

PIEZA DE MANO DEL ESCALADOR ULTRASONICO MANUAL DE INSTRUCCIONES HD-7H

1 Introducción de producto

1.1 Prólogo
Guilin Woodpecker Medical Instrument Co., Ltd. es un fabricante profesional en la investigación, desarrollo y producción de equipos dentales que tienen un sistema de garantía de calidad saludable. Hay dos marcas de la empresa WOODPECKER: WOODPECKER y DTE. Los productos incluyen escalador ultrasonico, luz de curado, localizador de ápices y ultracirugía, etc.

1.2 Descripción del dispositivo
La pieza de mano de Ultrasonic Scaler HD-7H es el accesorio de los escaladores de la serie DTE, se corresponde con el escalador ultrasonico de la marca DTE de nuestra empresa. Es la parte de transformación de energía portátil del escalador ultrasonico, mediante el uso de piezocerámicas para transferir energía eléctrica a energía mecánica para eliminar el cálculo dental.

1.3 Modelo y dimensiones
1.3.1 Modelo: HD-7H
1.3.2 Dimensiones: 117 mm (largo h) 21 mm (diámetro) 57 g (peso)
1.4 Rendimiento y estructura del producto La pieza de mano del Ultrasonic Scaler HD-7H se compone de una cubierta y un transductor ultrasonico.

1.5 Alcance de la aplicación
1.5.1 La pieza de mano del Ultrasonic Scaler HD-7H se utiliza para eliminar el cálculo dental cuando es compatible con los escaladores V2, D3 que pertenecen al DTE.
1.5.2 La pieza de mano del Ultrasonic Scaler HD-7H se usa para la eliminación del cálculo dental y la limpieza del conducto radicular cuando es compatible con los escaladores V3, D5, D7, que pertenecen al DTE.

1.6 Contraindicación
1.6.1 El paciente con enfermedad de hemofilia no puede usar este equipo.
1.6.2 Se prohíbe a los pacientes con marcapasos utilizar este equipo.
1.6.3 Los médicos con marcapasos tienen prohibido utilizar este equipo.
1.6.4 El paciente con enfermedad cardíaca, la mujer embarazada y los niños deben tener cuidado al usar el equipo.
1.7 La clasificación del dispositivo
1.7.1 Modo de funcionamiento: operación continua
1.7.2 Grado de protección contra el agua (utilizado en el pedal): IPX1
1.7.3 Grado de seguridad de la aplicación en presencia de una mezcla anestésica inflamable con aire o con oxígeno u óxido nítrico: Equipo no apto para ser utilizado en presencia de una mezcla anestésica inflamable con aire o con oxígeno u óxido nítrico

1.8 Las principales especificaciones técnicas
1.8.1 Entrada de fuente de alimentación: ~ 190V-230V
1.8.2 Punta principal de salida Excursión de vibración: 1 μm ~ 100 μm
1.8.3 Punta de salida Frecuencia de vibración: 28kHz ± 3kHz
1.8.4 Fuerza de media excursión de salida: 0,1N ~ 2N
1.8.5 Potencia de salida de la punta: 3W ~ 20W
1.8.6 Presión de agua: 0,01MPa ~ 0,5MPa
1.9 Condiciones de trabajo
1.9.1 Temperatura ambiental +5 °C ~ +40 °C
1.9.2 Humedad relativa: 30% ~ 75%
1.9.3 Presión atmosférica: 70kPa ~ 106kPa

2 Instalación del producto

2.1 Instalación de la pieza de mano
2.1.1 Abra la caja de embalaje, asegúrese de que todas las piezas y accesorios estén completos de acuerdo con la lista de embalaje. Póngase en contacto con el distribuidor si es necesario.
2.1.2 Manténgase seco cuando la pieza de mano desmontable se conecte al conector del cable antes de instalar la pieza de mano.
2.1.3 Asegúrese de que el conector inferior apunte al enchufe, haga que la pieza de mano se fije correctamente al cable. (Foto 1)

