contienen hipoclorito sódico o hipoclorito potásico.

2.4 Advertencias de seguridad generales

- Durante la operación del aparato se tienen que observar las directrices, leyes y disposiciones vigentes en el lugar o país de empleo.
- Antes de toda aplicación, se tiene que verificar el estado y la función del aparato.
- No está permitido realizar transformaciones o cambios en el aparato.
- Tener en cuenta las Instrucciones de montaje y uso.
- Es imprescindible que el usuario disponga junto al aparato del manual de Instrucciones de montaje y uso y que tenga en todo momento acceso al mismo.

2.5 Establecer una conexión segura entre los aparatos

La interconexión de aparatos entre sí o con parte de las instalaciones puede entrañar peligros (p. ej. debido a corrientes de fuga).

- Conectar el aparato solo cuando no haya riesgos para el usuario ni para el paciente.
- Conecte el aparato solo si el entorno no se ve afectado por el acoplamiento.
- Si no está claro que se pueda realizar un acoplamiento seguro en base a los datos del aparato, deje que un experto realice las comprobaciones pertinentes (p. ej. el fabricante).

En el desarrollo y la construcción del aparato se han tenido en cuenta las exigencias para los productos médicos. De este modo, el aparato puede ser utilizado para una instalación en equipos de alimentación para finalidades médicas.

Al realizar el montaje en dispositivos médicos de alimentación es preciso tener en cuenta las exigencias del Reglamento de productos sanitarios (UE) 2017/745, así como las normas relevantes.

2.6 Personal técnico especializado

Manejo

Las personas que van a manejar el aparato tienen que poder garantizar un manejo correcto y seguro del mismo, basándose en su formación y conocimientos técnicos.

Todo usuario tiene que ser instruido, o se tiene que ordenar su instrucción, en el manejo del aparato.

Montaje y reparación

La ejecución de trabajos de montaje, reajustes, cambios, extensiones y reparación tiene que ser encargada a la empresa Dürr Dental o a otra empresa autorizada por Dürr Dental.

2.7 Obligación de informar sobre incidentes graves

El usuario o paciente está obligado a informar al fabricante y a las autoridades competentes del estado miembro en el que el usuario o paciente está domiciliado sobre todos los incidentes graves que se produzcan relacionados con el producto.

2.8 Protección de corriente eléctrica

- Al realizar trabajos en el aparato se deberán tener en cuenta las instrucciones de seguridad eléctrica correspondientes.
- No tocar nunca al mismo tiempo al paciente y las conexiones de enchufe descubiertas del aparato.
- Los cables y dispositivos de enchufe dañados tienen que ser sustituidos inmediatamente.

Tener en cuenta la compatibilidad electromagnética para productos médicos

- Este aparato está destinado a su funcionamiento en instalaciones sanitarias profesionales (según IEC 60601-1-2). Si el aparato se utiliza en un entorno diferente, prestar atención a los posibles efectos sobre la compatibilidad electromagnética.
- No utilizar el aparato cerca de aparatos quirúrgicos de alta frecuencia y de aparatos MRT.
- Mantener al menos 30 cm de distancia entre el aparato y aparatos de radio móviles o portátil.



Tenga en cuenta que la longitud y los alargamientos del cable pueden tener efectos sobre la compatibilidad electromagnética.



ATENCIÓN

Efectos negativos sobre la compatibilidad electromagnética debido a accesorios no autorizados

- Emplear únicamente los accesorios indicados o autorizados por Dürr Dental.
- El uso de otros accesorios podría provocar un aumento de las emisiones electromagnéticas o una reducción de la inmunidad a interferencias electromagnéticas del aparato y causar un funcionamiento defectuoso.



ATENCIÓN

Una manipulación defectuosa por el uso, directamente junto a otros aparatos o con aparatos apilados

- No apilar el aparato con otros aparatos.
- Si es inevitable, observar en todo momento el aparato y el resto de aparatos para comprobar su correcto funcionamiento.

2.9 Utilizar exclusivamente repuestos originales

- Emplear únicamente los accesorios y artículos especiales indicados o autorizados por Dürr Dental.
- Utilice únicamente piezas de desgaste y repuesto originales.



Dürr Dental no asumirá responsabilidad alguna en el caso de daños que se deban al empleo de accesorios y artículos opcionales no autorizados, y de otras piezas de desgaste y de repuesto que no sean originales.

La seguridad eléctrica y la compatibilidad electromagnética pueden verse afectadas de forma negativa por el empleo de accesorios y artículos opcionales no autorizados y de piezas de desgaste y repuesto que no sean originales (p. ej. el cable de conexión a la red).

2.10 Transporte

El embalaje original ofrece una protección óptima del aparato durante el transporte.

En caso necesario, se puede solicitar el embalaje original para el aparato a Dürr Dental.



Dürr Dental no asume ninguna responsabilidad por daños durante el transporte debidos a un embalaje defectuoso, incluso dentro del periodo de garantía.

- Transporte el aparato solo en el embalaje original.
- Mantenga el embalaje fuera del alcance de los niños.

2.11 Eliminación



El aparato está eventualmente contaminado. Indique a la empresa de gestión de residuos que, en este caso, se deben tomar las medidas de seguridad adecuadas.

- Descontamine las piezas potencialmente contaminadas antes de desecharlas.
- Elimine las piezas no contaminadas (p. ej., piezas electrónicas, de plástico, de metal, etc.) conforme a la normativa local vigente.
- > En caso de dudas sobre la correcta eliminación consulte al comercio dental especializado.



Encontrará una vista general de la clave de residuos de los productos de Dürr Dental en el área de descargas en www.duerrdental.com: www.duerrdental.com

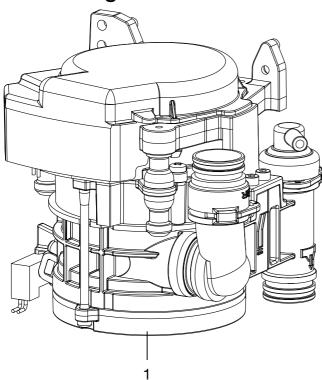
Número de documento: P007100155





Descripción del producto

3 Vista general



1 CS 1 Combi-Sepamatic

3.1 Volumen de suministro



Según la versión, el volumen de suministro puede variar ligeramente.

En el volumen de suministro se incluyen los siguientes artículos:

- Combi-Sepamatic
- o Combi-Sepamatic incluida válvula de selección de posición
- Unidad de aclarado
- Instrucciones de montaje y uso

3.2 Artículos opcionales

Los artículos expuestos a continuación pueden ser empleados opcionalmente con el aparato: Le ofrecemos diversos juegos de montaje bajo demanda

Transformador de seguridad 24 V, 100 VA	9000-150-46
Válvula de selección de posición	
para CAS 1 / CS 1	7560-500-80
Válvula de selección de posición	7560-500-60
Unidad de aclarado Vario	7100-260-51
Unidad de aclarado II	7100-250-50
Sistema de conservación OroCup.	0780-350-00

3.3 Material de consumo

Los siguientes materiales se consumen durante el funcionamiento del aparato y deben pedirse con posterioridad:

3.4 Piezas de desgaste y piezas de repuesto

Las siguientes piezas de desgaste deben cambiarse a intervalos regulares (ver también Mantenimiento):

- Tamiz de protección
- Revestimientos de goma
- Juntas tóricas

Set de repuestos (3 años) 7117-980-33 Juego de juntas tóricas para CS 1 . 7117-980-22



Encontrará información sobre los repuestos en el portal para los vendedores especializados, en la dirección: www.duerrdental.net

4 Datos técnicos

Datos eléctricos del motor de la centrifug	7117-100-7x 7117-100-8x	
Tensión nominal	V	24 AC
Frecuencia	Hz	50 / 60
Potencia nominal	VA	70
Corriente nominal en modo de espera	mA	80
Entrada de señal de la unidad de soporte de mangueras	V Hz	24 AC 50/60
Salida de señal	V	24 DC
-	mA	300

