Mode d'emploi

MASTERsurg LUX Wireless – 1.009.1200





Distribution :

KaVo Dental GmbH Bismarckring 39 88400 Biberach Germany Tél. +49 7351 56-0 Fax +49 7351 56-1488 **Fabricant :** KaVo Dental GmbH Bismarckring 39 88400 Biberach Germany www.kavo.com





Table	ucs	matic	105	
Tab	le	des	mat	ières

1	Info	mations pour l'utilisateur	5
2	Sécu	rité	7
	2.1	Risque d'explosion	7
	2.2	Risque d'infection	7
	2.3	Électrocution	7
	2.4	État technique {	8
	2.5	Champs électromagnétiques {	8
	2.6	Utilisation incorrecte	9
	2.7	Accessoires et utilisation combinée avec d'autres appareils	9
	2.8	Qualification du personnel	9
	2.9	Entretien courant et réparation	9
	2.10	Indications sur la compatibilité électromagnétique1	0
3	Dese	ription du produit 1:	1
	3.1	Conditions requises – Utilisation conforme1	1
	3.2	Contenu de livraison12	2
	3.3	MASTERsurg LUX Wireless	3
	3.4	Élément de commande1	5
	3.5	Rhéostat au pied sans fil16	6
	3.6	Caractéristiques techniques MASTERsurg LUX Wireless17	7
	3.7	Symboles sur le produit, l'emballage et la plaque signalétique \ldots 19	9
	3.8	Transport et stockage	0
		3.8.1 Dégradations lors du transport 20	0
4	Mise	en service	2
	4.1	Déballage22	2
	4.2	Montage du support de bouteille	2
	4.3	Préparation du rhéostat au pied sans fil pour la mise en service	2
	4.4	Raccordement du moteur chirurgical25	5
	4.5	Raccordement du réservoir de produit réfrigérant et du kit de tuyaux26	6
	4.6	Raccordement électrique	1
5	Utili	sation	2
	5.1	Activation de l'appareil	2
	5.2	Paramétrage de l'appareil	2
	5.3	Moteur chirurgical INTRA LUX S600 LED	5
		5.3.1 Installation de la pièce à main ou du contre-angle 36	6
		5.3.2 Retrait de la pièce à main ou du contre-angle 36	6
	5.4	Réglage du mode multi-programmes	7
	5.5	Définition et exécution des étapes du programmes37	7
		5.5.1 Réglages d'usine 39	9
		5.5.2 Exemples d'une suite d'étapes de programme 40	0
		5.5.3 Sélection des étapes de programme 42	1
		5.5.4 Sélection des activités 42	2
		5.5.5 Limitation des étapes de programme 42	2
	5.6	Modification des valeurs prédéfinies4	3
		5.6.1 Paramétrage de la vitesse de rotation maximale 43	3
		5.6.2 Réglage de la limitation du couple moteur 44	4
		5.6.3 Réglage du débit du produit réfrigérant 45	5
		5.6.4 Modification du sens de rotation du moteur 46	6
		5.6.5 Réglage du rapport de transmission 47	7

Та	ble de	s matière	25	
	5.7	Fonctio	n de rinçage	17
		5.7.1	Fonction de rinçage manuel	17
		5.7.2	Étape de programme fonction de rinçage	18
	5.8	Activati	on du calibrage One-Touch	18
	5.9	Position	n de l'implant dentaire	19
	5.10	Docume	entation	50
	5.11	Rhéosta	at au pied sans fil	51
		5.11.1	Modification de la vitesse de rotation, la quantité de produit réfrigérant et le sens	51
			de rotation du moteur	
		5.11.2	Sélection des étapes de programme	51
		5.11.3	Remplacement du réservoir du produit réfrigérant	52
6	Étap	es de p	préparation selon la norme ISO 17664	53
	6.1	Prépara	ition manuelle	53
		6.1.1	Nettoyage manuel	53
		6.1.2	Désinfection manuelle	55
		6.1.3	Séchage manuel	55
	6.2	Prépara	ition mécanique	56
		6.2.1	Nettoyage et désinfection mécaniques	56
		6.2.2	Séchage mécanique	56
	6.2	6.2.3	Entretien courant, controle et verification apres la preparation)6
	6.3 6.4	Ellipalia	dye	/כ
	0.4 6 5	Stockar		/ נ -0
_	0.5)õ
7	Exec	cution d	le la mise à jour du logiciel	59
8	Acce	essoires	5 (50
9	Insp	ection	de sécurité	51
	9.1	Service	de réparation	51
10)Élim	ination	des défauts	52
11	Mise	hors s	ervice	56
	11.1	Débran	chement du raccordement électrique	56
	11.2	Élimina	tion du tuyau du produit réfrigérant	56
	11.3	Débran	chement du moteur chirurgical	57
	11.4	Mise ho	rs service du rhéostat au pied sans fil	58
	11.5	Démon	tage du support de bouteille	70
12	2Élim	ination	-	71
13	2 Tndi	cations	de compatibilité électromagnétique selon la norme CEI 60601-1-2	-
	13.1	Conditi	ons d'utilisation et avertissements CFM	'∠ 7つ
	13.2	Résulta	ts des essais électromagnétiques	· ∠ 72
4.4		ditions	de aprontio	~
14	r COLI	uluons	พี วินายาการ	15

1 Informations pour l'utilisateur

Cher utilisateur,

KaVo vous souhaite beaucoup de succès dans l'utilisation de votre nouveau produit de qualité. Nous vous conseillons, pour pouvoir travailler de manière économique, sûre et fiable, de suivre les instructions ci-après.

© Copyright by KaVo Dental GmbH

KaVo est une marque déposée de la société KaVo Dental GmbH.

Toutes les autres marques sont la propriété de leurs titulaires respectifs.

Groupe cible

Le mode d'emploi s'adresse au personnel médical, en particulier les chirurgiens dentistes et le personnel du cabinet.

Sigles et symboles généraux

	Voir chapitre Informations pour l'utilisateur/Niveaux de danger
i	Informations importantes pour l'utilisateur et le technicien
	Demande d'action
Å →\$	Langue originale allemand
CE	Marquage CE (Communauté Européenne). Un produit pourvu de ce sigle est conforme aux exigences de la directive CE applicable.
MD	Appareil médical, marquage des produits médicaux
135°C ∬∬	Stérilisable à la vapeur
$\left[\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \right]$	Thermodésinfectable

Niveaux de danger

Afin d'éviter les dégâts et blessures, les avertissements et indications de sécurité contenus dans ce document doivent être respectés. Les avertissements sont marqués comme suit :



\Lambda DANGER

Dans les situations qui, si elles ne sont pas évitées, entraînent directement la mort ou de graves blessures.

Dans les situations qui, si elles ne sont pas évitées, peuvent entraîner la mort ou de graves blessures. 1 Informations pour l'utilisateur



Dans les situations qui, si elles ne sont pas évitées, peuvent entraîner des blessures légères ou moyennes.

ATTENTION

Dans les situations qui, si elles ne sont pas évitées, peuvent causer des dégâts matériels.

Service technique KaVo

Pour toute question technique ou réclamation, s'adresser au service technique KaVo : +49 (0) 7351 56-1000

service.instrumente@kavo.com

Les numéros de série du produit doivent être indiqués pour toutes demandes ! Plus d'informations sous : www.kavo.com

Service de réparation

Pour la maintenance d'usine originale, KaVo offre un contrôle de service à prix fixe.

Pour la durée du contrôle de service, un appareil de prêt peut être demandé.

Réparation en usine des pièces d'origine KaVo



En cas de réparation, envoyer le produit en réparation en usine des pièces d'origine KaVo sur www.kavobox.com





2 Sécurité

REMARQUE

Tous les incidents graves liés à l'utilisation du produit doivent être communiqués au fabricant ainsi qu'aux autorités compétentes de l'État membre dans lequel réside l'utilisateur et/ou le patient.

Le mode d'emploi fait partie intégrante du produit et doit être lu attentivement avant utilisation et rester disponible à tout instant.

Le produit ne doit être utilisé que conformément à l'usage prévu, toute utilisation à d'autres fins est interdite.

2.1 Risque d'explosion

Des étincelles électriques dans le produit peuvent mener à une explosion ou à un incendie.

- Ne pas mettre le produit en marche dans des zones exposées aux explosions.
- Ne pas utiliser le produit dans un environnement enrichi en oxygène.
- Ne pas utiliser le produit à proximité de gaz inflammables.

2.2 Risque d'infection

Des produits médicaux contaminés peuvent infecter le patient, l'utilisateur ou des tiers.

- Utiliser des mesures appropriées pour la protection des personnes.
- Respecter le mode d'emploi des composants.
- Avant la première mise en service et après chaque utilisation, préparer le produit et ses accessoires de manière appropriée.
- Effectuer la préparation comme indiqué dans le mode d'emploi. Procédure validée par le fabricant.
- En cas de divergence avec cette procédure validée, s'assurer que la préparation est effectuée efficacement.
- Après chaque patient, éliminer le réservoir de produit réfrigérant et remplacer les tuyaux.
- Avant l'élimination, préparer le produit et les accessoires de manière appropriée.

2.3 Électrocution

L'utilisation du produit dans un environnement humide ou électroconducteur peut provoquer une électrocution et blesser le patient, l'utilisateur et des tiers.

- N'utiliser le produit que dans un environnement sec.
- N'utiliser le produit que dans un environnement non électroconducteur.
- > Protéger les ouvertures des produits contre la pénétration de liquides.
- Ne pas poser le produit dans un récipient en forme de cuvette.
- Vérifier et garantir l'étanchéité des récipients et câbles d'alimentation de produit réfrigérant avant chaque application.
- En cas de présence de liquide au niveau du produit, débrancher immédiatement le câble du réseau d'alimentation du secteur et ne pas toucher le produit.
- Veiller à ce que la surface du produit soit complètement sèche avant de rebrancher le câble d'alimentation.
- Après les opérations de maintenance, les interventions et les réparations effectuées sur l'appareil, et avant le remise en service, faire effectuer une inspection de sécurité de l'appareil par le personnel de maintenance.

2.4 État technique

Un produit ou des composants endommagé(s) peut/peuvent blesser le patient, l'utilisateur ou des tiers.

- N'utiliser le produit et ses composants que s'ils sont visiblement en bon état.
- Contrôler le câble d'alimentation avant toute utilisation.
- Ne connecter qu'à une prise munie d'un contact de mise à terre respectant les réglementations nationales correspondantes.
- Avant chaque utilisation, vérifier la sécurité de fonctionnement et le bon état du produit.
- Les pièces présentant des cassures ou des modifications de la surface sont à faire contrôler par le personnel de maintenance.
- Les inspections de sécurité sont à faire réaliser exclusivement par du personnel de maintenance formé.
- Si les problèmes suivants surviennent, interrompre le travail et confier la réparation au personnel de maintenance :
- Dysfonctionnements
- Dommages
- Bruits de fonctionnement irréguliers
- Vibrations excessives
- Surchauffe

Un produit ou des accessoires installés/montés de manière non conforme peuvent blesser le patient, l'utilisateur ou des tiers. Un bloc d'alimentation électrique posé à même le sol et/ou des câbles d'alimentation/tuyaux comportent un risque de glissade ou de trébuchement.

 Installer/poser le bloc d'alimentation électrique et les câbles d'alimentation/ tuyaux de sorte qu'ils ne reposent pas sur le sol.

Une défaillance de l'alimentation électrique ou d'autres dysfonctionnements peuvent entraîner l'arrêt du moteur de chirurgie, et donc provoquer des blessures.

• Assurer l'alimentation en courant.

2.5 Champs électromagnétiques

Les fonctions de systèmes implantés (comme par ex. un stimulateur cardiaque) peuvent subir l'influence de champs électromagnétiques.

Les appareils électromédicaux font l'objet de mesures de précautions particulières concernant la compatibilité électromagnétique et doivent être installés et mis en service conformément au tableau concernant la compatibilité électromagnétique.

Voir également :

13 Indications de compatibilité électromagnétique selon la norme CEI 60601-1-2, Page 72

Les dispositifs de communication haute-fréquence peuvent influencer les appareils électromédicaux.

- Avant de commencer le traitement, demander aux patients s'ils sont porteurs de stimulateur cardiaque ou tout autre système et les informer des risques.
- Lors du montage et de la mise en service, respecter le tableau concernant la compatibilité électromagnétique.
- Si l'appareil doit être utilisé à proximité immédiate d'autres appareils, observer les éventuels dysfonctionnements de l'appareil ou du système.

