



# NOTARIAL CERTIFICATE

To All to whom these presents shall come

I, CHING YIN KAY MASON, Notary Public, duly admitted, authorized and sworn, practising in Hong Kong, Special Administrative Region of the People's Republic of China, DO HEREBY CERTIFY that to the best of my knowledge and belief the annexed document is an original document provided to me on behalf of Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd.; namely:-

1. Instruction of use (for medical device: Dental X-ray machine) with the stamp of **Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd.** signed by Wang Huisheng (the general director of Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd.).

In Faith and Testimony whereof I the said Notary have subscribed my name and affixed my seal of office at the Hong Kong Special Administrative Region aforesaid this 5<sup>th</sup> day of September in the year Two Thousand and Twenty-Five.

CHING YIN KAYMASON

**NOTARY PUBLIC** 

HONG KONG S.A.R.





	(COLUMN DE	Annahaman			ELCOSTALES.
		(Convent	APOS ion de La Ha	STILLE nye du 5 oct	tobre 1961)
1.	Country: 國家/地區		Hong Kong 中國香港	Chine	
	This public d 此公共文件				
2.	has been sig 簽署人為	ned by	CHING YIN 程直報	KAY MASO	ON
3.	acting in the 其行事的身	capacity of 分為	Notary Public 公理人		5
4.	bears the sea		CHING YIM 程序概	KAY MASO	ON SK
			Certi	-	.0
5.	at 在	High Cou 高等法院		6. the	08 SEP 2025 2025 年 09 月 08 日
7.	by 曲	黃健菜	MONG egistrar, Hig U尉司法常和		194
8.	No 編號	135990 /	2025		20
9.	Seal / stamp: 蓋章/蓋印		100	10. Signal 簽署	PLANT AND

THOOPMAINS TO SHARE COLOR

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения For medical device: L

# Instruction of use

For medical device: Dental X-ray machine

Manufacturer: "Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd.", Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road, Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China)

General director

Wang Huisheng

集海西格医疗设备 S 东海西格医疗设备 S 东海西格医疗设备 S

# Аппарат рентгеновский стоматологический, варианты исполнения: Модель Le Ray G, в составе:

- 1. Трубка рентгеновская ( X-ray tube) 1шт.
- 2. Сенсорный экран (Touch screen) 1шт.
- 3. Литиевая батарея (Lithium battery) 1шт.
- 4. Ограничитель луча (Beam Limiting Device) 1шт.
- 5. Сетевой адаптер (Power adaptor) 1шт.
- 6. Силовой кабель (Power Cord) 1шт.
- Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

#### Модель Le Ray P, в составе:

- 1. Трубка рентгеновская (- X-ray tube) 1шт.
- 2. Сенсорный экран (Touch screen) 1шт.
- 3. Литиевая батарея (Lithium battery) 1шт.
- 4. Бандаж на запястье (Wrist strap) 1шт.
- 5. Ограничитель луча (Beam Limiting Device) 1шт.
- 6. Заглушка (Plug) 1шт.
- 7. Сетевой адаптер (Power adaptor) 1шт.
- 8. Силовой кабель (Power Cord) 1шт.
- Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

#### Модель Le Ray W, в составе:

- 1. Головка трубки в сборе (Tube head assembly) 1шт.
- 2. Пульт управления (Control box) 1шт.
- 3. Телескопический кронштейн (Telescopic arm) 1шт.
- 4. Поперечный кронштейн (Cross arm) 1шт.
- 5. Панель управления (Control Panel) 1шт.
- 6. Держатель панели управления (Control panel holder) 1шт.
- 7. Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

#### Модель Le Ray M, в составе:

- 1. Головка трубки в сборе (Tube head assembly) 1шт.
- 2. Пульт управления (Control box) 1шт.
- 3. Поперечный кронштейн (Cross arm) 1шт.
- 4. Панель управления (Control Panel) 1шт.
- 5. Колонна (Column) 1 шт.
- 6. Сиденье (Seat) 1шт.
- 7. Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

# Руководство по эксплуатации

# Аппарат рентгеновский стоматологический, варианты исполнения:

#### Модель Le Ray G, в составе:

- 1. Трубка рентгеновская ( X-ray tube) 1шт.
- 2. Сенсорный экран (Touch screen) 1шт.
- 3. Литиевая батарея (Lithium battery) 1шт.
- 4. Ограничитель луча (Beam Limiting Device) 1шт.
- 5. Сетевой адаптер (Power adaptor) 1шт.
- 6. Силовой кабель (Power Cord) 1шт.
- 7. Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

#### Модель Le Ray P, в составе:

- 1. Трубка рентгеновская (- X-ray tube) 1шт.
- 2. Сенсорный экран (Touch screen) 1шт.
- 3. Литиевая батарея (Lithium battery) 1шт.
- 4. Бандаж на запястье (Wrist strap) 1шт.
- 5. Ограничитель луча (Beam Limiting Device) 1шт.
- 6. Заглушка (Plug) 1шт.
- 7. Сетевой адаптер (Power adaptor) 1шт.
- 8. Силовой кабель (Power Cord) 1шт.
- 9. Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

Производства: "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd."), Строение 2, № 1, Чуансинь И Роуд, пос. Танцзявань, г. Чжухай, провинция Гуандун, КНР (Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road, Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China)

#### Введение

Пожалуйста, внимательно прочитайте данное руководство перед использованием устройства и сохраните его для дальнейшего использования. Необходимо строго следовать эксплуатационному регламенту для надлежащего использования и обслуживания устройства.

ОПЕРАТОР или ОТВЕТСТВЕННАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ должны изучить настоящее руководство для обучения или получения знаний, необходимых для использования аппарата.

Пункты, обозначенные «Внимание!» или «Предупреждение», следует внимательно прочитать и тщательно выполнять во избежание травмирования операторов и пациентов или повреждения устройства.

Если при использовании устройства возникнет неисправность, своевременно свяжитесь с местным дилером или компанией.



# Содержание

Раздел 1. Описание устройства			1
1.1. Обзор устройства			
1.2. Структура			1
1.3. Принцип действия			
1.4. Предусмотренное применение			
1.5. Технические параметры			
1.5.1. Паспортная табличка			
1.5.2. Технические параметры аппара			
1.5.3. Технические параметры рентге	новской трубки с фиксирова	анным анодом	3
1.6. Меры предосторожности, предуп	реждения и рекомендации		5
Раздел 2. Инструкция по эксплуатации апт			
2.1. Описание панели управления и к			
2.1.1. Изображение панели управлени			
2.1.2. Описание кнопок и символов			
2.2. Установка и отображение параме	тров		9
2.2.1. Включение аппарата			
2.2.2. Установка функций			
2.2.3. Настройка системы			
2.3. Меры предосторожности			
2.4. Расположение пленки для рентге	новского снимка зуба		12
2.5. Работа кнопки экспозиции			13
2.6. Защитная функция			
2.7. Уровень экспозиции			
Раздел 3. Монтаж, ввод в эксплуатаци			
рентгеновского 3.1. Условия монтажа			
3.2. Способ монтажа аппарата			
3.2.1. Монтаж Аппарата стоматологи			
3.3. Электрическая схема			
3.4. Техническое обслуживание аппар			
3.5. Условия для нормального			
стоматологического рентгеновского 3.6. Утилизация отходов			17
Раздел 4. Поиск и устранение общих неист			
4.1. Анализ общих неисправностей и	гехническое обслуживание		
4.2. Срок службы аппарата			
4.3. Графические изображения и усло			
4.4. Список для проверки комплектац	ии	•	
Раздел 5. Электромагнитная совместимост	ь		18
2		.0	
Описание программного обеспечения			30-31
0'			
7	G.	20	
	1		
		, To	
	-0		
50		V	
	3		
	7		
2	)		
O	*		
		3	
Описание программного обеспечения		5	
	I	2	
12		2	
		WW. roszoramao	

#### Раздел 1. Описание устройства

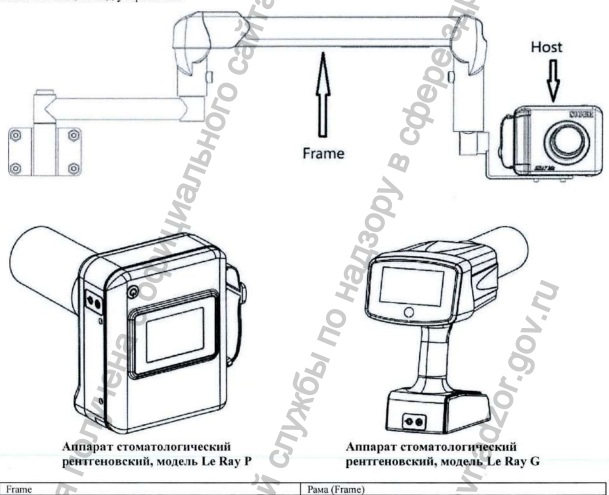
#### 1.1. Обзор устройства

Название устройства: Аппарат стоматологический рентгеновский. Модели: Le Ray P, Le Ray G.

#### 1.2. Структура

Аппарат состоит из следующих основных компонентов: основной узел (Host) (рентгеновская трубка (X-ray tube) в сборе и пульт управления (Control box)), ограничитель луча (Beam Limiting Device), сетевой адаптер (Power adaptor) и рама (Frame).

Модели Le Ray P и Le Ray G Аппарата стоматологического рентгеновского различаются своей формой. Ниже см. общий вид устройства:



#### 1.3. Принцип действия

Host

Аппарат стоматологический рентгеновский представляет собой устройство с питанием переменного тока, произведенное по традиционной технологии; новые технологии не применялись.

Основной узел (Host)

Диагностическая стоматологическая рентгеновская система фиксируется в одном месте на постоянной основе для генерации рентгеновских лучей и управления ими. Она регистрирует распределение поглощения рентгеновских лучей, используемых для общих, плановых стоматологических рентгенографических исследований, включающих диагностику и лечение (например, хирургическое или интервенционное) заболеваний зубов, челюсти и структур полости рта. Датчик помещают во рту пациента с целью детальной визуализации ограниченного участка.

#### 1.4. Назначение / Предусмотренное применение

Используется для рентгеновской фотосъемки зубов и взаимодействует с внутриротовым приемником изображений для получения изображений для клинической диагностики. Это ограничено стоматологической клиникой или клинической стоматологической больницей для постановки диагноза, ограничено стоматологом

#### Противопоказания

Рентгеновское излучение противопоказано беременным женщинам и детям. Рентгеновское облучение строго запрещено пациентам и пользователям с кардиостимуляторами и другими имплантированными электронными устройствами.

#### Условия медицинского применения

Используется для получения рентгеновских снимков зубов.

#### Побочное действие

Воздействие радиации, низкий уровень лучевой экспозиции.

#### Целевая группа пациентов

а) Категория: взрослыеb) Возраст: старше 18 лет

#### Клиническая польза

Аппарат стоматологический рентгеновский используется для съемки зубов в рентгеновских лучах. Он снабжен получателем изображений, располагаемым в ротовой полости, для съемки зубов с целью клинической диагностики. С его помощью выполняется неинвазивное, безболезненное для пациентов исследование состояния зубов; аппарат позволяет стоматологам диагностировать, лечить и оценивать текущие стоматологические нарушения, а пациентам - получать целенаправленное лечение.

# Предполагаемый пользователь

Аппарат должен использоваться обученными квалифицированными стоматологами или зубными техниками.

Информация о пользователе:

а) Образование

Возраст не младше 18 лет - опыт интенсивного чтения 9 лет (школа).

b) Знания:

Чтение и понимание «европеизированных арабских цифр», написанных шрифтом Arial.

Перед использованием аппарата необходимо ознакомиться с настоящим руководством.

с) Понимание иностранных языков

Понимание руководства по эксплуатации, написанного на английском языке, а также указаний на английском языке, отображаемых на сенсорном экране.

d) Допустимые нарушения

Небольшое ухудшение зрения при чтении или острота зрения с максимальной коррекцией до MAR 0,5 (6/19 или 20/63) или выше.

е) Опыт работы

Полный курс обучения работы с Аппаратом стоматологическим рентгеновским, проведенный компанией "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd."). Опыт работы с аналогичными медицинскими устройствами.

#### 1.5. Технические параметры

РЕНТГЕНОВСКИЙ АППАРАТ для ВЫПОЛНЕНИЯ СТОМАТОЛОГИЧЕСКИХ РЕНТГЕНОВСКИХ СНИМКОВ В ПОЛОСТИ РТА (SIRAY, SIRAY PLUS) – МЭК 60601-2-65:2012+A1:2017+A2+2021. ТРУБКА РЕНТГЕНОВСКАЯ (X-RAY TUBE) В СБОРЕ (SIR Mia-02, Le Ray-02), МЭК 60601-2-28: 2017.

#### 1.5.1. Паспортная табличка

Паспортная табличка для Le Ray P и Le Ray G (крепится на основном узле).

#### 1.5.2. Технические параметры аппарата

Таблица техни	ических параметров аппа	арата:	
Класс безопасности	Класс I, или класс устройств с внутренним источником питания, не работает в процессе зарядки	Напряжение трубки (отклонение в пределах ±10 %)	70 кВ
Класс защиты	Рабочая часть типа В	Ток трубки (отклонение в пределах ±20 %)	2 MA
Режим работы аппарата	Переменная нагрузка - бесперебойная эксплуатация	Цикл нагрузки	1/30 (время облучения / время интервала)
Степень защиты от проникновения воды и твердых частиц	IP20	Полная фильтрация рентгеновской трубки в сборе	≥2 мм А1 (70 кВ)
Сетевой адаптер	Однофазный, 230 В перем. тока	Встроенный фильтр рентгеновской трубки	≥1 MM A1 (70 KB)
Частота сети	50/60 Гц	Дополнительная фильтрация	1 мм AI (70 кВ)
Входная мощность	110 BA	Слой половинного ослабления	≥2,5 мм А1 (70 кВ)
Напряжение заряда	24 В пост. тока	Потеря излучения	Менее 0,25 мГр/ч на расстоянии I м
Зарядный ток	1,67 A	Диапазон регулировки времени нагрузки (отклонение в пределах $\pm$ (10 % + 1 мс))	0,040 ~ 2,000 с, число выбирают в соответствии с системой счисления R'10
Фокусное пятно луча	0,4 мм	Расстояние от фокусного пятна до кожи (отклонение в пределах 0~5 %)	≥200 мм
Угол анода	12,5°	Размер поля рентгеновского излучения на конце ограничителя луча	ø 55 мм (текущий размер А должен составлять: 50 мм ≤А≤60 мм)
Максимально доступное напряжение трубки: 2 мА	70 кВ	Номинальная электрическая мощность	0,14 кВт (70 кВ, 2 мА, 0,1
Максимальная выходная электрическая мощность	140 Вт (70 кВ, 2 мА)	Максимальный доступный ток трубки: 70 кВ	2 mA
Сочетание факторов предельной нагрузки	70 кВ, 2 мА, 2 с	Частота генератора высокого напряжения	20 кГц
Максимальные расцепители тока питающей сети	10 A	90	Ø

# **Внимание!**

Используйте только пакет проводов, предоставленный производителем, чтобы избежать непреднамеренного радиационного риска.

# 1.5.3. Технические параметры рентгеновской трубки с фиксированным анодом

Модель	D-045	Производитель	«Кэнон Электрон Тьюбс энд Девайсес Ко., Лтд.» (Canon Electron Tubes & Devices Co., Ltd.)
Фокусное пятно	0,4 мм	Угол анода	12,5°
Материал мишени	Вольфрам	Собственная фильтрация	1 mm Al

Максимальное напряжение трубки	70 кВ	Максимальный ток накала	3,0 A	\$
Примечание:	другие пара	метры см. в списке официальны	іх параметров рен	тгеновской трубки.

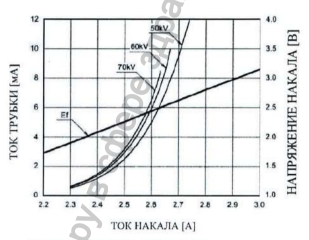
# Диаграммы максимальных уровней (диаграммы абсолютных максимальных уровней)

Постоянное напряжение высоковольтного генератора Номинальное значение фокусного пятна: 0,4

# 

# Характеристики излучения и накала

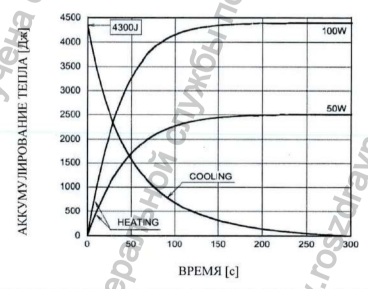
Постоянное напряжение высоковольтного генератора Номинальное значение фокусного пятна: 0,4



На этом графике указаны типичные характеристики.

Ef	Ham	ояжение накала (Ef)
kV	κВ	
	-	

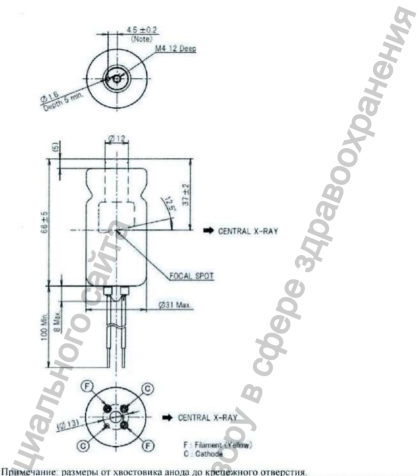
# Кривая нагрева/охлаждения анода



COOLING	ОХЛАЖДЕНИЕ
HEATING	НАГРЕВ
4300J	4300 Дж
100W	100 BT

#### Габаритный чертеж

Единица измерения: мм



$4.5 \pm 0.2$ (Note)	$4.5 \pm 0.2$ (Примечание)
M4 12 Deep	М4 12 Глубина
Ø 1.6 Depth 5 min.	Ø 1,6 Глубина 5 мин.
CENTRAL X-RAY	ЦЕНТРАЛЬНЫЙ РЕНТГЕНОВСКИЙ ЛУЧ
FOCAL SPOT	ФОКУСНОЕ ПЯТНО
Ø31 Max.	Ø 31 Marc.
100 Min.	100 мин.
F: Filament (Yellow)	F: Накал (желтый)

С: Катод

#### 1.6. Меры предосторожности, предупреждения и рекомендации

#### Меры предосторожности

C: Cathode

При использовании аппарата обязательно соблюдайте основные меры предосторожности, указанные ниже, чтобы снизить риск повреждения оборудования, возгорания, поражения электрическим током, травм и других опасностей:

- Следуйте всем предупреждениям и инструкциям, указанным на корпусе аппарата и в тексте сопроводительного документа. Если рабочие инструкции противоречат указаниям по безопасности, в первую очередь следуйте этим указаниям, возможно, вы неправильно истолковали рабочие инструкции. Если вы не можете разрешить противоречие, обратитесь за помощью к техническому специалисту.
- Не забывайте отключать аппарат от сети перед техническим обслуживанием и очисткой.
- Не размещайте аппарат на неровном полу, на тележках или стеллажах, поскольку аппарат может упасть и нанести ущерб.
- Не размещайте аппарат рядом с радиаторами или обогревателями.
- Не допускается использование аппарата в присутствии горючего анестезирующего газа, смешанного с воздухом, или горючего анестезирующего газа, смешанного с кислородом или оксидом азота.
- Использование предметов или принадлежностей, не являющихся частью данного или другого диагностического рентгеновского устройства, может привести к неблагоприятным последствиям.
- Запрещается ставить и вешать тяжелые предметы на аппарат.
- Запрещается использовать кабели, не соответствующие требованиям к аппарату. В противном случае его эффективность снижается; кроме того, может возникнуть пожар или поражение электрическим током.

- \* Запрещается вставлять в аппарат посторонние предметы через отверстия в корпусе или кожухе. Они могут коснуться мест с опасным напряжением, что может привести к возгоранию или поражению электрическим током. Запрещается проливать жидкость на аппарат.
- \* Во избежание риска поражения электрическим током не разбирайте аппарат без предварительного разрешения. Если требуется ремонт аппарата, обратитесь к техническому специалисту.
- \* При открытии или снятии корпуса возможен контакт с компонентами, находящимися под опасным напряжением, или другие опасности. Неправильная сборка может привести к поражению электрическим током при последующем использовании аппарата.
- \* В следующих случаях отключите главный выключатель питания и обратитесь за помощью к техническому специалисту:
  - (1) Любая часть силового кабеля, вилка или соединительный кабель повреждены или изношены.
  - (2) Неизвестная жидкость попала внутрь аппарата или на электрический контур аппарата.
  - (3) Эффективность функционирования аппарата внезапно значительно меняется.
- Регулируйте только те элементы управления, которые упомянуты в рабочих инструкциях. Неправильная регулировка других элементов управления может вызвать повреждение аппарата.
- Не допускайте пользования аппаратом во время грозы, Гроза может стать причиной удара молнией. При возможности отключайте аппарат от сети во время грозы.
- \* Запрещается пользоваться поврежденной или незакрепленной вилкой. Ненадежное соединение вилки может вызвать поражение электрическим током или появление искр и, как следствие, к возгоранию.
- \* Необходимо использовать заземленные вилки и розетки. Ненадлежащее заземление может привести к поражению электрическим током или повреждению аппарата.
- \* Если из аппарата вытекает маслянистая жидкость, немедленно прекратите его использование и обратитесь к производителю.
- \* Напоминаем пользователям, что функционирование и использование аппарата необходимо ограничить в соответствии с местным законодательством о радиологической защите.

⚠ Внимание! Если пациенту установлен кардиостимулятор или слуховой аппарат, необходимо учитывать возможное влияние стоматологического рентгеновского аппарата на данные приборы.

Внимание! Разрешается эксплуатировать аппарат только авторизованным и обученным лицам. Производитель не несет ответственности за неправильную эксплуатацию, небрежное обращение или невозможность использовать аппарат.

⚠ Внимание! После завершения сеансов, по окончании рабочего дня аппарат необходимо отключить от сети.

▲ Внимание! Во время рентгеновской съемки зубов и экспозиции в помещении всегда должен присутствовать медицинский работник, чтобы контролировать процесс.

▲ Внимание! Запрещается вносить изменения в аппарат.

⚠ Внимание! Не заменяйте компоненты установки (за исключением предохранителей) без разрешения, чтобы избежать неприемлемых рисков.

#### • Примечания к руководству по эксплуатации

В примечаниях содержится информация обо всех дополнительных компонентах Аппарата стоматологического рентгеновского, модели Le Ray P и Le Ray G, поэтому некоторая информация может быть неприменима к вашему аппарату.

В руководстве представлена информация по эксплуатации и техническому обслуживанию Аппарата стоматологического рентгеновского. Вся предоставленная информация является действительной до момента публикации настоящего руководства. Компания оставляет за собой право изменять характеристики или конструкцию аппарата в любое время без предварительного уведомления пользователя.

Запрещается изменять, распространять, переиздавать или продавать в любой форме и любыми средствами (например, электронными, механическими или графическими) настоящее руководство без предварительного письменного разрешения нашей компании.

Наша компания оставляет за собой право интерпретировать и изменять всю информацию в настоящем документе.

Просим связаться с производителем и местным компетентным органом в случае каких-либо серьезных происшествий, связанных с концентратором кислорода.

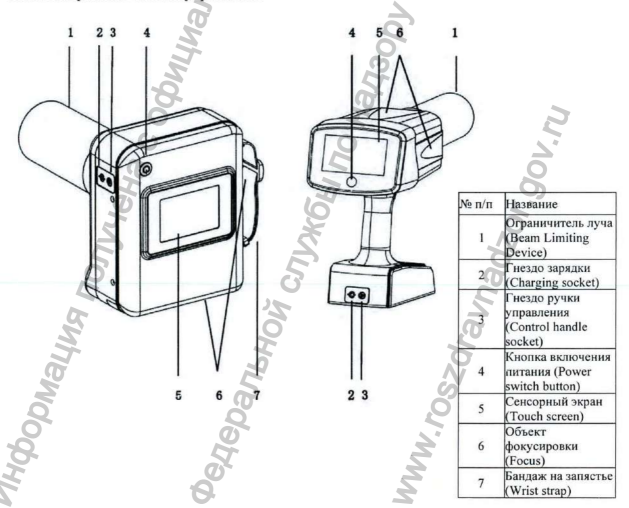
- (1) Соблюдайте условия, описанные в настоящем руководстве.
- (2) Эксплуатация аппарата должна производиться строго в соответствии с настоящим руководством.
- (3) Силовой кабель аппарата должен быть трехжильным, сечением 1 мм2 или более.
- (4) При необходимости замените силовой кабель на кабель достаточной мощности (для модели Le Ray M).
- (5) Монтаж аппарата должен выполняться в соответствии с требованиями.
- (6) Любые действия по техническому обслуживанию, модификации или исправлениям, связанные с доступом внутрь аппарата, должны выполняться инженером нашей компании.
- (7) Рентгеновская трубка в сборе накапливает тепло во время длительной работы или нескольких сеансов подряд. Следите затем, чтобы рентгеновская трубка в сборе оставалась открытой.
- (8) Любые принадлежности и использованное оборудование подлежат замене нашей компанией; в противном случае это повлияет на эффективность и безопасность Аппарата стоматологического рентгеновского. См. перечень компонентов в упаковочной ведомости.

# Раздел 2. Инструкция по эксплуатации аппарата

⚠ Внимание! Прежде чем приступить к работе в соответствии с содержанием данного раздела, убедитесь, что монтаж и ввод в эксплуатацию выполнены надлежащим образом, в соответствии с руководством по монтажу и техническому обслуживанию аппарата.

# 2.1. Описание панели управления и кнопок управления

#### 2.1.1. Изображение панели управления



Le Ray P

Le Ray G

# 2.1.2. Описание кнопок и символов

Значок	Название	Функция
$\bigcirc$	Переключатель питания	Нажмите и удерживайте кнопку переключения питания, чтобы ВКЛЮЧИТЬ или ВЫКЛЮЧИТЬ аппарат.
	Кнопка экспозиции	При нажатии кнопки экспозиции начинается процесс подготовки к сеансу и отображается обратный отсчет (5 секунд). Если нажать и удерживать кнопку экспозиции в процессе обратного отсчета, начнется сеанс, на экране отобразится интерфейс экспозиции, а зуммер издаст звуковой сигнал. По завершении сеанса экран вернется в режим ожидания, а звуковой сигнал прекратится.
M	Моляр верхней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
A	Клык верхней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
A	Передний зуб верхней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
A	Моляр нижней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
7	Клык нижней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
V	Передний зуб нижней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
<b>†</b> •	Выбор размера пациента	Выберите большой/маленький размер. После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
	Увеличить	Регулирует время экспозиции. Нажмите и чтобы увеличить или
	Уменьшить	уменьшить время экспозиции. Цифру времени нагрузки выбирают в соответствии с системой счисления R'10.
4.4	экспозиции	Если нажать и удерживать кнопку экспозиции в процессе сеанса, на экране отобразится интерфейс экспозиции; после завершения сеанса экран перейдет в режим ожидания.
$\triangle$	Предупреждение о радиационной опасности	Предупреждение об опасности ионизирующего излучения
$\triangle$	Предупреждение	Сигнал
A	Главная страница	Переход на главную страницу
	Настройка системы	Переход в режим настройки системы
<b>令</b>	Общие настройки	Переход в режим общих настроек
007	Счетчик времени сеанса	Отображает время сеанса
	Звук ВКЛ.	Включение звука
No.	Выключить звук	Отключение звука
0	Яркость	Установка яркости на 4 уровня
z I <sup>y</sup> x	Настройка параметров	Прокручивая вверх и вниз, выберите время экспозиции; также можно сбросить все параметры до заводских настроек.

