


RAYPEX® 6

RAYPEX® 6

CE
0123

 Manufacturer
VDW GmbH • Bayerwaldstr. 15 • 81737 Munich • Germany
Phone +49 89 62734-0 • Fax +49 89 62734-304
info@vdw-dental.com • www.vdw-dental.com

M.ML RAY6 DEU PRT
Rev.3/31.05.2018

RAYPEX® 6 ru | cs | pl | tr | el | pt | sr | hu | sv | da | zh | ro



Инструкция по
применению

Návod k použití

Instrukcja użytkowania

Kullanım Talimatı

Οδηγίες χρήσης

Manual de instrucoes

Uputstvo
za upotrebu

Használati útmutató

Bruksanvisning

Brugsanvisning

使用说明

Istrucțiuni de utilizare



Endo Easy Efficient®



Endo Easy Efficient®



Содержание | Obsah | Spis treści | İçindekiler | Περιεχόμενα
Índice | Sadržaj | Tartalom | Innehåll | Indhold | 目录 | Cuprins

Инструкция по применению	4
Návod k použití	30
Instrukcja użytkowania	56
Kullanım Talimatı	82
Οδηγίες χρήσης	108
Manual de instrucciones	134
Uputstvo za upotrebu	160
Használati útmutató	186
Bruksanvisning	212
Brugsanvisning	238
使用说明	264
Istrucțiuni de utilizare	290

Принадлежности | Dodatek | Załącznik | Ek | Παράρτημα
Anexo | Aneks | Fűggelék | Appendix | Bilag | 附录 | Anexă 316

Таблицы электромагнитной совместимости (английский язык)

Tabulky EMC (anglicky) | Tabele EMC (w wersji angielskiej) | EMC Tabloları (İngilizce)

Πίνακες Ηλεκτρομαγνητικής Συμβατότητας (στα Αγγλικά) | Tabelas CEM – compatibilidade eletromagnética (em inglês) | EMC tablice (engleski) | EMC táblázatok (angol)

EMC-tabeller (engelska) | EMC-tabeller (engelsk) | EMC 表 (中文) | Tabele EMC (engleză)

Сердечно поздравляем с приобретением апекслокатора RAYPEX® 6



Если при ознакомлении с данным руководством у Вас возникают сомнения или проблемы, свяжитесь с фирмой VDW GmbH. Храните это руководство для его использования в будущем.

Фирма VDW GmbH сохраняет за собой право на изменение информации и данных, содержащихся в данном руководстве, в любое время без предварительного уведомления.

По запросу данное руководство доступно и на других языках.

Данное руководство было составлено с большой тщательностью, но даже при всех наших стараниях никогда не возможно полностью исключить ошибки.

Предложения по улучшению всегда приветствуются. В этом случае обращайтесь непосредственно на фирму VDW GmbH.

VDW GmbH
Bayerwaldstr. 15
81737 München
Германия



Телефон +49 89 62734-0
Факс +49 89 62734-304
info@vdw-dental.com
www.vdw-dental.com

Содержание

1	Идентификация символов	6	8	Техническое обслуживание, очистка и стерилизация	23
1.1	Символы, используемые в данном руководстве	6	8.1	Общая информация	23
1.2	Символы на упаковке, приборе и принадлежностях	6	8.2	Очистка, дезинфекция и стерилизация	24
2	Показания к применению	7	8.2.1	Предварительная обработка	24
3	Противопоказания	7	8.2.2	Ручная очистка и дезинфекция	25
4	Предупреждения	7	8.2.3	Инспектирование /техническое обслуживание	26
5	Общие меры предосторожности	8	8.2.4	Упаковка	26
6	Побочные явления	8	8.2.5	Стерилизация	26
7	Пошаговая инструкция	8	8.2.6	Хранение	27
7.1	Стандартные компоненты	8	8.2.7	Устойчивость материалов к воздействию химических средств	27
7.2	Инсталляция	9	9	Соответствие	27
7.2.1	Зарядное устройство	9	10	Изготовитель	27
7.2.2	Повторно заряжаемая аккумуляторная батарея	9	11	Гарантия	28
7.3	Описание пользовательского интерфейса	10	12	Исключение ответственности ...	28
7.4	Эксплуатация	11	13	Технические характеристики	29
7.4.1	Подключение прибора	11			
7.4.2	Запуск процесса определения рабочей длины	12			
7.4.3	Локализация апекса	13			
7.4.4	Выбор громкости звука	15			
7.4.5	Автоматическое отключение	15			
7.5	Советы по успешному определению рабочей длины ...	16			
7.6	Наладка прибора	17			
7.6.1	Функции в меню настроек	18			
7.6.2	Апикальная линия DR'S CHOICE	18			
7.6.3	Режим CHECK	20			
7.6.4	Режим DEMO	22			
				ANNEX	
				Electromagnetic Compatibility	316

1 Идентификация символов

1.1 Символы, используемые в данном руководстве

 ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ	Если неправильно выполнять инструкции, то эксплуатация прибора может привести к опасностям для самого прибора, пользователя или пациента.	 ПРИМЕЧАНИЕ	Дополнительная информация, пояснения относительно эксплуатации и выполняемых функций.
---	---	---	---

1.2 Символы на упаковке, приборе и принадлежностях

	Серийный номер		Смотри руководство пользователя
	Изготовитель		Дата производства
	Прибор класса защиты II		Особая утилизация электрических и электронных устройств (директива 2002/96/ЕЭС)
	Прикладная часть типа ВF		Постоянный ток (подключение к электропитанию)
	Символ ГОСТ, изделие соответствует российским стандартам безопасности (ГОСТ-Р)		Осторожно
	Номер по каталогу (номер для дополнительного заказа)		Маркировка ЕС
	Хранить в сухом месте!		Хрупкий!
	Ограничение температуры		Содержание (указание количества)
	Ограничение атмосферного давления		Ограничение влажности (без конденсации)

2 Показания к применению

ТОЛЬКО ДЛЯ ЗУБОВРАЧЕБНОГО ПРИМЕНЕНИЯ!

RAYPEX®6 – это микропроцессорный прибор для определения рабочей длины корневого канала.

3 Противопоказания

Применение прибора RAYPEX®6 противопоказано для пациентов и пользователей, имеющих имплантированные электронные устройства, такие, как кардиостимуляторы и т.д.

4 Предупреждения

Данная глава содержит описание серьезных побочных явлений и потенциальных опасностей для изделия или пользователя (пациента).

Перед применением прибора прочтите приведенные ниже предупреждения.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Прибор разрешается применять только квалифицированным зубным врачам и только в соответствии с национальными предписаниями.
- Прибор разрешается применять только в подходящих для этого местах, и не на открытом воздухе.
- Обеспечьте, чтобы кабель не мешал свободному проходу людей.
- Не подвергайте прибор прямому или косвенному воздействию источников тепла. Прибор должен эксплуатироваться и храниться в безопасном окружении.

- Не эксплуатировать прибор при работе с воспламеняющимися анестезирующими смесями.
- Не окунайте в жидкости.
- Применяйте только оригинальные принадлежности.
- Зарядное устройство к прибору должно соответствовать требованиям действующих стандартов.
- Не использовать прибор при наличии признаков повреждений или дефектов.
- Не проводите работы по ремонту или модификации прибора без предварительного получения разрешения от фирмы VDW GmbH. При возникновении неисправностей вместо того, чтобы поручать ремонт не уполномоченным на это лицам, свяжитесь со своим местным продавцом.
- Не применять прибор в комбинации с другими приборами или системами и не связывать его с ними.
- Не использовать прибор в качестве интегрированной составной части другого прибора или системы. Фирма VDW GmbH не берет на себя ответственности за несчастные случаи, повреждения прибора, телесные травмы или какие-либо другие проблемы, которые возникли вследствие несоблюдения данного указания.
- В сомнительных случаях свяжитесь со своим местным продавцом или с сервисной службой фирмы VDW GmbH в Мюнхене.
- Прибор соответствует требованиям стандарта по электромагнитной совместимости (IEC 60601-1-2). Тем не менее, обеспечьте, чтобы вследствие возможной электромагнитной интерференции не возникало дополнительных рисков.

