

MIKROMOTORER

- MX-i
- MX-I LED 3RD GEN
- MX-i LED



SE BRUKSANVISNING.

Andra språk tillgängliga på
<https://dental.bienair.com/IFU>

CE Rx Only
0123 REF 2100245-0010/2024.02

Förpackningens innehåll (REF)



MOT MX-i
REF 1600825-001



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



MOT MX-i LED
REF 1600755-001

Valfria tillbehör



MOT MX-i
REF 1600825-001

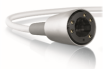


MOT MX-i LED 3RD GEN
REF 1601008-001



MOT MX-i LED
REF 1600755-001

Optional accessories



CABLE MX-i LED
REF 1601069-001
(För MX-i och MX-i LED)



CABLE MX-i LED 3RD GEN
REF 1601009-001
(Endast för MX-i och MX-i LED)



CABLE MX LED 3M
REF 1600881-001
(Endast för MX-i LED 3RD GEN)



10X

O-RING 8.1x0.73
REF 1600967-010
(För alla MX-i mikromotorer)



6X

MAINT SPRAYNET* (BOX MED 6 BURKAR)
REF 1600036-006





















Innehållsförteckning

1	Symboler	4	5.3 Sterilisering	15	
	1.1 Beskrivning av använda symboler	4	5.3.1 Procedur	15	
2	Identifiering och avsedd användning	5	5.4 Förpackning och förvaring .	16	
	2.1 Identifiering	5	5.5 Underhåll	16	
	2.2 Avsedd användning	5	6	Transport och bortskaffande 17	
	2.3 Avsedd patientgrupp	5	6.1 Transport	17	
	2.4 Avsedd användare	5	6.2 Bortskaffande	17	
	2.5 Användningsmiljö	5	7	Allmän information	18
	2.6 Avsedda medicinskatillstånd	5	7.1 Garantivillkor	18	
	2.7 Kontra-indikationer och biverkningar för patienten	5	7.2 Kabelns kompatibilitet	18	
	2.8 Vid olycksfall	5	7.3 Referenser	19	
3	Användar- och patientsäkerhet: Varningar och försiktighetsåtgärder vid användning:	6			
	3.1 Installation	7			
4	Beskrivning	8			
	4.1 Översikt	8			
	4.2 Montering och förberedelse	9			
	4.3 Tekniska data	10			
	4.4 Klassificering	10			
	4.5 Prestationer	11			
	4.6 Driftsförhållanden	11			
5	Underhåll och service	12			
	5.1 Underhåll - Allmän information	12			
	5.2 Rengöring och desinfektion	13			

SE BRUKSANVISNING

1 Symboler

1.1 Beskrivning av använda symboler

Symbol	Beskrivning	Symbol	Beskrivning
	Tillverkare.		Katalognummer.
	CE-märkning med det anmälda organets nummer.		Serienummer.
	VARNING: fara som kan resultera i allvarlig personskada eller skada på produkten om säkerhetsinstruktionerna inte följs korrekt.		Medicinteknisk produkt.
	SE UPP: fara som kan resultera i lätt eller måttlig personskada eller skada på produkten om säkerhetsinstruktionerna inte följs korrekt.		Auktoriserad EG-representant i Europeiska gemenskapen.
	Ha på dig skyddshandskar.		Diskdesinfektorn kan desinficeras.
	Elsäkerhet. Applicerad del av typ B.		Steriliserbar i en ångsterilisator (autoklav) vid angiven temperatur.
Rx Only	Varning: i enlighet med federal lagstiftning (USA) är denna produkt endast tillgänglig för försäljning vid rekommendation från en legitimerad läkare.		Läs bruksanvisningen eller den elektroniska bruksanvisningen.
	Datamatrikskod för produktinformation inklusive UDI (Unique Device Identification, unik enhetsidentifikation).		Temperaturgräns.
	Begränsning för luftfuktigheten.		Atmosfärisk tryckbegränsning.
	Håll produkten borta från regn.		Allmän återvinningssymbol.
	Återvinningsbart elektriskt och elektroniskt material.		

2 Identifiering och avsedd användning

2.1 Identifiering

Medicintekniska produkter tillverkade av Bien-Air Dental SA.

