

feel the difference

# LMProPower UltraLED





#### Ce manuel est valide pour :

LM-ProPower 100721741

LM-ProPower 100731751

LM-ProPower 100721741us

LM-ProPower 100731751us

LM-ProPower 100721741jp

LM-ProPower 100731751jp

#### Important!

Lisez attentivement ce manuel avant d'utiliser le produit.

#### Comment se servir de ce manuel ?

Chaque chapitre commence par une section comprenant des informations générales. Elle est suivie par des sections contenant des informations supplémentaires. Lisez d'abord la section générale, puis abordez la section qui s'applique à votre produit. Si vous avez des questions concernant le contenu de ce manuel,

Si vous avez des questions concernant le contenu de ce manue veuillez contacter LM-Instruments Oy.

#### Fabricant, marketing et ventes

LM-Instruments Oy

PL 88 (Norrbyn rantatie 8) FI-21601 Parainen. Finlande Téléphone: +358 2 4546 400

Fax: +358 2 4546 444

E-mail: info@lminstruments.com Site Web: www.lminstruments.com

#### Copyright

Copyright 2011 LM-Instruments Oy. Tous droits réservés. Le contenu de ce manuel peut être modifié sans avis préalable. Aucune partie de ce manuel ne peut être reproduite sous quelque forme ou par quelque moyen que ce soit sans l'autorisation préalable écrite de LM-Instruments Oy.





## Table des matières

Sec	curite	5
1	Déballage	7
1.1	Contenu général du livraison	7
1.2	Contenu des kits d'introduction	8
2	Description de l'appareil	9
2.1	Description générale	
2.2	Panneau de commande	
2.3	Pédale de commande	
2.4 2.5	Bouteille à médicament	
3	Installation	14
3.1	Instructions générales d'installation	14
3.2	Modèle destiné à l'utilisation d'eau du robinet	
3.3	Instructions générales d'installation - Suite	15
4	Instructions d'utilisation	16
4.1	Généralités	16
5	Nettoyage et maintenance	20
5.1	Procédures générales de nettoyage	
5.2	Procédure de nettoyage recommandée	
5.3	Maintenance	22
6	Diagnostic de pannes	23
7	Données techniques	26
8	Garantie et Déclaration de conformité	28
8.1	Garantie	
8.2	Déclaration de conformité	
83	Compatibilité électromagnétique - Conseils	30



## Sécurité

## **Utilisation prévue**

Cet appareil à ultrasons est destiné à des applications dentaires. Il est conçu pour éliminer le tartre ou les calculs des dents et pour toute autre application dentaire où les vibrations ultrasonores sont bénéfiques. Cet appareil doit être exclusivement manipulé par des professionnels dentaires diplômés ayant suivi une formation relative à l'utilisation correcte des dispositifs de détartrage. N'employez pas cet appareil pour des applications pour lesquelles il n'est pas conçu. Au cas où vous ne seriez pas sûr de son application, veuillez contacter votre distributeur local ou le point de vente.

## Conditions générales

La maintenance est exclusivement réalisée par le personnel d'entretien agréé.

La connexion du produit à l'alimentation en électricité et en eau doit respecter les conditions spécifiées dans la section relative aux **Données techniques** de la page 26.

Le produit requiert des précautions spéciales en matière de CEM (compatibilité électromagnétique) et l'appareil doit être installé et mis en service selon à la page 30.

Les équipements de télécommunication RF (radiofréquence) portables et mobiles peuvent affecter le produit.

#### **Contre-indications**

Ne pas utiliser le détartreur sur des patients portant un stimulateur cardiaque. Le détartreur peut perturber le fonctionnement du stimulateur cardiaque.

## Précautions générales

- Le produit n'est pas adapté pour être utilisé en présence de gaz inflammables.
- L'utilisation de ce produit est exclusivement indiquée en combinaison avec des inserts de détartrage LM-Instruments et Amdent.
- Si le cordon de la pièce à main est endommagé ou usé, il faut le remplacer immédiatement afin d'éviter toute exposition de l'utilisateur ou du patient à tout risque d'origine électrique.
- Lors de la réexpédition de l'appareil en vue de la maintenance, il faut utiliser l'emballage d'origine.

#### **Avertissement**

Le produit ne doit pas être utilisé à proximité d'autres appareils, ni empilé avec ceux-ci.

Si une telle éventualité était inéluctable, il est vivement recommandé de contrôler le fonctionnement normal du produit dans la configuration dans laquelle il sera utilisé.

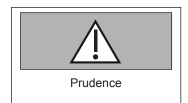
5



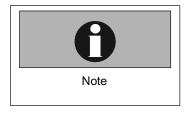
## Mises en garde de sécurité dans ce manuel



« Avertissement » indique une situation potentiellement dangereuse. Le non-respect peut entraîner des préjudices corporels, voire la mort.



« Prudence » indique une situation potentiellement nocive. Le non-respect peut endommager l'appareil.



« Note » indique une situation requérant le respect d'une mise en garde spéciale.



## 1 Déballage



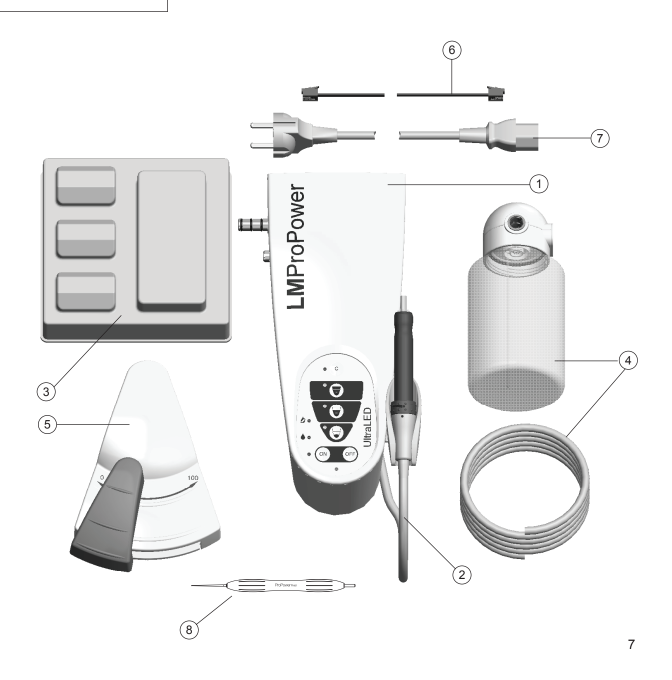
#### Note

Ce chapitre donne une description des composants du colis livré pouvant être utilisée comme liste de contrôle lors du déballage. Veuillez contacter votre point de vente si une pièce venait à manquer. Pour une description des caractéristiques de l'appareil, reportez-vous à la section relative à la Description de l'appareil de la page 9.

