

MICROMOTOR MCX LED & MCX



DAN BRUGSANVISNING.

Andre sprog er tilgængelige på
<https://dental.bienair.com/IFU>

CE
0123 RX Only
REF 2100231-0008/2024-02

Emballagens indhold (REF)



MOT MCX LED
REF 1600751-001



3X

REF 1300967-003



MOT MCX
REF 1600780-001

Valgfrit tilbehør



REF 1600756-001



REF 1600824-001



10X

REF 1300967-010



Flowmeter, til mikromotorer
REF 1600307-001



REF 1601081-001



REF 1601096-001



REF 1600920-001



MX-i LED-kabel
REF 1601141-001



6X

Spraynet®, rengøringspray 500 ml,
kasse med 6 dåser (KASSE MED 6
DÅSER)
REF 1600036-006

Indholdsfortegnelse

1. Symboler	4	4.5 Forestillinger	10
1.1 Beskrivelse af anvendte symboler	4	4.6 Driftsbetingelser	10
2. Identifikation og tilsigtet brug	5	5. Vedligeholdelse og service	11
2.1 Identifikation	5	5.1 Vedligeholdelse - generel information....	11
2.2 Tilsigtet brug	5	5.1.1.Egnede vedligeholdelsesprodukter...	11
2.3 Tiltænkt patientgruppe	5	5.2 Rengøring	12
2.4 Tiltænkt bruger	5	5.3 Desinfektion	13
2.5 Brug miljøet	5	5.4 Sterilisering	13
2.6 Tiltænkte medicinske tilstande	5	5.4.1.Procedure	14
2.7 Patientkontraindikationer og bivirkninger .	5	5.5 Smøring	15
2.8 I tilfælde af ulykke	5	5.6 Pakning og opbevaring	16
3. Bruger- og patientsikkerhed: Advarsler og forsigtighedsregler for brug	6	5.7 Servicering	16
3.1 Installation	7	6. Transport og bortskaffelse	17
4. Beskrivelse	8	6.1 Transport	17
4.1 Oversigt	8	6.2 Bortskaffelse	17
4.2 Montering og forberedelse	9	7. Generel information	18
4.3 Tekniske data	10	7.1 Betingelser for garanti	18
4.4 Klassificering	10	7.2 Referencer	18

1 Symboler

1.1 Beskrivelse af anvendte symboler

Symbol	Beskrivelse	Symbol	Beskrivelse
	Producent.		Katalognummer.
	CE-mærkning med nummeret på det bemyndigede organ.		Serienummer.
	ADVARSEL: Fare, der kan resultere i alvorlig personskade eller beskadigelse af enheden, hvis sikkerhedsinstruktionerne ikke følges korrekt.		Medicinsk udstyr.
	FORSIGTIG: fare, der kan resultere i let eller moderat personskade eller beskadigelse af enheden, hvis sikkerhedsinstruktionerne ikke følges korrekt.		Bemyndiget EF-repræsentant i Det Europæiske Fællesskab.
	Brug beskyttelseshandsker.		Lampe; belysning, belysning.
	Elektrisk sikkerhed. Anvendt del type B.		Kan steriliseres i en dampsterilisator (autoklave) ved den angivne temperatur.
	Advarsel: I overensstemmelse med føderal lovgivning (USA) er denne enhed kun tilgængelig for salg efter anbefaling fra en akkrediteret praktiserende læge.		Se brugsanvisningen eller se den elektroniske brugsanvisning eller se elektronisk brugsanvisning.
	Data Matrix-kode til produktinformation herunder UDI (Unique Device Identification).		Temperaturgrænse.
	Begrænsning af luftfugtighed.		Begrænsning af atmosfærisk tryk.
	Holdes væk fra regn.		Generelt symbol for genbrug/genanvendeligt.
	Genanvendeligt elektrisk og elektronisk materiale.		

2 Identifikation og Tilsigtet brug

2.1 Identifikation

Medicinsk udstyr fremstillet af Bien-Air Dental SA.

Type:

Børsteløs, steriliserbar, elektrisk mikromotor med indvendig spray og LED-lys til referencen 1600751-001.

Beskrivelse:

Bien-Air Dental mikromotorer er designet til at omdanne elektricitet til mekanisk rotation for at drive tandlægers lige håndstykker og vinkelstykker.

2.2 Tilsigtet brug

Produkt beregnet til brug i almen tandpleje, som omfatter restaurerende tandpleje, tandprofylakse og ortodontiske behandlinger.