Typ:

MX-i LED mikromotor

Borstlös och självventilerande med lättviktiga och helt steriliserbara motorer, maskindiskbar

MX-i mikromotor

Borstlös och självventilerande utan lättviktiga och helt steriliserbara motorer, maskindiskbar

MX-I LED 3RD GEN

Borstlös och icke-ventilerande med lättviktiga och helt steriliserbara motorer, maskindiskbar

Dessa motorer drivs genom anslutning till tandläkarenhetens/-stolens eller konsolens elektronik. Inga sprutfunktioner.

Beskrivning:

Bien-Air mikromotorer är utformade för att omvandla elektricitet till mekanisk rotation för att driva dentala handstycken och vinkelstycken.

2.2 Avsedd användning

MX-I LED 3RD GEN

Produkten är avsedd för användning inom implantologi.

MX-i och MX-i LED mikromotor

Produkt avsedd för användning inom implantologi, parodontologi och oral kirurgi.

2.3 Avsedd patientgrupp

Den avsedda patientgruppen för produkten innefattar alla personer som besöker en tandläkarmottagning för att få behandling i linje med det avsedda medicinska tillståndet. Det finns inga begränsningar vad gäller individens ålder, ras eller kultur. Den avsedda användaren är ansvarig för att välja lämplig produkt för patienten i enlighet med den specifika kliniska tillämpningen.

2.4 Avsedd användare

Produkten är endast avsedd för professionellt bruk. Används av tandläkare, tandtekniker och speciallisttandläkare.

2.5 Användningsmiljö

Sjukvårdsmiljö.

2.6 Avsedda medicinska tillstånd

- Implantologi är behandlingen för att ersätta en eller flera tänder som saknas.
- Orala kirurgiska behandlingar innefattar extraktion av tänder i dåligt skick, extraktion av visdomständer, extraktion av kariesangripna tänder som inte kan behandlas, guidad och icke guidad benuppbyggnad, tandrotsoperation, osteotomi, sekvestrotomi och hemisektion.
- De viktigaste behandlingarna inom parodontologin innefattar tandköttsinflammation, tandlossning och kirurgiska ingrepp som kallas för tandköttskirurgi.

2.7 Kontra-indikationer och biverkningar för patienten

Inga specifika kontraindikationer, biverkningar eller varningar förekommer för patienten när produkten används i enlighet med sina ändamål.

2.8 Vid olycksfall

Om en olycka inträffar får produkten inte användas förrän reparationerna har slutförts av en kvalificerad, auktoriserad och utbildad tekniker på ett reparationscenter.

Om en allvarlig incident inträffar i samband med produkten måste det rapporteras till en behörig myndighet i ditt land, samt till tillverkaren via din regionala distributör. Följ relevanta nationella bestämmelser för detaljerade procedurer.

VARNING

All annan användning än den som denna produkt är avsedd för är förbjuden och kan vara farlig.

3 Användar- och patientsäkerhet: Varningar och försiktighetsåtgärder vid användning:

Denna medicintekniska produkt måste användas av yrkesverksamma i enlighet med gällande lagbestämmelser om arbetarskydd, hälsa och åtgärder för förebyggande av olycksfall samt denna bruksanvisning.

I enlighet med dessa bestämmelser är användaren ansvarig för att se till att han eller hon endast använder produkter som är i perfekt skick.

Elsäkerhet:

VARNING

Elsäkerhet kan endast åberopas när produkten används med konsoler, drivmotorer och kablar som är kompatibla med Bien-Air Dental.

- Se alltid tandläkarenhetens eller konsolens bruksanvisning för att bekräfta kompatibilitet med produkten och överensstämmelse med elsäkerhet.
- Vid användning med dentala medicintekniska produkter från Bien-Air överensstämmer produkten med standarden IEC 60601-1 för vilken följande krav gäller:
 - Skydd mot elektriska stötar
 - Inträngning av vätska
 - Skydd mot för höga temperaturer och andra säkerhetsrisker.

Elektromagnetisk kompatibilitet:

VARNING

Elektromagnetisk kompatibilitet kan endast åberopas när produkten används med konsoler, drivmotorer och kablar som är kompatibla med Bien-Air Dental.

- Se alltid tandläkarenhetens eller konsolens bruksanvisning för att bekräfta kompatibilitet med produkten och överensstämmelse med elektromagnetisk kompatibilitet.

- Eftersom överensstämmelse med den internationella standarden IEC 60601-1-2 inte garanterar immunitet mot 5G över hela världen (på grund av de olika frekvensband som används lokalt), bör man förhindra förekomsten av enheter utrustade med bredband via 5G-mobilnätet i den kliniska miljön, eller se till att nätverksfunktionen är inaktiverad på dessa enheter under den kliniska proceduren.
- Magnetiska störningar kan uppstå från andra elektromedicinska produkter, se tandläkarenhetens eller konsolens bruksanvisning för specifikationerna för elektromagnetisk kompatibilitet.

