

MIKROMOTORER

MX-i

MX-i LED 3RD GEN

MX-i LED



DAN BRUGSANVISNING.

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

CE RX Only
0123 REF 2100245-0010/2024-01

Emballagens indhold (REF)



MOT MX-i
REF 1600825-001



MOT MX-i LED 3RD GEN
REF 1601008-001



MOT MX-i LED
REF 1600755-001

Valgfrit tilbehør



KABEL MX-i LED
REF 1601069-001
(FOR MX-i og MX-i LED)



KABEL MX-i LED 3RD GEN
REF 1601009-001
(Kun til MX-i LED 3RD GEN)



KABEL MX LED 3M
REF 1600881-001
(FOR MX-i og MX-i LED)



10X

O-ring 8,1x0,73
REF 1600967-010
(Til alle MX-i mikromotorer)



6X

MAINT SPRAYNET®
(KASSE MED 6 DÅSER)
REF 1600036-006























Indholdsfortegnelse

1. Symboler	4	4.4 Klassificering.....	10
1.1 Beskrivelse af anvendte symboler	4	4.5 Forestillinger	11
2. Identifikation og tilsigtet brug	5	4.6 Driftsbetingelser.....	11
2.1 Identifikation	5	5. Vedligeholdelse og service	12
2.2 Tilsigtet brug	5	5.1 Vedligeholdelse - generel information....	12
2.3 Tiltænkt patientgruppe	5	5.2 Rengøring og desinfektion.....	13
2.4 Tiltænkt bruger.....	5	5.3 Sterilisering	15
2.5 Brug miljøet.....	5	5.3.1.Procedure.....	15
2.6 Tiltænkte medicinske tilstande	5	5.4 Pakning og opbevaring	16
2.7 Patientkontraindikationer og bivirkninger .	5	5.5 Servicering.....	16
2.8 I tilfælde af ulykke	5	6. Transport og bortskaffelse.....	17
3. Bruger- og patientsikkerhed: Advarsler og forsigtighedsregler for brug:	6	6.1 Transport.....	17
3.1 Installation	7	6.2 Bortskaffelse	17
4. Beskrivelse	8	7. Generel information	18
4.1 Oversigt.....	8	7.1 Betingelser for garanti	18
4.2 Montering og forberedelse	9	7.2 Kabelkompatibilitet	18
4.3 Tekniske data.....	10	7.3 Referencer	19

DAN BRUGSANVISNING

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 gummihandsker.		Kan desinficeres i termovaskemaskine.
	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.		Læs brugsanvisningen eller se den elektroniske 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.		Lampe, belysning, belysning.

2 Identifikation og Tilsigtet brug

2.1 Identifikation

Medicinsk udstyr fremstillet af Bien-Air Dental SA.

Type:

MX-i LED-mikromotor

Børsteløs, selvventileret, med lys, fuldt steriliserbare motorer, kan vaskes i maskine

MX-i mikromotor

Børsteløs, selvventileret, uden lys, fuldt steriliserbare motorer, kan vaskes i maskine

MX-i LED 3RD GEN

Børsteløs, ikke-ventileret, med lys, fuldt steriliserbare motorer, kan vaskes i maskine
Disse motorer får strøm gennem tilslutning til tandlægeenhedens/stolens eller konsollens elektronik. Ingen sprayfunktioner.

Beskrivelse:

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

2.2 Tilsigtet brug

MX-i LED 3RD GEN

Apparatet er beregnet til brug inden for implantologi.

MX-i og MX-i LED mikromotor

Produktet er beregnet til brug inden for implantologi, parodontologi og oral kirurgi.

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, tandplejere og kæbekirurger.

2.5 Brug miljøet

Professionelt sundhedsfacilitetsmiljø.

2.6 Tiltænkte medicinske forhold

- Tandimplantologi er en behandling, der erstatter en eller flere manglende tænder.
- Mundkirurgiske behandlinger omfatter udtrækning af impakterede tænder, visdomstænder, udtrækning af tænder, der ikke kan reddes, guidet og ikke-guidet knogleregenerering, apikoektomi, osteotomi, sekvestrektomi og hemisektion.
- De vigtigste parodontologiske behandlinger omfatter tandkødsbetændelse og parodontitis.

