



FR

starlight s+

NOTICE D'ISTALLATION

	https://manuals.me
EN	This document and the relative translations are available on the "manuals.mectron. com" website. Use the QR code to access the site. To be able to view the electronic Instructions for Use (eIFU) you need to use a PDF software, e.g. Adobe Reader. Should you require a printed copy of the Instructions for Use, please complete the form on the last page and submit it to us at the address shown. We will send you a free printed copy within 7 days.
DE	Dieses Dokument und alle Übersetzungen sind auf der Webseite "manuals.mectron. com" abrufbar. Verwenden Sie den QR-Code, um die Seite aufzurufen. Zum Betrachten der elektronischen Gebrauchsanweisung (eIFU) ist eine PDF-Software, z. B. Adobe Reader, erforderlich. Sollten Sie eine gedruckte Gebrauchsanweisung wünschen, füllen Sie bitte das Formular auf der letzten Seite vollständig aus und schicken es an die genannte Adresse. Wir senden Ihnen dann kostenlos eine gedruckte Gebrauchsanweisung innerhalb von 7 Tagen zu.
FR	Ce document et ses traductions sont disponibles sur « manuals.mectron.com ». Utiliser le code QR pour accéder au site. Pour visualiser la notice électronique mode d'emploi (elFU), un logiciel PDF est requis (par ex. Adobe Reader). Si vous souhaitez obtenir une version imprimée de la notice de d'utilisation, veuillez compléter intégralement le formulaire de la dernière page et le renvoyer à l'adresse indiquée. Nous vous ferons alors parvenir gratuitement une notice de d'utilisation sur support papier dans les sept jours.
BG	Този документ и съответните преводи са налични на сайта "manuals.mectron. com". Използвайте QR код за достъп до сайта. За да можете да разгледате електронното инструкции за експлоатация (eIFU), нужен ви е PDF софтуер, напр. Adobe Reader. Ако желаете да получите печатно ръководство за употреба, моля, попълнете формуляра на последната страница и го изпратете на посочения адрес. След това, в рамките на 7 дни, ще ви изпратим безплатно печатно ръководство за употреба.
CS	Tento dokument a jeho překlady jsou k dispozici na adrese "manuals.mectron.com". Pro přístup na stránky použijte kód QR. K zobrazení elektronického návodu k obsluze (eIFU) je třeba software ke čtení souborů ve formátu PDF - například Adobe Reader. Pokud byste si přáli vytištěný návod k použití, vyplňte kompletně formulář na poslední stránce a zašlete ho na uvedenou adresu. Poté Vám během 7 dnů bezplatně zašleme vytištěný návod k použití.

DA	Dette dokument og dets oversættelser er tilgængelige på webstedet "manuals. mectron.com". Brug QR-koden til at få adgang til webstedet. En PDF-software, så som f.eks. Adobe Reader, er nødvendig til læsning af elektroniske betjeningsvejledning (eIFU). Hvis du ønsker en trykt brugsvejledning, bedes du udfylde alle punkter i formularen på sidste side og sende formularen til den nævnte adresse. Så sender vi dig gratis en trykt brugsvejledning inden for 7 dage.
EL	Το παρόν έγγραφο και οι αντίστοιχες μεταφράσεις είναι διαθέσιμα στον ιστότοπο "manuals.mectron.com". Χρησιμοποιήστε τον κωδικό QR για να αποκτήσετε πρόσβαση στον ιστότοπο. Για να διαβάσετε τις ηλεκτρονικές οδηγίες λειτουργίας (eIFU) χρειαστείτε ένα λογισμικό ανάγνωσης PDF, π.χ. το Adobe Reader. Αν επιθυμείτε έντυπες οδηγίες χρήσης, παρακαλούμε να συμπληρώσετε πλήρως το έντυπο στην τελευταία σελίδα και να το στείλετε στην αναφερόμενη διεύθυνση. Κατόπιν, θα σας αποστείλουμε δωρεάν εκτυπωμένες οδηγίες χρήσης σε διάστημα 7 ημερών.
ES	Este documento y las respectivas traducciones están disponibles en el sitio web "manuals.mectron.com". Utiliza el código QR para acceder al sitio web. En referencia a las instrucciones para uso (eIFU), es necesario disponer de un software de lectura de archivos PDF, por ej. Adobe Reader. Si desea las instrucciones para uso en formato impreso, rellene completamente el formulario de la última página y envíelo a la dirección indicada. El manual impreso de las instrucciones para uso se le enviará gratuitamente antes de siete días.
ET	See dokument ja selle tõlked on saadaval veebisaidil manuals.mectron.com. Saidile pääsemiseks kasutage QR-koodi. Elektroonilise kasutusjuhendi (eIFU) vaatamiseks on vajalik PDF tarkvara, nt Adobe Reader. Kui Te peaksite soovima trükitud kasutusjuhendit, siis täitke palun täielikult vastav formular viimasel lehel ja saatke see nimetatud adressile. Me saadame Teile siis tasuta trükitud kasutusjuhendi 7 päeva jooksul.
HR	Ovaj dokument i njegovi prijevodi dostupni su na web mjestu "manuals.mectron. com". Koristite QR kôd za pristup web mjestu. Da biste otvoriti elektroničke upute za uporabu (eIFU), potreban je softver za otvaranje formata PDF, npr. Adobe Reader. Ako su vam potrebne upute za uporabu u fizičkom obliku, ispunite obrazac na posljednjoj stranici u potpunosti i pošaljite ga na navedenu adresu. Zatim ćemo vam besplatno poslati ispisane upute za uporabu u roku od 7 dana.
ни	Jelen dokumentum és a vonatkozó fordítások elérhetők a "manuals.mectron.com" weboldalon. Használja a QR kódot a weboldal eléréséhez. Az elektronikus telepítési útmutató (eIFU) megtekintéséhez PDF szoftver, pl. Adobe Reader, szükséges. Ha nyomtatott használati utasítást szeretne, kérjük, töltse ki az utolsó oldalon található űrlapot, és küldje el a megadott címre. Ezután 7 napon belül ingyenesen elküldjük Önnek egy nyomtatott használati utasítást.

IT	Questo documento e le relative traduzioni sono disponibili sul sito "manuals. mectron.com". Usa il QR code per accedere al sito. Per poter visualizzare le istruzioni per d'uso in formato elettronico (eIFU) è necessario disporre di un software PDF, per esempio Adobe Reader. Nel caso Le servisse una copia stampata delle istruzioni per l'uso, Le chiediamo cortesemente di compilare in ogni sua parte il modulo nell'ultima pagina e di inviarlo all'indirizzo indicato. Provvederemo ad inviarLe gratuitamente, entro 7 giorni, una copia stampata delle istruzioni per l'uso.
LT	Šis dokumentas ir jo vertimai pateikiami svetainėje "manuals.mectron.com". Norėdami atidaryti svetainę, naudokite QR kodą. Elektroninei naudojimo instrukcijai (eIFU) matyti reikalinga PDF programinė įranga, pavyzdžiui Adobe Reader. Jeigu pageidautumėte spausdintinės naudojimo instrukcijos versijos, užpildykite visą paskutiniame puslapyje esančią formą ir nusiųskite nurodytu adresu. Per 7 dienas mes Jums nemokamai atsiųsime spausdintinę naudojimo instrukcijos versiją.
LV	Šis dokuments un tā tulkojumi ir pieejami vietnē "manuals.mectron.com". Izmantojiet QR kodu, lai piekļūtu vietnei. Lai aplūkotu lietošanas instrukciju (eIFU), ir vajadzīga PDF programmatūra, piemēram, Adobe Reader. Ja vēlaties saņemt nodrukātu lietošanas instrukciju, aizpildiet visu veidlapu pēdējā lapā un nosūtiet to un nosūtiet uz norādīto adresi. 7 dienu laikā Jums tiks nosūtīta nodrukāta bezmaksas lietošanas instrukcija.
NL	Dit document en de vertalingen ervan zijn beschikbaar op de website "manuals. mectron.com". Gebruik de QR-code om op de website in te loggen. Om de elektronische gebruiksaanwijzing (eIFU) te kunnen lezen is PDF-software, bijv. Adobe Reader, noodzakelijk. Als u een gedrukte gebruikshandleiding wenst, vul dan het formulier op de laatste pagina in en stuur het naar het vermelde adres. Wij sturen u vervolgens binnen 7 dagen gratis een gedrukte gebruikshandleiding toe.
PL	Niniejszy dokument i jego tłumaczenia są dostępne na stronie "manuals.mectron. com". Użyj kodu QR, aby wejść na stronę. Do otwarcia elektronicznej instrukcji obsługi (eIFU) niezbędny jest program do plików PDF, np. Adobe Reader. Jeśli życzą sobie Państwo drukowaną wersję instrukcja użycia, prosimy o dokładne wypełnienie formularza na ostatniej stronie i odesłanie na podany adres. Prześlemy Państwu bezpłatnie drukowaną instrukcja użycia w ciągu 7 dni.
PT	Este documento e as respetivas instruções encontram-se disponíveis no site "manuals.mectron.com". Utilize o QR Code para aceder ao site. Para visualizar as Instruções de utilização eletrônicas (eIFU) é necessário instalar um software para leitura de PDF, por exemplo, Adobe Reader. Jeśli życzą sobie Państwo drukowaną wersję instrukcji obsługi, prosimy o dokładne wypełnienie formularza na ostatniej stronie i odesłanie na podany adres. Prześlemy Państwu bezpłatnie drukowaną instrukcję obsługi w ciągu 7 dni.