2.6 Utilisation incorrecte

Les pièces mobiles lors du fonctionnement de la pompe peuvent blesser les patients, les utilisateurs et des tiers.

• Ne pas saisir la pompe. Éteindre la pompe lorsque celle-ci est ouverte.

2.7 Accessoires et utilisation combinée avec d'autres appareils

L'utilisation d'accessoires non autorisés et les modifications non autorisées sur le produit peuvent entraîner des blessures.

- N'utiliser que des accessoires dont l'utilisation combinée avec le produit est autorisée par le fabricant.
- N'utiliser que des accessoires possédant des interfaces normalisées.
- N'effectuer des modifications sur le produit que si elles sont autorisées par le fabricant du produit.

Une utilisation non conforme des pièces à main dentaires peut causer des blessures.

Afin de garantir la sécurité d'utilisation des pièces à main dentaires à entraînement électrique, les mesures suivantes doivent impérativement être respectées :

- Respecter le mode d'emploi correspondant à la pièce à main concernée.
- Contrôler la vitesse de rotation avant chaque démarrage.
- Respecter les valeurs de vitesse de rotation max. admissibles prescrites par le fabricant des outils et la pression d'appui maximale des fraises.
- Respecter le mode d'emploi et les instructions d'entretien correspondant à la pièce à main dentaire.

L'éclairage LED bleu du moteur peut endommager la cornée ou le cristallin de l'œil.

- Ne pas regarder dans la lampe en fonctionnement.
- > Utiliser un équipement adapté pour la protection oculaire.

2.8 Qualification du personnel

Le maniement du produit par des utilisateurs sans formation médicale spécialisée peut blesser le patient, l'utilisateur ou des tiers.

- S'assurer que l'utilisateur a lu et compris le mode d'emploi.
- N'utiliser le produit que si l'utilisateur a suivi une formation médicale spécialisée.
- Respecter les dispositions nationales et locales.

2.9 Entretien courant et réparation

Toutes les opérations d'entretien courant décrites dans ce mode d'emploi au chapitre « Entretien courant », peuvent être exécutées par l'exploitant / l'utili-sateur lui-même.

Les réparations et l'inspection de sécurité doivent être exclusivement réalisées par du personnel de maintenance formé. Les personnes suivantes y sont habilitées :

- Les techniciens des filiales KaVo ayant la formation adaptée
- Les techniciens des distributeurs KaVo ayant suivi la formation adaptée

Pour toutes les opérations d'entretien, respecter les consignes suivantes :

 Faire effectuer l'entretien et les opérations de contrôle selon l'Ordonnance sur l'exploitation des produits médicaux. 2 Sécurité | 2.10 Indications sur la compatibilité électromagnétique

- Après les interventions et les réparations effectuées sur l'appareil, et avant la remise en service, faire effectuer une inspection de sécurité de l'appareil par le personnel de maintenance.
- Avant toute période prolongée de mise hors-service, le produit doit être entretenu, nettoyé, stocké dans un endroit sec et mis hors tension selon les instructions d'utilisation.

En cas d'utilisation de pièces de rechange qui NE SONT PAS d'origine KaVo pour les réparations, des pièces telles que le couvercle peuvent se détacher et blesser le patient, l'utilisateur ou un tiers. L'aspiration et l'ingestion de pièces peuvent en résulter et entraîner un risque d'étouffement.

 Utiliser uniquement les pièces de rechange conformes aux spécifications pour les travaux de réparation, les pièces de rechange d'origine KaVo correspondent aux spécifications.



REMARQUE

Si une réparation est effectuée en utilisant des pièces de rechange qui NE SONT PAS d'origine KaVo, cela peut représenter une modification du produit, entraînant la perte de la conformité CE. En cas de dommage, c'est l'entreprise effectuant le service ou l'exploitant lui-même qui est responsable.

L'introduction d'un produit modifié sur le marché, pour lequel il existe des motifs raisonnables de suspecter qu'il puisse mettre en danger la sécurité et la santé des patients et des utilisateurs, est interdite conformément à la loi allemande sur les articles médicaux (MPG) §4, par. 1 n° 1 et requiert un contrôle de conformité propre.

2.10 Indications sur la compatibilité électromagnétique

ATTENTION

Dégâts matériels dus à des accessoires inappropriés.

L'utilisation d'accessoires, de composants et de câbles d'alimentation autres que ceux indiqués, à l'exception des composants et câbles d'alimentation vendus par KaVo en tant que pièces de rechange pour les composants internes, peut conduire à une émission accrue et/ou à une résistance réduite aux interférences.

• Utiliser uniquement les accessoires recommandés par KaVo !

Indications sur la compatibilité électromagnétique



REMARQUE

En référence à la norme CEI 60601-1-2 (DIN EN 60601-1-2) sur la compatibilité électromagnétique des appareils électriques médicaux, nous devons signaler les points suivants :

Les appareils électromédicaux font l'objet de mesures de précaution particulières concernant la compatibilité électromagnétique et doivent être installés et mis en service conformément aux exigences énoncées dans les instructions de montage KaVo.

Les dispositifs de communication haute-fréquence peuvent influencer les appareils électromédicaux.

Pour les accessoires, câbles d'alimentation et composants autres que ceux livrés par KaVo, KaVo ne garantit aucune conformité aux exigences CEM de la norme CEI 60601-1-2 (DIN EN 60601-1-2).

Voir également :

13 Indications de compatibilité électromagnétique selon la norme CEI 60601-1-2, Page 72

3 Description du produit

3.1 Conditions requises – Utilisation conforme



REMARQUE

Le MASTERsurg LUX Wireless est homologué pour une utilisation dans des salles d'opération.

Ce produit KaVo est exclusivement destiné à l'exploitation en médecine dentaire, dans le cadre d'interventions pour l'ouverture et la découpe de structures de tissus buccales ou de traitements d'endodontie (par exemple du sillon parodontal, de la gencive, des os, de la mâchoire, pour des extractions dentaires, des implantations) et sa manipulation est réservée au personnel médical spécialisé. Toute utilisation détournée est interdite.

Une utilisation conforme implique également l'observation de toutes les indications données dans le mode d'emploi ainsi que l'exécution des travaux d'inspection et d'entretien.

Il convient d'appliquer et de remplir les directives et/ou les lois nationales, les dispositions nationales et les règles de la technique concernant les produits médicaux pour la mise en service et durant le fonctionnement du produit KaVo conformément à l'usage auquel le produit est expressément destiné.

Avant chaque utilisation de l'appareil, la sécurité de fonctionnement et l'état irréprochable doivent être contrôlés.

L'utilisation de l'appareil implique le respect des dispositions légales nationales en vigueur, plus particulièrement :

- Dispositions applicables pour le raccordement et la mise en service des produits médicaux.
- Directives en vigueur relatives à la sécurité sur le lieu de travail.
- Mesures de prévention contre les accidents applicables.

Conformément à ces dispositions, l'utilisateur a l'obligation :

- D'utiliser uniquement des produits sans défaut
- De n'utiliser le produit concerné que pour l'usage spécifié
- De protéger les patients, les tiers et lui-même de tout danger
- D'éviter toute contamination par le biais du produit

Pour assurer que le produit KaVo soit opérationnel à tout moment et pour le maintenir en bon état de fonctionnement, les travaux d'entretiens recommandés doivent être effectués tous les 2 ans.



REMARQUE

Les travaux autorisés sont décrits dans les instructions techniques mises à la disposition du personnel de service qualifié.

En Allemagne, les opérateurs, les personnes responsables d'appareils et les utilisateurs s'engagent à faire fonctionner leurs appareils dans le respect des dispositions de la loi allemande sur les articles médicaux (MPG). Les services d'entretien comprennent toutes les données de contrôle exigées dans la disposition §6 des opérateurs (MPBetreiberV).

Après la réalisation de travaux d'entretien, d'interventions ou de réparations sur l'appareil, un contrôle de l'appareil doit être effectué avant de le remettre en marche conformément à la norme DIN EN IEC 62353 (dans les règles de l'art).

3 Description du produit | 3.2 Contenu de livraison

3.2 Contenu de livraison

Le contenu de livraison du MASTERsurg LUX Wireless comprend :

- Appareil MASTERsurg LUX Wireless
- Rhéostat au pied sans fil
- Moteur chirurgical INTRA LUX S600 LED
- Câble moteur S600
- Porte-instruments
- Kit de tuyaux stériles S600 (5 pièce)
- Support de bouteille
- Piles alcalines de type AA/LR6 (3 pièces)
- Carte mémoire SD
- Mode d'emploi MASTERsurg LUX Wireless
- Instructions d'utilisation en bref MASTERsurg LUX Wireless
- Mode d'emploi INTRA LUX S600 LED

3.3 MASTERsurg LUX Wireless



Vue d'ensemble du produit de face

- ① Élément de commande
- ② Support de bouteille
- ③ Pompe à tuyau
- ④ Fixation de tuyau
- ⑤ Rhéostat au pied sans fil
- 6 Moteur chirurgical
- ⑦ Tuyau du produit réfrigérant
- ⑧ Porte-instruments
- ③ Câble moteur
- Symbole pour la partie appliquée de type B

3 Description du produit | 3.3 MASTERsurg LUX Wireless

Partie arrière de l'appareil



- ① Verrouillage de la pompe à tuyau
- ② Interrupteur
- ③ Fiche réseau

- ④ Respecter le mode d'emploi
- ⑤ Suivre le mode d'emploi
- 6 Fente pour carte SD



3.4 Élément de commande

Symbole	Fonction
5	 La flèche retour remplit deux fonctions : Effleurer brièvement la flèche retour pour revenir à l'étape précédente. Effleurer longuement la flèche retour pour accéder aux réglages de l'appareil.

3 Description du produit | 3.5 Rhéostat au pied sans fil



3.5 Rhéostat au pied sans fil

- ① Touche Vitesse de rotation (grise)
- ③ Touche Programme (grise)
- ② Touche Pompe (bleue)
- Touche Sens de rotation du moteur (jaune)

3 Description du produit | 3.6 Caractéristiques techniques MASTERsurg LUX Wireless

3.6 Caractéristiques techniques MASTERsurg LUX Wireless

Largour	265 mm
Laigeui	
Profondeur	255 mm
Hauteur	100 mm
Poids	Env. 2,0 kg
Poids du rhéostat au pied sans fil	Env. 1,1 kg
Moteur Poids	env. 125 g
Tension d'entrée	100 - 240 V~
Fréquence	50/60 Hz
Puissance nominale	max. 150 W
Vitesse de rotation	300 - 40 000 tr/min
Couple max. au niveau du moteur	5,5 Ncm
Débit de la pompe	30 - 110 ml/min
Rhéostat au pied sans fil : Classe de protection	IPX8
Rhéostat au pied sans fil : Puissance d'émission	max. 3 dBm (e.i.r.p.)
Rhéostat au pied sans fil : Bande de fréquences	ISM 2,4 GHz
Longueur du câble moteur	2 m
Mode de fonctionnement Service ininterrompu à charge inter- mittente	30 sec marche / 9 min pause



REMARQUE

Une durée de fonctionnement de 30 secondes / un temps d'arrêt de 9 minutes représentent les charges limites possibles pour le moteur (pleine charge pour une vitesse de rotation maximale).

Conditions ambiantes



Conditions de service inadéquates.

Mise en péril de la sécurité électrique de l'appareil.

 Les conditions de service indiquées dans le chapitre « Caractéristiques techniques » du mode d'emploi doivent obligatoirement être respectées et ne doivent en aucun cas être dépassées.

Température	+10 ℃ à +35 ℃ (50 ℉ à 95 ℉)
Humidité relative de l'air	15 % à 80 %
Pression d'air	700 hPa à 1 060 hPa (10 psi à 15 psi)

3 Description du produit | 3.6 Caractéristiques techniques MASTERsurg LUX Wireless

Hauteur de fonctionnement

jusqu'à 3000 m

3 Description du produit | 3.7 Symboles sur le produit, l'emballage et la plaque signalétique

3.7 Symboles sur le produit, l'emballage et la plaque signalétique

Les symboles suivants figurent sur le produit, l'emballage ou les plaques signalétiques. Les plaques signalétiques du MASTERsurg LUX Wireless et du rhéostat au pied sans fil se trouvent sur la partie inférieure de l'appareil.

