

## PASCAL<sup>®</sup> Synthesis<sup>™</sup> TwinStar (SL-PA04 577 nm a 638 nm)

## Používateľská príručka k očnému skenovaciemu laserovému systému

European Authorized Representative Obelis Boulevard Général Wahis 53 1030 Brussels Belgicko Telefón: +32.2.732.59.54 Fax: +32.2.732.60.03 www.obelis.net

Iridex Corporation 1212 Terra Bella Avenue Mountain View, CA 94043 USA Kancelária: +1.650.940.4700 Fax: +1.650.962.0486 www.iridexretina.com

## **C**€0044

Softvér systému PASCAL Synthesis verzie 3.6.1

Upozornenie: "Federálna legislatíva (USA) povoľuje predaj tohto zariadenia výhradne lekárom alebo na ich objednávku."

Zámerne ponechané prázdne

Táto príručka je chránená autorskými právami, pričom všetky práva sú vyhradené. Podľa zákonov o autorských právach sa táto príručka nesmie kopírovať v celku ani po častiach a ani reprodukovať v žiadnych iných médiách bez výslovného písomného súhlasu spoločnosti Iridex Corporation. Povolené kópie musia byť označené rovnakými upozorneniami na vlastnícke a autorské práva, ako boli uvedené v origináli v súlade so zákonom. Kopírovanie zahŕňa aj preklad do iného jazyka.

Upozorňujeme, že hoci bolo vynaložené maximálne úsilie o zabezpečenie správnosti údajov uvedených v tomto dokumente, informácie, obrázky, ilustrácie, tabuľky, špecifikácie a schémy obsiahnuté v tomto dokumente podliehajú zmenám bez predchádzajúceho upozornenia.

Iridex Corporation, Iridex Corporation Logo<sup>™</sup> a PASCAL<sup>®</sup> sú ochranné známky alebo registrované ochranné známky spoločnosti Iridex Corporation.

PASCAL Synthesis, očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis sú ochranné známky spoločnosti Iridex Corporation.

Ako PASCAL Synthesis sa označuje rad laserových produktov: pracujúcich na jednej vlnovej dĺžke 532 nm a pracujúcich na jednej vlnovej dĺžke 577 nm.

Zámerne ponechané prázdne

## ÚVOD

#### ÚČEL POUŽITIA/INDIKÁCIE POUŽITIA

Očný skenovací laserový systém PASCAL<sup>®</sup> Synthesis TwinStar je určený na použitie na vykonávanie jednobodovej fotokoagulácie v zadnom segmente (sietnica, cievovka) a v prednom segmente (dúhovka, trabekulárna sieť), ako aj na fotokoaguláciu so skenovaním obrazcov na sietnici oka bez makuly. Jednobodová aplikácia môže byť vykonaná pomocou biomikroskopu so štrbinovou lampou. Obrazcová aplikácia môže byť vykonaná pomocou biomikroskopu so štrbinovou lampou.

#### <u>VLASTNOSTI</u>

Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis TwinStar tvorí konzola laserového systému s integrovanou štrbinovou lampou. Systém sa pripája k štrbinovej lampe, aby bolo možné aplikovať laserovú energiu cez dráhu osvetlenia zo štrbinovej lampy. Tento systém je možné používať na štandardnú jednorazovú fotokoaguláciu a na aplikáciu laserových skenovacích obrazcov.

Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis TwinStar umožňuje lekárovi aplikovať viacero laserových bodov jediným stlačením nožného spínača prostredníctvom automatizácie vyžarovania laserového svetla. Zameriavací lúč zobrazuje obrazec umožňujúci lekárovi umiestniť ho na príslušné miesto.

#### <u>ÚČEL TEJTO PRÍRUČKY</u>

Táto príručka opisuje očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis TwinStar vrátane operačných postupov, riešení problémov, údržby a čistenia. V tejto používateľskej príručke nájdete pokyny a usmernenia týkajúce sa správneho používania lasera.

Pred začatím používania tohto systému si pozorne prečítajte kapitoly "UPOZORNENIE A VAROVANIE" a "Všeobecné bezpečnostné a regulačné informácie", aby ste sa oboznámili s prevádzkou systému.

#### **UPOZORNENIE**

Spoločnosť Iridex Corporation prijíma plnú zodpovednosť za bezpečnosť, spoľahlivosť a funkčnosť tohto zariadenia iba v prípade, že budú dodržané nasledujúce podmienky:

- Servis, zmeny nastavení, úpravy a/alebo opravy vykonáva výhradne personál certifikovaný spoločnosťou Iridex Corporation.
- Elektrická inštalácia ošetrovne zodpovedá požiadavkám príslušných noriem IEC, CEC a NEC.

Ak nedodržíte ktorékoľvek z týchto varovaní, stráca platnosť záruka.

Spoločnosť Iridex Corporation si vyhradzuje právo vykonať zmeny tu uvedených zariadení. Zariadenia sa preto nemusia presne zhodovať s publikovaným dizajnom alebo špecifikáciami. Všetky špecifikácie podliehajú zmenám bez upozornenia.

Ak máte akékoľvek otázky týkajúce sa tohto laserového systému, kontaktujte spoločnosť lridex Corporation alebo miestneho zástupcu spoločnosti Iridex Corporation.

## Obsah

ÚVOD	5
ÚČEL POUŽITIA/INDIKÁCIE POUŽITIA	5
Obsah	7
UPOZORNENIA A VAROVANIA	10
Vylúčenie zodpovednosti	11
Definícia symbolov v používateľskej príručke	16
Všeobecné bezpečnostné a regulačné informácie	16
Ochrana očí	17
Okuliare na ochranu očí pred laserovým žiarením	18
Nebezpečenstvo úrazu elektrickým prúdom	20
Nehomogénne aplikovanie obrazca	20
Zväzok optických káblov	21
Titrácia obrazcov	21
Titrácia	21
Nebezpečenstvo požiaru	22
Ochrana necieľových tkanív	22
Prevádzková bezpečnosť	23
Ďalšie bezpečnostné aspekty	25
Bezpečnostné funkcie zaručujúce súlad s predpismi	26
Oftalmologické aplikácie	28
Kontraindikácie	29
Možné komplikácie alebo vedľajšie účinky	29
Nežiaduce účinky a komplikácie	30
Laserové zákroky v zadnom segmente oka	30
Laserové zákroky v prednom segmente oka	30
Súčasti systému	32
Laserová konzola	32
Ovládací panel s LCD dotykovou obrazovkou	32
Štrbinová lampa (model SL-PA04)	33
Nožný spínač	33
Zástrčka dverového blokovania	33
Mikromanipulátor	34
Otočný ovládač výkonu	34
3D ovládač (kupuje sa samostatne)	35
Inštalácia a nastavenie systému	37
Pripojenie súčastí systému	38
Spustenie a vypnutie systému	40
Opis ovládacej obrazovky	41
Obrazovka Home (Domovská obrazovka)	41
Obrazovka Posterior Treatment (Liečba zadného segmentu oka)	42
Obrazovka Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka)	47
Opisy a parametre obrazcov pre liečbu zadného segmentu oka	50
Opisy a parametre obrazcov pre liečbu predného segmentu oka	80
Titrácia obrazcov	82
Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov)	
s obrazcami funkcie Landmark (Orientačný bod) (voliteľné)	84

## IRIDEX

Nastavenie systémového softvéru	86
Obrazovka System Setup (Nastavenie systému)	86
Obrazovka Contact Lens Selection (Výber kontaktnej šošovky)	91
Okno Favorites (Obľúbené)	92
Okno Treatment Report (Správa o liečbe)	96
Export správy o liečbe	98
Správy o liečbe	100
Pokyny počas operácie	104
Postup liečby štrbinovou lampou	104
Medzi liečbami jednotlivých pacientov	106
Vypnutie systému	106
Pokyny na údržbu	107
Každoročná údržba	107
Oprava systému	107
Údržba vykonávaná používateľom	107
Čistenie vonkaiších povrchov konzolv	107
Čistenie obrazovky ovládacieho panela	107
Údržba účinnosti uzemnenia	
Výmena poistiek	
Špecifikácie svstému.	
Sprievodca riešením problémov	
Chyboyé hlásenia	
Chyboyé stavy	
Postup kalibrácie	
Varovanie na vylúčenie zodpovednosti	
Pokyny na kalibráciu	126
Pokyny na premiestnenie systému	
Príprava miestnosti	
Pokvny na používanie	128
Prostredie na určené použitie	128
Prostredie nacienta	128
Elektromagnetická kompatibilita	
Oftalmologická referenčná literatúra	136
Všeobecné informácie o použití	137
Cieľová populácia pacientov	137
Cieľová skupina používateľov	137
Príslušenstvo	137
Informácie o záruke	138
Záručné zásielky, vrátenie a únravy	138
Dekontaminácia vráteného zariadenia	139
Informácie o technickom servise v USA	139
Osvedčenje o dekontaminácii	140
Likvidácia	140 141
Laserová trabekulonlastika so skenovaním obrazcov (PSLT) (voliteľná)	1 <u>4</u> 2
Onisy a parametre obrazcov pre liečku predného segmentu oka	1/1/
	145
3-riadkový PSI T	
o hourovy i Germanian in the second s	