RO	Acest document și traducerile aferente sunt disponibile pe site-ul "manuals.mectron. com". Folosiți codul QR, pentru a accesa site-ul. Pentru vizualizarea instrucțiunilor de utilizare în format electronic (eIFU) este necesar un software PDF, de exemplu, Adobe Reader. În cazul în care doriți un exemplar tipărit din instrucțiunile de utilizare, vă rugăm să completați integral formularul de pe ultima pagină și să îl trimiteți la adresa specificată. Ulterior, în decurs de 7 zile, vă vom trimite gratuit un exemplar tipărit din instrucțiunile de utilizare.
SV	Detta dokument och dess relativa översättningar finns tillgängliga på webbplatsen "manuals.mectron.com". Använd QR-koden för att få tillgång till webbplatsen. För att se och läsa bruksanvisningen i elektroniskt format (eIFU) krävs en PDF-mjukvara, t.ex. Adobe Reader. Vill du ha en tryckt bruksanvisning fyll då i formuläret på sista sidan komplett och skicka det till den angivna adressen. Vi sänder då en tryckt bruksanvisning till dig utan kostnad, inom sju dagar.

Droits d'auteur

© Mectron S.p.A. 2024. Tous droits réservés. Aucune partie de ce document ne peut être reproduite, sous quelque forme que ce soit, sans le consentement écrit du détenteur des droits d'auteur.

Les images sont uniquement destinées à la démonstration.

FR

PAGE INTENTIONNELLEMENT LAISSÉE EN BLANC

FΚ

SOMMAIRE

1	Introduction	1
1.1	Utilisation Prévue	2
1.2	Description du Dispositif	2 2 2 2
1.2.1	Directions du Groupe de Patients	2
1.2.2	Critères de Sélection des Patients	2
1.2.3	Indications pour l'Utilisation	3
1.2.4	Utilisateurs	3
1.3	Avis de Non-Responsabilité	3
1.4	Consignes de Sécurité	4
2	Données d'Identification	6
2.1	Plaque d'Identification Pièce à Main	6
3	Livraison	7
3.1	La Liste des Composants	7
4	Montage	8
4.1	Prescriptions de Sécurité Pendant la Phase d'Installation	8
4.2	Branchement du Dispositif	9
4.3	Description des Commandes et des Signalisations	10
5	Modalités et Précautions pour l'Élimination	11
6	Symboles	12
7	Résolution de Problèmes	13
7.1	Résolution Rapide des Problèmes	13
7.2	Système Diagnostique et Éventuelles Solutions	14
7.3	Modalités pour l'Envoi à l'Assistance du Dispositif et des Accessoires	14
8	Données Techniques	15
8.1	Compatibilité Électromagnétique IEC/EN 60601-1-2	16
8.2	Guide et Déclaration du Constructeur -	
	Émissions Électromagnétiques	16
8.3	Parties de la Coque Accessibles	17
8.4	Guide et Déclaration du Constructeur -	
	Immunité Électromagnétique	18
8.4.1	Raccordement Puissance C.A. d'Entrée	18
8.4.2	Points de Contact avec le Patient.	20
8.4.3	Pièces Accessibles aux Signaux d'Entrée/Sortie	21
8.5	Spécifications de Test pour l'Immunité des Parties de la Coque qui sont	
0.6	Accessibles aux Équipements de Communication Radioélectrique Sans Fil	22
8.6	Immunité aux champs magnétiques de proximité dans la gamme de	22
_	fréquences 9 kHz à 13,56 MHz	23
9	Garantie	24

FR

PAGE INTENTIONNELLEMENT LAISSÉE EN BLANC

INTRODUCTION 1

Lire attentivement ce manuel avant d'effectuer des opérations d'installation, d'utilisation, d'entretien ou d'autres interventions sur le dispositif. Garder toujours ce manuel à portée de main.

Important : Pour éviter tout risque de blessure ou de dégât matériel, prière de lire toutes les «Consignes de sécurité» de ce manuel en faisant particulièrement attention.

Les consignes de sécurité sont classées selon le degré de gravité, et accompagnées des indications suivantes:

A DANGER: Ceci fait toujours référence aux dommages provoqués aux personnes

ATTENTION: Ceci fait référence aux dommages éventuels provoqués aux objets

L'objectif du présent manuel est d'informer l'opérateur sur les consignes de sécurité, les procédures d'installation, les instructions pour une utilisation et un entretien conformes du dispositif et de ses accessoires.

Il est interdit d'utiliser le présent manuel à des fins différentes des activités étroitement liées à l'installation, à l'utilisation et à l'entretien du dispositif.

Les informations et les illustrations du présent manuel sont mises à jour à la date d'édition indiquée à la dernière page.

MECTRON est engagée dans un processus continu de mise à jour de ses produits impliquant des modifications possibles des composants du dispositif.

Si des différences entre ce qui est décrit dans ce manuel et l'équipement en possession de l'utilisateur devaient se vérifier, il est possible de :

- Rechercher les mises à jour éventuellement disponibles à la section MANUEL du site¹;
- Demander des précisions au revendeur ;
- Contacter le service après-vente MECTRON.

¹ http://mectron.it/en/technical-support/users-manuals/

1.1 Utilisation Prévue

Polymérisation de matériaux dentaires photo-durcissants par initiateur activable dans la bande de longueur d'onde comprise entre 440 - 480 nm.

Même si la plupart des composites s'activent dans cet interval de longueurs d'onde, en cas d'incertitude se rapporter aux données techniques du composite ou contacter le fabricant. Le dispositif doit être utilisé en cabinet de consultation dentaire où aucune atmosphère inflammable est présente (mélanges anesthésiques, oxygène, etc.).

1.2 Description du Dispositif

starlight s+ est un dispositif pour polymériser les composites photo-durcissants.

Comme source lumineuse on utilise un diode LED monochromatique à très haute performance avec longueur d'onde dominante entre 440 nm et 465 nm.

C'est pourquoi, contrairement aux lampes halogènes traditionnelles, toute la lumière émise par starlight s+ est utile pour l'activation du photo-initiateur canforoquinone.

1.2.1 Directions du Groupe de Patients

Ce dispositif médical est conçu pour être utilisé avec la population de patients suivante :

- · Les enfants ;
- · Les adolescents :
- · Adultes:
- · Les personnes âgées.

Ce dispositif médical peut être utilisé sur tout patient (le cas échéant) de tout âge, poids, taille, sexe et nationalité.

1.2.2 Critères de Sélection des Patients

L'utilisation du dispositif n'est pas recommandée dans les cas suivants :

- Les patients porteurs de dispositifs médicaux implantables actifs (par exemple : stimulateurs cardiaques, prothèses auditives et / ou autres protheses électromagnétiques) sans l'autorisation préalable de leur médecin;
- Patients ayant des antécédents de stimulation lumineuse, par exemple en cas de dermatite et / ou de porphyrie par photo-exposition, etc. ou qui sont traités avec des médicaments photosensibilisants. Dans tous les cas de risques possibles, consultez le médecin spécialiste;
- Les patients dont les antécédents médicaux montrent des pathologies de la rétine doivent d'abord consulter l'ophtalmologiste pour recevoir l'autorisation de traitement avec la lampe Mectron.

⚠ **DANGER**: Adopter des mesures de sécurité strictes pour les patients qui ont subi une chirurgie de la cataracte et qui sont donc particulièrement sensibles à la lumière (par exemple, des lunettes de sécurité qui filtrent la lumière bleue).

Tous les modèles de lampes à polymériser sont destinés à un usage professionnel uniquement. Par conséquent, l'utilisateur est la seule personne capable de décider si et comment traiter ses patients.

DANGER : Contre-indications. Dans tous les cas de risque potentiel, un médecin spécialiste doit être consulté.