2.3 Tiltænkt patientgruppe

Den tilsigtede patientpopulation for udstyret omfatter enhver person, der besøger en tandlægeklinik for at modtage behandling i overensstemmelse med den tilsigtede medicinske tilstand. Der er ingen begrænsninger med hensyn til alder, race eller kultur. Den tiltænkte bruger er ansvarlig for at vælge den passende anordning til patienten i henhold til den specifikke kliniske anvendelse.

2.4 Tiltænkt bruger

Produktet er kun beregnet til professionel brug. Anvendes af tandlæger og tandplejepersonale.

2.5 Brug miljøet

Professionelt sundhedsfacilitetsmiljø.

2.6 Tiltænkte medicinske forhold

Generel tandpleje, som omfatter restaurerende tandpleje, tandprofylakse, ortodonti og omhandler vedligeholdelse eller genetablering af tandsundhed.

2.7 Patientkontraindikationer og bivirkninger

Der findes ingen specifik patientkontraindikation, bivirkninger eller advarsler for enheden, når den bruges efter hensigten.

2.8 I tilfælde af ulykke

Hvis der sker et uheld, må apparatet ikke bruges, før det er blevet repareret af en kvalificeret, autoriseret og uddannet tekniker på et reparationscenter.

Hvis der opstår en alvorlig hændelse i forbindelse med enheden, skal du rapportere det til en kompetent myndighed i dit land samt til producenten via din regionale distributør. Overhold de relevante nationale bestemmelser for detaljerede procedurer.

ADVARSEL

Enhver anden brug end den, som denne enhed er beregnet til, er forbudt og kan være farlig.

3 Brugere- og patientsikkerhed: Advarsler og forsigtighedsregler Forholdsregler ved brug

Dette medicinske udstyr skal bruges af fagfolk i overensstemmelse med de gældende lovbestemmelser om arbejdssikkerhed, sundhed og forebyggelse af ulykker samt denne brugsanvisning. I overensstemmelse med disse bestemmelser er brugeren ansvarlig for at sikre, at han eller hun kun bruger udstyr, der er i perfekt funktionsdygtig stand.

Elektrisk sikkerhed:

ADVARSEL

Elektrisk sikkerhed kan kun påberåbes, når enheden bruges med Bien-Air Dental-kompatible drivmotorer og slanger.

- Se altid brugsanvisningen til tandlægeenheden eller konsollen for at bekræfte kompatibilitet med enheden og overholdelse af den elektriske sikkerhed.
- Når enheden bruges sammen med Bien-Air medicinsk udstyr til tandpleje, er den i overensstemmelse med standarden IEC 60601-1, som følgende krav gælder for:
 - Beskyttelse mod elektrisk stød
 - Indtrængning af væsker
 - Beskyttelse mod for høje temperaturer og andre sikkerhedsrisici.

Elektromagnetisk kompatibilitet:

ADVARSEL

Der kan kun gøres krav på elektromagnetisk kompatibilitet, når enheden bruges sammen med Bien-Air Dental-kompatible drivmotorer og slanger.

- Se altid brugsanvisningen til dentalenheden eller konsollen for at bekræfte kompatibilitet med enheden og elektromagnetisk overensstemmelse.
- Da overholdelse af den internationale standard IEC 60601-1-2 ikke garanterer immunitet mod 5G i hele verden (på grund af de forskellige frekvensbånd, der bruges lokalt), skal man undgå at have udstyr med 5G-bredbåndsnetværk i det kliniske miljø eller sikre, at netværksfunktionaliteten i disse enheder er deaktiveret under den kliniske procedure.
- Der kan forekomme magnetiske forstyrrelser fra andre elektromedicinske apparater, se brugsanvisningen til tandlægeenheden eller konsollen for EMC-specifikationer.

For at undgå enhver risiko for eksplosion skal nedenstående advarsel overholdes:

ADVARSEL

I henhold til IEC 60601-1:2005+A12012/AnnexG kan elektrificeret udstyr (motorer, styreenheder, koblinger og tilbehør) kun anvendes sikkert i et medicinsk miljø, hvor potentielt eksplosive eller brandfarlige blandinger af anæstesistoffer leveres til patienten, hvis:

- Afstanden mellem motoren og det anæstetiske åndedrætskredsløb overstiger 25 cm.
- Motoren bruges ikke samtidig med, at patienten får bedøvelsesmidler.