Zámerne ponechané prázdne

## UPOZORNENIA A VAROVANIA

## Vylúčenie zodpovednosti

Kalibrácia systému PASCAL Synthesis TwinStar (577 nm a 638 nm) je servisný postup, ktorý môže vykonávať výhradne personál certifikovaný spoločnosťou Iridex Corporation, prípadne ho môžu vykonávať zákazníci, ktorí úspešne absolvovali školiaci kurz poskytovaný spoločnosťou Iridex Corporation zameraný na biomedicínsku preventívnu údržbu príslušného laserového systému. Nastavenie vykonané kýmkoľvek iným než personálom certifikovaným spoločnosťou Iridex Corporation alebo zákazníkmi, ktorí úspešne absolvovali školiaci kurz zameraný na biomedicínsku preventívnu údržbu, má za následok stratu platnosti akejkoľvek existujúcej záruky výrobcu na prístroj a môže viesť k vážnemu zraneniu osôb.



# Núdzové zastavenie







Image: Constraint of the system of	<ul> <li>Štítok s upozornením na nebezpečenstvo zahŕňa:</li> <li>Varovanie pred vyžarovaním lasera</li> <li>Vlnová dĺžka</li> <li>Výkon</li> <li>Trieda lasera</li> </ul>	
●~~ <b>~</b>	Prípojky USB	
<b>A</b> CAUTION Not for use with wireless devices.	Upozornenie na bezdrôtové zariadenia USB	
Ĩ	Pripojenie diaľkového dverového blokovania	
$\searrow$	Pripojenie nožného spínača	
	ZAPNUTÉ	
Ο	VYPNUTÉ	
LASER APERTURE	Štítok apertúry lasera Varovanie pred vyžarovaním lasera	
<u>sss</u>	Štítok varovania pred horúcim povrchom Varovanie, tento povrch môže byť extrémne horúci.	



Ďalšie štítky

IRIDEX° CE IPX1 LB-06111 REVA	<b>Nožný spínač</b> Ochrana krytom
Hospital Grade Cord: Grounding reliability can be achieved when equipment is connected to an equivalent Receptacle marked "Hospital Grade" or "Hospital only"	Pokyny na uzemnenie kábla "nemocničnej triedy"

Zámerne ponechané prázdne

## Definícia symbolov v používateľskej príručke

Prečítajte si túto príručku a dôsledne dodržiavajte všetky pokyny, ktoré sú v nej uvedené. Slová **UPOZORNENIE A VAROVANIE** a **POZNÁMKA** majú osobitné významy a je potrebné sa s nimi dôkladne oboznámiť.



## Všeobecné bezpečnostné a regulačné informácie

Laserové systémy od spoločnosti Iridex Corporation predstavujú precízne lekárske prístroje. Tieto systémy prešli rozsiahlym testovaním. Pri správnom zaobchádzaní sú to užitočné a spoľahlivé klinické prístroje. Z dôvodu ochrany obsluhujúceho personálu a pacientov je potrebné si pred operáciou dôkladne prečítať túto časť venovanú bezpečnosti, ako aj časť venovanú bezpečnosti príslušnej štrbinovej lampy a aplikačného systému generátora obrazcov.

Lasery od spoločnosti Iridex Corporation sú klasifikované Národným centrom pre zariadenia a rádiologické zdravie (National Center for Devices and Radiological Health) ako lasery triedy IV. Trieda IV predstavuje lasery s najvyšším výkonom. Z tohto dôvodu musí používateľ prijať preventívne opatrenia zabraňujúce vystaveniu očí a pokožky laserovej energii priamych alebo difúzne odrazených laserových lúčov s výnimkou ich použitia na terapeutickú aplikáciu. Okrem toho musia byť v priestore chirurgického zákroku prijaté preventívne opatrenia zabraňujúce nebezpečenstvu vzniku požiaru a úrazu elektrickým prúdom.

Spoločnosť Iridex Corporation neposkytuje odporúčania konkrétnych klinických postupov. Nasledujúce preventívne opatrenia sú rozsiahle, ale nemusia byť úplne kompletné. Používateľom lasera sa odporúča, aby aktualizovali tieto informácie v súlade s technologickým pokrokom v oblasti chirurgických produktov a techník, akonáhle budú dostupné komunite používateľov lekárskych laserov prostredníctvom lekárskej literatúry. Sledujte tiež publikácie amerických národných noriem (ANSI) – ANSI

Z136.3-2005 – americká národná norma pre bezpečné používanie laserov v zdravotníckych zariadeniach, ANSI Z136.1-2000 – americká národná norma pre bezpečné používanie laserov, CAN/CSA-S386-2008 – bezpečnosť laserov v zdravotníckych zariadeniach a ďalšie národné normy, ktoré sa môžu vzťahovať na krajinu, v ktorej sa tento laserový systém používa.

Toto zariadenie spĺňa požiadavky uvedené v časti 15 predpisov úradu FCC. Prevádzka podlieha nasledujúcim dvom podmienkam: (1) toto zariadenie nesmie spôsobovať škodlivé rušenie a (2) toto zariadenie musí byť schopné zniesť akékoľvek prijímané rušenie vrátane rušenia, ktoré môže spôsobiť jeho nežiaducu prevádzku.

## Ochrana očí



## VAROVANIE: NEBEZPEČENSTVO LASERA

Nikdy sa nepozerajte priamo do apertúry lasera ani do laserového svetla odrazeného od reflexných povrchov, keď je aktivovaný liečebný lúč. Mohlo by dôjsť k vážnemu poškodeniu očí.

Nikdy sa nepozerajte do dráhy laserového lúča. Okuliare na ochranu očí pred laserovým žiarením chránia iba pred energiou rozptýleného alebo difúzneho laserového lúča počas expozície nepresahujúcej 10 sekúnd.

Nikdy nenahrádzajte okuliare na ochranu očí pred laserovým žiarením sklenenými dioptrickými okuliarmi, pretože by mohlo dôjsť k vážnemu poškodeniu očí. Sklo v dioptrických okuliaroch môže sústrediť laserové svetlo na sietnici. Lúč s vysokou hustotou výkonu môže tiež rozbiť sklenené dioptrické okuliare, čo by mohlo mať za následok vážne poškodenie zraku.

Nepoužívajte rozbité ani poškodené okuliare.

Na obrazovke režimu Treatment (Liečba) sa zobrazuje indikátor A (vyžarovanie lasera) upozorňujúci používateľa, že systém je schopný vyžarovať laserovú energiu. Je potrebné prijať vhodné preventívne opatrenia, ako napríklad nosenie vhodných ochranných okuliarov v miestnosti.

Ako preventívne opatrenie proti náhodnému vystaveniu laserovému lúču alebo jeho odrazu musí každý, kto kontroluje alebo nastavuje kalibráciu, nosiť vhodné okuliare na ochranu očí pred laserovým žiarením.

Vzhľadom na to, že dlhodobé vystavenie intenzívnemu svetlu môže poškodiť sietnicu, používanie prístroja na očné vyšetrenie sa nemá zbytočne predlžovať a nastavenie jasu nemá prekračovať minimálne nastavenia postačujúce na zabezpečenie jasnej vizualizácie cieľových štruktúr.

Expozičná dávka dopadajúca na sietnicu je z hľadiska fotochemického nebezpečenstva súčinom výkonu žiarenia a doby expozície. Ak sa hodnota výkonu žiarenia zníži na polovicu, na dosiahnutie maximálneho expozičného limitu bude potrebný dvojnásobný čas.