1.2.3 Indications pour l'Utilisation

L'utilisation du dispositif est indiquée pour tous les patients visés (voir Chapitre 1.2.1 à page 2) pour lesquels un traitement de polymérisation des matériaux dentaires photopolymérisables est prescrit, par le médecin traitant, dans le cadre de l'utilisation prévue du dispositif (voir Chapitre 1.1 à page 2).

1.2.4 Utilisateurs

Le dispositif doit être utilisé uniquement par un personnel spécialisé et correctement formé, tel que le dentiste et / ou l'assistant, adulte de tout poids, âge, taille, sexe et nationalité, valide. Aucune activité de formation particulière n'est requise pour l'utilisation du dispositif.

1.3 Avis de Non-Responsabilité

Le fabricant MECTRON décline toute responsabilité, expresse ou implicite, et ne peut être tenu responsable de lésions aux personnes et/ou de dommages aux biens, directs ou indirects, survenus à la suite à de mauvaises procédures dans l'utilisation du dispositif et de ses accessoires. Le fabricant MECTRON ne peut être tenu responsable, expressément ou implicitement, de tout type de lésions aux personnes et/ou de dommages aux biens, commis par l'utilisateur du produit et de ses accessoires. À titre d'exemple, et sans viser l'exhaustivité, ceci vaut également dans les cas suivants :

- Utilisation avec un mode différent, ou pendant des procédures différentes, de ce qui est spécifié dans l'utilisation prévue du produit;
- Les conditions environnementales de conservation et de stockage du dispositif ne sont pas conformes aux exigences indiquées au Chapitre 8 à page 15;
- Le dispositif n'est pas utilisé conformément aux instructions et aux prescriptions décrites dans le présent manuel;
- L'installation électrique des locaux où est utilisé le dispositif n'est pas conforme aux normes en vigueur et aux prescriptions correspondantes;
- Les opérations d'assemblage, d'extension, de réglages, de mises à jour et de réparations du dispositif sont effectuées par du personnel non autorisé par MECTRON;
- Utilisation abusive, abus, utilisation anormale, utilisation négligente, mauvaise conduite intentionnelle ou utilisation excédant les limites indiquées et autorisées du dispositif et/ ou usure ou détérioration normales, mauvais traitements et/ou interventions incorrectes;
- Toute tentative d'altération ou de modification, quelles que soient les circonstances;
- Violation des dispositions et des indications contenues au Chapitre 5 à page 11 de Mode d'Emploi et d'Entretien manuel;
- Réparations non autorisées conformément aux instructions contenues au Chapitre 9 à page 24 de ce manuel.

ED

1.4 Consignes de Sécurité

ATTENTION: Aucune modification de ce dispositif n'est admise.

ATTENTION: L'installation électrique des locaux où le dispositif est utilisé doit être conforme aux normes en vigueur et aux prescriptions relatives.

A DANGER : Personnel qualifié et spécialisé.

Le dispositif doit être utilisé exclusivement par du personnel spécialisé avec une préparation adequate; pour l'utilisation du dispositif aucune formation est prévue. L'utilisation du dispositif n'entraîne pas de dommages collatéraux si utilisé correctement.

⚠ DANGER : Utilisation Prévue.

Employer le dispositif uniquement pour l'utilisation pour laquelle il a été prévu (consulter Chapitre 1.1 à page 2). La non-observation de cette prescription peut causer de graves lésions au patient, à l'opérateur ainsi que des dommages/pannes au dispositif.

DANGER : Contre-indications.

Ne pas utiliser le dispositif sur des patients portant des stimulateurs cardiaques (Pace-maker) ou d'autres dispositifs électroniques implantables. Cette prescription compte aussi pour l'opérateur.

riangle DANGER : Diriger directement le faisceau lumineux sur le matériau à polymériser.

Ne pas soumettre la gencive ou autres tissus moux au faisceau de lumière (éventuellement protéger de façon adéquate ces parties). L'effet de la lumière doit être limité à la cavité orale sur le secteur à soumettre au traitement clinique.

⚠ DANGER : Ne jamais orienter la lumière dans la direction des yeux.

L'effet de la lumière doit être limité à la cavité orale sur le secteur à soumettre au traitement clinique.

♠ DANGER : Contre-indications.

Ne pas utiliser le dispositif sur des patients ayant une anamnèse positive aux stimulations lumineuses, par exemple en cas d'urticaire solaire et/ou dans les porphyries, etc. ou qui soient sous traitement avec des médicaments photosensibilisant. Dans tous ces cas de risque possible, consulter un spécialiste.

DANGER : Contre-indications.

Adopter de sévères précautions de sécurité pour les patients qui ont subi une intervention chirurgicale de cataracte et qui sont donc particulièrement sensibles à la lumière (par exemple des lunettes de protection qui puissent filtrer la lumière bleue).

DANGER : Contre-indications.

Les patients dont l'anamnèse témoigne des pathologies de la rétine doivent préalablement consulter l'oculiste pour obtenir l'autorisation de se soumettre à un traitement par starlight s+.

⚠ ATTENTION : Sécurité photobiologique des lampes et des dispositifs utilisant des lampes IEC 62471.

En accord avec la norme IEC 62471 le dispositif est en classe de risque 2 (risque modéré) concernant un risque rétinien de lumière bleue ou risque thermique rétinien. L'indication ATTENTION suivante est appliquée à l'emballage du dispositif.

Risk Group 2



CAUTION. Possibly hazardous optical radiation emitted from this product. Do not stare at operating lamp. May be harmful to the eye

Product tested against IEC62471

Avant le traitement, tous les produits neufs ou réparés doivent être nettoyés, désinfectés et si possible passés en autoclave et soigneusement stérilisés selon les instructions du Chapitre 5 à page 11 de Mode d'Emploi et d'Entretien manuel.

A DANGER : Contrôle des infections.

Pour la sécurité maximum du patient et de l'opérateur, avant chaque traitement nous recommandons de nettoyer, désinfecter et stériliser la fibre optique et la protection optique. Suivre attentivement les instructions du *Chapitre 5 à page 11* de Mode d'Emploi et d'Entretien manuel.

⚠ **DANGER :** Utiliser exclusivement des pièces de rechange et des accessoires originaux Mectron

⚠ DANGER : Contrôle de l'état du dispositif avant le traitement.

Avant chaque traitement contrôler toujours le parfait fonctionnement du dispositif et le rendement des accessoires. Au cas où l'on relevait des anomalies dans le fonctionnement, ne pas effectuer de traitement. Contacter l'Assistance technique agréée si les anomalies concernent le dispositif.

⚠ DANGER : Risque d'explosion.

Le dispositif ne peut pas opérer dans des environnements à atmosphère saturée de gaz inflammables (mélanges anesthésiants, oxygène, etc.).

ATTENTION Si l'utilisateur final, opérant dans son cabinet médical ou dans une clinique, doit soumettre les équipements présents dans son cabinet à des contrôles périodiques pour se conformer aux exigences obligatoires, les procédures d'essai à appliquer aux appareils et aux systèmes électromédicaux pour l'évaluation de la sécurité doivent être réalisées selon la norme EN 62353 «Appareils électromédicaux - Contrôles périodiques, et essais à effectuer après des interventions de réparation d'appareils électromédicaux». L'intervalle des vérifications périodiques, dans les conditions de fonctionnement prévues et décrit dans le présent manuel «Utilisation et entretien», est d'un an ou de 2000 heures d'utilisation, selon l'une de ces deux conditions.

⚠ **DANGER :** En cas d'événement indésirable et / ou d'accident grave imputable au dispositif lors d'une utilisation correcte et conformément à l'usage prévu, il est recommandé de le signaler à l'autorité compétente et au fabricant indiqué sur l'étiquette du produit.

2 DONNÉES D'IDENTIFICATION

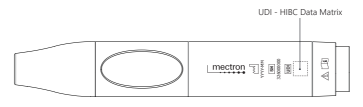
Une description détaillée du modèle et le numéro de série permettra à notre Service Aprèsvente de répondre plus facilement avec des réponses rapides et efficaces.

Citer toujours ces données lorsque vous contactez un centre Assistance Technique Mectron.

2.1 Plaque d'Identification Pièce à Main

Les données de traçabilité, dont le code UDI, sont gravées au laser sur la pièce à main.

REMARQUE : La liste complète des symboles et leur description sont indiquées au *Chapitre 6 à page 12*).





FR

3 LIVRAISON

L'emballage du dispositif craint les chocs, car il contient des composants électroniques, le transport et le stockage de l'équipement doivent donc être effectués avec le plus grand soin. Tout le matériel expédié par MECTRON a été contrôlé au moment de l'expédition.