Déballez votre appareil LM-ProPower UltraLED avec précaution et assurez-vous que tous les accessoires et composants repris dans les listes de contenu ci-après soient présents.

## 1.1. Contenu général du livraison

- 1. Unité LM-ProPower UltraLED
- 2. Pièce à main de détartrage connectée à l'unité
- 3. Kit d'introduction du détartreur (voir section 1.2)
- 4. Bouteille à médicament de 500 ml ou cordon d'eau 6mm 1/4"
- 5. Pédale de commande
- 6. Câble de la pédale de commande
- 7. Cordon d'alimentation
- 8. LM-ProPower Fixer





## 1.2. Contenu des kits d'introduction

#### Contenu du kit d'introduction du détartreur UltraLED

- 3 x inserts de détartrage
- 3 x ErgoGrips
- 3 x clés dynamométriques
- 3 x fiches de contrôle d'insert



## 2. Description de l'appareil

## 2.1. Description générale

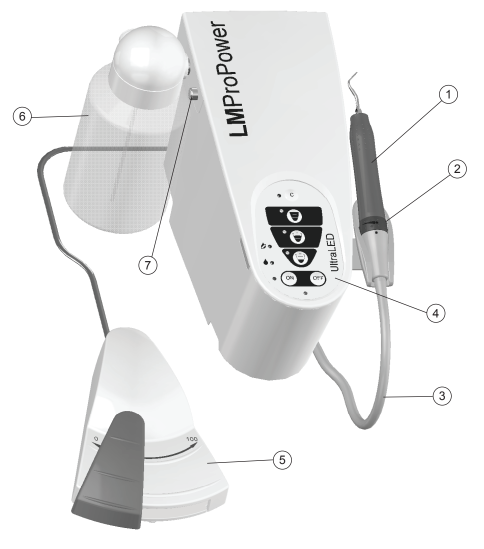
Le LM-ProPower UltraLED est un appareil à ultrasons piézoélectrique très ergonomique et versatile.

Les lumières LED impressionnantes, l'électronique de pointe, la qualité et les inserts LM-DuraGradeMAX longue durée de l'appareil améliorent l'exécution des procédures qui demandent une grande précision.

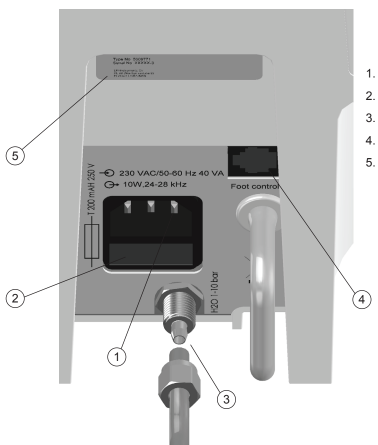
Les pièces à main conçues de manière ergonomique et munies de poignées ErgoGrip en silicone douce donnent à l'utilisateur une prise confortable et sans contrainte tout en assurant une agréable sensation tactile.

Le LM-ProPower UltraLED s'adapte idéalement à toute procédure ou à toute approche d'utilisateur. Il n'est pas seulement un appareil remarquable de détartrage, mais il apporte également puissance et versatilité à l'endodontie, à l'implantologie, aux traitements de restauration, aux traitements invasifs à minima et à la chirurgie apicale.

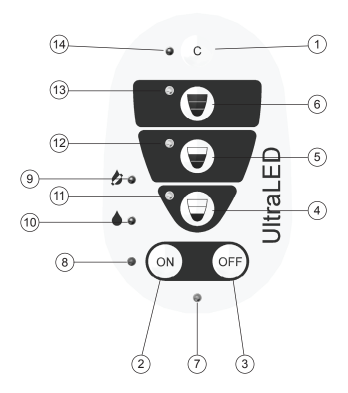
- Pièce à main UltraLED (munie d'un ErgoGrip et d'un insert)
- 2. Bague de réglage du débit d'eau
- 3. Cordon de la pièce à main
- 4. Panneau de commande
- 5. Pédale de commande
- 6. Bouteille à médicament
- 7. Bouton de dépressurisation







- 1. Entrée courant alternatif
- 2. Boîte à fusibles
- 3. Raccord du cordon d'eau (en option)
- 4. Connexion de la pédale de commande
- 5. Exemple d'étiquette



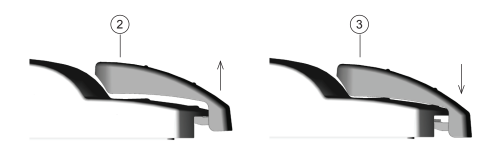
- 1. Bouton de nettoyage
- 2. Bouton MARCHE
- 3. Bouton ARRÊT
- 4. Bouton du mode de fonctionnement 1= 0 40% de puissance
- 5. Bouton du mode de fonctionnement 2= 0 70% de puissance
- 6. Bouton du mode de fonctionnement 3= 0 100% de puissance
- 7. Indicateur de position de veille
- 8. Indicateur MARCHE
- 9. Indicateur du mode sec
- 10. Indicateur du mode irrigation
- 11. Indicateur du mode de fonctionnement 1
- 12. Indicateur du mode de fonctionnement 2
- 13. Indicateur du mode de fonctionnement 3
- 14. Indicateur du mode nettoyage

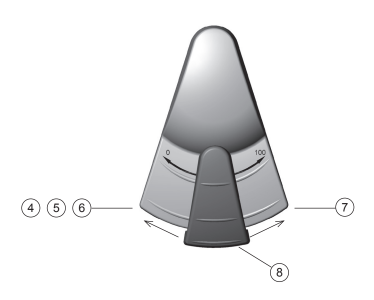


## 2.3. Pédale de commande



- 1. Connexion du câble de la pédale de commande
- 2. Position ARRÊT
- 3. Position MARCHE
- 4. Fonction diagnostique, ALLUMEZ ou ÉTEIGNEZ la lumière LED d'une simple pression sur la pédale
- 5. Position d'irrigation
- 6. Position de puissance zéro
- 7. Position de puissance maximale
- B. Réglage de la puissance





