CS 2200

Guide de l'utilisateur

Notice

Félicitations pour votre achat du CS 2200. Nous vous remercions de la confiance que vous accordez à nos produits et nous nous efforcerons de vous apporter entière satisfaction.

Le guide de l'utilisateur du système CS 2200 comporte des informations sur l'utilisation de cet équipement. Nous vous conseillons de consulter attentivement ce guide afin de pouvoir utiliser efficacement votre système.



AVERTISSEMENT : nous vous recommandons de consulter le « Guide de sécurité, de réglementation et de spécifications techniques destiné à l'utilisateur » avant d'utiliser le système CS 2200.

Toute reproduction, même partielle, de ce guide est interdite sans l'autorisation expresse de Carestream Dental LLC.

La loi fédérale américaine limite la vente de cet équipement : il ne peut être vendu que par un dentiste ou sur prescription de celui-ci.

Ce document a été initialement rédigé en anglais.

Titre du manuel : Guide de l'utilisateur du CS 2200

Numéro de pièce : SM761_fr Numéro de révision : 04 Date d'impression : 2022-09

Le CS 2200 est conforme au Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux et au Règlement britannique 2002 (SI 618) relatif aux dispositifs médicaux tel que modifié par les Règlements relatifs à la sortie de l'UE de 2019 (SI 791) et de 2020 (SI 1478).





Contenu

1—À propos de ce guide	
Conventions employées.	1–1
2—PRÉSENTATION DU SYSTÈME CS 2200	
Présentation générale.	2–1
Configurations de l'appareil CS 2200	
Boîtier de déclenchement	
3—PROCESSUS RADIOLOGIQUE DU SYSTÈME CS 2200	
	2 1
Positionnement	
Positionnement du générateur de rayons X	
Technique parallèle	
Technique de la bissectrice.	
Positionnement du récepteur d'images	
Exposition	3–2
Paramètres d'exposition	
Temps d'exposition	3-3
Doses émises	
Développement des films	3–7
4—ACQUISITION D'UNE IMAGE	
Préparation de l'acquisition d'images	4–1
Lancement de l'acquisition	4–2
Configuration du mode	
5—MODE UTILISATEUR	
Paramètres	5–1
Entrer dans le mode utilisateur	
Modifier les paramètres.	
Quitter le mode utilisateur.	
Exécuter une procédure de stabilisation du tube	
Stabilisation manuelle du tube	
6—DÉPANNAGE	
Dépannage rapide	6–1
Messages d'information	
Messages d'erreur	
7—MAINTENANCE	
Maintenance trimestrielle	7_1
Generator (Générateur).	
Support mécanique	

Contenu

Boîtier de déclenchement et installation électrique	7-1
Othisation	
Autotest du boîtier de déclenchement	7–2
Tous les ans	7–2
Nettoyage et désinfection du CS 2200	7–2
8—COORDONNÉES	
Adresse du lieu de	8–1
Adresse du lieu de fabrication	8–1
Représentant agréé	8–1
Représentant agréé en Union européenne	8–1
Représentant agréé au Royaume-Uni	
Liste des importateurs européens conformément au MDR 2017/745	8–1
Liste des importateurs en Suisse	8–2

Chapitre 1 À propos de ce guide

Conventions employées

Les messages spéciaux suivants mettent l'accent sur des points d'information ou indiquent des risques potentiels pour le personnel ou l'équipement :



AVERTISSEMENT

Vous avertit sur la manière d'éviter des blessures, à vous ou aux autres, en suivant strictement les instructions de sécurité.



ATTENTION

Indique une condition susceptible d'entraîner des dommages importants.



IMPORTANT

Indique une condition susceptible de générer des problèmes.



REMARQUE

Souligne des informations importantes.



ASTUCE

Fournit des informations supplémentaires et des conseils.





AVERTISSEMENT

Exposition à un rayonnement ionisant



Chapitre 2 PRÉSENTATION DU SYSTÈME CS 2200

Le système CS 2200 est conforme aux exigences des normes médicales européennes et internationales.

Le système CS 2200 est équipé d'une sécurité thermique qui empêche la surchauffe du générateur en cas d'usage intensif. Cette sécurité empêche l'exposition tant que le générateur n'est pas refroidi. Le message d'erreur I01 apparaît sur l'écran, une LED rouge s'allume sur le boîtier de déclenchement et un bip se fait entendre pendant la période de refroidissement. Le bip s'arrête lorsque la période de refroidissement est terminée.

Pour obtenir des radiographies intra-orales de haute qualité avec un maximum de détails, vous devez être extrêmement prudent lors des trois étapes du processus radiologique :

- Positionnement du patient, du générateur à rayons X et du système d'imagerie.
- Configuration des paramètres d'exposition en fonction du récepteur d'imagerie utilisé (film, écrans au phosphore ou capteur).
- Traitement du film (si un film conventionnel est utilisé).

Présentation générale

Le CS 2200 se compose des éléments fonctionnels suivants :

- Un générateur de rayons X à haute fréquence qui inclut :
 - Un transformateur et les composants électroniques associés, ainsi qu'un tube à rayons X immergé dans l'huile.
 - Un cône avec les caractéristiques suivantes :
 - Un diamètre de radiation de 6 cm.
 - Une distance entre le foyer du tube à rayons X et la peau de 20 cm.
 - Une échelle angulaire et une poignée facilitant le positionnement.
- Une applique murale qui contient les éléments suivants :
 - Carte d'alimentation principale
 - Interrupteur marche/arrêt avec voyant intégré.
- Un boîtier de déclenchement qui :
 - Effectue la sélection anatomique et affiche les paramètres (temps d'exposition et dose émise).
 - Effectue un autotest du microprocesseur à chaque activation de l'appareil.
 - Affiche les alarmes en cas de fonctionnement incorrect.
 - Inclut deux modes présélectionnés et un mode de configuration manuelle.
- Un bras de rallonge et un bras articulé équipé de ressorts pour garantir sa stabilité.

La figure ci-dessous illustre le bras de rallonge et le bras articulé.