Le dispositif est expédié protégé et emballé correctement.

À la réception du dispositif, vérifier s'il a subi des dommages pendant le transport. Si on s'aperçoit de dommages et/ou de défauts, déposer une plainte auprès du transporteur. Conserver l'emballage pour toute expédition éventuelle vers un centre d'assistance agréé MECTRON, ainsi que pour ranger le dispositif pendant de longues périodes d'inactivité.

3.1 La Liste des Composants

Se référer à la figure suivante

- A. 1 Pièce à main starlight s+;
- B. 1 Fibre optique;
- C. 1 Protection optique;
- D. Cordon et connecteur.

Ces composants peuvent également être commandés séparément.

REMARQUE: Cette fourniture peut varier en cas de campagnes promotionnelles.



4 MONTAGE

4.1 Prescriptions de Sécurité Pendant la Phase d'Installation

<u>ANGER</u>: L'installation électrique des milieux où le dispositif est installé et utilisé doit se conformer aux lois en vigueur ainsi qu'aux prescriptions de sécurité électrique préposées.

DANGER: Risque d'explosion. Le dispositif ne peut pas opérer dans des environnements à atmosphère saturée de gaz inflammables (mélanges anesthésiants, oxygène, etc.).

DANGER : Installer le dispositif dans un lieu protégé des chocs ou d'éclaboussements accidentels.

⚠ **DANGER :** Ne pas installer le dispositif sur ou près de sources de chaleur. Prévoir une circulation d'air adéquate autour du dispositif pendant l'installation.

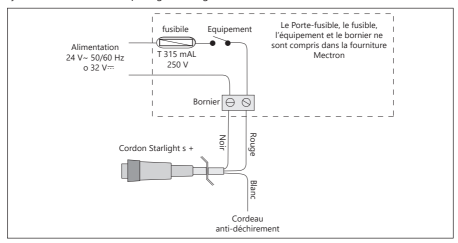
 \triangle **ATTENTION :** Ne pas exposer le dispositif à la lumière directe du soleil ou à des sources de rayon UV.

DANGER: le voltage de la ligne électrique d'alimentation du dispositif doit être compatible avec les caractéristiques mentionnées sur la plaque.

ATTENTION: Si des raccordements longs de l'alimentation sont nécessaires, utiliser des fils d'une section adéquate non inférieure à 0,5 mm².

4.2 Branchement du Dispositif

Le dispositif doit être installé sur le sillon dentale. On conseille d'appliquer le schéma de connexion comme en Figure suivante, qui prévoit une tension de 24 V~ ou 32 V fourni par l'alimentateur avec double isolement conforme à IEC/EN 60601-1, contrôlé par le contact sur le système de livraison et en protégeant la ligne à travers le fuse.

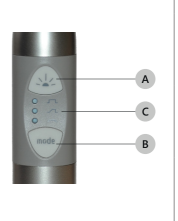


REMARQUE : Le dispositif n'a pas un moyen de déconnexion du réseau d'alimentation, en accord avec la clause 8.11.1 de la IEC/EN 60601-1, comme il n'est pas un composant qui sera installé sur un sillon dental dans sa configuration finale. Ce moyen doit être prévu dans l'installation finale et il sera le fabricant du sillon dental à assurer la complaisance de cette exigence.

4.3 Description des Commandes et des Signalisations

Pour la description des commandes et des signalisations, reportez-vous à la figure et aux tableaux suivants .

Réf.	Nom	Description
А	Bouton Start	Met en marche ou interrompt un cycle de polymérisation.
В	Bouton Mode	Permet de sélectionner le type d'exposition. En appuyant plusieurs fois sur le bouton, dans l'ordre sont sélectionnés : FAST, SLOW RISE, SOFT
С	LED mode vert	Indique l'exposition sélectionnée. De gauche à droite : FAST, SLOW RISE, SOFT



Fonction sélectionnée via le bouton Mode	Signalisations	Type d'exposition	Période d'exposition
Polymérisation FAST	LED gauche allumée	Puissance maximale émise.	10 sec. 20 sec.
Polymérisation SLOW RISE	LED centrale allumée	Augmentation d'émission pendant les deux premières secondes. Puissance d'émission maximale.	10 sec. 20 sec.
Polymérisation SOFT	LED droite allumée	Émission 70% de la puissance maximale pendant tout le cycle	10 sec. 20 sec.

5 MODALITÉS ET PRÉCAUTIONS POUR L'ÉLIMINATION

- Le dispositif doit être éliminé et traité comme déchet soumis à collecte séparée.
- L'acheteur a la faculté de remettre le dispositif au vendeur qui en fournit un nouveau; les instructions d'élimination sont à la disposition auprès de Mectron S.p.A;
- L'inobservance des points ci-dessus peut comporter une sanction aux termes de directive déchets d'équipements électriques et électroniques DEEE.

A DANGER: Déchets hospitaliers.

Traiter comme déchets hospitaliers les articles suivants :

- Fibre optique, lorsqu'elle est endommagée ou cassée;
- · Protection optique, lorsqu'elle est endommagée ou cassée.

6 SYMBOLES

Symbole	Description	Symbole	Description
C€	Dispositif de classe I (clé dynamométrique) conforme au règlement (UE) 2017/745.	Electrical Safety ES 60601-1	Marque Nemko Conformité aux normes UL - CSA
MD	Dispositif médical	<u> </u>	Attention !
i	Consulter les instructions d'utilisation ou consulter les instructions d'utilisation électroniques		Fabricant
	Date de fabrication	SN	Numéro de série
LOT	Numéro de lot	REF	Numéro de catalogue
NON	Non stérile	135°C	Stérilisable jusqu'à une température maximale de 135°C
\sim	Courant alternatif	===	Courant continu
	Collecte sélective des équipements életriques et électroniques	1	Démarre ou arrête un cycle de polymérisation
†	Partie appliquée de type B	1	Limite de température
<u></u>	Limitation de l'humidité	<u></u>	Limitation de la pression atmosphérique
<u> </u>	Signal d'avertissement général ^{a)}	IP 44	Niveau de protection fourni par le boîtier (IEC/ EN 60529)
UDI	ldentifiant unique du dispositif	#	Numéro de modèle
HIBC	Code à barres de l'industrie de la santé	1	Fragile
*	Garder au sec		

a) Le symbole est représenté par un triangle jaune et un symbole graphique noir.

7 RÉSOLUTION DE PROBLÈMES

7.1 Résolution Rapide des Problèmes

Si le dispositif semble ne pas fonctionner correctement, lire à nouveau les instructions et contrôler la Table suivante.

Problème	Cause Possible	Solution
Pendant la cycle d'exposition on entend un signal acoustique (3 beeps) et à la fin du cycle starlight s+ ne permet plus d'effectuer aucun traitement. La LED de fonction sélectionnée clignote.	Intervention protection thermique.	Une activation ultérieure est possible seulement après le refroidissement. Attendre 10 minutes environ avant de réutiliser le dispositif.
En pressant le bouton "start" un signal acoustique est émis (4 bips) et le dispositif n'émet plus de lumière.	Le circuit de contrôle de la température indique une avarie.	Contacter le centre d'assistance Mectron.
En pressant le bouton "start" la LED sélectionne mode clignote. Le dispositif n'éme pas de lumière ou l'intensité de la lumière émise n'est pas adéquate.	Le circuit de contrôle indique une panne à la LED.	Contacter le centre d'assistance Mectron.
La polymérisation est insuffisante.	La surface terminale de la fibre optique est sale	Voir Chapitre 5 à page 11 de Mode d'Emploi et d'Entretien manuel.

7.2 Système Diagnostique et Éventuelles Solutions

Le dispositif est équipé d'un circuit diagnostique qui permet de déterminer les problèmes de fonctionnement.

Type de signalisation	Description	Solution
4 Веер	Le circuit de contrôle de la température indique une avarie. Le dispositif n'émet pas de lumière.	Contacter le centre d'assistance Mectron.
3 Веер	Le circuit de contrôle indique que l'on a atteint la température maximale de la LED. Le dispositif n'émet pas de lumière.	Remettez le dispositif dans son logement et attendez environ 10 minutes avant de le réutiliser.
LED sélection mode clignotant	Le circuit de contrôle indique une panne à la LED. Le dispositif n'émet pas de lumière ou la lumière émise n'est pas adéquate.	Contacter le centre d'assistance Mectron.

