Português

MANUAL DO PROPRIETÁRIO

SISTEMA RADIOGRÁFICO DIGITAL INTRAORAL DIGITAL SENSOR





Cód.: 77000000764 - Rev.:04

APRESENTAÇÃO DO MANUAL

GMDN: 44905 - Dental digital imaging sensor, intraoral Nome Técnico: Digitalizador de imagens radiográficas Nome Comercial: Sistema Radiográfico Digital Intraoral Modelo: Digital Sensor Marca: Eagle / Dabi Atlante

Responsável Técnico: Daniel R. de Camargo CREA-SP: 5062199650

ANVISA Registro Nº: 10101139029



Alliage S/A Indústrias Médico Odontológica Rodovia Abrão Assed, Km 53 + 450m - CEP 14097-500 Ribeirão Preto - SP - Brasil Tel: +55 (16) 3512-1212



77000000764 - Rev.: 04 - Outubro/21

Documento originalmente redigido no idioma Português.

MARCAS REGISTRADAS

Todos os termos mencionados neste manual que são marcas registradas conhecidas, marcas comerciais registradas ou marcas de serviço foram apropriadamente rotuladas como tais. Outros produtos, serviços ou termos que são mencionados neste manual podem ser marcas registradas, marcas comerciais registradas ou marcas de serviço de seus respectivos proprietários. A Alliage S/A não faz nenhuma reivindicação quanto a estas marcas registradas. O uso de um termo neste manual não deve ser considerado como de influência sobre a validade de qualquer marca registrada, marca comercial registrada ou marca de serviço.

Digital Sensor é uma marca comercial registrada da Alliage S/A.

Microsoft, Windows e .NET Framework são marcas comerciais registradas da Microsoft Corporation nos Estados Unidos e em outros países.

GNU LESSER é uma marca registradas da Free Software Foundation, Inc.

Copyright © 2017 Alliage S/A. Todos os direitos reservados.

As características de desempenho fornecidas neste manual são apenas para referência e não devem ser consideradas como especificações garantidas.

ÍNDICE

06 PREZADO CLIENTE

06 INDICAÇÃO PARA O USO

06 CONTRAINDICAÇÃO

07 SIMBOLOGIA

09 ADVERTÊNCIAS, CUIDADOS E RECOMENDAÇÕES

09 Durante o transporte e armazenamento

10 Antes do uso do equipamento

10 Durante a instalação do equipamento

10 Durante o uso do equipamento

11 Prevenção contra contaminação cruzada

11 Após a utilização / Operação do equipamento

11 Precauções em caso de alteração do funcionamento do equipamento

11 Precauções para redução de impacto ambientais

12 Precauções em caso de inutilização do equipamento

13 DESCRIÇÃO DO SISTEMA

14 Sensor intraoral

- 15 Suporte para sensor intraoral
- 15 Sistema de computador
- 15 Requisitos de software
- 16 Requisitos de hardware
- 16 Requisitos elétricos
- 17 Local de instalação
- 17 Software
- 17 Instalação do software
- 22 Tela principal
- 23 Ícones da interface
- 27 Tela de configuração
- 28 Odontograma
- 33 Consumíveis
- 34 Etiquetas
- 35 equipamento de radiografía intraoral
- 35 Especificações e características técnicas
- 35 Informações gerais
- 36 Características do sensor
- 36 Condições ambientais de transporte e armazenamento
- 36 Condições de instalação e operação do equipamento

37 OPERAÇÃO DO SISTEMA

- 37 Preparação para o uso
- 40 Aquisição de imagem radiográfica
- 41 Criar um novo cadastro de paciente
- 42 Abrindo um cadastro de paciente
- 42 Alterando um cadastro de paciente
- 43 Estado do sensor
- 43 Processo de captura da imagem
- 45 Imagens do cadastro de paciente
- 46 Calibração métrica

4

ÍNDICE

49 Precisão da medição50 Recomendações para exames

54 LIMPEZA E DESINFECÇÃO

55 MANUTENÇÃO

- 55 Inspeção periódica
- 55 Manutenção preventiva
- 55 Manutenção corretiva
- 56 Diagnóstico de erros
- 58 Troca do cabo
- 60 Rede de serviços autorizada
- 60 Garantia

61 COMPATIBILIDADE ELETROMAGNÉTICA

- 61 Orientação e declaração para emissões eletromagnéticas
- 62 Orientação e declaração para imunidade eletromagnéticas

IDENTIFICAÇÃO DO EQUIPAMENTO

Prezado Cliente

Parabéns pela excelente escolha. Ao comprar equipamentos com a qualidade "Dabi Atlante", pode ter certeza da aquisição de produtos de tecnologia compatível com os melhores do mundo em sua classe. Este manual lhe oferece uma apresentação geral do seu equipamento, descrevendo detalhes importantes que poderão orientá-lo na sua correta utilização, assim como na solução de pequenos problemas que eventualmente possam ocorrer. Nenhum treinamento adicional se faz necessário além de sua própria leitura.

Este manual deve ser lido por completo e conservado para futuras consultas.

INDICAÇÃO PARA O USO

O Sensor de imagem digital intraoral Digital Sensor destina-se a aquisição de imagens médicas intra-orais de dentes, mandíbula e estruturas orais, sendo que o mesmo é para uso exclusivo odontológico, devendo ser utilizado e manuseado por profissionais de saúde com qualificação e capacitados, observando as instruções contidas neste manual.

CONTRAINDICAÇÃO

O Sensor de imagem digital intraoral Digital Sensor é contraindicado para pacientes com disfunção temporomandibular que limitam a abertura da boca e que possuem características anatômicas que impedem seu uso como palato raso.

As capas plásticas protetoras que contêm policloreto de polivinila (PVC) não devem ser utilizadas por pessoas com alergias a policloreto de polivinila (PVC) ou substâncias utilizadas no processo de fabricação do mesmo, como bisfenol A, poliéster adípico, composto de Propilenoglicol e maleato de etilhexilo.

SIMBOLOGIA

Utilizar os ícones abaixo para identificar a simbologia de seu equipamento.



SIMBOLOGIA

(Não reutilize	SN	Número de série
X	Indica que o produto deverá ser levado a um local especial de coleta de lixo no final de sua vida útil. Aplica-se tanto ao dispositivo quanto aos acessórios.	#	Número do modelo
IP00	Produto não protegido contra pe- netração nociva de água e material particulado	INMETRO	Indica que o produto passou por uma avaliação, e que normas ou regulamentos desenvolvidos para a categoria do produto foram observados na sua concepção/ fabricação/colocação no mercado.
•••	Fabricante	\sim	Data de fabricação
MODEL	Modelo		

Leia e entenda todas as instruções contidas nestas instruções de uso antes de instalar ou operar este equipamento.
A operação deste dispositivo pode ser perigosa para o paciente e para o ope- rador, a menos que fatores de exposição seguros e instruções de operação sejam observados. Equipamentos de proteção individual devem ser usados com este dispositivo.
Usar somente o equipamento em perfeitas condições e proteger a si, pacientes e terceiros contra eventuais perigos.
Este equipamento deve ser instalado e operado por pessoal familiarizado com as precauções necessárias para evitar a exposição excessiva à radiação tanto primária e secundária.
O sensor Digital Sensor possui três diferentes interações com o usuário, são elas: - Etiqueta de identificação: Posicionado na parte inferior da embalagem do produto; - Simbologias de segurança: Localizado na parte superior do sensor e em sua etiqueta de identificação; - Software de aquisição de imagem: Encontrado instalado junto a um compu- tador onde o sensor é conectado.

DURANTE O TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO

O equipamento deve ser transportado e armazenado, observando o seguinte:

- Manusear com cuidados para evitar quedas e impactos.
- As setas da embalagem devem estar apontando para cima.
- Não empilhar acima da quantidade indicada na embalagem.
- Proteger contra a luz solar, umidade, água e poeira.
- Observar os limites de temperatura, pressão e umidade relativa.

ANTES DO USO DO EQUIPAMENTO

Para ajudar a garantir uma higiene adequada e proteger contra doenças infecciosas, antes da primeira utilização, o equipamento deve ser limpo e desinfetado observando as instruções contidas neste manual.

