

PRØV IRIS
MED DEN NYE LET
BEVÆGLIGE ARM



IRIS



- **LED** TEKNOLOGI
- 8.000- **50.000 LUX**
- **SKYGGEFRIT LYS**

- **FARVETEMPERATUR** JUSTERING



FARVE MATCHING



KIRURGI



COMPO SAFE

FARVETEMPERATUR

VÆLG

DEN **RIGTIGE FARVETEMPERATUR** FOR HVER BEHANDLING.



INGEN LYS
POLYMERISATION VED
ARBEJDE MED COMPOSITE



SE DET RØDE VÆV OG
DET HVIDE BEDØVEDE
OMRÅDE KLART



ALTID NATURLIGT
DAGSLYS FOR AT FINDE
DEN RIGTIGE FACADE
FARVE

SKYGGEFRI LYS



Perfekt afgrænset
lysfelt



8 LED OPTIK LYS MED 10 FACETTE VINKLER PÅ HVER,
SOM REFLEKTERER DET BEDSTE **SKYGGEFRIE LYS**

TILBEHØR



- **SPEJL KIT**

FORBEDRER KOMMUNIKATION
MED PATIENTEN



- **BLEGNINGS LYS
"CORE WHITE"**

KONTAMINERINGS KONTROL



* LET RENGØRBAR FRONTLÅG
FORHINDRER

KRYDSKONTAMINERING

* AFTAGLIG AUTOKLAVERBAR
HÅNDTAGSDÆKSLER - PLASTIK
PROGRAM 121° (2 par pr. lampe)

*OPTIK ER BESKYTTET MOD STØV OG
BEHØVER IKKE RENGØRES



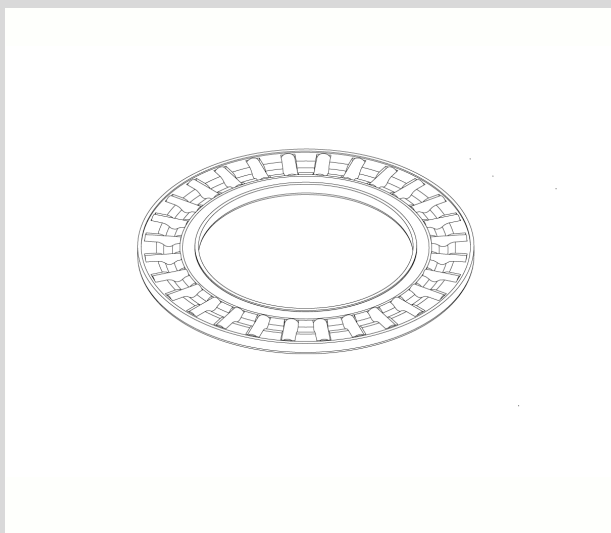
NY ARM

- MODERNE DESIGN
- ØGET BEVÆGELSE
- 100% ALUMINUM

FLOW BEVÆGELSE



OPTIMERET BEVÆGELSE
GENNEM ET UDVIKLET
MEKANISK SYSTEM



ØGET
ROTATIONSSYSTEM MELLEM
LED OG MOBIL ARM VED
HJÆLP AF RULLELEJER

NEM AT INSTALLERE & JUSTERE

- LET JUSTERBAR **FJEDERARM**
- JUSTERING AF **CENTRAL LEDFRIKTION**
- 2 LEDFRIKTION JUSTERING
- 3 LEDFRIKTION JUSTERING
- **NEMT AT SKIFTE** FRA TAG MONTERING TIL UNIT MONTERING
- FORSKELLIGE **MONTERINGS MULIGHEDER**: UNIT, LOFT, VÆG, VOGN, OG KIRURGISK VOGN
- **EGNET TIL FORSKELLIGE UNITS**, TAKKET VÆRE EN BRED VIFTE AF LAMPE TAPPE TIL LAMPERØRET