For at undgå enhver risiko for infektion skal nedenstående advarsler overholdes:

ADVARSEL

- Apparatet leveres ikke sterilt. For at undgå infektioner skal du overholde rengørings-, steriliserings- og vedligeholdelsesproceduren, der er beskrevet i afsnit 5.
- Medicinsk personale, der bruger eller udfører vedligeholdelse af medicinsk udstyr, der er kontamineret eller potentielt kontamineret, skal overholde de universelle forholdsregler, især brug af personlige værnemidler (handsker, beskyttelsesbriller osv.). Spidse og skarpe instrumenter skal håndteres med stor forsigtighed.
- Lad enheden hvile på et underlag, der kan rengøres.

For at undgå enhver risiko for overophedning af motoren skal nedenstående forholdsregler overholdes:

FORSIGTIG

- Motoren skal tilsluttes tandlægeenhedens luftkølingssystem for at undgå overophedning og/eller automatisk begrænsning af hastigheden via det elektroniske korts sikkerhedskontrol.
- Sørg altid for, at mikromotorens slange ikke er bøjet, og at både slangen og motoren er i god stand.

For at undgå enhver risiko for personskade og/eller materielle skader skal nedenstående forholdsregler overholdes:

FORSIGTIG

- I tilfælde af kraftige vibrationer, unormal opvarmning, usædvanlig støj eller andre tegn, der tyder på, at apparatet ikke fungerer korrekt, skal arbejdet straks afbrydes. Kontakt i så fald et reparationscenter, der er godkendt af Bien-Air Dental SA.
- Tilslut aldrig et instrument til en kørende mikromotor.
- Sprøjt ikke smøremiddel eller rengøringsmiddel ind i motoren.
- Skyl aldrig apparatet for at afkøle det.
- Det er vigtigt at bruge tør, rensset trykluft i dentalenheden for at sikre enhedens lange levetid. Oprethold luftens og vandets kvalitet ved regelmæssig vedligeholdelse af kompressoren og filtreringssystemerne. Brug af ufiltreret hårdt vand vil føre til tidlig blokering af slanger og forbindelser.

Bemærk : De tekniske specifikationer, illustrationer og mål, der er indeholdt i denne vejledning, er kun vejledende. De kan ikke give anledning til nogen form for krav. Originalsproget for denne brugsanvisning er engelsk. For yderligere oplysninger bedes du kontakte Bien-Air Dental SA på den adresse, der er angivet på bagsiden.

Bemærk :

3.1 Installation

ADVARSEL

Mikromotoren kan kun bruges med Bien-Air Dental eller kompatible elektroniske enheder. For at overholde sikkerhedskravene i IEC 60601-1 må der kun anvendes strømforsyninger til medicinsk udstyr med to MOPP'er.



FIG. 1

4 Beskrivelse

4.1 Oversigt

FIG. 1

- (1) Motorens næse
- (2) Motorens krop
- (3) Tilslutning af slange/motor

Bemærk : De tekniske specifikationer, illustrationer og mål, der er indeholdt i denne vejledning, er kun vejledende. De kan ikke give anledning til nogen form for krav.

Bemærk : Originalsproget for disse brugsanvisninger er engelsk.

Bemærk : For yderligere oplysninger, kontakt Bien-Air Dental SA på den adresse, der er angivet på bagsiden.