2.7 Patientkontraindikationer og bivirkninger

Der findes ingen specifikke patientkontraindikationer, 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 uautoriseret og kan vise sig at være farlig.

3 Brugersikkerhed: Advarsler og forsigtighedsregler og Forholdsregler ved brug.

Dette medicinske udstyr skal anvendes 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 enheder, der er i perfekt funktionsdygtig stand.

Elektrisk sikkerhed:

ADVARSEL

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

- Se altid brugsanvisningen til tandlægenheden 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 konsoller, drivmotorer og kabler.

- 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 tandlægenheden eller konsollen for EMC-specifikationer.

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

ADVARSEL

I henhold til IEC 60601-1:2005 +A1 2012 / 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 overophedning af motoren skal nedenstående advarsel overholdes:

 **FORSIGTIG**

MX-I LED 3RD GEN er ikke selvventileret. Må ikke bruges til andet end det, den er beregnet til.

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

 **ADVARSEL**

- Apparatet leveres ikke sterilt. For at undgå infektioner skal du overholde proceduren for rengøring, desinfektion, sterilisering og generel vedligeholdelse, som 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 personskade og/eller materielle skader skal nedenstående forholdsregler overholdes:

 **FORSIGTIG**

- I tilfælde af kraftige vibrationer, unormal opvarmning, usædvanlig støj eller andre tegn på, at apparatet ikke fungerer korrekt, skal arbejdet straks indstilles. 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 køle det ned.

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 kabel/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.

Originalsproget for denne brugsanvisning er engelsk.

For yderligere oplysninger bedes du kontakte Bien-Air Dental SA på den adresse, der er angivet på bagsiden.

