

PASCAL[®] Synthesis[™] TwinStar (SL-PA04 577 nm și 638 nm)

Sistem laser de scanare oftalmică Manual de utilizare

European Authorized Representative Obelis Boulevard Général Wahis 53 1030 Brussels Belgia Telefon: +32.2.732.59.54 Fax: +32.2.732.60.03 www.obelis.net Iridex Corporation 1212 Terra Bella Avenue Mountain View, CA 94043 SUA Sediu: +1.650.940.4700 Fax: +1.650.962.0486 www.iridexretina.com

C€0044

Program software 3.6.1 pentru Sistemul PASCAL Synthesis

Atenție: "Conform legilor federale, acest dispozitiv nu poate fi vândut decât de către sau la prescripția unui medic".

Pagină necompletată intenționat

Acest manual este protejat prin drepturi de autor, cu toate drepturile rezervate. În baza legilor privind drepturile de autor, acest manual nu poate fi copiat sau reprodus, integral sau parțial, pe niciun alt suport, fără acordul scris explicit al Iridex Corporation. Copiile permise trebuie să dispună de aceleași înștiințări privind proprietatea și drepturile de autor care au fost specificate pe exemplarul original, conform legii. Copiile includ traducerile în altă limbă.

Vă rugăm să rețineți faptul că, deși s-au depus toate eforturile pentru a se asigura faptul datele din acest document sunt exacte, informațiile, cifrele, ilustrațiile, tabelele, specificațiile și schemele din acesta sunt supuse schimbării fără notificare prealabilă.

Iridex Corporation[®], sigla Iridex Corporation Logo[™] și PASCAL[®] sunt mărci comerciale sau mărci comerciale înregistrate ale Iridex Corporation.

PASCAL Synthesis; Sistem laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis sunt mărci comerciale ale Iridex Corporation.

PASCAL Synthesis se referă la o familie de produse cu laser: cu lungime de unde unică de 532 nm și cu lungime de undă unică de 577 nm.

Pagină necompletată intenționat

INTRODUCERE

DESTINAȚIE DE UTILIZARE/INDICAȚII DE UTILIZARE

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL[®] Synthesis TwinStar este conceput pentru a fi utilizat pentru efectuarea fotocoagulării cu punct unic în segmentul posterior (retină, coroidă) și în segmentul anterior (iris, trabecul), precum și pentru fotocoagularea cu scanare în modele în retina non-maculară a ochiului. Administrarea cu punct unic poate fi efectuată folosind un biomicroscop cu lampă cu fantă. Administrarea cu modele poate fi efectuată folosind un biomicroscop cu lampă cu fantă.

CARACTERISTICI

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis TwinStar este o consolă cu sistem laser cu o lampă cu fantă integrată. Sistemul se conectează la lampa cu fantă pentru a permite furnizarea energiei laserului prin calea de iluminare a lămpii cu fantă. Sistemul poate fi utilizat pentru modele standard de fotocoagulare cu o captare unică și modele de scanare cu laser.

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis TwinStar permite medicilor să administreze mai multe puncte laser cu o singură apăsare a comutatorului de picior prin automatizarea emiterii luminii laserului. Fasciculul de orientare afișează modelul, permițând medicului să îl amplaseze în locul adecvat.

SCOPUL ACESTUI MANUAL

Manualul acesta oferă informații despre Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis TwinStar, inclusiv procedurile operaționale, de depanare, întreținere și curățare. Vă rugăm să consultați acest manual de utilizator pentru instrucțiuni și îndrumări în ceea ce privește utilizarea adecvată a laserului dumneavoastră.

Înainte de a utiliza sistemul, citiți cu atenție secțiunea "ATENȚIONĂRI ȘI AVERTIZĂRI" și "Informații generale privind siguranța și reglementarea" pentru a vă familiariza cu operarea sistemului.

<u>ATENȚIE</u>

Iridex Corporation acceptă toată responsabilitatea privind siguranța, fiabilitatea și performanța dispozitivului exclusiv dacă:

- Activitățile de service, ajustările, modificările și/sau reparațiile sunt realizate exclusiv de personalul autorizat al Iridex Corporation.
- Instalarea electrică a camerei de tratament se conformează cu cerințele aplicabile IEC, CEC și NEC.

Garanția este nulă dacă nu se respectă aceste avertismente.

Iridex Corporation își rezervă dreptul de a aduce schimbări dispozitivului (dispozitivelor) din prezentul document. Așadar, este posibil ca dispozitivul să nu fie identic cu modelul sau specificațiile publicate. Toate specificațiile sunt supuse schimbării fără notificare prealabilă.

Dacă aveți întrebări cu privire la laser, vă rugăm să contactați Iridex Corporation sau reprezentantul local Iridex Corporation.

Cuprins

INTRODUCERE	5
DESTINAȚIE DE UTILIZARE/INDICAȚII DE UTILIZARE	5
Cuprins	7
ATENȚIONĂRI ȘI AVERTISMENTE	10
Denegare de responsabilitate	11
Definițiile simbolurilor din manualul de utilizare	
Informații generale de siguranță și de reglementare	
Protecție oculară	17
Ochelari de protecție împotriva laserului	
Pericole electrice	19
Administrarea unui model neomogen	
Ansamblu de cabluri de fibră optică	
Dozarea modelului	21
Dozarea	21
Pericol de incendiu	21
Protejarea țesuturilor nevizate	
Siguranța operării sistemului	22
Considerații suplimentare privind siguranța	
Funcții de siguranță și conformarea cu normele de reglementare	
Aplicații oftalmologice	
Contraindicații	
Complicații sau efecte secundare potențiale	
Efecte secundare și complicații	
Proceduri cu laser la nivelul segmentului posterior	
Proceduri cu laser la nivelul segmentului anterior	
Componentele sistemului	
Consola laser	
Panou de control LCD cu ecran tactil	
Lampa cu fanta (model SL-PA04)	
Comutator de pictor	
Ștecher de Interdiocare ușa	
Nicromanipulator	
Buton de alimentare	
Lastelarea ai canfigurarea aistemului	
Consistence componentaler sistemului	
Derpirea ai aprirea aistemului	
Pomilea și opinea sistemului.	
Homo Seroon (Ecranul principal)	
Formul Posterior Treatment (Tratament posterior)	
Ecran Anterior Treatment (Tratament anterior)	
Descrierea modelelor posterioare/Parametrii modelelor	
Descrierea modelelor anterioare/Parametrii modelelor	
Dozarea modelului	טי, חא
Gestionarea nunctului final cu modele de referintă (ontional)	ຍາ ຂາ

IRIDEX

Configurarea software-ului sistemului	84
Ecranul System Setup (Configurarea sistemului)	84
Ecranul Contact Lens Selection (Pentru selectarea lentilelor de contact)	89
Fereastra Favorites (Favorite)	90
Fereastra Treatment Report (Raport de tratament)	94
Export Raport de tratament	96
Rapoarte de tratament	98
Instrucțiuni intraoperative	102
Procedura de tratament cu lampa cu fantă	102
Între tratamentele pacientului	104
Oprirea sistemului	104
Instructiuni de întretinere	105
Íntretinerea anuală	105
, Repararea sistemului	105
Întretinere realizată de utilizator	105
Curătarea suprafetelor externe ale consolei	105
Curătarea ecranului panoului de control	105
Mentinerea eficientei împământărilor	105
Înlocuirea sigurantelor	106
Specificații de sistem	107
Ghid de depanare	110
Mesaie de eroare	114
Stări de eroare	114
Procedură de calibrare	124
Avertizare privind denegarea de responsabilitate	124
Instructiuni de calibrare	124
Instructiuni privind relocarea sistemului	125
Prenătirea încănerii	125
Instructiuni de utilizare	126
Mediul în care este destinat a fi utilizat	126
Mediul nacientului	126
Compatibilitate electromagnetică	128
Referinte oftalmologie	134
Informații generale de utilizare	135
Populația de nacienți vizată	135
Profil de utilizator destinat	135
	135
Informatii privind garantia	136
Evodiori, rotururi și ajustări în garanție	136
Decontaminarea echinamentului returnat	130
	137
Cortificat de decentaminare	120
	120
Liiniina e	140
Laser capabilisa scalleze modeleler enterioare/Decemetrii modeleler	140
	142
	143
roli standuri	144

Pagină necompletată intenționat

ATENȚIONĂRI ȘI AVERTISMENTE

Denegare de responsabilitate

Calibrarea sistemului PASCAL Synthesis TwinStar (577 nm și 638 nm) este o procedură de service care se realizează numai de personalul autorizat al Iridex Corporation sau de clienții care au urmat și absolvit un curs de formare pentru Întreținere preventivă biomedicală Iridex Corporation privind sistemul de laser corespunzător. Ajustarea sistemului de către oricine altcineva în afară de personalul autorizat al Iridex Corporation sau de clienții care au urmat și absolvit un curs de formare pentru Întreținere preventivă biomedicală va invalida garanția existentă a producătorului pentru respectivul instrument și poate duce la vătămări corporale grave.







LASER RADIATION AVOID EYE OR SKIN EXPOSURE TO DIRECT OR SCATTERED RADIATION CLASS 4 LASER PRODUCT OPS Laser: 577nm, Laser Class 4 Didde Laser: 638nm, Laser Class 4 Didde Laser: 638nm, Laser Class 4 Max Output: 577nm, 2000mW, CW Baser IEC 60825-1:2014 Aim Laser: Laser Class 2 LB-66046 Rev C Max Output: 670nm, <1 mW, CW	Eticheta de atenționare cu privire la radiația emisă de laser include: Avertizare privind emisiile laser
	Eticheta cu informații despre sistem include:
Index Corporation Obelis Boulevard Général Wahis 53 1030 Brussels, Belgium +1.650 940.4700 · pascalservice@index.com Phone: +32.2.732.80.03 Www.obelis.net PASCAL® Synthesis Image: State of the state of	Image: Herror intermediationProducătorREFNumăr componentăSNNumăr de serieImage: SNData fabricațieiImage: SNUrmați instrucțiunile de operareImage: SNDirectiva DEEEImage: SNPiesă aplicată de tip BλLungime de undă (nm)Rx ONLYNumai pe bază de prescripție medicalăImage: SNEtichetă reprezentant european
CAUTION - CLASS 4 LASER RADIATION WHEN OPEN AVOID EYE OR SKIN EXPOSURE TO DIRECT OR SCATTERED RADIATION Per IEC 60825-1:2014 LB-03014 Rev F	Atenție, Emisii laser clasa 4 Fasciculul laserului poate fi prezent în această zonă atunci când se deschide dispozitivul.



Image: Constraint of the system of	 Eticheta de pericol include: Avertizare privind emisiile laser Lungime de undă Putere Clasă laser
●	Conexiuni USB
CAUTION Not for use with wireless devices.	Avertizare privind USB fără fir
Γ.Α.Υ	Conexiune interblocare ușă de la distanță
×	Conexiune comutator de picior
	Pornit
0	Oprit
LASER APERTURE	Etichetă apertură laser Avertizare privind emisiile laser
<u>SSS</u>	Avertizare, etichetă suprafață fierbinte Avertizare, această suprafață poate fi foarte fierbinte.



Etichetă de avertizare o	jenerală
--------------------------	----------

Etichete suplimentare

CE IPX1	Comutator de picior
LB-06111 REVA	Protecție împotriva factorilor externi
Hospital Grade Cord: Grounding reliability can be achieved when equipment is connected to an equivalent Receptacle marked "Hospital Grade" or "Hospital only"	Instrucțiuni privind împământarea cablului "doar pentru uz spitalicesc"

Pagină necompletată intenționat

Definițiile simbolurilor din manualul de utilizare

Vă rugăm să citiți acest manual și să urmați cu atenție instrucțiunile. Termenii **ATENȚIONĂRI ȘI AVERTISMENTE** și **NOTĂ** au înțelesuri speciale și trebuie consultați cu atenție.

Â	ATENȚIE	Atenționați utilizatorul să acorde atenția specială necesară pentru a utiliza dispozitivul în siguranță și eficient. Pot include măsuri care trebuie luate pentru a evita efectele asupra pacienților sau utilizatorilor, efecte care poate nu reprezintă pericole pentru viață sau nu duc la vătămări corporale grave, dar de care utilizatorul trebuie să fie conștient. Trebuie furnizate atenționări și pentru a avertiza utilizatorul cu privire la efectele adverse ale utilizării sau utilizării incorecte care pot afecta dispozitivul și atenția necesară pentru a evita aceste efecte.
	AVERTISMENT	Avertizați utilizatorul cu privire la potențiale rezultate grave (deces, vătămare corporală sau evenimente adverse grave) asupra pacientului sau utilizatorului.
	AVERTISMENT LASER	Avertisment asociat specific pericolului prezentat de un fascicul laser
4	AVERTISMENT PERICOL	Avertisment asociat specific pericolului prezentat de electricitate
	NOTĂ	Furnizată atunci când se aplică informații generale suplimentare.

Informații generale de siguranță și de reglementare

Sistemele cu laser Iridex Corporation sunt instrumente medicale de precizie. Sistemele au fost supuse unor teste extinse. Dacă sunt utilizate adecvat, sunt instrumente clinice utile și fiabile. Pentru a proteja personalul medical și pacienții, această secțiune privind siguranța și secțiunea de siguranță privind lampa cu fantă corespunzătoare și sistemul de livrare al generatorului de modele trebuie citite cu atenție înainte de operare.

Laserele Iridex Corporation sunt clasificate ca lasere de clasa IV de către Centrul Național pentru Dispozitive și Sănătate Radiologică. Clasa IV reprezintă cele mai puternice lasere; din acest motiv, utilizatul trebuie să ia măsuri de precauție pentru a preveni expunerea energiei laserului în ochi și pe piele, în mod direct sau de la fascicule laser reflectate difuz, cu excepția aplicației terapeutice. În plus, trebuie luate măsuri de precauție în mediul chirurgical pentru a preveni pericolul de incendiu și de rănire cauzată de electricitate.

Iridex Corporation nu recomandă anumite practici clinice. Următoarele măsuri de precauție sunt extinse, dar pot fi incomplete. Utilizatorii laserului sunt sfătuiți să suplimenteze aceste informații cu progresele tehnologice asociate produselor și tehnicilor chirurgicale atunci când devin disponibile comunității utilizatorilor laserului medical prin intermediul publicațiilor medicale. Consultați și publicațiile Standardului Național American (ANSI)

Z136.3-2005—Standardul Național American pentru utilizarea în siguranță a laserelor în unitățile de îngrijiri medicale, ANSI Z136.1-2000—Standardul Național American pentru utilizarea în siguranță a laserelor, CAN/CSA-S386-2008—Siguranța laserelor în unitățile de îngrijiri medicale și alte standarde naționale aplicabile pentru țara în care se utilizează sistemul cu laser.

Dispozitivul de conformează Părții 15 din Regulamentul FCC. Operarea este supusă următoarelor două condiții: (1) Acest dispozitiv nu poate cauza interferențe periculoase și (2) dispozitivul trebuie să accepte orice interferențe primite, inclusiv interferențele care pot cauza o operare nedorită.

Protecție oculară



AVERTISMENT: PERICOL LASER

Nu priviți niciodată direct în apertura laserului sau în lumina laserului dispersată de pe suprafețele reflectorizante atunci când fasciculul de tratament este activat. Ochiul poate fi deteriorat grav.

Nu priviți niciodată în calea fasciculului laser. Ochelarii de protecție împotriva laserelor oferă protecție împotriva energiei fasciculelor laser difuze sau dispersate pentru un timp maxim de expunere de 10 secunde.

Nu folosiți niciodată ochelari de vedere în locul ochelarilor de protecție adecvați împotriva laserelor, deoarece puteți suferi răniri grave ale ochiului. Sticla utilizată pentru ochelarii de vedere poate concentra lumina laserului pe retină. De asemenea, un fascicul cu o densitate ridicată poate sparge ochelarii de vedere, ducând la posibile răniri grave ale ochiului.

Nu utilizați ochelari de protecție stricați sau deteriorați.

Indicatorul (de emisii laser) este afișat pe ecranul Treatment (Tratament) pentru a avertiza utilizatorul că sistemul este capabil să emită energie laser. Trebuie luate măsuri de precauție adecvate, precum purtarea ochelarilor de protecție adecvați în încăpere.

Ca o măsură de precauție împotriva expunerii accidentale la fasciculul emis sau la reflecția acestuia, oricine verifică sau ajustează calibrarea trebuie să poarte ochelari de protecție adecvați împotriva laserelor.

Deoarece expunerea prelungită la lumină intensă poate deteriora retina, utilizarea dispozitivului pentru examinarea oculară nu trebuie să fie prelungită mai mult decât este necesar, iar luminozitatea nu trebuie să depășească nivelul necesar furnizării unei vizualizări clare a structurilor țintă.

Doza de expunere retiniană pentru un pericol fotochimic este produsul radiației și timpului de expunere. Dacă valoarea radiației ar fi redusă la jumătate, ar fi necesar un timp dublu pentru a atinge limita maximă de expunere.

Deși nu au fost identificate pericole de radiație optică asociate lămpilor cu fantă, se recomandă ca intensitatea luminii direcționate în ochiul pacientului să fie limitată la nivelul minim necesar diagnosticării. Copiii, persoanele care suferă de afachie și persoanele cu afecțiuni ale ochilor prezintă un risc mai mare. Riscul poate crește și dacă persoana examinată a fost supusă expunerii la același instrument sau la un alt instrument oftalmologic care utilizează o sursă de lumină vizibilă în ultimele 24 de ore. Acest lucru se aplică dacă ochiul a fost supus fotografierii retiniene.

Fasciculul laser de orientare cu diodă roșie are o putere medie ce variază între abia vizibilă și maximum 1 mW. Limita de durată pentru expunere sigură (Clasa II) la un nivel de putere maximă de 1 mW este de 3,9 secunde. Pentru a proteja pacientul împotriva posibilei deteriorări a retinei în timpul tratamentului, utilizați cea mai mică intensitate practică a fasciculului de orientare și durata minimă de timp necesară.

Utilizarea oricăror modele mai lungi în timp ce lampa cu fantă este setată la o amplificare de 32X poate cauza supra-umplerea câmpului vizual cu modelul respectiv. Reduceți amplificarea lămpii cu fantă sau ajustați dimensiunea modelului. Nu încercați tratamentul dacă nu este vizibil întregul model.

Ochelari de protecție împotriva laserului



AVERTISMENT: PERICOL LASER

Ochelarii de protecție împotriva laserului sunt necesari sistematic în cazul majorității laserelor. Atunci când se utilizează sistemul, responsabilul cu siguranța laserului trebuie să determine necesitatea purtării unor ochelari de protecție în baza Expunerii maxime admise (MPE), Zonei nominale de risc (NHZ) și Distanței nominale de risc ocular (NOHD) pentru fiecare lungime de undă laser disponibilă, precum și pentru lungimile de undă în sine și configurarea camerei de tratament (de obicei, într-o zonă controlată).

Standardul ANSI Z136.1-2007 definește MPE ca "nivelul de radiații la care o persoană poate fi expusă fără efecte periculoase sau schimbări biologice adverse la nivelul ochiului sau pielii"; NHZ este definită ca "spațiul în cadrul căruia nivelul de radiație directă, reflectată sau dispersată în timpul operării normale nu trebuie să depășească MPE aplicabilă"; iar NOHD este definită ca "distanța de-a lungul axului fasciculului neobstrucționat de la laser la ochiul uman, dincolo de care iradierea sau expunerea la radiații în timpul operării nu se așteaptă să depășească MPE corespunzătoare."

NOHD este măsurată de la lampa cu fantă și apertura laserului sistemului de livrare pentru generatorul de modele. ANSI definește zonele controlate ca "o zonă în care gradul de ocupare și activitatea celor din ea sunt supuse controlului și monitorizării cu scopul protecției împotriva pericolelor de radiații."

Tot personalul din interiorul NOHD se consideră a fi în zona controlată și va purta ochelari de protecție cu densitate optică adecvată. Ochelarii de protecție trebuie să fie rezistenți la deteriorări fizice și foto-albire. Densitatea optică (DO) minimă este de 4 la 577 nm; 3 la 638 nm; pentru țările din Europa și cele care se conformează EN 207, ochelarii de protecție trebuie să fie clasa L4 la 577 mn; L3 la 638 nm.

Dispozitiv de administrare	NOHD (577 nm)	NOHD (638 nm)
Lampă cu fantă	5,4 m (17,7')	3 m (10')



NOTĂ

Aceste valori se aplică numai expunerii laser la o distanță mai mare de 200 mm (7,9 inch) față de apertura de ieșire laser a adaptorului de lampă cu fantă (ALF).

Tipul de ochelari de protecție recomandat pentru medic, pacient și/sau personalul medical din camera de tratament în cadrul NHZ depinde de procedura planificată și de echipamentul necesar realizării procedurii.

Un filtru pentru siguranța ochilor este furnizat cu lampa cu fantă și este necesar pentru utilizare sigură. Ochelarii de protecție împotriva laserului nu sunt necesari medicului care vizualizează procedura prin piesele oculare ale lămpii cu fantă. Orice alți membri de personal din NHZ trebuie să poarte ochelari de protecție împotriva laserului cu densitatea optică recomandată.

Pe lângă furnizarea ochelarilor de protecție adecvați, trebuie luați următoarele măsuri pentru a securiza zona controlată:

- 1. Tratamentul trebuie realizat într-o încăpere dedicată, închisă.
- Un semn de avertisment trebuie amplasat pe partea exterioară a uşii camerei de tratament atunci când laserul este utilizat. Semnul are ca scop avertizarea personalului înainte de a intra în zona controlată.
- 3. Ușa camerei de tratament trebuie ținută închisă în timpul tratamentului.

Pericole electrice



AVERTISMENT: TENSIUNE PERICULOASĂ

Pentru a preveni electrocutarea, acest echipament trebuie conectat numai la o priză electrică cu împământare de protecție. Fiabilitatea împământării cablului "de uz medical" poate fi obținută doar atunci când echipamentul este conectat la o mufă echivalentă marcată "de uz medical" sau "doar pentru uz spitalicesc".

Pentru a evita riscul de electrocutare, nu atingeți niciun conector extern și pacientul în același timp.

Nu utilizați alte cabluri de alimentare în afară de cablul furnizat cu sistemul. Nu utilizați prelungitoare împreună cu sistemul.

Deconectați sistemul laser de la priză atunci când verificați siguranțele.

Nu deschideți niciodată capacele de protecție ale consolei laserului. Deschiderea capacelor va vă expune la componente de mare tensiune, rezonatorul laserului și posibile radiații laser. Doar personalul autorizat va lucra în consolă.