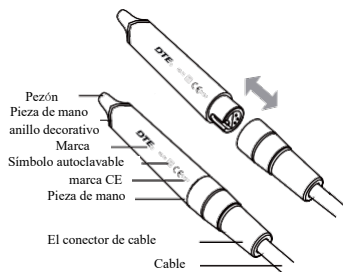
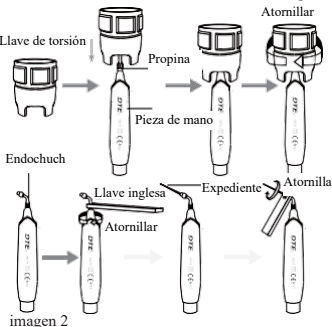


Foto 1

2.1.1 Abra la caja de embalaje, asegúrese de que todas las piezas y accesorios estén completos de acuerdo con la lista de embalaje. Póngase en contacto con el distribuidor si es necesario.
2.1.2 Manténgase seco cuando la pieza de mano desmontable se conecte al conector del cable antes de instalar la pieza de mano.
2.1.3 Asegúrese de que el conector inferior apunte al enchufe, haga que la pieza de mano se fije correctamente al cable. (Foto 1)



2.2.1 Fije la punta a la pieza de mano con una llave dinamométrica.
2.2.2 Utilice los consejos de escalado de la marca "DTE".
2.2.3 La instalación de la punta y el endochuck hacia la dirección como se muestra en la imagen 2.

3 Función y operación del producto

3.1 Función de escala
3.1.1 Conecte la pieza de mano y el conector del cable de la unidad principal del escalador correctamente, y ajuste la intensidad del agua y la vibración a un nivel adecuado.
3.1.2 La pieza de mano se puede manejar con el mismo gesto que un bolígrafo en la mano.
3.1.3 Seleccione una punta de escala adecuada según lo necesite, atorníllela firmemente a la pieza de mano con la llave dinamométrica.
3.1.4 Durante el tratamiento clínico, asegúrese de no hacer que el extremo de la punta toque los dientes verticalmente.
3.1.5 No hacer que la punta se sobreesfuerce en la superficie de los dientes en caso de dañar los dientes y dañar la punta.
3.1.6 Después de terminar la operación, mantenga la máquina funcionando durante 30 segundos en condiciones de suministro de agua para limpiar la pieza de mano y la punta de incrustación.

3.2 Función de finalización
3.2.1 Proceso de uso
a) Fije endochuck a la pieza de mano mediante endochuck.
b) Desenrosque el tapón de rosca en el endochuck.
c) Coloque la lima ultrasonica en el orificio en la parte delantera del endochuck.
d) Atornille la tapa del tornillo con una llave endo para apretar la lima ultrasonica.
e) Presione la tecla de opción, gire a la función de limpieza del endodoncia.
f) Presione la tecla de opción, gire el agua y intensidad de vibración a un nivel adecuado.
g) Coloque la lima ultrasonica en el conducto radicular del paciente lentamente, pise el pedal y luego limpie el conducto radicular. Durante el tratamiento, aumente la potencia gradualmente según las necesidades.

3.2.2 Notas
a) Al fijar endochuck, debe atornillarse.
b) El tornillo del endochuck debe estar atornillado.
c) No lo presione demasiado cuando el ultrasonido archivo en el conducto radicular.
d) No arranque el pedal hasta que la lima ultrasonica esté en el conducto radicular.
e) El rango de potencia se supone del 1° al 5° grado.
f) Esterilice el endochuck y la pieza de mano después de la operación.

3.3 Instrucciones para los componentes principales de la pieza de mano desmontable
3.3.1 Pezón: el pezón se puede quitar para facilitar la limpieza.
3.3.2 Pieza de mano: la parte principal de toda la pieza de mano se puede esterilizar en autoclave bajo alta temperatura y presión.
3.3.3 Anillo O: lubrique el anillo O impermeable con lubricante dental con frecuencia, ya que la esterilización y la extracción e inserción repetidas reducirán su vida útil. Cambie uno nuevo una vez que esté dañado o desgastado en exceso.