ALSIDIGHED

- MEKANISK



DREJES MED FLERE
MÅL OG KAN
TILPASSES ADAPTERE

- ELEKTRISK



VARIABEL SPÆNDING
FRA 12-24V

- FARVE

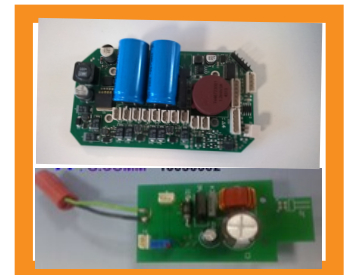


LAMPEN KAN
LEVERES I ALLE
ØNSKEDE RAL
FARVER

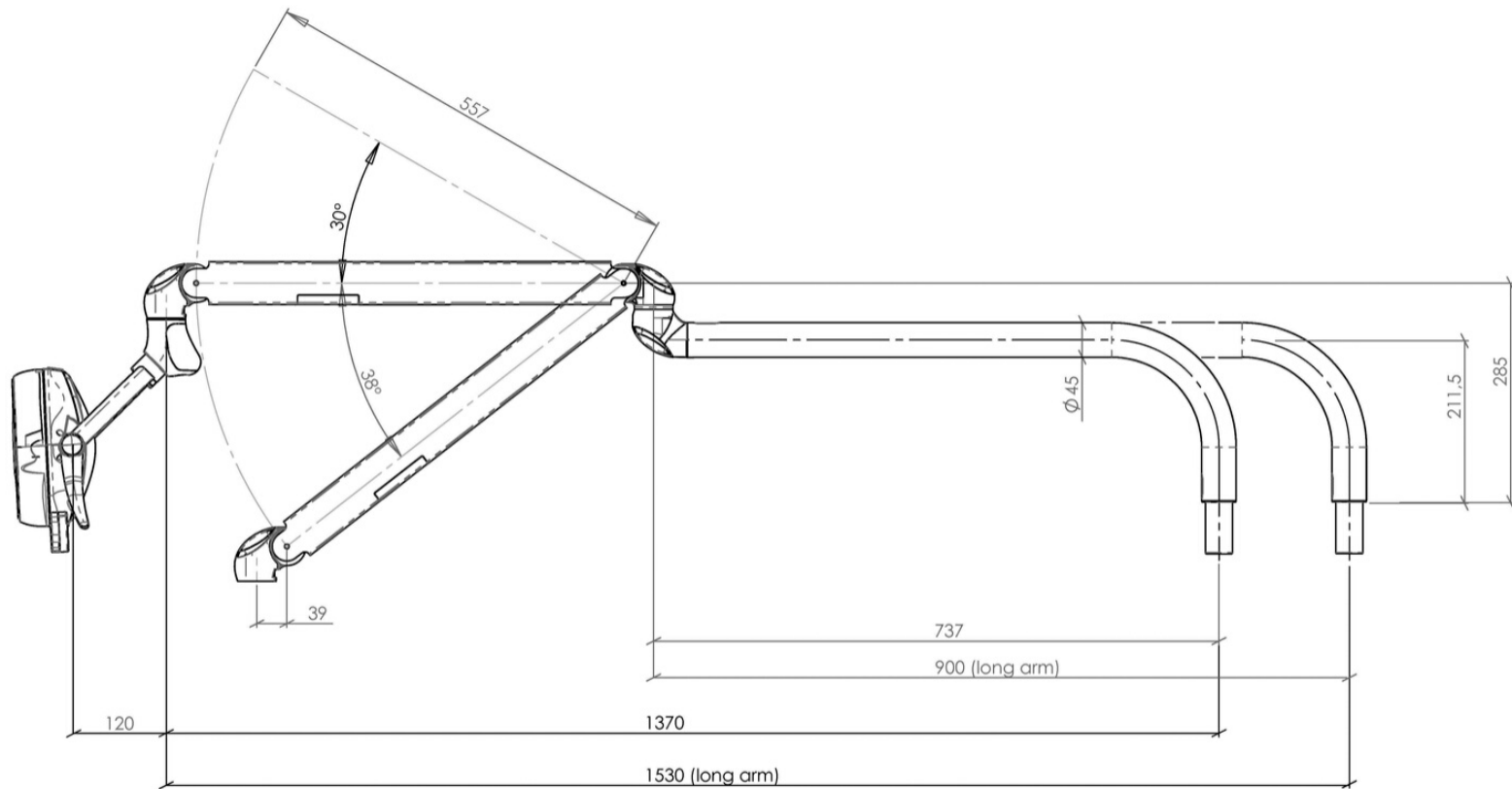
LET VEDLIGEHOJDELSE

LETTERE **VEDLIGEHOJDELSE** MED
ET STANDARD **RESERVEDELS KIT**.