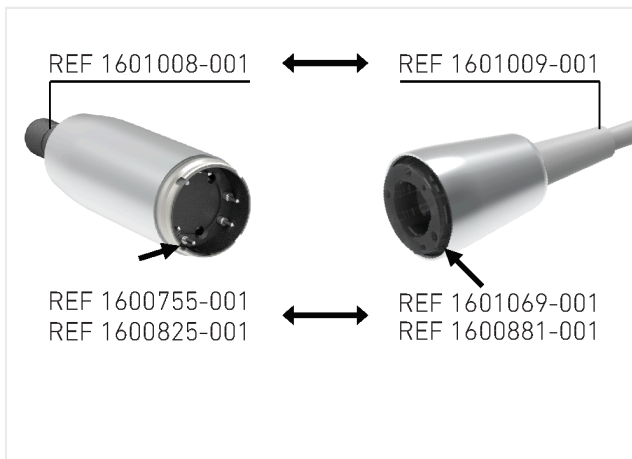


FIG. 2

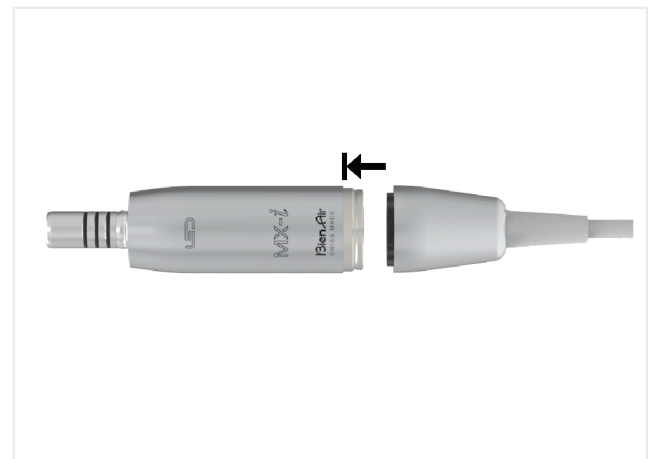


FIG. 3

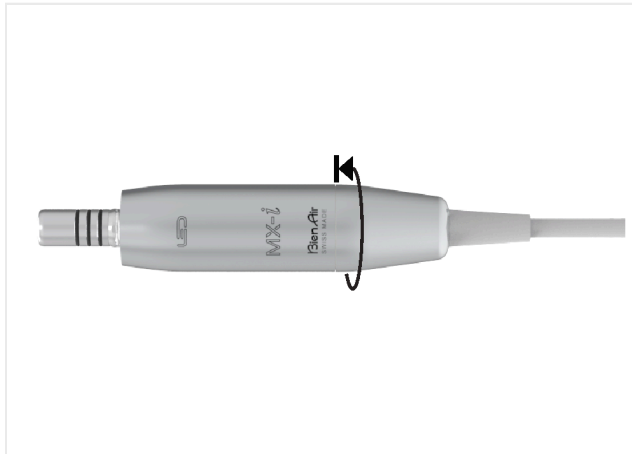


FIG. 4



FIG. 5

4.2 Montering og forberedelse

1. Motorerne MOT MX-i REF 1600825-001 & MOT MX-i LED REF 1600755-001 er samlet med strømkablet REF 1601069-001 og REF 1600881-001. FIG. 2.
2. Motoren MOT MX-I LED 3RD GEN REF 1601008-001 er samlet med strømkablet REF 1601009-001 som beskrevet i FIG. 2. Kontrollér, at bagsiden af motoren og kabelstikket er rene og tørre.
3. Placer motoren og det tilhørende kabel som vist i FIG. 2 (lokalisatoren skal være foran grebet). Drej den for at finde den nøjagtige position, og skub motoren ind FIG. 3
4. Hold motoren helt fast, og skru kabelbøsningen fast på den bageste motortilslutning FIG. 4.

Udskiftning af pakninger manuelt (kræver ikke værktøj) FIG. 5

FORSIGTIG

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

4.3 Tekniske data

Tekniske data	
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
Retning af rotation	Med og mod uret.
Lysende intensitet	LED, 14 klux**
Maksimalt drejningsmoment	800 mNm***

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

**Målt kombination med REF1600632-001 CA 20:1

***Drejningsmoment til rådighed ved værktøjet, når motoren bruges i implantologi med CA 20:1.

4.4 Klassificering

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

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

4.5 Forestillinger

Forestillinger

Giv hastighed og drejningsmoment som forudindstillet

Elektronisk styret

Hastighedsværdiens nøjagtighed

+ - 5%

4.6 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, desinficer, tør 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.

⚠ FORSIGTIG

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

⚠ FORSIGTIG

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

Egnede vedligeholdelsesprodukter:

Brug kun originale Bien-Air Dental SA-vedligeholdelsesprodukter nævnt nedenfor 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.

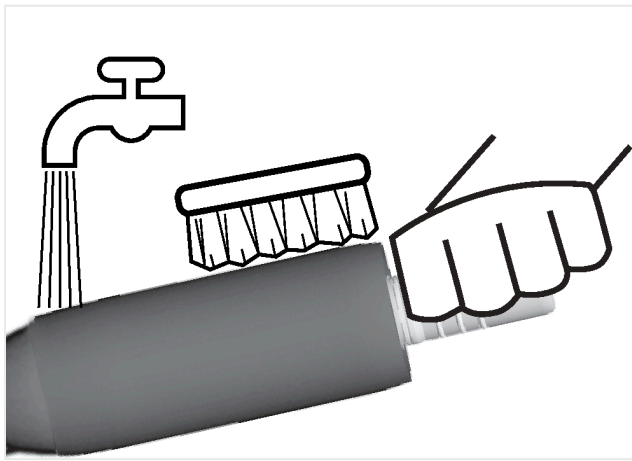


FIG. 7

5.2 Rengøring og desinfektion

⚠ 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 rengøres i en ultralydsrens.
- 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](#):

1. 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.
2. Rengør motorens udvendige overflade med en glat, fleksibel børste ved hjælp af anbefalede rengøringsmidler (f.eks. alkalisk rengøringsmiddel eller rengørings- og desinfektionsmiddel pH 8-11).
3. Lad ikke vand sive ind i motoren, hverken ved næsen eller ved slangetilslutningen.
4. Tør motorens udvendige overflade med lavt fnugget tekstil, der er imprægneret med Spraynet®.