Figure 2-1 CS 2200 - Vue de côté

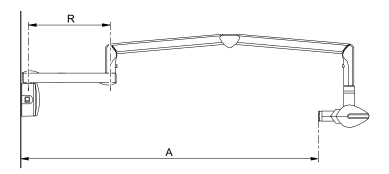


Tableau 2-1 Types de bras de rallonge

Rallonge	D	Longueur A
Courte	47,0 cm (18,5 po)	170,0 cm (67 po)
Standard	64,8 cm (25,5 po)	188,0 cm (74 po)
Long	82,5 cm (32,5 po)	205,0 cm (80,69 po)

 Un collimateur rectangulaire. Ses différentes tailles s'adaptent aux films, aux écrans au phosphore et aux capteurs RVG. Nous vous recommandons d'utiliser si possible un tel collimateur afin de limiter les radiations absorbées par le patient.

L'appareil CS 2200 se compose aussi des éléments fonctionnels suivants :

- Un boîtier de déclenchement séparé.
- Un commutateur d'exposition à distance.

Les configurations suivantes de l'appareil CS 2200 existent :

- Appareil standard à montage mural
- Appareil à montage mural pour remplacement Irix
- Appareil fixé au plafond.

Les options de montage suivantes existent :

- Base de colonne au sol
- Base mobile

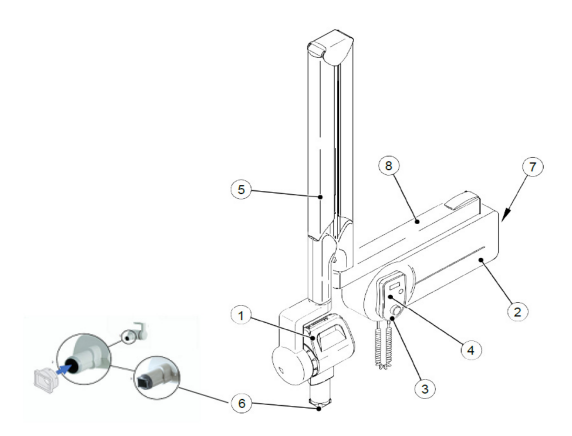


REMARQUE

Ces options doivent être utilisées avec un appareil standard à montage mural.

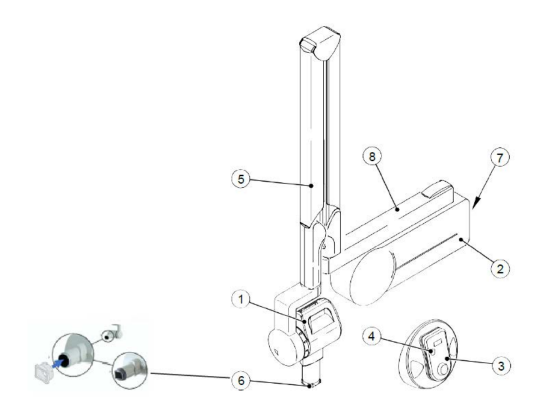
Configurations de l'appareil CS 2200

Figure 2-2 Appareil CS 2200 standard



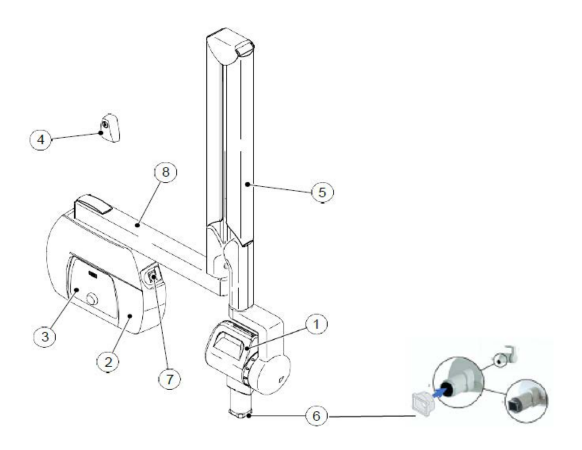
1	Générateur de rayons X à haute fréquence
2	Applique murale
3	Boîtier de déclenchement
4	Bouton d'exposition aux rayons X
5	Bras articulé
6	Collimateur rectangulaire
7	Interrupteur marche/arrêt avec voyant intégré
8	Rallonge

Figure 2-3 Appareil CS 2200 standard avec boîtier de déclenchement séparé



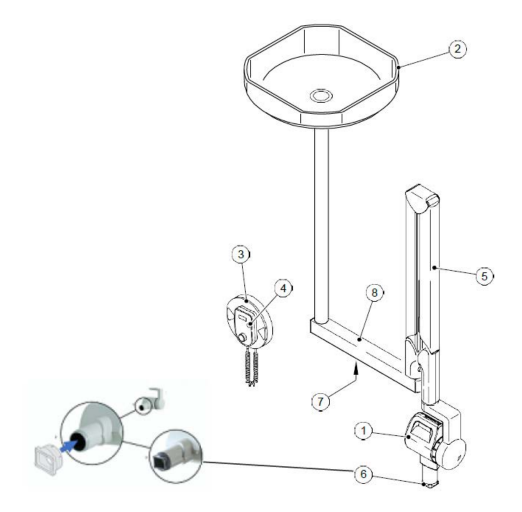
1	Générateur de rayons X à haute fréquence
2	Applique murale
3	Boîtier de déclenchement séparé
4	Bouton d'exposition aux rayons X
5	Bras articulé
6	Collimateur rectangulaire
7	Interrupteur marche/arrêt avec voyant intégré
8	Rallonge

Appareil à montage mural pour remplacement Irix Figure 2-4



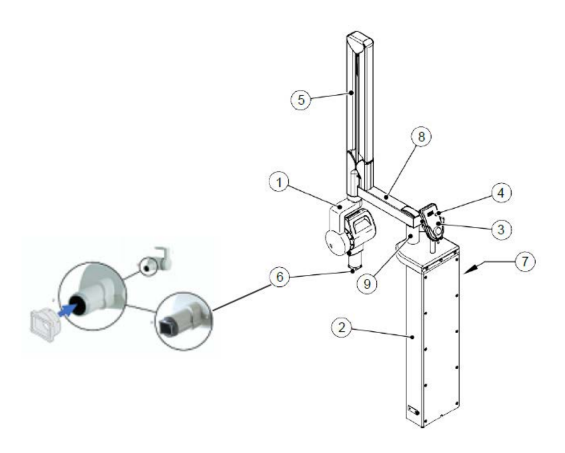
1	Générateur de rayons X à haute fréquence
2	Applique murale
3	Boîtier de déclenchement
4	Interrupteur d'exposition séparé
5	Bras articulé
6	Collimateur rectangulaire
7	Interrupteur marche/arrêt avec voyant intégré
8	Rallonge

