

PEOPLE HAVE PRIORITY



Инструкция по эксплуатации



Хирургия

Прямые наконечники с подсветкой
мини-LED+ и генератором
S-9 L G, S-11 L G

Прямые наконечники без оптики
S-9, S-10, S-11, S-12, S-15, S-16

Содержание

Символы	4
в инструкции по эксплуатации	4
на медицинском изделии/упаковке	5
1. Введение	6
2. Указания по технике безопасности	9
3. Описание изделия	14
4. Ввод в эксплуатацию	16
Установка/снятие	16
Вращающиеся инструменты.....	18
Замена вращающегося инструмента	19
Пробное включение.....	20
5. Очистка и обслуживание	21
Общие указания.....	21
Ограничения при подготовке.....	23

Первичная обработка в месте применения	24
Ручная очистка	25
Ручная дезинфекция	33
Автоматизированная очистка и дезинфекция.....	34
Сушка	36
Контроль, обслуживание и проверка	37
Упаковка	44
Стерилизация	45
Хранение	47
6. Сервисное обслуживание	48
7. Принадлежности и запасные части W&H.....	49
8. Технические данные	50
9. Утилизация.....	53
Информация о гарантии.....	54
Авторизованные фирмой W&H партнеры по сервисному обслуживанию.....	55



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!
(риск травмы)



ВНИМАНИЕ!
(риск причинения
материального ущерба)



Общие пояснения,
не несущие информации
об угрозе для людей или
предметов



Запрещается
утилизация вместе
с бытовыми отходами


R_xonly


Осторожно!


Согласно федеральному законодательству США, продажа этого медицинского изделия может осуществляться только по указанию практикующего врача, стоматолога или другого медицинского специалиста с допуском к работе в конкретном штате, в котором он хочет использовать указанное медицинское изделие или поручить его использование иным лицам.


СИМВОЛЫ


на медицинском изделии/упаковке


 Маркировка CE
с идентификатором
уполномоченного органа


 DataMatrix Code для
получения информации
об изделии, в том числе
UDI (Unique Device
Identification)


 Структура данных
в соответствии
с Health Industry Bar Code

 Номер по каталогу


 С возможностью
термической
дезинфекции

 Стерилизация
до указанной
температуры

 Серийный номер

 Оознавательный
знак Лаборатории UL
указывает на соответствие
требованиям
к безопасности,
действующим в Канаде
и США

 Медицинское изделие

 Дата изготовления

1. Введение

Политика контроля качества фирмы W&H направлена в первую очередь на удовлетворенность клиентов. Медицинское изделие разработано, изготовлено и испытано с учетом законодательных и нормативных требований.

Для безопасности врача и пациента

Перед первым использованием ознакомьтесь с инструкцией по эксплуатации. Приведенные в ней пояснения обеспечат бесперебойное, экономичное и безопасное использование медицинского изделия.



Соблюдайте указания по технике безопасности.

Назначение

Хирургическая обработка органического твердого вещества.




Использование медицинского изделия не по назначению может привести к его повреждению и, как следствие, стать причиной опасности для пациента, пользователя и третьих лиц.

Квалификация пользователя

Медицинское изделие было разработано и спроектировано в первую очередь для врачей.

Соответствие директивам ЕС

 Медицинское изделие соответствует директиве 93/42/ЕЭС.
0297

Ответственность производителя

Производитель несет ответственность за безопасность, надежность и производительность медицинского изделия только при условии соблюдения следующих указаний.

- > Медицинское изделие разрешается использовать в соответствии с настоящей инструкцией по эксплуатации.
- > Медицинское изделие не содержит деталей, подлежащих ремонту силами пользователя.
- > Усовершенствование или ремонт разрешается производить только у авторизованного фирмой W&H партнера по сервисному обслуживанию (см. стр. 55).

Профессиональное использование

Медицинское изделие предназначено исключительно для профессионального использования в соответствии с его назначением при условии соблюдения действующих норм по охране труда и предотвращению несчастных случаев, а также настоящей инструкции по эксплуатации.

Подготовка и обслуживание медицинского изделия разрешаются только лицам, ознакомленным с правилами инфекционной безопасности, защиты медперсонала и пациентов.

Фирма W&H не несет гарантийных обязательств и ответственности по иным претензиям в случае ненадлежащего применения (например, нарушения требований гигиены и правил ухода за изделием), несоблюдения указаний и рекомендаций, использования принадлежностей и запасных частей, не разрешенных к применению фирмой W&H.



Обо всех серьезных происшествиях, связанных с медицинским изделием, необходимо сообщать производителю и компетентным органам!

2. Указания по технике безопасности



- > Перед первым вводом в эксплуатацию медицинское изделие должно находиться в помещении с комнатной температурой в течение 24 часов.
- > При работе с медицинскими изделиями разрешается использовать только подающие установки, которые соответствуют требованиям норм IEC 60601-1 (EN 60601-1) и IEC 60601-1-2 (EN 60601-1-2).
- > Обеспечивайте надлежащие условия применения и охлаждения.
- > Необходимы постоянная подача подходящей охлаждающей жидкости в достаточном объеме и надлежащий отсос.
- > В случае прекращения подачи охлаждающей жидкости необходимо немедленно выключить медицинское изделие.
- > Перед каждым использованием проверяйте медицинское изделие на предмет повреждений и недостаточного закрепления деталей.
- > При наличии повреждений не используйте медицинское изделие.
- > Установите или устанавливайте медицинское изделие только после полной остановки мотора.
- > Перед каждым использованием выполняйте пробное включение.
- > Не допускайте перегрева обрабатываемого участка.