Documents d'accompagnement



Certification

	Sigle CE selon Produits médicaux
DVE	Marquage VDE
MET),	Marquage MET
EHE	Marquage de conformité EAC (Conformité eurasiatique)
MD	Appareil médical, marquage des produits médicaux

Caractéristiques produit

 in Fabricant in Fabricant in Date de fabrication in Type d'appareil in Numéro de série in Numéro de série in Material number in Material number in Symbole UDI in Partie appliquée de type B in Mode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente 		
▶Date de fabricationTypeType d'appareilSNNuméro de sérieREFMaterial number♥Symbole UDI▶Partie appliquée de type B●Mode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente		Fabricant
TypeType d'appareilSNNuméro de sérieREFMaterial numberIDDISymbole UDIIDDIPartie appliquée de type BIIIMode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente	\sim	Date de fabrication
SN Numéro de série REF Material number IDDI Symbole UDI IDDI Partie appliquée de type B IDI Mode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente	Туре	Type d'appareil
REF Material number IDDI Symbole UDI ★ Partie appliquée de type B II Mode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente	SN	Numéro de série
Image: Symbole UDI Image: Symbole UDI Image: Partie appliquée de type B Image: Mode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente	REF	Material number
 Partie appliquée de type B Mode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente 	UDI	Symbole UDI
Mode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente	★	Partie appliquée de type B
	Л	Mode de fonctionnement : régime ininterrompu à charge intermittente

3 Description du produit | 3.8 Transport et stockage

\sim	Courant alternatif (AC)
V	Tension d'alimentation
	Classe II
(((•)))	Rayonnements non ionisants (inclure le système radio)
	Conditions de transport et de stockage (Plage de température)
\$•	Conditions de transport et de stockage (Pression d'air)
%	Conditions de transport et de stockage (Humidité de l'air)
Ť	Protéger contre l'humidité
Ţ	Protection contre les chocs
<u>††</u>	Transporter debout
kg max	Charge de gerbage autorisée
X	Ne pas éliminer avec les déchets ménagers

3.8 Transport et stockage



Conserver l'emballage pour un envoi éventuel au service ou à la réparation.

Conditions de transport et de stockage



3.8.1 Dégradations lors du transport

En Allemagne

Si, lors de la livraison, l'emballage externe est visiblement endommagé, procéder comme suit :

3 Description du produit | 3.8 Transport et stockage

- 1. Le destinataire note la perte ou les dégâts dans l'accusé de réception. Le destinataire et les employés de l'entreprise de transport signent cet accusé de réception.
- 2. Ne modifier ni le produit ni l'emballage.
- 3. Ne pas utiliser le produit.
- 4. Déclarer le dommage auprès de l'entreprise de transport.
- 5. Signaler le dommage auprès de KaVo.
- 6. Ne renvoyer en aucun cas un produit défectueux avant d'avoir consulté Ka-Vo.
- 7. Envoyer l'accusé de réception signé à KaVo.

Si le produit est endommagé sans que le dommage ait été visible sur l'emballage lors de la livraison, procéder comme suit :

- 1. Signaler immédiatement le dommage au transporteur, au plus tard au 7ème jour de la livraison.
- 2. Signaler le dommage auprès de KaVo.
- 3. Ne modifier ni le produit ni l'emballage.
- 4. Ne pas utiliser le produit endommagé.



REMARQUE

Si le destinataire enfreint une des conditions nommées ci-dessous lui incombant, il sera considéré que le dommage n'est survenu qu'après la livraison (conformément à l'article 28 des Conditions générales allemandes pour les expéditeurs).

En dehors de l'Allemagne

REMARQUE

KaVo n'est aucunement responsable des dommages dus au transport. Le contenu doit être vérifié immédiatement après réception.

Si, lors de la livraison, l'emballage externe est visiblement endommagé, procéder comme suit :

1. Le destinataire note la perte ou les dégâts dans l'accusé de réception. Le destinataire et les employés de l'entreprise de transport signent cet accusé de réception.

Ce n'est que sur la base de ce constat que le destinataire pourra faire valoir ses droits de dommages et intérêts envers la société de transport.

- 2. Ne modifier ni le produit ni l'emballage.
- 3. Ne pas utiliser le produit.

Si le produit est endommagé sans que le dommage ait été visible sur l'emballage lors de la livraison, procéder comme suit :

- 1. Signaler immédiatement le dommage à l'entreprise de transport, au plus tard au 7ème jour.
- 2. Ne modifier ni le produit ni l'emballage.
- 3. Ne pas utiliser le produit endommagé.



REMARQUE

Si le destinataire enfreint une des obligations qui lui sont imposées par ces dispositions, le dommage est considéré comme postérieur à livraison (conformément à la loi CMR, chapitre 5, article 30).

4 Mise en service



AVERTISSEMENT

Risque dû à des produits souillés.

Risque d'infection pour le chirurgien dentiste et le patient.

 Avant la première mise en service et après chaque traitement, préparer le produit et les accessoires.

Voir également :

6 Étapes de préparation selon la norme ISO 17664, Page 53

4.1 Déballage



REMARQUE

Le carton doit être conservé ainsi que l'ensemble des matériaux d'emballage, afin de pouvoir renvoyer l'appareil en toute sécurité.

- Ouvrir le carton.
- Retirer les cartons de protection.
- Sortir le rhéostat au pied sans fil et les accessoires.
- Sortir l'appareil verticalement vers le haut et le poser sur une surface plane.

4.2 Montage du support de bouteille

- Glisser le support de bouteille ① dans le guidage situé sur la partie inférieure de l'appareil.
- ⇒ Le support de bouteille ① s'enclenche en faisant un bruit et reste bloqué.



4.3 Préparation du rhéostat au pied sans fil pour la mise en service

 Sur la partie inférieure du rhéostat au pied sans fil, enfoncer l'extrémité d'insertion ① de la touche Vitesse de rotation ② vers le bas puis retirer la touche Vitesse de rotation ② du rhéostat au pied sans fil. 4 Mise en service | 4.3 Préparation du rhéostat au pied sans fil pour la mise en service



 Tirer la rangée de touches ① avec les touches Pompe, Programme et Sens de rotation du moteur légèrement vers le haut et la retirer du rhéostat au pied sans fil.



- Tourner à fond le couvercle vers la gauche dans le sens de la flèche pour l'ouvrir et le retirer.
- Insérer 3 piles alcalines de type AA/LR6.



 Placer le couvercle (la flèche vers le symbole « ouvert ») et fermer en tournant vers la droite (la flèche vers le symbole « fermé »). 4 Mise en service | 4.3 Préparation du rhéostat au pied sans fil pour la mise en service

 Placer la rangée de touches ① sur le rhéostat au pied sans fil ② et appuyer légèrement jusqu'à ce que la rangée de touches ① s'enclenche ③.



 Placer la touche Vitesse de rotation ① sur le rhéostat au pied sans fil et appuyer légèrement jusqu'à ce que l'ergot d'enclenchement ② s'enclenche.
 Veiller à ce que les ressorts de la pédale soient bien insérés dans les encoches du logement ③.



• Pousser la bride dans l'évidement prévu à cet effet jusqu'en butée.



Le rhéostat au pied sans fil est prêt à fonctionner et peut être utilisé. Le premier branchement a lieu en usine.

4 Mise en service | 4.4 Raccordement du moteur chirurgical



REMARQUE

Mode veille

Le rhéostat au pied sans fil ne doit pas être activé ni désactivé. Il commute automatiquement après un certain temps de pause ou dès que le MASTERsurg LUX Wireless est mis hors tension en mode veille.

 Appuyer une fois brièvement sur la pédale pour démarrer le rhéostat au pied sans fil.



REMARQUE

Si le rhéostat au pied sans fil n'est pas connecté ou est en mode veille, un symbole d'avertissement jaune du rhéostat au pied sans fil apparaît sur l'écran du MASTERsurg LUX Wireless.

Voir également :

5.2 Paramétrage de l'appareil, Page 32 (raccordement du rhéostat au pied sans fil)

4.4 Raccordement du moteur chirurgical



REMARQUE

Les pièces livrées (à l'exception du tuyau du produit réfrigérant) ne sont pas stériles. Avant le premier traitement de patients, il est impératif de stériliser le moteur chirurgical, le câble moteur et le porte-instruments.

Voir également :

6 Étapes de préparation selon la norme ISO 17664, Page 53



- Brancher le moteur chirurgical ② sur le raccord moteur ① et le bloquer avec un écrou-raccord. Respecter le mode d'emploi séparé du moteur.
- Placer le moteur chirurgical sur le porte-instruments ③.
- Raccorder la prise du câble moteur ④ dans le raccord de l'appareil, aligner les points de marquage et enfoncer la prise jusqu'à ce qu'elle s'encliquète.

4.5 Raccordement du réservoir de produit réfrigérant et du kit de tuyaux



Pompe à tuyau courante, ouverte.

Risque de blessure.

• Éteindre l'appareil avant l'ouverture de la pompe à tuyau !

ATTENTION

Risque de basculement à cause du poids du réservoir du produit réfrigérant.

Perturbations du fonctionnement.

- Utiliser des réservoirs de produit réfrigérant d'une capacité d'1 litre maximum.
- Contrôler la stabilité à l'arrêt.

	- T	
_)

REMARQUE

Le produit réfrigérant doit être choisi en tenant compte de l'utilisation prévue. Le débit du produit réfrigérant dépend de l'instrument utilisé. L'utilisateur doit régler et veiller à un volume suffisant de produit réfrigérant.

L'intégrité du kit de tuyaux doit être contrôlé avant chaque utilisation. Si le produit ou l'emballage est endommagé, le produit doit être éliminé.

Lors de la pose du tuyau dans la pompe, il faut veiller à garantir une direction d'écoulement correcte. Le sérum physiologique ne doit être utilisé qu'en association avec des instruments résistants au NaCl.



REMARQUE

Le kit de tuyaux stériles S600 (10 pièces) (**1.009.8757**) doit être remplacé après chaque utilisation.



- ② Clips
- ③ Fixation de tuyau
- ④ Système de verrouillage
- Aiguille à piquer 6
- ⑦ Collier de serrage du tuyau



- ① Tuyau du produit réfrigérant
- ② Clips
- ③ Fixation de tuyau
- ④ Système de verrouillage
- 5 Tuyau de la pompe
- 6 Aiguille à piquer
- ⑦ Collier de serrage du tuyau
- ▶ Fermer le collier de serrage du tuyau ⑦ du kit de tuyaux.
- ▶ Fixer le tuyau du produit réfrigérant ① à la pièce à main ou au contre-angle.
- Placer le tuyau du produit réfrigérant ① sans boucle ni pli, à l'extérieur du tuyau du câble moteur, au maximum contre ce dernier, et le fixer avec les clips ② fournis en les répartissant de manière uniforme.
- Enfoncer la fixation de tuyau ③ dans l'ouverture de l'appareil présentant un contour bleu, jusqu'à ce que la fixation de tuyau ③ s'enclenche.



REMARQUE

La fixation de tuyau est reconnue par l'appareil. Si la fixation de tuyau n'est pas reconnue ou n'est pas raccordée, le symbole d'extraction du produit réfrigérant s'allume en jaune.



- ▶ Ouvrir le verrouillage ④ et insérer le tuyau de la pompe ⑤.
- Refermer le verrouillage ④.



REMARQUE

Le tuyau de la pompe doit être installé dans la pompe de façon à ce qu'il ne soit ni coincé, ni écrasé par le système de verrouillage. L'ensemble des tuyaux doivent être installés sans être tendus.



- Placer l'aiguille

 dans le réservoir de produit réfrigérant et accrocher le réservoir du produit réfrigérant sur le support de bouteille.
- Contrôler l'étanchéité et la bonne assise de l'aiguille (6). Ne pas renverser de liquide sur l'appareil.
- > Si une bouteille en verre est utilisée, ouvrir l'aération de l'aiguille .
- > Si une poche est utilisée, laisser l'aération de l'aiguille 6 fermée.
- Ouvrir le collier de serrage ⑦ avant la mise en service.



REMARQUE

Si un nouveau tuyau est utilisé, en fonction du niveau d'extraction, il peut y avoir un délai de 10 secondes environ avant que le produit réfrigérant s'écoule dans l'instrument. La pompe ne dispose pas d'un système d'aspiration en retour.

4.6 Raccordement électrique



Câble d'alimentation endommagé / conducteur de terre de protection manquant.

Électrocution.

 Contrôler le câble d'alimentation avant toute utilisation. La prise doit être munie d'un contact de mise à la terre et doit respecter les réglementations nationales correspondantes.