Zonele din jurul laserului și comutatorul de picior vor fi păstrate uscate. Nu operați laserul dacă oricare dintre cabluri este defect sau uzat. Laserul trebuie suspus activităților regulate de inspecție și întreținere conform recomandărilor producătorului Iridex Corporation și standardelor instituționale.

Administrarea unui model neomogen



AVERTISMENT

Sistemul optic din această unitate a fost proiectat pentru a furniza o dispunere uniformă de energie laser pe întreaga suprafață a punctului focalizat. Dacă nu se obține o focalizare adecvată a punctului laser pe ținta aleasă sau componentele optice au fost avariate, contaminate sau deteriorate, este posibil să fie degradată uniformitatea acestuia. Observarea punctelor laser de orientare trebuie să furnizeze o indicație adecvată a nivelului de uniformitate ce poate fi obținut în orice configurație a sistemului, iar tratamentul trebuie efectuat doar atunci când utilizatorul este satisfăcut de nivelul de uniformitate a dispunerii laserului prin observarea punctelor laser de orientare focalizate adecvat. Personalul de service trebuie contact dacă există îngrijorări în acest sens.

Tratamentul cu o dispunere laser care este extrem de neuniformă poate duce la suprași/sau sub-tratarea localizată a zonelor afectate.

Cu cât modelul este mai mare, cu atât este mai probabil ca punctele din model să nu fie administrate uniform. Este mai puțin probabil ca modelele de dimensiuni mici să producă leziuni neomogene față de modelele mai mari.

Există alte variabile care pot contribui la aplicarea unui laser cu model neuniform, inclusiv, dar fără a se limita la: opacități de mediu (respectiv cataractă) și eterogenitatea în cadrul unei anumite opacități; schimbările retiniene ischemice; alte situații în care nu este vizibilă o neomogenitate retiniană/a suportului.

Ansamblu de cabluri de fibră optică



AVERTISMENT: PERICOL LASER

Exercitați o atenție deosebită în ceea ce privește ansamblul de cabluri de la/către consolă și lampa cu fantă. Ansamblul de cabluri constă în fire și cabluri de fibră optică.

Nu trageți sau tensionați cablurile. Nu depășiți raza de îndoire de 15 cm

Nu așezați articole pe sau sub ansamblul de cabluri.

Deteriorarea cablurilor de fibră optică poate duce la expunere nedorită la laser.

Dozarea modelului



Se așteaptă ca medicul să dea dovadă de discreție în dozarea și localizarea administrării laserului atunci când utilizează funcția de Dozare a modelului. Este responsabilitatea medicului să aleagă locația de alimentare și tratament adecvată.

Vă rugăm să rețineți faptul că atunci când recuperați un favorit care a fost salvat în modul de dozare, valorile parametrilor modelului care nu mai pot fi schimbate în dozare vor fi restabilite la valorile implicite.

Dozarea



AVERTISMENT

O singură ședință de dozare la începutul tratamentului poate fi insuficientă, deoarece diferite zone de țesut pot răspunde diferit în timpul tratamentului. Răspunsul tisular uniform trebuie evaluat în mod continuu de către utilizatorul final și poate fi necesară ajustarea în timpul procedurii.

Vă rugăm să confirmați faptul că Endpoint MGMT (Gestionarea punctului final) este dezactivată automat și estompată în timpul modului de dozare.

Încercarea de a realiza o dozare atunci când EndPoint Management (Gestionarea punctului final) este activată poate duce la supraexpunere.

Pericol de incendiu



AVERTISMENT

Nu utilizați sistemul laser în prezența substanțelor inflamabile sau explozive, cum ar fi agenții anestezici volatili, alcoolul, anumite soluții de pregătire pentru intervenții chirurgicale sau alte astfel de substanțe. Poate avea loc o explozie și/sau un incendiu.

Nu folosiți într-un mediu bogat în oxigen.

Fasciculul de tratament poate aprinde majoritatea materialelor non-metalice. Utilizați câmpuri sterile și halaturi ignifuge. Zona din jurul locației de tratament poate fi protejată cu prosoape sau bureți din tifon îmbibați în soluție salină sterilă sau apă sterilă. Dacă sunt lăsați să se usuce, prosoapele și bureții de protecție pot spori riscul de incendiu. Un extinctor aprobat de UL trebuie să fie mereu la îndemână. Conform IEC 60601-2-22: Trebuie evitată utilizarea anestezicelor inflamabile sau a gazelor oxidative, precum oxidul de azot (N₂O) și oxigenul. Unele materiale (de exemplu, bumbac, lână), atunci când sunt saturate cu oxigen, se pot aprinde ca urmare a temperaturilor mari produse de utilizarea normală a sistemului. Solvenților pentru adezivi și soluții inflamabile utilizați pentru curățenie și dezinfectare trebuie să li se permită evaporarea înainte de a utiliza sistemul cu laser. Trebuie atrasă atenția și asupra pericolului de aprindere a gazelor endogene.

Protejarea țesuturilor nevizate



AVERTISMENT: PERICOL LASER

Nu puneți niciodată mâinile sau alte obiecte în calea fasciculului laser. Pot avea loc arsuri grave.

Exceptând durata tratamentului efectiv, sistemul trebuie să se afle întotdeauna în modul STANDBY (în așteptare). Menținerea sistemului în modul STANDBY (în așteptare) previne expunerea accidentală la laser în caz de apăsare accidentală a comutatorului de picior.

Doar persoana care orientează fasciculul laser trebuie să aibă acces la comutatorul de picior. Exercitați grijă deosebită atunci când apăsați comutatorul de picior când este în apropierea unui alt comutator de picior al unui alt dispozitiv. Asigurați-vă că apăsați corect comutatorul de picior pentru a evita expunerea accidentală la laser.

Siguranța operării sistemului



AVERTISMENT

Citiți acest manual de utilizator cu atenție și familiarizați-vă cu conținutul acestuia înainte de a utiliza echipamentul.

Dacă mișcarea excesivă sau neintenționată a ochiului este motiv de îngrijorare, atunci tratamentul nu este recomandat.

Procedați cu atenție atunci când setați parametrii de tratament (de exemplu, timpul de expunere și numărul de puncte per model) atunci când urmează să administrați arsuri laser în zone non-maculare pentru perioade lungi de timp, ceea ce duce la o durată de finalizare mai lungă a grilei. Vă rugăm să rețineți că, în cazul duratelor mai lungi de finalizare, posibilitatea mișcării pacientului sporește riscul de tratare a unor ținte nedorite.

Asigurați-vă că filtrul pentru siguranța ochilor este conectat adecvat la lampa cu fantă înainte de utilizare.

Verificați întotdeauna setările de putere de pe ecran înainte de a apăsa comutatorul de picior.

Verificați ajustările parametrilor laserului pe ecran înainte de a apăsa comutatorul de picior.

Verificați faptul că piesele oculare ale lămpii cu fantă sunt ajustate la setările dumneavoastră înainte de fiecare utilizare, mai ales într-un cabinet cu utilizatori multipli. Laserul este confocal cu microscopul doar când piesele oculare sunt ajustate adecvat. Diametrul punctului laser nu va fi precis și poate duce la supra-tratare sau sub-tratare, dacă piesele oculare nu sunt ajustate adecvat.

Când sistemul este în modul READY (Pregătit), dacă fasciculul de orientare nu este prezent, este distorsionat sau este incomplet, nu continuați cu tratamentul. Opriți dispozitivul și contactați centrul de service.

Este responsabilitatea medicului să selecteze combinațiile de rate de repetiție și timpul de expunere adecvat pentru a evita supraexpunerea sau expunerea neintenționată.

Este responsabilitatea medicului să verifice că modelul vizualizat prin lampa cu fantă este același cu modelul afișat pe panoul de control. O discrepanță între modele poate indica un defect hardware. Dacă se întâmplă acest lucru, întrerupeți tratamentul și contactați centrul de service.

Eliberarea timpurie a comutatorului de picior va opri fasciculul de tratament înainte ca modelul complet să fi fost administrat. Se recomandă ca modelul să fie finalizat prin administrarea unor arsuri individuale. NU repetați același model la nivelul aceluiași țesut țintă, deoarece modelul va începe de la început și va duce la arsuri suprapuse.

Când se selectează un model cu puncte multiple, exercitați atenție atunci când operați lentila de contact cu oglinzi multiple. Nu umpleți excesiv oglinda cu modelul și asigurați-vă că vedeți întregul model și aria de tratament înainte de tratamentul laser.

Nu utilizați lentile de contact cu o amplificare a punctului de laser <0,94.

Nu folosiți lentile de contact cu câmp vast. Lentilele cu câmp vast vor mări diametrul punctului și vor altera diametrul inelului Zonei de excludere foveală.

Selectarea lentilelor de contact greșite sau introducerea factorului de amplificare greșit pentru o lentilă personalizată poate face ca fluența afișată să fie incorectă. Endpoint Management (Gestionarea punctului final) modulează simultan Puterea (mW) și Expunerea (ms). Când Puterea ajunge la limita inferioară, doar Expunerea se reglează. Dacă se acționează Endpoint Management (Gestionarea punctului final) la sau aproape de aceste limite minime de putere, este posibil să fie necesare valori de procentaj pentru Gestionarea punctului final mai mici.

Ecranul video nu trebuie utilizat ca un ghid de tratament sau pentru diagnosticare. Medicul trebuie să vizualizeze tratamentul prin lampa cu fantă în permanență.

Comutatorul de picior marcat cu IPx1 este adecvat pentru utilizare generală sau în cabinet. Nu utilizați sistemul cu comutatorul de picior în sala de operații.

Când se utilizează în mediul chirurgical, asigurați-vă că toate concentrațiile de O2 sunt scăzute și că toate materialele inflamabile sau anestezicele volatile, alcoolul și soluțiile de pregătire chirurgicală sunt în cantități scăzute. Toate materialele îmbibate în soluție trebuie puse în pungi separate și închise și/sau îndepărtate din cameră înainte de a utiliza laserul (de exemplu, distribuitoarele pentru pregătire, aplicatoarele, câmpurile sterile). Acest aspect include și articolele utilizate de anesteziști. Anestezistul va scădea FIO2 (fracția de oxigen inspirat) la cantitatea cea mai mică posibil pentru a menține o saturație adecvată de oxigen în sânge. Aveți grijă la posibilele atmosfere îmbogățite cu O2 și N2O din apropierea câmpului chirurgical de sub câmpurile sterile, mai ales în timpul intervențiilor chirurgicale la nivelul capului și gâtului. Suspendați câmpurile sterile pentru a permite oxigenului, care este puțin mai greu decât aerul, să fie evacuat de la nivelul capului pacientului către podea.



Dacă sistemul începe să nu mai răspundă în orice moment, cu excepția intervalelor de emisii laser, nu apăsați butonul de oprire de urgență a laserului. În schimb, rotiți comutatorul cu cheie în poziția OFF (oprit). Așteptați cel puțin un minut înainte de a reporni sistemul utilizând comutatorul cu cheie.

Dacă panoul de control este alb timp de mai mult de 60 secunde în timpul pornirii sistemului, asigurați-vă că indicatorul LED de alimentare din partea față a panoului de control este aprins. Dacă nu este aprins, atunci apăsați butonul Power (Alimentare) din partea dreaptă a panoului de control pentru a porni panoul de control. Dacă panoul de control continuă să rămână alb, opriți sistemul cu cheia; asigurați-vă că toate cablurile panoului de control sunt conectate și așezate complet; reporniți apoi sistemul. Dacă ecranul continuă să fie alb, opriți sistemul și contactați centrul de service.

Pregătirea echipamentului poate dura mai mult într-un mediu cu o temperatură scăzută.

Este responsabilitatea medicului să verifice că punctul fasciculului de orientare vizualizat prin lampa cu fantă are dimensiunea așteptată. Dacă dimensiunea fasciculului de orientare sau modelul par inadecvate sau distorsionate, nu efectuați tratamentul. Reglați focalizarea lămpii cu fantă. Dacă problema persistă, contactați centrul de service.

Este responsabilitatea medicului să aleagă locația de alimentare și tratament adecvată. Setarea practică cea mai scăzută trebuie să fie întotdeauna utilizată pentru a obține rezultatul clinic dorit.

Nu utilizați o lavetă udă pentru a curăța ecranul panoului de control. În caz contrar, puteți deteriora ecranul.

Considerații suplimentare privind siguranța



AVERTISMENT

Conform legilor federale ale SUA, acest dispozitiv nu poate fi vândut decât unui medic sau la prescripția unui medic. (CFR 801.109(b)(1))

Utilizarea altor comenzi, reglaje sau efectuarea altor proceduri decât cele specificate aici poate duce la expunerea periculoasă la radiații.

Dispozitivele medicale ale Iridex Corporation sunt destinate exclusiv utilizării de către medici calificați pentru operarea fotocoagulării cu laser și a dispozitivelor de administrare asociate.

Pentru a evita potențiala rănire a utilizatorului și pacientului și/sau deteriorarea dispozitivului, utilizatorul trebuie:

- Să citească acest manual cu atenție și să se familiarizeze cu conținutul acestuia înainte de a utiliza echipamentul.
- Să fie un medic calificat, dispunând de toate cunoștințele necesare utilizării dispozitivului.
- Să testeze dispozitivul înainte de o procedură.
- Să nu încerce să facă reparații sau reglaje care nu sunt detaliate în mod specific în acest manual.

Să nu modifice acest dispozitiv fără aprobarea producătorului.

Atunci când sistemul cu laser este interconectat cu alte echipamente medicale, curenții de scurgere pot fi aditivi. Asigurați-vă că toate sistemele sunt instalate în conformitate cu cerințele IEC 60601-1.

Dacă sistemul laser este așezat lângă sau peste alte echipamente, monitorizați și verificați operarea normală a sistemului laser în configurarea în care va fi înainte de a-l utiliza.

Utilizarea altor accesorii, traductoare și cabluri în afară de cele specificate sau furnizate de producătorul dispozitivului poate duce la creșterea emisiilor electromagnetice sau la o imunitate electromagnetică scăzută a echipamentului și determină o funcționare necorespunzătoare.

Echipamentele de comunicații RF portabile (inclusiv perifericele, precum cablurile de antenă și antele externe) nu trebuie utilizate la o distanță mai mică de 30 cm (12 inch) de orice parte a sistemului cu laser, inclusiv cablurile specificate de către producător. În caz contrar, performanța acestui dispozitiv poate fi afectată.



Se poate produce condens dacă echipamentul este expus la un grad ridicat de umiditate pentru o perioadă lungă de timp.

Vibrațiile sau șocul fizic pot afecta calitatea, performanța și fiabilitatea dispozitivului.

Funcții de siguranță și conformarea cu normele de reglementare

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis se conformează cu 21 CFR subcapitolul J, așa cum este administrat de Centrul pentru dispozitive și sănătate radiologică al Administrației S.U.A. a Alimentelor și Medicamentelor (FDA). Sunt incluse următoarele funcții de siguranță conforme cu FDA:

Comutator de blocare cu cheie

Sistemul poate fi activat doar cu cheia adecvată pentru a opera comutatorul cu cheie principal. Cheia nu poate fi îndepărtată din poziția ON (pornit) și sistemul va funcționa doar cu cheia în poziție. Atunci când tratamentul este finalizat, îndepărtați și securizați întotdeauna cheia pentru a preveni utilizarea neautorizată a sistemului.

Indicator de emisii laser

Indicatorul de emisii laser este afișat pentru a avertiza utilizatorul că sistemul este capabil să emită energie laser și că trebuie luate măsuri de precauție adecvate, precum utilizarea ochelarilor de protecție adecvați când vă aflați în camera de tratament.

Interblocare ușă

Interblocarea ușii trebuie utilizată coroborat cu un comutator de la distanță pentru a dezactiva sistemul în caz de anumite evenimente externe (de exemplu, deschiderea ușii camerei de tratament). Un comutator de la distanță sau o interblocare poate fi conectat(ă) la ștecherul de interblocare a ușii și la mufa de interblocare a sistemului din spatele consolei sistemului. Dacă se utilizează un comutator de la distanță, sistemul poate fi setat în modul READY (Pregătit) doar atunci când comutatorul de la distanță este închis. Întreruperea conexiunii prin deschiderea comutatorului (ușii) sau îndepărtarea ștecherului dezactivează sistemul și îl readuce în modul STANDBY (în așteptare), având "<Door Interlock>" (Interblocare ușă) afișat pe panoul de control.

Oprire de urgență

Atunci când este apăsat, alimentarea laserului este întreruptă imediat.

Carcasă de protecție

Consola sistemului are o carcasă de protecție care previne accesul uman neintenționat la radiația laserului peste limitele Clasei I. Carcasa trebuie deschisă doar de personalul autorizat.

Interblocări de siguranță

Carcasa de protecție nu este proiectată pentru a fi îndepărtată de utilizator în timpul funcționării sau întreținerii. Așadar, sistemul nu are și nu necesită interblocări de siguranță în sensul FDA 21 CFR, Secțiunea 1040 al S.U.A. sau EN 60825-1 european.

Declanșator de siguranță

Sistemul cu laser utilizează un declanșator electronic de siguranță pentru laser. Sistemul nu va putea emite lumina laserului, cu excepția cazului în care condițiile de siguranță sunt întrunite înainte de apăsarea comutatorului de picior. Declanșatorul de siguranță este activat atunci când sistemul este oprit, în timpul auto-testării la pornire, în modul STANDBY (în așteptare) sau atunci când monitorul detectează o defecțiune.

Localizarea comenzilor

Comenzile sunt localizate pe panoul de control cu ecran tactil.

Resetare manuală

Dacă emisiile de laser sunt întrerupte extern în timpul tratamentului prin activarea interblocării ușii, sistemul va trece automat în STANDBY (în așteptare) și declanșatorul de siguranță va reveni la o poziție închisă. Pentru a relua tratamentul, resetați sistemul poziționând laserul la READY (Pregătit).

Dacă emisiile de laser se întrerup printr-o pierdere de electricitate permanentă, sistemul se va opri automat. Pentru a relua tratamentul după o pierdere a electricității, sistemul trebuie să fie mai întâi repornit prin rotirea comutatorului cu cheie în poziția ON (pornit).

Circuit pentru detectarea defecțiunilor electrice

Dacă sistemul electronic detectează o defecțiune, expunerea la laser nu poate avea loc. Laserul este dezactivat, declanșatorul de siguranță este închis, iar comutatorul de picior este dezactivat. Unele defecțiuni pot fi soluționate de către operator. Consultați "Depanare" pentru informații suplimentare.

Localizarea etichetelor de reglementare și a altor etichete de sistem

Conform cerințelor organismelor de reglementare, s-au atașat etichete de avertizare adecvate în anumite locuri pe instrument pentru a indica situațiile în care utilizatorul poate fi supus radiației laser. Localizarea și descrierea etichetelor de atenționare, avertizare și sistem sunt descrise în paginile următoare.

Aplicații oftalmologice

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis TwinStar este utilizat pentru tratarea afecțiunilor oculare în camerele posterioare și anterioare ale ochiului. Sistemele laser sunt adecvate pentru tratarea ochiului deoarece au un efect minim asupra țesuturilor și materialelor transparente. Energia laserului PASCAL Synthesis TwinStar poate fi administrată eficient structurilor opace ale ochiului prin corneea transparentă, umoarea apoasă, lentilă și umoarea vitroasă, permițând tratarea multor afecțiuni prin tehnici non-invazive.

Energia laserului este administrată structurilor opace din ochi printr-o lampă cu fantă care a fost adaptată pentru utilizare specială ca sistem de administrare laser.

Sistemul de livrare include un sistem de lentile pentru a focaliza energia laserului și a varia dimensiunile punctului laser în planul de observație al lămpii cu fantă. Include un mecanism pentru a manipula poziția fasciculului laser fără a mișca lampa cu fantă. Energia laserului este administrată lămpii cu fantă printr-un cablu optic flexibil.

În cazul majorității procedurilor, se utilizează o lentilă de contact pentru a direcționa energia laserului către partea ochiului care trebuie tratată. Lentilele de contact pot avea oglinzi, astfel încât energia laserului să poată fi administrată în zonele retinei din spatele irisului sau în unghi, astfel încât trabeculul să poată fi tratat. Lentilele de contact ajută și la menținerea ochiului deschis și nemișcat, astfel încât energia laserului să poate fi administrată eficient.

Sistemele pot fi utilizate pentru proceduri realizate în spital sau în cabinetului unui medic, pentru proceduri asupra pacienților spitalizați sau în ambulatoriu. Utilizarea sistemului laser nu este un factor care contribuie la luarea deciziei cu privire la efectuarea unei proceduri ca pacient spitalizat sau în ambulatoriu.

Contraindicații

Următoarele condiții reprezintă contraindicații cu privire la realizarea trabeculoplastiei cu laser:

- Orice opacități corneene, formarea cataractei și hemoragiile vitroase care pot interfera cu capacitatea chirurgului de a vedea structurile țintă.
- Ochiul cu afachie cu aspect vitros în camera anterioară
- Glaucom neurovascular
- Glaucom cauzat de anomalii congenitale ale unghiului
- Un unghi deschis mai puțin de 90° sau sinechii anterioare periferice joase extensive care sunt prezente circumferențiar în jurul ochiului
- Edem cornean semnificativ sau o claritate apoasă scăzută care obstrucționează vizualizarea detaliului unghiului
- Glaucom secundar uveitei active

Indicele de absorbție al țesutului este direct dependent de prezența pigmentației; prin urmare, ochii cu pigmentație întunecată vor avea nevoie de o energie mai scăzută pentru a obține rezultate echivalente în comparație cu cei cu pigmentație de culoare deschisă. Nu tratați pacienți albinoși lipsiți de pigmentare.

Pentru pacienții cu variații mari de pigmentație retiniană, evaluate prin observație oftalmoscopică, selectați modele multi-punct care acoperă o zonă mai mică, pigmentată omogen, pentru a preveni deteriorările imprevizibile ale țesuturilor.

Procedați cu atenție atunci când setați parametrii de tratament (de exemplu, timpul de expunere și numărul de puncte per model) atunci când urmează să administrați arsuri laser în zone non-maculare pentru perioade lungi de timp, ceea ce duce la o durată de finalizare mai lungă a grilei. Vă rugăm să rețineți că, în cazul duratelor mai lungi de finalizare, posibilitatea mișcării pacientului sporește riscul de tratare a unor ținte nedorite.

În plus, următoarele reprezintă contraindicații pentru tratamentul prin fotocoagulare:

- Pacientul nu își poate fixa ochii sau nu poate sta nemișcat (de exemplu, pacientul are nistagmus).
- Nu există o vizualizare adecvată a fundului de ochi ca urmare a opacității (nu există medii clare și medicul nu poate vedea fundul de ochi).
- Prezența lichidului subretinian în ochiul pacientului.