Medios periféricos		
Caudal de líquido		
min.	l/min	≥ 0,1
máx.	l/min	≤ 2,0
Caudal de aire	l/min	≤ 350
Caudal de paso		alto
El sistema de aspiración debe ser adecu EN ISO 10637.	ado para un alto caudal d	de paso según la norma
Presión máx.	hPa/mbar	-160
Datos generales		
Tipo de funcionamiento	%	100 (S1)
Modo de protección		IP 20
Clase de protección		II
Nivel de intensidad de ruido aprox. *	dB(A)	45
Dimensiones(Al x An x P)	cm	15 x 16 x 12
Peso, aprox.	kg	1,4

* Según la norma EN ISO 3746

Condiciones ambientales durante el almacenamiento y el transporte			
Temperatura	°C	-10 a +60	
Humedad relativa del aire	%	< 95	

ncionamiento	
°C	+10 hasta +40
%	< 70

J	ıa	311	 a	<i>-</i> 10	,,,

Clase de producto medicinal



Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de las emisiones	
Emisión de alta frecuencia según CISPR 11	Grupo 1 Clase B
Tensión parásita en la conexión de suministro de corriente CISPR 11:2009+A1:2010	satisfecho
Radiación parásita electromagnética CISPR 11:2009+A1:2010	satisfecho
Emisión de vibraciones superiores IEC 61000-3-2:2005+A1:2008+A2:2009	n. a.
Modificaciones de tensión, fluctuaciones tensión y emisión de flicker IEC 61000-3-3:2013	n.a.
n.a. = No aplicable	

Compatibilidad electromagnética (CEM)	
Mediciones de la inmunidad	
Inmunidad a descarga electrostática IEC 61000-4-2:2008	satisfecho
Inmunidad a campos electromagnéticos de alta frecuencia IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010	satisfecho
Inmunidad a campos electromagnéticos cercanos de dispositivos de comunicación de RF inalámbricos IEC 61000-4-3:2006+A1:2007+A2:2010	satisfecho
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias eléctricas rápidas/ráfagas - Red de corriente alterna IEC 61000-4-4:2012	satisfecho
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias eléctricas rápidas/ráfagas - E/A, puertos SIP/SOP IEC 61000-4-4:2012	satisfecho
Inmunidad a tensión transitoria/surges IEC 61000-4-5:2005	satisfecho
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias inducidas por campos de alta frecuencia - red de corriente alterna IEC 61000-4-6:2013	satisfecho
Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias conductoras inducidos por campos de alta frecuencia - Puertos SIP/SOP IEC 61000-4-6:2013	satisfecho
Inmunidad a campos magnéticos con frecuencias de infraestructura energética IEC 61000-4-8:2009	satisfecho

Compatibilidad electromagnética (CEM)

Mediciones de la inmunidad

Inmunidad a huecos de tensión, interrupciones breves y

fluctuaciones de tensión IEC 61000-4-11:2004

satisfecho

satisfecho

satisfecho

satisfecho

Compatibilidad electromagnética (CEM)

Mediciones de la inmunidad de la entrada de alimentación

Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias eléc-

tricas rápidas/ráfagas - Red de corriente alterna

IEC 61000-4-4:2012

 $\pm 2 \, kV$

Frecuencia de repetición de 100 kHz

Inmunidad a tensión transitoria de cable contra cable

IEC 61000-4-5:2005

 $\pm 0.5 \, kV, \pm 1 \, kV$

Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias inducidas por campos de alta frecuencia - red de corriente alterna

IEC 61000-4-6:2013

3 V

0.15 - 80 MHz

6 V

Bandas de frecuencia ISM

0,15 - 80 MHz 80 % AM a 1 kHz

Inmunidad a huecos de tensión, interrupciones breves y

fluctuaciones de tensión

IEC 61000-4-11:2004

satisfecho

Compatibilidad electromagnética (CEM) Mediciones de la inmunidad SIP/SOP

Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias eléc-

tricas rápidas/ráfagas - E/A, puertos SIP/SOP

IEC 61000-4-4:2012 satisfecho

 $\pm 1 \, kV$

Frecuencia de repetición de 100 kHz

Inmunidad a magnitudes perturbadoras transitorias con-

ductoras inducidos por campos de alta frecuencia -

Puertos SIP/SOP

IEC 61000-4-6:2013

3 V

0,15 - 80 MHz

6 V

Bandas de frecuencia ISM

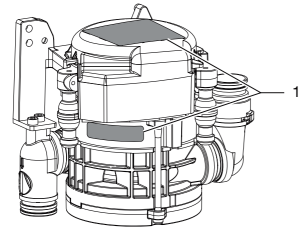
0,15 - 80 MHz 80 % AM a 1 kHz satisfecho



Nivel de inmunidad a campos próximos de disp	ositivos de comunicación po	or RF inalámbricos
Servicio de radiocomunicación	Banda de frecuen- cias MHz	Nivel de prueba V/m
TETRA 400	380 - 390	27
GMRS 460 FRS 460	430 - 470	28
Banda LTE 13, 17	704 - 787	9
GSM 800/900 TETRA 800 iDEN 820 CDMA 850 Banda LTE 5	800 - 960	28
GSM 1800 CDMA 1900 GSM 1900 DECT Banda LTE 1, 3, 4, 25 UMTS	1700 - 1990	28
Bluetooth WLAN 802.11 b/g/n RFID 2450 Banda LTE 7	2400 - 2570	28
WLAN 802.11 a/n	5100 - 5800	9

4.1 Placa de características

La placa de características se encuentra en la cubierta del motor y en la brida del motor.



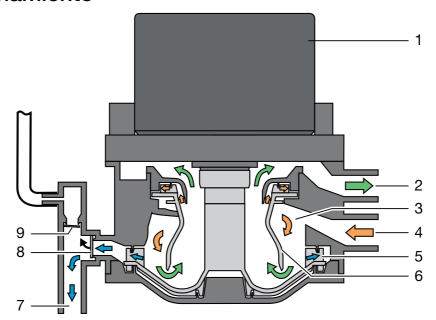
1 Placa de características

4.2 Evaluación de conformidad

El aparato ha sido sometido a un proceso de evaluación de la conformidad de acuerdo con las correspondientes directrices de la Unión Europea. El aparato cumple con los requisitos mínimos exigidos.



5 Funcionamiento



- 1 Motor
- 2 vacío, a la máquina de aspiración
- 3 Unidad de separación
- 4 Entrada aspiración
- 5 Rueda de la bomba
- 6 Rotor de separación
- 7 Salida líquidos
- 8 Válvula de purga
- 9 Válvula de purga de aire

5.1 Unidad de separación

Cada vez que se extraiga el tubo flexible de aspiración de la unidad de soporte de mangueras se pondrán en marcha la unidad CS 1 Combi-Sepamatic y la máquina de aspiración.

En la conexión de entrada se produce una aceleración del líquido/mezcla de aire aspirados y en la unidad de separación se les confiere un movimiento helicoidal. Las fuerzas centrífugas que se producen lanzan las partículas aspiradas contra la pared exterior. El aire se separa continuamente del líquido y se escapa por medio del rotor de separación hacia la máquina de aspiración.

A través del rotor de separación que es accionado por un motor, el aire de aspiración es sometido a altas fuerzas centrífugas, quedando así asegurado que nada de líquido o de espuma de sangre sean arrastrados a la máquina de aspiración.

El movimiento helicoidal conduce el líquido separado de manera continua a la rueda de la bomba, donde la bomba transporta el líquido mediante la válvula de purga a la red de desagüe central. La ventilación se realiza a través de la válvula de purga de aire. Si en caso de avería, hubiera líquido que penetrara en la zona de ventilación, la válvula de purga de aire se cerraría automáticamente.

5.2 Válvula de selección de posición

La válvula de selección de posición interrumpe la corriente de aspiración entre la unidad de soporte de mangueras y la máquina de aspiración. Tan pronto como se saque un tubo flexible de aspiración de la unidad de soporte de mangueras, se abre la válvula de selección de posición y se libera la corriente de aspiración.

En varios tipos, ya está integrada en la CS 1 una válvula de selección de posición. A través de la CS 1 puede controlarse eléctricamente una válvula de selección de posición .



