



Sd-350

MANUAL DE USUARIO

Julio de 2014, QS4 599 v.1



Antoni Carles, S. A.

Volta dels Garrofers, 41-42 Pol. Ind. Els Garrofers 08340-Vilassar de Mar (Barcelona-ESPAÑA)

T. (34) 93 754 07 97 F. (34) 93 759 26 04 calidad@ancar-online.com www.ancar-online.com





Declaración de Conformidad CE (Directiva 93/42/CEE)

Nombre del Fabricante

ANTONI CARLES, S. A.

Con número de licencia de fabricación y ensamblaje de productos sanitarios 2509-PS otorgada por las Autoridades Sanitarias de España

Nombre del producto Tipo o Modelo:

Unidad dental

Código GMDNS: 34991 Sd-350

Clase de producto en función de la finalidad prevista y los criterios del Apéndice IX de la Directiva:

Clase IIa (norma 11).

Alcance de aplicación: Todo (incluidas piezas y accesorios).

Alimentación: 220-240 V ~ / 50-60 Hz

Clasificación eléctrica Tipo BF

Esta Declaración está basada en Certificados de Conformidad emitidos por DNV:

N.º 78388-2010-CE-IBE-NA según anexo V, DIR 93/42/CEE,

N.º 109037-2012-AQ-IBE-ENAC, según ISO 9001:2008 y

N.º 112630-2012-AQ-IBE-NA, según ISO 13485:2003.

Organismo notificado:

0434 DNV (Det Norske Veritas) - Region Norge As.

Los abajo firmantes, bajo nuestra única responsabilidad, certificamos y declaramos que el producto sanitario especificado arriba es conforme a los requisitos esenciales que le son aplicables del RD 1591/09, trasposición a la legislación española de la directiva 93/42/CEE tal y como está modificada por la directiva 2007/47/CE. Asimismo declaramos que cumplimos con los requisitos de diseño y construcción de las siguientes normas:

EN 1640:2009 Odontología. Productos sanitarios para odontología. Equipos

EN ISO 7494-1:2011 Unidades dentales. Parte 1. Requisitos generales y métodos de prueba

EN ISO 7494-2:2003 Unidades dentales. Parte 2. Suministro de aire y agua

EN 60601-1:2006

+ AC:2010

Equipos eléctricos médicos. Requisitos generales de seguridad.

EN 60601-1-2:2007

+ AC:2010

Equipos eléctricos médicos. Requisitos generales de seguridad. Compatibilidad Electromagnética – Requisitos y pruebas.

EN ISO 14971:2012

Productos sanitarios. Aplicación de la gestión del riesgo a los productos sanitarios.

Sello, fecha

Firmante autorizado

Sello, lecha

Josep Álvarez Director de Calidad y Técnico Responsable



Antoni Carles Bosch Director general ANTONI CARLES, S. A. Pol. Ind. "Els Garrofers" C/Volta dels Garrofers, 41-42. 08340 VILASSAR DE MAR BARCELONA-ESPAÑA

30 de julio de 2014

TABLA DE CONTENIDO	PÁGINA
1 GENERALIDADES	2
2 GARANTÍA	2
3 IDENTIFICACIÓN	3
4 PRECAUCIONES	3
5 CLÁUSULAS	4
6 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	5
6.1 Sillón	5
6.2 Unidad dental	5
7 TRANSPORTE Y DIMENSIONES	6
8 DESCRIPCIÓN DE LA UNIDAD DENTAL	7
8.1 Caja eléctrica	8
8.2 Pedal de control del instrumento (ajustable)	9
8.3 Bandeja de instrumentos	11
8.4 Panel de control: Touch	13
8.5 Unidad hídrica 8.6 Portacánulas	14 17
8.7 Teclado auxiliar	17
8.8 Reposacabezas	19
8.9 Apoyabrazos auxiliar	19
9 AUTOTEST DE ERRORES DE LA UNIDAD. PRUEBA DE ERRORES	19
10 SEGURIDAD EN LOS MOVIMIENTOS	21
11 LIMPIEZA Y ESTERILIZACIÓN	21
12 DATOS TÉCNICOS	21
APÉNDICE 1. LAVADO Y DESINFECCIÓN DE LA PILA, LAS CÁNULAS Y EL VASO CA	ATTANI 23
APÉNDICE 2. VÁLVULA DE CIERRE Y UNIDAD DE ASPIRACIÓN DE LA PILA ESCUPIDERA (CATTANI)	
APÉNDICE 3. VSA300: SISTEMA DE ASPIRACIÓN (DÜRR DENTAL)	25
APÉNDICE 4. SISTEMA DE ASPIRACIÓN TYP1 (METASYS)	26
APÉNDICE 5. SISTEMA DE ASPIRACIÓN ECO (METASYS)	27
APÉNDICE 6. SISTEMA DE DESCONTAMINACIÓN IGN - CALBENIUM (AIRE	
APÉNDICE 7. KIT DEL SISTEMA DE AUTOSERVICIO DE AGUA	-L) 20 29
APÉNDICE 8. SEPARADOR COMBINADO CAS 1 (DÜRR DENTAL)	30
APÉNDICE 9. SEPAMATIC CS 1 COMBINADO (DÜRR DENTAL)	30
APÉNDICE 10. SISTEMA DE DESCONTAMINACIÓN DEL AGUA: WEK (META	
APÉNDICE 11. SISTEMA HIGIÉNICO H1 (METASYS)	A313) 31 32
APÉNDICE 11. SISTEMA HIGIENICO HT (METASTS) APÉNDICE 12. SISTEMA SELECTIVO DE CÁNULAS S1 (METASYS)	
APÉNDICE 13. JERINGA MINILIGHT (LUZZANI)	33
APÉNDICE 13. JERINGA MINILIGHT (LUZZANI) APÉNDICE 14. LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN DE OTRAS PARTES DE LA UNI	34
APÉNDICE 15. NOTAS SOBRE SEGURIDAD	37

Ancar | 1

1.- GENERALIDADES

Le agradecemos que haya adquirido la unidad dental SD-350.

Este manual de instrucciones contiene información sobre la configuración y el mantenimiento de la unidad dental



Este símbolo indica que DNV ha concedido a esta unidad dental la certificación dispuesta en la Directiva 93/42/CEE (modificada de conformidad con la 2007/47/CE).



Notas

Este símbolo significa ADVERTENCIA, PRECAUCIÓN

Antes de encender la unidad deberá leer y comprender el contenido del manual de usuario.



Guarde este manual en un lugar seguro para poder consultarlo en el futuro.

Respete todas las normas de seguridad.

El usuario deberá encargarse de mantener la unidad en perfectas condiciones de funcionamiento, limpieza y desinfección.

Esta unidad dental está destinada al uso exclusivo de un profesional, que deberá haber recibido la formación pertinente y ser miembro de un colegio de dentistas o dedicarse a la práctica de la odontología.

Este equipo solo puede instalarlo y atenderlo el servicio técnico autorizado.

La unidad deberá instalarse en un entorno donde las condiciones estén controladas en cuanto a temperatura (de +10 °C a +40 °C), humedad (30-75 %) y presión atmosférica (de 700 a 1060 hPa), donde no haya acumulación de polvo ni condensación y a salvo de la luz directa del sol.

La instalación eléctrica del lugar donde se colocará la unidad deberá cumplir con la norma IEC 601.1 en cuanto a protección contra descargas eléctricas de equipos de clase I.

Antoni Carles, S. A. se reserva el derecho a realizar mejoras o modificaciones en la unidad dental sin previo aviso.

La unidad deberá utilizarse de acuerdo con las instrucciones de uso.

Según la Directiva 93/42/CEE, la unidad dental y el sillón de ortodoncia fabricados por **Antoni Carles, S. A.** son equipamientos de clase IIa. Está completamente prohibido instalar instrumentos dentales de clase IIb o III, por ejemplo, láseres quirúrgicos, electrobisturíes, rayos X o cauterizadores eléctricos. Los aparatos que pueden instalarse serán de clase I o IIa y deberán cumplir con la directiva reseñada y con las normas armonizadas EN60601-1, EN60601-1-2.

2.- GARANTÍA

Este dispositivo se entrega acompañado de un certificado de garantía. Si el certificado no ha sido incluido con el aparato, solicítelo a su distribuidor. El certificado de garantía deberá enviarse cumplimentado al fabricante (**Antoni Carles, S. A.**) en un plazo de ocho días tras la entrega del dispositivo.

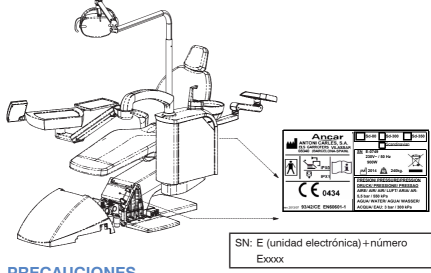
La validez de la garantía está supeditada al uso correcto del aparato y a la instalación del mismo por parte de personal técnico autorizado.

Asimismo, para cumplir con la trazabilidad de equipos sanitarios que estipula la Directiva 93/42/CEE (modificada de conformidad con la 2007/47/CE) deberá enviar también la hoja de instalación.

3.- IDENTIFICACIÓN

Encontrará dos ejemplares de la etiqueta de identificación, en la que consta la información técnica necesaria para la conexión.

Hay una en la parte posterior del asiento y otra en la tapa de protección de la tarjeta electrónica. Para acceder a ella deberá abrir la puerta lateral de la unidad hídrica. En el enchufe de la caja eléctrica encontrará los datos técnicos necesarios para las conexiones auxiliares (Fig. 1).



4.- PRECAUCIONES

La unidad se instalará en un lugar iluminado, fuera de las vías de circulación de personas, y dispondrá de un espacio adecuado para facilitar la acomodación del paciente y del profesional.

El sillón dental deberá ir sujeto al suelo para mantener la estabilidad, excepto cuando se utilice una placa de estabilización (fabricada en acero).

Antes de trasladar el sillón, el operario (médico, usuario) deberá comprobar que no hay nadie (pacientes, acompañantes, niños) en el área por la que se desplazará la unidad. Cerciórese de que no hay nadie debajo del sillón, cerca del respaldo ni alrededor de la bandeja de instrumentos.

Cuando termine de usar la unidad, desconecte todos los instrumentos y la propia unidad, la cual debería quedar siempre apagada al finalizar la jornada laboral.

Si no va a utilizar la unidad durante un periodo de tiempo prolongado, desconéctela de la red eléctrica y cierre las llaves principales de entrada de aire y agua.

Compruebe que el interruptor general (fig. 4, "J") está apagado si la unidad no va a estar bajo supervisión. Con ello se evitará que los conductos de agua tengan que soportar una presión constante. Las entradas de aire y agua no deberán soportar una presión superior a 10,3 bares ni las tuberías deberán soportar temperaturas que excedan los 46 °C; así se evitarán fallos del sistema y posibles desperfectos materiales.

Para prolongar la vida útil de los componentes de la unidad de elevación, evite sobrecargar el sillón.

Se recomienda no utilizar teléfonos móviles en las cercanías de la unidad de trabajo.

Este equipo no ha sido diseñado para ser utilizado en un quirófano.

PROTECCIÓN MEDIOAMBIENTAL

El procedimiento de fabricación del material de embalaje respeta todos los estándares medioambientales y son totalmente reciclables: plataformas de madera, cartón, bolsas de plástico y envoltorio protector de burbujas. La recogida de los materiales usados ayuda en el proceso de reciclado y reduce el material de desecho.

Antoni Carles, S. A. está obligado a satisfacer los objetivos dispuestos en las Directivas Comunitarias 2011/65/CE y 2012/19/CE.