	Выбор режима	Выбор режима: можно выбрать непрямую фотостимулируемую люминофорную пластину (PSP) / пленку (Film) / цифровой датчик (Digital	
13	Сброс системы	Выбор сброса системы позволит вернуть заводские настройки системы	

#### 2.2. Установка и отображение параметров

#### 2.2.1. Включение аппарата

Убедившись в отсутствии проблем монтажа и в том, что заряда батареи достаточно, включите аппарат с помощью переключателя питания. После завершения самопроверки на экране отобразится режим ожидания.



#### 2.2.2. Установка функций

#### 2.2.2.1. Выбор размера пациента

Выбор размера пациента: нажимайте значок для выбора большого или маленького размера; оставьте значок в выбранном положении.

#### 2.2.2.2. Выбор значка (всего 6 значков)

Согласно требованиям съемки выберите соответствующий значок на сенсорном экране; значок останется в выбранном положении.

#### 2.2.2.3. Регулировка времени экспозиции

Отрегулируйте время экспозиции с помощью значков и . На экране сразу отобразится соответствующее время экспозиции. Цифру времени нагрузки выбирают в соответствии с системой счисления R'10.

У стоматологических рентгенологических аппаратов для общей диагностики время экспозиции зависит от следующих факторов: состояние пациента, наличие сфотографированных зубов, настройка проникающей способности генератора.

#### 2.2.2.4. Экспозиция

При нажатии кнопки экспозиции и начинается процесс подготовки к сеансу и отображается обратный отсчет (30 секунд). Если нажать кнопку экспозиции и и удерживать ее в процессе обратного отсчета, начнется сеанс, на экране отобразится интерфейс экспозиции, а зуммер издаст звуковой сигнал. По завершении сеанса экран вернется в режим ожидания, а звуковой сигнал прекратится.

#### 2.2.3. Настройка системы

Нажмите значок настройки системы для перехода в интерфейс настроек. Здесь отображаются следующие функции: общие настройки, настройка режима, совокупное время воздействия, настройка параметров и сброс настроек. Нажмите значок главной страницы при для возврата в интерфейс ожидания.

#### 2.2.3.1. Общие настройки

Нажмите значок общих настроек Для перехода в интерфейс общих настроек. Нажмите соответствующий значок выбора, чтобы выбрать звук кнопки ВКЛ/ВЫКЛ, китайский или английский язык, а также 4 уровня яркости. Оставьте соответствующие значки в выбранном положении. Нажмите значок настройки системы для перехода в интерфейс настройки. Нажмите кнопку главной страницы для возврата в интерфейс ожидания.

#### 2.2.3.2. Настройка режима

Нажмите значок выбора режима для перехода в интерфейс. Нажмите соответствующую кнопку. чтобы выбрать непрямую фотостимулируемую люминофорную пластину (PSP) / пленку (Film) / цифровой датчик (Digital). Оставьте значок в выбранном положении. Нажмите значок настройки системы для перехода в интерфейс настройки. Нажмите кнопку главной страницы для возврата в интерфейс ожидания.

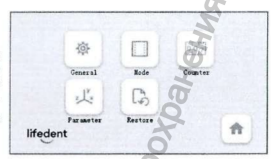
#### 2.2.3.3. Счетчик времени сеанса

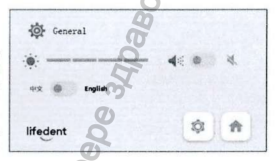
Нажмите значок счетчика облага для перехода в соответствующий интерфейс. Теперь вы можете видеть отсчитываемое время сеанса. Нажмите значок настройки системы для перехода в интерфейс настройки. Нажмите кнопку главной страницы для возврата в интерфейс ожидания.

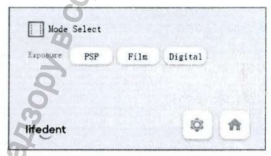
#### 2.2.3.4. Настройка параметров

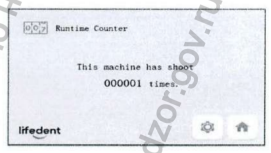
Нажмите значок настройки параметров Для перехода в соответствующий интерфейс. Передвигая полоску вверх и вниз, установите время экспозиции. Оставьте значок в выбранном положении. Нажмите кнопку «Сохранить».

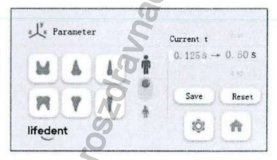
#### 2.2.3.5. Сброс настроек



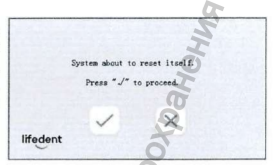








Нажмите значок сброса настроек системы для перехода в соответствующий интерфейс. Нажмите значок подтверждения для восстановления заводских настроек, затем нажмите значок для возврата в интерфейс настроек. При сбросе настроек системы показания счетчика накопленных экспозиций сохраняются.



#### 2.2.3.6. Защитная функция

После завершения экспозиции Аппарат стоматологический рентгеновский находится в состоянии защитного естественного охлаждения, на панели отображается окошко с обратным отсчетом времени. Если в это время нажать кнопку экспозиции на панели управления, Аппарат стоматологический рентгеновский не включится. После завершения охлаждения и восстановления последних заданных рабочих параметров аппарат снова готов к эксплуатации.

Если в процессе экспозиции возникла чрезвычайная ситуация, экспозицию можно остановить, отпустив кнопку экспозиции

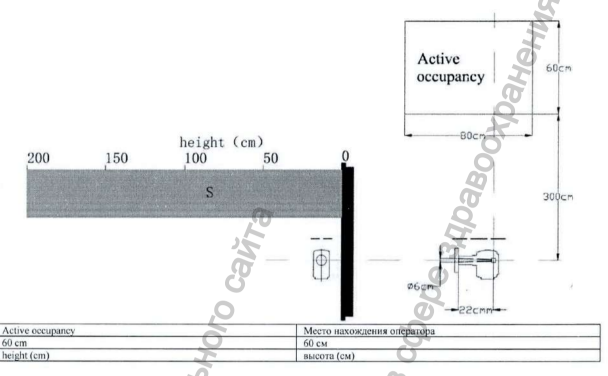
Появление кода ошибки: Н1 указывает на невозможность отжать кнопку экспозиции; Н2 указывает на то, что экспозиция была прервана до истечения указанного времени; Н3 говорит о сильном нагревании пентреновской трубки в оборе



#### 2.3. Меры предосторожности

Защита от излучения:

- (1) Если доза фотосенсибилизатора является достаточной, расстояние от фокусного пятна до кожи следует максимально увеличить. Во-первых, это уменьшит рентгеновское излучение на пациента, во-вторых, снизит искажение изображения. Кроме того, это позволит уменьшить влияние рассеянного излучения на приемник изображения.
- (2) Никакие другие посторонние лица (например, родители ребенка, другие пациенты и пр.) не допускаются в смотровую комнату во время сеанса.
  - 3) Во время сеанса оператор должен работать на расстоянии 3 метров от рентгеновской трубки в сборе и не стоять на пути рентгеновского излучения. Оператор должен использовать защитное оборудование и носить защитную одежду. Если местный сектор здравоохранения предусматривает необходимость отдельного помещения для аппарата и соответствующих защитных средств, это требование необходимо выполнить в соответствии с положениями местного департамента здравоохранения. На рис. ниже см. информацию о важном участке, где находится оператор:



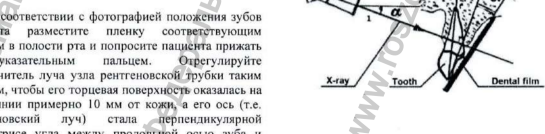
- (4) В случае непредвиденной чрезвычайной ситуации, например, когда аппарат включен в сеть или нажата кнопка экспозиции, начинает постоянно гореть индикатор экспозиции или раздается непрерывный звук зуммера, необходимо немедленно отключить аппарат, чтобы предотвратить излучение или повреждение аппарата.
- (5) Метод определения дозы облучения при работе аппарата: при следующих параметрах работы установки (70 кВ, 2 мА, 2000 с, 20 раз) с номинальным напряжением рентгеновской трубки и максимальной энергией на входе, эквивалентной указанному 1 ч, на расстоянии 1 м от фокального пятна средняя мощность кермы в воздухе не превышает 1,0 мГр/ч на участке площадью 100 см<sup>2</sup> (основной линейный размер не превышает 200 мм).
- (6) Если оператор эксплуатирует аппарат за пределами помещения клиники, рекомендуется установить окно, непроницаемое для излучения, или видео- и аудиоаппаратуру, чтобы оператор мог видеть пациента и общаться с ним.
- (7) Если оператор управляет аппаратом за пределами помещения клиники, рекомендуется установить внешнее блокировочное устройство с визуальной индикацией на интерфейсе внешнего блокировочного устройства, чтобы аппарат не испускала рентгеновское излучение, а также мог остановить испускание излучения. Интерфейс внешнего блокировочного устройства находится на ручке управления.

#### Безопасное применение:

Предупреждение: рентгеновскую пленку приобретают и используют профессиональные стоматологи по своему усмотрению. Используемая стоматологическая рентгеновская пленка должна соответствовать требованиям национальных стандартов и имет сертификат соотве изделия класса I. Angle bisector

#### 2.4. Расположение пленки для рентгеновского сні

В соответствии с фотографией положения зубов пациента разместите пленку образом в полости рта и попросите пациента прижать указательным пальцем. ограничитель луча узла рентгеновской трубки таким образом, чтобы его торцевая поверхность оказалась на расстоянии примерно 10 мм от кожи, а его ось (т.е. рентгеновский луч) биссектрисе угла между продольной осью зуба и пленкой, как показано на следующем рис.:



X-ray tube assembly	Рентгеновская трубка в сборе
Angle bisector	Биссектриса угла

X-ray	Рентгеновский луч
Tooth	Зуб
Dental film	Стоматологическая рентгеновская пленка

В следующей таблице приводится подробная информация о средних показателях углов наклона рентгеновских лучей для проецирования на зубы верхней и нижней челюсти в соответствии с заданным углом зуба:

Pacr	положение зуба	Номер	Направление наклона рентгеновского луча	Угол наклона рентгеновской трубки
Ве	Резец	1, 2	По направлению к концу	+42°
Верхняя	Клык	3	По направлению к концу	+45°
челюсть	Премоляр и первый моляр	4, 5, 6	По направлению к концу	+30°
СТЪ	Второй и третий моляры 7, 8	7, 8	По направлению к концу	+28°
Be	Резец	1, 2	По направлению к началу	-15%
Верхняя	Клык	3	По направлению к началу	-18-20°
челюсть	Премоляр и первый моляр	4, 5, 6	По направлению к началу	-10°
СТЬ	Второй и третий моляры	7, 8	По направлению к началу	-5°

Номера и схема расположения зубов:

Верхняя челюсть	8	7	6	5	4	3	2	1	1	2	3	4	5	6	7	8
Верхняя челюсть	8	7	6	5	4	3	2	1	1	2	3	4	5	6	7	8

#### 2.5. Работа кнопки экспозиции

После выбора параметра нажмите и удерживайте кнопку экспозиции на ручке управления, чтобы начать сеанс. При этом загорится индикатор экспозиции (желтый) и раздастся звук зуммера. После окончания экспозиции индикатор гаснет, звук зуммера прекращается. Только после этого можно отпустить кнопку экспозиции.

При возникновении чрезвычайной ситуации отпустите кнопку экспозиции, чтобы прервать сеанс.

# **Л** Предупреждение:

Перед началом сеанса проверьте правильность настроек параметров экспозиции на интерфейсе аппарата.

#### ⚠ Внимание!

Чтобы предотвратить непредвиденное облучение других частей тела пациента, аппарат необходимо оснастить ограничителем луча.

#### 2.6. Защитная функция

После завершения экспозиции Аппарат стоматологический рентгеновский находится в состоянии защитного естественного охлаждения, на панели отображается окошко с обратным отсчетом времени. Если в это время нажать кнопку экспозиции на панели управления, Аппарат стоматологический рентгеновский не будет функционировать. После завершения охлаждения и восстановления последних заданных рабочих параметров аппарат снова готов к эксплуатации.

Если в процессе экспозиции возникла чрезвычайная ситуация, экспозицию можно остановить, отпустив кнопку экспозиции.

#### 2.7. Уровень экспозиции

При первом включении Аппарата стоматологического рентгеновского (при первом использовании) на экране отображается уровень экспозиции. Цифру времени нагрузки выбирают в соответствии с системой счисления R'10.

Эти значения необходимо настроить в соответствии с фактической эксплуатацией.

# Предупреждение:

Размеры тела пациента определяются по взрослому пациенту весом 80 кг. Расстояние между датчиком и фокусом источника излучения превышает 200 мм. Время экспозиции варьируется в зависимости от угла использования пациентом и рентгеновского луча, а доза увеличивается пропорционально квадрату расстояния.

# Раздел 3. Монтаж, ввод в эксплуатацию и техническое обслуживание Аппарата стоматологического рентгеновского

#### 3.1. Условия монтажа

Специалисты по монтажу и техническому обслуживанию должны удовлетворять следующим требованиям:

а) Образование

Возраст не младше 18 лет - опыт интенсивного чтения 9 лет (школа).

b) Знания

Перед использованием аппарата необходимо ознакомиться с настоящим руководством.

с) Понимание иностранных языков

Понимание руководства по эксплуатации, написанного на английском языке, а также указаний на английском языке, отображаемых на сенсорном экране.

d) Допустимые нарушения

Небольшое ухудшение зрения при чтении или острота зрения с максимальной коррекцией до MAR 0,5 (6/19 или 20/63) или выше.

е) Опыт работы:

Обучение в компании "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd.") или полный курс обучения работе со стоматологическим рентгеновским аппаратом.

Наличие опыта монтажа и технической поддержки аналогичных медицинских устройств.

Для монтажа аппарата свяжитесь с производителем/дистрибьютором. Контактную информацию производителя см. на последней странице.

#### Предупреждение: После первого монтажа:

Включите питание, чтобы проверить корректность всех индикаторов и подсказок на панели управления. Отрегулируйте коэффициент нагрузки до минимума (70 кВ, 2 мА, 0,04 с) для экспозиции. Проверьте корректность всех индикаций и подсказок на панели управления, а также правильность экспозиции аппарата. Разрешается эксплуатировать аппарат только в том случае, если все его функции в норме.

Аппарат должен быть размещен в чистом, сухом, проветриваемом и затененном месте. Оставьте достаточно места вокруг аппарата для проведения планового обслуживания.

Запрещается монтаж и эксплуатация аппарата в следующих местах:

- (1) влажные, пыльные или плохо проветриваемые помещения, или места, подверженные воздействию прямых солнечных лучей;
- зоны, где часто наблюдается высокая температура или высокая влажность, например, места рядом с кондиционерами и обогревателями.

# Предупреждение: Нарушение правил монтажа может привести к выходу аппарата из строя!

Определите место монтажа в соответствии с общей планировкой помещения клиники, освещением, удобством эксплуатации и другими конкретными обстоятельствами. Аппарат необходимо поместить в чистое, сухое, проветриваемое и прохладное помещение для обеспечения надлежащих условий эксплуатации.

Транспортировка аппарата к месту монтажа осуществляется способом, указанным на внешней упаковке.

Снимите внешнюю упаковку аппарата, достаньте упаковочную ведомость, проверьте конфигурацию и принадлежности; убедитесь, что они находятся в хорошем состоянии. В случае сомнений необходимо своевременно связаться с производителем.

#### 3.2. Способ монтажа аппарата

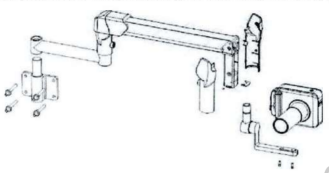
#### 3.2.1. Монтаж Аппарата стоматологического рентгеновского

Размеры рентгеновского кабинета: длина 1,8 м, ширина 1,5 м, высота 2 м.

Питание 230 В, с проводом заземления, диаметр провода не менее 1 мм<sup>2</sup>. Напряжение источника питания: 230 В переменного тока; частота питания электросети: 50/60 Гц.

#### 3.2.1.1. Установка рамы

Разверните раму на прочной ровной стене. Закрепите на раме основной узел. Схему установки см. ниже:



#### 3.2.1.2. Подсоединение ручки управления

Вставьте конец ручки управления в специально предназначенное для этого гнездо Аппарата стоматологического рентгеновского.

#### 3.2.1.3. Подключение сетевого адаптера

Вставьте входную вилку силового адаптера в розетку переменного тока 230 В, а выходную вилку сетевого адаптера - в розетку постоянного тока Аппарата стоматологического рентгеновского, чтобы зарядить устройство. В процессе зарядки на экране мигает значок зарядки. Когда зарядка завершена, значок перестает мигать.

# **Л** Предупреждение:

Зарядное устройство сетевого адаптера необходимо отключать от аппарата в процессе его эксплуатации, в противном случае аппарат не будет нормально функционировать. Когда значок зарядки на экране аппарата показывает низкий уровень заряда батареи, необходимо своевременно зарядить аппарат.

После установки механической конструкции пользователь проверяет ее прочность.

# **Внимание!**

Разрешается использовать только сетевой адаптер, предоставленный производителем (адаптер класса I, модель: GSM40A24-P1J, производитель: «МИН УЭЛЛ» (MEAN WELL); входные параметры: 100-240 В переменного тока, 50/60 Гц, 1,0-0,5 А; выходные параметры: 24 В постоянного тока, 1,67 А, 40 Вт макс.), поскольку несанкционированная замена на несоответствующие адаптеры для зарядки может вызвать неприемлемый риск.

Пользователям запрещается заменять внутреннюю батарею аппарата без соответствующего разрешения. Если литиевые батареи заряжены и заменены ненадлежащим образом, это может привести к неприемлемому риску.

Замена батарей недостаточно обученным персоналом может привести к возникновению опасностей (например, перегрева, пожара или взрыва). Характеристики батареи (YCY Li-ion Samsung18650 4S1PX2 14,8 В, 2,9 Ач, 43 Втч, перезаряжаемые литиевые батареи должны соответствовать требованиям стандарта МЭК 62133).

# **Внимание!**

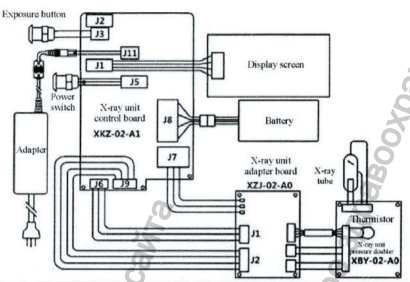
Не размещайте аппарат таким образом, чтобы затруднить его отключение.

Телескопический кронштейн не предназначен для подвешивания предметов.

▲ Предупреждение: После установки механической конструкции пользователь проверяет ее прочность.

#### 3.3. Электрическая схема

Любую операцию по техническому обслуживанию внутренних деталей аппарата должен выполнять квалифицированный инженер, который в ходе ремонта аппарата определит поврежденные детали с помощью Таблицы кодов неисправностей и заменит детали, предоставленные компанией. Обратитесь в отдел послепродажного обслуживания нашей компании для получения технических указаний. В ходе технического обслуживания вы можете обратиться в нашу компанию для получения электрической принципиальной схемы и других необходимых сведений.



Exposure button	Кнопка экспозиции	
Power switch	Переключатель питания	
Adapter	Адаптер	
X-ray unit control board	Панель управления рентгеновского аппарата	
Display screen	Экран дисплея	
Battery	Батарея	
X-ray unit adapter board	Плата адаптера рентгеновского аппарата	
X-ray tube	Рентгеновская трубка	
Thermistor	Терморезистор	
X-ray unit pressure doubler	Удвоитель давления рентгеновского аппарата	

#### 3.4. Техническое обслуживание аппарата

⚠ Предупреждение: Правильно проведенное техническое обслуживание поможет продлить срок службы аппарата! Запрещается выполнять ремонт или техническое обслуживание работающего аппарата.

Основной узел не должен сильно вибрировать и ударяться об окружающие предметы во время использования.

Внешние компоненты аппарата (например, входной патрубок ограничителя луча), с которыми часто контактируют врачи, медсестры или пациенты, необходимо протирать 75 % спиртом один раз в день.

Предупреждение: Перед очисткой поверхности Аппарата стоматологического рентгеновского отключите его от сети.

Предупреждение: Пользователь должен ежемесячно выполнять следующие типы проверки:

- осмотрите все видимые этикетки и проверьте, находятся ли они в хорошем состоянии;
- проверьте уровень заряда батареи; осмотрите кабель сетевого адаптера и убедитесь в отсутствии повреждений. При низком уровне заряда батареи своевременно зарядите аппарат с помощью надлежащего сетевого адаптера. Если сетевой адаптер поврежден, он подлежит замене. Замену должен осуществлять только авторизованный технический специалист.
- если емкость батареи значительно снижена, и она не способна удовлетворить потребности ежедневной эксплуатации, квалифицированный технический специалист должен заменить ее на новую. Не заменяйте батарею самостоятельно. Встроенная батарея подлежит замене только квалифицированным техническим специалистом;
- проверьте, горит ли визуальный индикатор экспозиции либо отображен ли на экране интерфейс экспозиции в процессе экспозиции;
- убедитесь, что зуммер издает звук во время экспозиции;
- проверьте, нужно ли удерживать нажатой кнопку экспозиции в течение сеанса экспозиции;
- если кнопка экспозиции отпущена преждевременно, проверьте, прекращена ли экспозиция;
- проверьте все функции панели управления в соответствии с разделами 2.2 и 2.3.

# 3.5. Условия для нормального функционирования, транспортировки и хранения Аппарата стоматологического рентгеновского

Нормальное функ	ционирование	Транспортировка и хранение		
Температура окружающей среды +10 °C ~ +40 °C		Температура окружающей среды	-20 °C ~ +55 °C	
Относительная влажность	30 % ~ 75 %	Относительная влажность	≤93 %	
Атмосферное давление	70 кПа ~ 106 кПа	Атмосферное давление	50 кПа ~ 106 кПа	

#### 3.6. Утилизация отходов

Если аппарат слишком старый и даже после надлежащего технического обслуживания и ремонта не может соответствовать ожидаемым эксплуатационным характеристикам производителя, аппарат больше не следует эксплуатировать; его необходимо своевременно утилизировать. Необходимо соблюдать все положения законодательства, касающиеся утилизации отходов. В качестве отходов, опасных для окружающей среды, необходимо рассматривать, как минимум, модули источников рентгеновского излучения и компоненты электронных схем аппарата. Утилизируйте их в соответствии с местными нормами и регламентами или правилами больницы.

Класс отходов А.

# Раздел 4. Поиск и устранение общих неисправностей и других проблем

#### 4.1. Анализ общих неисправностей и техническое обслуживание

Сообщения об ошибках делятся на две категории. Первая категория - «Ошибка применения» (Н), вторая

категория - «Системная ошибка» (Е), Ошибки применения можно быстро проанализировать.

Информаци я на экране	стемная ошиока» (Е), Ошиоки применения можн Причина ошибки	Решение		
E1	Сигнальная линия напряжения трубки не подключена	Для решение проблемы обратитесь к поставщику		
E2	Произошло замыкание сигнальной линии напряжения трубки	Для решение проблемы обратитесь поставщику		
E3	Сигнальная линия тока трубки не подключена	Для решение проблемы обратитесь к поставщику		
E4	Произошло замыкание сигнальной линии тока трубки	Для решение проблемы обратитесь к поставщику		
E5	Сигнальная линия температуры не подключена	Лля решение проблемы обратитесь к		
E6	Произошло замыкание сигнальной линии температуры	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки		
E7	Низкое напряжение трубки	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки		
E8	Ток слабого напряжения трубки	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки		
E9	Сигнальная линия управления нитью накаливания не подключена	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки		
E10	Ошибка считывания из памяти	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки		
EH	Ток высокого напряжения трубки	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки		
HI	Невозможно отжать кнопку экспозиции	Проверьте кнопку		
H2	Экспозиция прерывается	Повторная экспозиция		
НЗ	Обнаружен сильный нагрев рентгеновской трубки в сборе	Подождите, пока рентгеновская трубка в сборе остынет		

#### 4.2. Срок службы аппарата

Срок службы аппарата составляет 8 лет. См. дату производства на паспортной табличке.

#### 4.3. Графические изображения и условные обозначения, используемые для аппарата

<u>∧</u>	Указывается отдельно, если в руководстве приводится другое содержание.	$\triangle$	При указании вместе с надписью «Предупреждение» означает важную информацию для пользователей или технического персонала.
⚠	При указании вместе с надписью «Внимание!» означает, что несоблюдение указаний в данном руководстве может привести к травмам или повреждению аппарата и его компонентов.	Ī	Значок «Хрупкое изделие».
学	Значок «Беречь от влаги».	<b>1</b> 200 93%	Значок ограничения влажности при хранении.
<u> </u>	Значок «Верх».	506Fa	Значок ограничения атмосферного давления при хранении.
-40°C	Значок ограничения температуры хранения.	No.	Ограничение штабелирования.
X -	Предел укладки в штабель (6 слоев).	A	Это знак означает «Запрещается выбрасывать электронное оборудование по своему усмотрению». Согласно правилам, после истечения срока годности аппарат необходимо утилизировать в соответствии с требованиями местного законодательства во избежание загрязнения окружающей среды и травмирования пользователя.
(3)	Означает «См. сопроводительный документ».	<b>*</b>	Класс: класс В.
4	Значок «Заземление».	0	Кнопка включения/выключения питания
	Рентгеновское излучение или угроза излучения.	A	Предупреждение о радиационной опасности.
4	Опасное напряжение.	1mm Al	Пластина фильтра рентгеновского излучения.

