



B-290 Series

## INSTRUCTION MANUAL

Model
B-290 series (B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI)
B-290LD series (B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1)
B-290TB series (B-290TB)

Ver. 5.5    2022



---

## Table of contents

1.	Warning	3
2.	Symbols and conventions	3
3.	Safety Information	3
4.	Intended use	3
5.	Instrument description	4
5.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PL	4
5.2	B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1	5
5.3	B-290TB	6
6.	Unpacking	7
6.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	7
6.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	8
6.3	B-290TB	9
7.	Assembling	10
7.1	Assembling the microscope	10
7.1.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	10
7.1.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	11
7.1.3	B-290TB	12
7.2	Polarizing set (optional)	14
7.3	Phase contrast set (optional)	15
8.	Use of the microscope	16
8.1	Switching on the microscope	16
8.2	Light intensity adjustment	16
8.3	Coarse focus tension adjustment	16
8.4	Stage	16
8.5	Adjust the interpupillary distance	17
8.6	Diopter adjustment	17
8.7	Use of oil immersion objective	17
8.8	Condenser centering	18
8.9	Aperture diaphragm	18
8.10	Use of fluorescence	19
8.11	Use of the polarizer (optional)	19
8.12	Phase contrast observation (optional)	20
8.12.1	Brightfield Observation (BF)	20
8.12.2	Phase Contrast Observation (PH)	20
9.	Microphotography	22
9.1	Cameras with projection lens	22
9.2	Reflex camera	22
10.	Use of software and digital head	23
11.	Micrometric Slide M-005	23
12.	Maintenance	24
13.	Troubleshooting	25
	Equipment disposal	26

## 1. Warning

This microscope is a scientific precision instrument designed to last for many years with a minimum of maintenance. It is built to high optical and mechanical standards and to withstand daily use. We remind you that this manual contains important information on safety and maintenance, and that it must therefore be made accessible to the instrument users. We decline any responsibility deriving from incorrect instrument use that does not comply with this manual.

## 2. Symbols and conventions

The following chart is an illustrated glossary of the symbols that are used in this manual.



### CAUTION

This symbol indicates a potential risk and alerts you to proceed with caution.



### ELECTRICAL SHOCK

This symbol indicates a risk of electrical shock.

## 3. Safety Information



### Avoiding Electrical Shock

Before plugging in the power supply, make sure that the supplying voltage of your region matches with the operation voltage of the equipment and that the lamp switch is in off position. Users should observe all safety regulations of the region. The equipment has acquired the CE safety label. However, users have full responsibility to use this equipment safely. Please follow the guidelines below, and read this manual in its entirety to ensure safe operation of the unit.

## 4. Intended use

### Standard models

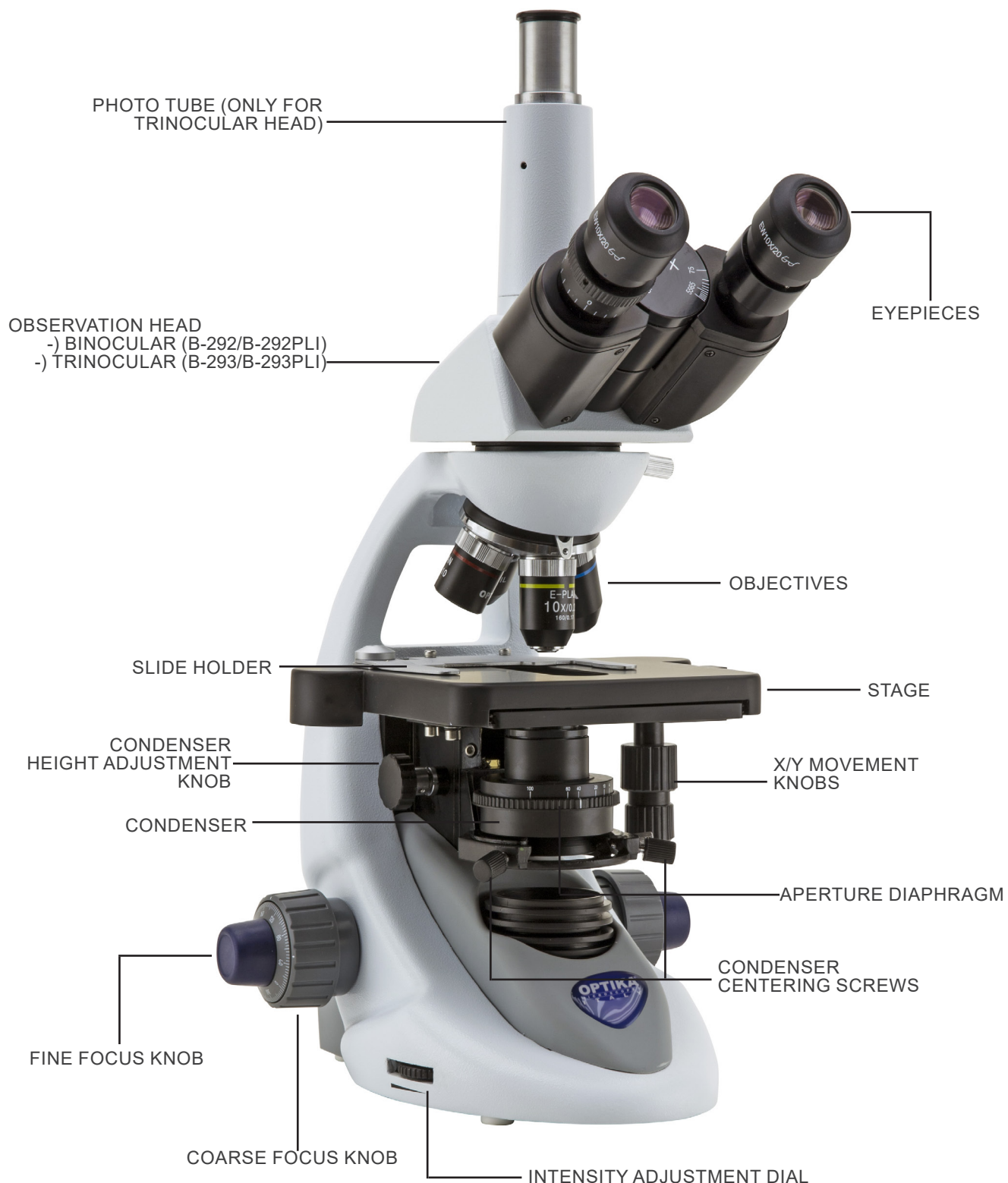
For research and teaching use only. Not intended for any animal or human therapeutic or diagnostic use.

### IVD Models

Also for diagnostic use, aimed at obtaining information on the physiological or pathological situation of the subject.

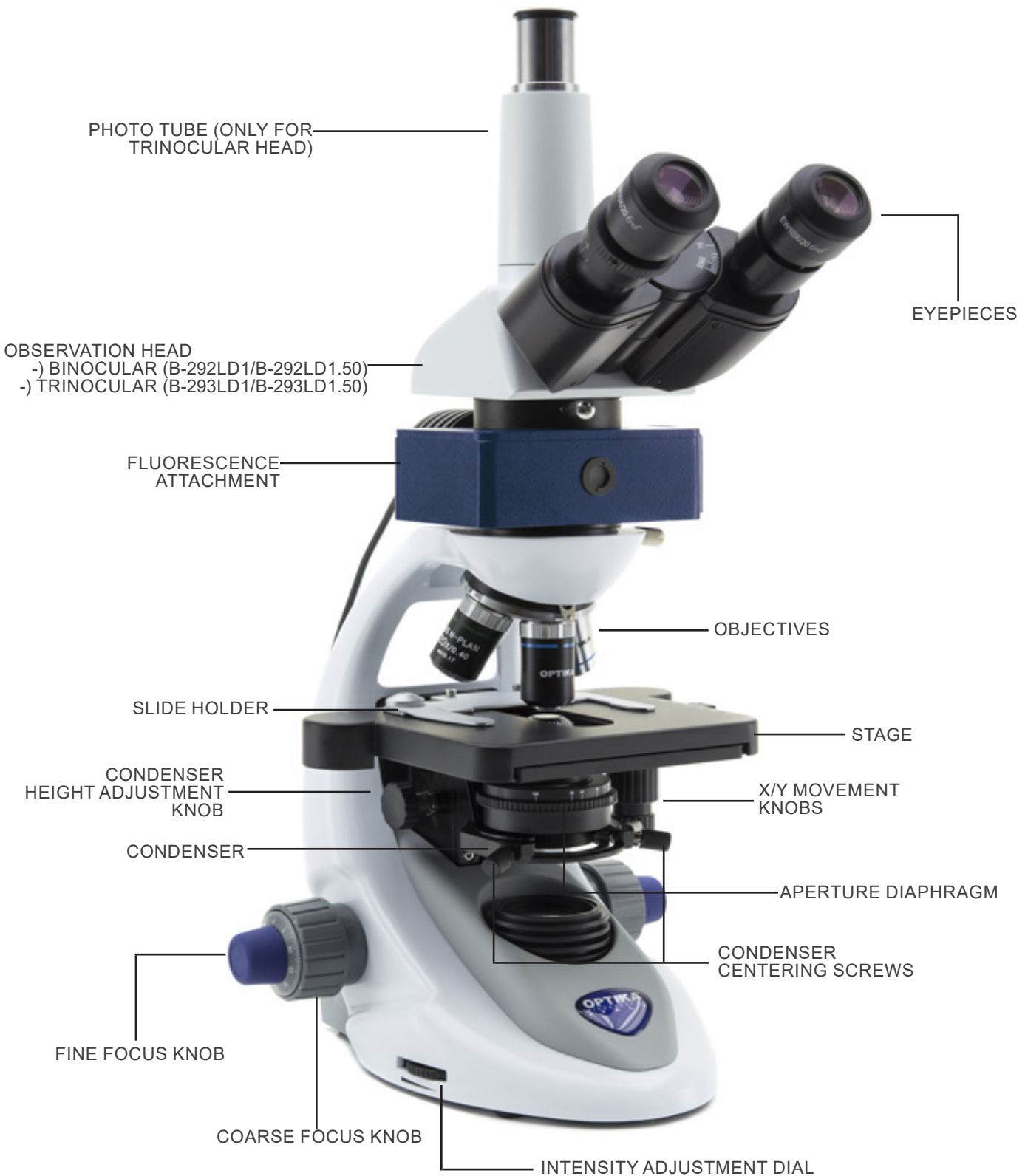
## 5. Instrument description

### 5.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PL

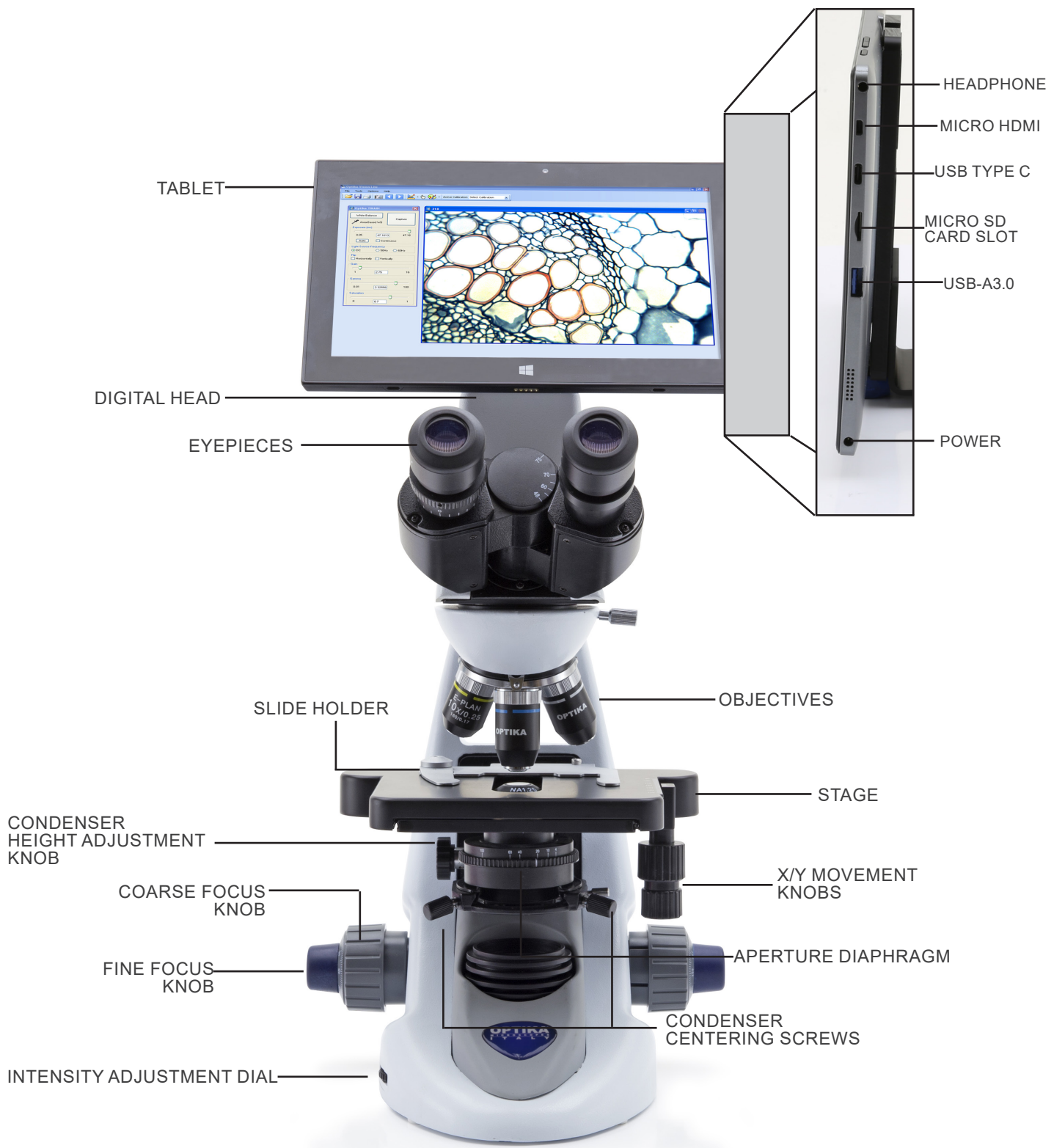


---

**5.2 B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1**



### 5.3 B-290TB



## 6. Unpacking

The microscope is housed in a moulded Styrofoam container. Remove the tape from the edge of the container and lift the top half of the container. Take some care to avoid that the optical items (objectives and eyepieces) fall out and get damaged. Using both hands (one around the arm and one around the base), lift the microscope from the container and put it on a stable desk.

 Do not touch with bare hands optical surfaces such as lenses, filters or glasses. Traces of grease or other residuals may deteriorate the final image quality and corrode the optics surface in a short time.

Once opened the box, the microscope parts are the following:

### 6.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



- |                                  |                                |
|----------------------------------|--------------------------------|
| ① Frame                          | ⑤ Objectives (4X/10X/40X/100X) |
| ② Observation head               | ⑥ Dust cover                   |
| • binocular (B-292/B-292PLI)     | ⑦ Power supply                 |
| • trinocular (B-293/B-293PLI)    | ⑧ Immersion oil                |
| ③ Photo tube (only B-293 series) | ⑨ Tension adjustment tool      |
| ④ Eyepieces                      |                                |

---

## 6.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50



- ① Frame
- ② Observation head
  - binocular (B-292LD1/B-292LD1.50)
  - trinocular (B-293/B-293PLI)
- ③ Photo tube (only B-293 series)
- ④ Eyepieces

- ⑤ Objectives
  - 10X/20X/40X/50X: B-292LD1.50/B-293LD1.50
  - 10X/20X/40X/100X(dry): B-292LD1/B-293LD1
- ⑥ Dust cover
- ⑦ Fluorescence attachment
- ⑧ Power supply
- ⑨ Tension adjustment tool

### 6.3 B-290TB



- ① Frame
- ② Digital observation head
- ③ Eyepieces
- ④ Objectives (4X/10X/40X/100X)
- ⑤ Dust cover
- ⑥ Immersion oil

- ⑦ Power supply
- ⑧ Tension adjustment tool
- ⑨ Tablet PC power supply
- ⑩ USB cable 0,5 m
- ⑪ Tablet PC

**NOTE: OPTIKA reserves the right to make corrections, modifications, enhancements, improvements and other changes to its products at any time without notice.**

## 7. Assembling

### 7.1 Assembling the microscope

#### 7.1.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI

1. Remove the dust cap from the microscope frame and from the bottom of the observation head.
2. Insert the optical head above the stand and tighten the screw. (Fig. 1)
  - **Hold the head with one hand during the locking in order to avoid that the head falls.**



3. Insert both eyepieces into the tubes of the optical head. (Fig. 2)



4. Insert the power supply jack in the socket placed at the rear side of the microscope. (Fig. 3)



#### Only for trinocular head

5. Unscrew the protection cap mounted on the photo port and screw the photo tube. (Fig. 4)



### 7.1.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-2932LD1.50

1. Insert the fluorescence attachment above the frame and tighten the locking screw. (Fig. 5)



2. Insert the cable in the socket placed at the rear side of the microscope. (Fig. 6)



3. Insert the optical head above the stand and tighten the screw. (Fig. 7)
  - Hold the head with one hand during the locking in order to avoid that the head falls.



4. Insert both eyepieces into the tubes of the optical head. (Fig. 8)



5. Insert the power supply jack in the socket placed at the rear side of the microscope. (Fig. 9)



Fig. 9

#### Only for trinocular head

6. Unscrew the protection cap mounted on the photo port and screw the photo tube. (Fig. 10)



Fig. 10

#### 7.1.3 B-290TB

1. Remove the dust cap from the microscope frame and from the bottom of the observation head.
2. Insert the optical head above the stand and tighten the screw. (Fig. 11)
  - **Hold the head with one hand during the locking in order to avoid that the head falls.**

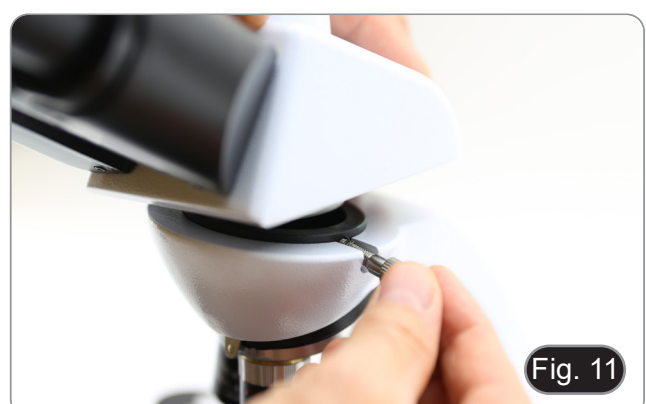


Fig. 11

3. Insert both eyepieces into the tubes of the optical head. (Fig. 12)
4. Insert the power supply jack in the socket placed at the rear side of the microscope. (Fig. 9)



Fig. 12

5. Fix the rotating part of the junction using the black wing-nut ①. (Fig. 13)

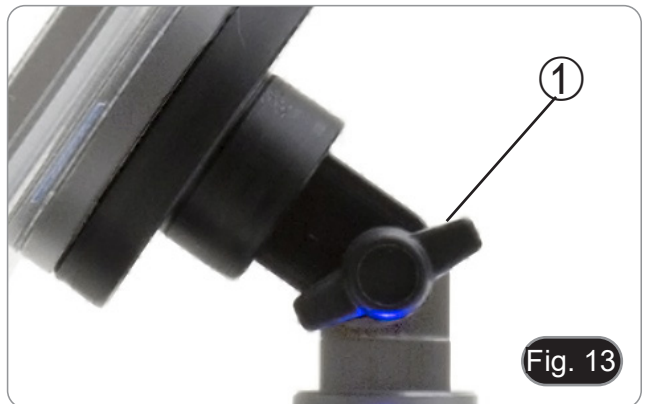


Fig. 13

6. Then hook the Tablet PC onto the 4 screws of the junction and pull toward down to firmly lock the Tablet PC in the holder. (Fig. 14)

- To unlock the Tablet PC proceed with the opposite operation: push toward up and remove it from the holder.



Fig. 14

7. Plug one side of the USB cable ② to the digital head and the other side to the Tablet PC using the connector ③. (Fig. 15-16).

8. Plug the power supply cable to the Tablet PC for battery recharge using the connector ④. (Fig. 16)

- The Tablet has been set with the Rotation function disabled: this prevents any flipping of the Live View in order to get a continuous and as large as possible view of your slide also when the Tablet is removed from the holder.
- To enable this function again: you can activate the Rotation by swiping the screen on his bottom right side and selecting Settings + Screen. Anyway, it's not suggested to activate the function when the camera is in Live View mode as it may give troubles when the camera runs at high resolutions.



Fig. 15

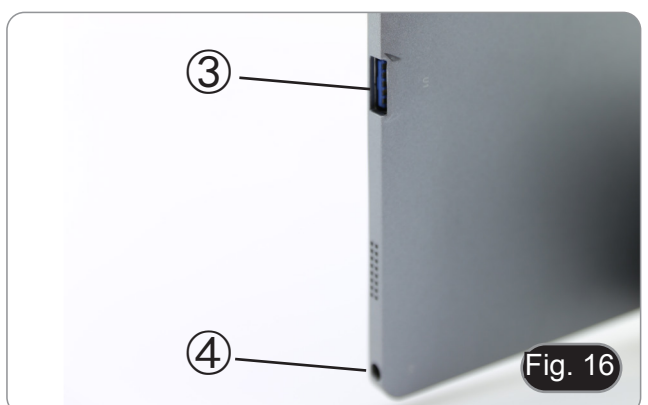


Fig. 16

## 7.2 Polarizing set (optional)

1. Place the polarizer on the light exit ① at the base of the microscope. (Fig. 17)



Fig. 17

2. Loosen the head fixing knob ② and remove the head from the microscope frame. (Fig. 18)

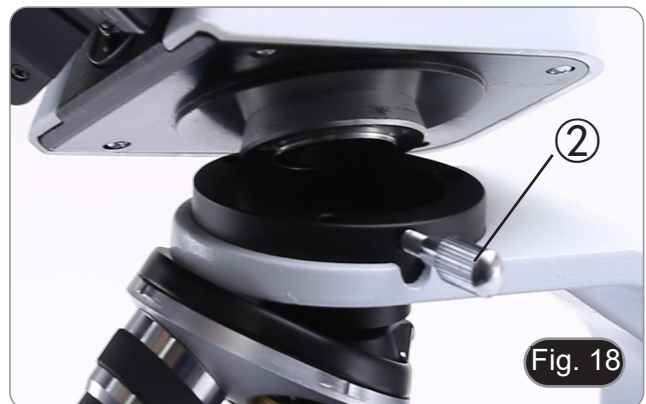


Fig. 18

3. Insert the analyzer into the hole inside the frame ③. (Fig. 19)
4. Put back the head into its original position and lock the fixing knob.

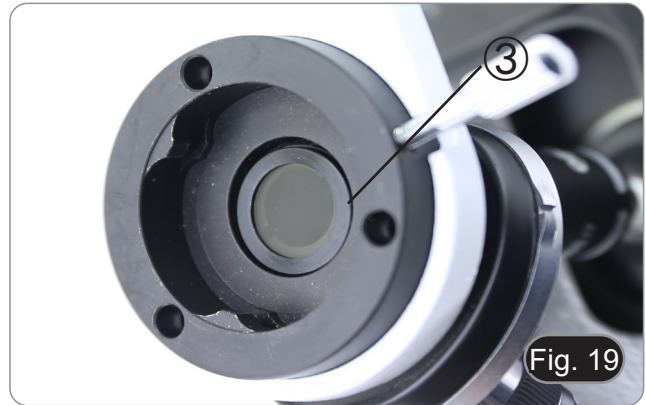


Fig. 19

### 7.3 Phase contrast set (optional)

1. Remove the brightfield condenser by loosening the locking screw ① on the right side of the condenser holder. (Fig. 20)
2. Insert the round dovetail of the phase contrast condenser into the empty slot of the condenser holder and lock the locking screw ①.



Fig. 20

3. Screw the phase contrast objectives in the revolving nose-piece. (Fig. 21)



Fig. 21

## 8. Use of the microscope

### 8.1 Switching on the microscope

1. Operate on the main switch ① placed in the rear side of the microscope, moving the selector on "I" (Fig. 22)
- For "LD" models only: there is a three-position switch on the rear of the stand: position "I" turns on the transmitted light, position "II" turns on the fluorescence and position "O" turns off the microscope.



Fig. 22

### 8.2 Light intensity adjustment

1. Operate on the light intensity dial to increase or decrease the illumination intensity. (Fig. 23)



Fig. 23

### 8.3 Coarse focus tension adjustment

- Adjust the tension using the provided tool.

The coarse knob tension is preset in the factory.

1. To modify the tension according to personal's needs, rotate the ring using the provided tool (Fig. 24).
- Clockwise rotation increases the tension.
- If the tension is too loose, the stage could go lower by itself or the focus easily lost after fine adjustment. In this case, rotate the knob in order to increase the tension.



Fig. 24

### 8.4 Stage

Stage accepts standard slides 26 x 76 mm, thickness 1,2 mm with coverslide 0,17mm. (Fig. 25)

1. Open the spring arm of the slide holder ② and place the slide from the front on the stage.
2. Gently release the spring arm of the slide holder.
- A sudden release of the spring arm could cause the falling of the slide.

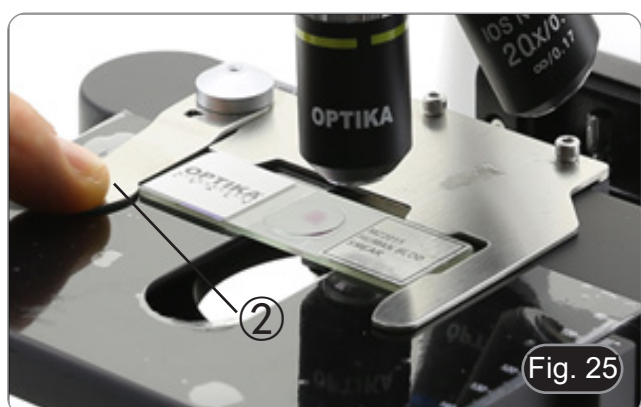


Fig. 25

## 8.5 Adjust the interpupillary distance

Hold the right and left parts of the observation head using both hands and adjust the interpupillary distance by turning the two parts until one circle of light can be seen. (Fig. 26)

- The graduation on the interpupillary distance indicator ①, pointed by the spot “.” on the eyepiece holder, shows the distance between the operator's eyes.

The range of the interpupillary distance is 48- 75 mm.



Fig. 26

## 8.6 Diopter adjustment

This operation can be done only on binocular models.

- Look into the right eyepiece with your right eye only, and focus on the specimen.
- Look into the left eyepiece with your left eye only. If the image is not sharp, use the diopter adjustment ring ② to compensate. (Fig. 27)
- The adjustment range is  $\pm 5$  diopter. The number indicated on the adjustment ring graduation should correspond to the operator's diopter correction.



Fig. 27

## 8.7 Use of oil immersion objective

### All models except LD series

- Focus the specimen with a low power objective.
- Lower the stage.
- Put a drop of oil (provided) on the area of the specimen to be observed. (Fig. 28)
- Make sure that there are no oil bubbles. Air bubbles in the oil damage the image quality.
- To check for bubbles: remove an eyepiece, fully open the aperture diaphragm and observe the objective exit pupil. (The pupil must be circular and bright).
- To remove the bubbles, gently move the nosepiece to the right and left to move the immersion objective a few times and allow the air bubbles to move.
- Insert immersion objective.
- Return the stage to the upper focusing point and obtain an optimal focus using the fine focus knob.
- After use, gently remove the oil with a soft paper towel or a slightly moistened optic paper with a mixture of ethyl ether (70%) and absolute ethyl alcohol (30%).
- The immersion oil, if not immediately cleaned, could crystallize creating a glass-like layer. In this situation the observation of the specimen would be difficult (even not impossible) due to the presence of an additional thickness on the objective.



Fig. 28

## 8.8 Condenser centering

- The condenser is installed and pre-centered in the factory.
- To remove the condenser use an Allen wrench 1.5 mm and operate on the fixing knob placed on the right side of the condenser holder.

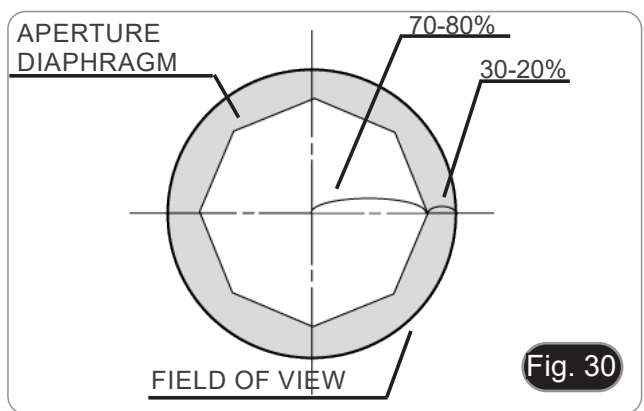
Should a new centering is needed, operate in this way:

1. Insert 4x objective in the light path (in case 4x is not available use the lower magnification available).
2. Focus the specimen.
3. Close the aperture diaphragm using the ring ①, moving the ring to the value "4" related to the 4x objective. (Fig. 29)
4. Raise the condenser to the upper limit using the height adjustment knob ② placed on the left side of the condenser holder.
5. Center the condenser using the centering screws ③ until the field of view is evenly illuminated (in the field of view no dark and bright areas must be noticed).
6. Fully open the diaphragm.



## 8.9 Aperture diaphragm

- The Numerical Aperture (N.A.) value of the aperture diaphragm affects the image contrast. Increasing or reducing this value one can vary resolution, contrast and depth of focus of the image. Move the diaphragm ring ① (Fig. 29) on the value corresponding to the objective in use. In this case the optimal setting of the condenser is achieved.
- With low contrast specimens set the numerical aperture to about 70%-80% of the objective's N.A. If necessary, remove on eyepiece and, looking into empty sleeve, adjust the condenser's diaphragm in order to obtain an image like the one in Fig. 30.



## 8.10 Use of fluorescence

1. Operate on the main switch placed in the rear side of the microscope.
- Setting on "I" turns on transmitted light, setting on "II" turns on fluorescence. Setting on "O" turns off the microscope. (Fig. 31)



Fig. 31

2. Move the filter selector in the "B" position (Fig. 32) to insert the fluorescence filter in the light path. Move the selector in the middle to work with brightfield transmitted light.
- Unlike a mercury lamp system, B-290LD LED illumination doesn't need any power-up time for heating, and can be used immediately after switching on. Also, the LED source is pre-aligned in factory and doesn't need any alignment operation.
3. Focus on your sample, and adjust the light intensity as needed through the brightness adjustment knob. In order to improve the darkness of the background (thus improving contrast), it is strongly suggested to put a dark cover on the light exit at the base of the microscope.



Fig. 32

FILTER NAME	EXCITATION FILTER	DICHROIC MIRROR	EMISSION FILTER	APPLICATIONS
B	460/490 nm	505 nm	515LP nm	<ul style="list-style-type: none"><li>• FITC: fluorescent antibodies</li><li>• Acridine orange DNA/RNA</li><li>• Auramine</li></ul>

## 8.11 Use of the polarizer (optional)

1. Remove the specimen from the stage.
2. Looking inside the eyepieces, rotate the polarizer until the darkest position is achieved.
3. Once the dark is achieved ("extinction" or "Crossed Nicol" position) it is possible to begin the observation.

## 8.12 Phase contrast observation (optional)

Slider phase contrast condenser (Fig. 33) allows observation in brightfield and in phase contrast with 10X/20X/40X objectives.



Fig. 33

Observation mode	Slider position
Brightfield	0
Phase contrast 10X/20X	10
Phase contrast 40X	40

### 8.12.1 Brightfield Observation (BF)

1. Move the condenser slider in the central position to insert the empty hole.
2. Center the condenser as described in chapter 8.8 and start working normally.



Fig. 34

### 8.12.2 Phase Contrast Observation (PH)

1. Center the condenser as already described in the chapter 8.8.
2. Move the condenser slider all the way toward left to insert the phase ring dedicated to 10X/20X objective. (Fig. 34)
3. Insert 10X or 20X objective into the light path.
4. Open aperture diaphragm.
5. Place a specimen on the stage and focus.



Fig. 35

6. Remove one eyepiece and insert the centering telescope. (Fig. 35)
  7. Rotate the upper part of the centering telescope (Fig. 35) until the two phase rings (one dark ③ and one bright ②) visible in the telescope are in focus. (Fig. 36)
  8. Using centering screws on the slider ④ (Fig. 37), center the phase rings to make the bright ring ② be concentric to the dark ring ③. (Fig. 38)
  9. Move the condenser slider all the way toward right to insert the phase ring dedicated to 40X objective.
  10. Insert 40X objective into the light path.
  11. Repeat steps 7. and 8. to check the centering of the 40x phase ring.
  12. At the end, remove the centering telescope, reinstall the eyepiece and begin observation.
- With 40x objective it may be useful to slightly raise the condenser, to obtain a better projection of the phase rings. This is not a defect.
  - With the 4X objective, the condenser could have a dark halo at the periphery of the field of view. This is not to be considered a defect.

