(€ 0051



1.	UTILIZAÇAO	. 3
2.	ADVERTÊNCIA IMPORTANTES	3
3.	SIMBOLOGIA	4
4.	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	4
	LIGAÇÃO AO FIO DE ALIMENTAÇÃO	
	MONTAGEM E DESMONTAGEM DO MANÍPULO	
7.	REGULAÇÃO DA VELOCIDADE	5
	PROGRAMAÇÃO DOS PARÂMETROS E FUNCIONAMENTO	
9.	MANUTENÇÃO	5
	LIMPEZA DESINFECÇÃO E ESTERILIZAÇÃO	
	REPARAÇÕES E REVISÕES	
	MODALIDADE DE USO	
	CONDIÇÕES AMBIENTAIS DE USO	
	CONDIÇÕES AMBIENTAIS ADMISSÍVEIS PARA O TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO	
	SUBSTITUIÇÃO DAS BATERIAS	
	ELIMINAÇÃO	
	CONDIÇÕES DE GARANTIA	8
18.	FABRICANTE	8

1. UTILIZAÇÃO

Dispositivo médico destinado ao uso profissional por Odontologistas, possivelmente assistido por uma equipe de estudo por estes autorizado.

O dispositivo destina-se ao uso em unidades dentárias em conformidade com a diretiva 93/42/CEE e alterações e integrações posteriores, em conformidade com IEC 60601-1 (III ed.) e instaladas em ambientes em conformidade com as normativas em vigor para os locais de uso médico e com sistema elétrico em conformidade com a normativa IEC 60364-7-710.

2. ADVERTÊNCIA IMPORTANTES

Antes de utilizar este dispositivo, leia com muita atenção as instruções apresentadas neste manual. Este dispositivo deve ser utilizado conforme estabelecido nas instruções fornecidas. Para a interpretação correta das indicações apresentadas neste manual, faz fé a língua italiana.

- O dispositivo n\u00e3o \u00e9 adequado ao uso em presen\u00e7a de mistura de anest\u00e9sico inflam\u00e1vel e oxig\u00e9nio ou prot\u00f3xido de nitrog\u00e9nio.
- O instrumento é fornecido não esterilizado. Antes do uso limpe e desinfete o dispositivo cuidadosamente. Se o dispositivo pode ser esterilizado lubrifique-o antes de realizar a esterilização em autoclave.
- A utilização de dispositivos de alimentação elétrica pode interferir com o funcionamento dos dispositivos ativos de implante, como os marca-passos ou outros dispositivos. No caso de dúvidas sobre o tratamento de pacientes que usem tais dispositivos, aconselha-se consultar especialistas dos centros de cardiologia ou outro centro médico competente.
- Durante o uso, pode ocorrer a dispersão de poeira e fragmentos de materiais provenientes da cavidade oral do paciente ou do próprio dispositivo (poeira orgânica e inorgânica, fragmentos do dispositivo ou das suas pontas, material biológico potencialmente infectado).
 - Quando possível, proteja o paciente com um dique de borracha.
 - Instrua o paciente a respirar pelo nariz caso o dique não possa ser aplicado.
 - O pessoal médico deve usar dispositivos de proteção individual apropriados.
- Arrefeça cuidadosamente o campo operatório antes do uso.
- Utilize exclusivamente manípulos e contra-ângulos com a marca CE de conformidade com a Diretiva 93/42/CEE e sucessivas alterações e aditamentos.
- Utilizar exclusivamente fresas (ou outras ferramentas símiles) que possuam a marca CE de conformidade com a Diretiva 93/42/CEE, e alterações e integrações posteriores, realizadas com materiais biocompatíveis em conformidade com a norma ISO 10993-1 e com dimensões em conformidade com a norma EN ISO 1797-1.
- Antes de usar o dispositivo, verifique sempre se estão bem fixados, o manípulo no micromotor e as brocas no manípulo.
- Não utilize manípulos danificados ou desgastados.
- Certifique-se, durante o funcionamento do motor se o fluxo de ar de arrefecimento está presente. Na ausência de arrefecimento, suspenda o uso do dispositivo e contate o serviço de assistência técnica autorizada.
- No caso de danos visíveis, ruídos estranhos, vibrações ou então notar que a temperatura é excessiva, não use o dispositivo e entre em contato com o serviço de assistência técnica autorizada.