Montaje

6 Requisitos

6.1 Posibilidades de instalación y emplazamiento

CS 1 Combi-Sepamatic

- Directamente en la unidad de tratamiento.
- En una carcasa o armario como prolongación de la unidad de tratamiento.

6.2 Material de tubo flexible

Para las tuberías de desagüe y de aspiración solamente deben emplearse los siguientes tubos:

- Tubos flexibles espirales de PVC con una espiral incorporada, u otros tubos flexibles equivalentes
- Tubos resistentes frente a los agentes desinfectantes y sustancias químicas empleados en consultorios odontológicos



Los tubos flexibles de plástico sufren un proceso de envejecimiento. Por tanto, controlarlos regularmente y sustituirlos en caso necesario.

No está permitido usar los siguientes tubos flexibles:

- Tubos flexibles de goma
- Tubos flexibles de PVC macizo
- Tubos que no son lo suficientemente flexibles

6.3 Tendido de tubos y tubos flexibles

Lleve a cabo el tendido de tubos según las disposiciones legales y las normas locales vigentes. El tendido de tubos de desagüe del aparato debe presentar un desnivel suficiente.



En caso de realizar un tendido erróneo existe la posibilidad de que los tubos se obstruyan por sedimentación.

6.4 Indicaciones para la conexión eléctrica

- Realice la conexión con la red eléctrica de alimentación conforme a la legislación nacional vigente y las normas de instalaciones de baja tensión para sectores utilizados en medicina.
- En la conexión eléctrica con la red de distribución eléctrica local, instale un dispositivo de separación de todos los polos (interruptor para todos los polos) con una abertura entre contactos >3 mm. El dispositivo separador debe poder ser asegurado contra una reconexión accidental.
- Tender las conexiones eléctricas sin tensiones mecánicas.
- Efectúe la conexión eléctrica a través del interruptor principal de la unidad de tratamiento o del interruptor principal de la consulta.

6.5 Indicaciones sobre los cables de conexión

Cable de conexión a la red

Tipo de tendido	Versión de línea (exigencia mínima)
tendido fijo	 Línea cubierta (p. ej. tipo NYM-J)
flexible	 Manguera de PVC (p. ej. tipo H05 VV-F)
	o - Cable con cubierta de goma (o. ej. tipo H05 RN-F o H05 RR-F

Cable de control

Tipo de tendido	Versión de línea (exigen- cia mínima)		
tendido fijo	 Cable con envoltura plástica ligera y blindaje (p. ej., tipo (N)YM (St)-J) 		

ES

Tipo de tendido Versión de línea (exigencia mínima) - Cable de transferencia de datos de PVC con cubierta de blindaje para instalaciones de telecomunicación y procesado de información (p. ej., tipo LiYCY) o - Línea ligera de control recubierta de PVC con envoltura de blindaje

Sección de cable

Línea de acceso al aparato:

 -0.75 mm^2

Conexión de válvulas/aparatos externos:

 $-0,5 \text{ mm}^2$

7 Instalación



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

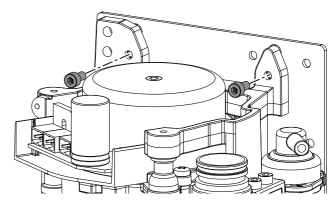
- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

7.1 Instalación del CS 1 en unidades de tratamiento

Fijar el aparato de forma vertical en el lugar adecuado de la unidad de tratamiento. El aparato se encuentra suspendido, con amortiguadores de goma, de un bastidor metálico. La finalidad de este dispositivo de suspensión es evitar la transferencia de eventuales vibraciones a la unidad de tratamiento estando el aparato en marcha. ¡Si el aparato no se fija verticalmente, se pueden producir vibraciones! Hasta los muebles, paredes u otros objetos en las inmediaciones, se deberá observar una distancia de 3 mm.



Válvula de selección de posición

En varios tipos, ya está montada en el CS 1 una válvula de selección de posición. La válvula de selección de posición (para el montaje separado) se tiene que montar en la tubería de vacío en la unidad de tratamiento, preferentemente cerca de la tubuladura terminal en la caja de conexiones empotrada en el suelo. La conexión eléctrica debe realizarse también en la CS 1.

Para una información más detallada consulte las "Instrucciones de uso y montaje de la válvula de selección de posición"

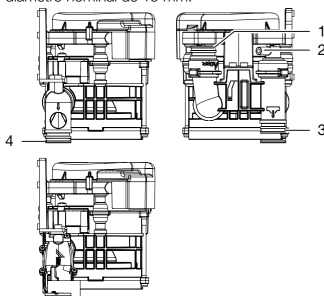
ES

Tubos de alimentación y desagüe

Conecte y fije los tubos de alimentación y desagüe con tubuladuras DürrConnect a las correspondientes conexiones del aparato. Colocar los tubos flexibles de manera que formen una pendiente.

Diámetro recomendado de los tubos de conexión: Ø 25 mm.

Para los tubos de conexión, no se debe superar diámetro nominal de 15 mm.



- 1 Unidad de soporte de mangueras
- 2 Ventilación
- 3 Desagüe

4

4 Máquina de aspiración

unidad de aclarado

Para el sistema de aspiración se recomienda, p. ej., en la unidad de tratamiento, una unidad de enjuague. Durante la aspiración, se llevará una pequeña cantidad de agua a través de la unidad de enjuague. El líquido aspirado (sangre, saliva, agua de enjuague, etc.) se diluye y, de esta manera, puede transportarse mejor.

Juegos de montaje

El fabricante tiene a disposición juegos de montaje y documentación detallada para diferentes situaciones de montaje.

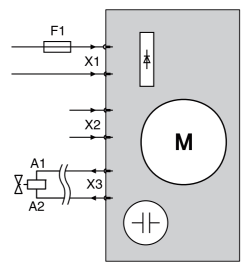


En caso de montaje en el cuerpo, deberían disponerse aberturas de ventilación para evitar la acumulación de calor en el cuerpo.

7.2 Alimentación de tensión

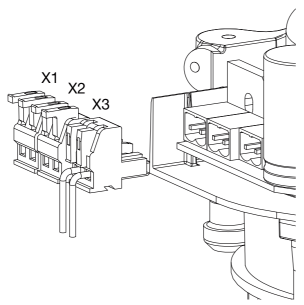
- Transformador de seguridad número de referencia: 9000-150-46
- Transformador de seguridad 24 V AC a través de un transformador de seguridad con una separación compuesta de dos medidas preventivas (MOPP) entre el circuito de red y el circuito secundario, mín. 100 VA, fusible secundario T 4 AH (o IEC 60127-2/V T 4 AH, 250 V)

7.3 Unidad de mando de las conexiones eléctricas

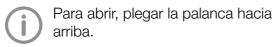


- X1 Suministro de tensión según EN 60601-1
- X2 Entrada de señal / Señal de inicio
- X3 Válvula de selección de posición y/o unidad de aclarado 24 V DC (potencia máxima: 8 W)
- F1 T 4 AH, 250 V según IEC 60127-2

7.4 Conexión eléctrica



- X1 Alimentación de tensión
- X2 Señal de arranque unidad de soporte de mangueras
- X3 Señal de salida de válvula posición y/o unidad de aclarado
- > Retirar la cubierta de motor de la CS 1.
- > Fijar el conector a los cables de conexión.



- > Enchufar el conector en la unidad de mando.
- Colocar la cubierta del motor.

8 Puesta en servicio



En algunos países, los productos médicos y equipos eléctricos están sujetos a revisiones periódicas con los plazos respectivos. El explotador o usuario deberá ser informado correspondientemente al respecto.

- Conectar (encender) el interruptor de los aparatos o el interruptor general de la consulta.
- Realizar una prueba de seguridad eléctrica según las disposiciones legales locales (p.ej. en Alemania la reglamentación sobre la fabricación, operación y aplicación de productos médicos ("Medizinprodukte-Betreiberverordnung")) y documentar el resultado correspondientemente, p.ej. en el informe técnico.
- > Comprobar el funcionamiento de la aspiración.
- Comprobar la estanqueidad de conexiones, tubos y aparato.