Napriek tomu, že v prípade štrbinových lámp neboli zistené žiadne akútne nebezpečenstvá súvisiace s optickým žiarením, odporúča sa, aby intenzita svetla dopadajúceho do oka pacienta bola obmedzená na minimálnu úroveň, ktorá postačuje na vykonanie diagnostiky. Dojčatám, afakickým pacientom a osobám s ochorením očí hrozí väčšie riziko. Riziko sa tiež môže zvýšiť, ak bola vyšetrovaná osoba vystavená v priebehu predchádzajúcich 24 hodín pôsobeniu rovnakého prístroja alebo iného očného prístroja využívajúceho zdroj viditeľného svetla. To platí najmä v prípade, ak bolo pre dané oko vykonané fotografovanie sietnice.

Zameriavací lúč červeného diódového lasera má priemerný výkon pohybujúci sa od sotva viditeľného lúča až do maximálneho výkonu 1 mW. Bezpečný limit trvania expozície (pre triedu II) pri maximálnej úrovni výkonu 1 mW je 3,9 sekundy. Z dôvodu ochrany pacienta pred možným poškodením sietnice počas liečby používajte najnižšiu praktickú intenzitu zameriavacieho lúča a minimálnu potrebnú dobu trvania.

Použitie ktoréhokoľvek z väčších obrazcov, keď je zväčšenie štrbinovej lampy nastavené na 32X, môže viesť k tomu, že obrazec preplní zorné pole. Znížte zväčšenie štrbinovej lampy alebo upravte veľkosť obrazca. Nepokúšajte sa vykonať liečbu, pokiaľ nie je viditeľný celý obrazec.

## Okuliare na ochranu očí pred laserovým žiarením



## VAROVANIE: NEBEZPEČENSTVO LASERA

V prípade väčšiny laserov sa bežne vyžadujú okuliare na ochranu očí pred laserovým žiarením. Pri používaní tohto systému musí osoba zodpovedná za bezpečné používanie laserových prístrojov stanoviť nutnosť používania ochranných okuliarov na základe maximálnej prípustnej expozície (MPE), nominálnej rizikovej oblasti (NHZ) a nominálnej vzdialenosti s rizikom poškodenia zraku (NOHD) pre každú z dostupných vlnových dĺžok lasera, ako aj pre samotnú vlnovú dĺžku a konfiguráciu ošetrovne (obvykle v kontrolovanej oblasti). Norma ANSI Z136.1-2007 definuje MPE ako "úroveň žiarenia, ktorému môže byť osoba vystavená bez nebezpečných účinkov alebo nepriaznivých biologických zmien v oku alebo pokožke", NHZ ako "priestor, v ktorom sa neočakáva, že úroveň priameho, odrazeného alebo rozptýleného žiarenia počas normálnej prevádzky prekročí príslušnú úroveň MPE" a NOHD ako "vzdialenosť pozdĺž osi nerušeného lúča od lasera k ľudskému oku, nad ktorou sa neočakáva, že by ožiarenie alebo expozícia žiareniu počas prevádzky prekročila príslušnú úroveň MPE".

NOHD sa meria od apertúry lasera aplikačného systému generátora obrazcov a štrbinovej lampy. Norma ANSI definuje kontrolované oblasti ako "oblasť, v ktorej prítomnosť a činnosť osôb podlieha kontrole a dohľadu na účely ochrany pred nebezpečenstvom predstavovaným žiarením".

Všetok personál nachádzajúci sa v NOHD sa považuje za osoby v kontrolovanej oblasti a musí nosiť ochranu očí s vhodnou optickou hustotou. Okuliare musia byť odolné voči fyzickému poškodeniu a vybieleniu svetlom. Minimálna optická hustota (OD) dosahuje pri vlnovej dĺžke 577 nm hodnotu 4 a pri vlnovej dĺžke 638 nm hodnotu 3. V krajinách Európy a v krajinách podliehajúcich norme EN 207 sa musia pri vlnovej dĺžke 577 nm používať ochranné okuliare s triedou ochrany L4 a pri vlnovej dĺžke 638 nm s triedou ochrany L3.

Aplikačné zariadenie	NOHD (577 nm)	NOHD (638 nm)
Štrbinová lampa	5,4 m (17,7')	3 m (10')



### POZNÁMKA

Tieto hodnoty sa vzťahujú iba na expozíciu laseru vo vzdialenosti väčšej než 200 mm (7,9 palca) od výstupnej apertúry lasera štrbinovej lampy.

Typ ochrany očí odporúčaný pre lekára, pacienta a/alebo personál ošetrovne v rámci NHZ závisí od plánovaného zákroku a vybavenia potrebného na vykonanie tohto zákroku.

So štrbinovou lampou sa dodáva filter na ochranu očí, ktorý sa vyžaduje z dôvodu bezpečného používania. Lekár, ktorý sleduje zákrok cez okuláre štrbinovej lampy, nepotrebuje okuliare na ochranu očí pred laserovým žiarením. Všetok ostatný personál v NHZ musí nosiť vhodné okuliare na ochranu očí pred laserovým žiarením s odporúčanou optickou hustotou.

Spolu s poskytnutím vhodných ochranných okuliarov je potrebné na zabezpečenie kontrolovanej oblasti podniknúť nasledujúce kroky:

- 1. Liečba sa má vykonávať vo vyhradenej uzavretej miestnosti.
- 2. Na vonkajšiu stranu dverí ošetrovne musí byť pri používaní lasera umiestnená varovná značka. Táto značka slúži na upozornenie personálu pred vstupom do kontrolovanej oblasti.
- 3. Dvere ošetrovne musia byť počas zákroku zatvorené.

## Nebezpečenstvo úrazu elektrickým prúdom



## VAROVANIE: NEBEZPEČNÉ NAPÄTIE

Toto zariadenie sa smie pripojiť výhradne k elektrickej sieti s ochranným uzemnením, aby sa zabránilo riziku úrazu elektrickým prúdom. Spoľahlivé uzemnenie kábla nemocničnej triedy je možné dosiahnuť iba vtedy, ak je zariadenie pripojené k ekvivalentnej zásuvke označenej ako zásuvka "nemocničnej triedy" alebo zásuvka určená "iba pre nemocnice".

Nedotýkajte sa súčasne žiadneho externého konektora a pacienta, aby sa predišlo riziku úrazu elektrickým prúdom.

Nepoužívajte iné napájacie káble než napájací kábel dodaný s týmto systémom. S týmto systémom nepoužívajte predlžovacie káble.

Pri kontrole poistiek odpojte laserový systém od elektrickej zásuvky.

Nikdy neotvárajte ochranné kryty laserovej konzoly. Otvorením krytov sa vystavíte vysokonapäťovým súčastiam, laserovému rezonátoru a možnému laserovému žiareniu. Vnútri konzoly smie pracovať výhradne certifikovaný personál.

Oblasť okolo lasera a nožného spínača musí byť udržiavaná suchá. Ak je niektorý z káblov chybný alebo rozstrapkaný, laser nepoužívajte. Laser musí podstupovať pravidelné kontroly a údržbu podľa odporúčaní spoločnosti Iridex Corporation ako výrobcu a inštitucionálnych noriem.

### Nehomogénne aplikovanie obrazca



## VAROVANIE

Optický systém v tejto jednotke bol navrhnutý tak, aby zaisťoval rovnomernú depozíciu laserovej energie po celej ploche zaostreného bodu. Ak sa nedosiahne správne zaostrenie laserového bodu na zamýšľaný cieľ alebo ak dôjde k poškodeniu, kontaminácii alebo zostarnutiu optických súčastí, môže takisto dôjsť k zhoršeniu tejto rovnomernosti. Pozorovanie zameriavacích laserových bodov poskytne vhodnú indikáciu úrovne rovnomernosti dosiahnuteľnej v akejkoľvek danej konfigurácii systému a liečba smie pokračovať iba v prípade, ak je používateľ spokojný s úrovňou rovnomernej depozície laserovej energie na základe pozorovania správne zaostrených bodov zameriavacieho lasera. V prípade akýchkoľvek obáv v súvislosti s tým je potrebné kontaktovať servisný personál.

Liečba laserom s veľmi nerovnomernou depozíciou môže viesť k lokalizovanému nadmernému a/alebo nedostatočnému ošetreniu postihnutých oblastí.