För att förhindra risken för explosion måste nedanstående varning följas:

VARNING

Enligt IEC 60601-1:2005 +A1 2012/Bilaga G kan strömförande anordningar (motorer, styrenheter, kopplingar och fästen) endast användas på ett säkert sätt i en medicinsk miljö där potentiellt explosiva eller brandfarliga blandningar av anestesimedel ges till patienten om:

- avståndet mellan motorn och andningskretsen för anestesimedlet överstiger 25 cm
- motorn inte används samtidigt för att administrera anestesimedel till patienten.

För att förhindra risken för överhettning av motorn måste nedanstående varning följas:

SE UPP

MX-I LED 3RD GEN är inte självventilerande. Får inte användas för tillämpningar som avviker från den avsedda användningen.

För att förhindra risken för infektion måste nedanstående varningar följas:

VARNING

- Produkten levereras inte steril. För att undvika infektioner måste man följa rengörings-, desinfektions- och steriliseringsproceduren

samt den övergripande underhållsproceduren som beskrivs i avsnitt 5.

- Medicinsk personal som använder eller utför underhåll på medicinsk utrustning som är kontaminerad eller potentiellt kontaminerad måste följa universella försiktighetsåtgärder, och i synnerhet bära personlig skyddsutrustning (handskar, skyddsglasögon, etc.). Spetsiga och vassa instrument bör hanteras med stor försiktighet.
- Placera produkten på en hållare som kan rengöras.

För att förhindra risken för personskador och/eller materiella skador måste nedanstående försiktighetsåtgärder följas:

 **SE UPP**

- Vid kraftiga vibrationer, onormal uppvärmning, ovanligt ljud, eller andra tecken som tyder på att produkten inte fungerar, måste arbetet omedelbart avbrytas. Kontakta i sådana fall ett reparationscenter som godkänts av Bien-Air Dental SA.
- Anslut aldrig ett instrument till en mikromotor i drift.
- Spruta inte in något smörjmedel eller någon rengöringslösning i motorn.
- Skölj aldrig av produkten för att kyla ner den.

3.1 Installation

 **VARNING**

Mikromotorn kan endast användas med Bien-Air Dental eller kompatibla elektroniska enheter. För att uppfylla säkerhetskraven i IEC 60601-1 ska endast strömförsörjning för medicintekniska produkter med två MOPP användas.



FIG. 1

4 Beskrivning

4.1 Översikt

FIG. 1

- (1) Motorns hankoppling
- (2) Motorns stomme
- (3) Anslutning kabel/motor

Nota : De tekniska specifikationerna, illustrationerna och måtten i denna bruksanvisning är endast tillhandahållna som en vägledning. De får inte ge upphov till något anspråk.

Originalspråket för denna bruksanvisning är engelska.

För ytterligare information, vänligen kontakta Bien-Air Dental SA på den adress som anges på baksidan.

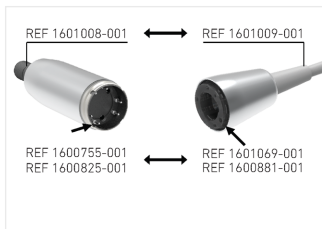


FIG. 2

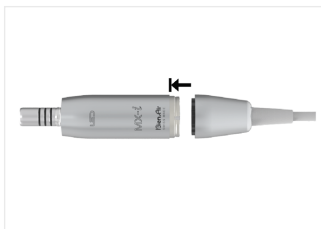


FIG. 3

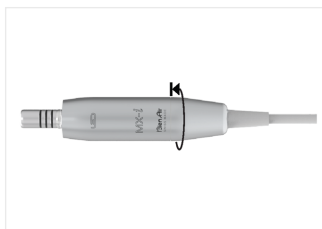


FIG. 4



FIG. 5

4.2 Montering och förberedelse

1. MOT MX-i REF 1600825-001 & MOT MX-i LED REF 1600755-001 motorerna installeras med hjälp av REF 1601069-001 eller REF 1600881-001 strömkabel. **FIG. 2.**
2. MOT MX-i LED 3RD GEN REF 1601008-001 motorn installeras med REF 1601009-001 nätkabel som visas i **FIG. 2.**
3. Kontrollera att baksidan av motorn och kabelkontakten är rena och torra.
4. Positionera motorn och dess proprietära kabel som visas i **FIG. 2**
5. Locatorn måste vara framför hållet. Rotera den för att hitta den exakta positionen och tryck in. **FIG. 3.**
6. Dra åt mutterns kabelhylsa till stoppet. **FIG. 4.**

Manuellt byte av tätningar (inga verktyg krävs) FIG. 5

SE UPP

- Smörj inte O-ringen.
- Använd endast den patentskyddade O-ringen.
- Kontrollera att O-ringarna varken är trasiga eller repiga efter monteringen.