- HÅNDTAG
- FRONTDEKSEL
- ELEKTRONIK



ARM MÅL OG TILPASNINGER



PASSER TIL :

ADEC

BELMONT

CEMM

EURODENT (NEW)

FONA

GALBIATI

HEKA (FARO MOD)

KAVO (SOME MODELS)

MIGLIONICO

NEW IDEM

OMS

OSSTEM

SWIDENT

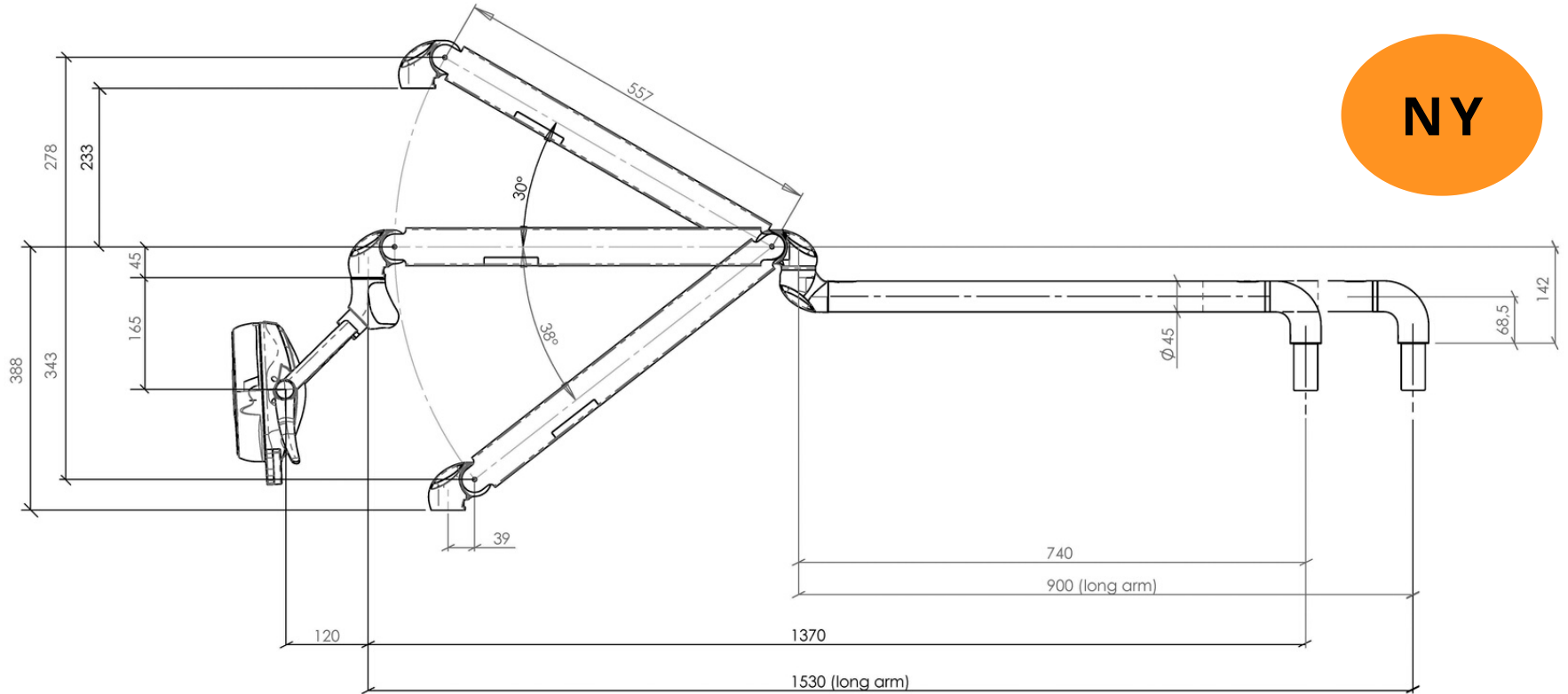
VITALI

ANTHOS

CASTELLINI

STERN WEBER

ARM - H90 fast arm



PASSER TIL :

EURODENT (OLD MODEL)