Čím väčší je obrazec, tým je pravdepodobnejšie, že na jednotlivé miesta v obrazci nebude pôsobiť rovnaká laserová energia. Menšie obrazce budú produkovať nehomogénne lézie menej pravdepodobne než väčšie obrazce.

Medzi ďalšie premenné, ktoré môžu prispievať k nerovnomernému aplikovaniu laserového obrazca, patria napríklad: nepriehľadnosti médií (t. j. katarakta) a heterogenita v rámci konkrétnej nepriehľadnosti, ischemické zmeny sietnice, iné situácie, v ktorých nie je viditeľná žiadna nehomogenita sietnice/média.

## Zväzok optických káblov



## VAROVANIE: NEBEZPEČENSTVO LASERA

Pri manipulácii so zväzkom káblov vedúcim ku konzole a štrbinovej lampe a od nich buďte extrémne opatrní. Zväzok káblov tvoria metalické a optické káble.

Za káble neťahajte ani ich nezaťažujte. Neprekračujte polomer ohybu 15 cm.

Na zväzok káblov ani podeň neklaďte žiadne predmety.

Poškodenie optických káblov môže spôsobiť neželanú expozíciu laseru.

#### Titrácia obrazcov



VAROVANIE

Pri použití funkcie titrácie obrazcov musí lekár zvážiť dávkovanie a umiestnenie aplikácie lasera. Za výber vhodného výkonu a miesta ošetrenia je zodpovedný lekár.

Poznamenávame, že pri načítaní obľúbenej položky, ktorá bola uložená v režime titrácie, sa hodnoty parametrov obrazca, ktoré nemožno pri titrácii meniť, obnovia na predvolené hodnoty.

## Titrácia



VAROVANIE

Jedna relácia titrácie na samom začiatku liečby nemusí stačiť, pretože rôzne oblasti tkaniva môžu v priebehu liečby reagovať rôzne. Jednotnú reakciu tkaniva je potrebné priebežne vyhodnocovať a počas zákroku môže byť nevyhnutné vykonať ďalšiu titráciu.

Overte, či je funkcia spravovania koncových bodov počas režimu titrácie automaticky deaktivovaná a zobrazená sivou farbou.

Pokus o vykonanie titrácie s aktivovanou funkciou EndPoint Management (Spravovanie koncových bodov) môže mať za následok nadmernú expozíciu.

## Nebezpečenstvo požiaru



## VAROVANIE

Laserový systém nepoužívajte v prítomnosti horľavých ani výbušných látok, ako sú napríklad prchavé anestetiká, alkohol, určité roztoky na prípravu miesta chirurgického zákroku alebo iné takéto látky. Mohlo by dôjsť k výbuchu a/alebo požiaru.

Nepoužívajte v prostredí bohatom na kyslík.

Liečebný lúč môže zapáliť väčšinu nekovových materiálov. Používajte protipožiarne rúška a plášte. Oblasť okolo ošetrovaného miesta je možné chrániť utierkami alebo gázovými tampónmi navlhčenými sterilným fyziologickým roztokom alebo sterilnou vodou. Pokiaľ sa nechajú vyschnúť, môžu ochranné utierky a tampóny zvýšiť potenciálne nebezpečenstvo požiaru. Je potrebné, aby bol ľahko dostupný hasiaci prístroj schválený podľa normy UL.

Podľa normy IEC 60601-2-22: Treba sa vyhýbať použitiu horľavých anestetík alebo oxidačných plynov, ako je napríklad oxid dusný (N<sub>2</sub>O) a kyslík. Niektoré materiály (napr. vata), keď sú nasýtené kyslíkom, sa môžu pri vysokých teplotách vznikajúcich pri normálnom používaní systému vznietiť. Rozpúšťadlá lepidiel a horľavé roztoky používané na čistenie a dezinfekciu sa musia pred použitím laserového systému nechať odpariť. Dávajte tiež pozor, aby nedošlo ku vznieteniu endogénnych plynov.

## Ochrana necieľových tkanív



## VAROVANIE: NEBEZPEČENSTVO LASERA

Nikdy nevkladajte ruky ani iné predmety do dráhy laserového lúča. Mohlo by dôjsť k vážnym popáleninám.

S výnimkou prebiehajúcej liečby musí byť systém vždy v režime STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM). Udržiavanie systému v režime STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM) zabraňuje náhodnej expozícii laseru, ak dôjde k neúmyselnému stlačeniu nožného spínača.

K nožnému spínaču smie mať prístup iba osoba zameriavajúca laserový lúč. Buďte opatrní pri stláčaní nožného spínača, ak je v jeho blízkosti nožný spínač iného zariadenia. Uistite sa, že stláčate správny nožný spínač, aby nedošlo k náhodnej expozícii laseru.

## Prevádzková bezpečnosť



Pred použitím tohto zariadenia si dôkladne prečítajte túto používateľskú príručku a oboznámte sa s jej obsahom.

Ak hrozí nadmerný alebo neúmyselný pohyb očí, liečba sa neodporúča.

Pri nastavovaní parametrov liečby (napríklad doby expozície a počtu bodov na obrazec) buďte opatrní, pokiaľ má byť laserová energia aplikovaná v nemakulárnej oblasti po dlhú dobu, čo vedie k dlhšej dobe dokončovania mriežky. Pamätajte, že s dlhšou dobou dokončovania sa zvyšuje riziko ošetrenia nezamýšľaných cieľov pri možnom pohybe pacienta.

Pred použitím skontrolujte, či je k štrbinovej lampe správne pripojený filter na ochranu očí.

Pred stlačením nožného spínača vždy overte nastavenie výkonu na obrazovke.

Pred stlačením nožného spínača overte nastavenia parametrov lasera na monitore.

Pred každým použitím overte, či sú okuláre štrbinovej lampy nastavené podľa vašich nastavení, najmä v ambulancii s viacerými používateľmi. Laser je konfokálny s mikroskopom iba v prípade, ak sú okuláre správne nastavené. Ak nie sú okuláre nastavené správne, priemer laserového bodu nebude presný a môže to viesť k nadmernému alebo nedostatočnému ošetreniu.

Ak je systém v režime READY (PRIPRAVENÉ) a zameriavací lúč nefunguje, je skreslený alebo neúplný, nepokračujte v liečbe. Vypnite prístroj a kontaktujte servis.

Zodpovednosťou lekára je zvoliť vhodné kombinácie frekvencie opakovania a doby expozície, aby sa zabránilo nadmernej expozícii alebo neželanej expozícii.

Zodpovednosťou lekára je overiť, že obrazec zobrazený štrbinovou lampou sa zhoduje s obrazcom zobrazeným na ovládacom paneli. Nesúlad medzi obrazcami môže indikovať zlyhanie hardvéru. Pokiaľ k tomu dôjde, prerušte liečbu a kontaktujte servis.

Predčasné uvoľnenie nožného spínača vypne liečebný lúč pred aplikáciou kompletného obrazca. Odporúča sa dokončiť obrazec individuálnou aplikáciou lasera na zostávajúce body. NEOPAKUJTE obrazec na rovnakom cieľovom tkanive, pretože obrazec sa začne aplikovať od začiatku, čo povedie k prekrývajúcim sa vypaľovaniam.

Ak je zvolený obrazec s viacerými bodmi, pri práci s viaczrkadlovými kontaktnými šošovkami postupujte opatrne. Neprepĺňajte zrkadlo obrazcom a pred laserovým ošetrením sa uistite, že máte k dispozícii vizualizáciu celého obrazca a oblasti, ktorá má byť ošetrená.

Nepoužívajte žiadne kontaktné šošovky so zväčšením laserových bodov < 0,94.

Nepoužívajte širokouhlé kontaktné šošovky. Širokouhlé šošovky zväčšia priemer bodu a zmenia priemer prstenca vylúčenej foveálnej zóny.



Výber nesprávnej kontaktnej šošovky alebo zadanie nesprávneho faktora zväčšenia prispôsobenej šošovky spôsobí, že sa bude zobrazovať nesprávna fluencia. Funkcia spravovania koncových bodov moduluje súčasne výkon (mW) aj expozíciu (ms). Keď výkon dosiahne dolný limit, upraví sa iba expozícia. Ak použijete funkciu spravovania koncových bodov v blízkosti týchto minimálnych limitov výkonu alebo pri nich, môžu sa vyžadovať nižšie percentuálne hodnoty funkcie spravovania koncových bodov.