5 Общие меры предосторожности

Перед применением прибора тщательно прочтите данный раздел о мерах предосторожности. Эти меры дают Вам возможность безопасного применения изделия и оберегают от травм Вас и других людей.

Очень важно сохранить данное руководство для будущего просмотра. Оно должно прилагаться к системе при всех ее продажах и передачах в другие руки, чтобы новый владелец мог соблюдать эти предупреждения и меры предосторожности.

Изготовитель отклоняет любую ответственность в следующих случаях:

- другое применение прибора, не соответствующее указанному в руководстве по применению;
- выполнение работ по модификации или ремонту лицами, не уполномоченными на это изготовителем;
- применение не оригинальных или других компонентов, отличающихся от тех, которые указаны в качестве СТАНДАРТНЫХ КОМПОНЕНТОВ (см. гл. 7.1).

6 Побочные явления

Побочные явления неизвестны.

7 Пошаговая инструкция



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Прибор разрешается применять только квалифицированным зубным врачам и только в соответствии с национальными предписаниями.

В главе 4 «ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ» Вы найдете все особые меры предосторожности, которые следует принять до начала работы с прибором.

При распаковке и перед инсталляцией прибора проверьте его на комплектность и возможное наличие повреждений. Обо всех транспортировочных повреждениях и отсутствующих частях заявите своему

продавцу в течение 24 часов после получения прибора.

Условия окружающей среды для эксплуатации

- Применение: в закрытых помещениях
- Температура окружающей среды: от +10 °C до +40 °C (от 50 °F до 104 °F)
- Относительная влажность воздуха: от 10 % до 90 %
- Атмосферное давление: 70–106 кПа



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не устанавливать прибор во влажных или таких местах, в которых он будет постоянно контактировать с любыми жидкостями.



Рис. 1. Неправильная установка прибора

7.1 Стандартные компоненты

- 1 апекслокатор RAYPEX®6
- 1 зарядное устройство
- 1 контрольный штекер для проверки работы
- 1 комплект принадлежностей, содержащий: 1 измерительный кабель, 2 губных электрода, 2 зажима для файлов, 1 зонд
- руководство



ПРИМЕЧАНИЕ

Принадлежности не поставляются дезинфицированными или стерилизованными!

7.2 Инсталляция

7.2.1 Зарядное устройство

- Выберите штекерный переходник зарядного устройства, соответствующий Вашей розетке (рис. 2).



Рис. 2. Штекерные переходники для зарядного устройства

- Вставьте штекерный переходник снизу в паз так, чтобы он защелкнулся.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Перед первым применением аккумулятор необходимо зарядить в течение 6 часов.
- Использовать только оригинальное зарядное устройство.

7.2.2 Повторно заряжаемая аккумуляторная батарея

RAYPEX®6 снабжен повторно заряжаемой никель-металл-гидридной (NiMH) аккумуляторной батареей (далее – аккумулятор). Во время работы состояние заряженности аккумулятора индицируется на главном дисплее.

Символы аккумулятора

Белый: Показывает состояние заряженности аккумулятора от полностью заряженного до остаточной емкости около 20 %.

Красный мигающий: При падении состояния заряженности аккумулятора ниже 20 % индикация становится красной и начинает мигать. Необходимо зарядить аккумулятор снова (рис. 3).

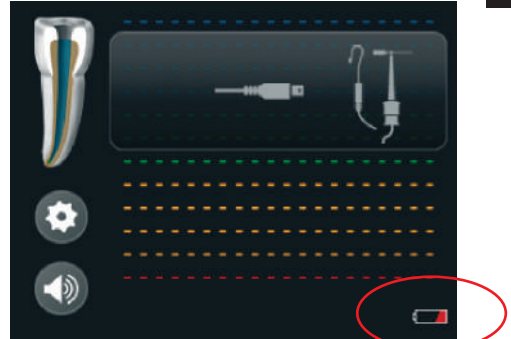


Рис. 3. Символ аккумулятора мигает красным цветом.



ПРИМЕЧАНИЕ

При мигающим красном символе аккумулятора прибор все еще функционирует и до того, как отключится, он может быть еще применен для нескольких обработок.

Дисплей зарядки

Во время процесса зарядки на дисплее зарядки индицируется состояние заряженности аккумулятора:



Красный: заряжается, низкое состояние заряженности аккумулятора



Желтый: заряжается, среднее состояние заряженности аккумулятора



Зеленый: процесс зарядки завершен, аккумулятор полностью заряжен

Для зарядки аккумулятора выполните следующие шаги:

- Убедитесь, что измерительный кабель не подсоединен к пациенту.
- Отсоедините от прибора RAYPEX®6 измерительный кабель.
- Соедините зарядное устройство с гнездом прибора и розеткой.
- При полностью разряженном аккумуляторе: заряжать 6 часов (например, если прибор не использовался длительное время).
- При слабой остаточной заряженности достаточно времени зарядки 4 часа.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Важная последовательность действий после завершения процесса зарядки:

- Сначала отсоединить от прибора кабель зарядного устройства. Затем вытянуть штекер зарядного устройства из розетки.
- Во время зарядки пользоваться прибором нельзя.

Замена аккумулятора

Ячейка для аккумулятора находится с задней стороны прибора RAYPEX® 6, и ее крышка закреплена винтами.

- Отвинтите винты и снимите крышку ячейки для аккумулятора.
- Извлеките аккумулятор из ячейки и отсоедините штекер кабеля аккумулятора от подключения в приборе RAYPEX® 6, предназначенного для аккумулятора.
- Вставьте штекер кабеля нового аккумулятора в предназначенное для него подключение.
- Вставьте аккумулятор в ячейку.
- Закройте ячейку аккумулятора и закрепите крышку винтами.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Перед заменой аккумулятора отсоедините от прибора зарядное устройство!
- Использованные аккумуляторы должны быть утилизированы в соответствии с местными предписаниями.

7.3 Описание пользовательского интерфейса

RAYPEX® 6 содержит откидную лицевую панель управления с большим графическим сенсорным тонкопленочным (TFT) экраном.

Основной дисплей показывает следующие символы (изображения).

	Символ настроек
	Символ громкости звука
	Символы штекера измерительного кабеля и губного электрода (зажима для файла)
	Полное изображение канала
	Апикальный Zoom

Обзор прибора RAYPEX® 6



Рис. 4. Прибор RAYPEX® 6, вид спереди




Рис. 5. Прибор RAYPEX® 6, вид сзади

7.4 Эксплуатация

- 👉 **Важные советы для успешного определения рабочей длины**
- Для изолирования рабочей зоны всегда использовать раббердам.
 - Во время измерительного процесса всегда надевать перчатки.
 - Перед измерениями полость доступа к корневому каналу должна быть осушена ватным шариком, чтобы избежать неправильных результатов измерений.
 - Размер измерительного файла выбирайте в соответствии с диаметром корневого канала.

7.4.1 Подключение прибора

- Нажмите на клавишу «Ein/Aus» (вкл./откл.), чтобы включить прибор. После приветственной мелодии и приветствия появляется индикация главного дисплея.
- В обрамленном окне появляются символы «вставить и запустить», которые указывают, как правильно подключить прибор.

 указывает, что еще не вставлен измерительный кабель (рис. 6).