Desinfección y limpieza



ATENCIÓN

Averías o daños al aparato debidos a productos no adecuados

En consecuencia se pueden perder los derechos de garantía.

- No emplear ningún tipo de agentes espumantes como, por ejemplo, detergentes de uso doméstico o desinfectantes para instrumentos.
- No utilizar agentes abrasivos.
- > No emplear ningún producto que contenga cloro.
- > No emplear disolventes como, por ejemplo, acetona.

Dürr Dental recomienda

- para la desinfección y la limpieza: Orotol plus o Orotol ultra
- para la limpieza: MD 555 cleaner

Dürr Dental solamente ha comprobado estos productos.

Si se usan polvos profilácticos, Dürr Dental recomienda los polvos profilácticos Lunos solubles en agua para proteger los sistemas de aspiración de Dürr Dental.

9.1 Después de cada tratamiento

> Succionar un vaso de agua fría con las mangueras de aspiración grande y pequeña. Aunque durante el tratamiento sólo se haya trabajado con la manguera pequeña de aspiración.





Al succionar con el tubo de aspiración grande se toma una gran cantidad de aire, lo que incrementa notablemente el efecto de limpieza.

9.2 Todos los días tras el fin del tratamiento



En caso de cargas de trabajo más altas, antes de la pausa de mediodía y por la noche

Para la limpieza/desinfección, es necesario:

- ✓ Detergentes o desinfectantes no espumantes compatibles con el material.
- ✓ Sistema de mantenimiento, p. ej., OroCup
- Para la limpieza previa, aspirar unos 2 litros de agua con el sistema de mantenimiento.
- Aspirar los agentes desinfectantes o de limpieza con el sistema de mantenimiento.

9.3 Una o dos veces a la semana antes de la pausa de mediodía



En caso de mayores cargas (p. ej. agua calcárea o uso frecuente de polvo profiláctico) una vez al día antes de la pausa de mediodía

Para la limpieza, es necesario:

- ✓ Limpiador especial de sistemas de aspiración no espumante compatible con el material.
- ✓ Sistema de mantenimiento, p. ej., OroCup
- > Para la limpieza previa, aspirar unos 2 litros de agua con el sistema de mantenimiento.
- Aspirar los agentes de limpieza con el sistema de mantenimiento.
- Aclarar con unos 2 litros de agua tras el tiempo de reacción.



Mantenimiento 10



Los trabajos de mantenimiento solamente deberán ser llevados a cabo por un técnico capacitado o por un técnico de nuestro servicio postventa.



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

Intervalo de manteni- miento	Trabajo de mantenimiento
Dependiendo del uso del aparato	Limpiar o sustituir los filtros de protección a la entrada de la aspiración. Como muy tarde cuando se reduce el rendimiento de aspiración del aparato.

Anualmente	 Limpieza del sistema de aspiración según las instrucciones de uso. Limpiar o sustituir los filtros de protección a la entrada de la aspiración. En caso de unidades de aclarado ya existentes: limpiar el filtro con agua corriente. * Realizar un test de funcionamiento. *
Cada 3 años	Cambiar las arandelas de goma en las conexiones. *
Cada 5 años	 Cambiar las arandelas de goma en las conexiones. * Sustituir todas las juntas tóricas del aparato. *

solo por técnicos del servicio de asistencia técnica.

? Búsqueda de fallos y averías

11 Sugerencias prácticas para usuarios y técnicos



Los trabajos de reparación que excedan de lo exigido para los trabajos de mantenimiento corrientes, solamente deberán ser llevados a cabo por un técnico capacitado o por nuestro servicio de asistencia técnica.



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

- Antes de los trabajos en el aparato, limpiar y desinfectar la aspiración.
- Durante los trabajos, llevar equipo de protección (p. ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla).



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

Error	Posible causa	Eliminación	
El aparato no arranca	No hay alimentación de tensión	 Comprobar la alimentación de tensión. * Comprobar los fusibles, sustituirlos si fuera necesario. * 	
	No hay señal de arranque	Comprobar la tensión de con- trol en la entrada de señal. *	
Potencia de aspiración demasiado baja o interrumpida	Filtro basto a la entrada de aspiración obstruido	Limpiar el tamiz basto.	
	Válvula de selección de posición no abierta o no abierta comple- tamente	 Comprobar tensión de control. * Limpiar la válvula de selección de posición. * 	
* solo por técnicos del servicio de asistencia técnica			

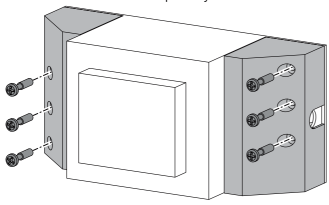
11.1 Cambio de fusibles



Antes de intervenir en el aparato o en caso de peligro, quitar la tensión.

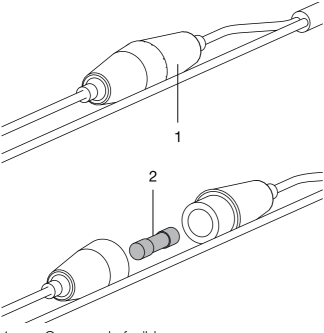
Transformador

- Retirar tornillos de la cubierta de seguridad y retirarla.
- > Retirar el fusible del soporte y sustituirlo.



Carcasa de fusibles

- > Abrir la carcasa de fusible girándola.
- > Retirar el fusible y sustituirlo.



- 1 Carcasa de fusibles
- 2 Fusible

12 Transporte del aparato



ADVERTENCIA

Infección debido a un aparato contaminado

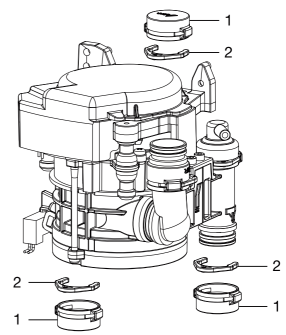
- Desinfectar el aparato antes del transporte.
- Cerrar todas las conexiones a medios periféricos.



Para evitar infecciones, llevar equipo de protección (p.ej. guantes de protección impermeables, gafas de protección, mascarilla)

- Antes del desmontaje, limpiar y desinfectar el sistema de aspiración y el aparato mediante la aspiración de un agente desinfectante adecuado y aprobado por Dürr Dental.
- Desinfectar un aparato defectuoso con un agente desinfectante de superficies adecuado.
- > Cerrar las conexiones con tapones.
- Empaquetar el aparato de manera segura para el transporte.

12.1 Cerrar la CS 1



- 1 Conector ciego
- 2 Anillo de retención

Anexo

13 Protocolo de entrega

El presente protocolo certifica la entrega cualificada y la instrucción del producto medicinal. Esto debe realizarlo un asesor cualificado de productos medicinales que le instruya en el manejo correcto del producto medicinal.

Nombre de producto	Número de refe	erencia (REF)	Número de serie (NS)		
 □ Comprobación visual del embalaje en busca de posibles daños □ Desempaque del producto medicinal con comprobación de los daños □ Confirmación de la presencia completa del suministro □ Instrucción en el manejo correcto del producto medicinal mediante las instrucciones para uso Comentarios: 					
Nombre de la persona instruida	Nombre de la persona instruida: Firma:				
•					
Nombre y señas del asesor del	producto medic	inal:			
Fecha de la entrega:		Firma del aseso	or del producto medicinal:		

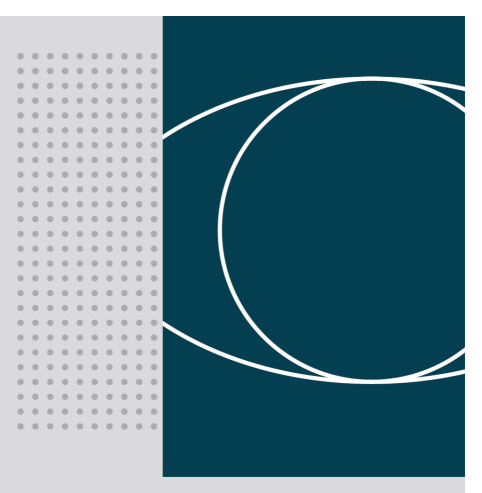


Hersteller / Manufacturer:

DÜRR DENTAL SE Höpfigheimer Str. 17 74321 Bietigheim-Bissingen Germany

Fon: +49 7142 705-0 www.duerrdental.com info@duerrdental.com





EVA



ÍNDICE

1	SÍMBOLOS UTILIZADOS	3
	1.1 SÍMBOLOS UTILIZADOS EN ESTE MANUAL	3
	1.2 SÍMBOLOS UTILIZADOS EN EL ETIQUETADO Y EN LOS ENVASES	3
2	USO PREVISTO.	4
	2.1 USUARIO PREVISTO	4
	2.1.1 Cualificación profesional:	
	2.1.2 Competencias mínimas	4
	2.1.3 Experiencia	
	2.1.4 Posibles desventajas del usuario	4
3	DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	4
	3.1 DESCRIPCIÓN DE LA INTERFAZ DE USUARIO	5
	3.1.1 Lámpara estándar	
	3.1.2 Lámpara con cámara	5
4	INSTRUCCIÔNES DE USO	
	4.1 CONEXIÓN/DESCONEXIÓN	6
	4.2 AJUSTE DE LA INTENSIDAD LUMINOSA	6
	4.3 CAMBIAR LA TEMPERATURA DE COLOR EN LA VERSIÓN DE BLANCO SINTONIZABLE	7
	4.4 AJUSTE DE COMPOSAVE EN LA VERSIÓN BLANCA SINTONIZABLE	7
	4.5 INTENSIDAD MÍNIMA EN LA VERSIÓN DE LUZ SOLAR	7
	4.6 CONFIGURACIÓN DE AUTOENCENDIDO	8
	4.7 ENCENDER/APAGAR THEIA	
	4.8 MANDO A DISTANCIA	8
	4.9 MODO SÍNCRONO CON LÁMPARAS FARO	8
	4.10 AJUSTE DEL ENFOQUE DE LA IMAGEN	8
5	MANTENIMIENTO PREVENTIVO Y COMPROBACIONES RUTINARIAS	9
6	LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN	
	6.1 LIMPIEZA DE LOS REFLECTORES	
	6.2 LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN DEL CABEZAL	
	6.3 LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN DE LAS ARMAS	
7	ESTERILIZACIÓN DE ASAS	
	7.1 DESMONTAJE DE LAS ASAS	10
	7.2 DESCONTAMINACION Y DESINFECCION	10
	7.3 ESTERILIZACIÓN	10
8	SOLUCIÓN DE PROBLEMAS	
	8.1 LISTA DE ERRORES	
9	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	
	9.1 ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE: CONDICIONES AMBIENTALES	13
	0.2 LISO: CONDICIONES AMBIENTALES	12

FARO le desea éxito con la nueva lámpara dental EVA de alta calidad.

Para trabajar con seguridad y aprovecĥar al máximo las prestaciones del producto, lea atentamente este manual antes de utilizar el aparato. En particular, siga todas las advertencias y notas descritas en las Recomendaciones de seguridad incluidas en el paquete.

Condiciones de garantía:

FARO ofrece al cliente final una garantía de 24 meses desde la fecha de instalación hasta un máximo de 30 meses desde la fecha de fabricación.

Las reparaciones en garantía deben ser realizadas por FARO o su red de servicio técnico autorizado.

- La garantía sólo se considerará válida cuando
- el usuario ha enviado el Certificado de Garantía debidamente cumplimentado a la siguiente dirección de correo electrónico: service@faro.it
- el usuario registró la garantía a través del sitio web de Faro o de la APP Faro Tech;

La garantía cubre los defectos de fabricación y de ingeniería; en caso de reclamación válida, la garantía sólo cubre la sustitución gratuita de piezas. Los trabajos manuales no están incluidos en la garantía.

La garantía no se considerará válida, a criterio exclusivo de FARO, si el defecto se debe a manipulación, daños, modificaciones no autorizadas del producto, uso indebido, mantenimiento incorrecto y desgaste normal.

Este producto tiene una vida útil de: 10 años.

Cualquier accidente grave que se produzca en relación con el producto deberá comunicarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.

SÍMBOLOS UTILIZADOS 1

1.1 SÍMBOLOS UTILIZADOS EN ESTE MANUAL



ADVERTENCIA

Las secciones marcadas con este símbolo contienen instrucciones que deben seguirse cuidadosamente para evitar dañar el dispositivo, causar daños al operador o al paciente



ATENCIÓN

Este icono advierte de que hay que tener cuidado para evitar situaciones que puedan dañar el dispositivo.



PROHIBICIÓN

Este icono destaca lo que no se debe hacer para evitar dañar el dispositivo y causar daños al usuario y al paciente.



NOTAS

Este icono proporciona información que le permite utilizar el dispositivo de forma más eficiente.

SÍMBOLOS UTILIZADOS EN EL ETIQUETADO Y LOS ENVASES

La placa de características principal está colocada:

- para la lámpara o los brazos completos: en el brazo trasero
- para el foco: debajo de la tapa del disipador de calor

Número de serie Descripción

- Para lámpara dental YYLDNNNN (YY: dos últimos dígitos del año de fabricación, NNNNN: contador progresivo de años)
- Para el foco dental YYTENNNN (YY: dos últimos dígitos del año de fabricación, NNNN: contador progresivo de años)

por ejemplo: 21LD000001 representa el número de serie del primer dispositivo fabricado en 2021. También están presentes los siguientes símbolos armonizados:

Símbolo	presentes los siguientes simbolos arm Descripción	Símbolo	Descripción	Símbolo	Descripción
C€	Marca de conformidad europea	135°C	Puede esterilizarse con vapor a 134°C	Ţ	Frágil
MD	Producto sanitario conforme al Reg (UE) 2017/745 de 5 de abril de 2017 .	10°C 40°C	Utilice el aparato a una temperatura entre 10°C y 40°C	^	Proteger los envases de la lluvia y la humedad elevada
	Lea las instrucciones de uso. Se suministra por vía electrónica.	1060 mbar 800 mbar	Utilizar el aparato a una presión comprendida entre 80 kPa y 106 kPa.	*	No ruede
•••	Símbolo del fabricante según el Reglamento (UE) 2017/745	75% F	Utilizar el aparato con una humedad relativa entre 30 HR y 75 HR	₹	No utilice ganchos
<u> </u>	Las instrucciones de uso incluyen advertencias de seguridad		Símbolo para encender y apagar la luz	503 Gg max	Peso máximo apilable
区	Equipo RAEE según la Directiva 2012/19/CE.	9	Símbolo de encendido/apagado de la luz en el brazo trasero (Theia Tech)	2000	Temperaturas de almacenamiento y transporte
	Doble aislamiento. Dispositivo de clase 2 contra riesgos eléctricos		Símbolo para ajustar la intensidad de la luz	E CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	Humedad relativa durante el almacenamiento y el transporte
SN	Número de serie	<u>11</u>	Alta		Almacenamiento y transporte presión atmosférica
CH REP	Mandato suizo para el Reglamento MedDo sobre productos sanitarios			C	Cartón reciclable

Pág. 3 de 13 Edición 1.1 2022-10

2 USO PREVISTO

El aparato se utiliza en la consulta dental y está destinado a iluminar la cavidad bucal y las estructuras orales de los pacientes odontológicos. En condiciones normales de uso, el dispositivo se coloca a una distancia de 700 mm de la zona de funcionamiento, distancia para la que se diseñaron las características de iluminación.

Los pacientes pueden ser de todas las edades con patologías dentales típicas.

2.1 USUARIO PREVISTO

Los usuarios previstos son dentistas, odontólogos (de todas las especialidades) o auxiliares de odontología.