#### 4.4. Список для проверки комплектации:

#### Модель Le Ray G, в составе:

- Трубка рентгеновская ( X-ray tube) 1шт. 1.
- Сенсорный экран (Touch screen) 1шт.
- 3. Литиевая батарея (Lithium battery) - 1шт.
- Ограничитель луча (Beam Limiting Device) 1шт.
- Сетевой адаптер (Power adaptor) 1шт.
- Силовой кабель (Power Cord) 1 шт.
- Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

#### Модель Le Ray P, в составе:

- 1. Трубка рентгеновская (- X-ray tube) 1 шт.
- Сенсорный экран (Touch screen) 1шт.
   Литиевая батарея (Lithium battery) 1шт.
- Бандаж на запястье (Wrist strap) 1шт.
- Ограничитель луча (Beam Limiting Device) 1шт.
- Заглушка (Plug) 1шт.
- Сетевой адаптер (Power adaptor) Ішт.
- Силовой кабель (Power Cord) Inrr.
- Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

Раздел 5. Электромагнитная совместимость

# Предупреждение:

- Аппарат стоматологический рентгеновский соответствует требованиям электромагнитной совместимости стандарта МЭК 60601-1-2.
- Пользователь обязуется смонтировать и эксплуатировать аппарат в соответствии с информацией, указанной в сопроводительном документе.
- Портативное и мобильное оборудование радиочастотной связи может повлиять на работу стоматологического рентгеновского аппарата. При эксплуатации аппарата избегайте сильных электромагнитных помех, например, вблизи мобильных телефонов, микроволновых печей и пр.
- Подробную информацию о регламентах и заявлениях производителей см. в Приложении.

# **Внимание!**

- Стоматологическое рентгеновское устройство не разрешается размещать рядом или составлять в штабель с другим оборудованием во время его эксплуатации. В противном случае необходимо наблюдать и проверять, правильно ли работает устройство и не сбились ли рабочие настройки.
- Использование кабелей других производителей, а не кабелей, поставляемых производителем Аппарата стоматологического рентгеновского в качестве запасных частей для внутренних компонентов, может привести к увеличению излучения стоматологического рентгеновского устройства или снизить его защищенность.

#### Сведения о кабеле:

Название	Длина кабеля (м)	Наличие экранирования		
Силовой кабель адаптера	1,45	Нет		
Выходной кабель сетевого адаптера	1,45	Нет		

#### Приложение:

Руководст	гво и декларация і	производителя - Электромагнитные излучения
	к или пользователь	предназначен для использования в электромагнитной среде, Аппарата стоматологического рентгеновского должен е.
Испытание на излучение	Соответствие требованиям	Руководство по использованию в электромагнитной среде
Радиочастотное излучение, стандарт СИСПР (CISPR) 11	Группа 1	Аппарат стоматологический рентгеновский использует радиочастотную энергию только для своей внутренней функции. Уровень радиочастотного излучения очень низкий и не ведет к нарушениям функционирования расположенного вблизи электронного оборудования.
Радиочастотное излучение, стандарт СИСПР (CISPR) П	Класс В	Аппарат стоматологический рентгеновский пригоден для использования в любых зданиях, включая жилые дома и здания, напрямую соединенные с коммунальными
Эмиссия гармонических составляющих, МЭК 61000-3-2	Соответствует требованиям	низковольтными сетями, предназначенными для энергоснабжения жилых домов.
Колебания напряжения / мерцающие излучения, стандарт МЭК 61000-3-3	Соответствует требованиям	2 2

Усилитель изображен электромагнитной сре	ия Аппарата стоматоледе, указанной ниже.	погического рентгеновск	ъ к электромагнитным помехам кого предназначен для использования в ль усилителя изображения Аппарата вльзуется в такой среде.
Испытание на помехоустойчивость	Испытательный уровень по МЭК 60601	Диапазон напряжений стабилизированного источника тока	Руководство по использованию в электромагнитной среде
стандарт МЭК 61000-	+8 κΒ	кВ	Полы должны быть деревянными, бетонными или из керамической плитки. Если полы покрыты синтетическим
	Воздушный разряд: +2, +4, +8, +15 кВ		материалом, то относительная влажность воздуха должна быть не

			менее 30 %.
Быстрые	Порты источников	Порты источников	Качество электропитания должно быть
электрические	питания переменного	питания переменного	сопоставимо с электроснабжением
переходные	тока: ±2 кВ	тока: ±2 кВ	коммерческих зданий или лечебно-
	Порты источников	Порты источников	профилактических учреждений.
	питания постоянного	питания постоянного	
4-4	тока: ±2 кВ	тока: ±2 кВ	
	Порты входа/выхода	The state of the s	
	сигнала: ±1 кВ	сигнала: ±1 кВ	
Скачки напряжения,		±1 кВ в	Качество электропитания должно быть
стандарт МЭК 61000-		дифференциальном	сопоставимо с электроснабжением
4-5	Вход/выход сигнала:	режиме	коммерческих зданий или лечебно-
	+2,0 кВ	режиме	профилактических учреждений.
	2,0 KD	±2 кВ в синфазном	профилактических учреждении.
			Q
Папация напражачия	0,5 цикла для >95 %	режиме	Valuerino analytroniumanua no mana 5:
			Качество электропитания должно быть
короткие прерывания			сопоставимо с электроснабжением
и колебания	(градусы): 0, 45, 90,	(градусы): 0, 45, 90,	коммерческих зданий или лечебно-
напряжения на	135, 180, 225, 270,	135, 180, 225, 270, 315)	
входных линиях	315)	1 . 07.0/ 1/	пользователю усилителя изображения
электропередач,		1 цикл для >95 % <i>U</i> <sub>T</sub>	стоматологического рентгеновского
стандарт МЭК 61000-		(угол синхронизации	устройства требуется продолжение
4-11		(градусы): 0)	работы во время прерывания
	(градусы): 0)		электроснабжения, рекомендуется,
		25 (50 Гц) / 30 (60 Гц)	чтобы питание усилителя изображения
	25 (50 Гц) / 30 (60	циклов для 30 % $U_{\rm T}$	стоматологического рентгеновского
	Гц) циклов для 30 %	(угол синхронизации	устройства осуществлялось от
	$U_{\mathrm{T}}$ (угол	(градусы): 0)	источника бесперебойного питания или
	синхронизации	250 (50 Гц) / 300 (60	аккумуляторной батареи.
	(градусы): 0)	Гц) циклов для >95 %	
	250 (50 Гц) / 300	$U_{ m T}$	
	(60 Гц) циклов	(угол синхронизации	
	для >95 % U <sub>Т</sub> (угол	(градусы): 0)	
	синхронизации	201	
	(градусы): 0)		2
Магнитные поля	30 A/M	30 A/M	В случае искажения изображения может
промышленной			потребоваться расположить усилитель
частоты (50/60 Гц),			изображения Аппарата
стандарт МЭК 61000-	7		стоматологического рентгеновского
4-8	-		вдали от источников магнитных полей
20			промышленной частоты или установить
27/1/6	1		защиту от магнитных полей. Магнитные
			поля промышленной частоты
			необходимо измерять в месте
			предполагаемого монтажа аппарата,
			чтобы убедиться в том, что их уровень
			достаточно невысок.

Примечание:  $U_{\rm T}$  представляет собой напряжение электрической сети до момента подачи испытательного воздействия.

Руководство и декларация производителя — Устойчивость к электромагнитным помехам Аппарат стоматологический рентгеновский предназначен для использования в электромагнитной среде, указанной ниже. Заказчик или пользователь стоматологического рентгеновского устройства должен убедиться, что оно используется в электромагнитной среде.

Испытание на помехоустойчивость	Испытательный уровень по МЭК 60601	Уровень соответствия требованиям	электромагнитной среде
	<b>O</b>		Расстояние от портативных и мобильных высокочастотных средств связи до любой части Аппарата стоматологического рентгеновского, включая кабели, не должно быть менее рекомендуемого пространственного разноса,

			рассчитанного с помощью следующей формулы, применимой для частоты передатчика. Рекомендуемый пространственный разнос:
Наведенные радиоволны, МЭК 61000-4-6	3 В среднеквадратич. напряж. (3 Vrms) 150 кГц - 80 МГц	См. слева	$d = 1, 2\sqrt{P}$
Излучаемые радиоволны, МЭК 61000-4-3	Профессиональное медицинское учреждение: 3 В/м Медико-санитарная	См. слева	$d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 МГц - 800 МГц $d = 1,2 \sqrt{P}$ 800 МГц - 2,5 ГГц
	помощь на дому: 10 В/м 80 МГц - 2700 МГц	E/N	Р - максимальная установленная выходная мощность передатчика в ваттах (Вт), указанная производителем передатчика; d - рекомендуемый пространственный разнос, в метрах (м).  Напряжение электрического поля от стационарны
	70		передатчиков радиоволн определяется путем обследования электромагнитной площадки <sup>(a)</sup> , и в каждом диапазоне частот его значение должно быть ниже уровня соответствия требованиям <sup>(b)</sup>
	376HO		Помехи могут возникать вблизи оборудования, отмеченного указанным ниже символом:

Примечание 1: При 80 МГц - 800 МГц применим более высокий частотный диапазон. Примечание 2: Приведенные указания применимы не во всех случаях. На распространение электромагнитных волн влияет их поглощение или отражение от конструкций, объектов и людей.

(а) Уровень сигнала от стационарных передатчиков, таких как базовые станции для (сотовых/беспроводных) радиотелефонов и наземных мобильных радиостанций, любительского радио, АМ- и FМ- радио- и телевизионного вещания теоретически нельзя предсказать с точностью. Для оценки электромагнитной обстановки с учетом стационарных радиочастотных передатчиков следует осуществить электромагнитное обследование объекта. Если измеренные значения на месте применения Аппарата стоматологического рентгеновского превышают применимые уровни соответствия РЧ, указанные выше, следует провести осмотр Аппарат стоматологического рентгеновского с целью проверки его нормального функционирования. Если в процессе осмотра выявляется отклонение от нормального функционирования, необходимо принять дополнительные меры, такие как перенастройка или перемещение Аппарата стоматологического рентгеновского.

(b) За пределами диапазона частот 150 кГц - 80 МГц напряженность поля должна быть ниже 3 В/м.

# Рекомендуемые расстояния между портативным и мобильным оборудованием радиочастотной связи и Аппаратом стоматологическим рентгеновским

Аппарат стоматологический рентгеновский предназначен для применения в электромагнитной среде, при которой осуществляется контроль уровней излучаемых высокочастотных помех. Пользователь Аппарата стоматологического рентгеновского может помочь предотвратить появление электромагнитной интерференции путем соблюдения минимального расстояния между портативными и мобильными источниками РЧ-сигнала — коммуникационным оборудованием (передатчиками) и Аппаратом стоматологическим рентгеновским, как рекомендуется ниже, согласно значениям максимальной выходной мощности коммуникационного оборудования.

Номинальная максимальная выходная	Пространственный разнос в зависимости от частоты передатчика, м		
мощность передатчика, Вт	150 κΓμ - 80 ΜΓμ $d = 1, 2\sqrt{P}$	80 ΜΓ <b>u</b> - 800 ΜΓ <b>u</b> $d = 1, 2\sqrt{P}$	800 ΜΓ $\mu$ - 2,5 ΓΓ $\mu$ $d = 2,3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3

100	12	12	23
Для источников излучения	с параметрами максимал	ьной выходной мощности, не	указанными в таблице
выше, рекомендуемый прос	странственный разнос d в	метрах (м) можно рассчитат	ь по формуле, применимой
к частоте передатчика, где	Р - максимальная выходн	ая мощность передатчика в в	аттах (Вт), по данным
производителя передатчика	L.		
Примечание 1: При 80 МГц	<ul> <li>800 МГц применим бо.</li> </ul>	лее высокий частотный диапа	азон.
Примечание 2: Приведенны	пе указания применимы н	е во всех случаях. На распро-	странение
электромагнитных волн вли	ияет их поглощение или с	отражение от конструкций, об	бъектов и людей.

# Система отчетности о серьезных событиях

Просим связаться с производителем и местным компетентным органом в случае каких-либо серьезных

происшествий, связанных с концентратором кислорода.

происшестви	ій, связанных с концентратором кислорода.	
Страна	Контактная информация	Веб-сайт
	Директива о медицинских изделиях (MDD),	
	Директива об активных имплантируемых	
	медицинских устройствах (AIMDD) -	
	Медицинское изделие для диагностики in vitro	
	(IVDMD)	
×		
	Глава отдела надзора: Т. Ройзин (Th. Roisin)	
		8
	Надзор в рамках Директивы о медицинских	12
	изделиях (MDD) и Директивы об активных	
	имплантируемых медицинских устройствах	0
	(AIMDD): К. Дрисманс (С. Driesmans)	00
Гангана	Тел.: +32 2 528 4418	
Бельгия	Надзор за медицинскими изделиями для	https://www.afmps.be/fr
(Belgium)	диагностики in vitro (IVDMD): Дж. Поэлс (J.	
	Poels)	
	Тел.: +32 2 528 4449	
	Адрес электронной почты: vigilance.meddev@fagg-	
	afmps.be	
	armps, oc	
	<b>FAMHP</b> - Федеральное агентство по	
	лекарственным средствам и товарам	
	медицинского назначения	
	Пляс Виктор Хорта, 40, бокс 40, Б-1060, Брюссель	
	(Place Victor Horta 40, box 40, B - 1060, Brussels),	Q
	факс: +32 2 528 4120	
	Исполнительный директор Болгарского агентства	
	по лекарственным средствам (BDA): Богдан	
	Кирилов (Bogdan Kirilov), магистр	
	фармацевтики	
	Глава отдела медицинских изделий: Тодор	
0	Даракчиев (Todor Darakchiev)	
Болгария		https://www.bda.bg/bg/
(Bulgaria)	средствам	inteps www.odd.og/og/
	ул. Дамяна Груева, 8, БГ-1303, София (8 Damyan	
	Gruev Str., BG - 1303 Sofia), Тел.: +359 2	
	890 34 83, факс: +359 2 890 34 34	
	Адрес электронной почты: todor.darakchiev@bda.bg,	
	bda@bda.bg - Веб-сайт	
-2	Ивана Юстова (Ivana Justová)	9
0	Государственный институт контроля	
Чешская	лекарственных средств	~
Республика	Шробарова, 48, 100 41 Прага 10, Чешская	
(Ceska Republika /	Республика (Šrobarová 48, 100 41 Prague 10, Czech	
	Republic), тел.: +420 272 185 794, факс: +420 272	2
Czech Republic)	185 764	2
	Адрес электронной почты: urgent@sukl.cz,	2
	ivana.justova@sukl.cz	
	7	

F2	E	
Страна	Контактная информация	Веб-сайт
	Крунослав Краничец (Krunoslav Kranjcec),	7
	Агентство по лекарственным средствам и	
Хорватия	медицинским изделиям  Усеровного досто 4, 10,000 Заграб (V самотки состо 4	<b>X</b>
(Hrvatska /	Ксаверска сеста, 4, 10 000 Загреб (Ksaverska cesta 4,	https://www.halmed.hr/? ln=en
Croatia)	10 000 Zagreb), тел.: +385 1 4884 327, факс: +381 1 4884 110	10
	Адрес электронной почты: medpro@halmed.hr,	Q
	Krunoslav.kranjcec@halmed.hr	
	Датское медицинское агентство	0'
	Аксель Хейдес Гаде, 1, ДК - 2300, Копенгаген (Axel	O O
126.0	Heides Gade 1, DK - 2300 - Kobenhavn), тел.: +45 44	CO.
Дания	88 9595, факс: +45 44 88 9599	
(Danmark /	Адрес электронной почты:	https://laegemiddelstyrelsen.dk/en/devices
Denmark)	med-udstyr@dkma.dk,	
	Веб-сайты:	
	www.medicinskudstyr.dk	(7)×
	Директива об активных имплантируемых	G)
	медицинских устройствах (AIMDD), Директива о	0
	медицинских изделиях (MDD) - д-р Эккехард	
	Штёсляйн (Ekkehard Stößlein)	
	- тел.: +49 228 207 5384	40
	Медицинское изделие для диагностики in vitro	.5
	(IVDMD) - проф. д-р Рюдигер Зикмейер (Rüdiger	O
	Siekmeier)	00
	- тел.: +49 228 207 5360	4
	Федеральный институт лекарственных средств и	
	медицинской продукции	
	Курт Георг Кизингер Аллее, 3, Д-53175, Богг (Kurt	R
	Georg Kiesinger Allee 3, D - 53175 Bonn), факс: +49	https://www.bfarm.de/DE/Home/ no
Германия	228 207 5300	de.html
(Deutschland /	Адрес электронной почты:	demini
Germany)	medizinprodukte@bfarm.de	https://www.pei.de/DE/home/home-
	. 0	node.html
	Медицинские изделия для диагностики in vitro	
	(IVDMD)	
	Д-р Маркус Функ (Markus Funk) - тел.: +49 6103 77 3115	
	Йохен Хальбауэр (Jochen Halbauer) - тел.; +49	2
	6103 +77 3114	
	Институт Пауля Эрлиха (Paul Ehrlich Institute),	
	факультет фармаконадзора 2	6
	Пауль-Эрлих-Штрассе, 51-59, Д-63225 Ланген (Paul-	<b>A7</b>
	Ehrlich-Strasse 51-59, D - 63225 Langen), факс: +49	
	6103 77 1268	2
	Адрес электронной почты:	20
-	pharmacovigilance2@pei.de	
	София Ратушная (Sofia Ratusnaja) - тел.: +372 744	
	7425	A ST
Эстония (Eesti	Департамент здоровья, отдел медицинских	https://www.terviseamet.ee/en/medical-
Эстония (Eesti / Estonia)	изделий	devices devices
Dawlia	ул. Пыллу, 1a, EE-Тарту 50303 ((1a Põllu st., EE-	devices
2	Tartu 50303)	65
	Адрес электронной почты: mso@terviseamet.ee	O .
~	Ирландский совет по лекарственным средствам	
	Кевин О'Мэлли Хаус, Эрлсфорт Сентр, Эрлсфорт	
Ирландия	Террас, ИЕ-Дублин 2 (Kevin O'Malley House,	https://www.hpra.ie/
(Ireland / Eire)	Earistort Centre, Earistort	The state of the s
	Terrace, IE - Dublin 2)	2
•	Адрес электронной почты: devicesafety@hpra.ie	3
Греция (Ellada	Елени Папаиоанну (Eleni Papaioannou), доктор	
Greece)	медицины - тел.: +30 213 20 40342, факс: +30 210	γ.
	65 49585 Адрес электронной почты:	I

	vigilancematerial@eof.gr	
	Национальная медицинская организация	2
	284 Мезогион Авеню, ГР-15562 Холаргос, Афины	
	(284 Mesogion Ave, GR- 15562 Holargos, Athens)	
	Кармен Абад (Carmen Abad)	T
	Кармен Валлс (Carmen Valls) - тел.: +34 91 822	GT .
	5255, факс: +34 91 822 5289	
Испания	Испанское агентство по лекарственным	https://www.acmes.com/
(España /	средствам и изделиям медицинского назначения	https://www.aemps.gob.es/
Spain)	ул. Кампезо, 1, Эдифисио 8, ЭС-28022 Мадрид (С/	9
	Campezo 1, Edificio 8, ES - 28022 Madrid)	
	Адрес электронной почты: psvigilancia@aemps.es	$\overline{\alpha}$
	Эмили Алье (Emilie Alliez) - тел.: +33 1 55 87 33 46,	OT.
	факс: +33 1 55 87 37 02	
	Национальное агентство по безопасности	
	лекарственных средств и товаров медицинского	
	назначения (ANSM)	(75)
Name and Address of the Control of t	143-147, бульвар Анатоля Франса, ФР-93285 Сен-	
Франция	Дени, Седекс (143-147 boulevard Anatole France, FR -	http://www.afssaps.fr/
(France)	93285 Saint	
	Denis Cedex)	
	Адреса электронной почты:	20
	Исключительно для переписки уполномоченных	O-
	лиц: medicaldevicesvigilance@ansm.sante.fr	C
	Для других целей: materiovigilance@ansm.sante.fr	00
Италия (Italia		(4)
Italy)	Надзор за медицинскими изделиями	
	DAYCHA C OGNILLIN	30201.301.10
Мация	7840%	Store
RINDOOMALINA	Destebans How Connection	Www.roszdraunadzor.go
	24	

Страна	Контактная информация	Веб-сайт
	Глава отдела 5 - Д-р Лючия Лиспи (Lucia	35
	Lispi) - тел.: +39 06 5994 2055	
	Адрес электронной почты:	
	dgfdm@postacert.sanita.it,	
	vigilance@sanita.it, l.lispi@sanita.it	T
	Надзор в рамках Директивы о медицинских	
	изделиях (MDD) и Директивы об активных	
	имплантируемых медицинских устройствах	
	(AIMDD) - Д-р Антонелла Кампанале	
	(Antonella Campanale) - Д-р Даниэла	40
	Минелла (Daniela Minella) тел.: +39 06 5994	
	3038, +39 06 5994 3069	
	Адрес электронной почты:	
	dgfdm@postacert.sanita.it,	
	vigilance@sanita.it, a.campanale@sanita.it;	(7)
	d.minella@sanita.it	
	d.iiiiieiia(d)saiiita.it	W .
	Глава отдела 4 - Д-р Антонелла Коллиардо	0
	(Antonella Colliardo) - тел.: +39 06 59943968.	
	Надзор за медицинскими изделиями для	
	диагностики in vitro (IVDMD) -	
	Д-р Мария Габриэлла Чивидино (Maria	
	Gabriella Cividino) - Д-р Мария Елена Руссо	(2)
	(Maria Elena Russo)	
	Тел.: +39 06 59943785, +39 06 59942516	
	Адрес электронной почты:	0'
	dgfdm@postacert.sanita.it,	
	mg.cividino@sanita.it; me.russo@sanita.it;	
	a.colliardo@sanita.it Министерство	
	здравоохранения,	
	Главное управление медицинского	$\mathfrak{D}^{*}$
	оборудования и фармацевтических услуг Виа	F 5
	Джорджо Риботта, 5, ИТ-00144 Рим (Via	
	Giorgio Ribotta 5, IT - 00144 Roma)	
	Иоаннис Аргиропулос (Ioannis Argyropoulos)	
	- тел.: +357 22 605785	Q
	Компетентный орган Кипра по	
Кипр (Kypros	медицинскому оборудованию	
/	Угол Продрому, 1, и Хилонос, 17, КИ-1449	
Kibris /	Никосия (Prodromou 1 & Chilonos 17 Corner,	
Cyprus)	CY - 1449	
	Nicosia), факс: +357 22 468427	O'
	Адрес электронной почты:	
	cymda@mphs.moh.gov.cy	
	Департамент оценки медицинского	
	оборудования - тел.: +371 67 078 466, тел.:	
Латвия	+371 67078466 Государственная инспекция	.00
(Latvija/	лекарственных средств,	
Latvia)	ул. Ерсикас, 15, ЛВ-1003 Рига (15 Jersikas	.0
(0)	street, LV - 1003 Riga) Адрес электронной	N/
	почты: info@zva.gov.lv	
	Директор: Нора Рибокиене (Nora Ribokiene) -	6
2	тел.: +370 5 261 51 77, факс: +370 5 212 73 10	2
0	Государственное аккредитационное	
Литва	агентство здравоохранения при	4
(Lietuva /		https://vaspvt.gov.lt/
Lithuania)	Республики	in point tusping of the
Dinidania)	ул. Ерузалес, 21, ЛТ-08420 Вильнюс (Jeruzales	5
	str. 21, LT-08420 Vilnius)	
Пина	Адрес электронной почты: vaspvt@vaspvt.gov.lt	
Люксембург	Министерство здравоохранения, Управление	https://sante.public.lu/fr/politique-

(Luxembourg)	здравоохранения - тел.: +352 247 85612	sante/ministere-sante/index.html
	Вилла Лувиньи - аллея Маркони, Л-2120	
	Люксембург (Villa Louvigny - allée Marconi, L -	
	2120 Luxembourg)	2
	Адрес электронной почты: meddevices.vigilance@ms.etat.lu	*
	Мальтийское управление по медицинским	
	препаратам - Отдел медицинского	
	оборудования Управления по медицинским	
	препаратам	
Мальта	Сэр Теми Заммит Билдингс, Мальтийский парк	: 
(Malta)	биологических наук, Сан-Гванн, СГН 3000, Мальта (Sir Temi Zammit Buildings, Malta Life	https://medicinesauthority.gov.mt/medicaldev
	Sciences Park San Gwann SGN 3000, Malta)	
	Тел.: +356 2343 9000	
	Адрес электронной почты:	
	devices.medicinesauthority@gov.mt	(7)
	Д-р Корнел Сцерди (Kornel Szerdi) - тел.: +36	(7)
Dauraua	1 886 9329, факс: +36 1 269 1255 Центр медицинской регистрации и	
Венгрия	обучения, Департамент медицинского	
(Magyarorszag / Hungary)	оборудования	
	1051 Будапешт, ул. Зриньи, 3, Венгрия (1051,	75-
	Budapest, Zrínyi street 3, Hungary)	C C
	•	m
		0'
		0
	Coduluan	7.70 7.70
	<b>8</b> 2	OF.
		* 5
	Ö	
		2
		()
	9 6	
		,0
	3	N. C.
	5	Ö
	0	T
17		
	O	.Or
2		
2		,0
20		
2		
0	20	,O
<b>5</b>	29	2.
Q.	5	2
T	<b>O</b>	\$
	12	2
S SUNBMOOD	федеральной службы	Www.roszdrawadzor.go.go.go.go.go.go.go.go.go.go.go.go.go.
	20	