4.3 Tekniska data

Tekniska data	
Koppling	Hankoppling enligt ISO 3964*.
Drifftider	Inga begränsningar för användaren. Drifftiderna fastställs elektroniskt av styrkortet från Bien-Air, som en funktion av det påförda vridmomentet.
Rotationshastighet, intervall	100–40 000 rpm
Rotationsriktning	Medurs och moturs.
Ljusintensitet	LED-lampa, 14 klux**
Maximalt vridmoment	800 mNm***

*Kompatibel med handstycken med dimensionerna "kort", "medellång" och "lång".

**Uppmätt i kombination med REF1600632-001 CA 20:1

***Vridmoment tillgängligt på verktyget när motorn används i implantologi med CA 20:1.

4.4 Klassificering

Klass IIa i enlighet med den europeiska förordningen (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter.
Produkt av klass II typ B i enlighet med standarden IEC 60601-1.

4.5 Prestationer

Prestationer

Ange varvtal och vridmoment som förinställda

Elektroniskt styrd

Noggrannhet för hastighetsvärde

+/- 5 %

4.6 Driftsförhållanden

Driftsförhållanden



Temperaturområde:

+10 °C – +35 °C (+50 °F – +95 °F)



Relativ luftfuktighet, intervall:

30 % – 80 %



Lufttryck, intervall:

700 hPa – 1060 hPa



FIG. 6

5 Underhåll och service

5.1 Underhåll - Allmän information

Rengör, desinficera, torka och sterilisera produkten före den första användningen.

Rengör motorn inom högst 30 minuter efter varje behandling. Genom att följa denna procedur elimineras eventuella blod- eller salivrester.

⚠ SE UPP

Följ nationella direktiv, standarder och riktlinjer avseende rekommendationer för rengöring och sterilisering.

⚠ SE UPP

Spruta inte in något smörjmedel eller någon rengöringslösning i motorn [FIG. 6](#).

Lämpliga underhållsprodukter:

Använd endast originalprodukter och -delar från Bien-Air Dental SA för underhåll, som de som nämns nedan, eller de som rekommenderas av Bien-Air Dental SA. Användning av andra produkter eller delar kan orsaka fel under drift och/eller ogiltigförklara garantin.

- Spraynet®
- Alkaliskt rengöringsmedel eller rengöringsmedel/desinfektionsmedel (pH 8–11) rekommenderas för rengöring och desinfektion av dentala eller kirurgiska instrument. Desinfektionsmedel som består av didecyldimetylammoniumklorid, kvartär ammoniumkarbonat eller neutral enzymatisk produkt. (t.ex. Neodisher® mediclean) är också tillåtna.

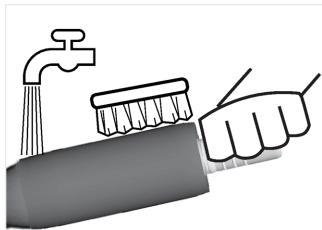


FIG. 7

5.2 Rengöring och desinfektion

SE UPP

- Doppa inte produkten i fysiologisk lösning (NaCl) och använd inte heller koksaltlösning för att hålla den fuktig tills den kan rengöras.
- Sänk inte ner produkten i ett rengöringsbad.
- Rengör inte i en ultraljudstvätt.
- Spruta inte in någon rengöringslösning i motorn.
- Se alltid till att motorkontakterna är rena.

Motorns utvändiga yta måste rengöras för att ta bort orenheter såsom visas i **FIG. 7**:

- 1.** Håll motorn i handkopplingen under rinnande kranvatten 15 °C – 38 °C (59 °F – 100 °F) förutsatt att det lokala kranvattnet har ett pH-värde inom intervallet 6,5–8,5 och en kloridhalt under 100 mg/L. Om det lokala kranvattnet inte uppfyller dessa krav, använd demineraliserat (avjoniserat) vatten istället.
- 2.** Rengör motorns utvändiga yta med hjälp av en smidig och flexibel borste med rekommenderade rengöringsprodukter (t.ex. alkaliskt rengöringsmedel eller rengöringsmedel/desinfektionsmedel med pH 8–11).
- 3.** Låt inte vatten sippra in i motorn, varken genom handkopplingen eller genom slanganslutningen.
- 4.** Torka av motorns utvändiga yta med en luddfri trasa impregnerad med Spraynet®.