O Fabricante não se considera responsável sobre alguns aspectos como segurança, confiabilidade e desempenho do dispositivo se:

- não forem respeitados os requisitos essenciais referente ao ambiente, indicados no manual de uso da unidade dentária.
- a montagem, as junções, as regulagens, as aferições e as reparações não forem efetuadas por um técnico autorizado.
- forem efetuadas alterações, adulterações, manutenções incorretas, uso de materiais de reposição incompatíveis e ou componentes não originais.
- o dispositivo não for utilizado em conformidade com as instruções de uso e também se não for feito um uso apropriado do produto.

3. SIMBOLOGIA

	Símbolo para chamar a atenção sobre algumas informações adicionais apresentadas no manual de uso do equipamento.			
Símbolo correspondente à "PARTE APLICADA DE TIPO B" conforme a norma IEC 60601-1. Indica o grau de proteção contra os contatos diretos e indiretos.				
135°C	Dorto actorilizával em autoplava			
€ 0051	Marca de Conformidade com a diretiva 93/42/CEE "DISPOSITIVOS MÉDICOS" e sucessivas alterações e aditamentos.			
Símbolo para a eliminação do lixo conforme os termos das Diretivas 2002/95/EC, 2002/96/E 2003/108/EC.				

4. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

	Airpower	
Pressão máx	2,5 ÷ 3 bar	
Velocidade máx	20.000 giros/min	
Velocidade mín	5.000 giros/min	
Torque máx	4 Ncm	
Potência máx	20 W	
Alimentação pneumática	300 ± 20 kPa (3 ± 0,2 bar)	
Alimentação hídrica	250 ± 20 kPa (2,5 ± 0,2 bar)	
	Ar motriz ~ 50 NI/min	
Consumos	Ar Spray ~ 5 NI/min	
	Água 35 cc/min	
Classificação	Classe IIa (Diretiva 93/42 CEE e sucessivas alterações e aditamentos)	
Ciassilicação	Classe II tipo B (IEC 60601-1)	
Engate do lado do manípulo	Conforme ISO 3964 e compatível com INTRAmatic® Lux.	
Engate do lado do cordão	Em conformidade com ISO 9168 type 3 (4 vias padrão)	
Normas aplicáveis	IEC 60601-1 - IEC 60601-1-2 - IEC 60825-1	
Normas aplicaveis	ISO 10993-1 - EN ISO 14457	
Peso	78 g	

Para o correto funcionamento, o dispositivo deve ser ligado ao específico cordão de ligação.

O Fabricante se compromete em fornecer, sob pedido, esquemas dos circuitos, listas de componentes, instruções para a regulagem ou qualquer outra informação que possa servir ao técnico do serviço de assistência autorizado. O Fabricante reserva-se o direito de realizar alterações a qualquer momento sem prévio aviso.

5. LIGAÇÃO AO FIO DE ALIMENTAÇÃO

Encoste o motor no fio e gire-o, em relação ao próprio fio, até encontrar a posição de encaixe. Introduza o motor e aperte o anel.

6. MONTAGEM E DESMONTAGEM DO MANÍPULO

São utilizados manípulos em conformidade com a norma ISO 3964 e tipo INTRAmatic® Lux. Introduza o manípulo no seu encaixe e empurre-o até ouvir um " click".

Nunca monte o manípulo com o motor em rotação.

Para separar o manípulo do motor puxe levemente.

7. REGULAÇÃO DA VELOCIDADE



- 1- Velocidade máxima
- 2- 50% da velocidade máxima
- 3- Rotação da esquerda para a direita (F)
- 4- Rotação da direita para a esquerda (R)

O motor a ar, na primeira utilização, está regulado em

" F" Rotação da esquerda para a direita.