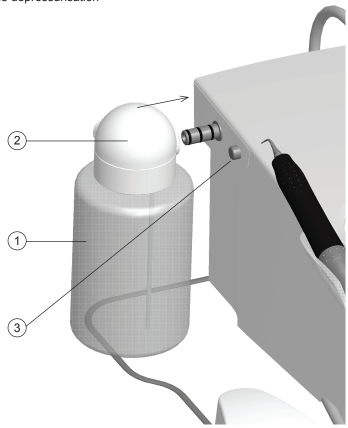


## 2.4. Bouteille à médicament (en option)

Le LM-ProPower UltraLED dispose d'un système de distribution de médicament le rendant indépendant d'un raccordement à une source fixe d'alimentation en eau. La bouteille à médicament peut être utilisée tant pour des solutions de médicament que pour l'eau pure normale.

L'unité contient un compresseur d'air fonctionnant à l'électricité. Lorsque l'unité est en service, l'air comprimé force la liquide de la bouteille à la pièce à main et à l'insert via le cordon.

- 1. Bouteille à médicament
- 2. Raccord de la bouteille
- 3. Bouton de dépressurisation



Le LM-ProPower UltraLED est disponible avec un système de distributeur médicament ou avec un connecteur d'eau du robinet sans une bouteille et sans un raccord de bouteille.



## 2.5. Symboles visibles sur l'appareil



Mode de fonctionnement 1 = de 0 à 40% de puissance



Mode de fonctionnement 2 = de 0 à 70% de puissance



Mode de fonctionnement 3 = de 0 à 100% de puissance



Mode irrigation



Mode sec



Fonction de nettoyage automatique



Marche



Arrêt

Scaler

Model LM-ProPower 100731751
Type No 560651
Serial No 300003

Exemple de plaque signalétique. La plaque signalétique est fixée à l'arrière de l'unité.



Equipement électrique médical classifié par ETL en ce qui concerne secousses électriques, feu, dangers mécaniques et autres dangers spécifiques conformément au Normes de Sûreté ANSI/AAMI ES 60601-1 et CAN/CSA C22.2 No 60601-1:08



Prudence!



Consultez la documentation jointe!



L'étiquette de conformité indiquant la conformité à la directive 93/42/ CEE relative aux dispositifs médicaux.

Le code 0537 est le numéro d'identification de l'organisme notifié : VTT.



Résistant à la température autoclave de 135°C (275°F).



Partie appliquée de type B selon le degré de protection contre les chocs électriques.



Fusible



Entrée



Sortie



Ne pas jeter l'appareil avec les déchets ménagers. Veuillez utiliser les systèmes de renvoi et de collecte mis à disposition dans votre pays pour l'évacuation de ce produit. L'équipement peut également être renvoyé au fabricant pour son élimination.



## 3 Installation

## 3.1. Instructions générales d'installation

#### Liste de contrôle

- Positionnez l'appareil horizontalement avec la pièce à main dans le support et le cordon pendant librement.
- Placez l'appareil de telle sorte que l'air puisse circuler librement sur toutes ses faces et par-dessous. Ne fixez pas l'unité à un mur, ni à proximité d'une source de chaleur.
- Évitez de placer l'appareil à proximité immédiate de sources de rayonnement électromagnétique, tels qu'un appareil d'électrochirurgie, par exemple.
- Connectez le câble de la pédale de commande à l'arrière de l'appareil.



#### Prudence

Ne placez pas l'appareil sur une source de chaleur ou à proximité de celle-ci. Une température excessive pourrait endommager les composants électroniques.



# 3.2. Modèle destiné à l'utilisation d'eau du robinet (en option)

#### Raccordement à la source d'alimentation en eau

- 1. Assurez-vous que l'alimentation en eau soit pourvue d'un dispositif de fermeture.
- 2. Vérifiez que la pression d'eau est conforme aux spécifications de la section relative aux Données techniques.
- 3. Assurez-vous que l'alimentation en eau satisfasse aux exigences médicales en matière d'hygiène.
- 4. Dévissez l'écrou du raccord et enfilez-le sur le cordon.
- 5. Poussez le cordon dans le raccord fileté.
- 6. Serrez fermement l'écrou et assurez-vous que le cordon soit solidement assujetti à l'appareil.
- 7. Raccordez l'autre extrémité du cordon à la source d'alimentation en eau.



#### **Prudence**

Consultez un technicien qualifié pour raccorder l'appareil à la source d'alimentation en eau.





#### **AVERTISSEMENT**

L'appareil doit être raccordé à une prise de courant alternatif pourvue d'une mise à la terre de protection. Pour les États-Unis et le Canada, le cordon d'alimentation et la prise doivent répondre à la « Classe de qualité hôpital ».

# 3.3. Instructions générales d'installation - Suite

- Vérifiez que la tension nominale indiquée à l'arrière de l'appareil correspond à la tension de la prise de courant alternatif.
- Assurez-vous que la prise de courant alternatif soit pourvue d'une mise à la terre de protection.
- Connectez le cordon d'alimentation à l'appareil et à la prise de courant. Toutes les lampes témoins s'allumeront brièvement le temps de l'autovérification de l'unité.
- L'unité est de secours quand le voyant vert est illuminé.





## 4. Instructions d'utilisation

#### Préparations (modèle destiné à l'utilisation de la bouteille)

- 1. Remplissez la bouteille à médicament avec de l'eau ou une solution médicamenteuse conformément aux Médicaments pouvant être utilisés en solution, repris à la page 27.
- 2. Vissez le raccord de bouteille sur celle-ci et introduisez-le dans le connecteur. Voir l'illustration de la section 2.4.
- 3. Assurez vous que le cordon d'alimentation soit branché et que l'appareil soit en mode de veille, le voyant lumineux devant être vert.

#### 4.1. Généralités

1. Glissez l'ErgoGrip doucement sur la pièce à main du détartreur.



2. Placez précautionneusement l'insert dans la clé dynamométrique.



3. Utilisez la clé dynamométrique pour visser l'insert, dans le sens des aiguilles d'une montre, sur la pièce à main du détartreur. Serrez jusqu'à ce que vous rencontriez une résistance et que la clé dynamométrique glisse. Cette clé prévient un serrage excessif de l'insert.