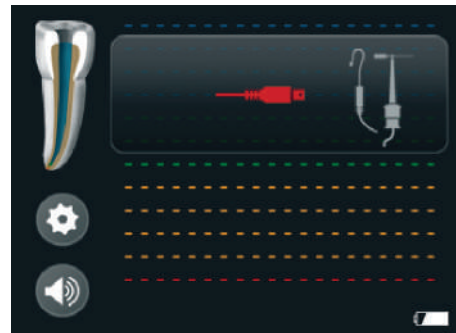


Рис. 6. Измерительный кабель еще не вставлен

- Убедитесь, что измерительный кабель не подсоединен к пациенту.
- Вставьте измерительный кабель в гнездо, расположенное с правой стороны прибора RAYPEX® 6.

Цвет символа штекера меняется с красного на серый, а оба символа электродов становятся желтыми.



указывает, что измерительный контур еще разомкнут (рис. 7).

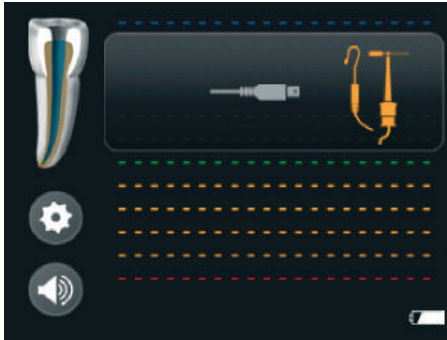


Рис. 7. Разомкнутый измерительный контур

О том, как замкнуть измерительный контур и запустить процесс определения рабочей длины, см. в следующей главе, главе 7.4.2.

Опциональный тест кабельного соединения

Рекомендуется время от времени проверять кабель:

- При вставленном измерительном кабеле соедините контакт зажима для файла с губным электродом.

Символ штекера и символы губного электрода и зажима для файла становятся зелеными, что указывает на правильное соединение (рис. 8).

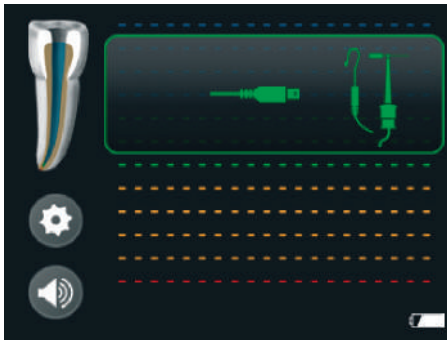


Рис. 8. Тест кабельного соединения

ПРИМЕЧАНИЕ

Измерительный кабель с подсоединенными загубником и держателем файла являются рабочими частями апекслокатора.

7.4.2 Запуск процесса определения рабочей длины

- Соедините губной электрод и зажим для файла с измерительным кабелем.
- Перед подсоединением измерительного кабеля с загубником и держателем инструмента к пациенту вставьте измерительный кабель в гнездо апекслокатора.
- Подвесьте губной электрод к губе пациента со стороны, противоположной обрабатываемому зубу.
- Введите файл в корневой канал и прикрепите к нему зажим для файла (зажим крепить к металлической части непосредственно под пластмассовой ручкой).



ПРИМЕЧАНИЕ

Зонд (содержится в комплекте принадлежностей) для удобных измерений в области коренных зубов. Он сравнительно прост для манипулирования, так как нет необходимости фиксировать зажим на измерительном файле; достаточно коснуться вильчатым концом зонда металлической части измерительного файла.

Два первоначальных щипающих звука указывают на замыкание измерительного контура и начало процесса определения рабочей длины. Перемещение файла в канале отображается на полной картине канала в левой части дисплея (рис. 9).

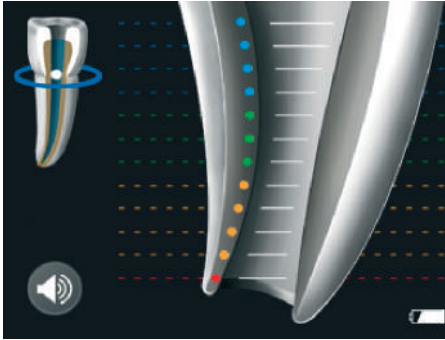


Рис. 9. Начало процесса определения рабочей длины

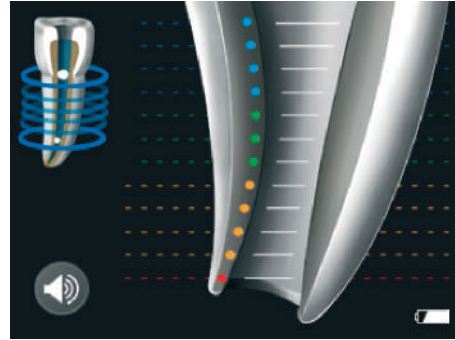


Рис. 10. Коронарная и средняя трети

Апикальная треть канала

Подача файла отображается на увеличенном рисунке апикальной трети канала – апикальном Zoom'e (рис. 11).

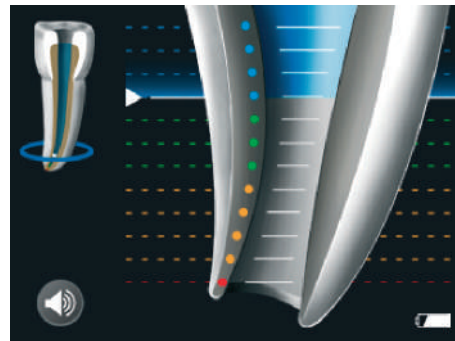


Рис. 11. Апикальная треть – синяя

Индикаторная линия показывает точное положение на апикальной трети и соответственно изменяет цвет с синего на зеленый, а затем – на желтый (рис. 12 и 13).

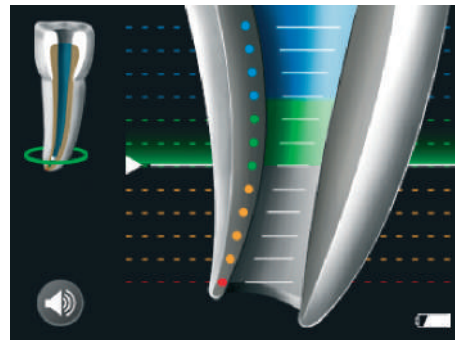


Рис. 12. Апикальная треть – зеленая

ПРИМЕЧАНИЕ

Отсутствие двух первоначальных пищащих звуков и подачи файла указывает на неправильное соединение:

- Отсоедините измерительный кабель от пациента.
- Проверьте надежность соединения измерительного кабеля с принадлежностями.
- Очистить контакты зажима для файла и зонда.
- При необходимости промыть корневой канал и начать процесс еще раз.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- В случае отсутствия двух первоначальных пищащих звуков мы не рекомендуем продолжать измерения.
- Для того чтобы проверить функционирование прибора, зайдите в меню настроек и оттуда в модуль CHECK (контроль).

7.4.3 Локализация апекса

Коронарная и средняя трети канала

Медленно введите измерительный файл в канал.

Перемещение файла через коронарную и среднюю трети в направлении апикальной трети отображается на полной картине канала с помощью эллипсов непрерывно перемещающихся вниз (рис. 10).

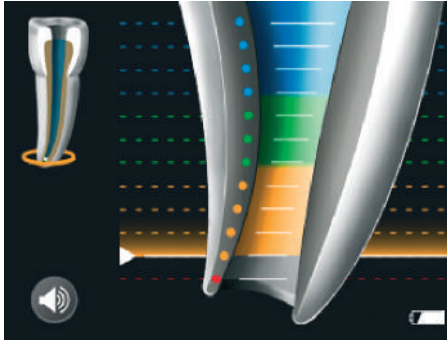


Рис. 13. Апикальная треть – желтая

Перемещение файла по апикальному Zoom'у сопровождается звуковыми сигналами, которые служат в качестве дополнительной индикации положения конца файла. При приближении файла к апексу интервалы между звуками все более сокращаются.

Когда конец файла достигает апикального отверстия, индикаторная линия становится красной и издается непрерывный звук (рис. 14).