DURANTE A INSTALAÇÃO DO EQUIPAMENTO

• Coloque o equipamento em um local onde ele não estará em contato com a umidade ou água.

• Instale a unidade num local onde não será danificado pela pressão, temperatura, umidade, luz solar direta, poeira, sais ou produtos corrosivos.

• O equipamento não deve ser submetido à vibração excessiva ou choque (incluindo durante o transporte e manipulação).

• Este equipamento não foi projetado para uso na presença vapores de misturas anestésicas inflamáveis ou óxido nitroso.

• Devem ser seguidas as recomendações deste manual referente a EMC.

Equipamentos de comunicações e fontes geradores de RF podem afetar o funcionamento do equipamento.

DURANTE O USO DO EQUIPAMENTO



Deverão ser tomadas medidas higiênicas adequadas para evitar a contaminação cruzada entre os doentes, utilizadores e outras pessoas.

• O equipamento deverá ser operado somente por profissionais de saúde com qualificação incluindo conhecimento de precauções contra exposição excessiva à radiação.

• O equipamento foi fabricado para suportar operação contínua e intermitente; portanto siga os ciclos descritos neste Manual do Proprietário.

• Os operadores devem seguir todas as diretrizes de proteção contra radiação para pacientes grávidas ou suspeitas de gravidez, incluindo o uso de proteção do abdômen e da tireóide.

• A exposição aos Raios X pode causar danos às células do corpo humano. Recomenda-se que nenhuma pessoa permaneça na sala de exame radiográfico, a não ser que seja preciso conter o paciente. Neste caso, esta pessoa deve estar devidamente protegida contra a emissão de Raios.

• O equipamento foi projetado de acordo com as normas de compatibilidade eletromagnética, mas em condições muito extremas, pode causar interferência com outros equipamentos. Não utilize este equipamento em conjunto com outros dispositivos muito sensíveis a interferência ou com dispositivos que criem altos distúrbios eletromagnéticos.



O fabricante NÃO se responsabiliza:

- O equipamento seja utilizado para outros fins que não aqueles para os quais foi concebido.

 Danos causados ao equipamento, o operador e / ou paciente, como resultado de instalação incorreta e procedimentos de manutenção em desacordo com as instruções de operação que acompanham os equipamentos.
 Operação inadequada do equipamento.

Prevenção contra contaminação cruzada

• Para ajudar a prevenir a contaminação cruzada entre os pacientes, o uso de capas plásticas protetoras descartáveis é obrigatório.

- A cada novo paciente, as capas plásticas devem ser descartadas adequadamente.
- A capa plástica protetora deve cobrir o sensor e pelo menos 10 cm do cabo USB.
- Nunca utilize capas plásticas protetoras danificadas.

APÓS A UTILIZAÇÃO / OPERAÇÃO DO EQUIPAMENTO

- Desligue o equipamento quando o mesmo não estiver em uso por tempo prolongado.
- As capas protetoras plásticas devem ser descartadas e os posicionadores, caso utilizados, devem ser esterilizados a cada novo paciente para evitar a transmissão de agentes infecciosos que possam causar doenças graves.
- Realize a limpeza e desinfecção conforme instruções contidas neste manual.
- Não modifique nenhuma parte do equipamento.

PRECAUÇÕES EM CASO DE ALTERAÇÃO DO FUNCIONAMENTO DO EQUIPAMENTO

Se o equipamento apresentar alguma anormalidade verifique se o problema está relacionado a algum item listado no tópico "Diagnóstico de erros" deste manual do usuário. Se não for possível solucionar o problema, desligue o equipamento, desconecte os cabos.



Em caso de dano ou defeito não utilize o equipamento e entre em contato com uma Assistência Técnica Autorizada Alliage.

PRECAUÇÕES PARA REDUÇÃO DE IMPACTO AMBIENTAIS

A Alliage S/A visa alcançar uma política ambiental para promover o fornecimento de produtos médicos e odontológicos ambientalmente conscientes que continuamente minimizam o impacto ambiental e são mais amigáveis ao meio ambiente e à saúde humana.

Para um manter um impacto mínimo ao meio ambiente, observe as recomendações abaixo:

- Após a instalação encaminhe os materiais recicláveis para processo de reciclagem.
- Durante o ciclo de vida do equipamento, desligue-o quando o mesmo não estiverem em uso.

 Para prevenção da contaminação ambiental, o descarte das capas plásticas protetoras e outros consumíveis devem seguindo o procedimento normal do consultório odontológico para resíduos biomédicos. Os resíduos biomédicos englobam materiais não agudos susceptíveis de causar doenças ou suspeitas de abrigar organismos patogênicos que devem ser armazenados em um saco amarelo devidamente rotulado com um símbolo de risco biológico, armazenados num recipiente resistente a perfurações, estanque, até recolhimento e incineração.



A embalagem¹ do sensor Digital Sensor é composta por papelão e plástico que são materiais 100% recicláveis.



¹DIMENSÕES: 185 x 160 x 71,5 mm /MASSA: Aproximadamente: 100g

PRECAUÇÕES EM CASO DE INUTILIZAÇÃO DO EQUIPAMENTO

Para evitar contaminação ambiental ou uso indevido do Digital Sensor quando o mesmo for inutilizado, estes devem ser descartados (conforme legislação vigente) em local apropriado, pois os materiais existentes em seu interior podem contaminar o meio ambiente.

Para o Espaço Econômico Europeu (EEE), este produto está sujeito à Diretiva 2012/19/EU, bem como às leis nacionais correspondentes. Esta diretiva exige que o produto deverá ser levado a um local especial de coleta de lixo no final de sua vida útil. Aplica-se tanto ao dispositivo quanto aos acessórios Entre em contato com o revendedor se a disposição final do produto for necessária.



Esse equipamento não deve ser eliminado como lixo doméstico.

DESCRIÇÃO DO SISTEMA PARTES QUE ACOMPANHAM O PRODUTO



- 01 Sensor Digital Sensor
- 02 Suporte para sensor Digital Sensor
- 03 Pendrive de instalação (Software, Drivers e Manuais)

DESCRIÇÃO DO SISTEMA ACESSÓRIOS QUE NÃO ACOMPANHAM O PRODUTO





- 01 Anéis de posicionamento
- 02 Mordedores
- 03 Braços posicionadores
- 04 Capa plástica protetora

SENSOR INTRAORAL

O sensor de imagem digital intraoral Digital Sensor consiste em um equipamento que utiliza as tecnologias associadas do CMOS (Complementary Metal-Oxide-Semiconductor), fibra óptica protetora e cintilador. Esse sensor foi desenvolvido para adquirir a imagem de raio-x digital de alta qualidade da arcada humana e suas estruturas. O processo de aquisição é realizado posicionando o sensor na parte interna da boca atrás da estrutura que deseja realizar o exame. A estrutura deve ser exposta a uma dose de raio-x utilizando uma fonte externa. Uma vez exposto, o sensor realiza uma conversão dos fótons de raios-x em sinal digital e a transfere para um computador via conexão USB 2.0 (Universal Serial Bus).

SUPORTE PARA SENSOR INTRAORAL

O suporte do sensor intraoral consiste em uma base onde o sensor pode ser colocado quando o mesmo não estiver em uso.

O suporte do sensor intraoral pode ser parafusado próximo ao sistema de computador utilizando os dois parafusos fornecidos ou outro material de montagem.

Alternativamente, o suporte pode ser colado a uma superfície uniforme, por exemplo, utilizando a fita adesiva de dupla face fornecida.

SISTEMA DE COMPUTADOR

As imagens digitais capturadas são transferidas para um sistema de computador através de uma porta USB.

Requisitos de software

Para o correto funcionamento do software Digital Sensor são necessários alguns software básicos que são descritos a seguir.

.Net Framework 4.5.1: O NET Framework é essencial para rodar vários programas que foram desenvolvidos com o uso dessa tecnologia da Microsoft. Este framework fornece uma série de recursos para o desenvolvimento ágil e robusto de aplicações. A versão 4.5.1 requer o Windows Vista SP2 e superior e está incluída no Windows 8.1 e no Windows Server 2012 R2.

wkhtmltopdf 0.12.3.2: É uma ferramenta de linha de comando de código aberto (LGPLv3) para renderizar HTML em PDF usando o mecanismo de renderização do Qt WebKit. Este funciona inteiramente "headless" e não requer um serviço de exibição ou exibição.