- > Не допускайте контакта мягких тканей с насадкой прямого наконечника (опасность ожога)!
- > Не допускайте контакта светодиода с мягкими тканями (опасность ожога из-за нагрева светодиода).
- > Запрещается использовать медицинское изделие в качестве светового зонда.
- > Запрещается смотреть на светодиодную лампу незащищенными глазами.



Медицинское изделие не допущено к эксплуатации во взрывоопасных зонах.



Медицинское изделие отличается повышенным коэффициентом полезного действия (КПД) в сравнении с традиционными угловыми наконечниками и используется с приводными установками фирмы W&H Implantmed SI-9xx, SI-10xx, Elcomed SA-2xx и SA-3xx.

При использовании приводных установок, не сертифицированных для использования с данным медицинским изделием, следует снизить необходимый крутящий момент при бл. наполовину. Пояснение: для достижения момента вращающегося инструмента 50 Н·см крутящий момент установки W&H Elcomed 100/200 следует настраивать на 30 Н·см.

Использование медицинского изделия с хирургическими устройствами помимо Implantmed SI-9xx, SI-10xx, Elcomed SA-2xx и SA-3xx, в особенности с устройствами без функции калибровки, сопряжено с риском (опасностью травмирования), который должен учитываться пользователем. Фирма W&H настоятельно рекомендует не допускать подобного использования. Ответственность лежит исключительно на пользователе. Производитель не несет никакой ответственности.

Риски, связанные с электромагнитными полями



Электрические, магнитные и электромагнитные поля могут влиять на функциональность имплантируемых систем, таких как электрокардиостимулятор или имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор (ИКД).

- > Перед использованием медицинского изделия узнайте у пациента и пользователя, нет ли у них в организме имплантированных систем, и проверьте возможность использования изделия.
- > Оцените соотношение риска и положительного эффекта.
- > Медицинское изделие не должно находиться вблизи имплантированных систем.
- > Примите соответствующие меры предосторожности на случай возникновения экстренной ситуации и сразу же реагируйте на любые изменения состояния здоровья.
- > Такие симптомы, как усиленное сердцебиение, неравномерный пульс и головокружение, могут быть показателями проблем с кардиостимулятором или ИКД.

Очистка и обслуживание перед первым использованием



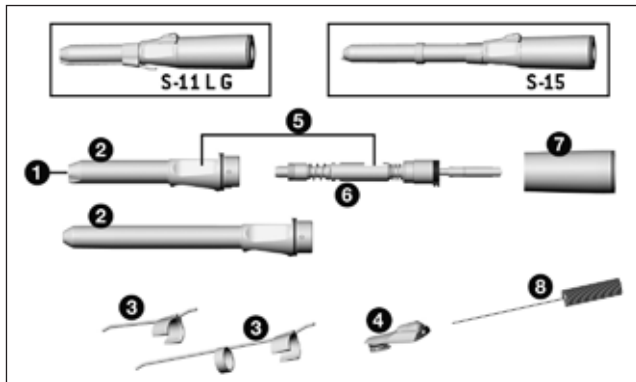
- > Медицинское изделие поставляется заваренным в полиэтиленовую пленку и не стерилизованным.
- > Полиэтиленовая пленка и упаковка стерилизации не подлежат.



- > Произведите очистку, дезинфекцию и смазку медицинского изделия.
- > Произведите стерилизацию медицинского изделия, иглы для очистки каналов и трубки охлаждающей жидкости.

3. Описание изделия

S-11 L G, S-11, S-15



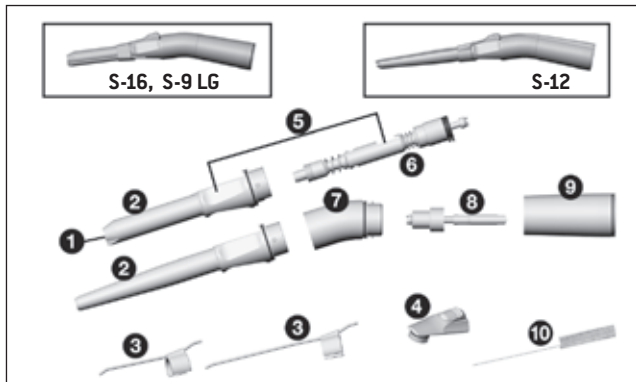
- 1 Светодиод (только S-11 L G)
- 2 Насадка прямого наконечника *
- 3 Трубка охлаждающей жидкости (регулируемая)
- 4 Ручка фиксатора
- 5 Поверхность ручки фиксатора
- 6 Вал
- 7 Гильза рукоятки *
- 8 Игла для очистки каналов, длинная