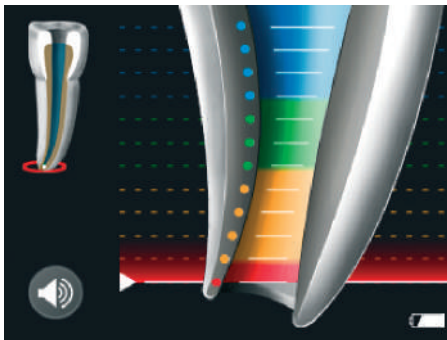


Рис. 14. Апикальное отверстие – красная полоса

ПРИМЕЧАНИЕ



Апикальная индикаторная линия показывает положение конца файла в канале:

- синий участок: зона оповещения о непосредственной близости к апикальной трети
- зеленый и желтый участки: апикальная треть
- красная полоса: апикальное отверстие

Избыточная механическая обработка корневого канала

Если конец файла выходит за пределы апикального отверстия, в нижней части апикального Zoom'а появляется красная точка и выдается короткий предупредительный пищавший сигнал (рис. 15).

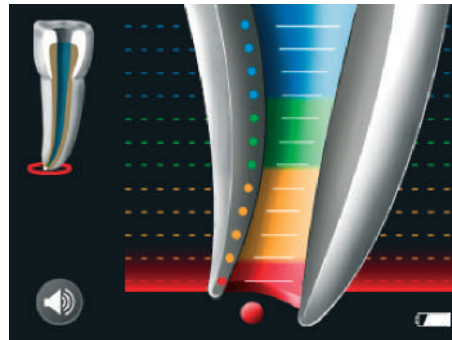


Рис. 15. Апикальное отверстие пройдено – красная точка

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Как и во всех электронных приборах для определения рабочей длины, полоса, представленная на апикальном Zoom'е, не показывает расстояния в миллиметрах.

Прерывание измерений

Во время процесса определения рабочей длины зажим может быть в любое время снят с файла и снова прикреплен (например, при замене одного файла на другой файл большего диаметра или для определения рабочей длины другого канала). Прибор автоматически распознает, что запущен новый цикл определения рабочей длины и указывает на это двумя короткими звуками.

Завершение измерения

- Перед тем как извлекать измерительный кабель из гнезда апекслокатора, отсоедините загубник и держатель инструмента от пациента.
- Установите ограничитель файла в выбранной референтной точке.
- Аккуратно извлеките файл из канала и измерьте длину апикальной части между ограничителем и файлом.

7.4.4 Выбор громкости звука

Для настройки в RAYPEX®6 громкости звука коснитесь соответствующего символа, находящегося на главном дисплее (рис. 16).

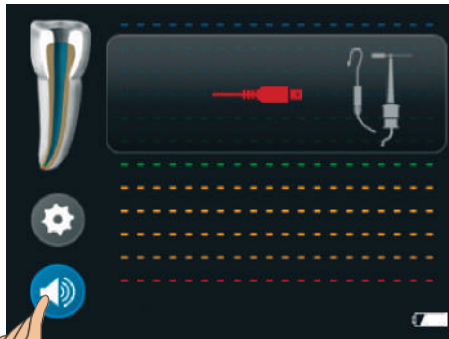


Рис. 16. Касание символа громкости звука

Настройте предпочтительную громкость звука (рис. 17).

Громкость звука относится к предупредительным звукам и к мелодии, звучащей при нажатии на клавишу «вкл./откл.»



Рис. 17. Выбор громкости звукового

ПРИМЕЧАНИЕ

Когда RAYPEX®6 отключается, выбранная громкость звука записывается в память прибора и при его новом включении активируется автоматически.

7.4.5 Автоматическое отключение

Если RAYPEX®6 не используется, то через 5 минут он автоматически отключается.

ПРИМЕЧАНИЕ

Для продления срока службы аккумулятора рекомендуется отключать прибор после каждого измерения.

7.5 Советы по успешному определению рабочей длины

Для лучшего понимания сомнительных результатов измерений и принятия соответствующих контрмер обратите внимание на приведенный ниже контрольный перечень.

Очень быстрое перемещение или даже прыжок к апексу целесообразны в следующих случаях:

Симптом	Решение
Слишком много жидкости в пульпарной полости или корневом канале (промывочный раствор, кровь или слюна), что приводит к неправильному пути перемещения и к неправильным измерениям.	Высушить полость доступа к корневному каналу ватными шариками (вентилятором). Подождать, чтобы можно было остановить чрезмерное кровотечение.
Десневая пролиферация может привести к прямому контакту с измерительным файлом и вызвать короткое замыкание, а также неправильные измерения.	Изолирование полости доступа к корневному каналу с помощью: <ul style="list-style-type: none"> • адекватного препарирования пломбы • наложения раббердама • электрокаутеризации
При контакте измерительного файла с металлическими протезами (коронка, парапульпарный штифт, амальгамная пломба) может произойти короткое замыкание и измерения будут неправильными.	Тщательное увеличение полости доступа к корневному каналу и изолирование текучим композитом. Осторожное расширение отверстия в верхней части коронки.

Очень медленное или предельно затянутое перемещение целесообразно в следующих случаях:

Симптом	Решение
Заросший корневой канал, вследствие чего путь перемещения смещается и нормальное функционирование прибора нарушается.	<ul style="list-style-type: none"> • Проверить контрольный рентгеновский снимок на возможные показания. • «Катетеризовать» до рабочей длины файлом толщины 06/08 по ISO.
Повторное лечение: блокада сквозь остатки материала старой корневой пломбы, которая отклоняет путь перемещения и мешает нормальному функционированию прибора.	<ul style="list-style-type: none"> • Для повторной проверки сделать рентгеновский снимок и попытаться перед проведением измерений полностью удалить материал старой корневой пломбы.
Блокада сквозь остатки медикаментозных вставок (например, хлорида кальция), которые отклоняют путь перемещения и мешают нормальному функционированию прибора.	Полное удаление остатков перед проведением измерений.
Предельно сухой корневой канал, который отклоняет путь перемещения и мешает нормальному функционированию прибора.	Промыть корневой канал раствором, к примеру, NaCl или NaOCl, и осушить полость доступа к корневному каналу ватным шариком (вентилятором).



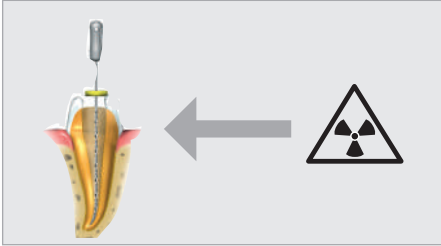
ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

В некоторых случаях точное определение положения файла не может быть достигнуто.

Симптом особых обстоятельств: Чрезвычайно большое апикальное отверстие вследствие поражения или незавершенного формирования	Может привести к более короткому значению измерений, чем фактическая длина.
Перелом или перфорация стенки корневого канала	Может привести к неправильным результатам измерений.

Сравнение электронного определения рабочей длины с радиологическим:

Рентгеновский снимок представляет собой двухмерную проекцию трехмерной системы корневого канала. В некоторых случаях рентгеновская и электронная длины не совпадают.



При латеральном искривлении канала рентгеновский снимок может показать более короткую рабочую длину, чем RAYPEX®6.

Электронная рабочая длина, определенная с помощью прибора RAYPEX®6, обычно точнее, чем длина, определенная рентгеновским способом.

7.6 Наладка прибора

Для того чтобы попасть в меню настроек, коснитесь соответствующего символа (рис. 18).