Os softwares necessários para o funcionamento do software Digital Sensor serão instalados automaticamente, em forma de pré-requisitos, durante a instalação da aplicação, oferecendo ao usuário maior velocidade e maior comodidade.

15

Requisitos de hardware

O sistema de computador deve satisfazer os seguintes requisitos.

Sistema Operacional	Windows 7 (x86 e x64) - Home, Starter, Pro Windows 8 (x86 e x64) - Pro Windows 8.1 (x86 e x64) - Pro Windows 10 (x86 e x64) - Home, Pro
CPU	Intel i3 3.0 Ghz ou superior
HDD	500 GB
RAM	2GB DDR2 SDRAM
Monitor	1024x768
Conector USB	2 x USB 2.0 – 500mA





Recomenda-se a realização de backup periódicos nos arquivos e dados do paciente para evitar perda do histórico em caso de falha do sistema de computação.

Requisitos elétricos

O sensor Digital Sensor não requer fonte de alimentação externa, pois sua alimentação é feita através da conexão USB do computador e possui um consumo aproximado de 300mA.



Não use portas USB disponíveis em teclados ou do lado dianteiro e/ou lateral do computador. Esses conectores frequentemente são incapazes de fornecer alimentação suficiente para o funcionamento adequado do sensor.

Local de instalação



Para atender as normas de segurança, não opere equipamentos não médicos, como computadores pessoais, dentro da área do paciente. Fora da área do paciente, é aceitável a presença de equipamentos não médicos desde que sejam utilizados equipamentos de informática aprovados e certificados pelo IEC 60950-1:2005 + AMD1:2009+AMD2:2013

Posicione seu computador e monitor de vídeo fora da área do paciente, certificando-se que exista espaço suficiente para o posicionamento e que haja ventilação adequada.

Use monitores de preferência em 4:3, com características full HD e posicione a tela de forma a evitar a luz direta ou reflexos que possam causar dificultar a visualização das imagens.

Posicione o sensor próximo ao paciente, a uma distância mínima de 1,5 metros do computador. Apenas o sensor e equipamentos médicos podem estar na área do paciente.

SOFTWARE

O software de gerenciamento de imagem dentária realiza a interface com o sistema Digital Sensor e o usuário, possibilitando visualizar, melhorar, armazenar, enviar, imprimir entre outras funções.

Instalação do software

Insira o sensor na porta USB do computador



Conecte o Pendrive que acompanha o Digital Sensor na porta USB, abra o dispositivo e clique no arquivo $setup_2_0_0_X$



Selecione o Idioma desejado e clique em **OK**

Seleciona	ar Idioma do Programa de Instalação 📃 🏾 🗮
1	Selecione o idioma a ser utilizado durante a instalação:
	Português (Brasil)
	OK Cancelar

Leia e compreenda o contrato de Licença ao Usuário Final e caso aceite, clique em **Eu aceito os termos do Contrato**. Clique em **Avançar**.



Selecione a caixa de dialogo se deseja criar um ícone na Área de Trabalho e clique em Avançar.

6	- • -
Selecionar Tarefas Adicionais Quais tarefas adicionais devem ser executadas?	
Selecione as tarefas adicionais que você deseja que o Progr enquanto instala e clique em Avançar.	ama de Instalação execute
Ícones adicionais:	
[✔] Eriar um kone na Área de Trabalho]	
< <u>V</u> oltar	Avançar > Cancelar

Clique em Instalar para iniciar o processo de instalação.



Setup irá instalar .NET 4.5.1

19 19	
Instalando Por favor, aguarde enquanto o Programa de Instalação instala no seu computador.	
Installing 64bit USB driver for Windows 7	

Setup irá instalar as ferramentas necessárias para a geração de relatório. Clique em "I Agree" para aceitar os termos do software

🗊 wkhtmltox 0.12.3.2 Setup	
License Agreement	(var)
Please review the license terms before installing wkhtmltox 0.12.3.2.	
Press Page Down to see the rest of the agreement.	
GNU LESSER GENERAL PUBLIC LICENSE Version 3, 29 June 2007	<u>^</u>
Copyright (C) 2007 Free Software Foundation, Inc. < <u>http://fsf.org/</u> > Everyone is permitted to copy and distribute verbatim copies of this license document, but changing it is not allowed.	
This version of the GNU Lesser General Public License incorporates the terms and conditions of version 3 of the GNU General Public License, supplemented by the additional permissions listed below.	-
If you accept the terms of the agreement, click I Agree to continue. You mus agreement to install withtmitox 0.12.3.2.	t accept the
Nullsoft Install System v2,50	
I Agree	Cancel

Clique em "Install"



Aguarde o fim da instalação e clique em "Close"

🕞 wkhtmltox 0.12.3.2 Setup		
Installation Complete Setup was completed successfully.		
Completed		
Show details		
Nullsoft Install System v2.50	< <u>B</u> ack Close	Cancel

Setup irá instalar o driver USB. Pressione Install para iniciar o processo de instalação.



Clique em **Concluir** para finalizar a instalação.



Tela principal



- 01 Seleção de idioma
- 02 Acesso ao site do fabricante
- 03 Pasta do paciente
- 04 Status do sensor
- 05 Janela de Histograma
- 06 Zoom Fixo 1x ou 2x
- 07 Sair
- 08 Marcação de numeração e diagnóstico
- 09 Seleção dente
- 10 Exibir/esconder barra de ferramentas
- 11 Odontograma
- 12 Ajuda
- 13 Configuração
- 14 Comparar imagens em tela cheia
- 15 Tela Cheia
- 16 Salvar
- 17 Excluir
- 18 Exportar imagem
- 19 Imprimir
- 20 Sharpen
- 21 Ajuste de brilho

- 22 Inverter cores
- 23 Ajuste de contraste
- 24 Histograma
- 25 Ajuste de gamma
- 26 Inserir texto
- 27 Inserir Seta
- 28 Inserir círculo
- 29 Inserir desenho livre
- 30 Selecionar
- 31 Recortar
- 32 Medição angular
- 33 Calibrar
- 34 Medição múltipla
- 35 Medição simples
- 36 Rotacionar
- 37 Desfazer
- 38 Imagens abertas
- 39 Abrir pasta do paciente
- 40 Ajuste do Histograma mínimo
- 41 Ajuste de gamma
- 42 Ajuste do Histograma máximo

Ícones da interface

Ícone	Funcionalidades
X · ·	Saída Para sair da aplicação
	Maximizar Maximizar aplicação
	Minimizar Minimizar aplicação
\$~+	Criar uma nova pasta do paciente Permite criar uma nova pasta (novo paciente)
Ŵ	Abrir um paciente Permite o acesso ao banco de dados de pacientes guardados
4	Abertura da pasta do paciente Permite o acesso à história da pasta exibido na interface e abrir os arquivos salvos anteriormente
	Navegar para cima Permite deslizar as imagens exibidas na biblioteca vertical
	Navegue para baixo Permite deslizar as imagens exibidas na biblioteca vertical
1	Captura sequencial Define o número de capturas sequencias a serem realizadas
x 1	Zoom x1 Para mostrar todo o clichê na janela de visualização
x2	Zoom x2 Para expandir a imagem
Ð	Comparar imagens Compara imagens em tela cheia
	Tela cheia Muda o modo de visualização para tela cheia

	Salvar Salva imagem no registro do paciente	
8	Excluir imagem Exclui permanentemente a imagem em exibição	
2	Exportar Permite salvar uma cópia da imagem com outro nome em vários formatos padrões de imagem	
	Imprimir Imprime a imagem em DICOM ou Convencional.	
	Ċ	Imprime na impressora padrão.
	Ð	Imprime na impressora secundária.
	A definição da impressora padrão é feita no menu Configuração	
	Realce de borda Melhora definição de bordas da imagem	
Disponível em 4 níveis de intensidade.		íveis de intensidade.
	Obs: Disponível apenas para imagens TIFF sem marcaç Recomenda-se aplicá-lo logo após capturar a imagem."	
÷,-	Ajuste do brilho Permite-lhe ajustar o brilho da imagem	
٩	Inversão de cores Inverte a cor da imagem	

24

	Ajuste do Contraste Permite-lhe ajustar o contraste da imagem
11.	Histograma Permite o ajuste do histograma da imagem
	Ajuste de Gamma Permite-lhe ajustar o gamma da imagem
T	Inserir Texto Insere um texto na imagem. A definição de cor e tamanho é feita no menu Configuração
	Inserir Seta Insere uma seta na imagem. A definição de cor e largura é feita no menu Configuração
	Inserir Circulo Insere um circulo na imagem. A definição de cor e preenchimento é feita no menu Confi- guração
Ž	Inserir Desenho livre Insere um desenho livre na imagem A definição de cor e largura é feita no menu Configuração
Δ	Seleção Seleciona uma região da imagem
8	Recortar Recorta uma região selecionada da imagem
1	Medição simples Realiza a medição de distancia de dois pontos na imagem
	Medição múltipla Realiza a medição de distancia de múltiplos pontos na imagem.