Страца	Контактная информация	Веб-сайт
Страна	Адрес электронной почты:	DOU CUIT
	amd.vig@ogyei.gov.hu	
	Ситске Эеренс (Sietske Eerens),	
	Эстер Клинкенберг (Esther	
	Klinckenberg) - тел.: +31 88	GT .
	120 5000, факс: +31 88 120 5001	
	Инспекция здравоохранения и	
	заботы о молодежи (IGJ)	
Нидерланды	Информационный офис (горячая	2
(Nederland /	линия)	https://www.igj.nl/
Netherlands)	Адрес для посетителей: Штадсплато,	29
. (carerianas)	1   3521 АЦ   Утрехт (Stadsplateau 1	T
	3521 AZ   Utrecht), почтовый адрес:	Õ
	Постбус 2518   6401 ДА   Херлен	
	(Postbus 2518   6401 DA	002
	Heerlen) Адрес электронной почты:	19
	meldpunt@igj.nl	(7)
	Федеральная служба по надзору в	
	сфере здравоохранения - (BASG)	
	Институт надзора, Департамент	
	надзора за медицинским	8
Австрия	оборудованием	Literation of the second secon
(Österreich/	Трайзенгассе, 5, А-1200 Вена	https://www.urpl.gov.pl/pl
Austria)	(Traisengasse 5, A-1200 Vienna),	20
	факс: +43 50555 36409	
	Адрес электронной почты:	
	medizinprodukte@basg.gv.at	2
	Компетентный орган	O
<u> </u>	Анджей Карчевич (Andrzej	(P)
	Karczewicz) - тел.: +48 22 492 11 90,	
	Беата Козиоземска (Beata	(L)
11	Koziozemska) - тел.: +48 22 492 11	5
Польша	68 Офис регистрации медицинской	
(Polska /	продукции, медицинского	https://www.urpl.gov.pl/pl
Poland)	оборудования и биоцидной	imps://www.mprigevip.ip
. orana)	продукции	2
	Иерусалимские аллеи, 181С, 02-222	. 40
	Варшава (Al. Jerozolimskie 181C, 02-	6
	222 Warsaw), факс: +48 22 492 11 99	\$ .0
	Адрес электронной почты:	C N
	incydenty@urpl.gov.pl	3
	Ракель Алвес (Raquel Alves) - тел.:	
	+ 351 21 798 7297, тел.: +351 21 798	
	7145, факс: +351 211 117 559	
9	Инфармед (Infarmed) -	
2	Национальная организация по лекарственным средствам и	70
5	продукции здравоохранения	
Португалия	продукции одравоохранения	https://www.infarmed.pt/web/infarmed/entidades/dispositivos-
(Portugal)	Парк да Сауде де Лисбоа, авеню ду	medicos/vigi lancia-de-dispositivos-medicos
7	Бразил, № 53, ПТ-1749-004,	
Q	Лиссабон (Parque da Saúde de Lisboa,	20
O	Av. do Brasil, nº 53, PT - 1749-004	
0	Lisboa)	4
0	Адрес электронной почты:	5
	dvps@infarmed.pt	
	Оана Арсенеску (Oana Arsenescu)	4
Румыния	Георгета Херта (Georgeta Herta)	https://www.anm.ro/
(Romania)	Тел.: +40 21.222.86.52, +40 21	
	260.01.58, +40 21 260.01.59	I <sub>c</sub>

	Факс: +40 21.222.86.83	\$
	Национальное агентство по	
	лекарственным средствам и	
	медицинскому оборудованию	
	Румынии	
	58, шоссе Николае Титулеску,	
	сектор 1, Бухарест (58, Sos. Nicolae Titulescu, sector 1, Bucharest)	Q
	Адрес электронной почты:	
	mdevice@anm.ro,	O'
	georgeta.herta@anm.ro	O
	JAZMР - Агентство по	m
	лекарственным препаратам и	
	медицинским изделиям	Ö
Словения	Республики Словения	
(Slovenija /		https://www.j azmp.si/en/medical-dev ices/vigilance-of- medical-devices/
Slovenia)	Любляна (Slovenčeva ulica 22, SI- 1000 Ljubljana) - тел.: +386 8 2000	medical-devices/
	500 Адрес электронной почты:	
	info@jazmp.si,	٥
	meddev.vigilance@jazmp.si	
	Дарина Каминска (Darina Kaminská)	•0
Словацкая	- тел.: +421 2 50701215,	
Республика	Государственный институт	0
(Slovenska	контроля лекарственных средств,	https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-
Republika) /	отдел медицинских изделий Кветна, 11, СК-825 08 Братислава	version?page_id=256
Словакия	(Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava)	
(Slovakia)	Адрес электронной почты:	Q
	darina.kaminska@sukl.sk	0
	Финское агентство лекарственных	<b>O</b>
	средств, подразделение	
	медицинского оборудования Фимса (Fimea)	T
Финляндия	Marrianyayayayaya 166 m/a 55 MH	
(Suomi /	00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ	https://www.valvira.fi/
Finland)	(Mannerheimintie 166, P.O. box 55,	2.
	FI-00034	
	FIMEA, FINLAND0, тел.: +358 29	3
	522 3602	18
	5	
		A N
	5	3
	0'	
-	35	
2		<u>OT</u>
	-2	.0
20		<b>N</b>
2		
0		,0
0		
Mhendody	FIMEA, FINLAND0, тел.: +358 29 522 3602	Man Solven and Solven
9		5
5		
	13	3
	_	

Страна	Контактная информация	Веб-сайт	
Страна	Адрес электронной почты:	Beo-can t	
	meddev.vigilance@fimea.fi,		
	registry@fimea.fi		
	Государственное фармацевтическое управление	77	
	Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского		
Швеция	оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26,		
(Sverige /	SE-751 03 Uppsala), - тел.: +46 18 174600	https://www.lakemedelsverket.se/sv	
Sweden)	Адрес электронной почты:		
	meddev.central@lakemedelsverket.se	O'	
	Директива об активных имплантируемых		
(9)	медицинских устройствах (AIMDD),	0	
	медицинских устроиствах (АППОО), Медицинские изделия для диагностики in vitro		
	(IVDMD) в рамках Директивы о медицинских	(0)	
	изделиях (MDD) - Раймонд Людвигсен		
	(Raymond Ludvigsen) / Бьорн Кристиан Берге		
Норвегия	(Bjørn Kristian Berge)	CO <sup>2</sup>	
(Norway /	Норвежское агентство по лекарственным	https://legemiddelverket.no/English	
Norge)	средствам		
	средствам	0	
	П/я 6167, Эттерстад, H-0602 Осло (Postboks 6167	0)	
	Etterstad, N-0602 Oslo), тел.: +47 22 89 77 00		
	Адрес электронной почты: meddev-	6-	
	no@legemiddelverket.no	C	
	Хаукур Эггертссон (Haukur Eggertsson) - тел.:	0	
	+354 520 2100, факс: +354 561 2170 Исландское	49	
Исландия	агентство по лекарственным средствам		
(Iceland /	Винландслейд, 14, ИС-113 Рейкьявик	https://www.lyfjastofnun.is/	
Island)	(Vínlandsleið 14, IS-113 Reykjavík)		
	Адрес электронной почты:	O	
	Haukur.Eggertsson@lyfjastofnun.is	(30)	
	Мартин Штрикер (Martin Stricker), тел.: +423	7	
	236 73 36		
	Бюро общественного здравоохранения	https://www.llv.li/inhalt/1908/amtsstellen/amt-	
(Liechtenstein)	Ойлештрассе, 51, п/я 684, ФЛ-9490 Вадуц	fur-gesundheit	
	(Äulestrasse 51, Postfach 684, FL - 9490 Vaduz)		
	Адрес электронной почты: medical.devices@llv.li		
	Министерство здравоохранения, Турецкое		
	агентство по лекарственным средствам и		
	медицинскому оборудованию		
	Вице-президент Инспекции, Отдел надзора за		
Турция	медицинским оборудованием		
(Turkey)	Махалле Сёгютёзю, 2176, ул. № 5, п/я 06520,	Y	
(2000)	Чанкая, Анкара/ТУРЦИЯ (Söğütözü Mahallesi	O O	
	2176, Sokak No: 5 P.K. 06520		
	Çankaya Ankara/TURKEY)		
	Адрес электронной почты:		
	meddev.vigilance@titck.gov.tr		

## Встроенное программное обеспечение

Выпущенная версия встроенного программного обеспечения: V1.01.

## 1. Описание Программного обеспечения

Наименование ПО	Программное обеспечение Аппарата рентгеновского стоматологического
Аппаратная платформа	STM32F030C8T6 Микроконтроллер: •Ядро: ARM @ 32-bit CortexTW-M0 CPU, с частотой до 48 МГц
(Главная плата управления)	-Память
	-16-64 КБ флэш-памяти
	4 - 8 КБ статической оперативной памяти (SRAM) с аппаратной проверкой четности
	· Расчетный блок CRC
	· Сброс и управление питанием - Диапазон напряжений: 2.4B - 3.6B
	-Сброс при включении/выключении питания (POR/PDR)-Режимы низкого энергопотребления: Сон, Стоп, Ожидание
	Управление синхронизацией
	- кварцевый генератор 4-32 МГц
	-32 кГц генератор для модуля часов реального времени с калибровкой
	- Внутренний RC-генератор 8 МГц е опцией x6 ФАПЧ
	Внутренний RC-генератор 40 кГц
	·До 55 быстрых входов/выходов
	<ul> <li>Все могут быть сопоставлены с векторами внешнего прерыванияД</li> <li>36 входов/выходов с погрешностью 5В</li> </ul>
мация получена	5-канальный контроллер прямого доступа к памяти (контроллер DMA
	1x12-битный, 1.0us аналого-цифровой преобразователь (до 16 каналов
	-Диапазон преобразования: от 0 до 3,6 В, аналоговое питание от 2,4 до
	макс. 3,6 В
	-1 16-битный 7-канальный усовершенствованный управляющий
	таймер для 6-канального выходного ШИМ-сигнала с генерацией времени простоя и функцией аварийной остановки. 1 16-битный таймер с
	возможностью подключения до 4 микросхем/ОС, который можно
	использовать для декодирования ИК-управления. 1 16-битный таймер с 2
	микросхемами/ОС, 1 ОСN, генерацией времени простоя и аварийной остановкой. 2 16-битных таймера, каждый с микросхемами/ОС и ОСN,
	генерацией времени простоя, аварийной остановкой и затвором модулятора
	для ИК-управления.
	-1 16-битный таймер с 1 микросхемой/ОС
	-1 16-битный базовый таймер
	-1 10-онтный одзовый таймер

	-Таймер SysTick: 24-битный обратный счетчик
	Календарь реального времени с будильником и периодическим
	выходом из состояния остановки/ожидания
	·Интерфейсы связи
	-До двух интерфейсов ПК: один поддерживает Fast Mode Plus (1
	Мбит/с) и нагрузку 20 мА
	- До двух универсальных синхронно-асинхронных
	приёмопередатчиков с поддержкой ведущего синхронного протокола
	последовательной связи и управления модемом; один с автоматическим определением скорости передачи данных
	- До двух синхронных протоколов последовательной связи (18
	Мбит/с), от 4 до 16 программируемых битовых кадров
	Последовательная проводная отладка (SWD)
Язык программиро-	С Язык
вания	.0
Операционная	
TORONO CONTRACTOR OF CONTRACTOR	

#### 2. Описание процесса работы программного обеспечения

#### Действия программного обеспечения главной платы управления

- 2.1: Самотестирование при включении: после включения платы управления она инициализируется и выполняет самотестирование. Инициализация включает в себя инициализацию ввода-вывода, инициализацию сенсорного экрана, инициализацию таймера и отправку накопленного значения счетчика экспозиций. Затем он обнаруживает сигнал обратной связи КВ, сигнал обратной связи тока накала и сигнал обратной связи мА. Если значение выборки АЦП является ошибочным, появляется сообщение об ошибке. Если все в порядке, он проверяет, нажата ли кнопка экспозиции; если да, выдается сообщение об ошибке, и после сообщения об ошибке возвращается в режим ожидания.
- 2.2: Воздействие: программа экспозиции непрерывно запрашивает порт ввода-вывода кнопки экспозиции в режиме ожидания, при этом допустимым является низкий уровень. При нажатии кнопки экспозиции запускается программа самотестирования, программа считывания данных с панели клавиш, программа предварительного нагрева нити накала, программа высоковольтного патруля, программа раннего оповещения и программа обратного отсчета. По окончании обратного отсчета программа облучения завершается и аппарат возвращается в режим ожидания.

# Производитель: "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd.")

Адрес производственной площадки и места регистрации:

Строение 2, № 1, Чуансинь И Роуд, пос. Танцзявань, г. Чжухай, провинция Гуандун, КНР (Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road, Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China)

Тел.: +86-756-3881018

Факс: +86-756-3881028

Адрес сайта: http://www.siger.cn

Эл. почта: info@siger.cn Почтовый индекс: 519000 Документ №: SG-SIR-RD- Версия: А/0

144

Дата выпуска: октябрь 2022 г.

30

144

Версия ПО:

V1.01

Уполномоченный представитель в ЕС (EU): «Шанхай Интернациональ Холдинг Корп. ГмбХ (Европа)» (Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe))

Адрес: Айффештрассе, 80, 20537 Гамбург, Германия (Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany)

Тел.: +49-40-2513175

Факс: +49-40-255726

Эл. почта: shholding@hotmail.com

Уполномоченный представитель в РФ- ООО «Стомарт», 117420, г. Москва, ул. Наметкина, д.14, корпус 1, помещение I K39,58, info@ stomart.ru, тел +7 (495) 646-0156

## Руководство по эксплуатации

#### Наименование изделия:

#### Модель Le Ray W, в составе:

- 1. Головка трубки в сборе (Tube head assembly) 1шт.
- 2. Пульт управления (Control box) 1шт.
- 3. Телескопический кронштейн (Telescopic arm) 1шт.
- 4. Поперечный кронштейн (Cross arm) 1шт.
- 5. Панель управления (Control Panel) 1шт.
- 6. Держатель панели управления (Control panel holder) 1шт.
- 7. Руководство по эксплуатации (Manual) 1 шт.

#### Модель Le Ray M, в составе:

- 1. Головка трубки в сборе (Tube head assembly) 1шт.
- 2. Пульт управления (Control box) 1шт.
- 3. Поперечный кронштейн (Cross arm) 1шт.
- 4. Панель управления (Control Panel) 1шт.
- 5. Колонна (Column) 1шт.
- 6. Сиденье (Seat) 1шт.
- 7. Руководство по эксплуатации (Manual) 1шт.

Производства: "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd."), Строение 2, № 1, Чуансинь И Роуд, пос. Танцзявань, г. Чжухай, провинция Гуандун, КНР (Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road, Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China)

#### Введение

Пожалуйста, внимательно прочитайте данное руководство перед использованием устройства и сохраните его для дальнейшего использования. Необходимо строго следовать эксплуатационному регламенту для надлежащего использования и обслуживания устройства.

ОПЕРАТОР или ОТВЕТСТВЕННАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ должны изучить настоящее руководство для обучения или получения знаний, необходимых для использования аппарата.

Пункты, обозначенные «Внимание!» или «Предупреждение», следует внимательно прочитать и тщательно выполнять во избежание травмирования операторов и пациентов или повреждения устройства.

Если при использовании устройства возникнет неисправность, своевременно свяжитесь с местным дилером или компанией.

## Содержание

Раздел 1. Описание устройства	1
1.1. Обзор устройства	(7)
1.2. Структура	1
1.3. Принцип действия	2
1.4. Предусмотренное применение	2
1.5. Технические параметры	3
1.5.1. Паспортная табличка	3
1.5.2. Технические параметры аппарата	3
1.5.2. Технические параметры аппарата	м зиолом 4
1.6. Противопоказания	м анодом
1.7. Меры предосторожности, предупреждения и рекомендации	6
Раздел 2. Инструкция по эксплуатации аппарата	8
Раздел 2. Инструкция по эксплуатации аппарата	
2.1. Описание панели управления и кнопок управления	
2.1.1. Изображение панели управления	
2.1.2. Описание кнопок и символов	
2.2. Установка и отображение параметров	10
2.2.1. Включение аппарата	10
2.2.2. Установка функций	10
2.2.3. Настройка системы	10
2.3. Меры предосторожности	
2.4. Расположение пленки для рентгеновского снимка зуба	
2.5. Работа кнопки экспозиции	16
2.6. Защитная функция	16
2.7. Уровень экспозиции	16
2.8. Встроенное программное обеспечение	19
Раздел 3. Монтаж, ввод в эксплуатацию и техническое обслужива	ние Аппарата стоматологического
рентгеновского	
3.1. Условия монтажа	20
3.2. Способ монтажа аппарата	22
3.2.1. Монтаж Аппарата стоматологического рентгеновского, модель	Le Ray W (с настенным креплением)
	22
3.2.2. Способ ввода аппарата в эксплуатацию	22
3.2.3. Монтаж Аппарата стоматологического рентгеновского, модель	Le Ray M (с напольным креплением)
3.3. Электрическая схема	29
3.4. Техническое обслуживание аппарата	29
3.5. Условия для нормального функционирования, транспор	отировки и хранения Аппарата
стоматологического рентгеновского	
3.6. Утилизация отходов	
Раздел 4. Поиск и устранение общих неисправностей и других проблем .	
4.1. Анализ общих неисправностей и техническое обслуживание	
4.2. Замена патрона предохранителя	
4.3. Срок службы аппарата	31
4.4. Графические изображения и условные обозначения, используемь	ие пля аппарата 31
4.5. Список для проверки комплектации	32
Раздел 5. Электромагнитная совместимость	32
таздел Э. Электромагнитная совместимость	

## Раздел 1. Описание устройства

#### 1.1. Обзор устройства

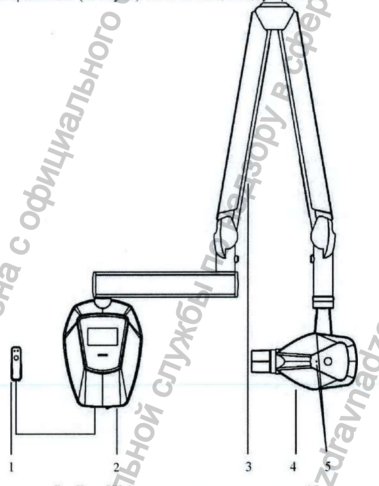
Название устройства: Аппарат стоматологический рентгеновский. Модели: Le Ray W, Le Ray M.

#### 1.2. Структура

Диагностическая стоматологическая рентгеновская система фиксируется в одном месте на постоянной основе для генерации рентгеновских лучей и управления ими. Она регистрирует распределение поглощения рентгеновских лучей, используемых для общих, плановых стоматологических рентгенографических исследований, включающих диагностику и лечение (например, хирургическое или интервенционное) заболеваний зубов, челюсти и структур полости рта. Датчик помещают во рту пациента с целью детальной визуализации ограниченного участка.

В состав Аппарата стоматологического рентгеновского входят: рентгеновская трубка (X-ray tube) в сборе, пульт управления (Control box)) и рама (Frame).

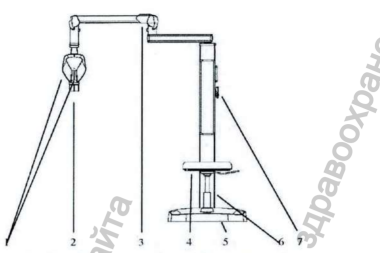
В зависимости от конструкции и способа установки устройство бывает с настенным креплением (Le Ray W) и с напольным креплением (Le Ray M). Ниже см. общий вид устройства:



Le Ray W (с настенным креплением)

Название основных компонентов

1	Ручка управления (Control handle)	3	Рама (Frame)
2	Пульт управления (Control box)	4	Трубка рентгеновская (X-ray tube) в сборе
5	Объект фокусировки (Focus)		3



Le Ray M (с напольным креплением)

Название основных компонентов

1	Объект фокусировки (Focus)	5	Пульт управления (Control box) (внутри кожуха)
2	Трубка рентгеновская (X-ray tube) в сборе	6	Колонна (Column)
3	Рама (Frame)	7	Ручка управления (Control handle)
4	Сиденье (Seat)		

#### 1.3. Принцип действия

Аппарат стоматологический рентгеновский представляет собой устройство с питанием переменного тока, произведенное по традиционной технологии; новые технологии не применялись.

Диагностическая стоматологическая рентгеновская система фиксируется в одном месте на постоянной основе для генерации рентгеновских лучей и управления ими. Она регистрирует распределение поглощения рентгеновских лучей, используемых для общих, плановых стоматологических рентгенографических исследований, включающих диагностику и лечение (например, хирургическое или интервенционное) заболеваний зубов, челюсти и структур полости рта. Датчик помещают во рту пациента с целью детальной визуализации ограниченного участка.

#### 1.4. Назначение/Предусмотренное применение

Используется для рентгеновской фотосъемки зубов и взаимодействует с внутриротовым приемником изображений для получения изображений для клинической диагностики. Это ограничено стоматологической клиникой или клинической стоматологической больницей для постановки диагноза, ограничено стоматологом.

#### Условия медицинского применения

Используется для получения рентгеновских снимков зубов.

#### Побочное действие

Воздействие радиации, низкий уровень лучевой экспозиции

## Целевая группа пациентов

- а) Категория: взрослые
- в) Возраст: старше 18 лет

#### Клиническая польза

Аппарат стоматологический рентгеновский используется для съемки зубов в рентгеновских лучах. Он снабжен получателем изображений, располагаемым в ротовой полости, для съемки зубов с целью клинической диагностики. С его помощью выполняется неинвазивное, безболезненное для пациентов исследование состояния зубов; аппарат позволяет стоматологам диагностировать, лечить и оценивать текущие стоматологические нарушения, а пациентам - получать целенаправленное лечение.

#### Предполагаемый пользователь

Аппарат должен использоваться обученными квалифицированными стоматологами или зубными техниками.

Информация о пользователе:

а) Образование

Возраст не младше 18 лет - опыт интенсивного чтения 9 лет (школа).

в) Знания

Чтение и понимание «европеизированных арабских цифр», написанных шрифтом Arial.

Перед использованием аппарата необходимо ознакомиться с настоящим руководством.

с) Понимание иностранных языков

Понимание руководства по эксплуатации, написанного на английском языке, а также указаний на английском языке, отображаемых на сенсорном экране.

допустимые нарушения

Небольшое ухудшение зрения при чтении или острота зрения с максимальной коррекцией до MAR 0,5 (6/19 или 20/63) или выше.

е) Опыт работы:

Полный курс обучения работы с Аппаратом стоматологическим рентгеновским, проведенный компанией "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd."). Опыт работы с аналогичными медицинскими устройствами.

#### 1.5. Технические параметры

РЕНТГЕНОВСКИЙ АППАРАТ для ВЫПОЛНЕНИЯ СТОМАТОЛОГИЧЕСКИХ РЕНТГЕНОВСКИХ СНИМКОВ В ПОЛОСТИ РТА (SIRAY, SIRAY PLUS) - МЭК 60601-2-65:2012+A1:2017+A2+2021. ТРУБКА РЕНТГЕНОВСКАЯ (X-RAY TUBE) В СБОРЕ (GT-G-01), МЭК 60601-2-28: 2017.

#### 1.5.1. Паспортная табличка

Паспортная табличка для Le Ray W (крепится на пульте управления).

Паспортная табличка для Le Ray M (крепится позади колонны).

Паспортная табличка для рентгеновской трубки в сборе (крепится на рентгеновской трубке в сборе).

Паспортная табличка для ограничителя луча (крепится внутри ограничителя луча).

## 1.5.2. Технические параметры аппарата

Таблица технических параметров аппарата:

Класс безопасности	I	Напряжение трубки (отклонение в пределах ±10 %)	70 кВ
Класс защиты	Рабочая часть типа В. Рабочей частью является сиденье.	Ток трубки (отклонение в пределах ±20 %)	2 mA
Режим работы аппарата	Переменная нагрузка - бесперебойная эксплуатация	Цикл нагрузки	1/30 (время облучения / время интервала)
Способ дезинфекции	См. п. 3.4	Полная фильтрация рентгеновской трубки в сборе	≥2 мм Al (70 кВ)
Степень защиты от проникновения воды и твердых частиц	IP20	Встроенный фильтр рентгеновской трубки	≥1 mm Al (70 κB)

Сетевой адаптер	Однофазный, 230 В перем. тока	Дополнительная фильтрация	1 мм АІ (70 кВ)
Патрон главного предохранителя	F4 AL / 250 В перем. тока ø 5x20	Слой половинного ослабления	≥2,5 мм А1 (70 кВ)
Входная мощность	200 BA	Потеря излучения	Менее 0,25 мГр/ч на расстоянии 1 м
Частота сети	50/60 Гц	Диапазон регулировки времени нагрузки (отклонение в пределах ± (10 % + 1 мс))	0,040 ~ 2,00 с, число выбирают в соответствии с системой счисления R'10.
Фокусное пятно луча	0,4 мм	Расстояние от фокусного пятна до кожи (отклонение в пределах 0~5%)	≥200 мм
Угол анода	12,5°	Размер поля рентгеновского излучения на конце ограничителя луча	$\emptyset$ 55 мм (текущий размер A должен составлять: 50 мм ≤ A ≤60 мм)
Максимально доступное напряжение трубки: 2 мА	70 кВ	Номинальная электрическая мощность	0,14 кВт (70 кВ, 2 мА, 0,1 с)
Максимальная выходная электрическая мощность	140 Вт (70 кВ, 2 мА)	Максимальный доступный ток трубки: 70 кВ	2 мА
Сочетание факторов предельной нагрузки	70 кВ, 2 мА, 2 с	Частота генератора высокого напряжения	20 кГц
Максимальные расцепители тока питающей сети	10 A	000	

## **А** Внимание!

Используйте только пакет проводов, предоставленный производителем, чтобы избежать непреднамеренного радиационного риска.

## 1.5.3. Технические параметры рентгеновской трубки с фиксированным анодом

	Devices Co., Ltd.)
л анода	12,5°
ственная фильтрация	1 mm Al
ксимальный ток накала	3,0 A
ccı	

## Диаграммы максимальных уровней

(диаграммы абсолютных максимальных уровней)

Постоянное напряжение высоковольтного генератора



## Характеристики излучения и накала



На этом графике указаны типичные характеристики.

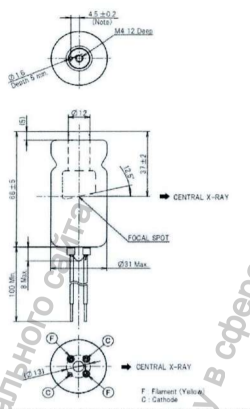
50 kV	50 κB
Ef	Напряжение накала (Ef)



4300 J	4300 Дж	
100W	100 BT	
COOLING	ОХЛАЖДЕНИЕ	
HEATING	НАГРЕВ	

Габаритный чертеж

Единица измерения: мм



Примечание: размеры от хвостовика анода до крепежного отверстия.

$4.5 \pm 0.2$ (Note)	4,5 ± 0,2 (Примечание)	
M4 12 Deep	М4 12 Глубина	
Ø 1.6 Depth 5 min.	Ø 1,6 Глубина 5 мин.	
CENTRAL X-RAY	ЦЕНТРАЛЬНЫЙ РЕНТГЕНОВСКИЙ ЛУЧ	
FOCAL SPOT	ФОКУСНОЕ ПЯТНО	
Ø31 Max.	Ø 31 макс.	
100 Min.	100 мин:	
F: Filament (Yellow)	F: Накал (желтый)	
C: Cathode	С: Катод	

#### 1.6. Противопоказания

Рентгеновское излучение противопоказано беременным женщинам и детям. Рентгеновское облучение строго запрещено пациентам и пользователям с кардиостимуляторами и другими имплантированными электронными устройствами.