2.1.1 Cualificación profesional:

Licenciado en medicina con especialización en odontología Licenciatura en Odontología Licenciado en higiene dental

2.1.2 Competencias mínimas

Los previstos para la cualificación profesional Comprensión de idiomas: Las adquiridas para la cualificación profesional

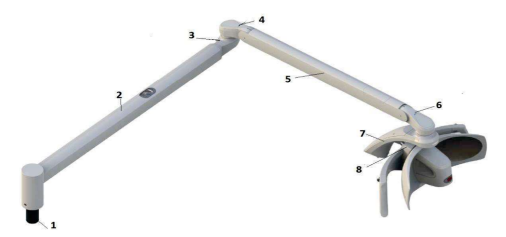
2.1.3 Experiencia

Los señalados para el ejercicio de la profesión

2.1.4 Posibles discapacidades de los usuarios

Se requiere al menos una extremidad superior para su uso; Profesorado visual compatible con la profesión; El usuario con estas características no requiere formación especial

3 DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO



- 1 Clavija de conexión a la unidad dental
- 2 Brazo fijo
- 3 Articulación de brazo fijo
- 4 Articulación trasera
- 5 Brazo articulado
- 6 Articulación de la cabeza
- 7 Cinta para la cabeza
- 8 Cabecera

Imagen 1 - Lámpara dental - montaje en unidad dental



Imagen 2 - Lámpara dental - Montaje en techo

El dispositivo está disponible en dos variantes principales:

- EVA con fuente de luz de 5000 K con espectro "luz solar
- EVA con fuente luminosa de temperatura de color blanco variable (4000 K, 5000 K, 5700 K, ajuste Composave (2700 K)) seleccionable por el operador (Tunable White).

Estas variantes principales pueden suministrarse con:

- Asamblea diferente:
- Diferentes combinaciones de longitud de brazo
- Tecnología Canbus
- Cable remoto para llevar el mando a la unidad dental
- Encendido automático;
- Tecnología Theia (fuente de luz secundaria bajo el brazo fijo);
- Cámara 4K integràda;
- diámetro del espárrago

Edición 1.1 2022-10 Pág. 4 de 13

Todas las variantes pueden pedirse con los códigos de producto específicos que figuran en la tabla siguiente:

1-2	ontaje 2 GITOS		azo articulado DIGITO		azo fijo DÍGITO	Cá	ente de luz / mara integrada JINTO DÍGITO	Re (R	ando / ediofrecuencia F) DIGITO		bleado DÍGITO		edida ⁽¹⁾ PDÍGITO
5	U	0	Sólo cabecera Sin brazo	0	Sólo cabecera Sin brazo	0	Blanco sintonizable	0	Joystick	0	Alimentación	00	Faro estándar
5	С	1	550 mm columna ø 45 mm	1	600 mm	1	Luz solar 5000K	2	Sensor	1	Alimentación Cable remoto Cable bus	JJ	(4)
5	T	2	855 mm columna ø 45 mm	3	820 mm	4	cNus Blanco sintonizable (2)(3)						
		6	Columna de 550 mm ø 60 mm	4	820 mm Theia	5	cNus Luz solar 5000K ⁽²⁾						
		7	Columna de 855 mm ø 60 mm	5	960 mm	6	CE Sintonizable Blanco Cámara 4K						
	·			6	960 mm Theia	7	CE Luz solar Cámara 4K						

- U: MONTAJE EN UNIDAD C: MONTAJE EN TECHO T: SÓLO CABECERA
- (1) Los códigos personalizados sólo incluyen personalizaciones estéticas que no afectan a los requisitos de seguridad y CEM. (2) La marca cNus para Norteamérica no puede combinarse con los siguientes códigos de variante:

Dígito 1-2:5T

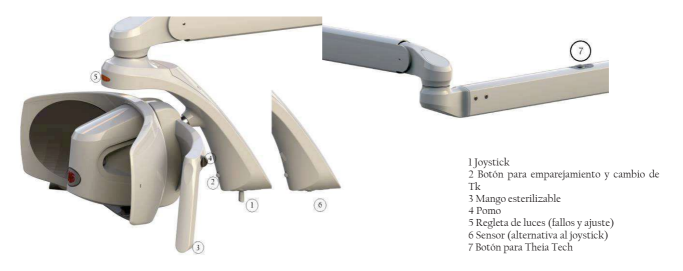
Dígito 3: 0

Dígito 5: 6 y 7

- (3) Las versiones de montaje en techo con la marca cNus se consideran aplicaciones fijas y deben conectarse a la protección de tierra. Estos dispositivos son de Clase de aislamiento 1 según IEC 60601-1.
- (4) La personalización estética y el branding no afectan a los requisitos de seguridad y prestaciones

DESCRIPCIÓN DE LA INTERFAZ DE USUARIO 3.1

3.1.1 Lámpara estándar



3.1.2 Lámpara con cámara



1 - Anillo de ajuste del enfoque Cámara

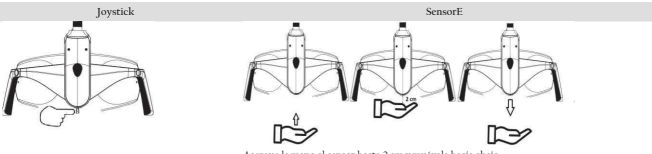
Edición 1.1 2022-10 Pág. 5 de 13

4 INSTRUCCIONES DE USO

El aparato debe limpiarse antes de su uso (véase el apartado Limpieza del aparato).

	ADVERTENCIA
	No utilice el aparato en entornos inflamables o explosivos.
	El uso simultáneo de la lámpara con aparatos electroquirúrgicos puede provocar fallos de funcionamiento (parpadeo, falta de
	control, etc.).
	PROHIBICIÓN
	El joystick debe manipularse con cuidado para evitar roturas.
	No mueva nunca la lámpara con el interruptor del portalámparas.
	NOTA
	Cuando se enciende, el dispositivo realiza un autodiagnóstico y la tira luminosa empieza a parpadear en distintos colores: azul,
i	verde y rojo.
	La lámpara almacena los siguientes parámetros y los pone a disposición cada vez que se enciende:
	- último ajuste de la intensidad luminosa
	- Ajuste de la temperatura de color de la luz (para la variante de blanco ajustable)
_	ADVERTENCIA
	No utilice el aparato si las piezas o carcasas están dañadas o si hay holguras o roturas entre ellas:
	- Junta de cabecera / Arco de cabecera
	- Articulación de brazo fijo / Articulación de brazo articulado

4.1 ENCENDIDO/APAGADO



Pulsar derecha o izquierda y soltar Señal acústica: l pitido

Acerque la mano al sensor hasta 2 cm y muévala hacia abajo Señal acústica: 1 pitido

4.2 AJUSTE DE LA INTENSIDAD LUMINOSA



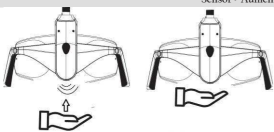
Empuje hacia la izquierda y mantenga pulsado hasta alcanzar la intensidad deseada. A continuación, suelte Señal acústica: l pitido al mando Intensidad máxima alcanzada: señal acústica continua



Joystick Disminuir la intensidad de la luz

Empuje hacia la derecha y manténgalo pulsado hasta alcanzar la intensidad deseada y, a continuación, suéltelo. Señal acústica: l pitido al mando Intensidad mínima alcanzada: pitido continuo

Sensor - Aumenta y disminuye la intensidad de la luz



Acerque la mano al sensor hasta 2 cm y mantenga esta distancia hasta alcanzar la intensidad de luz deseada Señal acústica: 1 pitido al mando Intensidad máxima alcanzada: 2 pitidos Intensidad mínima alcanzada: 1 pitido



en la versión con sensor, la intensidad de la luz cambia continuamente disminuyendo hasta el mínimo y aumentando hasta el máximo

Al cambiar la intensidad de la luz, el indicador luminoso cambia según el nivel de iluminación, de acuerdo con las imágenes siguientes:



Intensidad luminosa:

Medio Mínimo

Intensidad luminosa:





Edición 1.1 2022-10 Pág. 6 de 13

4.3 CAMBIAR LA TEMPERATURA DE COLOR EN LA VERSIÓN DE BLANCO SINTONIZABLE

Joystick y sensor



Cada vez que se hace doble clic, cambia el Tk de la luz. Repita el procedimiento hasta que el indicador luminoso muestre la temperatura de color deseada. 2 pitidos informarán al usuario de que el Tk está cambiando.