* Символы на деталях 2 и 7

- Гильза рукоятки открыта
- ↔ Направление вращения
- ▲ Гильза рукоятки заблокирована

3. Описание изделия

S-9 L G, S-9, S-10, S-12, S-16



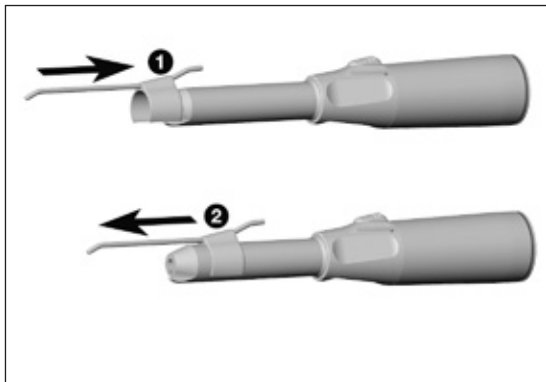
- 1 Светодиод (только S-9 L G)
- 2 Насадка прямого наконечника *
- 3 Трубка охлаждающей жидкости (регулируемая)
- 4 Ручка фиксатора
- 5 Поверхность ручки фиксатора
- 6 Вал
- 7 Коленчатое соединение *
- 8 Вал захвата
- 9 Гильза рукоятки *
- 10 Игла для очистки каналов, длинная

* Символы на деталях 2, 7 и 9

☐ Гильза рукоятки открыта

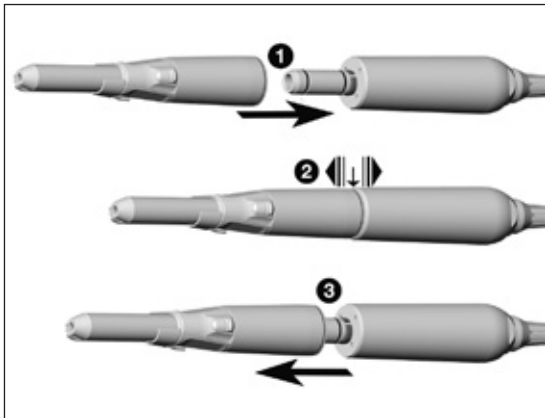
↔ Направление вращения

▲ Гильза рукоятки заблокирована



Трубка охлаждающей жидкости

- ➊ Надвиньте трубку охлаждающей жидкости.
или
- ➋ Снимите трубку охлаждающей жидкости.



Медицинское изделие



Запрещается устанавливать и снимать медицинское изделие во время его эксплуатации!

❶ Соедините медицинское изделие с мотором.



При использовании стопора против вращения между мотором и медицинским изделием:

см. инструкцию по эксплуатации блока управления.



❷ Проверьте надежность крепления.

❸ Снимите медицинское изделие.

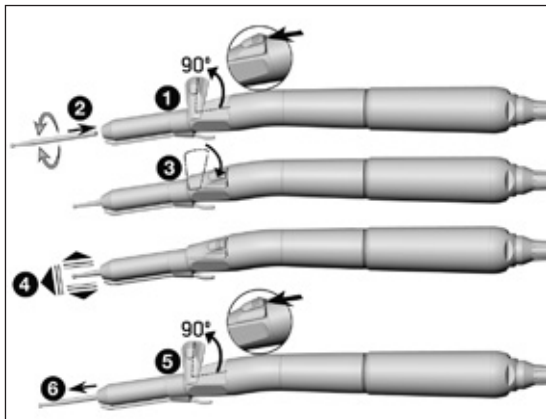
Вращающиеся инструменты



- > Используйте вращающиеся инструменты только в безупречном состоянии и следите за направлением вращения вращающегося инструмента. Соблюдайте инструкции производителя.
- > Вставляйте вращающийся инструмент только после полной остановки медицинского изделия.
- > Запрещается прикасаться к вращающемуся или работающему по инерции после выключения инструменту.
- > Запрещается нажимать ручку фиксатора медицинского изделия во время использования. Это приводит к отделению вращающегося инструмента, повреждению системы зажима и/или к нагреву медицинского изделия. Опасность ожога!



- > Если крутящий момент вращающегося инструмента превышает 30 Н·см, то следует использовать закаленные стержни боров (> 50 HRC, > 520 HV, опасность деформации).



Замена вращающегося инструмента

- 1 Разблокируйте и поверните ручку фиксатора.
- 2 Вставьте вращающийся инструмент до упора.
- 3 Переведите ручку фиксатора в исходное положение.



- 4 Проверьте надежность крепления.
или

- 5 Разблокируйте и поверните ручку фиксатора.
- 6 Снимите вращающийся инструмент.

Пробное включение



Не держите медицинское изделие на уровне глаз!

- > Вставьте вращающийся инструмент.
- > Включите медицинское изделие.



В случае обнаружения неисправностей при эксплуатации (например, вибрации, необычных шумов или нагрева, прекращения подачи охлаждающей жидкости или негерметичности) **необходимо немедленно выключить медицинское изделие** и обратиться к авторизованному фирмой W&H партнеру по сервисному обслуживанию.