Complicații sau efecte secundare potențiale

Potențialele complicații specifice fotocoagulării retiniene includ arsuri foveale accidentale, neovascularizare coroidiană, scotoame paracentrale, fibroză subretiniană, extinderea cicatricilor de fotocoagulare, ruperea membranei Bruch, desprindere coroidiană, dezlipire de retină exudativă, anomalii pupilare cauzate de afectarea nervilor ciliari și nevrită optică cauzată de tratament la nivelul discului sau în zona acestuia.

Potențialele complicații specifice iridotomiei sau iridoplastiei cu laser includ irită, simptome vizuale și, rareori, dezlipirea retinei.

Efecte secundare și complicații

Proceduri cu laser la nivelul segmentului posterior



AVERTISMENT

Cea mai comună complicație a fotocoagulării panretiniene este edemul macular sporit, de obicei însoțit de o scădere ulterioară a acuității vizuale. În plus, s-au observat hemoragii de contact în zonele cu neovascularizație, mai ales la nivelul nervului optic și acestea pot fi cauzate de o creștere a rezistenței periferice, secundară fotocoagulării sau unei manevre valsalva accidentale din partea pacientului.

Trebuie utilizate doar lentilele de contact proiectate specific pentru utilizare împreună cu laserul. Utilizarea unor lentile standard de diagnostic poate duce la o pierdere a puterii din cauza reflectării pe suprafața lentilei. Energia reflectată poate reprezenta un pericol atât pentru pacient, cât și pentru medic.



AVERTISMENT

În urma fotocoagulării, pacienții trebuie atenționați că nu trebuie să realizeze activități care pot crește presiunea venoasă la nivelul capului, gâtului sau ochilor, precum încordarea, ridicarea sau ținerea respirației. Pacienților li se recomandă să doarmă având capul patului ridicat la un unghi de 15 la 20 de grade.

Pacienților trebuie să le atragă atenția asupra faptului că trebuie să se abțină de la a strănuta, pentru că acest lucru crește tensiunea la nivelul ochilor. Nu trebuie să își sufle nasul cu putere. Frecarea ochilor în urma fotocoagulării poate tulbura vasele de sânge din ochi. Strănutul și tusea trebuie controlate cu sirop pentru tuse și alte medicamente.

Imediat după tratament, pacienții trebuie să evite altitudini mai mari de 2500 m (aprox. 8000 ft.).

Proceduri cu laser la nivelul segmentului anterior



AVERTISMENT

Presiunea intraoculară trebuie monitorizată cu atenție în urma unei iridotomii sau trabeculoplastii cu laser.

Hemoragia la nivelul trabeculului poate apăra ocazional ca o scurgere de sânge din canalul Schlemm către locul impactului cu laserul. Se oprește cu ușurință prin creșterea presiunii pe lentila Gonio pe cornee sau prin coagularea locului sângerării prin aplicarea unei arsuri cu laser.

Distorsiunea pupilară poate fi întâlnită dacă s-a tratat rădăcina irisului sau irisul periferic. Distorsiunea poate fi permanentă sau nu, în funcție de gravitatea deteriorării accidentale.



Creșteri ale presiunii intraoculare au fost semnalate la maximum 53% din ochi atunci când 360° din trabecul a fost tratat cu 100 de puncte la ședința inițială. Creșteri ale presiunii intraoculare apar cel mai frecvent la 1 până la 2 ore după tratamentul cu laser, deși pot apărea și la câteva ore mai târziu. Din acest motiv, este imperativ să se monitorizeze presiunea intraoculară a pacientului după tratamentul cu laser timp de până la 24 de ore.

Sinechia anterioară periferică poate apărea atunci când sunt tratate porțiunea posterioară a trabeculului sau alte structuri posterioare acestuia. Acestea sunt cel mai bine evitate atunci când se administrează meticulos un fascicul laser bine focalizat.

S-a raportat că arsurile epiteliale corneene tranzitorii se vindecă în termen de 1 săptămână, fără a rămâne cicatrici. Arsurile endoteliale sunt întâlnite rar atunci când se folosește o focalizare atentă.

În cazuri rare, poate apărea irită gravă asociată fie unui răspuns neobișnuit din partea pacientului, fie ca urmare a localizării inadecvate a punctului.

Componentele sistemului

Consola laser

Aceasta conține comutatorul cu cheie, butonul pentru oprirea de urgență, porturile pentru fibră optică, fibra laser și cablurile electronice, laserele combinate de 577 nm și 638 nm, sisteme electronice de control și alimentarea electrică.

Administrarea laser a lungimii de undă de 638 nm este doar pentru lampa cu fantă (nu este disponibilă prin porturile de fibră față).



Panou de control LCD cu ecran tactil

Furnizează comenzile pentru selectarea parametrilor de tratament și a afișajelor pentru monitorizarea informațiilor de sistem.



Lampă cu fantă (model SL-PA04)

Conexiunea lămpii cu fantă integrate. Personalul de service va conecta sistemul laser la lampa cu fantă.



Lampă cu fantă PASCAL Synthesis PA04

Comutator de picior

Activează fasciculul pentru tratament cu laser atunci când este apăsat în timp ce sistemul este în modul READY (Pregătit).



NOTĂ

Comutatorul de picior marcat cu IPx1 este adecvat pentru utilizare generală sau în cabinet.

Ștecher de interblocare ușă

Dezactivează laserul dacă ușa camerei de tratament este deschisă sau dacă este scos ștecherul de interblocare. Utilizarea sa este opțională; totuși, ștecherul de interblocare trebuie introdus pentru ca laserul să funcționeze.

Micromanipulator

Furnizează o intrare auxiliară pentru poziția laserului. Fasciculul de orientare/tratament poate fi deplasat în sus/jos/stânga/dreapta în aceeași direcție în care se mișcă micromanipulatorul (MM).

Mișcarea este centrată în jurul oricărei devieri de la poziție (dacă există) introduse de controlerul 3D.

Micromanipulatorul poate reveni la centrul mecanic atunci când este eliberat. Pot exista câteva diferențe de la centrul real după eliberarea micromanipulatorului, iar utilizatorul poate apăsa butonul Center (Centru) pentru a centra.



NOTĂ

• Micromanipulatorul este dezactivat în timpul tratamentului cu laser

Buton de alimentare

Butonul de alimentare localizat sub micromanipulator furnizează o intrare auxiliară pentru puterea laserului.

Utilizatorul poate mări sau reduce puterea rotind butonul de alimentare similar comenzii de mărire sau scădere a puterii pe un ecran tactil. Rotația în sensul acelor de ceasornic crește puterea și rotația în sens invers acelor de ceasornic scade puterea.



NOTĂ

Butonul de alimentare este dezactivat în timpul tratamentului cu laser

Controler 3D (achiziționat separat)

Furnizează o intrare auxiliară pentru poziția și parametrii laserului. Parametrii sunt ajustați prin mișcarea controlerului.

Acțiunea controlerului 3D





Glisare în sus/jos (S/J)

Glisare stânga/dreapta (S/D)



Tragere (sus)



Butoane laterale (S/D)



Înclinare în sus/jos (S/J)



Rotire în sensul acelor de ceasornic/în sens invers acelor de ceasornic

Configurațiile controlerului 3D



Înclinare stânga/dreapta

Funcție	Acțiune	Implicit	Avansat	Putere
Micromanipulator	Înclinare (S/J/S/D)	\checkmark	√*	
Dozare/Centru	Tragere	\checkmark	✓	
Puncte	Glisare S/J		√**	
Spațiere	Glisare S/D		√ **	
Orientare	Rotire în sensul acelor de ceasornic/în sens invers acelor de ceasornic		√**	
Creșterea puterii	Buton lateral dreapta	\checkmark	✓	✓
Scăderea puterii	Buton lateral stânga	\checkmark	✓	✓
			* Doar punct unic ** Doar model complet	

Pagină necompletată intenționat
Instalarea și configurarea sistemului

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis TwinStar este proiectat pentru a fi instalat și utilizat într-un cabinet întunecat sau într-o sală de operații. Performanța și vizualizarea optime ale sistemului sunt obținute în condiții de lumină ambientală scăzută. Instalarea și testarea sistemului PASCAL Synthesis TwinStar vor fi realizate la unitatea dumneavoastră de către personalul autorizat Iridex Corporation.

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis TwinStar este dotat cu un cablu de alimentare de CA cu 3 fire pentru uz medical. Când alegeți locul pentru instalarea sistemului, asigurați-vă că aveți o priză CA disponibilă care este corect împământată. Urmați codurile electrice locale pentru a vă asigura că priza CA este împământată corect. O conexiune la alimentare corect împământată este necesară pentru operarea în siguranță a sistemului.



NOTĂ

Nu poziționați sistemul cu laser în așa fel încât să fie dificil să deconectați dispozitivul.

Selectați locația adecvată dimensiunii sistemului și care permite accesul facil la acesta atât pacientului, cât și medicului. Asigurați-vă că locul respectiv dispune de ventilație, temperatură și o umiditate relativă adecvate. Selectați un spațiu bine ventilat într-un cabinet sau o sală de operații. Consultați **Cerințele de mediu (operaționale)** și asigurați-vă că locația de instalare întrunește cerințele stipulate de temperatură și umiditate relativă. Poziționați sistemul astfel încât să orientați fasciculul de tratament departe de ferestre și uși. Aplicați semnul de avertizare pentru laser la intrarea în camera de tratament.

Nu blocați fluxul de aer de răcire sau orificiile de răcire de pe sistemul cu laser. Lăsați cel puțin 5 cm (2 inch) de spațiu liber în jurul sistemului cu laser pentru a furniza un flux de aer adecvat pentru răcirea sistemului. Aveți grijă când direcționați cablurile de sistem pentru a preveni riscul de împiedicare și pentru a proteja fibra optică împotriva deteriorării prin strivire sub picior sau cu un scaun. În cazul în care cablul trebuie să traverseze o podea care este des circulată, se recomandă să folosiți o apărătoare de cabluri pentru podea.

Conectarea componentelor sistemului

Consultați următoarele scheme pentru localizarea conexiunilor componentelor sistemului pe panourile din față și din spate ale consolei.



Conexiuni ale panoului frontal

Α	Comutator cu cheie			
В	Oprire de urgență			



Conexiuni ale panoului spate

Α	Mufă panou de control LCD			
В	Porturi USB - Controler 3D și monitor cu ecran tactil			
С	Mufă de alimentare monitor			
D	Mufă comutator de picior			
Е	Mufă de interblocare ușă - trebuie introdusă pentru ca laserul să funcționeze			
F	Mufă pentru cablu principal de alimentare			



NOTĂ

Dacă utilizați o interblocare externă a ușii, este necesar ca un electrician profesionist autorizat să instaleze comutatorul extern, iar lungimea totală a cablului nu trebuie să depășească 5 m (16 ft.).



Porturile USB nu sunt compatibile cu dispozitivele fără fir. Utilizarea porturilor USB cu un dispozitiv fără fir nu poate garanta performanța dispozitivului fără fir sau a Sistemului PASCAL TwinStar.

Pornirea și oprirea sistemului

Pornirea sistemului

- 1. Conectați sistemul la priză de perete.
- 2. Introduceți cheia în comutatorul cu cheie.
- 3. Rotiți comutatorul cu cheie în poziția ON (pornit).



Comutator cu cheie

Oprirea sistemului (oprire standard)

Din ecranul de tratament:

- 1. Treceți sistemul în modul STANDBY (în așteptare).
- Apăsați <End treatment > (Finalizare tratament) sau reveniți la <Home Screen> (Ecranul principal).

Din Home screen (Ecranul principal):

- 3. Rotiți comutatorul cu cheie în poziția OFF (oprit).
- 4. Scoateți cheia pentru a preveni utilizarea neautorizată a sistemului.

É

NOTĂ

În cazul în care cablul de alimentare încă este conectat la sursa electrică, unele circuite interne continuă să primească energie. Pentru a deconecta toate circuitele interne, rotiți comutatorul cu cheie în poziția OFF (oprit) și scoateți cablul din priza de perete.

Oprire de urgență

Dacă sistemul începe să nu mai răspundă în timpul emisiilor laser, apăsați butonul de oprire de urgență a laserului din partea față a consolei. Rotiți comutatorul cu cheie în poziția OFF (oprit).

Înainte de a reporni, apăsați butonul de oprire de urgență pentru a-l dezactiva.

Descrierea ecranului de control

Home Screen (Ecranul principal)



Α	<posterior treatment=""> (Tratament posterior) - apăsați butonul Posterior Treatment (Tratament posterior) și mergeți la Treatment Screen (Ecranul de tratament)</posterior>					
в	<anterior treatment=""> (Tratament anterior) - apăsați butonul Anterior Treatment (Tratament anterior) și mergeți la Treatment Screen (Ecranul de tratament)</anterior>					
С	<select physician=""> (Selectare medic) - apăsați pentru a afișa medicii</select>					
D	<select favorites=""> (Selectare favorite) - apăsați pentru a selecta setările favorite</select>					
Е	<system setup=""> (Configurare sistem) - apăsați pentru a configura sistemul</system>					
F	- apăsați pentru a merge la fereastra de dialog privind versiunea software a sistemului					

Ecranul Posterior Treatment (Tratament posterior)

Apăsați butonul <Posterior Treatment> (Tratament posterior) de pe Home Screen (Ecranul principal) pentru a accesa Posterior Treatment Screen (Ecranul pentru tratament posterior).

Sistemul va afișa un mesaj de inițializare în centrul ecranului de tratament atunci când se inițializează.





Style 1.0

Α	Stare - apăsați pentru a selectarea starea sistemului (modul STANDBY (în așteptare) sau READY (pregătit))					
В	<counter> (Contor) - afișează numărul de aplicații în timpul tratamentului</counter>					
	<2n=0> - apăsați pentru a reseta contorul (Activare în preferințe)					
С	Information (Informații) - afișează informațiile opționale și mesajele de avertisment					
D	<favorites> (Favorite) - apăsați pentru a deschide fereastra <favorites> (Favorite), consultați secțiunea "Fereastra Favorites (Favorite)"</favorites></favorites>					
Е	<lens> (Lentilă) - apăsați pentru a deschide meniul <contact lens=""> (Lentilă de contact)</contact></lens>					
F	<end> (Sfârșit) - apăsați pentru a finaliza tratamentul.</end>					
•	<output> (Randament) - afisează valoarea randamentului laserului</output>					
G	< <p><Δ> - apăsați pentru a comuta între unități</p>					
Н	<port 1="" 2="" or=""> (Portul 1 sau 2) - apăsați pentru a selecta dispozitivul de ieșire (doar Style 1.0 este disponibil)</port>					



Style 1.0

Α	<power> (Putere) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta</power>				
в	<exposure> (Expunere) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta</exposure>				
с	<endpoint mgmt=""> (Gestionare punct final) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta (Funcția EpM este disponibilă când este activată)</endpoint>				
D	<epm> - apăsați pentru a activa/dezactiva Endpoint Management (Gestionarea punctului final) <lm> - apăsați pentru a comuta între Modele de referință</lm></epm>				
Е	<rep curve="" radius="" rate=""> (Rată/curbă/rază de repetiție) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta</rep>				
F	<in> (Interior) - apăsați pentru a ajusta raza internă <out> (Exterior) - apăsați pentru a ajusta raza externă</out></in>				



Α	<spot diameter=""> (Diametru punct) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta</spot>				
В	<spacing> (Spațiere) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta</spacing>				
С	Primary Pattern (Model principal) - apăsați pentru a selecta tipul de model				
D	Secondary Pattern (Model secundar) - apăsați pentru a selecta subsetul de model (când este cazul)				



- Comenzile parametrilor sunt afişate pe ecran doar când se aplică modelului selectat.
- Stabiliți parametrii de tratament cu Enhanced Octant (Octant optimizat) când sunteți în modul "Standby" (în așteptare). Modelul Enhanced Octant (Octant optimizat) va crește numărul de "puncte" pentru a însoți schimbările de geometrie (diametrul punctului, spațierea, razele). Schimbarea geometriei este posibilă doar când sistemul este în modul "Standby" (în așteptare). Odată trecut în modul "Treat" (Tratare), după prima aplicare a laserului, se mai pot face schimbări doar în ceea ce privește puterea, expunerea și punctul final.



Style 1.0

Α	<titrate> (Dozare) - apăsați pentru a trece la un singur punct pentru a efectua arsuri de test, ajustabil până la 4 puncte; apăsați din nou pentru a reveni la modul laser anterior</titrate>					
В	<fixation> (Fixare) - apăsați pentru a aprinde lumina de fixare (când este cazul)</fixation>					
с	<outline> (Conturare) - apăsați pentru a activa conturarea completă a modelului (când este cazul)</outline>					
D	<auto> (Automat) - apăsați pentru a activa progresul automat (când este cazul)</auto>					
Е	<aim> (Țintă) - apăsați pentru a porni/opri fasciculul de orientare în modul STANDBY (în așteptare) (întotdeauna activat în modul READY (Pregătit)) Intensitatea fasciculului de orientare - derulați în sus/jos pentru a regla</aim>					
F	<single spot=""> (Punct unic)/<pattern> (Model)/<epm> - apăsați pentru a afișa modelele disponibile la setarea cu parametri impliciți.</epm></pattern></single>					
G	<rotate> (Rotire) - apăsați pentru a roti sau avansa modelul (când este cazul)</rotate>					
н	<center> (Centrare) - apăsați pentru a poziționa fasciculul în centrul optic pentru tratament</center>					



- Comenzile parametrilor sunt afișate pe ecran doar când se aplică modelului selectat. Consultați secțiunea "Descrierea modelelor/Parametrii modelelor" pentru mai multe informații.
- Butonul Center (Centrare) necesită ca micromanipulatorul să nu fie folosit

Ecran Anterior Treatment (Tratament anterior)

Apăsați butonul <Anterior Treatment> (Tratament anterior) de pe Home Screen (Ecranul principal) pentru a accesa Anterior Treatment Screen (Ecranul pentru tratament anterior). Sistemul poate afișa și un mesaj de inițializare în centrul ecranului de tratament atunci când se inițializează (consultați secțiunea "Ecran pentru tratament posterior").

Ecranul Anterior Treatment (Tratament anterior) este identic ecranului Posterior Treatment (Tratament posterior), cu excepția faptului că singurele modele disponibile sunt PSLT 3 rânduri, Array (Serie) și Single Spot (Punct unic).



Funcția Endpoint Management (Gestionarea punctului final) nu este disponibilă.

Style 1.0

Α	Stare - apăsați pentru a selectarea starea sistemului (modul STANDBY (în așteptare) sau READY (pregătit))				
в	<counter> (Contor) - afișează numărul de aplicații în timpul tratamentului <Σn=0> - apăsați pentru a reseta contorul (Activare în preferințe)</counter>				
с	Information (Informații) - afișează informațiile opționale și mesajele de avertisment				
D	<favorites> (Favorite) - apăsați pentru a deschide fereastra <favorites> (Favorite)</favorites></favorites>				
Е	<lens> (Lentilă) - apăsați pentru a deschide meniul <contact lens=""> (Lentilă de contact)</contact></lens>				
F	<end> (Sfârșit) - apăsați pentru a finaliza tratamentul</end>				
G	 <output> (Randament) - afişează valoarea randamentului laserului</output> <∆> - apăsați pentru a comuta între unități 				
н	<port 1="" 2="" or=""> (Portul 1 sau 2) - apăsați pentru a selecta dispozitivul de ieșire (doar Style 1.0 este disponibil)</port>				



A	<titrate> (Dozare) - apăsați pentru a trece la un singur punct pentru a efectua arsuri de test, ajustabil până la 4 puncte; apăsați din nou pentru a reveni la modul laser anterior</titrate>					
В	<power> (Putere) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta</power>					
С	<exposure> (Expunere) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta</exposure>					
D	Primary Pattern (Model principal) - apăsați pentru a selecta tipul de model					
Е	<treatment plan=""> (Plan de tratament) - apăsați pentru a comuta între 180° /360° (unde este cazul)</treatment>					
F	<rotate> (Rotire) - apăsați pentru a roti sau avansa modelul (când este cazul)</rotate>					
G	Secondary Pattern (Model secundar) - apăsați pentru a selecta subsetul de model (când este cazul)					
н	<center> (Centrare) - apăsați pentru a poziționa fasciculul în centrul optic pentru tratament</center>					



NOTĂ

• Butonul Center (Centrare) necesită ca micromanipulatorul să nu fie folosit



Style 1.0

Α	<aim> (Țintire) - apăsați pentru a porni/opri fasciculul de orientare în STANDBY (în așteptare)</aim>				
в	<spot diameter=""> (Diametru punct) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta</spot>				
с	<spacing cuvature=""> (Spațiere/curbare) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta (unde este cazul)</spacing>				
D	<rep rate=""> (Rată de repetiție) - apăsați butoanele sus/jos pentru a ajusta (unde este cazul)</rep>				



NOTĂ

 Comenzile parametrilor sunt afişate pe ecran doar când se aplică modelului selectat. Consultați secțiunea "Descrierea modelelor/Parametrii modelelor" pentru mai multe informații.

Descrierea modelelor posterioare/Parametrii modelelor

Sunt trei grupuri, în total cincisprezece modele posterioare. Alegerea modelului determină care sunt parametrii (de exemplu, rază, curbă, rată de repetiție etc.) afișați pe panoul de control cu ecran tactil, precum și o gamă de valori pentru fiecare parametru pe ecranul Treatment (Tratament).

		Model principal			
Punct unic		•			
Grup de modele	20 ms implicit				
	10 ms implicit		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
ЕрМ					•





- Când utilizatorul selectează un grup diferit dintre Single Spot (Punct unic), Pattern (Model) și EpM, setarea pentru fiecare parametru pentru model va fi resetată la valoarea implicită.
- Când utilizatorul selectează un model diferit din același grup, setarea pentru fiecare parametru va fi la fel, cu excepția cazului în care valoarea nu este în intervalul pentru modelul selectat. În acel caz, setarea va reveni la valoarea implicită.

Punct unic

	Model principal		Model secundar
Punct unic	•		Indisponibil

Utilizare generală

• PRP, rupturi de retină, detașări ale retinei, iridotomie, trabeculoplastie

Model	Diametrul punctului	Rata de repetiție	EPM %	
Punct unic	50 µm			
	100 µm	Oprit,	10 - 95	
	200 µm	1,0 Hz - 8,0 Hz		
	400 µm	400 µm		

Modelul Single Spot (Punct unic) poate fi folosit cu lampa cu fantă. Setările privind diametrul punctului și rata de repetiție sunt reglabile.

É

NOTĂ

 Gama întreagă de setări nu este disponibilă pentru fiecare combinație de parametri.