REMARQUE

L'appareil doit être installé de façon à ce que la fiche réseau et la prise soit facilement accessibles.



REMARQUE

Le conducteur de terre de protection est utilisé comme mise à la terre fonctionnelle (FE) et pas comme mise à la terre de protection (PE).

 Enficher ensuite le câble dans la fiche réseau sur l'appareil, puis insérer l'autre extrémité du câble dans le réseau d'alimentation.



5 Utilisation

5.1 Activation de l'appareil

- Allumer l'appareil.
- ⇒ L'appareil exécute un auto-test.



• KaVo recommande d'éteindre l'appareil après utilisation.



REMARQUE

Fonction d'arrêt automatique.

Après 10 minutes sans actionnement de fonction, la lumière s'éteint sur l'instrument, ainsi que la pompe et le moteur de l'appareil.

5.2 Paramétrage de l'appareil

Modification ou affichage des réglages de l'appareil

La procédure permettant de modifier ou d'afficher les réglages de l'appareil est toujours la même. La procédure élémentaire est décrite ci-après :

Symbole	Fonction
5	 Effleurer longuement la flèche retour jusqu'à ce que les réglages de l'appareil apparaissent.
	 Effleurer les symboles Plus et Moins pour modifier les réglages souhaités.
5	 Effleurer longuement la flèche retour pour quitter les réglages de l'appareil.

Les réglages suivants de l'appareil doivent être effectués une seule fois lors de la mise en service et ils peuvent être adaptés en cas de besoin. La version logicielle utilisée ne peut pas être modifiée dans les réglages de l'appareil, mais seulement être affichée. 5 Utilisation | 5.2 Paramétrage de l'appareil

Vue		Réglage
	+	Langue
Language	English	
_	-	
+	+	Réglage de la documentation Trois modes sont disponibles :
Documentation	Implant	Implant dentaire : documentation pendant l'inser- tion de l'implant dentaire
-		 Continu : documentation de l'ensemble du traitement sur la carte SD Arrêt : documentation désactivée
+	+	
Documentation	Continuous	
	-	
+	+	
Documentation	Off	
+	+	La luminosité LUX définit l'intensité lumineuse des LED dans la pièce à main et le contre-angle.
LUX brightness	-×	L'intensité lumineuse peut être réglée sur 4 crans de la
+	+	La luminescence résiduelle LUX définit la durée de l'éclairage résiduel des LED de la pièce à main ou du
LUX delay	-☆ <mark>-</mark> 3。	contre-angle après chaque arrêt du moteur.
		10 secondes.
+		Mode de fonctionnement de la pédale Le moteur peut être contrôlé à l'aide de deux modes
Foot pedal mode		de fonctionnement :
		 Le moteur démarre à la vitesse de rotation maxi- male dès que la pédale est actionnée
+		 La vitesse de rotation du moteur peut être réglée de manière continue jusqu'à la valeur maximale à
Foot pedal mode		l'aide de la pédale
-		
		Mode de fonctionnement de la touche Pompe (dispo-
Pump key		nible à partir de la version logicielle 1.40)
mode		de fonctionnement :
		 Le débit du produit réfrigérant est activé ou désac- tivé lorsque la touche Pompe est actionnée
+ Pump key	\frown	Le débit du produit réfrigérant augmente progressi-
mode	0	vement jusqu'à la valeur maximale lorsque la touche Pompe est actionnée



REMARQUE

Afin de s'assurer qu'une seule combinaison de l'appareil de commande et du rhéostat au pied sans fil communique, ces derniers doivent être connectés.

Vue				Réglage
Connect foot pedal				 Le rhéostat au pied sans fil peut commander toutes les fonctions de l'unité de chirurgie, dès lors qu'il est raccordé à ce dernier. Le rhéostat au pied sans fil est connecté en trois étapes : Effleurer le symbole pour démarrer la procédure de connexion. Appuyer sur la touche Vitesse de rotation du rhéostat au pied sans fil et la maintenir enfoncée au moins pendant 1 seconde. Relâcher la touche Vitesse de rotation, puis appuyer simultanément sur les touches gauche et droite du rhéostat au pied sans fil jusqu'à ce que le message de connexion « Succès de la connexion avec le rhéostat au pied sans fil » apparaisse à l'écran. Cette procédure peut durer jusqu'à 15 secondes.
+ Time —	+	+ 40 -	12	L'heure peut être réglée en heures, minutes et se- condes.
+ Date —	+ 27 —	+ 03 -	+ 2014	La date peut être réglée au format jour, mois et année.
+ LCD brightness		+ ※ -		La luminosité LCD définit l'intensité lumineuse de l'écran. L'intensité lumineuse peut être réglée sur 3 crans de la position sombre à la position de luminosi- té maximale.
+ Volume —		+		Le volume définit le volume des signaux sonores. Le volume peut être réglé sur 3 crans entre la position silencieuse et la position du volume maximum. Le volume ne peut pas être désactivé.
+ Key click —		+		Le volume pour le bip des touches définit le volume des bips qui retentissent lorsqu'une touche est enfon- cée. Le bip peut être défini sur trois niveaux ou être désac- tivé.

Vue	Réglage
+	Mode multi-programmes
Multiprogram Single prog	 Un programme : un programme composé de max. 4 à 10 étapes de programme ou d'activités est disponible. La première étape du traitement peut démarrer après l'activation.
Multiprogram operation Multi progr	 Plusieurs programmes : un aperçu de 10 pro- grammes s'affiche après l'activation. Selon le pro- gramme, un maximum de 4 à 10 étapes ou activi- tés sont disponibles.
+ Export setup Write da	Exportation des réglages L'exportation des réglages de l'appareil permet à l'utili- sateur d'exporter tous les réglages de l'appareil sur la carte SD en tant que fichier <surg_ma.set>. KaVo recommande de procéder à cette exportation dès que les réglages de base individuels sont effectués.</surg_ma.set>
+ Read da	Importation des réglages L'importation des réglages de l'appareil permet à l'utili- sateur d'importer tous les réglages de l'appareil de la carte SD en tant que fichier <surg_ma.set>. Cette opération permet de restaurer un état défini, par ex. si des réglages sont modifiés ou supprimés accidentelle- ment.</surg_ma.set>
Factory defaults Factory Restore to factory Settings Are you sure? no yes	 Réinitialisation de l'appareil sur les paramètres d'usine Avec les réglages d'usine, l'appareil est réinitialisé à son état de livraison. De cette façon, toutes les étapes du programme et les réglages de l'appareil sont réini- tialisés sur leur valeur d'origine. Effleurer le symbole pour restaurer les réglages d'usine. Une demande de sécurité pour la réinitialisation des ré- glages d'usine s'affiche : Effleurer le « Oui » pour effectuer l'action. Effleurer le « Non » ou la flèche retour pour annuler l'action.
Version	Affichage de la version du logiciel (exemple, ici : 01.10)

5.3 Moteur chirurgical INTRA LUX S600 LED



REMARQUE

Respecter les instructions de montage, d'emploi et d'entretien courant figurant dans l'emballage de la pièce à main, du contre-angle et du moteur.

Voir également : mode d'emploi INTRA LUX S600 LED

5.3.1 Installation de la pièce à main ou du contre-angle

ATTENTION

Remplacement des pièces à main et contre-angles pendant le fonctionnement.

Usure des entraîneurs de pièces à main et contre-angles et du moteur. Déséquilibre au niveau de l'axe du moteur.

 Ne remplacer les pièces à main et contre-angles que lorsque le moteur se trouve à l'arrêt.



REMARQUE

Respecter les instructions de montage, d'emploi et d'entretien courant figurant dans l'emballage de la pièce à main, du contre-angle et du moteur.

Toutes les pièces à main et contre-angles peuvent être montés avec le raccordement INTRAmatic conformément à la norme DIN EN ISO 3964.

 Monter l'instrument KaVo sur le moteur et le tourner en appuyant légèrement dans le sens de la flèche jusqu'à l'enclenchement perceptible de l'ergot de fixation.



- Tirer sur l'instrument KaVo, pour vérifier la bonne tenue de l'instrument KaVo sur le moteur.
- Placer le tuyau du produit réfrigérant ③ de l'appareil le long du câble moteur (clips) sur le moteur et le connecter à la pièce à main ou au contreangle ①. Placer le tuyau du produit réfrigérant ③ dans la bague de retenue ②.



5.3.2 Retrait de la pièce à main ou du contre-angle

ATTENTION

Remplacement des pièces à main et contre-angles pendant le fonctionnement.

Usure des entraîneurs de pièces à main et contre-angles et du moteur. Déséquilibre au niveau de l'axe du moteur.

 Ne remplacer les pièces à main et contre-angles que lorsque le moteur se trouve à l'arrêt.


REMARQUE

Respecter les instructions de montage, d'emploi et d'entretien courant figurant dans l'emballage de la pièce à main, du contre-angle et du moteur.

- Retirer le tuyau du produit réfrigérant de la pièce à main ou du contreangle.
- Retirer la pièce à main ou le contre-angle en tournant légèrement.

5.4 Réglage du mode multi-programmes

L'utilisateur dispose de 10 programmes. Différents utilisateurs ou systèmes d'implants dentaires peuvent par exemple être attribués à ces programmes. Chaque programme contient 4 à 10 étapes de programme ou activités.

Après l'activation, un apercu de 10 programmes s'affiche.



- Changer de page. Les programmes 1 à 5 s'affichent en page 1 ; les programmes 6 à 10 en page 2.
- Modifier la désignation du programme sélectionné.
- Supprimer le programme ou restaurer les réglages d'usine du programme, y compris la désignation.
- Exécuter le programme sélectionné.

Le mode multi-programmes peut être désactivé dans les réglages de l'appareil.



REMARQUE

Dans le programme Marche, les modifications des réglages s'appliquent au programme 1 (premier programme de la page 1).

5.5 Définition et exécution des étapes du programmes

Le MASTERsurg LUX Wireless se base sur les étapes du programme et les activités attribuées et peut être utilisé de manière intuitive via le guide de l'utilisateur graphique.





5 Utilisation | 5.5 Définition et exécution des étapes du programmes



Étape de programme 1 : marquer

L'étape de programme actuelle est représentée à l'écran par le chiffre ① et l'activité correspondante par le symbole ②. Une activité quelconque peut être attribuée à chaque étape de programme en sélectionnant le symbole correspondant.

Grâce à la visualisation de l'activité, il est possible de vérifier facilement si l'activé réglée sur l'appareil correspond à l'étape de traitement actuelle à effectuer. Des erreurs d'utilisation peuvent ainsi pratiquement être exclues.

Pour chaque activité, les valeurs des paramètres Vitesses de rotation, Couples moteur, Rapports de transmission et Quantité du produit réfrigérant sont préréglées en usine en fonction de l'utilisation. Les paramètres peuvent uniquement être modifiés dans une plage pertinente pour l'activité en question. Dans l'activité « Utilisation libre », toutes les valeurs disponibles sont réglables. Dans le tableau ci-dessous, les plages de valeurs et les réglages usines sont listés.

Une séquence de traitement peut se composer de 4 à 10 étapes de programme ou activités. La séquence de traitement peut être organisée de manière individuelle par un ordre d'activités quelconque. Le rhéostat au pied sans fil permet de naviguer au sein d'une séquence de manière à ne plus avoir à toucher l'appareil pendant l'intervention.

Les valeurs modifiées sont enregistrées automatiquement et sont à nouveau disponibles pour la prochaine utilisation.