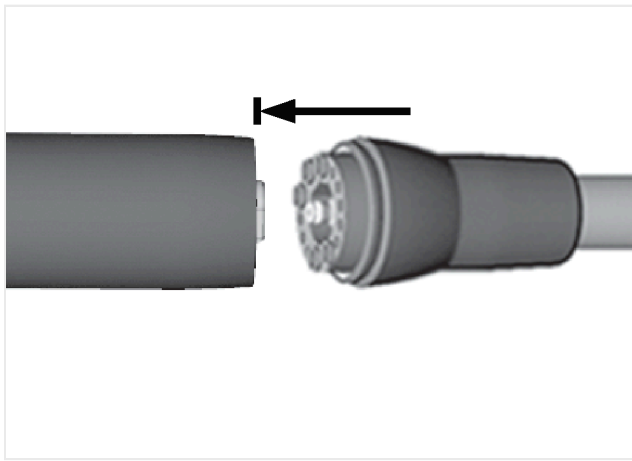


FIG. 2

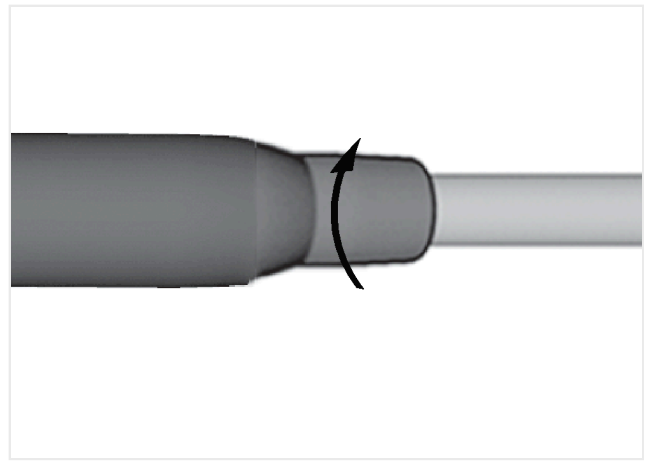


FIG. 3

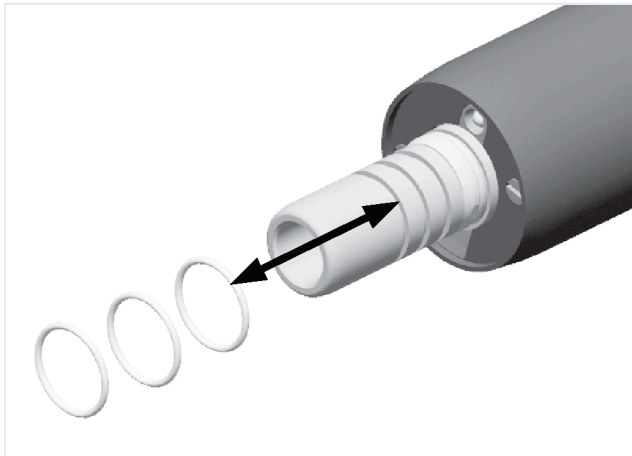


FIG. 4

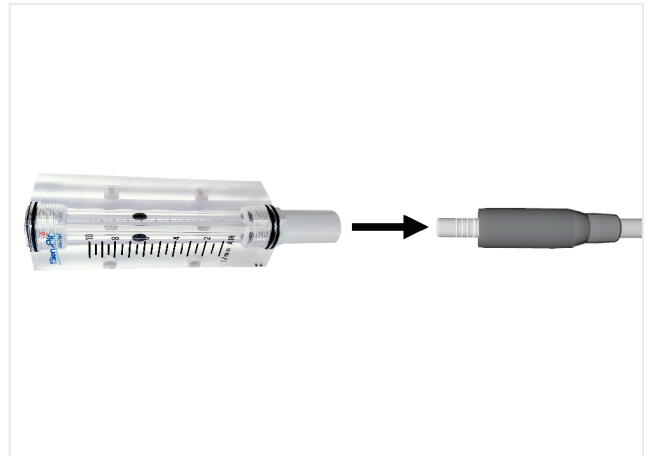


FIG. 5

4.1 Montering og forberedelse

1. Tilslut motoren til den proprietære slang (med stik af typen MCX) som vist i FIG. 2.
2. Drej den for at finde den nøjagtige position, og skub den ind i motoren.
3. Hold motoren helt fast, og skru slangemuffen fast på den bageste motortilslutning FIG. 3.
4. Placer flowmåleren på næseforsatsen, aktiver derefter køleluften, og mål luftstrømmen. Værdien måles i midten af flowmålerens kugle i henhold til standard JIS B7551. FIG. 5.
5. Hvis køleluftstrømmen ikke ligger i området 10 normliter/min (+/-10%), skal du justere lufttrykket, så det opfylder dette krav.

Udskiftning af pakninger manuelt (kræver ikke værktøj) FIG. 4

- O-ringen må ikke smøres.
- Brug kun proprietær O-ring.
- Kontrollér, at O-ringene hverken er ødelagte eller ridsede, når de er monteret.

4.2 Tekniske data

Tekniske data

Anbefalet luftstrøm (målt ved motorens næse) 10 NI/min (+/-10%)

Område for lufttryk 2,5 -5 bar

Kobling Næse i overensstemmelse med ISO 3964*.

Driftstider Ingen begrænsninger for brugeren. Driftstiderne pålægges elektronisk af Bien-Airs kontrolkort som en funktion af det anvendte drejningsmoment.