7.3 Modalités pour l'Envoi à l'Assistance du Dispositif et des Accessoires

En cas de nécessité d'envoyer aux centres autorisés Mectron le dispositif, la fibre optique et les accessoires, nous invitons notre clientèle à respecter les justes règles de comportement mentionnées ci-après :

- Nettoyer le dispositif, la fibre optique et ses accessoires selon les instructions au Chapitre 5 à page 11 de Mode d'Emploi et d'Entretien manuel;
- Stériliser les parties stérilisables selon les instructions au Chapitre 5 à page 11 de Mode d'Emploi et d'Entretien manuel :
 - Fibre optique;
 - · Protection optique.
- 3. Laisser les pièces stérilisées dans le sachet qui atteste que le processus de stérilisation a eu lieu;
- 4. Si le dispositif est en garantie, joindre la photocopie du document d'achat ;
- Pour l'expédition, quand ceci est possible, utiliser l'emballage original ou emballer de façon adéquate pour éviter des dégâts durant le transport.

Les demandes susmentionnées (points 1 et 2) sont effectuées conformément aux conditions requises obligatoires en matière de protection de la santé et de la sécurité sur les lieux de travail visées aux D.Lgs 81/08 et les amendements successifs, les lois de l'Etat italien.

Si le client ne les respecte pas (points 1 et 2) Mectron se réserve de lui débiter les frais de nettoyage et de stérilisation ou de refuser la marchandise à réparer qui lui est parvenue dans des conditions non adéquates.

8 DONNÉES TECHNIQUES

Dispositif conforme au règlement (UE) 2017/745	Class I
Classification d'après la IEC/ EN 60601-1	La définition de la classe est déléguée au fabricant du sillon dentaire qu'incorpore le dispositif. Partie appliquée Type B (Fibre optique) IP 44 (Dispositif)
Prestations essentielles	Selon la Norme IEC 80601-2-60 le dispositif n'a pas prestations essentielles.
Pièce à main par fonctionnement intermittent	60" ON 60" OFF Maximum 3 fois de suite
Tension d'alimentation	Alimentateur conforme à IEC/EN 60601-1 avec double isolement 24 $V\sim 50/60~Hz$ ou 32 V
Puissance max. absorbée	11 VA
Source lumineuse	LED à haute luminosité avec optique. Longueur d'onde dominante : 440 - 465 nm. LED en classe 2 (IEC 62471) risque rétinien de lumière bleue ou risque thermique rétinien.
Fibre optique	Diamètre 8 mm Composition : fibres cohérentes étirées quartz Stérilisables en autoclave (T.max 135 °C pendant 20 minutes - max 500 Cycles).
Exposition	FAST: Durée d'exposition 10/20 secondes. Signal acoustique au début et à la fin d'un cycle d'exposition; en cas de 20 secondes, il y aura également un signal après 10 secondes d'exposition. SLOW RISE: Durée d'exposition 10/20 secondes. Augmentation graduelle au cours des 2 premières secondes. Signal acoustique au début et à la fin d'un cycle d'exposition; en cas de 20 secondes, il y aura également un signal après 10 secondes d'exposition. SOFT: Durée d'exposition 10/20 secondes. Émission de lumière à 70% de la puissance maximale. Signal acoustique au début et à la fin d'un cycle d'exposition; en cas de 20 secondes, il y aura également un signal après 10 secondes d'exposition. Possibilité d'interruption ou de répétition des cycles en tout instant.
Conditions opérationnelles	entre 10 °C et 35 °C Humidité relative entre 30% et 75% Pression de l'air P : 800hPa/1060hPa
Conditions de transport et emmagasinage	entre -10 °C et 60 °C Humidité relative entre 10% et 90% Pression de l'air P : 500hPa/1060hPa
Altitude	inférieure ou égale à 2000 mètres

FR

Poids et dimensions

Pièce à main : Poids 102 g
L 141 mm Ø max 23 mm

8.1 Compatibilité Électromagnétique IEC/EN 60601-1-2

⚠ DANGER Contre-indications. Interférence avec d'autres équipements

Bien que conforme à la norme CEI/EN 60601-1-2, starlight s+ peut interférer avec d'autres dispositifs à proximité. starlight s+ ne doit pas être utilisé à proximité ou empilé avec d'autres équipements. Si cette configuration devait cependant être nécessaire, il est nécessaire de vérifier et de contrôler, avant de commencer l'intervention, le fonctionnement correct du dispositif et de tous les équipements.

DANGER Les appareils de radiocommunication portables et mobiles peuvent avoir une influence sur le bon fonctionnement du dispositif.

⚠ DANGER Contre-indications. Interférences avec d'autres équipements

Un bistouri électrique ou d'autres unités électrochirurgicales placées près du dispositif starlight s+ peuvent nuire au bon fonctionnement de ce dernier.

⚠ **DANGER** Le dispositif exige l'adoption de précautions CEM particulières et doit être installé et mis en service conformément aux informations CEM fournies dans ce chapitre.

DANGER L'utilisation d'autres câbles et d'accessoires non fournis par MECTRON peut avoir une influence négative sur les performances CEM.

8.2 Guide et Déclaration du Constructeur - Émissions Électromagnétiques

Le dispositif est conçu pour fonctionner dans l'environnement électromagnétique spécifié cidessous. Le client ou l'utilisateur de le dispositif doit s'assurer qu'il est utilisé dans l'environnement susmentionné.

Essai d'émission	Conformité	Guide environnement électromagnétique
Émissions radioélectriques CISPR 11	Groupe 1	Le dispositif utilise l'énergie radioélectrique uniquement pour son fonctionnement interne. Ses émissions radioélectriques sont donc très basses et ne provoquent vraisemblablement aucune interférence aux appareiles électroniques se trouvant à proximité.
Émissions radioélectriques CISPR 11	Classe B	Le dispositif est utilisable dans tous les immeubles, y compris les immeubles
Émissions harmoniques CEI 61000-3-2	Classe A	domestiques et ceux qui sont directement reliés au réseau d'alimentation publique en
Émissions de fluctuations de tension/flicker CEI 61000-3-3	Conforme	basse tension qui alimente des immeubles à utilisation domestique.

8.3 Parties de la Coque Accessibles

Le dispositif est conçu pour fonctionner dans l'environnement électromagnétique spécifié cidessous. Le client ou l'utilisateur de le dispositif doit s'assurer qu'il est utilisé dans l'environnement susmentionné.

Phénomène	Standard CEM essentiel ou méthode de test	Valeurs de test d'immunité	Guide environnement électromagnétique
Décharges électrostatiques (DES)	CEI 61000-4-2	±8 kV à contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV dans l'air	Les sols doivent être en bois, béton ou en céramique. Si les sols sont recouverts de matériaux synthétiques, l'humidité relative devrait être d'au moins 30%.
Radiated RF EM fields (Champs électromagn. radioélec. rayonnés) ^{a)}	CEI 61000-4-3	3 V/m ^{f)} 80 MHz - 2,7 GHz ^{b)} 80% AM à 1 kHz ^{c)}	Les appareils de communication radioélectriques portables et mobiles ne doivent être utilisés en aucun cas à
Champs de proximité des équipement de communication sans fil RF	CEI 61000-4-3	Voir Chapitre 8.5 à page 22	proximité du produit (câbles compris) sauf quand les distances de séparation recommandées et calculées avec l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur sont respectées.
Champ magnétique à la fréquence de réseau ^{d)}	CEI 61000-4-8	30 A/m 50 Hz ou 60 Hz	Les champs magnétiques à fréquence de réseau doivent avoir les niveaux caractéristiques d'un site en milieu commercial ou hospitalier standard.
Champs magnétiques de proximité	CEI 61000-4-39	Voir Chapitre 8.6 à page 23	Appareils de communication RF portables et mobiles doivent être utilisés avec une distance de séparation d'au moins 0,15 m des sources de champ.

- a) Si elle est utilisée, l'interface entre la simulation de signal physiologique du PATIENT et starlight s+ doit être placée à 0,1 m du plan vertical de la zone de champ uniforme, dans la même direction que starlight s+.
- b) starlight s+, qui reçoit intentionnellement de l'énergie radioélec. électromagnétique pour les besoins de l'opération, doit être testé à la fréquence de réception. Les tests peuvent être effectués avec d'autres fréquences de modulation identifiées par le PROCESSUS DE GESTION DU RISQUE. Ce test évalue la SÉCURITÉ DE BASE et les PERFORMANCES ESSENTIELLES d'un récepteur intentionnel lorsque le
- signal environnemental est passe-bande. Bien entendu le récepteur ne peut pas recevoir normalement pendant le test.
- c) Les tests peuvent être effectués à des fréquences de modulation différentes identifiées par le PROCESSUS DE GESTION DU RISQUE.
- d) Applicable uniquement à starlight s+ avec des composants ou des circuits magnétiquement sensibles.
- e) Nul
- f) Avant d'appliquer la modulation.