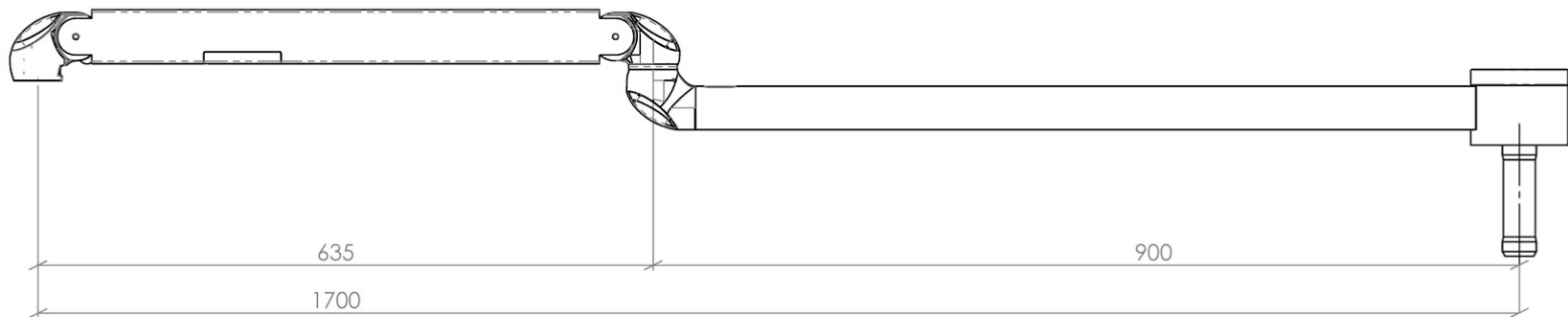
FIMET

KAVO (SOME MODELS)

PLANMEKA (include transformer)

SIRONA

ARM MÅL - HEKA



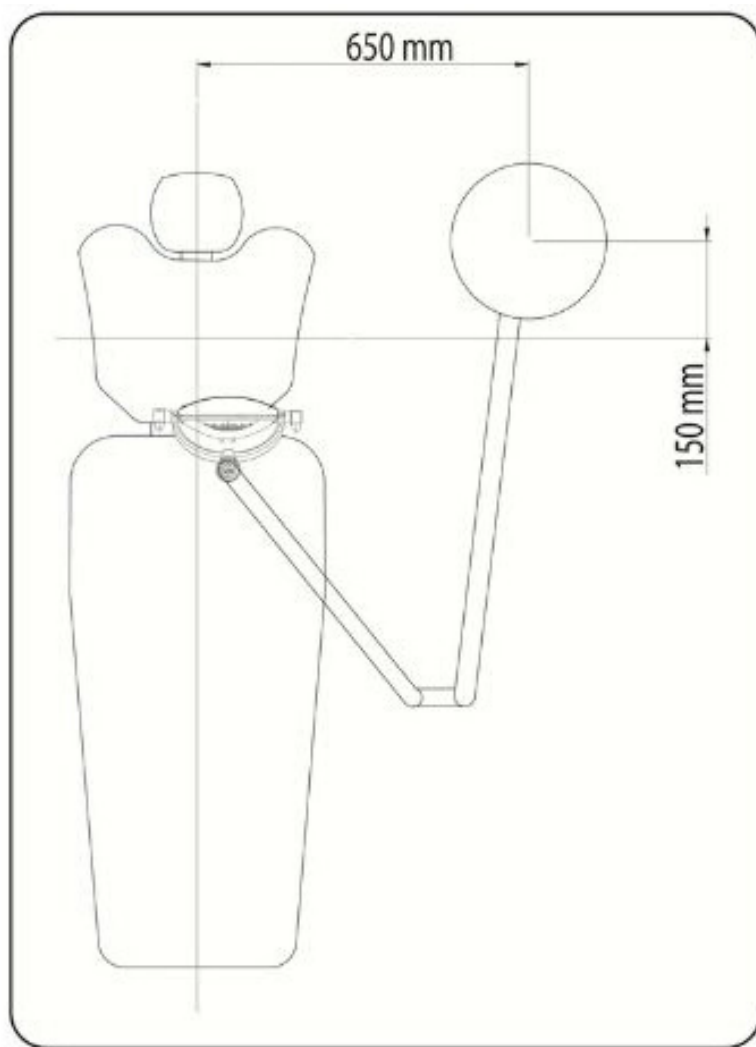
FAST ARM VIL BLIVE PRODUCERET TIL AT PASSE :