Område for rotationshastighed 100 - 40'000 omdrejninger pr. minut

Rotationsretning Med og mod uret

Lysende intensitet LED, variabel fra 20 klux til 24 klux**.

*Kompatibel med håndstykker med dimensionerne "kort", "mellem" og "lang".

**Målt i kombination med REF1601138-001 CA 1:5L NOVA MS

4.3 Klassificering

Klasse IIa i overensstemmelse med den europæiske lægemiddelforordning (EU) 2017/745.

Klasse II type B-enhed i overensstemmelse med IEC 60601-1-standard.

4.4 Forestillinger

Forestillinger

Giv hastighed og drejningsmoment som forudindstillet

Elektronisk styret

Hastighedsværdiens nøjagtighed

+/- 5%

4.5 Driftsbetingelser

Driftsbetingelser



Temperaturområde:

+10°C - +35°C (+50°F - +95°F)



Område for relativ luftfugtighed:

30% - 80%



Område for lufttryk:

700 hPa - 1060 hPa



FIG. 6

5 Vedligeholdelse og service

5.1 Vedligeholdelse - generel information

Rengør og steriliser enheden før første brug.

Rengør motoren inden for højst 30 minutter efter hver behandling. Ved at følge denne procedure fjernes eventuelle blod- eller spytrester.

⚠ ADVARSEL

Følg dine nationale direktiver, standarder og retningslinjer for rengøring og sterilisering.

⚠ FORSIGTIG

Sprøjt ikke noget smøremiddel eller rengøringsmiddel ind i motoren. [FIG. 6.](#)

5.1.1 Egnede vedligeholdelsesprodukter

Brug kun originale Bien-Air Dental SA-vedligeholdelsesprodukter og -dele eller dem, der anbefales af Bien-Air Dental SA. Brug af andre produkter eller dele kan forårsage fejl under drift og/eller gøre garantien ugyldig.

- Spraynet®
- Alkalisk rengøringsmiddel eller rengøringsdesinfektionsmiddel (pH 8-11), der anbefales til rengøring og desinfektion af dentale eller kirurgiske instrumenter. Desinfektionsmidler, der består af enten didecyldimethylammoniumchlorid, kvaternært ammoniumcarbonat eller et neutralt enzymatisk produkt. (f.eks. neodisher® Mediclean) er også tilladt.

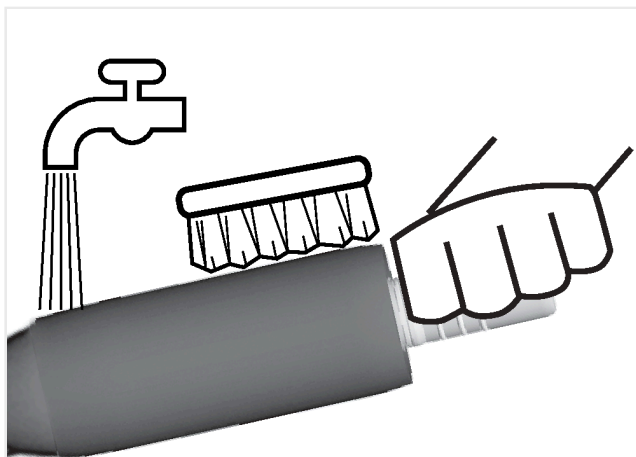


FIG. 7

5.6 Rengøring

⚠ FORSIGTIG

- Apparatet må ikke nedsænkes i fysiologisk væske (NaCl), og der må ikke bruges saltvand til at holde det fugtigt, indtil det kan rengøres.
- Må ikke nedsænkes i et rengøringsbad.
- Må ikke bruges i en vaskemaskine med desinfektionsmiddel eller i en ultralydsrenser.
- Sprøjt ikke rengøringsmidler ind i motoren.
- Sørg altid for, at motorkontakterne holdes rene.

Motorens udvendige overflade skal rengøres for at fjerne urenheder som følger [FIG. 7](#):

- Hold motoren ved næsen under vand fra hanen ved 15°C - 38°C (59°F - 100°F), forudsat at det lokale vand fra hanen har en pH-værdi på 6,5 - 8,5 og et kloridindhold på under 100 mg/l. Hvis det lokale vandhanevand ikke opfylder disse krav, skal du bruge demineraliseret (deioniseret) vand i stedet.
- Rengør motorens udvendige overflade med en glat, fleksibel børste ved hjælp af de anbefalede rengøringsmidler.
- Lad ikke vand sive ind i motoren, hverken ved næsen eller ved slangetilslutningen.
- Tør motorens udvendige overflade med et tyndtflydende tekstil, der er fugtet med Spraynet®.