Este símbolo solo es aplicable a los Estados miembros de la Unión Europea. Para evitar posibles efectos negativos en el entorno y en la salud humana, este instrumento deberá ser eliminado 1) en los países miembros de la UE: de conformidad con la RAEE (directiva sobre Residuos de Aparatos Eléctricos y Electrónicos), o 2) en el resto de países: de acuerdo con la legislación local sobre gestión de residuos y reciclaje.

EMC

La unidad dental **Sd-350** cumple con los requisitos básicos de la Directiva 93/42/CEE sobre productos sanitarios y reúne los requisitos de diseño y construcción de la Norma EN60601-1-2 acerca de la seguridad de Compatibilidad Electromagnética y Equipos Eléctricos Médicos, no provoca perturbaciones electromagnéticas y cumple con los estándares de inmunidad.

CONDICIONES AMBIENTALES

Mientras se encuentre en el embalaje de transporte y almacenamiento, el equipo puede soportar una exposición no superior a 15 semanas en condiciones medioambientales que no superen:

- a) Un intervalo de temperatura ambiente entre -20 °C y +50 °C.
- b) Un intervalo de humedad relativa entre el 10 % y el 100 %, condensación incluida.
- c) Un intervalo de presión atmosférica entre 500 hPa y 1060 hPa (de 500 mbar a 1060 mbar).
- Condiciones de funcionamiento:
 - d) Un intervalo de temperatura ambiente entre +10 °C y +40 °C.
 - e) Un intervalo de humedad relativa entre el 30 % y el 75 %, condensación incluida.
 - f) Un intervalo de presión atmosférica entre 700 hPa y 1060 hPa (de 700 mbar a 1060 mbar).

5.- CLÁUSULAS

Antoni Carles, S. A. no asumirá ninguna responsabilidad por los daños ocasionados por incendios, catástrofes naturales, acciones de terceros y otros accidentes ocasionados por negligencia o uso inadecuado del aparato por parte del operario, ni por utilizarlo en condiciones anómalas.

Antoni Carles, S. A. no asumirá responsabilidad alguna por daños debidos a un uso inadecuado del equipo que ocasionen pérdida de negocio o de ingresos.

Antoni Carles, S. A. no asumirá responsabilidad alguna por los diagnósticos emitidos por un médico basándose en el uso de este equipo.

6.- CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

6.1.- Sillón

Diseño ergonómico.

Movimiento silencioso, automático y muy fiable.

Movimientos controlados por microprocesador:

- Movimiento de retorno automático a la posición inicial (altura configurable).
- Movimiento automático de retorno a escupidera.
- Tres configuraciones programables (altura y respaldo configurable).

Tapicería anatómica de gran calidad y muy higiénica.

Movimiento seguro del respaldo y del asiento; el sillón se eleva hasta que se libera el bloqueo.

Reposacabezas de altura regulable v abatible.

Incluye la posición de Trendelenburg.

6.2.- Unidad dental

Caja eléctrica integrada en la unidad hídrica, separada del sillón.

Bandeia auxiliar de avudante acoplada detrás de la unidad hídrica que permite el acceso al paciente.

Bandeja de instrumentos con capacidad para cinco instrumentos, panel de control Touch Expert. Incluye jeringa 6F más cuatro instrumentos opcionales que pueden obtenerse previa solicitud: micromotor eléctrico con/sin luz, con posibilidad de micromotor endodóntico MX (de Bien Air), ultrasonido con/sin luz. Ángulo de rotación del brazo de 290° que deja más espacio libre y un mejor acceso al paciente.

Brazo pantógrafo con freno neumático.

El usuario puede intercambiar fácilmente la posición de los instrumentos de turbina/micromotor (excepto la jeringa 6F), sin necesidad de elementos adicionales ni de asistencia técnica.

Sistema de seguridad: solo puede estar activo un instrumento.

Programación de instrumentos en modo técnico y modo usuario desde el panel de control Touch Expert. Consúltese el manual de este elemento del equipo para saber cómo programar el micromotor eléctrico (velocidad máx. en rpm, modo de trabajo normal o reductor, nivel de iluminación) con función de inversión de giro, ultrasonido (modos de trabajo endo, scaling y perio; nivel de iluminación y potencia) y turbina (nivel de iluminación).

Indicador gráfico de los ajustes de potencia del ultrasonido y la turbina.

Indicador en rpm del micromotor en funcionamiento. Indicador de giro inverso del micromotor eléctrico (y ajuste de velocidad mínima en modo predeterminado desde 100 rpm. Consulte a un técnico autorizado). El modo de trabajo en el intervalo de baja velocidad está, aproximadamente, entre 100 y 4 000 rpm.

Activación de la luz, sin utilizar el pedal, en instrumentos equipados con luz al seleccionar el instrumento (excepto ultrasonido).

Activación de la función "Autotest" de la unidad al encenderla.

La escupidera con relleno automático de vaso y sistema de enjuague de pila, con posibilidad de seleccionar ambas acciones de forma conjunta o por separado, puede equiparse, previa solicitud, con distintos sistemas de succión opcionales y sistemas de amalgama.

Portacánulas de colocación de instrumentos de aspiración quirúrgica de capacidad media y elevada. Equipado con dos instrumentos opcionales a elegir entre: LED de polímero, jeringa 3F o cámara intraoral.

Seguridad de portacánulas ya conectada en los modelos de la serie con pedal de regulación y funciones de seguridad del sillón.

Funciones de seguridad del movimiento en los teclados y en el pedal de control.

Temporizador digital de los grifos de la pila (hasta tres minutos) y del vaso (hasta 20 segundos). Posibilidad de elegir el funcionamiento conjunto o independiente del rellenador del vaso y la pila.

Panel de control en la bandeja de instrumentos y en el portacánulas.

Lámpara dental del operario equipada con ventilador para evitar que alcance una temperatura elevada.

Función opcional de apagado/encendido automático de la lámpara respecto a la posición de retorno de la escupidera (consúltese a un técnico).

Esta unidad cumple con los requisitos básicos de la Directiva 93/42/CEE sobre productos sanitarios y reúne los requisitos de diseño y construcción de las Normas EN60601-1 y EN60601-1-2 acerca de la seguridad de Compatibilidad Electromagnética y Equipos Eléctricos Médicos, y cumple con la norma ISO 14971, un análisis de gestión de los riesgos.

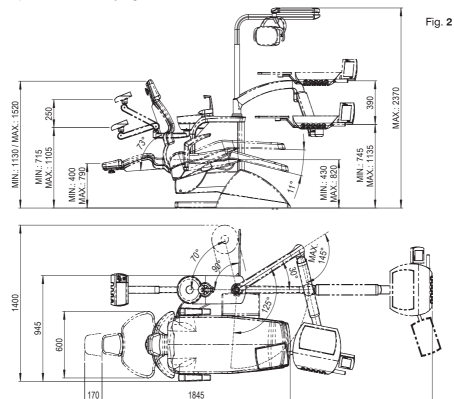
7.- TRANSPORTE Y DIMENSIONES

La unidad dental viene perfectamente embalada y protegida.

El embalaje consiste en la unidad dental sujeta a un palé y dos cajas más con la unidad hídrica y el sistema de forceps colibrí (Fig. 2).

Es muy importante que ninguna de las cajas sea aplastada durante el traslado y en ninguna circunstancia deberán caer al suelo. Deberá ponerse especial cuidado al trasladar el equipo; recomendamos que se encarguen del traslado técnicos autorizados de **Antoni Carles, S. A.**

Antes de montar la unidad y junto con un técnico y un miembro autorizado del personal del lugar de instalación deberá determinarse cuál es el mejor lugar para instalarlo en lo que respecta a comodidad y ergonomía.

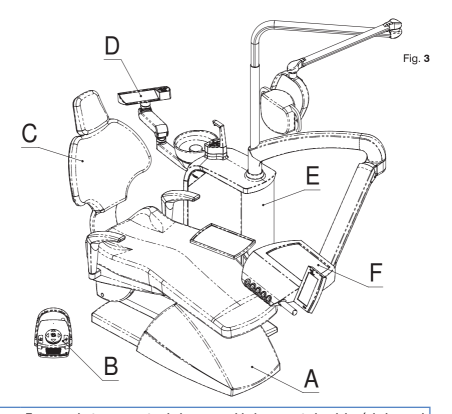


6 Ancar

3405

8.- COMPOSICIÓN DE LA UNIDAD DENTAL

(A) Fig. 4	Caja eléctrica	Página 8
(B) Fig. 5-6	Pedal	Página 9
(F) Fig. 7	Bandeja de instrumentos	Página 12
(F) Fig. 8-9	Panel de control (Touch)	Página 13
(E) Fig. 10-16	Unidad hídrica	Página 14
(D) Fig. 17-20	Portacánulas y bandeja auxiliar	Página 17
(C) Fig. 21-22	Sillón: reposacabezas v apovabrazos	Página 19





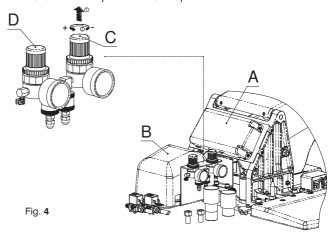
En caso de tener que trasladar una unidad ya montada, deberá bajarse el asiento del sillón hasta la posición más baja, poner el respaldo en posición vertical, plegar la bandeja de instrumentos sobre el sillón y conseguir que la unidad esté lo más plegada posible.

Una vez colocada en su nuevo emplazamiento, vuelva a fijar el sillón al suelo.

8.1.- Caja eléctrica

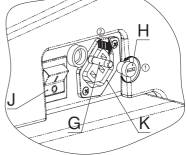
En el interior de la caja eléctrica están todos los puntos de conexión para enchufar la unidad dental a la red eléctrica de la clínica, además de los controles para ajustar el suministro de aire y de agua. El regulador de movimientos direccional es conforme a la norma UNE 20128. En la parte delantera se encuentra: (Fig. 4)

- A. Cubierta de conexión del panel de movimientos.
- **B.** Cubierta del transformador y del panel de conexiones.
- C. Control de presión del agua de entrada. Equipado con un filtro para partículas sólidas. Inspeccionar una vez al mes, aproximadamente. Límpiese con agua a presión. Para regularlo, tire (1) y gire (2).
- D. Control de presión del aire de entrada. Equipado con un filtro para partículas sólidas. Inspeccionar una vez al mes, aproximadamente. Límpiese con aire a presión.



El agua de entrada no deberá contener partículas sólidas y será de gran pureza. El compresor deberá instalarse correctamente para evitar que se acumule humedad en el circuito de aire.

- J. Interruptor general. Arriba ("1"), encendido; abajo ("O"), apagado. Indicador luminoso.
- G. Fusible general, colocado en fase. T6,3 A/ L /250 V, retardado, 5 x 20 mm
 Se recomienda que los fusibles sean sustituidos
 - Se recomienda que los tusibles sean sustituidos por un técnico autorizado.
 - Para sacarlo, gírelo primero en el sentido de las agujas del reloj (1) pulse en (H) y, a continuación, saque el fusible (2).
- K. 230 V/Max 50 W toma de red auxiliar.





Nota: al activar el interruptor general, el panel de conexión iniciará un test de funciones y emitirá un pitido. Si no escucha el pitido, apague la unidad y póngase en contacto con el servicio técnico autorizado.



Nota: al encender el interruptor general ("J"), se inicia la función "Autotest...", que tarda unos tres segundos en llevarse a cabo y se muestra en la pantalla. La pantalla se enciende mientras se realiza esta función y se apaga cuando termina; la unidad entra en el modo de trabajo. Si apareciera un mensaje de error, consulte la sección: "Autotest de errores de la unidad. Errores".

8.2.- Pedal de control del instrumento (ajustable)

Con este pedal se regula cada uno de los instrumentos opcionales de la bandeja de instrumentos: micromotor, turbina y ultrasonido.