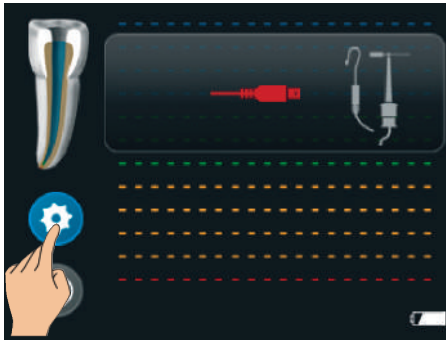


Рис. 18. Касание символа настроек

Для выбора настраиваемой функции используйте полосу прокрутки (рис. 19). (См. 6 функций в разделе 7.6.1)

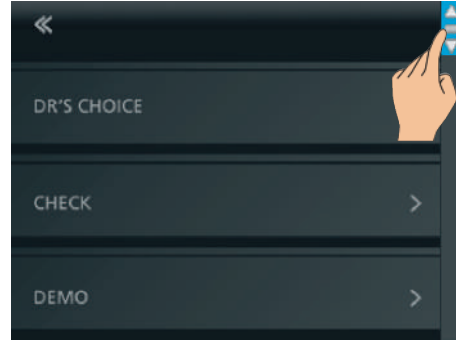


Рис. 19. Прокрутка настроек

Для выхода из меню настроек коснитесь стрелки возврата или поля RAYPEX®6 «Home» (рис. 20).

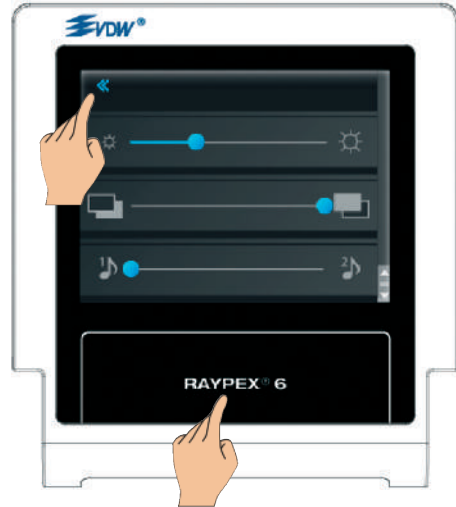
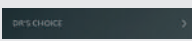
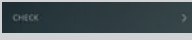

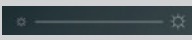
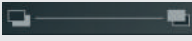
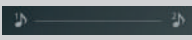


Рис. 20. Выход из меню настроек

7.6.1 Функции в меню настроек

	DR'S CHOICE: Настройка опциональной апикальной линии DR'S CHOICE на апикальном Zoom'e
	Режим CHECK: Проверка функционирования прибора и кабелей
	Режим DEMO: Моделирование в целях демонстрации
	Яркость дисплея: Настройка яркости
	Фон дисплея: Выбор черного или светлого фона
	Тип звукового тона: Выбор одного из двух звуковых тонов

7.6.2 Апикальная линия DR'S CHOICE

Данная функция дает возможность маркировки индивидуальной предварительно определяемой базовой позиции, находящейся на требуемом расстоянии от апекса. Эта варьируемая апикальная линия может выбираться между первой зеленой и последней желтой полосами.

Если апикальная линия DR'S CHOICE настроена, то при достижении концом файла этой предварительно выбранной позиции выдается отчетливый визуальный и звуковой сигнал.

Для настройки апикальной линии DR'S CHOICE и изменения ее положения выполните приведенные ниже шаги:

- Войдите в меню настроек и выберите опцию DR'S CHOICE (рис. 21).

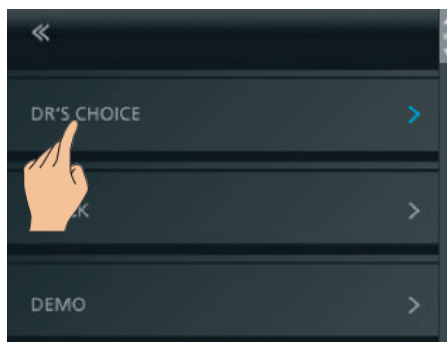


Рис. 21. Выбор опции DR'S CHOICE

- Положите свой палец на синюю точку и выведите ее в желаемую позицию на апикальном участке (рис. 22).



Рис. 22. Смещение синей точки вверх

- Установка этой варьируемой апикальной линии в предпочтительную позицию, например, на последнюю зеленую полосу (рис. 33).

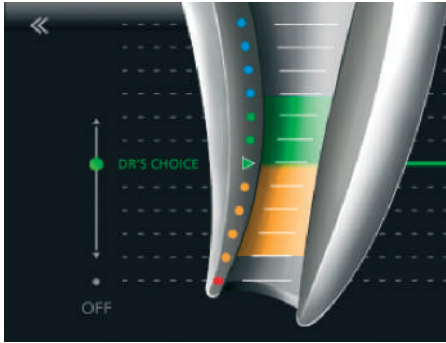


Рис. 23. Линия DR'S CHOICE настроена

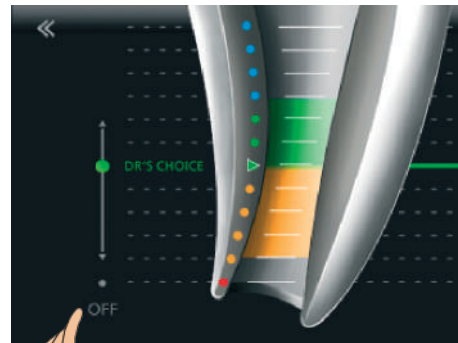


Рис. 25. Касание OFF

Если линия DR'S CHOICE настроена, то при выполнении измерений она отображается на главном дисплее (рис. 24).

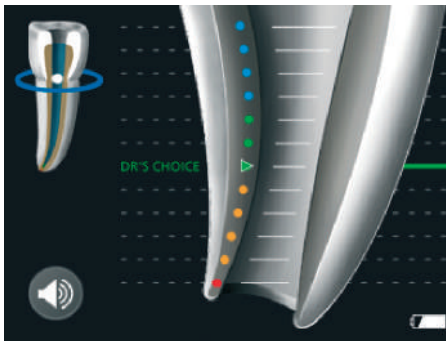


Рис. 24. Главный дисплей с линией DR'S CHOICE

Если конец файла достигает настроенной линии DR'S CHOICE, то при дальнейшей подаче слышится особый звуковой сигнал (заметно отличающийся от обычного сигнала).

При достижении апикального отверстия раздается, как обычно, продолжительный звук. При избыточной механической обработке корневого канала раздается звуковой предупредительный сигнал.

- Для выхода из опции DR'S CHOICE коснитесь стрелки возврата или поля RAYPEX®6 «Home» (рис. 26).

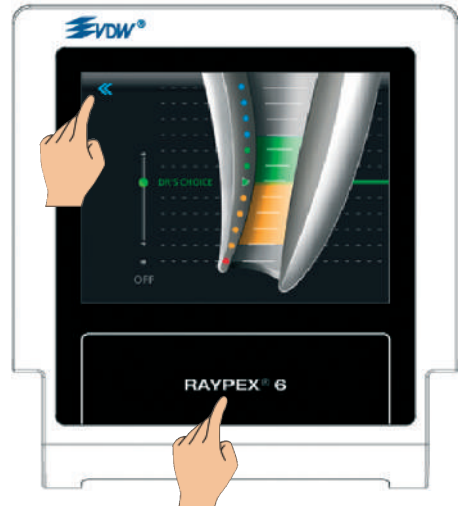


Рис. 26. Выход из опции DR'S CHOICE

7.6.3 Режим CHECK

Встроенная функция CHECK дает возможность автоматического тестирования основных функций прибора на первом этапе и тестирования его отдельных принадлежностей на втором этапе с помощью специального контрольного штекера (рис. 27).



Рис. 27. Контрольный штекер

Для использования функции CHECK выполните приведенные ниже шаги:

- Убедитесь, что измерительный кабель не подсоединен к пациенту.
- Отсоедините измерительный кабель (зарядное устройство) от прибора.
- Войдите в меню настроек и выберите функцию CHECK (рис. 28).