5 Utilisation | 5.5 Définition et exécution des étapes du programmes

5.5.1 Réglages d'usine

Les étapes de programme suivantes sont préréglées en usine :

Étape de programme	Icône	Activité	Vitesse de rotation [rpm]	Couple mo- teur [Ncm]	Rapport de transmis- sion	Débit du produit ré- frigérant
1		Marquage	200 – 2 000 500 (D)	5 – 20 10 (D)	16:1 27:1 20:1 (D)	0 – 4 2 (D)
2		Forage pilote	200 – 2 000 500 (D)	5 – 20 10 (D)	16:1 27:1 20:1 (D)	0 – 4 2 (D)
3		Perçage de la forme	200 – 2 000 500 (D)	5 – 20 10 (D)	16:1 27:1 20:1 (D)	0 – 4 2 (D)
4		Découpage du filetage	15 - 50 20 (D)	5 – 80 25 (D)	16:1 27:1 20:1 (D)	0 – 4 2 (D)
5		Placer l'im- plant	15 - 50 20 (D)	5 – 80 25 (D)	16:1 27:1 20:1 (D)	0 – 4 0 (D)
6		Placement du capuchon de fermeture	15 - 50 20 (D)	5 – 15 8 (D)	16:1 27:1 20:1 (D)	0 – 4 0 (D)
7	$\Delta \Omega$	Utilisation libre	300 - 40 000 40 000 (D)	0,15 – 5,5 3 (D)	1:1	0 – 4 3 (D)
	n 1		10 000 - 200 000	0,10 - 1	1:5	
			20 - 2 000	5 - 80	16:1	_
			15 – 2 000	5 - 80	20:1	_
			15 – 1 200	5 – 80	27:1	

5 Utilisation | 5.5 Définition et exécution des étapes du programmes

Étape de programme	Icône	Activité	Vitesse de rotation [rpm]	Couple mo- teur [Ncm]	Rapport de transmis- sion	Débit du produit ré- frigérant
8		Fonction de rinçage	-	-	-	-
9		Traitement terminé (définissable à partir de l'étape 4)	-	-	-	-

(D) = réglage d'usine (Default setup)



REMARQUE

Les indications possibles spécifiées ne sont que des exemples. Pour éviter tout risque, les instructions du fabricant doivent être respectées pour les implants dentaires ainsi que pour les instruments et les fraises.

5.5.2 Exemples d'une suite d'étapes de programme

Étape	1	2	3	4	5	6	7	8
Activité	Marquage	Forage pi- lote	Perçage de la forme	Décou- page du fi- letage	Placer l'implant	Placement du capu- chon de fermeture	Utilisation libre	Traite- ment ter- miné (dé- finissable à partir de l'étape 4)
Icône							A/7	-

Exemple 1 : réglage d'usine

Exemple 2 : étapes de programme sans l'activité « Taille du filetage » et avec activité « fonction de rinçage »

Étape	1	2	3	4	5	6	7
Activité	Marquage	Forage pi- lote	Perçage de la forme	Fonction de rinçage	Placer l'im- plant	Placement du capu- chon de fer- meture	Traitement terminé (définis- sable à par- tir de l'étape 4)

Mode d'emploi MASTERsurg LUX Wireless – 1.009.1200

5 Utilisation | 5.5 Définition et exécution des étapes du programmes



Exemple 3 : activité « Utilisation libre » comme étape 1, vissage manuel de l'implant dentaire

Étape	1	2	3	4	5
Activité	Utilisation libre	Marquage	Forage pilote	Perçage de la forme	Traitement ter- miné (définis- sable à partir de l'étape 4)
Icône					

5.5.3 Sélection des étapes de programme

• Sélectionner l'étape en effleurant l'indicateur d'étape du programme.



⇒ L'étape de programme est enregistrée automatiquement.



Pendant le traitement, il est possible de sélectionner les étapes de programme à l'aide de la touche Programme du rhéostat au pied sans fil. Après la dernière étape de programme se trouve à nouveau la première étape. Si la touche Programme est enfoncée de façon prolongée, l'étape de programme précédente peut être sélectionnée.

Voir également :

5.11 Rhéostat au pied sans fil, Page 51

5.5.4 Sélection des activités

• Effleurer le symbole. Une fenêtre indiquant toutes les activités s'ouvre.



• Sélectionner l'activité souhaitée.



⇒ L'activité est enregistrée automatiquement.

5.5.5 Limitation des étapes de programme

Le nombre d'étapes de programme peut être limité. Les étapes de programme non nécessaires sont supprimées de la vue.



- Effleurer l'étape de programme noire supérieure ou inférieure sur l'écran pour sélectionner l'étape de programme ②, qui termine le traitement (définissable à partir de l'étape de programme 4).
- Effleurer l'indicateur d'activité.
- Sélectionner le symbole de drapeau.

- ⇒ Les réglages sont enregistrés automatiquement et le traitement est terminé avec l'étape de programme sélectionnée.
- ⇒ Lors de la navigation entre les étapes de programme à l'aide du rhéostat au pied sans fil, l'étape avec le symbole de drapeau est passée.

Retirer la limitation des étapes de programme

 Sélectionner l'étape de programme avec le symbole de drapeau et attribuer une nouvelle activité.

5.6 Modification des valeurs prédéfinies

Les valeurs prédéfinies en usine peuvent être modifiées dans une plage définie au préalable. Si l'utilisation libre est sélectionnée comme activité, les valeurs peuvent être définies librement.

Les valeurs suivantes sont modifiables :

- Vitesse de rotation maximale
- Limitation du couple moteur
- Débit du produit réfrigérant
- Sens de rotation du moteur
- Rapport de transmission
- Sélectionner la valeur souhaitée par effleurement.
- ▶ Pour régler la valeur souhaitée, procéder comme indiqué sur le message.
 ⇒ Les valeurs modifiées sont enregistrées automatiquement.

5.6.1 Paramétrage de la vitesse de rotation maximale

• Sélectionner l'indicateur de la vitesse de rotation.



 Glisser le régulateur vers la valeur souhaitée ou effleurer la zone Plus ou Moins.



- ⇒ Les valeurs modifiées sont enregistrées automatiquement.
- Effleurer la flèche retour pour quitter les réglages.





5.6.2 Réglage de la limitation du couple moteur

REMARQUE

Grâce à son système de réduction de la puissance, le MASTERsurg LUX Wireless empêche tout dépassement du couple moteur maximum défini. En cas de blocage de l'instrument rotatif, cela peut donc entraîner un arrêt du moteur. Un signal sonore retentit lorsque le couple moteur maximal est atteint.

• Sélectionner l'indicateur du couple de rotation.





REMARQUE

Les valeurs de couple moteur peuvent diverger de \pm 10 % au maximum avec les contre-angles KaVo SURGmatic S201. D'autres contre-angles permettent des écarts plus importants.

 Glisser le régulateur vers la valeur souhaitée ou effleurer la zone Plus ou Moins.



- ⇒ Les valeurs modifiées sont enregistrées automatiquement.
- Effleurer la flèche retour pour quitter les réglages.

Pendant le traitement, lors des activités « Taille du filetage », « Placer l'implant » et « Placement du capuchon de fermeture », la valeur du couple moteur maximale atteinte est affichée. La valeur est remise à zéro, dès que le moteur est redémarré.



5.6.3 Réglage du débit du produit réfrigérant



Mauvais dosage de la quantité de produit réfrigérant.

Endommagement du tissu.

- Respecter le mode d'emploi de l'accessoire.
- Définir une quantité suffisante de produit réfrigérant.

Le débit de produit réfrigérant des appareils chirurgicaux KaVo peut être défini sur 4 niveaux ou être désactivé :

Affichage à l'écran	Description
0000	Arrêt
000	Niveau 1 : env. 32 ml/min
	Niveau 2 : env. 50 ml/min
	Niveau 3 : env. 76 ml/min
5000	Niveau 4 : env. 110 ml/min

 Effleurer l'indicateur du produit réfrigérant jusqu'à ce que le débit souhaité soit atteint.



⇒ Les valeurs modifiées sont enregistrées automatiquement.



Pendant le traitement, le débit de produit réfrigérant peut être défini et activé ou désactivé à l'aide de la touche Pompe du rhéostat au pied sans fil. Il existe deux modes de fonctionnement pour la touche Pompe.

Voir également :

5.2 Paramétrage de l'appareil, Page 32

La valeur modifiée s'affiche à l'écran et est à nouveau à disposition lors de la prochaine utilisation.

Voir également :

5.11 Rhéostat au pied sans fil, Page 51

5.6.4 Modification du sens de rotation du moteur

• Effleurer le sens de rotation du moteur pour le modifier.



Pendant le traitement, le sens de rotation du moteur peut être modifié à l'aide de la touche Sens de rotation du moteur située sur le rhéostat au pied sans fil. La modification du sens de rotation du moteur s'affiche à l'écran. Pour des raisons de sécurité, la marche à gauche n'est pas enregistrée.

Voir également :

5.11 Rhéostat au pied sans fil, Page 51



En marche à gauche, 3 signaux sonores retentissent. Lorsque le moteur est démarré, les 3 signaux sonores retentissent à nouveau et la LED de l'instrument clignote.



REMARQUE

Le couple moteur réglé augmente automatiquement de 5 Ncm. Le couple moteur maximal de l'activité sélectionnée ne peut pas être dépassé.

5.6.5 Réglage du rapport de transmission

 Effleurer l'indicateur du rapport de transmission pour régler la valeur souhaitée.



⇒ Les valeurs modifiées sont enregistrées automatiquement.

Toutes les rapports de transmission disponibles peuvent être sélectionnés sous l'activité « Utilisation libre ».

Voir également :

5.5.1 Réglages d'usine, Page 39

5.7 Fonction de rinçage

5.7.1 Fonction de rinçage manuel



La fonction de rinçage sert au refoulement de produit réfrigérant et à la mise en service de l'éclairage sur l'instrument. Le moteur n'est pas activé lors de cette opération.

La fonction de rinçage peut être affichée à tout moment manuellement.

 Appuyer sur la touche Pompe sur le rhéostat au pied sans fil pour activer la fonction de rinçage.



 Appuyer sur la touche Vitesse de rotation sur le rhéostat au pied sans fil pour démarrer la fonction de rinçage et réguler la quantité de produit réfrigérant.



 Pour terminer la fonction de rinçage, effleurer la flèche retour ou la touche Pompe.



5.7.2 Étape de programme fonction de rinçage

La fonction de rinçage sert au refoulement de produit réfrigérant et à la mise en service de l'éclairage sur l'instrument. Le moteur n'est pas activé lors de cette opération.

La fonction de rinçage peut être définie comme une activité dans le déroulement du programme.

• Définir les étapes du programmes et les exécuter.

Voir également :

5.5.2 Exemples d'une suite d'étapes de programme, Page 40 (exemple 2)

5.8 Activation du calibrage One-Touch

Le calibrage One Touch compare automatiquement les divergences de couple moteur, qui peuvent apparaître, par exemple, lors de processus de vieillissement. Lorsque des instruments sont insérés, ceux qui sont durs ou défectueux sont détectés. Le calibrage One Touch assure ainsi un couple moteur plus précis sur le contre-angle.



REMARQUE

L'instrument doit être en place pour le calibrage.

Le calibrage One-Touch doit être effectué pour les instruments de chirurgie KaVo avec un rapport de transmission de 16:1, 20:1 ou 27:1.

En cas d'utilisation d'instruments externes ou d'instruments avec des rapports de transmission différents, il n'est pas possible de procéder au calibrage One-Touch.

Le calibrage doit être renouvelé lors du changement d'instrument.

• Effleurer le symbole de calibrage pour démarrer le calibrage One-Touch.



⇒ Le message « Enfoncer le rhéostat au pied sans fil » s'affiche.



Le moteur tourne à vitesse maximum.

Risque de blessure.

- Fixer le moteur ou le déposer de façon sécurisée pendant le calibrage.
- Enfoncer le rhéostat au pied sans fil et le maintenir enfoncé, jusqu'à ce que le message d'exécution réussie du calibrage « Succès du mesurage » s'affiche à l'écran.
- Une fois le rhéostat au pied sans fil relâché, avant que le message d'exécution réussie du calibrage ne s'affiche, enfoncer à nouveau le rhéostat au pied sans fil jusqu'à ce que le message d'exécution réussie du calibrage s'affiche à l'écran.
- Effleurer la flèche retour pour terminer le calibrage et revenir à la sélection des réglages de l'appareil.

Si le calibrage est effectué avec un instrument non adapté ou défectueux, le calibrage est interrompu et un message d'erreur « Échec du mesurage - Valeur de courant non autorisée » s'affiche.

> Effleurer la flèche retour pour terminer le calibrage raté.

Voir également :

10 Élimination des défauts, Page 62

5.9 Position de l'implant dentaire

\$****

La position de l'implant dentaire peut être saisie sous forme d'un nombre à deux chiffres. La saisie peut être faite aussi bien dans le FDI (système ISO) ou dans le système américain (Universal Numbering System).

La position de l'implant dentaire peut être saisie dans n'importe quelle étape du programme et est enregistrée lorsque la documentation est activée.

Voir également :

5.2 Paramétrage de l'appareil, Page 32 (réglage de la documentation)





5.10 Documentation

La fonction de documentation de MASTERsurg LUX Wireless permet d'enregistrer la date, l'heure, le couple moteur, la vitesse de rotation, le sens de rotation, le nom du programme, la position de l'implant dentaire, l'activité, le rapport de transmission, l'étape de la pompe, la version logicielle et le numéro de série de l'appareil.