Regulación de la velocidad de giro del micromotor eléctrico y la potencia de la turbina; selección del modo de funcionamiento **A** (solo agua, aire con agua, pulverización, utilizando la función de pulverización activada por palanca, solo aire o nada) y **B** función soplador.

Función de cambio de sentido solo para micromotor eléctrico. Definido para cada micromotor de forma independiente (la bandeja de instrumentos lleva tres). Una vez elegido el micromotor, cualquier toque a las funciones de movimiento (**E**, **F** o **G**) lo hace girar en sentido inverso. Según el programa, a menos que se accione la palanca, el sillón puede seguir moviéndose.

Este pedal no controla los instrumentos del portacánulas, solo los de la bandeja de instrumentos. Según la programación, el pedal del ultrasonido servirá para encender/apagar o para regular.



Higiene de los instrumentos opcionales: las turbinas y los micromotores, expulsando toda el agua con un soplador de aire automático, gracias a una válvula de circuito electrónico son retardados al soltar el pedal de control.

Movimiento seguro de todos los elementos opcionales de la bandeja de instrumentos: al ajustar la palanca de control, el sillón se queda bloqueado en su sitio o puede bloquearse en cualquier posición.

FUNCIONES DEL PEDAL (Fig. 5)

A. Botón de selección de aire + agua en el instrumento.

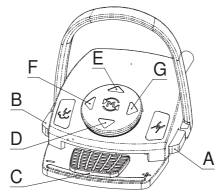
El valor por defecto del instrumento es sin agua.

Al accionarlo por primera vez se activa el pulverizador (aire con agua). Al accionarlo por segunda vez solo sale agua. Al accionarlo por tercera vez solo sale aire y por cuarta vez no sale nada.

La selección se conserva hasta que el instrumento vuelve a la posición de bandeja.

- B. Botón de control del soplador. Soplador de aire.
- C. Palanca de arranque y aceleración de un instrumento preseleccionado en la bandeja de instrumentos. Proporcionalidad creciente de izquierda a derecha. Debe pulsarse de forma simultánea al movimiento.
- D. Baja el sillón mediante movimiento manual. Al pulsarlo una sola vez se activa el retorno automático a la posición inicial.
- E. Eleva el sillón mediante movimiento manual.
- F. Reclina el respaldo mediante movimiento manual.
- G. Eleva el respaldo mediante movimiento manual.

Si se tocan las funciones de movimiento (**E**, **F** o **G**), se invierte el giro del micromotor (una vez que se ha elegido el instrumento y no hay ningún movimiento activado). Es posible programarlo para mantener la función de movimiento.



Fia. **5**

Seguridad:



Para detener el movimiento de una posición memorizada, pulse el pedal de control.

Al activar el pedal de control se bloquean todos los movimientos del sillón.

Este pedal no permite grabar ni acepta ninguna memoria automática, evitando así movimientos imprevistos, excepto el de retorno a la posición inicial.

RECARGA DE LA BATERÍA DEL PEDAL INALÁMBRICO OPCIONAL (Fig. 6)

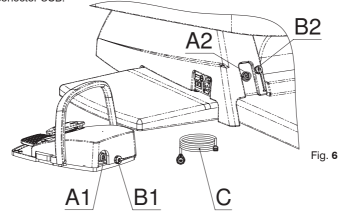
En la pantalla del teclado táctil (Touch) hay tres iconos que informan al usuario sobre la intensidad de la señal, la carga de la batería y el uso del cable de recarga (C) (con un icono de enchufe).

La unidad irá comprobando el nivel de la batería y, cuando esta esté a punto de agotarse, aparecerá un mensaje en la pantalla justo después de la función autotest: "conecte el pedal para cargar la batería".

Se recomienda cargarla cuando lo solicite la unidad (en la pantalla se mostrará un mensaje para recordárselo cada vez que la encienda); no obstante, también puede resultar útil practicar una rutina de recarga periódica, por ejemplo, cada entre 8 y 19 semanas.

El equipo mantiene toda su funcionalidad mientras la batería se está cargando. Puede seguir trabajando sin problemas.

La batería puede cargarse en cualquier momento mientras la unidad dental esté encendida; solo hay que enchufar un extremo del cable (C) al pedal (A1) y el otro extremo a la unidad dental (A2). En dos horas la batería estará completamente cargada. El icono del enchufe se mostrará en la pantalla para confirmar que se ha completado la carga. La unidad volverá al modo inalámbrico al desenchufar el cable. No es necesario apagar el equipo. No olvide colocar los tapones protectores tanto en el pedal (B1) como en la unidad (B2) para mantener limpio el acceso del conector USB.





Si tiene que apagar la unidad, cerciórese de que ninguna parte del pedal (botones laterales, palanca, joystick de movimiento) está accionada. De lo contrario, la tarjeta electrónica seguirá activada y la batería seguirá descargándose.

8.3.- Bandeja de instrumentos

La bandeja de instrumentos (Fig. 7), con un diseño ergonómico que facilita el trabajo del profesional, puede albergar hasta cinco instrumentos.

Las posiciones de trabajo de los cuatro instrumentos opcionales son intercambiables (excepto el ultrasonido y el micromotor MX que no pueden intercambiarse). Funciones principales:

- Dispone de una interfaz de panel de control táctil: Touch Expert. Consulte el manual de usuario para obtener más detalles sobre sus prestaciones y sobre cómo acceder a los menús de información de las distintas funciones de configuración y ajuste.
- A través del panel Touch Expert se accede a los instrumentos y controles auxiliares, a los movimientos manuales y a la memoria del sillón, a la función de grabación de posiciones automáticas, y además se pueden configurar otras características (datos de la clínica, del médico, el idioma de trabajo, las estadísticas de uso del equipo).
- A través de la pantalla táctil se accede a las funciones de configuración de los instrumentos, pudiendo personalizar los valores para cada usuario, con capacidad para hasta cuatro médicos, tales como la velocidad máxima de giro del micromotor eléctrico, la intensidad de la iluminación, el valor del contraángulo, los modos de trabajo del ultrasonido (según modelo) y la regulación de la intensidad del ultrasonido. Están definidas dos modalidades de programación: modo técnico y modo usuario. El valor de estas variables aparece en pantalla.
- Las pantallas de configuración permiten acceder a las funciones temporizadas de la unidad hídrica: vaso y pila de agua.
- Las funciones auxiliares también pueden activarse a través del control Touch Expert: encendido de la lámpara de operación y de las salidas auxiliares.
- Detección automática de errores y visualización de los mismos en pantalla.
- Indicador del caudal de agua medido a través de unos reguladores que van instalados debajo de la bandeja de instrumentos.
- Micromotor eléctrico intercambiable con tres posiciones de trabajo (excepto en modelos MX).
- Brazo pantógrafo con freno neumático para tener una posición más cómoda desde la parte delantera, sin realizar esfuerzos (lado del asa).
- Soporte de silicona que protege a los instrumentos de posibles golpes. Fácilmente desmontable, apto para esterilización en autoclave.
- Instalación de bandeja de instrumentos auxiliar.
- Gracias a las formas lisas, redondeadas y sin poros de la bandeja de instrumentos, esta puede limpiarse y desinfectarse fácilmente.
- Nivelación del brazo (solo técnicos autorizados)
- Ajuste del freno del brazo (solo técnicos autorizados)
- Las pértigas elevadas evitan posibles caídas de los instrumentos.
- Activación de la lámpara en instrumentos con luz opcional sin tener que pulsar el pedal (excepto el ultrasonido).

INSTRUMENTOS OPCIONALES

Equipado de serie con una jeringa 6F de acero inoxidable, siempre colocada al lado izquierdo del resto de instrumentos.

Equipado con protección contra sobrecarga térmica.

El resto son instrumentos opcionales.

Micromotor eléctrico

Micromotor MX

Turbina

Ultrasonido

Lámpara de polimerizar

PARTE SUPERIOR DE LA BANDEJA:

En la bandeja de instrumentos caben cinco instrumentos.

Las posiciones de trabajo de los cuatro instrumentos opcionales son intercambiables (excepto el ultrasonido y el micromotor MX que no pueden intercambiarse)

- A. Bandeja de instrumentos auxiliar.
- B. Teclado táctil: pantalla Touch.
- C. Asa para mover la bandeja de instrumentos.
- D. Botón de liberación del freno neumático para mover la bandeja con facilidad.
- E. Parte superior de la bandeja habilitada como superficie de trabajo. Es un complemento para la bandeja de instrumentos auxiliar (A). Con alfombrilla protectora en ambas superficies, fácilmente desmontable para esterilizar en autoclave.
- Posiciones de los instrumentos (instalados previa solicitud: 1, 2, 3, 4).
- El micromotor eléctrico (excepto modelos MX) y la turbina pueden colocarse en las posiciones P1, P2 y P3.
- P4 Posición 4, está reservada por defecto al ultrasonido. También puede colocarse aquí una turbina.
- P5 Posición 5, está reservada por defecto a la jeringa 6F.

PARTE INFERIOR DE LA BANDEJA:

R1, R2, R3, R4: reguladores de agua. Estos reguladores del caudal de agua están colocados junto a cada instrumento opcional (instalación previa solicitud).

K. Depósito de retorno de aceite de lubricación de instrumentos. Inspeccionar (sacar girando en el sentido contrario al de las agujas del reloj) y sustituir el algodón una vez al mes como mínimo.



Si no funcionara la función de pulverización de la turbina o del micromotor o si no hubiera agua en el ultrasonido, compruebe que los reguladores (R) están totalmente abiertos girándolos en el sentido contrario al de las agujas del reloj.

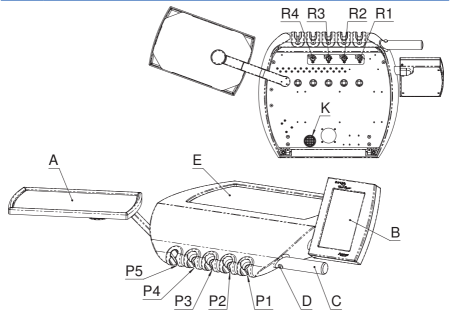


Fig. **7**

8.4.- Panel de control: Touch

CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES:

Consulte el manual de usuario que acompaña a la pantalla táctil de control Touch Expert. Contenido: Guía de interpretación de la interfaz

Pantalla principal

Campos generales: nombres del médico y la clínica, fecha y hora.

Pueden seleccionarse hasta cuatro usuarios diferentes, cada uno de los cuales tendrá asociados unos ajustes personalizados y sus propias estadísticas de trabajo.

Controles de posición del sillón

Controles auxiliares

Pantalla del micromotor

Contraángulo, sentido del giro, anulación del pedal progresivo y giro del micromotor siempre a la máxima velocidad, activación de la irrigación del instrumento en modo aqua o pulverización.

Controles de velocidad: selección del modo de trabajo (reducción o normal), definición de la velocidad de trabajo máxima, variación del ajuste de velocidad de giro mientras se trabaja con el taladro. Encendido/apagado de la lámpara integrada en el instrumento, ajusta la intensidad de la iluminación.

Pantalla del micromotor MX/MCX/MX2

Programación del modo de trabajo (Endo u Operative)

Ajuste del valor del contraángulo, sentido del giro, velocidad fija (anulación del pedal), activación de la irrigación en modo agua o pulverización.

Controles de velocidad: selección del modo de trabajo (reducción o normal), definición de la velocidad de trabajo máxima, variación del ajuste de velocidad de giro mientras se trabaja con el taladro.

Controles de par

Control de la lámpara integrada en el instrumento (encendido/apagado, ajuste de la iluminación).

Pantalla de la turbina

Definir modo de trabajo a velocidad fija (anulando el pedal).

Activar irrigación del instrumento en modo agua o pulverización.

Indicador de la velocidad de giro de la turbina.

Control de la lámpara integrada en el instrumento (encendido/apagado, ajuste de la iluminación).