25

	Medição angular Realiza a medição angular na imagem	
0	Calibração Realiza a calibração da distância da imagem	
	Rotação da imagem Permite rotações da imagem 90 graus	
	Desfazer	
	Desfazer tudo	
~	Desfazer parcial	
	Exibir/ocultar barra de ferramentas Exibir/ocultar barra de ferramentas com recursos de marcação/ associação da imagem	
	Odontograma Acesso ao modo Odontograma	
× 0.00 ⊕ 1.000 ⊕ 100.00 ⊕ Lo% Y H%	Janela de Histograma Abre automaticamente ao carregar ou capturar uma imagem (configurável no menu de opções)	
- Numeração	Caixa de seleção de dente Utilizada para marcar o(s) dente(s) que aparece(m) na imagem. Acompanha botão "excluir" para desfazer marcação.	

26

	Configuração Permite o acesso aos parâmetros de seu computador (for- mato e caminho de arquivo do banco de dados de imagens, downloads)
2	Ajuda Exibe um tutorial explicativo de como realizar uma aquisição

Tela de configuração

Para configurar o aplicativo pressione o icone 🥨 . A seguinte tela seré mostrada.



- 01 Caminho da Base de Dados
- 02 Endereço DICOM
- 03 Definição de impressora padrão
- 04 Versão de software
- 05 EULA
- 06 Cor e tamanho de texto*
- 07 Cor e largura de seta*
- 08 Cor e largura de desenho livre*
- 09 Cor, largura e preenchimento de círculo*

10 - Medição de distância: Cor e tamanho da fonte do texto*

- 11 Medição angular: Cor e tamanho da fonte*
- 12 Cancelar alterações
- 13 Confirmar alterações
- 14 Pré-Processamento da imagem
- 15 Histograma
- 16 Cor plano de fundo
- 17 Teste de monitor

*Unidade de medida em pixels.

Odontograma

Recurso de Odontograma permite organizar as imagens de acordo com o dente, montar históricos de imagem para cada dente e gerar laudos dos tratamentos.

É possível visualizar o histórico de imagens ou iniciar a captura de uma nova imagem clicando com o botão direito do mouse sobre o dente desejado.

Para acessar o odontograma clique no ícone 亘 . A tela a seguir será mostrada.



a. Associar imagem ao odontograma

Realize uma captura da imagem.

Selecione a numeração do dente que deseja associar a imagem. Se desejar insira informações de diagnóstico no campo de texto.



Clique em Para associar a imagem ao registro do paciente.



O dente com imagem associada será indicado em AMARELO.



b. Captura via odontograma

Para iniciar uma captura, clique com o botão direito do mouse, em seguinda em iniciar captura.



c. Abrindo imagem via odontograma

Clique em um dente que contenha imagem no odontograma com o botão direito do mouse. Selecione o dia e a hora da imagem que deseja abrir.



Clique com o botão direito para abrir a imagem.

d. Ajuda odontograma

O ícone interna abre uma janela com um guia ilustrado para auxiliar no uso das ferramentas do Odontograma.



e. Gerando laudo via odontograma

Com o odontograma aberto, clique no ícone 🌌 . A tela a seguir será exibida.

0	D	9	f	
	nformação .ogo Iome da Clínica 	Imagem 36 16/01/2017 15:22:39 •	Modelo Com imagens Odontograma	6
E D R	mail entista legistro			

- a Imprimir laudo
- b Enviar por email
- c Salvar laudo em pdf
- d Excluir laudo
- e Pré-visualização do laudo
- f Seleção do modelo de laudo
- (com imagens ou sem imagens)
- g Seleção da imagem a ser adicionada no laudo*
- h Adicionar logo
 - i Pré-visualizar logo
 - j Dados da clínica

*Caso haja mais de uma imagem associada ao dente.

CONSUMÍVEIS

As capas plásticas protetoras são utilizadas como medida adicional evitar contaminação entre pacientes, usuários e outras pessoas.

Este equipamento deve ser utilizado com capas plásticas protetoras, específicos para utilização com sensores intraorais odontológicos.

As capas plásticas protetoras são consumíveis de uso único que devem ser descartados a cada novo paciente.



Este equipamento pode ser utilizado com posicionadores intraorais radiográficos autoclaváveis, específicos para utilização com sensores intraorais odontológicos.

A cada novo paciente deve ser realizado o procedimento de limpeza e esterilização recomendados pelo fabricante.



Os posicionadores não acompanham o produto.



Sempre utilize posicionadores autoclaváveis fabricados de materiais não--citotóxicas, não-irritantes e não-sensibilizantes em conformidade com ISO 10993-1.

ETIQUETAS

Etiqueta de identificação



*IMAGEM DEMONSTRATIVA. DIMENSÕES REAIS 100 x 63 mm

Etiqueta de segurança



*IMAGEM DEMONSTRATIVA. DIMENSÕES REAIS 50 x 23 mm

Etiqueta de consulta a manual de instrução



*IMAGEM DEMONSTRATIVA. DIMENSÕES REAIS DIAM. 10 mm

EQUIPAMENTO DE RADIOGRAFÍA INTRAORAL

O Sensor de imagem digital intraoral é compatível com equipamentos de raio-x intraoral com temporizador eletrônico que este esteja em conformidade com as normas vigentes EN 60601-1, EN 60601-1-2, EN 60601-1-3 e IEC 60601-2-65 e atenda aos seguintes requisitos:

• O gerador de raios-X intraoral deve funcionar a uma tensão entre 60 e 70kV e corrente anódica de 7mA.

• O gerador de raios-X intraoral deve ser instalado de acordo com as instruções e requisitos do fabricante.



Não utilize geradores com potência menor que 60KV

ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Informações gerais

Alliage S/A Industrias Médico Odontológica Telefone: +55 (16) 3512-1212 Endereço: Rodovia Abrão Assed, Km 53 - Recreio Anhanguera Ribeirão Preto – SP - Brasil CEP 14097-500			
Nome	Sensor de imagem digital intraoral		
Modelo	Digital Sensor		
Classificação do Equipamento			
Classe de enquadramento segundo a ANVISA	Classe I		
Classe de enquadramento segundo a CE/FDA	Classe IIa		
Classificação do Equipamento segundo a norma NBR IEC 60601-1			
Classificação do produto para partes aplicadas Partes Aplicadas Tipo BF			
Proteção Contra Choque Elétrico	Classe II		
Proteção Contra Penetração Nociva de Água	IPOO - Produto não protegido contra penetração nociva de água e material particulado		
Grau de segurança de aplicação na presença de uma mistura anestésica inflamável com o ar, oxigênio ou óxido nitroso	Equipamento não adequado		
Modo de Operação	Operação contínua		
Tensão de entrada	+5 Vdc		
Corrente de entrada	300 mA		
Potência de consumo	1,5 W		
Comprimento do cabo	3m +/- 0,5m		

Características do sensor

Tamanho*	0	1	2	
Resolução do sensor (pl/mm)	25	25	25	
Dimensões exterior (mm)	21,7 x 30,3	24,7 x 38,3	30,6 x 44,2	
Dimensões da superfície ativa (mm)	17 x 22	20 x 30	26 x 36	
Dimensão da matrix	850 x 1100	1000 × 1500	1300 × 1800	
Número de Pixels (MegaPixels)	0,93	1,50	2,34	
Tecnologia	CMOS	CMOS	CMOS	
Nível de cinza	4096	4096	4096	
Resolução da imagem	12 bits	12 bits	12 bits	
Formato da imagem	TIFF, JPG, PNG, BMP DICOM	TIFF, JPG, PNG, BMP DICOM	TIFF, JPG, PNG, BMP DICOM	
Fibra óptica	1	1	1	
Peso	60 g	65 g	70 g	
Conexão	USB2 – Alta velocidade	USB2 – Alta USB2 – A velocidade velocida		
Comprimento do cabo	3m +/- 0,5m	3m +/- 0,5m	3m +/- 0,5m	

* Pedido sobre consulta.