3 modes sont disponibles :

 Implant dentaire : dans l'activité « Placement de l'implant dentaire », un graphique du couple moteur s'affiche après chaque arrêt moteur. Ce graphique visualise le couple moteur appliqué lors du vissage de l'implant dentaire (ligne jaune). La ligne verte décrit le couple moteur maximal atteint. Le graphique du couple moteur se trouve également sur la carte SD dans le fichier <IMPxxxxx.BMP>. Toutes les autres données sont enregistrées dans le fichier <IMPxxxxx.CSV> sous forme de valeurs chiffrées.



- Continu : documentation de l'ensemble du traitement sur la carte SD sous forme de valeurs chiffrées dans le fichier <REC000xx.CSV> sur la carte SD sans BMP
- Arrêt : documentation désactivée. Aucun enregistrement ni aucune analyse des données de traitement ne sont effectués.



REMARQUE

Toujours veiller à insérer une carte SD à l'arrière de l'appareil pour le mode « Implant dentaire » et « Continu ».

Toujours veiller à sélectionner la bonne position de l'implant dentaire.



REMARQUE

Pour fermer le graphique du couple moteur, appuyer sur les touches du rhéostat au pied sans fil ou la flèche retour sur l'appareil. L'affichage du graphique du couple moteur est actualisé après chaque arrêt du moteur.

5.11 Rhéostat au pied sans fil

5.11.1 Modification de la vitesse de rotation, la quantité de produit réfrigérant et le sens de rotation du moteur

Élément de com- mande	Fonction
ł	 Appuyer sur le rhéostat au pied sans fil pour dé- marrer le moteur et augmenter la vitesse de rota- tion.
	 Selon le mode de fonctionnement de la touche Pompe du rhéostat au pied sans fil, appuyer sur la touche Pompe pour régler et activer ou désactiver le débit de produit réfrigérant. Appuyer longuement sur la touche Pompe du rhéo- stat au pied sans fil pour activer la fonction de rin- çage.
	 Enfoncer la touche Sens de rotation du moteur du rhéostat au pied sans fil pour définir le sens de ro- tation du moteur. Pendant le traitement, le sens de rotation du moteur peut être modifié à l'aide de la touche Sens de rotation du moteur située sur le rhéostat au pied sans fil. La modification du sens de rotation du moteur s'affiche à l'écran. La marche à gauche n'est pas enregistrée. En marche à gauche, 3 signaux sonores retentissent. Lorsque le moteur est démarré, les 3 signaux sonores retentissent à nouveau.

5.11.2 Sélection des étapes de programme

Pendant le traitement, il est possible de sélectionner les étapes de programme à l'aide de la touche Programme du rhéostat au pied sans fil.

Élément de com- mande	Fonction
	 ▶ Enfoncer brièvement la touche Programme du rhéostat au pied sans fil pour sélectionner l'étape de programme suivante. ⇒ Après la dernière étape de programme se trouve à nouveau la première étape.
	 Enfoncer longuement la touche Programme du rhéostat au pied sans fil pour sélectionner l'étape de programme précédente. Après la première étape de programme se trouve à nouveau la dernière étape.

5.11.3 Remplacement du réservoir du produit réfrigérant

Le réservoir de produit réfrigérant peut être remplacé de la façon suivante pendant le traitement :

• Fermer le collier de serrage du tuyau.



- Retirer le tuyau avec l'aiguille du réservoir de produit réfrigérant vide.
- Remplacer le réservoir de produit réfrigérant vide par un réservoir de produit réfrigérant plein.

Voir également :

4.5 Raccordement du réservoir de produit réfrigérant et du kit de tuyaux, Page 26

6 Étapes de préparation selon la norme ISO 17664



REMARQUE

Les étapes de préparation des moteurs chirurgicaux avec câble moteur, pièces à mains et contre-angles sont décrites dans les modes d'emploi correspondants.



REMARQUE

Les exigences relatives à la préparation ont été validées par le fabricant. Le préparateur doit soigneusement évaluer chaque différence par rapport aux instructions disponibles en fonction de l'efficacité de ces instructions et des résultats négatifs y afférent.

6.1 Préparation manuelle

6.1.1 Nettoyage manuel

 Essuyer toutes les surfaces visibles de l'appareil, le support de bouteille, les surfaces du rhéostat au pied sans fil et les conduites de raccordement avec un chiffon humide à usage unique.

Nettoyage manuel du rhéostat au pied sans fil

 Sur la partie inférieure du rhéostat au pied sans fil, enfoncer l'extrémité d'insertion ① de la touche Vitesse de rotation ② vers le bas puis retirer la touche Vitesse de rotation ② du rhéostat au pied sans fil.



6 Étapes de préparation selon la norme ISO 17664 | 6.1 Préparation manuelle

 Tirer la rangée de touches ① avec les touches Pompe, Programme et Sens de rotation du moteur légèrement vers le haut et la retirer du rhéostat au pied sans fil.



 Brosser les pièces du rhéostat au pied sans fil sous de l'eau courante puis les sécher.



 Placer la rangée de touches ① sur le rhéostat au pied sans fil ② et appuyer légèrement jusqu'à ce que la rangée de touches ① s'enclenche ③.



6 Étapes de préparation selon la norme ISO 17664 | 6.1 Préparation manuelle

 Placer la touche Vitesse de rotation ① sur le rhéostat au pied sans fil et appuyer légèrement jusqu'à ce que l'ergot d'enclenchement ② s'enclenche.
 Veiller à ce que les ressorts de la pédale soient bien insérés dans les encoches du logement ③.



6.1.2 Désinfection manuelle



REMARQUE

Le couvercle ④ doit rester fermé lors du nettoyage du rhéostat au pied sans fil.



REMARQUE

Après le traitement de chaque patient, les surfaces à proximité des patients, contaminées par contact ou aérosol doivent être désinfectées. Toutes les mesures de désinfection doivent être réalisées comme la désinfection par essuyage.



REMARQUE

Pour la préparation du moteur et du câble moteur, leur mode d'emploi doit être respecté.

Produit désinfectant autorisé (domaine d'application conformément aux modes d'emploi fournies par le fabricant et aux directives nationales. Respecter les fiches techniques de sécurité.) KaVo recommande les produits suivants en fonction de la compatibilité du matériel. L'efficacité microbiologique doit être garantie par le fabricant du produit désinfectant.

- FD 322 de la société Dürr
- Mikrozid AF de la société Schülke & Mayr (liquide ou lingettes)
- CaviWipes et CaviCide de la société Metrex
- Désinfecter en essuyant toutes les surfaces visibles de l'appareil, le support de bouteille, les surfaces du rhéostat au pied sans fil et les conduites de raccordement avec un chiffon doux et un produit désinfectant autorisé. Veiller à une humidification complète.
- Respecter le temps d'action prescrit. Sécher les surfaces.

6.1.3 Séchage manuel



REMARQUE

Le tuyau du produit réfrigérant/tuyau NaCl avec un accessoire est utilisé une seule fois et n'est pas désinfecté, ni stérilisé. Pas de séchage nécessaire.

 Avant réutilisation, toutes les pièces désinfectées et stérilisées doivent être entièrement séchées à l'air libre.

6.2 Préparation mécanique

6.2.1 Nettoyage et désinfection mécaniques

ATTENTION

Dommages dus aux liquides.

Défauts des composants électriques.

• N'effectuer aucune préparation mécanique sur l'appareil.

Les pièces de l'appareil suivantes sont approuvées pour le nettoyage et la désinfection mécaniques :

- Porte-instruments
- Moteur et câble moteur



REMARQUE

Pour la préparation du moteur et du câble moteur, leur mode d'emploi doit être respecté.

Les étapes de préparations suivantes s'appliquent pour le porte-instruments :

KaVo recommande les thermodésinfecteurs conformes à la norme EN ISO 15883-1, qui fonctionnent avec des produits d'entretien alcalins.

Les validations ont été réalisées dans un thermodésinfecteur Miele avec le programme « VARIO-TD » et un détergent peu alcalin de Dr. Weigert.

KaVo recommande en outre l'utilisation d'un produit d'un produit de nettoyage.

- Sélectionner les réglages du programme, les produits nettoyants et désinfectants à utiliser conformément au mode d'emploi du thermodésinfecteur.
- Sauf indication contraire, reprendre les adaptations figurant dans le mode d'emploi du thermodésinfecteur.

6.2.2 Séchage mécanique

En règle générale, le séchage est intégré au programme de nettoyage du thermodésinfecteur.



REMARQUE

Respecter le mode d'emploi du thermodésinfecteur.

6.2.3 Entretien courant, contrôle et vérification après la préparation



REMARQUE

Pendant le contrôle après la préparation, les exigences en matière d'hygiène (stérilité) doivent être respectées. En cas de cassures et de modifications clairement visibles de la surface, faire contrôler les pièces par le service aprèsvente.

Procéder au contrôle de la propreté et de l'intégrité, des soins, des réparations de la façon suivante :

- Vérifier les fonctions de réglage de l'appareil et le fonctionnement du moteur.
- Vérifier que la pompe à tuyau refoule une quantité suffisante de produit réfrigérant.
- > Contrôler les ordres de commande sur le rhéostat au pied sans fil.



6.3 Emballage

REMARQUE

L'emballage stérile doit être suffisamment grand pour le produit, afin que l'enveloppe ne soit pas surtendue. L'emballage stérile doit répondre aux normes en vigueur sur la qualité et l'utilisation et être adapté au processus de stérilisation !



REMARQUE

Si des liquides ou des particules potentiellement infectieux sont susceptibles de se déposer sur les produits, il est recommandé de couvrir et de protéger les zones concernées par des produits stériles à usage unique.

• Emballer le porte-instruments, le moteur et le câble moteur respectivement dans un sachet stérile scellé.

6.4 Stérilisation



REMARQUE

Pour la préparation du moteur et du câble moteur, leur mode d'emploi doit être respecté.

Stérilisation dans un stérilisateur à vapeur (autoclave) conformément à la norme EN 13060 / EN ISO 17665-1



Entretien courant et maintenance inappropriés.

Risque de blessure.

 Procéder régulièrement à un entretien courant et une maintenance conformes.

ATTENTION

Stérilisation incorrecte.

Corrosion par contact, endommagement du produit stérilisé.

- Ne réaliser aucune stérilisation à l'air chaud.
- Ne réaliser aucune stérilisation chimique à froid.
- Ne pas stériliser avec de l'oxyde d'éthylène
- Retirer immédiatement les produits stérilisés après le processus de stérilisation et de séchage du stérilisateur à vapeur.



REMARQUE

Pour la question du traitement des patients ayant une maladie infectieuse hautement critique ou susceptibles de souffrir d'une telle maladie, consulter et respecter les mesures d'hygiène contenues dans les rapports spécifiques et les publications relatives à ce sujet. Il convient si possible d'utiliser des produits adaptés à usage unique pour éviter toute transmission d'agents critiques. Il en va de la sécurité de l'utilisateur, des patients et de l'ensemble des personnes participant à une intervention.

Procéder tout d'abord au nettoyage et à la stérilisation de tous les matériels à classer comme contaminés de la zone médicale dentaire à l'aide des procédés appropriés et les signaler suffisamment.



REMARQUE

L'utilisateur est tenu de respecter les recommandations et conditions de stérilité. Après chaque patient, le réservoir de produit réfrigérant doit être éliminé et les tuyaux doivent être remplacés. 6 Étapes de préparation selon la norme ISO 17664 | 6.5 Stockage

135	°C
11) L

Le produit médical peut résister à une température maximum de 138 °C (280,4 °F).

Les pièces de l'appareil suivantes sont approuvées pour la stérilisation :

- Porte-instruments
- Moteur et câble moteur

Paramètres de stérilisation :

Parmi les procédés de stérilisation suivants, il est possible de sélectionner un procédé adéquat (en fonction de l'autoclave disponible) :

- Autoclaves avec vide préliminaire triple :
 - min. 3 minutes à 134 °C -1 °C/+4 °C (273 °F -1,6 °F/+7,4 °F)
- Autoclaves avec procédé par gravitation :
 - min. 10 minutes à 134 °C -1 °C/+4 °C (273 °F -1,6 °F/+7,4 °F)
- Retirer impérativement le produit médical du stérilisateur à vapeur à la fin du cycle de stérilisation.
- Utiliser conformément au mode d'emploi du fabricant.



REMARQUE

Laisser refroidir les produits stérilisés à température environnante et sécher avant toute nouvelle utilisation.