HEKA UNIC

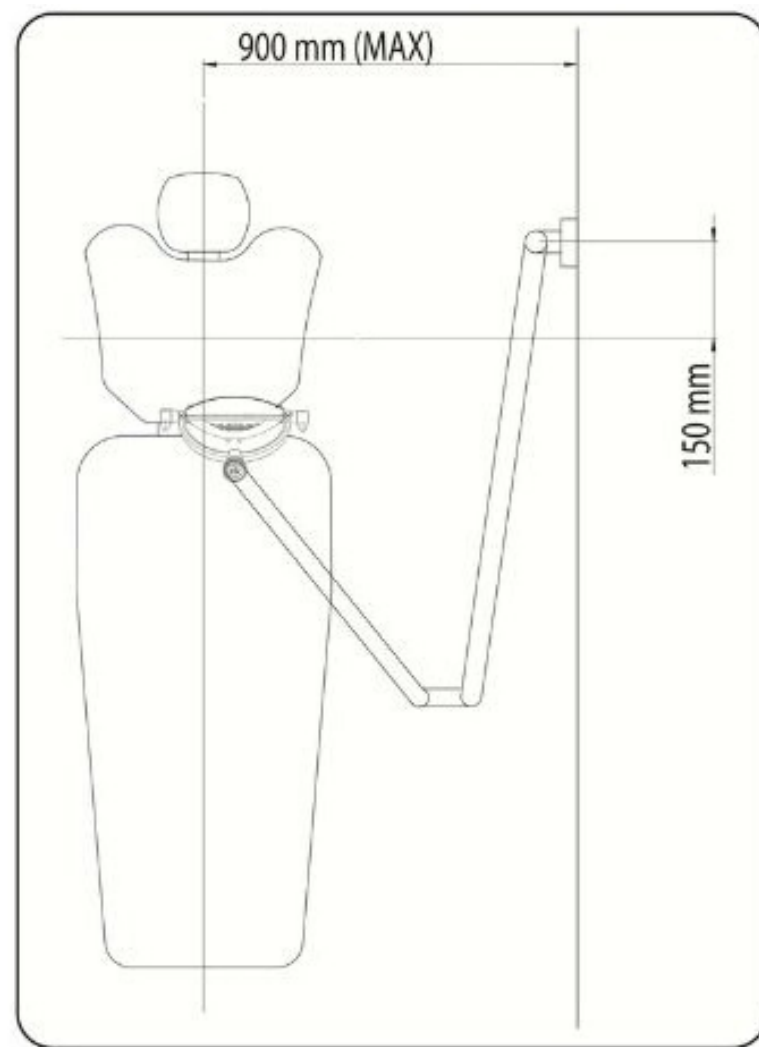
HEKA UNICLIINE S

ANBEFALEDE AFSTAND

LOFT MONTERING



VÆG MONTERING



TEKNISKE FUNKTIONER

IRIS

- FORSYNINGSSPÆNDING: 12 - 24 VAC 50-60 HZ
- MAXIMAL STROMFORBRUG: 50 VA
- LYSFELT : 80 X 200 MM
- LYSINTENSITET (5 TRIN): FRA 8.000 TO 50.000 LUX
- FARVETEMPERATUR (5 TRIN): FRA 4200 K TO 6000 K
- ARBEJDSAFSTAND: 70 CM
- LYSKILDE: 8 LEDS
- 2 ÅRS GARANTI

CORE WHITE BLEGNINGS LYS

- VÆGT: 800 G
- STRØMFORSYNING: 17-24 VAC
- MAKSIMALT STRØMFØRBRUG: 30 VA
- STRØMFORBRUG: 1.5 A
- LYSFELT: 80X20 MM
- LYSKILDE: 4 LED (3.5 W CAD.)
- EMISSIONS SPECTRUM: 420-480 NM
- MAXIMAL LYSSTYRKE: 2000MW
- MAXIMUM AFSTAND FRA PATIENT: 10 CM

STANDARD

CERTIFICATES

INTERNATIONAL
STANDARD

ISO
9680

Third edition
2014-10-15

Dentistry — Operating lights

Médecine bucco-dentaire — Appareils d'éclairage

LYS SOM GARANTERER OPTIMAL
VISUEL COMFORT,
FARVEOPFATTELSE OG
FORHINDERER ØJENBELASTNING

www.gcomm-online.com

CERTIFICATO

Nr 50 100 12675/B - Rev.01
Si attesta che / This is to certify that
IL SISTEMA QUALITÀ DI
THE QUALITY SYSTEM OF

G.COMM
G. COMM S.r.l.