Endpoint Management	Endpoint Management	Endpoint Management
(Gestionare punct final)	(Gestionare punct final)	(Gestionare punct final)
oprită sau dezactivată	pornită/Referință pornită	pornită/Referință oprită
HLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	H ENDPOINT MGMT ▲ XX % Epm ● LM ▼	HL ENDPOINT MGMT XX % EpM LM
Puncte unice-cu putere totală	Puncte unice cu putere totală	Puncte unice finale
(roșu-100%)	(roșu-100%)	(portocaliu-xx %)

Serie

	Model principal	Model secundar
Serie de 20 ms		

Utilizare generală

• PRP, ruperi de retină, detașarea retinei

Model	Diametrul punctului (µm)	Spațiere	EPM %
Serie de 20 ms	50 (2x2 sau mai mic)		
	100	0,00 Ø - 3,00 Ø	10 - 95
	200		
	400	0,00 Ø - 1,50 Ø	

Modelul 20 ms Array (Serie de 20 ms) poate fi selectat într-o varietate de forme și dimensiuni până la 25 de puncte, inclusiv în serii dreptunghiulare (de exemplu 2x3, 4x2 etc.), serii pătrate (de exemplu, 2x2, 3x3 etc.), linii verticale și orizontale cu până la cinci puncte. Setările privind diametrul punctului și spațierea sunt și ele reglabile.

Pentru a selecta forma și dimensiunea modelului Array (Serie), glisați degetul pe orizontală, verticală sau diagonală pe model sau apăsați unul din butoanele pentru selectare rapidă din partea de jos a ecranului pentru modelul Array (Serie).



NOTĂ

• Nu permiteți glisarea la un singur punct pentru toate modelele în serie. Dacă este necesară, vă rugăm să selectați un model cu punct unic.

Tip de model	Endpoint Management (Gestionare punct final) oprită sau dezactivată	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită
	HL ENDPOINT MGMT XX % EpM LM	HL ENDPOINT MGMT XX % EpM EpM	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼
	Toate punctele cu putere totală	Toate punctele cu putere totală	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
1x2,	(roșu-100%)	(roșu-100%)	
Seriile în coloană unică	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	totală (roșu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
sau rând unic cu cel puțin 3 puncte			
	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Patru puncte cu putere totală (roșu-100%); puncte finale rămase	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
Toate celelalte serii		(portocaliu-xx %)	

Hexagon

	Model principal	Model secundar
Hexagon de 20 ms		

Utilizare generală

• PRP, ruperi de retină, detașarea retinei

Model	Diametrul punctului (µm)	Număr de puncte	Spațiere	EPM %
	100	7, 19 și 37	0,00 Ø - 3,00 Ø	
Hexagon de 20 ms	200	7, 19	0,00 Ø - 3,00 Ø	
		37	0,00 Ø - 2,50 Ø	10 05
		7	0,00 Ø - 3,00 Ø	10 - 95
	400	19	0,00 Ø - 1,50 Ø	
		37	0,00 Ø - 0,50 Ø	

Modelul Hexagon 20 ms poate fi selectat în trei dimensiuni și douăzeci și patru de orientări. Setările privind diametrul punctului și spațierea sunt și ele reglabile.

Pentru a selecta orientarea modelului Hexagon, apăsați una din bifele din ghidul rotativ care este afișat în fundalul modelului. Bifele sunt poziționate la intervale de 15 grade, de la 0 la 345 grade.

Număr de puncte	Endpoint Management (Gestionare punct final) oprită sau dezactivată	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită
	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼
	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Şase puncte cu putere totală (roşu-100%); puncte finale rămase (port <u>ocaliu-x</u> x %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
7	**	*	*
19			
37			

Arc triplu

	Model principal	Model secundar
Arc triplu de 20 ms		Indisponibil

Utilizare generală

• PRP, ruperi de retină, detașarea retinei

Model	Timp de expunere (ms)	Diametrul punctului (µm)	Spațiere	Curbă	EPM %
Are triply de 20 ma	15 20	200	0,25 Ø - 3,00 Ø	0.00 2.00	10 05
Arc inplu de 20 ms	15 - 30	400	0,25 Ø - 1,50 Ø	0,00 - 2,00	10 - 95

Modelul Triple Arc (Arc triplu) poate fi selectat în diferite orientări, în funcție de setările pentru diametrul punctului, spațiere și curbă. Trebuie să selectați setările pentru diametrul punctului, spațiere și curbă înainte de a selecta orientarea modelului. Dacă selectați orientarea modelului și apoi selectați setările pentru diametrul punctului, spațiere și/sau curbă, modelul revine la orientarea implicită.

Pentru a selecta orientarea modelului, glisați degetul pe marginea exterioară a ghidului rotativ care este afișat în fundalul modelului.

Funcția Avansare automată

Dacă funcția Auto Advance (Avansare automată) este activată, primul model Triple Arc (Arc triplu) este administrat atunci când apăsați comutatorul de picior, iar apoi sistemul rotește automat modelul la intervale de 30 de grade. Când apăsați a doua oară pe comutatorul de picior, modelul este administrat, iar sistemul rotește automat modelul.

Rotația poate fi selectată în sensul acelor de ceasornic și în sens invers acelor de ceasornic din Physician Preferences (Preferințele medicului).







Sistemul trece automat la următorul model când este activată funcția Auto Advance (Avansare automată)

Tip de model	Endpoint Management (Gestionare punct final) oprită sau dezactivată	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită
	International point Mgmt XX % EpM ● LM	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	Image: PL EndPoint Mgmt XX % EpM LM
	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Patru puncte cu putere totală (roşu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
	Exemplu:	Exemplu:	Exemplu:
Arc triplu			



Punct unic

	Model princ	ipal	Model secundar
Punct unic 20 ms	•		Indisponibil

Consultați secțiunea "Descrierea modelelor posterioare/Parametrii modelelor" pentru informații detaliate privind modelul Single Spot (Punct unic).

Felie

	Model principal	Model secundar
Felie 20 ms	•••••	

Utilizare generală

• PRP, ruperi de retină, detașarea retinei

Model	Timp de expunere (ms)	Diametrul punctului (µm)	Spațiere	EPM %
		100	0,00 Ø - 3,00 Ø	
Felie 20 ms	15 - 30	200	0,00 Ø - 2,00 Ø	10 - 95
		400	0,00 Ø - 1,00 Ø	

Modelul Wedge (Felie) poate fi selectat în patru dimensiuni și douăzeci și patru de orientări. Setările privind diametrul punctului și spațierea sunt și ele reglabile.

Pentru a selecta dimensiunile modelului Wedge (Felie), apăsați unul din butoanele rapide din partea de jos a ecranului modelului Wedge (Felie). Pentru a selecta orientarea modelului, apăsați una din bifele din ghidul rotativ care este afișat în fundalul modelului. Bifele sunt poziționate la intervale de 15 grade, de la 0 la 345 grade.

Tip de model	Endpoint Management (Gestionare punct final) oprită sau dezactivată	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită
	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	Image: PL Endpoint Mgmt XX % EpM Image: Dep Lm	Image: PL Endpoint Mgmt XX % EpM Image: LM
	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Trei puncte cu putere totală (roşu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
Felie			

Arc		
	Model principal	Model secundar
Arc 20 ms		

Utilizare generală

• PRP, ruperi de retină, detașarea retinei

Model	Diametrul punctului (µm)	Spațiere	Rază (Inel intern)
		0,00 Ø	500 µm - 1400 µm
Are 20 mg	200	0,25 Ø	500 µm - 1600 µm
AIC 20 IIIS		0,50 Ø	500 µm - 1900 µm
	400	0,00 Ø - 0,50 Ø	500 µm - 2000 µm
Arc 20 ms cu functie	200	0,00 Ø	500 µm - 1000 µm
Auto Advance		0,25 Ø	500 µm - 1200 µm
(Avansare automată)		0,50 Ø	500 μm - 1500 μm

Modelul Arc se poate selecta în diferite forme și dimensiuni, inclusiv punct unic, cerc complet, și arcuri cu orice număr de puncte între ele. Setările privind diametrul punctului și raza sunt și ele reglabile.

Pentru a selecta forma și dimensiunea modelului Arc, glisați degetul în jurul modelului Arc sau apăsați butonul pentru model secundar din partea de jos a ecranului modelului Arc pentru a selecta un cerc complet.

Funcția Avansare automată

Dacă funcția Auto Advance (Avansare automată) este activată, modelul inelului intern este administrat atunci când apăsați comutatorul de picior, iar apoi sistemul trece automat la inelul mediu. Când apăsați a doua oară pe comutatorul de picior, modelul inelului mediu este administrat, iar sistemul trece la inelul extern. Apăsați comutatorul de picior a treia oară pentru a administra modelul inelului extern. După ce se administrează modelul inelului extern. sistemul revine la inelul intern.



Sistemul trece automat la următorul inel când este activată funcția Auto Advance (Avansare automată)

É.

- Dacă funcția Auto Advance (Avansare automată) este dezactivată, se va afișa doar inelul intern pe ecranul modelului Arc.
- Funcția Endpoint Management (Gestionarea punctului final) nu este disponibilă pentru modelul Arc.

Inel triplu

	Model principal	Model secundar
Inel triplu 20 ms		Indisponibil

Utilizare generală

• PRP, ruperi de retină, detașarea retinei

Model	Diametrul punctului (µm)	Spațiere	Rază (Inel intern)
Inel triplu 20 ms	200	0,50 Ø	500 µm
	400	0,00 Ø	500 µm - 600 µm
		0,25 Ø	500 μm - 700 μm
		0,50 Ø	500 µm - 1000 µm

Modelul Triple Ring (Inel triplu) este fix, dar setările pentru diametrul punctului, spațiere și curbă sunt reglabile. Întregul model este administrat atunci când apăsați pe comutatorul de picior.



- Gama întreagă de setări nu este disponibilă pentru fiecare combinație de parametri.
- Funcția Endpoint Management (Gestionarea punctului final) nu este disponibilă pentru modelul Three Ring (Inel triplu).

Linie

	Model principal	Model secundar
Linie 20 ms		Indisponibil

Utilizare generală

• PRP, ruperi de retină, detașarea retinei, laser focal

Model	Diametrul punctului (µm)	Spațiere	EPM %
	100		
Linie 20 ms	200	0,00 Ø - 3,00 Ø	10 - 95
	400		

Modelul Line (Linie) poate fi selectat în nouă dimensiuni (2 - 10 puncte) și douăzeci și patru de orientări. Setările privind diametrul punctului și spațierea sunt și ele reglabile.

Pentru a selecta dimensiunea modelului Line (Linie), glisați degetul în sus sau în jos pe modelul Line (Linie). Când trageți de sus în jos, crește numărul de puncte; când trageți de jos în sus, scade numărul de puncte.

Pentru a selecta orientarea modelului, apăsați butonul <Rotate> (Rotire) din partea de jos.





- Gama întreagă de setări nu este disponibilă pentru fiecare combinație de parametri.
- Nu permiteți glisarea la un singur punct pentru modelele în line. Dacă este necesară, vă rugăm să selectați un model cu punct unic.

Funcțiile de gestionare	a punctului final
-------------------------	-------------------

Tip de model	Endpoint Management (Gestionare punct final) oprită sau dezactivată	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită
	H ENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	H ENDPOINT MGMT XX % EpM O LM	HLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼
1x2 linii	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%) Exemple:	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%); Exemple:	Toate puncte finale (portocaliu-xx %) Exemple:
	$\bullet \bullet $	$\bullet \bullet \bullet$	$\bullet \bullet $
Alte linii	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Două puncte cu putere totală (roșu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
	Exemple:	Exemple:	Exemple:
	•••••	$\bullet \bullet \bullet$	•••••

Octante

	Model principal	Model secundar
Octante 10 ms		A B A+B

Utilizare generală

Model	Diametrul punctului	Spațiere	Rază (Inel intern)	EPM %	
Octante 10 ms	100 µm	0,25 Ø	1100 µm - 1600 µm	15 - 95 (Expunere	
		0,50 Ø	1100 µm - 1500 µm		
		1,00 Ø	1100 µm - 1400 µm	10 ms)	
		1,50 Ø	1100 µm - 1200 µm	,	
		2,00 Ø	1100 µm	10 - 95	
	200 µm	0,25 Ø	1100 µm - 1200 µm	(Expunere	
		0,50 Ø	1100 µm	15 MS)	

Modelul Octants (Octante) poate fi ales în trei formate: **A**, **B** și **A+B**, conform celor descrise mai sus. Modelul poate fi ales în subseturi de câte un octant până la opt octante pentru formatele A și B și de câte un octant până la patru octante pentru formatul A+B. Setările privind diametrul punctului și raza sunt și ele reglabile.

Pentru a selecta formatul modelului Octants (Octante), apăsați butonul **A**, **B** sau **A+B** de pe ecranul secundar al modelului Octants (Octante). Pentru a selecta numărul de octante, glisați degetul în jurul modelului Octants (Octante).







Funcția Avansare automată

Funcția Auto Advance (Avansare automată) este disponibilă doar în formatul A+B. Dacă funcția Auto Advance (Avansare automată) este activată, modelul selectat este administrat atunci când apăsați comutatorul de picior, iar apoi sistemul trece automat la următorul model.

Rotația poate fi selectată în sensul acelor de ceasornic și în sens invers acelor de ceasornic din Physician Preferences (Preferințele medicului).

De exemplu, dacă octantele 1 și 2 sunt selectate, sistemul administrează octantele 1 și 2 când apăsați comutatorul de picior, iar apoi, trece automat la octantele 3 și 4. Când apăsați comutatorul de picior din nou, sistemul administrează octantele 3 și 4, apoi trece automat la octantele 5 și 6 și așa mai departe.



Sistemul trece automat la următorul model în sensul acelor de ceasornic când este activată funcția Auto Advance (Avansare automată)

Tip de model	Endpoint Management (Gestionare punct final) oprită sau dezactivată	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită
	JªL ENDPOINT MGMT XX % EpM LM	HL ENDPOINT MGMT XX % EpM O LM	HL ENDPOINT MGMT XX % EpM O LM
	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Două puncte cu putere totală (roşu-100%) per octant; puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
Format A+B			
	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Zero, unu sau două puncte cu putere totală (respectiv, doar acele puncte care se suprapun formatului A+B) (roșu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
Format A			
	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Zero, unu sau două puncte cu putere totală (respectiv, doar acele puncte care se suprapun formatului A+B) (roșu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
Format B			

Octante optimizate

	Model principal	Model secundar
Octante PC noi (Octante optimizate) 10 ms		Indisponibil

Utilizare generală

Model	Diametrul punctului	Spațiere	Rază (Rază internă)	Rază (Rază externă)	EPM %
Octante optimizate	100 µm	0,00 Ø	500 μm - 2000 μm	700 μm - 2200 μm	10 - 95
		0,25 Ø - 1,00 Ø	500 μm - 1900 μm	800 µm - 2200 µm	
		1,50 Ø - 2,00 Ø	500 μm - 1800 μm	900 μm - 2200 μm	
		2,50 Ø - 3,00 Ø	500 μm - 1700 μm	1000 μm - 2200 μm	
	200 µm	0,00 Ø	500 μm - 1800 μm	900 μm - 2200 μm	
		0,25 Ø - 0,50 Ø	500 μm - 1700 μm	1000 μm - 2200 μm	
		1,00 Ø	500 μm - 1600 μm	1100 μm - 2200 μm	

Pentru a selecta numărul de octante, glisați degetul în jurul modelului Octants (Octante).



NOTĂ

 Gama întreagă de setări nu este disponibilă pentru fiecare combinație de parametri.

Funcția Avansare automată

Dacă funcția Auto Advance (Avansare automată) este activată, un segment al modelului Octants (Octante) este administrat atunci când apăsați comutatorul de picior, iar apoi sistemul trece automat la următorul segment al modelului Octants (Octante) selectat. După ce ultimul segment din modelul Octants (Octante) este administrat, sistemul revine la subsetul inițial de Octante atunci când funcția Auto-Transition (Trecere automată) este setată la No Transition (Fără trecere).





Sistemul trece automat la următorul model în sensul acelor de ceasornic când este activată funcția Auto Advance (Avansare automată)



Sistemul trece automat la următorul segment când este activată funcția Auto Advance (Avansare automată)

Rotația poate fi selectată în sensul acelor de ceasornic și în sens invers acelor de ceasornic din Physician Preferences (Preferințele medicului).



NOTĂ

 Când modul Auto Advance (Avansare automată) nu este activat, punctele segmentului tratat vor fi și ele marcate drept goale pentru modelul de octant optimizat.

Endpoint Management (Gestionare punct final) oprită sau dezactivată	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită
JH. ENDPOINT MGMT ▲ XX % EpM ● LM ▼	JHL ENDPOINT MGMT XX % EpM EpM	JªL ENDPOINT MGMT XX % EpM EpM LM
Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Patru puncte cu putere totală (roșu-100%) per octant; puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)



Octante optimizate

	Model principal	Model secundar
Octante optimizate EpM 15 ms		Indisponibil

Consultați secțiunea "Descrierea modelelor posterioare/Parametrii modelelor" pentru informații detaliate privind modelul Enhanced Octants (Octante optimizate).

Funcția de trecere automată

În modelul 15ms EpM Enhanced Octant (Octante optimizate EpM 15 ms), dacă modelul Array (Serie) sau Hexagon este selectat în Auto-Transition after Enhanced Octants (Trecere automată după octante optimizate) pe ecranul Physician Preferences (Preferințele medicului), acest lucru permite utilizatorului să facă tranziția la modelul ales automat după tratarea a ultimului subset de Octante și în modul STANDBY (în așteptare).



Trecere automată după octante optimizate

NOTĂ

ŕ

- LM va fi oprită automat pentru orice model tranzitat automat după finalizarea întregului model de octante optimizate EpM. LM poate fi activată dacă este necesar.
- Când modul Auto Advance (Avansare automată) nu este activat, nu există trecere automată pentru modelul Array (Serie) sau Hexagon după finalizarea unui segment pentru modelul de octante optimizate EpM.
- Când modul Auto Advance (Avansare automată) nu este activat, punctele segmentului tratat vor fi și ele marcate drept goale pentru modelul de octant optimizat.
Funcțiile de gestionare a punctului final





NOTĂ

• EpM este mereu PORNIT pentru toate modelele din grupul EpM. Nu poate fi dezactivat.



Serie

	Model principal	Model secundar
Serie EpM 15 ms		

Consultați secțiunea "Descrierea modelelor posterioare/Parametrii modelelor" pentru informații detaliate privind modelul Array (Serie).

Funcțiile de gestionare a punctului final

Tip de model	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită
	PL ENDPOINT MGMT ▲ XX % EpM ● LM ▼	H ENDPOINT MGMT ▲ XX % EpM ● LM ▼
1x2, 2x1, 2x2	Toate punctele cu putere totală (roșu-100%)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
Seriile în coloană unică sau rând unic cu cel puțin 3 puncte	Două puncte cu putere totală (roșu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)
Toate celelalte serii	Patru puncte cu putere totală (roșu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)



NOTĂ

- EpM este mereu PORNIT pentru toate modelele din grupul EpM. Nu poate fi dezactivat.
- Landmark (Referință) este întotdeauna oprit pentru sub-modelul Array (Serie) 2x2 în grupul EpM. Nu poate fi activat.



Hexagon

	Model principal	Model secundar
Hexagon EpM 15 ms		

Consultați secțiunea "Descrierea modelelor posterioare/Parametrii modelelor" pentru informații detaliate privind modelul Hexagon.

Funcțiile de gestionare a punctului final

Număr de puncte	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință pornită	Endpoint Management (Gestionare punct final) pornită/Referință oprită	
	HLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	Image: PL EndPoint Mgmt XX % EpM Image: Dep Lm	
	Şase puncte cu putere totală (roşu-100%); puncte finale rămase (portocaliu-xx %)	Toate puncte finale (portocaliu-xx %)	
7	*	*	
19			
37			



NOTĂ

• EpM este mereu PORNIT pentru toate modelele din grupul EpM. Nu poate fi dezactivat.

Punct unic

	Model principal		Model secundar		
Punct unic EpM 15 ms	•		Indisponibil		

Utilizare generală

• PRP, rupturi de retină, detașări ale retinei, iridotomie, trabeculoplastie

Model	Diametrul punctului (µm)	EPM %	
Bupot upio	100 µm	10 95	
Functunic	200 µm	10 - 95	

Modelul Single Spot (Punct unic) poate fi folosit cu lampa cu fantă. Setările privind diametrul punctului și rata de repetiție sunt reglabile.



NOTĂ

Setările Power (Putere) și Exposure (Expunere) nu pot fi ajustate pentru modelul 15ms EpM Single Spot (Punct unic EpM 15 ms). Setările Power (Putere) și Exposure (Expunere) rămân la fel ca la modelul EpM selectat anterior.

Funcțiile de gestionare a punctului final







 Funcția Endpoint Management (Gestionarea punctului final) este disponibilă doar pentru modul EpM ON (EpM pornit) și LM OFF (Referință oprită)

Descrierea modelelor anterioare/Parametrii modelelor

Există două tipuri de modele anterioare. Modelele Single Spot (Punct unic) și Array (Serie) (20 ms implicit) sunt disponibile pe ecranul Anterior Treatment (Tratament anterior).



Model principal

Consultați secțiunea "Descrierea/Parametrii modelelor posterioare" pentru informații detaliate privind modelul Single Spot (Punct unic).



NOTĂ

• Funcția Endpoint Management (Gestionarea punctului final) nu este disponibilă în ecranul Anterior Treatment (Tratament anterior).

Serie

	Model principal	Model secundar
Serie		

Utilizare generală

• ruperi de retină, detașarea retinei

Model	Diametrul punctului (µm)	Spațiere
	50 (2x2 sau mai mic),	
Sorio	100	0,00 Ø - 3,00 Ø
Selle	200	
	400	0,00 Ø - 1,50 Ø

Modelul Array (Serie) (20 ms implicit) poate fi selectat într-o varietate de forme și dimensiuni până la 9 puncte, inclusiv în serii pătrate, serii dreptunghiulare, linii verticale și orizontale cu până la 3 puncte și un punct unic. Setările privind diametrul punctului și spațierea sunt și ele reglabile.

Pentru a selecta forma și dimensiunea modelului Array (Serie), glisați degetul pe orizontală, verticală sau diagonală pe model sau apăsați unul din butoanele de selectare rapidă din partea de jos a ecranului pentru modelul secundar. Pentru a selecta orientarea modelului, apăsați butonul <Rotate> (Rotire) din partea de jos a ecranului.