8.4 Guide et Déclaration du Constructeur - Immunité Électromagnétique

8.4.1 Raccordement Puissance C.A. d'Entrée

Le dispositif est conçu pour fonctionner dans l'environnement électromagnétique spécifié cidessous.

Le client ou l'utilisateur de le dispositif doit s'assurer qu'il est utilisé dans l'environnement susmentionné.

Phénomène	Standard CEM essentiel ou méthode de test	Valeurs de test d'immunité	Guide environnement électromagnétique
Signaux transitoires/ trains électriques rapides () ()	CEI 61000-4-4	±2 kV à contact 100 kHz fréquence de répétition	La qualité de la tension de réseau devrait être celle d'un milieu commercial ou hospitalier standard.
Impulsions mode différentiel a) b) j) o)	CEI 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV	La qualité de la tension de réseau devrait être celle d'un milieu commercial ou hospitalier standard.
Impulsions mode commun b) j) k) o)	CEI 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV	La qualité de la tension de réseau devrait être celle d'un milieu commercial ou hospitalier standard.
Perturbations électro- magnétiques conduites, induites par les champs radioélectriques	CEI 61000-4-6	3 V m) 0,15 MHz - 80 MHz 6 V m) pour les bandes entre 0,15 MHz et 80 MHz ⁿ⁾ 80 % AM à 1 kHz ^{e)}	Les appareils de communication radioélectriques portables et mobiles ne doivent être utilisés en aucun cas à proximité du produit (câbles compris) sauf quand les distances de séparation recommandées et calculées avec l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur sont respectées.
Trous de	CEI 61000-4-11	0% UT; 0,5 cycle g) À 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315°	La qualité de la tension de réseau devrait être celle d'un milieu commercial ou
tension ^{f) p) r)}		0 % UT ; 1 cycle et 70 % UT ; 25/30 cycle ^{h)} Phase unique : à 0°	hospitalier standard.

Phénomène	Standard CEM essentiel ou méthode de test	Valeurs de test d'immunité	Guide environnement électromagnétique
Interruptions de tension f)	CEI 61000-4-11	0% UT ; 250/300 cycle ^{h)}	La qualité de la tension de réseau devrait être celle d'un milieu commercial ou hospitalier standard.

- a) Nul.
- b) Les câbles starlight s+ sont raccordés pendant le test.
- c) L'étalonnage des bornes d'injection du courant doit être effectué dans un système à 150 Ω .
- d) Si le pas de fréquence dépasse une bande ISM, ou une bande non professionnelle, selon les cas, il faut utiliser un test de fréquence additionnel sur la bande ISM, ou sur la bande radio non professionnelle. Ceci est valable pour chaque bande ISM et chaque bande radio à l'intérieur d'une gamme de fréquences spécifique.
- e) Les tests peuvent être effectués avec d'autres fréquences de modulation identifiées par le PROCESSUS DE GESTION DU RISQUE.
- f) Les appareils et les systèmes avec une puissance c.c. destiné à être utilisé avec des convertisseurs c.a. à c.c. doit être testé avec un convertisseur conforme aux spécifications du FABRICANT. Les valeurs des tests d'immunité sont appliquées à l'entrée de puissance c.a. du convertisseur.
- g) Applicable uniquement à starlight s+ raccordé à un secteur c.a. monophasé.
- h) P. ex. 10/12 signifie 10 périodes à 50 Hz ou 12 périodes à 60 Hz
- i) Les appareils et les systèmes avec un courant d'entrée nominal supérieur à 16 A/phase doit être interrompu une fois tous les 250/300 cycles, à chaque angle et à toutes les phases en même temps (le cas échéant). Les appareils et les systèmes avec batterie de secours doit reprendre le fonctionnement de la ligne de puissance après le test. Pour les appareils et les systèmes avec un courant d'entrée nominal inférieur à 16 A, toutes les phases doivent être interrompues simultanément.
- j) Les appareils et les systèmes ne disposant pas d'un dispositif de protection contre les surtensions dans le circuit de puissance principal ne peuvent être testés qu'à ± 2 kV, en mode commun, et à ± 1 kV en mode différentiel.

- k) Non applicable à les appareils et les systèmes CLASSE II.
- I) Le couplage direct doit être utilisé.
- m) R.M.S., appliquée avant la modulation.
- n) Les bandes ISM (industrielles, scientifiques et médicales) comprises entre 0,15 MHz et 80 MHz sont 6, 765 MHz à 6,795 MHz; 13,553 MHz à 13,567 MHz; 26,957 MHz à 27,283 MHz; et 40,66 MHz à 40,70 MHz. Les bandes radio non professionnelles comprises entre 0,15 MHz et 80 MHz sont 1,8 MHz à 2,0 MHz, 3,5 MHz à 4,0 MHz, 5,3 MHz à 5,4 MHz, 7 MHz à 7,3 MHz, 10,1 MHz à 10,15 MHz, 14 MHz à 14,2 MHz, 18,07 MHz à 18,17 MHz, 21,0 MHz à 24,49 MHz, 28,0 MHz à 29,7 MHz et 50,0 MHz à 54,0 MHz.
- o) Applicable aux appareils et systèmes avec un courant d'entrée NOMINAL inférieur ou égal à 16 A/phase, et aux appareils et systèmes à un courant d'entrée NOMINAL supérieur à 16 A/phase.
- p) Applicable à aux appareils et systèmes avec un courant d'entrée NOMINAL inférieur ou égal à 16 A/phase.
- À certains angles de phase, l'application de ce test à des équipements équipés d'un transformateur en entrée peut provoquer l'ouverture d'un dispositif de protection contre les surintensités. Cela peut être dû à la saturation du flux magnétique du noyau du transformateur après la chute de tension. Dans ce cas, le dispositif doit garantir la sécurité de base pendant et après le test.
- r) Pour les équipements et les systèmes qui ont plusieurs réglages de tension ou des capacités d'autoregolation de tension, le test doit être effectué à la tension d'alimentation d'entrée spécifiée dans le tableau 1 - «Tensions et fréquences d'alimentation d'entrée pendant les tests» de la CEI 60601-1-2 :2014/ AMD1 :2020.

8.4.2 Points de Contact avec le Patient.

Le dispositif est conçu pour fonctionner dans l'environnement électromagnétique spécifié cidessous.

Le client ou l'utilisateur de le dispositif doit s'assurer qu'il est utilisé dans l'environnement susmentionné.

Phénomène	Standard CEM essentiel ou méthode de test	Valeurs de test d'immunité	Guide environnement électromagnétique
Décharge électrostatique (DES) ^{c)}	CEI 61000-4-2	±8 kV à contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV dans l'air	Les sols doivent être en bois, béton ou en céramique. Si les sols sont recouverts de matériaux synthétiques, l'humidité relative devrait être d'au moins 30 %.
Perturbations électro- magnétiques conduites, induites par les champs radioélectriques	CEI 61000-4-6	3 V ^{b)} 0,15 MHz - 80 MHz 6 V ^{b)} pour les bandes ISM comprises entre 0,15 MHz et 80 MHz 80 % AM à 1 kHz	Les appareils de communication radioélectriques portables et mobiles ne doivent être utilisés en aucun cas à proximité du produit (câbles compris) sauf quand les distances de séparation recommandées et calculées avec l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur sont respectées.

- a) Ce qui suit est d'application :
 - Tous les câbles de raccordement avec le patient doivent être testés aussi bien un par un, que tous ensemble.
 - Les câbles de raccordement avec le patient doivent être testés avec une pince ampèremétrique adéquate.
 Si la pince ampèremétrique n'est pas conforme, il faut utiliser une pince électromagnétique.
 - Les dispositifs de découplage intentionnel ne doivent en aucun cas être utilisés entre le point d'injection et le POINT DE CONNEXION AU PATIENT.
 - Les tests peuvent être effectués avec d'autres fréquences de modulation identifiées par le PROCESSUS DE GESTION DU RISQUE.
 - Les tuyaux volontairement remplis de liquides conducteurs et destinés à être mis en contact avec le PATIENT doivent être considérés comme câbles de raccordement avec le patient.
 - Si le pas de fréquence dépasse une bande ISM, ou une bande non professionnelle, selon les cas, il faut utiliser un test de fréquence additionnel sur la bande ISM, ou sur la bande radio non professionnelle.
 Ceci est valable pour chaque bande ISM et chaque bande radio à l'intérieur d'une gamme de fréquences spécifique.