> Соблюдайте местные и национальные законы, директивы, нормы и стандарты по очистке, дезинфекции и стерилизации.



> Используйте защитную одежду, защитные очки, защитную маску и перчатки.



> Для ручной сушки используйте только отфильтрованный сжатый воздух без содержания масла с максимальным рабочим давлением 3 бар.

Чистящие и дезинфицирующие средства



- > Соблюдайте указания, инструкции и предупреждения производителей чистящих и/или дезинфицирующих средств.
- > Используйте только чистящие средства, предназначенные для очистки и/или дезинфекции медицинских изделий из металла и пластмассы.
- > В обязательном порядке соблюдайте указания производителя дезинфицирующего средства о концентрации и времени обработки.
- > Используйте дезинфицирующие средства, эффективность которых была проверена и признана, например, следующими организациями: Verbund für Angewandte Hygiene e.V. (VAH = Общество прикладной гигиены Германии), Österreichische Gesellschaft für Hygiene, Mikrobiologie und Präventivmedizin (ÖGHMP = Австрийское общество гигиены, микробиологии и профилактической медицины), Food and Drug Administration (FDA = Управление по контролю за пищевыми продуктами и лекарственными средствами) или U.S. Environmental Protection Agency (EPA = Агентство США по охране окружающей среды).



Если указанные чистящие и дезинфицирующие средства недоступны, пользователь обязан подтвердить соответствие применяемого им метода установленным требованиям.



Срок службы и работоспособность медицинского изделия в значительной степени зависят от механических воздействий на него во время работы и действия химических веществ при подготовке.

- > Отправляйте изношенные или поврежденные медицинские изделия и/или изделия с изменением характеристик материалов авторизованному фирмой W&H партнеру по сервисному обслуживанию.

Циклы подготовки



- > Мы рекомендуем проводить регулярное сервисное обслуживание медицинского изделия W&H после 500 циклов подготовки или одного года использования.
- > Фирма W&H рекомендует заменять трубку охлаждающей жидкости через 100 циклов подготовки.



Производите очистку медицинского изделия сразу же после каждого применения, чтобы удалить возможную попавшую внутрь жидкость (например, кровь, слюну и т. д.) и предотвратить заклинивание внутренних деталей.

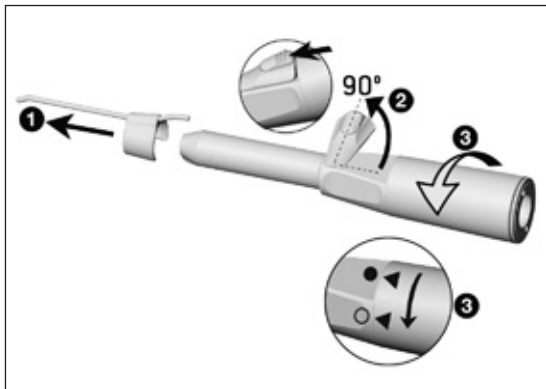
- > Дайте медицинскому изделию поработать на холостом ходу в течение не менее 10 секунд.
- > Обеспечьте промывку всех выходных отверстий.



- > Тщательно протрите всю поверхность медицинского изделия дезинфицирующим средством.
- > Извлеките вращающийся инструмент.
- > Снимите медицинское изделие.

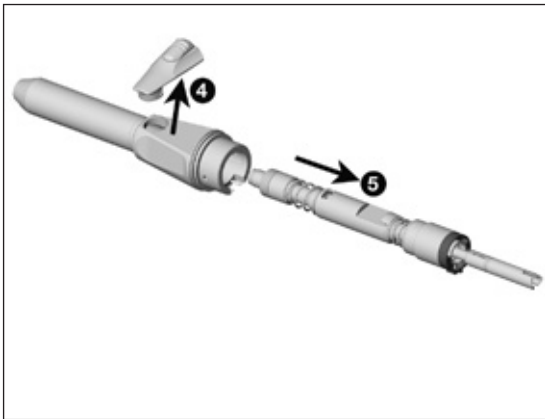


Обратите внимание на то, что использование дезинфицирующих средств при предварительной обработке служит только для индивидуальной защиты и не заменяет собой этапа дезинфекции после очистки.

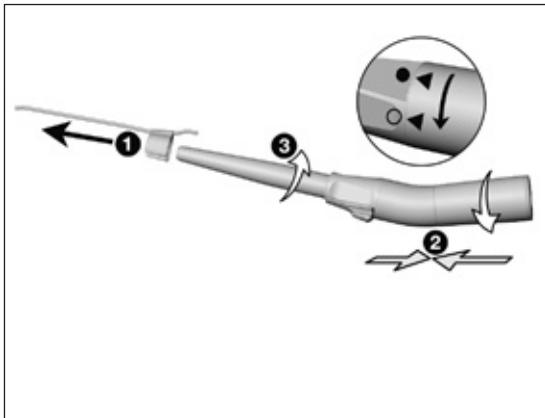


Разборка прямого медицинского изделия S-11 L G, S-11, S-15

- 1 Снимите трубку охлаждающей жидкости.
- 2 Разблокируйте и поверните ручку фиксатора.
- 3 Вращательным движением открутите гильзу рукоятки от насадки прямого наконечника.