Video monitor sa nesmie používať na navádzanie liečby ani na diagnostiku. Ošetrujúci lekár musí liečbu neustále sledovať prostredníctvom štrbinovej lampy.

Nožný spínač s označením IPx1 je vhodný na bežné alebo ambulantné použitie. Nepoužívajte systém s nožným spínačom na operačnej sále.

Pri použití v chirurgickom prostredí zaistite, aby všetky koncentrácie O2 boli nízke a aby bolo znížené množstvo horľavých alebo prchavých anestetík, alkoholu a roztokov na prípravu miesta chirurgického zákroku. Všetky materiály nasiaknuté roztokom musia byť pred použitím lasera vyhodené do separovaného odpadového vrecka, ktoré treba uzavrieť a/alebo odstrániť z miestnosti (napr. prípravné dávkovače, aplikátory, infúzne rúška). To zahŕňa položky používané anestéziológmi. Anestéziológ zníži frakciu vdychovaného kyslíka (FIO2) na minimálnu možnú úroveň postačujúcu na udržanie adekvátnej úrovne SpO2. Dávajte pozor na možné obohatenie atmosféry o O2 a N2O v blízkosti miesta chirurgického zákroku pod rúškami, najmä pri operáciách hlavy a krku. Rúška umožňujú kyslíku, ktorý je o niečo ťažší než vzduch, prúdiť od hlavy pacienta smerom nadol k podlahe.



Ak systém prestane reagovať kedykoľvek mimo intervalu vyžarovania lasera, nestláčajte tlačidlo núdzového vypnutia lasera. Namiesto toho otočte kľúčový spínač do polohy OFF (Vypnuté). Pred reštartovaním systému pomocou kľúčového spínača počkajte aspoň jednu minútu.

Ak je ovládací panel počas spúšťania systému viac než 60 sekúnd prázdny, overte, či svieti LED indikátor napájania na prednej strane ovládacieho panela. Ak nesvieti, zapnite ovládací panel stlačením tlačidla Power (Napájanie) na pravej strane ovládacieho panela. Ak ovládací panel zostane prázdny, vypnite systém pomocou kľúča, overte, že sú všetky káble ovládacieho panela správne zapojené, a potom systém reštartujte. Ak je obrazovka stále prázdna, vypnite systém a kontaktujte servis.

V prostredí s nízkou teplotou môže zariadeniu trvať dlhšie, než dosiahne pripravený stav.

Zodpovednosťou lekára je overiť, že bod zameriavacieho lúča vizualizovaný štrbinovou lampou má očakávanú veľkosť. Ak sa veľkosť alebo obrazec zameriavacieho lúča javí ako nevhodný alebo skreslený, nepokračujte v liečbe. Upravte zaostrenie štrbinovej lampy. Ak tento problém pretrváva, kontaktujte servis.

Za výber vhodného výkonu a miesta ošetrenia je zodpovedný lekár. Vždy sa má používať najnižšie praktické nastavenie postačujúce na dosiahnutie požadovaného klinického výsledku.

Na čistenie obrazovky ovládacieho panela nepoužívajte mokré utierky. Mohlo by dôjsť k poškodeniu obrazovky.

## Ďalšie bezpečnostné aspekty



## VAROVANIE

Federálna legislatíva USA povoľuje predaj tohto zariadenia výhradne lekárom alebo na ich objednávku. (CFR 801.109(b)(1))

Použitie nastavení alebo úprav alebo vykonanie postupov iných, než sú uvedené v tejto príručke, môže viesť k vystaveniu sa nebezpečnému žiareniu.

Zdravotnícke pomôcky od spoločnosti Iridex Corporation sú určené výhradne pre lekárov vyškolených v obsluhe zariadení na laserovú fotokoaguláciu a súvisiacich aplikačných zariadení.

Z dôvodu zabránenia možnému zraneniu používateľa a pacienta a/alebo poškodeniu tohto zariadenia musí používateľ dodržiavať nasledujúce pokyny:

- Pred použitím tohto zariadenia si dôkladne prečítajte túto príručku a oboznámte sa s jej obsahom.
- Používateľ musí byť kvalifikovaným lekárom s úplnými znalosťami používania tohto zariadenia.
- Pred začatím zákroku toto zariadenie otestujte.
- Nepokúšajte sa vykonať žiadne vnútorné opravy ani úpravy, ktoré nie sú výslovne uvedené v tejto príručke.

Neupravujte toto zariadenie, ak vám to nepovolil výrobca.

Keď je laserový systém prepojený s iným lekárskym elektrickým zariadením, môže dochádzať k sčítaniu zvodových prúdov. Zaistite, aby boli všetky systémy inštalované v súlade s požiadavkami normy IEC 60601-1.

Ak sa laserový systém používa vedľa iného zariadenia alebo v stohu s ním, pred použitím sledujte a overte normálnu prevádzku laserového systému v konfigurácii, v ktorej sa bude používať.

Použitie príslušenstva, prevodníkov a káblov iných než uvedených alebo poskytnutých výrobcom tohto zariadenia by mohlo viesť k zvýšeniu elektromagnetických emisií alebo zníženiu elektromagnetickej imunity tohto zariadenia a k jeho nesprávnemu fungovaniu.

Prenosné RF komunikačné zariadenia (vrátane periférnych zariadení, ako sú anténové káble a externé antény) sa nesmú používať vo vzdialenosti menšej než 30 cm (12 palcov) od žiadnej časti laserového systému vrátane káblov špecifikovaných výrobcom. Inak by mohlo dôjsť k zhoršeniu činnosti tohto zariadenia.



Ak bude zariadenie dlhšiu dobu vystavené vysokej vlhkosti, môže dôjsť k jej kondenzácii.

Vibrácie alebo fyzické otrasy môžu ovplyvniť kvalitu, funkčnosť a spoľahlivosť zariadenia.

## Bezpečnostné funkcie zaručujúce súlad s predpismi

Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis je v súlade s nariadením 21 CFR, podkapitolou J, ako to stanovuje Centrum pre zariadenia a rádiologické zdravie (Center for Devices and Radiological Health) Úradu pre kontrolu potravín a liečiv (Food and Drug Administration, FDA). Sú zahrnuté nasledujúce bezpečnostné funkcie zaručujúce súlad s predpismi úradu FDA:

#### Kľúčový spínač

Systém je možné aktivovať iba správnym kľúčom odomykajúcim hlavný kľúčový spínač. Kľúč v polohe ON (Zapnuté) nie je možné vybrať a systém bude fungovať iba so zasunutým kľúčom. Po dokončení liečby kľúč vždy vyberte a bezpečne uschovajte, aby sa zabránilo neoprávnenému použitiu systému.

#### Indikátor vyžarovania lasera

Indikátor vyžarovania lasera sa zobrazuje ako varovanie pre používateľa, že systém je schopný vyžarovať laserovú energiu a že je potrebné prijať vhodné preventívne opatrenia, ako je napríklad použitie vhodných ochranných okuliarov v ošetrovni.

#### Dverové blokovanie

Dverové blokovanie je možné použiť v spojení s diaľkovým spínačom na deaktiváciu systému v prípade určitých externých udalostí (napr. otvorenie dverí ošetrovne). Diaľkový spínač alebo blokovanie je možné pripojiť k zástrčke dverového blokovania a pripojiť k zásuvke blokovania systému na zadnej strane konzoly systému. Ak sa používa diaľkový spínač, systém je možné uviesť do režimu READY (PRIPRAVENÉ) iba vtedy, keď je diaľkový spínač zopnutý. Prerušenie kontaktu otvorením spínača (dverí) alebo vytiahnutím zástrčky deaktivuje systém, ktorý sa prepne späť do režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM) s hlásením "<Door Interlock>" (Dverové blokovanie) zobrazeným na ovládacom paneli.

#### Núdzové zastavenie

Po stlačení sa okamžite vypne napájanie lasera.

#### Ochranný kryt

Konzola systému je vybavená ochranným krytom, ktorý zabraňuje neúmyselnému prístupu osôb k laserovému žiareniu prekračujúcemu limity triedy I. Tento kryt smie otvárať iba certifikovaný personál.

#### Bezpečnostné blokovania

Ochranný kryt nie je určený na to, aby ho používateľ počas prevádzky alebo údržby demontoval. Systém preto nemá a nemusí mať žiadne bezpečnostné blokovanie v zmysle článku 1040 nariadenia 21 CFR amerického úradu FDA alebo európskej normy EN 60825-1.