#### **AVERTISSEMENT**

Un insert plié, altéré et / ou usé sur plus de 2 mm perd de sa performance et doit être remplacé. Une utilisation prolongée peut entraîner une cassure de l'insert et blesser le patient.

L'utilisateur doit être conscient que les instruments ultrasoniques de faible diamètre peuvent se briser à tout moment. S'ils ne sont pas utilisés correctement ou s'ils sont utilisés avec trop d'énergie ou de force, l'instrument SE BRISERA.

N'utilisez pas de limes en nickel-titane parce qu'elles se brisent facilement à de hautes fréquences.





#### **Prudence**

En l'absence de fluide réfrigérant, la durée maximale de fonctionnement est de 2 minutes, suivie d'une période de refroidissement de 8 minutes. Faire fonctionner le détartreur pendant plus de 2 minutes sans le fluide réfrigérant peut entraîner une surchauffe. Lorsque ce cycle a été répété 2 fois, la pièce à main doit refroidir pendant 60 minutes au minimum.



#### **AVERTISSEMENT**

N'oubliez pas de sélectionner le mode de fonctionnement adéquat si vous changez l'insert de détartrage pendant le traitement.

Les nouveaux inserts ne sont pas stériles à la livraison. Stérilisez-les avant leur utilisation conformément aux procédures cliniques habituelles.

Maintenez les lèvres, les joues et la langue du patient à l'écart de l'insert activé, car tout contact peut entraîner des brûlures dues à la chaleur par friction.



#### Note

À de faibles réglages de puissance, il n'y aura pas d'aspersion.

Augmentez le débit d'eau si la pièce à main devient trop chaude à toucher.

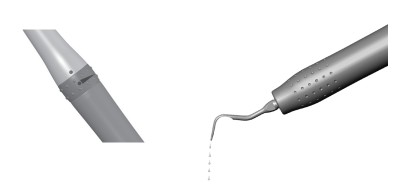
- 4. Mettez le détartreur UltraLED en service en appuyant sur le bouton marqué « ON » du panneau de commande. Lorsque le voyant lumineux bleu s'allume, l'appareil est activé.
- 5. Les voyants situés à côté des modes de fonctionnement clignotent pour vous indiquer qu'un mode de fonctionnement doit être sélectionné. Par contre, si plusieurs voyants bleus clignotent, assurezvous que la pièce à main du détartreur est bien branchée. Si le problème persiste, reportez-vous à la section « Diagnostic de pannes ». Contrôlez le mode de fonctionnement recommandé indiqué sur l'insert et sélectionnez le mode de fonctionnement en appuyant sur le bouton du mode de fonctionnement correspondant du panneau de commande







- 6. Une deuxième pression sur le bouton « ON » permet d'activer le mode sec pour un détartrage sans eau / médicament.
- 7. Une troisième pression sur le bouton « ON » active le mode irrigation. Celui-ci peut également être activé en appuyant à l'extrême gauche sur la pédale de commande.
- 8. En appuyant à plusieurs reprises sur le bouton « ON », il est possible d'alterner entre les modes détartrage normal, sec et irrigation.

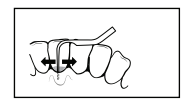


- 9. Maintenez la pièce à main au-dessus de la cuvette du crachoir et appuyez à l'extrême gauche sur la pédale de commande. Ajustez le débit d'eau au moyen de la bague de la pièce à main jusqu'à ce que l'eau goutte de l'insert, comme le montre l'illustration ci-dessous. Débit recommandé : 20 ml/min.
- 10. Maintenez les lèvres, les joues et la langue du patient à l'écart de l'insert et effectuez le traitement en suivant les instructions de la section relative au Mode d'utilisation du détartreur de la page ci-après.

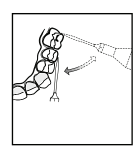


### Mode d'utilisation du détartreur UltraLED

Le côté de l'extrémité de l'insert doit être appliqué sur la dent pour que le mouvement de l'insert soit parallèle à la surface de la dent. Les deux premiers millimètres de l'insert sont les plus efficaces! Placez l'insert sur la surface de la dent avant d'actionner la pédale de commande. La puissance peut être réglée de 0 à 100 % par la pédale de commande. Un détartrage normal requiert rarement plus de 50 % du niveau de puissance de chaque mode de fonctionnement. Cependant, les tartres plus difficiles à enlever peuvent demander un puissance plus élevé.



Assurez-vous que le contact entre l'insert et la surface de la dent soit maintenu pendant le détartrage. Effectuez un mouvement de va-et-vient lent et continu avec l'insert et laissez l'instrument faire le travail. Alternez des mouvements courts et longs pour que toute la surface de chaque dent soit détartrée. L'insert est normalement dirigé vers la poche de la dent.



Pour maintenir l'insert parallèle à la surface de chaque dent pendant le traitement, il est important de suivre l'anatomie de la dent. Avec un réglage de puissance correct, une pression appropriée contre la dent (environ 20 grammes, mais sans dépasser les 50) et le mouvement parallèle de l'insert par rapport à la surface, le traitement sera doux, silencieux et efficace. Si un son grinçant (fort et dominant) est perçu pendant le traitement, la pression contre la dent pourrait être trop faible ou l'insert pourrait ne pas être parallèle à la surface de la dent.





#### Note

Réglez toujours le débit d'eau au maximum avant de lancer le cycle de nettoyage. (les points dans la ligne, voir l'image)



## Après le traitement

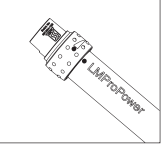
- 1. Activez la fonction de nettoyage automatique, voir les instructions à la page 20.
- Lorsque le cycle de nettoyage est terminé, dévissez l'insert dans le sens contraire des aiguilles d'une montre à l'aide de la clé dynamométrique.





#### **Prudence**

Avant le nettoyage et la stérilisation; la bague de réglage de l'eau sur la poignée doit être en position d'ouverture maximum (les points dans la ligne, voir l'image).



- 3. Pressez doucement l'ErgoGrip sur son extrémité supérieure tout en le retirant de la pièce à main. Ne serrez pas l'ErgoGrip trop fortement pour faciliter son enlèvement.
- 4. Appuyez sur le bouton de dépressurisation (Modèle avec la bouteille).
- 5. Retirez la bouteille à médicament de l'appareil (modèle bouteille).
- 6. Nettoyez et stérilisez l'appareil conformément aux instructions de la section relative au nettoyage et à la maintenance de la page 20.