Figure 2-5 Appareil fixé au plafond



1	Générateur de rayons X à haute fréquence
2	Appareil fixé au plafond contenant la carte d'alimentation principale
3	Boîtier de déclenchement
4	Commutateur d'exposition aux rayons X
5	Bras articulé
6	Collimateur rectangulaire
7	Interrupteur marche/arrêt avec voyant intégré
8	Rallonge

Figure 2-6 Appareil monté sur une colonne



1	Générateur de rayons X à haute fréquence
2	Colonne contenant la carte d'alimentation principale
3	Boîtier de déclenchement
4	Bouton d'exposition aux rayons X
5	Bras articulé
6	Collimateur rectangulaire
7	Interrupteur marche/arrêt avec voyant intégré
8	Rallonge
9	Élévateur

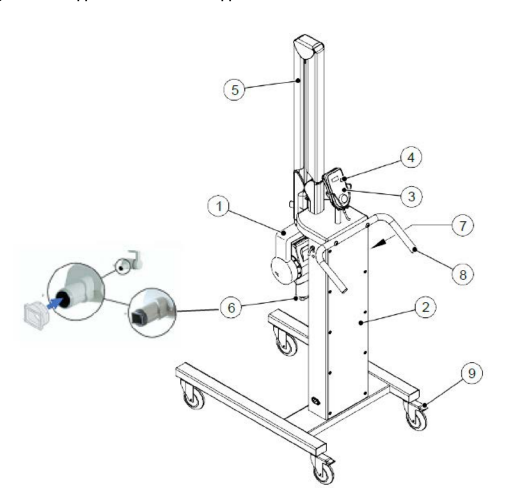
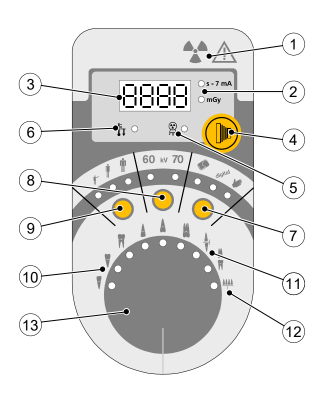


Figure 2-7 Appareil monté sur un support mobile

Générateur de rayons X à haute fréquence		
Support mobile contenant la carte d'alimentation principale		
Boîtier de déclenchement		
Bouton d'exposition aux rayons X		
Bras articulé		
Collimateur rectangulaire		
Interrupteur marche/arrêt avec voyant		
Poignée		
Frein à pied		

Boîtier de déclenchement



1	Avertissement : Rayonnement ionisant			
2	Temps d'exposition - indicateur de dose émise			
3	Affichage			
4	Bouton d'exposition aux rayons X			
	REMARQUE			
	Pour la configuration de montage Irix, le bouton d'exposition est distant.			
5	Témoin de contrôle d'émission de rayons X			
6	Indicateur de refroidissement			
7	Sélecteur de récepteur (deux modes présélectionnés, un mode manuel)			
8	Sélecteur de kV			
9	Sélecteur Enfant / Adulte (standard) / Adulte (grand)			
10	Sélecteur de dent			
11	Sélecteur interproximal			
12	Sélecteur d'occlusion			
13	Bouton de sélection :			
	 Mode présélectionné : faire tourner le bouton pour sélectionner la dent Mode manuel : faire tourner le bouton pour sélectionner la durée d'exposition 			



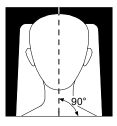
Chapitre 3 PROCESSUS RADIOLOGIQUE DU SYSTÈME CS 2200

Positionnement

Positionner le patient

Pour positionner le patient, les conditions suivantes doivent être remplies :

- Le patient est assis avec le plan sagittal vertical.
- La tête du patient est positionnée comme suit :
 - Pour une radiographie de la maxillaire supérieure, le plan de Francfort (plan nez-oreille) doit être horizontal.
 - Pour une radiographie de la maxillaire inférieure, le plan occlusal doit être horizontal.





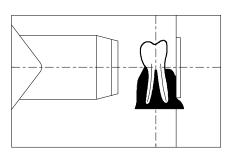


Positionnement du générateur de rayons X

Le bras articulé vous permet de positionner le générateur de façon précise pour tout type d'exposition. Le cône du tube maintient une distance d'au moins 20 cm entre le foyer et la peau, ce qui vous permet d'utiliser la technique parallèle ou la technique de la bissectrice.

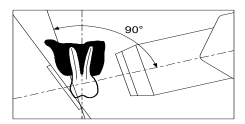
Technique parallèle

L'outil de positionnement utilisé dans la technique parallèle vous permet d'aligner le faisceau et le récepteur d'images. Un collimateur adapté permet de réduire le dosage en limitant la surface d'exposition.



Technique de la bissectrice

Pour la technique de la bissectrice, n'utilisez pas un collimateur rectangulaire. Cela limite le risque d'un mauvais alignement du faisceau de rayons X et du récepteur d'images.



Positionnement du récepteur d'images

L'appareil CS 2200 permet de créer une image radiologique sur un des récepteurs d'images suivants :

- Films argentiques traditionnels, tels que les films dentaires KODAK.
- Capteurs numériques, tels que les capteurs RVG.
- Écran photostimulable tel que les plaques CS Imaging.

Un placement correct du récepteur est crucial. Vérifiez votre propre manuel de radiographie dentaire pour obtenir des informations sur la manière de placer correctement le récepteur.

Si vous ne positionnez pas le film ou le capteur correctement, des erreurs telles que dents et racines déformées, élongation, magnification et/ou contacts se chevauchant peuvent apparaître sur les radiographies. La technique parallèle réduit généralement le risque de ce type d'erreurs. Cependant, si vous ne positionnez pas le système correctement, des erreurs d'angulation peuvent se produire (angle du récepteur par rapport à la dent elle-même).