5.7 Desinfektion

Gnid forsigtigt motorens udvendige overflader i cirka et minut med en glat, fleksibel børste, der er imprægneret med et rengørings- eller desinfektionsmiddel [FIG. 7](#).

Motoren skal skylles på følgende måde [FIG. 6](#)

- Hold motoren i næsen under vand fra hanen ved 15°C-38°C (59°F-100°F), som vist i diagrammet nedenfor, forudsat at det lokale vand fra hanen har en pH-værdi i området 6,5-8,5 og et kloridindhold på under 100 mg/l. Hvis det lokale vandhanevand ikke opfylder disse krav, skal du bruge demineraliseret (deioniseret) vand i stedet.
- Undgå at lade vand trænge ind i motoren enten ved næsen eller ved slangetilslutningen.
- Tør motoren med en ikke-vævet kompres.

5.8 Sterilisering



FORSIGTIG

- Kvaliteten af steriliseringen afhænger i høj grad af, hvor ren enheden er. Kun helt rene enheder kan steriliseres.
- For at forbedre steriliseringens effektivitet skal du sørge for, at motoren er helt tør.
- Brug ikke en anden steriliseringsprocedure end den, der er beskrevet nedenfor.
- Brug kun dynamiske luftfjernelsescykler: forvakuum eller SFPP-cykler (steam flush pressure pulse).
- Hvis sterilisering er påkrævet i henhold til nationale direktiver, må du kun bruge dynamiske sterilisatorer: Brug ikke en dampsterilisator med et tyngdekraftsfortrængningssystem. Som med alle instrumenter skal enheden fjernes efter hver steriliseringscyklus, herunder tørring, for at undgå overdreven udsættelse for varme, som kan resultere i korrosion.

5.8.1 Procedure

1. Pak enheden i en emballage, der er godkendt til dampsterilisering.
2. Steriliser med damp efter dynamisk luftfjernelsescyklus (ANSI/AAMI ST79, afsnit 2.19), dvs. luftfjernelse via tvungen evakuering (ISO 17665-1, ISO/TS 17665-2) ved 135 °C (275 °F) i 3 minutter eller ved 132 °C (269,6 °F) i 4 minutter. I jurisdiktioner, hvor sterilisering for prioner er påkrævet, steriliseres ved 135 °C (275 °F) i 18 minutter.

Instrumentet holder til mere end 1000 steriliseringer.

De anbefalede parametre for steriliseringscyklussen er:

- Den maksimale temperatur i autoklavens kammer overstiger ikke 137 °C (278,6 °F), dvs. autoklavens nominelle temperatur er indstillet til 134 °C (273,2 °F), 135 °C (275 °F) eller 135,5 °C (275 °F) under hensyntagen til sterilisatorens usikkerhed med hensyn til temperatur.
- Den maksimale varighed af intervallet ved den maksimale temperatur på 137 °C (278,6 °F) er i overensstemmelse med nationale krav til sterilisering med fugtig varme og overstiger ikke 30 minutter.
- Det absolutte tryk i sterilisatorens kammer ligger i intervallet 0,07 bar til 3,17 bar (1 psia til 46 psia).
- Temperaturændringen må ikke overstige 15 °C/min (59 °F/min) for stigende temperatur og -35 °C/min (-31 °F/min) for faldende temperatur.
- Trykændringshastigheden overstiger ikke 0,45 bar/min (6,6 psia/min) for stigende tryk og -1,7 bar/min (-25 psia/min) for faldende tryk.
- Der tilsættes ingen kemiske eller fysiske reagenser til vanddampen.

5.9 Smøring



FORSIGTIG

Sprøjt ikke noget smøremiddel eller rengøringsmiddel ind i motoren [FIG. 8](#).

5.10 Pakning og opbevaring

Opbevaringsforhold

	Temperaturområde:	0°C - +40°C (+32°F - +104°F)
	Område for relativ luftfugtighed:	10% - 80%
	Område for lufttryk:	650 hPa - 1060 hPa
	Holdes væk fra regn	

Enheden skal opbevares i steriliseringsposen i et tørt og støvfrit miljø. Temperaturen må ikke overstige 55 °C (131 °F). Hvis enheden ikke skal bruges i 7 dage eller mere efter steriliseringen, skal du tage enheden ud af steriliseringsposen og opbevare den i originalemballagen. Hvis enheden ikke opbevares i en steriliseringspose, eller hvis posen ikke længere er steril, skal enheden rengøres, tørres og steriliseres, før den bruges.