4 Notas

4.1 No golpee ni frote la pieza de mano.
4.2 No atornille ni desenrosque la punta de escala y el endochuck cuando pise el pedal.
4.3 La pieza de mano, la punta de escala, la llave dinamométrica, la llave endo y el endochuck deben esterilizarse antes de cada tratamiento.
4.4 La amenaza interna del tornillo de las puntas de incrustación producidas por algunos fabricantes es gruesa, oxidada y colapsada. Esto dañará la amenaza de tornillo externo de la pieza de mano irremediablemente. Utilice los consejos de escalado de la marca "DTE".
4.5 Solo somos responsables de la seguridad en las siguientes condiciones: El mantenimiento, el reemplazo y la modificación son realizados por el fabricante o el distribuidor autorizado.

5 Solución de problemas

| Culpa | Posibles Causas | Soluciones |
|--|---|--|
| La pieza de mano no funciona | La punta se afloja | Apretarlo |
| | Algo anda mal con la pieza de mano | Saque la pieza de mano y envíela de vuelta para su reparación. |
| | Algo anda mal con el cable | Póngase en contacto con nuestros distribuidores o con nosotros |
| No hay rocio al pasar la electricidad. | El enchufe de conexión entre el cable y la placa de circuito está flojo | Póngase en contacto con nuestros distribuidores o con nosotros |
| | El interruptor de control de agua no vibra | Encienda el interruptor de control de agua. |
| No hay agua al pasar la electricidad. | Sin presión o baja presión | Comprobar la presión |
| | El interruptor de control de agua no vibra | Encienda el interruptor de control de agua. |
| | Hay impureza en la válvula electromagnética. | Póngase en contacto con nuestros distribuidores o con nosotros |
| Baja vibración | Póngase en contacto con nuestros distribuidores o con nosotros | Limpie la línea de agua con una jeringa de tres vías. |
| | La punta no se ha atornillado firmemente en la pieza de mano. | Atornille las puntas firmemente con una llave dinamométrica |
| | La punta se suelta por vibración. | Atornille la punta firmemente |
| | El acoplamiento entre la pieza de mano y el cable no está seco. | Séquelo, especialmente el agua entre la pieza de mano y el conector. |
| La pieza de mano genera calor. | La punta está desgastada o deformada. | Cambiar otro consejo |
| | El interruptor de control de agua está en una posición baja. | Gire el interruptor de control de agua a un grado superior |
| Se filtra agua del acoplamiento entre la pieza de mano y el cable. | La junta tórica resistente al agua está dañada | Cambiar un nuevo anillo "O" |

Si el problema aún no se puede resolver, comuníquese con el distribuidor o fabricante local.

6 Advertencias de limpieza, esterilización y mantenimiento

El uso de un dispositivo de limpieza por ultrasonido y fluidos fuertes de limpieza y desinfección (pH alcalino > 9 o pH ácido < 5) puede reducir la vida útil de los productos. El fabricante no se hace responsable en tales casos. Este dispositivo no debe exponerse a altas temperaturas superiores a 138 °C.

Límite de procesamiento
Los productos han sido diseñados para una gran cantidad de ciclos de esterilización. Los materiales utilizados en la fabricación se seleccionaron en consecuencia. Sin embargo, con cada preparación renovada para su uso, las tensiones térmicas y químicas provocarán el envejecimiento de los productos. Los tiempos máximos permitidos de esterilización para la pieza de mano son 600 veces.

6.1 Procesamiento inicial
6.1.1 Principios de procesamiento
Solo es posible llevar a cabo una esterilización efectiva después de completar la limpieza y desinfección efectivas. Asegúrese de que, como parte de su responsabilidad por la esterilidad de los productos durante el uso, solo se utilicen equipos suficientemente validados y procedimientos específicos del producto para la limpieza / desinfección y esterilización, y que los parámetros validados se cumplan durante cada ciclo.