Dozarea modelului



Α	<titrate> (Dozare) - apăsați pentru a trece în modul Titrate (Dozare) pentru a efectua leziuni de test în model liniar, ajustabil de la 1 până la 4 puncte; apăsați din nou pentru a reveni la modul laser anterior</titrate>
В	Power Display (Afișare putere) - sunt afișate valorile Maximă și Minimă atunci când 2 sau mai multe aplicații sunt selectate.
С	<spacing> (Spațiere) - diametre de la 1,0 la 2,0</spacing>
D	Titration Pattern (Model dozare) - apăsați pentru selecta un număr de aplicații de dozare

<Titrate> (Dozare) furnizează opțiunea de a livra de la 1 la 4 aplicații în model linear pentru a facilita selectarea dozimetriei dorite a laserului. Puterea din modelul de dozare scade de la stânga la dreapta, începând cu setarea la putere maximă și scăzând cu o treaptă de putere pentru fiecare punct, deplasându-se la dreapta pe model. Treapta de dozare va varia în funcție de setarea pentru putere maximă și corespunde schimbării treptei de putere indicate prin reglarea săgeții de putere în jos, de exemplu, un model de dozare cu 4 puncte care începe la 175 mW va administra 175 mW → 150 mW → 140 mW → 130 mW.

Vă rugăm să confirmați faptul că Endpoint MGMT (Gestionarea punctului final) este dezactivată automat și estompată în timpul modului de dozare.

Realizarea unei dozări atunci când EndPoint Management (Gestionarea punctului final) este activată poate duce la expunere la putere excesivă.

Consultați Secțiunea de avertizare pentru informații de atenționare privind dozarea modelului.



NOTĂ

• Bara pentru selectarea modelului este dezactivată când Titration (Dozarea) este PORNITĂ.

Gestionarea punctului final cu modele de referință (opțional)



EpM (Gestionarea punctului final): Se referă la o funcție software care permite livrarea energiei laser, care este un procent selectat de utilizator dintr-o doză laser predeterminată prin dozare. Această doză predeterminată este la nivelul "100%" și corespunde energiei produse de parametrii "putere" și "expunere" afișați pe Treatment Screen (Ecranul pentru tratament) și se așteaptă ca aceasta să fie determinată de arsuri de test vizibile oftalmoscopic (sub-vizibile) realizate de medic. Când Endpoint Management (Gestionarea punctului final) este activată, puterea laserului și durata expunerii sunt reduse pentru a livra un procent selectat de utilizator din setările de energie de ieșire. De exemplu, dacă utilizatorul reglează la o setare putere/durată de expunere care livrează 4 mJ de energie laser, o setare EpM de 75% va furniza 3 mJ pentru fiecare expunere. Ciclul de funcționare din fiecare impuls laser rămâne constant (ciclu de funcționare 100%) cu Endpoint Management (Gestionarea punctului final).

Procentajul de EpM variază între 10% și 95%.

Pentru a crește doza peste nivelul de 100%, utilizatorul trebuie să dozeze din nou puterea laserului cu arsuri de test suplimentare. Prin furnizarea unui control delicat asupra energiei livrate, EpM permite utilizatorului să controleze randamentul laserului la niveluri la care leziunile vizibile oftalmoscopic nu sunt realizate, în timp ce folosește o doză cu un efect vizibil (dozare de 100%).

Funcțiile EpM sunt activate doar pe modelele pentru tratamente ale retinei, pentru utilizare în fotocoagularea retiniană. Altfel, utilizarea EpM este restricționată de medic.

LM (Referință): Se referă la o funcție din aplicația software Endpoint Management (Gestionarea punctului final) care permite administrarea a două niveluri de doze de energie într-un sigur model. Atunci când EpM este activată, utilizatorul poate activa opțional modelele Landmark (Referință). Când EpM este activată, punctele cele mai externe, expunerile LM din model sunt setate la dozare 100% (100% putere nominală și durata de expunere afișată pe ecranul Treatment (Tratament)), în timp ce punctele interne sunt livrate la setarea EpM % actuală. Când EpM este activată și Landmarks (Referințe) este dezactivată, întregul model este livrat la setarea EpM % actuală.

Scopul modelelor LM este împărțit în două - indicarea locației modelelor livrate cu EpM, care pot fi mai puțin vizibile oftalmoscopic decât expunerile de 100%, și furnizarea unui feedback vizual medicului pentru dozimetrie. În tratamentele care nu utilizează Endpoint Management (Gestionarea punctului final), este ceva obișnuit ca medicii să folosească aspectul vizual al leziunilor pentru a-și ghida ajustările puterii laserului, pentru a menține un grad de leziune constant. Expunerile cu setări EpM % scăzute nu furnizează astfel de îndrumări, dar, prin livrarea celor mai externe puncte (Referințele) din model la o doză de reglare de 100%, se păstrează indiciul vizual. Având în vedere că arsurile Landmark (Referință) din model variază ca efect deoarece aplicația laser este deplasată pe retină, utilizatorul poate ajusta puterea laserului pentru a menține același aspect al leziunii ca în cazul arsurii de reglare inițiale.

Configurarea software-ului sistemului

Ecranul System Setup (Configurarea sistemului)

	SETTINGS	POSTERIOR LENSES	ANTERIO	OR LENSES	PHYSICIANS	
Α	En	able Patient Information		Posterior Re	port	
В	💷 🗸 En	able Counter Reset		Basic	• • •	
с—	En	able Treatment Time		Anterior Ren	ort	
D	En	able Surgical Timeout		None	•	
E	🗸 En	able Physician Preferences	\$			
F	🗌 En	able 3D Controller Status D	Display	Time Format		
G	🗸 En	able Progressive Titrate		12 hr (am/	pm) 🔹	
	5	System Volume		Date Format		
н —		(MM/DD/YY	YY T	
		Addi	tional Featu	Ires		
		Home			?	

Α	<patient information=""> (Informații despre pacient) - activați/dezactivați fereastra pop-up Patient information (Informații despre pacient) înainte de tratament</patient>
В	<counter reset=""> (Resetare contor) - activați/dezactivați contorul resetabil din <treatment screen=""> (Ecranul pentru tratament)</treatment></counter>
С	<enable time="" treatment=""> (Activare timp de tratament) - selectați pentru a afișa timpul de tratament pe ecranul Treatment (Tratament) și raportare</enable>
D	<surgical timeout=""> (Pauză chirurgicală) - activați/dezactivați ecranul pentru a revizui informațiile pacientului (înainte de a trece la <treatment screen=""> (Ecranul pentru tratament))</treatment></surgical>
Е	<physician preferences=""> (Preferințele medicului) - activați/dezactivați Physician List and Information (Listă și informații medici)</physician>
F	<enable 3d="" controller="" status=""> (Activare stare controler 3D) - activați/dezactivați notificările de deconectare a controlerului 3D</enable>
G	<enable progressive="" titrate=""> (Activare dozare progresivă) - activați/dezactivați dozarea progresivă</enable>
Н	<volume> (Volum) - glisați pentru a ajusta volumul sistemului (nu poate fi oprit)</volume>



SETTINGS	POSTERIOR LENSES	ANTERIO	OR LENSES	PHYSICIANS	
🗖 En	able Patient Information		Posterior Rep	port	
🖌 En	able Counter Reset		Basic	•	
🗆 En	able Treatment Time		Anterior Rep	ort	Α
En En	able Surgical Timeout		None		
En En	able 3D Controller Status [s Displav	Time Format		
✓ En	able Progressive Titrate		12 hr (am/	pm) 🔹 🗸 🚽	В
5	System Volume		Date Format		
			MM/DD/YY	(YY -	C
	Addi	itional Featu	ires		D
	Home			2	
	Е			F	

Α	<report> - apăsați pentru a selecta formatul raportului</report>		
В	<time format=""> (Format oră) - apăsați pentru a selecta formatul pentru oră</time>		
С	<date format=""> (Format dată) - apăsați pentru a selecta formatul pentru dată</date>		
D	<additional features=""> (Funcții suplimentare) - introduceți codurile de activare pentru actualizări opționale</additional>		
Е	<home> (Acasă) - apăsați pentru a merge la Home screen (Ecranul principal)</home>		
F	- apăsați pentru a merge la ecranul Help (Ajutor).		



NOTĂ

• Consultați secțiunea "Rapoarte de tratament" pentru informații detaliate privind formatul raportului.



Funcția Patient Information (Informații despre pacient)

Funcția Patient Information (Informații despre pacient) vă permite să includeți datele de identificare ale pacientului, precum numele, numărul, data nașterii, pe ecranul Treatment (Tratament) și în Treatment Report (Raport de tratament). Bifați caseta **Enable Patient Information** (Activare informații despre pacient) de pe ecranul System Setup (Configurarea sistemului) pentru a activa funcția Patient Information (Informații despre pacient).

Atunci când funcția Patient Information (Informații despre pacient) este activată, se va afișa următoarea fereastră atunci când apăsați butonul Posterior Treatment (Tratament posterior) sau Anterior Treatment (Tratament anterior) pe ecranul Home (Acasă).

Patient Information	
First Name:	
Last Name:	
Date of Birth:	
ID Number:	
Eye:	OS OD
Cancel	Ignore Confirm

Fereastra <Patient Information> (Informații despre pacient)

Pentru a introduce informațiile despre pacient:

- 1. Apăsați câmpul First Name (Prenume), introduceți informația folosind tastatura de pe ecran și apăsați **OK**.
- 2. Apăsați câmpul Last Name (Nume de familie), introduceți informația folosind tastatura de pe ecran și apăsați **OK**.
- 3. Apăsați câmpul Date of birth (Data nașterii), introduceți informația folosind tastatura de pe ecran și apăsați **OK**.
- 4. Apăsați câmpul ID Number (Cod de identificare), introduceți informația folosind tastatura de pe ecran și apăsați **OK**.



5. Apăsați butonul

pentru a alege ochiul adecvat.

6. Apăsați butonul Confirm (Confirmare) pentru a salva informațiile și a trece mai departe la ecranul Treatment (Tratament).

Informațiile pe care le introduceți în fereastra Patient information (Informații despre pacient) sunt afișate pe ecranul Treatment (Tratament) și în raportul de tratament.

Progressive Titrate (Dozare progresivă)

Când este activată funcția Progressive Titrate (Dozare progresivă), aceasta permite generarea unui model de fascicul de orientare cu pozițiile care sunt deviate de la administrarea cu o spațiere cu diametrul unui punct de 1,5 între modelul de dozare și punctele de orientare care iluminează intermitent. Dacă punctele modelului de dozare ajung în partea de sus a FOV, punctele de orientare care luminează intermitent rămân în aceeași poziție ca punctele modelului de dozare. Locația dozării este setată la poziția inițială de dozare atunci când apăsați butonul **Titrate** (Dozare) pentru a reveni la modul de tratament. Bifați caseta **Enable Progressive Titrate** (Activare dozare progresivă) de pe ecranul System Setup (Configurarea sistemului) pentru a activa funcția Progressive Titrate (Dozare progresivă).

SETTINGS POSTERIOR LENSES ANTERIOR LENSES PHYSICIANS

Fereastra <Physician Preferences> (Preferințele medicului)

Α	<add> (Adăugare) - apăsați pentru a adăuga un medic</add>
В	<delete> (Ștergere) - apăsați pentru a șterge un medic</delete>
С	<rename> (Redenumire) - apăsați pentru a redenumi un medic</rename>
D	<edit preferences=""> (Editare preferințe) - apăsați pentru a deschide fereastra <edit physician="" preferences=""> (Editare preferințe medic)</edit></edit>

Fereastra <Edit Physician Preferences> (Editare preferințe medic)



Α	<ocular reminder="" setting=""> (Memento setare oculară) - afișează setările pentru a vă aminti să setați puterea oculară înainte de tratament.</ocular>		
в	Advance Direction> (Direcție de avans) - selectați direcția în care să avanseze modelul		
с	<3D Controller Mode> (Mod controller 3D) - setat la configurația Advanced (Avansat) sau Default (Implicit)		
D	<transition> (Trecere) - va trece la model după finalizarea Enhanced Octant (Octant optimizat) (disponibilă când este activată Gestionarea punctului final).</transition>		

Ecranul Contact Lens Selection (Pentru selectarea lentilelor de contact)

SETTINGS	POSTERIOR LENSES	ANTERIOR LENSES	PHYSICIANS	
Ocu	ılar, Fundus Las	er	1.08x	
Ocu	ılar, Karichoff La	iser	1.08x	
Ocu	ılar, Latina SLT (Gonio	1.00x	
Ocu	ılar, Mainster 16	5 PRP	1.96x	
Ocu	ılar, Mainster Sta	andard	1.05x	
Ocu	ılar, Mainster Ult	ra Field	1.90x	
Ocu	ılar, Mainster Wi	de Field	1.50x	
Ocu	ılar, Three Mirro	r Universal	1.08x	
Rod	lenstock Schleg	el Panfundosco	ope 1.50x	
Volk	k, Area Centralis		0.94x	
Volk	k, G-3 Goniofund	lus	0.94x	
Volk	k, H-R Wide Field	t	2.00x	
Volk	k, Quadra-spheri	C	1.97x	
Add	Delete Reset			
	Home		?	

А

В

Α	<add> (Adăugare) - apăsați pentru a accesa lentile personalizate <delete> (Ștergere) - apăsați pentru a șterge lentila</delete></add>		
В	<home> (Acasă) - apăsați pentru a merge la Home screen (Ecranul principal)</home>		
С	<reset> (Resetare) - anulați modificările</reset>		
D	Up/Down (Sus/Jos) - apăsați pentru a derula		

Fereastra Favorites (Favorite)

Apăsați pictograma de favorite de pe ecranul de tratament posterior/anterior pentru a deschide fereastra Favorites (Favorite).



Afișează detalii despre favorite (model, putere, expunere, diametrul punctului, spațiere, lentilă) atunci când informația favorită este apăsată timp de 1 secundă în lista de favorite. Faceți clic pe fereastra pop-up sau în altă parte pentru a o închide. Dacă o favorită este apăsată mai puțin de 1 secundă, atunci favorita respectivă va fi încărcată.

Array1 Single1 Hex1 TripleArc1 Wedge1 Arc1 TripleRing1 Line1 PcOctant1 Octant1 EpMOctant1	Pattern: Line Power: 0 mW Exposure: 20 ms Spot diameter: 200 um Spacing: 0.5 Lens: No Lens
Ерт	ADD CLOSE
COUNTER 230 Output (mJ)	lt Spots: 208
LM: 0.6 Δ 1 Φ EpM: 0.2 1 1	2 577 λ (nm) 638 🛨 🔽

Faceți clic pe butonul "Add" (Adăugare) și introduceți numele favoritei pentru a salva setarea parametrului curent ca favorită.



STANDBY	Single 1 Array1 Array 3x3 aaa	ATMENT
IL Power O mW	Enter a name for the favorite:	
10 ms R.Encreant Mount 30 %	a s d f g h j k l c z x c v b n m . out deb	
	CANCEL OK CANCEL OK	

Odată ce o favorită este încărcată, numele favoritei va fi afișat în zona de stare.





NOTĂ

• Dacă s-a încărcat orice parametru, numele favoritei din zona de stare va fi șters.

Fereastra <Edit Favorite> (Editare favorit)

Apăsați butonul "Edit" (Editare) pentru a accesa modul Edit (Editare).



Odată ce o favorită a fost selectată, butoanele "Rename" (Redenumire), "Remove" (Eliminare), "Save" (Salvare) și "Move" (Mutare) sunt activate.



Α	<done> (Finalizat) - apăsați pentru a finaliza editarea ferestrei de favorite</done>		
В	<rename> (Redenumire) - apăsați pentru a schimba numele favoritei selectate</rename>		
С	<remove> (Eliminare) - apăsați pentru a șterge favorita selectată din fereastra "Favorites" (Favorite)</remove>		
D	<save> (Salvare) - apăsați pentru a salva editarea favoritei selectate</save>		
Е	<move> (Mutare) - apăsați pentru a reorganiza lista de favorite</move>		
F	< Close> (Închidere) - apăsați pentru a închide fereastra de favorite		

IRIDEX

Apăsați butonul "Move" (Mutare) pentru a începe operațiunea de mutare. Observați că butonul "Move" (Mutare) s-a schimbat la "Cancel Move" (Anulare mutare), ceea ce poate fi utilizat pentru a anula operațiunea de mutare. Selectați favorita a cărei poziție doriți să o mutați la favorita selectată anterior.

De exemplu, selectați "Single 1" (Unică 1). Programul software va muta "Wedge 1" (Felia 1) în poziția 2.



Fereastra Treatment Report (Raport de tratament)

Dacă ați activat rapoartele în ecranul System Setup (Configurarea sistemului) (consultați secțiunea "Ecranul de configurare a sistemului"), fereastra Treatment Report (Raport de tratament) se afișează când apăsați butonul **End Treatment** (Finalizare tratament) la terminarea fiecărei ședințe de tratament.

	PASCAL Posterior L	aser Treatmer	t Report	
	Name:	Patient Numb	er:DOB:	-
	Patterns Used: A+B Octants Contact Lens: None Selected	Diagn		
		577 nm		
	Endpoint Management ^(EM) & Landmark ^(LM) Settings	EM: Disabled LM: Disabled	$\langle \frown \rangle$	
	Endpoint Management % [Median, Range]	N/A		
	Spot Diameter (µm)	100		
	Exposure (ms) [Median, Range]	10, 10 - 10		
	Power (mW) [Median, Range]	150, 150 - 150		
	Number of Costs			
【 1 of	1 🕨 🔍 10	0% 🔍	Export	
А		В	С	D

A	<page> (Pagină) - apăsați pentru a prezenta pagina anterioară și pentru a indica pagina următoare (unde este cazul)</page>
в	<zoom> - apăsați entru a micșora imaginea și entru a mări previzualizarea imaginii</zoom>
С	<export> - apăsați pentru a exporta raportul de tratament către unitatea USB conectată.</export>
D	<close> (Închidere) - apăsați pentru a închide fereastra Treatment Report (Raport de tratament) pentru a merge la Home Screen (Ecranul principal)</close>

NOTĂ

Ê

- Dată ce sistemul a revenit la Home screen (Ecranul principal) prin selectarea butonului CLOSE (Închidere), raportul de tratament pentru şedinţa actuală nu mai este disponibil.
- "Export" este dezactivat dacă nu există nicio unitate USB conectată la portul USB al consolei.

Export Raport de tratament

Butonul "Export" va fi activat dacă există o unitate USB conectată la portul USB al consolei și dacă este detectată de software-ul Synthesis. Dacă unitatea USB conectată nu întrunește cerințele, butonul "Export" este încă dezactivat și sistemul va afișa mesajul.

Report Export
The USB drive doesn't meet the requirement for report export. Please unplug it and use a compatible USB drive.
ОК

Toate rapoartele exportate din Synthesis vor fi stocate în folderul "synthesis_report" de pe unitatea USB. Utilizatorul poate introduce o unitate USB într-un computer pentru a copia sau a șterge rapoartele exportate.

Unitatea USB trebuie dedicată scopului exportării raportului. Orice altă utilizare o va face incompatibilă pentru exportarea raportului în cazul în care va trebui să o reformatați în legătură cu "Procedura pentru pregătirea unității USB înainte de prima utilizare" (consultați pagina 95).



NOTĂ

- Este necesar ca unitatea USB să fie utilizată pentru exportarea raportului în Synthesis V3.6.0:
 - USB 2.0 sau 3.0
 - 8 GB sau mai mare
 - Sistem de fișiere FAT32

Procedura pentru pregătirea unității USB înainte de prima utilizare

Achiziționați o unitate USB 2.0 sau 3.0 nouă, de cel puțin 8 GB. Pe un PC cu Windows 10, deschideți Windows Explorer, conectați unitatea USB, identificați noua unitate adăugată.

Acesta este un exemplu de formatare a unui USB nou. Partiția E este doar un exemplu în imaginea de mai jos, poate să fie diferită pe un alt PC.

 Faceți clic dreapta pe noua unitate USB adăugată, selectați "Format..." (Formatare) din meniul pop-up pentru a deschide fereastra Format (Formatare).

Format Local Disk (I	E:)		×
Cagacity:			
14.9 GB			~
Ele system			
FAT32 (Default)			~
Allocation unit size			
16 kilobytes			~
Format options			
Format options			
Format gptions			
Format gptions			
Format gptions			

 Selectați FAT32 pentru sistemul de fișiere. Debifați caseta Quick Format (Formatare rapidă). Faceți clic pe butonul Start. Așteptați până la finalizarea formatării.





Selectarea unei unități greșite pentru formatare va ȘTERGE TOATE datele de pe acea unitate. Asigurați-vă că ați selectat unitatea USB nou adăugată pentru formatare.

Rapoarte de tratament

La fiecare ședință de tratament finalizată, puteți vizualiza Raportul de tratament, dacă doriți. Rapoartele pot fi activate sau dezactivate din ecranul System Setup (Configurare sistem). Sunt disponibile trei șabloane de raport:

- Posterior Basic Info Treatment Report (Raport de tratament cu informații de bază privind tratamentul posterior)
- Posterior Advanced Info Treatment Report (Raport de tratament cu informații avansate privind tratamentul posterior)
- Anterior Basic Info Treatment Report (Raport de tratament cu informații de bază privind tratamentul anterior)

Preferințele pentru rapoartele posterioare și rapoartele anterioare pot fi stabilite separat. Consultați paginile următoare pentru o mostră a fiecărui raport.