6.5 Stockage

- Pour le stockage des produits stérilisés, respecter l'ensemble des exigences d'hygiène.
- Stocker dans un endroit sec, à l'abri de la poussière.
- Tenir compte des symboles sur l'emballage.
- Respecter la durée de stockage.

7 Exécution de la mise à jour du logiciel

Afin de mettre à jour le logiciel, procéder de la façon suivante :

- Télécharger le fichier actuel du micrologiciel sur www.kavo.com/fr/mastersurg.
- Copier le fichier du micrologiciel sur la carte SD (capacité de stockage de 1 à 32 Go en FAT).
- Éteindre l'appareil.
- Insérer la carte SD avec le fichier du micrologiciel dans l'appareil. Veiller à ce que seul le fichier du micrologiciel avec une extension de fichier .bin (le fichier téléchargé) soit enregistré sur la carte SD.
- Allumer l'appareil.
- ⇒ Le processus de mise à jour démarre automatiquement.



REMARQUE

L'appareil ne doit pas être éteint pendant le processus de mise à jour.

Après la mise à jour, l'appareil démarre avec le logiciel mis à jour.

ATTENTION

Dysfonctionnements de l'appareil.

La version du logiciel affichée sur l'écran de démarrage ou dans l'affichage de la version doit correspondre à la version du logiciel téléchargée.

 Si les versions ne correspondent pas ou en cas d'autres erreurs, contacter le service clients.

Voir également :

5.2 Paramétrage de l'appareil, Page 32 (version)



REMARQUE

Tous les réglages des programmes et de l'appareil sont conservés.

8 Accessoires

Pour le MASTERsurg LUX Wireless, les accessoires suivants sont approuvés :

- Kit de tuyaux stériles S600 (10 pièces) (1.009.8757)
- Kit de tuyaux stérilisables S600 (1.011.0633)
- Porte-instruments (1.009.3411)
- Moteur INTRA LUX S600 LED (1.008.8000)
- Câble moteur S600 (1.009.1700)
- Rhéostat au pied sans fil (N° d'article 1.010.0289)
- Rhéostat au pied filaire (1.010.0288)
- Pièces à main et contre-angles KaVo SURGmatic

9 Inspection de sécurité

Le MASTERsurg LUX Wireless doit être soumis à un contrôle de service avec inspection de sécurité tous les 2 ans. Le contrôle de service doit être exclusivement réalisé par un technicien formé par KaVo ou dans un atelier spécialisé formé par KaVo. L'inspection de sécurité doit être réalisée conformément à la description des instructions techniques KaVo.

L'urgence des contrôles de service est affichée à l'écran par un symbole par une « Signalisation tricolore ».

Icône	Description
Vert	 Service arrivant à échéance dans XX jours. Visitez le site KaVo Box www.kavobox.com ou contactez votre revendeur spécialisé KaVo.
Jaune	 Intervalle de service dépassé. Visitez le site KaVo Box www.kavobox.com ou contactez votre revendeur spécialisé KaVo.
Rouge	 Intervalle de service dépassé. Visitez le site KaVo Box www.kavobox.com ou contactez votre revendeur spécialisé KaVo.

9.1 Service de réparation

Pour la maintenance d'usine originale, KaVo offre un contrôle de service à prix fixe.

Pour la durée du contrôle de service, un appareil de prêt peut être demandé.

Contact pour convenir d'un rendez-vous ou en cas de questions :

Réparation en usine des pièces d'origine KaVo



En cas de réparation, envoyer le produit en réparation en usine des pièces d'origine KaVo sur www.kavobox.com



10 Élimination des défauts

Utilisation de pièces de rechange autres que celles d'origine KaVo pour les réparations.

Les pièces telles que le couvercle peuvent se détacher et entraîner des blessures. Aspiration, ingestion de pièces, risque d'étouffement.

 Utiliser uniquement les pièces de rechange conformes aux spécifications pour les travaux de réparation, les pièces de rechange d'origine KaVo correspondent aux spécifications.



REMARQUE

Si une réparation est effectuée en utilisant des pièces de rechange qui NE SONT PAS d'origine KaVo, cela peut représenter une modification du produit, entraînant la perte de la conformité CE. En cas de dommage, c'est l'entreprise effectuant le service ou l'exploitant lui-même qui est responsable.

L'introduction d'un produit modifié sur le marché, pour lequel il existe des motifs raisonnables de suspecter qu'il puisse mettre en danger la sécurité et la santé des patients et des utilisateurs, est interdite conformément à la loi allemande sur les articles médicaux (MPG) §4, par. 1 n° 1 et requiert un contrôle de conformité propre.



REMARQUE

Si des dysfonctionnements décrits dans les tableaux suivants ne peuvent pas être éliminés, du personnel de service formé doit être chargé de la réparation. Les instructions techniques sont à la disposition du personnel de service pour réaliser les entretiens courants et les réparations.

En cas de dysfonctionnement, une panne est directement identifiée ou un numéro de panne apparaît sur l'écran.

Panne	Cause	Dépannage
Appareil sans fonction.	L'appareil est éteint.	 Allumer l'interrupteur d'alimentation à l'arrière de l'appareil.
	L'alimentation du réseau n'est pas enfichée des deux côtés.	 Enficher l'alimentation du réseau.
	Inconnu.	 Allumer et éteindre l'appareil.
	Le fusible a fondu.	Informer le service clients.

10 Élimination des défauts

Panne	Cause	Dépannage
Pas de produit réfrigérant dans l'instrument.	Le débit du produit réfri- gérant n'est pas prédéfi- ni. La pompe est éteinte.	 Prédéfinir le débit du produit réfrigérant. Voir également : 5.6.3 Réglage du débit du produit réfrigé- rant, Page 45
	La fixation de tuyau n'est pas raccordée.	 Raccorder la fixation de tuyau. Voir également : 4.5 Raccordement du réservoir de produit ré- frigérant et du kit de tuyaux, Page 26
	La bouteille est vide.	 Insérer une nouvelle bouteille.
	Le collier de serrage du tuyau est fermé.	 Ouvrir le collier de serrage du tuyau.
	Le verrouillage de la pompe n'est pas fermé.	 Contrôler le verrouillage et le fermer le cas échéant.
	Le tuyau est plié.	 Contrôler le tuyau et supprimer le pli le cas échéant.
	La bouteille en verre de produit réfrigérant n'est pas aérée.	 Ouvrir le capot de l'aération de l'aiguille.
Le produit réfrigérant de l'ins- trument est insuffisant.	Les buses de pulvérisa- tion sont entartrées ou encrassées.	 Nettoyer ou préparer les buses de pulvéri- sation avec un pointeau. Voir également : mode d'emploi SURGmatic
	La bouteille en verre de produit réfrigérant n'est pas aérée.	 Ouvrir le capot de l'aération de l'aiguille.
Bruit de broyage du moteur ou le moteur ne tourne pas correctement.	Le moteur n'est pas branché ou vissé correc- tement.	 Brancher fermement le tuyau moteur sur l'appareil. Visser fermement le tuyau moteur sur le moteur. Vérifier que tous les raccordements / cou- plages sont correctement fixés.
Pas de lumière au niveau de la pièce à main et du contre- angle.	La lumière n'est pas allu- mée.	 Allumer la lumière. Voir également : 5.2 Paramétrage de l'appareil, Page 32 (réglage de la luminosité LUX)
	La pièce à main et le contre-angle ne sont pas correctement installés.	 Enficher la pièce à main et le contre-angle jusqu'à ce que l'ergot de fixation s'en- clenche de manière audible.
	La LED est défectueuse.	 Remplacer la LED. Voir également : mode d'emploi INTRA LUX S600 LED
	Pas de pièce à main ni de contre-angle adapté.	 Utiliser un instrument d'éclairage, une pièce à main et un contre-angle adaptés.

Messages d'erreur du logiciel

Panne	Cause	Dépannage
Évènement E3 : relâcher la pédale	Le rhéostat au pied sans fil a été activé lors du démarrage de l'appareil.	 Relâcher le rhéostat au pied sans fil.

10 Élimination des défauts

Panne	Cause	Dépannage
Évènement E4 : initialisation des données	Données réglées réinitia- lisées.	 Confirmer le message et vérifier les para- mètres du programme, les corriger si né- cessaire. Si le problème persiste, informer le ser- vice clients.
Évènement E6 : erreur de communication in- terne	Erreur de système in- terne.	 Allumer et éteindre l'appareil. Si le pro- blème persiste, informer le technicien de service.
Évènement E9 : régler la date et l'heure	L'heure n'a pas encore été réglée depuis le re- démarrage.	 Régler la date et l'heure. Si le problème persiste, faire remplacer la batterie de l'horloge en temps réel par un technicien de service.
Evènement E14 : apparaît au démarrage si le niveau de batterie est faible	Charge des piles faible.	 Les piles (alcaline de type AA/LR6) doivent être achetées et remplacées im- médiatement pour poursuivre le travail. Acquitter le message afin de pouvoir continuer à travailler.
Événement E14 : apparaît env. toutes les 10 min si le niveau de batterie est faible	Charge des piles critique.	 Les piles (alcaline de type AA/LR6) doivent être remplacées immédiatement pour poursuivre le travail.
Événement E29 : protection contre l'écriture de la carte SD	La carte mémoire SD est protégée contre l'écriture ou défectueuse.	 Déplacer le commutateur de protection contre l'écriture, situé sur le côté gauche de la carte, vers le haut sur « unlock », « write » ou similaire. Si le problème persiste, utiliser une nou- velle carte mémoire SD. Si le problème persiste, informer le tech- nicien de service.
Tous les événements > 30 : erreur de matériel	Erreur de système in- terne.	 Allumer et éteindre l'appareil. Si le pro- blème persiste, informer le technicien de service.
Évènements E36 et E37 : surcharge du moteur	Température excessive du stator. Surintensité > courant nominal.	 Décharger le moteur. Si le problème per- siste, informer le technicien de service.
Événement E47	L'humidité résiduelle dans les fiches du câble moteur peut provoquer une fausse détection d'erreur E47 lors du test de mise en marche de l'appareil.	 Éteindre l'appareil. Débrancher le câble moteur de l'appareil. Allumer l'appareil. Enficher le câble moteur. S'assurer que le câble moteur et la fiche moteur sont totalement secs. Ne pas sécher avec de l'air comprimé car le liquide peut pénétrer dans la fiche. Si le problème persiste, informer le technicien de service.
Le symbole du rhéostat au pied sans fil est représenté sur fond jaune.	Panne du rhéostat au pied sans fil.	 Reconnecter le rhéostat au pied sans fil. Tab. : Paramétrage de l'appareil [Page 34 Vérifier si le rhéostat au pied sans fil est monté correctement. Si le problème persiste, informer le tech- nicien de service.

Panne	Cause	Dépannage
Le calibrage One Touch a échoué.	La pièce à main ou le contre-angle est trop serré(e).	 Faire fonctionner sans la pièce à main ou le contre-angle.
		Si aucun message d'erreur n'apparaît, l'instrument est trop serré.
		 Utiliser une autre pièce à main ou un autre contre-angle.
	Si un message d'erreur apparaît à nouveau lors du fonctionnement sans pièce à main ou sans contre-angle, le couple moteur est trop faible.	 Utiliser un autre moteur ou l'envoyer en réparation.
Le symbole du moteur est re- présenté sur fond jaune.	Aucun moteur raccordé.	Raccorder le moteur.
Le symbole de la pompe est représenté sur fond jaune.	La fixation de tuyau n'est pas raccordée.	 Raccorder le tuyau du produit réfrigérant.
Le symbole de service est vert.	Service arrivant à échéance.	 Convenir d'un rendez-vous à titre préven- tif avec une succursale ou un distributeur KaVo.
Le symbole de service est jaune.	Le délai de service a ex- piré.	 Convenir d'un rendez-vous avec une suc- cursale ou un distributeur KaVo.
Le symbole de service est rouge.	Le service est en retard : > 4 mois	 Convenir immédiatement d'un rendez- vous avec une succursale ou un distribu- teur KaVo.
Message d'erreur « Carte SD défectueuse » lors de la mise à jour logicielle.	La carte mémoire SD est mal formatée ou défec- tueuse.	 Formater la carte mémoire SD avec FAT16 ou FAT32 ou utiliser une nouvelle carte mémoire SD. Puis répéter la procé- dure de mise à jour.
Erreur de matériel	Erreur de système in- terne.	 Allumer et éteindre l'appareil. Si le pro- blème persiste, faire effectuer la répara- tion par le personnel de maintenance.