#### 1.7. Меры предосторожности, предупреждения и рекомендации

#### Меры предосторожности

При использовании аппарата обязательно соблюдайте основные меры предосторожности, указанные ниже, чтобы снизить риск повреждения оборудования, возгорания, поражения электрическим током, травм и других опасностей:

- \* Следуйте всем предупреждениям и инструкциям, указанным на корпусе аппарата и в тексте сопроводительного документа. Если рабочие инструкции противоречат указаниям по безопасности, в первую очередь следуйте этим указаниям; возможно, вы неправильно истолковали рабочие инструкции. Если вы не можете разрешить противоречие, обратитесь за помощью к техническому специалисту.
- Не забывайте отключать аппарат от сети перед техническим обслуживанием и очисткой.
- \* Не размещайте аппарат на неровном полу, на тележках или стеллажах, поскольку аппарат может упасть и нанести ущерб.
  - Не размещайте аппарат рядом с радиаторами или обогревателями.
  - Не допускается использование аппарата в присутствии горючего анестезирующего газа, смешанного с воздухом, или горючего анестезирующего газа, смешанного с кислородом или оксидом азота.

- \* Использование предметов или принадлежностей, не являющихся частью данного или другого диагностического рентгеновского устройства, может привести к неблагоприятным последствиям.
- \* Запрещается ставить и вешать тяжелые предметы на аппарат.
- \* Запрещается использовать кабели, не соответствующие требованиям к аппарату. В противном случае его эффективность снижается; кроме того, может возникнуть пожар или поражение электрическим током.
- \* Запрещается вставлять в аппарат посторонние предметы через отверстия в корпусе или кожухе. Они могут коснуться мест с опасным напряжением, что может привести к возгоранию или поражению электрическим током. Запрещается проливать жидкость на аппарат.
- \* Во избежание риска поражения электрическим током не разбирайте аппарат без предварительного разрешения. Если требуется ремонт аппарата, обратитесь к техническому специалисту.
- При открытии или снятии корпуса возможен контакт с компонентами, находящимися под опасным напряжением, или другие опасности. Неправильная сборка может привести к поражению электрическим током при последующем использовании аппарата.
- \* В следующих случаях отключите главный выключатель питания и обратитесь за помощью к техническому специалисту:
  - (1) Любая часть силового кабеля, вилка или соединительный кабель повреждены или изношены.
  - (2) Неизвестная жидкость попала внутрь аппарата или на электрический контур аппарата.
  - (3) Эффективность функционирования аппарата внезапно значительно меняется.
- Регулируйте только те элементы управления, которые упомянуты в рабочих инструкциях. Неправильная регулировка других элементов управления может вызвать повреждение аппарата.
- Не допускайте пользования аппаратом во время грозы. Гроза может стать причиной удара молнией.
   При возможности отключайте аппарат от сети во время грозы.
- Запрещается пользоваться поврежденной или незакрепленной вилкой. Ненадежное соединение вилки может вызвать поражение электрическим током или появление искр и, как следствие, к возгоранию.
- \* Необходимо использовать заземленные вилки и розетки. Ненадлежащее заземление может привести к поражению электрическим током или повреждению аппарата.
- Если из аппарата вытекает маслянистая жидкость, немедленно прекратите его использование и обратитесь к производителю.
- \* Напоминаем пользователям, что функционирование и использование аппарата необходимо ограничить в соответствии с местным законодательством о радиологической защите.

⚠ Внимание! Если пациенту установлен кардиостимулятор или слуховой аппарат, необходимо учитывать возможное влияние Аппарата стоматологического рентгеновского на данные приборы.

▲ Внимание! Разрешается эксплуатировать аппарат только авторизованным и обученным лицам. Производитель не несет ответственности за неправильную эксплуатацию, небрежное обращение или невозможность использовать аппарат.

▲ Внимание! После завершения сеансов, по окончании рабочего дня аппарат необходимо отключить от сети

⚠ Внимание! Во время рентгеновской съемки зубов и экспозиции в помещении всегда должен присутствовать медицинский работник, чтобы контролировать процесс.

⚠ Внимание! Запрещается вносить изменения в аппарат.

⚠ Внимание! Не заменяйте компоненты установки (за исключением предохранителей) без разрешения, чтобы избежать неприемлемых рисков.

М Внимание! Запрещается использовать установку в СРЕДЕ С ВЫСОКИМ СОДЕРЖАНИЕМ КИСЛОРОДА.

## • Примечания к руководству по эксплуатации

В примечаниях содержится информация обо всех дополнительных компонентах Аппарата стоматологического рентгеновского, модели Le Ray W и Le Ray M, поэтому некоторая информация может быть неприменима к вашему аппарату.

В руководстве представлена информация по эксплуатации и техническому обслуживанию Аппарата стоматологического рентгеновского. Вся предоставленная информация является действительной до момента публикации настоящего руководства. Компания оставляет за собой право изменять характеристики или конструкцию аппарата в любое время без предварительного уведомления пользователя.

Запрещается изменять, распространять, переиздавать или продавать в любой форме и любыми средствами (например, электронными, механическими или графическими) настоящее руководство без предварительного письменного разрешения нашей компании.

Hama компания оставляет за собой право интерпретировать и изменять всю информацию в настоящем документе.

Просим связаться с производителем и местным компетентным органом в случае каких-либо серьезных происшествий, связанных с концентратором кислорода.

- (1) Соблюдайте условия, описанные в настоящем руководстве.
- (2) Эксплуатация аппарата должна производиться строго в соответствии с настоящим руководством.
- (3) Силовой кабель аппарата должен быть трехжильным, сечением 1 мм2 или более.
- (4) При необходимости замените силовой кабель на кабель достаточной мощности (для модели Le Rav M).
- (5) Монтаж аппарата должен выполняться в соответствии с требованиями.
- (6) Любые действия по техническому обслуживанию, модификации или исправлениям, связанные с доступом внутрь аппарата, должны выполняться инженером нашей компании.
- (7) Рентгеновская трубка в сборе накапливает тепло во время длительной работы или нескольких сеансов подряд. Следите затем, чтобы рентгеновская трубка в сборе оставалась открытой.
- (8) Любые принадлежности и использованное оборудование подлежат замене нашей компанией; в противном случае это повлияет на эффективность и безопасность Аппарата стоматологического рентгеновского. См. перечень компонентов в упаковочной ведомости.

## Раздел 2. Инструкция по эксплуатации аппарата

⚠ Внимание! Прежде чем приступить к работе в соответствии с содержанием данного раздела, убедитесь, что монтаж и ввод в эксплуатацию выполнены надлежащим образом, в соответствии с руководством по монтажу и техническому обслуживанию аппарата.

#### 2.1. Описание панели управления и кнопок управления

## 2.1.1. Изображение панели управления



Le Ray W



Le Ray M

### 2.1.2. Описание кнопок и символов

Значок	Название	Функция
	Кнопка экспозиции (Exposure buttor	При нажатии кнопки экспозиции начинается процесс подготовки к сеансу и отображается обратный отсчет (5 секунд). Если нажать и удерживать кнопку экспозиции в процессе обратного отсчета, начнется сеанс, на экране

		отобразится интерфейс экспозиции, а зуммер издаст звуковой сигнал. По завершении сеанса экран вернется в режим ожидания, а звуковой сигнал прекратится.
M	Моляр верхней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
A	Клык верхней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
A	Передний зуб верхней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
A	Моляр нижней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
8	Клык нижней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
V	Передний зуб нижней челюсти	После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
i O i	Выбор размера пациента	Выберите большой/маленький размер. После выбора кнопки значок останется в выбранном положении
1	Увеличить	Регулирует время экспозиции. Нажмите и чтобы увеличить или уменьшить
-	Уменьшить	время экспозиции. Цифру времени нагрузки выбирают в соответствии с системой счисления R'10.
	Индикатор экспозиции	Если нажать и удерживать кнопку экспозиции в процессе сеанса, на экране отобразится интерфейс экспозиции; после завершения сеанса экран перейдет в режим ожидания.
$\triangle$	Предупреждение о радиационной опасности	Предупреждение об опасности ионизирующего излучения
$\triangle$	Предупреждение	Сигнал
A	Главная страница	Переход на главную страницу
(Q)	Настройка системы	Переход в режим настройки системы
<b>₩</b>	Общие настройки	Переход в режим общих настроек
007	Счетчик времени сеанса	Отображает время сеанса
4	Звук ВКЛ.	Звук ВКЛ.
N/	Выключить звук	Отключение звука
	Яркость	Установка яркости на 4 уровня
Z	Настройка параметров	Прокручивая вверх и вниз, выберите время экспозиции; также можно сбросить все параметры до заводских настроек.
		Выбор режима: можно выбрать непрямую фотостимулируемую люминофорную пластину (PSP) / пленку (Film) / цифровой датчик (Digital)
	Сброс системы	Выбор сброса системы позволит вернуть заводские настройки системы
	W	

#### 2.2. Установка и отображение параметров

#### 2.2.1. Включение аппарата

Убедившись в отсутствии проблем монтажа, включите сетевой выключатель. На экране отобразится режим ожидания после самопроверки:



Le Ray W



Le Ray M

## 2.2.2. Установка функций

#### 2.2.2.1. Выбор размера пациента

Выбор размера пациента: нажимайте значок для выбора большого или маленького размера; оставьте значок в выбранном положении.

## 2.2.2.2. Выбор значка (всего 6 значков)

Согласно требованиям съемки выберите соответствующий значок на сенсорном экране; значок останется в выбранном положении.

#### 2.2.2.3. Регулировка времени экспозиции

Отрегулируйте время экспозиции с помощью значков — и . На экране сразу отобразится соответствующее время экспозиции. Цифру времени нагрузки выбирают в соответствии с системой счисления R'10.

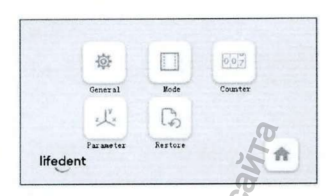
У стоматологических рентгенологических аппаратов для общей диагностики время экспозиции зависит от следующих факторов: состояние пациента, наличие сфотографированных зубов, настройка проникающей способности генератора.

#### 2.2.2.4. Экспозиция

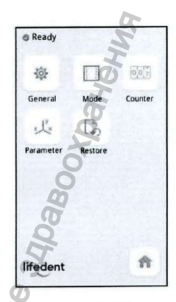
При нажатии кнопки экспозиции начинается процесс подготовки к сеансу и отображается обратный отсчет (30 секунд). При нажатии кнопки экспозиции и удерживать ее в процессе обратного отсчета, начнется сеанс, на экране отобразится интерфейс экспозиции, а зуммер издаст звуковой сигнал. По завершении сеанса экран вернется в режим ожидания, а звуковой сигнал прекратится.

## 2.2.3. Настройка системы

Нажмите значок настройки системы для перехода в интерфейс настроек. Здесь отображаются следующие функции: общие настройки, настройка режима, настройка безопасности, настройка параметров и сброс настроек. Нажмите значок главной страницы для возврата в интерфейс ожидания.



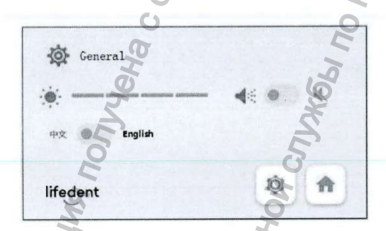
Le Ray W



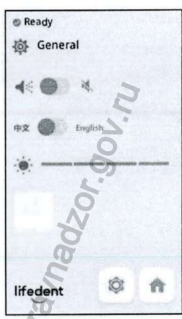
Le Ray M

#### 2.2.3.1. Общие настройки

Нажмите значок общих настроек для перехода в интерфейс общих настроек. Нажмите соответствующий значок выбора, чтобы выбрать звук кнопки ВКЛ/ВЫКЛ, китайский или английский язык, а также 4 уровня яркости. Оставьте соответствующие значки в выбранном положении. Нажмите значок настройки системы для перехода в интерфейс настройки. Нажмите кнопку главной страницы для возврата в интерфейс ожидания.



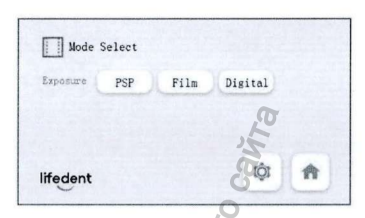
Le Ray W



Le Ray M

## 2.2.3.2. Настройка режима

Нажмите значок выбора режима для перехода в интерфейс. Нажмите соответствующую кнопку. чтобы выбрать непрямую фотостимулируемую люминофорную пластину (PSP) / пленку (Film) / цифровой датчик (Digital). Оставьте значок в выбранном положении. Нажмите значок настройки системы для перехода в интерфейс настройки. Нажмите кнопку главной страницы траницы для возврата в интерфейс ожидания.



Mode Selection

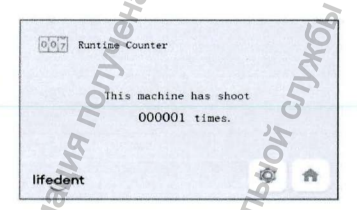
Exposure Mode

PSP Film Digital

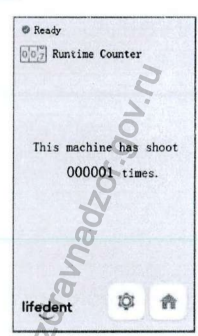
Le Ray M

Le Ray W

## 2.2.3.3. Счетчик времени сеанса

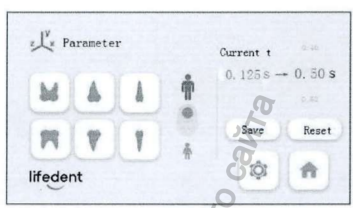


Le Ray W

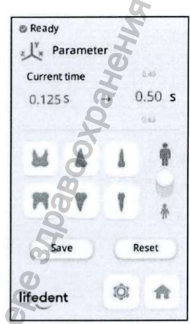


Le Ray M

## 2.2.3.4. Настройка параметров



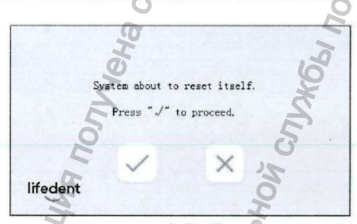
Le Ray W



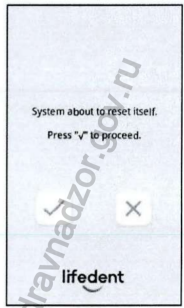
Le Ray M

#### 2.2.3.5. Сброс настроек

Нажмите значок сброса настроек системы для перехода в соответствующий интерфейс. Нажмите значок подтверждения для восстановления заводских настроек, затем нажмите значок для возврата в интерфейс настроек. При сбросе настроек системы показания счетчика накопленных экспозиций сохраняются.



Le Ray W



Le Ray M

#### 2.2.3.6. Защитная функция

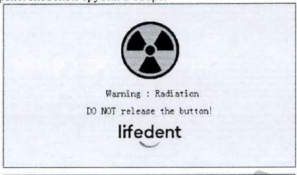
После завершения экспозиции Аппарат стоматологический рентгеновский находится в состоянии защитного естественного охлаждения, на панели отображается окошко с обратным отсчетом времени. Если в это время нажать кнопку экспозиции на пульте управления, Аппарат стоматологический рентгеновский не включится. После завершения охлаждения и восстановления последних заданных рабочих параметров аппарат готов выполнять новую задачу.

Если в процессе экспозиции возникла чрезвычайная ситуация, экспозицию можно остановить, отпустив кнопку экспозиции.

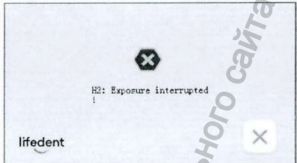
Появление кода ошибки: Н1 указывает на невозможность отжать кнопку экспозиции; Н2 указывает на

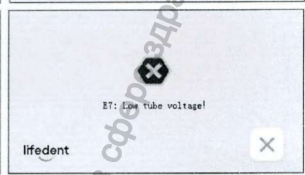
то, что экспозиция была прервана до истечения указанного времени; Н3 говорит о сильном нагревании

рентгеновской трубки в сборе.









Le Ray W







Le Ray M

#### 2.3. Меры предосторожности

Защита от излучения:

- (1) Если доза фотосенсибилизатора является достаточной, расстояние от фокусного пятна до кожи следует максимально увеличить. Во-первых, это уменьшит рентгеновское излучение на пациента, во-вторых, снизит искажение изображения. Кроме того, это позволит уменьшить влияние рассеянного излучения на приемник изображения.
- (2) Никакие другие посторонние лица (например, родители ребенка, другие пациенты и пр.) не допускаются в смотровую комнату во время сеанса.
- (3) Во время сеанса оператор должен работать на расстоянии 3 метров от рентгеновской трубки в сборе и не стоять на пути рентгеновского излучения. Оператор должен использовать защитное оборудование и носить защитную одежду. Если местный сектор здравоохранения предусматривает необходимость отдельного помещения для аппарата и соответствующих защитных средств, это требование необходимо выполнить в соответствии с положениями местного департамента здравоохранения.



(4) В случае непредвиденной чрезвычайной ситуации, например, когда аппарат включен в сеть или нажата кнопка экспозиции, начинает постоянно гореть индикатор экспозиции или раздается непрерывный звук зуммера, необходимо немедленно отключить аппарат, чтобы предотвратить излучение или повреждение аппарата.

(5) Метод определения дозы облучения при работе аппарата: при следующих параметрах работы установки (70 кВ, 2 мА, 2000 с, 20 раз) с номинальным напряжением рентгеновской трубки и максимальной энергией на входе, эквивалентной указанному 1 ч, на расстоянии 1 м от фокального пятна средняя мощность кермы в воздухе не превышает 1,0 мГр/ч на участке площадью 100 см2 (основной линейный размер не превышает 200 мм).

(6) Если оператор эксплуатирует аппарат за пределами защитного помещения на территории клиники, рекомендуется установить окно, непроницаемое для излучения, или видео- и аудиоаппаратуру, чтобы оператор мог видеть пациента и общаться с ним.

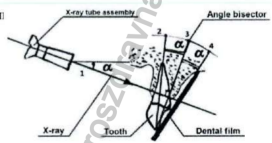
(7) Если оператор управляет аппаратом за пределами помещения клиники, рекомендуется установить внешнее блокировочное устройство с визуальной индикацией на интерфейсе внешнего блокировочного устройства, чтобы аппарат не испускала рентгеновское излучение, а также мог остановить испускание излучения. Интерфейс внешнего блокировочного устройства находится на ручке управления.

Безопасное применение:

Предупреждение: рентгеновскую пленку приобретают и используют профессиональные стоматологи по своему усмотрению. Используемая стоматологическая рентгеновская пленка должна соответствовать требованиям национальных стандартов и иметь сертификат соответствия медицинского изделия класса I.

#### 2.4. Расположение пленки для рентгеновского сним

В соответствии с фотографией положения зубов пациента разместите пленку соответствующим образом в полости рта и попросите пациента прижать ее указательным пальцем. Отрегулируйте ограничитель луча узла рентгеновской трубки таким образом, чтобы его торцевая поверхность оказалась на расстоянии примерно 10 мм от кожи, а его ось (т.е. рентгеновский луч) стала перпендикулярной биссектрисе угла между продольной осью зуба и пленкой, как показано на рис, справа:



X-ray tube assembly	Трубка рентгеновская (X-ray tube) в сборе
Angle bisector	Биссектриса угла
X-ray	Рентгеновский луч
Tooth	3y6
Dental film	Стоматологическая рентгеновская пленка

В следующей таблице приводится подробная информация о средних показателях углов наклона рентгеновских лучей для проецирования на зубы верхней и нижней челюсти в соответствии с заданным углом

зуба:

Расп	оложение зуба	Номер	Направление наклона рентгеновского луча	Угол наклона рентгеновской трубки
	Резец	1, 2	По направлению к концу	+42°
	Клык	3	По направлению к концу	+45°
чел юст ь	Премоляр и первый моляр	4, 5, 6	По направлению к концу	+30°
	Второй и третий моляры	7, 8	По направлению к концу	+28°
	Резец	1, 2	По направлению к началу	-15°
чел	Клык	3	По направлению к началу	-18-20°
	Премоляр и первый моляр	4, 5, 6	По направлению к началу	-10°
	Второй и третий моляры	7, 8	По направлению к началу	-5°

Номера и схема расположения зубов:

Верхняя челюсть	8	7	6	5	4	3	2	1	1	2	3	4	5	6	7	8
Верхняя челюсть	8	7	6	5	4	3	2	1	1	2	3	4	5	6	7	8

#### 2.5. Работа кнопки экспозиции

После выбора параметра в нижней части экрана загорается индикатор готовности к использованию (зеленый). Нажмите и удерживайте кнопку экспозиции на ручке управления, чтобы начать сеанс. При этом загорится индикатор экспозиции (желтый) и раздастся звук зуммера. После окончания экспозиции раздается звуковой сигнал, индикатор гаснет, звук зуммера прекращается. Только после этого можно отпустить кнопку экспозиции.

При возникновении чрезвычайной ситуации отпустите кнопку экспозиции, чтобы прервать сеанс.

## **Предупреждение:**

Перед началом сеанса проверьте правильность настроек параметров экспозиции на интерфейсе аппарата.

## **Внимание!**

Чтобы предотвратить непредвиденное облучение других частей тела пациента, аппарат необходимо оснастить ограничителем луча.

#### 2.6. Защитная функция

После завершения экспозиции Аппарат стоматологический рентгеновский находится в состоянии защитного естественного охлаждения, на панели отображается окошко с обратным отсчетом времени. Если в этот момент нажать кнопку экспозиции на ручке управления, Аппарат стоматологический рентгеновский не будет функционировать. После завершения охлаждения и восстановления последних заданных рабочих параметров аппарат готов выполнять новую задачу.

Если в процессе экспозиции возникла чрезвычайная ситуация, экспозицию можно остановить, отпустив кнопку экспозиции.

### 2.7. Уровень экспозиции

При первом включении Аппарата стоматологического рентгеновского (при первом использовании) на экране отображается уровень экспозиции. Цифру времени нагрузки выбирают в соответствии с системой счисления R'10.

Эти значения необходимо настроить в соответствии с фактической эксплуатацией.

Предупреждение:

Размеры тела пациента определяются по взрослому пациенту весом 80 кг. Расстояние между датчиком и фокусом источника излучения превышает 200 мм. Время экспозиции варьируется в зависимости от угла использования пациентом и рентгеновского луча, а доза увеличивается пропорционально квадрату расстояния.

## 2.8. Встроенное программное обеспечение

Выпущенная версия встроенного программного обеспечения: V1.01.

## 1. Описание Программного обеспечения

Программное обеспечение Аппарата рентгеновского стоматологического STM32F030C8T6 Микроконтроллер: Ядро: ARM @ 32-bit CortexTW-M0 CPU, с частотой до 48 МГц  -Память -16-64 КБ флэш-памяти  4 - 8 КБ статической оперативной памяти (SRAM) с аппаратной проверкой четности  - Расчетный блок CRC  - Сброс и управление питанием - Диапазон напряжений: 2.4В - 3.6В - Сброс при включении/выключении питания (POR/PDR)-Режимы пизкого энергопотребления: Сон, Стоп, Ожидание
Ядро: ARM @ 32-bit CortexTW-M0 CPU, с частотой до 48 МГц  ·Память  -16-64 КБ флэш-памяти  4 - 8 КБ статической оперативной памяти (SRAM) с аппаратной проверкой четности  · Расчетный блок CRC  · Сброс и управление питанием - Диапазон напряжений: 2.4В - 3.6В  -Сброс при включении/выключении питания (POR/PDR)-Режимы пизкого энергопотребления: Сон, Стоп, Ожидание
- Управление синхронизацией - кварцевый генератор 4-32 МГц -32 кГц генератор для модуля часов реального времени с калибровкой - Внутренний RC-генератор 8 МГц с опцией х6 ФАПЧ Внутренний RC-генератор 40 кГц - До 55 быстрых входов/выходов — Все могут быть сопоставлены с векторами внешнего прерыванияДо 6 входов/выходов с погрешностью 5В - 5-канальный контроллер прямого доступа к памяти (контроллер DMA) 1х12-битный, 1.0us аналого-цифровой преобразователь (до 16 каналов)
-Диапазон преобразования: от 0 до 3,6 В, аналоговое питание от 2,4 до акс. 3,6 В  'До 10 таймеров  -1 16-битный 7-канальный усовершенствованный управляющий аймер для 6-канального выходного ШИМ-сигнала с генерацией времени ростоя и функцией аварийной остановки. 1 16-битный таймер с озможностью подключения до 4 микросхем/ОС, который можно спользовать для декодирования ИК-управления. 1 16-битный таймер с 2 икросхемами/ОС, 1 ОСN, генерацией времени простоя и аварийной становкой. 2 16-битных таймера, каждый с микросхемами/ОС и ОСN, енерацией времени простоя, аварийной остановкой и затвором модулятора
р ci ci ci

	-Независимые и системные сторожевые таймеры
	-Таймер SysTick: 24-битный обратный счетчик
	Календарь реального времени с будильником и периодическим
	выходом из состояния остановки/ожидания
	·Интерфейсы связи
	-До двух интерфейсов ПК: один поддерживает Fast Mode Plus (1
	Мбит/с) и нагрузку 20 мА
	- До двух универсальных синхронно-асинхронных
	приёмопередатчиков с поддержкой ведущего синхронного протокола
	последовательной связи и управления модемом; один с автоматическим
	определением скорости передачи данных
	- До двух синхронных протоколов последовательной связи (18
	Мбит/с), от 4 до 16 программируемых битовых кадров
	·Последовательная проводная отладка (SWD)
Язык	С Язык
программиро- вания	8
Операционная система	

#### 2. Описание процесса работы программного обеспечения

#### Действия программного обеспечения главной платы управления

- 2.1: Самотестирование при включении: после включения платы управления она инициализируется и выполняет самотестирование. Инициализация включает в себя инициализацию ввода-вывода, инициализацию сенсорного экрана, инициализацию таймера и отправку накопленного значения счетчика экспозиций. Затем он обнаруживает сигнал обратной связи КВ, сигнал обратной связи тока накала и сигнал обратной связи мА. Если значение выборки АЦП является ошибочным, появляется сообщение об ошибке. Если все в порядке, он проверяет, нажата ли кнопка экспозиции; если да, выдается сообщение об ошибке, и после сообщения об ошибке возвращается в режим ожидания.
- 2.2: Воздействие: программа экспозиции непрерывно запрашивает порт ввода-вывода кнопки экспозиции в режиме ожидания, при этом допустимым является низкий уровень. При нажатии кнопки экспозиции запускается программа самотестирования, программа считывания данных с панели клавиш, программа предварительного нагрева нити накала, программа высоковольтного патруля, программа раннего оповещения и программа обратного отсчета. По окончании обратного отсчета программа облучения завершается и аппарат возвращается в режим ожидания.

## Раздел 3. Монтаж, ввод в эксплуатацию и техническое обслуживание Аппарата стоматологического рентгеновского

#### 3.1. Условия монтажа

Специалисты по монтажу и техническому обслуживанию должны удовлетворять следующим требованиям:

а) Образование

Возраст не младше 18 лет - опыт интенсивного чтения 9 лет (школа).

b) Знания

Перед использованием аппарата необходимо ознакомиться с настоящим руководством.