- Les bandes ISM (industrielles, scientifiques et médicales) comprises entre 0,15 MHz et 80 MHz sont 6, 765 MHz à 6,795 MHz; 13,553 MHz à 13,567 MHz; 26,957 MHz à 27,283 MHz; et 40,66 MHz à 40,70 MHz. Les bandes radio non professionnelles comprises entre 0,15 MHz et 80 MHz sont 1,8 MHz à 2,0 MHz, 3,5 MHz à 4,0 MHz, 5,3 MHz à 5,4 MHz, 7 MHz à 7,3 MHz, 10,1 MHz à 10,15 MHz, 14 MHz à 14,2 MHz, 18,07 MHz à 18,17 MHz, 21,0 MHz à 21,4 MHz, 24,89 MHz à 24,99 MHz, 28,0 MHz à 29,7 MHz et 50,0 MHz à 54,0 MHz.
- b) R.M.S., appliquée avant la modulation.
- c) Les décharges doivent être appliquées sans connexion à une main artificielle et sans raccordement à la simulation du PATIENT. La simulation du PATIENT doit être connectée après le test comme nécessaire pour vérifier la SÉCURITÉ STANDARD et les PERFORMANCES ESSENTIELLES.

8.4.3 Pièces Accessibles aux Signaux d'Entrée/Sortie

Le dispositif est conçu pour fonctionner dans l'environnement électromagnétique spécifié cidessous. Le client ou l'utilisateur de le dispositif doit s'assurer qu'il est utilisé dans l'environnement susmentionné

Phénomène	Standard CEM essentiel ou méthode de test	Valeurs de test d'immunité	Guide environnement électromagnétique
Décharge électrostatique (DES) ^{e)}	CEI 61000-4-2	±8 kV à contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV dans l'air	Les sols doivent être en bois, béton ou en céramique. Si les sols sont recouverts de matériaux synthétiques, l'humidité relative devrait être d'au moins 30%.
Signaux transitoires/ trains électriques rapides ^{b) f)}	CEI 61000-4-4	±1 kV à contact 100 kHz fréquence de répétition	La qualité de la tension de réseau devrait être celle d'un milieu commercial ou hospitalier standard.
Impulsions mode commun	CEI 61000-4-5	± 2 kV	La qualité de la tension de réseau devrait être celle d'un milieu commercial ou hospitalier standard.
Perturbations électro- magnétiques conduites, induites par les champs radioélectriques b) d) g) j) k)	CEI 61000-4-6	3 V ^{h)} 0,15 MHz - 80 MHz 6 V ^{h)} pour les bandes ISM entre 0,15 MHz et 80 MHz ⁱ⁾ 80% AM à 1 kHz ^{c)}	Les appareils de communication radioélectriques portables et mobiles ne doivent être utilisés en aucun cas à proximité du produit (câbles compris) sauf quand les distances de séparation recommandées et calculées avec l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur sont respectées.

- a) raccordées directement aux câbles externes.
- b) Les SIP/SOPS dont la longueur de câble maximale est inférieure à 3 m sont exclus.
- Les tests peuvent être effectués avec d'autres fréquences de modulation identifiées par le PROCESSUS DE GESTION DU RISQUE.
- d) L'étalonnage des bornes d'injection du courant doit être effectué dans un système à 150 Ω .
- e) Les connecteurs doivent être testés selon les instructions du paragraphe 8.3.2, et du Tableau 4 du standard CEI 61000-4-2 :2008. Pour les boîtiers des connecteurs isolés, effectuer les tests de décharge de l'air sur le boîtier du connecteur et sur les cosses en utilisant la sonde avec la pointe arrondie du générateur ESD, à condition que seules les cosses du connecteur testé puissent être mises en contact ou touchées, conformément à l'UTILISATION PRÉVUE, par la sonde standard illustrée sur l'Image 6 du standard général, appliquée dans une position pliée ou droite.
- f) Le couplage capacitif doit être utilisé.

- g) Si le pas de fréquence dépasse une bande ISM, ou une bande non professionnelle, selon les cas, il faut utiliser un test de fréquence additionnel sur la bande ISM, ou sur la bande radio non professionnelle. Ceci est valable pour chaque bande ISM et chaque bande radio à l'intérieur d'une gamme de fréquences spécifique.
- h) RMS, appliquée avant la modulation.
- ii) Les bandes ISM (industrielles, scientifiques et médicales) comprises entre 0,15 MHz et 80 MHz sont 6, 765 MHz à 6,795 MHz; 13,553 MHz à 13,567 MHz; 26,957 MHz à 27,283 MHz; et 40,66 MHz à 40,70 MHz. Les bandes radio non professionnelles comprises entre 0,15 MHz et 80 MHz sont 1,8 MHz à 2,0 MHz, 3,5 MHz à 4,0 MHz, 5,3 MHz à 5,4 MHz, 7 MHz à 7,3 MHz, 10,1 MHz à 10,15 MHz, 14 MHz à 14,2 MHz, 18,07 MHz à 18,17 MHz, 21,0 MHz à 21,4 MHz, 24,89 MHz à 24,99 MHz, 28,0 MHz à 29,7 MHz et 50,0 MHz à 54,0 MHz.
- j) Voir CEI 61000-4-6 :2013, Annexe B, pour la fréquence de démarrage modifiée en fonction de la longueur du câble et de la taille de l'équipement.
- k) SIP/SOPS dont la longueur de câble maximale est

inférieure à 1 m sont exclus.

8.5 Spécifications de Test pour l'Immunité des Parties de la Coque qui sont Accessibles aux Équipements de Communication Radioélectrique Sans Fil

Le dispositif est conçu pour fonctionner dans un environnement électromagnétique où les perturbations radioélectriques irradiées sont sous contrôle. Le client ou l'opérateur de le dispositif peut aider à prévenir les interférences électromagnétiques en assurant une distance minimale entre les appareils de communication radioélectriques mobiles et portables (émetteurs) et Le dispositif, comme recommandé ci-dessous, en rapport à la puissance de sortie maximale des appareils de radiocommunication.

Fréq. de test (MHz)	Bande ^{a)} (MHz)	Service ^{a)}	Modulation b)	Puissance max. (W)	Distance (m)	Valeurs de test d'im- munité (V/m)
385	380 - 390	TETRA 400	Modulation à impulsions ^{b)} 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430 - 470	GMRS 460 FRS 460	FM ^{c)} ± 5 kHz déviation 1 kHz sinus	2	0,3	28
710		Bande LTE	Modulation à			
745	704 - 787	13, 17	impulsions b)	0,2	0,3	9
780			217 Hz			
810		GSM				
930	800 - 960	800/900 TETRA 800 iDEN 820 AMRC 850 Bande LTE 5	Modulation à impulsions ^{b)} 18 Hz	2	0,3	28
1720		GSM 1800				
1845	1700	AMRC 1900	Modulation à			
1970	1990	GSM 1900 DECT Bande LTE 1, 3, 4, 25 UMTS	impulsions b) 217 Hz	2	0,3	28
2450	2400 - 2570	Bluetooth WLAN 802.11 b/g/n RFID 2450 Bande LTE 7	Modulation à impulsions ^{b)} 217 Hz	2	0,3	28
5240 5500 5785	5100 - 5800	WLAN 802.11 a/n	Modulation à impulsions ^{b)} 217 Hz	0,2	0,3	9

a) Pour certains services, seules les fréquences de liaison montante sont incluses.

de 50% du carré de l'onde du signal.

b) La porteuse doit être modulée en utilisant un duty cycle

c) Comme alternative à la modulation FM, la porteuse peut être modulée par impulsions à l'aide d'un signal d'onde carré de 18 Hz avec un rapport cyclique de 50%. Bien qu'il ne représente pas la modulation réelle, ce serait le pire des cas.

REMARQUE: Si les valeurs des tests d'immunité sont nécessaires, la distance entre l'antenne émettrice et le dispositif doit être réduite à 1 m. La distance de test de 1 m est admise par la IEC 61000-4-3.

⚠ **DANGER :** Les appareils de communication radioélectriques portables (y compris les périphériques comme les câbles d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm de toute partie du dispositif, y compris les câbles spécifiés par le fabricant. Autrement, les performances de ces appareils risquent de se dégrader.

8.6 Immunité aux champs magnétiques de proximité dans la gamme de fréquences 9 kHz à 13,56 MHz

Le tableau suivant donne les spécifications de test pour l'IMMUNITÉ DES L'ENVELOPPE EXTÉRIEURE aux champs magnétiques de proximité dans la gamme de fréquences de 9 kHz à 13,56 MHz.