Observe también los requisitos legales aplicables en su país, así como las normas de higiene del hospital o clínica, especialmente con respecto a los requisitos adicionales para la inactivación de priones.

6.1.2 Tratamiento postoperatorio
El tratamiento postoperatorio debe llevarse a cabo de inmediato, a más tardar 30 minutos después de la finalización de la operación. Los pasos son los siguientes:

- Deje que el escalador ultrasonico funcione durante 20-30 segundos al volumen máximo de agua para enjuagar la pieza de mano y la punta;
 - Retire la pieza de mano del raspador ultrasonico y enjuague la suciedad en la superficie de la pieza de mano con agua pura (o agua destilada / agua desionizada);
 - Seque la pieza de mano con un paño limpio y suave y colóquela en una bandeja limpia.
- Notas
a) El agua utilizada aquí debe ser agua pura, agua destilada o agua desionizada.
6.2 Preparación antes de limpiar
Pasos
Herramientas: llave dinamométrica, bandeja, cepillo suave, paño suave limpio y seco

1. Use la llave dinamométrica provista por Guilin Woodpecker Medical Instrument Co., Ltd para quitar la punta de la pieza de mano y colocarla en la bandeja.
2. Desenrosque el pezón de la pieza de mano en sentido antihorario, retire el anillo de sellado, el tubo de luz (si corresponde) y la lámpara LED (si corresponde) y colóquelos en la bandeja.
3. Use un cepillo suave y limpio para cepillar cuidadosamente las juntas entre la pieza de mano y el conector del cable, la rosca frontal, la bocina, el pezón, el anillo de sellado, el tubo de luz (si corresponde) y la lámpara LED (si corresponde) hasta que no se vea la suciedad en la superficie. Luego use un paño suave para secar la pieza de mano y los accesorios y colóquelos en una bandeja limpia. El agente de limpieza puede ser agua pura, agua destilada o agua desionizada. Desmontaje de pasos.

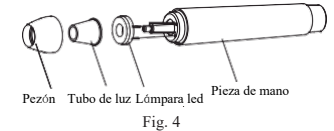


Fig. 4

6.3 Limpieza
La limpieza debe realizarse a más tardar 24 horas después de la operación.
La limpieza se puede dividir en limpieza automática y limpieza manual. Se prefiere la limpieza automatizada si las condiciones lo permiten.
6.3.1 Limpieza automatizada
• El limpiador ha demostrado su validez mediante la certificación CE de conformidad con la norma EN ISO 15883.
• Debería haber un conector de descarga conectado a la cavidad interna del producto.
• El procedimiento de limpieza es adecuado para pieza de mano, el período de lavado es suficiente, y la limpieza ultrasonica está prohibida. Se recomienda utilizar una lavadora desinfectadora de acuerdo con la norma EN ISO 15883. Para conocer el procedimiento específico, consulte la sección de desinfección automática en la siguiente sección "Desinfección".

Notas
a) El agente de limpieza no tiene que ser agua pura. Puede ser agua destilada, agua desionizada o multienjagua. Pero asegúrese de que el agente de limpieza seleccionado sea compatible con la pieza de mano.

b) En la etapa de lavado, la temperatura del agua no debe exceder los 45 °C, de lo contrario, la proteína se solidificará y será difícil eliminarla.
c) Después de la limpieza, se determina que la concentración de presencia de los productos químicos del proceso está por debajo de la concentración nociva potencial prescrita, es decir, el nivel máximo aceptable. El principal residuo químico del detergente recomendado aquí es 1,2-propanodiol con un valor de residuo inferior a 10 mg / L.

6.4 Desinfección
La desinfección debe realizarse a más tardar 2 horas después de la fase de limpieza. Se prefiere la desinfección automática si las condiciones lo permiten.