8. PROGRAMAÇÃO DOS PARÂMETROS E FUNCIONAMENTO

A modalidade de funcionamento, a regulagem da velocidade, a ativação do spray estão disponíveis nos respectivos comandos da unidade dentária. Consulte o manual de instruções da unidade dentária para as programações dos parâmetros de funcionamento.

9. MANUTENÇÃO

Lubrifique ao menos uma vez por semana com graxa de silicone as vedações "O-Rings" situadas no encaixe do manípulo. Calce luvas descartáveis, coloque uma fina camada de graxa sobre os dedos e aplique o lubrificante. Se o spray é alimentado com líquidos potencialmente incrustantes, aconselha-se enxaguar o circuito com água após o uso.

O fabricante exige o controle ou a revisão do dispositivo através do servico de assistência autorizado anualmente.

10. LIMPEZA DESINFECÇÃO E ESTERILIZAÇÃO

Antes de iniciar as operações de higiene, remova o manípulo do micromotor e o fio do motor.

Para manter o nível de segurança higiênico, após cada uso e dentro de um curto período de tempo, limpe, desinfete e, se possível, esterilize o micromotor.

Os micromotores que suportam a esterilização são identificados pelo símbolo gráfico exibido no parágrafo "Simbologia".

Para a limpeza ou a desinfecção externa do micromotor utilize gaze ou algodão embebido em álcool etílico 70% v/v. Esterilize em autoclave a vapor max 135 °C 220 kPa (2,2 bar) 5 minutos (testado em 250 ciclos - EN ISO 14457).

Antes de cada ciclo em autoclave lubrifique o micromotor com o respectivo spray lubrificante.

- " DAILY OIL", aplicando um jato breve. Monte novamente o motor e acione-o para expelir o lubrificante em excesso. Enxugue a parte externa do micromotor com gaze ou algodão antes de iniciar a esterilização.
- Não utilize limpadores ultrassônicos.
- Não mergulhe o micromotor no líquido desinfetante ou esterilizante.
- Não esterilize o dispositivo com esterilizadores de calor seco.
- Não deixe o motor dentro da autoclave no final do ciclo.
- Controle periodicamente a autoclave de acordo com as especificações do fabricante.
 Temperatura de esterilização além do limite admitido pode danificar o micromotor.

11. REPARAÇÕES E REVISÕES

A instalação, as revisões, as regulagens e as reparações do dispositivo devem ser realizadas por técnicos autorizados pelo fabricante.

12. MODALIDADE DE USO

A modalidade de uso do dispositivo é intermitente. O ciclo de funcionamento previsto segue os seguintes tempos:

Tipo de instrumento	Funcionamento (minutos)	Pausa (minutos)
Airpower	5	5

13. CONDIÇÕES AMBIENTAIS DE USO

- Temperatura ambiente 10 a 35 °C
- Umidade relativa 15 a 80 % (sem condensação)
- Pressão atmosférica 700 a 1060 hPa (700 a 1060 mBar)

14. CONDIÇÕES AMBIENTAIS ADMISSÍVEIS PARA O TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO

- Temperatura ambiente entre -20 a + 70 °C
- Umidade relativa 8 a 80 % (sem condensação)
- Pressão atmosférica 500 a 1060 hPa (500 a 1060 mBar)