Condições ambientais de transporte e armazenamento

Faixa de temperatura ambiente de transporte ou armazenamento	+4°C a +40°C
Faixa de umidade relativa de transporte e arma- zenamento	< 85% RH
Faixa de pressão atmosférica	797 hPa a 1013 hPa (598 mmHg a 760 mmHg)

Condições de instalação e operação do equipamento

Faixa de temperatura ambiente de funcionamento	+10°C a +30°C
Faixa de umidade relativa de funcionamento (não condensado)	< 75% RH
Faixa de pressão atmosférica	797 hPa a 1013 hPa (598 mmHg a 760 mmHg)
Altitude de operação	≤ 2000 m



Nunca deixe o paciente desacompanhado durante o procedimento de aquisição.

PREPARAÇÃO PARA O USO



O equipamento deve ser limpo e desinfetado antes da utilização por um novo paciente, observando as instruções contidas neste manual.



Para prevenir contaminação cruzada, utilize capas higiênicas que devem ser descartadas a cada novo paciente, observando sempre se as mesmas não se encontram danificadas.

Revista o sensor com a cobertura plástica descartável cobrindo também o cabo, para certificar que não entrará em contato com o paciente.



O sensor pode ser posicionado manualmente ou utilizando posicionadores intraorais. Em caso de posicionamento manual, introduza o sensor na boca do paciente e posicionando de maneira mais posterior possível.



A superfície ativa do sensor deve ser posicionada em direção à fonte de raios-X.



Ao inserir o sensor dentro da boca do paciente tenha cuidado para evitar que o paciente aspire ao plástico protetor causando a obstrução das vias aeras. Em caso de náusea, retire imediatamente o sensor da boca do paciente.



Durante o exame, realize as precauções necessárias para evitar que o paciente morda o cabo do sensor.

POSICIONADORES



A cada novo paciente deve ser realizado o procedimento de limpeza e esterilização recomendados pelo fabricante.

Os posicionadores do sensor intraoral Digital Sensor são ferramentas que auxiliam o correto posicionamento do sensor intraoral de forma fácil, pratica e precisa. Seu uso não é obrigatório e depende da técnica utilizada pelo operador.

Quando utilizado com o sistema intraoral Digital Sensor, siga o procedimento abaixo:

Monte o sensor no posicionador e trave-o nas abas laterais.



Introduza o posicionador na boca do paciente. Um rolo de algodão pode ser colocado entre o mordedor e o dente oposto para aumentar o conforto e a estabilidade.



Posicione o sensor e o dispositivo na boca do paciente o mais posterior possível.

Peça ao paciente para morder o posicionador devagar, ter cuidado para não morder o cabo do sensor. Posicione o tubo de raio-x paralelo ao braço e centralizado com o anel.





AQUISIÇÃO DE IMAGEM RADIOGRÁFICA

Para utilizar o sensor de imagem digital intraoral Digital Sensor, inicialize o computador e verifique se o mesmo está ligado.

Inicie o software de captura de imagem clicando no ícone de atalho no desktop ou Iniciar -> Todos os Programas -> Digital Sensor

A tele inicial do aplicativo aparecerá.



Criar um novo cadastro de paciente

Clique no ícone

a tela a seguir será exibida





Preencha os campos para realizar o cadastro do novo paciente (Nome e sobrenome são campos obrigatórios). Em seguida, clique em "OK"

ID do paciente	
Digite o nome o	lo paciente:
Sobrenome	
Sexo	Data nasc
Tipo N	umeração
Telefone	E-mail
Endereço	
	×
	OK Cancelar

Selecione o arquivo que você acabou de criar e clique em OK.

O nome da pasta aparece na janela de captura. As imagens estarão armazenadas nesta pasta.



Abrindo um cadastro de paciente



Clique no ícone 📕

Selecione o diretório do paciente que você deseja abrir.

Clique em \checkmark para confirmar ou clique em χ para regressar à interface inicial.

Alterando um cadastro de paciente



Clique no ícone

Clique em 【

Selecione o diretório do paciente que você deseja abrir.

Clique na aba informações e preencha os campos que deseja alterar.

	John Snow Sobrenome Sexo Data nasc Masculino Documento Tipo Numeração Centro Email Endereço
₫ +	×

Clique em 🗸 para confirmar ou clique em 🗙 para regressar à interface inicial.

Estado do sensor

Símbolo	Сог	Estado do sensor		
Ícone azul		O sensor está conectado e foi reconhecido pelo aplicativo. Aguardando comando de Iniciar para ativar o sensor.		
	Ícone verde	O sensor está ativo e apto para receber raios-X.		
	Ícone vermelho	Sensor não conectado, aquisição cancelada, pas- ta do paciente não selecionada ou erro no sensor.		

Processo de captura da imagem

Verifique se o estado do sensor está com o cor AZUL.

Selecione o tempo de exposição necessário no temporizador do raio-X periapical.



Ao selecionar as configurações de exposição de raios-X, verifique se as mesmas estão adequadas.

As configuração dependem de múltiplas variáveis, tais como, o tipo de tubo de raio-X, anatomia do paciente, distância entre fonte-sensor e localização do sensor na cavidade oral.

Como referencia deve ser considerado que o sensor Digital Sensor requer uma dose 85% menor do que o filme Tipo-D.

Na interface do aplicativo, clique em INICIE CAPTURA.

Inicie Captura

O ícone do sensor muda para **VERDE**. O sensor será ativado e ficará à espera da exposição de raio-X, sendo mantido ativo durante 120 segundos. Uma barra de progresso indicativa mostra o contador.



No final desse período, se não ocorra emissão de raio-X, o sensor voltará ao estado de repouso. Basta clicar em INICIE CAPTURA para reativá-lo novamente.

A ativação do sensor pode ser interrompida a qualquer momento, clicando em CANCELAR A CAPTURA.

Cancelar a captura



Antes de realizar o disparo, para evitar exposição desnecessária de raio-X ao paciente, certifique-se de que o status do sensor esteja com o ícone VERDE e que a mensagem "Esperando para expor" seja exibida.

Realizar a exposição com o gerador de raios-X para capturar a imagem.

Após a exposição, a imagem aparecerá na tela do aplicativo.



Caso a imagem capturada esteja apta para diagnóstico, clique no ícone ビ para salva-la na pasta do paciente, caso contrário exclua a imagem clicando no ícone 🥫 e realize nova exposição.

Ao termino do exame, retire o sensor da boca do paciente e descarte a proteção plástica seguindo as recomendações contidas neste manual.



Guarde o sensor em sua caixa sempre que o mesmo não estiver em uso.

Imagens do cadastro de paciente

Para acessar imagens cadastradas em um paciente, abra o cadastro do mesmo clicando no ícone

🛉 a tela a seguir será exibida.



Selecione a pasta do paciente, em seguida, clique no ícone exibida.

. A seguinte tela será



Serão exibidas todas as imagens com informação de data e hora da captura.

45

a. Adicionar uma nova imagem ao cadastro

Para adicionar uma nova imagem ao cadastro do paciente, clique no ícone 📿 . Uma janela de busca será aberta.

Selecione a imagem que deseja adicionar ao cadastro e clique em Abrir.

b. Excluir uma imagem ao cadastro

Para apagar uma imagem, selecione a imagem desejada e clique em tivamente.

c. Abrir uma imagem ao cadastro

Para abrir uma imagem do cadastro, selecione a imagem que deseje abrir e clique no ícone

Calibração métrica



O processo de calibração métrica deve ser realizado pelo menos uma única vez após a instalação.

para excluí-la defini-



A calibração métrica depende da técnica radiográfica utilizada. A calibração métrica deve ser realizada todas as vezes que a técnica for alterada.