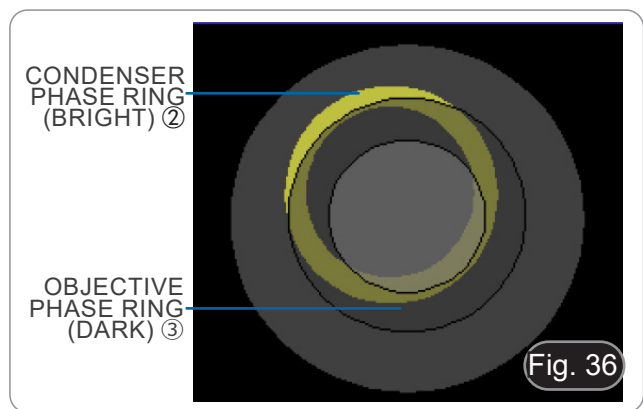


Fig. 36

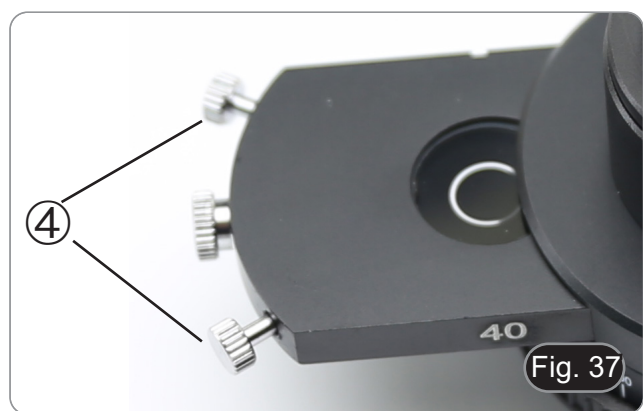


Fig. 37

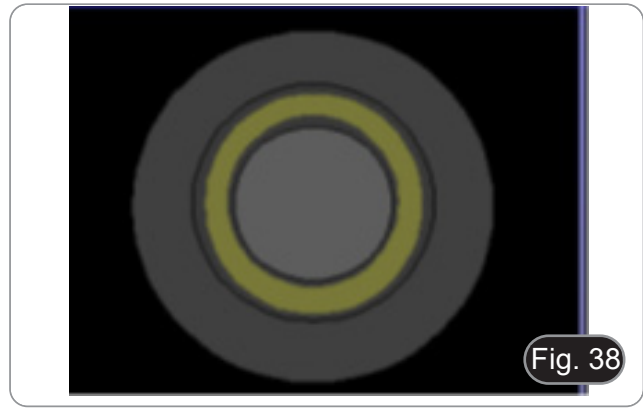


Fig. 38

## 9. Microphotography

### 9.1 Cameras with projection lens

1. Remove dust caps from camera and projection lens.
2. Screw the projection lens to camera thread. (Fig. 39)

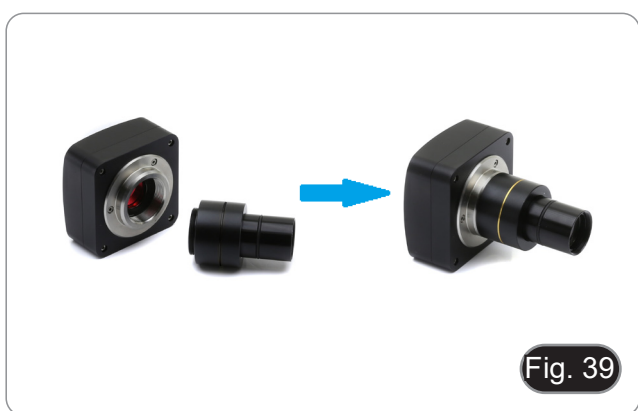


Fig. 39

3. Insert the projection lens into the photo tube. (Fig. 40)



Fig. 40

### 9.2 Reflex camera

1. Screw the "T2" ring (not provided) at the end of the projection lens (M-173), then install everything to the reflex camera. (Fig. 41)



Fig. 41

2. Insert the projection lens into the photo tube. (Fig. 42)



Fig. 42

## 10. Use of software and digital head

The camera inside the digital head is driven by PROVIEW software.

For the instructions about the use of the software, please refer to the specific instruction manual.

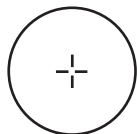
Manual can be downloaded using the QR code available on this manual or using the web site.

The PDF version of the manual can be found under the name:

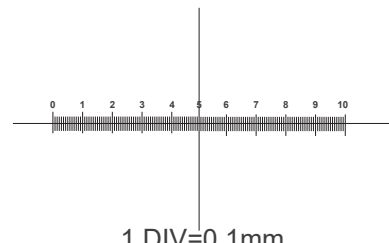
*OPTIKA/B-150D/B-190TB/B-290TB Software Setup/Instruction manual/EN IT ES FR DE PT.*

## 11. Micrometric Slide M-005

**Micrometric slide, 26x76mm, with 2 scales  
(1mm/100div. for biological microscopes / 10mm/100div. for stereomicroscopes)**



1 DIV=0.01mm



1 DIV=0.1mm

For biological microscopes calibration

For stereo microscopes calibration

## 12. Maintenance

### Microscopy environment

This microscope is recommended to be used in a clean, dry and shock free environment with a temperature of 5°-40°C and a maximum relative humidity of 85 % (non condensing). Use a dehumidifier if needed.

### To think about when and after using the microscope



- The microscope should always be kept vertically when moving it and be careful so that no moving parts, such as the eyepieces, fall out.
- Never mishandle or impose unnecessary force on the microscope.
- Never attempt to service the microscope yourself.
- After use, turn off the light immediately, cover the microscope with the provided dust cover, and keep it in a dry and clean place.

### Electrical safety precautions



- Before plugging in the power supply, make sure that the supplying voltage of your region matches with the operation voltage of the equipment and that the lamp switch is in off-position.
- Users should observe all safety regulations of the region. The equipment has acquired the CE safety label. However, users do have full responsibility to use this equipment safely.

### Cleaning the optics

- If the optical parts need to be cleaned try first to: use compressed air.
- If that is not sufficient: use a soft lint-free piece of cloth with water and a mild detergent.
- And as a final option: use the piece of cloth moistened with a 7:3 mixture of ethanol and ether.
- **Note: ethanol and ether are highly flammable liquids. Do not use them near a heat source, near sparks or near electric equipment. Use these chemicals in a well ventilated room.**
- Remember to never wipe the surface of any optical items with your hands. Fingerprints can damage the optics.
- Do not disassemble objectives or eyepieces in attempt to clean them.

**For the best results, use the OPTIKA cleaning kit (see catalogue).**

If you need to send the microscope to Optika for maintenance, please use the original packaging.

## 13. Troubleshooting

Review the information in the table below to troubleshoot operating problems.

PROBLEM	CAUSE	SOLUTION
<b>I. Optical Section:</b>		
LED operates, but field of view remains dark.	Power supply is unplugged. Brightness is too low Fluorescence filter is not suitable for the specimen	Connect Set brightness to a proper level Use a suitable filter
Dirt or dust is visible in the field of view.	Dirt/dust on the specimen Dirt/dust on the eyepieces	Clean the specimen Clean the eyepieces
Image looks double	Aperture diaphragm is stopped down too far	Open aperture diaphragm
Visibility is poor. • Image is not good. • Contrast is poor. • Details are indistinct. • Image glares	Revolving nosepiece is in an incorrect position Aperture diaphragm is too closed or to open Dust or dirt on lenses (condenser, objectives, eyepieces and slide) For transmitted light observation, the coverglass thickness must not exceed 0.17mm Focus is not even	Move the nosepiece to a click stop Adjust aperture diaphragm Clean thoroughly Use a coverglass with thickness 0.17mm Slide holder is not flat. Move the specimen to a flat position
One side of the image is out of focus.	The nosepiece is not in the center of the light path The specimen is out of place (tilted) The optical performance of the sample cover glass is poor	Turn the nosepiece to a click stop Place the specimen flat on the stage. Use a cover glass of better quality
<b>II. Mechanical Section:</b>		
The coarse focus knob is hard to turn.	Tension adjustment ring is too tight	Loosen the tension adjustment ring
The focus is unstable.	Tension adjustment ring is too loose	Tighten the tension adjustment ring
<b>III. Electric section:</b>		
The LED doesn't turn on.	No power supply	Check the power cord connection
The brightness is not enough	The brightness adjustment is low	Adjust the brightness
The light blinks	The power cord is poorly connected	Check the power cord
<b>IV. Observation tube:</b>		
Field of view of one eye does not match one to each other.	Interpupillary distance is incorrect. Incorrect diopter adjustment. Your view is not accustomed to microscope observation.	Adjust interpupillary distance. Adjust diopter. Upon looking into eyepieces, try looking at overall field before concentrating on specimen range. You may also find it helpful to look up and into distance for a moment before looking back into microscope.
<b>V. Microphotography:</b>		
Image edge is unfocused	To a certain extent it is due to achromatic objectives features	To minimize the problem, set the aperture diaphragm in a proper position
Bright spots appear on the image	Stray light entering in the microscope through eyepieces or camera viewfinder	Cover eyepieces and viewfinder with a dark cloth

## Equipment disposal

Art.13 Dlsg 25 July 2005 N°151. "According to directives 2002/95/EC, 2002/96/EC and 2003/108/EC relating to the reduction in the use of hazardous substances in electrical and electronic equipment and waste disposal."



The basket symbol on equipment or on its box indicates that the product at the end of its useful life should be collected separately from other waste. The separate collection of this equipment at the end of its lifetime is organized and managed by the producer. The user will have to contact the manufacturer and follow the rules that he adopted for end-of-life equipment collection. The collection of the equipment for recycling, treatment and environmentally compatible disposal, helps to prevent possible adverse effects on the environment and health and promotes reuse and/or recycling of materials of the equipment. Improper disposal of the product involves the application of administrative penalties as provided by the laws in force.

---

## **OPTIKA® S.r.l.**

Via Rigla, 30 - 24010 Ponteranica (BG) - ITALY Tel.: +39 035.571.392  
info@optikamicroscopes.com - www.optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Spain**  
spain@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® USA**  
usa@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® China**  
china@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® India**  
india@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Central America**  
camerica@optikamicroscopes.com

---

Serie B-290

## MANUALE DI ISTRUZIONI

**Modello**

Serie B-290 (B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI)

Serie B-290LD (B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1)

Serie B-290TB

Ver. 5.5      2022



## Sommario

1.	Avvertenza	30
2.	Simboli	30
3.	Informazioni sulla sicurezza	30
4.	Utilizzo previsto	30
5.	Descrizione dello strumento	31
5.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	31
5.2	B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1	32
5.3	B-290TB	33
6.	Disimballaggio	34
6.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	34
6.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	35
6.3	B-290TB	36
7.	Assemblaggio	37
7.1	Procedura di assemblaggio	37
7.1.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	37
7.1.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	38
7.1.3	B-290TB	39
7.2	Set di polarizzazione (opzionale)	41
7.3	Set per contrasto di fase (opzionale)	42
8.	Uso del microscopio	43
8.1	Accensione del microscopio	43
8.2	Regolazione intensità luminosa	43
8.3	Regolazione della frizione	43
8.4	Tavolino	43
8.5	Regolazione della distanza interpupillare	44
8.6	Regolazione diottrica	44
8.7	Uso di obiettivi ad immersione	44
8.8	Centraggio del condensatore	45
8.9	Diaframma di apertura	45
8.10	Uso della fluorescenza	46
8.11	Uso con polarizzatore (opzionale)	46
8.12	Osservazione in contrasto di fase (opzionale)	47
8.12.1	Osservazione in Campo Chiaro (BF)	47
8.12.2	Osservazione in Contrasto di Fase (PH)	47
9.	Microfotografia	49
9.1	Telecamere con lente di proiezione	49
9.2	Fotocamere Reflex	49
10.	Uso del software e della testa digitale	50
11.	Vetrino Micrometrico M-005	50
12.	Manutenzione	51
13.	Risoluzione dei problemi	52
	Smaltimento	53

## 1. Avvertenza

Questo microscopio è uno strumento scientifico di alta precisione, progettato per durare a lungo con una minima manutenzione; la realizzazione è secondo i migliori standard ottici e meccanici, per poter essere utilizzato quotidianamente. Vi ricordiamo che questo manuale contiene informazioni importanti per la sicurezza e per la manutenzione dello strumento, e deve quindi essere messo a disposizione di coloro che lo utilizzeranno.

Decliniamo ogni responsabilità derivante da un utilizzo dello strumento non indicato nel presente manuale.

## 2. Simboli

La seguente tabella riporta i simboli utilizzati in questo manuale.



### PERICOLO

Questo simbolo indica un rischio potenziale ed avverte di procedere con cautela.



### SHOCK ELETTRICO

Questo simbolo indica un rischio di shock elettrico

## 3. Informazioni sulla sicurezza



### Per evitare shock elettrici

Prima di collegare il cavo di alimentazione alla presa elettrica, assicurarsi che il voltaggio della rete locale coincida con il voltaggio dello strumento e che l'interruttore dell'illuminazione sia nella posizione "OFF".

Gli utenti dovranno seguire tutte le norme di sicurezza locali. Lo strumento è certificato CE. In ogni caso, gli utilizzatori sono gli unici responsabili per un utilizzo sicuro dello strumento. Per l'utilizzo in sicurezza dello strumento è importante attenersi alle seguenti istruzioni e leggere il manuale in tutte le sue parti.

## 4. Utilizzo previsto

### Modelli standard

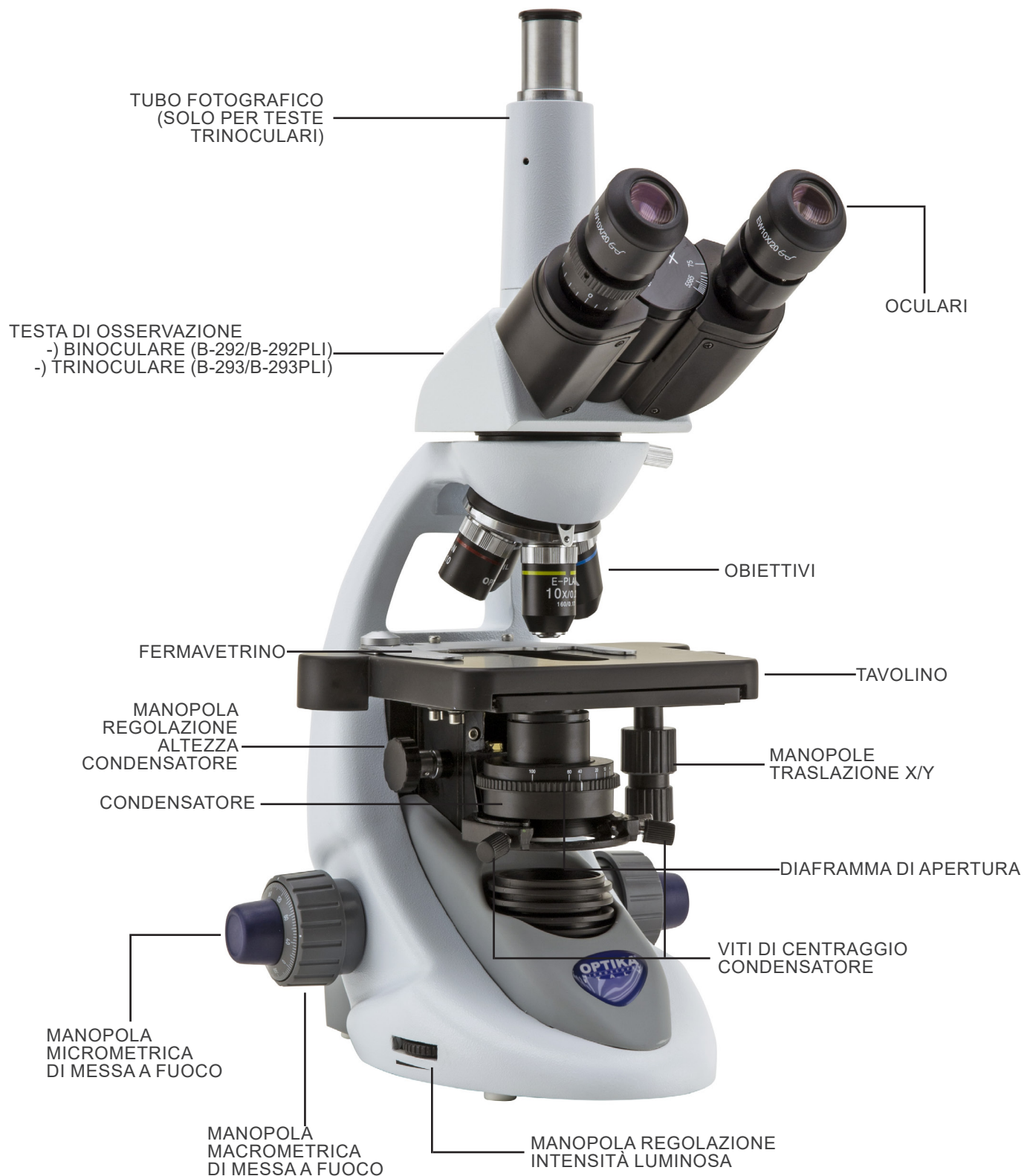
Solo per applicazioni di ricerca ed usi didattici. Non indicato per utilizzo diagnostico e terapeutico umano e veterinario.

### Modelli IVD

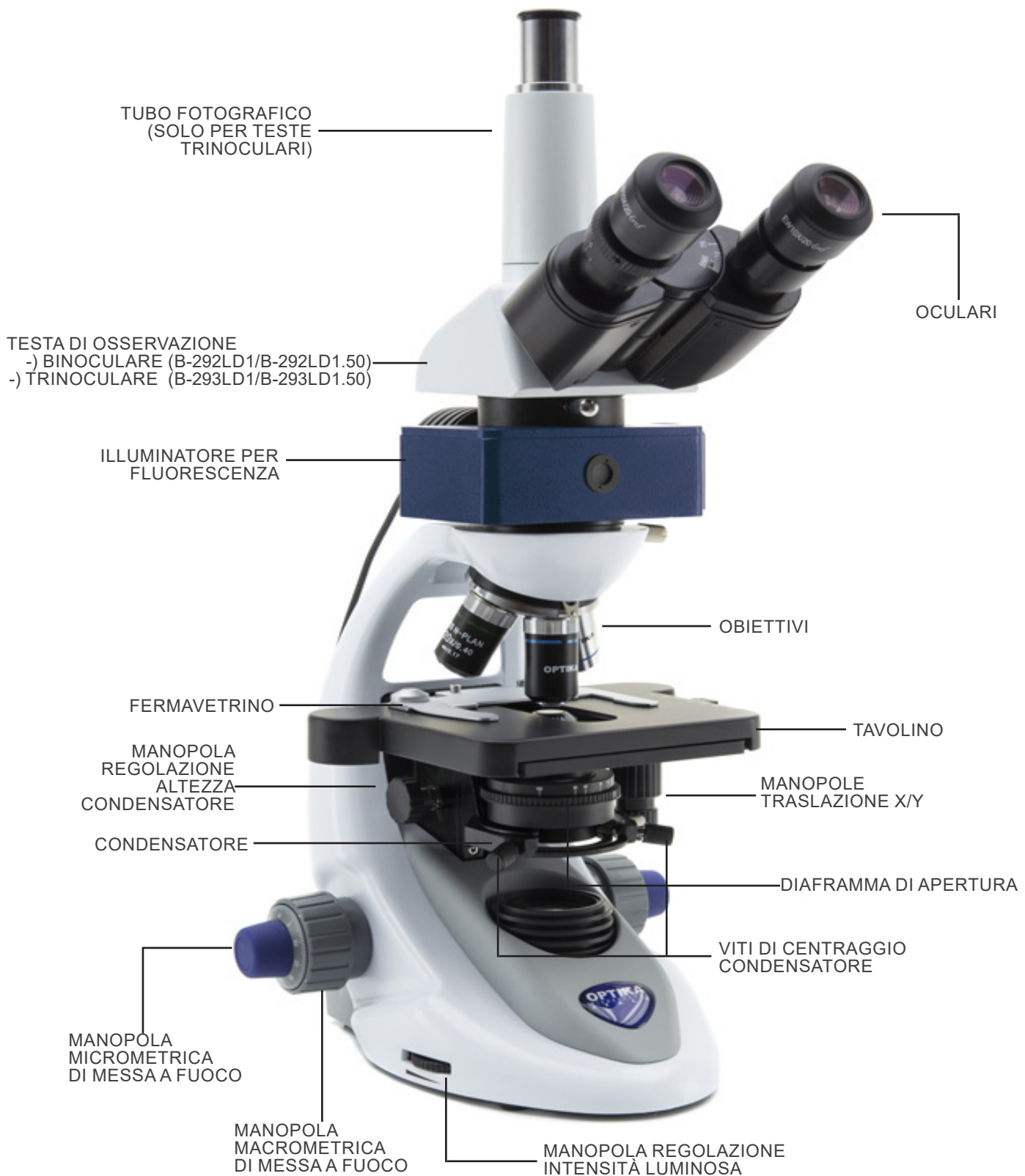
Anche per uso diagnostico, finalizzato ad ottenere informazioni sulla situazione fisiologica o patologica del soggetto.

## 5. Descrizione dello strumento

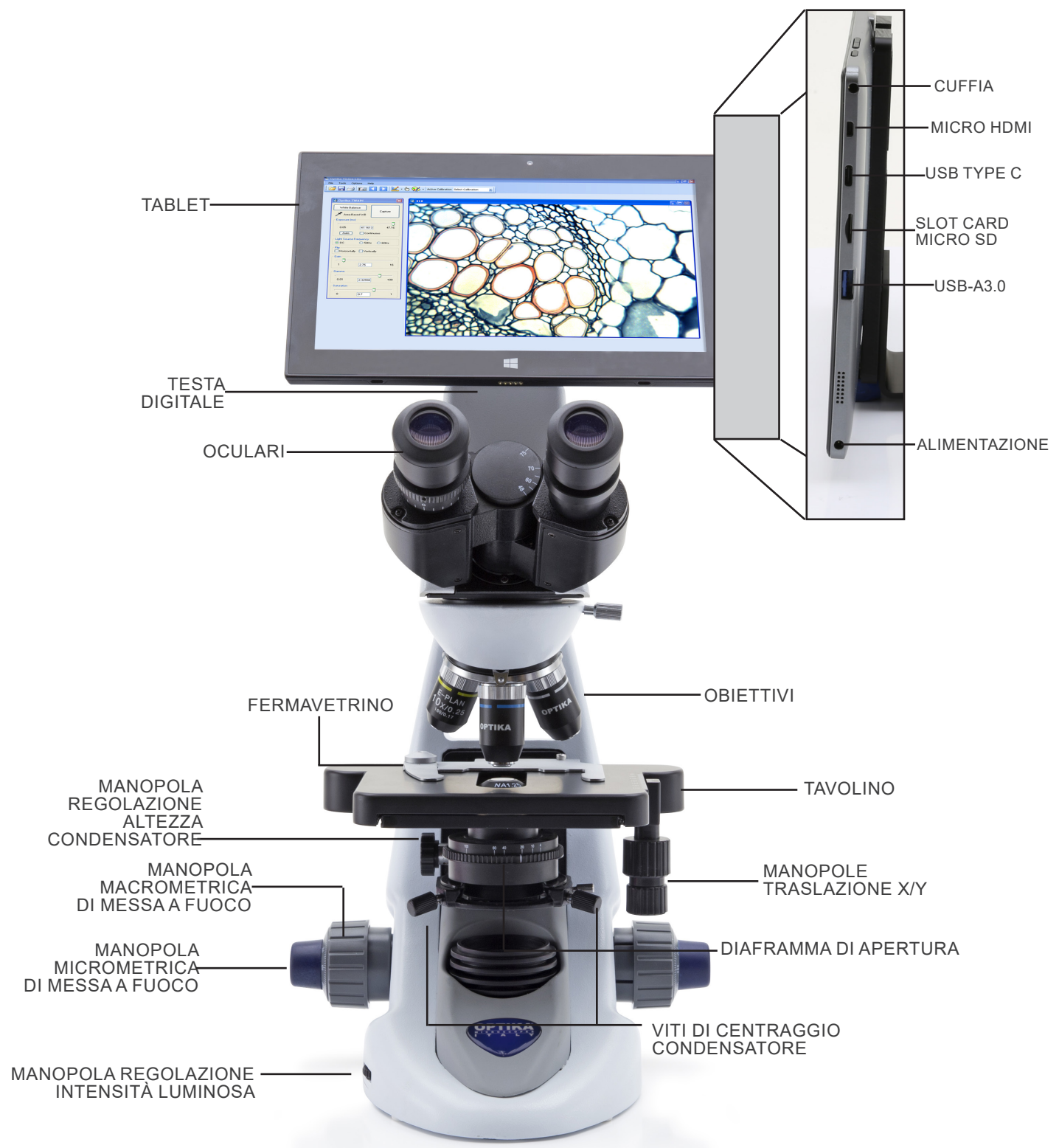
### 5.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



## 5.2 B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1



### 5.3 B-290TB



## 6. Disimballaggio

Il microscopio si trova in un imballaggio di polistirolo espanso stampato. Dopo aver tolto il nastro adesivo da tutti gli imballi, sollevare la metà superiore dell'imballaggio. Fare attenzione a non far cadere o danneggiare i componenti ottici (obiettivi e oculari). Estrarre il microscopio dal suo imballaggio con entrambe le mani (una intorno al braccio e una intorno alla base) e appoggiarlo su un piano stabile.

 Non toccare a mani nude superfici ottiche come lenti, filtri o vetri. Tracce di grasso o altri residui possono deteriorare la qualità dell'immagine finale e corrodere la superficie dell'ottica in breve tempo.

Una volta aperto l'imballo, le parti del microscopio sono le seguenti:

### 6.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



- |                                       |                               |
|---------------------------------------|-------------------------------|
| ① Stativo                             | ⑤ Obiettivi (4X/10X/40X/100X) |
| ② Testa di osservazione               | ⑥ Copertina                   |
| • binoculare (B-292/B-292PLI)         | ⑦ Alimentatore                |
| • trinoculare (B-293/B-293PLI)        | ⑧ Olio da immersione          |
| ③ Tubo fotografico (solo serie B-293) | ⑨ Chiave regolazione tensione |
| ④ Oculari                             |                               |

---

## 6.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50



- |                                       |  |
|---------------------------------------|--|
| ① Stativo                             | ⑤ Obiettivi                                |
| ② Testa di osservazione               | • 10X/20X/40X/50X: B-292LD1.50/B-293LD1.50 |
| • binoculare (B-292LD1/B-292LD1.50)   | • 10X/20X/40X/100X(dry): B-292LD1/B-293LD1 |
| • trinoculare (B-293/B-293PLI)        | ⑥ Copertina                                |
| ③ Tubo fotografico (solo serie B-293) | ⑦ Illuminatore per fluorescenza            |
| ④ Oculari                             | ⑧ Alimentatore                             |
|                                       | ⑨ Chiave regolazione tensione              |

### 6.3 B-290TB



- ① Stativo
- ② Testa di osservazione digitale
- ③ Oculari
- ④ Obiettivi (4X/10X/40X/100X)
- ⑤ Copertina
- ⑥ Olio da immersione

- ⑦ Alimentatore
- ⑧ Chiave regolazione tensione
- ⑨ Alimentatore tablet
- ⑩ Cavo USB 0,5 m
- ⑪ Tablet

**NOTA:** OPTIKA si riserva il diritto di apportare correzioni, modifiche, miglioramenti e altri cambiamenti ai suoi prodotti in qualsiasi momento senza preavviso.

## 7. Assemblaggio

### 7.1 Procedura di assemblaggio

#### 7.1.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI

1. Rimuovere il tappo di protezione dallo stativo e dalla parte sottostante della testa di osservazione.
2. Inserire la testa sullo stativo e serrare la vite di fissaggio. (Fig. 1)
  - **Tenere sempre la testata con una mano durante il serraggio della vite per evitare che la stessa cada.**



Fig. 1

3. Inserire gli oculari nei portaoculari vuoti della testa di osservazione. (Fig. 2)



Fig. 2

4. Inserire lo spinotto dell'alimentatore nel connettore posto sul retro del microscopio. (Fig. 3)



Fig. 3

#### Solo per teste trinoculari

5. Svitare il tappo di protezione montato sulla terza uscita ed avvitare il tubo fotografico. (Fig. 4)



Fig. 4

### 7.1.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-2932LD1.50

1. Inserire l'illuminatore per fluorescenza sopra lo stativo e serrare la vite. (Fig. 5)



2. Collegare il cavo al connettore posto nella parte posteriore dello stativo. (Fig. 6)



3. Inserire la testa sullo stativo e serrare la vite di fissaggio. (Fig. 7)
  - **Tenere sempre la testata con una mano durante il serraggio della vite per evitare che la stessa cada.**



4. Inserire gli oculari nei portaoculari vuoti della testa di osservazione. (Fig. 8)



5. Inserire lo spinotto dell'alimentatore nel connettore posto sul retro del microscopio. (Fig. 9)



Fig. 9

#### **Solo per teste trinoculari**

6. Svitare il tappo di protezione montato sulla terza uscita ed avvitare il tubo fotografico. (Fig. 10)



Fig. 10

#### **7.1.3 B-290TB**

1. Rimuovere il tappo di protezione dallo stativo e dalla parte sottostante della testa di osservazione.
2. Inserire la testa sullo stativo e serrare la vite di fissaggio. (Fig. 11)
  - **Tenere sempre la testata con una mano durante il serraggio della vite per evitare che la stessa cada.**



Fig. 11

3. Inserire gli oculari nei portaoculari vuoti della testa di osservazione. (Fig. 12)
4. Inserire lo spinotto dell'alimentatore nel connettore posto sul retro del microscopio. (Fig. 9)



Fig. 12

5. Fissare la parte ruotabile del supporto stringendo la manopola nera ① a lato. (Fig. 13)

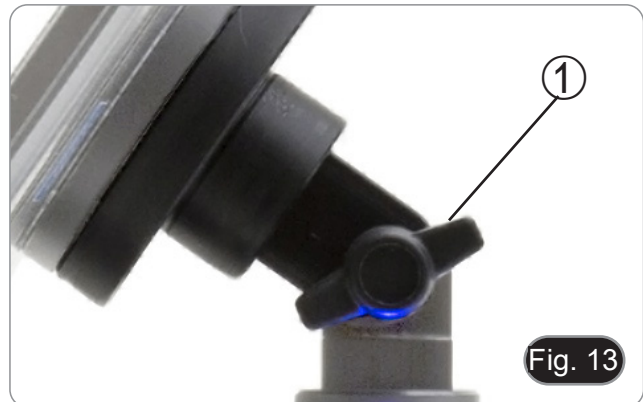


Fig. 13

6. Successivamente agganciare il Tablet PC alle 4 viti del supporto e tirare verso il basso per bloccare in modo sicuro il tablet sulla staffa. (Fig. 14)

- Per sganciare il Tablet effettuare l'operazione inversa: spingere verso l'alto e poi estrarre il supporto dalla staffa.



Fig. 14

7. Collegare un terminale del cavo ② alla testa digitale e l'altro terminale al Tablet usando il connettore ③. (Fig. 15-16).  
8. Collegare il cavo di alimentazione al Tablet per ricaricare la batteria usando il connettore ④. (Fig. 16)

- Questo Tablet è stato impostato con la rotazione dello schermo disattivata: questo evita la rotazione dell'immagine live proveniente dalla telecamera e quindi ne permette una visualizzazione a tutto schermo continuativa anche durante la rimozione del Tablet dalla staffa.
- Per riattivare la rotazione basta semplicemente strisciare verso destra nella parte bassa dello schermo e selezionare Settings + Screen. Questo non è comunque consigliato con la telecamera collegata in modalità Live in quanto potrebbe creare disturbi alla visualizzazione del Live stesso a risoluzioni elevate.

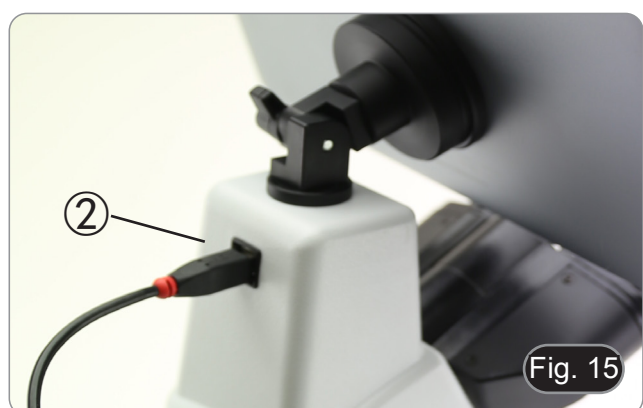


Fig. 15

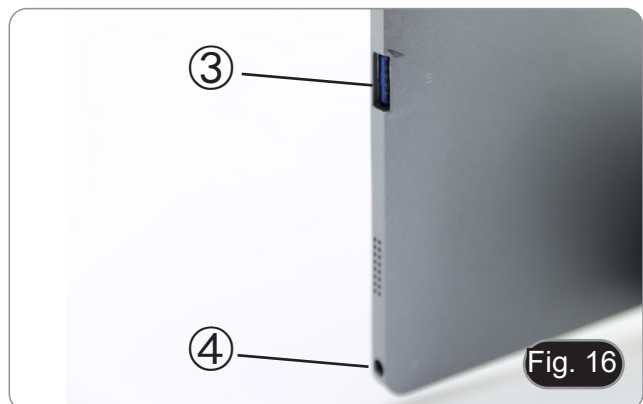


Fig. 16

## 7.2 Set di polarizzazione (opzionale)

1. Posizionare il polarizzatore ① sulla lente di campo del microscopio. (Fig. 17)



Fig. 17

2. Allentare la manopola di fissaggio della testa ② e rimuovere la testa di osservazione dallo stativo. (Fig. 18)



Fig. 18

3. Inserire l'analizzatore nella sede all'interno dello stativo ③. (Fig. 19)
4. Riposizionare la testa e serrare le manopola di bloccaggio.

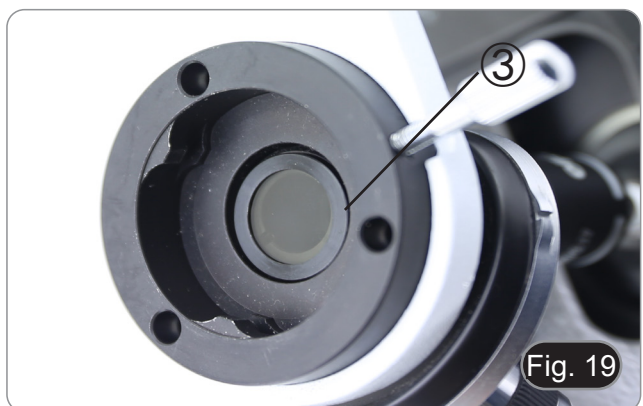


Fig. 19

### 7.3 Set per contrasto di fase (opzionale)

1. Rimuovere il condensatore per campo chiaro allentando la vite di bloccaggio ① sul lato destro del supporto del condensatore. (Fig. 20)
2. Inserire la coda di rondine del condensatore a contrasto di fase nella fessura vuota del portacondensatore e bloccare la vite di bloccaggio ①.



3. Avvitare gli obiettivi a contrasto di fase nel revolver. (Fig. 21)



Fig. 21

## 8. Uso del microscopio

### 8.1 Accensione del microscopio

1. Agire sull'interruttore principale ① posto nella parte posteriore dello strumento portando il selettori su "I". (Fig. 22)
- Solo per i modelli "LD": sul retro del microscopio è presente un interruttore a tre posizioni: la posizione "I" accende la luce trasmessa, la posizione "II" accende la fluorescenza e la posizione "O" spegne il microscopio.



Fig. 22

### 8.2 Regolazione intensità luminosa

1. Agire sulla rotellina di regolazione dell'intensità luminosa per aumentare o diminuire il voltaggio dell'illuminazione. (Fig. 23)



Fig. 23

### 8.3 Regolazione della frizione

- Regolare la frizione della manopola utilizzando l'apposita ghiera.

La frizione della manopola macrometrica di messa a fuoco è pre-regolata in fabbrica.

1. Per modificare la tensione in base alle preferenze personali ruotare la ghiera utilizzando la chiavetta in dotazione (Fig. 24).
- La rotazione in senso orario aumenta la frizione.
- La tensione è troppo bassa se il tavolino scende da solo per gravità o se il fuoco si perde facilmente dopo una regolazione con la manopola micrometrica. In questo caso aumentare la tensione ruotando la ghiera.