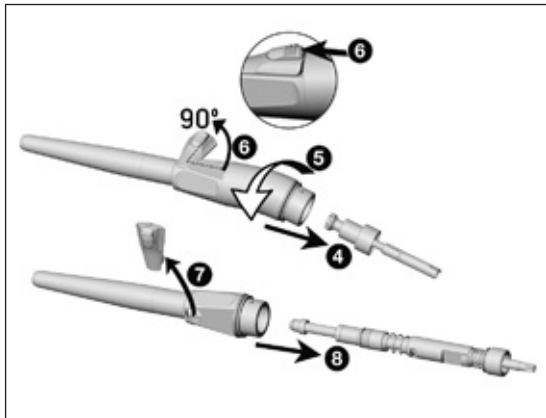


- 4 Снимите ручку фиксатора.
- 5 Снимите вал с насадки прямого наконечника.



Разборка углового медицинского изделия S-9 L G, S-9, S-10, S-12, S-16

- 1 Снимите трубку охлаждающей жидкости.
- 2 Сильно прижмите гильзу рукоятки к коленчатому соединению.
- 3 Вращательным движением открутите гильзу рукоятки от насадки прямого наконечника.

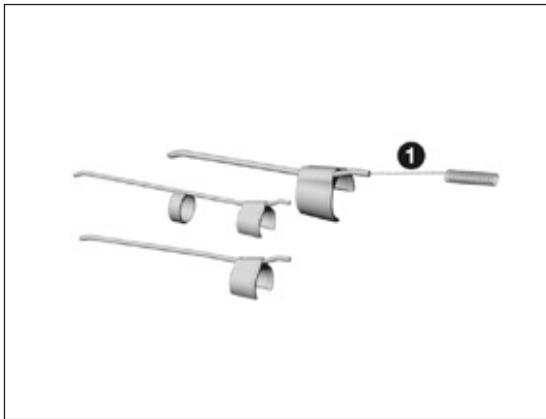


- 4 Извлеките вал захвата из коленчатого соединения.
- 5 Отверните коленчатое соединение с насадки прямого наконечника.
- 6 Разблокируйте и поверните ручку фиксатора.
- 7 Потяните вал до упора назад и извлеките ручку фиксатора.
- 8 Снимите вал с насадки прямого наконечника.





Запрещается помещать медицинское изделие в дезинфицирующий раствор или ультразвуковую камеру!

- > Очистите медицинское изделие под струей питьевой воды (< 35 °C/95 °F).
- > Промойте и очистите щеточкой все внутренние и наружные поверхности.
- > Несколько раз переместите подвижные части вперед-назад.
- > Удалите остатки жидкости с помощью сжатого воздуха.

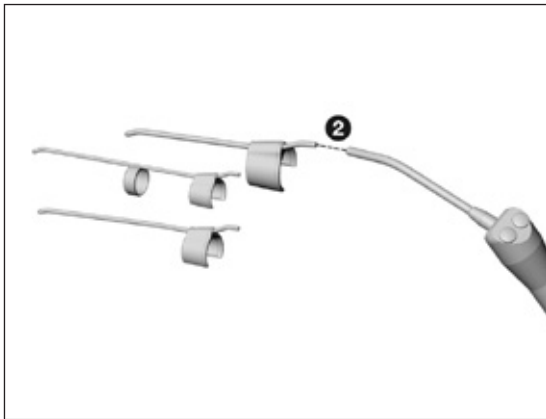


Очистка внешних трубок охлаждающей жидкости

 Трубку охлаждающей жидкости можно подготавливать в ультразвуковой камере и/или аппарате для очистки и дезинфекции.

 Иглу для очистки каналов можно очищать в ультразвуковой камере и/или аппарате для очистки и дезинфекции.

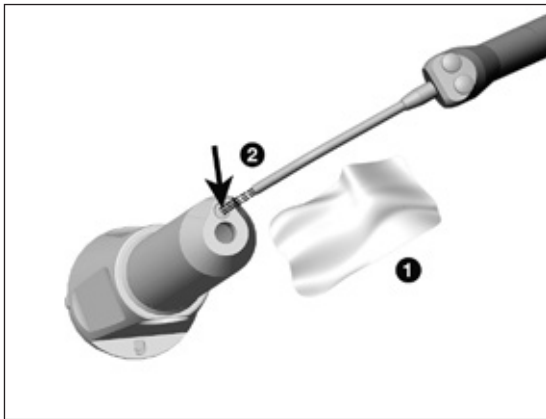
1 С помощью иглы для очистки каналов осторожно удалите грязь и отложения из выходных отверстий.



2 С помощью сжатого воздуха продуйте трубку охлаждающей жидкости и выходные отверстия.




В случае засорения выходных отверстий или трубок охлаждающей жидкости обратитесь к авторизованному фирмой W&N партнеру по сервисному обслуживанию.



Очистка светодиодной лампы S-9 L G, S-11 L G



Не допускайте появления царапин
на светодиодной лампе!