Name:	E	Patient Numbe	er:	DOB:	
Date:	Eye:	Diagno	osis:	Procedu	ure:
atterns Used: Trij ontact Lens: Voll anfundoscope (1.5	ple Arc, A+E k, SuperQua 50x)	3 Octants (15 ms), ł d 160 (2.00x), Ocu	Hexagon (15 m lar, Fundus La	ns), Octants Iser (1.08x), Rode	enstock Schlegel
		577 nm		\frown	`
Endpoint Manage & Landmark ^(LM) S	ement ^(EM) ettings	EM: Disabled LM: Disabled			1
Endpoint Manage [Median, Range]	ement %	N/A		. V	
Spot Diameter (µ	m)	100, 200] \	\square	/
Exposure (ms) [Median, Range]		15, 10 – 30			
Power (mW) [Median, Range]		100, 0 - 1000			
Number of Spots [Total, (#LM, #EM)]	771 (771, 0)		\frown	Z
Energy (mJ) [Median, Range]		18, 0 - 960			
Fluence (J/cm^2) [Median, Range]		4.1, 0.0 - 81.9			
Treatment Time: 3 Note:	30:00 (mm:s	s)			
		MD			
		Signature	•		

Mostră Posterior Info Treatment Report (Raport de tratament cu informații de bază privind tratamentul posterior)

Date:	·	Eve:	Patient N	umber: iagnosis:		DOB: Procedure:	
						_	
Total # Hexag Power [Media Conta Panfur	f of Spots: on (15 ms), (mW) n, Range]: ct Lens: Vo idoscope (1	784 Octants 100 0 - 1000 olk, SuperQu 1.50x)	Patterns Used: Spot Diar (μm): ad 160 (2.00x),	: Triple Arc, a meter 100, 2 Ocular, Fundus	rc, A+B Octar 00 Exp [Med Laser (1.08x)	nts, Octants (15 i osure (ms) dian, Range]: , Rodenstock Scl	ms), 15, 10 - 30 hlegel
λ	Patterns	# Spots	Power (mW) [Median, Bangel	Exposure (ms) [Median, Range]	EM % [Median, Bange]	Spot Spacing (Φ)	Energy (mJ [Median, Bange]
577 nm	Triple Arc	125 (125, 0)	300, 225 - 300	20, 20 - 20	N/A	0.5, 1.5	93, 4 - 186
	arc	100 (100, 0)	1000, 1000 - 1000	30, 30 - 30	N/A	0.25	960, 810 - 1200
	A+B Octants	112 (112, 0)	100, 100 - 100	10, 10 - 10	N/A	1.5	14, 14 - 14
	(15ms)	208 (16, 192)	100, 100 - 100	15, 10 - 15	30, 30 - 30	0.25	14, 9 - 14
	Hexagon (15 ms)	95 (30, 65)	100, 100 - 100	15, 15 - 15	30, 30 - 30	2	15, 15 - 15
Endpo & Lan	iint Manage dmark ^(∟M) S	ement ^(EM) ettings	[M M = On, LM = Or MD	ledian, Range]: I	(\frown	
			Sigr	nature		°_/	^ /
	_/	/	Date	•			$\langle \rangle$

Mostră Posterior Advanced Info Treatment Report (Raport de tratament cu informații avansate privind tratamentul posterior)







NOTĂ

Ilustrația grafică a zonei tratate pe Raportul de tratament cu laser anterior reprezintă zona fizică a TM care a fost tratată în timpul procedurii. Dacă oricare din zonele TM au fost retratate în timpul tratamentului, acestea vor fi indicate cu un cerc neîntrerupt.

Instrucțiuni intraoperative

Procedura de tratament cu lampa cu fantă

Realizați următoarea procedură:

- 1. Asigurați-vă piesele oculare ale lămpii cu fantă sunt ajustate la setările dumneavoastră.
- 2. Poziționați pacientul la lampa cu fantă cu bărbia pe suportul pentru bărbie și fruntea lipită ferm de suportul pentru frunte.
- 3. Selectați diametrul punctului de tratament cu laser, timpul de expunere, nivelul de putere al tratamentului și tipul modelului.
- 4. Poziționați lentila de contact pe ochiul pacientului.
- 5. Selectați modul READY (Pregătit). Fasciculul de orientare va fi activat.
- 6. Reglați intensitatea fasciculului de orientare.
- 7. Reglați spațierea, raza și/sau curba modelului, dacă este cazul.
- Focalizați lampa cu fantă și observați fasciculul de orientare roșu reflectat pe ochiul pacientului. Asigurați-vă că punctele laser sunt rotunde și că modelul nu este distorsionat. Stabiliți poziționarea adecvată a fasciculului laser folosind joystickul lămpii cu fantă.
- 9. Apăsați <Titrate> (Dozare) pentru a comuta la un singur punct și pentru a realiza arsuri de test la periferia zonei de tratament.
- 10. Ajustați puterea de tratament laser pentru efect terapeutic și apoi apăsați <Titrate> (Dozare) pentru a reveni la modelul selectat.
- 11. Înainte de tratament, asigurați-vă că puterea și alți parametri sunt în intervale acceptabile.
- 12. Apăsați și țineți apăsat comutatorul de picior pentru a administra un fascicul laser de tratament țesutului.

Fiecare apăsare a comutatorului de picior va duce la **un model scanat**, cu excepția cazului în care tratamentul este întrerupt prematur din cauza eliberării timpurii a comutatorului de picior. Tratamentul poate fi întrerupt oricând prin eliberarea comutatorului de picior.



NOTĂ

- Lăsați mereu sistemul în modul STANDBY (în așteptare) dacă există o pauză prelungită în timpul tratamentului.
- Dacă sistemul este în modul READY (Pregătit) și rămâne inactiv timp de 5 minute, acesta trece automat în modul STANDBY (în așteptare), iar panoul de control cu ecran tactil devine gri deschis. Pentru a relua activitatea, atingeți ecranul. Comanda de stare afișează <START UP> (Pornire) timp de aproximativ 90 de secunde până când sistemul este pregătit din nou.

Pagină necompletată intenționat

Între tratamentele pacientului

După finalizarea fiecărui tratament:

 Apăsați <End treatment> (Finalizare tratament) pentru a ieși din ecranul Treatment (Tratament). Dacă este activată funcția pentru raportul de tratament, se va afișa fereastra Treatment Report (Raport de tratament). În caz contrar, se afișează Home screen (Ecranul principal).



NOTĂ

Dacă nu se emit impulsuri laser în timpul unei ședințe de tratament, apăsarea <End treatment> (Finalizare tratament) readuce sistemul la Home Screen (Ecranul principal), indiferent dacă funcția pentru raportul de tratament este sau nu activată.

- 2. Dezinfectați suportul pentru bărbie și suportul pentru cap folosind săpun delicat și apă. Uscați folosind o lavetă moale.
- 3. Dezinfectați lentilele de contact conform instrucțiunilor producătorului.

Oprirea sistemului

La finalul zilei sau în timpul unei perioade lungi de inactivitate:

- 1. Opriți sistemul conform celor descrise în "Oprirea sistemului".
- 2. Scoateți cheia pentru a preveni utilizarea neautorizată a sistemului.
- 3. Curățați sistemul conform celor descrise la "Întreținere realizată de utilizator".
- 4. Așezați o husă antipraf peste lampa cu fantă.

Instrucțiuni de întreținere

Pentru a vă asigura că sistemul rămâne sigur în ceea ce privește perturbările electromagnetice pe întreaga sa durată de viață, urmați pașii recomandați.

Întreținerea anuală

Întreținerea preventivă, verificările de siguranță, electricitate și calibrările trebuie realizate anual de către personalul autorizat al Iridex Corporation pentru a se asigura performanța corectă a laserului.

Repararea sistemului

Toate reparațiile trebuie realizate de către personal autorizat pentru a asigura performanța corectă a sistemului.

Întreținere realizată de utilizator

Următoarele proceduri de întreținere trebuie realizate de utilizator pentru a asigura funcționarea corectă a sistemului.

Curățarea suprafețelor externe ale consolei

Curățați suprafețele externe ale consolei zilnic după utilizare. Utilizați o lavetă umedă cu o soluție de curățare non-caustică (de exemplu, săpun și apă) pentru a curăța suprafețele non-optice ale consolei. Uscați cu o lavetă curată sau lăsați suprafețele să se usuce. Nu pulverizați sau nu turnați agenți de curățare direct pe consolă.

Curățarea ecranului panoului de control

Folosiți o lavetă moale, uscată pentru a aplica un agent de curățare antistatic pentru sticlă sau plastic pe ecranul panoului de control.

Menținerea eficienței împământărilor

Curățați cablul de alimentare scos din priză pentru a menține împământarea de protecție. Folosiți o lavetă moale, uscată.

Înlocuirea siguranțelor

Pentru a schimba siguranțele mufelor de alimentare:

- 1. Comutatorul cu cheie trebuie să fie în poziția OFF (oprit).
- 2. Scoateți cablul de alimentare din priza de perete și mufa de alimentare principală a sistemului.
- 3. Introduceti o surubelnită izolată cu cap plat în mufa de eliberare din suportul siguranțelor, deblocați și îndepărtați suportul cu siguranțe.



siguranțe



Localizarea sigurantelor sistemului

Mufă pentru cablu de alimentare principal

- 4. Înlocuiți siguranțele arse cu siguranțe noi compatibile cu tensiunea sursei de alimentare, conform celor indicate la sectiunea <Specificații de sistem> din acest manual.
- 5. Înlocuiți suportul de siguranțe.

Specificații de sistem

[Specificațiile sunt supuse schimbării fără notificare prealabilă.]

Fascicul de tratament					
Тір	577 nm: OPSL 638 nm: Diodă laser				
Lungime de undă (nm)	577 și 638				
Putere de ieșire (mW)	577 nm: 0 - 2000 638 nm: 0 - 600				
Ciclu de funcționare =	100%				
Durata impulsurilor (ms)	10-1000				
Intervalul impulsurilor	1, 1,5, 2, 3, 4, 5, 6, 7 și 8 Hz (punct unic)				
Contor impulsuri	0 - 99.999				
Diametru fascicul laser	577 nm: 50, 100, 200, 400 μm (în aer) 638 nm: 60, 200 μm (în aer)				
Clasificare CDRH	Clasa IV				
Clasificare MDD europeană pentru lasere	Clasa 4				
Fascicul de orientare					
Тір	Diodă laser				
Lungime de undă (nm)	670				
Randament	<1 mW				
Clasificare CDRH	Clasa II				
Clasificare MDD europeană pentru lasere	Clasa 2				



Cerințe electrice						
Tensiune	100-240V~, 50/60Hz					
Putere nominală	200 VA					
Siguranțe	200VA T2AH 250V					
Zgomot ventilator	< 55 dBA					
Clasificarea produsului conform IEC 60601-1						
Echipament clasa I						
Echipament tip B						
Echipament standard, comutator de picior IPX1						
Produs nesteril						
Echipamentul nu este adecvat pentru utilizare în prezența amestecurilor anestezice inflamabile cu aer sau oxigen sau oxid de azot						
Funcționare continuă						
Clasificări și aprobări						
EN/IEC 60601-2-22	Cerințe de siguranță pentru laser pentru echipamente de diagnosticare și tratament cu laser					
EN/IEC 60601-1	Cerințele internaționale de siguranță pentru echipamente medicale electrice					
EN/IEC 60601-1-2	Cerințe CEM pentru echipamente medicale electrice					
ISO 14971	Managementul riscurilor pentru dispozitive medicale					
CAN/CSA-C22.2 Nr. 60601-1	Abateri canadiene pentru echipamente medicale electrice					
ANSI/AAMI ES 60601-1	Cerințe de siguranță SUA pentru echipamente medicale electrice					
EN/IEC 60825-1	Siguranța produselor laser					
FCC	Testat și conform cu FCC Partea 15 Clasa B					
Cerințe de mediu (funcționare)						
---	---	--	--	--	--	--
Altitudine maximă	2.000 m (6562 ft.)					
Temperatură de funcționare	15° – 35°C (59° – 95°F)					
l luciditata una viun X	15° - 25°C: 85% (fără condens)					
	25° - 35°C: 60% (fără condens)					
Interval presiune atmosferică	80,0 – 106,0 kPa					
Cerințe de mediu (neope	eraționale)					
Altitudine maximă	Altitudine pentru transport comercial standard					
Temperatură neoperațională	între -10° și +55°C (între 14° și 131°F)					
Umiditate maximă	85% (fără condens)					
Interval presiune atmosferică	70,0 – 106,0 kPa					
Caracteristici fizice						
Înălțimea consolei	9 inch (23 cm)					
Lățimea consolei	15 inch (38 cm)					
Adâncimea consolei	12 inch (31 cm)					
Greutatea consolei	< 35 lbs. (< 16 kg)					
Lungimea cablului de alimentare	3 m (10 ft.)					
Fibră laser și cablu echipamente electronice	Mănunchi de fibre: 2,7 m					
Lungimea cablului comutatorului de picior	3 m (10 ft.)					
Latex	Acest produs nu conține latex					
Ochelari de protecție îm	potriva laserului					
Ochelari non-CE	DO minimă de 3,8 la 577 nm conform ANSI Z136.1					
Ochelari CE	L4 (DO minimă de 4) la 577 nm conform EN 207 Ochelari personali de protecție					

Ghid de depanare

Dacă instrumentul nu funcționează corect, acest ghid de depanare vă va ajuta să depistați și să corectați defecțiunea. Dacă apare o defecțiune majoră, vă rugăm să contactați centrul de service.

În primul rând, verificați următoarele aspecte. Dacă niciuna din aceste soluții nu remediază problema, consultați Manualul de service pentru opțiuni suplimentare de depanare:

- 1. Asigurați-vă că disjunctorul de perete este în poziția ON (pornit).
- 2. Cablul de alimentare trebuie să fie conectat corect la sistem și la priză.
- 3. Comutatorul cu cheie trebuie să fie în poziția ON (pornit).
- 4. Asigurați-vă că ștecherul de interblocare a ușii este conectat în siguranță și, dacă este folosită o interblocare a ușii, că acel comutator de ușă este închis.
- 5. Cablul de alimentare al comutatorul de picior trebuie să fie conectat în siguranță.
- 6. Verificați instalarea corectă a cablurilor panoului de control LCD.
- 7. Asigurați-vă că butonul pentru oprirea de urgență a laserului nu este apăsat.

Sistemul nu se activează.

Cauză probabilă:	Sistemul nu este conectat la priză.
Sugestie:	Conectați sistemul la priză. Cablul de alimentare trebuie să fie bine introdus în priza de perete și în mufa de alimentare principală.
Cauză probabilă:	Disjunctorul de perete este în poziția oprit.
Sugestie:	Porniți disjunctorul de perete.
Cauză probabilă:	Cheia lipsește sau este în poziția OFF (oprit).
Sugestie:	Introduceți cheia și rotiți-o în poziția ON (pornit).
Cauză probabilă:	Eroare de sistem internă.
Sugestie:	Rotiți comutatorul cu cheie în poziția OFF (oprit), așteptați cel puțin un minut și rotiți-l înapoi în poziția ON (pornit). Dacă sistemul nu pornește, contactați centrul de service.

Ecranul sistemului este gol timp de mai bine de 30 de secunde.

Cauză probabilă:	Eroare de sistem internă în timpul pornirii.
Sugestie:	Rotiți comutatorul cu cheie în poziția OFF (oprit), așteptați cel puțin un minut și rotiți-l înapoi în poziția ON (pornit).
Cauză probabilă:	Cablurile de alimentare pentru monitor/panoul cu ecran tactil, USB și de semnal nu sunt conectate corect.
Sugestie:	Asigurați-vă că ați conectat corect cablurile monitorului.

Controlerul 3D nu funcționează.

Cauză probabilă:	Conexiune slabă sau este deconectat de la sistem.
Sugestie:	Asigurați-vă că ați conectat corect cablurile. Reporniți sistemul.
	Încercați să utilizați controlerul 3D în modul "Standby" (în așteptare) și confirmați că parametrii pot fi schimbați.

Probleme la adăugarea/eliminarea favoritelor.

Cauză probabilă:	Eroare la actualizarea bazei de date cu favorite.
Sugestie:	Reporniți sistemul.

Lipsește fasciculul de orientare în modul READY (Pregătit) și/sau nu se administrează lumină de tratament laser atunci când este apăsat comutatorul de picior și/sau fasciculele sunt de calitate slabă.

Cauză probabilă:	Laserul este în modul STANDBY (în așteptare), nu READY (Pregătit).
Sugestie:	Selectați modul READY (Pregătit) de pe panoul de control.
Cauză probabilă:	Comutatorul de picior nu este conectat.
Sugestie:	Conectați comutatorul de picior.
Cauză probabilă:	Fasciculul de orientare este setat la intensitate scăzută.
Sugestie:	Reglați intensitatea fasciculului de orientare de pe panoul de control.
Cauză probabilă:	După cinci minute de neutilizare, sistemul intră în modul STANDBY (în așteptare).
Sugestie:	Treceți de la modul STANDBY (în așteptate) la modul READY (Pregătit).
Cauză probabilă:	Interblocarea de la distanță a fost activată și a dezactivat sistemul.
Sugestie:	Asigurați-vă că acțiunea care a activat interblocarea de la distanță a încetat și continuați.
Cauză probabilă:	Comutatorul de picior și/sau cablul comutatorului de picior este avariat.
Sugestie:	Inspectați pentru a detecta deteriorări.
Cauză probabilă:	Eroare de sistem internă.
Sugestie:	Contactați centrul de service.

Mesaje de eroare

Stări de eroare

Dacă apar în mod regulat, contactați centrul de service.

O eroare critică implică o problemă de siguranță care necesită ca sistemul să intre imediat într-o stare de siguranță. Este necesară repornirea sistemului.

Eroare rezolvabilă indică o problemă a sistemului care necesită ca sistemul să intre într-o stare de siguranță până când eroarea este luată la cunoștință de către utilizator.

Avertisment indică o problemă a sistemului care nu reprezintă o problemă gravă de siguranță și nu necesită întreruperea unor funcții ale sistemului, dar trebuie să notifice utilizatorul.

Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
01	Kill Line (Linie de șoc)	х			S-au depistat linii de șoc la nivel de hardware	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
02	Emergency Stop (Oprire de urgență)		х		S-a apăsat comutatorul de oprire de urgență.	Eliberați butonul de oprire de urgență.
03	Footswitch Connect (Conexiune comutator de picior)		х		Comutatorul de picior s-a defectat sau a fost deconectat	Conectați comutatorul de picior.
04	Power rails (Şine de alimentare)		х		S-a detectat o eroare la alimentarea cu energie electrică.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
05	Watchdog (Galvo) (Componentă de monitorizare)	х			Componenta de monitorizare s-a declanşat; acest lucru înseamnă că partea back-end durează prea mult timp în ISR sau este într-o buclă infinită.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
06	Watchdog (Main) (Componentă de monitorizare principală)	х			Componenta de monitorizare s-a declanşat; acest lucru înseamnă că partea back-end durează prea mult timp în ISR sau este într-o buclă infinită.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
07	Interlock (Interblocare)		х		Comutatorul de interblocare era activat.	Conectați interblocarea de la distanță
11	Aiming Current Over (High) (Curent de orientare depăşit (înalt))		х		Curentul de ieșire al fasciculului de orientare este peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
15	OPSL Treatment Current Over (Medium) (Curent de tratament OPSL depăşit (mediu))		х		Laserul OPSL trage curent electric peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
16	OPSL Treatment Current Over (High) (Curent tratament OPSL depăşit (înalt))		х		Laserul OPSL trage curent electric peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
17	Unexpected OPSL Treatment Current (Curent tratament OPSL neasteptat)		x		Curentul electric a fost tras de modulul laser OPSL atunci când nu se aștepta acest lucru	Verificați conexiunile dispozitivului.



Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
18	Treatment Current Under for Red 60µm (Low) (Curent de tratament sub limită pentru 60 µm roșu (scăzut))			Х	Modulul laser roşu 60 µm trage curent electric sub prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
19	Treatment Current Over for Red 60µm (Low) (Curent de tratament peste limită pentru 60 µm roșu (scăzut))			х	Modulul laser roşu 60 µm trage curent electric peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
20	Treatment Current Over for Red 60µm (Medium) (Curent de tratament peste limită pentru 60 µm roșu (mediu))		х		Modulul laser roșu 60 µm trage curent electric peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
21	Treatment Current Over for Red 60µm (High) (Curent de tratament peste limită pentru 60 µm roșu (înalt))		х		Modulul laser roșu 60 µm trage curent electric peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
22	Unexpected Treatment Current for Red 60µm (Curent de tratament neașteptat pentru 60 µm roșu)		x		Curentul electric a fost tras de modulul laser roșu 60 µm atunci când nu se aștepta acest lucru	Verificați conexiunile dispozitivului.
23	Treatment Current Under for Red 200µm (Low) (Curent de tratament sub limită pentru 200 µm roșu (scăzut))			х	Modulul laser roșu 200 µm trage curent electric sub prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
24	Treatment Current Over for Red 200µm (Low) (Curent de tratament peste limită pentru 200 µm roșu (scăzut))			х	Modulul laser roşu 200 µm trage curent electric peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
25	Treatment Current Over for Red 200µm (Medium) (Curent de tratament peste limită pentru 200 µm roșu (mediu))		x		Modulul laser roşu 200 µm trage curent electric peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
26	Treatment Current Over for Red 200µm (High) (Curent de tratament peste limită pentru 200 µm roșu (înalt))		х		Modulul laser roşu 200 µm trage curent electric peste prag.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
27	Unexpected Treatment Current for Red 200µm (Curent de tratament neașteptat pentru 200 µm roșu)		x		Curentul electric a fost tras de modulul laser roșu 200 µm atunci când nu se aștepta acest lucru	Verificați conexiunile dispozitivului.
28	Base Treatment Temperature Low (Moderate) (Temperatură de tratament de bază scăzută (moderat))		x		Temperatura de tratament de bază este scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.



Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
29	Base Treatment Temperature Low (Severe) (Temperatură de tratament de bază scăzută (grav))	x			Temperatura de tratament de bază este extrem de scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
30	Base Treatment Temperature High (Moderate) (Temperatură de tratament de bază crescută (moderat))		x		Temperatura de tratament de bază este crescută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
31	Base Treatment Temperature High (Severe) (Temperatură de tratament de bază crescută (grav))	х			Temperatura de tratament de bază este extrem de crescută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
32	BRF Treatment Temperature Low (Moderate) (Temperatură de tratament BRF scăzută (moderat))		х		Temperatura de tratament a modulului laser este scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se încălzească.
33	BRF Treatment Temperature Low (Severe) (Temperatură de tratament BRF scăzută (grav))	x			Temperatura de tratament a modulului laser este extrem de scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se încălzească.
34	BRF Treatment Temperature High (Moderate) (Temperatură de tratament BRF crescută (moderat))		x		Temperatura de tratament a modulului laser este crescută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
35	BRF Treatment Temperature High (Severe) (Temperatură de tratament BRF crescută (grav))	x			Temperatura de tratament a modulului laser este extrem de crescută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
36	LBO Treatment Temperature Low (Moderate) (Temperatură de tratament LBO scăzută (moderat))		х		Temperatura de tratament a modulului laser este scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se încălzească.
37	LBO Treatment Temperature Low (Severe) (Temperatură de tratament LBO scăzută (grav))	x			Temperatura de tratament a modulului laser este extrem de scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se încălzească.
38	LBO Treatment Temperature High (Moderate) (Temperatură de tratament LBO crescută (moderat))		x		Temperatura de tratament a modulului laser este crescută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
39	LBO Treatment Temperature High (Severe) (Temperatură de tratament LBO crescută (grav))	x			Temperatura de tratament a modulului laser este extrem de crescută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
40	Red Treatment Temperature Low (Moderate) (Temperatură de tratament scăzută roșie (moderat))		х		Temperatura de tratament a modulului laser este scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se încălzească.



Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
41	Red Treatment Temperature Low (Severe) (Temperatură de tratament scăzută roșie (grav))	x			Temperatura de tratament a modulului laser este extrem de scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se încălzească.
42	Red Treatment Temperature High (Moderate) (Temperatură de tratament ridicată roșie (moderat))		х		Temperatura de tratament a modulului laser este crescută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
43	Red Treatment Temperature High (Severe) (Temperatură de tratament ridicată roșie (grav))	х			Temperatura de tratament a modulului laser este extrem de crescută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se răcească.
44	Ambient Temperature Low (Moderate) (Temperatură de tratament ambientală scăzută (moderat))		х		Temperatura ambientală este scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se încălzească.
45	Ambient Temperature Low (Severe) (Temperatură ambientală scăzută (grav))	x			Temperatura ambientală este grav scăzută	Verificați ventilatorul și ventilația. Permiteți sistemului să se încălzească.
46	Ambient Temperature High (Moderate) (Temperatură ambientală crescută (moderat))		х		Temperatura ambientală este crescută	Permiteți sistemului să se răcească. Reconfigurați parametrii de tratament dacă este necesar
47	Ambient Temperature High (Severe) (Temperatură ambientală crescută (grav))	x			Temperatura ambientală este extrem de crescută	Permiteți sistemului să se răcească. Reconfigurați parametrii de tratament dacă este necesar
48	Treatment Base Temperature Over Maximum (Temperatura de tratament de bază este peste limita maximă)		х		Temperatura de bază OPSL în timpul tratamentului depășește valoarea maximă admisă a modulului laser	Permiteți sistemului să se răcească. Reconfigurați parametrii de tratament dacă este necesar
49	Treatment BRF Temperature Over Maximum (Temperatura de tratament BRF este peste limita maximă)		х		Temperatura OPSL BRF în timpul tratamentului depășește valoarea maximă admisă a modulului laser	Permiteți sistemului să se răcească. Reconfigurați parametrii de tratament dacă este necesar
50	Treatment LBO Temperature Over Maximum (Temperatura de tratament LBO este peste limita maximă)		х		Temperatura OPSL LBO în timpul tratamentului depășește valoarea maximă admisă a modulului laser	Permiteți sistemului să se răcească. Reconfigurați parametrii de tratament dacă este necesar
51	Treatment Temperature Over Maximum (Red Laser modules) (Temperatura de tratament este peste limita maximă (module laser roșu))		x		Temperatura de bază a modulelor laser roșii în timpul tratamentului depășește valoarea maximă admisă a modulului laser	Permiteți sistemului să se răcească. Reconfigurați parametrii de tratament dacă este necesar
52	Ambient Temperature Over Maximum (Temperatura ambientală este peste limita maximă)		х		Temperatură ambientală în timpul tratamentului depășește valoarea maximă admisă	Permiteți sistemului să se răcească. Reconfigurați parametrii de tratament dacă este necesar



Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
56	Aiming Local Light Over (High) (Lumina locală de orientare depășește limita (crescută))		x		Curentul de ieșire al laserului de orientare este de 100% peste valoarea așteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
57	OPSL Treatment Local Light Under (Low) (Lumină locală de tratament OPSL este sub limită (scăzută))			x	Randamentul laserului este cu 20% sub valoarea aşteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
58	OPSL Treatment Local Light Over (Low) (Lumina locală de tratament OPSL este peste limită (scăzută))			x	Randamentul laserului este cu 20% peste valoarea așteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
59	OPSL Treatment Local Light Over (Medium) (Lumina locală de tratament OPSL este peste limită (mediu))		x		Randamentul laserului este cu 50% peste valoarea așteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
60	OPSL Treatment Local Light Over (High) (Lumina locală de tratament OPSL este peste limită (crescută))		X		Randamentul laserului este cu 100% peste valoarea așteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service



Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
61	Red 60µm Treatment Local Light Under (Low) (Lumina locală roșie de tratament 60 µm este sub limită (scăzută))			x	Randamentul laserului este cu 20% sub valoarea aşteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
62	Red 60µm Treatment Local Light Over (Low) (Lumina locală roșie de tratament 60 µm este peste limită (scăzută))			x	Randamentul laserului este cu 20% peste valoarea așteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
63	Red 60µm Treatment Local Light Over (Medium) (Lumina locală roșie de tratament 60 µm este peste limită (mediu))		x		Randamentul laserului este cu 50% peste valoarea așteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
64	Red 60µm Treatment Local Light Over (High) (Lumina locală roșie de tratament 60 µm este peste limită (crescută))		x		Randamentul laserului este cu 100% peste valoarea așteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
65	Red 200µm Treatment Local Light Under (Low) (Lumina locală roșie de tratament 200 µm este sub limită (scăzută))			x	Randamentul laserului este cu 20% sub valoarea aşteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service



Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
66	Red 200µm Treatment Local Light Over (Low) (Lumina locală roșie de tratament 200 µm este peste limită (scăzută))			x	Randamentul laserului este cu 20% peste valoarea aşteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
67	Red 200µm Treatment Local Light Over (Medium) (Lumina locală roșie de tratament 200 µm este peste limită (medie))		x		Randamentul laserului este cu 50% peste valoarea așteptată Dacă eroarea se Finalizați tratamentul da Randamentul laserului este cu 50% peste valoarea așteptată	
68	Red 200µm Treatment Local Light Over (High) (Lumina locală roșie de tratament 200 µm este peste limită (crescută))		x		Randamentul laserului este cu 100% peste valoarea așteptată	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
69	Unexpected local light (OPSL Aiming) (Lumină locală neașteptată (OPSL de orientare))		х		Randamentul laserului a fost detectat când nu era așteptat	Verificați conexiunile dispozitivului.
70	Unexpected local light (Red 60µm) (Lumină locală neașteptată (roșie 60 µm))		x		Randamentul laserului a fost detectat când nu era așteptat dispozitivului.	
71	Unexpected local light (Red 200µm) (Lumină locală neașteptată (roșie 200 µm))		x		Randamentul laserului a fost detectat când nu era așteptat	Verificați conexiunile dispozitivului.
72	X-Galvo Spot Position Service Error During Aiming (Eroare de service poziție punct X-Galvo în timpul orientării)		x		A apărut o eroare de service în poziția punctului privind X galvo în timpul randamentului fasciculului de orientare	Eliminați eroarea pentru a continua. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
73	Y-Galvo Spot Position Service Error During Aiming (Eroare de service poziție punct Y-Galvo în timpul orientării)		x		A apărut o eroare de service în poziția punctului privind Y galvo în timpul randamentului fasciculului de orientare	Eliminați eroarea pentru a continua. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
74	X-Galvo Spot Position Service Error During Treatment (Eroare de service poziție punct X-Galvo în timpul tratamentului)		х		A apărut o eroare de service în poziția punctului privind X galvo în timpul randamentului tratamentului	



Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
75	Y-Galvo Spot Position Service Error During Treatment (Eroare de service poziție punct Y-Galvo în timpul tratamentului)		х		A apărut o eroare de service în poziția punctului privind Y galvo în timpul randamentului tratamentului	Eliminați eroarea pentru a continua. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
76	Spot Size Service F- Galvo (Service dimensiune punct F-Galvo)		х		A apărut o eroare de service a dimensiunii punctului cu privire la F-galvo	Eliminați eroarea pentru a continua. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
77	Software Watchdog (Element de monitorizare software)	х			Controlerul PCB principal a fost resetat sau nu s-a sincronizat cu SBC.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
78	Host Communication (Comunicare gazdă)	х			Comunicarea cu SBC a eşuat.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
79	Port 1 Fault (Defecțiune port 1)		х		S-a detectat o eroare la portul 1	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
80	Port 2 Fault (Defecțiune port 2)		х		S-a detectat o eroare la portul 2	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
91	Footswitch Discrepancy (Discrepanță la nivelul comutatorului de picior)		х		Comutator de picior defect conectat.	Verificați conexiunea comutatorului de picior.
92	Main DSP Communication (Comunicare DSP principal)	х			Comunicarea cu DSP principal a eșuat.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
93	Galvo DSP Communication (Comunicare DSP Galvo)	х			Comunicarea cu DSP Galvo a eșuat.	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
108	Firmware Revision Request (Solicitare revizuire firmware)	х			PCB principal nu poate furniza revizuirea firmware Dacă problema persistă, apelați centrul de service	
128	Application Configuration (Configurație aplicație)	х			Firmware nu a acceptat configurația aplicației Dacă problema persistă, apelați centrul de service	
129	System Configuration (Configurație sistem)	х			Firmware-ul nu a acceptatDacă problema persistăconfigurația sistemuluiapelați centrul de servio	
132	Set Audio (Setare audio)	х			Firmware-ul nu a reușit să activeze sau să dezactiveze funcția audio	Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
204	Touchscreen Error (Eroare a ecranului tactil)	х			Ecranul tactil a fost deconectat.	Reporniți sistemul. Verificați conexiunile. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
205	Kill Line Asserted (Depistare linie de şoc)	х			DIO front-end a determinat că s-au depistat linii de șoc.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
206	SLA Detached (Adaptor de lampă cu fantă detașat)				N/A	N/A
207	Pattern Locked (Model blocat)			x	Modelul nu poate fi modificat în acest moment. Anumite modele pot fi modificate doar în modul Standby (în aşteptare).	Apăsați butonul Ready (Pregătit) de pe ecranul tactil pentru a reveni la modul Standby (în așteptare) înainte de a modifica modelele.



Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere	Acțiune
208	System Busy (Sistem ocupat)			x	Utilizatorul nu poate începe un tratament din cauza faptului că are un mesaj în așteptare.	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service
209	Footswitch in Standby (Comutator de picior în așteptare)			x	Utilizatorul a apăsat comutatorul de picior în modul standby (în așteptare).	Apăsați butonul Standby (în așteptare) pe ecranul tactil pentru a intra în modul Ready (Pregătit)
210	No output available (Nicio ieșire disponibilă)		Х		Utilizatorul nu poate deveni Ready (Pregătit) pentru că sistemul nu poate detecta date pe 1 fir.	
215	Cannot Load Favorite: Not Single Spot (Nu se încarcă favoritele: fără punct unic)			х	Sistemul nu poate încărca favoritele selectate pentru că favoritul nu este pentru modelul cu punct unic.	Selectați o altă favorită sau un set de parametri diferiți utilizând ecranul tactil.
216	Cannot Load Favorite: No Output (Nu se încarcă favoritele: lipsă randament)			х	Utilizatorul nu poate încărca favoritul deoarece datele pe 1 fir nu sunt detectate.	Selectați o altă favorită sau un set de parametri diferiți utilizând ecranul tactil sau atașați un LIO.
218	Cannot Load Favorite: Bad Pattern (Nu se încarcă favoritele: model incorect)			х	Sistemul nu poate încărca favoritele pentru că se referă la un model care nu este în sistem.	Selectați o altă favorită sau un set de parametri diferiți utilizând ecranul tactil.
219	Database Error (Eroare bază de date)	х			Sistemul nu poate funcționa deoarece operarea bazei de date a determinat un cod de eroare.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
220	Laser Warmup Timeout (Pauză încălzire laser)	х			Back-end nu a putut încălzi laserele suficient de repede.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
221	3D Controller Error (Eroare controler 3D)		x		Controlerul 3D este deconectat sau a existat o eroare în încercarea de a-l detecta.	Deconectați și reconectați la priză conectorul USB al controlerului 3D pentru a-l reseta. Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
222	Invalid Attachment Calibration (Calibrare nevalidă a atașamentului)	х			Fișierul de calibrare lipsește, este ilizibil sau incomplet. Verificai jurnalul de acțiuni pentru a vedea problema exactă.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
223	Treatment Incomplete (Tratament incomplet)		X		Acest avertisment apare când s-a realizat, din orice motiv, un tratament parțial. (Cel mai comun motiv este eliberarea prematură de către utilizator a comutatorului de picior, dar și tratamentele parțiale care pot fi cauzate de erori.)	Utilizatorul trebuie să apese End treatment (Finalizare tratament) și să revină la Home Screen (Ecranul principal). Accesați din nou ecranul Treatment (Tratament) și reconfigurați parametrii de tratament. Dacă eroarea se repetă - Finalizați tratamentul și apelați centrul de service



-		1	1			
Cod	Mesaj	Critic	Rezolvabil	Avertisment	Descriere Acțiune	
225	Cannot Save Favorite (Favorita nu poate fi salvată)		x		Apar erori în timp ce salvați în fișier informațiile despre favorită	Verificați numele furnizat. Verificați să nu existe duplicate.
226	POST Failed (OPSL) (Eroare POST (OPSL))	х			Eroare autotest de pornire ca urmare a erorii de inițializare a laserului OPSL Reporniți sistemul. Dacă problema persistă apelați centrul de servic	
227	POST Failed (Red) (Eroare POST (Roșu))	x			Eroare autotest de pornire ca urmare a erorii de inițializare a laserelor roșii	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
228	POST Laser Failure (Eroare laser POST)				Eroare autotest de pornire ca urmare a erorii de inițializare a laserului OPSL și al unuia sau mai multor lasere roșii	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
230	MM controller disconnected (Controler MM deconectat)	х			Comunicarea cu controlerul MM a eșuat.	Reporniți sistemul. Dacă problema persistă, apelați centrul de service.
231	Invalid 3D Controller (Controler 3D nevalid)	x			A fost conectat un controler 3D nevalid. Opriți sistemul, deconecta controlerul 3D nevalid de sistem și reporniți sistemu	

Procedură de calibrare

Agențiile de reglementare impun producătorilor de lasere medicale din clasele II și IV conform clasificării FDA CDRF SUA și din clasele 2 și 4 conform clasificării europene IEC 60825 să pună la dispoziția clienților instrucțiuni de calibrare a laserelor.

Calibrarea trebuie efectuată de un inginer sau tehnician autorizat să lucreze asupra echipamentelor electronice cu laser sub tensiune.

Avertizare privind denegarea de responsabilitate

Calibrarea sistemului este o procedură de service ce trebuie realizată doar de personal autorizat. Ajustarea sistemului de către oricine altcineva în afară de personalul autorizat va invalida garanția existentă a producătorului pentru respectivul instrument și poate duce la vătămări corporale grave.

Instrucțiuni de calibrare

Nu este nevoie să deschideți sistemul pentru calibrare. De fapt, calibrarea trebuie efectuată cu toate capacele fixate.

Instrumente necesare:

- Tastatură și mouse USB
- Contor de alimentare optică calibrat Gentec cu trasabilitate NIST
- Contor de alimentare la adaptorul suportului pentru bărbie
- 1. Scoateți sistemul de sub tensiune.
- 2. Conectați tastatura și mouse-ul la portul USB.
- 3. Conectați contorul de alimentare la adaptorul suportului pentru bărbie.
- 4. Instalați contorul de alimentare optică.
- 5. Puneți din nou sistemul sub tensiune și porniți-l.
- 6. Navigați la programul software de Service/Calibrare și intrați în modul Service.
- 7. Aliniați contorul de alimentare optică folosind fasciculul de orientare.
- 8. Calibrați sistemul conform manualului de service DC-03366.
- 9. Opriți și scoateți de sub tensiune sistemul, conform celor indicate la secțiunea <Pornirea și oprirea sistemului> din acest manual.
- 10. Îndepărtați tastatura și mouse-ul.
- 11. Puneți din nou sistemul sub tensiune și porniți-l.
- 12. Verificați calibrarea folosind contorul de alimentare optică.

Dacă a reușit, opriți sistemul și îndepărtați contorul și adaptorul de pe suportul pentru bărbie. În caz contrar, repetați procedura de calibrare.

Instrucțiuni privind relocarea sistemului

Pentru a muta sistemul într-o altă locație:

- 1. Asigurați-vă că disjunctorul de perete este oprit și comutatorul cu cheie este în poziția OFF (oprit).
- 2. Scoateți cablul de alimentare din priză și din mufa de alimentare principală a sistemului.
- 3. Dacă se utilizează o interblocare a ușii de la distanță, vă rugăm să scoateți ștecherul de interblocare și cablul din portul de interblocare și să le transportați separat.
- 4. Deconectați cablul comutatorului de picior de la portul comutatorului de picior și transportați-l separat. Nu târâți niciodată comutatorul de picior.
- Poziționați consola la cel puțin 15 cm (≈ 6 inch) distanță de pereți, articole de mobilier sau alte echipamente. Spațiul adecvat în jurul consolei permite circularea adecvată a aerului pentru ca sistemul să se poată răci.
- 6. Dacă există schimbări în ceea ce privește condițiile de mediu (temperatură sau umiditate), lăsați sistemul să se acomodeze timp de 4 ore înainte de utilizare.

Pregătirea încăperii

- 1. Cablul de alimentare al sistemului și ștecherul trebuie să fie conectate corect, conform celor descrise în instrucțiunile preoperative.
- 2. Condițiile de mediu trebuie să fie în limitele admise de operare.



NOTĂ

Pentru sistemele configurate cu un disjunctor electric de perete, așezați întotdeauna disjunctorul electric de perete în poziția off (oprit) înainte de a introduce ștecherul în mufă.

- 3. Asigurați-vă că alimentarea electrică este pornită.
- 4. Asigurați-vă că semnul de avertizare laser a fost aplicat pe exteriorul ușii camerei de tratament.
- 5. Asigurați-vă că toți membrii personalului din camera de tratament poartă ochelari adecvați de protecție împotriva laserului.

Instrucțiuni de utilizare

Mediul în care este destinat a fi utilizat

Mediile în care este destinat a fi utilizat sistemul cu laser sunt următoarele:

- Mediul reprezentat de unitățile medicale profesionale
- Cabinetele medicale, clinici, unități de tratamente multiple, spitale, cu excepția zonelor din proximitatea echipamentelor chirurgicale de frecvențe înalte și camera protejată de RF a unui sistem ME pentru imagistică prin rezonanță magnetică, unde intensitatea perturbărilor electromagnetice este foarte mare.

Mediul pacientului

Mediul pacientului este definit după cum urmează:

- Când pacientul sau inspectorul intră în contact cu dispozitivele (inclusiv dispozitivele de conectare)
- Când pacientul sau inspectorul atinge persoana care intră în contact cu dispozitivele (inclusiv dispozitivele de conectare).

În mediul pacientului (indicat mai jos), folosiți dispozitivul în conformitate cu Standardul IEC 60601-1. Dacă trebuie să utilizați orice alt dispozitiv care nu se conformează standardului, folosiți un transformator pentru izolație care se conformează Standardului IEC 60601-1.



Dispozitivele aplicabile utilizării în mediul pacientului:

 Transformator de izolație

- Nu folosiți prelungitoare în mediul pacientului.
- Nu conectați un prelungitor suplimentar sau un alt cablu prelungitor la sistem.
- Nu conectați niciun dispozitiv care nu este recunoscut drept componentă a sistemului.
- Folosiți un transformator de izolație care se conformează IEC 60601-1

Compatibilitate electromagnetică

Aplicabilă sistemelor cu laser PASCAL Synthesis al căror număr de serie începe cu "80" (de exemplu, 80xxxxxx).

Acest produs se conformează standardului CEM (IEC 60601-1-2: 2014). Mediul electromagnetic preconizat pentru întreaga durată de viață a sistemului este mediul unităților medicale profesionale.

- a) ECHIPAMENTELE MEDICALE ELECTRICE necesită măsuri speciale de precauție legate de CEM şi trebuie instalate şi puse în funcțiune conform informațiilor CEM furnizate în DOCUMENTELE ÎNSOŢITOARE.
- b) Echipamentele de comunicații RF portabile și mobile pot afecta ECHIPAMENTELE MEDICALE ELECTRICE.
- c) ECHIPAMENTUL sau SISTEMUL nu trebuie folosit lângă sau aşezat peste alte echipamente. Dacă ECHIPAMENTUL sau SISTEMUL trebuie utilizat adiacent sau aşezat pe un alt dispozitiv, acesta trebuie observat pentru a verifica operarea normală în configurarea în care va fi utilizat.
- d) Utilizarea altor ACCESORII, traductoare şi cabluri împreună cu ECHIPAMENTUL şi SISTEMELE, în afară de cele specificate, poate duce la creşterea EMISIILOR sau la o IMUNITATE scăzută a ECHIPAMENTULUI şi determină o funcționare inadecvată.
- e) Nu utilizați dispozitive care generează unde electromagnetice la 30 cm de toate piesele instrumentului și sistemului. Acele dispozitive pot influența produsul.

Articol	Cablu ecranat	Miez de ferită	Lungime (m)
ACCESORII			
SISTEM DE AFIȘAJ SUPERPUS Modul HUD-1	-	-	-
CABLURI			
Cablu de alimentare CA (pentru LAMPA CU FANTĂ)	Neutilizat	Neutilizat	1,8
Cablu de alimentare CA (pentru CONSOLA LASER)	Neutilizat	Neutilizat	3,6
Cablu USB (neterminat)	Utilizat	Neutilizat	N/A
Cablu USB (pentru mouse 3D)	Utilizat	Neutilizat	1,9
Cablu USB (pentru monitor)	Utilizat	Neutilizat	1,9
Cablu VGA (pentru monitor)	Neutilizat	Neutilizat	1,9
Cablu SIP/SOP (pentru comutatorul de picior)	Neutilizat	Neutilizat	2,9
Cablu USB (pentru HUD-1)	Neutilizat	Neutilizat	1,8
Cablu HDMI (pentru HUD-1)	Neutilizat	Neutilizat	1,8

Ca alte dispozitive medicale cu laser, Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis necesită luarea unor măsuri de precauție speciale pentru a asigura compatibilitatea electromagnetică (CEM) cu alte dispozitive medicale electrice. Pentru a asigura CEM, sistemul dumneavoastră trebuie instalat și operat conform informațiilor CEM furnizate în acest manual.



NOTĂ

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis a fost proiectat și testat pentru a se conforma cerințelor IEC 60601-1-2:2014 pentru CEM cu alte dispozitive.

Echipamentul a fost testat și s-a determinat că respectă limitele pentru dispozitivele digitale din clasa B, conform Părții 15 a regulilor FCC. Aceste limite au fost stabilite pentru a oferi un nivel rezonabil de protecție împotriva interferențelor dăunătoare într-o instalație rezidențială. Acest echipament generează, utilizează și poate radia energie pe frecvențe radio și, dacă nu este instalat și utilizat în conformitate cu instrucțiunile, poate cauza interferențe dăunătoare cu comunicațiile radio. Nu există, însă, nicio garanție că interferențele nu vor avea loc într-o anumită instalație. În cazul în care acest echipament cauzează interferențe dăunătoare cu recepția radio sau de televiziune, fapt care poate fi determinat prin oprirea și pornirea echipamentului, recomandăm utilizatorului să încerce să elimine interferența aplicând una sau mai multe dintre măsurile de mai jos:

- Reorientați sau mutați antena de recepție.
- Măriți distanța dintre echipament și receptor.
- Conectați echipamentul la o priză aflată pe un alt circuit decât cel la care este conectat receptorul.
- Consultați un distribuitor sau un tehnician radio/TV cu experiență pentru a vă ajuta.