Si le faisceau n'est pas aligné avec le récepteur d'images, une partie de la radiographie ne sera pas exposée à la radiation et la radiographie finale comportera des zones claires (non exposées). Ce défaut s'appelle « bouchon conique ».

Le récepteur d'images est marqué de manière à indiquer le côté du tube. Si l'orientation n'est pas correcte, la radiographie résultante sera plus claire et pourra comporter des artéfacts, tels qu'une feuille ou un câble de capteur.

Exposition

Paramètres d'exposition

Etant donné que chaque récepteur (film, capteur numérique ou écran photostimulable) a une sensibilité différente aux rayons X, le choix du récepteur a un impact sur les paramètres d'exposition. Par exemple la classe de sensibilité des films dentaires conventionnels est caractérisée par une lettre (D, E ou F) où F est plus sensible que E et E plus sensible que D. Par conséquent, la dose nécessaire pour une exposition correcte diminue avec chaque augmentation de la sensibilité.

Puisque les capteurs numériques ont aussi des sensibilités différentes, vous devez aussi ajuster les paramètres d'exposition au type de capteur utilisé.

Le système CS 2200 vous permet d'utiliser deux modes différents présentant des temps d'exposition présélectionnés. Ces modes sont programmés lors de l'installation de l'appareil en fonction de vos systèmes d'imagerie locaux, comme indiqué dans les Tableaux 3-3 à 3-5. Ces tableaux correspondent aux conditions standard du fabricant et ne doivent être utilisés qu'à titre indicatif.

Ces paramètres peuvent être modifiés pour les raisons suivantes :

- Ajuster vos paramètres d'exposition selon les besoins en fonction des résultats obtenus avec votre système en matière d'exposition et de traitement.
- Ajuster vos paramètres d'exposition après une modification de votre système d'imagerie. Pour modifier les paramètres, démarrez la procédure « Configuration du mode ».

Le système CS 2200 vous permet aussi d'utiliser le mode manuel pour sélectionner directement la durée d'exposition.

Temps d'exposition

Les Tableaux 3-1 et 3-2 donnent les durées d'exposition qui ont été déterminées pour un appareil équipé d'un cône standard avec une distance foyer-peau de 20 cm (8 po).

Tableau 3-1 Durées d'exposition en secondes pour les films de classe D-Speed

	70 kV- 7 mA		60 kV- 7 mA			
Maxillaire	Enfant	Adulte (Standard)	Adulte (Grand)	Enfant	Adulte (Standard)	Adulte (Grand)
Incisive / prémolaire	0,119	0,180	0,227	0,238	0,360	0,454
Prémolaire	0,152	0,230	0,290	0,304	0,460	0,580
Molaire	0,178	0,270	0,340	0,356	0,540	0,680
Mandibulaire						
Incisive / prémolaire	0,099	0,150	0,189	0,198	0,300	0,378
Prémolaire	0,106	0,160	0,202	0,211	0,320	0,403
Molaire	0,119	0,180	0,227	0,238	0,360	0,454
Rétro-coronaire						
Antérieures	0,099	0,150	0,189	0,198	0,300	0,378
Postérieures	0,119	0,180	0,227	0,238	0,360	0,454
Occlusion						
	0,205	0,310	0,391	0,409	0,620	0,781

Tableau 3-2 Correction de la durée d'exposition en fonction du paramètre sélectionné

Paramètre	Correction	Coefficient
S01	-92 %	0,08
S02	-90 %	0,10
S03	-88 %	0,125
S04	-84 %	0,16
S05	-80 %	0,20
S06	-75 %	0,25
S07	-68 %	0,31
S08	-60 %	0,40
S09	-50 %	0,50
S10	-37 %	0,63
S11	-21 %	0,79
S12	0 %	1,00
S13	+26 %	1,26
S14	+56 %	1,56
S15	+100 %	2,00
S16	+152 %	2,52

Tableau 3-3 Types de film

Marque	Nom	Paramètre
KODAK	Insight	S 08
KODAK	E-Speed	S 09
KODAK	Ultra-Speed	S 12
KODAK	D-Speed	S 12
Autres films	Vitesse de classe F	S 08 ou S 09
Autres films	Vitesse de classe E	S 09 ou S 10
Autres films	Vitesse de classe D	S 12 ou S 13

Tableau 3-4 Types de capteurs

Marque	Nom	Paramètre
Trophy	Mode haute sensibilité RVG Reference	S 02
Trophy	Mode haute sensibilité RVGui	S 02
Trophy	RVG Ultimate taille 0	S 05
Trophy	RVG THD	S 05
Trophy	RVG 6500 avec capteur taille 0 :	S 05
Trophy	RVG 6100 avec capteur taille 0 :	S 05
Trophy	RVG 6500 taille 1 & 2	S 07
Carestream Dental	RVG 6100 taille 1 & 2	S 07
Carestream Dental	RVG 6000	S 07
Trophy	RVG Ultimate	S 07
Trophy	Mode haute résolution RVG Reference	S 07
Trophy	Mode haute résolution RVGui	S 07
Trophy	RVG Exclusive	S 07
Carestream Dental	RVG 5100	S 08
Carestream Dental	RVG 5000	S 08
Trophy	RVG Access	S 08
Trophy	RVG Element	S 08
Autres marques		Régler les paramètres de manière appropriée

Tableau 3-5 Plaques au phosphore à mémoire photostimulable

Marque	Nom	Paramètre
Carestream Dental	CR 7400	S 12
Carestream Dental	CS 7600	S10
Autres marques		Régler les paramètres de manière appropriée

Doses émises

Pour obtenir la dose en mGy.cm², multipliez les valeurs du tableau 3-6 par la surface exposée. La surface exposée dépend du type de collimateur utilisé comme l'indique le tableau 3-7.