Fig. 24

### 8.4 Tavolino

Il tavolino accetta vetrini standard 26 x 76 mm, spessore 1,2 mm con coprioggetto 0,17 mm. (Fig. 25)

1. Allargare il braccio movibile del fermapreparati ② e posizionare frontalmente il vetrino sul tavolino.
2. Rilasciare delicatamente il braccio movibile del fermapreparati.
- Un rilascio brusco del fermapreparati potrebbe comportare la caduta del vetrino.

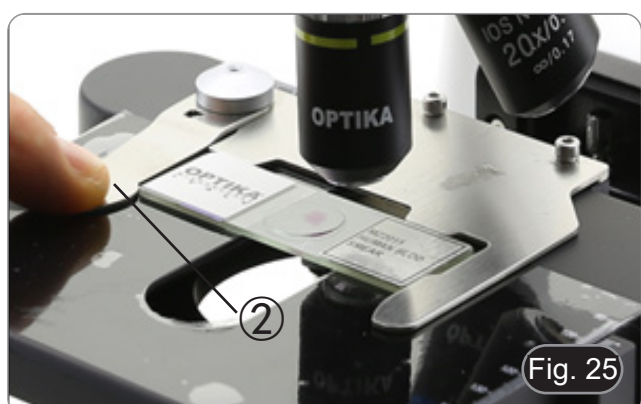


Fig. 25

## 8.5 Regolazione della distanza interpupillare

Osservando con entrambi gli occhi, sostenere il gruppo di oculari. Ruotare questi lungo l'asse comune fino ad ottenere un unico campo visivo. (Fig. 26)

- La scala graduata sull'indicatore della distanza interpupillare ①, indicata dal puntino “.” sul portaoculare, mostra la distanza interpupillare dell'operatore.

Il range di distanza interpupillare è 48- 75 mm.



Fig. 26

## 8.6 Regolazione diottrica

1. Osservare e mettere a fuoco il preparato guardando con l'occhio destro attraverso l'oculare destro utilizzando le manopole di messa a fuoco del microscopio.
  2. Ora guardare attraverso l'oculare sinistro con l'occhio sinistro. Se l'immagine non è nitida, agire sulla compensazione diottrica utilizzando l'apposito anello ②. (Fig. 27)
- Il range di compensazione è di  $\pm 5$  diottrie. Il numero indicato sulla scala presente sull'anello di compensazione dovrebbe corrispondere alla correzione diottrica dell'operatore.



Fig. 27

## 8.7 Uso di obiettivi ad immersione

### Tutti i modelli tranne i modelli LD

1. Mettere a fuoco con un obiettivo a basso ingrandimento.
  2. Abbassare il tavolino.
  3. Mettere una goccia di olio (in dotazione) sulla zona del campione da osservare. (Fig. 28)
- Assicurarsi che non ci siano bolle d'aria. Le bolle d'aria nell'olio danneggiano la qualità dell'immagine.
  - Per verificare la presenza di bolle: rimuovere un oculare, aprire completamente il diaframma di apertura e osservare la pupilla di uscita dell'obiettivo. (La pupilla deve essere rotonda e luminosa).
  - Per rimuovere le bolle, muovere delicatamente il revolver a destra e a sinistra per spostare alcune volte l'obiettivo ad immersione e permettere alle bolle d'aria di spostarsi.
  - 4. Inserire l'obiettivo ad immersione.
  - 5. Riportare in alto il tavolino e mettere a fuoco con la manopola micrometrica.
  - 6. Dopo l'uso rimuovere l'eccesso di olio con un panno soffice o con una cartina ottica umettata con alcool (30%) ed etere etilico (70%).
- L'olio da immersione, se non pulito immediatamente, potrebbe cristallizzare creando uno strato simile a vetro. In questo caso l'osservazione risulterebbe difficile se non impossibile a causa della presenza di uno spessore addizionale sull'obiettivo.



Fig. 28

## 8.8 Centraggio del condensatore

- Il condensatore viene montato e pre-centrato prima della spedizione dalla fabbrica.
- Per rimuovere il condensatore usare una chiave a brugola da 1.5 mm ed agire sulla vite di fissaggio posta sulla parte destra del portacondensatore.

Qualora si rendesse necessario effettuare un nuovo centraggio si procede in questo modo:

1. Inserire l'obiettivo 4x nel percorso ottico (in mancanza del 4x utilizzare l'obiettivo ad ingrandimento minore).
2. Mettere a fuoco il preparato.
3. Chiudere il diaframma di apertura agendo sulla ghiera ①, spostando la ghiera verso il valore "4" relativo all'obiettivo 4X. (Fig. 29)
4. Alzare il condensatore fino a fine corsa operando sulla vite di regolazione di altezza del condensatore ② posta sulla parte sinistra del supporto porta condensatore.
5. Centrare il condensatore mediante le viti di centraggio ③ fino a che il campo visivo è omogeneamente illuminato (non si devono notare zone più chiare o più scure all'interno del campo visivo).
6. Al termine aprire completamente il diaframma.



Fig. 29

## 8.9 Diaframma di apertura

- Il valore di apertura numerica (A.N.) del diaframma di apertura influenza il contrasto dell'immagine. Aumentando o diminuendo questo valore in funzione dell'apertura numerica dell'obiettivo si variano risoluzione, contrasto e profondità di campo dell'immagine. Spostare la ghiera del diaframma ① (Fig. 29) per ottenere il contrasto ottimale dell'immagine in base alle proprie preferenze.
- Per campioni con basso contrasto impostare il valore dell'apertura numerica a circa il 70%-80% dell'A.N. dell'obiettivo. Se necessario, rimuovere un oculare e, guardando nel portaculare vuoto, regolare la ghiera del condensatore fino ad ottenere un'immagine come quella di Fig. 30.

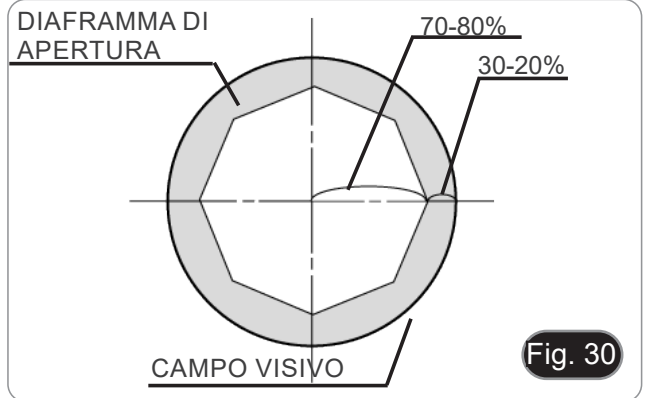


Fig. 30

## 8.10 Uso della fluorescenza

- Agire sull'interruttore principale per accendere/spegnere lo strumento.
- Il posizionamento su "I" accende la luce trasmessa, mentre il posizionamento su "II" accende la fluorescenza. Il posizionamento su "O" spegne lo strumento. (Fig. 31)



Fig. 31

- Spostare il selettore portafiltri nella posizione "B" (Fig. 32) per inserire il filtro per fluorescenza nel percorso ottico. Posizionare il selettore nel centro se si vuole lavorare in campo chiaro in luce trasmessa.
- Diversamente dalla lampada a vapori di mercurio, l'illuminatore a LED del B-290LD non necessita di tempi di attesa per il riscaldamento della lampada, e può essere usato subito dopo l'accensione. Inoltre la sorgente LED è pre-allineata in fabbrica e non necessita di nessuna operazione aggiuntiva.
- Mettere a fuoco il campione e regolare l'intensità della luce secondo le necessità attraverso la manopola di regolazione della luminosità. Per migliorare l'oscurità dello sfondo (migliorando così il contrasto), si consiglia vivamente di oscurare la lente di uscita della luce trasmessa.



Fig. 32

NOME FILTRO	FILTRO DI ECCITAZIONE	SPECCHIO DICROICO	FILTRO DI EMISSIONE	APPLICAZIONI
B	460/490 nm	505 nm	515LP nm	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FITC: Anticorpi fluorescenti</li> <li>• Arancio Acridina: DNA/RNA</li> <li>• Auramina</li> </ul>

## 8.11 Uso con polarizzatore (opzionale)

- Rimuovere il campione dal tavolino.
- Guardando all'interno degli oculari, ruotare il polarizzatore fino ad ottenere il buio completo agli oculari.
- Una volta ottenuto il buio (posizione di "estinzione" o di Nicol incrociati") è possibile iniziare l'osservazione.

## 8.12 Osservazione in contrasto di fase (opzionale)

Il condensatore di contrasto di fase a slitta (Fig. 33) permette l'osservazione in campo chiaro e in contrasto di fase con obiettivi 10X/20X/40X.



Fig. 33

Modo di osservazione	Posizione della slitta
Campo chiaro	O
Contrasto di fase 10X/20X	10
Contrasto di fase 40X	40

### 8.12.1 Osservazione in Campo Chiaro (BF)

1. Spostare la slitta del condensatore in posizione centrale per inserire la posizione vuota.
2. Centrare il condensatore come descritto nel capitolo 8.8 e iniziare a lavorare normalmente.



Fig. 34

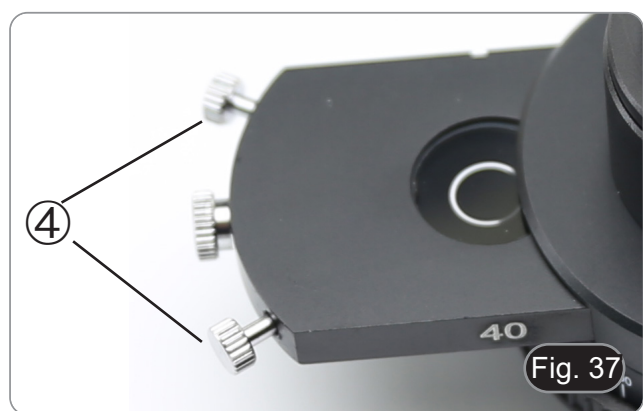
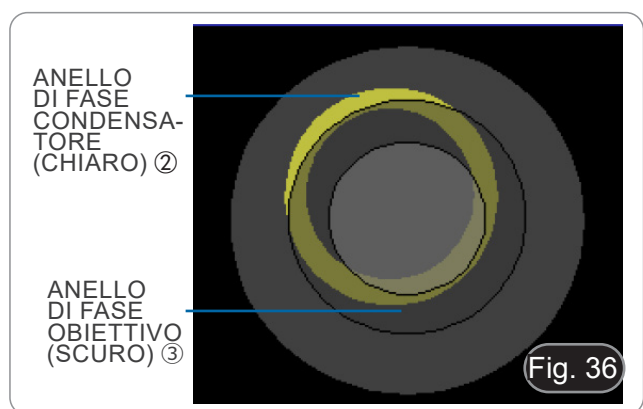
### 8.12.2 Osservazione in Contrasto di Fase (PH)

1. Centrare il condensatore come descritto nel capitolo 8.8 e iniziare a lavorare normalmente.
2. Spostare la slitta del condensatore verso sinistra per inserire l'anello di fase dedicato all'obiettivo 10X/20X. (Fig. 34)
3. Inserire l'obiettivo 10X o 20X nel percorso ottico.
4. Aprire il diaframma di apertura.
5. Posizionare un campione sul tavolino e mettere a fuoco.



Fig. 35

6. Rimuovere un oculare e inserire il telescopio di centraggio. (Fig. 35)
  7. Ruotare la parte superiore del telescopio di centraggio (Fig. 35) fino a quando i due anelli di fase (uno scuro ③ e uno luminoso ②) visibili nel telescopio sono a fuoco. (Fig. 36)
  8. Con l'ausilio di viti di centraggio sulla slitta ④ (fig. 37), centrare gli anelli di fase per rendere l'anello chiaro ② concentrico all'anello scuro ③. (Fig. 38)
  9. Spostare la slitta del condensatore verso destra per inserire l'anello di fase dedicato all'obiettivo 40X.
  10. Inserire l'obiettivo 40X nel percorso ottico.
  11. Ripetere i passi 7. e 8. per controllare il centraggio dell'anello di fase 40x.
  12. Alla fine, rimuovere il telescopio di centraggio, reinstallare l'oculare e iniziare l'osservazione.
- Con l'obiettivo 40x potrebbe essere utile alzare di poco il condensatore, per ottenere una migliore proiezione degli anelli di fase. Questo non è un difetto.
  - Con l'obiettivo 4X, il condensatore potrebbe presentare un alone scuro alla periferia del campo visivo. Questo non è da considerarsi un difetto.



## 9. Microfotografia

### 9.1 Telecamere con lente di proiezione

1. Rimuovere i tappi antipolvere dalla telecamera e dalla lente di proiezione.
2. Avvitare la lente di proiezione al filetto della telecamera. (Fig. 39)



Fig. 39

3. Inserire la parte terminale della lente di proiezione nel tubo vuoto della terza uscita. (Fig. 40)



Fig. 40

### 9.2 Fotocamere Reflex

1. Avvitare l'anello "T2" (non in dotazione) all'estremità della lente di proiezione (M-173), quindi collegare tutto l'insieme alla fotocamera reflex. (Fig. 41)



Fig. 41

2. Montare il tutto alla terza uscita del microscopio. (Fig. 42)



Fig. 42

## 10. Uso del software e della testa digitale

La telecamera all'interno della testa digitale è gestita dal software PROVIEW.

Per le istruzioni sull'uso del software, fare riferimento al manuale di istruzioni specifico.

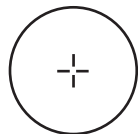
Il manuale può essere scaricato utilizzando il codice QR disponibile su questo manuale o utilizzando il sito web.

La versione PDF del manuale si trova sotto il nome:

*OPTIKA/B-150D/B-190TB/B-290TB Software Setup/Instruction manual/EN IT ES FR DE PT.*

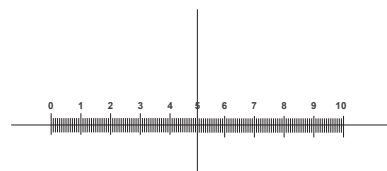
## 11. Vetrino Micrometrico M-005

**Vetrino micrometrico, 26x76mm, con 2 scale  
(1mm/100div. per microscopi biologici / 10mm/100div. per stereomicroscopi)**



1 DIV=0.01mm

Per la calibrazione di un microscopio biologico



1 DIV=0.1mm

Per la calibrazione di uno stereomicroscopio

## 12. Manutenzione

### Ambiente di lavoro

Si consiglia di utilizzare il microscopio in un ambiente pulito e secco, privo di urti, ad una temperatura fra 0°C e 40°C e con una umidità relativa massima dell'85% (in assenza di condensazione). Si consiglia l'uso di un deumidificatore se necessario.

### Prima e dopo l'utilizzo del microscopio



- Tenere il microscopio sempre in posizione verticale quando lo si sposta.
- Assicurarsi inoltre che le parti mobili, ad esempio gli oculari, non cadano.
- Non maneggiare senza precauzioni e non adoperare inutile forza sul microscopio.
- Non cercare di provvedere da soli alla riparazione.
- Dopo l'uso spegnere immediatamente la lampada, coprire il microscopio con l'apposita custodia antipolvere in dotazione e tenerlo in un luogo asciutto e pulito.

### Precauzioni per un utilizzo sicuro



- Prima di collegare l'alimentatore alla rete elettrica assicurarsi che il voltaggio locale sia idoneo a quello dell'apparecchio e che l'interruttore della lampada sia posizionato su off.
- Attenersi a tutte le precauzioni di sicurezza della zona in cui ci si trova ad operare.
- L'apparecchio è omologato secondo le norme di sicurezza CE. Gli utenti hanno comunque piena responsabilità nell'utilizzo sicuro del microscopio.

### Pulizia delle ottiche

- Qualora le ottiche necessitino di essere pulite, utilizzare prima di tutto aria compressa.
- Se questo non fosse sufficiente usare un panno non sfilacciato, inumidito con acqua e un detergente delicato.
- Come ultima opzione è possibile usare un panno inumidito con una soluzione 3:7 di alcol etilico ed etere.
- **Attenzione: l'alcol etilico e l'etere sono sostanze altamente infiammabili. Non usarle vicino ad una fonte di calore, a scintille o presso apparecchiature elettriche. Le sostanze devono essere adoperate in un luogo ben ventilato.**
- Non strofinare la superficie di nessun componente ottico con le mani. Le impronte digitali possono danneggiare le ottiche.
- Non smontare gli obiettivi o gli oculari per cercare di pulirli.

**Per un migliore risultato, utilizzare il kit di pulizia OPTIKA (vedi catalogo).**

Se si necessita di spedire il microscopio al produttore per la manutenzione, si prega di utilizzare l'imballo originale.

### 13. Risoluzione dei problemi

Consultare le informazioni riportate nella tabella seguente per risolvere eventuali problemi operativi.

PROBLEMA	CAUSA	SOLUZIONE
<b>I. Sezione Ottica:</b>		
Il microscopio è acceso, ma il campo visivo è scuro.	L'alimentatore è scollegato. La luminosità è troppo bassa Il cubo per fluorescenza non è adatto al campione	Collegarlo Regolarla ad un livello adeguato Usare un filtro adatto
Nel campo visivo si osservano sporco e polvere.	Sporco e polvere sul campione Sporco e polvere sull'oculare	Pulire il campione Pulire l'oculare
L'immagine appare sdoppiata	Diaframma di apertura troppo chiuso	Aprire un poco il diaframma
Bassa qualità dell'immagine. • Immagine non buona. • Basso contrasto. • Dettagli non nitidi. • Riflessi nell'immagine	Revolver in una posizione non corretta Diaframma di apertura troppo chiuso Le lenti (oculari e obiettivi) sono sporche Per osservazioni in luce trasmessa, lo spessore del coprioggetto non deve superare gli 0.17mm La messa a fuoco non è omogenea	Ruotare il revolver fino al clic Aprire un poco il diaframma Pulire accuratamente tutte le componenti ottiche Utilizzare un coprioggetto con spessore di 0.17mm Il portapreparati non è piano. Spostare il campione fino a trovare la posizione ideale
Un lato dell'immagine non è a fuoco.	Revolver in una posizione non corretta Il campione non è ben posizionato (inclinato) La qualità ottica del vetrino portapreparato è scarsa	Ruotare il revolver fino al clic Posizionare in piano il campione sul tavolino. Utilizzare un vetrino di migliore qualità
<b>II. Sezione Meccanica:</b>		
La manopola macrometrica è difficile da ruotare	L'anello di regolazione della tensione è troppo stretto	Allentare l'anello di regolazione della tensione
La messa a fuoco è instabile	L'anello di regolazione della tensione è troppo allentato	Stringere l'anello di regolazione della tensione
<b>III. Sezione Elettrica:</b>		
Il LED non si accende.	Lo strumento non viene alimentato	Verificare il collegamento del cavo di alimentazione
La luminosità è insufficiente	La luminosità è regolata bassa	Regolare la luminosità
La luce lampeggia	Il cavo di alimentazione non è collegato bene	Verificare il collegamento del cavo
<b>IV. Tubo di Osservazione:</b>		
Il campo visivo è diverso per ciascun occhio.	Distanza interpupillare non corretta La correzione diottrica non è giusta La tecnica di visione non è corretta, e l'operatore sforza la vista	Regolare la distanza interpupillare Regolare la correzione diottrica Quando guarda il campione non focalizzi lo sguardo in un unico punto ma guardi l'intero campo visivo a disposizione. Periodicamente distolga lo sguardo e guardi un punto distante, dopodiché torni ad analizzare il campione.
<b>V. Microfotografia:</b>		
Il bordo dell'immagine non è a fuoco	In un certo grado ciò è insito nella natura degli obiettivi acromatici	Per ridurre il problema al minimo, impostare il diaframma di apertura nella posizione migliore
Sull'immagine compaiono delle macchie chiare	Nel microscopio entra della luce diffusa attraverso gli oculari.	Coprire gli oculari con un panno scuro

## Smaltimento

Ai sensi dell'articolo 13 del decreto legislativo 25 luglio 2005 n°151. "Attuazione delle direttive 2002/95/CE, 2002/96/CE e 2003/108/CE, relative alla riduzione dell'uso di sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, nonché allo smaltimento dei rifiuti".



Il simbolo del cassetto riportato sulla apparecchiatura o sulla sua confezione indica che il prodotto alla fine della propria vita utile deve essere raccolto separatamente degli altri rifiuti. La raccolta differenziata della presente apparecchiatura giunta a fine vita è organizzata e gestita dal produttore. L'utente che vorrà disfarsi della presente apparecchiatura dovrà quindi contattare il produttore e seguire il sistema che questo ha adottato per consentire la raccolta separata dell'apparecchiatura giunta a fine vita. L'adeguata raccolta differenziata per l'avvio successivo della apparecchiatura dismessa al riciclaggio, al trattamento e allo smaltimento ambientalmente compatibile contribuisce ad evitare possibili effetti negativi sull'ambiente e sulla salute e favorisce il reimpiego e/o riciclo dei materiali di cui è composta l'apparecchiatura. Lo smaltimento abusivo del prodotto da parte del detentore comporta l'applicazione delle sanzioni amministrative previste dalla normativa vigente.

---

## **OPTIKA® S.r.l.**

Via Rigla, 30 - 24010 Ponteranica (BG) - ITALY Tel.: +39 035.571.392  
info@optikamicroscopes.com - www.optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Spain**  
spain@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® USA**  
usa@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® China**  
china@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® India**  
india@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Central America**  
camerica@optikamicroscopes.com

---



Serie B-290

## MANUAL DE INSTRUCCIONES

### Modelo

Serie B-290 (B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI)

Serie B-290LD (B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1)

Serie B-290TB

Ver. 5.5    2022



## Indice

1.	Advertencias	57
2.	Símbolos	57
3.	Información de seguridad	57
4.	Utilización	57
5.	Descripción del instrumento	58
5.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	58
5.2	B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1	59
5.3	B-290TB	60
6.	Desembalaje	61
6.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	61
6.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	62
6.3	B-290TB	63
7.	Montaje	64
7.1	Procedimiento de montaje	64
7.1.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	64
7.1.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	65
7.1.3	B-290TB	66
7.2	Kit de polarización (opcional)	68
7.3	Kit de contraste de fase (opcional)	69
8.	Uso del microscopio	70
8.1	Encender el microscopio	70
8.2	Regulación de la intensidad de luz	70
8.3	Ajuste de la tensión	70
8.4	Platina	70
8.5	Ajuste de la distancia interpupilar	71
8.6	Ajuste dióptrico	71
8.7	Uso de objetivos de inmersión	71
8.8	Centrado del condensador	72
8.9	Diafragma de apertura	72
8.10	Uso de la fluorescencia	73
8.11	Uso con polarizador (opcional)	73
8.12	Observación en contraste de fase (opcional)	74
8.12.1	Observar en Campo Claro (BF)	74
8.12.2	Observar en Contraste de Fase (PH)	74
9.	Microfotografía	76
9.1	Cámaras con lente de proyección	76
9.2	Cámaras Réflex	76
10.	Uso del software y del cabezal digital	77
11.	Carro Micrométrico M-005	77
12.	Mantenimiento	78
13.	Resolución de problemas	79
	Disposición	80

## 1. Advertencias

El presente microscopio es un instrumento científico de precisión proyectado para durar muchos años con un mínimo nivel de mantenimiento. Para su construcción se han utilizado los mejores modelos ópticos y mecánicos, que lo convierten en el instrumento ideal para ser utilizado a diario.

Optika avisa que el presente manual contiene información importante para un uso seguro y el correcto mantenimiento del instrumento. Por lo tanto debe ser accesible a todos aquellos que lo utilizan.

Optika declina cualquier responsabilidad debida al uso inapropiado del instrumento no contemplado en la presente guía.

## 2. Símbolos

La siguiente tabla muestra los símbolos utilizados en este manual.



### PELIGRO

Este símbolo indica un riesgo potencial y advierte que proceda con precaución.



### DESCARGA ELÉCTRICA

Posibilidad de descarga eléctrica.

## 3. Información de seguridad



### Para evitar choques eléctricos

Antes de conectar el cable de alimentación a la toma eléctrica, asegúrese de que la tensión de la red local coincida con la tensión del instrumento y que el interruptor de iluminación esté en la posición "OFF" (apagado).

Los usuarios deben seguir todas las normas de seguridad locales. El instrumento está certificado por la CE. En cualquier caso, los usuarios son los únicos responsables del uso seguro del instrumento. Para el uso seguro del instrumento, es importante seguir las instrucciones a continuación y leer el manual en todas sus partes.

## 4. Utilización

### Modelos estándar

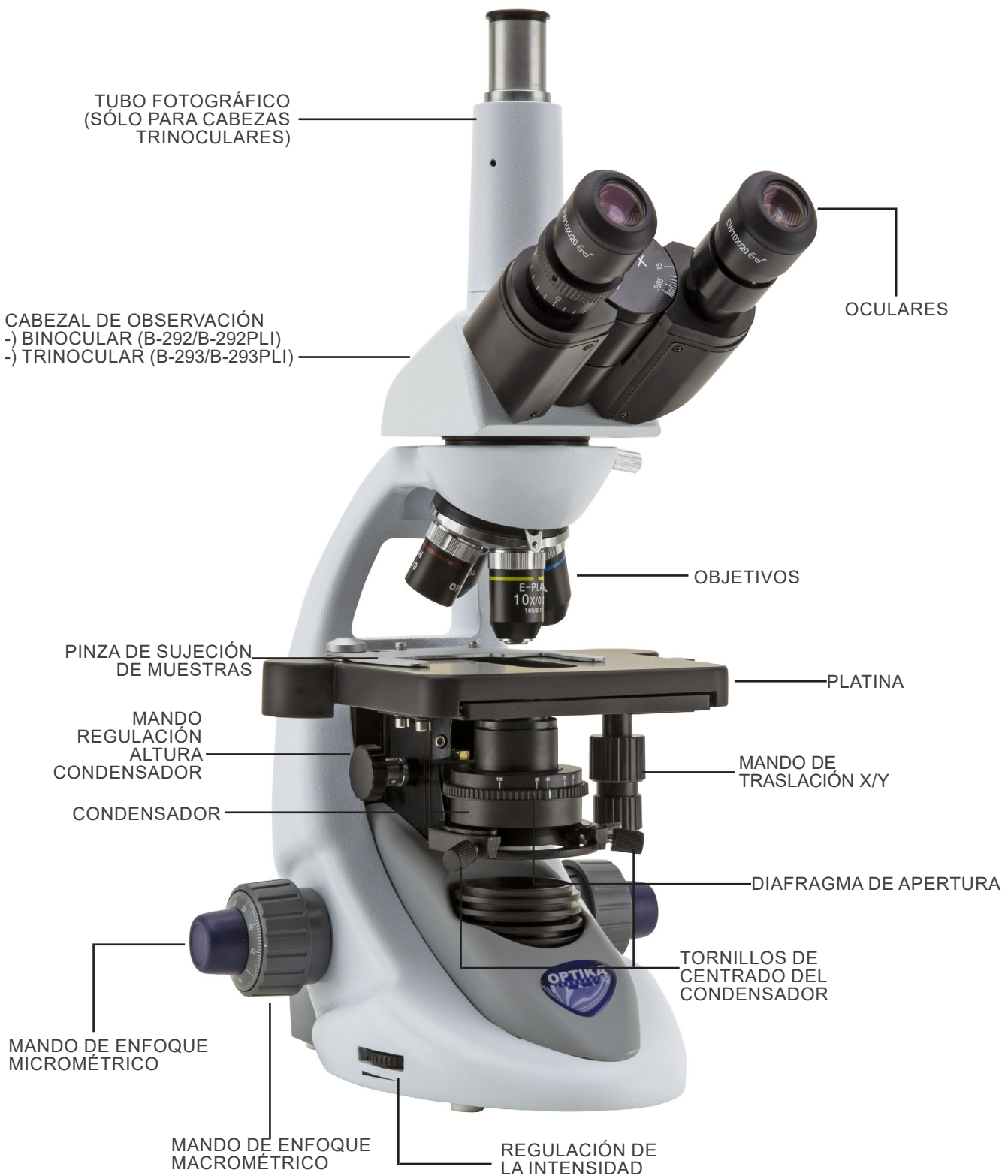
Para uso exclusivo de investigación y docencia. No está destinado a ningún uso terapéutico o diagnóstico animal o humano.

### Modelos IVD

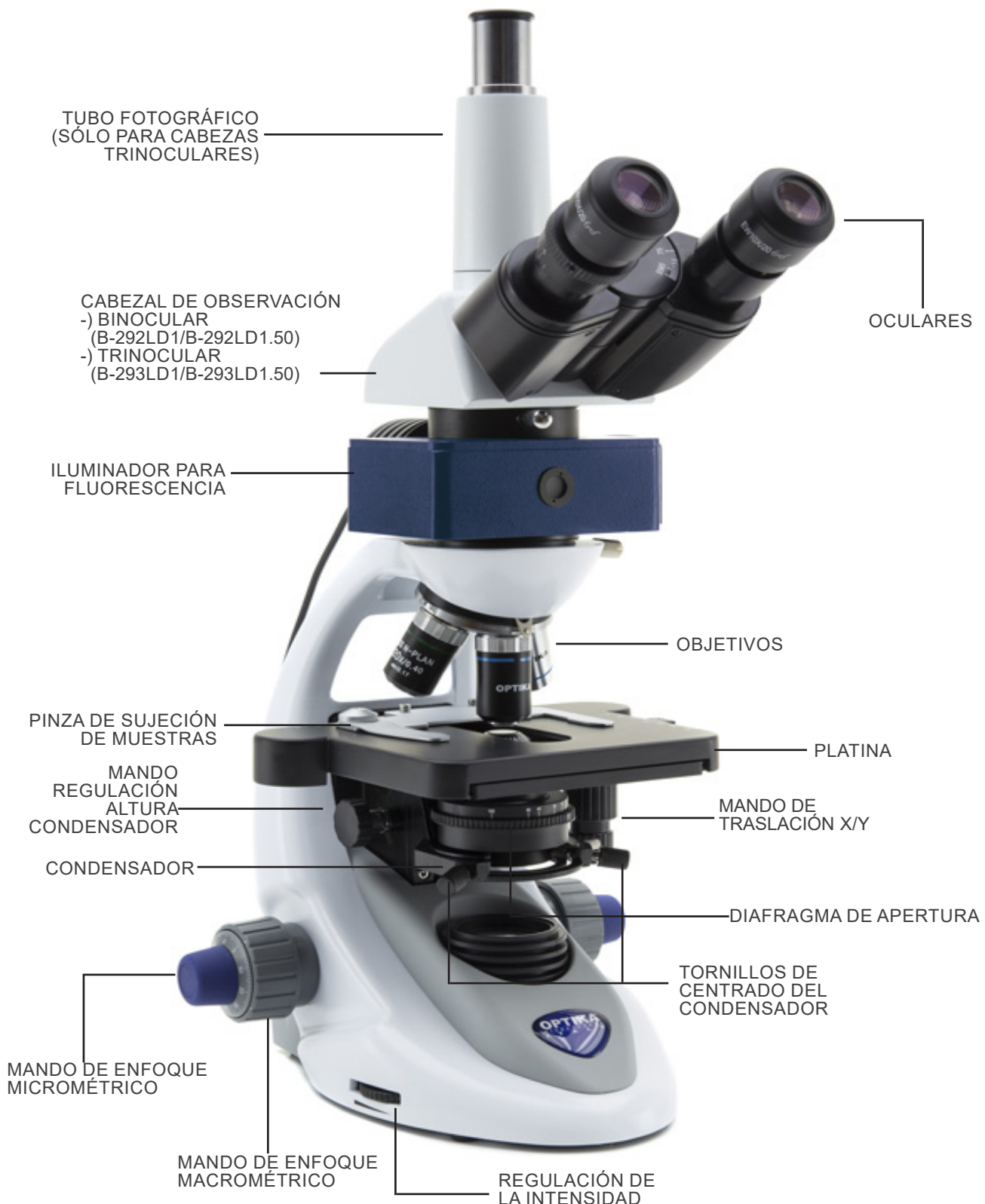
También para uso diagnóstico, orientado a obtener información sobre la situación fisiológica o patológica del sujeto.

## 5. Descripción del instrumento

### 5.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



## 5.2 B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1



### 5.3 B-290TB



## 6. Desembalaje

El microscopio se entrega con un embalaje de poliestireno. Después de abrir el embalaje, abrir la parte superior del mismo. Prestar atención para evitar dañar los componentes ópticos (objetivos y oculares) y para evitar que el instrumento se caiga. Extraer el microscopio de su embalaje con ambas manos (con una mano sostener el brazo y con la otra la base) y apoyarlo en una superficie estable.



No toque las superficies ópticas, como lentes, filtros o gafas con las manos descubiertas. Los restos de grasa u otros residuos pueden deteriorar la calidad de la imagen final y corroer la superficie de la óptica en poco tiempo.

Una vez que el paquete ha sido abierto, las partes del microscopio son las siguientes:

### 6.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



- |                                   |                               |
|-----------------------------------|-------------------------------|
| ① Cuerpo del microscopio          | ⑤ Objetivos (4X/10X/40X/100X) |
| ② Cabezal de observación          | ⑥ Cubierta                    |
| • binocular (B-292/B-292PLI)      | ⑦ Fuente de alimentación      |
| • trinocular (B-293/B-293PLI)     | ⑧ Aceite de inmersion         |
| ③ Tubo de foto (sólo serie B-293) | ⑨ Tecla de ajuste de tensión  |
| ④ Oculares                        |                               |

---

## 6.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50



- ① Cuerpo del microscopio
- ② Cabezal de observación
  - binocular (B-292LD1/B-292LD1.50)
  - trinocular (B-293/B-293PLI)
- ③ Tubo de foto (sólo serie B-293)
- ④ Oculares

- ⑤ Objetivos
  - 10X/20X/40X/50X: B-292LD1.50/B-293LD1.50
  - 10X/20X/40X/100X(dry): B-292LD1/B-293LD1
- ⑥ Cubierta
- ⑦ Iluminador para fluorescencia
- ⑧ Fuente de alimentación
- ⑨ Tecla de ajuste de tensión

### 6.3 B-290TB



- ① Cuerpo del microscopio
- ② Cabezal de observación digital
- ③ Oculares
- ④ Objetivos (4X/10X/40X/100X)
- ⑤ Cubierta
- ⑥ Aceite de inmersion

- ⑦ Fuente de alimentación
- ⑧ Tecla de ajuste de tensión
- ⑨ Fuente de alimentación tableta
- ⑩ Cable USB 0.5 m
- ⑪ Tableta

**NOTA:** OPTIKA se reserva el derecho a realizar correcciones, modificaciones, mejoras y otros cambios en sus productos en cualquier momento y sin previo aviso.