Pantalla del ultrasonido

Ajuste del modo de trabajo en el que se utilizará (perio, end y scaler).

Control de potencia del instrumento.

Control de la lámpara integrada en el instrumento (encendido/apagado, ajuste de la iluminación).

Pantalla de configuración general del equipo dental

Definición del identificador del centro dental, ajustes de fecha y hora.

Introducción de los nombres de los médicos usuarios y activación de los mismos.

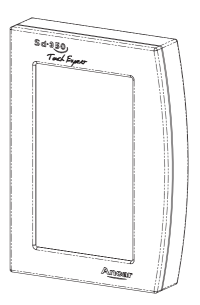
Cambio de idioma de trabajo.

Pantalla de estadísticas

Todos los médicos usuarios pueden acceder a las estadísticas de uso del equipo.

Puesta a cero de los contadores de información parciales.

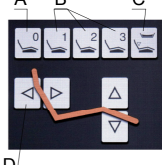
En el modo técnico se accede a las pantallas de configuración técnica, al ajuste avanzado de los instrumentos y a los parámetros de configuración avanzados.



FUNCIONES DE MOVIMIENTO DEL SILLÓN

- Protección de los movimientos de activación de instrumentos con el pedal de control.
- Funciones de activación de movimientos en paralelo al teclado del ayudante (auxiliar) y al pedal de control (aquí no hay movimientos automáticos, salvo el retorno a la posición inicial).
- Consulte la página 15 del manual de Touch Expert para obtener más detalles sobre los controles de posición.
 - A. Botón de posición de inicio.
 - B. Botones de memoria.
 - C. Botón de retorno a escupidera.

Al pulsarlo la primera vez, el asiento y el respaldo se Umueven hacia la escupidera a la vez.



Fia. 8

Al pulsarlo una segunda vez, el asiento y el respaldo vuelven a su posición original.

- D. Botones de movimiento del sillón.
- Programa una posición del sillón y la guarda en la memoria.

NOTA: pueden programarse las alturas del sillón para las posiciones de retorno a posición inicial (A) y de retorno a escupidera (C). Configúrelo igual que las otras tres posiciones libres: mueva el sillón con los botones de movimiento y, a continuación, pulse el botón de memoria durante dos segundos sin soltarlo hasta que aparezca una ventana de confirmación. Pulse OK.

FUNCIONES AUXILIARES

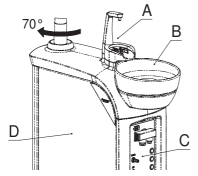
- Consulte la página 16 del manual de Touch Expert para obtener más detalles sobre los controles auxiliares
 - A. Botón vaso
 - B. Botón pila
 - C. Botón lámpara
 - D. Botón auxiliar
 - E. Botón de menús de ajuste

A C E AUX B B D Fig. 9

8.5.- Unidad hídrica

Como se aprecia en el dibujo, la unidad hídrica está acoplada al sillón y realiza una función de apoyo del grupo de aspiración quirúrgica y de la bandeja auxiliar, del brazo de la columna y de la lámpara dental y de la bandeja de instrumentos principal.

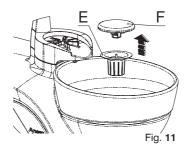
Previa solicitud, la unidad hídrica puede ir equipada con sistemas de aspiración Cattani (por gravedad o continuo), separador de amalgama Metasys (modelos Eco y Tipo; con una inclinación del 76 % o



el 98 %) y sistemas de aspiración y separación Dürr, modelos VS300, CS1, CSA1. Véanse en los apéndices de este manual las instrucciones específicas de cada fabricante.

La unidad hídrica puede girar aproximadamente 70° hacia el apoyo del brazo, facilitando así la ergonomía en el trabajo diario. En la parte superior se encuentra la plataforma para el vaso (A) y la escupidera (B), hecha de porcelana para ofrecer los estándares de higiene más elevados (fig. 10). El desagüe de la escupidera lleva un filtro (E) y una tapa (F) para evitar salpicaduras y para que no se cuelen partículas sólidas por el desagüe (fig. 11).

Fig. 10



Por la puerta lateral (**D**) se accede a los elementos del sistema de aspiración. Ábrala cuando se disponga a realizar tareas de mantenimiento, por ejemplo, sustitución de las bolsas de desinfectantes o para limpiar los filtros y los depósitos. En el lateral (**C**) está el soporte del filtro de cánulas. Para abrir la puerta, presione suavemente hacia adentro (**1**) sobre la esquina superior (**K**) y se abrirá sola (**2**). Tenga en cuenta que solo se abre 90° .

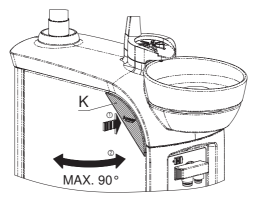
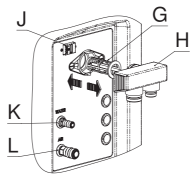


Fig. 12

SALIDAS AUXILIARES DE AIRE Y DE AGUA/PUERTO USB

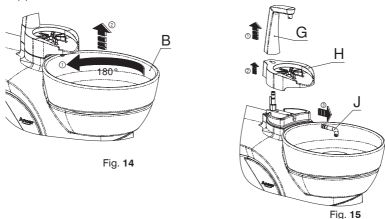
La unidad hídrica dispone de serie de unos conectores de salida de agua (K) y aire (L) listos para ser utilizados, así como de un puerto USB (J); el otro extremo deberá atravesar el interior de la unidad dental. H es la válvula de distribución de los conductos de las cánulas de aspiración, mencionada también en la sección 8.6.



Fia. 13

Las piezas de porcelana de la escupidera pueden desmontarse fácilmente siguiendo los pasos descritos en la fig. 14; en la fig. 15 se describe el desmontaje del grifo de agua. Gire la escupidera (B) 180° (1) y levántela (2).

En cuanto al grifo, primero tire hacia arriba del grifo del vaso (G) (1), luego saque (2) la plataforma del vaso (H) para poder acceder al grifo de la escupidera (J) y, a continuación, sáquelo (3).



Dentro hay dos llaves de paso para regular el agua del vaso (L) y el agua de la escupidera (M).

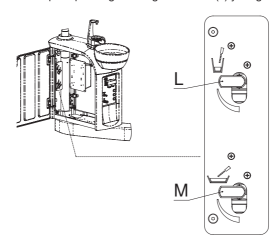


Fig. 16

Se recomienda aspirar un vaso de agua limpia después de cada intervención y limpiar el filtro al finalizar la jornada. Utilice siempre los productos de limpieza recomendados por el fabricante.

8.6.- Portacánulas (aspiración quirúrgica, instrumentos, teclado auxiliar)

El portatubos está montado sobre un brazo que tiene una gran capacidad de movimiento para poder encontrar la posición deseada. Más adelante se explican las posiciones verticales fijas.

El motor de aspiración quirúrgica se activa al levantar las cánulas. Las cánulas (A) pueden ser esterilizadas y son aptas para autoclave; también lo es el portacánulas (B), a excepción de la goma interna. Si no está equipado con un sistema de aspiración continuo, el sistema de separación deberá vaciarse por un breve periodo de tiempo.

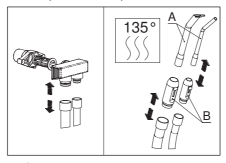


Fig. 17

ASPIRACIÓN QUIRÚRGICA

Según el tipo de separador de amalgama que haya instalado (Cattani, Metasys, Dürr), cada fabricante recomienda sus productos y métodos para la desinfección de las cánulas (documentación adjunta a este manual). El proceso de esterilización de las cánulas y del portacánulas es el mismo para todos los sistemas.

Tanto los portacánulas como los tubos son aptos para esterilización en autoclave. Se recomienda la utilización de pastillas desinfectantes antiespumógenas, ya que pueden actuar durante toda la noche. Además, los conductos exteriores y las lengüetas de los terminales deberán lubricarse cada 15 días con productos Lubri-Jet y secar bien el aqua sobrante.

JERINGA 3F (Opcional)

El segundo instrumento del portacánulas es la jeringa 3F, que realiza tres funciones: aire, agua y pulverización. Este instrumento funciona de forma independiente al pedal de control. Véase el apéndice.

8.7.- Bandeja auxiliar

El portacánulas va equipado con un teclado auxiliar (A), un sistema de aspiración quirúrgica de capacidad media y elevada (B y C) y, como instrumentos opcionales, con una jeringa 3F (colocada siempre en E) y una lámpara de polimerizar o cámara intraoral (posición D).

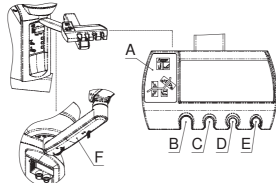


Fig. 18

SEGURIDAD

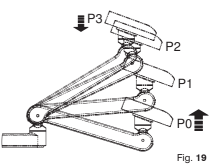
Debajo del soporte del brazo hay un microinterruptor cubierto por una placa (**F**), que está conectado en paralelo al resto de sistemas de seguridad. El sistema de seguridad de cánulas anula los movimientos del sillón (asiento y respaldo), tanto de elevación como de descenso, si se detecta presión contra el brazo o si se choca contra un obstáculo en ambas direcciones, durante una maniobra tanto automática como manual; antes de anular los movimientos del sillón, este es movido unos centímetros en el sentido contrario hasta que deja de detectarse la presión o el obstáculo.

Este mecanismo de seguridad resulta muy útil si se está chocando contra algún mueble o un taburete sin advertirlo.

AJUSTE DE LA ALTURA DE LA BANDEJA

La bandeja auxiliar tiene tres posiciones verticales fijas. Elévela con la mano y cámbiela de P0 a P1 o de P1 a P2.

Desde la posición más elevada, P2, hágala descender con un suave movimiento hacia arriba (P3) para volver a P0.



TECLADO AUXILIAR (A)

El teclado auxiliar (o teclado del ayudante) va acoplado en el portacánulas (Fig. 13)

A. Grifo del vaso y grifo de la escupidera. Temporizador 1 s-20 s.

Los grifos de la escupidera y del vaso pueden activarse de forma conjunta o separada.

B. Pulsado sin soltar: elevación del sillón. Retorno manual del sillón.

Pulsado una vez: movimiento automático -> Posición de memoria 1.

C. Pulsado sin soltar: baja el sillón de forma manual.

Pulsado una vez: movimiento automático -> Reseteo.

D. Grifo de la escupidera. Temporizador 10 s-180 s. Se cierra pulsando el mismo botón.

E. Pulsado sin soltar: eleva el respaldo de forma manual.

Pulsado una vez: movimiento automático -> Posición de memoria 2.

F. Pulsado sin soltar: baia el respaldo de forma manual.

Pulsado una vez: movimiento automático -> Posición de memoria 3.

G. Posición de retorno a escupidera. Si se pulsa una sola vez, el respaldo y el asiento se desplazan a la posición de la escupidera. Al pulsarlo por segunda vez, vuelven a su posición original.

Indicadores: todas las funciones llevan un mensaje asociado en la pantalla de activación de funciones.

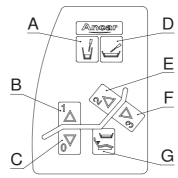


Fig. 20*

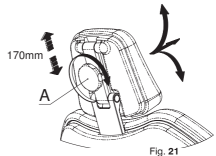
8.8.- Reposacabezas

Gracias a su movimiento articulado, este reposacabezas permite colocar la cabeza del paciente en la posición más adecuada para cada tratamiento. Su longitud puede ajustarse fácilmente, como se muestra en la Fig. 21.

FUNCIONAMIENTO

- El ajuste de la longitud es muy fácil. La pieza queda encajada en la posición fijada en el interior.
- Gire la rueda A para inclinarlo a su gusto.
 Cuando tenga el reposacabezas en la posición deseada, bloquee el mecanismo girando la rueda de ajuste A hacia la derecha.