Tableau 3-6 Dose mesurée à la fin du cône de 20 cm

			70 kV	- 7 mA							60 kV	- 7 mA			
t(s)	D mGy	t(s)	D mGy	t(s)	D mGy	t(s)	D mgY	t(s)	D mGy	t(s)	D mGy	t(s)	D mGy	t(s)	D mgY
0,010	0,09	0,260	2,22	0,510	4,36	0,760	6,49	0,010	0,06	0,260	1,58	0,520	3,17	1,050	6,40
0,020	0,17	0,270	2,31	0,520	4,44	0,770	6,58	0,020	0,12	0,270	1,64	0,540	3,29	1,100	6,70
0,030	0,26	0,280	2,39	0,530	4,53	0,780	6,66	0,030	0,18	0,280	1,71	0,560	3,41	1,150	7,01
0,040	0,34	0,290	2,48	0,540	4,61	0,790	6,75	0,040	0,24	0,290	1,77	0,580	3,53	1,200	7,31
0,050	0,43	0,300	2,56	0,550	4,70	0,800	6,83	0,050	0,30	0,300	1,83	0,600	3,65	1,250	7,62
0,060	0,51	0,310	2,65	0,560	4,78	0,810	6,92	0,060	0,37	0,310	1,89	0,620	3,78	1,300	7,92
0,070	0,60	0,320	2,73	0,570	4,87	0,820	7,00	0,070	0,43	0,320	1,95	0,640	3,90	1,350	8,22
0,080	0,68	0,330	2,82	0,580	4,95	0,830	7,09	0,080	0,49	0,330	2,01	0,660	4,02	1,400	8,53
0,090	0,77	0,340	2,90	0,590	5,04	0,840	7,17	0,090	0,55	0,340	2,07	0,680	4,14	1,450	8,83
0,100	0,85	0,350	2,99	0,600	5,12	0,850	7,26	0,100	0,61	0,350	2,13	0,700	4,26	1,500	9,14
0,110	0,94	0,360	3,07	0,610	5,21	0,860	7,34	0,110	0,67	0,360	2,19	0,720	4,38	1,550	9,44
0,120	1,02	0,370	3,16	0,620	5,29	0,870	7,43	0,120	0,73	0,370	2,25	0,740	4,51	1,600	9,75
0,130	1,11	0,380	3,25	0,630	5,38	0,880	7,52	0,130	0,79	0,380	2,31	0,760	4,63	1,650	10,05
0,140	1,20	0,390	3,33	0,640	5,47	0,890	7,60	0,140	0,85	0,390	2,38	0,780	4,75	1,700	10,36
0,150	1,28	0,400	3,42	0,650	5,55	0,900	7,69	0,150	0,91	0,400	2,44	0,800	4,87	1,750	10,66
0,160	1,37	0,410	3,50	0,660	5,64	0,910	7,77	0,160	0,97	0,410	2,50	0,820	4,99	1,800	10,97
0,170	1,45	0,420	3,59	0,670	5,72	0,920	7,86	0,170	1,04	0,420	2,56	0,840	5,12	1,850	11,27
0,180	1,54	0,430	3,67	0,680	5,81	0,930	7,94	0,180	1,10	0,430	2,62	0,860	5,24	1,900	11,57
0,190	1,62	0,440	3,76	0,690	5,89	0,940	8,03	0,190	1,16	0,440	2,68	0,880	5,36	1,950	11,88
0,200	1,71	0,450	3,84	0,700	5,98	0,950	8,11	0,200	1,22	0,450	2,74	0,900	5,48	2,000	12,18
0,210	1,79	0,460	3,93	0,710	6,06	0,960	8,20	0,210	1,28	0,460	2,80	0,920	5,60	2,100	12,79
0,220	1,88	0,470	4,01	0,720	6,15	0,970	8,28	0,220	1,34	0,470	2,86	0,940	5,72	2,200	13,40
0,230	1,96	0,480	4,10	0,730	6,23	0,980	8,37	0,230	1,40	0,480	2,92	0,960	5,85	2,230	14,01
0,240	2,05	0,490	4,18	0,740	6,32	0,990	8,45	0,240	1,46	0,490	2,98	0,980	5,97	2,240	14,62
0,250	2,14	0,500	4,27	0,750	6,41	1,000	8,54	0,250	1,52	0,500	3,05	1,000	6,09	2,500	15,23



REMARQUE

Exactitude de la dose : +/- 30 % (mGy)

Tableau 3-7 Surface exposée en fonction du type de collimateur

Type de collimateur	Format (cm)	Utilisé avec capteur numérique	Utilisé avec film ou plaque au phosphore (cm)	Surface d'exposition (cm ²)
Α	1,9 x 2,4	Taille 0	-	4,6
В	2,3 x 3,5	Taille 1	Taille 0 : 2,2 x 3,5	8,3
С	3,1 x 3,9	Taille 2	Taille 1 : 2,4 x 4,0 Taille 2 : 3,1 x 4,1	12,1
Cône standard	diamètre 6,0 cm	-	Taille 3 : 2,7 x 5,4 Taille 4 : 5,7 x 7,6	28,3

Développement des films

Lorsque vous utilisez des films conventionnels, vous devez les développer conformément aux instructions du fabricant. Développez manuellement les films sous une lampe inactinique ou utilisez une développeuse automatique.

Si vous utilisez une développeuse automatique, reportez-vous au manuel correspondant. Vérifiiez que la maintenance de la développeuse est effectuée régulièrement.

Si vous développez le film manuellement, suivez avec précision les recommandations du fabricant en matière de préparation de la solution, de temps de développement et de température de solution pour le bain du révélateur et le bain du fixateur. Toute déviation par rapport aux recommandations du fabricant (comme une solution trop concentrée ou trop diluée, trop chaude ou trop froide ou une durée de développement incorrecte) aura des répercussions sur la qualité finale de la radiographie.

Avant l'archivage, n'oubliez pas de laver correctement le film et de le sécher dans un endroit à l'abri de la poussière.

Exposition

Chapitre 4

ACQUISITION D'UNE IMAGE

Ce chapitre décrit les différentes tâches que vous devez effectuer pour l'acquisition d'une image. Pour acquérir une image, vous pouvez utiliser des films conventionnels ou des récepteurs numériques.

Si nécessaire, par exemple après une longue période d'inactivité du système CS 2200, nous vous conseillons de débuter par la procédure de stabilisation du tube. Pour plus d'informations, voyez la section « Procédure de stabilisation du tube ».