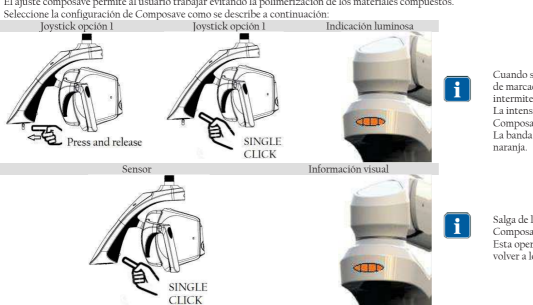


Si el doble clic es demasiado rápido, es posible que la lámpara no acepte la orden de cambio de temperatura de color. En ese caso repita la operación

Versión luz solar	Versión blanca sintonizable			
TK 5000 K	TK 4000 K	TK 5000 K	TK 5700 K	
Indicador luminoso verde	Indicador luminoso amarillo	Indicador luminoso blanco	Indicador luminoso azul	

AJUSTE DE COMPOSAVE EN LA VERSIÓN BLANCA SINTONIZABLE

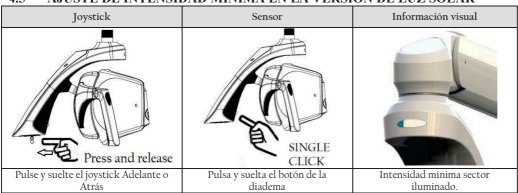
El ajuste composave permite al usuario trabajar evitando la polimerización de los materiales compuestos.



Cuando se selecciona el comando de marcación, se oye un pitido intermitente. La intensidad luminosa del Composave no es regulable. La banda indicadora cambia a color

Salga de la configuración de Composave con un solo clic. Esta operación es necesaria para volver a los otros ajustes.

AJUSTE DE INTENSIDAD MÍNIMA EN LA VERSIÓN DE LUZ SOLAR 4.5



Para salir del ajuste, con un solo clic se vuelve a la iluminación anterior

Edición 1.1 2022-10 Pág. 7 de 13

4.6 CONFIGURACIÓN DE ENCENDIDO AUTOMÁTICO

Cuando el modo de encendido está configurado en Autoencendido, las lámparas se encienden automáticamente (sin una orden específica del usuario) en presencia de alimentación de la unidad dental.

La función se puede activar a través de la aplicación FARO Tech APP, disponible en Play Store y Apple Store.

4.7 ENCENDER/APAGAR THEIA



La luz del brazo fijo (luz secundaria) puede encenderse/apagarse y ajustarse de forma sincronizada con la luz de funcionamiento y su control.

La luz secundaria puede accionarse manualmente mediante el botón (7) del brazo fijo.

Si la luz secundaria se enciende después de la luz de funcionamiento, se sincronizará automáticamente.

Si la luz secundaria se enciende con la luz de funcionamiento apagada, se ajustará automáticamente a la intensidad máxima.



La luz del brazo fijo se ajusta de forma sincronizada con la luz de funcionamiento, no puede ajustarse de forma independiente.

La sincronización se puede desactivar a través de la aplicación FARO Tech APP, disponible en Play Store y Apple Store.

4.8 MANDO A DISTANCIA

Consulte las instrucciones de la unidad dental para manejar la lámpara dental a través del panel de control de la unidad dental.

4.9 MODO SÍNCRONO CON LÁMPARAS FARO

Cuando está presente, el dispositivo puede conectarse por radiofrecuencia (RF) a las lámparas de ambiente de Faro para crear un sistema de iluminación sincronizado.

El procedimiento para crear esta conexión se denomina "emparejamiento".

Si hay más de una lámpara de ambiente instalada en el consultorio, asegúrese de que las demás estén apagadas o no hayan estado encendidas durante más de 60 segundos.

Para activar el "Emparejamiento", proceda del siguiente modo:

- 1. 1. Encienda la lámpara ambiental. Esto comenzará a buscar la entrada de la lámpara dental por una duración de 60 segundos.
- 2. En un plazo de 60 segundos, pulse el botón "Emparejamiento" de la lámpara dental. El botón debe mantenerse pulsado entre 4 y 6 segundos. Atención: Si el botón se mantiene pulsado durante más de 6 segundos, el procedimiento se cancelará.

En la lámpara de ambiente, se activa el LED azul de la carcasa de aluminio.



Si el LED azul no se enciende, se puede realizar otro intento en los 60 segundos siguientes al primero. Si transcurren 60 segundos desde el encendido de la lámpara Ambiete, debe repetirse el procedimiento desde el paso 1.

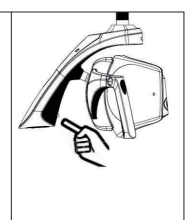
3. Después de que se encienda el LED azul, dispone de 60 segundos para confirmar el "emparejamiento" pulsando el botón de programación del mando a distancia de la luz ambiental. En ese momento, el LED azul de la luz ambiente parpadea dos veces y luego se apaga. Si no se pulsa el botón de los mandos a distancia en 60 segundos, el LED azul se apaga y debe repetirse el procedimiento desde el paso 1.

Tras el "emparejamiento", se activa la sincronización entre las 2 lámparas (lámpara dental y lámpara ambiente).

Para DESACTIVAR LA FUNCIÓN DE SINCRONIZACIÓN, proceda del siguiente modo:

Pulse el botón Synchro de 2 a 4 segundos y suéltelo.

Al soltarla, se oirá una señal acústica y se apagará el LED azul de la lámpara de luz ambiente para indicar que se ha desactivado la sincronización.



Cuando la lámpara de la habitación está sincronizada con la lámpara dental, el LED azul de la lámpara de la habitación se ilumina de forma fija. Si el LED se apaga, indica que la sincronización no está activa.

El control remoto siempre está activado, por lo que es posible cambiar el valor de iluminación en modo manual.

Si la lámpara dental está apagada, la lámpara ambiente permanece encendida.

4.10 AJUSTE DEL ENFOQUE DE LA IMAGEN

La imagen se puede enfocar manualmente ajustando el enfoque de la cámara a través de la tuerca anular.

Acercar: gire el bisel en sentido antihorario (flecha azul en la imagen) Alejar: gire el dial en el sentido de las agujas del reloj (flecha roja en la imagen)



ADVERTENCIA

No fuerce la rotación más allá del final de carrera para evitar daños en el sistema de rotación.



Edición 1.1 2022-10 Pág. 8 de 13

MANTENIMIENTO PREVENTIVO Y COMPROBACIONES RUTINARIAS

i

5

Sólo un técnico cualificado está autorizado a realizar el mantenimiento correctivo y la sustitución de cualquier pieza del aparato, de acuerdo con el manual de servicio del fabricante.

Controlar	Frecuencia	Procedimiento	Responsabilidad	
No hay holgura ni separación entre los puntos de unión (puntos 1, 2, 3, 4)	12 meses		técnico especialista	
Los tornillos de los puntos de conexión deben estar apretados y sin daños: - tornillo 5 - Tornillo 6.	12 meses		técnico especialista	
Las virolas bajo las carcasas 1, 2 deben estar bien sujetas y los tornillos de seguridad deben estar intactos. Los tornillos bajo la carcasa 3 deben estar apretados y sin daños.	12 meses	Carter 2 Carter 3	técnico especialista	
	12 meses	Carter 3 Carter 2 Carter 1		
Compruebe si las juntas, los brazos o las piezas de plástico están oxidados.		Inspección visual	técnico especialista	
Compruebe que la etiqueta principal es legible	12 meses	Inspección visual	técnico especialista	
Ausencia de daños en la carcasa y verificación de la integridad de las piezas de plástico y metal.	12 meses	Inspección visual	técnico especialista	
Seguridad eléctrica según EN 62353	24 meses	Utilice los parámetros definidos en la norma IEC 60601-1	técnico especialista	
Controles de calidad de la luz	24 meses	Utilizando un espectrorradiómetro, comprueba los valores de: Luminancia máxima: >35000 lux CRI > 85 Potencia radial en luz azul: <100 W/m2	técnico especialista	

Edición 1.1 2022-10 Pág. 9 de 13

LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN 6

Advertencia contra la corrosión por riesgo de caída de masas

Para todas las piezas de metal o plástico, está estrictamente prohibido utilizar sustancias que sean

- abrasivo,
- corrosivo
- ácidos.
- sustancias que contengan cloro o iones cloruro, fósforo o iones fósforo,
- Detergentes a base de trileno, gasolina, white spirit, cloro o similares.