11 Mise hors service | 11.1 Débranchement du raccordement électrique

11 Mise hors service



Éliminer le produit de manière appropriée.

Risque d'infection.

• Avant l'élimination, préparer le produit et les accessoires.

Voir également :

6 Étapes de préparation selon la norme ISO 17664, Page 53

11.1 Débranchement du raccordement électrique

- Éteindre l'appareil.
- Débrancher le câble réseau de la prise du réseau d'alimentation.
- Débrancher le câble réseau de l'appareil.



11.2 Élimination du tuyau du produit réfrigérant



REMARQUE

 Le tuyau du produit réfrigérant doit être remplacé avec les accessoires après chaque traitement et être éliminé.



11 Mise hors service | 11.3 Débranchement du moteur chirurgical



- Fermer le collier de serrage du tuyau ①.
- Retirer l'aiguille ② du réservoir de produit réfrigérant vide.
- ▶ Ouvrir le verrouillage ③ et retirer le tuyau.
- Retirer le kit de tuyaux de l'appareil et l'éliminer.

11.3 Débranchement du moteur chirurgical

 Retirer la fiche du câble moteur du raccordement de l'appareil. Veiller à ce que la fiche soit saisie le plus près possible sur le boîtier.





REMARQUE Nettoyer et désinfecter le moteur relié au câble moteur.

Voir également : mode d'emploi INTRA LUX S600 LED

11 Mise hors service | 11.4 Mise hors service du rhéostat au pied sans fil

11.4 Mise hors service du rhéostat au pied sans fil

• Sortir l'étrier du rhéostat au pied sans fil.



 Sur la partie inférieure du rhéostat au pied sans fil, enfoncer l'extrémité d'insertion ① de la touche Vitesse de rotation ② vers le bas puis retirer la touche Vitesse de rotation ② du rhéostat au pied sans fil.



 Tirer la rangée de touches ① avec les touches Pompe, Programme et Sens de rotation du moteur légèrement vers le haut et la retirer du rhéostat au pied sans fil.



11 Mise hors service | 11.4 Mise hors service du rhéostat au pied sans fil

- Tourner à fond le couvercle vers la gauche dans le sens de la flèche pour l'ouvrir et le retirer.
- Retirer les 3 piles alcalines de type AA/LR6 et les éliminer de manière appaopriée le cas échéant.



- Placer le couvercle (la flèche vers le symbole « ouvert ») et fermer en tournant vers la droite (la flèche vers le symbole « fermé »).
- Placer la rangée de touches ① sur le rhéostat au pied sans fil ② et appuyer légèrement jusqu'à ce que la rangée de touches ① s'enclenche ③.



 Placer la touche Vitesse de rotation ① sur le rhéostat au pied sans fil et appuyer légèrement jusqu'à ce que l'ergot d'enclenchement ② s'enclenche.
 Veiller à ce que les ressorts de la pédale soient bien insérés dans les encoches du logement ③.



11 Mise hors service | 11.5 Démontage du support de bouteille

11.5 Démontage du support de bouteille

Si l'appareil doit être rangé pour économiser de la place, renvoyé ou éliminé, le support de bouteille peut être démonté.

• Enfoncer entièrement le bouton d'arrêt situé sur la partie inférieure de l'appareil et retirer le support de bouteille ① par l'arrière.



12 Élimination

Loi en matière d'emballages actuellement en vigueur

Éliminer correctement les emballages par des entreprises d'élimination/des sociétés de recyclage, conformément à la législation sur les emballages en vigueur. Respecter également le système de reprise généralisé. Pour ce faire, KaVo a déposé une licence sur ses emballages. Respecter le système de recyclage des déchets applicable dans votre région.



REMARQUE

Éliminer ou recycler les déchets produits de manière à ce qu'ils ne présentent aucun danger pour l'homme et l'environnement tout en respectant les réglementations nationales.

La succursale KaVo répond aux questions concernant l'éliminatio correcte du produit KaVo.



REMARQUE

Un pass recyclage peut être téléchargé sur www.kavo.com.

Élimination des appareils électriques et électroniques



REMARQUE

Sur la base de la directive WEEE (Waste Electrical and Electronic Equipment) et de la directive européenne 2012/19 concernant les dispositifs électriques et électroniques usagés, nous attirons votre attention sur le fait que le présent produit est soumis à la directive citée et doit, dans les pays de l'UE, faire l'objet d'une élimination spéciale. Vous trouverez des informations complémentaire sur le site Internet www.kavo.com ou auprès des revendeurs de dispositifs dentaires.

Élimination définitive en Allemagne

Pour demander la reprise d'appareils électroniques, il convient de procéder comme suit :

- 1. Sur la page d'accueil www.enretec.de de la société enretec GmbH, sous la rubrique eom se trouve un formulaire de commande d'élimination à télécharger. Télécharger cette commande de recyclage ou la remplir en ligne.
- Remplir le formulaire avec les indications correspondantes et le renvoyer à enretec GmbH en ligne ou par fax au +49 (0) 3304 3919-590. Pour passer une commande de recyclage ou pour toutes questions, il est également possible de contacter la société comme suit :

Téléphone : +49 (0) 3304 3919-500 E-mail : eom@enretec.de et courrier postal : enretec GmbH, Geschäftsbereich eomRECYCLING® Kanalstraße 17 16727 Velten

3. Les appareils non fixés sont récupérés dans le cabinet médical. Les appareils fixés sont récupérés à l'extérieur devant votre cabinet, sur rendez-vous. Les frais de démontage, de transport et d'emballage incombent au propriétaire ou à l'utilisateur de l'appareil.

Élimination définitive au niveau international

Pour obtenir des informations spécifiques à votre pays sur l'élimination, vous pouvez vous adresser à votre revendeur de produits dentaires.

13 Indications de compatibilité électromagnétique selon la norme CEI 60601-1-2 | 13.1 Conditions d'utilisation et avertissements CEM

13 Indications de compatibilité électromagnétique selon la norme CEI 60601-1-2

13.1 Conditions d'utilisation et avertissements CEM

Ce produit ne sert pas à maintenir en vie et n'est pas prévu pour être couplé avec le patient. Il est aussi bien conçu pour une utilisation CEM dans le domaine des soins de santé à domicile que pour les dispositifs médicaux, sauf à proximité de dispositifs actifs des appareils de chirurgie HF ou dans des pièces/zones où des perturbations EM de forte intensité peuvent se produire.

Le client ou l'utilisateur doit s'assurer que le produit est placé et utilisé dans un environnement de ce type ou conformément aux indications du fabricant.

Ce produit utilise l'énergie HF uniquement pour son fonctionnement interne. Pour cette raison, les émissions HF sont très limitées et il est peu probable que les appareils électroniques voisins soient perturbés.



AVERTISSEMENT

Utilisation d'autres appareils à proximité du produit

Fonctionnement défectueux

 L'utilisation d'autres appareils à proximité immédiate de ce produit ou posé sur ce produit doit être éviter, car cela peut entraîner des dysfonctionnements. Si une telle utilisation est malgré tout nécessaire, cet appareil et les autres appareils doivent être surveillés pour s'assurer qu'ils fonctionnent correctement.



AVERTISSEMENT

Accessoires non autorisés

Perturbations électromagnétiques

 L'utilisation d'accessoires, de convertisseurs et de conduites, autres que ceux/celles défini(e)s ou mis(es) à disposition par le fabricant, peut provoquer d'importantes interférences électromagnétiques ou une diminution de la résistance aux interférences électromagnétiques de l'appareil ainsi que des dysfonctionnements.



Appareils de communication HF mobiles

Performances réduites

Les appareils de communication HF portables (y compris leurs accessoires, tels que le câble d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à une distance inférieure à 30 cm (ou 12 pouces) des pièces ou conduites de produits désignés par le fabricant. Le non-respect peut entraîner une réduction des performances de l'appareil.

13.2 Résultats des essais électromagnétiques

Exigences	Classe/Niveau de test
Émissions électromagnétiques	
DIN EN 55011 VDE 0875-11/04.2011	
Émission parasite conduite [150 kHz–30 MHz]	Classe B
13 Indications de compatibilité électromagnétique selon la norme CEI 60601-1-2 | 13.2 Résultats des essais électromagnétiques

Exigences	Classe/Niveau de test
Émission parasite rayonnée [30 MHz–1000 MHz]	Classe B
DIN EN 61000-3-2 VDE 0838-2/03.2010	
Oscillations harmoniques	Classe A
DIN EN 61000-3-3 VDE 0838-3/03.2014	
Fluctuations de tension / Papillotements	À la main
Exigences	Classe / Niveau de test
Résistance aux interférences électromagnétiques	
DIN EN 61000-4-2 VDE 0847-4-2/12.2009	
Décharge électrostatique (DES)	-
Décharge d'air	± 2/4/8/15 kV
Décharge de contact	± 8 kV
DIN EN 61000-4-3 VDE 0847-4-3/04.2011	
Émissions HF de téléphones portables numériques et d'autres appareils émetteurs HF [80 MHz - 2700 MHz]	3 V/m
Champs électromagnétiques haute fréquence à proximi communication sans fil	té directe d'appareils de
385 MHz	27 V/m
450 MHz	28 V/m
710/745/780 MHz	9 V/m
810/870/930 MHz	28 V/m
1720/1845/1970 MHz	28 V/m
2450 MHz	28 V/m
5240/5500/5785 MHz	9 V/m
DIN EN 61000-4-4 VDE 0847-4-4/04.2013	
Perturbations électriques, rapides et transitoires/en salves	-
Câbles d'alimentation	±2 kV
DIN EN 61000-4-5 VDE 0847-4-5/03.2015	
Tensions de choc	-
Câbles d'alimentation	±0,5/1 kV L - N ±0,5/1/2 kV L - PE ±0,5/1/2 kV N - PE
DIN EN 61000-4-6 VDE 0847-4-6/08.2014	
Perturbations conduites, induites par les champs haute fréquence	-
Câbles d'alimentation	3 V 6 V dans les bandes ISM

13 Indications de compatibilité électromagnétique selon la norme CEI 60601-1-2 | 13.2 Résultats des essais électromagnétiques

Exigences	Classe / Niveau de test
DIN EN 61000-4-8 VDE 0847-4-8/11.2010	
Champs magnétiques aux fréquences du réseau	30 A/m
DIN EN 61000-4-11 VDE 0847-4-11/02.2005	
Creux de tension, coupures brèves et variations de tension	-
Câbles d'alimentation	0 % / 0,5 pour. par pas de 45° à partir de 0°- 315° 0 %/1 pour. 70 %/ 25 pour. 0 %/250 pour.

14 Conditions de garantie

Les conditions de garantie suivantes s'appliquent pour ce produit médical Ka-Vo :

KaVo prend en charge les prestations de garantie vis-à-vis des clients finaux pour un bon fonctionnement, un matériel sans défaut ou une transformation pour une durée de 12 mois à partir de la date d'achat sous les conditions suivantes :

En cas de réclamation justifiée, KaVo assurera gratuitement la réparation ou la fourniture des pièces de rechange requises. Tout autre type de réclamation, notamment en vue d'obtenir des dommages et intérêts, est exclu. Dans le cas d'un retard, d'une faute lourde ou d'intention, la garantie n'est valable que si aucune disposition légale contraignante ne s'y oppose.

KaVo n'endosse pas la responsabilité pour les défauts et leurs conséquences entraînés ou susceptibles de l'être à la suite d'une usure naturelle, d'un traitement non conforme, d'un nettoyage, d'un entretien courant ou d'une maintenance non conforme, ou du non-respect des prescriptions de manipulation, d'entretien et de raccordement, l'entartrage ou la corrosion, les impuretés se trouvant dans l'alimentation en air ou en eau ou les influences chimiques ou électriques qui seraient inhabituelles ou ne seraient pas permises d'après le mode d'emploi de KaVo ou les spécifications du constructeur. La prestation de garantie ne s'étend pas, en règle générale, aux lampes, conducteurs optiques en verre, verreries, pièces en caoutchouc et à la résistance des couleurs des pièces plastiques.

Aucune garantie ne s'applique lorsque les défauts ou leurs conséquences proviennent du fait que le client ou une tierce personne non autorisée par KaVo a effectué des interventions ou des modifications sur le produit.

Les conditions de garantie ne s'appliqueront que sur présentation d'une preuve d'achat sous forme de copie du bordereau de livraison ou de la facture. Devront y figurer de manière très claire le nom du revendeur, la date d'achat, les types et le numéro de série.



影