## 7. Montaje

### 7.1 Procedimiento de montaje

#### 7.1.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI

1. Retire la tapa protectora del soporte y la parte inferior del cabezal de observación.
2. Inserte la cabeza en el soporte y apriete el tornillo de fijación. (Fig. 1)
  - **Sujete siempre la cabeza con una mano al apretar el tornillo para evitar que se caiga.**



Fig. 1

3. Inserte los oculares en los oculares vacíos del cabezal de observación. (Fig. 2)



Fig. 2

4. Inserte el enchufe de la fuente de alimentación en el conector en la parte posterior del microscopio. (Fig. 3)



Fig. 3

#### Sólo para cabezas trinoculares

5. Desenrosque la tapa protectora montada en la tercera salida y enrosque el tubo de foto. (Fig. 4)



Fig. 4

### 7.1.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-2932LD1.50

1. Inserte el iluminador para fluorescencia por encima del soporte y apriete el tornillo. (Fig. 5)



2. Conecte el cable al conector de la parte posterior del soporte. (Fig. 6)



Fig. 6

3. Inserte la cabeza en el soporte y apriete el tornillo de fijación. (Fig. 7)
  - **Sujete siempre la cabeza con una mano al apretar el tornillo para evitar que se caiga.**



Fig. 7

4. Inserte los oculares en los oculares vacíos del cabezal de observación. (Fig. 8)



Fig. 8

5. Inserte el enchufe de la fuente de alimentación en el conector en la parte posterior del microscopio. (Fig. 9)



Fig. 9

#### Sólo para cabezas trinoculares

6. Desenrosque la tapa protectora montada en la tercera salida y enrosque el tubo de foto. (Fig. 10)



Fig. 10

#### 7.1.3 B-290TB

1. Retire la tapa protectora del soporte y la parte inferior del cabezal de observación.
2. Inserte la cabeza en el soporte y apriete el tornillo de fijación. (Fig. 11)
- **Sujete siempre la cabeza con una mano al apretar el tornillo para evitar que se caiga.**



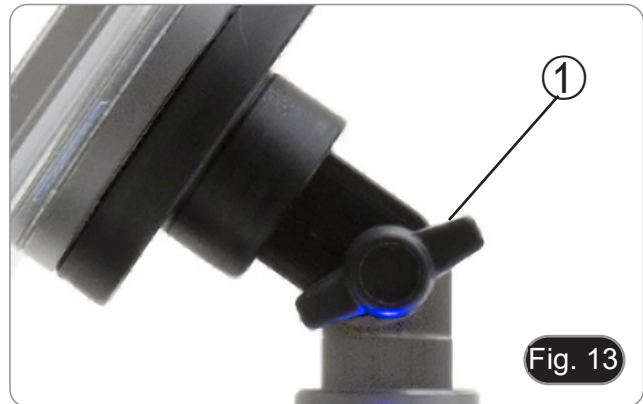
Fig. 11

3. Inserte los oculares en los oculares vacíos del cabezal de observación. (Fig. 12)
4. Inserte el enchufe de la fuente de alimentación en el conector en la parte posterior del microscopio. (Fig. 9)



Fig. 12

5. Asegure la parte giratoria del soporte apretando el pomo negro ① en el lateral. (Fig. 13)



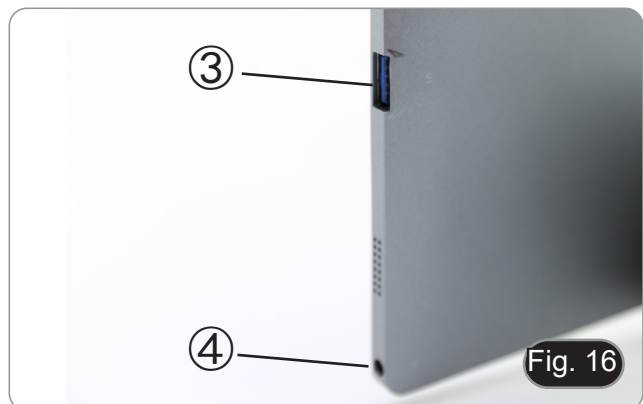
6. A continuación, coloque la Tableta en los 4 tornillos del soporte y tire hacia abajo para fijar la Tableta en el soporte. (Fig. 14)

- Para desenganchar la Tableta, realice la operación inversa: empuje hacia arriba y luego tire del soporte para sacarlo.



7. Conecte un terminal del cable ② al cabezal digital y el otro terminal a la Tableta usando el conector ③. (Fig. 15-16)  
8. Conecte el cable de alimentación a la Tableta para recargar la batería usando el conector ④. (Fig. 16)

- Esta Tableta se ha configurado con la rotación de la pantalla desactivada: esto evita la rotación de la imagen en vivo procedente de la cámara y, por lo tanto, permite una visualización continua a pantalla completa incluso cuando la Tableta se retira del soporte.
- Para reactivar la rotación, simplemente pase el dedo a la derecha en la parte inferior de la pantalla y seleccione Ajustes + Pantalla. Sin embargo, esto no se recomienda con la cámara conectada en el modo En Vivo, ya que puede perturbar la visualización En Vivo a altas resoluciones.



## 7.2 Kit de polarización (opcional)

1. Coloque el polarizador ① en la lente de campo del microscopio. (Fig. 17)



Fig. 17

2. Afloje la perilla de fijación del cabezal ② y retire el cabezal de observación del soporte. (Fig. 18)



Fig. 18

3. Insertar el analizador ③ en el asiento interior del soporte. (Fig. 19)
4. Vuelva a colocar la cabeza y apriete la perilla de bloqueo.

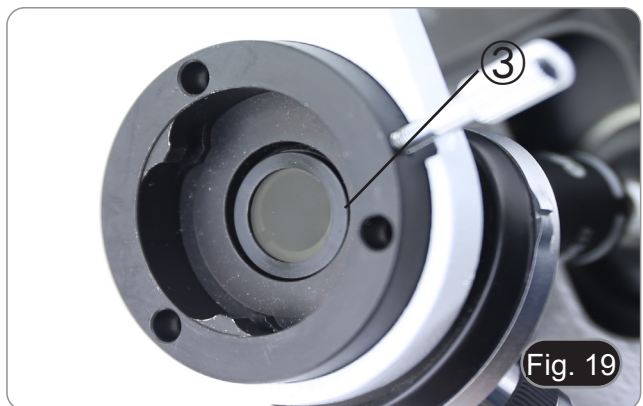


Fig. 19

### 7.3 Kit de contraste de fase (opcional)

1. Retire el condensador de campo claro soltando el tornillo de bloqueo ① en el lado derecho de la soporte del condensador. (Fig. 20)
2. Inserte la cola de milano del condensador de contraste de fase en la ranura vacía del soporte del condensador y bloquee el tornillo de bloqueo ①.



3. Atornillar los objetivos de contraste de fase en el revolver. (Fig. 21)



## 8. Uso del microscopio

### 8.1 Encender el microscopio

1. Gire el interruptor principal ① en la parte posterior del instrumento girando el interruptor a "I". (Fig. 22)
- Sólo para los modelos "LD": en el dorso del microscopio hay un interruptor de tres posiciones: la posición "I" enciende la luz transmitida, la posición "II" enciende la fluorescencia y la posición "O" apaga el microscopio.



Fig. 22

### 8.2 Regulación de la intensidad de luz

1. Ajuste el mando de ajuste de la intensidad para aumentar o disminuir el voltaje de iluminación. (Fig. 23)



Fig. 23

### 8.3 Ajuste de la tensión

- Ajuste la fricción de la perilla utilizando la tuerca anular apropiada.

El embrague de la perilla de ajuste de enfoque grueso está preajustado de fábrica.

1. Para cambiar la tensión de acuerdo con las preferencias personales, gire el anillo ③ con la llave suministrada. (Fig. 24).
- La rotación en sentido horario aumenta el embrague.
- La tensión es demasiado baja si la platina cae sola por gravedad o si el fuego se pierde fácilmente después de ajustarlo con el botón micrométrico. En este caso, aumentar la tensión girando la tuerca anular.



Fig. 24

### 8.4 Platina

La platina acepta portaobjetos estándar de 26 x 76 mm, 1,2 mm de espesor con cubreobjetos de 0,17 mm. (Fig. 25)

1. Agrande el brazo móvil de la pinza ② y coloque la muestra sobre la platina.
2. Suelte suavemente el brazo móvil de la pinza.
- Una liberación brusca de la pinza puede hacer que la muestra caiga.

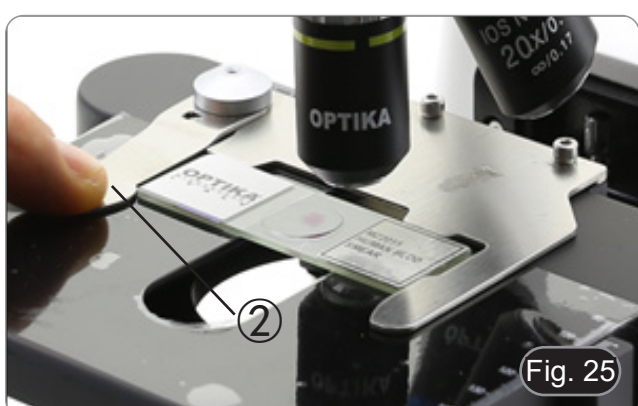


Fig. 25

## 8.5 Ajuste de la distancia interpupilar

Observando con ambos ojos, apoye el grupo de oculares. Gírelas a lo largo del eje común hasta obtener un solo campo de visión. (Fig. 26)

- La escala graduada en el indicador de distancia interpupilar ①, indicada por el punto “.” en el portador del ocular, muestra la distancia interpupilar del operador.

El rango de distancia interpupilar es de 48-75 mm.



Fig. 26

## 8.6 Ajuste dioptrico

1. Observe y enfoque la preparación mirando con el ojo derecho a través del ocular derecho utilizando los mandos de enfoque del microscopio.
2. Ahora mira por el ocular izquierdo con el ojo izquierdo. Si la imagen no es clara, use la compensación dioptrica usando el anillo apropiado ②. (Fig. 27)
- El rango de compensación es de  $\pm 5$  dioptrías. El número indicado en la escala del anillo de compensación debe corresponder a la corrección dioptrica del operador.



Fig. 27

## 8.7 Uso de objetivos de inmersión

### Todos los modelos excepto los modelos LD

1. Enfoque con un objetivo de bajo aumento.
2. Baja la platina.
3. Coloque una gota de aceite (suministrado) en el área de la muestra que se debe observar. (Fig. 28)
  - Asegúrate de que no haya burbujas de aire. Las burbujas de aire en el aceite dañan la calidad de la imagen.
  - Para comprobar si hay burbujas: retire un ocular, abra completamente el diafragma de apertura y observe la pupila de salida del objetivo. (La pupila debe ser redonda y luminosa).
  - Para eliminar las burbujas, mueva suavemente el revólver hacia la derecha y hacia la izquierda para mover el objetivo de inmersión varias veces y deje que las burbujas de aire se muevan.
4. Insertar el objetivo de inmersión.
5. Vuelva a colocar la platina en la parte superior y enfoque con el mando micrométrico.
6. Despues del uso, elimine el exceso de aceite con un paño suave o un mapa óptico humedecido con alcohol (30%) y éter etílico (70%).
- El aceite de inmersión, si no se limpia inmediatamente, puede cristalizar creando una capa de vidrio. En esta situación, la observación de la preparación sería difícil, si no imposible, debido a la presencia de un espesor adicional en el objetivo.



Fig. 28

## 8.8 Centrado del condensador

- El condensador viene pre-instalado y pre-centrado desde fábrica.
- Si desea quitarlo, utilice la llave allen de 1,5 mm de diámetro para desatornillarlo. El tornillo se encuentra en la parte derecha del soporte del condensador.

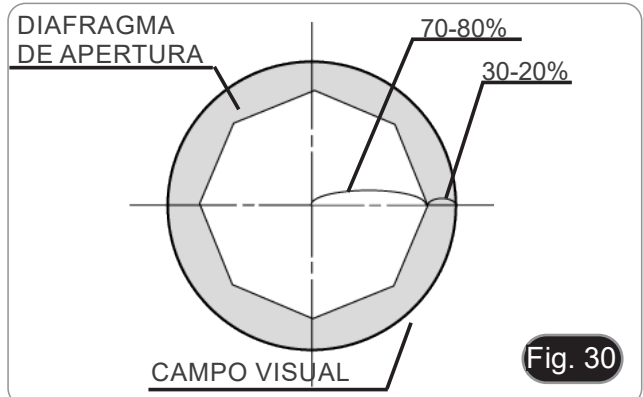
Si es necesario realizar un nuevo centrado, se hace de la siguiente manera:

1. Inserte el objetivo 4x en el recorrido óptico (sin el objetivo 4x, utilice el objetivo de aumento inferior).
2. Enfoque la preparación.
3. Cierre el diafragma de apertura girando el dial ①, moviendo el dial al valor “4” para el objetivo 4X. (Fig. 29)
4. Levante el condensador hasta el final de su carrera operando en el tornillo de ajuste de altura del condensador ② ubicado en el lado izquierdo del soporte del porta condensador.
5. Centre el condensador usando los tornillos de centrado ③ hasta que el campo de visión se ilumine uniformemente (no se deben notar áreas más brillantes u oscuras dentro del campo de visión).
6. Al final abrir completamente el diafragma.



## 8.9 Diafragma de apertura

- El valor de apertura numérica (A.N.) del diafragma de apertura influye en el contraste de la imagen. Aumentar o disminuir este valor dependiendo de la apertura numérica de la lente variará la resolución, el contraste y la profundidad de campo de la imagen. Mueva la palanca del diafragma ① (Fig. 29) hacia la derecha o hacia la izquierda para aumentar o disminuir la A.N.
- Para muestras con bajo contraste, configure el valor de apertura numérica en aproximadamente 70% -80% de la A.N. del objetivo. Si es necesario, retire un ocular y, mirando hacia el interior del soporte del ocular vacío, ajuste el anillo del condensador hasta que aparezca una imagen como Fig. 30.



## 8.10 Uso de la fluorescencia

1. Gire el interruptor principal para encender o apagar el instrumento.
- El posicionamiento en "I" enciende la luz transmitida, mientras que el posicionamiento en "II" enciende la fluorescencia. La posición en "O" apaga el instrumento. (Fig. 31)



Fig. 31

2. Mueva el interruptor selector de filtro a la posición "B" (Fig. 32) para insertar el filtro de fluorescencia en el recorrido óptico. Coloque el interruptor selector en el centro si desea trabajar en campo claro con luz transmitida.
- A diferencia de la lámpara de vapor de mercurio, el iluminador LED del B-290LD no requiere ningún tiempo de espera para que la lámpara se caliente, y puede utilizarse inmediatamente después de encenderse. Además, la fuente de LED está prealineada en la fábrica y no requiere ninguna operación adicional.
3. Enfoque la muestra y ajuste la intensidad de la luz según sea necesario utilizando la perilla de ajuste de brillo. Para mejorar la oscuridad del fondo (mejorando así el contraste), se recomienda encarecidamente oscurecer el objetivo de salida de luz transmitida.



Fig. 32

NOMBRE FILTRO	FILTRO DE EXCITACIÓN	ESPEJO DICROICO	FILTRO DE EMISIÓN	APLICACIONES
B	460/490 nm	505 nm	515LP nm	<ul style="list-style-type: none"><li>• FITC: Anticuerpos fluorescentes</li><li>• Naranja acridina: DNA/RNA</li><li>• Auramina</li></ul>

## 8.11 Uso con polarizador (opcional)

1. Retire la muestra de la platina.
2. Mirando dentro de los oculares, gire el polarizador hasta que los oculares estén completamente oscuros.
3. Una vez que se obtiene la oscuridad (posición de "extinción" o "Nicol's cruzados") se puede iniciar la observación.

## 8.12 Observación en contraste de fase (opcional)

El condensador de contraste de fase deslizante (Fig. 33) permite la observación en campo claro y en contraste de fase con objetivos 10X/20X/40X.



Fig. 33

Modo de observación	Posición del deslizador
Campo claro	0
Contraste de fase 10X/20X	10
Contraste de fase 40X	40

### 8.12.1 Observar en Campo Claro (BF)

1. Mueva el deslizador del condensador en la posición central para insertar la posición vacía.
2. Centrar el condensador como se describe en el capítulo 8.8 y empezar a trabajar normalmente.



Fig. 34

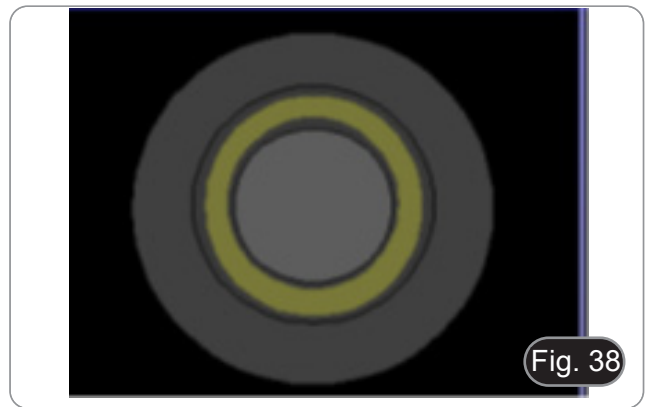
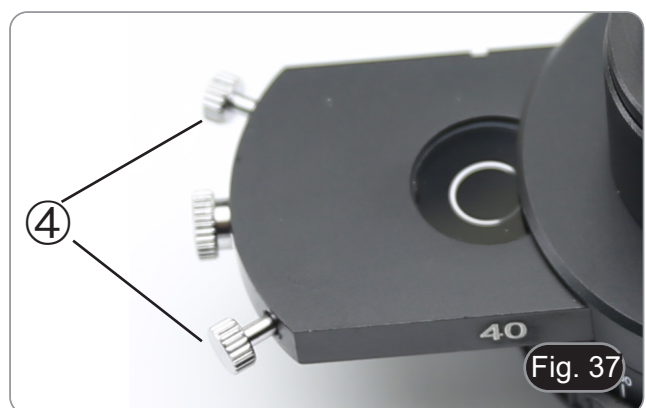
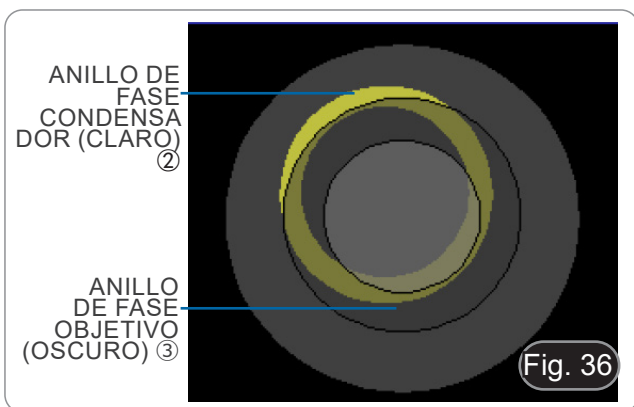
### 8.12.2 Observar en Contraste de Fase (PH)

1. Centrar el condensador como se describe en el capítulo 8.8 y empezar a trabajar normalmente.
2. Mueva el deslizador del condensador todo el camino hacia la izquierda para insertar el anillo de fase dedicado al objetivo 10X/20X. (Fig. 34)
3. Inserte el objetivo 10X o 20X en el camino de la luz.
4. Abrir el diafragma de apertura.
5. Coloca un espécimen sobre la platina y enfoca.



Fig. 35

6. Retire un ocular e inserte el telescopio de centrado. (Fig. 35)
  7. Gire la parte superior del telescopio de centrado (Fig. 36) hasta que los dos anillos de fase (uno oscuro ③ y otro brillante ②) visibles en el telescopio estén enfocados. (Fig. 36)
  8. Usando los tornillos de centrado en el deslizador ④ (Fig. 37), centre los anillos de fase para hacer que el anillo brillante ② sea concéntrico al anillo oscuro ③. (Fig. 38)
  9. Mueva el deslizador del condensador todo el camino hacia la derecha para insertar el anillo de fase dedicado al objetivo 40X.
  10. Inserte el objetivo 40X en el camino de la luz.
  11. Repita los pasos 7. y 8. para comprobar el centrado del anillo de fase 40x.
  12. Al final, retire el telescopio de centrado, reinstale el ocular y comience la observación.
- Con el objetivo de 40x es posible que le ayude si eleva un poco el condensador para conseguir mejor imagen. Este proceso no es ningún defecto.
  - Con el objetivo de 4x, es posible que vea una parte oscura en la periferia del campo de visión, esto no se considera un defecto.



## 9. Microfotografía

### 9.1 Cámaras con lente de proyección

1. Retire los tapones de la cámara y la lente de proyección.
2. Atornille la lente de proyección a la rosca de la cámara. (Fig. 39)

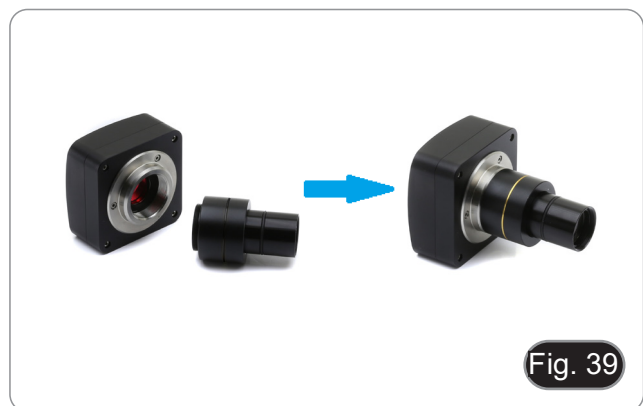


Fig. 39

3. Inserte el extremo de la lente de proyección en el tubo de foto. (Fig. 40)



Fig. 40

### 9.2 Cámaras Réflex

1. Atornille el anillo “T2” (no suministrado) al extremo de la lente de proyección (M-173) y, a continuación, conecte todo el conjunto a la cámara réflex. (Fig. 41)



Fig. 41

2. Montarlo todo en el tubo de foto. (Fig. 42)



Fig. 42

## 10. Uso del software y del cabezal digital

La cámara dentro de la cabeza digital es administrada por el software PROVIEW.

Para instrucciones sobre el uso del software, consulte el manual de instrucciones específico.

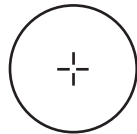
El manual puede ser descargado usando el código QR disponible en este manual o usando la página web.

La versión PDF del manual se encuentra bajo el nombre de:

*OPTIKA/B-150D/B-190TB/B-290TB Software Setup/Instruction manual/EN IT ES FR DE PT.*

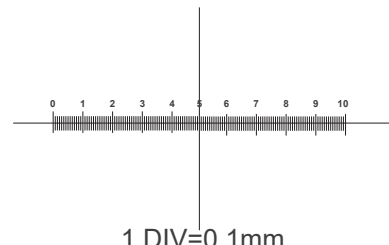
## 11. Carro Micrométrico M-005

**Carro micrométrico, 26x76mm, con 2 escaleras  
(1mm/100div. para microsc.biológicos / 10mm/100div. para estereomicroscopios)**



1 DIV=0.01mm

Para calibrar un microscopio biológico



1 DIV=0.1mm

Para calibrar un estereomicroscopio

## 12. Mantenimiento

### Ambiente de trabajo

Se aconseja utilizar este microscopio en un ambiente limpio y seco; también se deben evitar los impactos. La temperatura de trabajo recomendada es de 0-40°C y la humedad relativa máxima es de 85 % (en ausencia de condensación). Si es necesario, utilizar un deshumidificador.

### Consejos antes y después de la utilización del microscopio



- Durante los desplazamientos, mantener el microscopio en posición vertical y prestar mucha atención para evitar que se caigan los accesorios móviles, por ejemplo, los oculares.
- Manejar con cuidado el microscopio evitando usar una fuerza mayor de la necesaria.
- Evitar reparar el microscopio por su cuenta.
- Apagar la luz inmediatamente después de haber utilizado el microscopio, cubrirlo con su correspondiente funda antipolvo y mantenerlo en un ambiente limpio y seco.

### Precauciones de seguridad relativas al sistema eléctrico



- Antes de conectar el microscopio a la toma de corriente, asegurarse que la tensión de entrada del lugar donde se usa coincida con la tensión de utilización del microscopio y que el interruptor del iluminador esté en la posición off.
- El usuario debe consultar las normas de seguridad de su país.
- El instrumento está dotado de una etiqueta de seguridad CE. No obstante estas pautas, el usuario debería utilizar el microscopio en función de sus necesidades pero con un mínimo de responsabilidad y seguridad.

### Limpieza de la ópticas

- Si es necesario limpiar los componentes ópticos utilizar, en primer lugar, aire comprimido.
- Si no es suficiente, limpiar las ópticas con un paño, que no esté deshilachado, humedecido en agua y detergente neutro.
- Si todavía no es suficiente, humedecer un paño con una mezcla de 3 partes de etanol y 7 partes de éter.
- **Importante: el etanol y el éter son líquidos altamente inflamables. No se deben utilizar cercanos a una fuente de calor, chispas o instrumentación eléctrica. Utilizar en un ambiente bien aireado.**
- No frotar la superficie de ningún componente óptico con la manos. Las huellas digitales pueden dañar las ópticas.
- No desmontar los objetivos o los oculares para intentar limpiarlos.

**Para obtener mejores resultados, utilice el kit de limpieza OPTIKA (véase el catálogo).**

Si fuera necesario, enviar el microscopio a la empresa Optika para su mantenimiento se ruega utilizar el embalaje original.

### 13. Resolución de problemas

Consulte la información en la siguiente tabla para resolver cualquier problema operacional.

PROBLEMA	CAUSA	SOLUCIÓN
<b>I. Sección Óptica:</b>		
El microscopio está encendido, pero el campo de visión es oscuro.	La fuente de alimentación está desconectada. El brillo es demasiado bajo El cubo de fluorescencia no es adecuado para la muestra	Conectar Establézcalo en un nivel apropiado Usar un filtro adecuado
La suciedad y el polvo se observan en el campo de visión.	Suciedad y polvo en la muestra Suciedad y polvo en el ocular	Limpiar la muestra Limpiar el ocular
La imagen aparece dividida	Diafragma de apertura demasiado cerrado	Abre el diafragma un poco
Baja calidad de imagen. • La imagen no es buena. • Bajo contraste. • Los detalles no están claros. • Reflexiones en la imagen	Revólver en una posición incorrecta Diafragma de apertura demasiado cerrado Las lentes (oculares y lentes) están sucias Para las observaciones en luz transmitida, el espesor del cubreobjetos no deberá ser superior a 0,17 mm El enfoque no es homogéneo	Gira el revólver hasta el clic Abre el diafragma un poco Limpie a fondo todos los componentes ópticos Utilice un cubreobjetos de 0,17 mm de grosor El estante no es plano. Mover la muestra hasta encontrar la posición ideal
Un lado de la imagen está desenfocado.	Revólver en una posición incorrecta La muestra no está bien posicionada (inclinada) La calidad óptica de la diapositiva preparada es pobre	Gira el revólver hasta el clic Coloque la muestra sobre la platina plana. Utiliza una diapositiva de mejor calidad
<b>II. Sección Mecánica:</b>		
La perilla de ajuste basto es difícil de girar	El anillo de regulación de tensión está demasiado apretado	Afloje el anillo de ajuste de tensión.
El enfoque es inestable	El anillo regulador de tensión es demasiado flojo	Apretar el anillo de ajuste de tensión
<b>III. Sección Eléctrica:</b>		
El LED no se enciende.	El instrumento no está encendido	Compruebe la conexión del cable de alimentación
El brillo es insuficiente	El brillo se establece bajo	Ajustar el brillo
La luz parpadea	El cable de alimentación no está bien conectado	Compruebe la conexión del cable
<b>IV. Tubo de Observación:</b>		
El campo de visión es diferente para cada ojo	La distancia interpupilar no es correcta Corrección de dioptrías no es correcta La técnica de la visión no es correcta, y el operador fuerza su visión	Ajustar la distancia interpupilar Ajustar la corrección de dioptrías Cuando mire la muestra, no se enfoque en un solo punto, sino mire todo el campo de visión disponible. Quite los ojos periódicamente y observe un punto distante, luego vuelva a analizar la muestra
<b>V. Microfotografía:</b>		
El borde de la imagen no está enfocado	En un cierto grado esto es innato a la naturaleza de los objetivos acromáticos	Para reducir el problema al mínimo, regular el diafragma de apertura en la posición correcta
En la imagen aparecen manchas claras	En el microscopio entra luz difusa a través de los oculares o de la mira de la cámara fotográfica	Cubrir los oculares y la mira con un paño oscuro

## Disposición

De conformidad con el artículo 13 del decreto legislativo de 25 de julio de 2005 n. 151. "Aplicación de las Directivas 2002/95/CE, 2002/96/CE y 2003/108/CE, relativas a la reducción del uso de sustancias peligrosas en equipos eléctricos y electrónicos, así como a la eliminación de residuos".



El símbolo de la caja en el aparato o en su embalaje indica que el producto al final de su vida útil debe recogerse por separado de otros residuos. La recolección separada de este equipo al final de su vida útil es organizada y administrada por el fabricante. Por lo tanto, el usuario que desee deshacerse del equipo actual debe comunicarse con el fabricante y seguir el sistema adoptado por este último para permitir la recolección separada del equipo al final de su vida útil. La recolección separada adecuada para la puesta en marcha posterior del equipo en desuso para el reciclaje, el tratamiento y la eliminación compatible con el medio ambiente ayuda a evitar posibles efectos negativos sobre el medio ambiente y la salud y favorece la reutilización y/o el reciclaje de los materiales de los que está compuesto. La eliminación ilegal del producto por parte del titular implica la aplicación de las sanciones administrativas previstas por la legislación vigente.

---

## **OPTIKA® S.r.l.**

Via Rigla, 30 - 24010 Ponteranica (BG) - ITALY Tel.: +39 035.571.392  
info@optikamicroscopes.com - www.optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Spain**  
spain@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® USA**  
usa@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® China**  
china@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® India**  
india@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Central America**  
camerica@optikamicroscopes.com

---



Série B-290

## MANUEL D'UTILISATION

### Modèle

Série B-290 (B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI)

Série B-290LD (B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1)

Série B-290TB

Ver. 5.5    2022



## Sommaire

1.	Avertissement	84
2.	Symboles	84
3.	Précautions	84
4.	Emploi prévu	84
5.	Description de l'instrument	85
5.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	85
5.2	B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1	86
5.3	B-290TB	87
6.	Déballage	88
6.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	88
6.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	89
6.3	B-290TB	90
7.	Assemblage	91
7.1	Procédure de montage	91
7.1.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	91
7.1.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	92
7.1.3	B-290TB	93
7.2	Jeu de polarisation (en option)	95
7.3	Jeu de contraste de phase (en option)	96
8.	Utilisation du microscope	97
8.1	Allumage du microscope	97
8.2	Réglage de l'intensité lumineuse	97
8.3	Réglage de la friction	97
8.4	Platine	97
8.5	Réglage de la distance interpupillaire	98
8.6	Compensation dioptrique	98
8.7	Utilisation d'objectif à immersion d'huile	98
8.8	Centrage du condensateur	99
8.9	Diaphragme de ouverture	99
8.10	Utilisation de la fluorescence	100
8.11	Utilisation avec polariseur (en option)	100
8.12	Observation en contraste de phase (en option)	101
8.12.1	Observation en Fond Clair (BF)	101
8.12.2	Observation en Contraste de Phase (PH)	101
9.	Microphotographie	103
9.1	Caméras avec lentille de projection	103
9.2	Caméras Reflex	103
10.	Utilisation du logiciel et de la tête numérique	104
11.	Glissière micrométrique M-005	104
12.	Réparation et entretien	105
13.	Résolution de problèmes	106
	Ramassage	107

## 1. Avertissement

Le présent microscope est un appareil scientifique de précision créé pour offrir une durée de vie de plusieurs années avec un niveau d'entretien minimum. Les meilleurs composants optiques et mécaniques ont été utilisés pour sa conception ce qui fonde de lui un appareil idéal pour une utilisation journalière.

Ce guide contient des informations importantes sur la sécurité et l'entretien du produit et par conséquent il doit être accessible à tous ceux qui utilisent cet instrument.

Nous déclinons toute responsabilité quant à des utilisations de l'instrument non conformes au présent manuel.

## 2. Symboles

Le tableau suivant est un glossaire illustré des symboles qui sont utilisés dans ce manuel.



### ATTENTION

Ce symbole indique un risque potentiel et vous avertit de procéder avec prudence.



### CHOC ÉLECTRIQUE

Ce symbole indique un risque de choc électrique.

## 3. Précautions



### Éviter choc électrique

Avant de connecter le câble d'alimentation au réseau électrique assurez vous que la tension d'entrée soit compatible avec celle de l'appareil et que l'interrupteur de l'éclairage soit en position arrêt. L'utilisateur devra consulter les normes de sécurité de son pays. L'appareil inclut une étiquette de sécurité C.E. Dans tous les cas, l'utilisateur assume toute responsabilité relative à l'utilisation sûre de l'appareil. Suivre les directives ci-dessous et lire ce manuel dans son intégralité pour un fonctionnement sûr de l'instrument.

## 4. Emploi prévu

### Modèles standard

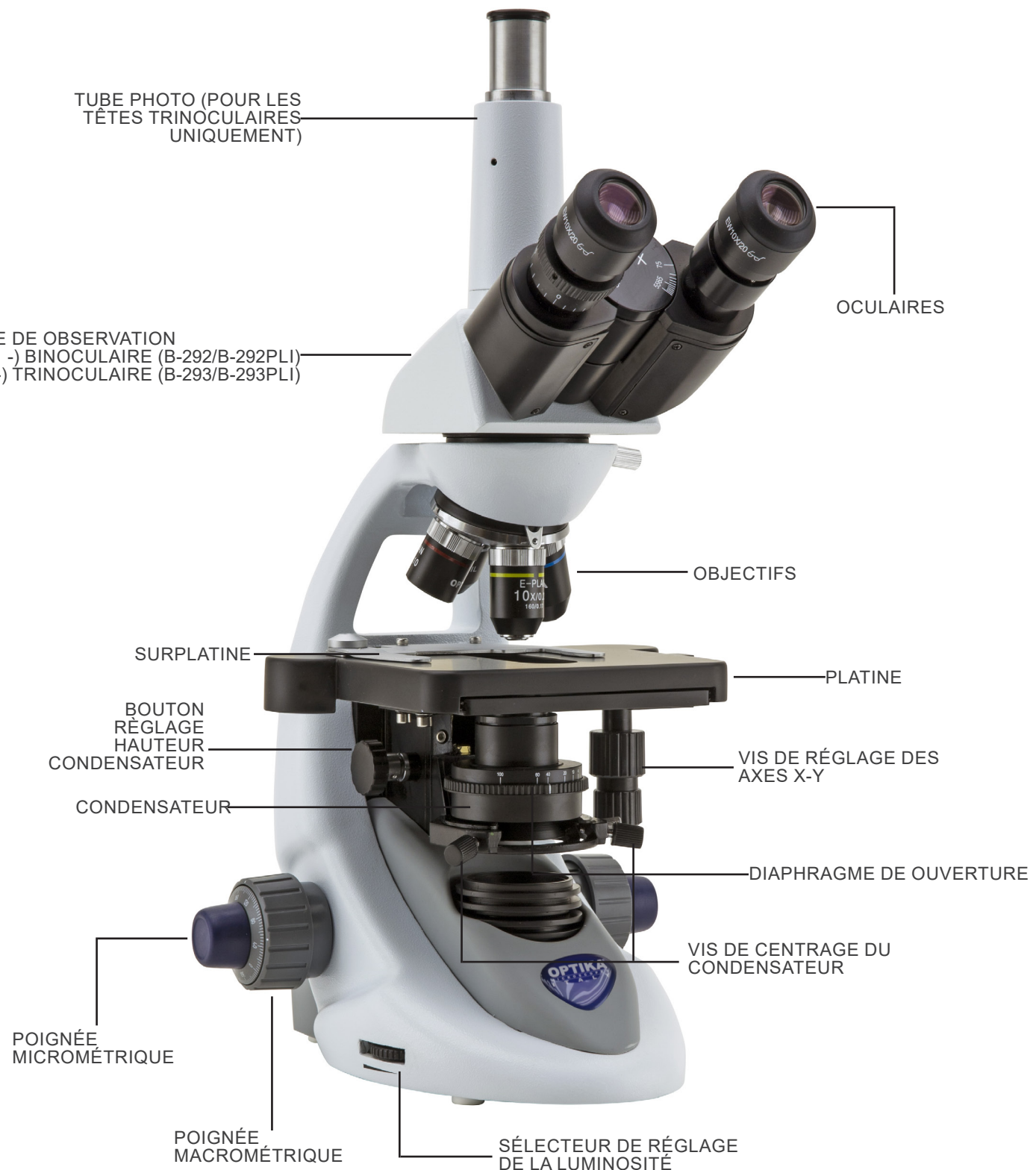
Réserve à la recherche et à l'enseignement. Ne pas utiliser à des fins thérapeutiques ou diagnostiques, animales ou humaines.