#### Bezpečnostná uzávierka

Laserový systém využíva elektronickú bezpečnostnú uzávierku lasera. Systém nebude schopný vyžarovať laserové svetlo, pokiaľ nebudú pred stlačením nožného spínača splnené všetky bezpečnostné podmienky. Bezpečnostná uzávierka sa aktivuje pri vypnutí systému, počas autodiagnostického testu pri zapnutí, v režime STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM) alebo keď bezpečnostný monitor zistí nejakú poruchu.

#### Umiestnenie ovládacích prvkov

Ovládacie prvky sú umiestnené na ovládacom paneli s dotykovou obrazovkou.

#### Manuálne resetovanie

Ak bude vyžarovanie lasera počas ošetrenia externe prerušené aktiváciou dverového blokovania, systém automaticky prejde do režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM) a bezpečnostná uzávierka sa uzavrie. Ak chcete pokračovať v liečbe, resetujte systém prepnutím lasera do režimu READY (PRIPRAVENÉ).

Ak bude vyžarovanie lasera prerušené v dôsledku výpadku sieťového napájania, systém sa automaticky vypne. Ak chcete pokračovať v liečbe po výpadku sieťového napájania, najprv je nutné systém manuálne reštartovať otočením kľúčového spínača do polohy ON (Zapnuté).

#### Obvod detekcie elektrických porúch

Ak elektronický systém zistí poruchový stav, nemôže dôjsť k laserovej expozícii. Laser sa deaktivuje, bezpečnostná uzávierka sa uzavrie a nožný spínač sa deaktivuje. Niektoré poruchové stavy môže vyriešiť operátor. Ďalšie informácie nájdete v časti "Riešenie problémov".

#### Umiestnenie regulačných a iných systémových štítkov

Podľa požiadaviek regulačných orgánov boli na špecifikované miesta na prístroji namontované príslušné varovné štítky indikujúce podmienky, v ktorých by mohol byť používateľ vystavený laserovému žiareniu. Umiestnenie a opis upozorňujúcich, varovných a systémových štítkov nájdete na nasledujúcich stranách.

## Oftalmologické aplikácie

Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis TwinStar sa používa na liečbu očných ochorení v zadnej aj prednej očnej komore. Laserové systémy sú vhodné na ošetrenie oka, pretože majú minimálny vplyv na priehľadné tkanivá a materiály. Laserová energia systému PASCAL Synthesis TwinStar môže byť účinne aplikovaná do nepriehľadných štruktúr oka cez priehľadnú rohovku, komorový mok, šošovku a sklovec, čo umožňuje liečbu mnohých stavov neinvazívnymi technikami.

Laserová energia sa aplikuje do nepriehľadných štruktúr v oku prostredníctvom štrbinovej lampy, ktorá bola špeciálne upravená tak, aby ju bolo možné používať ako laserové aplikačné zariadenie.

Aplikačné zariadenie zahŕňa systém šošoviek na zaostrenie laserovej energie a úpravu veľkosti laserového bodu v pozorovacej rovine štrbinovej lampy. To zahŕňa mechanizmus na manipuláciu s polohou laserového lúča bez pohybu štrbinovej lampy. Laserová energia sa aplikuje do štrbinovej lampy prostredníctvom pružných optických vlákien.

Pri väčšine zákrokov sa používa na nasmerovanie laserovej energie do ošetrovanej časti oka laserová kontaktná šošovka. Táto kontaktná šošovka môže využívať zrkadlá umožňujúce aplikovanie laserovej energie do oblastí sietnice za dúhovkou alebo pod takým uhlom, aby mohla byť ošetrená trabekulárna sieť. Kontaktná šošovka tiež pomáha udržiavať oko otvorené a nehybné, aby mohla byť laserová energia aplikovaná efektívne.

Tieto systémy je možné používať na nemocničné alebo ambulantné zákroky vykonávané v nemocnici alebo ambulancii. Použitie tohto laserového systému nie je faktorom prispievajúcim k rozhodovaniu o tom, či sa zákrok bude vykonávať v nemocnici alebo ambulantne.

## Kontraindikácie

Vykonanie laserovej trabekuloplastiky je kontraindikované pri nasledujúcich stavoch:

- akékoľvek zákaly rohovky, tvorba katarakty a krvácanie do sklovca, ktoré môžu narúšať výhľad laserového chirurga na cieľové štruktúry,
- afakické oko so sklovcom v prednej komore,
- neovaskulárny glaukóm,
- glaukóm spôsobený vrodenými abnormalitami uhla,
- otvorený uhol menší než 90° alebo rozsiahle nízko položené periférne anteriórne synechie prítomné po obvode uhla,
- významný edém rohovky alebo znížená priezračnosť moku znemožňujúca vizualizáciu detailov uhla,
- glaukóm spôsobený aktívnou uveitídou.

Absorpcia tkanivom je priamo závislá od prítomnosti pigmentácie. Tmavo pigmentované oči budú preto vyžadovať nižšie energie na dosiahnutie ekvivalentných výsledkov v porovnaní so svetlo pigmentovanými očami. Neliečte pacientov s albinizmom, ktorí nemajú žiadnu pigmentáciu.

V prípade pacientov s veľkými variáciami pigmentácie sietnice zistenými na základe vyhodnotenia oftalmoskopickým pozorovaním vyberte viacbodové obrazce, ktoré pokrývajú menšiu, homogénne pigmentovanú oblasť, aby sa predišlo nepredvídateľnému poškodeniu tkaniva.

Pri nastavovaní parametrov liečby (napríklad doby expozície a počtu bodov na obrazec) buďte opatrní, pokiaľ má byť laserová energia aplikovaná v nemakulárnej oblasti po dlhú dobu, čo vedie k dlhšej dobe dokončovania mriežky. Pamätajte, že s dlhšou dobou dokončovania sa zvyšuje riziko ošetrenia nezamýšľaných cieľov pri možnom pohybe pacienta.

Okrem toho existujú nasledujúce kontraindikácie fotokoagulačnej liečby:

- Pacient nedokáže zafixovať oko alebo držať ho nehybne (napr. pacient s nystagmom).
- Na fundus nie je dostatočný výhľad kvôli nepriehľadnosti (nečisté médium, takže lekár nevidí fundus).
- Prítomnosť subretinálnej tekutiny v oku pacienta.

## Možné komplikácie alebo vedľajšie účinky

Medzi potenciálne komplikácie špecifické pre sietnicovú fotokoaguláciu patria: neúmyselné popálenie fovey, choroidálna neovaskularizácia, paracentrálne skotómy, subretinálna fibróza, rozšírenie jaziev po fotokoagulácii, prasknutie Bruchovej membrány, oddelenie cievovky, exsudatívne odlúčenie sietnice, abnormality zreníc v dôsledku poškodenia ciliárnych nervov a zápal zrakového nervu spôsobený ošetrením v blízkosti optického disku (slepej škvrny) alebo priamo v ňom.

Medzi potenciálne komplikácie špecifické pre laserovú iridotómiu patria: iritída, vizuálne symptómy a zriedkavo odlúčenie sietnice.

## Nežiaduce účinky a komplikácie

#### Laserové zákroky v zadnom segmente oka



### VAROVANIE

Najčastejšou komplikáciou panretinálnej fotokoagulácie je zvýšený makulárny edém obvykle so súčasným znížením zrakovej ostrosti. Okrem toho boli pozorované výrony krvácania z oblastí neovaskularizácie, najmä na očnom nerve, ktoré môžu byť spôsobené zvýšením periférneho odporu spôsobeným fotokoaguláciou alebo neúmyselným Valsalvovým manévrom zo strany pacienta.

Používajte iba kontaktné šošovky špeciálne navrhnuté na použitie s laserovou energiou. Použitie štandardnej diagnostickej kontaktnej šošovky môže mať za následok stratu výkonu v dôsledku odrazu od povrchu šošovky. Odrazená energia môže predstavovať nebezpečenstvo pre pacienta aj lekára.



Po fotokoagulácii je potrebné varovať pacientov pred akúkoľvek činnosťou, ktorá by mohla zvýšiť žilový tlak v hlave, krku alebo očiach, ako je napríklad namáhanie, zdvíhanie alebo zadržiavanie dychu. Pacientom treba odporučiť, aby spali s hlavovou stranou postele zdvihnutou o 15 až 20 stupňov.