Nota : Automatisk diskning/desinfektion kan ersätta ovanstående steg 2. Om den automatiska diskdesinfektorn inte ger effektiv torkning, följ ovanstående steg 4.

Diskdesinfektor:

Utför automatisk diskning/desinfektion med en godkänd diskdesinfektor som överensstämmer med ISO-standard 15883-1.

Rengöringsmedel och diskcykel:

Använd ett alkaliskt medel eller rengöringsmedel som rekommenderas för rengöring i en diskdesinfektor för dentala eller kirurgiska instrument (pH 8–11).

Rekommenderade specifikationer för cykeln för värmedesinfektion.

Fas	Parametrar
Förrengöring	<45 °C (113 °F); ≥ 2 minuter
Rengöring	55 °C – 65°C (131 °F – 149 °F); ≥ 5 minuter
Neutralisering	≥ 2 minuter
Sköljning	Kranvatten, ≤ 30 °C (86 °F), ≥ 2 minuter kallt vatten
Termisk desinficering	Demineraliserat vatten, 90 °C – 95 °C (194 °F – 203 °F), 5–10 minuter
Torkning	18–22 minuter

SE UPP

Skölj aldrig av produkterna för att kyla ned dem.

SE UPP

Om en spoldesinfektor används i stället för diskdesinfektorn måste det tidigare programmet för faserna förrengöring, rengöring, neutralisering och sköljning följas. Om det lokala kranvattnet har ett pH-värde utanför intervallet 6,5–8,5, eller om det innehåller mer än 100 mg/l klorid (Cl⁻), ska du inte torka produkten i spoldesinfektorn utan istället torka den för hand med en luddfri trasa.

SE UPP

Om den automatiska diskdesinfektorn inte ger effektiv torkning och/eller om fuktspår kvarstår efter torkning måste du torka av motorns utvändiga yta med en luddfri trasa impregnerad med Spraynet®.

5.3 Sterilisering

SE UPP

- Kvaliteten på steriliseringen är mycket beroende av hur ren produkten är. Endast helt rena produkter får steriliseras.
- Se till att produkten är helt torr för att förbättra effektiviteten av steriliseringen.
- Använd inte en annan steriliseringsprocedur än den som beskrivs nedan.
- Använd endast dynamiska luftborttagningscykler: förvakuum- eller ångspolningstryckpulscyklar (SFPP).
- Om steriliseringen krävs enligt nationella direktiv bör man endast använda dynamiska sterilisatorer: Använd inte en ångsterilisator för autoklavering med gravitationsmetod. Som med alla instrument ska produkten tas bort efter varje steriliseringscykel, inklusive torkning, för att undvika överdriven exponering för värme som kan resultera i korrosion.

5.3.1 Procedur

1. Packa produkten i en förpackning som är godkänd för ångsterilisering.
2. Sterilisera med ånga efter cykeln för dynamisk luftborttagning (ANSI/AAMI ST79, avsnitt 2.19), d.v.s. forcerad luftborttagning (ISO 17665-1, ISO/TS 17665-2) vid 135 °C (275 °F) i 3 minuter eller vid 132 °C (269,6 °F) i 4 minuter. I jurisdiktioner där sterilisering för prioner krävs måste man sterilisera vid 135 °C (275 °F) i 18 minuter.

Produkten tål över 1 000 steriliseringar.

De rekommenderade parametrarna för steriliseringscykeln är:

- Den maximala temperaturen i autoklavkammaren överstiger inte 137 °C (278,6 °F), dvs. autoklavens nominella temperatur är inställd på 134 °C (273,2 °F), 135 °C (275 °F) eller 135,5 °C (275 °F) med hänsyn till sterilisatorns osäkerhet med avseende på temperatur.
- Den maximala varaktigheten för intervallet vid den maximala temperaturen på 137 °C (278,6 °F) är i enlighet med nationella krav för sterilisering med fuktig värme och överstiger inte 30 minuter.
- Det absoluta trycket i sterilisatorns kammare ligger inom intervallet 0,07 bar till 3,17 bar (1 psia till 46 psia).
- Temperaturförändringshastigheten överstiger inte 15 °C/min (59 °F/min) för ökande temperatur och -35 °C/min (-31 °F/min) för sjunkande temperatur.
- Tryckförändringshastigheten överstiger inte 0,45 bar/min (6,6 psia/min) för ökande tryck och -1,7 bar/min (-25 psia/min) för minskande tryck.
- Inga kemiska eller fysikaliska reagenser tillsätts till vattenångan.