## 5. Nettoyage et maintenance

## 5.1. Procédures générales de nettoyage



#### Note

Réglez toujours le débit d'eau au maximum avant de lancer le cycle de nettoyage. (les points dans la ligne, voir l'image)

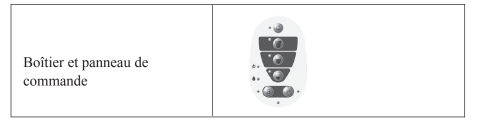


#### Fonction de nettoyage automatique

- 1. Vérifiez que le réglage de l'eau est dans la position d'ouverture maximum. Placez la pièce à main du détartreur au-dessus du bassin et appuyez d'abord sur le bouton de nettoyage "C".
- 2. Le cycle de nettoyage commence, et s'arrête automatiquement après 80 secondes.

#### Nettoyage de l'équipement/des composants

Essuyez les pièces suivantes avec un chiffon doux et utilisez un désinfectant de surface qui conviet à la plastique dure.



Lavez les pièces suivantes à 65 °C maximum (149°F).

Bouteille à médicament	
Couvercle de la bouteille à médicament	



#### Autoclavez les pièces suivantes à la vapeur à 135 °C (275 °F) maximum.



#### Note

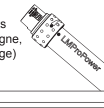
L'autoclavage répété des pièces à main peut raccourcir la durée de vie de ces pièces. Il est, par conséquent, recommandé de limiter l'autoclavage à l'ErgoGrip et à l'insert de détartrage.



#### **Prudence**

Avant le nettoyage et la sterilisation; la bague de réglage de l'eau sur la pièce á main doit être placée dans la position d'ouverture maximum

(les points dans la ligne, voir l'image)





#### Note

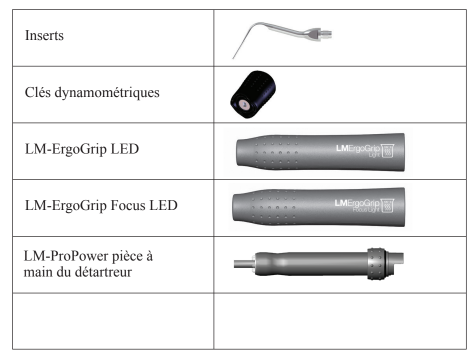
Réglez toujours le débit d'eau au maximum avant de lancer le cycle de nettoyage. (les points dans la ligne, voir l'image)





#### Prudence

Ne stérilisez aucun accessoire du détartreur au moyen de chaleur sèche ou d'autoclaves chimiques. Ces procédés pourraient endommager le matériel.



# 5.2. Procédure de nettoyage recommandée

#### Début de journée

Lancez le cycle de nettoyage automatique en employant de l'eau pure. Voir les instructions d'utilisation à la page 20.

#### Après chaque traitement

- Lancez le cycle de nettoyage automatique en employant de l'eau pure. Voir les instructions d'utilisation à la page 20.
- Essuyez le boîtier, le panneau de commande, la pièce à main et le cordon avec un chiffon doux. Pour ce faire, utilisez un désinfectant de surface qui conviet à la plastique dure.
- Lavez l'ErgoGrip, l'insert et éventuellement la pièce à main et autoclavez-les conformément aux procédures cliniques habituelles

#### Fin de journée

- Lancez le cycle de nettoyage automatique en employant de l'eau pure. Voir les instructions à la page 20.
- Retirez la bouteille à médicament et nettoyez-la, ainsi que son couvercle à une température maximale de 65 °C /149 °F (version avec la bouteille).



#### Chaque semaine (modèle bouteille)

- Remplissez la bouteille d'une solution d'un agent de nettoyage antimicrobien et lancez le cycle de nettoyage automatique. Voir les instructions à la page 20. Il est recommandé d'utiliser une bouteille différente pour l'agent de nettoyage. En ce qui concerne le temps d'exposition de l'agent de nettoyage, suivez les instructions données par le fabricant de la solution.
- Avant le traitement des patients : pour éliminer toute trace de l'agent de nettoyage de la canalisation, remplissez la bouteille d'eau pure et lancez le cycle automatique de nettoyage jusqu'à ce que de l'eau claire sorte de la pièce à main.

#### 5.3 Maintenance

#### Cordon d'alimentation

Inspectez quotidiennement le cordon d'alimentation, les câbles et la pièce à main afin de vous assurer que l'appareil est en bon état et qu'il ne présente aucun dommage mécanique.

#### Joints toriques (connecteur de bouteille)

Lubrifiez régulièrement les joints toriques au moyen d'un lubrifiant soluble dans l'eau à base de glycérine. La vaseline peut également être utilisée, mais elle peut raccourcir la durée de vie des joints toriques.

#### Inserts

Lorsqu'un insert est plié, altéré et /ou usé sur plus de 2 mm, il perd de sa performance et doit être remplacé. Contrôlez une fois par semaine la longueur de l'insert en la comparant à un modèle sur la Carte de vérification d'inserts.

#### Remplacement des fusibles

- 1. Débranchez le cordon d'alimentation de la prise de courant et de l'appareil.
- 2. Ouvrez la boîte à fusibles à l'arrière du détartreur de l'appareil.
- 3. Contrôlez l'état des fusibles. Remplacez tout fusible endommagé. Assurez-vous que les spécifications du fusible soient conformes aux Données techniques reprises à la page 26.





#### Prudence

Un lubrifiant dérivé du pétrole utilisé sur les joints toriques peut raccourcir leur durée de vie.



#### **AVERTISSEMENT**

Un insert plié, altéré, éraflé et / ou usé sur plus de 2 mm perd de sa performance et doit être remplacé. Une utilisation prolongée peut entraîner une cassure de l'insert et blesser le patient. L'utilisateur doit être conscient que les instruments ultrasoniques de faible diamètre peuvent se briser à tout moment. S'ils ne sont pas utilisés correctement ou s'ils sont utilisés avec trop d'énergie ou de force, l'instrument SE BRISERA.