Fréquence des tests	Modulation	Niveau de test d'immunité (A/m)
30 kHz ^{a)}	CW	8
134,2 kHz	Modulation d'impulsion ^{b)} 2,1 kHz	65 ^{c)}
13,56 MHz	Modulation d'impulsion b) 50 kHz	7,5 ^{c)}

a) Ce test s'applique uniquement aux dispositifs destinés à être utilisés dans l'ENVIRONNEMENT DE SOINS À DOMICILE.

b) La porteuse doit être modulée à l'aide d'un signal d'onde carré à rapport cyclique de 50%.

c) r.m.s., avant l'application de la modulation.

9 GARANTIE

Avant d'être commercialisés, tous les dispositifs MECTRON sont soumis à un contrôle final de fonctionnement approfondi.

MECTRON garantit ses produits, achetés neufs à un revendeur ou à un importateur MECTRON, contre tout vice de matériau et de fabrication pendant une période de 2 (DEUX) ANS à compter de la date d'achat.

Pendant la période de validité de la garantie, MECTRON s'engage à réparer (ou à remplacer, à sa discrétion) gratuitement les parties des produits jugées défectueuses par la société elle-même. Le remplacement intégral des produits MECTRON est exclu.

MECTRON décline toute responsabilité pour les dommages directs ou indirects provoqués aux personnes ou aux biens dans les cas suivants :

- · Le dispositif n'est pas utilisé selon l'usage pour lequel il est prévu;
- Le dispositif n'est pas utilisé conformément aux instructions et aux prescriptions décrites dans le présent manuel;
- L'installation électrique des locaux où est utilisé le dispositif n'est pas conforme aux normes en vigueur et aux prescriptions correspondantes;
- Les opérations de montage, d'extensions, de réglages, de modifications, de remplacements et de réparations sont effectuées par du personnel non autorisé par Mectron, ou en violation des dispositions du présent manuel, même en ce qui concerne l'origine du matériel autorisé;
- Les conditions environnementales de conservation, et de stockage du dispositif ne sont pas conformes aux exigences indiquées dans le Chapitre 8 à page 15;
- L'installation ou le transport du dispositif n'est pas réalisé comme il est spécifié dans ce manuel, ou dans toute autre documentation fournie par MECTRON, ou disponible de toute manière sur le site Web de cette dernière;
- Le dispositif ou un de ses composants est acheté auprès d'une personne non autorisée par MECTRON;
- Le dispositif, y compris ses sous-composants, pièces ou assemblages, a été altéré ou modifié par rapport à ce qui est prévu dans ce manuel.
- Accidents, mésusages, abus, utilisations anormales, utilisations négligentes, mauvaise conduite intentionnelle ou utilisation dépassant les limites recommandées et autorisées du dispositif, ou encore, dans le cas d'usure ou de détérioration normale de celui-ci.
- Si le défaut ou la non-conformité n'a pas été communiqué rapidement et par écrit à MECTRON conformément à ce qui est établi dans ce manuel.
- Lorsque des dommages, des coûts ou des frais sont provoqués par des événements de force majeure.
- Le dispositif est branché à une tension autre que celle prévue, y compris en ce qui concerne les voyants, les pommes de réglages et tous les accessoires.

Dans tous les cas, MECTRON ne reconnaîtra aucune indemnité pour perte d'usage, inconvénients, manque à gagner, pertes d'affaires, pertes d'opportunités commerciales, atteinte à la réputation et tout dommage accidentel ou indirect résultant du dispositif ou lié à celui-ci.

La durée de vie prévue du dispositif est de 5 ans au minimum.

La durée de vie / durée ne définit pas de limite d'utilisation ; la durée de vie du dispositif définit la période de temps, postérieure à l'installation et / ou à la mise en service, pendant laquelle les performances d'origine ou, dans tous les cas, adéquates à l'usage prévu sont garanties, sans qu'aucune dégradation ne se produise de nature à compromettre sa fonctionnalité et fiabilité. La durée de vie est un objectif qualitatif minimum de la conception, il n'est donc pas exclu que

des pièces ou des composants isolés garantissent des performances et une fiabilité supérieures à celles déclarées par le fabricant.

La durée de vie est prévue conformément aux plans de maintenance prévus dans ce manuel, elle n'inclut pas les composants normalement soumis à «l'usure» et elle est indépendante de la période de garantie : la durée de vie n'établit pas de la période de garantie.

ATTENTION

La garantie prend effet à compter de la date d'achat du dispositif, dont la facture/document d'accompagnement/bordereau d'achat émis/émise par le revendeur/importateur fait foi. Dans le cas d'un dispositif avec code d'activation, le jour d'activation de celui-ci sera considéré comme date valable pour le commencement de la garantie.

Pour bénéficier du service de garantie, le client doit rendre, à ses frais, le dispositif à réparer au revendeur/importateur MECTRON à qui le produit a été acheté.

Le dispositif doit être renvoyé avec l'emballage d'origine, accompagné de tous les accessoires et d'une fiche comprenant :

- · Coordonnées du propriétaire avec numéro de téléphone ;
- Données revendeur/importateur ;
- Photocopie de la facture/document d'accompagnement/bordereau d'achat en possession du propriétaire, où figurent non seulement la date, mais aussi le nom du dispositif et le numéro de série;
- · Description du dysfonctionnement.

Le transport et les dommages provoqués par le transport ne sont pas couverts par la garantie.

FR

	ill: mectron@mectron.com +39 0185 351374					
Via Lo	TRON S.p.A. oreto 15/A 2 Carasco (Ge),					
Í	C /	our address / Ihre Adresse / Votre adresse / Вашият адрес / Vaše adresa Din adresse / Η διεύθυνσή σας / Su dirección / Teie aadress / Vaša adresav Cín Vostro indirizzo / Jūsų adresas / Jūsu adrese / Uw adres / Państwa adres / Seundereço / Adresa dumneavoastră / Din adress				
EN	Please send me, free of charged below):	ge, a copy of the Instructions for Use of the following product (please complete				
DE	Bitte senden Sie mir eine kost	enfreie Gebrauchsanweisung des folgenden Produktes zu (bitte unten ausfüllen)				
FR	Veuillez me faire parvenir gr dessous) :	atuitement une notice d'utilisation pour le produit suivant (veuillez remplir ci				
BG	Моля, изпратете ми безпла долу):	тно ръководство за употреба за следния продукт на (моля, попълнете по				
CS	Zašlete mi prosím zdarma ná	vod k použití následujícího výrobku (vyplňte laskavě dole):				
DA	Send mig venligst en gratis brugsvejledning til efterfølgende produkt (udfyld nedenfor):					
EL	Παρακαλώ να μου στείλετε (συμπληρώστε κάτω):	ε δωρεάν οδηγίες χρήσης και συναρμολόγησης του ακόλουθου προϊόντο				
ES	Rogamos nos envíen gratuita producto (por favor, rellenar	amente una copia impresa del manual de instrucciones para uso del siguiento abajo):				
ET	Palun saatke mulle tasuta kas	sutusjuhend järgmise toote kohta (palun täitke altpoolt):				
HR	Molim, pošaljite mi besplatne	e upute za uporabu sljedećeg proizvoda (ispuniti u nastavku):				
HU	Kérem, küldjenek ingyenes h	asználati utasítást a következő termékről (kérjük, töltse ki):				
IT	Vogliate inviarmi gratuitamer	nte le istruzioni per l'uso del seguente prodotto (compilare la parte sottostante)				
LT	Atsiųskite man nemokamą ši	o gaminio naudojimo instrukciją (užpildykite apačioje):				
LV	Lūdzu atsūtīt man produkta k	pezmaksas lietošanas instrukciju (aizpildīt zemāk):				
NL	Stuur mij a.u.b. een gratis gel	oruikshandleiding van het volgende product (a.u.b. hieronder invullen):				
PL	Proszę o przysłanie mi bezpła	atnej instrukcji obsługi następującego produktu (proszę uzupełnić na dole):				
PT	Enviem-me gratuitamente u baixo):	m exemplar das Instruções de utilização do seguinte produto (preencher en				
RO	Vă rog să îmi trimiteți un exe să completați datele de mai j	emplar gratuit din instrucțiunile de utilizare pentru următorul produs (vă rugăn os):				
SV	Skicka en kostnadsfri bruksar	nvisning för följande produkt (fyll i nedan):				
		ione del prodotto / Important information for product ordering: escription (e.g. combi touch)				
REF	(e.g. 05120065)					
SN	(e.g. 423001234)					







Mectron S.p.A.
Via Loreto 15/A
16042 Carasco (Ge) Italy
Tel. +39 0185 35361
Fax +39 0185 351374
www.mectron.com
mectron@mectron.com

Rivenditore - Reseller - Revendeur - Revendedor - Wiederverkäufer - Återförsäljare