- 1 Промойте светодиод с помощью жидкости для очистки и салфетки из мягкой ткани.
 - 2 С помощью сжатого воздуха или салфетки из мягкой ткани с особой осторожностью высушите светодиод.
-  > После каждой очистки требуется производить осмотр.
- > В случае обнаружения неисправности светодиодной лампы выключите медицинское изделие и обратитесь к авторизованному партнеру по сервисному обслуживанию.



> W&H рекомендует производить дезинфекцию путем нанесения дезинфицирующих средств.



Подтверждение принципиальной пригодности медицинского изделия для эффективной ручной дезинфекции выдано независимой испытательной лабораторией, при этом применялись дезинфицирующие средства mikrozid® AF wipes (фирма Schülke & Mayr GmbH, Нордерштедт) и CaviWipes™ (фирма Metrex).



W&H рекомендует выполнять автоматизированную очистку и дезинфекцию с использованием аппарата для очистки и дезинфекции (RDG).

- > Соблюдайте указания, инструкции и предупреждения производителей аппаратов для очистки и дезинфекции, чистящих и/или дезинфицирующих средств.



Подтверждение принципиальной пригодности медицинского изделия для эффективной автоматизированной дезинфекции выдано независимой испытательной лабораторией, при этом применялись аппарат для очистки и дезинфекции Miele PG 8582 CD (Miele & Cie. KG, Гютерсло) и чистящее средство Dr. Weigert neodisher® MediClean forte (фирма Dr. Weigert GmbH & Co. KG, Гамбург) согласно норме ISO 15883.

- > Очистка при 55 °C (131 °F) — 5 минут.
- > Дезинфекция при 93 °C (200 °F) — 5 минут.



Автоматизированная очистка и дезинфекция внешних трубок охлаждающей жидкости



Используйте комплект адаптеров W&H
REF 07233500.

- 1 Вкрутите адаптер W&H в адаптер на рейке инжектора.
- 2 Навинтите промежуточный адаптер W&H на адаптер W&H.
- 3 Наденьте силиконовый шланг W&H на промежуточный адаптер W&H.
- 4 Вставьте внешнюю трубку охлаждающей жидкости в силиконовый шланг W&H.

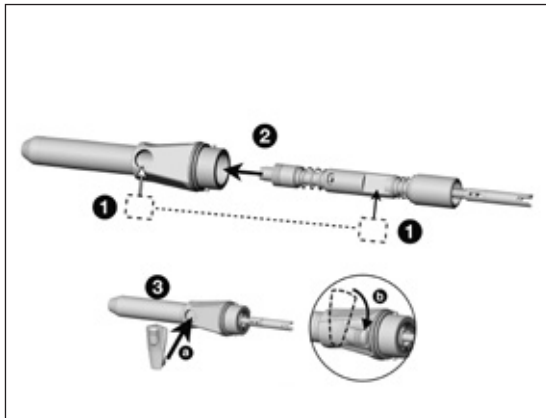


- > Убедитесь в том, что внутренние и наружные поверхности медицинского изделия полностью высохли после очистки и дезинфекции.
- > Удалите остатки жидкости с помощью сжатого воздуха.

Контроль



- > После очистки и дезинфекции проверьте медицинское изделие на отсутствие повреждений, видимых остатков загрязнений, а также на изменение состояния поверхностей.
- > Выполните повторную гигиеническую подготовку загрязненного медицинского изделия.
- > После очистки, дезинфекции и смазки выполните стерилизацию собранного медицинского изделия.



Сборка прямого медицинского изделия S-11 L G, S-11, S-15

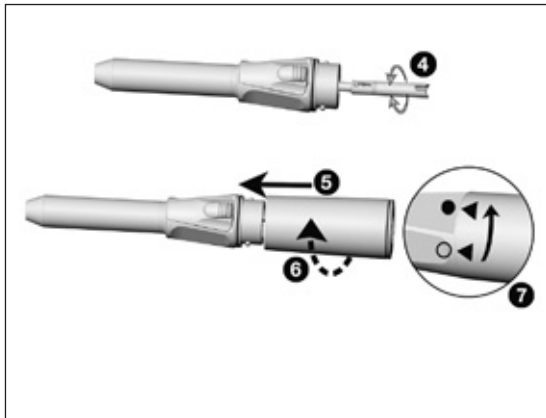


После очистки и дезинфекции снова соберите разобранное медицинское изделие:

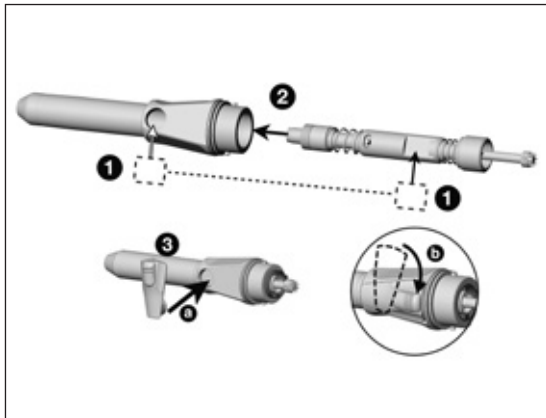
- > без трубки охлаждающей жидкости;
- > серийные номера должны быть идентичны.