Préparation de l'acquisition d'images

Pour la préparation à l'acquisition d'images, procédez comme suit :

Mettez l'appareil sous tension.

Le témoin vert du bouton de marche/arrêt s'allume.

Lorsque vous allumez l'appareil, un autotest démarre automatiquement. Il vérifie l'écran. Lorsque le test est terminé, un bip court se fait entendre. Si une erreur se produit, un code d'erreur apparaît. Pour les messages d'erreur, reportez-vous à la section « Dépannage ».

2. Dans le boîtier de déclenchement, sélectionnez le mode d'exposition à l'aide de



Lorsque le mode correct est affiché, le témoin correspondant s'allume.

- 3. Sur le boîtier de déclenchement, appuyez sur 60 kv 70 pour sélectionner la valeur kV :
 - 60 kV pour les radiographies à contraste élevé qui donnent une image claire des instruments endodontiques ou affichent clairement les caries dentaires.
 - 70 kV pour les radiographies à faible contraste qui offrent une latitude plus large et plus de niveaux de gris. Cela est intéressant pour le travail parodontal.
 Le témoin correspondant indique la sélection en cours.
- 4. Sur le boîtier de déclenchement, appuyez sur pour sélectionner le type de patient : Enfant, Adulte (standard) ou Adulte (grand).
- 5. Faite tourner pour sélectionner les paramètres suivants :
 - La dent lorsque vous utilisez le mode automatique ou le programme interproximal ou occlusal.
 - Le temps d'exposition lorsque vous utilisez le mode manuel.

L'appareil est maintenant prêt à l'acquisition.



IMPORTANT

L'opérateur doit demander au patient de rester immobile durant toute la période d'exposition.

Lancement de l'acquisition

Pour générer les rayons X, procédez comme suit :



AVERTISSEMENT

Veillez à ne pas vous exposer au rayonnement ionisant.

- Appuyez sur sur le boîtier de déclenchement ou sur l'interrupteur d'exposition aux rayons X.
 Le témoin d'émission des rayons X s'allume et un bip se fait entendre.
- 2. Gardez enfoncé jusqu'à ce que le témoin d'émission des rayons X s'éteigne et que le bip s'arrête.

Pendant l'exposition, la durée d'exposition restante défile sur l'écran.



ATTENTION

Si vous relâchez le bouton avant la fin de la radiographie, une alarme de manipulation (E01) est déclenchée.

Cela signifie que l'émission des rayons X a été annulée prématurément. Il y a risque de sous-exposition. En fonction de la durée d'exposition restante, vous déciderez de développer l'image ou de procéder à une nouvelle acquisition.

Pour arrêter l'alarme, appuyez sur



sur le boîtier de déclenchement.

Lorsque l'acquisition est terminée, la dose émise est affichée en mGy. Le témoin « mGy » s'allume. Pour plus d'informations sur les doses émises en fonction des temps d'exposition, consultez le Tableau 3-6. Les derniers réglages des paramètres sont conservés jusqu'à ce qu'une nouvelle acquisition d'image soit effectuée.

3. Appuyez un court moment sur d'exposition.



pour faire passer l'affichage des mGy à la durée

Configuration du mode

La configuration du mode permet de modifier la durée d'exposition en fonction de la sensibilité du système d'imagerie utilisé.

Pour configurer le mode, procédez comme suit :

- Appuyez sur pour sélectionner le mode présélectionné à modifier.
- 2. Appuyez simultanément sur et maintenez-les enfoncés pendant au moins trois secondes jusqu'à ce que l'écran clignote.

3. Si nécessaire, modifiez le paramètre en faisant tourner jusqu'à ce que le paramètre désiré soit affiché.



Pour valider votre choix, appuyez sur



jusqu'à ce que « COPY » (Copier) s'affiche.

Pour abandonner, appuyez un court instant sur le bouton de sélection.



Chapitre 5 **MODE UTILISATEUR**

Ce chapitre décrit les différents paramètres que vous pouvez sélectionner pour les différents modes pré-établis. Le mode utilisateur vous permet aussi de valider des exigences locales spécifiques dans certains pays.

Paramètres

Tableau 5-1 Paramètres disponibles via le mode utilisateur

Numéro	Paramètres	Choix				
P 03	Pays d'installation	O pour tous les pays sauf ceux ayant des exigences locales spécifiques, tels que • Australie : 61 • Corée : 82 • Koweït : 965 REMARQUE Cette valeur spécifique pour les pays est la même que le code téléphonique international				
P 4,1	Paramètre Mode film	S 01 à S 16				
P 4,2	Paramètre Mode numérique	S 01 à S 16				
P 05	Procédure de stabilisation du tube	Passe de OFF (Désactivé) à ON (Activé)				
P 06	Mode affichage	ON (Activé) : désactive l'émission de rayons X OFF (Désactivé) (valeur par défaut) : active l'émission des rayons X				

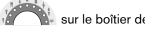
Entrer dans le mode utilisateur

Pour entrer dans le mode utilisateur, procédez comme suit :

Mettez l'appareil sous tension.

L'autotest est activé. Pendant l'autotest, les informations sur le logiciel (par exemple F718 x.x) s'affichent.

2. Lorsque F718 x.x est affiché, appuyez un court instant sur déclenchement.



Vous accédez au menu lorsque « Utilisateur » est affiché. L'écran affiche par intermittence le premier paramètre (P 03) et son réglage (par exemple « 0 »).

3. Pour passer d'un paramètre au suivant, faites tourner 💰



dans n'importe quelle direction.

Modifier les paramètres

Pour modifier les paramètres, procédez comme suit :

- 1. Faites tourner pour sélectionner le paramètre à modifier.
- 2. Appuyez sur jusqu'à ce que « Modification » s'affiche et qu'un bip se fasse entendre.

 La valeur du paramètre clignote.
- 3. Faites tourner pour modifier la valeur du paramètre.
- 4. Pour la valider, appuyez sur et maintenez-le enfoncé pendant au moins 3 secondes jusqu'à ce que « COPY » (Copier) s'affiche et qu'un bip se fasse entendre.
- 5. Pour conserver la valeur d'origine, appuyez un court instant sur (Abandonner) s'affiche. Le système se remet en mode paramètres/programme.