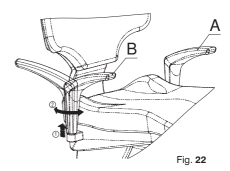
La funda del reposacabezas es desmontable, lo que facilita su mantenimiento.



8.9.- Apoyabrazos auxiliar

Para girar el apoyabrazos opcional (B), hay que tirar de él hacia arriba (sin sacarlo de su lugar) hasta que se libere el mecanismo giratorio y pueda girar hasta el tope, y allí se quedará bloqueado de nuevo. Para colocar el apoyabrazos en su posición inicial, basta con tirar hacia arriba y girarlo hasta que se bloquee automáticamente (Fig. 22).

El brazo estándar (A) está fijo.



9.- AUTOTEST DE ERRORES DE LA UNIDAD

La unidad dental controlada por microprocesador está equipada con un sistema de monitorización de errores, los cuales se muestran en la pantalla. Estos errores pueden ser simplemente avisos o alertas. Los errores se identifican por un código numérico. Es conveniente aprenderse los códigos de error, ya que el sistema de monitorización va realizando pruebas constantes de las distintas partes de la unidad dental: funciones de seguridad, instrumentos, comunicaciones y sistemas eléctricos generales. La sustitución del instrumento que tiene el error hace que desaparezca el mensaje de error de la pantalla, pero el problema quedará pendiente de solución. También existen errores que, por seguridad o por un fallo en el bus de comunicaciones, bloquean totalmente la unidad dental; en ese caso, deberá llamar al servicio técnico (deberá tener consigo este manual cuando se ponga en contacto con el servicio técnico).

Ancar | 19

VISTA EN LA PANTALLA

ERROR	TIPO
1	Sin micromotor (eléctrico), o circuito abierto, posición-instrumento-1
2	Sin micromotor (eléctrico), o circuito abierto, posición-instrumento-2
3	Sin micromotor (eléctrico), o circuito abierto, posición-instrumento-3
4	Sobrecarga o cortocircuito del micromotor (eléctrico), posición-instrumento-1
5	Sobrecarga o cortocircuito del micromotor (eléctrico), posición-instrumento-2
6	Sobrecarga o cortocircuito del micromotor (eléctrico), posición-instrumento-3
7	Falta una bombilla o se ha fundido, instrumento-posición-1
8	Falta una bombilla o se ha fundido, instrumento-posición-2
9	Falta una bombilla o se ha fundido, instrumento-posición-3
10	Falta una bombilla o se ha fundido, instrumento-posición-4
11	Cortocircuito o sobrecarga de bombilla, instrumento-posición-1
12	Cortocircuito o sobrecarga de bombilla, instrumento-posición-2
13	Cortocircuito o sobrecarga de bombilla, instrumento-posición-3
14	Cortocircuito o sobrecarga de bombilla, instrumento-posición-4
15	Función de seguridad de portacánulas inactiva. SISTEMA BLOQUEADO
16	Fallo test inicial 1, fuente alimentación micromotor.
17	Fallo test inicial 2, fuente alimentación micromotor.
18	Fallo test inicial 1, fuente alimentación luz.
19	Fallo test inicial 2, fuente alimentación luz.
20	Fallo bus comunicaciones. SISTEMA BLOQUEADO
21	Fallo test pedal, no responde. SISTEMA BLOQUEADO.
22	Fallo test unidad hídrica, no responde. SISTEMA BLOQUEADO.
23	Fallo caja eléctrica, no responde. SISTEMA BLOQUEADO
24	Fallo test pedal eléctrico. SISTEMA BLOQUEADO.
25	Fallo placa de circuitos de unidad hídrica 9015043.
26	Fallo alimentación 24 V CA o exceso de consumo.
27	Subvoltaje en la línea de 24 V CC.
28	Sobrevoltaje en la línea 24 V CC
29	Fallo test pedal, fuera de rango, potenciómetro incorrecto.
30	Las tarjetas del teclado y de la bandeja de instrumentos no tienen comunicación.
31	Fallo driver MX, módulo DMX informa que hay un error
32	Fallo comunicación con Driver MX, no podemos comunicar con DMX.
33	Se ha configurado Driver MX como Standard, pero se detecta el modelo Basic.

10.- SEGURIDAD EN LOS MOVIMIENTOS

- El sillón y el respaldo llevan topes de seguridad mecánicos que aseguran su correcta maniobra y colocación.
- Control de sobrecarga de motores mediante sensores térmicos integrados. En caso de que se disparen los sensores térmicos, hay que esperar 15 minutos hasta que se enfríen.
- La función de seguridad del respaldo anula todos los movimientos del sillón (asiento y respaldo) si se detecta presión o algún choque al bajarlo, tanto de forma automática como manual; antes de anular el movimiento del sillón, este es elevado unos centímetros.
- La función de seguridad de la base anula todos los movimientos del sillón (asiento y respaldo) si se detecta presión o algún choque al bajarlo, tanto de forma automática como manual; antes de anular el movimiento del sillón, este es elevado unos centímetros.
- La función de seguridad de cánulas anula todos los movimientos del sillón (asiento y respaldo) si se detecta presión o algún choque contra el brazo al bajarlo, tanto de forma automática como manual.
- La función de seguridad del pedal de control anula todos los movimientos del sillón (asiento y respaldo) al activar la palanca de control, permitiendo así al médico trabajar en la cavidad oral del paciente con total seguridad. Si el sillón está en movimiento, es posible detenerlo activando la palanca del pedal ("B", fig. 5).
- La función de seguridad del pedal de control desactiva todos los movimientos automáticos, evitando así que sean activados por error, ya que el botón de movimientos tridireccional es muy sensible.
- Si el sillón se desplaza a una posición memorizada, la unidad se detendrá al pulsar cualquier tecla de movimiento tanto del pedal como del teclado (principal o auxiliar).

11.- LIMPIEZA Y ESTERILIZACIÓN

Para limpiar la unidad dental, es muy importante que utilice productos neutros. Los productos de limpieza de contenido químico elevado pueden dañar las piezas de plástico o la tapicería. Al limpiar la unidad, tenga cuidado de no empaparla demasiado, ya que en su interior hay componentes electrónicos. Distintos especialistas del sector de la higiene dental ofrecen una amplia gama de productos de limpieza para conseguir unos óptimos resultados.

ANCAR limpia a fondo todos sus equipos antes de expedirlos utilizando para ello el desinfectante ECO-JET1 Magnolia (Grupo Cattani).

Para saber cómo limpiar y desinfectar las distintas partes de la unidad, consulte:

- Sección 8.6 "Portacánulas".
- Apéndice 2. "Aspiración v sistema Cattani".
- Apéndice 3. "Sistema de aspiración VSA300 (Dürr Dental)"
- Apéndice 4. "Sistema de aspiración TYP1 (Metasys)".
- Apéndice 5, "Sistema de aspiración ECO (Metasys)".
- Apéndice 8, "Separador combinado CAS1 (Dürr Dental)".
- Apéndice 11, "Sistema de higiene H1 (Metasys)".
- Apéndice 12, "Sistema de cánulas selectivo S1 (Metasys)".
- Apéndice 13, "Jeringa Minilight (Luzzani)".
- Apéndice 14, "Limpieza de otras partes de la unidad".

ESTERILIZACIÓN Y AUTOCLAVE.



La esterilización de los aparatos de mano deberá hacerse en autoclave y a una temperatura de 135 $^{\circ}$ C; se recomienda, en cualquier caso, seguir las instrucciones del fabricante del instrumento.

Las cánulas, el portacánulas y los tubos también pueden esterilizarse. Consúltese el apartado "Portacánulas".

Le recordamos que realizar un uso y un mantenimiento adecuados prolongará la vida útil de la unidad.

12.- DATOS TÉCNICOS

220-240 V~ Voltaie Frecuencia 50 Hz Presión de aire 5.5 Bar 3 Bar Presión de agua 900 W Potencia

Tipo de protección eléctrica

Tipo de operación Intermitente Carga máxima (paciente) 160 kg. Carga máxima (bandeja de instrumentos) 2 kg. Instrumento micromotor eléctrico

Instrumento micromotor MX

Luz de instrumentos

Ultrasonido LED de polimerizar

Jeringa 6F (opcional)

Lámpara del operario (según modelo)

Lámpara del operario (intensidad de la iluminación)

Lámpara del operario (luz fría) Norma unidad 93/42/CEE Tipo de aislamiento

Peso de la unidad neto/bruto Tipo de unidad dental

Tipo de instalación Fusible principal

Fusible panel movimientos, línea 24 V

Fusible transformador primario, 9015092 PCB 1ª línea eléctrica 24 V CA (amarillo/azul) 2ª línea eléctrica 24 V CA (azul/marrón) Protección línea 17 V CA (rojo/rojo)

Salidas auxiliares 24 V CA

Conexión aspiración

Potencia libre tarjeta conexiones contacto AUX

Salida auxiliar 230 V CA Electroválvulas principales

24 V CC/65 W

24 V CC/60 W (130 W pico) Bombillas LED 3-3.5 V/2.5 W

24 V CA/35 W. 24 V CA/150 W. 24 V CA/150 W.

17 V CA/entre 9 v 95 VA. entre 3000 y 50 000 lux 140 x 70 a 180 x 90 cm

Clase IIa Tipo BF

240 kg. / 290 kg. Electrónica Permanente T 6.3 A/ L/250 V T 32 mA/ L/250 V TT 2.5 A/L/250 V

Polyswitch RUE400

Polyswitch RUE400 + RUE600 Polyswitch RUE600 + RUE185

4 x unidad hídrica

3 x bandeia de instrumentos

1 x caja eléctrica

500 W/230 V. Relé 20 A/250 V

Máx. 250 V/5 A

50 W 24 V CC Previa solicitud, la unidad hídrica puede equiparse con sistemas de aspiración (por gravedad o continuo) y con un separador opcional de amalgama para sistemas de anilla seca o húmeda. Véanse en los apéndices de este manual las instrucciones específicas de cada fabricante. Como se muestra en el dibujo 12, la puerta que se abre presionando en la esquina superior permite el acceso a todos los elementos del área de aspiración.

APÉNDICE 1. LAVADO Y DESINFECCIÓN DE LA PILA, LAS CÁNULAS Y EL VASO CATTANI



Antes de abrir la puerta de la unidad hídrica o de sacar el depósito, desconecte la unidad de la red eléctrica apagando el interruptor general. Utilice unos quantes de protección adecuados.

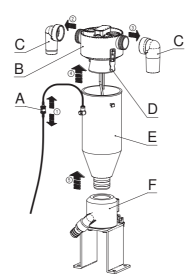


Fig. 23

Depósito, al final de cada iornada.

Para sacar (E), apague (A) y tire hacia afuera de los dos conectores (C) de los tubos de aspiración. Para sacar la cubierta (B), levante las presillas (D) ligeramente y tire del depósito (E) hacia arriba para separarlo del soporte (F). Puede limpiarse también. Coloque el depósito en su sitio siguiendo las instrucciones en orden inverso. Utilice Puli-Jet (Cattani) y agua.

Circuito de cánulas, al mediodía y por la noche.

Limpieza y desinfección: usar Puli-Jet, de Cattani.

Disolución: 50 cl por litro de agua. Aspire el agua por cada una de las cánulas.

Superficie exterior de las cánulas, después de cada tratamiento

Desinfectante: Eco-Jet Cattani.

Aclare la pila con agua después de cada tratamiento.

Filtro de cánulas: desinfectante antiespumógeno

Utilice pastillas para los malos olores en el filtro de cánulas.



Atención

No limpiar con espumógenos. No usar hipoclorito de sodio.