### Modèles de DIV

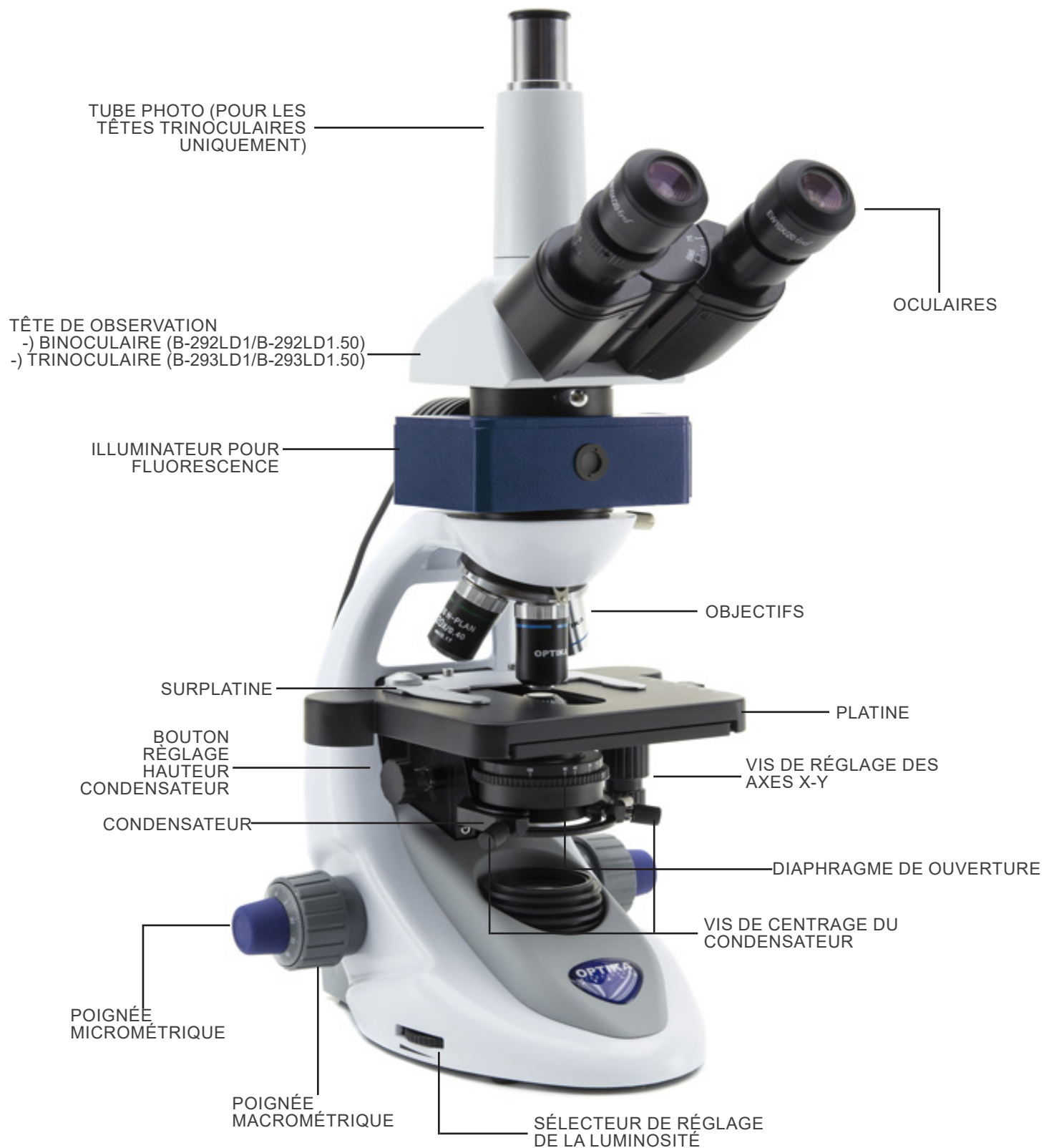
Également à usage diagnostique, visant à obtenir des informations sur la situation physiologique ou pathologique du sujet.

## 5. Description de l'instrument

### 5.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



## 5.2 B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1



### 5.3 B-290TB



## 6. Déballage

Le microscope est emballé dans du polystyrène expansé. Enlever le ruban adhésif et retirer la partie supérieure de l'emballage. Retirer soigneusement le microscope et ses composants de l'emballage, utiliser les deux mains pour éviter de faire tomber et de casser les accessoires qu'il contient. L'appareil doit toujours être posé sur une surface stable, lisse et horizontale.

 Éviter de toucher les éléments optiques; salir ou laisser des traces de doigts, de l'huile, de graisse ou d'autres résidus sur les objectifs, les filtres, les verres diminuent généralement la clarité d'image.

Composants du microscope, après déballage:

### 6.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



- |                                       |                                |
|---------------------------------------|--------------------------------|
| ① Corps de microscope                 | ⑤ Objectifs (4X/10X/40X/100X)  |
| ② Tête de observation                 | ⑥ Couverture                   |
| • binoculaire (B-292/B-292PLI)        | ⑦ Alimentation électrique      |
| • trinoculaire (B-293/B-293PLI)       | ⑧ Huile d'immersion            |
| ③ Tube photo (série B-293 uniquement) | ⑨ Clé de régulation de tension |
| ④ Oculaires                           |                                |

---

## 6.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50



- ① Corps de microscope
- ② Tête de observation
  - binoculaire (B-292LD1/B-292LD1.50)
  - trinoculaire (B-293/B-293PLI)
- ③ Tube photo (série B-293 uniquement)
- ④ Oculaires

- ⑤ Objectifs
  - 10X/20X/40X/50X: B-292LD1.50/B-293LD1.50
  - 10X/20X/40X/100X(dry): B-292LD1/B-293LD1
- ⑥ Couverture
- ⑦ Illuminateur pour fluorescence
- ⑧ Alimentation électrique
- ⑨ Clé de régulation de tension

### 6.3 B-290TB



- ① Corps de microscope
- ② Tête de observation
- ③ Oculaires
- ④ Objectifs (4X / 10X / 40X / 100X)
- ⑤ Couverture
- ⑥ Huile d'immersion

- ⑦ Alimentation électrique
- ⑧ Clé de régulation de tension
- ⑨ Alimentation électrique tablette
- ⑩ Câble USB 0,5 m
- ⑪ Tablette

**NOTE : OPTIKA se réserve le droit d'apporter des corrections, des modifications, des améliorations et d'autres changements à ses produits à tout moment et sans préavis.**

## 7. Assemblage

### 7.1 Procédure de montage

#### 7.1.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI

1. Retirez le capuchon de protection du support et de la face inférieure de la tête d'observation.
2. Insérer la tête sur le support et serrer la vis de fixation. (Fig. 1)
  - **Tenez toujours la tête d'une main lorsque vous serrez la vis pour éviter qu'elle ne tombe.**



Fig. 1

3. Insérez les oculaires dans les porte-oculaires vides de la tête de observation. (Fig. 2)



Fig. 2

4. Insérer le connecteur d'alimentation dans la prise située à l'arrière du statif. (Fig. 3)



Fig. 3

#### Pour les têtes trinoculaires uniquement

5. Dévissez le capuchon de protection monté sur la troisième sortie et vissez le tube photo. (Fig. 4)



Fig. 4

### 7.1.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-2932LD1.50

1. Insérez l'illuminateur pour fluorescence au-dessus du support et serrez la vis. (Fig. 5)



Fig. 5

2. Branchez le câble sur le connecteur situé à l'arrière du support. (Fig. 6)



Fig. 6

3. Insérer la tête sur le support et serrer la vis de fixation. (Fig. 7)
  - **Tenez toujours la tête d'une main lorsque vous serrez la vis pour éviter qu'elle ne tombe.**



Fig. 7

4. Insérez les oculaires dans les porte-oculaires vides de la tête de observation. (Fig. 8)



Fig. 8

5. Insérer le connecteur d'alimentation dans la prise située à l'arrière du statif. (Fig. 9)



Fig. 9

#### Pour les têtes trinoculaires uniquement

6. Dévissez le capuchon de protection monté sur la troisième sortie et vissez le tube photo. (Fig. 10)



Fig. 10

#### 7.1.3 B-290TB

1. Retirez le capuchon de protection du support et de la face inférieure de la tête d'observation.
2. Insérer la tête sur le support et serrer la vis de fixation. (Fig. 11)
  - **Tenez toujours la tête d'une main lorsque vous serrez la vis pour éviter qu'elle ne tombe.**



Fig. 11

3. Insérez les oculaires dans les porte-oculaires vides de la tête de observation. (Fig. 12)
4. Insérer le connecteur d'alimentation dans la prise située à l'arrière du statif. (Fig. 9)



Fig. 12

5. Fixez la partie rotative du support en serrant le bouton noir ① sur le côté. (Fig. 13)

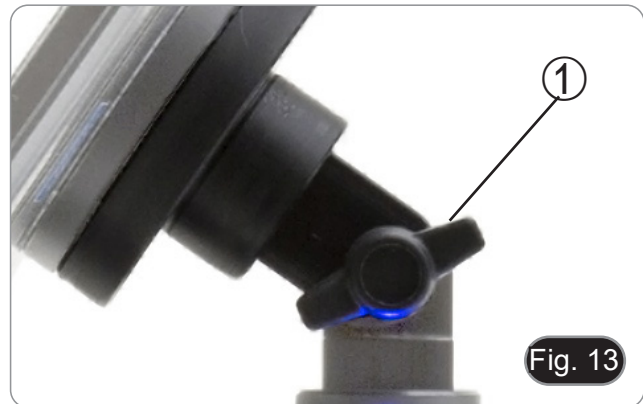


Fig. 13

6. Ensuite, fixez la tablette aux 4 vis du support et tirez vers le bas pour fixer la tablette sur le support. (Fig. 14)

- Pour libérer la tablette, effectuez l'opération inverse: poussez vers le haut, puis tirez le support hors du logement.



Fig. 14

7. Connectez une borne du câble ② à la tête numérique et l'autre borne à la tablette en utilisant le connecteur ③. (Fig. 15-16).

8. Connectez le câble de alimentation à la tablette pour recharger la batterie en utilisant le connecteur ④. (Fig. 16)

- Cette tablette a été réglée avec la rotation de l'écran désactivée: cela évite la rotation de l'image en direct provenant de la caméra et permet donc un affichage plein écran continu même lorsque la tablette est retirée du support.
- Pour réactiver la rotation, il suffit de glisser vers la droite en bas de l'écran et de sélectionner Paramètres + Écran. Cependant, cela n'est pas recommandé lorsque la caméra est connectée en mode "Live", car cela peut perturber l'affichage en direct à haute résolution.

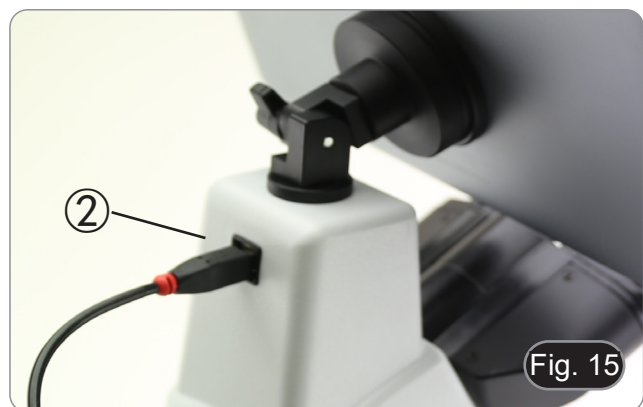


Fig. 15

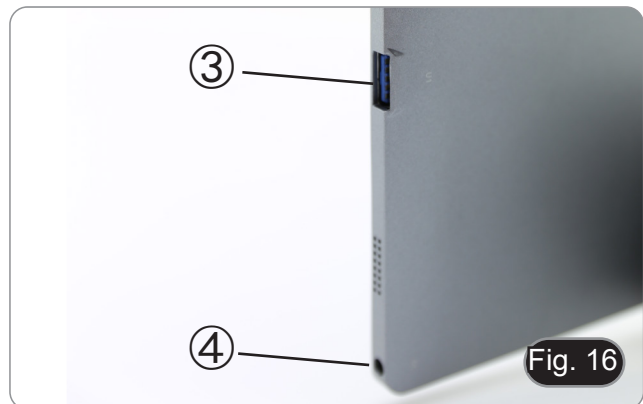


Fig. 16

## 7.2 Jeu de polarisation (en option)

1. Placez le polariseur ① sur la lentille de champ du microscope. (Fig. 17)



Fig. 17

2. Desserrer le bouton de fixation de la tête ② et retirer la tête d'observation du statif. (Fig. 18)

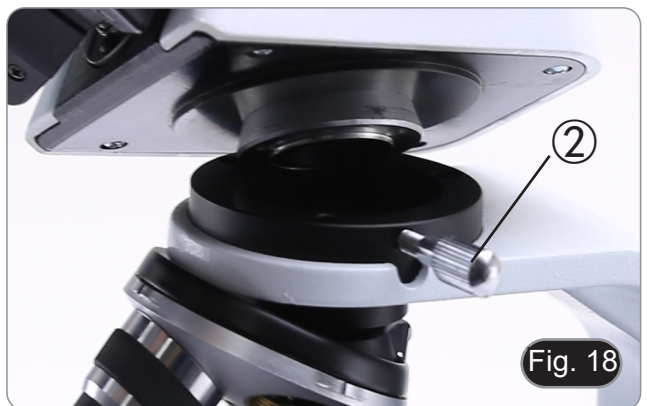


Fig. 18

3. Insérez l'analyseur dans le siège à l'intérieur du statif ③. (Fig. 19)
4. Repositionner la tête et serrer le bouton de fixation de la tête.



Fig. 19

### 7.3 Jeu de contraste de phase (en option)

1. Retirez le condensateur à fond clair en desserrant la vis de verrouillage ① sur le côté droit du support du condensateur. (Fig. 20)
2. Insérer la queue d'aronde du condensateur de contraste de phase dans la fente vide du porte-condensateur et bloquer la vis de verrouillage ①.
3. Visser les objectifs à contraste de phase sur le revolver. (Fig. 21)



Fig. 20



Fig. 21

## 8. Utilisation du microscope

### 8.1 Allumage du microscope

1. Tournez l'interrupteur principal ① à l'arrière de l'appareil en plaçant le sélecteur sur "I". (Fig. 22)
- Pour les modèles "LD" uniquement: il y a un interrupteur à trois positions au dos du microscope: la position "I" allume la lumière transmise, la position "II" allume la fluorescence et la position "O" éteint le microscope.



Fig. 22

### 8.2 Réglage de l'intensité lumineuse

1. Tourner la molette de réglage de l'intensité lumineuse pour augmenter ou diminuer la tension de l'illumination. (Fig. 23)



Fig. 23

### 8.3 Réglage de la friction

- Régler la friction du bouton à l'aide de la clé fournie.

La tension du bouton de mise au point macrométrique est pré réglée en usine.

1. Pour modifier la tension en fonction de vos préférences personnelles, tourner la bague à l'aide de la clé fournie (Fig. 24).
- La rotation dans le sens des aiguilles d'une montre augmente la tension.
- Si la tension est trop basse, la table a tendance à descendre d'elle-même ou la mise au point est facilement perdue après le réglage micrométrique. Dans ce cas, tournez le molette pour augmenter la tension.



Fig. 24

### 8.4 Platine

La platine accepte des lamelles standard de 26 x 76 mm, épaisseur 1,2 mm et verre de protection 0,17 mm. (Fig. 25)

1. Agrandir le bras mobile de la surplatine ② et placer les lamelles frontalement sur la platine.
2. Desserrer doucement le bras mobile du bouchon de préparation.
- Le relâchement brusque de la surplatine peut entraîner la chute de la lame.

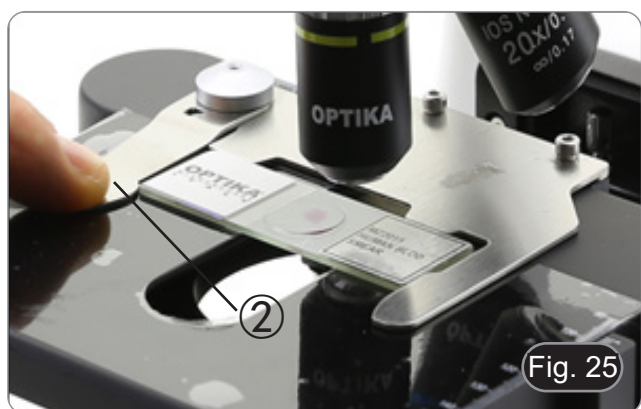


Fig. 25

## 8.5 Réglage de la distance interpupillaire

Observer avec les deux yeux, soutenir le groupe des oculaires. Faites-les pivoter le long de l'axe commun jusqu'à obtenir un seul champ de vision. (Fig. 26)

- L'échelle graduée de l'indicateur de distance interpupillaire ①, indiquée par le point “.” sur le support de l'oculaire, indique la distance interpupillaire de l'opérateur.

La distance interpupillaire est 48-75 mm.



Fig. 26

## 8.6 Compensation dioptrique

- Regarder uniquement avec l'œil droit à travers l'oculaire droit et faire la mise au point avec les vis de mise au point du microscope jusqu'à ce que l'image de l'échantillon soit la plus nette possible.
- A présent regarder uniquement avec l'œil gauche à travers l'oculaire gauche et ajuster la mise au point, à l'aide de la bague de mise au point dioptrique ②. (Fig. 27)
- La plage de compensation est de  $\pm 5$  dioptrie. Le nombre indiqué sur l'échelle de l'anneau de compensation devrait correspondre à la correction dioptrique de l'opérateur.**



Fig. 27

## 8.7 Utilisation d'objectif à immersion d'huile

### Tous les modèles sauf les modèles LD

- Faire la mise au point avec l'objectif le moins puissant.
- Abaïsser la platine.
- Déposer une goutte d'huile d'immersion fournie sur l'échantillon. (Fig. 28)
- S'assurer qu'il n'y a pas de bulles d'air. Les bulles d'air dans l'huile diminuent la clarité de l'image.**
- Pour vérifier la présence de bulles: enlever un des oculaires, ouvrir complètement le diaphragme d'ouverture et observer à travers le tube porte-oculaire la pupille de sortie de l'objectif. (La pupille doit être circulaire et lumineux).
- Pour éliminer les bulles d'air, faire pivoter légèrement le revolver pour engager et désengager l'objectif à immersion plusieurs fois.
- Engager l'objectif à immersion.
- Repositionner la platine et utiliser la vis de mise au point pour obtenir une image nette.
- Après l'emploi, enlever l'huile de l'objectif en l'essuyant délicatement avec un morceau de gaze (ou chiffon nettoyant spécial optique) légèrement imbibé d'une solution composée d'éther éthylique (70%) et d'alcool éthylique absolu (30%).
- L'huile d'immersion, si elle n'est pas nettoyée immédiatement, pourrait cristalliser en créant une couche semblable à du verre. Dans ce cas, l'observation de l'échantillon deviendrait difficile sinon impossible en raison de la présence d'une couche supplémentaire sur l'objectif.**



Fig. 28

## 8.8 Centrage du condensateur

- Le condensateur est monté et pré-centré avant l'expédition de l'usine.
- Pour retirer le condensateur, utilisez une clé Allen de 1,5 mm et utilisez la vis de fixation située sur le côté droit du support du condensateur.

Si un nouveau centrage doit être effectué, il est effectué de la manière suivante:

1. Insérez l'objectif 4x dans le chemin optique (sans l'objectif 4x, utilisez l'objectif à faible grossissement).
2. Faire la mise au point sur L'échantillon.
3. Fermez le diaphragme d'ouverture en tournant le cadran ①, en déplaçant le cadran à la valeur "4" pour l'objectif 4X. (Fig. 29)
4. Relevez le condensateur jusqu'à la fin de sa course en agissant sur la vis de réglage de la hauteur du condensateur ② située sur le côté gauche du porte-condensateur.
5. Centrez le condensateur à l'aide des vis de centrage ③ jusqu'à ce que le champ de vision soit uniformément éclairé (aucune zone plus claire ou plus sombre dans le champ de vision ne doit être remarquée).
6. A l'extrême, ouvrir complètement le diaphragme.



Fig. 29

## 8.9 Diaphragme de ouverture

- La valeur numérique de l'ouverture (A.N.) du diaphragme d'ouverture affecte le contraste de l'image. L'augmentation ou la diminution de cette valeur en fonction de l'ouverture numérique de l'objectif modifie la résolution, le contraste et la profondeur de champ de l'image. Déplacez la bague d'ouverture ① (Fig. 29) pour obtenir le contraste d'image optimal selon votre préférence.
- Pour les échantillons à faible contraste, réglez la valeur numérique de l'ouverture sur environ 70 à 80 % de la valeur de l'objectif A.N. Si nécessaire, retirez un oculaire et, en regardant dans le boîtier vide de l'oculaire, ajustez la bague du condensateur jusqu'à obtenir une image comme celle de la Fig. 30.

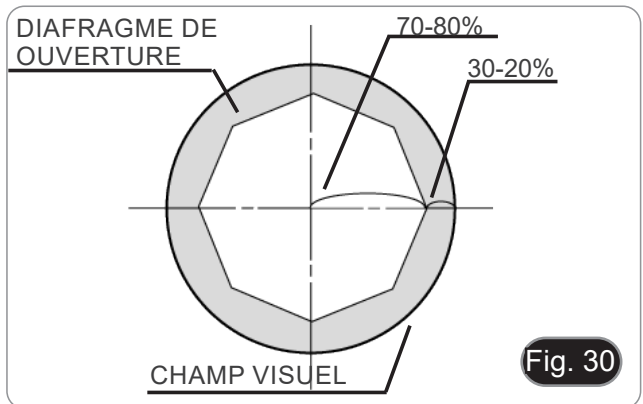


Fig. 30

## 8.10 Utilisation de la fluorescence

1. Tournez l'interrupteur principal pour allumer/éteindre l'appareil.
- En le réglant sur "I", on active la lumière transmise, tandis qu'en le réglant sur "II", on active la fluorescence. Le réglage sur "O" éteint l'instrument. (Fig. 31)



Fig. 31

2. Placez le sélecteur de filtre en position "B" (Fig. 32) pour insérer le filtre de fluorescence dans le chemin optique. Positionnez le sélecteur au milieu si vous voulez travailler en champ clair en lumière transmise.
- Contrairement à la lampe à vapeur de mercure, l'Illuminateur LED du B-290LD ne nécessite pas de temps d'attente pour que la lampe se réchauffe et peut être utilisé immédiatement après son allumage. De plus, la source LED est pré-alignée à l'usine et ne nécessite aucune opération supplémentaire.
3. Focalisez l'échantillon et ajustez l'intensité lumineuse selon les besoins à l'aide du bouton de réglage de la luminosité. Pour améliorer l'obscurité du fond (et donc le contraste), il est fortement recommandé d'assombrir la lentille de sortie de la lumière transmise.



Fig. 32

NOM FILTRE	FILTRE DE EXCITATION	MIROIR DICHROIQUE	FILTRE DE ÉMISSION	APPLICATIONS
B	460/490 nm	505 nm	515LP nm	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FITC: Anticorps fluorescents</li> <li>• Acridine Orange: DNA/RNA</li> <li>• Auramine</li> </ul>

## 8.11 Utilisation avec polariseur (en option)

1. Retirer l'échantillon de la platine.
2. En regardant à l'intérieur des oculaires, tournez le polariseur jusqu'à ce que les oculaires soient complètement foncés.
3. Une fois l'obscurité atteinte (position d'"extinction" ou "Nicol's crossed"), vous pouvez commencer l'observation.

## 8.12 Observation en contraste de phase (en option)

Le condensateur pour contraste de phase glissant (Fig. 33) permet l'observation en fond clair et en contraste de phase avec l'objectif 40x.



Fig. 33

Méthode d'observation	Position de la glissière
Fond clair	0
Contraste de phase 10X/20X	10
Contraste de phase 40X	40

### 8.12.1 Observation en Fond Clair (BF)

1. Déplacez le curseur sur le condensateur en position centrale pour insérer la position vide.
2. Centrez le condensateur comme décrit au chapitre 8.8 et commencez à travailler normalement.



Fig. 34

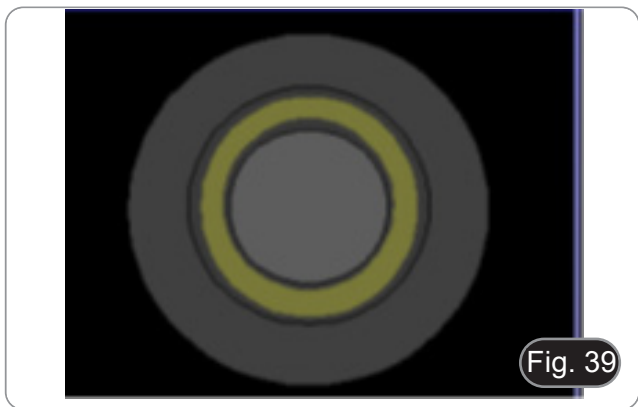
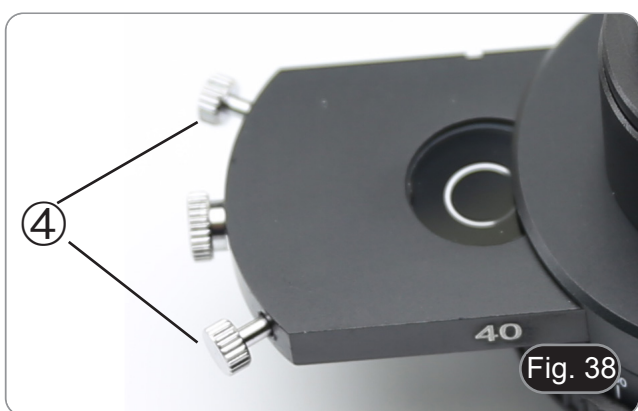
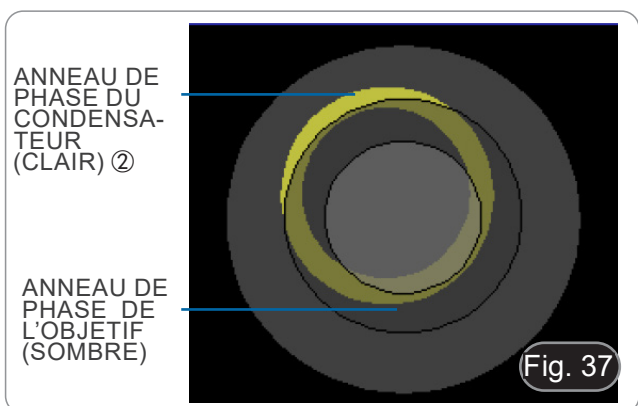
### 8.12.2 Observation en Contraste de Phase (PH)

1. Centrez le condensateur comme décrit au chapitre 8.8 et commencez à travailler normalement.
2. Déplacez le curseur du condensateur à fond vers la gauche pour insérer l'anneau de phase dédié à l'objectif 10X/20X. (Fig. 34)
3. Insérez l'objectif 10X ou 20X dans le chemin optique.
4. Ouvrir le diaphragme de ouverture.
5. Placez un échantillon sur la platine et faites la mise au point.



Fig. 35

6. Enlever un oculaire et le remplacer par le télescope de centrage. (Fig. 35)
  7. Tourner la partie supérieure du télescope (Fig. 35) pour faire la mise au point des anneaux (un anneau sombre ③ et un anneau clair ②) visibles dans le télescope. (Fig. 36)
  8. A l'aide des vis de centrage sur le curseur ④ (Fig. 37), centrer les anneaux de phase pour rendre l'anneau clair ② concentrique à l'anneau sombre ③. (Fig. 38)
  9. Déplacez le curseur du condensateur à fond vers la droite pour insérer l'anneau de phase dédié à l'objectif 40X.
  10. Insérez l'objectif 40X dans le chemin optique.
  11. Répétez les étapes 7. et 8. pour vérifier le centrage de l'anneau de phase 40x.
  12. Enfin, retirez le télescope de centrage, réinstallez l'oculaire et commencez l'observation.
- Pour obtenir une meilleure projection des anneaux de phase avec le objectif 40x il est parfois nécessaire d'élever légèrement le condensateur. Ceci n'est pas un défaut.
  - Avec l'objectif 4x, le condensateur pourrait avoir un halo sombre à la périphérie du champ visuel. Ceci ne doit pas être considéré comme un défaut.



## 9. Microphotographie

### 9.1 Caméras avec lentille de projection

1. Enlever les capuchons anti-poussière de la caméra et de la lentille de projection.
2. Visser la lentille de projection sur le filetage de la caméra. (Fig. 39)

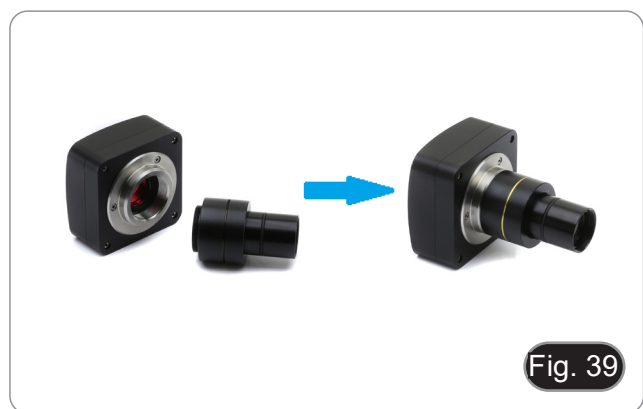


Fig. 39

3. Insérez l'extrémité de la lentille de projection dans le tube photo. (Fig. 40)



Fig. 40

### 9.2 Caméras Reflex

1. Vissez la bague "T2" (non fournie) à l'extrémité de la lentille de projection (M-173), puis connectez l'ensemble à la caméra Reflex. (Fig. 41)



Fig. 41

2. Monter le tout dans le tube photo. (Fig. 42)



Fig. 42

## 10. Utilisation du logiciel et de la tête numérique

L'appareil photo à l'intérieur de la tête numérique est géré par le logiciel PROVIEW.

Pour les instructions relatives à l'utilisation du logiciel, veuillez vous référer au manuel d'instructions spécifique.

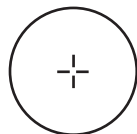
Le manuel peut être téléchargé en utilisant le code QR disponible sur ce manuel ou en utilisant le site web.

La version PDF du manuel se trouve sous le nom:

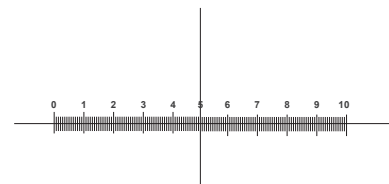
*OPTIKA/B-150D/B-190TB/B-290TB Software Setup/Instruction manual/EN IT ES FR DE PT.*

## 11. Glissière micrométrique M-005

**Glissière micrométrique, 26x76mm, avec 2 marches  
(1mm/100div. pour microscopes biologiques / 10mm/100div. pour stéréomicroscopes)**



1 DIV=0.01mm



1 DIV=0.1mm

**Pour l'étalonnage d'un microscope biologique**

**Pour l'étalonnage d'un stéréomicroscope**

## 12. Réparation et entretien

### Environnement de travail

Il est conseillé d'utiliser le microscope dans un environnement propre et sec, protégé des impactes, à une température comprise entre 0°C y 40°C et avec une humidité relative maximale de 85% (en absence de condensation). Il est conseillé d'utiliser un déshumidificateur si nécessaire.

### Conseils avant et après l'utilisation du microscope



- Maintenir le microscope toujours en position verticale lorsque vous le déplacez.
- Assurez vous que les pièces mobiles (oculaires) ne tombent pas.
- Manipulez avec attention le microscope en évitant de le forcer.
- Ne réparez pas le microscope vous même.
- Éteindre immédiatement la lumière après avoir utilisé le microscope, couvrez le avec la housse prévue à cet effet et conservez le dans un endroit propre et sec.

### Précaution de sécurité sur le système électrique



- Avant de connecter le câble d'alimentation sur le réseau électrique assurez vous que la tension d'entrée soit compatible avec celle de l'appareil et que l'interrupteur de l'éclairage soit en position arrêt.
- L'utilisateur devra consulter les normes de sécurité de son pays.
- L'appareil inclut une étiquette de sécurité C.E. Dans tous les cas, l'utilisateur assume toute responsabilité relative à l'utilisation sûre de l'appareil.

### Nettoyage des optiques

- Si vous souhaitez nettoyer les optiques, utilisez dans un premier temps de l'air comprimé.
- Si cela n'est pas suffisant, utilisez alors un chiffon non effiloché, humidifié avec un peu d'eau et avec un détergent délicat.
- Comme dernière option, il est possible d'utiliser un chiffon humide avec une solution de 3:7 d'éthanol et d'éther.
- **Attention: l'éthanol et l'éther sont des substances hautement inflammables. Ne les utilisez pas près d'une source de chaleur, d'étincelles ou d'appareils électriques. Les substances chimiques doivent être utilisées dans un environnement aéré.**
- Ne pas frotter la surface d'aucun des composants optiques avec les mains.
- Les empreintes digitales peuvent endommager les parties optiques.

**Pour les meilleurs résultats, utiliser le kit de nettoyage OPTIKA (voir le catalogue).**

Conserver l'emballage d'origine dans le cas où il serait nécessaire de retourner le microscope au fournisseur pour un entretien ou une réparation.

## 13. Résolution de problèmes

Consulter les informations ci-dessous pour la résolution de problèmes durant l'utilisation.