- 1 Соблюдайте корректное положение поверхностей ручки фиксатора.
- 2 Вставьте вал в насадку прямого наконечника.
- 3 Вставьте ручку фиксатора (a) и поверните ее в исходное положение (b).

Только S-11 L G: сопоставьте позолоченные контакты вала и насадки прямого наконечника.



- 4 Вставьте вал в насадку прямого наконечника.
Проверьте свободное вращение вала.
- 5 Соедините гильзу рукоятки с насадкой прямого наконечника.
- 6 Поверните гильзу рукоятки до щелчка.
- 7 Обратите внимание на символы и поверните до фиксации.



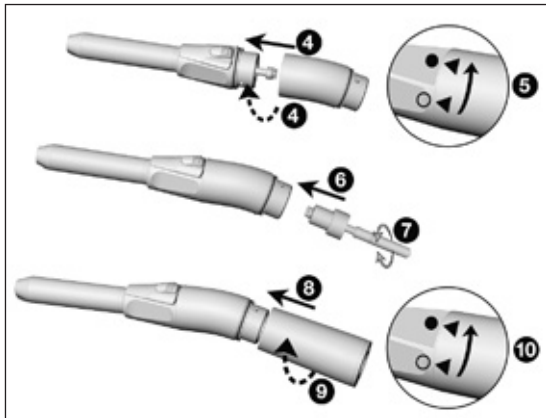
Сборка углового медицинского изделия S-9 L G, S-9, S-10, S-12, S16



После очистки и дезинфекции снова соберите разобранное медицинское изделие:

- > без трубки охлаждающей жидкости;
- > серийные номера должны быть идентичны.

- 1 Соблюдайте корректное положение поверхностей ручки фиксатора.
 - 2 Вставьте вал в насадку прямого наконечника.
 - 3 Вставьте ручку фиксатора (a) и поверните ее в исходное положение (b).
- Только S-9 L G:** сопоставьте позолоченные контакты вала и насадки прямого наконечника.



- 4 Вставьте вал в насадку прямого наконечника. Соедините коленчатое соединение с насадкой прямого наконечника.
- 5 Обратите внимание на символы и поверните до фиксации.
- 6 Установите вал захвата в коленчатое соединение.
- 7 Проверьте свободное вращение вала захвата.
- 8 Соедините гильзу рукоятки с коленчатым соединением.
- 9 Поверните гильзу рукоятки до щелчка.
- 10 Обратите внимание на символы и поверните до фиксации.

Смазка



- > Производите смазку сухого медицинского изделия сразу же после очистки и/или дезинфекции.

Рекомендуемые циклы обслуживания

- > Обязательно после каждой очистки внутренней поверхности
- > Перед каждой стерилизацией

С использованием спрея **Service Oil F1, MD-400** фирмы **W&H**

- > Следуйте указаниям на баллоне со спреем и на упаковке.
- или

С использованием аппарата **Assistina W&H**

- > Следуйте указаниям инструкции по эксплуатации аппарата Assistina.

Проверка после смазки



- > Направьте медицинское изделие вниз.
- > Включите медицинское изделие, чтобы выступило излишнее масло.
- > Удалите выступившее масло.
- > Излишнее масло может привести к перегреву медицинского изделия.



Помещайте медицинское изделие и принадлежности в упаковку для стерилизации, отвечающую следующим требованиям.

- > Упаковка для стерилизации должна отвечать действующим нормативам по качеству и способу применения и быть пригодной для используемого метода стерилизации.
- > Упаковка для стерилизации должна иметь достаточные размеры для стерилизуемого продукта.
- > Укомплектованная упаковка для стерилизации не должна находиться под механическим напряжением.



Фирма W&H рекомендует выполнять стерилизацию согласно EN 13060, EN 285 или ANSI/AAMI ST79.



- > Соблюдайте указания, инструкции и предупреждения производителя паровых стерилизаторов.
- > Выбранная программа должна быть пригодной для используемого медицинского изделия.



- > Снимите трубку охлаждающей жидкости медицинского изделия перед стерилизацией.



- > Произведите стерилизацию трубки охлаждающей жидкости и медицинского изделия.



- > Храните стерилизованную продукцию в защищенном от пыли и сухом месте.
- > Срок хранения стерилизованной продукции зависит от условий хранения и типа упаковки.

6. Сервисное обслуживание

Ремонт и возврат

В случае обнаружения неисправностей при эксплуатации немедленно обратитесь к авторизованному фирмой W&H партнеру по сервисному обслуживанию.

Ремонт и обслуживание разрешается производить только у авторизованного фирмой W&H партнера по сервисному обслуживанию.



- > Убедитесь в том, что медицинское изделие перед возвратом полностью прошло процесс подготовки.

7. Принадлежности и запасные части W&H



Используйте только оригинальные принадлежности и запасные части фирмы W&H или принадлежности, разрешенные к применению фирмой W&H. **Поставщик:** партнер фирмы W&H.