APÉNDICE 2. VÁLVULA DE CIERRE Y UNIDAD DE ASPIRACIÓN DE LA PILA ESCUPIDERA (CATTANI)



Antes de abrir la puerta de la unidad hídrica o de sacar el depósito, desconecte la unidad de la red eléctrica apagando el interruptor general.

Abra la puerta y podrá acceder a todos los elementos del área de aspiración.

El filtro (C) de la unidad de aspiración de la escupidera (B) precisa de mantenimiento. Hay que girar la pieza (1) y, a continuación, sacarla (2) para extraer las partículas sólidas.

Para garantizar el correcto funcionamiento de la unidad de aspiración de la escupidera y del separador de amalgama, deberá establecerse un aclarado de la pila cada 20 segundos como mínimo.

La válvula de cierre (A) se activa cuando detecta aire.

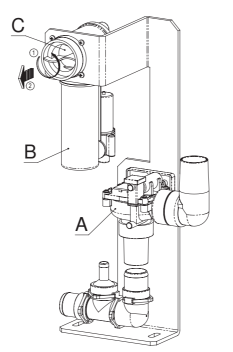


Fig. 24

Atención

Preste atención al peligro biológico de contagio de enfermedades infecciosas.

A d

Antes de volver a utilizar cualquier utensilio o aparato, límpielo a fondo con un desinfectante.

Cuando se disponga a realizar cualquier operación de mantenimiento, póngase guantes y gafas de seguridad y una mascarilla desechable.

El líquido aspirado puede estar contaminado y supone un riesgo de contagio de enfermedades infecciosas. Además, el equipo utilizado para trabajar podría estar bajo presión, lo cual incrementa el riesgo de salpicaduras que podrían contener elementos infecciosos.

APÉNDICE 3. SISTEMA DE ASPIRACIÓN VSA300 (DÜRR DENTAL). MANTENIMIENTO DEL SISTEMA DE ASPIRACIÓN EN COMBINACIÓN CON LA VÁLVULA DE LA ESCUPIDERA



Antes de abrir la puerta de la unidad hídrica o de sacar el depósito, desconecte la unidad de la red eléctrica apagando el interruptor general. Utilice unos guantes de protección adecuados.

La unidad de aspiración/drenaje (B) lleva un filtro (C) que precisa de mantenimiento. Como se muestra en el dibujo, gire la pieza (1) y, a continuación, tire de ella (2) suavemente hacia usted antes de levantarla.

En su interior hay una caja de control con un botón de reseteo (A).

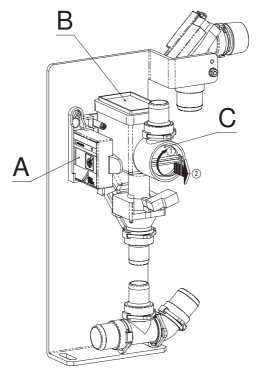


Fig. **25**

La válvula de cierre se activa cuando detecta aire.

Consulte el manual de instrucciones original del fabricante que acompaña a la documentación suministrada con la unidad dental para saber cómo funciona o si tiene alguna duda sobre mantenimiento, limpieza o desinfección.

Utilice siempre los productos de limpieza y desinfección recomendados por el fabricante.

APÉNDICE 4. SISTEMA DE ASPIRACIÓN TYP1 (METASYS)



Antes de abrir la puerta de la unidad hídrica o de sacar el depósito, desconecte la unidad de la red eléctrica apagando el interruptor general.

El filtro (A) precisa de mantenimiento: gire la pieza (2.1) y sáquela (2.2).

Para acceder al elemento de separación y sedimentación (C) hay que subir (1.1) la palanca de sellado (B) y sacarlo tirando hacia adelante (1.2).

Al teclado de control se accede a través de la puerta lateral de la unidad hídrica.

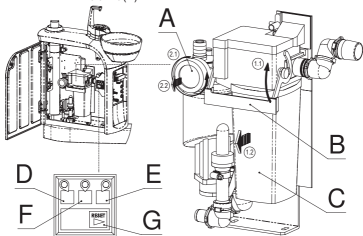
LED de control (D): preparado. Luz verde: hay una conexión a la red.

LED de control (F): fallo de centrifugado. Luz roja intermitente: fallo. Apague el interruptor general y vuelva a encenderlo tras unos segundos.

LED de control (E): indica el nivel de llenado del depósito (C). Luz amarilla brillante y una alarma sonora que puede detenerse con la tecla de desactivación (G). Avisa de que el depósito está lleno al 95 %. Se le avisa de que debe cambiar el depósito.

Si la luz (E) está amarilla y no es posible desconectar la alarma sonora quiere decir que el depósito está lleno y hay que cambiarlo. No podrá seguir trabajando. La válvula de aspiración está bloqueada.

Tecla de desconexión de alarma (G).



Fia. 26

Consulte el manual de instrucciones original del fabricante que acompaña a la documentación suministrada con la unidad dental para saber cómo funciona o si tiene alguna duda sobre mantenimiento, limpieza o desinfección. Utilice siempre los productos de limpieza y desinfección recomendados por el fabricante.



Retirada del depósito lleno:

Póngase guantes de protección. Evite todo contacto con el contenido del depósito. Por razones técnicas e higiénicas, el depósito de recogida es desechable.

26 | Ancar

APÉNDICE 5. SISTEMA DE ASPIRACIÓN ECO (METASYS)



Antes de abrir la puerta de la unidad hídrica o de sacar el depósito, desconecte la unidad de la red eléctrica apagando el interruptor general.

Se trata de un separador automático de aire/agua monocámara con colector integrado de partículas pesadas.

Para acceder al elemento de separación y sedimentación (B) hay que subir (1) la palanca de sellado (A) y sacarlo tirando hacia adelante (2).

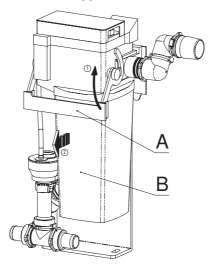


Fig. 27

Consulte el manual de instrucciones original del fabricante que acompaña a la documentación suministrada con la unidad dental para saber cómo funciona o si tiene alguna duda sobre mantenimiento, limpieza o desinfección. Utilice siempre los productos de limpieza y desinfección recomendados por el fabricante.



Retirada del depósito lleno:

Póngase guantes de protección. Evite todo contacto con el contenido del depósito. Por razones técnicas e higiénicas, el depósito de recogida es desechable.

APÉNDICE 6. SISTEMA DE DESCONTAMINACIÓN IGN - CALBENIUM (AIREL)

Los elementos se encuentran en el interior de la unidad hídrica. Primero deberá sacar (1.1) el depósito (F). La batería de la alarma sonora (D) forma parte del bloque del depósito. Desenrosque (1.2) para verter la solución CALBENIUM. Para rellenar el Kit Bacset II (B) con COCCIBROM será necesario desenroscarlo (2.1) y sacarlo por abajo (2.2). La batería (E) se encarga de la ionización.

PROTOCOLO DE MANTENIMIENTO

Purgue las tuberías de la unidad todos los días durante un minuto, por la mañana y al terminar la jornada.

Deberá limpiar los circuitos de la unidad y los conductos que se conectan a los instrumentos cada 15 días con una solución de COCCIBROM alternándolo con el uso continuado de CALBENIUM. La batería de ionización (E) debe sustituirse una vez al año.

PROTOCOLO PARA LOS SISTEMAS IGN QUE UTILIZAN BACSET II

- Tire del tirador de BACSET II (A) hacia afuera.
- Quite los instrumentos.
- Abra los grifos de cada manguera a tope.
- Tire de las mangueras y colóquelas en un recipiente con capacidad para al menos 1,5 litros.
- Purgue cada manguera hasta que el agua salga de color rosa.
- Active el CALBEPULS.
- Accione la jeringa durante 5 segundos.
- Deje la solución de COCCIBROM en contacto con la unidad dental durante 30 minutos.
- Trascurrida media hora, vacíe el depósito y vuelva a colocarlo.
- Purgue con la solución de CALBENIUM hasta que el agua salga transparente por todos los extremos y cerciórese de que el tirador está de nuevo en su lugar.
- Repita este protocolo cada 15 días.

Según el protocolo, el líquido del depósito de mezclado (C) será de color rosa y luego se volverá transparente.

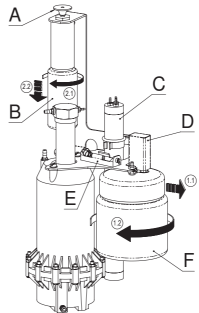


Fig. **28**



Recomendaciones importantes.

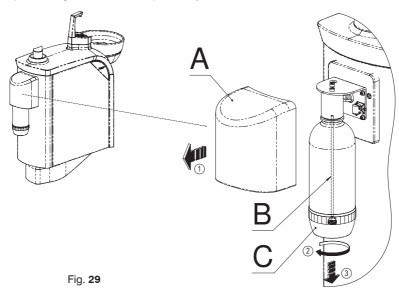
No realice el protocolo si el tirador del BACSET II está subido.
 No deje nunca la solución de COCCIBROM en contacto con la unidad durante más de una hora.
 No diluya nunca el COCCIBROM o el CALBENIUM concentrado antes de utilizarlos.
 No utilice la unidad hasta que se haya cerciorado de que no queda COCCIBROM en los pulverizadores.

APÉNDICE 7. KIT DEL SISTEMA DE AUTOSERVICIO DE AGUA

El acceso a la botella (de 1 litro de capacidad) se realiza a través del exterior de la unidad hídrica quitando la carcasa protectora (A) tirando de ella hacia afuera (1).

Se trata de un sistema de agua corriente independiente en el que el regulador de aire suele ir sellado.

Para rellenar la botella de agua, desenrósquela (1) (C) y sáquela por abajo (2). Hay un interruptor de seguridad interno de presión que se activa automáticamente.



Sague la botella (C) suavemente y tenga cuidado con el tubo interno (B).



Recomendaciones importantes.

Si no va a utilizar el sistema de autoservicio de agua durante un periodo de tiempo prolongado (fines de semana, vacaciones, etc.), se recomienda que, para ventilarlos, purgue los conductos de agua de los instrumentos y de la jeringa. Así se evitará que queden líquidos estancados en los conductos de agua.

Ancar | 29

APÉNDICE 8. SEPARADOR COMBINADO CAS 1 (DÜRR DENTAL)

El panel de control se encuentra en la parte interior (A).

Se recomienda que limpie el depósito (**B**). Para sacarlo, desenrosque la pieza (1) y, antes de sacarla (2), tenga cuidado con la parte que mide el nivel de contenido de amalgama que sobresale por la parte inferior.

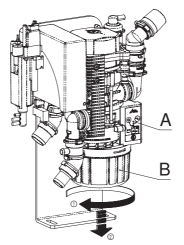


Fig. 30

APÉNDICE 9. SEPAMATIC CS 1 COMBINADO (DÜRR DENTAL)

Sistema diseñado para utilizar con sistemas de aspiración en seco. No lleva ningún elemento. Todo el líquido aspirado pasa por una bomba incorporada que descarga en el desagüe.

La unidad de la bomba (A) es accionada por el efecto de aspiración del compresor que se activa al tirar de la cánula. Esto abre la válvula de cierre (B). La unidad de aclarado (C) proporciona a la unidad de aspiración un suministro constante de agua dulce durante la aspiración para que el dispositivo no funcione en seco.

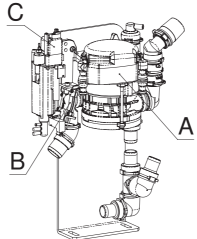


Fig. **31**

APÉNDICE 10. DESCONTAMINACIÓN DEL AGUA: WEK (METASYS)

Dentro del sistema de mezclado encontrará la bolsa del producto (B); aquí, la llegada del agua está concebida en función de una distancia de flujo de caída libre, gracias a la cual se garantiza la separación entre el sistema WEK y la red de suministro de agua prevista por la DVGW. El agua no descontaminada o con productos químicos no puede fluir de vuelta hacia la red de suministro.