Quitter le mode utilisateur

Pour quitter le mode utilisateur, appuyez sur pendant un court instant. « QUIT » (Quitter) s'affiche jusqu'à ce que le système retourne au mode de fonctionnement. L'autotest continue jusqu'à ce qu'il soit terminé.

Exécuter une procédure de stabilisation du tube Stabilisation automatique du tube

Cette procédure permet un chauffage progressif du tube à rayons X. Elle doit être exécutée lors de l'installation de l'appareil et lorsque la tête du tube a été remplacée. Elle doit aussi être exécutée, par exemple, après 3 semaines d'inactivité de l'équipement. Elle prend environ trois minutes.

Pour exécuter la procédure de stabilisation du tube, procédez comme suit :

- 1 Allez dans le menu du Mode utilisateur et modifiez le paramètre P 05 de Arrêt à Marche. L'autotest continue. Lorsque l'autotest est terminé, I 02 est affiché. Ce message signifie que le processus de stabilisation doit être démarré.
- 2 Appuyez sur

L'écran clignote. Le numéro d'étape de la séquence et les paramètres d'exposition nécessaires (kV, temps) sont affichés alternativement.

3 Placez-vous derrière le générateur.

4. Lancez une acquisition.





AVERTISSEMENT

Veillez à ne pas vous exposer au rayonnement ionisant.

Lorsque l'exposition est terminée, l'écran clignote. Le code d'erreur de refroidissement (I 01) et le temps nécessaire avant l'étape suivante s'affichent alternativement. Le témoin rouge du cycle de refroidissement est allumé.

Lorsque le cycle de refroidissement est terminé, l'écran clignote. Le numéro de l'étape suivante et les paramètres d'exposition sont affichés alternativement.

5 Répétez les étapes 3 et 4 jusqu'à la fin de la séquence.

Votre système est prêt.

Stabilisation manuelle du tube

Pour exécuter la procédure de stabilisation manuelle du tube, procédez comme suit :

- 1 Sélectionnez la série suivante de valeurs de paramètres : 60 kV 7 mA 0,5 s. Lancez une radiographie.
- 2. Sélectionnez la série suivante de valeurs de paramètres : 60 kV 7 mA 1 s. Lancez une radiographie.
- 3. Sélectionnez la série suivante de valeurs de paramètres : 60 kV 7 mA 1 s. Lancez une radiographie.
- 4. Sélectionnez la série suivante de valeurs de paramètres : 70 kV 7 mA 0,1 s. Lancez une radiographie.
- 5. Sélectionnez la série suivante de valeurs de paramètres : 70 kV 7 mA 0,5 s. Lancez une radiographie.
- 6. Sélectionnez la série suivante de valeurs de paramètres : 70 kV 7 mA 1 s. Lancez une radiographie.



IMPORTANT

Si vous recevez des messages d'erreur au cours de l'exécution des procédures, veuillez éteindre puis rallumer l'appareil et effectuer toutes les procédures à nouveau.

Si les messages d'erreur persistent, contactez votre représentant.



Chapitre 6 **DÉPANNAGE**

Des défaillances sont susceptibles de survenir ponctuellement lorsqu'une action incorrecte est exécutée ou en cas de panne. Le dépannage rapide, les informations « lxx » et les messages d'erreur « Exx » vous guident à travers les mesures à prendre pour corriger la défaillance.



IMPORTANT

Si la défaillance persiste ou si le problème est plus grave, mettez l'alimentation de l'appareil hors tension et contactez votre représentant.

Lorsque vous appelez votre représentant, ayez les informations suivantes à portée de main :

Référence du modèle : CS 2200 Numéro de série (sur les étiquettes)

Numéro de code d'erreur : E xx.

Dépannage rapide

Le dépannage rapide vous guide à travers les mesures à prendre pour corriger les défaillances.

Le tableau ci-dessous donne une liste des défaillances et des mesures à prendre.

Problème	Cause possible	Action
	L'alimentation de l'appareil est hors tension.	Mettez l'appareil sous tension.
Rien ne s'allume	L'alimentation électrique de l'appareil est débranchée.	Branchez le câble d'alimentation de l'appareil.
	Le coupe-circuit est désactivé. Activez le coupe-circuit.	
Le boîtier de déclenchement ne s'allume pas.	Le boîtier de déclenchement est défectueux ou débranché.	Appelez votre représentant.
Aucune émission de rayons X	Le générateur refroidit.	Attendez que le message l01 et que le témoin rouge de la touche de commande disparaissent.
	Le bouton d'exposition aux rayons X est défectueux.	Appelez votre représentant.

Problème	Cause possible	Action	
	Un programme présélectionné d'exposition incorrect est utilisé.	Modifiez le programme présélectionné (voir la procédure « Configuration du mode »).	
	Le générateur n'est pas correctement positionné.	Réglez la position du générateur.	
	La durée d'exposition est trop courte.	Augmentez la durée d'exposition.	
L'émission de rayons X fonctionne, mais l'exposition	La durée de développement est trop courte.	Augmentez la durée de développement (voir les instructions du fabricant).	
est trop claire ou	Le révélateur est trop froid.	Chauffez le révélateur.	
complètement blanche.	Le révélateur est trop vieux ou trop dilué.	Utilisez un nouveau révélateur.	
	Le mode présélectionné n'est pas correctement sélectionné.	Vérifiez vos paramètres d'exposition (voyez la procédure d'exposition).	
	Le récepteur n'est pas correctement positionné.	Repositionnez le récepteur.	
	L'appareil n'est pas installé correctement.	Appelez votre représentant.	
L'émission de rayons X fonctionne, mais l'exposition est trop sombre.	Un programme présélectionné d'exposition incorrect est utilisé.	Modifiez le programme présélectionné (voir la procédure « Configuration du mode »).	
	La durée d'exposition est trop longue.	Réduisez la durée d'exposition.	
	la durée du développement est trop longue.	Réduisez la durée de développement (voir les instructions du fabricant).	
	Le révélateur est trop chaud.	Faites refroidir le révélateur.	
	Le révélateur est trop concentré.	Ajustez la concentration du changez de révélateur.	
	Le mode présélectionné n'est pas sélectionné correctement.		