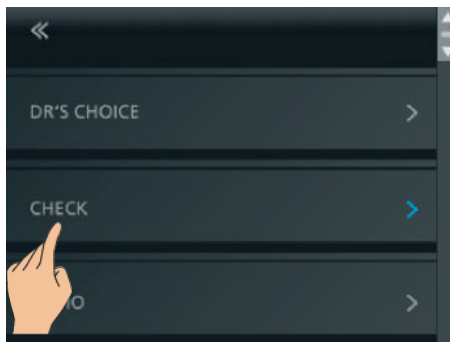


Рис. 28. Выбор функции CHECK

ункциональный контроль устройства

- Вставьте контрольный штекер в прибор, как показано на дисплее (рис. 29).



Рис. 29. Вставьте контрольный штекер

- Автоматически запускается контроль прибора, и в качестве результата контроля на дисплее индицируется
- или OK (рис. 30) при безупречном функционировании прибора,
- или ERROR (ошибка) (рис. 31) для индикации ошибочного функционирования.



Рис. 30. Прибор в порядке



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Сообщение ERROR указывает, что прибор функционирует неправильно.



Рис. 31. Ошибка прибора

Обратитесь за помощью к своему местному продавцу или непосредственно на фирму VDW GmbH, Мюнхен.

- Извлеките из прибора контрольный штекер и подготовьтесь к тестированию кабеля с принадлежностями.

Функциональный контроль кабелей



ПРИМЕЧАНИЕ

Если функциональный контроль прибора завершился нормально, то необходимо продолжить проверку функциональным контролем кабелей.

- Соедините измерительный кабель с прибором (рис. 32).



Рис. 32. Подключение измерительного кабеля

- Вставьте в измерительный кабель зажим для файла и губной электрод (или второй зажим для файла вместо измерительного электрода).
- Соедините зажим для файла и губной электрод (или второй зажим для файла) с контактными перемычками контрольного штекера, как показано на дисплее (рис. 33).

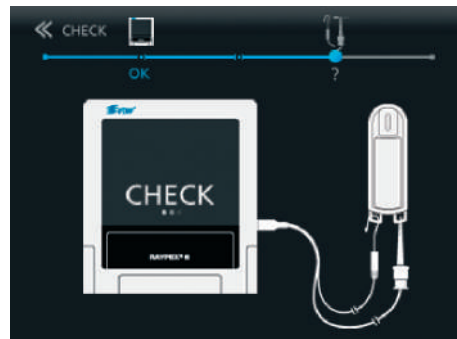


Рис. 33. Подключение зажима для файла и губного электрода к контрольному штекеру

- Автоматически запускается контроль кабелей, и в качестве результата на дисплее появляется или ОК (рис. 34), или ERROR (рис. 35).



Рис. 34. Принадлежности в порядке



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Сообщение ERROR указывает, что принадлежности функционируют неправильно (обрыв кабеля) или контактные поверхности загрязнены.



Рис. 35. Принадлежности не в порядке

Обратитесь за помощью к своему местному продавцу или непосредственно на фирму VDW GmbH, Мюнхен.

- Для завершения режима CHECK коснитесь стрелки возврата.
- Отсоедините измерительный кабель от прибора.

7.6.4 Режим DEMO

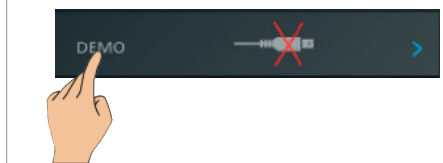
Режим DEMO дает Вам возможность ознакомиться с прибором и продемонстрировать его функции своим партнерам.

Для активации режима DEMO выполните следующие шаги:

- Отключите измерительный кабель или зарядное устройство от апекслокатора, если оно подключено.

ПРИМЕЧАНИЕ

Если измерительный кабель подключен, режим DEMO не запускается.



- Войдите в меню настроек и выберите функцию DEMO (рис. 36).

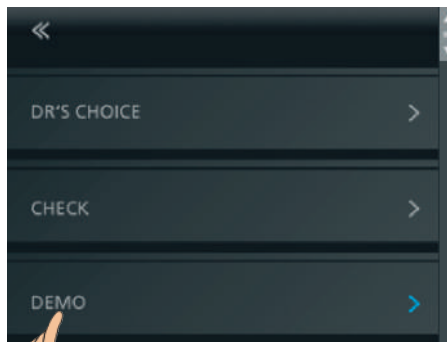


Рис. 36. Выбор функции DEMO

- Во время выполнения функции DEMO на дисплее демонстрируется имитация измерения.
- Для того чтобы остановить (продолжить) имитацию измерения, коснитесь дисплея.

- Для выхода из режима DEMO коснитесь стрелки возврата или поля RAYPEX® 6 «Home» (рис. 37).



Рис. 37. Выход из режима DEMO

ПРИМЕЧАНИЕ

Если во время работы в режиме DEMO подключается измерительный кабель, прибор RAYPEX® 6 автоматически завершает работу в этом режиме.

ПРИМЕЧАНИЕ

Право выполнять работы по сервисному обслуживанию и ремонту имеет только персонал, прошедший обучение на заводе-изготовителе.

Измерительный кабель и поверхность прибора можно чистить только бумажной салфеткой или салфеткой из мягкой ткани, пропитанной безальдегидным дезинфицирующим или чистящим средством (бактерицидным и фунгицидным), например:

- протирочные салфетки DENTIRO®, фирма «Oro Clean Chemie AG», Швейцария
- протирочные салфетки TopActiv, фирма «ad-Arztbedarf GmbH», Германия
- средство SprayActiv, фирма «ad-Arztbedarf GmbH», Германия
- протирочные салфетки DY, фирма «DENTSPLY», Франция

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Для дезинфекции протрите поверхность прибора и измерительный кабель чистой тканью или салфеткой, которая была лишь слегка пропитана неагрессивным дезинфицирующим средством.
- Не наносите жидкости или аэрозоли непосредственно на прибор и, в особенности, на дисплей.
- Не используйте для дезинфекции жидкости с большим процентным содержанием алкоголя.

8 Техническое обслуживание, очистка и стерилизация

8.1 Общая информация

Прибор RAYPEX® 6 не требует технического обслуживания и не содержит частей, нуждающихся в техническом обслуживании со стороны пользователя.

Перед подготовкой к использованию удалите с измерительного кабеля губной электрод, зажим для файла или зонд.

Губной электрод, зажим для файла и зонд необходимо всегда очищать, дезинфицировать и стерилизовать перед каждым применением. Это же относится к первому применению принадлежностей. Тщательная очистка и дезинфекция являются единственной гарантией эффективной стерилизации принадлежностей. При этом необходимо следовать особым указаниям в разделе 8.2, «Очистка, дезинфекция и стерилизация».

Кроме того, соблюдайте инструкции по эксплуатации остального стоматологического оборудования, которое Вы используете в своей практике. Пользователь несет ответственность за стерильность принадлежностей, поэтому должен следить за тем, чтобы всегда использовались только одобренные методы очистки, дезинфекции и стерилизации, выполнялась проверка и регулярное техническое обслуживание предназначенного для этих целей оборудования (стерилизаторов), а также использовались рекомендованные параметры для каждого цикла.

Кроме того, всегда соблюдайте действующие законодательные требования в отношении соблюдения норм гигиены. Это относится, в частности, к стандартам по эффективной инактивации прионов.

В целях собственной безопасности при обращении с загрязненными принадлежностями всегда надевайте перчатки, защитные очки и хирургическую маску.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Измерительный кабель нельзя обрабатывать в автоклаве.
- Использование средств, отличающихся от указанных выше, может привести к повреждениям прибора и принадлежностей.
- Не применяйте методы стерилизации, основанные на использовании прокалывания, облучения и применении формальдегида, этилен-оксида или плазмы.

8.2 Очистка, дезинфекция и стерилизация

(в соответствии с DIN EN ISO 17664)

Процедуры очистки, дезинфекции и стерилизации применяют только к губному электроду, зажиму для файла и зонду. При надлежащем бережном использовании, исправном состоянии и соблюдении чистоты эти принадлежности подлежат многократному использованию.