6.4.1 Desinfección automática: lavadora desinfectadora
• La lavadora desinfectadora ha demostrado ser válida mediante la certificación CE de acuerdo con la norma EN ISO 15883.
• Utilice la función de desinfección a alta temperatura. La temperatura no excede los 134 °C, y la desinfección por debajo de la temperatura no puede exceder los 20 minutos.
• El ciclo de desinfección está de acuerdo con el ciclo de desinfección en EN ISO 15883.
Pasos de limpieza y desinfección con lavadora desinfectadora

- Coloque cuidadosamente las piezas de mano en la canasta de desinfección. La fijación de la pieza de mano está permitida solo cuando se pueden quitar libremente en la unidad. No se permite que las piezas de mano entren en contacto entre sí.
- Use un adaptador de enjuague adecuado y conecte las líneas de agua internas a la conexión de enjuague de la lavadora desinfectadora.
- Inicia el programa.
- Una vez finalizado el programa, retire las piezas de mano de la lavadora desinfectadora, inspeccione (consulte la sección "Inspección y mantenimiento") y el embalaje (consulte el capítulo "Embalaje"). Seque la pieza de mano varias veces si es necesario (consulte la sección "Secado").

Notas
a) Antes de usar, debe leer cuidadosamente las instrucciones de operación proporcionadas por el fabricante del equipo para familiarizarse con el proceso de desinfección y las precauciones.
b) Con este equipo, la limpieza, desinfección y secado se realizarán juntos.
c) Limpieza: (c1) El procedimiento de limpieza debe ser adecuado para el producto a tratar. El período de lavado debe ser suficiente (5-10 minutos). Pre-lavar durante 3 minutos, lavar durante otros 5 minutos y enjuagarlo dos veces con cada enjuague durante 1 minuto. (c2) En la etapa de lavado, la temperatura del agua no debe exceder los 45 °C, de lo contrario la proteína se solidificará y es difícil de eliminar. (c3) La

solución utilizada puede ser agua pura, agua destilada, agua desionizada o solución multienzimática, etc., y solo se pueden usar soluciones recién preparadas. (c4) Durante el uso del limpiador, se deberá obedecer la concentración y el tiempo proporcionados por el fabricante. El limpiador usado es Neodisher MediZym (Dr. Weigert).

d) Desinfección: (d1) Uso directo después de la desinfección: temperatura ≥ 90 °C, tiempo ≥ 5 min o $A0 \geq 3000$;

Esterilice después de la desinfección y use: temperatura ≥ 90 °C, tiempo ≥ 1 min o $A0 \geq 600$. (d2) Para la desinfección aquí, la temperatura es de 93 °C, el tiempo es de 2,5 min y $A0 > 3000$.

e) Solo se puede usar agua destilada o desionizada con una pequeña cantidad de microorganismos (< 10 ufc / ml) para todos los pasos de enjuague. (Por ejemplo, agua pura que está de acuerdo con la Farmacopea Europea o la Farmacopea de los Estados Unidos).

f) Después de la limpieza, se determina que la concentración de presencia de los productos químicos del proceso está por debajo de la concentración nociva potencial prescrita, es decir, el nivel máximo aceptable. El principal residuo químico del detergente recomendado aquí es 1,2-propanodiol con un valor de residuo inferior a 10 mg / L.

g) El aire utilizado para el secado debe ser filtrado por HEPA

h) Repare e inspeccione regularmente el desinfectante.

6.5 Secado

Si su proceso de limpieza y desinfección no tiene una función de secado automático, séquelo después de la limpieza y desinfección.

Métodos

1. Extienda un papel blanco limpio (tela blanca) sobre la mesa plana, apunte la pieza de mano contra el papel blanco (tela blanca) y luego seque la pieza de mano con aire comprimido seco y filtrado (presión máxima de 3 bar). Hasta que no se rocíe líquido sobre el papel blanco (tela blanca), se completa el secado de la pieza de mano.