## 6. Diagnostic de pannes

Type de problème	Voir
A. L'unité ne répond pas et aucun voyant n'est allumé sur le panneau de commande.	Page 23
B. Les voyants clignotent sur le panneau de commande.	Page 24
C. Absence de vibration de l'insert	Page 24
<b>D.</b> Faibles vibrations de l'insert	Page 24
E. Débit d'eau insuffisant ou nul	Page 25
F. L'insert ne s'adapte pas correctement dans la pièce à main.	Page 25
G. Difficulté d'extraction de l'ErgoGrip	Page 25
H. Surchauffe de la pièce à main	Page 25
I. Voyant LED faiblement ou non éclairé	Page 25

## A. L'unité ne répond pas et aucun voyant n'est allumé sur le panneau de commande.

- 1. Assurez-vous que le cordon d'alimentation est correctement branché et contrôlez la tension (120 V / 230 V).
- 2. Contrôlez le fusible et remplacez-le, si nécessaire. Reportez-vous à la section « Maintenance » du manuel d'utilisation.
- 3. Veillez à ce que la prise murale et le tableau des fusibles de votre cabinet sont en état.
- 4. Si le problème persiste, veuillez contacter votre distributeur pour une assistance technique en mentionnant le code d'erreur E-X02.



#### B. Les voyants clignotent sur le panneau de commande

Quatre voyants bleus clignotent simultanément sur le panneau de commande.	Vérifiez si le câble de la pédale de commande est branché aux deux extrémités et s'il n'est pas endommagé.
Le voyant bleu situé à côté du bouton MARCHE (ON) clignote en alternance avec trois autres voyants bleus du pan- neau de commande.	Veillez à ce que la pièce à main du détartreur est correctement connectée.
Trois voyants jaunes clignotent successivement.	Le mode de fonctionnement n'a pas été sélectionné. Veuillez le sélectionner en appuyant sur l'un des boutons situés à côté des voyants jaunes.
Le voyant situé à côté du bouton C clignote.	La fonction de nettoyage a été activée. Attendez la fin de la procédure de nettoyage. Au terme de celle-ci, le clignotement du voyant s'arrêtera automatiquement.

#### C. Absence de vibration de l'insert

- 1. Assurez-vous que l'insert soit bien serré. Utilisez de préférence une clé dynamométrique et serrez l'insert dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'à ce que la clé se bloque. (La clé dynamométrique empêche un serrage excessif de l'insert.)
- 2. Vérifiez si le voyant vert situé sous les boutons du panneau de commande est allumé. Dans la négative, reportez-vous à la section A de la page 23.
- 3. Contrôlez si l'appareil est sous tension en appuyant sur le bouton MARCHE et si le voyant bleu situé à côté du bouton MARCHE est allumé.
- 4. Assurez-vous que le mode de fonctionnement a été sélectionné en appuyant sur l'un des boutons du mode de fonctionnement et que l'un des voyants jaunes du panneau de commande est allumé
- 5. Essayez de remplacer la pièce à main, si vous avez une telle pièce en réserve.
- 6. Essayez de remplacer le câble de la pédale de commande, si vous avez une telle pièce en réserve.
- 7. Essayez de remplacer la pédale de commande, si vous avez une telle pièce en réserve.
- 8. Si le problème persiste, veuillez contacter votre distributeur pour une assistance technique en mentionnant le code d'erreur E-S01.

#### D. Faibles vibrations de l'insert

- 1. Assurez-vous que l'insert soit bien serré. Utilisez de préférence une clé dynamométrique et serrez l'insert dans le sens des aiguilles d'une montre jusqu'à ce que la clé se bloque. (La clé dynamométrique empêche un serrage excessif de l'insert.)
- 2. Vérifiez si l'insert n'est pas usé. Utilisez une fiche de contrôle d'insert pour évaluer le degré d'usure ou essayez un insert neuf. N'employez que des inserts LM-Instruments d'origine pour une performance fiable.
- 3. Essayez de remplacer la pièce à main, si vous avez une telle pièce en réserve.
- 4. Si le problème persiste, veuillez contacter votre distributeur pour une assistance technique en mentionnant le code d'erreur E-S02.



#### E. Débit d'eau insuffisant ou nul lorsque la pédale de commande est activée

- 1. Si l'unité est équipée d'une bouteille à eau : assurez-vous que la bouteille à médicament / eau est branchée correctement, c'est-à-dire que le couvercle est bien serré et parfaitement inséré dans le connecteur. Contrôlez si les joints toriques et le connecteur sont en bon état. Remplacez les joints toriques s'ils sont usés. Les joints toriques peuvent être enduits d'un lubrifiant à base de glycérine (ou vaseline).
- 2. Si l'unité est connectée à l'eau du robinet : assurez-vous que le cordon de l'eau du robinet est correctement branché à l'arrière de l'appareil et que le système d'alimentation en eau est en état (robinet ouvert et filtre éventuel en état).
- 3. Assurez-vous que le mode sec (Air-Blow) n'est pas activé, c'est-à-dire que le voyant bleu situé à côté de l'icône montrant une goutte d'eau barrée n'est pas allumé. S'il est allumé, appuyez sur le bouton "ON".
- 4. Ouvrez complètement la bague de réglage de l'eau de la pièce à main (points alignés).
- 5. Essayez un autre insert.
- 5. Utilisez le LM-ProPower Fixer pour vérifier si le canal d'eau à l'intérieur de la pièce à main n'a pas été encombré pendant l'autoclavage. Insérez délicatement le Fixer dans la pièce à main du côté du connecteur du cordon. (Pour éviter tout encombrement du cordon, la bague de réglage de l'eau de la pièce à main doit être complètement ouverte avant la stérilisation dans l'autoclave.)
- 6. Si le problème persiste, veuillez contacter votre distributeur pour une assistance technique en mentionnant le code d'erreur E-S04.

#### F. L'insert ne s'adapte pas correctement dans la pièce à main

- 1. Nettoyez les filetages de la pièce à main à l'air comprimé et essayez un nouvel insert.
- 2. Si le problème persiste, il se peut que les filetages de la pièce à main soient endommagés et qu'il faille la remplacer. Si tel est le cas, veuillez contacter votre distributeur en mentionnant le code d'erreur E-S06.

#### G. Difficulté d'extraction de l'ErgoGrip de la pièce à main

- 1. Empoignez précautionneusement l'ErgoGrip à proximité de la lentille et tournez-le pour le dégager de la pièce à main.
- 2. Si le problème persiste, remplacez l'ErgoGrip.