Компания не несет ответственности в случае не соблюдения указаний, описанных в настоящем руководстве, или не проведении утвержденных процедур по подготовке принадлежностей к каждому использованию.

Убедитесь, что упаковка стерильна и не повреждена.

8.2.1 Предварительная обработка

- Остатки пульпы и дентина должны немедленно удаляться с принадлежностей; при необходимости используйте щетку для бережной очистки принадлежностей (в течение не более 2 часов после использования). Не допускайте засыхания! Сразу после использования принадлежностей во время лечения пациента положите их для очистки, предварительной дезинфекции и промежуточного хранения в чашу с рекомендованным чистящим и дезинфицирующим раствором (например, моющие средства с водорастворимыми ферментами CIDEZYME[®], ENZOL[®], Johnson & Johnson Medical, 0,8 % на время от 1 минуты до 2 часов). Убедитесь, что раствор полностью покрывает принадлежности. Затем промойте принадлежности в проточной чистой деионизированной воде или в дезинфицирующем растворе минимум 3 раза по 1 минуте, чтобы удалить все видимые загрязнения и остатки тканей. Дезинфицирующее средство должно быть безальдегидным (альдегид закрепляет пятна крови), проверенным на эффективность (например, сертификация VAN/DGHM (Объединение прикладной гигиены Германского общества гигиены и микробиологии) или FDA (Управление по контролю за качеством пищевых продуктов и лекарственных средств) или знак CE), пригодным для дезинфекции принадлежностей и быть совместимым с материалом их изготовления (см. раздел 8.2.7, «Стойкость материалов»).

- Для ручного удаления загрязнений или остатков тканей используйте только чистые мягкие щетки или чистую мягкую ткань или салфетку, служащие только для этой цели. Не используйте металлические щетки или проволочные мочалки. Убедитесь, что на принадлежностях не осталось видимых следов загрязнения или остатков тканей, и при необходимости повторите процедуру предварительной очистки.

• Для лучшей очистки внутренних частей зажим для файла должен быть во время процесса очистки пять раз сжат и отпущен. Обратите внимание, что дезинфицирующие средства, используемые для предварительной обработки, служат только для индивидуальной защиты и не заменяют дезинфекции, выполняемой после процедуры очистки. Предварительная обработка должна проводиться всегда.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не применяйте для очистки и дезинфекции принадлежностей автоматические процессы.

8.2.2 Ручная очистка и дезинфекция

При выборе чистящих и дезинфицирующих средств убедитесь, что:

- они пригодны для очистки или дезинфекции инструментов
- используется дезинфицирующее средство с проверенной эффективностью (например, сертификация VAN/DGHM или FDA или знак CE), и что оно совместимо с чистящим средством
- применяемые химикаты совместимы с принадлежностями (см. раздел 8.2.7, «Стойкость материалов»).

Комбинированные чистяще-дезинфицирующие средства следует использовать только в том случае, если инструменты лишь слегка загрязнены (видимые загрязнения/остатки тканей отсутствуют).

Необходимо соблюдать концентрации, длительности воздействия, а также интенсивности споласкивания, указанные изготовителем чистящих и дезинфицирующих средств.

Используйте только свежеприготовленные растворы, чистую воду или воду с низким содержанием микроорганизмов (менее 10 КОЕ/мл) или воду с низким содержанием эндотоксина (менее 0,25 EU/мл, например, очищенная вода (PW/HPW)), а для сушки используйте фильтрованный воздух, не содержащий масла.

Убедитесь, что принадлежности не соприкасаются друг с другом.

Пошаговая процедура

Очистка

- Положите предварительно очищенные принадлежности на предписанный промежуток времени в ванну для очистки (например, с моющими средствами с водорастворимыми ферментами CIDEZYME®, ENZOL®, Johnson & Johnson Medical, 0,8% на 1 минуту); убедитесь, что раствор полностью покрывает принадлежности (при необходимости используйте мягкую щетку, чтобы аккуратно погрузить их в раствор). Для лучшей очистки внутренних частей зажим для файла должен быть во время процесса очистки пять раз сжат и отпущен.

- Затем извлеките инструменты из ванны для очистки и тщательно ополосните их не менее 3 раз по 1 минуте чистой деионизированной водой; во время ополаскивания зажим для файла сожмите и отпустите пять раз.

- После этого положите принадлежности в ультразвуковую ванну с чистящим средством (например, с моющими средствами с водорастворимыми ферментами CIDEZYME®, ENZOL®, Johnson & Johnson Medical, 0,8 % на 20 минут); убедитесь, что раствор полностью покрывает принадлежности (при необходимости используйте мягкую щетку, чтобы аккуратно погрузить их в раствор). Для лучшей очистки внутренних частей зажим для файла должен быть во время процесса очистки пять раз сжат и отпущен.

- Затем извлеките инструменты из ультразвуковой ванны и тщательно ополосните их не менее 3 раз по 1 минуте чистой деионизированной водой; во время ополаскивания зажим для файла сожмите и отпустите пять раз.

Дезинфекция

- После очистки и осмотра принадлежности положите их в ванну для дезинфекции на предписанный промежуток времени (например, Cidex OPA, Johnson & Johnson Medical, 100 % на 20 минут); раствор должен полностью покрывать принадлежности. Для лучшей дезинфекции внутренних частей зажим для файла должен быть во время процесса дезинфекции пять раз сжат и отпущен.

- Затем извлеките инструменты из ванны для дезинфекции и тщательно ополосните их не менее 5 раз по 1 минуте чистой деионизированной водой; во время ополаскивания зажим для файла сожмите и отпустите пять раз.

- Высушите принадлежности фильтрованным сжатым воздухом без содержания масла и оставьте их сушиться в чистом месте не менее, чем на 20 минут.

После того, как принадлежности высохнут, как можно быстрее осмотрите и упакуйте их (см. раздел «Инспектирование/техническое обслуживание» и «Упаковка»).

8.2.3 Инспектирование / техническое обслуживание

После очистки или очистки с дезинфекцией проверьте все принадлежности. Принадлежности с дефектами необходимо немедленно утилизировать. К таким дефектам относятся:

- Деформация пластмассы
- Коррозия
- Изменение цвета пластмассы

Принадлежности, которые очистить не удалось, должны быть снова очищены и продезинфицированы. Техническое обслуживание не требуется. Запрещено использование смазочных средств для инструментов.

8.2.4 Упаковка

Упаковывайте принадлежности в стерильную упаковку разового применения (раздельная упаковка разового применения), которая соответствует следующим требованиям:

- соответствует требованиям DIN EN ISO/ ANSI AAMI ISO 11607.
- пригодна для стерилизации паром (устойчива к температуре до 142 °C (288 °F) или более, достаточно паропроницаема).

8.2.5 Стерилизация

Используйте только методы стерилизации, указанные ниже; другие методы стерилизации не допускаются.

- Стерилизация паром.
- Фракционированный вакуумный/превакуумный метод (не менее трех циклов вакуумирования) или гравитационный метод с полной сушкой продукта. Время, необходимое для высыхания, напрямую зависит от параметров, которые пользователь устанавливает лично (схема нагружения, количество загруженных предметов и расстояние между ними, состояние стерилизатора и т. д.) и поэтому должно быть определено пользователем. Однако, время высыхания никогда не должно быть менее 20 минут.

- Гравитационный метод менее эффективен, его следует применять только в том случае, если фракционированный вакуумный метод невозможен.

- Паровой стерилизатор соответствует DIN EN 13060 или DIN EN 285, ANSI/AAMI ST 79.

- Процесс стерилизации должен соответствовать стандарту DIN EN ISO 17665 (принятая аттестация монтажа и функционирования (IQ и OQ), а также аттестация эксплуатационных характеристик конкретного оборудования (PQ)).

- Максимальная температура стерилизации 135 °C (275 °F) плюс допуск согласно ISO DIN EN ISO 17665.