15. SUBSTITUIÇÃO DAS BATERIAS

ANOMALIAS	POSSÍVEIS CAUSAS	AÇÃO SUGERIDA
	Motor bloqueado.	Solicite assistência técnica.
		Lubrificar manípulo.
O motor não gira	Manípulo bloqueado.	Envie o manípulo ao serviço de
O motor não gira.		assistência técnica.
	Alimentador com defeito.	Solicite assistência técnica.
	Fio do instrumento interrompido.	Solicite assistência técnica.
O motor gira mas não é possível	Comando de regulagem com defeito.	Solicite assistência técnica.
egular a velocidade.	Alimentador com defeito.	Solicite assistência técnica.
O motor funciona às vezes.	Fio instrumento defeituoso.	Substitua o fio do instrumento.
O motor funciona as vezes.	Rolamentos danificados.	Solicite assistência técnica.
	Regulagem torque por minuto.	Restabeleça o ajuste correto.
O motor não fornece um torque	Modalidade endodôntica	Postabologa o giuata correta
suficiente.	selecionada.	Restabeleça o ajuste correto.
	Alimentador / motor com defeito.	Solicite assistência técnica.
	Ar de arrefecimento insuficiente.	Solicite assistência técnica.
O motor aquece demais.	Manípulo com atrito muito forte.	Lubrificar o manípulo.
O motor aquece demais.		Envie o manípulo ao serviço de
		assistência técnica.
	Manipulo não encaixado	Extraia e reintroduza o manípulo
O motor gira regularmente.	corretamente.	corretamente.
A broca não gira.	Manípulo quebrado.	Envie o manípulo ao serviço de
		assistência técnica.
	Junta de tração defeituosa.	Solicite assistência técnica.
O manípulo gira no seu encaixe.	Manípulo bloqueado.	Envie o manípulo ao serviço de
		assistência técnica.
O manípulo não permanece	Manípulo danificado.	Substitua o manípulo.
inserido no seu encaixe.	Anel de engate no motor danificado.	Solicite assistência técnica.
O manípulo perde água.	Anéis de vedação (O-Ring) consumados ou danificados.	Substitua os anéis de vedação.
Perda de água no encaixe do fio.	Anéis de vedação (O-Ring) consumados ou danificados.	Substitua os anéis de vedação.

16. ELIMINAÇÃO

A eliminação do dispositivo deverá ser realizada de acordo com as normativas em vigor para os equipamentos elétricos e eletrônicos, conforme estabelecido pelas legislações nacionais.

Os materiais utilizados na fabricação deste dispositivo não apresentam nenhum risco, de contato e exposição, para seres humanos ou animais.

17. CONDIÇÕES DE GARANTIA

O fabricante concede ao utilizador uma garantia de 12 meses, a partir da data de instalação e, todavia, não superior a 18 meses da data de faturação, para a cobertura de todos os defeitos de funcionamento, defeitos de material ou de fabricação.

Em caso de reclamações justificadas, o fabricante ou o Serviço de Reparações Autorizado, providenciam a reparação ou a substituição gratuita do produto.

Para poder usufruir da reparação ou da substituição gratuita, é indispensável enviar, junto com o dispositivo, o documento que comprova a compra do mesmo pelo utilizador, no qual sejam claramente legíveis a referência do produto, o número de matrícula e a data de compra.

A garantia extingue-se quando os danos e as suas consequência são imputáveis a realização de operações inadequadas ou alterações do produto feitas por terceiros não autorizados pelo fabricante, ou se forem utilizados materiais e componentes não originais.

Exclui-se o reconhecimento de quaisquer reclamações, qualquer que seja a natureza, em especial os pedidos de ressarcimento de perdas e danos.

O fabricante não pode ser responsabilizado por danos, lesões e respectivas consequências derivadas:

- De um desgaste excessivo.
- Da montagem do manípulo em um dispositivo não em conformidade com as normativas CE.
- Da adulteração indevida e por operações de manutenções efetuadas por operadores não autorizados.
- Do uso de acessórios e peças de reposição não originais.
- Da inobservância das instruções para o uso, montagem e manutenção, e também por uso indevido do produto.
- Da influência química, elétrica ou eletrônica anormais.
- De ligações erradas (ar, água, eletricidade).

A garantia não cobre os condutores como as " fibras óticas", os cabos flexíveis e também todos os elementos feitos de material sintético.

18. FABRICANTE

Manufactured by
Sede Legal e Amministrativa / Head Quarter
CEFLA sc - Via Selice Provinciale, 23/a - 40026 Imola (BO) Italy
Tel. +39/0542 653111 Fax +39 0542 653344
Stabilimento / Plant
CEFLA DENTAL GROUP - Via Bicocca, 14/c - 40026 Imola (BO) Italy
Tel. +39 0542 653441 Fax. +39 0542 653555