000301xx	Assistina 301 plus
30310000	Assistina TWIN (MB-302)
07233500	Комплект адаптеров для прибора для очистки и дезинфекции
10940021	Service Oil F1, MD-400 (6 pcs)
02038200	Адаптер для спрея
00636901	Игла для очистки каналов длинная
07978680	Трубка охлаждающей жидкости для S-9, S-11, S-16
08026210	Трубка охлаждающей жидкости для S-10, S-12
08026950	Трубка охлаждающей жидкости для S-15

8. Технические данные

	S-11 L G	S-11	S-15
Передаточное отношение	1 : 1	1 : 1	1 : 1
Цветовая маркировка	синий	синий	синий
Присоединение мотора в соответствии с нормой	ISO 3964	ISO 3964	ISO 3964
Вращающиеся инструменты ISO 1797 (Ø в мм)	2,35 *	2,35 *	2,35 *
Допустимая длина бора (мм)	45 **	45 **	45 **
Минимальная длина зажима	до упора	до упора	до упора
Максимальное число оборотов привода (об/мин)	40 000	50 000	30 000
Количество охлаждающей жидкости ISO 14457 (мл/мин)	> 50	> 50	> 50

об/мин (кол-во оборотов в минуту)



* Возможно использование системы Stryker.

** При использовании более длинных или коротких вращающихся инструментов нужно обеспечить надлежащие условия применения и исключить опасность для пользователя, пациента и окружающих.

Технические данные

	S-9 L G/S-9	S-10	S-12	S-16
Передаточное отношение	1 : 1	1 : 1	1 : 2	1 : 2
Цветовая маркировка	синий	синий	оранжевый	оранжевый
Присоединение мотора в соответствии с нормой	ISO 3964	ISO 3964	ISO 3964	ISO 3964
Вращающиеся инструменты ISO 1797 (Ø в мм)	2,35 *	2,35	2,35	2,35 *
Допустимая длина бора (мм)	45 **	70 **	70 **	45 **
Минимальная длина зажима	до упора	до упора	до упора	до упора
Максимальное число оборотов привода (об/мин)	40 000/50 000	50 000	40 000	40 000
Количество охлаждающей жидкости ISO 14457 (мл/мин)	> 50	> 50	> 50	> 50

об/мин (кол-во оборотов в минуту)



* Возможно использование системы Stryker.

** При использовании более длинных или коротких вращающихся инструментов нужно обеспечить надлежащие условия применения и исключить опасность для пользователя, пациента и окружающих.

Температурные характеристики



Температура медицинского изделия со стороны пользователя:	не более 55 °C (131 °F)
Температура медицинского изделия со стороны пациента:	не более 50 °C (122 °F)
Температура рабочей части (вращающегося инструмента):	не более 41 °C (105,8 °F)

Условия окружающей среды

Температура при хранении и транспортировке:	от -40 °C до +70 °C (от -40 °F до +158 °F)
Влажность воздуха при хранении и транспортировке:	от 8 % до 80 % (относительная), без конденсации
Температура при эксплуатации:	от +10 °C до +35 °C (от +50 °F до +95 °F)
Влажность воздуха при эксплуатации:	от 15 % до 80 % (относительная), без конденсации

9. Утилизация



При утилизации убедитесь в том, что детали не заражены.



Соблюдайте местные и национальные законы, директивы, нормы и стандарты по утилизации.

- > Медицинское изделие.
- > Отслужившие свой срок электрические приборы.
- > Упаковка.

Информация о гарантии

Данное медицинское изделие W&H было изготовлено высококвалифицированными специалистами с предельной тщательностью. Многочисленные испытания и комплексный контроль качества гарантируют его безупречную работу. Просим вас иметь в виду, что претензии в рамках гарантийных обязательств могут предъявляться только при условии соблюдения всех указаний согласно прилагаемой инструкции по эксплуатации.

Фирма W&H несет ответственность как производитель за дефекты материала или некачественное изготовление в течение гарантийного срока длительностью 12 месяцев с даты покупки. Принадлежности и расходные материалы (трубка охлаждающей жидкости, игла для очистки каналов, адаптер для спрея, комплект адаптеров) не подпадают под действие гарантийных обязательств.

Мы не несем ответственности за поломки по причине неправильного обращения или ремонта, выполненного силами третьих лиц, не уполномоченных на это фирмой W&H!

Претензии по гарантийным обязательствам следует предъявлять при наличии чека поставщику или авторизованному фирмой W&H партнеру по сервисному обслуживанию. В случае оказания гарантийных услуг гарантия и срок действия гарантийных обязательств не продлеваются.

Гарантия **12** месяцев

Авторизованные фирмой W&H партнеры по сервисному обслуживанию

Посетите сайт фирмы W&H в Интернете: <http://wh.com>

Выберите пункт меню «Сервисное обслуживание», чтобы найти ближайших к вам авторизованных фирмой W&H партнеров по сервисному обслуживанию.

Или просканируйте QR-код.



Производитель

W&H Dentalwerk Bürmoos GmbH
Ignaz-Glaser-Straße 53, 5111 Bürmoos, **Austria**

t + 43 6274 6236-0, **f** + 43 6274 6236-55
office@wh.com **wh.com**

Form-Nr. 50754 ARU
Rev. 002 / 16.06.2020
С правом на изменения