с) Понимание иностранных языков

Понимание руководства по эксплуатации, написанного на английском языке, а также указаний на английском языке, отображаемых на сенсорном экране.

d) Допустимые нарушения

Небольшое ухудшение зрения при чтении или острота зрения с максимальной коррекцией до MAR 0,5 (6/19 или 20/63) или выше.

е) Опыт работы:

Обучение в компании "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd.") или полный курс обучения работе со стоматологическим рентгеновским аппаратом. Наличие опыта монтажа и технической поддержки аналогичных медицинских устройств.

Для монтажа аппарата свяжитесь с производителем/дистрибьютором. Контактную информацию производителя см. на последней странице.

#### 

Включите питание, чтобы проверить корректность всех индикаторов и подсказок на панели управления.

Отрегулируйте коэффициент нагрузки до минимума (70 кВ, 2 мА, 0,04 с) для экспозиции. Проверьте корректность всех индикаций и подсказок на панели управления, а также правильность экспозиции аппарата. Разрешается эксплуатировать аппарат только в том случае, если все его функции в норме.

Аппарат должен быть размещен в чистом, сухом, проветриваемом и затененном месте. Оставьте достаточно места вокруг аппарата для проведения планового обслуживания.

Запрещается монтаж и эксплуатация аппарата в следующих местах:

- влажные, пыльные или плохо проветриваемые помещения, или места, подверженные воздействию прямых солнечных лучей;
- зоны, где часто наблюдается высокая температура или высокая влажность, например, места рядом с кондиционерами и обогревателями.

## ⚠ Предупреждение: Нарушение правил монтажа может привести к выходу аппарата из строя!

Определите место монтажа в соответствии с общей планировкой помещения клиники, освещением, удобством эксплуатации и другими конкретными обстоятельствами. Аппарат необходимо поместить в чистое, сухое, проветриваемое и прохладное помещение для обеспечения надлежащих условий эксплуатации.

Транспортировка аппарата к месту монтажа осуществляется способом, указанным на внешней упаковке.

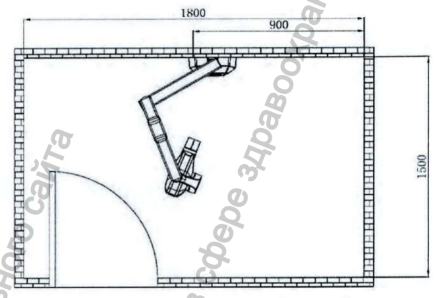
Снимите внешнюю упаковку аппарата, достаньте упаковочную ведомость, проверьте конфигурацию и принадлежности; убедитесь, что они находятся в хорошем состоянии. В случае сомнений необходимо своевременно связаться с производителем.

## 3.2. Способ монтажа аппарата

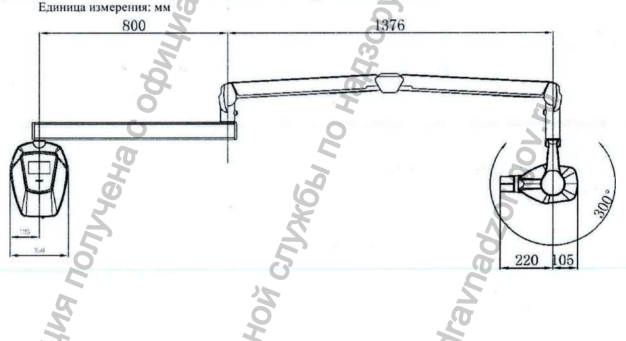
# 3.2.1. Монтаж Аппарата стоматологического рентгеновского, модель Le Ray W с настенным креплением)

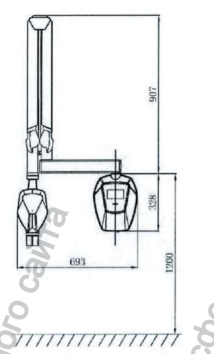
Размер рентгеновского кабинета: 1,8 м в длину; 1,5 м в ширину; 2,2 м в высоту.

Единица измерения: мм



На следующем рис. показаны размеры аппарата в разложенном состоянии. Он имеет безопасные размеры, поэтому детали аппарата не сталкиваются с окружающими предметами.





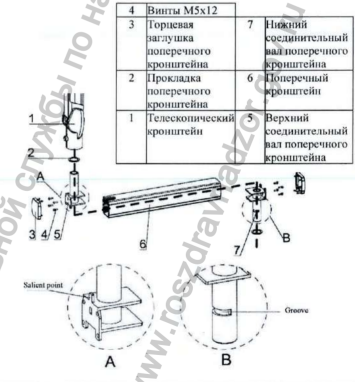
Размеры Аппарата стоматологического рентгеновского

Питание 230 В, с проводом заземления, диаметр провода не менее 1 мм2. Напряжение источника питания:  $230 \pm 10$  % В переменного тока; частота питания электросети: 50/60 Гц.

#### 3.2.1.1. Установка рамы

Разверните раму на прочной ровной стене. Закрепите на раме основной узел. Схему установки см. ниже:

Как показано на рис. жирной пунктирной линией, соберите поперечный кронштейн: с помощью резьбы прикрутите поочередно верхний соединительный вал поперечного кронштейна, корпус поперечного кронштейна и нижний соединительный вал поперечного кронштейна, а также прокладку поперечного кронштейна. Установите верхний соединительный вал и нижний соединительный вал на корпус поперечного кронштейна с помощью винта М5х12. Затем установите телескопический кронштейн на верхний соединительный вал поперечного кронштейна. В конце установите торцевую заглушку поперечного кронштейна.



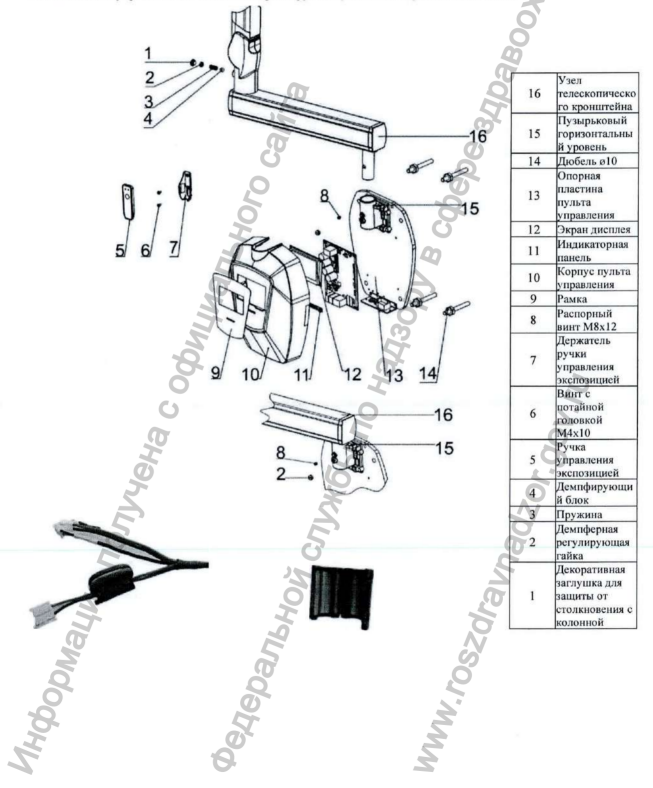
Salient point	Точка перегиба	
Groove	Паз	

## 3.2.1.2. Подсоединение ручки управления

Вставьте конец ручки управления в специально предназначенное для этого гнездо Аппарата стоматологического рентгеновского.

Установите узел телескопического кронштейна на фиксатор поперечного кронштейна и затяните ограничительные винты. Затем отдельно установите демпфирующий блок, пружину, демпферную регулирующую гайку и декоративную заглушку.

Два самых длинных провода телескопического кронштейна оберните дважды вокруг магнитного кольца и закрепите. Соедините вилку провода телескопического кронштейна с соответствующим разъемом на плате блока управления, надежно ее зафиксируйте и установите провод заземления.



#### 3.2.1.3. Монтаж рентгеновской трубки в сборе

Снимите заглушку переднего шарнира телескопического кронштейна. Вставьте кабель, соединенный с рентгеновской трубкой в сборе, телескопический кронштейн. Вставьте фланец изгибающего рычага рентгеновской трубки в сборе в соответствующее отверстие на переднем разъеме телескопического кронштейна. Установите и закрепите базовые детали, Подсоедините затяните винты. кабельную рентгеновской трубки в сборе к кабельной вилке телескопического кронштейна, зафиксируйте их и установите заглушку переднего шарнира телескопического кронштейна.

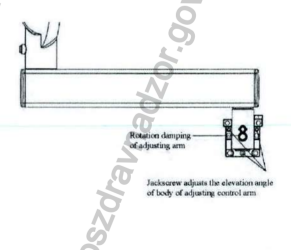


### 3.2.2. Способ ввода аппарата в эксплуатацию

## 3.2.2.1. Ввод в эксплуатацию поперечного кронштейна

Снимите лицевую крышку пульта управления и проверьте, находится ли воздушный пузырь в пузырьковом горизонтальном уровне в центре, на месте крепления поперечного кронштейна пульта управления. Если пузырек смещен от центра, ослабьте четыре винта М8х30, которые фиксируют крепление поперечного кронштейна, отрегулируйте три распорных винта М8х12 таким образом, чтобы пузырек в горизонтальном уровне оказался в центре. Затяните четыре винта М8х30.

Проверьте, может ли поперечный кронштейн оставаться в любом установленном положении при повороте сектора в горизонтальной плоскости. Если кронштейн не останавливается сразу после регулировки положения кронштейна его освобождения, отрегулируйте демпфирование крепления на месте поперечного кронштейна. Увеличивайте усилие по часовой стрелке и уменьшайте усилие против часовой стрелки до тех пор, пока поперечный кронштейн не будет оставаться в любом положении. После этого установите лицевую крышку пульта управления.



ь			
	Rotation damping of adjusting arm	Демпфирование вращения регулировочного рычага	
K	Jackscrew adjusts the elevation angle of body of adjusting control	Распорный винт регулирует угол подъема корпуса	
1	arm	регулируемого рычага управления	

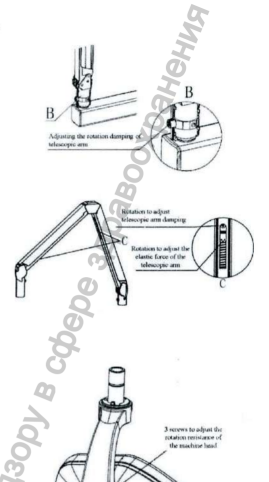
#### 3.2.2.2. Ввод в эксплуатацию телескопического кронштейна

Проверьте, может ли телескопический кронштейн оставаться в любом установленном положении при повороте сектора в горизонтальной плоскости. Если телескопический кронштейн не останавливается сразу после регулировки положения телескопического кронштейна, отрегулируйте демпфирование заднего шарнира телескопического кронштейна: увеличивайте усилие по часовой стрелке и уменьшайте усилие против часовой стрелки до тех пор, пока телескопический кронштейн не будет оставаться в любом установленном положении. После этого установите заглушку А заднего шарнира телескопического кронштейна.

Проверьте, может ли рентгеновская трубка в сборе оставаться в установленном положении. Если рентгеновская трубка в сборе не останавливается сразу после регулировки ее положения, снимите декоративную крышку, отрегулируйте демпфирование и гибкость телескопического кронштейна. Увеличивайте усилие по часовой стрелке и уменьшайте усилие против часовой стрелки до тех пор, пока рентгеновская трубка в сборе не будет останавливаться в любом установленном положении. Поставьте декоративную крышку на место.

# 3.2.2.3. Ввод в эксплуатацию рентгеновской трубки в сборе

Проверьте, достаточна ли сила изгибающего рычага рентгеновской трубки в сборе. Если она слишком велика или слишком мала, снимите крышку рычага и отрегулируйте демпфирование и силу упругости телескопического кронштейна до необходимой силы. Установите крышку рычага на место.



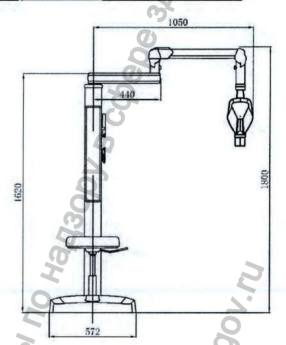
Adjusting the rotation damping of telescopic arm	Регулировка демпфирования вращения телескопического кронштейна
Rotation to adjust telescopic arm damping	Поверните, чтобы отрегулировать демпфирование телескопического кронштейна
Rotation to adjust the elastic force of the telescopic arm	Поверните, чтобы отрегулировать силы упругости телескопического кронштейна
3 screws to adjust the rotation resistance of the machine head	3 винта для регулировки сопротивления вращению головки аппарата

# 3.2.3. Монтаж Аппарата стоматологического рентгеновского, модель Le Ray M (с напольным креплением)

Размеры рентгеновского кабинета: длина 1,6 м, ширина 1,43 м, высота 2,2 м. Единица измерения: мм 900 1430

На рис. справа показаны размеры аппарата в разложенном состоянии. Он имеет безопасные размеры, поэтому детали аппарата не сталкиваются с окружающими предметами.

Единица измерения: мм



3.2.3.1. Способ монтажа

Закрепите на полу компоненты опорной пластины с помощью дюбеля ø10. Убедитесь в том, что пластина расположена горизонтально.

Проверьте, закреплена или нет главная панель управления, установленная на опорной пластине.

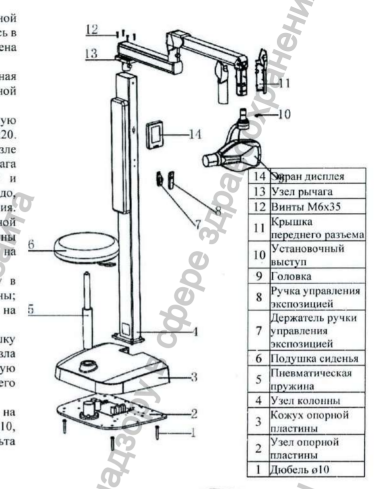
Установите колонну на опорную пластину с помощью 4-х винтов М10х20. Вставьте провод, расположенный в узле рычага, в узел колонны. Закрепите узел рычага на колонне с помощью винтов М6х40 и заведите все провода колонны в гнездо, соответствующее главной панели управления.

Экранирующая крышка печатной платы и крышка опорной пластины установлены соответствующим образом на опорной пластине.

Вставьте пневматическую пружину в отверстие для пневматической пружины; установите подушку сиденья на пневматическую пружину.

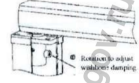
Соедините и закрепите заглушку рентгеновской трубки в сборе и заглушку узла корпуса рычага; закрепите установочную пластину и установите крышку переднего разъема.

Установите узел пульта управления на колонну с помощью 2-х винтов М4х10, подсоедините провод и кабель питания пульта управления.



## 3.2.3.2. Ввод в эксплуатацию демпфера поперечного кронштейна

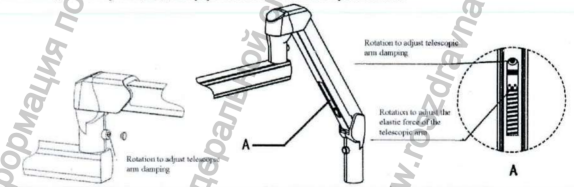
Структура аналогична тому, как показано на рис. справа. Используется метод ввода в эксплуатацию демпфера поперечного кронштейна Аппарата стоматологического рентгеновского с настенным креплением. См. пункт 3.2.2.1.



Rotation to adjust wishbone damping

Поверните, чтобы отрегулировать демпфирование поперечного кроиштейна

#### 3.2.3.3. Ввод в эксплуатацию демпфера телескопического кронштейна



Rotation to adjust telescopic arm damping	Поверните, чтобы отрегулировать демпфирование телескопического кронштейна
Rotation to adjust telescopic arm damping	Поверните, чтобы отрегулировать демпфирование телескопического кронштейна
Rotation to adjust the elastic force of the telescopic arm	Поверните, чтобы отрегулировать силы упругости телескопического кронштейна

Структура аналогична показанному ниже. Используется метод ввода в эксплуатацию демпфера телескопического кронштейна Аппарата стоматологического рентгеновского с настенным креплением. См. пункт 3.2.2.2.

#### 3.2.3.4. Ввод в эксплуатацию рентгеновской трубки в сборе

Используется метод ввода в эксплуатацию рентгеновской трубки в сборе Аппарата стоматологического рентгеновского с настенным креплением. См. пункт 3.2.2.3.

## **№** Внимание!

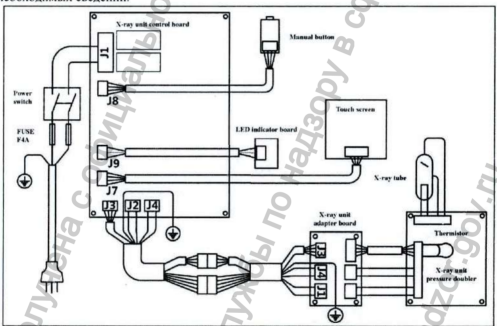
Не размещайте аппарат таким образом, чтобы затруднить его отключение.

Телескопический кронштейн не предназначен для подвешивания предметов.

М Предупреждение: После установки механической конструкции пользователь проверяет ее прочность.

#### 3.3. Электрическая схема

Любую операцию по техническому обслуживанию внутренних деталей аппарата должен выполнять квалифицированный инженер, который в ходе ремонта аппарата определит поврежденные детали с помощью Таблицы кодов неисправностей и заменит детали, предоставленные компанией. Обратитесь в отдел послепродажного обслуживания нашей компании для получения технических указаний. В ходе технического обслуживания вы можете обратиться в нашу компанию для получения электрической принципиальной схемы и других необходимых сведений.



Power switch	Переключатель питания
FUSE F4A	ПРЕДОХРАНИТЕЛЬ F4A
X-ray unit control board	Панель управления рентгеновского аппарата
Manual button	Кнопка ручного управления
LED indicator board	Панель светодиодной индикации
Touch screen	Сенсорный экран
X-ray tube	Рентгеновская трубка
X-ray unit adapter board	Плата адаптера рентгеновского аппарата
Thermistor	Терморезистор
X-ray unit pressure doubler	Удвоитель давления рентгеновского аппарата

## 3.4. Техническое обслуживание аппарата

Рентгеновская трубка в сборе не должна сильно вибрировать и ударяться об окружающие предметы во время использования.

Если предохранитель перегорел, замените его оригинальной моделью после устранения неполадок.

Сиденье и спинка не требуют специального ухода. Рекомендуется протирать их салфеткой при каждом сеансе.

Внешние компоненты аппарата (например, входной патрубок ограничителя луча), с которыми часто контактируют врачи, медсестры или пациенты, необходимо протирать 75 % спиртом один раз в день.

↑ Предупреждение: Перед очисткой поверхности Аппарата стоматологического рентгеновского отключите аппарат от сети.

↑ Предупреждение: Не используйте абразивные материалы или кислотосодержащие очищающие средства.

## ⚠ Предупреждение: Пользователь должен ежемесячно выполнять следующие типы проверки:

- осмотрите все видимые этикетки и проверьте, находятся ли они в хорошем состоянии;
- убедитесь, что кабель питания правильно подключен к розетке; осмотрите кабель на наличие повреждений. Замену поврежденного кабеля должны производить только уполномоченные технические специалисты;
- проверьте, горит ли визуальный индикатор экспозиции во время экспозиции;
- убедитесь, что зуммер издает звук во время экспозиции;
- проверьте, нужно ли удерживать нажатой кнопку экспозиции в течение сеанса экспозиции;
- если кнопка экспозиции отпущена преждевременно, проверьте, прекращена ли экспозиция;
- проверьте все функции панели управления в соответствии с разделами 2.2 и 2.3.

# 3.5. Условия для нормального функционирования, транспортировки и хранения Аппарата стоматологического рентгеновского

Нормальное функц	ционирование	Транспортировка и хранение				
Температура окружающей среды	+10 °C ~ +40 °C	Температура окружающей среды	-20 °C ~ +55 °C			
Относительная влажность	30 % ~ 75 %	Относительная влажность	≤93 %			
Атмосферное давление	70 кПа ~ 106 кПа	Атмосферное давление	50 кПа ~ 106 кПа			

#### 3.6. Утилизация отходов

Класс отходов А

Если аппарат слишком старый и даже после надлежащего технического обслуживания и ремонта не может соответствовать ожидаемым эксплуатационным характеристикам производителя, аппарат больше не следует эксплуатировать; его необходимо своевременно утилизировать. Необходимо соблюдать все положения законодательства, касающиеся утилизации отходов. В качестве отходов, опасных для окружающей среды, необходимо рассматривать, как минимум, модули источников рентгеновского излучения и компоненты электронных схем аппарата. Утилизируйте их в соответствии с местными нормами и регламентами или правилами больницы.

#### Раздел 4. Поиск и устранение общих неисправностей и других проблем

## 4.1. Анализ общих неисправностей и техническое обслуживание

Сообщения об ошибках делятся на две категории. Первая категория - «Ошибка применения» (Н), вторая категория - «Системная ошибка» (Е). Ошибки применения можно быстро проанализировать.

Информаци я на экране	Причина ошибки	Решение
El	Сигнальная линия напряжения трубки не подключена	Для решение проблемы обратитесь к поставщику
E2	Произошло замыкание сигнальной линии напряжения трубки	Для решение проблемы обратитесь к поставщику
E3	Сигнальная линия тока трубки не подключена	Для решение проблемы обратитесь к поставщику
E4	Произошло замыкание сигнальной линии тока трубки	Для решение проблемы обратитесь к поставщику
E5	Сигнальная линия температуры не подключена	Для решение проблемы обратитесь к поставщику
E6	Произошло замыкание сигнальной линии температуры	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки

E7	Низкое напряжение трубки	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки
E8	Ток слабого напряжения трубки	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки
E9	Сигнальная линия управления нитью накаливания не подключена	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки
E10	Ошибка считывания из памяти	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки
E11	Ток высокого напряжения трубки	Обратитесь за помощью в отдел технической поддержки
H1	Невозможно отжать кнопку экспозиции	Проверьте кнопку
H2	Экспозиция прерывается	Повторная экспозиция
НЗ	Обнаружен сильный нагрев рентгеновской трубки в сборе	Подождите, пока рентгеновская трубка в сборе остынет

## 4.2. Замена патрона предохранителя

Отключите аппарат от сети. Найдите держатель предохранителя на передней части корпуса пульта управления. С помощью средней шлицевой отвертки открутите колпачок предохранителя и установите новый предохранитель. Выполните все предыдущие операции в обратном порядке.

Предохрани тель	Спецификация
Главный предохрани тель	F4AL 250 В переменного тока / ø5X20

▲ Предупреждение: Замена предохранителя должна соответствовать сертификации МЭК 60127-1.

## 4.3. Срок службы аппарата

Срок службы аппарата составляет 8 лет. См. дату производства на паспортной табличке.

## 4.4. Графические изображения и условные обозначения, используемые для аппарата

$\triangle$	Указывается отдельно, если в руководстве приводится другое содержание.	При указании вместе с надписью «Предупреждение» означает важную информацию для пользователей или технического персонала.
$\triangle$	При указании вместе с надписью «Внимание!» означает, что несоблюдение указаний в данном руководстве может привести к травмам или повреждению аппарата и его компонентов.	Значок предохранителя.
*	Значок «Беречь от влаги».	Значок «Хрупкое изделие».
11	Значок «Верх».	Значок ограничения влажности при хранении.
TO C. PIEC	Значок ограничения температуры хранения.	Значок ограничения атмосферного давления при хранении.
	Предел укладки в штабель (6 слоев).	Предел укладки в штабель (3 слоя).

\Rightarrow Rightarrow Rightarro	Это знак означает «Запрещается выбрасывать электронное оборудование по своему усмотрению». Согласно правилам, после истечения срока годности аппарат необходимо утилизировать в соответствии с требованиями местного законодательства во избежание загрязнения окружающей среды и травмирования пользователя.	<b>③</b>	Означает «См. сопроводительный документ».
	Значок «Заземление».	❖	Класс: класс В.
$\bigcirc$	Отключено (питание от сети).		Включено (питание от сети).
2	Источник рентгеновского излучения: передатчик.	A	Предупреждение о радиационной опасности.
4	Опасное напряжение.	3	Не наступать.
	Не трогать руками.	1mm Al	Пластина фильтра рентгеновского излучения.
IP20	Степень защиты от проникновения воды и твердых частиц		Ö

## 4.5. Список для проверки комплектации

## Модель Le Ray W, в составе:

- 1. Головка трубки в сборе (Tube head assembly) 1шт.
- 2. Пульт управления (Control box) 1шт.
- 3. Телескопический кронштейн (Telescopic arm) 1шт.
- 4. Поперечный кронштейн (Cross arm) 1шт.
- 5. Панель управления (Control Panel) 1шт.
- 6. Держатель панели управления (Control panel holder) 1шт.
- 7. Руководство по эксплуатации (Manual) 1 шт.

#### Модель Le Ray M, в составе:

- 1. Головка трубки в сборе (Tube head assembly) 1шт.
- 2. Пульт управления (Control box) 1шт.
- 3. Поперечный кронштейн (Cross arm) 1шт.
- 4. Панель управления (Control Panel) 1шт.
- Колонна (Column) 1шт.
- Сиденье (Seat) 1шт.
- 7. Руководство по эксплуатации (Manual) 1 шт.

## Раздел 5. Электромагнитная совместимость

## Предупреждение:

- Аппарат стоматологический рентгеновский соответствует требованиям электромагнитной совместимости стандарта МЭК 60601-1-2.
- Пользователь обязуется смонтировать и эксплуатировать аппарат в соответствии с информацией, указанной в сопроводительном документе.
- Портативное и мобильное оборудование радиочастотной связи может повлиять на работу стоматологического рентгеновского устройства. При эксплуатации аппарата избегайте сильных электромагнитных помех, например, вблизи мобильных телефонов, микроволновых печей и пр.
- Подробную информацию о регламентах и заявлениях производителей см. в Приложении.

#### Внимание!

• Стоматологическое рентгеновское устройство не разрешается размещать рядом или составлять в

- штабель с другим оборудованием во время его эксплуатации. В противном случае необходимо наблюдать и проверять, правильно ли работает устройство и не сбились ли рабочие настройки.
- Использование кабелей других производителей, а не кабелей, поставляемых производителем Аппарата стоматологического рентгеновского в качестве запасных частей для внутренних компонентов, может привести к увеличению излучения стоматологического рентгеновского устройства или снизить его защищенность.