A calibração intraoral é única para qualquer dispositivo, e dependendo da técnica radiográfica utilizada. Existem duas técnicas radiográficas periapicais básicas: a Técnica da bissetriz e a do paralelismo.

a. Técnicas radiográficas

Técnica do paralelismo ou Cone Longo

Nessa técnica o sensor digital é posicionado paralelamente ao plano do eixo do dente com a ajuda de um posicionador e o ponto focal do gerador de raio-x deve ser posicionado a uma distância aproximada de 40cm do sensor.



Essa técnica que produz radiografias com mínima distorção mostrando os objetos que estão sendo radiografados em sua verdadeira relação anatômica e tamanho.

Técnica da bissetriz ou Cone Curto

Nessa técnica o sensor digital é posicionado de modo que o feixe de raio-X central deve incidir perpendicular a um plano imaginário da bissetriz do ângulo formado entre o longo eixo do dente e a superfície de captura do sensor, conforme a lei isométrica de Cieszinski. Para isso, o ponto focal do gerador de raio-x deve ser posicionado a uma distância aproximada de 20cm do sensor.



Essa técnica que produz radiografias com distorções, independente da técnica e precisão do operado, no entanto, também proporciona um posicionamento relativamente simples, rápido e confortável para o paciente.

b. Procedimento de calibração métrica

Para realizar a calibração métrica inicialmente realize a captura de uma imagem de um objeto passivo de ser fisicamente medido, utilizando a técnica radiográfica que será utilizada com o sensor.





Após essa etapa clique no ícone Calibração 🛄 Trace uma linha entre dois pontos que posteriormente serão medidos.



O sistema mostrará uma distância padrão em pixel e em mm.

1482,0 pxd	029,6	mm
	×	\checkmark

Realize a medição física do objeto radiografado.



Digite a distância medida em mm.



Após inserir a distância, clique em 🗸.

Precisão da medição

Parâmetro	Faixa	Precisão	
Distância 0 a 99,9 mm		0,1mm	
Ângulo	0,00 a 179,99°	0,01°	

RECOMENDAÇÕES PARA EXAMES

As radiografias devem ser executadas apenas quando há uma expectativa de diagnóstico irá afetar o tratamento do paciente. O dentista deve pesar os benefícios de obtenção de radiografias contra o risco de exposição à radiação do paciente.

Devido aos efeitos de acumulo de radiação ao longo do tempo, todos os esforços devem ser feitos para minimizar a exposição do paciente.

Use avental de chumbo e colar de tireóide.

Use perfil pediátrico ou baixa dosagem e selecione o menor tempo de exposição permissível.

Pode haver circunstâncias clínicas para as quais está indicada uma radiografia, mas uma imagem de diagnóstico não pode ser obtido. Por exemplo, o paciente pode não ser capaz de cooperar para o dentista.

	IDADE	IDADE DO PACIENTE E ETAPA DO DESENVOLVIMENTO DENTAL ¹			
TIPO DE CONSULTA	Criança com dentição de- cídua (antes da erupção do primeiro dente perma- nente)	Criança com dentição Transitória (após a erup- ção do pri- meiro dente permanente)	Adolescente com dentição permanente (antes da erupção dos terceiros molares)	Adulto, Dentado ou parcialmente Edêntulo	Adulto, Edên- tulo
Novo Paciente* sendo avaliada para doenças orais	Exame radio- gráfico indi- vidualizado que consiste periapicais / vista oclusais e / ou bitewin- gs posteriores se as superfí- cies proximais não pode ser visualizado ou sondado. Pacientes sem evidência de doença e com contatos pro- ximais aber- tos podem não exigir um ra- diográfica	Exame radio- gráfico indi- vidualizado que consiste em bitewings posteriores com exame panorâmico ou bitewings posteriores e imagens pe- riapicais sele- cionadas.	Exame radiográfico individuali- zado que consiste em bitewings posteriores com exame pano- râmica ou bitewings poste- riores e imagens periapicais selecionadas. Um exame de radiografia intraoral de boca completa é preferida quando o paciente tem evidência clínica de doença bucal generalizada ou uma história de tratamento odontológico extensivo.		Exame radio- gráfico indi- vidualizado, baseado em sinais e sinto- mas clínicos.
Retorno de Paciente* com cárie ou com aumen- tado de risco de cáries**	Exame bitewing posterior em intervalos de 6-12 meses se as superfícies proximais não podem ser examinados visualmente ou com uma sonda meses		Não aplicado		

Retorno de Paciente* sem cárie e sem aumen- tado de risco de cáries**	Exame bitewing posterior em intervalos de 12-24 meses se as superfícies proximais não podem ser examinados visual- mente ou com uma sonda	Exame bitewing posterior em intervalos de 18-36 meses	Exame bitewing posterior em intervalos de 24-36 meses	Não aplicado
Retorno de Paciente* com doença periodontal	Julgamento clínico quanto à necessidade e tipo de imagens radiográficas para a avaliação da doença periodontal. Ima- gem pode consistir em, mas não limitado a, bitewing e / ou imagens periapicais de áreas em que a doença periodontal (exceto gengivite não específica) podem ser demonstradas clinicamente.			Não aplicado
Paciente (Novo e Retorno) para o acompa- nhamento do crescimento e desenvol- vimento den- tofacial, e / ou avaliação das relações dentárias / esqueléticas	Julgamento clínico quan- to à necessidade e tipo de imagens radiográficas para avaliação e / ou acompa- nhamento do crescimento e desenvolvimento ou a avalia- ção das relações dentárias e esqueléticas dentofaciais	Julgamento clínico quan- to à necessi- dade e tipo de imagens radiográficas para avaliação e / ou acom- panhamento do crescimen- to e desen- volvimento dentofacial, ou avaliação das relações dentárias e esqueléticas. Exame pano- râmico ou pe- riapical para avaliar o de- senvolvimen- to de terceiros molares	Normalmente n para o acompai crescimento e o mento. Julgama quanto à neces de imagens rad avaliação das n rias e esqueléti	ão é indicado nhamento do desenvolvi- ento clínico sidade e tipo iográficas para elações dentá- cas.

Paciente com outras cir- cunstâncias incluindo, mas não li- mitado a, im- plantes pro- posto ou exis- tente, outros patologias dentárias e craniofaciais, restauração/ cuidados en- dodonticos, tratamento de doenças periodontais e reminera- lização das cárias	Julgamento clínico quanto à necessidade e tipo de imagens radiográficas para avaliação e / ou controlo destas condições
cáries	



Estas recomendações estão sujeitas ao julgamento clínico e não se aplicam a todo paciente.

É responsabilidade do dentista seguir o princípio ALARA (tão baixo quanto razoavelmente possível) para minimizar a exposição do paciente.

*Situações clínicas em que podem ser indicadas radiografias incluem, mas não estão limitados a:

a. Histórico de descobertas positivas

- 1. Tratamento periodontal ou endodôntico anterior
- 2. Histórico de dor ou trauma
- 3. Histórico familiar de anomalias dentárias
- 4. Avaliação pós-operatória de cicatrização
- 5. Monitoramento de remineralização

6. Presença de implantes, Patología relacionada com implantes anterior ou avaliação de colocação de implante

b. Positivo clínico - Sinais ou Sintomas

- 1. Evidência clínica de doenca periodontal
- 2. Restauração grande ou profunda
- 3. Lesão de carie profunda
- 4. Dentes torto ou impactado
- 5. Inchaco
- 6. Evidencia de trauma dental ou facial
- 7. Mobilidade de dentes
- 8. Fistula
- 9. Suspeita clínica de patologia sinusal
- 10. Anomalias de crescimento
- 11. Envolvimento oral na doença sistêmica conhecida ou suspeita
- 12. Achados neurológicos positivos na cabeca 22. Erosão dentária Clínica e pescoço

- 13. Evidência de objetos estranhos
- 14. Dor ou disfunção na ATM
- 15. Assimetria facial
- 16. Pilar para prótese parcialmente removível ou fixa
- 17. Hemorragia inexplicada
- 18. Sensibilidade inexplicável de dentes
- 19. Erupção incomum, espaçamento ou migração de dentes
- 20. Morfologia do dente incomum, calcificação OU COL
- 21. Inexplicável ausência de dentes
- 23. Peri-implantite

**Os fatores que aumentam o risco para a cárie pode ser avaliada utilizando os formulários ADA Avaliação de Risco de Cárie (0 - 6 anos de idade e mais de 6 anos de idade).