- Время стерилизации (время воздействия при температуре стерилизации) не менее 3 минут при температуре 134 °C (273 °F)

Методы ускоренной стерилизации или методы стерилизации с незапакованными принадлежностями не допускаются.

Стерилизация горячим воздухом, лучевая стерилизация и стерилизация формальдегидом, этилен-оксидом или плазмой не допускается.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Строго следуйте всем требованиям национального законодательства.

8.2.6 Хранение

После стерилизации принадлежности должны храниться в стерильной упаковке в сухом месте, исключая появление пыли.

- Стерильность не может быть гарантирована, если упаковка вскрыта или повреждена (проверьте упаковку перед использованием принадлежностей).

8.2.7 Устойчивость материалов к воздействию химических средств

При выборе чистящих и дезинфицирующих средств убедитесь, что в их составе нет ни одного из перечисленных ниже веществ:

- Фенол
- Сильные кислоты (pH < 6) или сильные щелочи (pH > 8)
- Альдегиды
- Антикоррозионные вещества (особенно ди- или триэтаноламин)
- Оксиданты (перекись водорода, хлорноватистокислый натрий более 5%)
- Растворители

Материал изготовления способен выдерживать температуру до 137 °C/279 °F (максимальная температура воздействия).

9 Соответствие

Прибор маркирован знаком ЕС согласно директиве MDD 93/42/ЕЭС, пересмотренной в директиве 2007/47/ЕС.

CE
0123

Подробности см. в декларации о соответствии на сайте www.vdw-dental.com

Выдавшее учреждение:
TÜV Produkt Service GmbH
Ridlerstraße 65
80339 München, Deutschland / Германия

10 Изготовитель

VDW GmbH
Bayerwaldstr. 15
81737 München
Deutschland / Германия

Телефон: +49- (0) 89-6 27 34-0
Факс: +49- (0) 89-6 27 34-190
Сервисное обслуживание: +49- (0) 89-6 27 34-555

Веб-сайт: www.vdw-dental.com
E-Mail: info@vdw-dental.com

11 Гарантия

В дополнение к действующей гарантии согласно договору купли-продажи со специализированным продавцом стоматологических товаров фирма VDW GmbH предлагает клиентам непосредственно следующие гарантии сервисного обслуживания:

1. Фирма VDW гарантирует надлежащее изготовление продукта, использование материалов высочайшего качества, проведение необходимых тестов и соблюдение действующих законов и предписаний в отношении продукта.

Полная функциональная работоспособность прибора **RAYPEX® 6 покрывается 12-месячной гарантией**, начиная с даты поставки клиенту (согласно отгрузочным документам с соответствующим серийным номером продукта, выданным продавцом в момент покупки).

Для кабелей (принадлежностей) и аккумулятора действует гарантийный срок 6 месяцев.

Клиент имеет право на услуги по гарантийному обслуживанию только в пределах гарантийного срока и при условии, что фирма VDW была письменно информирована о дефекте в течение двух месяцев после его обнаружения.

2. В случае гарантийной претензии сервисный центр VDW в Мюнхене решает вопросы по ремонту и замене в течение 3 рабочих дней после ее поступления на завод VDW в Мюнхене, плюс время, необходимое на транспортировку для отправки товаров клиенту.

3. Данная гарантия распространяется только на замену или ремонт отдельных компонентов или частей с производственными дефектами. Фирма VDW не берет на себя затраты на персонал, который предоставляется в распоряжение клиента продавцом для оказания технической помощи, и (или) затраты клиента на упаковку.

Любые претензии клиента, выходящие за рамки ремонта, как, например, о возмещении возникшего ущерба, не удовлетворяются.

Данная гарантия не включает в себя никакого возмещения вследствие непосредственного или косвенного травмирования людей или материального ущерба любого рода.

У клиента нет права на предъявление претензий о возмещении ущерба вследствие простоя прибора.

4. Гарантия не распространяется на ущерб, в отношении которого фирма VDW может представить доказательства, что он был вызван пренебрежением со стороны пользователя к требованиям руководства по применению, в частности, во время зарядки или замены аккумулятора.

Гарантия однозначно не распространяется на дефекты, которые возникли вследствие следующих обстоятельств:

- повреждения, возникшие во время транспортировки на фирму VDW с целью ремонта,
- повреждения вследствие воздействий окружающей среды, как, например, вследствие удара молнии, пожара и (или) сырости.

В случае, если прибор по поручению пользователя был ненадлежащим образом отремонтирован, модифицирован неуполномоченным персоналом или персоналом третьего предприятия или этим персоналом были ненадлежащим образом произведены какие-либо другие действия в отношении прибора, гарантия автоматически становится недействующей и аннулируется.

5. Гарантия действительно только в том случае, если к присланному для ремонта прибору прилагается счет с подтверждением даты отправки продукта.

6. Этим не затрагивается право на предъявление претензий, установленное законодательством, как, например, Законом об ответственности за продукцию, или право на претензии к поставщикам, у которых клиент приобрел продукт, в частности, к специализированному продавцу стоматологических товаров.

12 Исключение ответственности

Фирма VDW, ее представители и продавцы не несут ни материальной, ни административной ответственности за ущерб, вызванный клиническим применением их продуктов, вне зависимости от того, было ли это применение случайным образом связано с другими электрическими медицинскими приборами (например, с электростимулятором сердца) или нет.

Фирма VDW, ее представители и продавцы не несут ни материальной, ни административной ответственности за ущерб, вызванный неправильным применением прибора, не соответствующим инструкции по применению.

13 Технические характеристики

Электронный апекслокатор RAYPEX®6 – программируемое электронное медицинское устройство.

RAYPEX®6 относится к следующей категории медицинских приборов:

ПРИБОР С ПРИВЕДЕНИЕМ В ДЕЙСТВИЕ ИЗНУТРИ	Повторно заряжаемая никель-металл-гидридная аккумуляторная батарея
ЗАЩИТА ОТ ЭЛЕКТРИЧЕСКОГО УДАРА	Тип VF
СТЕПЕНЬ БЕЗОПАСНОСТИ В ОТНОШЕНИИ ВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ АНЕСТЕЗИРУЮЩИХ СМЕСЕЙ ИЛИ КИСЛОРОДА	Не пригоден для использования вблизи воспламеняющихся анестезирующих смесей, содержащих воздух, кислород или окись азота.
РОД РАБОТЫ	Длительный режим
ЗАЩИТА ОТ ПРОНИКНОВЕНИЯ ЖИДКОСТЕЙ	Защиты от проникновения жидкостей нет.
УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВКИ И ХРАНЕНИЯ	Температурный диапазон: от -20 °C до +60 °C (от 4 °F до 140 °F) Относительная влажность воздуха: от 10 % до 90 %, без образования конденсата Атмосферное давление: 50–106 кПа
УСЛОВИЯ ЭКСПЛУАТАЦИИ	Температурный диапазон: от +10 °C до +40 °C (от 50 °F до 104°F) Относительная влажность воздуха: от 10 % до 90 %, без образования конденсата Атмосферное давление: 70–106 кПа
ГАБАРИТНЫЕ РАЗМЕРЫ	В сложенном виде: ширина: 101 мм, длина: 110 мм, толщина: 27 мм В раскрытом виде: ширина: 101 мм, длина: 110 мм, высота: 97 мм
МАССА	350 г
ТИП ДИСПЛЕЯ	Цветной дисплей 3,5" TFT с сенсорной панелью управления (Touchscreen)
АКТИВНАЯ ПЛОЩАДЬ ДИСПЛЕЯ	70 мм x 53 мм
ВНЕШНЕЕ ЗАРЯДНОЕ УСТРОЙСТВО	Входные параметры: переменное напряжение 100–240 V, 50/60 Hz
ВНЕШНЕЕ ЗАРЯДНОЕ УСТРОЙСТВО	Выходные параметры: постоянное напряжение 5 В, 1000 мА