#### Сведения о кабеле:

Название	Длина кабеля (м)	Наличие экранирования
Силовой кабель	2,5	Нет
Кабель кнопки экспозиции	6,0	Нет

#### Приложение:

Руководство и декларация производителя - Электромагнитные излучения Аппарат стоматологический рентгеновский предназначен для использования в электромагнитной среде, указанной ниже. Заказчик или пользователь Аппарата стоматологического рентгеновского должен убедиться, что он используется в такой среде.

Испытание на излучение	Соответствие требованиям	Руководство по использованию в электромагнитной среде
Радиочастотное излучение, стандарт СИСПР (CISPR) 11	Группа 1	Аппарат стоматологический рентгеновский использует радиочастотную энергию только для своей внутренней функции. Уровень радиочастотного излучения очень низкий и не ведет к нарушениям функционирования расположенного вблизи электронного оборудования.
Радиочастотное излучение, стандарт СИСПР (CISPR) 11	Класс В	Аппарат стоматологический рентгеновский пригоден для
Эмиссия гармонических составляющих, МЭК 61000-3-2	Соответствует требованиям	использования в любых зданиях, включая жилые дома и здания, напрямую соединенные с коммунальными низковольтными сетями, предназначенными для
Колебания напряжения / мерцающие излучения, стандарт МЭК 61000-3-3	Соответствует требованиям	энергоснабжения жилых домов.

Руководство	и декларация произі	водителя - Устойчивос	ть к электромагнитным помехам
Усилитель изображе	ния Аппарата стомато	логического рентгеновс	кого предназначен для использования в
электромагнитной с	реде, указанной ниже.	Заказчик или пользовате	ель усилителя изображения Аппарата
			ользуется в такой среде.
Испытание на помехоустойчивость	Испытательный уровень по МЭК 60601	Диапазон напряжений стабилизированного источника тока	Руководство по использованию в электромагнитной среде
разряд (ЭСР),	Контактный разряд: +8 кВ	кВ	Полы должны быть деревянными, бетонными или из керамической плитки. Если полы покрыты синтетическим
стандарт МЭК	Воздушный разряд:		материадом, то относительная влажность
61000-4-2	+2, +4, +8, +15 κB	+4, +8, +15 κB	воздуха должна быть не менее 30 %.
Быстрые электрические переходные процессы / всплески, стандарт МЭК 61000-4-4	Порты источников питания переменного тока: ±2 кВ Порты источников питания постоянного тока: ±2 кВ Порты входа/выхода сигнала: ±1 кВ	Порты источников питания переменного тока: ±2 кВ Порты источников питания постоянного тока: ±2 кВ Порты входа/выхода сигнала: ±1 кВ	Качество электропитания должно быть сопоставимо с электроснабжением коммерческих зданий или лечебнопрофилактических учреждений.
Скачки напряжения, стандарт МЭК 61000-4-5	Порты мощности на входе: +0,5, +1,0 кВ Вход/выход сигнала: +2,0 кВ	±1 кВ в дифференциальном режиме ±2 кВ в синфазном режиме	Качество электропитания должно быть сопоставимо с электроснабжением коммерческих зданий или лечебнопрофилактических учреждений.
Падения напряжения, короткие прерывания и колебания напряжения на входных линиях электропередач, стандарт МЭК 61000-4-11	(угол синхронизации (градусы): 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270, 315)  1 цикл для >95 % <i>U</i> <sub>т</sub> (угол синхронизации (градусы): 0)  25 (50 Гц) / 30 (60 Гц)	0,5 цикла для >95 % (угол синхронизации (градусы): 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270, 315) 1 цикл для >95 % <i>U</i> <sub>T</sub> (угол синхронизации (градусы): 0) 25 (50 Гц) / 30 (60 Гц) циклов для 30 % <i>U</i> <sub>T</sub> (угол синхронизации	Качество электропитания должно быть сопоставимо с электроснабжением коммерческих зданий или лечебнопрофилактических учреждений. Если пользователю усилителя изображения стоматологического рентгеновского устройства требуется продолжение работы во время прерывания электроснабжения, рекомендуется, чтобы питание усилителя изображения стоматологического рентгеновского устройства осуществлялось от источника

		250 (50 Гц) / 300 (60 Гц) циклов для >95 %	бесперебойного питания или аккумуляторной батареи.
Магнитные поля промышленной частоты (50/60 Гц), стандарт МЭК 61000-4-8	30 A/M	30 A/M	В случае искажения изображения может потребоваться расположить усилитель изображения Аппарата стоматологического рентгеновского вдали от источников магнитных полей промышленной частоты или установить защиту от магнитных полей. Магнитные поля промышленной частоты необходимо измерять в месте предполагаемого монтажа аппарата, чтобы убедиться в том, что их уровень достаточно невысок.

Примечание:  $U_{\rm T}$  представляет собой напряжение электрической сети до момента подачи испытательного воздействия.

			тойчивость к электромагнитным помехам
указанной ниже. Заказ	вчик или пользовате.	ль стоматологи	н для использования в электромагнитной среде, ческого рентгеновского устройства должен
убедиться, что оно ист Испытание на	пользуется в электро Испытательный уровень по МЭК	Уровень соответствия	Руководство по использованию в
помехоустойчивость	60601	требованиям	электромагнитной среде
Наведенные радиоволны, МЭК 61000-4-6 Излучаемые радиоволны, МЭК	3 В среднеквадратич. напряж. (3 Vrms) 150 кГц - 80 МГц Профессиональное медицинское	См. слева	Расстояние от портативных и мобильных высокочастотных средств связи до любой части Аппарата стоматологического рентгеновского, включая кабели, не должно быть менее рекомендуемого пространственного разноса, рассчитанного с помощью следующей формулы, применимой для частоты передатчика. Рекомендуемый пространственный разнос: $d = 1, 2\sqrt{P}$ 80 МГц - 800 МГц
61000-4-3	учреждение: 3 В/м	5	$d = 2.3 \sqrt{P}$ 800 M $\Gamma$ u - 2.5 $\Gamma$ $\Gamma$ u
	Медико-санитарная		
	помощь на дому: 10 В/м 80 МГц - 2700		Р - максимальная установленная выходная
45	МГц		мощность передатчика в ваттах (Вт), указанная
Superior			производителем передатчика; d - рекомендуемый пространственный разнос, в метрах (м).
T			Напряжение электрического поля от стационарны:
3	G		передатчиков радиоволн определяется путем
Q	Ö		обследования электромагнитной площадки а, и в каждом диапазоне частот его значение должно
00	Ø		быть ниже уровня соответствия требованиям 6
5			Помехи могут возникать вблизи оборудования,
7	0		отмеченного указанным ниже символом:

Примечание 1: При 80 МГц - 800 МГц применим более высокий частотный диапазон. Примечание 2: Приведенные указания применимы не во всех случаях. На распространение электромагнитных волн влияет их поглощение или отражение от конструкций, объектов и людей.

Уровень сигнала от стационарных передатчиков, таких как базовые станции для (сотовых/беспроводных) радиотелефонов и наземных мобильных радиостанций, любительского радио, АМ- и FМ- радио- и телевизионного вещания теоретически нельзя предсказать с точностью. Для оценки электромагнитной обстановки с учетом стационарных радиочастотных передатчиков следует осуществить электромагнитное обследование объекта. Если измеренные значения на месте применения Аппарата стоматологического рентгеновского превышают применимые уровни соответствия РЧ, указанные выше, следует провести осмотр Аппарат стоматологического рентгеновского с целью проверки его нормального функционирования. Если в процессе осмотра выявляется отклонение от нормального функционирования, необходимо принять дополнительные меры, такие как перенастройка или перемещение Аппарата стоматологического рентгеновского. За пределами диапазона частот 150 кГц - 80 МГц напряженность поля должна быть ниже 3 В/м.

# Рекомендуемые расстояния между портативным и мобильным оборудованием радиочастотной связи и Аппаратом стоматологическим рентгеновским

Аппарат стоматологический рентгеновский предназначен для применения в электромагнитной среде, при которой осуществляется контроль уровней излучаемых высокочастотных помех. Пользователь Аппарата стоматологического рентгеновского может помочь предотвратить появление электромагнитной интерференции путем соблюдения минимального расстояния между портативными и мобильными источниками РЧ-сигнала — коммуникационным оборудованием (передатчиками) и Аппаратом стоматологическим рентгеновским, как рекомендуется ниже, согласно значениям максимальной выходной мощности коммуникационного оборудования.

Номинальная максимальная выходная	Пространственный разнос в зависимости от частоты передатчика,			
мощность передатчика, Вт	150 κΓμ - 80 ΜΓμ $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 ΜΓμ - 800 ΜΓμ $d = J_1 2 \sqrt{P}$	800 ΜΓ $\mathfrak{u}$ - 2,5 ΓΓ $\mathfrak{u}$ $d = 2,3 \sqrt{P}$	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	23	

Для источников излучения с параметрами максимальной выходной мощности, не указанными в таблице выше, рекомендуемый пространственный разнос d в метрах (м) можно рассчитать по формуле, применимой к частоте передатчика, где P - максимальная выходная мощность передатчика в ваттах (Вт), по данным производителя передатчика.

Примечание 1: При 80 МГц - 800 МГц применим более высокий частотный диапазон.

Примечание 2: Приведенные указания применимы не во всех случаях. На распространение электромагнитных волн влияет их поглощение или отражение от конструкций, объектов и людей.

#### Система отчетности о серьезных событиях

Просим связаться с производителем и местным компетентным органом в случае каких-либо серьезных происшествий, связанных с концентратором кислорода.

Страна	Контактная информация	Веб-сайт
Бельгия (Belgium)	Директива о медицинских изделиях (MDD), Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD) - Медицинское изделие для диагностики in vitro (IVDMD) Глава отдела надзора: Т. Ройзин (Th. Roisin)  Надзор в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) и Директивы об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD): К. Дрисманс (C. Driesmans)	https://www.afmps.be/fr
	Тел.: +32 2 528 4418  Надзор за медицинскими изделиями для диагностики in vitro (IVDMD): Дж. Поэлс (J. Poels)	3

	Тел.: +32 2 528 4449 Адрес электронной почты: vigilance.meddev@fagg-	3
	afmps.be	
	FAMHP - Федеральное агентство по лекарственным средствам и	2,4
28	товарам медицинского назначения	The state of the s
	Пляс Виктор Хорта, 40, бокс 40, Б-1060, Брюссель (Place Victor Horta 40, box 40, В - 1060, Brussels),	Q
	факс: +32 2 528 4120	
	Исполнительный директор Болгарского агентства по лекарственным средствам (BDA): Богдан Кирилов	0
	(Bogdan Kirilov), магистр фармацевтики	8
	Глава отдела медицинских изделий: Тодор	
Болгария	Даракчиев (Todor Darakchiev) Болгарское агентство по лекарственным	O .
(Bulgaria)	средствам	https://www.bda.bg/bg/
	ул. Дамяна Груева, 8, БГ-1303, София (8 Damyan Gruev Str., BG - 1303 Sofia) Тел.: +359 2	(7)
	890 34 83, факс: +359 2 890 34 34	0
	Адрес электронной почты: todor.darakchiev@bda.bg,	Q
	bda@bda.bg - Веб-сайт Ивана Юстова (Ivana Justová)	<u> </u>
	Государственный институт контроля	8
Чешская	лекарственных средств	O
Республика (Ceska	Шробарова, 48, 100 41 Прага 10, Чешская Республика (Šrobarová 48, 100 41 Prague 10, Czech	<b>7</b> 0
Republika /	Republic), тел.: +420 272 185 794, факс: +420 272 185	
Czech Republic)	764 Адрес электронной почты: urgent@sukl.cz,	
*	ivana.justova@sukl.cz	
	Крунослав Краничец (Krunoslav Kranjcec),	
	Агентство по лекарственным препаратам и медицинской технике	
Xорватия (Hrvatska /	Ксаверска сеста, 4, 10 000 Загреб (Ksaverska cesta 4,	https://www.halmed.hr/? ln=en
Croatia)	10 000 Zagreb), тел.: +385 1 4884 327, факс: +381 1 4884 110	intps. // www.maimed.m/ : m/ en
	Адрес электронной почты: medpro@halmed.hr,	
	Krunoslav.kranjcec@halmed.hr	.0
	7	6)
	60	
	2	,0
4	3	
C		To the second se
		S
O.	3	2
5	2	20
7	2	5
20		
	TO CONTRACT OF THE CONTRACT OF	8
2	Q	2
20	<b>O</b>	<b>3</b> **
<b>6</b>		7
E		7
	Krunostav.kranjcec(@naimed.nr	5
THOO PINALINA TOR		

C	V	D. C X-
Страна	Контактная информация	Веб-сайт
	Датское медицинское агентство Аксель Хейдес Гаде, 1, ДК - 2300, Копенгаген	
Дания	(Axel Heides Gade 1, DK - 2300 - Kobenhavn), тел.: +45 44 88 9595, факс: +45 44 88 9599	2
(Danmark /		https://laegemiddelstyrelsen.dk/en/devices/
Denmark)	Адрес электронной почты:	
	med-udstyr@dkma.dk,	
	Веб-сайты:	
	www.medicinskudstyr.dk Директива об активных имплантируемых	
	медицинских устройствах (AIMDD), Директива	
	о медицинских устроиствах (АТМОО), директива	
	Штёсляйн (Ekkehard Stößlein)	
	- тел.: +49 228 207 5384	T
	Медицинское изделие для диагностики in vitro	0
	(IVDMD) - проф. д-р Рюдигер Зикмейер (Rüdiger	
	Siekmeier)	005
	- тел.: +49 228 207 5360	4.9
	Федеральный институт лекарственных средств	7)
	и медицинской продукции	
	Курт Георг Кизингер Аллее, 3, Д-53175, Богг (Kurt	
	Georg Kiesinger Allee 3, D - 53175 Bonn), φακο: +49	0
Германия	228 207 5300	https://www.bfarm.de/DE/Home/_node.htm
(Deutschland /	Адрес электронной почты:	
Germany)	medizinprodukte@bfarm.de	https://www.pei.de/DE/home/home-
	Медицинские изделия для диагностики in vitro	node,html
	(IVDMD)	
	д-р Маркус Функ (Markus Funk) - тел.: +49 6103	
	77 3115	0'
	Йохен Хальбауэр (Jochen Halbauer) - тел.: +49	
	6103 +77 3114	
	Институт Пауля Эрлиха (Paul Ehrlich Institute),	
	факультет фармаконадзора 2 Пауль-Эрлих-	
	Штрассе, 51-59, Д-63225 Ланген (Paul-Ehrlich-	
	Strasse 51-59, D - 63225 Langen),	2
	факс: +49 6103 77 1268	
	Адрес электронной почты:	2
	pharmacovigilance2@pei.de	
	София Ратушная (Sofia Ratusnaja) - тел.: +372	8
	744 7425	
Эстония (Eesti	Департамент здоровья, отдел медицинских	https://www.terviseamet.ee/en/medical-
Estonia)	изделии	devices
	ул. Пыллу, 1a, EE-Тарту 50303 (1a Põllu st., EE	
	- Tartu 50303)	6
	Адрес электронной почты: mso@terviseamet.ee	07
	Ирландский совет по лекарственным средствам	
Ирландия	Кевин О'Мэлли Хаус, Эрлсфорт Сентр, Эрлсфорт	
	Террас, ИЕ-Дублин 2 (Kevin O'Malley House, Earlsfort Centre, Earlsfort	https://www.hpra.ie/
ireland / Ene)	Terrace, IE - Dublin 2)	10
	Адрес электронной почты: devicesafety@hpra.ie	
-	Елени Папаноанну (Eleni Papaioannou), доктор	- 2
20	медицины - тел.: +30 213 20 40542, факс: +30 210	
	65 10585	
реция (Ellada	Адрес электронной почты: vigilancematerial@eof.gr	, ,0
Greece)	Национальная медицинская организация	
	284 Мезогион Авеню, ГР-15562 Холаргос, Афины	<b>1 2 1</b>
	(284 Mesogion Ave, GR-15562 Holargos, Athens)	2
	Кармен Абад (Carmen Abad)	
	Кармен Валлс (Carmen Valls) - тел.: +34 91 822	5
		https://www.aemps.gob.es/
	Испанское агентство по лекарственным	inteps.// www.acmps.gou.es/
115	средствам и изделиям медицинского назначения	
	гредолин подолим медицинского назначения	L J

	ул. Кампезо, 1, Эдифисио 8, ЭС-28022 Мадрид (С/	
	Campezo 1, Edificio 8, ES - 28022 Madrid)	
	Адрес электронной почты: psvigilancia@aemps.es	
	Эмили Алье (Emilie Alliez) - тел.: +33 1 55 87 33	9
	46, факс: +33 1 55 87 37 02	
	Национальное агентство по безопасности	OT .
	лекарственных средств и товаров медицинского	
	назначения (ANSM)	
Франция		
(France)		http://www.afssaps.fr/
(Trance)	Дени, Седекс (143-147 boulevard Anatole France, FR	
	- 93285 Saint Denis Cedex)	40
	Адреса электронной почты: Исключительно для	OT.
0	переписки уполномоченных лиц	
	medicaldevicesvigilance@ansm.sante.fr Для других	
1	целей: materiovigilance@ansm.sante.fr	
	Надзор за медицинскими изделиями	
	Глава отдела 5 - Д-р Лючия Лиспи (Lucia Lispi) -	7)
(	тел.: +39 06 5994 2055	
	Адрес электронной почты:	
	dgfdm@postacert.sanita.it,	0
Италия (Italia	vigilance@sanita.it, l.lispi@sanita.it	0
Italy)		
	Надзор в рамках Директивы о медицинских	O
	изделиях (MDD) и Директивы об активных	00
	имплантируемых медицинских устройствах	
	(AIMDD) - Д-р Антонелла Кампанале (Antonella	
	Campanale) - Д-р Даниэла Минелла (Daniela Minella) тел.: +39 06	0'
	3	
	$\circ$	
	20	9
	5	
	0	
	5	
	2	
	2	
		G
		T T
		6
72		
72.	2	20
	•	NO.
20		
2		
0		,0
2	<b>O</b>	2"
		2
		2
		5
	O <sub>t</sub>	<b>5</b>
SU BUNEMOOOD.		WW.roszdraunadzor.90
	38	

C	IV.	D. C. Y
Страна	Контактная информация 5994 3038, +39 06 5994 3069	Веб-сайт
	Адрес электронной почты:	
	dgfdm@postacert.sanita.it,	
	vigilance@sanita.it,	5
	a.campanale@sanita.it; d.minella@sanita.it	
	a.campanare@sama.rt, d.mmena@sama.rt	
	Глава отдела 4 - Д-р Антонелла Коллиардо	
	(Antonella Colliardo) - тел.: +39 06 59943968.	
	Надзор за медицинскими изделиями для	O'
	диагностики in vitro (IVDMD) -	
	Д-р Мария Габриэлла Чивидино (Maria	m
	Gabriella Cividino) - Д-р Мария Елена Руссо	
	(Maria Elena Russo)	20
	Тел.: +39 06 59943785, +39 06 59942516	
	Адрес электронной почты:	
	dgfdm@postacert.sanita.it,	(7)
	mg.cividino@sanita.it; me.russo@sanita.it;	
	a.colliardo@sanita.it Министерство	9
	здравоохранения,	Q
	Главное управление медицинского	
	оборудования и фарманевтических услуг Виа	40
	Джорджо Риботта, 5, ИТ-00144 Рим (Via	<b>O</b> *
	Giorgio Ribotta 5, IT - 00144 Roma)	G
	Иоаннис Аргиропулос (Ioannis Argyropoulos)	00
	- тел.: +357 22 605785	49
	Компетентный орган Кипра по	
Кипр (Kypros	медицинскому оборудованию	
/	Угол Продрому, 1, и Хилонос, 17, КИ-1449	V 8
Kibris /	Никосия (Prodromou 1 & Chilonos 17 Corner,	
Cyprus)	CY - 1449	(2)
	Nicosia), факс: +357 22 468427	G .
	Адрес электронной почты:	D'
	cymda@mphs.moh.gov.cy	
	Департамент оценки медицинского	
П	оборудования - тел.: +371 67 078 466, тел.:	
Латвия С. etville	+371 67078466 Государственная инспекция	
(Latvija / Latvia)	лекарственных средств, ул. Ерсикас, 15, ЛВ-1003 Рига (15 Jersikas	
Latviaj		
	street, LV - 1003 Riga) Адрес электронной почты: info@zva.gov.lv	
	Директор: Hopa Рибокиене (Nora Ribokiene) -	
	тел.: +370 5 261 51 77, факс: +370 5 212 73 10	<b>A</b>
	Государственное аккредитационное	
Литва	агентство здравоохранения при	29
(Lietuva /		https://vaspvt.gov.lt/
Lithuania)	Республики	intps://vaspvt.gov.it/
	ул. Ерузалес, 21, ЛТ-08420 Вильнюс (Jeruzales	
	str. 21, LT-08420 Vilnius)	
	Адрес электронной почты: vaspvt@vaspvt.gov.lt	
	Министерство здравоохранения, Управление	O
T	здравоохранения - тел.: +352 247 85612	$\overline{\mathcal{M}}$
	Вилла Лувиньи - аллея Маркони, Л-2120	ČO.
Люксембург	Люксембург (Villa Louvigny - allée Marconi, L	https://sante.public.lu/fr/politique-
(Luxembourg)		sante/ministere-sante/index.html
0	Люксембург (Luxembourg)	
O .	Адрес электронной почты:	2
<b>0</b>	meddevices.vigilance@ms.etat.lu	5
	Мальтийское управление по медицинским	8
	препаратам - Отдел медицинского	2
Мальта (Molto)	оборудования Управления по медицинским	https://medicinesauthority.gov.mt/medicaldevices
	препаратам	
	Сэр Теми Заммит Билдингс, Мальтийский парк	

		биологических наук, Сан-Гванн, СГН 3000,	2
		Мальта (Sir Temi Żammit Buildings, Malta Life Sciences Park	
		San Ġwann SĠN 3000, Malta)	<b>O</b>
		Тел.: +356 2343 9000	7
		Адрес электронной почты:	TO TO THE PART OF
		devices.medicinesauthority@gov.mt	.6
		Д-р Корнел Сцерди (Kornel Szerdi) - тел.: +36 1 886 9329, факс: +36 1 269 1255	
		Центр медицинской регистрации и	O'
125	Венгрия	обучения, Департамент медицинского	0
		оборудования	4 40
	/ Hungary)	1051 Будапешт, ул. Зриньи, 3, Венгрия (1051, Budapest, Zrinyi street 3, Hungary)	T
		Адрес электронной почты:	9
		amd.vig@ogyei.gov.hu	
		Ситске Эеренс (Sietske Eerens), Эстер	(7)
		Клинкенберг (Esther Klinckenberg) - тел.: +31 88 120 5000, факс: +31 88 120 5001	(7)
		Инспекция здравоохранения и заботы о	Õ
	Нидерланды	молодежи (IGJ)	
	(Nederland /	Информационный офис (горячая линия)	https://www.igj.nl/
	Netherlands)	Адрес для посетителей: Штадсплато, 1   3521	
		АЦ   Утрехт (Stadsplateau 1   3521 AZ   Utrecht), почтовый адрес: Постбус 2518   6401 ДА	0
		Херлен (Postbus 2518   6401 DA	40
		Heerlen)	
			Q'
			0
			(n)
		•6	ST.
			0.
		0	
		C) O	
			3
		**	2
		9	
		2	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
		8	
		5	2
		S O	2
	1		
	8	O O	$\mathfrak{O}$
	2	-0	NO TO THE PART OF
	20		
	3	To the second se	
	2	Õ	2
	0		
4	75	G G	Z
4	7	Ø <sup>₹</sup>	3
7	7	19	\$
	SU BUTENIO OPTI	федеральной службы	
		40	

C	10	D.C. Y
Страна	Контактная информация	Веб-сайт
	Адрес электронной почты: meldpunt@igj.nl	
Австрия (Österreich / Austria)	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения - (BASG) Институт надзора, Департамент надзора за медицинским оборудованием Трайзенгассе, 5, A-1200 Вена (Traisengasse 5, A-1200 Vienna), факс: +43 50555 36409 Адрес электронной почты: medizinprodukte@basg.gv.at	https://www.urpl.gov.pl/pl
Польша (Polska / Poland)	Компетентный орган Анджей Карчевич (Andrzej Кагсzewicz) - тел.: +48 22 492 11 90, Беата Козиоземска (Beata Коziozemska) - тел.: +48 22 492 11 68 Офис регистрации медицинской продукции, медицинского оборудования и биоцидной продукции Иерусалимские аллеи, 181C, 02-222 Варшава (Al. Jerozolimskie 181C, 02- 222 Warsaw), факс: +48 22 492 11 99 Адрес электронной почты:	https://www.urpl.gov.pl/pl
Португалия (Portugal)	іпсуdenty@urpl.gov.pl Ракель Алвес (Raquel Alves) - тел.: + 351 21 798 7297, тел.: +351 21 798 7145, факс: +351 211 117 559 Инфармед (Infarmed) - Национальная организация по лекарственным средствам и продукции здравоохранения Парк да Сауде де Лисбоа, авеню ду Бразил, № 53, ПТ-1749-004, Лиссабон (Parque da Saúde de Lisboa, Av. do Brasil, n° 53, РТ - 1749-004 Lisboa) Адрес электронной почты: dvps@infarmed.pt	https://www.infarmed.pt/web/infarmed/entidades/dispositivos-medicos/vigilancia-de-dispositivos-medicos
Румыния (Romania)	Оана Арсенеску (Оапа Arsenescu) Георгета Херта (Georgeta Herta) Тел.: +40 21.222.86.52, +40 21 260.01.58, +40 21 260.01.59 факс: +40 21.222.86.83 Национальное агентство по лекарственным средствам и медицинскому оборудованию Румынии 58, шоссе Николае Титулеску, сектор 1, Бухарест (58, Sos. Nicolae Titulescu, sector 1, Bucharest) Адрес электронной почты: mdevice@anm.ro, georgeta.herta@anm.ro	https://www.anm.ro/
Ловения Slovenija / Slovenia)	JAZMP - Агентство по лекарственным препаратам и медицинским изделиям Республики Словения	https://www.jazmp.si/en/medical-devices/vigilance-of-medical-devices/