No utilice detergentes-desinfectantes que contengan las siguientes sustancias para limpiar las piezas de plástico:

- Hidróxido de amonio
 - Hidróxido de sodio
 - Peróxido de hidrógeno
 - Cloruro de amonio
 - Cloruro de metileno
 - Alcohol metílico
 - Ácidos y sustancias corrosivas de todo tipo.

Está prohibido pulverizar cualquier sustancia química directamente sobre el aparato.

Se prohíbe el uso de toallitas húmedas sin aclarar.

Faro ha probado y recomienda el uso de los siguientes desinfectantes para piezas de plástico y metal:

- Durr FD366 Sensible
- Perflex Advanced Lighthouse
- Son adecuados los desinfectantes a base de agua y alcohol con un 70% de alcohol isopropílico o etanol.

LIMPIEZA DE LOS REFLECTORES

La limpieza debe realizarse con un paño suave de algodón o algodón absorbente con alcohol etílico.

Los desinfectantes de alcohol-agua son adecuados con alcohol isopropílico al 70% o etanol



Precaución - riesgo de dañar los reflectores

Nunca rocíe el limpiador directamente sobre la vajilla.

La limpieza de la vajilla debe realizarse con guantes para evitar dejar marcas en las superficies.

No utilice nunca productos de limpieza que contengan tensioactivos o hidrófugos, que pueden dejar rayas al depositarse. Las rayas ligeras no perjudican la calidad de la luz

Los productos distintos a los sugeridos podrían dañar la vajilla.

En caso de duda, póngase en contacto con el servicio de atención al cliente de FARO.

LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN DEL CABEZAL

La limpieza debe realizarse con un paño suave de algodón humedecido con una solución desinfectante.

Escurre siempre el paño para eliminar todo el exceso de líquido.

LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN DE ARMAS

Utilice siempre un paño empapado en desinfectante autorizado para desinfectar las superficies y limpie con él. Escurre siempre el paño para eliminar todo el exceso de líquido.

ESTERILIZACIÓN DE ASAS 7



Advertencia de peligro de contaminación cruzada

Los mangos no se suministran estériles, por lo que deben esterilizarse antes de su uso. Los mangos deben esterilizarse antes de cada paciente.

7.1 RETIRADA DE ASAS

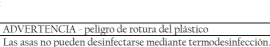
Para retirar la empuñadura, desenrosque el pomo "A" y tire de la empuñadura para sacarla del soporte.

DESCONTAMINACIÓN Y DESINFECCIÓN

Bef Antes de esterilizar las asas, hay que descontaminarlas y desinfectarlas. Para la desinfección, Faro probó los siguientes productos:

Faro Perflex Advance

Durr FD366 Sensible







ESTERILIZACIÓN

Las asas deben embolsarse de acuerdo con la norma EN 868-5. Los mangos pueden esterilizarse con ciclos estándar de 121°/134° C hasta doscientos (200) ciclos o hasta la pérdida de rendimiento mecánico. Los parámetros del ciclo de esterilización son los siguientes:

Ciclo EN 13060	Temperatura	Presión	Tiempo mínimo de
			mantenimiento
В	121°C	207 kPa	15 minutos
В	134°C	308 kPa	3 minutos



Edición 1.1 2022-10 Pág. 10 de 13

8 SOLUCIÓN DE PROBLEMAS

8.1 LISTA DE ERRORES

Error	Descripción	Indicador luminoso	Coloración de la luz de banda	Información acústica
El	Protección activa contra sobretemperatura	Primer sector intermitente. Juego de colores: VIOLETA		3 pitidos prolongados
E2	Alta temperatura en la placa	Todos los sectores parpadean en secuencia. Juego de colores: VIOLETA		3 pitidos prolongados
E5	Circuito Led abierto canal l	Primer sector intermitente. Set color: ROJO	*	3 pitidos cortos
E6	Circuito Led Abierto Canal 2	Parpadeo del primer y segundo sector Set color: ROJO		repetidos 3 veces
E8 E9	Baja tensión de entrada Alta tensión de entrada	Todos los sectores parpadean juntos Set color: ROJO		5 pitidos prolongados
E10	Comunicación con la placa RGB	La gema luminosa se apaga		Apaga la lámpara durante 60 s y enciéndela de nuevo
Ell	Circuito LED abierto canal 1 y canal 2	Primero. Segundo y tercer sector intermitentes. Set color: ROJO	→ 111 × 111	3 pitidos cortos repetidos 3 veces
N,C.	Ninguno	La gema luminosa se queda pegada a un color		Apaga la lámpara durante 60 s y enciéndela de nuevo

Edición 1.1 2022-10 Pág. 11 de 13

9 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

	Lámpara dental Cabezal de lámpara dental	Lámpara dental con luz secundaria (Theia)
Tensión de alimentación	24 V ac ±10% 50/ 60Hz;	24V ac ±10% -50/60 Hz;
Tensión de alimentación Cámara	32 V cc ±10%; 5 Vcc a través de USB 2	32 V cc ±10%;
Rendimiento de la sala	4K, 30 fps (vídeo), 8 Mpx imagen fija	
Máxima absorción de potencia:	24 V ac 26 VA	24 V ac: 40 VA
•	32 V cc 14 VA	32 V cc: 28 VA
Fusibles recomendados para la instalación (no suministrados por el	24 V ac T1.6AL 250V	24 V ac: T2AL 250V
instalador) Protección contra el riesgo eléctrico	32 V cc T1.25AL 250V Clase II	32 V cc: T1.25AL250V
Nota: la clasificación final de la clase de protección del sistema médico se	Clase I para montaje en techo para ce	rtificación Canadá EE.UU.
solicita al técnico instalador o al fabricante.		
Clasificación IEC 62471 Iluminancia máxima	Clase 1 - Etiquetado exento 50.000 lux (*)	
Índice de reproducción cromática (*)	> 95 (*)	
Temperatura de color correlacionada CCT (*)	Luz solar 5.000 K	
*	Blanco sintonizable: 4000 K - 5000 K	- 5700 K
1/05	Composave: 27	00 K
Dimensión puntual (*)	180 mm x 110 mm	
Sombra dura máxima ISO 9680 (*) Naturaleza de la radiación	10 mm x 5 mm No ionizante	
Tipo de radiación	Luz visible	
Patrón de iluminancia típico ISO 9680	Patrón de iluminancia típico ISO 968	0
Min Min Min Min Movimientos generales y dimensiones totales Brazo articulado de 550 mm (un	Area B (0,5 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max) Area A (0,75 Ev max)	
s successions services and services are services are services and services are services and services are serv	induction y version de	N.
techo)		110°
Movimientos generales y dimensiones totales brazo articulado 855 mm (unida	ad dental y versión de techo)	
1040 880 660		

Edición 1.1 2022-10 Pág. 12 de 13

(*) Valores ópticos típicos sujetos a tolerancias. Medición realizada a 700 mm de distancia. Póngase en contacto con Faro para conocer el procedimiento de medición correcto.

9.1 ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE: CONDICIONES AMBIENTALES

El aparato en su embalaje original puede transportarse y almacenarse hasta 15 semanas si se cumplen las siguientes condiciones ambientales:

- Temperatura ambiente -20°C a +70°C
- Humedad relativa del 10% al 90%.
- Presión atmosférica de 50 kPa a 106 kPa

9.2 USO: CONDICIONES AMBIENTALES

- El aparato debe utilizarse en las siguientes condiciones ambientales:
- Temperatura de 10° a 40°C
- Altitud máxima: 2000 m
- Humedad relativa 30% a 75%



FARO S.p.A.

via Faro, 15 - 20876 Ornago (MB) - Italy Tel. +39 039.68781 - Fax +39 039.6010540 www.faro.it - comm.italia@faro.it - export@faro.it

EVA
Dental Operating Light
Medical Device
Class I



Edición 1.1 2022-10 Pág. 13 de 13