#### H. Surchauffe de la pièce à main pendant son utilisation

- 1. Vérifiez que le débit du fluide est suffisant (au moins 20 ml/min).
- 2. Si le problème persiste, remplacez la pièce à main et contactez votre distributeur.

#### I. Voyant LED faiblement ou non éclairé

- 1. Veuillez noter qu'il existe deux modèles d'ErgoGrip présentant des différences aux niveaux des lentilles, du style d'éclairage et de l'intensité de celui-ci, à savoir les modèles « ErgoGrip LED » et « ErgoGrip FocusLED ».
- 2. Veillez à ce que la lentille de l'ErgoGrip soit transparente et propre. Le cas échéant, nettoyezla ou remplacez-la.
- 3. Essayez de remplacer la pièce à main, si vous avez une telle pièce en réserve.
- 4. Si le problème persiste, veuillez contacter votre distributeur pour une assistance technique en mentionnant le code d'erreur E-S03.



## 7. Données techniques

Fabricant	LM-Instruments Oy PL 88 (Norrbyn rantatie 8) FI-21601 Parainen, FINLANDE		
Modèle	LM-ProPower UltraLED		
Classification	EN60601-1 : Classe 1, Type B 93/42/ UE : Dispositifs médicaux, classe IIa		
Lxl.xH.	270 x 140 x 165 mm (sans la bouteille)		
Poids	2900 g		
Tension	100 Vca, 50 - 60 Hz 115 Vca, 50 - 60 Hz 230 Vca, 50 - 60 Hz		
Fusible primaire	T500 mAH, 250 V, Ø 5 x 20 mm (100 Vca) T400 mAH, 250 V, Ø 5 x 20 mm (115 Vca) T200 mAH, 250 V, Ø 5 x 20 mm (230 Vca)		
Cordon d'alimentation	Séparé, avec borne de terre de protection		
Consommation électrique	Max. 40 VA		
Consommation électrique du détartreur	Max. 24 VA		
Puissance de sortie du détartreur	Max. 10 W (24 kHz - 28 kHz, mise au point automatique)		
Toma émitimo embiente	Transport et entreposage De - 40 °C à 70 °C (de - 40 °F à 158 °F)		
Température ambiante	En service De 10 °C à 40 °C (de 50 °F à 104 °F)		
Humidité relative	Transport et entreposage De 10 % à 100 %		
Humidite relative	En service De 10 % à 95 %		
Pression de l'alimentation en eau (Modèle connecté à l'eau du robinet)	1 - 10 bars (0,1 - 1,0 MPa, 14,5 - 145 PSI)		
Consommation d'eau	10 - 50 ml/min		
Volume de la bouteille (Modèle bouteille)	500 ml		

L'installation et le service du produit doivent seulement être effectués par le personnel de service autorisé par le manufacteur.





#### **AVERTISSEMENT**

Immédiatement après l'utilisation de tout type de médicament dans la bouteille à médicament, remplissez la bouteille d'eau pure et lancez le cycle automatique de nettoyage jusqu'à ce que de l'eau claire sorte de la pièce à la main.

#### Médicaments pouvant être utilisés

- Eau pure
- Chlorure de cétylpyridinium
- Chlorhexidine
- Huiles essentielles
- Peroxyde d'hydrogène, 3 % USP
- Polyvidone iodée en solution à 10 %
- Solution saline
- Extrait de sanguinaria
- Hypochlorite de sodium en solution à 1 %



# 8. Garantie et déclaration de conformité

## 8.1. Termes de Garantie

La présente garantie limitée s'applique à la vente de produits LM-Instrument Oy (ci-après dénommés les « Produits ») à toute société ou personne par le fabricant LM-Instruments Oy (ci-après dénommé le « Fabricant »).

Le Fabricant garantit par la présente que les Produits seront exempts de toute défectuosité découlant de défauts de matériau ou de malfaçons pour une période de vingt-quatre (24) mois, à compter de la date d'achat du client auprès d'un distributeur agréé (ci-après dénommé le « Distributeur agréé ») du Fabricant. La période de garantie est exceptionnellement réduite à trois (3) mois pour tous les produits ayant intrinsèquement une durée de vie inférieure à vingt-quatre (24) mois suite à leur usure normale. La liste inclut les inserts des détartreurs ultrasoniques.

La garantie ne s'applique pas aux Produits ni aux pièces de ceux-ci qui ont fait l'objet d'un usage abusif, d'une mauvaise utilisation, d'une négligence ou d'un accident, ou qui n'ont pas été connectés à une source d'alimentation correcte; qui ont fait l'objet d'une modification, d'une altération ou de l'adjonction d'un élément, sans l'autorisation écrite du Fabricant; dont l'installation ou l'exploitation viole les instructions d'installation, d'utilisation ou d'entretien; qui s'usent normalement en cours de fonctionnement.

Aux termes de la présente garantie, l'unique recours est exclusivement limité à la correction ou au contournement des erreurs, ou à la réparation ou au remplacement de pièces défectueuses des Produits par le Fabricant, l'usine EXW du Fabricant, à condition qu'une réclamation écrite relative au défaut soit envoyée audit Fabricant dans la période de garantie, que la pièce originale soit retournée à l'usine du Fabricant par le Distributeur agréé et que l'inspection effectuée par le Fabricant confirme l'existence d'un tel défaut.

En vertu de la présente garantie, le client doit contacter le Distributeur agréé auprès duquel il a acheté les Produits pour toute demande de réparation ou de remplacement et il est tenu d'envoyer une réclamation écrite relative aux défauts, accompagnée du Produit d'origine audit Distributeur agréé.

La présente garantie devient caduque lorsque l'entretien ou toute réparation est effectué par des personnes non autorisées par le Fabricant.

Tout produit non manufacturé par le Fabricant n'est couvert que par l'éventuelle garantie fournie par le fabricant dudit produit.

La présente garantie constitue l'unique garantie du Fabricant vis-à-vis des Produits et ledit Fabricant rejette toute autre garantie, qu'elle soit de qualité marchande, d'adéquation à un usage particulier ou autre, ainsi que toute garantie et toute responsabilité, explicites ou implicites, imposées par la loi ou non. Le Fabricant n'assumera aucune responsabilité quelle qu'elle soit pour tout dommage général, consécutif ou accessoire, pour toute perte d'utilisation ou perte de profits en raison de toute négligence ou autre dudit Fabricant liée à la vente, à la livraison, à l'installation, à la réparation ou à l'utilisation des Produits.