Адрес электронной почты: info@jazmp.si, meddev.vigilance@jazmp.si Дарина Каминска (Darina Kaminskā) - тел.: +421 2 50701215, Государственный институт контроля лекарственных средств, подразделение медининского оборудования Фимеа (Fimea) манерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-Финляндия (Suomi / Finland) (Маплетheimintie 166, P.O. box 55, FI-out) (Mannerheimintie 166	info@jazmp.si, meddev.vigilance@jazmp.si  Дарина Каминска (Darina Kaminská) - тел.: +421 2 50701215, Государственный институт Республика контроля лекарственных средств, (Slovenska)  Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маниерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-Финляндии (Мапегhеimintie 166, P.O. box 55, FI-00034 FIMEA, FINLAND), тел.: ±358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Uppsala) - тел.: ±46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Иректива об активных импантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностники in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинскии изделиях (MDD) - Раймонд изделиях			
meddev.vigilance@jazmp.si Дарина Каминска (Darina Каміnská) - тел.: +421 2 50701215, Государственный институт Республика Republika) Словакия (Slovaskia) Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Slovaskia) Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Slovaskia) Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Slovaskia) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland) Булика Аринляндия (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики іп vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://egemiddelverket.no/English https://egemiddelverket.no/English	meddev.vigilance@jazmp.si Дарина Каминска (Darina Камінská) - тел.: +421 2 50701215, Государственный институт Республика (Republika) Словакия (Slovakia) Словакия (Slovakia) Словакия (Slovakia) Словакия (Slovakia)  Финское агентство лекарственных средств, идининских изделий маниерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland) Опоза Финское оборудования Фимеа (Fimea) Маниерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- 00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Suomi / Finland) Государственное фармацевтическое управление Швеция (Sverige / Sweden)  Швеция (Sverige / Sweden)  Предпарателенное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, Се-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрее электронной почты: meddev.cvietlance@sinee.dif. registry@fimea.fi государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, Се-751 03 Уппсала (Sox 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрее электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD) Медицинские изделия для диагностики іп vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://degemiddelverket.no/English			
Дарина Каминска (Darina Kaminská) - тел.: +421 2 50701215, Государственный институт Республика (Slovenska Republika) / Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Кvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) / Алрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, одразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI-1011) / Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI-1011 / Mannerheimintie 166, P.O.	Дарина Каминска (Darina Kaminská) - тел.: +421 2 50701215,			2
Дарина Каминска (Darina Kaminská) - тел.: +421 2 50701215, Государственный институт Республика (Slovenska Republika) отдел медицинских изделий (Rethau 11, SK - 825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Алрее электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk	Дарина Каминска (Darina Kaminska) - тел.: +421 2 50701215,		meddev.vigilance@jazmp.si	
Катіпská) - тел.: +421 2 50701215, Государственный институт Республика контроля лекарственных средств, отдел медицинских изделий (Slovakia)  Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрее электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea)  Маниерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-Финляндия (Маплетнетівніте 166, Р.О. box 55, FI-00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602  Адрее электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеция (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрее электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в дамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд Norge)	Катілька́) - тел.: +421 2 50701215, Государственный институт Республика контроля лекарственных средств, отдел медицинских изделий (Slovakia)  Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea)  Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Маплетheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Маплетheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602  Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fl, registry@fimea.fl  Государственное фармацевтическое управление Швеция (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных инплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия дляя диагностики in vitro (IVDMD) в дамках / ирективы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  Norge)			
Словацкая Республика контроля лекарственных средств, отдел медицинских изделий  Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Slovakia) Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маниерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Оинляндия) (Маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 0034 FIMEA, FINLAND), тел.: #358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.ff; registry@fimea.fi государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Вох 26, SЕ-751 03 Uppsala) - тел.: #46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для инагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд Norge)	Словацкая Республика контроля лекарственных средств, отдел медицинских изделий  Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Slovakia) Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Slovakia) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / О0034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: ±358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеция (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Вох 26, SЕ-751 03 Uppsala) - тел.: ±46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМДD), Медицинские изделия для нитря://www.lakemedelsverket.no/English https://www.lakemidelverket.no/English https://egemiddelverket.no/English https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english- version?page_id=256  https://www.su			
Республика контроля лекарственных средств, (Slovenska Republika) / Кветна, 11, CK-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk   Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-ФИНЛЯНДИЯ (Suomi / Finland) (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI-00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English https://legemiddelverket.no/English	Республика (Slovakia) отдел медицинских изделий (Slovakia) (Кетна, 11, СК-825 08 Братислава (Кvetna 11, SK - 825 08 Втаtislava) Адрес электронной почты: darina. kaminska@sukl.sk Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-Финляндия (Suomi / 100034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Маплегћеішіпіце 166, Р.О. box 55, FI-100034 FIMEA, FINLAND), тел.: #358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fr, registry@fimea.fr (CE) Toyaparrвенное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: #46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд нttps://legemiddelverket.no/English https://legemiddelverket.no/English https://legemiddelverket.no/English https://legemiddelverket.no/English	Спорачис		
(Slovenska Republika) Словакия (Slovakia) Кветна, 11, CK-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрее электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-Финляндия (Маплегнеітвіпітіе 166, Р.О. box 55, FI- long (Suomi / Finland)  Біліанд)  Біліанд (Вартина (Вартина) (Вар	(Slovenska Republika) Словакия (Slovakia) Кветна, 11, СК-825 08 Братислава (Кvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрее электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-Финляндия (Suomi / Mannerheimintie 166, Р.О. box 55, FI-Inland) Оиза4 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Маnnerheimintie 166, Р.О. box 55, FI-Inland) Оиза4 БІМЕА, FINLAND), тел.: #358 29 522 3602 Адрее электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Вох 26, SЕ-751 03 Uppsala) - тел.: #46 18 174600 Адрее электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд Norge)  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.lakl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-version?page_id=256  https://www.sukl.s			
Republika) Словакия (Slovakia) (Kuetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Mannerheimintie 166, Р.О. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: #358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: #46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об яктивных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд Norge)  Version?page_id=256  version?page_id=256  version?page_id=256  version?page_id=256  version?page_id=256  version?page_id=256  version?page_id=256	Republika) Словакия (Slovakia) (Slovakia) (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland)  Опоз4 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках / Інрективы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд Norge)  wersion?page_id=256  version?page_id=256  version?page_id=256			
Republika) Словакия (Slovakia) (Slovakia) (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland) (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 100034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрее электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрее электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд Norge)  version?page_id=256  version?page_id=256  version?page_id=256  version?page_id=256  https://www.lakemedelsof https://www.lakemedelsof https://www.lakemedelsof https://www.lakemedelsof https://degemiddelverket.no/English https://degemiddelverket.no/English	Republika) Словакия (Slovakia) (Kветна, 11, CK-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland)  О0034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI- o10034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд Norge)  https://legemiddelverket.no/English			https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/english-
Словакия (Slovakia)  Кветна, 11, CK-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / (Маnnerheimintie 166, Р.О. box 55, FI- 100034  FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English  https://legemiddelverket.no/English	Словакия (Slovakia)  Кветна, 11, CK-825 08 Братислава (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 100034  FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеция (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Лиректива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд Norge)			
(Slovakia) (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-Финляндия (маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI-00034 (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI-00034 FIMEA, FINLAND), тел.: #358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Госуларственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: #46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Лиректива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  Norge) https://legemiddelverket.no/English	(Slovakia)  (Kvetna 11, SK - 825 08 Bratislava) Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Lakemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд Norge)  https://legemiddelverket.no/English		First Christian Additional Properties and Market Control	0
Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 100034 FIMEA, FINLAND), тел.: #358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеция (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: #46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English https://legemiddelverket.no/English	Адрес электронной почты: darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Wannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 100034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках / Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English  https://legemiddelverket.no/English			
darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (О0034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 100034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел мелицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМДО), медицинские изделлия для диагностики in vitro (IVDМДО) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МДОД) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)  Натические изделлия для диагностики in vitro (IVDМДО) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МДОД) - Раймонд  Нотоверия (МОДО) - Раймонд  Нотоверия (МОДО	darina.kaminska@sukl.sk  Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Маплегнеітініе 166, Р.О. box 55, FI- 100034 FiMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМДО), медицинские изделлия для диагностики in vitro (IVDМДО) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МДОД) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)  Маниехей вагразденный фимеа (Fimea)  Финляностики in vitro (IVDМДО) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МДОД) - Раймонд  Нирвегия (МОДО) - Раймонд	(Siovakia)		.0
Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea)  Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- 00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Suomi / Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Aдрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для для гнагостики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)  Медицинские изделия об медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea)  Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- 00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Suomi / Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Aдрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для для гнагостики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)			
Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea)  Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- 00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Suomi / Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Aдрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для для гнагостики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	Финское агентство лекарственных средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea)  Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- 00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Suomi / [Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Aдрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для для гнагостики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English		darina.kaminska@sukl.sk	
средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- 00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд Norge) https://www.valvira.fi/ https://www.valvira.fi/ https://www.valvira.fi/ https://www.valvira.fi/ https://www.valvira.fi/ https://www.valvira.fi/ https://www.valvira.fi/ https://www.valvira.fi/ https://www.lakemedelsverket.se/ https://www.lakemedelsverket.se/sv	средств, подразделение медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland) (Suomi / Finland) (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для для гнагостики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд (Norway / Norge)			10
медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / (Маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI- Finland)  Finland)  Finland)  Finland)  Finland)  Manerheimintie 166, P.O. box 55, FI- Finland)  Finland)  Fimed, Finland)  Fimed, Finland)  Fimed, Finland)  Fimed, Finland)  Fimed, Finland)  Fimed, Finland)  Finl	медицинского оборудования Фимеа (Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- 00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНДИЯ (Suomi / (Маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI- Inland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- Intro: //www.valvira.fi/  Intro: //www.valvira.f			
(Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland) (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- Finland) (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- O0034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Appec электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеция (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования ГІ/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Aдрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Лирективы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)  (Norway / Norge)	(Fimea) Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- O0034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Appec электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi; registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Aдрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English			
Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / (Маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI- Finland)  FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602  Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Вох 26, SЕ-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600  Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для днагностики in vitro (IVDMD) в рамках Лирективы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ- Финляндия (Suomi / (Маnnerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034			
Финляндия (Suomi / Finland)  (Suomi / Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034  FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522  3602  Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600  Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)  Могер (Могома) / Norge)	Финляндия (Suomi / Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- https://www.valvira.fi/  (Lieunal Pinland			
Финляндия (Suomi / Finland)  (Suomi / Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- https://www.valvira.fi/  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- https://www.valvira.fi/  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- https://www.valvira.fi/  (Suomi / FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602  Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600  Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)	Финляндия (Suomi / Finland)  (Suomi / Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- https://www.valvira.fi/  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- https://www.valvira.fi/  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- https://www.valvira.fi/  (Suomi / FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602  Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600  Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)		Маннерхейминтье, 166, п/я 55, ФИ-	
(Suomi / Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034  FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602  Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600  Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)	(Suomi / Finland)  (Mannerheimintie 166, P.O. box 55, FI- 00034  FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602  Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600  Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)	Финляндия	00034 ФИМЕА, ФИНЛЯНЛИЯ	
Finland)  00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)  https://legemiddelverket.no/English	Finland)  00034 FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English			https://www.valvira.fi/
FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)  Hopserus (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	FIMEA, FINLAND), тел.: +358 29 522 3602 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  Норвегия (Norway / Norge)  Hopserus (MDD) - Раймонд  Hopserus (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English			inups. // www.vaivira.ii/
Зб02 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд	Збо2 Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	riniand)		W '
Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English			•0
Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	Адрес электронной почты: meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English		3602	<b>C</b> *
meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	meddev.vigilance@fimea.fi, registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English		Particular and Control of the Contro	(3
registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	registry@fimea.fi  Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, СЕ-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			
Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	Государственное фармацевтическое управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			m
управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	управление Швеции (Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English			
(Läkemedelsverket), отдел медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se    Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд   https://legemiddelverket.no/English	(Läkemedelsverket), отдел   медицинского оборудования П/я 26,   CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600   Aдрес электронной почты:   meddev.central@lakemedelsverket.se   Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD),   Mедицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд   https://legemiddelverket.no/English   https://legemiddelverket.n			
Медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  Могде)  Медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600   Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд	медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			
Медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд  Могде)  Медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600   Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд	медицинского оборудования П/я 26, CE-751 03 Уппсала (Вох 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English		(Läkemedelsverket), отдел	Q
СЕ-751 03 Уппсала (Вох 26, SЕ-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (АІМDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (МDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	Sweden)  CE-751 03 Уппсала (Box 26, SE-751 03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English		меницииского оборудорация П/в 26	1000 - 1000 - 100
Sweden)  03 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	Sweden)  O3 Uppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	(Sverige)		https://www.lakemedelsverket.se/sv
оз Oppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	оз Oppsala) - тел.: +46 18 174600 Адрес электронной почты: meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	Sweden)	CE-731 03 3 IIIICana (BOX 20, SE-731	
meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд  https://legemiddelverket.no/English	meddev.central@lakemedelsverket.se  Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			57
Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			07
Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	Директива об активных имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English		meddev.central@lakemedelsverket.se	20
имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	имплантируемых медицинских устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			7
устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	устройствах (AIMDD), Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English		1. 17 - <del></del>	
Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	Медицинские изделия для диагностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			.0
Норвегия (Norway / Norge)  Auarностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	Норвегия (Norway / Norge)  Auarностики in vitro (IVDMD) в рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			
(Norway / Norge) рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд	(Norway / Norge) рамках Директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			
(Norway / Norge) Рамках директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English	(Norway / Norge) Рамках директивы о медицинских изделиях (MDD) - Раймонд https://legemiddelverket.no/English			
Norge) III III III III III III III III III I	Norge) III III III III III III III III III I		рамках Директивы о медицинских	https://lecomiddely.orlest.co/Poullst
Norge)	Norge)		изделиях (MDD) - Раймонд	nups://legemiddelverket.no/English
Бьорн Кристиан Берге (Вјørn Кristian Berge) Норвежское агентство по лекарственным средствам	Бьорн Кристиан Берге (Вјørn Kristian Berge) Норвежское агентство по лекарственным средствам			2
Кristian Berge) Норвежское агентство по декарственным средствам	Кristian Berge) Норвежское агентство по лекарственным средствам		From Knucrusy Core (Pisser)	*
Норвежское агентство по декарственным средствам	Норвежское агентство по лекарственным средствам			
Норвежское агентство по лекарственным средствам	Норвежское агентство по декарственным средствам			
лекарственным средствам	декарственным средствам			
	75 5		лекарственным средствам	
	7 3			
		5	. 5	8
	<b>5 5 5</b>			<b>A7</b>
				<b>2 2 3</b>
		-27		
When of the state	Them 1978		20	
Math. Bansho	Walth Albert Services and	×		
Dansum Dansho	The May 10280	0		A #
Phansum Phansho	The Mode of the Market of the	0	29	<b>3</b>
Poblisho Parish	The May 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2			
Tebansho	Populay, 1909000, 19090, 1909, 1909, 1909, 1909, 1909, 1909, 1909, 1909, 19090			2
TOSSO/A	TOOPMALL THENDAMSH W. FOSZOI			
PAGOMALIN, MW. FOSZOFA	TOOOMALL BARBATISH WW. FOSZOI		12	2
The May	The Modern The Mark Mark Mark Mark Mark Mark Mark Mark			
риекарственным средствам	The Mood way. The Man			
My Costof	The Model of the Control of the Man			
Бьорн Кристиан Берге (Вјørn Кristian Berge) Норвежское агентство по декарственным средствам	The Modern and Man			
WWW. Toszara	The Modern Parish Annual Control of the Control of			

Страна	Контактная информация	Веб-сайт
Страпа		Всо-сан
	П/я 6167, Эттерстад, H-0602 Осло (Postboks 6167	
	Etterstad, N-0602 Oslo), тел.: +47 22 89 77 00 Адрес электронной почты: meddev-	3
	no@legemiddelverket.no	
	Хаукур Эггертссон (Haukur Eggertsson) - тел.: +354 520 2100, факс: +354	Q
Manassassa	561 2170 Исландское агентство по	
Исландия (Iceland /	лекарственным средствам	https://www.lyfjastofnun.is/
Island)	Винландслейд, 14, ИС-113 Рейкьявик (Vínlandsleið 14, IS-113 Reykjavík)	intpos// www.iyijustomunis/
	Адрес электронной почты:	2
	Haukur.Eggertsson@lyfjastofnun.is	
	Мартин Штрикер (Martin Stricker), тел.: +423 236 73 36	
Лихтенштейн	Бюро общественного здравоохранения	https://www.llv.li/inhalt/1908/amtsstellen/amt
	Ойлештрассе, 51, п/я 684, ФЛ-9490 Вадуц	fur-gesundheit
	(Äulestrasse 51, Postfach 684, FL - 9490 Vaduz) Адрес электронной почты: medical.devices@llv.li	
	Министерство здравоохранения, Турецкое	0
	агентство по лекарственным средствам и	2
	медицинскому оборудованию Вице-президент Инспекции, Отдел надзора за	
	медицинским оборудованием	00.
(Turkey)	Махалле Сёгютёзю, 2176, ул. № 5, п/я 06520, Чанкая, Анкара/ТУРЦИЯ (Söğütözü Mahallesi	
	2176, Sokak No: 5 P.K. 06520	3
	Çankaya Ankara/TURKEY)	2
	Адрес электронной почты: meddev.vigilance@titck.gov.tr	8
	20	X .
	96	
	.0	
	O Q	<b></b>
	TO TO THE PARTY OF	.0
	3	6
	9 6	
	3	AQ.
	8 - 3	
	5	2
	O	Č
Dr.	35	
	9	To
3		8
T		
2	2	60
2	Ö	کِ
0		
3.	5	2
	0	2
	15.	3
SU ENHEMOOOM	Destebans How Collection	MW. rossor and sold sold sold sold sold sold sold sol

## Программное обеспечение: 2. Описание Программного обеспечения

Наименование	Программное обеспечение Аппарата рентгеновского стоматологического
по	
Аппаратная платформа (Главная плата	STM32F030C8T6 Микроконтроллер: -Ядро: ARM @ 32-bit CortexTW-M0 CPU, с частотой до 48 МГц
управления)	•Память
	-16-64 КБ флэш-памяти
	4 - 8 КБ статической оперативной памяти (SRAM) с аппаратной
	проверкой четности
	· Расчетный блок CRC
	· Сброс и управление питанием - Диапазон напряжений: 2.4B - 3.6B
	-Сброс при включении/выключении питания (POR/PDR)-Режимы низкого энергопотребления: Сон, Стоп, Ожидание
	·Управление синхронизацией
	- кварцевый генератор 4-32 МГц
	-32 кГц генератор для модуля часов реального времени с калибровкой
	- Внутренний RC-генератор 8 МГц с опцией x6 ФАПЧ
	Внутренний RC-генератор 40 кГц
	·До 55 быстрых входов/выходов
	<ul> <li>Все могут быть сопоставлены с векторами внешнего прерыванияДо</li> <li>36 входов/выходов с погрешностью 5В</li> </ul>
	·5-канальный контроллер прямого доступа к памяти (контроллер DMA)
50	1x12-битный, 1.0us аналого-цифровой преобразователь (до 16 каналов)
Ø	-Диапазон преобразования: от 0 до 3,6 B, аналоговое питание от 2,4 до макс. 3,6 B
	·До 10 таймеров
3	-1 16-битный 7-канальный усовершенствованный управляющий
2	таймер для 6-канального выходного ШИМ-сигнала с генерацией времени
Mayna	простоя и функцией аварийной остановки. 1 16-битный таймер с
Q.	возможностью подключения до 4 микросхем/ОС, который можно
37	использовать для декодирования ИК-управления. 1 16-битный таймер с 2
3	микросхемами/ОС, I ОСN, генерацией времени простоя и аварийной
GT	остановкой. 2 16-битных таймера, каждый с микросхемами/ОС и ОСN,
	генерацией времени простоя, аварийной остановкой и затвором модулятора
	для ИК-управления.
_	-1 16-битный таймер с 1 микросхемой/ОС
	-1 16-битный базовый таймер
	-Независимые и системные сторожевые таймеры
	-Таймер SysTick: 24-битный обратный счетчик

	·Календарь реального времени с будильником и периодическим выходом из состояния остановки/ожидания
	·Интерфейсы связи
	-До двух интерфейсов ПК: один поддерживает Fast Mode Plus (1 Мбит/с) и нагрузку 20 мА
	- До двух универсальных синхронно-асинхронных приёмопередатчиков с поддержкой ведущего синхронного протокола последовательной связи и управления модемом; один с автоматическим
	определением скорости передачи данных  - До двух синхронных протоколов последовательной связи (18 Мбит/с), от 4 до 16 программируемых битовых кадров  ·Последовательная проводная отладка (SWD)
Язык программиро- вания	С Язык
Операционная система	

#### 2. Описание процесса работы программного обеспечения

#### Действия программного обеспечения главной платы управления

- 2.1: Самотестирование при включении: после включения платы управления она инициализируется и выполняет самотестирование. Инициализация включает в себя инициализацию ввода-вывода, инициализацию сенсорного экрана, инициализацию таймера и отправку накопленного значения счетчика экспозиций. Затем он обнаруживает сигнал обратной связи КВ, сигнал обратной связи тока накала и сигнал обратной связи мА. Если значение выборки АЦП является ошибочным, появляется сообщение об ошибке. Если все в порядке, он проверяет, нажата ли кнопка экспозиции; если да, выдается сообщение об ошибке, и после сообщения об ошибке возвращается в режим ожидания.
- 2.2: Воздействие: программа экспозиции непрерывно запрашивает порт ввода-вывода кнопки экспозиции в режиме ожидания, при этом допустимым является низкий уровень. При нажатии кнопки экспозиции запускается программа самотестирования, программа считывания данных с панели клавиш, программа предварительного нагрева нити накала, программа высоковольтного патруля, программа раннего оповещения и программа обратного отсчета. По окончании обратного отсчета программа облучения завершается и аппарат возвращается в режим ожидания.

### Производитель: "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd.")

Адрес производственной площадки и места регистрации:

Строение 2, № 1, Чуансинь И Роуд, пос. Танцзявань, г. Чжухай, провинция Гуандун, КНР (Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road, Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China)

Тел.: +86-756-3881018

Факс: +86-756-3881028

Адрес сайта:

http://www.siger.cn

Адрес электронной почты:

Документ №: SG-SIR-RD- Версия: A/0

Дата выпуска: октябрь

info@siger.cn

145

2022 г.

Почтовый индекс: 519000

Версия ПО:

V1.01

Уполномоченный представитель в ЕС (EU): «Шанхай Интернациональ Холдинг Корп. ГмбХ (Европа)» (Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe))

Адрес: Айффештрассе, 80, 20537 Гамбург, Германия (Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany)

Тел.: +49-40-2513175

Факс: +49-40-255726

Эл. почта: shholding@hotmail.com

Уполномоченный представитель в РФ- OOO «Стомарт», 117420, г. Москва, ул. Наметкина, д.14, корпус 1, помещение I K39,58, info@ stomart.ru, тел +7 (495) 646-0156

### НОТАРИАЛЬНОЕ СВИДЕТЕЛЬСТВО

Настоящим доводится до всеобщего сведения, что

- Я, ЧИН ИНЬ КАИ МЕЙСОН (CHING YIN KAY MASON), государственный нотариус, должным образом допущенный, уполномоченный и приведенный к присяге, имеющий практику в Специальном административном районе Гонконг Китайской Народной Республики, НАСТОЯЩИМ УДОСТОВЕРЯЮ, что в меру моих знаний и убеждений, прилагаемый документ является оригинальным документом, предоставленным от имени компании "Чжухай Сигер Медикал Екунпмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co., Ltd."); а именно:
  - 1. Руководство по эксплуатации (На медицинское изделие «Аппарат рентгеновский стоматологический») с печатью компании "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd."), подписанное Ван Хойшэн (Wang Huisheng) (генеральный директор компании "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd.")).

В удостоверение чего я, названный нотариус, проставил собственноручную подпись и печать своего офиса в вышеуказанном Специальном административном районе Гонконг сегодня, 5 сентября две тысячи двадцать пятого года.

/подпись/

ЧИН ИНЬ КАИ МЕЙСОН (CHING YIN KAY MASON) ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОТАРИУС ГОНКОНГ, СПЕЦИАЛЬНЫЙ АДМИНИСТРАТИВНЫЙ РАЙОН

/Рифленая печать: ЧИН ИНЬ КАИ МЕЙСОН (CHING YIN KAY MASON) ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОТАРИУС ГОНКОНГ/ Настоящий апостиль удостоверяет исключительно подлинность подписи и полномочия лица, подписавшего данный документ, а также, при необходимости, подлинность печати или штампа, которыми скреплен данный документ. Настоящий Апостиль не удостоверяет содержание документа, на котором он проставлен. Для проверки подлинности настоящего Апостиля см. информацию на сайте

"https://www.judiciary.hk/zh/court\_services\_facilities/apostille\_verification.html"

		(Far	АПОС агская конвенци:			1061)	8
1	Страна:	(1 a	Гонконг, Китай		октяоря	1901)	0,
	Настоящий офи	циальный до		•			0
2.	был подписан	3/8	ЧИН ИНЬ КАИ	і МЕЙ	ICOH (C	HING	YIN KAY MASON)
3.	выступающим в	качестве	Государственн	ого но	тариуса		TO .
4.	скреплен печать	ю/штампом				HING	YIN KAY MASON)
			Удосто	верен	0		57
5.	В	Суде Перво	ой Инстанции	6.	(дата)	08 C	ЕНТЯБРЯ 2025 Г.
7.	(кем)	Джек КТ ВОНГ (Jack KT WONG)					
		Помощник	Регистратора, С	уд Пе	рвой Инс	танц	ии
8.	№	135990 / 20	25				-1
9.	Печать/штамп:			10.	Подпис	ъ:	/подпись/

Код ссылки: В8ЕD7895

/Гербовая печать:

ПЕЧАТЬ СУДА ПЕРВОЙ ИНСТАНЦИИ \* ГОНКОНГ/

#### Руководство по эксплуатации

На медицинское изделие: «Аппарат рентгеновский стоматологический»

Производитель: "Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd."), Строение 2, № 1, Чуансинь И Роуд, пос. Танцзявань, г. Чжухай, провинция Гуандун, КНР (Building 2, No. 1 Chuangxin Yi Road, Tangjiawan Town, Zhuhai City, Guangdong Province, P.R. China)

Генеральный директор

Ван Хойшэн (Wang Huisheng)

/подпись/

/Печать:

"Чжухай Сигер Медикал Екуипмент Ко., Лтд." ("Zhuhai Siger Medical Equipment Co.,Ltd.")/

Перевод дацного текста выполнен мной, переводчиком Ромашкиной Натальей Викторовной. Российская Федерация Город Москва Двенадцатого сентября две тысячи двадцать пятого года Я, Квитко Федор Александрович, нотариус города Москвы, свидетельствую подлинность подписи переводчика Ромашкиной Натальи Викторовны. Подпись сделана в моём присутствии. Личность подписавшего документ установлена. Зарегистрировано в реестре: № 62/137-н/77-2025-96 - 942 Уплачено за совершение нотариального действия: 400 руб. 00 коп. Ф.А. Квитко Всего прошнуровано, пронумеровано и скреплено печатью X лист(a)(ов) Homapuyc |