Pacientov treba varovať pred potláčaním kýchania, pretože to zvyšuje krvný tlak v očiach na vysokú úroveň. Rovnako sa treba vyvarovať prudkého smrkania. Trenie očí po fotokoagulácii môže narušiť krvné cievy vo vnútri očí. Kýchanie a kašeľ je potrebné tlmiť pomocou sirupu proti kašľu alebo iných liekov.

Bezprostredne po liečbe by sa mali pacienti vyhýbať nadmorským výškam nad 2 500 m (približne 8 000 stôp).

#### Laserové zákroky v prednom segmente oka



Po laserovej iridotómii alebo trabekuloplastike je potrebné starostlivo sledovať vnútroočný tlak.

Krvácanie z trabekulárnej siete sa občas objavuje ako výron krvi zo Schlemmovho kanála do miesta dopadu lasera. To sa dá ľahko zastaviť zvýšením tlaku na gonioskopickú šošovku na rohovke alebo koaguláciou miesta krvácania spálením laserom.

Po ošetrení koreňa dúhovky alebo periférnej dúhovky sa môže objaviť deformácia zrenice. Táto deformácia môže (ale nemusí) byť trvalá v závislosti od závažnosti náhodného poškodenia.



Zvýšenie vnútroočného tlaku bolo hlásené až u 53 % očí, keď bolo pri úvodnom sedení ošetrených 360° trabekulárnej siete 100 bodmi. K zvýšeniu vnútroočného tlaku dochádza najčastejšie 1 až 2 hodiny po laserovom ošetrení, aj keď sa môže objaviť aj niekoľko hodín potom. Z tohto dôvodu je nutné po laserovom ošetrení monitorovať po dobu až 24 hodín vnútroočný tlak pacienta.

Pri ošetrení zadnej časti trabekulárnej siete alebo iných štruktúr za sieťou sa môžu objaviť periférne predné synechie. Tým sa dá najlepšie vyhnúť starostlivou aplikáciou dobre zaostreného laserového lúča.

Prechodné popáleniny epitelu rohovky podľa hlásení ustúpili do 1 týždňa bez zjazvenia. Pri starostlivom zaostrovaní dochádza k popáleninám endotelu iba zriedkavo.

Zriedkavo sa môže vyskytnúť závažná iritída súvisiaca s neobvyklou reakciou pacienta alebo s nesprávnym umiestnením bodu.

## Súčasti systému

#### Laserová konzola

Zahŕňa kľúčový spínač, tlačidlo núdzového vypnutia lasera, porty pre optické káble, elektronické a optické laserové káble, lasery s kombinovanými vlnovými dĺžkami 577 nm a 638 nm, riadiacu elektroniku a zdroj napájania.

Aplikácia lasera s vlnovou dĺžkou 638 nm sa vykonáva iba prostredníctvom štrbinovej lampy (nie je k dispozícii prostredníctvom predných optických portov).



#### Ovládací panel s LCD dotykovou obrazovkou

Poskytuje ovládacie prvky na výber parametrov liečby a displeje na monitorovanie systémových informácií.



#### Štrbinová lampa (model SL-PA04)

Integrované pripojenie štrbinovej lampy. Servisný personál pripojí laserový systém k štrbinovej lampe.



Štrbinová lampa systému PASCAL Synthesis, model PA04

#### Nožný spínač

Pri stlačení aktivuje laserový liečebný lúč, keď je systém v režime READY (PRIPRAVENÉ).



### POZNÁMKA

Nožný spínač s označením IPX1 je vhodný na bežné alebo ambulantné použitie.

#### Zástrčka dverového blokovania

Deaktivuje laser, keď dôjde k otvoreniu dverí ošetrovne alebo odpojeniu zástrčky blokovania. Použitie je nepovinné, avšak aby laser fungoval, musí byť zástrčka blokovania zapojená.

#### Mikromanipulátor

Poskytuje pomocný vstup na polohovanie lasera. Zameriavacím/liečebným lúčom je možné pohybovať nahor/nadol/doľava/doprava v rovnakom smere, v akom sa pohybuje mikromanipulátor (MM). Pohyb je vycentrovaný okolo ľubovoľnej posunutej polohy (ak bol vykonaný nejaký posun) nastavenej 3D ovládačom.

Po uvoľnení sa mikromanipulátor vráti do mechanického stredu. Po uvoľnení sa môže výsledná poloha mierne odchyľovať od skutočného stredu. Stlačením tlačidla centrovania môže používateľ polohu vycentrovať.



#### POZNÁMKA

Mikromanipulátor je počas laserového ošetrenia deaktivovaný.

#### Otočný ovládač výkonu

Otočný ovládač výkonu umiestnený pod mikromanipulátorom poskytuje pomocný vstup na ovládanie výkonu lasera.

Používateľ môže otáčaním otočného ovládača výkonu zvýšiť alebo znížiť výkon podobne ako na dotykovej obrazovke. Otáčanie v smere pohybu hodinových ručičiek zvyšuje výkon a otáčanie proti smeru pohybu hodinových ručičiek výkon znižuje.



#### POZNÁMKA

Gombík výkonu je počas laserového ošetrenia deaktivovaný.

#### 3D ovládač (kupuje sa samostatne)

Poskytuje pomocný vstup na ovládanie polohy a parametrov lasera. Parametre sa nastavujú pohybom ovládača.

## Pohyby 3D ovládača



Posun nahor/nadol (H/D)



Posun doľava/doprava (Ľ/P)



Potiahnutie (nahor)



Bočné tlačidlá (Ľ/P)



Naklonenie nahor/nadol (H/D)

Konfigurácie 3D ovládača



Otočenie v smere/proti smeru hodinových ručičiek



Naklonenie doľava/doprava

#### Funkcia Akcia Predvolené Rozšírené Výkon Mikromanipulátor Naklonenie (H/D/Ľ/P) √\* $\checkmark$ \_\_ √ √ Titrácia/centrovanie Potiahnutie --**√**\*\* Body Posun H/D -----√\*\* Posun Ľ/P Rozstup \_\_\_ ---Otočenie **√**\*\* Orientácia v smere/proti smeru \_\_\_ --hodinových ručičiek ~ Zvýšenie výkonu Pravé tlačidlo ~ 1 Zníženie výkonu Ľavé tlačidlo √ ✓ ✓ \* Iba jeden bod \*\* Iba celý obrazec

Zámerne ponechané prázdne
# Inštalácia a nastavenie systému

Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis TwinStar je navrhnutý pre inštaláciu a používanie v zatemnenej ambulancii alebo na operačnej sále. Optimálna činnosť systému a zobrazovanie pomocou neho sa dosahujú v podmienkach nízkeho okolitého osvetlenia. Inštaláciu a testovanie systému PASCAL Synthesis TwinStar vo vašich priestoroch vykoná personál certifikovaný spoločnosťou Iridex Corporation.

Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis TwinStar je vybavený trojvodičovým sieťovým napájacím káblom nemocničnej triedy. Pri voľbe miesta na inštaláciu systému sa uistite, že sieťová napájacia zásuvka v stene je správne uzemnená. Dodržujte miestne predpisy týkajúce sa elektrickej inštalácie, aby sa zaručilo správne uzemnenie sieťovej napájacej zásuvky v stene. Na bezpečnú prevádzku systému sa vyžaduje pripojenie k napájaniu so správnym uzemnením.



# POZNÁMKA

Neumiestňujte laserový systém na miesto, kde by bolo ťažké obsluhovať odpojovacie zariadenie.

Vyberte vhodné umiestnenie, ktoré je vhodné pre veľkosť systému a umožňuje ľahký prístup pre pacienta aj lekára. Zaistite správne vetranie, teplotu a relatívnu vlhkosť. Na operačnej sále alebo v ambulancii zvoľte dobre vetraný priestor. Preštudujte si **požiadavky na prevádzkové prostredie** a uistite sa, že miesto inštalácie spĺňa uvedené požiadavky na teplotu a relatívnu vlhkosť. Umiestnite systém tak, aby liečebný lúč smeroval od okien a dverí. Na vchode do ošetrovne umiestnite bezpečnostnú značku varujúcu pred laserom.