5.4 Förpackning och förvaring

Förvaringsförhållanden



Temperaturområde:

0 °C – +40 °C (+32 °F – +104 °F)



Relativ luftfuktighet, intervall:

10 % – 80 %



Luftryck, intervall:

650 hPa – 1060 hPa



Håll produkten borta från regn

Produkten måste förvaras i steriliseringspåsen i en torr och dammfri miljö. Temperaturen får inte överstiga 55 °C (131 °F). Om produkten inte kommer att användas under 7 dagar eller mer efter steriliseringen, ta ut produkten ur steriliseringspåsen och förvara den i originalförpackningen. Om produkten inte förvaras i en steriliseringspåse, eller om påsen inte längre är steril, måste man rengöra, torka och sterilisera produkten innan den används.

SE UPP

Om den medicintekniska produkten har förvarats i kyl, låt den värmas upp till rumstemperatur innan den används.

SE UPP

laktta utgångsdatumet för steriliseringspåsen, som kan variera beroende på förvaringsförhållanden och typen av förpackning.

5.5 Underhåll

Bien-Air Dental SA rekommenderar att användaren får sina dynamiska produkter kontrollerade eller servade efter 5 000 bearbetningscykler eller 5 år.





SE UPP

Demontera aldrig produkten. För ändringar och reparationer, kontakta din vanliga leverantör eller Bien-Air Dentals servicecenter.

6 Transport och bortskaffande

6.1 Transport

Transportförhållanden

	Temperaturområde:	-20 °C – +50 °C (-4 °F – +122 °F)
	Relativ luftfuktighet, intervall:	5 % – 80 %
	Luftryck, intervall:	650 hPa – 1060 hPa
	Håll produkten borta från regn	

6.2 Bortskaffande



Bortskaffande och/eller återvinning av material måste utföras i enlighet med gällande lagstiftning.



Denna produkt måste återvinnas. Elektrisk och elektronisk utrustning kan innehålla farliga ämnen som utgör hälso- och miljörisker. Användaren måste returnera produkten till sin återförsäljare eller upprätta direkt kontakt med en godkänd organisation för behandling och återvinning av denna typ av utrustning (EU-direktiv 2012/19/ EU).

7 Allmän information

7.1 Garantivillkor

Bien-Air Dental SA ger operatören en garanti som täcker alla funktionsstörningar, samt material- eller produktionsfel.

Garantitiden är:

- 36 månader från faktureringsdagen.

Vid ett berättigat anspråk kommer Bien-Air Dental eller dess auktoriserade representant att fullgöra företagets skyldigheter enligt denna garanti genom att kostnadsfritt reparera eller byta ut produkten.

Alla andra typer av anspråk, särskilt anspråk för skada eller personskada, och konsekvenserna därav som beror på:

- alltför stort slitage
- ej frekvent eller felaktig användning
- underlåtenhet att följa service-, monterings- eller underhållsinstruktionerna
- skador orsakade av onormal kemisk, elektrisk eller elektrolytisk påverkan
- felaktiga luft-, vatten- eller elanslutningar.



SE UPP

Garantin upphör att gälla om skadan och dess konsekvenser är resultatet av felaktig service eller ändring av tredje part som inte är auktoriserad av Bien-Air Dental SA. Garantianspråk kommer endast att beaktas om produkten åtföljs av en kopia av fakturan eller följesedel. Följande information måste tydligt anges: inköpsdatum, produktpreferens och serienummer.

7.2 Kabelns kompatibilitet

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 Referenser

REF	Förklaring
1600825-001	MX-i mikromotor
1601008-001	MX-I LED 3RD GEN mikromotor
1600755-001	MX-i LED mikromotor
1600036-006	Spraynet®, rengöringsspray 500 ml, låda med 6 burkar
1601069-001	MX-i led, kabel
1601009-001	MX-I LED 3RD GEN kabel
1600881-001	MX-i LED-kabel (3 meters längd)
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