Îndrumări și declarația	producătorului – emisii electromagnetice

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis este conceput pentru a fi utilizat în mediul electromagnetic specificat mai jos. Clientul sau utilizatorul Sistemului laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis trebuie să asigure utilizarea acestuia într-un astfel de mediu.

Test de emisii	Conformitate	Mediu electromagnetic – îndrumări		
Emisii RF CISPR 11	Grupul 1	Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis utilizează energia RF numai pentru funcționarea internă. Prin urmare, emisiile sale de RF sunt foarte reduse și prezintă o probabilitate redusă de a cauza interferențe cu echipamentele electronice din apropiere.		
Emisii RF CISPR 11	Clasa B	Sistemul lasor de connero offelmică DASCAL Synthesia		
Emisii armonice IEC61000-3-2Clasa AFluctuații de tensiune/scintilații IEC61000-3-3Conformitate		este adecvat pentru utilizare în toate mediile, inclusiv cel rezidențiale și cele conectate direct la rețeaua public		
		de alimentare cu electricitate de joasă tensiune, car alimentează clădirile utilizate în scopuri rezidențiale.		



Îndrumări și declarația producătorului – imunitate electromagnetică

Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis este conceput pentru a fi utilizat în mediul electromagnetic specificat mai jos. Clientul sau utilizatorul Sistemului laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis trebuie să asigure utilizarea acestuia într-un astfel de mediu.

Test de imunitate	IEC 60601 nivel de testare	Nivel de conformitate	Mediu electromagnetic – îndrumări	
Descărcări electrostatice (DES) IEC 61000-4-2	± 8 kV la contact ±15 kV în aer	± 8 kV la contact ±15 kV în aer	Podelele trebuie să fie din lemn, beton sau plăci ceramice. Dacă podelele sunt acoperite cu materiale sintetice, umiditatea relativă trebuie să fie de minimum 30%.	
Tranzienți electrici rapizi/rafale IEC 61000-4-4	± 2 kV pentru cablurile de alimentare ± 1 kV pentru cablurile de intrare/ieșire Frecvență de repetiție 100 kHz	± 2 kV pentru cablurile de alimentare ± 1 kV pentru cablurile de intrare/ieșire Frecvență de repetiție 100 kHz	Calitatea alimentării de la rețea trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic.	
Supratensiune IEC 61000-4-5	± 1 kV linie(linii) la linie(linii) ± 2 kV linie(linii) la masă	± 1 kV linie(linii) la linie(linii) ± 2 kV linie(linii) la masă	Calitatea alimentării de la rețea trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic.	
Căderile de tensiune, întreruperile scurte și variațiile de tensiune pe cablurile de alimentare electrică IEC 61000-4-11	<5% <i>U</i> _t (>95% cădere în <i>U</i> _t) pentru 0,5 cicluri (cu unghi de fază 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° și 315°) <5% <i>U</i> _t (>95% cădere în <i>U</i> _t) pentru 1 ciclu 70% <i>U</i> _t (30% cădere în <i>U</i> _t) pentru 25/30 cicluri <5% <i>U</i> _t (>95% cădere în <i>U</i> _t) pentru 5 sec	<5% <i>U</i> _t (>95% cădere în <i>U</i> _t) pentru 0,5 cicluri (cu unghi de fază 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° și 315°) <5% <i>U</i> _t (>95% cădere în <i>U</i> _t) pentru 1 ciclu 70% <i>U</i> _t (30% cădere în <i>U</i> _t) pentru 25/30 cicluri <5% <i>U</i> _t (>95% cădere în <i>U</i> _t) pentru 5 sec	Calitatea alimentării de la rețea trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic. Dacă utilizatorul Sistemului laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis necesită funcționare continuă în timpul penelor de curent, se recomandă alimentarea Sistemului laser de scanare oftalmică SL- PASCAL Synthesis de la o sursă de alimentare neîntreruptibilă sau o baterie.	
Câmp magnetic la frecvența de alimentare (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Câmpurile magnetice la frecvența de alimentare trebuie să aibă niveluri caracteristice mediilor comerciale sau spitalicești tipice.	
NOTĂ: <i>U</i> ^t este tensiunea rețelei de c.a. înainte de aplicarea nivelului de testare.				



	Îndr	umări și declarația proc	ducătorului – imunitate	electromagnetică
Sistemul la electromagr Synthesis tr	iser de netic sp rebuie s	scanare oftalmică PASC ecificat mai jos. Clientul sa ă asigure utilizarea acestuia	AL Synthesis este conce au utilizatorul Sistemului la a într-un astfel de mediu.	put pentru a fi utilizat în mediul ser de scanare oftalmică PASCAL
Test d imunita	le ate	IEC 60601-1-2:2014 nivel de testare	Nivel de conformitate	Mediu electromagnetic - îndrumări
RF condusă IEC 61000-4 RF radiată IEC 61000-4	I-6 I-3	3 Vrms De la 150 kHz la 80 MHz 10 V/m De la 80 MHz la 2,7 GHz Proximitatea câmpului electromagnetic de la echipamentul de comunicații radio a)	3 Vrms De la 150 kHz la 80 MHz 10 V/m De la 80 MHz la 2,7 GHz Proximitatea câmpului electromagnetic de la echipamentul de comunicații radio a)	Echipamentele de comunicații RF portabile și mobile nu trebuie utilizate la o distanță mai mică decât distanța de separare recomandată față de orice componentă a Sistemului laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis, inclusiv față de cabluri, calculată cu ajutorul ecuației corespunzătoare frecvenței transmițătorului. Distanța de separare recomandată $d = \frac{6}{E}\sqrt{P}$ unde P este puterea nominală maximă de ieșire a transmiță- torului, în wați (W), conform producătorului transmițătorului, iar d este distanța recomandată de separare, în metri (m), și E este nivelul radiației câmpului electromagnetic în volți/metri (V/m).
NOTA 1	Este p este a	oosibil ca aceste îndrumări s fectată de absorbția și refle	să nu se aplice în toate situ xia cauzate de structuri, ob	ațiile. Propagarea electromagnetică iecte și persoane.



Test frecvență [MHz]	Bandă [MHz]	Echipament	Modulație	Putere de ieșire maximă [W]	Distanță [m]	Valoarea testului de imunitate [V/m]
385	380-390	TETRA 400	Modulație impulsuri 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430-470	GMRS 460 FRS 460	FM +/-5kHz 1 kHz sinus	2	0,3	28
710			Modulatie			
745	704-787	Bandă LTE 13, impulsuri	impulsuri	0,2	0,3	9
780			217 Hz			
810		GSM 800/900 TETRA 800	Modulatie			
870	800-960	iDEN820	impulsuri	2	0,3	28
930		CDMA850 Bandă LTE 5	18 Hz			
1720		GSM 1800 CDMA 1900				
1845	1700-1990	GSM 1900 DECT Bandă LTE	Modulație impulsuri 217 Hz	2	0,3	28
1970		1,3,4,25 UMTS				
2450	2400-2570	Bluetooth WLAN 802,11 b/g/n RFID 2450 Bandă LTE 7	Modulație impulsuri 217 Hz	2	0,3	28
5240			Modulatie			
5500	5100-5800	WLAN 802.11 a/n	impulsuri	0,2	0,3	9
5785		Gill	217 Hz			

Referințe oftalmologie

- 1. The Diabetic Retinopathy Study Research Group. Photocoagulation Treatment of Proliferative Diabetic Retinopathy Clinical application of diabetic retinopathy-study (DRS) findings, DRS report number 8. Ophthalmology 1981; 88:583-600.
- Quigley HA. Long Term Follow-up of Laser Iridotomy. Ophthalmology 1981; 88:218-114
- Fleischman JA, Swartz MA, Dixon JA. Krypton Laser Endophotocoagulation An Intraoperative Trans-Pars Plana Technique Archives of Ophthalmology, 99: 1610-1612, 1981
- 4. Ritch R, Podos SM. Krypton Laser Treatment of Angle Closure Glaucoma Perspectives in Ophthalmology Vol.4, No.4, June,1980
- 5. Schwartz AL, et al. Al. Krypton Laser Trabecular Surgery in Uncontrolled Phakic Open Angle Glaucoma Ophthalmology Vol.88 No.3, March 1981.
- 6. Ophthalmic Laser Therapy Posterior Segment Laser Section Current Techniques Proliferative Diabetic Retinopathy. Edited by Michael J. Bradbury, Vol.1,No.2, 121-129
- 7. L'Esperance FA, Ophthalmic Lasers Third Edition Photocoagulation of Ocular Disease: Application and Technique. (1988)
- 8. Kurata F, et al. Intraocular pressure the day of Krypton Laser Trabeculoplasty in Primary Open-angle Glaucoma Ophthalmology 89:338, 1980
- 9. Thomas JV, Simmons R and Belcher CD III. Complications of Krypton Laser Trabeculoplasty Glaucoma 4:50, 1982
- 10. Wise JB, Errors in Laser Spot Size in Laser Trabeculoplasty Ophthalmology, 91:186, 1984
- 11. Kanski JJ, Clinical Ophthalmology, Second Edition. Butterworths, 1989
- Ghassemi, Fariba, et al. "Nerve Fiber Layer Thickness in Eyes Treated with Red versus Green Laser in Proliferative Diabetic Retinopathy: Short-Term Results." Ophthalmologica 230.4 (2013): 195-200.
- 13. YASSUR, YUVAL, et al. "Treatment of neovascular senile maculopathy at the foveal capillary free zone with red krypton laser." Retina 2.3 (1982): 127-133.
- 14. Spurny, Robert C., and Charles M. Lederer. "Krypton Laser TrabeculoplastyA Clinical Report." Archives of ophthalmology 102.11 (1984): 1626-1628.
- 15. Yassur, Y., et al. "Iridotomy with red krypton laser." British journal of ophthalmology 70.4 (1986): 295-297.
- 16. Lanzetta, P., F. Furlan, and F. Bandello. "Initial clinical experience using a diode red laser (670 nm) in the treatment of retinal disease." Eye 19.2 (2005): 171-174.

Informații generale de utilizare

Populația de pacienți vizată

Pacientul care este supus unei examinări cu acest echipament trebuie să-și mențină concentrarea în timpul tratamentului și să urmeze următoarele instrucțiuni:

- Să-și fixeze fața pe suportul pentru bărbie și cel pentru frunte.
- Să țină ochiul deschis.
- Să înțeleagă și să urmeze instrucțiunile în timpul tratamentului.

Profil de utilizator destinat

Acest dispozitiv trebuie utilizat numai de către medici.

Accesorii

Număr componentă	Descriere	
EC-03288	Cablu de alimentare pentru consolă și lampă cu fantă	
EC-06340	Monitor LCD de 10,4"	
SA-06479	Controler mouse 3D (achiziționat separat)	
EC-06434	Ansamblu de cabluri, mănunchi LCD extern	
EC-07032	Siguranță cartuș, 2 Amp temporizată	
EC-06433	Comutator de picior, acoperit	
EC-06361	Ștecher de interblocare de la distanță	

Informații privind garanția

Iridex Corporation garantează că Sistemul laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis TwinStar nu are defecte materiale sau de producție în locația originală a cumpărătorului timp de 12 luni.

Pentru a se conforma acestei garanții, toate reglajele sau modificările interne trebuie realizate de personalul autorizat Iridex Corporation sau cu acordul explicit al departamentului de service al Iridex Corporation. Garanția nu se aplica în cazul utilizării inadecvate, neglijenței sau deteriorării accidentale.

Răspunderea Iridex Corporation în baza garanției valide se limitează la repararea sau înlocuirea la fabrica Iridex Corporation sau la locul de activitate a cumpărătorului (sau, dacă nu este practic, se rambursează prețul de achiziție, toate acestea la alegerea Iridex Corporation).

Există anumite limitări care se aplică garanției Iridex Corporation. Trebuie consultați termenii și condițiile de vânzare anexate contractului de cumpărare al Iridex Corporation. Termenii garanției pot fi diferiți în funcție de regiune în baza acordurilor contractuale.

Expedieri, retururi și ajustări în garanție

O cerere de garanție trebuie realizată prompt și trebuie primită în perioada aplicabilă de garanție de către Iridex Corporation. Dacă devine necesară returnarea produsului pentru reparații și/sau ajustări, trebuie obținută o aprobarea de la Iridex Corporation. Instrucțiuni cu privire la modul și locația la care trebuie livrate produsele vor fi furnizare de Iridex Corporation. Orice produs sau piesă returnat(ă) pentru verificare și/sau reparații în perioada de garanție va fi asigurată și preplătită prin intermediul mijlocului de transport specificat de Iridex Corporation. Taxele de expediere pentru toate produsele sau componentele înlocuite sau reparate în perioada de garanție vor reprezenta responsabilitatea cumpărătorului. În toate cazurile, Iridex Corporation este singura responsabilă pentru determinarea cauzei și naturii defecțiunii și concluzia Iridex Corporation va fi finală în această privință.

Garanția menționată anterior este exclusivă și în locul oricăror garanții, fie scrise, orale sau implicite, și va fi singurul recurs al cumpărătorului și singura răspundere a Iridex Corporation în ceea ce privește contractul sau garanția sau produsul în orice alt mod. Iridex Corporation neagă orice garanții implicite sau vandabilitate sau adecvare pentru un anumit scop. Iridex Corporation nu va răspunde sub nicio formă pentru nicio daună incidentală sau pe cale de consecință ce poate rezulta din sau în legătură cu utilizarea sau performanța bunurilor livrate în baza prezentului document. Scopul esențial al acestei dispoziții este limitarea răspunderii potențiale a Iridex Corporation ce poate deriva din această vânzare.

Decontaminarea echipamentului returnat

Pentru a se conforma legilor poștale și de transport ale Statelor Unite, echipamentul trimis la Iridex Corporation pentru reparații sau retur trebuie decontaminat corespunzător cu un germicid chimic disponibil comercial și aprobat spre vânzare ca Dezinfectant spitalicesc. Pentru a se asigura faptul că toate echipamentele au fost decontaminate adecvat, se va anexa un Certificat de decontaminare (furnizat în această secțiune) în pachet.

Dacă echipamentul primit nu are Certificat de decontaminare, Iridex Corporation va presupune că produsul este contaminat și va solicita clientului costurile pentru decontaminare.

Orice întrebări trebuie adresate departamentului de service al Iridex Corporation. Acestea includ activități de service asupra unui dispozitiv, asistență la depanare și comandarea accesoriilor.

Informații privind serviciul tehnic SUA

Iridex Corporation 1212 Terra Bella Avenue Mountain View, California 94043 SUA

Telefon: +1.650.940.4700 Fax :+1.650.962.0486 PASCALService@iridex.com

Certificat de decontaminare

În baza prevederilor Legii poștale, Articolul 18, Codul Statelor Unite, Secțiunea 1716 și a regulilor Departamentului pentru transport din CFR 49, Partea 173.386 și 173.387, "agenții etiologici, eșantioanele de diagnosticare și produșii biologici nu pot fi expediați..."

Prin urmare, subsemnatul certifică faptul că echipamentul Iridex Corporation care este returnat prin prezentul de către

Persoana/Instituția

Oraș, Stat/Provincie, Țară

A fost supus decontaminării cu un germicid disponibil comercial aprobat ca Dezinfectant spitalicesc și este curat și lipsit de pericole biologice, inclusiv - dar fără a se limita la - sânge uman sau animal, țesuturi **sau** lichide tisulare **sau** componente ale acestora.

Subsemnatul este de acord să ramburseze Iridex Corporation orice costuri atrase prin decontaminarea echipamentului atașat, în cazul în care respectivul echipament este primit de către Iridex Corporation contaminat.

Model:	Sistem laser de scanare oftalmică PASCAL Synthesis TwinStar
Lungime de undă:	577/638 nm
Număr de serie:	
Număr RMA Iridex Corporation:	
Poziție/Funcție:	
Nume (în clar):	

Semnătură

Data (ZZ/LL/AAAA)

Eliminare

Atunci când eliminați instrumentul și/sau piese ale acestuia, urmați reglementările locale pentru eliminare și reciclare sau contactați reprezentatul local pentru informații detaliate privind eliminarea.

This symbol is applicable for EU member countries only.



To avoid potential damage to the environment and possibly human health, this instrument should be disposed of (i) for EU member countries - in accordance with WEEE (Directive on Waste Electrical and Electronic Equipment), or (ii) for all other countries, in accordance with local disposal and recycling laws.

Acest produs conține o baterie tip monedă. Nu puteți înlocui singur/ă bateriile. Când este necesară înlocuirea și/sau eliminarea bateriilor, contactați reprezentantul de vânzări sau Iridex specificat pe coperta spate.



Directiva UE privind bateriile

Acest simbol este aplicabil exclusiv statelor membre ale UE.

Utilizatorii de baterii nu trebuie să elimine bateriile ca deșeurile generale nesortate, ci trebuie să le trateze adecvat.

Dacă un simbol chimic este tipărit sub simbolul de mai sus, acest simbol chimic înseamnă că bateria sau acumulatorul conține metale grele într-o anumită concentrație.

Acest lucru va fi indicat după cum urmează:

Hg: mercur (0,0005%), Cd: cadmiu (0,002%), Pb: plumb (0,004%) Aceste ingrediente pot fi foarte periculoase pentru oameni și mediu.

Acest produs conține o baterie cu litiu CR care conține material perclorat – se aplică măsurile de manipulare specială. Consultați <u>https://dtsc.ca.gov/perchlorate/</u> Notă: Se aplică doar în California, SUA

Laser capabil să scaneze modele pentru Trabeculoplastie (PSLT) (opțional)

Indicații de utilizare:

Software-ul pentru Laser capabil să scaneze modele pentru Trabeculoplastie (PSLT) este destinat utilizării împreună cu PASCAL Synthesis TwinStar pentru proceduri în trabeculoplastie în cazul glaucomului cu unghi deschis.

Descriere:

Laser capabil să scaneze modele pentru Trabeculoplastie sau PSLT este un tratament cu laser avansat pentru protejarea țesuturilor pentru reducerea presiunii intraoculare. PSLT furnizează un tratament ghidat de computer (sub-vizibil) minim-traumatic, precis și rapid care aplică o secvență de modele pe trabecul. Rotația automată a modelelor consecutive asigură faptul că pașii tratamentului sunt amplasași precis în jurul trabecului fără a se suprapune și fără spații excesive.

Când se selectează modelul PSLT, modelul este administrat când apăsați pe comutatorul de picior, după care sistemul trece automat la următorul model în sensul acelor de ceasornic. Dacă se selectează un plan de tratament de 360 de grade, modelul se rotește 360 de grade înainte ca tratamentul să fie finalizat automat. Dacă se selectează un plan de tratament de 180 de grade, modelul se rotește 180 de grade înainte ca tratamentul să fie finalizat automat.

Stabiliți locația de început pentru modelul PSLT.

Dozați pentru a stabili Puterea dorită.

Aliniați trabeculul folosind <Curvature> (Curbă).

Se va afișa "<Treatment complete>" (Tratament finalizat) în fereastra <PSLT Treatment> (Tratament PSLT), iar sistemul întră în modul STANDBY (în așteptare). Apăsați **<OK>** pentru a reveni la ecranul Anterior Treatment (Tratament anterior). Tratamentele suplimentare pot fi inițiate după revenirea la ecranul Anterior Treatment (Tratament anterior).

Timp de expunere	Diametrul punctului	Curbă	Plan de tratament	Putere
5 ms (Dozare oprită); 10 ms (Dozare pornită)	100 µm	0,00-3,00	360° sau 180°	0-1500 mW







NOTĂ

Pentru utilizare cu o lentilă gonioscopică cu o amplificare de 1,0X.

Modelul PSLT apare în centrul câmpului vizual și nu la periferie. Utilizați lentilele de contact pentru a stabili locația.

Dacă, în timpul tratamentului, comutatorul de picior este eliberat înainte ca întregul model să fie livrat, "<Treatment Complete>" (Tratament complet) și "<NN Incomplete Segments>" (Segmente incomplete NN), unde <NN> reprezintă numărul de segmente care nu au fost finalizate, se vor afișa în fereastra de rezumat <PSLT Treatment> (Tratament PSLT).

Utilizați săgețile sau controlerul 3D pentru a roti modelul în locația de tratament dorită.



NOTĂ

PSLT este disponibil doar pentru 577 nm

Descrierea modelelor anterioare/Parametrii modelelor

Există trei tipuri de modele anterioare. Modelele PSLT 3 rânduri, Array (Serie) (20 ms implicit) și Single Spot (Punct unic) sunt disponibile pe ecranul Anterior Treatment (Tratament anterior).

PSLT 3 rânduri		Seri	9	
Punct unic	•			

Model principal

Consultați secțiunea "Descrierea/Parametrii modelelor posterioare" pentru informații detaliate privind modelul Single Spot (Punct unic).



NOTĂ

- Funcția Endpoint Management (Gestionarea punctului final) nu este disponibilă în ecranul Anterior Treatment (Tratament anterior).
- PSLT este disponibil doar pentru 577 nm

Serie

	Model principal	Model secundar
Serie	***	

Utilizare generală

• ruperi de retină și detașarea retinei

Model	Diametrul punctului (µm)	Spațiere	
	50 (2x2 sau mai mic),		
Corio	100	0,00 Ø - 3,00 Ø	
Selle	200		
	400	0,00 Ø - 1,50 Ø	

Modelul Array (Serie) (20 ms implicit) poate fi selectat într-o varietate de forme și dimensiuni până la 9 puncte, inclusiv în serii pătrate, serii dreptunghiulare, linii verticale și orizontale cu până la 3 puncte și un punct unic. Setările privind diametrul punctului și spațierea sunt și ele reglabile.

Pentru a selecta forma și dimensiunea modelului Array (Serie), glisați degetul pe orizontală, verticală sau diagonală pe model sau apăsați unul din butoanele de selectare rapidă din partea de jos a ecranului pentru modelul secundar. Pentru a selecta orientarea modelului, apăsați butonul <Rotate> (Rotire) din partea de jos a ecranului.



PSLT 3 rânduri

	Model principal	Model secundar
PSLT 3 rânduri	******	Indisponibil

Utilizare generală

• Trabeculoplastie

Modelul PSLT 3 rânduri poate fi ales cu diferite orientări. Pentru a selecta orientarea modelului, apăsați butonul <Rotate> (Rotire) din partea de jos a ecranului. Spațierea modelului este fixă, dar curba este ajustabilă.