¹U.S. Department of Health and Human Services. Dental Radiographic Examinations: Recommendations for Patient Selection and Limiting Radiation Exposure. Disponível em http://www.ada. org/~/media/ADA/Member%20Center/Files/Dental Radiographic Examinations 2012.ashx. Acessado em 2 de Novembro 2015.

²The American Academy of Pediatric Dentistry. Guideline on Prescribing Dental Radiographs for Infants, Children, Adolescents, and Persons with Special Health Care Needs. Disponível em http:// www.aapd.org/media/policies quidelines/e radiographs.pdf. Acessado em 2 de Novembro 2015.

³U.S. Department of Health and Human Services. Pediatric X-ray Imaging Disponível em http://www.fda.gov/Radiation-EmittingProducts/RadiationEmittingProductsandProcedures/MedicalImaging/ucm298899.htm. Acessado em 2 de Novembro 2015.

LIMPEZA E DESINFECÇÃO



Antes de iniciar o procedimento de limpeza e desinfecção, desconecte o sensor da porta USB do computador para evitar danos a seu equipamento.



Para sua proteção, durante o processo de limpeza e desinfecção do equipamento utilize EPIs como luvas descartáveis e óculos de proteção.

O processo de limpeza e desinfecção deve ser realizado a cada troca de paciente e antes do armazenamento do produto.

Ao iniciar o processo, verifique a existência de sujeira visível, tais como sangue ou saliva.

Limpe cuidadosamente o sensor Digital Sensor e os primeiros 30 cm do cabo USB.

Para a limpeza utilize um pano limpo e macio umedecido com sabão neutro e depois realize a secagem com um pano limpo e macio ou toalha de papel.

Para o processo de desinfecção do sensor Digital Sensor utilize toalhas desinfetantes que possuam componentes ativos a base de Cloreto de didecildimetilamônio respeitando o tempo de contato indicado pelo fabricante.

Não existe limite de ciclos ou tempo de aplicação que o sensor Digital Sensor e suas partes podem tolerar durante o processo de limpeza e desinfecção, seguindo as instruções deste manual.



Não utilizar desinfetante ou agentes de limpeza em spray.



Não imergir o sensor Digital Sensor em liquido desinfetante.



O sensor Digital Sensor não pode ser esterilizado.



O sensor Digital Sensor ou quaisquer de suas partes não podem receber manutenção ou assistência durante a utilização com um paciente.

INSPEÇÃO PERIÓDICA

 $\acute{\mathsf{E}}$ imperativo que este equipamento seja inspecionados regularmente para garantir a segurança operacional e confiabilidade funcional.

A inspeção periódica deve ser realizada em intervalos regulares (pelo menos uma vez por mês) para assegurar que o produto está permanentemente seguro e operacional. Todos os componentes sujeitos a desgaste normal devem ser verificados e, se necessário, substituídos.

O fabricante está isento de responsabilidade de resultados fora dos padrões caso o usuário não realize a manutenção recomendado pelo mesmo.

Nem a inspeção, nem serviço é parte da garantia do equipamento.

As inspeções realizadas devem ser documentadas e mantidas com o equipamento.

O quadro a seguir dá uma descrição dos itens de inspeção principais e frequência recomendada.

Item	Descrição da inspeção
Cabo USB	Conexão/ Dano físico
Sensor Intraoral	Comunicação/Operação/Sobreaquecimento/ Dano físico
Acessórios	Danos gerais que podem causar risco

Caso seja sejam detectados problemas durante a inspeção, entre em contato com o Departamento de Serviço Alliage.

MANUTENÇÃO PREVENTIVA

Além da inspeção periódica, para garantir uma longa durabilidade e bom funcionamento de seu equipamento, é importante realizar uma manutenção preventiva em um período máximo de três (3) anos. Entre em contato com o Departamento de Serviço Alliage sobre a nossa revisão periódica e programa de manutenção preventiva.

MANUTENÇÃO CORRETIVA

Todas as instruções de uso do equipamento como pretendido são fornecidas neste manual do usuário. Se algum problema for detectado e não possa ser corrigido com as instruções da seção de diagnóstico de erros, entre em contato com o Departamento de Serviço Alliage.

A Alliage declara que o fornecimento de diagramas de circuitos, listas de componentes ou quaisquer outras informações que propiciem assistência técnica por parte do usuário, poderão ser solicitadas desde que previamente acordado, entre este e a Empresa Alliage.

Garantia será anulada se as peças originais forem removidas/substituídas por técnicos de serviços não autorizados.



A manutenção corretiva que pode ser realizadas pelo usuário ao sensor de imagem digital intraoral Digital Sensor está limitada à substituição do cabo USB.

DIAGNÓSTICO DE ERROS

Em caso de problemas no funcionamento de seu sensor, verifique o seguinte:

Síntomas	Diagnóstico e soluções
	O sensor não foi reconhecido pelo computador ou está desligado.
Estado do sensor vermelho indicando não	 Verifique se o cabo USB está corretamente conectado ao computador.
CONECTADO	- Reinicie o computador.
	 Verifique se os drivers do sensor estão corre- tamente instalados.
Estado do sensor vermelho indicando não co- nectado e botão de inicie captura não aparece	Pasta do paciente não foi selecionada
Estado do sensor azul e não aparece imagem	 Certifique-se de ter ativado o sensor (botão "Inicie captura" antes de disparar os raios-X. Verificar o correto funcionamento do gerador. Certifique-se que a superfície do sensor é orientada para a fonte de raios-X e que está corretamente alinhado.
Estado do sensor verde e não aparece imagem	 - Verificar o funcionamento do gerador de raio-X - Certifique-se que a superfície ativa do sensor está orientada para a fonte de raios-X e que estão corretamente alinhado.
Erro "TransfersThread() - pre-capture(0) Sa- feHandle foi fechado"	 Falha na comunicação USB durante a captura do sensor. Verifique se cabo USB apresenta indicativos de danos Verifique conexão USB com o computador Verifique se porta USB do computador possui capacidade de fornecer alimentação suficiente para o funcionamento adequado do sensor.

Erro " Digital Sensor parou de funcionar Um problema fez com que o programa parasse de funcionar corretamente. O windows fechará o programa e o notificará caso uma solução esteja disponível"	Falha na comunicação USB durante a configu- ração do sensor. - Verifique se cabo USB apresenta indicativos de danos - Verifique conexão USB com o computador - Verifique se porta USB do computador possui capacidade de fornecer alimentação suficiente para o funcionamento adequado do sensor. Ealba de memória RAM		
	- Verifique a memória RAM do computador		
Aviso "Existe uma diferença entre o número de	Arquivo de calibração não pertence ao sensor.		
série do sensor Digital Sensor e os arquivos de calibração. Se os arquivos de calibração perten-	- Entrar em contato com o suporte técnico		
cerem a este sensor, por favor desconsiderar esta mensagem	Arquivo de calibração pertence ao sensor, mas foi gerado com número de série incorreto. - Desconsiderar aviso		
Erro " Para executar este aplicativo, é preciso	Falha ao instalar o .NET 4.5.1.		
primeiro instalar uma das seguintes versões de .NET Framework v4.0"	- Instalar Microsoft .NET 4.5.1 ou reinstale o software		
Imagem muito clara	- Tempo de exposição muito grande. - Ajustes do seu monitor. (brilho e contraste)		
Imagem muito escura	- Tempo de exposição insuficiente. - A tensão do gerador é insuficiente (<60kV). - Ajustes do seu monitor. (brilho e contraste)		
Imagem completamente escura	- A área ativa do sensor não foi exposta aos raios-X - Dose de raio-x insuficiente		
Imagem com artefatos ou linhas	Arquivo de calibração não pertence ao sensor. - Entrar em contato com o suporte técnico		
Falha na imagem	Falha no cabo USB - Verifique se cabo USB apresenta indicativos de danos - Verifique conexão USB com o computador - Verifique se porta USB do computador possui capacidade de fornecer alimentação suficiente para o funcionamento adequado do sensor.		
	Falha no sensor devido a dano físico (impacto) - Entre em contato com o suporte técnico.		