Bemærk : Automatisk rengøring/desinfektion kan erstatte ovenstående trin 2. Hvis den automatiske rengørings-/desinfektionsmaskine ikke giver en effektiv tørring, skal du følge ovenstående trin 4.

Vaskemaskine og desinfektionsmiddel:

Udfør automatisk rengøring og desinfektion ved hjælp af en godkendt vaskedesinfektor, der overholder ISO-standard 15883-1.

Vaskemiddel og vaskecyklus:

Brug et alkalisk middel eller et rengøringsmiddel, der anbefales til rengøring i en vaskedesinfektor til tandlæge- eller kirurgiske instrumenter (pH 8-11).

Anbefalede specifikationer for termodesinfektionscyklussen:

Fase	Parametre
Forudgående rengøring	<45°C (113°F); ≥ 2 minutter
Rengøring	55°C - 65°C (131°F - 149°F); ≥ 5 minutter
Neutralisering	≥ 2 minutter
Skylning	Vand fra hanen, ≤30°C (86°F), ≥ 2 minutter koldt vand
Termisk desinfektion	Demineraliseret vand, 90°C - 95°C (194°F - 203°F), 5-10 minutter
Tørring	18 - 22 minutter

FORSIGTIG

Skyl aldrig apparaterne for at afkøle dem.

FORSIGTIG

Hvis der bruges en automatisk vaskemaskine i stedet for vaskemaskinen/termodesinfektoren, skal du overholde det tidligere program for faserne forrensning, rengøring, neutralisering og skylning. Hvis det lokale ledningsvand har en pH-værdi uden for området 6,5-8,5, eller hvis det indeholder mere end 100 mg/l klorid (Cl-ion), må du ikke tørre enheden i den automatiske vaskemaskine, men skal tørre den manuelt med tekstiler med lav fnuggrad.

FORSIGTIG

Hvis den automatiske rengørings-/desinfektionsmaskine ikke giver en effektiv tørring, og/eller hvis der stadig er spor af fugt efter tørring, skal du tørre motorens udvendige overflade med et tekstil med lavt fnugindhold, der er imprægneret med Spraynet®.

5.3 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 enheden er helt tør.
- Brug ikke en anden steriliseringsprocedure end den, der er beskrevet nedenfor.
- Brug kun dynamiske luftfjernelsescyklusser: forvakuum eller SFPP-cyklusser (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.

5.3.1 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.





Apparatet holder til mere end 1000 steriliseringer.

De anbefalede parametre for steriliseringscyklussen er:

- Den maksimale temperatur i autoklavens kammer må ikke overstige 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.

5.4 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 du rengøre, tørre og sterilisere enheden, før du bruger den.

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.

5.5 Servicering

Bien-Air Dental SA anbefaler, at brugeren får sine dynamiske enheder kontrolleret eller serviceret efter 5000 behandlingscyklusser 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%



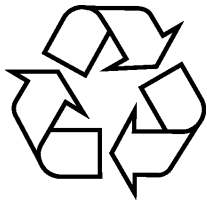
Område for lufttryk:

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 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 personskade og konsekvenserne heraf som følge af:

- Overdreven slitage
- Sjældent 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 Kabelkompatibilitet

REF	Mikromotor	REF-kabel
1600755-001	MOT MX-i LED	1601069-001
1600825-001	MOT MX-i	1601881-001
1601008-001	MOT MX-i LED 3RD GEN	1601009-001

7.3 Referencer

REF	Legende
1600825-001	MX-i mikromotor
1601008-001	MX-I LED 3RD GEN mikromotor
1600755-001	MX-i LED-mikromotor
1600036-006	Spraynet®, rengøringspray 500 ml, æske med 6 dåser
1601069-001	MX-i LED, kabel
1601009-001	MX-I LED 3RD GEN-kabel
1600881-001	MX-i LED-kabel (3 meters længde)
1300967-010	O-ring 8,1x0,73

 **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

EC REP **Bien-Air Europe Sàrl**

19-21 rue du 8 mai 1945
94110 Arcueil
France