SEDE LEGALE / REGISTERED OFFICE:
VIA MATTEOTTI 59A
I-20872 CORNATE D'ADDA (MB)
SEDE OPERATIVA / OPERATIONAL SITE:
VIA XXV APRILE 20
I-20884 SULLIATE (MB)

È CONFORME AI REQUISITI DELLA NORMA
HAS BEEN FOUND TO COMPLY WITH THE REQUIREMENTS OF

UNI CEI EN ISO 13485:2016
SYSTEM QUALITY - DISPOSITIVE MEDICAL
QUALITY SYSTEMS - MEDICAL DEVICES

QUESTO CERTIFICATO È VALIDO PER IL SEGUENTE CAMPO DI APPLICAZIONE
THIS CERTIFICATE IS VALID FOR THE FOLLOWING SCOPE:

Progettazione, produzione, installazione in commercio ed assistenza tecnica di
dispositivi medici attivi chirurgici e dentali (lampade per uso medico e micromotori
elettrici per il settore odontoiatrico). Commercializzazione di dispositivi medici attivi
e non dentali (strumentario per riutilizzo odontoiatrico ed accessori in campo dentale)
Design, production, place on the market and servicing of active surgical and dental
medical devices (lighting systems for medical use and electrical micromotors for
dental use). Sale of active and not active dental medical devices (instruments for
dental units and accessories in dental field)

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della
CERTIFICAZIONE DI CUI AL PRESENTE CERTIFICATO, SI PREGA DI CONTATTARE IL
N° TELEFONICO DI ASSISTENZA E MONITORING 800 700 000

Per l'Organismo di Certificazione
For the Certification Body
TUV Italia S.r.l.

Validità / Validity
Dal / From: 2017-09-16
Al / To: 2020-09-15

Data emissione / Printing Date
2017-08-04

Prima CERTIFICAZIONE / First CERTIFICATION: 2014-09-16

LA VALIDITÀ DEL PRESENTE CERTIFICATO È SUBORDINATA A SORVEGLIANZA PERIODICA E A 12 MESI IL PRIMO COMPLETO DEL SISTEMA DI
GESTIONE QUALITÀ CONFORME ALLA NORMA
THE VALIDITY OF THE PRESENT CERTIFICATE DEPENDS ON THE ANNUAL SURVEILLANCE VISITS AND ON THE COMPLETE REVIEW OF
THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM AT THE FIRST RE-EVALUATION

TUV Italia S.r.l. • Gruppo TÜV SÜD • Via Carducci 125, Pal. Z3 • 20089 Sesto San Giovanni (MI) • Italia • www.tuv.it

ISO 13485: 2016
CERTIFICATE

LAMPADA DENTALE LED POLARIS

ITALIANO

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ

Il fabbricante G.COMM,
Via Donizetti, 22
20872 Cornate D'Adda (MB)
Italia

DICHIARA

sotto propria ed esclusiva responsabilità che la lampada dentale

Modello: POLARIS

è conforme ai requisiti del D.Lgs. 46 del 24/02/97, in attuazione della Direttiva europea 93/42/CEE,
emendato col D.Lgs. 37 del 25/01/2010 - recepimento Direttiva 2007/47/CE per i dispositivi medici
di Classe I.

Questo prodotto è fabbricato in conformità alle norme:

- EN 60601-1:1990 "Apparecchi elettromedicali - Parte 1: Norme generali per la sicurezza" +
A1:1993 + A2:1995
- EN 60601-1-2:2001 "Apparecchi elettromedicali - Parte 1-2: Norme generali per la sicurezza
2. Norma collaterale: Compatibilità elettromagnetica - prescrizione e prove" + A1:2006
- EN ISO 14971:2007 "Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici"
- UNI EN ISO 9680:1996 "Lampada dentale"

La G.COMM rende noto che la presente dichiarazione di conformità decade nel caso in cui:

1. le manutenzioni/controlli non vengano effettuati secondo le modalità previste dalla G.COMM nel
Manuale del Prodotto e da personale da G.COMM autorizzato;
2. uno o più componenti del prodotto vengano sostituiti con componenti non espressamente autoriz-
zati dalla G.COMM;
3. il prodotto sia oggetto di manomissioni non espressamente autorizzate dalla G.COMM incluso
collegamento ad altro prodotto non autorizzato da G.COMM.

La responsabilità per danno da prodotti difettosi (DPR 22/4/1988 e Dir. 85/374/CEE) si
estingue dopo 10 anni dalla data in cui il fabbricante ha messo in circolazione il prodotto e ricade
sull'utilizzatore.

Giuffreda Nicola
Amministratore Unico

Giuffreda Nicola

ØVERENSTEMMELSES
ERKLÆRING