PROBLÈME	CAUSE	SOLUTION
<b>I. Section Optique:</b>		
La lampe est allumée mais le champ visuel est sombre.	L'alimentation n'est pas branchée. L'intensité lumineuse est trop faible Le cube de fluorescence n'est pas adapté à l'échantillon	Branchez-le correctement Procéder au réglage Utiliser un filtre approprié
Des saletés ou des poussières sont présentes dans le champ visuel lorsque vous regardez dans l'oculaire.	L'échantillon est sale L'oculaire est sale	Nettoyer l'échantillon Nettoyer l'oculaire
L'image semble être doublée	Diaphragme d'ouverture est trop fermé	Ouvrir-le à la taille voulue
Faible qualité d'image. • L'image n'est pas bonne. • Faible contraste. • Pas de détails précis. • Reflets dans l'image	Le revolver n'est pas au milieu du parcours lumineux Le diaphragme d'ouverture trop fermé Surfaces optiques des objectifs et oculaires recouvertes de poussières Pour les observations en lumière transmise, l'épaisseur de la lamelle de couverture ne doit pas dépasser 0,17 mm La mise au point n'est pas homogène	Encliquer le revolver Ajuster le diaphragme d'ouverture Nettoyer les composants optiques. Utilisez une lamelle de 0,17 mm d'épaisseur Le rack n'est pas plat. Déplacez l'échantillon jusqu'à ce que vous trouviez la position idéale
Une partie du champ visuel n'est pas nette.	Le revolver n'est pas au milieu du parcours lumineux L'échantillon est inclinée par rapport à la surface de la platine. Verre de la lame de l'échantillon microscopique est de mauvaise qualité	Encliquer le revolver Repositionner correctement l'échantillon sur la platine. Utiliser une lame de qualité supérieure
<b>II. Section Mécanique:</b>		
Commande macrométrique dur à tourner.	Le col de réglage de la tension est trop serré	Desserrer le col de réglage de la tension
Mise au point instable	Le col de réglage de la tension est trop desserré	Serrer le col de réglage de la tension
<b>III. Section Électrique:</b>		
Le LED n'allumera pas.	Pas d'alimentation électrique	Vérifier la connexion du câble d'alimentation
L'éclairage n'est pas assez.	L'intensité lumineuse est faible	Adjuster l'éclairage
Eclairs de lumière.	Connexion incorrecte du câble	Contrôler câble d'alimentation
<b>IV. Tube d'observation:</b>		
Champ visuel différent d'un œil à l'autre.	Distance interpupillaire incorrecte Correction dioptrique incorrecte Observation technique incorrecte, efforts visuels de l'opérateur	Réglage distance interpupillaire Réglage correction dioptrique Observation à travers l'objectif, ne pas fixer l'échantillon mais observer tout le champ visuel. De temps en temps éloigner les yeux, regarder un objet distant, et retourner à l'objectif
<b>V. Microphotographie</b>		
Le bord de l'image n'est pas net	Dans une certaine mesure, cela est inhérent à la nature des cibles achromatiques	Pour minimiser le problème, réglez le diaphragme d'ouverture dans la meilleure position
Des points lumineux apparaissent sur l'image	La lumière diffuse entre dans le microscope par les oculaires ou par le viseur de l'appareil photo.	Couvrez les oculaires et le viseur avec un tissu sombre

## Ramassage

Conformément à l'Article 13 du D.L du 25 Juillet 2005 n°151

Action des Directives 2002/95/CE, 2002/96/CE et 2003/108/CE, relatives à la réduction de l'utilisation de substances dangereuses dans l'appareil électrique et électronique et à l'élimination des résidus.



Le symbole du conteneur qui figure sur l'appareil électrique ou sur son emballage indique que le produit devra être, à la fin de sa vie utile, séparé du reste des résidus. La gestion du ramassage sélectif du présent instrument sera effectuée par le fabricant. Par conséquent, l'utilisateur qui souhaite éliminer l'appareil devra se mettre en contact avec le fabricant et suivre le système que celui-ci a adopté pour permettre le ramassage sélectif de l'appareil. Le ramassage sélectif correct de l'appareil pour son recyclage, traitement et élimination compatible avec l'environnement contribue à éviter d'éventuels effets négatifs sur l'environnement et la santé et favorise sa réutilisation et/ou recyclage des composants de l'appareil. L'élimination du produit de manière abusive de la part de l'utilisateur entraînera l'application de sanctions administratives sur la norme en vigueur.

---

## **OPTIKA® S.r.l.**

Via Rigla, 30 - 24010 Ponteranica (BG) - ITALY Tel.: +39 035.571.392  
info@optikamicroscopes.com - www.optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Spain**  
spain@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® USA**  
usa@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® China**  
china@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® India**  
india@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Central America**  
camerica@optikamicroscopes.com

---

Serie B-290

## BEDIENUNGSANLEITUNG

**Modell**

Serie B-290 (B-292 / B-292PLI / B-293 / B-293PLI)

Serie B-290LD (B-292LD1.50 / B-292LD1 / B-293LD1.50 / B-293LD1)

Serie B-290TB

Ver. 5.5    2022



---

## Inhalt

1.	Hinweis	111
2.	Wartung- und Gefahrzeichen	111
3.	Sicherheitsinformationen	111
4.	Verwendung	111
5.	Beschreibung des Instruments	112
5.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	112
5.2	B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1	113
5.3	B-290TB	114
6.	Auspicken	115
6.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	115
6.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	116
6.3	B-290TB	117
7.	Montage	118
7.1	Montage verfahren	118
7.1.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	118
7.1.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	119
7.1.3	B-290TB	120
7.2	Polarisationsset (optional)	122
7.3	Phasenkontrast-Set (optional)	123
8.	Verwendung des Mikroskops	124
8.1	Einschalten des Mikroskops	124
8.2	Einstellung der Lichtintensität	124
8.3	Kupplungseinstellung	124
8.4	Objekttisch	124
8.5	Einstellen des Augenabstandes	125
8.6	Dioptrienverstellung	125
8.7	Verwendung des Ölimmersionsobjektivs	125
8.8	Zentrierung des Kondensators	126
8.9	Aperturblende	126
8.10	Verwendung der Fluoreszenz	127
8.11	Verwendung mit Polarisator (optional)	127
8.12	Beobachtung mit Phasenkontrast (optional)	128
8.12.1	Beobachtung im Hellfeld (BF)	128
8.12.2	Beobachtung im Phasenkontrast (PH)	128
9.	Mikrofotografie	130
9.1	Kameras mit Projektionslinse	130
9.2	Spiegelreflex-Kameras	130
10.	Verwendung der Software und des digitalen Kopfes	131
11.	Mikrometrischer Objektträger M-005	131
12.	Wartung	132
13.	Probleme und Lösungen	133

## 1. Hinweis

Dieses Mikroskop ist ein wissenschaftliches Präzisionsgerät, es wurde entwickelt für eine jahrelange Verwendung bei einer minimalen Wartung. Dieses Gerät wurde nach den höchsten optischen und mechanischen Standards und zum täglichen Gebrauch hergestellt. Diese Bedienungsanleitung enthält wichtige Informationen zur korrekten und sicheren Benutzung des Geräts. Diese Anleitung soll allen Benutzern zur Verfügung stehen.

Wir lehnen jede Verantwortung für eine fehlerhafte, in dieser Bedienungsanleitung nicht gezeigten Verwendung Ihrer Produkte ab.

## 2. Wartung- und Gefahrzeichen

Die folgende Tabelle zeigt die Symbole, die in dieser Anleitung verwendet werden.



### VORSICHT

Dieses Symbol zeigt eine potentielle Gefahr und warnt, mit Vorsicht zu verfahren.



### ELEKTRISCHE ENTLADUNG

Dieses Symbol weist auf eine Gefahr von Stromschlägen.

## 3. Sicherheitsinformationen



### Elektrische Entladung verhindern

Bevor Sie das Netzkabel anstecken, vergewissern Sie sich, dass die Spannung für das Mikroskop geeignet ist und dass der Beleuchtungsschalter sich in Position OFF befindet.

Beachten Sie alle Sicherheitsvorschriften des Arbeitsplatzes, an dem Sie mit dem Mikroskop arbeiten. Das Gerät entspricht den CE-Normen. Die Benutzer tragen während der Nutzung des Geräts die volle Verantwortung dafür.

## 4. Verwendung

### Standardmodelle

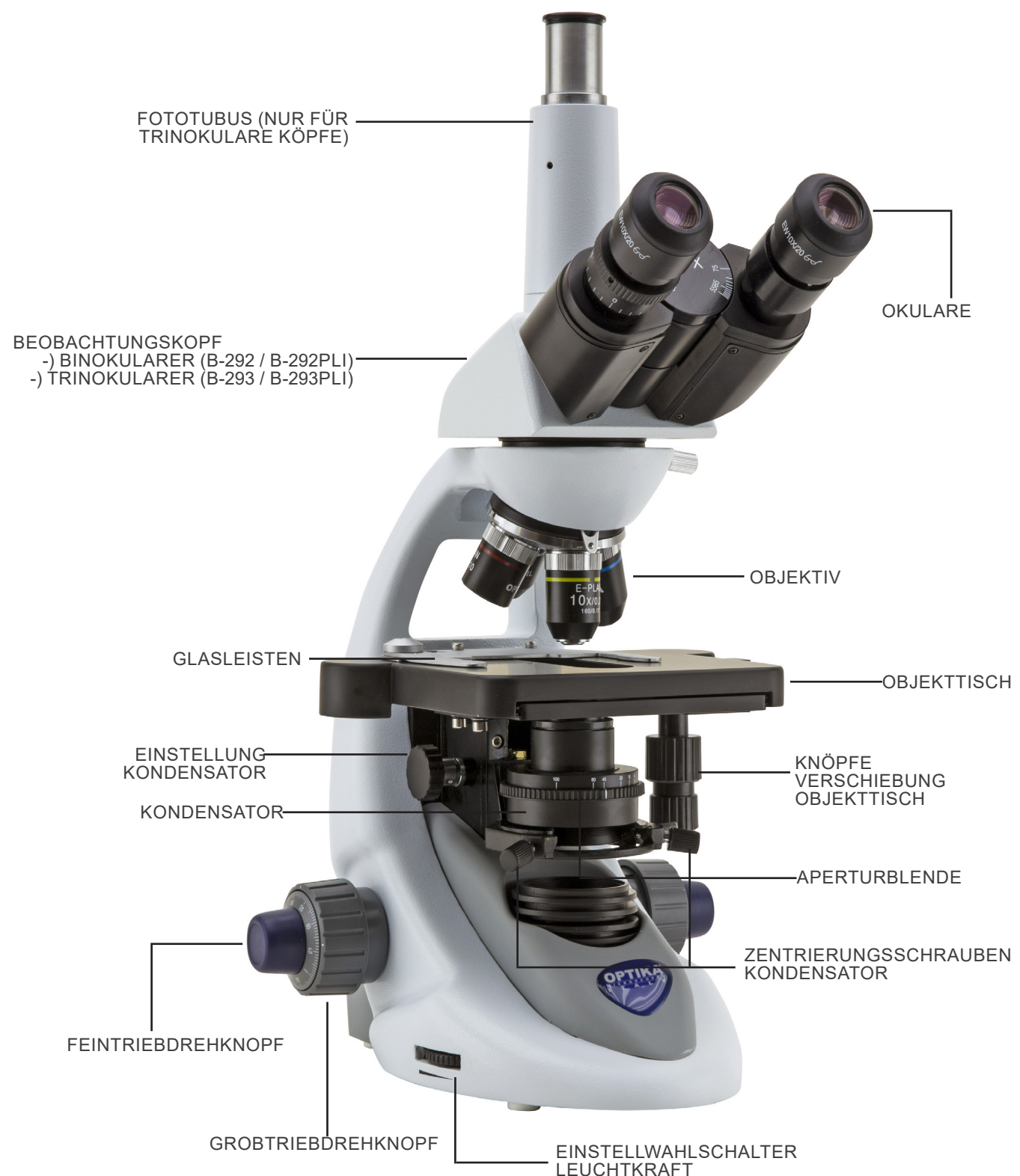
Nur für Forschung und Lehre verwenden. Nicht für therapeutische oder diagnostische Zwecke bei Tieren oder Menschen bestimmt.

### IVD-Modelle

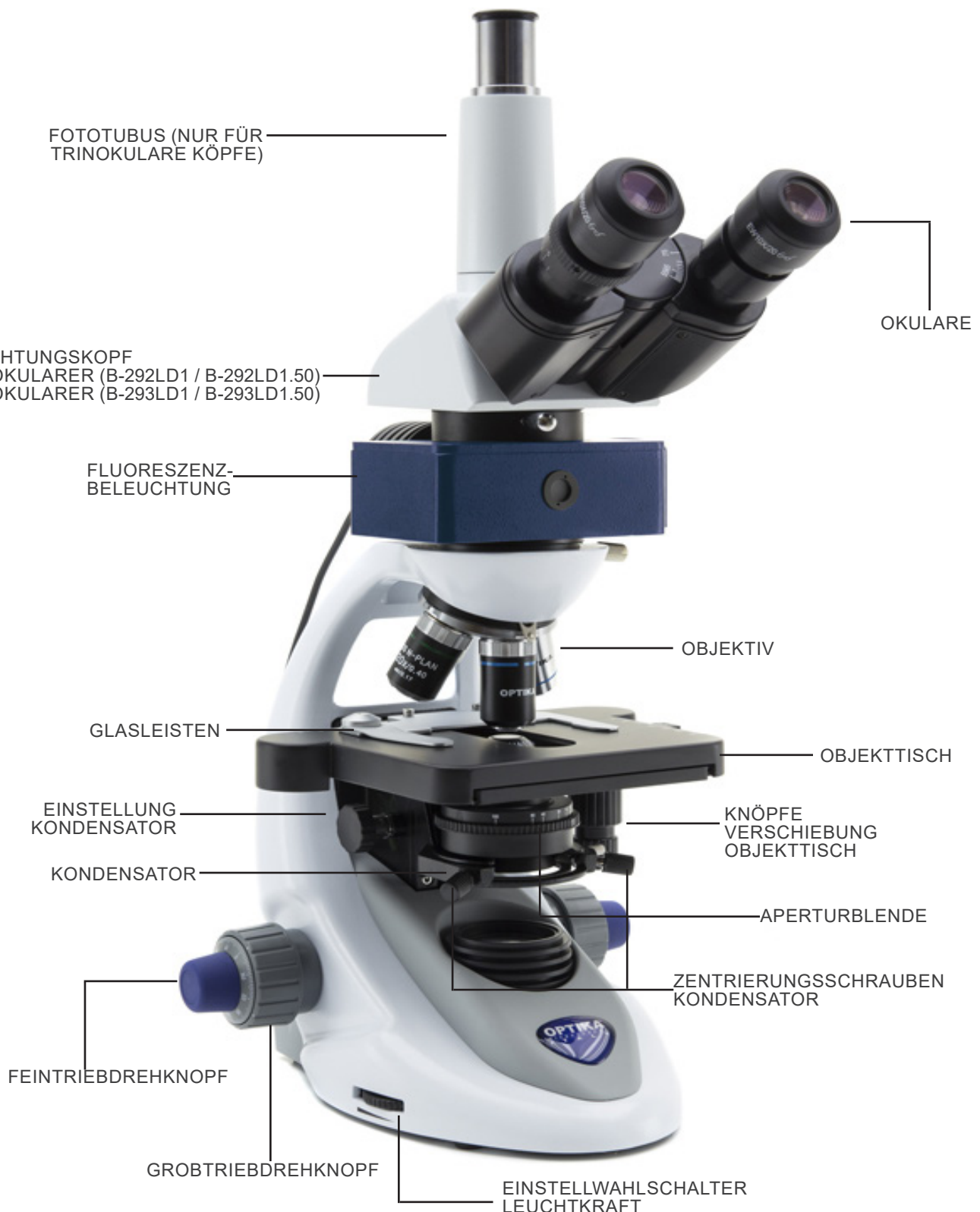
Auch für diagnostische Zwecke, um Informationen über die physiologische oder pathologische Situation des Patienten zu erhalten.

## 5. Beschreibung des Instruments

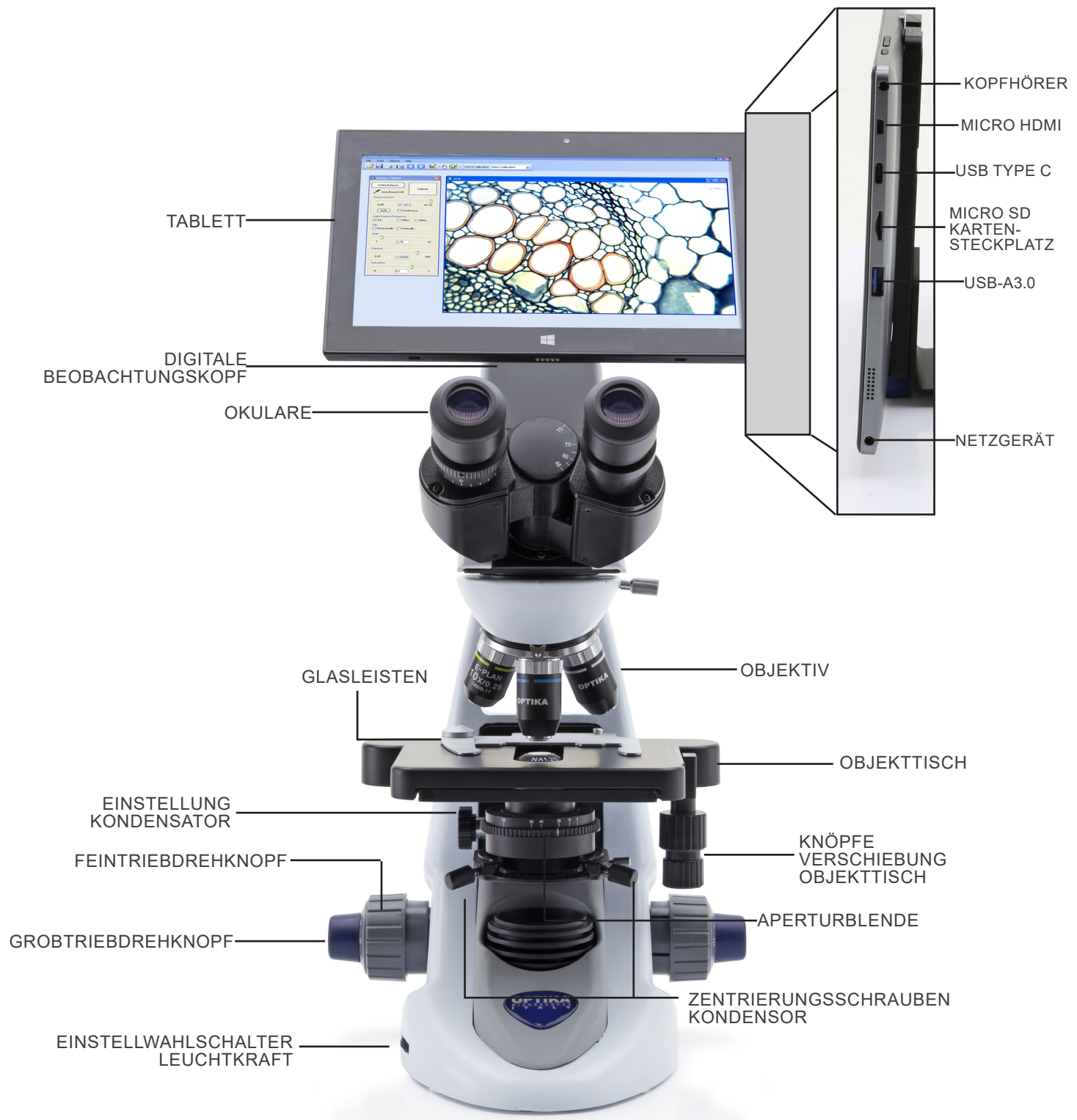
### 5.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



## 5.2 B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1



### 5.3 B-290TB



## 6. Auspacken

Das Mikroskop ist in einer Schachtel aus Styroporschicht enthalten. Entfernen Sie das Klebeband von der Schachtel und öffnen Sie mit Vorsicht den oberen Teil, ohne Objektive und Okulare zu beschädigen. Mit beiden Händen (eine um dem Stativ und eine um der Basis) ziehen Sie das Mikroskop aus der Schachtel heraus und stellen Sie es auf eine stabile Oberfläche.

 Berühren Sie optische Oberflächen wie Linsen, Filter oder Glas nicht mit bloßen Händen. Spuren von Fett oder anderen Rückständen können die endgültige Bildqualität beeinträchtigen und die Optikoberfläche in kurzer Zeit angreifen.

Nach dem Öffnen der Box sind die Mikroskopteile folgende:

### 6.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



- |                                 |                               |
|---------------------------------|-------------------------------|
| ① Hauptkörper                   | ⑤ Objektive (4X/10X/40X/100X) |
| ② Beobachtungskopf              | ⑥ Staubschutzhülle            |
| • binokularer (B-292/B-292PLI)  | ⑦ Netzteil                    |
| • trinokularer (B-293/B-293PLI) | ⑧ Immersionsöl                |
| ③ Fototubus (nur Serie B-293)   | ⑨ Spannungsregelschlüssel     |
| ④ Okulare                       |                               |

---

## 6.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50



- |                                      |  |
|--------------------------------------|--|
| ① Hauptkörper                        | ⑤ Objektive                                |
| ② Beobachtungskopf                   | • 10X/20X/40X/50X: B-292LD1.50/B-293LD1.50 |
| • binokularer (B-292LD1/B-292LD1.50) | • 10X/20X/40X/100X(dry): B-292LD1/B-293LD1 |
| • trinokularer (B-293/B-293PLI)      | ⑥ Staubschutzhülle                         |
| ③ Fototubus (nur Serie B-293)        | ⑦ Fluoreszenz-Beleuchtung                  |
| ④ Okulare                            | ⑧ Netzteil                                 |
|                                      | ⑨ Spannungsregelschlüssel                  |

### 6.3 B-290TB



- |                                     |                           |
|-------------------------------------|---------------------------|
| ① Hauptkörper                       | ⑦ Netzteil                |
| ② Digitale Beobachtungskopf         | ⑧ Spannungsregelschlüssel |
| ③ Okulare                           | ⑨ Netzteil tablet         |
| ④ Objektive (4X / 10X / 40X / 100X) | ⑩ USB-Kabel 0,5 m         |
| ⑤ Staubschutzhülle                  | ⑪ Tablett                 |
| ⑥ Immersionsöl                      |                           |

**HINWEIS:** OPTIKA behält sich das Recht vor, jederzeit und ohne Vorankündigung Korrekturen, Modifikationen, Erweiterungen, Verbesserungen und andere Änderungen an ihren Produkten vorzunehmen.

## 7. Montage

### 7.1 Montage verfahren

#### 7.1.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI

1. Entfernen Sie die Schutzhülle vom Ständer und der Unterseite des Beobachtungskopfes.
2. Setzen Sie den Kopf auf den Ständer und ziehen Sie die Befestigungsschraube an. (Fig. 1)
  - Halten Sie den Kopf beim Anziehen der Schraube immer mit einer Hand fest, damit die Schraube nicht herausfällt.



Fig. 1

3. Setzen Sie die Okulare in die leeren Okularhalterungen des Beobachtungskopfes ein. (Fig. 2)



Fig. 2

4. Stecken Sie den Netzstecker in den Anschluss auf der Rückseite des Mikroskops. (Fig. 3)



Fig. 3

#### Nur für trinokulare Köpfe

5. Die am dritten Auslass angebrachte Schutzhülle abschrauben und die Bildröhre einschrauben. (Fig. 4)



Fig. 4

### 7.1.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-2932LD1.50

1. Die Fluoreszenz-Beleuchtung oberhalb des Stativs einsetzen und die Schraube anziehen. (Fig. 5)



2. Schließen Sie das Kabel an den Anschluss auf der Rückseite des Ständers an. (Fig. 6)



3. Setzen Sie den Kopf auf den Ständer und ziehen Sie die Befestigungsschraube an. (Fig. 7)  
• **Halten Sie den Kopf beim Anziehen der Schraube immer mit einer Hand fest, damit die Schraube nicht herausfällt.**



4. Setzen Sie die Okulare in die leeren Okularhalterungen des Beobachtungskopfes ein. (Fig. 8)



5. Stecken Sie den Netzstecker in den Anschluss auf der Rückseite des Mikroskops. (Fig. 9)



Fig. 9

#### Nur für trinokulare Köpfe

6. Die am dritten Auslass angebrachte Schutzkappe abschrauben und die Bildröhre einschrauben. (Fig. 10)



Fig. 10

#### 7.1.3 B-290TB

1. Entfernen Sie die Schutzkappe vom Ständer und der Unterseite des Beobachtungskopfes.
2. Setzen Sie den Kopf auf den Ständer und ziehen Sie die Befestigungsschraube an. (Fig. 11)
  - **Halten Sie den Kopf beim Anziehen der Schraube immer mit einer Hand fest, damit die Schraube nicht herausfällt.**



Fig. 11

3. Setzen Sie die Okulare in die leeren Okularhalterungen des Beobachtungskopfes ein. (Fig. 12)
4. Stecken Sie den Netzstecker in den Anschluss auf der Rückseite des Mikroskops. (Fig. 9)



Fig. 12

5. Sichern Sie den drehbaren Teil der Halterung durch seitliches Festziehen des schwarzen Knopfes ①. (Fig. 13)

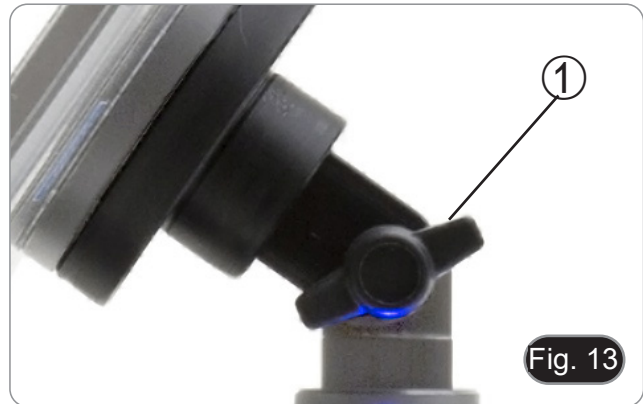


Fig. 13

6. Bringen Sie dann die Tablette an den 4 Schrauben der Halterung an und ziehen Sie sie nach unten, um die Tablette an der Halterung zu befestigen. (Fig. 14)

- Um das Tablett auszuhaken, führen Sie den umgekehrten Vorgang durch: Drücken Sie die Halterung nach oben und ziehen Sie sie dann aus der Halterung heraus.



Fig. 14

7. Stecken Sie eine Seite des USB-Kabels ② an den Digitalkopf und die andere Seite über den Stecker ③ an den Tablet-PC . (Fig. 15-16).

8. Schließen Sie das Stromversorgungskabel zum Aufladen des Akkus über den Anschluss ④ an den Tablet PC an.(Fig. 16)

- Dieses Tablett wurde mit deaktivierter Bildschirmrotation eingestellt: Dies vermeidet die Rotation des von der Kamera kommenden Live-Bildes und ermöglicht daher eine kontinuierliche Vollbildanzeige, auch wenn das Tablett aus der Halterung genommen wird.
- Um die Drehung wieder zu aktivieren, streichen Sie einfach nach rechts am unteren Rand des Bildschirms und wählen Sie Einstellungen + Bildschirm. Dies wird jedoch nicht empfohlen, wenn die Kamera im Live-Modus angeschlossen ist, da es bei hohen Auflösungen die Live-Anzeige stören kann.

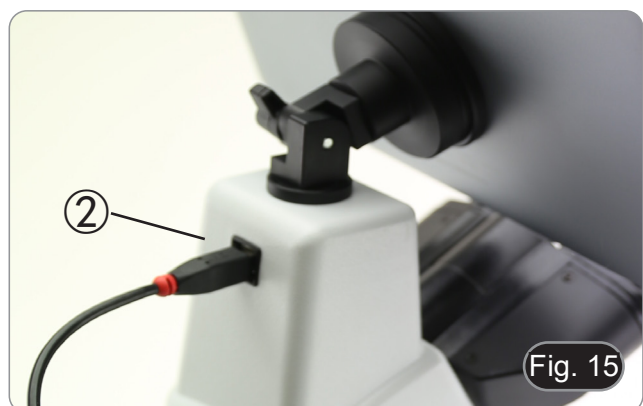


Fig. 15

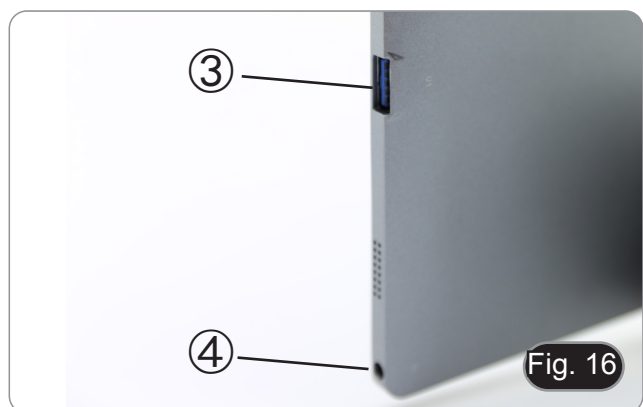


Fig. 16

## 7.2 Polarisationsset (optional)

1. Setzen Sie den Polarisator ① auf die Feldlinse des Mikroskops. (Fig. 17)



Fig. 17

2. Lösen Sie den Kopfbefestigungsknopf ② und entfernen Sie den Kopf vom Mikroskopstativ. (Fig. 19)



Fig. 18

3. Den Analysator in den Sitz im Inneren des Stativs einsetzen ③. (Fig. 19)
4. Setzen Sie den Kopf wieder in seine Ausgangsposition zurück und verriegeln Sie den Fixierknopf.



Fig. 19

### 7.3 Phasenkontrast-Set (optional)

1. Entfernen Sie den Hellfeldkondensator durch Lösen der Verriegelungsschraube ① auf der rechten Seite des Kondensatorhalters. (Fig. 20)
2. Führen Sie den runden Schwabenschwanz des Phasenkontrastkondensators in den leeren Schlitz des Kondensatorhalters ein und verriegeln Sie die Verriegelungsschraube ①.



3. Schrauben Sie die Phasenkontrast-Objektive in den Objektivrevolver. (Fig. 21)



Fig. 21

## 8. Verwendung des Mikroskops

### 8.1 Einschalten des Mikroskops

1. Drehen Sie den Hauptschalter ① auf der Rückseite des Geräts, indem Sie den Wahlschalter auf "I" stellen. (Fig. 22)
- Nur für die "LD"-Modelle: Auf der Rückseite des Mikroskops befindet sich ein Schalter mit drei Stellungen: Position "I" schaltet das Durchlicht ein, Position "II" die Fluoreszenz und Position "O" schaltet das Mikroskop aus.



Fig. 22

### 8.2 Einstellung der Lichtintensität

1. Drehen Sie das Einstellrad für die Lichtintensität, um die Beleuchtungsspannung zu erhöhen oder zu verringern. (Fig. 23)



Fig. 23

### 8.3 Kupplungseinstellung

- Die Kupplung des Knopfes mit dem Kupplungsring einstellen.

Die Kupplung des makrometrischen Fokussierknopfes ist werkseitig voreingestellt.

1. Um die Spannung zu ändern, drehen Sie die Ringmutter mit dem mitgelieferten Schlüssel. (Fig. 24).
- Im Uhrzeigersinn drehen erhöht die Reibung.
- Die Spannung ist zu niedrig, wenn der Tisch von selbst durch Schwerkraft nach unten geht oder wenn das Feuer nach einer Einstellung mit dem mikrometrischen Knopf leicht verloren geht. In diesem Fall erhöhen Sie die Spannung durch Drehen der Ringmutter.



Fig. 24

### 8.4 Objekttisch

Der Objekttisch nimmt Standardschlitten 26 x 76 mm, Dicke 1,2 mm und Deckglas 0,17 mm auf. (Fig. 25)

1. Den beweglichen Arm des Präparationsanschlags ② ausfahren und die Schlitten frontal auf den Objekttisch.
2. Lassen Sie den beweglichen Arm des Präparationsstoppers vorsichtig los.
- Ein abruptes Lösen des Präparationshalters kann dazu führen.

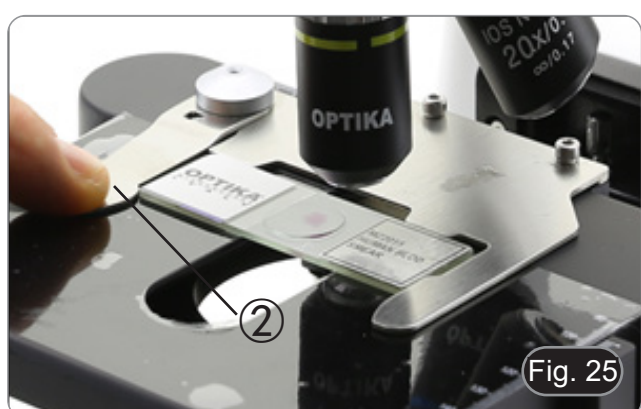


Fig. 25

## 8.5 Einstellen des Augenabstandes

Beobachten Sie mit beiden Augen, unterstützen Sie die Augengruppe. Drehen Sie diese entlang der gemeinsamen Achse, bis Sie ein einziges Sichtfeld erhalten. (Fig. 26)

- Die Skala auf der Augenabstandsanzeige ④, gekennzeichnet durch den Punkt „.“ auf dem Okularhalter, zeigt die Augenabstand des Bedieners an.

Der Augenabstand beträgt 48-75 mm.



Fig. 26

## 8.6 Dioptrienverstellung

1. Beobachten und fokussieren Sie die Präparation, indem Sie mit dem rechten Auge durch das rechte Okular schauen, indem Sie die Fokussierknöpfe des Mikroskops benutzen.
  2. Schauen Sie nun mit dem linken Auge durch das linke Okular. Wenn das Bild nicht scharf ist, stellen Sie den Dioptrienausgleich mit dem Dioptrienausgleichsring ② ein. (Fig. 27)
- Der Kompensationsbereich beträgt  $\pm 5$  Dioptrien. Die auf der Skala am Kompensationsring angegebene Nummer sollte der Dioptrienkorrektur des Bedieners entsprechen.