Messages d'information

Un code d'erreur d'information « I » avec un message apparaît sur l'écran.

Le tableau ci-dessous donne une liste des messages d'information et des mesures à prendre.

Tableau 6-1 Messages d'information

Code d'information	Cause possible	Action
I 01 et le témoin rouge s'allument sur le boîtier de	Cycle de refroidissement : ce message peut apparaître au cours d'une période d'utilisation intensive.	Laissez l'appareil en fonctionnement. Ne l'arrêtez PAS.
déclenchement.		Ce message d'information disparaît dès que le système atteint une température satisfaisante.
102	Demande de stabilisation du tube à rayons X.	Consultez la section « Mode utilisateur ».



IMPORTANT

Si vous éteignez le système, le microprocesseur ne calcule pas la durée de refroidissement.

Pour des raisons de sécurité, il considère que le système n'a pas respecté le cycle de refroidissement.

Messages d'erreur

Le tableau ci-dessous donne une liste des messages d'erreur et les mesures à prendre.

Tableau 6-2 Messages d'erreur

Message d'erreur	Cause possible	Action
E01 + alarme sonore	Le bouton de commande de la radiographie a été relâché avant la fin de l'exposition. L'écran indique le temps d'exposition restant. En fonction de cette durée, décidez si vous développez le film ou si vous devez procéder à une nouvelle exposition.	Appuyez rapidement sur le bouton de sélection pour arrêter l'alarme.
E02 à E54	Un composant de votre appareil est peut-être défectueux	Mettez le système hors tension puis redémarrez-le. Si le problème persiste, contactez votre représentant.

Chapitre 7 MAINTENANCE

Ce chapitre décrit les tâches d'entretien que vous devez effectuer régulièrement sur votre système CS 2200.

Maintenance trimestrielle

Generator (Générateur)

Vérifiez que :

- L'étiquette de certification est lisible.
- Pas de fuite d'huile.

Support mécanique

Vérifiez que :

- L'applique murale est bien ancrée dans le mur.
- Toutes les étiquettes sont lisibles.
- Le bras articulé n'est pas usé ou endommagé et est stable dans toutes les positions.
- Les caches en plastique du bras rotatif sont fermement en place.

Boîtier de déclenchement et installation électrique

Vérifiez que :

- Les symboles sont lisibles.
- Le câble du boîtier de déclenchement et le câble d'alimentation sont en bon état.
- Le bouton d'exposition aux rayons X se remet dans sa position de départ après utilisation.

Utilisation



AVERTISSEMENT

Veillez à ne pas vous exposer au rayonnement ionisant.

Vérifiez que :

- Le signal sonore est audible et le témoin d'émission des rayons X est visible lorsque vous procédez à une exposition (mode manuel, 60 kV, 0,1 s).
- Le message « E01 » s'affiche lorsque vous déclenchez les rayons X (mode manuel, 60 kV, 1,0 s) et que vous relâchez le bouton de contrôle avant la fin de l'exposition.

Autotest du boîtier de déclenchement

Pour activer l'autotest, vous devez mettre le système CS 2200 sous tension.

- L'autotest démarre avec un test simultané de l'écran et du témoin d'alarme.
- Puis le test du système commence. À la fin du test (indiquée par un bref bip), la version du micrologiciel et le nombre total d'expositions (divisé par 10) effectuées par l'appareil depuis sa première installation s'affichent.
- Si le test échoue, un message d'erreur s'affiche.



IMPORTANT

Si le résultat d'une vérification n'est pas satisfaisant, arrêtez d'utiliser l'équipement et contactez votre représentant.

Tous les ans

Nous conseillons une inspection électrique, mécanique et dosimétrique de l'appareil par un technicien de maintenance autorisé envoyé par votre représentant.

Nettoyage et désinfection du CS 2200



IMPORTANT

Vous devez d'abord nettoyer l'appareil avant sa désinfection.

Pour nettoyer le système, procédez comme suit :

- 1 Nettoyez la surface extérieure de l'équipement avec une serviette en papier ou un chiffon doux humidifié d'un nettoyant à base d'alcool non abrasif.
- 2 Nettoyez les surfaces avec un désinfectant de niveau intermédiaire ou de bas niveau.



ATTENTION

- Les liquides ne doivent pas couler dans l'équipement.
- Ne pulvérisez pas le produit nettoyant ou le désinfectant directement sur l'équipement.
- Suivez les recommandations de sécurité du fabricant lors de l'utilisation d'un produit nettoyant ou d'un désinfectant.

Chapitre 8 COORDONNÉES

Adresse du lieu de



Carestream Dental LLC

3625 Cumberland Boulevard, Suite 700, Atlanta, GA USA 30339

Adresse du lieu de fabrication

Trophy

4, Rue F. Pelloutier, Croissy-Beaubourg 77435 Marne-la-Vallée Cedex 2 (France)

Représentant agréé

Représentant agréé en Union européenne

Trophy

4, Rue F. Pelloutier, Croissy-Beaubourg 77435 Marne-la-Vallée Cedex 2 (France)

Représentant agréé au Royaume-Uni

Carestream Dental Ltd

Jessica Igies-Mikaelson Wiltron House, Rutherford Close, Stevenage, Hertfordshire SG1 2EF Angleterre, Royaume-Uni

Liste des importateurs européens conformément au MDR 2017/745

Carestream Dental France SAS

4 rue F. Pelloutier, Croissy-Beaubourg, 77435 Marne-la-Vallée Cedex 2, France

Carestream Dental Germany GmbH

Hedelfinger Str. 60, 70327 Stuttgart, Allemagne

Carestream Dental Spain

S.L.U. Paseo de la Castellana, 79, Madrid 28046, Espagne

Carestream Dental Italy S.r.l.

Via Mario Idiojmi 3/3, Assago 20090 (MI), Italie

Liste des importateurs en Suisse

CURADEN AG

Riedstrasse 12 CH-8953 Dietikon Suisse

Dema dent AG

Furtbachstrasse 16 CH-8107 Buchs Suisse

Jordi Röntgentechnik AG

Dammstrasse 70 CH-4142 Münchenstein Suisse

E. Schweizer AG

Bernerstrasse Nord 182 CH-8064 Zurich Suisse