FORSIGTIG

Hvis det medicinske udstyr har været opbevaret på køl, skal det opvarmes til stuetemperatur, før det tages i brug.

FORSIGTIG

Overhold udløbsdatoen på steriliseringsposen, som afhænger af opbevaringsforholdene og emballagetypen.

5.11 Servicering

Bien-Air Dental SA anbefaler, at brugeren får sine dynamiske enheder kontrolleret eller serviceret efter 5000 behandlingscykluser eller 5 år.

FORSIGTIG

Skil aldrig enheden ad. For alle ændringer og reparationer skal du kontakte din sædvanlige leverandør eller Bien-Air Dentals servicecenter.

6 Transport og bortskaffelse

6.1 Transport

Transportbetingelser



Temperaturområde:

-20°C - +50°C (-4°F - +122°F)



Område for relativ luftfugtighed:

5% - 80%



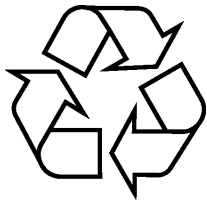
Område for lufttryk:

650 hPa - 1060 hPa



Holdes væk fra regn

6.2 Bortskaffelse



Bortskaffelse og/eller genbrug af materialer skal ske i overensstemmelse med gældende lovgivning.



Denne enhed skal genbruges. Elektrisk og elektronisk udstyr kan indeholde farlige stoffer, som udgør en sundheds- og miljømæssig risiko. Brugeren skal returnere enheden til forhandleren eller tage direkte kontakt til et godkendt organ til behandling og genanvendelse af denne type udstyr (europæisk direktiv 2012/19/EU).

7 Generel information

7.1 Betingelser for garanti

Bien-Air Dental SA giver operatøren en garanti, der dækker alle funktionsfejl, materiale- eller produktionsfejl.

Garantiperioden er:

- 36 måneder fra faktureringsdatoen.

I tilfælde af et berettiget krav vil Bien-Air Dental eller dets autoriserede repræsentant opfylde virksomhedens forpligtelser i henhold til denne garanti ved at reparere eller udskifte produktet uden beregning.

Alle andre krav af enhver art, især krav om skade eller personskaade og konsekvenserne heraf som følge af:

- Overdreven slitage
- Sjældnen eller forkert brug
- Manglende overholdelse af service-, monterings- eller vedligeholdelsesinstruktioner
- Skader forårsaget af usædvanlige kemiske, elektriske eller elektrolytiske påvirkninger
- Fejl i luft-, vand- eller elektriske forbindelser

FORSIGTIG

Garantien bortfalder, hvis skader og deres konsekvenser skyldes forkert service eller ændringer foretaget af tredjeparter, der ikke er autoriseret af Bien-Air Dental SA. Garantianmodninger vil kun blive taget i betragtning, hvis produktet ledsages af en kopi af fakturaen eller følgesedlen. Følgende oplysninger skal være tydeligt angivet: købsdato, produktreference og serienummer.

7.2 Referencer

REF	Legende
1600751-001	MCX mikromotor (med LED-lys)
1600780-001	MCX mikromotor
1600756-001	Slange MCX, grå silikone
1600824-001	B-MCX-slange, grå silikone. Bajonetforbindelse til enhed
1601081-001	MCX-400 slange, roterende, grå silikone
1601096-001	MCX-400 c.l.-slange, roterende, lang hætte, grå silikone
1600920-001	MCX-slange, speciallængde (2,2 m)
1601141-001	MCX-slange, 400°gf
1300967-010	O-ring
1600307-001	Flowmeter til mikromotorer
1600036-006	Spraynet®, rengøringspray 500 ml, æske med 6 dåser

 Bien-Air Dental SA

Länggasse 60 Case postale 2500 Bienne 6 Switzerland
Tel. +41 (0)32 344 64 64 Fax +41 (0)32 344 64 91
dental@bienair.com

Other addresses available at
www.bienair.com

 Bien-Air Europe Sàrl

19-21 rue du 8 mai 1945
94110 Arcueil
France