Fig. 27

## 8.7 Verwendung des Ölimmersionsobjektivs

### Alle Modelle außer LD-Modelle

1. Fokussieren Sie die Probe mit einem Objektiv mit niedriger Leistung.
  2. Senken Sie den Tisch ab.
  3. Einen Tropfen Öl (mitgeliefert) auf die zu beobachtende Fläche der Probe geben. (Fig. 28)
- Achten Sie darauf, dass keine Luftblasen vorhanden sind. Luftblasen im Öl schädigen die Bildqualität.
  - Zur Überprüfung auf Blasen: Entfernen Sie ein Okular, öffnen Sie die Aperturblende vollständig und beobachten Sie die Austrittspupille des Objektivs. (Die Pupille sollte rund und hell sein).
  - Um Blasen zu entfernen, bewegen Sie den Revolver vorsichtig nach links und rechts, um das getauchte Ziel ein paar Mal zu bewegen und die Luftblasen bewegen zu lassen.
  - 4. Setzen Sie die Immersionsobjektiv ein.
  - 5. Stellen Sie den Tisch wieder auf den oberen Fokuspunkt und erreichen Sie mit dem Mikrometer-Fokussierknopf eine optimale Fokussierung.
  - 6. Nach Gebrauch das Öl vorsichtig mit einem weichen Papiertuch oder optischen Papier entfernen, das mit einer Mischung aus Ethylether (70%) und absolutem Ethylalkohol (30%) befeuchtet ist.
- Immersionsöl, wenn es nicht sofort gereinigt wird, kann kristallisieren und eine glasartige Schicht bilden. In dieser Situation wäre die Beobachtung der Präparation aufgrund der Anwesenheit einer zusätzlichen Dicke auf der Linse schwierig, wenn nicht gar unmöglich.



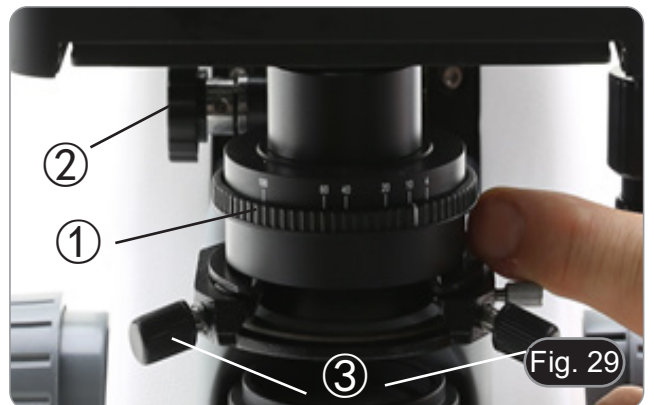
Fig. 28

## 8.8 Zentrierung des Kondensators

- Der Kondensator ist werkseitig vorinstalliert.
- Um den Kondensator zu entfernen, verwenden Sie einen Inbusschlüssel mit einem Durchmesser von 1,5 mm und betätigen Sie die Sicherungsschraube auf der rechten Seite des Kondensatorhalters.

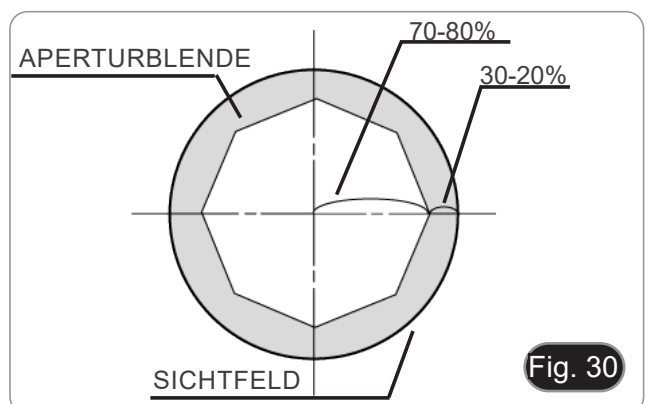
Wenn eine neue Zentrierung notwendig ist, geschieht dies auf diese Weise:

- Führen Sie die Objektiv 4x in den Strahlengang ein (wenn die 4x-Objektiv nicht verfügbar ist, verwenden Sie die Objektiv mit der niedrigeren Vergrößerung).
- Fokussieren Sie die Vorbereitung.
- Schließen Sie die Aperturblende, indem Sie auf den Ring ① wirken und den Ring in Richtung des Wertes "4" relativ zum 4X-Objektiv bewegen. (Fig. 29)
- Heben Sie den Kondensator bis zum Ende seines Hubs an, indem Sie auf die Kondensator-Höheneinstellschraube ② wirken, die sich auf der linken Seite des Kondensatorhalters befindet.
- Zentrieren Sie den Kondensator mit den Zentrierschrauben ③, bis das Sichtfeld gleichmäßig ausgeleuchtet ist (es dürfen keine helleren oder dunkleren Bereiche innerhalb des Sichtfeldes bemerkt werden).
- Danach wird die Membran vollständig geöffnet.



## 8.9 Aperturblende

- Der numerische Öffnungswert (A.N.) der Aperturblende beeinflusst den Kontrast des Bildes. Das Erhöhen oder Verringern dieses Wertes in Abhängigkeit von der numerischen Apertur des Objektivs ändert die Auflösung, den Kontrast und die Tiefenschärfe des Bildes. Bewegen Sie den Blendenhebel ① (Fig. 29) nach rechts oder links, um den A.N. Wert zu erhöhen oder zu verringern.
- Für Proben mit niedrigem Kontrast stellen Sie den Wert der numerischen Apertur auf etwa 70%-80% des A.N. des Objektivs ein. Falls erforderlich, entfernen Sie ein Okular und stellen Sie den Kondensatorring mit Blick in den leeren Okularhalter ein, bis Sie ein Bild wie in Fig. 30 erhalten.



## 8.10 Verwendung der Fluoreszenz

- Drehen Sie den Hauptschalter, um das Gerät ein- und auszuschalten.
- Die Einstellung auf "I" schaltet das Durchlicht ein, die Einstellung auf "II" die Fluoreszenz. Die Einstellung auf "O" schaltet das Gerät aus. (Fig. 31)



Fig. 31

- Schieben Sie den Filterwahlschalter auf Position "B" (Fig. 32), um den Fluoreszenzfilter in den Strahlengang einzusetzen. Positionieren Sie den Wahlschalter in der Mitte, wenn Sie im Hellfeld im Durchlicht arbeiten wollen.
- Im Gegensatz zur Quecksilberdampflampe benötigt die LED-Beleuchtung des B-290LD keine Wartezeit für die Erwärmung der Lampe und kann sofort nach dem Einschalten verwendet werden. Darüber hinaus ist die LED-Quelle im Werk vorjustiert und erfordert keine zusätzliche Bedienung.
- Fokussieren Sie die Probe und stellen Sie die Lichtintensität nach Bedarf mit dem Helligkeitsregler ein. Um die Dunkelheit des Hintergrunds zu verbessern (und damit den Kontrast zu erhöhen), wird dringend empfohlen, die Durchlichtausgangslinse abzudunkeln.



Fig. 32

FILTER NAME	ANREGUNGSFILTER	DICHROITISCHER SPIEGEL	EMISSIONS FILTER	ANWENDUNGEN
B	460/490 nm	505 nm	515LP nm	<ul style="list-style-type: none"> <li>FITC: Fluoreszierende Antikörper</li> <li>Acridin Orange: DNA/RNA</li> <li>Auramine</li> </ul>

## 8.11 Verwendung mit Polarisator (optional)

- Entnehmen Sie die Probe aus dem Tisch.
- Wenn Sie in die Okulare schauen, drehen Sie den Polarisator, bis die Okulare völlig dunkel sind.
- Sobald die Dunkelheit erreicht ist (Position der "Ausrottung" oder "Nicol gekreuzt"), ist es möglich, mit der Beobachtung zu beginnen.

## 8.12 Beobachtung mit Phasenkontrast (optional)

Der Schiebephase-Kondensator (Fig. 33) ermöglicht die Beobachtung im Hellfeld und im Phasenkontrast mit 10X/20X/40X-Objektiven.



Fig. 33

Beobachtungsmodus	Schieberposition
Hellfeld	0
Phasenkontrast 10X/20X	10
Phasenkontrast 40X	40

### 8.12.1 Beobachtung im Hellfeld (BF)

1. Bewegen Sie den Kondensatorschieber in die mittlere Position, um die leere Bohrung einzufügen.
2. Zentrieren Sie den Kondensator wie in Kapitel 8.8 beschrieben und beginnen Sie normal zu arbeiten.



Fig. 34

### 8.12.2 Beobachtung im Phasenkontrast (PH)

1. Zentrieren Sie den Kondensator wie in Kapitel 8.8 beschrieben.
2. Bewegen Sie den Kondensatorschieber ganz nach links, um den Phasenring für das 10X/20X-Objektiv einzuführen. (Fig. 34)
3. 10X- oder 20X-Objektiv in den Strahlengang einsetzen.
4. Geöffnete Aperturblende.
5. Platzieren Sie eine Probe auf der objektivtisch und fokussieren Sie.



Fig. 35

6. Entfernen Sie ein Okular und setzen Sie das Zentrierteleskop ein. (Fig. 35)
  7. Drehen Sie den oberen Teil des Zentrierteleskops (Fig. 35), bis die beiden im Teleskop sichtbaren Phasenringe (ein dunkler ③ und ein heller ②) im Fokus sind. (Fig. 36)
  8. Zentrieren Sie die Phasenringe mit Hilfe von Zentrierschrauben auf dem Schieber ④ (Fig. 37), damit der helle Ring ② konzentrisch zum dunklen Ring ③ ist. (Fig. 38)
  9. Bewegen Sie den Kondensatorschieber ganz nach rechts, um den Phasenring für das 40X-Objektiv einzuführen.
  10. 40X-Objektiv in den Strahlengang einsetzen.
  11. Wiederholen Sie die Schritte 7. und 8., um die Zentrierung des 40x-Phasenrings zu überprüfen.
  12. Zum Schluss entfernen Sie das Zentrierteleskop, setzen das Okular wieder ein und beginnen mit der Beobachtung.
- Bei den Objektiv 40x kann es sinnvoll sein, den Kondensator etwas anzuheben, um eine bessere Projektion der Phasenringe zu erreichen. Dies ist kein Mangel.
  - Mit der 4X Objektiv kann der Kondensator am Umfang des Sichtfeldes einen dunklen Halo haben. Dies gilt nicht als Mangel.

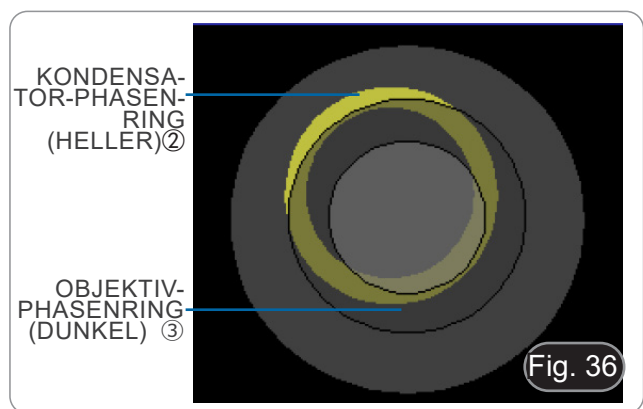


Fig. 36

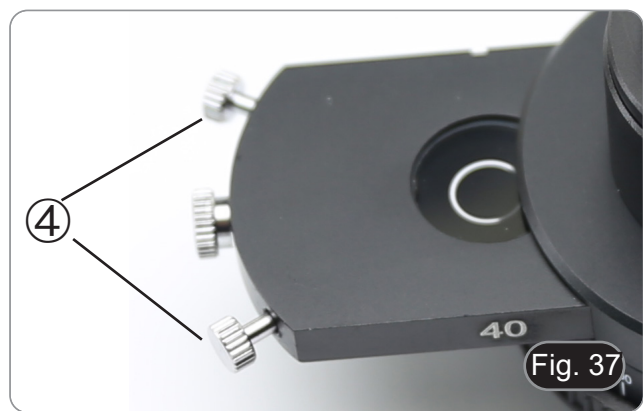


Fig. 37



Fig. 38

## 9. Mikrofotografie

### 9.1 Kameras mit Projektionslinse

1. Staubschutzkappen von Kamera und Projektionslinse entfernen.
2. Schrauben Sie das Projektionslinse auf das Gewinde der Kamera. (Fig. 39)

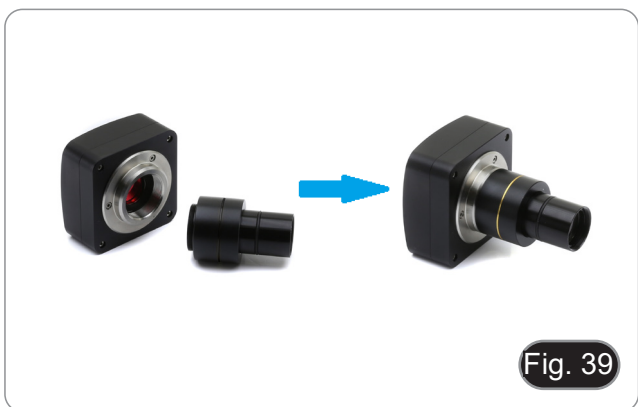


Fig. 39

3. Führen Sie das Ende des Projektionslinse in den Fototubus. (Fig. 40)



Fig. 40

### 9.2 Spiegelreflex-Kameras

1. Schrauben Sie den "T2"-Ring (nicht mitgeliefert) an das Ende des Projektionsobjektivs (M-173) und schließen Sie dann die gesamte Baugruppe an die Spiegelreflexkamera an. (Fig. 41)



Fig. 41

2. Montieren Sie alles in der Fototubus. (Fig. 42)

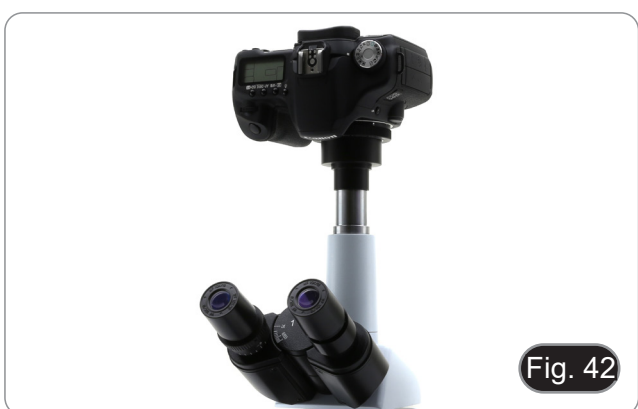


Fig. 42

## 10. Verwendung der Software und des digitalen Kopfes

Die Kamera im Inneren des Digitalkopfes wird von der PROVIEW-Software verwaltet.

Anweisungen zur Verwendung der Software finden Sie in der spezifischen Bedienungsanleitung.

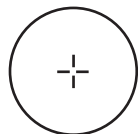
Das Handbuch kann mit dem in diesem Handbuch verfügbaren QR-Code oder über die Website heruntergeladen werden.

Die PDF-Version des Handbuchs finden Sie unter dem Namen:

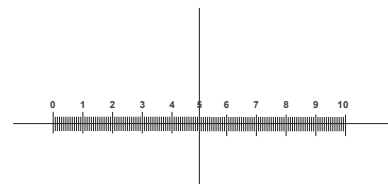
*OPTIKA/B-150D/B-190TB/B-290TB Software Setup/Instruction manual/EN IT ES FR DE PT.*

## 11. Mikrometrischer Objektträger M-005

Mikrometrischer Objektträger, 26x76mm, mit 2 Treppen  
(1mm/100div. für biologische Mikroskope / 10mm/100div. für Stereomikroskope)



1 DIV=0.01mm



1 DIV=0.1mm

Zur Kalibrierung eines biologischen Mikroskops

Zur Kalibrierung eines Stereomikroskops

## 12. Wartung

### Arbeitsumfeld

Es wird empfohlen, das Mikroskop an einem sauberen, trockenen und stoßsicheren Ort zu verwenden, bei einer Temperatur zwischen 0° und 40° und einer Feuchtigkeit nicht über 85% (ohne Kondensation). Wenn nötig wird die Verwendung eines Luftentfeuchters empfohlen.

### Vor und nach dem Gebrauch des Mikroskops



- Das Mikroskop muss immer vertikal stehen.
- Achten Sie darauf, die optischen Komponenten (z.B. Objektive, Okulare) nicht zu beschädigen oder diese nicht fallen lassen.
- Behandeln Sie das Mikroskop mit Vorsicht und gebrauchen Sie nicht zu viel Kraft.
- Führen Sie selber keinerlei Reparatur durch.
- Nach dem Gebrauch schalten Sie das Licht aus, decken Sie das Mikroskop mit der mitgelieferten Staubschutzhülle und bewahren Sie es an einem sauberen, trockenen Ort auf.

### Elektrische Sicherheitsmaßnahmen



- Bevor Sie das Netzkabel anstecken, vergewissern Sie sich, dass die Spannung für das Mikroskop geeignet ist, und dass der Beleuchtungsschalter sich in position OFF befindet.
- Beachten Sie alle Sicherheitsvorschriften des Arbeitsplatzes, an dem Sie mit dem Mikroskop arbeiten.

### Optikreinigung

- Wenn Sie die optischen Komponenten reinigen müssen, verwenden Sie zuerst Druckluft.
- Falls nötig reinigen Sie die optischen Komponenten mit einem weichen Tuch.
- Als letzte Option befeuchten Sie einen Tuch mit einer Mischung 3:7 von Ethanol und Ether.
- **Beachten Sie, dass Ethanol und Ether sehr entzündliche Flüssigkeiten sind. Sie müssen bei einer Wärmequelle, bei Funken oder bei elektrische Geräte nicht verwendet werden. Verwenden Sie diese Chemikalien in einer gut belüfteten Raum.**
- Scheuern Sie keine Oberfläche der optischen Komponenten mit den Händen, da Fingerabdrücke die Optik beschädigen können.
- Montieren Sie die Objektive und Okulare nicht ab, um sie zu reinigen.

### Am Besten verwenden Sie das OPTIKA Reinigungskit (siehe Katalog)

Falls das Mikroskop aus Wartungszwecken an Optika zurückgeschickt werden muss, verwenden Sie bitte immer die Originalverpackung.

### 13. Probleme und Lösungen

Lesen Sie die Informationen in der folgenden Tabelle, um Probleme bei der Bedienung zu beheben.

PROBLEM	URSACHE	LÖSUNG
<b>I. Optisches System:</b>		
Die Beleuchtung ist eingeschaltet, aber das Sichtfeld ist dunkel.	Stromversorgungsstecker sind nicht gut angeschlossen. Die Helligkeit ist zu gering. Der Fluoreszenzfilter ist für die Probe nicht geeignet	Verbinden Sie Stellen es auf ein geeignetes Niveau ein Verwenden Sie einen geeigneten Filter
Im Sichtfeld sind Schmutz und Staub zu sehen.	Schmutz und Staub auf der Probe Schmutz und Staub auf dem Okular	Reinigen Sie die Probe Okular reinigen
Das Bild wird aufgeteilt.	Die Aperturblende ist zu geschlossen.	Öffnen Sie die Aperturblende
Die Bildqualität ist schlecht: • Das Bild ist nicht scharf; • Der Kontrast ist nicht hoch; • Die Details sind nicht scharf; • Spiegelbilder im Bild	Der Revolver befindet sich nicht in der Mitte des Lichtweges. Die Aperturblende im Sichtfeld ist zu offen oder zu geschlossen. Die Linsen (Okulare und Objektiv) sind verschmutzt Bei Beobachtungen im Durchlicht darf die Dicke des Deckglases 0,17 mm nicht überschreiten Der Fokus ist nicht einheitlich	Drehen Sie den Revolver, bis er mit einem Klick einrastet. Einstellen der Aperturblende Alle optischen Komponenten gründlich reinigen Verwenden Sie ein 0,17 mm dickes Deckblatt Das Gestell ist nicht flach. Bewegen Sie die Probe, bis Sie die ideale Position gefunden haben
Eine Seite des Bildes ist nicht scharf abgebildet.	Der Revolver befindet sich nicht in der Mitte des Lichtweges. Die Präparation ist nicht in der richtigen Position (z.B. geneigt). Die optische Qualität des Glashalters ist schlecht.	Drehen Sie den Revolver, bis er mit einem Klick einrastet. Legen Sie die Präparation horizontal auf die Oberfläche. Verwenden Sie eine Folie von besserer Qualität.
<b>II. Mechanischer System:</b>		
Der makrometrische Knopf ist schwer zu drehen.	Einstellring zu fest spannen	Lösen Sie den Einstellring für die Spannung.
Die Fokussierung ist instabil.	Einstellring zu locker gespannt	Ziehen Sie den Einstellring für die Spannung an.
<b>III. Elektrischer System:</b>		
Die LED leuchtet nicht.	Das Gerät wird nicht mit Strom versorgt.	Überprüfen Sie den Anschluss des Netzkabels.
Die Helligkeit ist unzureichend.	Die Helligkeit wird niedrig eingestellt.	Einstellen der Helligkeit
Licht blinkt	Das Netzkabel ist nicht gut angeschlossen.	Überprüfen Sie die Kabelverbindung
<b>III. Elektrischer System:</b>		
Das Sichtfeld ist für jedes Auge unterschiedlich.	Der Augenabstand ist nicht korrekt. Die Dioptrienkorrektur ist nicht richtig. Die Sehtechnik ist nicht korrekt, und der Bediener belastet sein Augenlicht.	Einstellen des Augenabstandes Einstellen der Dioptrienkorrektur Wenn Sie sich die Probe ansehen, konzentrieren Sie Ihren Blick nicht auf einen einzelnen Punkt, sondern betrachten Sie das gesamte verfügbare Sichtfeld. Schauen Sie regelmäßig weg und schauen Sie auf einen entfernten Punkt, dann gehen Sie zurück zur Analyse der Probe.
<b>V. Mikrofotografie</b>		
Der Rand des Bildes ist nicht scharf gestellt	Bis zu einem gewissen Grad liegt dies in der Natur der achromatischen Objektive	Um das Problem zu minimieren, stellen Sie die Aperturblende in die beste Position
Auf dem Bild erscheinen Lichtpunkte	Auf dem Bild erscheinen Lichtpunkte.	Decken Sie die Okulare und den Sucher mit einem dunklen Tuch ab

## Wiederverwertung

Gemäß dem Artikel 13 vom Dekret Nr. 151 vom 25.07.2005 "Umsetzung der Richtlinien 2002/95/EG, 2002/96/EG und 2003/108/EG in Bezug auf die Verwendung gefährlicher Stoffe in elektrischen und elektronischen Geräten sowie die Abfallentsorgung".



Das Symbol vom Müllcontainer erscheint auf dem Gerät oder der Verpackung und weist darauf hin, dass das Produkt Ende des Lebens separat von anderen Abfällen entsorgt werden muss. Die getrennte Sammlung von Geräten, die am Ende Ihrer Lebensdauer sind, wird vom Hersteller organisiert. Der Benutzer, der dieses Gerät entsorgen möchte, muss dann Kontakt mit dem Hersteller aufnehmen und der Vorgehensweise folgen, die zur separaten Entsorgung eingeführt geworden ist. Die korrekte Sammlung von Geräten um die nachfolgende Behandlung, Entsorgung und umweltfreundliche Wiederverwendung zu ermöglichen ist ein Beitrag um negative Auswirkungen auf der Umwelt und der Gesundheit zu vermeiden und die Wiederverwendung der Gerätkomponenten zu begünstigen. Die Illegale Entsorgung des Produkts vom Benutzer wird gemäß den geltenden Bestimmungen bestraft.

---

## **OPTIKA® S.r.l.**

Via Rigla, 30 - 24010 Ponteranica (BG) - ITALY Tel.: +39 035.571.392  
info@optikamicroscopes.com - www.optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Spain**  
spain@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® USA**  
usa@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® China**  
china@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® India**  
india@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Central America**  
camerica@optikamicroscopes.com

---



Série B-290

## MANUAL DE INSTRUÇÕES

### Modelo

Série B-290 (B-292 / B-292PLI / B-293 / B-293PLI)

Série B-290LD (B-292LD1.50 / B-292LD1 / B-293LD1.50 / B-293LD1)

Série B-290TB

Ver. 5.5    2022



## Tabela de Conteúdos

1.	Advertência	138
2.	Símbolos	138
3.	Informações sobre a segurança	138
4.	Utilização prevista	138
5.	Descrição do instrumento	139
5.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	139
5.2	B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1	140
5.3	B-290TB	141
6.	Desembalando	142
7.	Montagem	142
7.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	142
7.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	143
7.3	B-290TB	144
7.4	Procedimento de montagem	145
7.4.1	B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI	145
7.4.2	B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50	146
7.4.3	B-290TB	147
7.5	Set de polarização (opcional)	149
7.6	Set de contraste de fase (opcional)	150
8.	Utilização do microscópio	151
8.1	Ligaçāo do microscópio	151
8.2	Ajuste da intensidade luminosa	151
8.3	Ajuste da embraiagem	151
8.4	Platina	151
8.5	Ajuste da distância interpupilar	152
8.6	Ajuste dióptrico	152
8.7	Utilização do objectivo de imersão	152
8.8	Centragem do condensador	153
8.9	Diafragma de abertura	153
8.10	Utilização da fluorescēncia	154
8.11	Utilização do polarizador (opcional)	154
8.12	Observação em contraste de fase (opcional)	155
8.12.1	Observação em Campo Claro (BF)	155
8.12.2	Observação em Contraste de Fase (PH)	155
9.	Microfotografia	157
9.1	Câmaras com lente de projecção	157
9.2	Câmaras Reflex	157
10.	Usando o software e a cabeça digital	158
11.	Manutenção	159
12.	Resolução de problemas	160
	Eliminação	161

## 1. Advertência

Este microscópio é um instrumento científico de alta precisão, projectado para durar um longo tempo com manutenção mínima; a sua realização respeita os melhores padrões ópticos e mecânicos, para que possa ser utilizado diariamente. Recordamos que este manual contém informações importantes para a segurança e a manutenção do instrumento, portanto deve ser colocado à disposição daqueles que o irão utilizar. O fabricante exime-se de qualquer responsabilidade em caso de utilização do instrumento não indicada neste manual.

## 2. Símbolos

A tabela seguinte apresenta os símbolos utilizados neste manual.



### PERIGO

Este símbolo indica um risco potencial e adverte que é preciso proceder com cuidado.



### CHOQUE ELÉCTRICO

Este símbolo indica um risco de choque eléctrico.

## 3. Informações sobre a segurança



### Para evitar choques eléctricos

Antes de ligar o cabo de alimentação com a tomada eléctrica, certificar-se de que a tensão da rede local coincide com a tensão do instrumento e que o interruptor da iluminação esteja na posição "OFF".

Os utilizadores deverão seguir todas as normas de segurança locais. O instrumento tem certificação CE. Em todo o caso, os utilizadores são os únicos responsáveis pela utilização segura do instrumento. Para a utilização com segurança do instrumento, é importante respeitar as seguintes instruções e ler completamente o manual.

## 4. Utilização prevista

### Modelos padrão

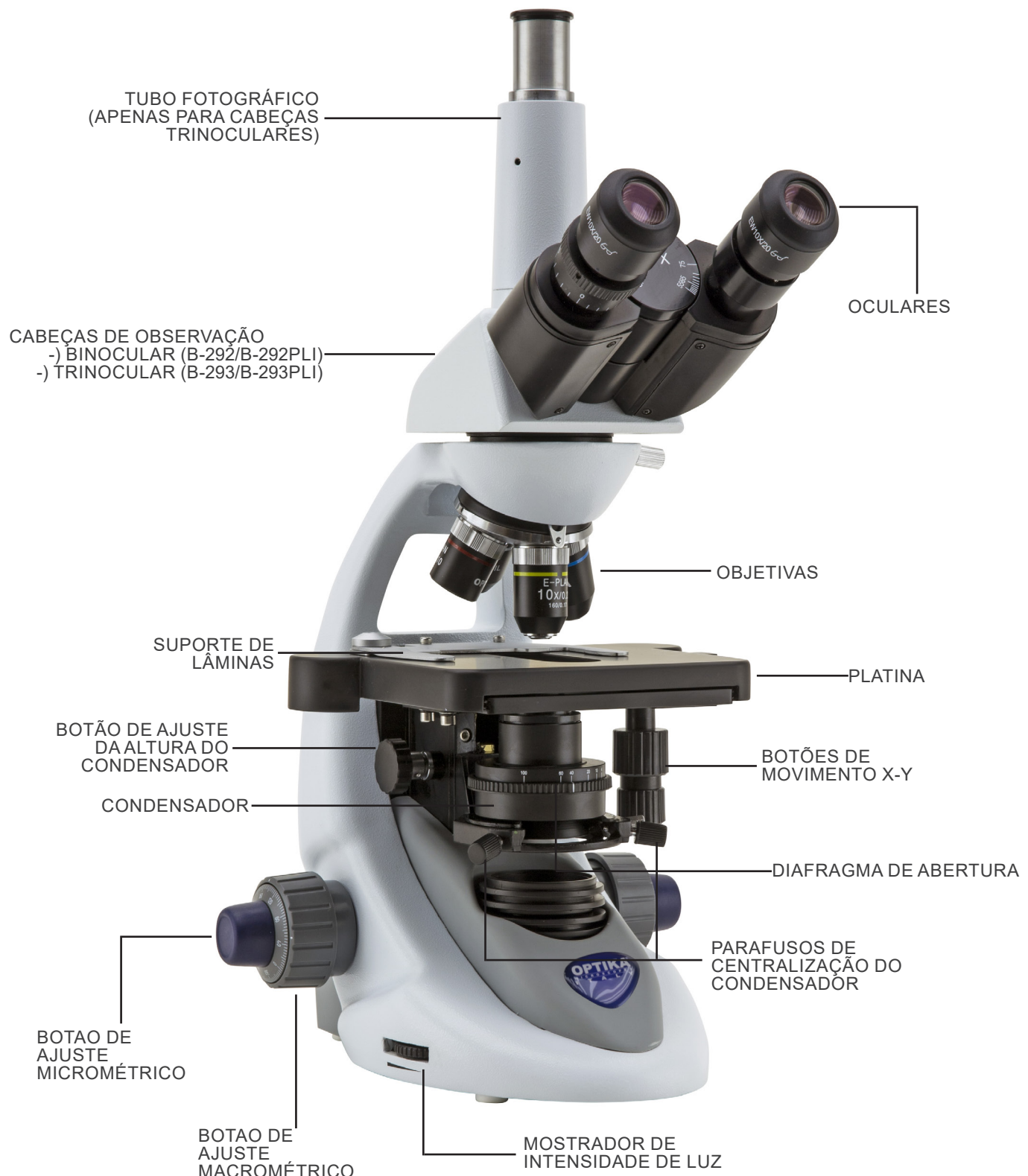
Apenas para uso em pesquisa e ensino. Não se destina a qualquer uso terapêutico ou diagnóstico animal ou humano.

### Modelos IVD

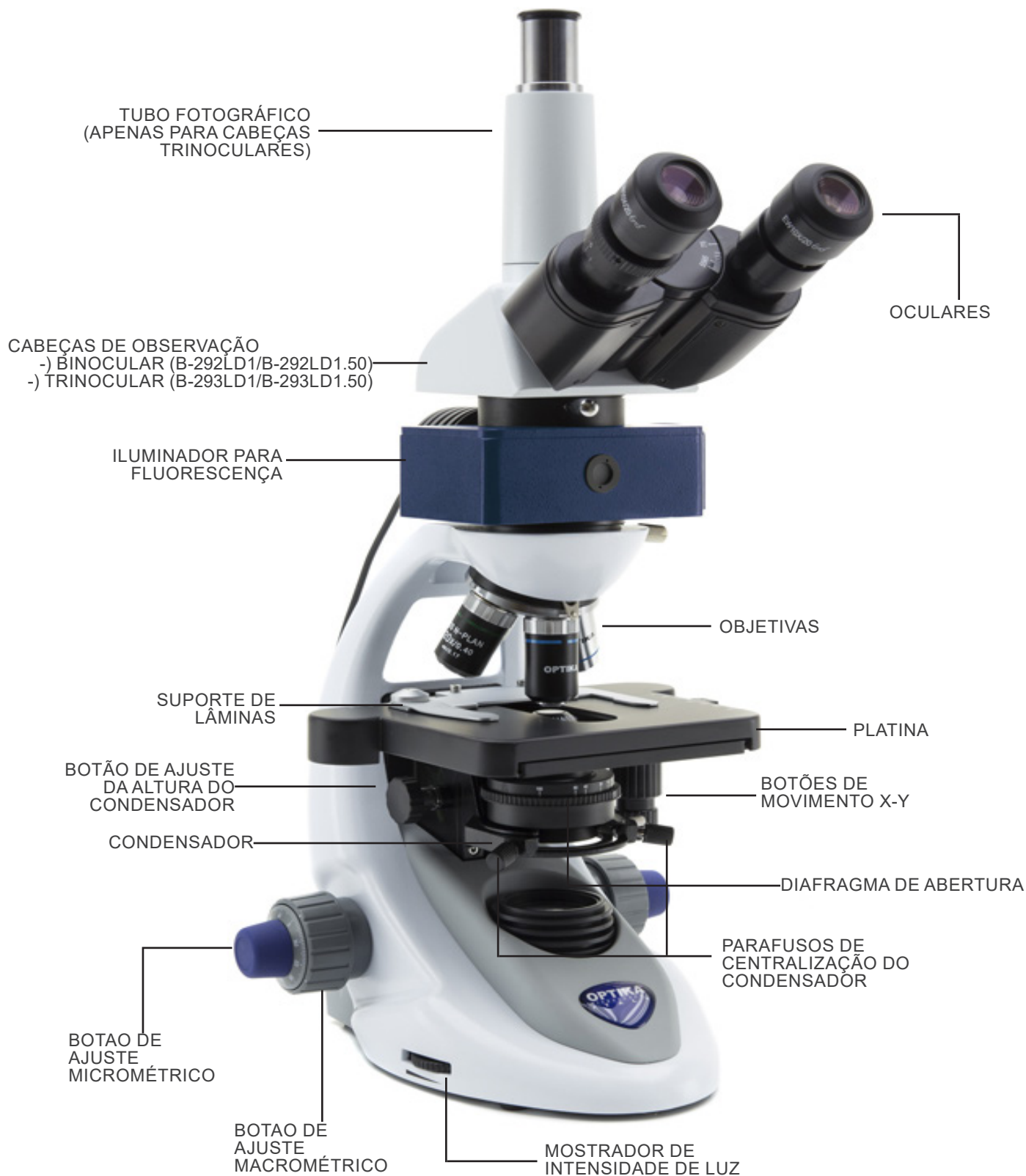
Também para uso diagnóstico, visando a obtenção de informações sobre a situação fisiológica ou patológica do indivíduo.