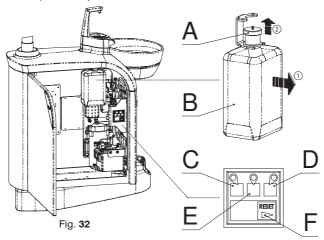
A la unidad de control puede accederse desde el exterior. Indicador luminoso **C**: preparada para trabajar (verde), **E**: error de funcionamiento (rojo), **D**: indicador de desinfección (amarillo). Tecla de desactivación de alarma (Alarma - Reseteado) **F**.

SUSTITUCIÓN DE LA BOLSA CONTENEDORA DE WEK GREEN&CLEAN

Cuando se haya vaciado el contenido, los indicadores luminosos verde y amarillo se encienden y la señal sonora se apaga. En el supuesto de que la bolsa no pueda ser sustituida de inmediato, habrá que pulsar la tecla RESET para desactivar la alarma sonora. El médico podrá seguir trabajando sin interrupciones. En cualquier caso, una breve señal sonora seguirá avisando periódicamente. Saque la bolsa tirando (1) suavemente hacia afuera y liberándola de la presilla. Al sacar el tapón (A) tirando hacia arriba (2), sale de la bolsa el tubo que lleva acoplado. Las piezas desmontables (tapón y tubo) se utilizan para la nueva bolsa.

Después de quitar el precinto a rosca de la nueva bolsa de producto químico, hay que colocar el tubo dentro y colocar el precinto a presión debajo.

La bolsa del depósito deberá instalarse en el equipo de inmediato, teniendo cuidado para colocar el tubo en contacto con el producto químico.



PROGRAMAS ADICIONALES

Vaciado automático: para vaciar el equipo mientras está siendo utilizado, hay que pulsar la tecla RESET (**F**) durante 8 segundos (el indicador LED **C** parpadea) hasta que escuche el segundo pitido. El indicador luminoso **C** parpadeará lentamente. Las reservas en stock y los depósitos presurizados estarán vacíos cuando no salga agua del instrumento o del rellenador de aclarado de la boquilla. El sistema WEK se detiene o arranca para volver a trabajar en condiciones normales si se pulsa la tecla RESET durante 8 segundos (**F**).

Descontaminación intensiva: para aumentar la concentración del producto químico, basta con pulsar la tecla RESET durante 4 segundos (el indicador LED C parpadea) hasta que se oiga el primer pitido. Mientras tiene lugar este proceso, el indicador luminoso C está encendido y el indicador luminoso D parpadea. Después de la descontaminación intensiva, el indicador luminoso D se apaga y queda una breve señal vibradora; el sistema WEK está listo para usarse.

Ancar | 31

APÉNDICE 11. SISTEMA HIGIÉNICO H1 (METASYS)



No deberán utilizarse otros productos adicionales para la limpieza o desinfección de la instalación de aspiración en áreas de tratamiento donde ya esté instalado un sistema higiénico H1, ya que existe el riesgo de que se produzcan interacciones químicas nocivas al combinarse los distintos productos.

TECLADO DE CONTROL

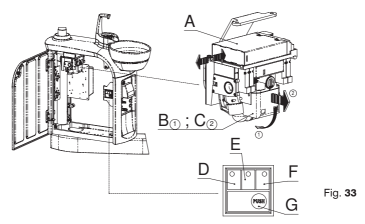
Al teclado de control se accede a través de la puerta lateral de la unidad hídrica.

Indicador luminoso (**D**): error de funcionamiento. Luz roja intermitente y repetición de pitido hasta 5 veces cada vez que se levantan los tubos de aspiración. Sistema higiénico fuera de servicio, pero función de aspiración disponible: póngase en contacto con un técnico.

Indicador luminoso (**E**): mensaje de depósito vacío. Luz amarilla y un solo pitido cada vez que se levantan los tubos de aspiración: sustituya el cartucho **A**.

Indicador luminoso (**F**): programa en funcionamiento. En verde: preparado para utilizarse. Luz verde intermitente lenta: programa de primer lavado en funcionamiento. Luz verde intermitente rápida: programa de lavado especial en funcionamiento.

Tecla de encendido del programa de lavado especial (G): Activado al pulsar la tecla "Push".



MANTENIMIENTO

Lavado cotidiano de la rejilla del filtro: tire de la presilla del depósito (B) hacia abajo (1). Saque (2) el depósito del filtro (C) en horizontal. Saque la rejilla del filtro hacia arriba (para colocar el filtro de nuevo en su sitio, siga las instrucciones en orden inverso).

Vierta los restos de amalgama en el recipiente previsto a tal efecto.

Se recomienda sustituir la rejilla del filtro cada 2 o 3 meses.

En caso de que la potencia de aspiración disminuya hay que comprobar si la rejilla del filtro se ha perforado.

Después de la esterilización, no olvide engrasar las juntas con vaselina.

Sustitución del cartucho (A): sustitúyalo cuando el indicador luminoso amarillo (E) del panel de control esté intermitente y oiga un pitido, ya que eso querrá decir que el depósito está vacío.

Desenchufe el interruptor general de la unidad. Basta con presionar sobre la parte posterior del cartucho para abrir el pestillo y colocar el cartucho en posición de recambio. A continuación, saque el cartucho de la unidad.

PROGRAMA DE LIMPIEZA AUTOMÁTICA

Primer lavado

Duración: aproximadamente 2 minutos. El indicador luminoso E parpadea lentamente.

Encendido: siempre que se encienda el interruptor general de la unidad de tratamiento.

Función: trabajo de preparación para los tratamientos posteriores a partir de una dosificación más elevada de desinfectantes.

Ciclo de lavado permanente

El indicador luminoso G se queda encendido.

Duración: desde que se levanta el tubo (o tubos) de aspiración hasta que vuelve a colocarse en su sitio.

Encendido: si se levanta un tubo de aspiración.

Función: evitar la formación de depósitos mediante el lavado, la desinfección y la generación de espuma en el sistema de aspiración a través de una dosificación periódica de productos químicos.

Programa de lavado especial

El indicador luminoso E parpadea rápidamente. Duración: aproximadamente 5 minutos.

Encendido: pulsando la tecla "Programa de lavado especial".

Función: si es necesario, limpiar y desinfectar minuciosamente el sistema de aspiración después de un uso prolongado de la aspiración. Recomendamos el uso del programa al menos una vez al día y tras un uso prolongado de la aspiración.

APÉNDICE 12. SISTEMA SELECTIVO DE CÁNULAS S1 (METASYS)



Utilice siempre guantes protectores para trabajar.

MANTENIMIENTO: lavado cotidiano de la rejilla del filtro

Tire de la presilla del depósito A hacia abajo (1). Saque (2) el depósito del filtro (C) en horizontal.

Saque la rejilla del filtro hacia arriba (para colocar el filtro de nuevo en su sitio, siga las instrucciones en orden inverso). Vierta los restos de amalgama en el recipiente previsto a tal efecto. Se recomienda sustituir la rejilla del filtro cada 2 o 3 meses.

En caso de que la potencia de aspiración disminuya hay que comprobar si la rejilla del filtro se ha perforado.

Después de la esterilización, no olvide engrasar las juntas con vaselina.

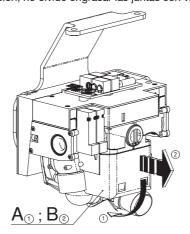


Fig. **34**

APÉNDICE 13. JERINGA MINILIGHT (LUZZANI)

GENERALIDADES

La jeringa minilight es un instrumento de uso exclusivamente odontológico creado con el objetivo de introducir aire y agua (por separado o simultáneamente, a temperatura ambiente o a temperatura corporal) en el área operativa para mantenerla siempre limpia y seca.

CARACTERÍSTICAS GENERALES

La jeringa minilight ha sido diseñada según los más modernos conceptos ergonómicos para facilitar su empleo y permitir una limpieza y esterilización inmediatas. Tanto la punta como la empuñadura exterior son desmontables, permitiendo así una perfecta desinfección y esterilización en autoclave a 135 °C. Las empuñaduras están disponibles en varias formas y colores para adaptarse a las preferencias del dentista: rectas o con forma de L. Además, es posible calentar el agua y el aire a la temperatura del cuerpo para evitar molestias al paciente debidas a la aplicación de aire y agua a temperatura ambiente.

MODELOS

Los modelos se diferencian por el número de prestaciones disponibles:

- 3F pulverización/aqua/aire fríos
- 5F agua fría/aire frío y caliente/pulverización fría y caliente
- 6F agua/aire/pulverización fríos y calientes
- Solo aire o solo aqua
- L con luz

La versión de la jeringa minilight se muestra arriba. Las empuñaduras son intercambiables en todas las versiones: tecnopolímero curvo o acero inoxidable recto.

MARCA CE

Todos los productos llevan la marca CE.

LOTE DE PRODUCTO

Cada producto lleva un número de serie situado en la parte inferior que indica el lote de producción exacto. Con este número se puede encontrar la fecha de fabricación, en relación con el panel de control.

GARANTÍA

Nuestra empresa garantiza el producto durante 12 meses tras su expedición. Cualquier tipo de modificación o manipulación no autorizada conllevará la anulación automática de la garantía. Por lo tanto, la empresa no asumirá responsabilidad alguna por daños personales, materiales ni por daños a animales debidos a un uso indebido del equipo. La resolución de los posibles conflictos que puedan surgir se someterá a los juzgados y tribunales de Milán (Italia).

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Tipo B, clase de aislamiento II, funcionamiento intermitente: 10 segundos ON, 20 segundos OFF.

CONCEPTO		6F	5F	3F
TENSIÓN DE ALIMENTACIÓN	VCA	24	24	***
CONSUMO CORRIENTE	Α	4,3	0,7	***
POTENCIA ELÉCTRICA MÁX.	W	103	0,7	***
PRESIÓN DE AGUA MÁX.	BAR	2,5	2,5	2,5
PRESIÓN DE AIRE MÁX.	BAR	4,5	4,5	4,5
CAUDAL AIRE MÁX.	NI/mín.	10	10	10
CAUDAL AGUA MÁX.	Cc/mín.	110	110	110

INSTALACIÓN

Solo un técnico autorizado de Antoni Carles puede conectar este aparato.

USO NORMAL

- Para aplicar agua fría en el área de operación, pulse el botón izquierdo de la empuñadura.
- Para aplicar aire frío en el área de operación, pulse el botón derecho de la empuñadura.
- Para pulverizar con agua y aire fríos, pulse los dos botones de la empuñadura al mismo tiempo.
- Para aplicar agua caliente en el área de operación, gire hacia la derecha el conmutador de la base de la empuñadura (se enciende el indicador de color verde) y pulse el botón izquierdo de la empuñadura (solo modelos 6F o L).
- Para aplicar aire caliente en el área de operación, gire hacia la derecha el conmutador de la base de la empuñadura y pulse el botón derecho de la empuñadura (solo modelos 6F o L).
- Para pulverizar con agua y aire calientes en el área de operación, gire hacia la derecha el conmutador de la base de la empuñadura y pulse los dos botones de la empuñadura al mismo tiempo (solo modelos 5F, 6F o L).

Nota: El conmutador sirve para seleccionar frío o calor. El agua o el aire son calentados en el mismo momento de utilizarlos. Por esta razón, se puede dejar el conmutador en posición de "encendido" constantemente sin que represente ningún problema o peligro.

LIMPIEZA O DESINFECCIÓN



Después de cada intervención, y con objeto de garantizar la máxima higiene, se puede limpiar y esterilizar la jeringa. Para ello, haga lo siguiente:

- Desmonte la punta (desenroscándola) o la empuñadura al completo (apretando el botón de la parte inferior de la misma y presionando hacia arriba).
- Límpiela con un paño para quitarle las manchas y los restos de suciedad.
- Colóquela en el autoclave con vapor de agua a 135 °C durante 20 minutos.