Em caso de questões pendentes, entre em contato com suporte técnico autorizado Alliage.

57

MANUTENÇÃO TROCA DO CABO



Antes de iniciar o procedimento de troca do cabo, desconecte o sensor da porta USB do computador para evitar danos a seu equipamento.



Os circuitos eletrônicos do sensor de imagem digital intraoral Digital Sensor são suscetíveis a descargas eletrostáticas (ESD). Durante a substituição do cabo, devem ser tomadas medidas necessárias para proteger o dispositivo contra possíveis danos por ESD.

Com o auxílio da chave de fenda de ponta 3 x 0,8 mm, remova as tampas de acabamento dos parafusos.



Com a chave de fenda de ponta 3×0.8 mm remover os parafusos de fixação do cabo.



Remova o cabo USB e realize sua troca.



Fixe os parafusos novamente.





Recomenda-se a utilização de um torquímetro ajustado para 10 N.cm

Garanta que não exista espaços entre as peças plásticas.



INCORRETO



CORRETO

Posiocionar as tampas dos parafusos disponíveis no kit e pressioná-las até que elas se encaixem no plug.



REDE DE SERVIÇOS AUTORIZADA

Todos os serviços realizados no equipamento Alliage deverão ser feitos por um Assistente Técnico Autorizado, pois, de outra maneira, não serão cobertos pela garantia.

Caso precise solicitar esquemas elétricos e ou especificação de componentes que não esteja declarado no manual do usuário use o Serviço de Atendimento ao Consumidor Alliage para realizar a solicitação.

Telefone: +55 (16) 3512-1212 E-mail: imagem.eagle@alliage-global.com Endereço: Rodovia Abraão Assed, Km 53 - Recreio Anhangüera - Ribeirão Preto-SP/ Brasil CEP 14097-500

GARANTIA

Este equipamento está coberto pelos prazos de garantia, termos e condições contidos no Certificado de Garantia que acompanha o produto.

O **Sensor de imagem digital intraoral** é destinado ao uso em ambiente eletromagnético especificado abaixo. Convém que o comprador ou o usuário garanta que este seja utilizado em tal ambiente.

O **Sensor de imagem digital intraoral** é apropriado para uso em ambiente profissional de cuidado à saúde, não incluindo áreas onde haja equipamentos sensíveis ou fontes de perturbações eletromagnéticas intensas, como a sala blindada contra RF de um sistema em para imagens ressonância magnética, em salas de operação próximas a equipamentos cirúrgicos de AF ativos, laboratórios de eletrofisiologia, salas blindadas ou áreas onde equipamentos de terapia de ondas curtas são usados.

As tabelas a seguir fornecem informações de conformidade do equipamento a norma EN 60601-1-2: 2015.

ORIENTAÇÃO E DECLARAÇÃO PARA EMISSÕES ELETROMAGNÉTICAS

Ensaio de emissão	Conformidade	Ambientes Eletromagnéticas - diretrizes	
Emissões RF CISPR 11	Grupo 1	O Sensor de imagem digital intraoral utili- za energia de RF apenas para suas funções internas. Portanto, suas emissões de RF são muito baixas e provavelmente não causarão qualquer interferência em equi- pamentos eletrônicos nas proximidades.	
Emissões de RF CISPR 11 Classe B		O Sensor de imagem digital intraoral é	
Emissões de harmônicas IEC 61000-3-2	Não aplicável	adequado para uso em todos os estabe- lecimentos, exceto domésticos e aqueles diretamente conectados à rede pública de	
Flutuação de tensão/ Emissões de cintilação IEC 61000-3-3	Não aplicável	fornecimento de energia de baixa tensão que alimenta edifícios usados para fins doméstico.	

ORIENTAÇÃO E DECLARAÇÃO PARA IMUNIDADE ELETROMAGNÉTICA

Fenômeno	Norma básica de EMC ou método de ensaio	Nível de ensaio de imunidade	Nível de conformidade
Descarga eletrostática	IEC 61000-4-2	±8 KV contato ± 2 KV, ± 4 KV, ± 8 KV, ± 15 KV ar	±8 KV contato ± 2 KV, ± 4 KV, ± 8 KV, ± 15 KV ar
Campos EM de RF irradiada	IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM a 1 kHz	3 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM a 1 kHz
Campos na proximidade a partir de equipamentos de comunicações sem fio por RF	IEC 61000-4-3	Consulte tabela	Consulte tabela
Transientes elétricos rápidos / salvas	IEC 61000-4-4	± 1 kV 100 kHz frequência de repetição	± 1 kV 100 kHz frequência de repetição
Perturbações conduzidas induzidas por campos de RF	IEC 61000-4-6	3 V 0,15 MHz – 80 MHz 6V em bandas ISM entre 0,15 MHz e 80 MHz 80 % AM a 1 kHz	3 V 0,15 MHz – 80 MHz 6V em bandas ISM entre 0,15 MHz e 80 MHz 80 % AM a 1 kHz
Campos magnéticos na fre- quência de alimentação declarada	IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz ou 60 Hz	30 A/m 50 Hz ou 60 Hz

ORIENTAÇÃO E DECLARAÇÃO PARA IMUNIDADE ELETROMAGNÉTICA

Campos de proximidade a partir de equipamentos de comunicações RF sem fio

Frequência de teste (MHz)	Banda (MHz)	Serviço	Modulação	Potência m á x i m a (W)	Distância (m)	Nível de ensaio de imunida- de (V/m)
385	380-390	TETRA 400	Modulação de pulso 18Hz	1,8	0,3	27
450	430-470	GMRS 460,FRS 460	FM desvio de ± 5 kHz Senoidal de 1kHz	2	0,3	28
710	704-787	Banda LTE	Modulação de	0,2	0,3	9
745		13, 17	pulso 217 Hz			
7480						
810	800-960	GSM	Modulação de 2	0,3	28	
870		800/900, TETRA 800.	TETRA 800, pulso 18 Hz			
930		iDEN 820, CDMA 850, Banda LTE 5				
1720	1700 -1990	GSM 1800;	Modulação de	2	0,3	28
1845		CDMA pulso 217 Hz 1900: GSM				
1970		1900; DECT; Banda LTE 1, 3, 4, 25; UMTS				
2450	2400-2570	Bluetoo- th, WLAN 8 0 2 . 1 1 b/g/n, RFID 2450, Banda LTE 7	Modulação de pulso 217 Hz	2	0,3	28
5240	5100 - 5800	WLAN	Modulação de	0,2	0,3	9
5500		802.11 a/n	pulso 217 Hz			
5785						



O **Sensor de imagem digital intraoral** destina-se a aquisição de imagens médicas intra-orais de dentes, mandíbula e estruturas orais, sendo que o mesmo é para uso exclusivo odontológico. Em caso de distúrbios EM, o operador pode experimentar perda de comunicação entre o dispositivo e o computador.

	A conformidade com os padrões EMC e EMI não pode ser garantida pelo uso de cabos alterados ou que não obedecem aos mesmos padrões que o equipa- mento foi validado.
Â	Esse equipamento não deve ser utilizado contíguo ou apoiado a outro equi- pamento. Deve-se seguir as recomendações deste manual.
	Não utilize acessórios, transdutores, partes internas dos componentes e outros cabos senão aqueles previamente especificados pelo fabricante. Isto pode re- sultar o aumento da emissão ou o decréscimo da imunidade eletromagnética e resultar em operação inadequada.
	Convém que equipamentos portáteis de comunicação por RF (incluindo perifé- ricos como cabos de antena e antenas externas) não sejam utilizados a menos de 30 cm de qualquer parte do Sensor de imagem digital intraoral, incluindo cabos especificados pelo fabricante. Caso contrário, pode ocorrer degradação do desempenho deste equipamento.



Para manter a segurança básica em relação a perturbações eletromagnéticas durante a vida útil esperada, sempre utilize o equipamento no ambiente eletromagnético especificado e siga a recomendação de manutenção descritas neste manual.

65

67

NUM. REG. ANVISA: 10101139029





www.dabiatlante.com.br