2. También se puede secar directamente en un gabinete de secado médico (u horno). La temperatura de secado recomendada es 80 °C ~ 120 °C y el tiempo debe ser de 15 ~ 40 minutos.

Notas

a) El secado del producto debe realizarse en un lugar limpio.

b) La temperatura de secado no debe exceder 138 °C;

c) El equipo utilizado debe ser inspeccionado y mantenido regularmente.

6.6 Inspección y mantenimiento

En este capítulo, solo verificamos la apariencia del mango. Después de la inspección, si no hay ningún problema, la pieza de mano se debe volver a ensamblar inmediatamente, instalando el anillo de sellado, la lámpara LED (si existe), el tubo de luz (si corresponde) y el pezón en secuencia a la pieza de mano, y luego apriete el pezón en el sentido de las agujas del reloj.

6.6.1 Verifique la pieza de mano. Si aún hay manchas visibles en la pieza de mano después de la limpieza / desinfección, se debe repetir todo el proceso de limpieza / desinfección.

6.6.2 Verifique la pieza de mano. Si está obviamente dañado, roto, desprendido, corroydo o doblado, debe desecharse y no se debe permitir que continúe utilizándose.

6.6.3 Verifique la pieza de mano. Si se descubre que los accesorios están dañados, reemplácelos antes de usarlos. Y los nuevos accesorios para el reemplazo deben limpiarse, desinfectarse y secarse.

6.6.4 Si el tiempo de servicio (número de veces) de la pieza de mano alcanza la vida útil especificada (número de veces), reemplácelo a tiempo.

6.7 Embalaje

Las piezas de mano desinfectadas y secas y sus accesorios se ensamblan y empaquetan rápidamente en una bolsa de esterilización médica (o soporte especial, caja estéril).

Notas

a) El paquete utilizado se ajusta a ISO 11607;

b) Puede soportar altas temperaturas de 138 °C y tiene suficiente permeabilidad al vapor;

c) El entorno del embalaje y las herramientas relacionadas deben limpiarse regularmente para garantizar la limpieza y evitar la introducción de contaminantes;

d) Evite el contacto con partes de diferentes metales al empaquetar.

6.8 Esterilización

Utilice solo los siguientes procedimientos de esterilización por vapor (procedimiento de prevaco fraccional *) para la esterilización, y están prohibidos otros procedimientos de esterilización:

1. El esterilizador a vapor cumple con EN13060 o está certificado según EN 285 para cumplir con EN ISO 17665;

2. La temperatura de esterilización más alta es 138 °C;

3. El tiempo de esterilización es de al menos 4 minutos a una temperatura de 132 °C / 134 °C y una presión de 2,0 bar ~ 2,3 bares.

4. Permita un tiempo máximo de esterilización de 20 minutos a 134 °C.

Verificación de la idoneidad fundamental de los productos para una esterilización efectiva con vapor.

fue proporcionado por un laboratorio de pruebas verificado.

Notas

a) Solo los productos que se han limpiado y desinfectado efectivamente se pueden esterilizar;

b) Antes de usar el esterilizador para la esterilización, lea el Manual de instrucciones provisto por el fabricante del equipo y siga las instrucciones.

c) No utilice la esterilización por aire caliente y la esterilización por radiación, ya que esto puede dañar el producto;

d) Utilice los procedimientos de esterilización recomendados para la esterilización. No se recomienda esterilizar con otros procedimientos de esterilización como óxido de etileno, formaldehído y esterilización por plasma a baja temperatura. El fabricante no asume ninguna responsabilidad por los procedimientos que no se hayan recomendado. Si utiliza los procedimientos de esterilización que no se han recomendado, cumpla con los estándares efectivos relacionados y verifique la idoneidad y efectividad.