Le Fabricant décline toute responsabilité quelle qu'elle soit découlant de lésions corporelles, de pertes ou dommages de quelque nature que ce soit, imputables au Distributeur agréé, au client ou à toute autre personne, ou pour tous dommages et intérêts fixés ou revendiqués à son encontre. Par ailleurs, ledit Fabricant rejette toute responsabilité raisonnablement encourue ou imposée par toute autre personne autre que par ledit Fabricant des suites de la manipulation, de l'utilisation, du fonctionnement, de l'entretien ou des réparations des Produits. En vertu des dispositions de la législation en matière de responsabilité relative aux produits, la présente exclusion de responsabilité n'est pas d'application en cas de lésions corporelles ou d'endommagement de biens découlant de l'utilisation privée des Produits.



On ne permet aucune modification de l'equipment.

#### 8.2. Déclaration de conformité

Par la présente, le fabricant déclare que l'appareil LM-ProPower UltraLED, de classe I, type B selon la norme EN60601-1, et équipé d'accessoires d'origine, est conforme aux exigences fondamentales de la directive européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux, en ce qui concerne les normes harmonisées suivantes :

IEC 60601-1: 3<sup>ème</sup> éd. 2005

EN 60601-1:2006

Classification: Dispositifs médicaux, classe IIa.

**C**€<sub>0537</sub>



# 8.3. Compatibilité électromagnétique - Conseils et déclaration du fabricant

#### Guidance and manufacturer's declaration - electromagnetic emissions

The LM-ProPower is intended for use in the electromagnetic environment specified below.

The customer or the user of the LM-ProPower should assure that it is used in such an environment.

Emission test	Compliance	Electromagnetic environment - guidance	
RF emissions CISPR 11	Group 1	The LM-ProPower uses RF energy only for its internal function. Therefore, it's RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.	
RF emissions CISPR 11	Class B		
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not applicable	The LM-ProPower is suitable for use in all establishments, including domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.	
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable		

#### Guidance and manufacturer's declaration - electromagnetic immunity

The LM-ProPower is intended for use in the electromagnetic environment specified below.

The customer or the user of the LM-ProPower should assure that it is used in such an environment.

Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment - guidance	
Electrostatic discharge (ESD)	±6 kV contact	±6 kV contact	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with	
IEC 61000-4-2	±8 kV air	±8 kV air	synthetic material, the relative humidity should be at least 30%.	
Electrical fast transient/burst	±2 kV for power supply lines	±2 kV for power supply lines	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital	
IEC 61000-4-4	±1 kV for input/output lines	±1 kV for input/output lines	environment.	
Surge	±1 kV differential mode	±1 kV differential mode	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital	
IEC 61000-4-5	±2 kV common mode	±2 kV common mode	environment.	
Voltage dips, short interruptions and voltage varaiations on power supply	$<5\% U_{T}$ (>95 % dip in U <sub>T</sub> ) for 0,5 cycle	<5 % $U_{\rm T}$ (>95 % dip in $U_{\rm T}$ ) for 0,5 cycle	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of the LM-ProPower requires continued operation during power mains i interruption, it is recommended that the LM-ProPower be powered from an uninterruptible power supply or battery.	
input lines	40 % $U_{\rm T}$ (60 % dip in $U_{\rm T}$ ) for 5 cycles	40 % $U_{\rm T}$ (60 % dip in $U_{\rm T}$ ) for 5 cycles		
IEC 61000-4-11	70 % $U_{\rm T}$ (30 % dip in $U_{\rm T}$ ) for 25 cycles	70 % $U_{\rm T}$ (30 % dip in $U_{\rm T}$ ) for 25 cycles		
	$<$ 5 % $U_{\rm T}$ (>95 % dip in $U_{\rm T}$ ) for 5 sec	<5 % $U_{\rm T}$ (>95 % dip in $U_{\rm T}$ ) for 5 sec		
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field	3 A/m	3 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment.	
IEC 61000-4-8				
NOTE $U_T$ is the a.c. mains voltage prior to application of the test level.				



#### Guidance and manufacturer's declaration - electromagnetic immunity

The LM-ProPower is intended for use in the electromagnetic environment specified below.

The customer or the user of the LM-ProPower should assure that it is used in such an environment.

Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment - guidance
			Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the LM-ProPower including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter.
			Recommended separation distance
Conducted RF	3 Vrms	3 V	$d = 1,2\sqrt{P}$
IEC 61000-4-6	150 kHz to 80 MHz		
Radiated RF	3 V/m	3 V/m	d = 1,2√P 80 MHz to 800 MHz
IEC 61000-4-3	80 MHz to 2,5 GHz		
			$d = 2.3\sqrt{P}$ 800 MHz to 2,5 GHZ
			were <i>P</i> is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and <i>d</i> is the recommended separation distance in metres (m).
			Field strengths from fixed RF transmitters as deter-
			mined by an electromagnetic site survey, a should be less than the compliance level in each frequency range. b
			Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol:

NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the higher frequency range applies.

NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

Field strengths from fixed transmitters, such as base stations fro radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radio, AM and FM radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters. an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the LM-ProPower is used exceeds the applicable RF compliance level above, the LM-ProPower should be observed to verify normal operation. If abnormal performance is observed additional measures may be necessary, such as reorienting or relocating the LM-ProPower.

b Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.



## Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the LM-ProPower

The LM-ProPower is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the equipment can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the LM-ProPower as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

	Separation distance according to frequency of transmitter			
Rated maximum output power of transmitter  W	150 kHz to 80 MHz d = $1,2\sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz d = 1,2√P	800 MHz to 2,5 GHz d = $2,3\sqrt{P}$	
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	

For transmitters rated at a maximum output power not listed above, the recommended separation distance d in metres (m) can be estimated using the equation applicable to the frequency of the transmitter, where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer.

NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.

NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

## **LM-Instruments Oy**

PL 88 (Norrbyn rantatie 8)
FI-21601 Parainen
Finnland
Tél. +358 2 4546 400
Fax +358 2 4546 444

info@Iminstruments.com www.Iminstruments.com