## 5. Descrição do instrumento

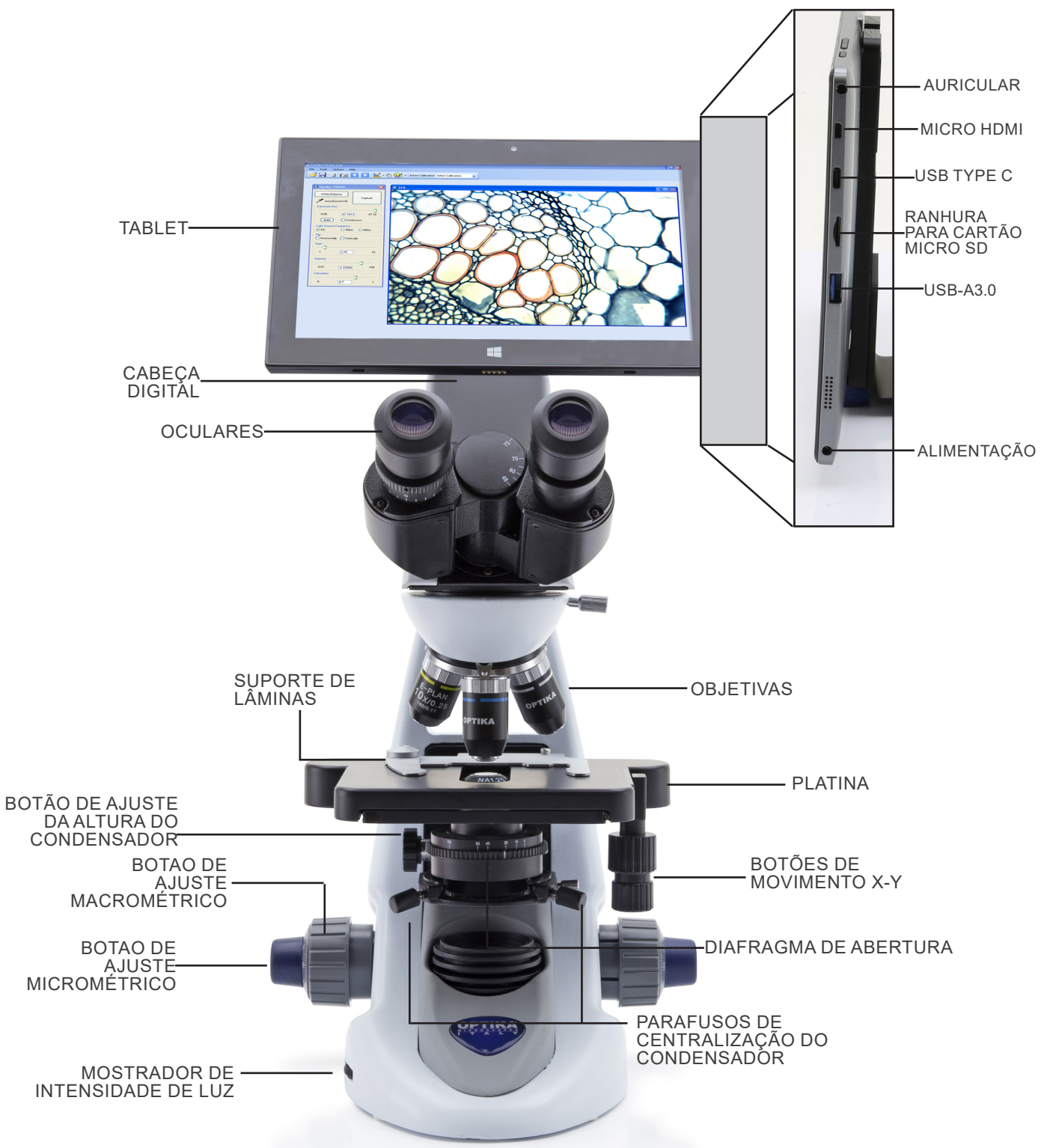
### 5.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



## 5.2 B-292LD1.50/B-292LD1/B-293LD1.50/B-293LD1



### 5.3 B-290TB



## 6. Desembalando

O microscópio é alojado em um recipiente de isopor moldado. Remova a fita da borda do recipiente e levante a metade superior do recipiente. Tome algum cuidado para evitar que os itens ópticos (objectivos e oculares) caírem e ficar danificado. Usando ambas as mãos (uma ao redor do braço e outra ao redor da base), levante o microscópio do recipiente e coloque-o em uma mesa estável.



Não toque com as mãos nuas superfícies ópticas como lentes, filtros ou óculos. Vestígios de graxa ou outros resíduos podem deteriorar a qualidade final da imagem e corroer a superfície óptica em pouco tempo.

Depois de abrir a caixa, estes são os componentes do microscópio:

### 6.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI



- |   |                                  |
|---|----------------------------------|
| ① Estrutura                             | ⑤ Objetivas (4X/10X/40X/100X)    |
| ② Cabeça de observação                  | ⑥ Cobertura contra pó            |
| • binocular (B-292/B-292PLI)            | ⑦ Fonte de alimentação           |
| • trinocular (B-293/B-293PLI)           | ⑧ Óleo de imersão                |
| ③ Tubo fotográfico (apenas série B-293) | ⑨ Ferramenta de ajuste da tensão |
| ④ Oculares                              |                                  |

---

## 6.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-293LD1.50



- ① Estrutura
- ② Cabeça de observação
  - monocular (B-292LD1/B-292LD1.50)
  - trinocular (B-293/B-293PLI)
- ③ Tubo fotográfico (apenas série B-293)
- ④ Oculares
- ⑤ Objetivas
  - 10X/20X/40X/50X: B-292LD1.50 - B-293LD1.50
  - 10X/20X/40X/100X(dry): B-292LD1 - B-293LD1
- ⑥ Cobertura contra pó
- ⑦ Iluminador parafluorescência
- ⑧ Fonte de alimentação
- ⑨ Ferramenta de ajuste da tensão

### 6.3 B-290TB



- ① Estrutura
- ② Cabeça de observação digital
- ③ Oculares
- ④ Objetivas (4X/10X/40X/100X)
- ⑤ Cobertura contra pó
- ⑥ Óleo de imersão

- ⑦ Fonte de alimentação
- ⑧ Ferramenta de ajuste da tensão
- ⑨ Fonte de alimentação tablet
- ⑩ Cabo USB 0,5 m
- ⑪ Tablet

**NOTA:** OPTIKA reserva-se o direito de fazer correcções, modificações, melhoramentos, melhorias e outras alterações aos seus produtos em qualquer altura sem aviso prévio.

## 7. Montagem

### 7.1 Procedimento de montagem

#### 7.1.1 B-292/B-292PLI/B-293/B-293PLI

1. Remova a tampa protectora do suporte e a parte inferior da cabeça de observação.
2. Insira a cabeça no suporte e aperte o parafuso de fixação. (Fig. 1)
  - **Sempre segure a cabeça com uma mão ao apertar o parafuso para evitar que o parafuso caia para fora.**



Fig. 1

3. Insira as oculares nos suportes de oculares vazios da cabeça de observação. (Fig. 2)



Fig. 2

4. Insira o plugue da fonte de alimentação no conector na parte traseira do microscópio. (Fig. 3)



Fig. 3

#### Apenas para cabeças trinoculares

5. Desaparafusar a tampa de protecção montada na terceira saída e aparafusar no tubo fotográfico. (Fig. 4)



Fig. 4

### 7.1.2 B-292LD1/B-292LD1.50/B-293LD1/B-2932LD1.50

1. Insira o iluminador fluorescente por cima do suporte e aperte o parafuso. (Fig. 5)



2. Conecte o cabo ao conector na parte de trás do suporte. (Fig. 6)



3. Insira a cabeça no suporte e aperte o parafuso de fixação. (Fig. 7)
  - Sempre segure a cabeça com uma mão ao apertar o parafuso para evitar que o parafuso caia para fora.



4. Insira as oculares nos suportes de oculares vazios da cabeça de observação. (Fig. 8)



5. Insira o plugue da fonte de alimentação no conector na parte traseira do microscópio. (Fig. 9)



Fig. 9

#### Apenas para cabeças trinoculares

6. Desaparafusar a tampa de protecção montada na terceira saída e aparfusar no tubo fotográfico. (Fig. 10)



Fig. 10

#### 7.1.3 B-290TB

1. Remova a tampa protectora do suporte e a parte inferior da cabeça de observação.
2. Insira a cabeça no suporte e aperte o parafuso de fixação. (Fig. 11)
- **Sempre segure a cabeça com uma mão ao apertar o parafuso para evitar que o parafuso caia para fora.**



Fig. 11

3. Insira as oculares nos suportes de oculares vazios da cabeça de observação. (Fig. 12)
4. Insira o plugue da fonte de alimentação no conector na parte traseira do microscópio. (Fig. 9)



Fig. 12

5. Fixe a parte giratória do suporte apertando o botão preto ① na lateral. (Fig. 13)

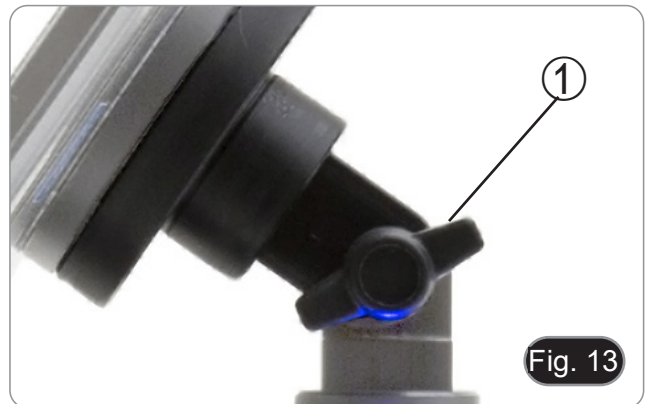


Fig. 13

6. Em seguida, fixe o Tablet aos 4 parafusos do suporte e puxe para baixo para fixar o Tablet no suporte. (Fig. 14)

- Para desenganchar o Tablet, faça a operação inversa: empurre para cima e depois puxe o suporte para fora do suporte.



Fig. 14

7. Conecte um terminal do cabo ② à cabeça digital e o outro terminal ao Tablet utilizando o conector ③. (Fig. 15-16).  
8. Ligue o cabo de alimentação ao Tablet para recarregar a bateria utilizando o conector ④. (Fig. 16)

- Este Tablet foi definido com a rotação da tela desactivada: isto evita a rotação da imagem ao vivo proveniente da câmara e, portanto, permite uma exibição contínua em tela cheia, mesmo quando o Tablet é removido do suporte.
- Para reactivar a rotação basta deslizar para a direita na parte inferior da tela e seleccionar Configurações + Tela. No entanto, isto não é recomendado com a câmara ligada no modo em directo, pois pode perturbar a visualização em directo em altas resoluções.

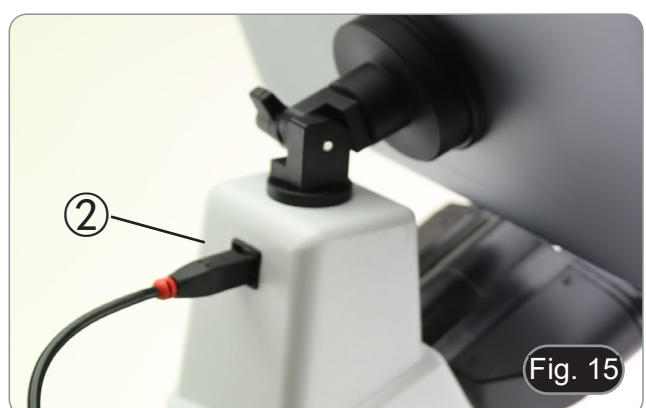


Fig. 15

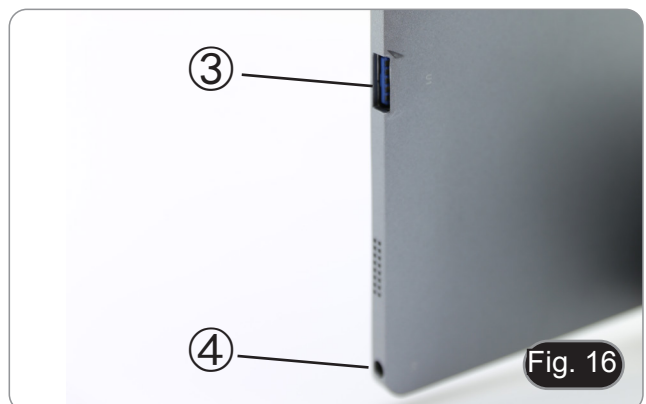


Fig. 16

## 7.2 Set de polarização (opcional)

1. Coloque o polarizador ① na saída de luz na base do microscópio. (Fig. 17)



Fig. 17

2. Solte o botão de fixação da cabeça ② e remova a cabeça da armação do microscópio. (Fig. 18)

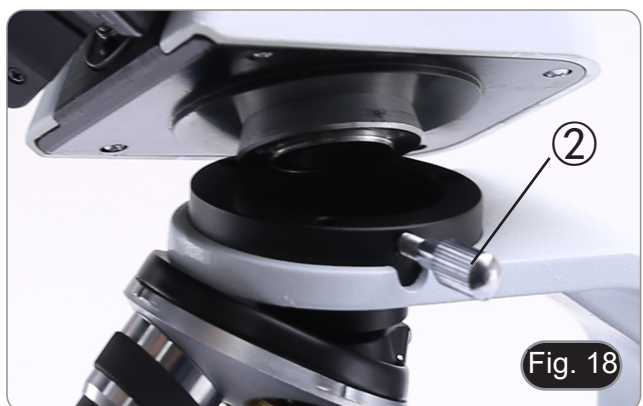


Fig. 18

3. Inserir o analisador no orifício dentro da armação ③. (Fig. 19)
4. Volte a colocar a cabeça na sua posição original e bloqueie o botão de fixação.

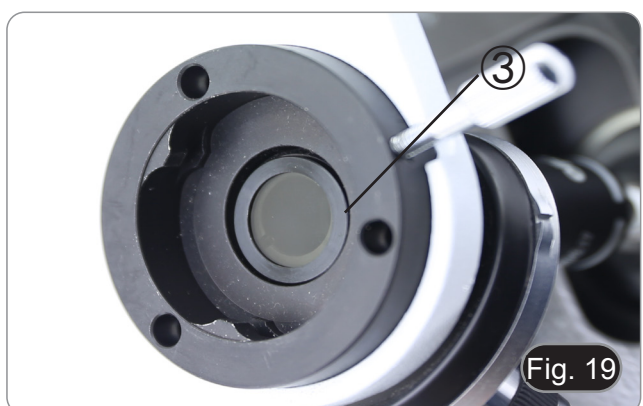


Fig. 19

### 7.3 Set de contraste de fase (opcional)

1. Retirar o condensador de campo claro perdendo o parafuso de bloqueio ① no lado direito do suporte do condensador.  
Fig. 20
2. Inserir o rabo redondo do condensador de contraste de fase na ranhura vazia do suporte do condensador e bloquear o parafuso de bloqueio ①.



Fig. 20

3. Aparafusar os objectivos de contraste de fase no revolver.  
(Fig. 21)



Fig. 21

## 8. Utilização do microscópio

### 8.1 Ligação do microscópio

1. Gire o interruptor principal ① na parte de trás do instrumento, girando o interruptor selector para "I". (Fig. 2223)
- Apenas para os modelos "LD": existe um interruptor de três posições na parte posterior do microscópio: a posição "I" acende a luz transmitida, a posição "II" acende a fluorescência e a posição "O" apaga o microscópio.



Fig. 22

### 8.2 Ajuste da intensidade luminosa

1. Utilize a roda de ajuste da intensidade da luz para ligar e desligar o instrumento e para aumentar ou diminuir a tensão de iluminação. (Fig. 23)



Fig. 23

### 8.3 Ajuste da embraiagem

- **Ajuste a embraiagem do manípulo com o anel de embraiagem.**

A embraiagem do botão de focagem macrométrica está predefinida de fábrica.

1. Para alterar a tensão, rode a porca de anel utilizando a chave fornecida. (Fig. 24)
- A rotação no sentido horário aumenta a fricção.
- A tensão é demasiado baixa se a mesa descer sozinha por gravidade ou se o fogo se perder facilmente após um ajuste com o botão micrométrico. Neste caso, aumente a tensão rodando a porca de anel.



Fig. 24

### 8.4 Platina

A amostra padrão é lâmina de vidro, espessura 1,2 mm com lâmina de cobertura 0,17 mm. (Fig. 25)

1. Abra o braço da mola do suporte para lâminas ② e coloque o cursor da frente na platina.
2. Solte suavemente o braço da mola do suporte deslizante.
- **Uma libertação súbita do braço da mola pode causar a queda da corrediça.**



Fig. 25

## 8.5 Ajuste da distância interpupilar

Observando com ambos os olhos, apoiar o grupo de oculares. Gire-os ao longo do eixo comum até obter um único campo de visão. (Fig. 26)

- A escala graduada no indicador de distância interpupilar ④, indicada pelo ponto “.” no suporte da ocular, mostra a distância interpupilar do operador.

A faixa de distância interpupilar é de 48-75 mm.



Fig. 26

## 8.6 Ajuste dióptrico

1. Observe e focalize a preparação olhando com o olho direito através da ocular direita usando os botões de focagem do microscópio.
2. Agora olhe através da ocular esquerda com o olho esquerdo. Se a imagem não estiver nítida, ajuste a compensação dióptrica usando o anel de compensação dióptrica ②. (Fig. 27)
- O intervalo de compensação é de  $\pm 5$  dioptrias. O número indicado na escala no anel de compensação deve corresponder à correção dióptrica do operador.



Fig. 27

## 8.7 Utilização do objectivo de imersão

### Todos os modelos excepto os modelos LD

1. Focalize a amostra com uma objetiva de baixa potência.
2. Abaixe a platina.
3. Coloque uma gota de óleo (fornecido) na área da amostra a ser observada. (Fig. 28)
- Certifique-se de que não há bolhas de óleo. Bolhas de ar no óleo danificam a qualidade da imagem.
- Para verificar a existência de bolhas: remova uma ocular, abra totalmente o diafragma de abertura e observe a pupila de saída da objetiva. (A pupila deve ser circular e brilhante).
- Para remover as bolhas, mova suavemente o nariz para a direita e para a esquerda para mover a objetiva de imersão algumas vezes e permitir que as bolhas de ar se movimentem.
4. Inserir objetiva de imersão.
5. Retorne a mesa ao ponto de focagem superior e obtenha um foco ideal usando o botão de focagem fina.
6. Após a utilização, retire cuidadosamente o óleo com uma toalha de papel macia ou um papel óptico ligeiramente humedecido com uma mistura de éter etílico (70%) e álcool etílico absoluto (30%).
- O óleo de imersão, se não for limpo imediatamente, pode cristalizar, criando uma camada semelhante à de vidro. Nesta situação a observação do espécime seria difícil (mesmo que não impossível) devido à presença de uma espessura adicional sobre o objectivo.



Fig. 28

## 8.8 Centragem do condensador

- O condensador é montado e pré-centrado antes do embarque da fábrica.
- Para retirar o condensador utilize uma chave Allen de 1,5 mm e utilize o parafuso de fixação do lado direito do suporte do condensador.

Se for necessário realizar uma nova centralização, isto é feito da seguinte forma:

1. Insira a objetiva 4x no caminho óptico (sem a objetiva 4x, use a objetiva de menor ampliação).
2. Focar a preparação.
3. Feche o diafragma de abertura rodando o mostrador ①, movendo o mostrador para o valor "4" para a objetiva 4X. (Fig. 29)
4. Levante o condensador até ao fim do seu curso operando no parafuso de regulação da altura do condensador ② localizado no lado esquerdo do suporte do condensador.
5. Centrar o condensador usando os parafusos de centragem ③ até que o campo de visão esteja uniformemente iluminado (não devem ser notadas áreas mais claras ou mais escuras dentro do campo de visão).
6. No final, abra completamente o diafragma.



Fig. 29

## 8.9 Diafragma de abertura

- O valor de abertura numérica (A.N.) do diafragma de abertura afecta o contraste da imagem. Aumentar ou diminuir este valor em função da abertura numérica da objectiva altera a resolução, o contraste e a profundidade de campo da imagem. Mova a alavanca do diafragma ① (Fig. 29) para a direita ou para a esquerda para aumentar ou diminuir o valor A.N.
- Para amostras com baixo contraste, ajuste o valor da abertura numérica para cerca de 70%-80% do A.N. da lente. Se necessário, remova uma ocular e, olhando para o suporte da ocular vazio, ajuste o anel do condensador até obter uma imagem como na Fig. 30.

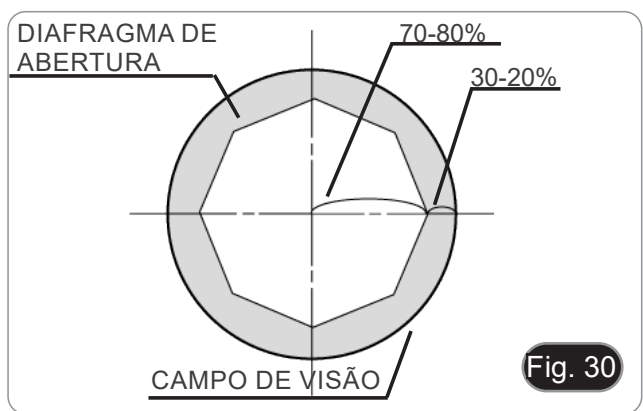


Fig. 30

## 8.10 Utilização da fluorescência

1. Ligue/desligue o interruptor principal para ligar/desligar o instrumento.
- Ajustando-a para “I” acende a luz transmitida, enquanto que ajustando-a para “II” acende a fluorescência. A definição para “O” desliga o instrumento. (Fig. 31)



Fig. 31

2. Mova o interruptor selector do filtro para a posição “B” (Fig. 32) para inserir o filtro de fluorescência no caminho óptico. Posicione o interruptor selector no meio se quiser trabalhar em campo claro na luz transmitida.
3. Ao contrário da lâmpada de vapor de mercúrio, o iluminador LED da B-290LD não requer tempo de espera para que a lâmpada aqueça, e pode ser usado imediatamente após ser ligada. Além disso, a fonte LED é pré-alinhada na fábrica e não requer nenhuma operação adicional.
4. Foque a amostra e ajuste a intensidade da luz conforme necessário, usando o botão de ajuste de brilho. Para melhorar a escuridão do fundo (melhorando assim o contraste), é fortemente recomendado escurecer a lente de saída de luz transmitida.



Fig. 32

NOME DO FILTRO	FILTRO DE EXCITAÇÃO	ESPELHO DICRÓICO	FILTRO DE EMISSÃO	APLICAÇÕES
B	460/490 nm	505 nm	515LP nm	<ul style="list-style-type: none"><li>• FITC: Anticorpos fluorescentes</li><li>• Acridine Orange: DNA/RNA</li><li>• Auramina</li></ul>

## 8.11 Utilização do polarizador (opcional)

1. Remova a amostra da platina.
2. Olhando para dentro das oculares, gire o polarizador até atingir a posição mais escura.
3. Uma vez alcançado o escuro (posição “extinção” ou “Nicol cruzado”) é possível iniciar a observação.

## 8.12 Observação em contraste de fase (opcional)

O condensador de contraste de fase deslizante (Fig. 33) permite a observação em campo claro e em contraste de fase com objectivos 10X/20X/40X.



Fig. 33

Modo de observação	Posição do cursor
Campo claro	O
Contraste de fase 10X/20X	10
Contraste de fase 40X	40

### 8.12.1 Observação em Campo Claro (BF)

1. Mova o cursor do condensador na posição central para inserir o orifício vazio.
2. Centrar o condensador como descrito no capítulo 8.8 e começar a trabalhar normalmente.



Fig. 34

### 8.12.2 Observação em Contraste de Fase (PH)

1. Centrar o condensador como descrito no capítulo 8.8.
2. Mova o cursor do condensador para a esquerda para inserir o anel de fase dedicado à objectiva 10X/20X. (Fig. 34)
3. Inserir objectivo 10X ou 20X no caminho da luz.
4. Abrir o diafragma de abertura.
5. Coloque um espécime na platina e focalize.



Fig. 35

6. Retirar uma ocular e inserir o telescópio de centragem. (Fig. 35)
  7. Gire a parte superior do telescópio de centragem (Fig. 35) até que os dois anéis de fase (um escuro ③ e um brilhante ②) visíveis no telescópio estejam focados. (Fig. 36)
  8. Utilizando parafusos centradores no cursor ④ (Fig. 37), centrar os anéis de fase para fazer o anel brilhante ② ser concêntrico ao anel escuro ③. (Fig. 38)
  9. Deslocar o cursor do condensador até à direita para inserir o anel de fase dedicado ao objectivo 40X.
  10. Inserir a objectiva 40X no caminho da luz.
  11. Repetir os passos 7. e 8. para verificar a centralização do anel de fase 40x.
  12. No final, retire o telescópio de centragem, reinstale a ocular e inicie a observação.
- Com o objectivo de 40x pode ser útil elevar ligeiramente o condensador, para obter uma melhor projecção dos anéis de fase. Este não é um defeito.
  - Com o objectivo 4X, o condensador poderia ter um halo escuro na periferia do campo de visão. Isto não deve ser considerado um defeito.

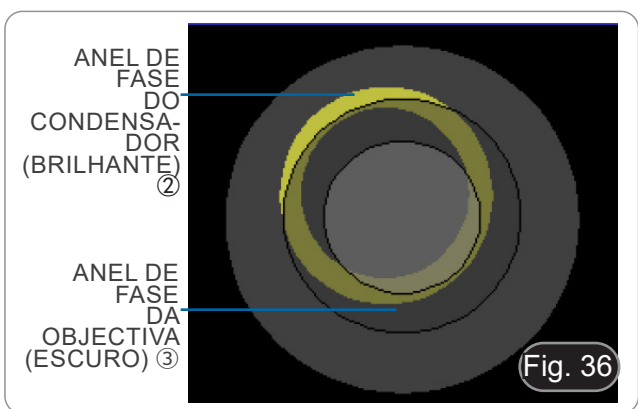


Fig. 36

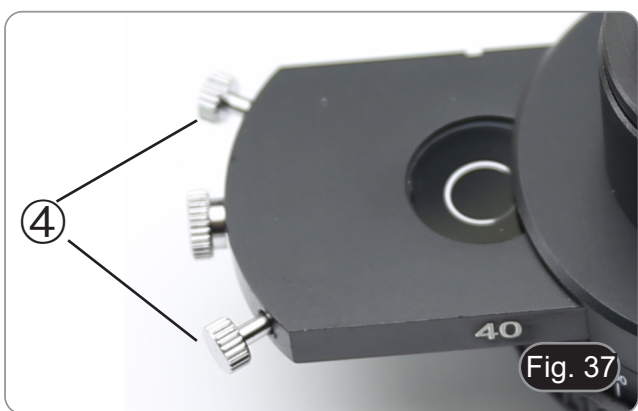


Fig. 37

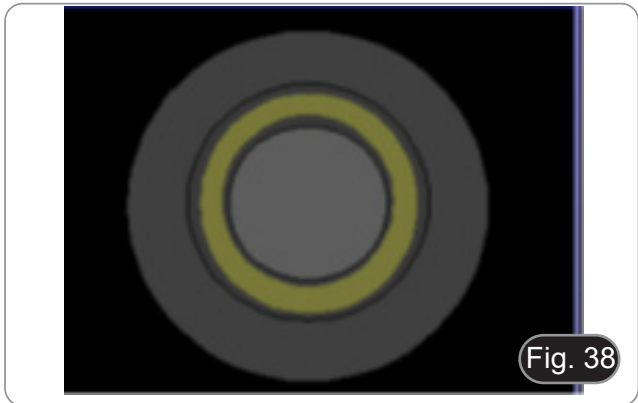


Fig. 38

## 9. Microfotografia

### 9.1 Câmaras com lente de projecção

1. Remover as tampas de poeira da câmara e da lente de projecção.
2. Aparafusar a lente de projecção à rosca da câmara. (Fig. 39)



Fig. 39

3. Insira a extremidade da lente de projecção no tubo fotográfico. (Fig. 40)



Fig. 40

### 9.2 Câmaras Reflex

1. Aparafusar o anel “T2” (não fornecido) na extremidade da lente de projecção (M-173), depois ligar todo o conjunto à câmara SLR. (Fig. 41)



Fig. 41

2. Montar tudo no tubo fotográfico. (Fig. 42)



Fig. 42

## 10. Usando o software e a cabeça digital

A câmara dentro da cabeça digital é gerida pelo software PROVIEW.

Para instruções de utilização do software, por favor consulte o manual de instruções específico.

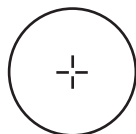
O manual pode ser baixado usando o código QR disponível neste manual ou usando o website.

A versão PDF do manual pode ser encontrada sob o nome:

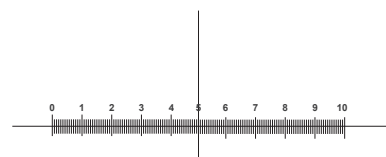
*OPTIKA/B-150D/B-190TB/B-290TB Software Setup/Instruction manual/EN IT ES FR DE PT.*

## 11. Lâmina micrométrica M-005

Lâmina micrométrica, 26x76mm, com 2 escadas  
(1mm/100div. para microscópios biológicos / 10mm/100div. para estereomicroscópios)



1 DIV=0.01mm



1 DIV=0.1mm

Para calibrar um microscópio biológico

Para calibrar um estereomicroscópio

## 12. Manutenção

### Ambiente de trabalho

Recomenda-se de utilizar o microscópio em um ambiente limpo e seco, sem o risco de colisões, a uma temperatura entre 0°C e 40°C e com uma humidade relativa máxima de 85% (em ausência de condensação). Recomenda-se o uso de um desumidificador, se necessário.

### Antes e depois da utilização do microscópio



- Manter o microscópio sempre em posição vertical quando se o desloca.
- Certificar-se além disso que as partes móveis, por exemplo os oculares, não caiam.
- Não manusear sem precauções e não usar força inútil no microscópio.
- Não tentar fazer qualquer reparação por si próprio.
- Depois do uso desligar imediatamente a lâmpada, cobrir o microscópio com a sua protecção anti-pó fornecida e mantê-lo em um lugar seco e limpo.

### Precauções para um uso seguro



- Antes de ligar a fonte de alimentação à rede eléctrica certificar-se que a tensão local seja adequada à do aparelho e que o interruptor da lâmpada esteja posicionado no off.
- Seguir todas as precauções de segurança da zona na qual se trabalha.
- O aparelho é aprovado segundo as normas de segurança CE. Os utilizadores têm, de qualquer modo plena responsabilidade sobre a utilização em segurança do microscópio.

### Limpeza das lentes

- Caso as lentes necessitem de ser limpas, utilizar em primeiro lugar ar comprimido.
- Se não for suficiente usar um pano que não deixe fiapos, húmido com água e um detergente delicado.
- Em último caso é possível usar um pano humedecido com uma solução 3:7 de álcool etílico e éter.
- **Atenção: o álcool etílico e o etanol são substâncias altamente inflamáveis. Não usar junto a uma fonte de calor, faíscas ou junto a aparelhos eléctricos. As substâncias devem ser manuseadas em um lugar bem ventilado.**
- Não esfregar as superfícies de nenhuma lente com as mãos. As impressões digitais poderão danificar as lentes.
- Não desmontar as objetivas ou os oculares para tentar limpá-los.

**Para um melhor resultado utilizar o kit de limpeza OPTIKA (ver catálogo).**

Se for necessário enviar o microscópio ao fabricante para a sua manutenção, pede-se que seja utilizada a embalagem original.

### 13. Resolução de problemas

Reveja a informação na tabela abaixo para tentar solucionar problemas de operação.

PROBLEMA	CAUSA	SOLUÇÃO
<b>I. Secção Óptica:</b>		
O microscópio está ligado, mas o campo de visão é escuro.	A fonte de alimentação está desligada. O brilho é muito baixo O cubo de fluorescência não é adequado para a amostra	Conectar Ajustar para um nível adequado Use um filtro adequado
A sujidade e o pó podem ser vistos no campo de visão.	Sujeira e pó na amostra Sujeira e pó na ocular	Limpar a amostra Limpar a ocular
A imagem aparece duplicada	Diafragma de abertura demasiado fechado	Abra um pouco o diafragma
Baixa qualidade de imagem. • A imagem não é boa. • Baixo contraste. • Não são detalhes afiados. • Reflexões na imagem	O revólver está numa posição incorrecta Diafragma de abertura demasiado aberto ou demasiado fechado As lentes (oculares e lentes) estão sujas Para observações em luz transmitida, a espessura da lamela não deve exceder 0,17mm. O foco não é homogéneo	Gire o revólver para o clique Ajuste o diafragma Limpar bem todos os componentes ópticos Use uma lamela de 0,17mm de espessura A prateleira não é plana. Mova a amostra até encontrar a posição ideal
Um lado da imagem não está em foco.	O revólver está numa posição incorrecta A amostra não está bem posicionada (inclinada) A qualidade óptica do suporte de vidro é fraca	Gire o revólver para o clique Coloque a amostra na platina. Use um slide de melhor qualidade
<b>II. Secção Mecânica:</b>		
O botão macrométrico é difícil de rodar	Anel de ajuste da tensão demasiado apertado	Desapertar o anel de ajuste da tensão
A focagem é instável	Anel de ajuste da tensão muito solto	Aperte o anel de ajuste da tensão
<b>III. Secção eléctrica:</b>		
O LED não acende.	O instrumento não é alimentado	Verifique a ligação do cabo de alimentação
O brilho é insuficiente	O brilho é ajustado para baixo	Ajustar o brilho
Luzes intermitentes	O cabo de alimentação não está bem ligado	Verificar a ligação do cabo
<b>IV. Tubo de visão:</b>		
O campo de visão é diferente para cada olho.	A distância interpupilar não está correta A correção dióptrica não é correta A técnica de visão não está correta, e o operador esforça a visão	Ajuste da distância interpupilar Ajuste da correção dióptrica Quando você olhar para a amostra, não focalize seu olhar em um único ponto, mas olhe para todo o campo de visão disponível. Periodicamente olhe para longe e olhe para um ponto distante, depois volte a analisar a amostra
<b>V. Microfotografia:</b>		
A borda da imagem não está em foco	Até certo ponto isto é inerente à natureza dos objectivos acromáticos	Para minimizar o problema, defina o diafragma de abertura para a melhor posição
Aparecem manchas de luz na imagem	A luz difusa entra no microscópio através das oculares ou através do visor da câmera	Cubra as oculares e o visor com um pano escuro

## **Eliminação**

Art.13 DLsg 25 de Julho de 2005 N°151. "De acordo com as Directivas 2002/95/CE, 2002/96/CE e 2003/108/CE relativas à redução do uso de substâncias perigosas em equipamentos eléctricos e electrónicos e à eliminação de resíduos.



O símbolo do cesto no equipamento ou na sua caixa indica que o produto no final da sua vida útil deve ser recolhido separadamente dos outros resíduos. A recolha separada deste equipamento no final da sua vida útil é organizada e gerida pelo produtor. O utilizador terá de contactar o fabricante e seguir as regras que adoptou para a recolha de equipamentos fora de uso. A recolha dos equipamentos para reciclagem, tratamento e eliminação compatível com o ambiente ajuda a prevenir possíveis efeitos adversos no ambiente e na saúde e promove a reutilização e/ou reciclagem dos materiais dos equipamentos. O descarte inadequado do produto envolve a aplicação de sanções administrativas previstas na legislação em vigor.

---

## **OPTIKA® S.r.l.**

Via Rigla, 30 - 24010 Ponteranica (BG) - ITALY Tel.: +39 035.571.392  
info@optikamicroscopes.com - www.optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Spain**  
spain@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® USA**  
usa@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® China**  
china@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® India**  
india@optikamicroscopes.com

**OPTIKA® Central America**  
camerica@optikamicroscopes.com

---