6.9 Almacenamiento

1. Almacene en una atmósfera limpia, seca, ventilada, no corrosiva, con una humedad relativa del 10% al 93%, una presión atmosférica de 70kPa a 106kPa, y una temperatura de -20 °C a +55 °C;

2. Después de la esterilización, el producto debe empaquetarse en una bolsa de esterilización médica o en un recipiente de sellado limpio, y almacenarse en un gabinete de almacenamiento especial. El tiempo de almacenamiento no debe exceder los 7 días. Si se excede, se debe volver a procesar antes de usar.

Notas

a) El entorno de almacenamiento debe estar limpio y debe desinfectarse regularmente;

b) El almacenamiento del producto se debe agrupar, marcar y registrar.

6.10 Transporte

1. Prevenga golpes y vibraciones excesivos durante el transporte, y maneje con cuidado;

2. No debe mezclarse con mercancías peligrosas durante el transporte.

3. Evite la exposición al sol, la lluvia o la nieve durante el transporte.

7 Almacenamiento, mantenimiento y transporte.

7.1 Almacenamiento, mantenimiento

7.1.1 El equipo debe manejarse con cuidado y ligereza. Asegúrese de que esté lejos de la vibración y que esté instalado o guardado en un lugar fresco, seco y ventilado.

7.1.2 No almacene la máquina junto con los artículos que sean combustibles, venenosos, cáusticos o explosivos.

7.1.3 Este equipo debe almacenarse en una habitación donde la humedad relativa sea del 10% ~ 93%, la presión atmosférica sea de 70 kPa a 106 kPa y la temperatura sea de -20 °C ~ +55 °C.

7.2 Transporte

7.2.1 El impacto excesivo y las sacudidas deben evitarse en el transporte. Colóquelo con cuidado y ligeramente y no lo invierta

7.2.2 No lo junte con mercancías peligrosas durante el transporte

7.2.3 Evite la solarización y se moje bajo la lluvia o la nieve durante el transporte.

8 Protección del medio ambiente

No hay ningún factor de daño en nuestro producto. Puede tratarlo de acuerdo con la ley local.


9 Después del servicio


Ofrecemos reparación gratuita de un año al equipo de acuerdo con la tarjeta de garantía. La reparación del equipo debe ser realizada por nuestro técnico profesional. No somos responsables de ningún daño irreparable causado por la persona no profesional.

10 Symbol instruction


 Marca comercial


 C.A.


 A prueba de goteos


 Fecha del fabricante


 Fabricante


 Siga las instrucciones de uso


 Usado solo en interiores

 Puede ser esterilizado en autoclave

 Número de serie

 Cumplimiento de electrodomésticos directiva RAEE

 Presión atmosférica para slorag

 Limitación de humedad para almacenamiento



Limitación de temperatura para almacenamiento



Producto marcado CE



Representante autorizado en EUROPEANCOMMUNITY

11. Declaración

Todos los derechos de modificación del producto están reservados al fabricante sin previo aviso.

Las imágenes son solo para referencia. Los derechos de interpretación final pertenecen a GUILIN WOODPECKER MEDICAL INSTRUMENT CO., LTD. El diseño industrial, la estructura interna, etc., han solicitado varias patentes de WOODPECKER, cualquier copia o producto falso debe asumir responsabilidades legales.



Asegúrese de que el lado de conexión de la pieza de mano y el casquillo del sello estén completamente secos antes de instalar la pieza de mano cada vez.



die Verbindung Seite des Handstücks

Siegel Steckdose



Guilin Woodpecker Medical Instrument Co., Ltd.
Information Industrial Park, Guilin National High-Tech Zone, Guilin, Guangxi, 541004 P. R. China
Tel:
Europe Sales Dept.: +86-773-5873196
North/South America & Oceania Sales Dep.: +86-773-5873198
Asia & Africa Sales Dep.: +86-773-5853350 Fax: +86-773-5822450
E-mail: woodpecker@glwoodpecker.com, sales@glwoodpecker.com
Website: http://www.glwoodpecker.com
MedNet EC-Rep GmbH
Borkstrasse 10 • 48163 Muenster • Germany
ZMN-SM-199 V1.9-20200319