MANTENIMIENTO

No es necesario ningún tipo de mantenimiento específico, aparte de la limpieza y esterilización descritas en el punto anterior. La jeringa no deberá lubricarse de ninguna forma, ya que la lubricación podría estropearla.

ACABADOS Y COMPONENTES

El producto no lleva componentes peligrosos, tóxicos ni nocivos, y durante el ciclo de fabricación no está en contacto con ningún componente de este tipo.

APÉNDICE 14. LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN DE OTRAS PARTES DE LA UNIDAD. OTRAS OBSERVACIONES DE SEGURIDAD: UNIDAD, LÁMPARA, SISTEMA ELÉCTRICO

Limpieza y desinfección



Efectúe las operaciones con la unidad desconectada de la red eléctrica.

No vierta agua sobre la unidad ni permita que se moje.

No utilice nunca detergentes domésticos ni espumógenos para desinfección.

Limpieza de las zonas tapizadas

Límpielas con cierta periodicidad con una solución jabonosa.

Limpieza de las zonas con poliuretano (cubierta de la base de la unidad, soporte de la tapicería, cubiertas del sistema de elevación)

Las zonas de poliuretano deben ser limpiadas con un paño humedecido en agua y jabón.

Se recomienda evitar el uso de productos concentrados, detergentes y abrasivos fuertes para eliminar las manchas difíciles.

Limpiar de forma periódica.

Desinfección y limpieza de partes metálicas externas (excepto instrumentos)

Utilice cualquier producto de acción antimicrobiana, fungicida, esporicida, viricida que pueda utilizarse en el sector médico.

Limpieza y desinfección del brazo columna y la lámpara

Desinfección mediante pulverización. No pulverizar sobre superficies calientes.



En el caso de la lámpara dental, hay que esperar a que se enfríe el cabezal.

Desinfecte estas partes con regularidad usando un desinfectante que tenga, como mínimo, acción antimicrobiana y fungicida.

Para la limpieza de la lámpara, el cabezal y las asas utilice un paño humedecido con agua. Limpie las superficies reflectoras con un paño seco.



Consulte las instrucciones del fabricante.

Limpieza y desinfección de la pila/escupidera.

Utilice desinfectantes recomendados por Cattani o Metasys. Véanse los apéndices I y II.

Limpieza y desinfección de la unidad hídrica

Limpieza y desinfección periódicas: utilice un desinfectante de acción antimicrobiana, fungicida, viricida y esporicida.

Limpieza y desinfección de bandeja de instrumentos, bandeja auxiliar y mangueras.

Limpieza y desinfección: después de cada tratamiento, limpiarlas con desinfectante con acción antimicrobiana, fungicida, viricida y esporicida.

ANCAR recomienda el uso del dispensador de toallitas húmedas recargable BODE X-WIPES que proporcionan un lavado y una desinfección profesionales. Apto para todos los desinfectantes de superficies de BODE en concentraciones que hacen efecto en 1 hora o menos.

APÉNDICE 15. NOTAS SOBRE SEGURIDAD

PRECAUCIONES GENERALES

Consulte todos los manuales necesarios. Guarde todos los manuales (unidad dental, sillón, instrumentos, lámpara y kits adicionales) en un lugar seguro para poder consultarlos en el futuro.

Antes de poner en marcha la unidad, consulte todos los apéndices de este manual.

Tras encenderla por primera vez realice una limpieza profunda de todas las vías de conducción de agua haciendo pasar una solución de agua y desinfectante por todos los conductos conectados a los instrumentos y a la unidad hídrica.

Desconecte la unidad de la red eléctrica apagando el interruptor general al final de la jornada de trabajo.

Si no va a utilizar la unidad durante un periodo de tiempo prolongado, desconéctela de la red eléctrica y cierre las llaves principales de entrada de aire y agua.

Si la unidad está equipada con un sistema de separación de amalgama, no tire el contenido del depósito de recogida cuando esté lleno ni vacíe el depósito por el desagüe para volver a utilizarlo. Póngase en contacto con la oficina del fabricante del sistema de separación o bien consulte con nuestro Dpto. Comercial.

No sustituya los fusibles por su cuenta. Póngase en contacto con los técnicos autorizados de Antoni Carles, S. A. a través de nuestro Dpto. Comercial.

Contrate un servicio de mantenimiento autorizado. Le ofrecerá una mayor seguridad y prolongará la vida útil del equipo. Consulte con nuestro Dpto. Comercial.

Inspeccione la caja eléctrica de la unidad dental con regularidad para comprobar que no hay filtraciones de agua o aire y que la zona está limpia y sin humedades, oxidaciones ni electrólisis.

No utilice la unidad para apoyar o sostener muebles u otros objetos. No se apoye sobre la unidad hídrica. No se siente sobre el soporte de la unidad hídrica. No se cuelgue de la lámpara. La unidad solo será utilizada por personal cualificado.

MEDIDAS DE SEGURIDAD DE LA LÁMPARA DENTAL

Mueva la lámpara sujetándola siempre por las asas. No la sujete por el cabezal.

No haga marcas en la pantalla de protección.

Inspeccione regularmente que el ventilador incorporado funciona correctamente. Si estuviera averiado, el aumento de la temperatura podría romper la bombilla.

No fuerce el giro del regulador más allá de los topes de potencia máxima y mínima.

SUSTITUCIÓN DE LA BOMBILLA

Desconecte la unidad de la red eléctrica apagando el interruptor general.

Espere 30 minutos hasta que la bombilla se hava enfriado.

Saque la bombilla siguiendo las instrucciones del fabricante. No toque nunca la bombilla nueva con las manos. Utilice un paño de algodón.

Utilice contenedores especiales para desechar la bombilla. Consulte a las autoridades locales cuáles son los medios de desecho de este tipo de materiales.

MEDIDAS DE SEGURIDAD ELÉCTRICA

Se recomienda no utilizar teléfonos móviles en las cercanías de la unidad dental. Respete las normas estándar de los recintos hospitalarios.

Si la lámpara sufre una sobrecarga, es posible que la protección térmica integrada en la línea de 17 V CA bloquee el funcionamiento de la unidad. Espere 15 minutos hasta que se resetee. Si el problema persiste, llame al servicio técnico autorizado.

Si la línea de instrumentos y de la unidad hídrica sufre una sobrecarga, puede que la protección térmica integrada en la línea de 24 V CA bloquee el funcionamiento de la unidad. Espere 15 minutos hasta que se resetee. Si el problema persiste, llame al servicio técnico autorizado.

Si el sillón sufre una sobrecarga, puede que se dispare la protección térmica integrada en alguno de los motores y que se bloqueen las operaciones. Espere 15 minutos hasta que se resetee. Si el problema persiste, llame al servicio técnico autorizado.

No añada regletas de varias tomas ni prolongadores a las tomas auxiliares de los cuadros eléctricos.

NOTAS SOBRE INTERFERENCIAS ELECTROMAGNÉTICAS

Las interferencias electromagnéticas procedentes de instrumentos electrónicos pueden resultar perjudiciales para pacientes portadores de marcapasos o de prótesis acústicas.

El paciente podría estar en peligro si se usan cerca de él electrobisturíes u otros aparatos eléctricos/ electrónicos que pueden causar interferencias electromagnéticas o de otra naturaleza y que provocarían un funcionamiento anómalo de la unidad. Se aconseja desenchufar la unidad de la red eléctrica antes de usar este tipo de equipos.

Riesgo de interferencias con otros equipos (tales como un motor de implante). Desconecte la alimentación eléctrica de la unidad dental para evitar movimientos causados por una activación errónea o incorrecta de los mandos.

Este equipo cumple con la normativa sobre Compatibilidad electromagnética, EMC (EN 60601-1-2:2007 + AC:2010)

- a) Este producto eléctrico médico precisa de unas precauciones especiales en cuanto a la normativa sobre Compatibilidad Electromagnética (EMC) y deberá instalarse y configurarse según la información sobre compatibilidad electromagnética contenida en los documentos adjuntos.
- b) Los equipos portátiles y móviles de comunicación por radiofrecuencia (teléfonos móviles, por ejemplo) podrían interferir con los productos sanitarios.
- c) La utilización de accesorios, transductores y cables que no sean los especificados o suministrados por el fabricante como piezas de recambio podría causar un incremento de las emisiones o una disminución de la inmunidad de este dispositivo.
- d) Este dispositivo no debe utilizarse cerca de otros equipos. Si fuera necesario utilizarlo cerca de otros equipos, deberá comprobarse que el otro sistema funciona correctamente cerca de este.

Emisiones electromagnéticas

Prueba	Nivel	Observaciones	
Radiofrecuencia radiada (30-1000 MHz) Continua conducida (0,15-30 MHz)	Clase B	Los mismos requisitos que las instalaciones domésticas respecto a equipos circundantes.	
Discontinua conducida	Conforme	Emisiones bajas; es, por tanto, apto para utilizarse en cualquier tipo de instalaciones, incluidas las domésticas. Es muy poco probable que provoque perturbaciones en los dispositivos electrónicos circundantes.	
Fluctuaciones de voltaje			
Corriente de armónicos			

Se recomienda mantener una distancia de separación entre la unidad dental y dispositivos portátiles de comunicación por radiofrecuencia, teléfonos móviles, etc.

La unidad dental ha sido diseñada para ser utilizada en un entorno electromagnético en el que las interferencias de radiofrecuencia estén controladas. El usuario de la unidad dental puede evitar las interferencias electromagnéticas respetando la distancia mínima recomendada respecto a los equipos transmisores en función de la potencia de salida máxima del equipo de comunicaciones.

Valor nominal máximo de salida del	Distancia de separación en función de la frecuencia del transmisor en metros			
transmisor en vatios	150 kHz – 80 Mhz	80 Mhz – 800 MHz	800 Mhz – 2,5 GHz	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	23	

Estas indicaciones podrían no ser aplicables si la propagación electromagnética resulta afectada por la absorción y la reflexión de estructuras, objetos y personas.

Inmunidad electromagnética

Prueba	Niveles	Observaciones	
Descarga electrostática	Descarga al aire: 2, 4, 8 kV Descarga al contacto: 2, 4, 6 kV	Mejor comportamiento con madera o baldosas de cerámica. Si se trata de material sintético, la humedad > 30 %	
Transitorios eléctricos rápidos/ráfagas	2 kV puertos de entrada/salida	La calidad de la red eléctrica deberá ser la de un entorno	
Transitorios de sobretensión	Modo común 0,5, 1, 2 kV Modo diferencial 0,5, 1 kV	comercial u hospitalario convencional.	
Inmunidad a campos magnéticos de baja frecuencia	3 A/m	Los campos magnéticos de frecuencia eléctrica deberán encontrarse en los niveles característicos propios de un entorno convencional.	
Inyección de corriente	3 V rms (150 kHz – 80 Mhz) 3 V/m (80 MHz – 2,5 GHz) Puertos de señal y control y alimentación CA/CC, acceso por toma de tierra.	Separación recomendada 1,2 √P (hasta 800 MHz) 2,3 √P (a partir de 800 MHz) P es la potencia de salida máxima del transmisor	
Variaciones de voltaje	Interrupciones breves y caídas de tensión.	Si se ha producido un corte del suministro eléctrico y el usuario necesita seguir utilizando el aparato, se recomienda conectarlo a una fuente de alimentación ininterrumpida.	

OBSERVACIONES SOBRE MEZCLAS ANESTÉSICAS INFLAMABLES

No utilizar la unidad/sillón en presencia de mezclas de gas anestésico inflamable con oxígeno o protóxido de nitrógeno.