Neblokujte prúdenie chladiaceho vzduchu ani chladiace otvory na laserovom systéme. Okolo laserového systému ponechajte aspoň 5 cm (2 palce) voľného priestoru, aby bolo zaistené dostatočné prúdenie vzduchu na chladenie systému. Pri vedení káblov systému dbajte na to, aby sa zabránilo nebezpečenstvu zakopnutia a chráňte optický kábel pred poškodením prišliapnutím alebo prejdením cezeň stoličkou s kolieskami. Ak musí kábel viesť po rušnej podlahe, odporúča sa použiť podlahovú lištu/kryt kábla.

# Pripojenie súčastí systému

Umiestnenie prípojok súčastí systému na prednom a zadnom paneli konzoly znázorňujú nasledujúce schémy.



Prípojky na prednom paneli

Α	Kľúčový spínač
В	Núdzové zastavenie



#### Prípojky na zadnom paneli

Α	Zásuvka ovládacieho panela LCD			
В	Porty USB – 3D ovládač a monitor s dotykovou obrazovkou			
С	Napájacia zásuvka monitora			
D	Zásuvka pre nožný spínač			
Е	Zásuvka dverového blokovania – musí byť zapojená, aby laser fungoval			
F	Zásuvka pre sieťový napájací kábel			



## POZNÁMKA

Ak používate externé dverové blokovanie, externý spínač musí nainštalovať kvalifikovaný elektrikár a celková dĺžka kábla nesmie presiahnuť 5 m (16 stôp).



## UPOZORNENIE

Porty USB nie sú kompatibilné s bezdrôtovými zariadeniami. Pri použití portov USB s bezdrôtovým zariadením nie je možné zaručiť funkčnosť bezdrôtového zariadenia ani systému PASCAL TwinStar.

# Spustenie a vypnutie systému

## Spustenie systému

- 1. Zapojte systém do elektrickej zásuvky v stene.
- 2. Vložte kľúč do kľúčového spínača.
- 3. Otočte kľúčom do polohy ON (Zapnuté).



Kľúčový spínač

## Vypnutie systému (štandardné vypnutie)

Prostredníctvom obrazovky Treatment (Liečba):

- 1. Prepnite systém do režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM).
- Stlačením tlačidla <End Treatment> (Ukončiť liečbu) sa vráťte na obrazovku <Home Screen> (Domovská obrazovka).

Prostredníctvom obrazovky Home (Domovská obrazovka):

- 3. Otočte kľúčom do polohy OFF (Vypnuté).
- 4. Vyberte kľúč, aby sa zabránilo neoprávnenému použitiu systému.



## POZNÁMKA

Ak je napájací kábel stále pripojený k elektrickému zdroju, niektoré vnútorné obvody zostávajú pod napätím. Ak chcete odpojiť všetky vnútorné obvody od napájania, otočte kľúčovým spínačom do polohy OFF (Vypnuté) a odpojte napájací kábel od zásuvky v stene.

## Núdzové vypnutie

Ak systém počas vyžarovania lasera prestane reagovať, stlačte tlačidlo núdzového vypnutia lasera na prednej strane konzoly. Otočte kľúčový spínač do polohy OFF (Vypnuté).

Pred opätovným spustením stlačte tlačidlo núdzového vypnutia lasera, aby sa deaktivovalo.

# Opis ovládacej obrazovky

# Obrazovka Home (Domovská obrazovka)



Α	<posterior treatment=""> (Liečba zadného segmentu oka) – stlačením tlačidla Posterior Treatment (Liečba zadného segmentu oka) prejdete na obrazovku Treatment (Liečba)</posterior>				
в	<anterior treatment=""> (Liečba predného segmentu oka) – stlačením tlačidla Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka) prejdete na obrazovku Treatment (Liečba)</anterior>				
С	<select physician=""> (Vybrať lekára) – stlačením zobrazíte zoznam lekárov</select>				
D	<select favorites=""> (Vybrať obľúbené) – stlačením zobrazíte obľúbené nastavenia</select>				
Е	<system setup=""> (Nastavenie systému) – stlačením môžete konfigurovať systém</system>				
F	– stlačením zobrazíte dialógové okno verzie softvéru systému				

#### Obrazovka Posterior Treatment (Liečba zadného segmentu oka)

Stlačením tlačidla <Posterior Treatment> (Liečba zadného segmentu oka) na obrazovke Home (Domovská obrazovka) otvoríte obrazovku Posterior Treatment (Liečba zadného segmentu oka).

Počas zahrievania systému zobrazí systém v strede obrazovky Treatment (Liečba) hlásenie o zahrievaní.





Štýl 1.0

Α	Stav – stlačením môžete zvoliť stav systému (režim STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM) alebo READY (PRIPRAVENÉ))			
в	<counter> (Počítadlo) – zobrazuje počet aplikácií počas liečby</counter>			
_				
С	Information (Informácie) – zobrazuje voliteľné informácie a varovné hlásenia			
D	<favorites> (Obľúbené) – stlačením otvoríte okno <favorites> (Obľúbené), pozrite si časť "Okno Favorites (Obľúbené)"</favorites></favorites>			
Е	<lens> (ŠOŠOVKA) – stlačením otvoríte ponuku <contact lens=""> (Kontaktná šošovka)</contact></lens>			
F	<end> (KONIEC) – stlačením ukončíte liečbu</end>			
~	<output> (Výstupný výkon) – zobrazuje hodnotu výstupného výkonu lasera</output>			
G	<<>> – stlačením môžete prepínať jednotky			
н	<port 1="" 2="" or=""> (PORT 1 alebo 2) – stlačením môžete vybrať výstupné zariadenie (k dispozícii iba v prípade štýlu 1.0)</port>			



Štýl 1.0

Α	<power> (Výkon) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol</power>				
В	< Exposure> (Expozícia) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol				
с	<endpoint mgmt=""> (Spravovanie koncových bodov) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol (funkcia EpM (Spravovanie koncových bodov) je k dispozícii, keď je aktivovaná)</endpoint>				
D	<epm> – zapnutie/vypnutie funkcie Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) <lm> – stlačením môžete prepínať orientačné obrazce</lm></epm>				
Е	<rep curve="" radius="" rate=""> (Frekvencia opakovania/zakrivenie/polomer) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol</rep>				
F	<in> (Vnútorný) – stlačením môžete upraviť vnútorný polomer <out> (Vonkajší) – stlačením môžete upraviť vonkajší polomer</out></in>				



Α	<spot diameter=""> (Priemer bodu) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol</spot>				
В	<spacing> (Rozstup) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol</spacing>				
С	Primary Pattern (Primárny obrazec) – stlačením môžete vybrať typ obrazca				
D	Secondary Pattern (Sekundárny obrazec) – stlačením môžete vybrať podskupinu obrazcov (ak je to k dispozícii)				



- Ovládacie prvky parametrov sa na obrazovkách zobrazujú iba vtedy, ak sa vzťahujú na vybratý obrazec.
- Parametre liečby nastavte v režime "Standby" (Pohotovostný režim) pomocou obrazca typu Enhanced Octant (Rozšírený oktant). Obrazec typu Enhanced Octant (Rozšírený oktant) zvýši počet "bodov" sprevádzajúcich zmeny geometrie (priemer bodov, rozstup, polomery). Zmeny geometrie sú možné iba v prípade, ak je systém v režime "Standby" (Pohotovostný režim). V režime "Treat" (Liečba) po prvej aplikácii lasera sú povolené iba zmeny parametrov Power (Výkon), Exposure (Expozícia) a Endpoint (Koncový bod).



Α	<titrate> (Titrácia) – stlačením prepnete na jeden bod na účely vykonania skúšobných vypaľovaní, pričom nastaviť je možné najviac 4 body. Opätovným stlačením sa vrátite do predchádzajúceho režimu lasera.</titrate>					
В	<fixation> (Fixácia) – stlačením zapnete fixačné svetlo (ak je to k dispozícii)</fixation>					
С	<outline> (Obrys) – stlačením aktivujete úplný obrys obrazca (ak je to k dispozícii)</outline>					
D	<auto> (Automaticky) – stlačením aktivujete funkciu automatického posúvania ďalej (ak je to k dispozícii)</auto>					
Е	<aim> (ZAMERANIE) – stlačením môžete zapnúť/vypnúť zameriavací lúč v režime STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM). (V režime READY (PRIPRAVENÉ) je vždy zapnutý.) Intenzitu zameriavacieho lúča môžete nastaviť rolovaním nahor/nadol.</aim>					
F	<single spot=""> (Jeden bod)/<pattern> (Obrazec)/<epm> (Spravovanie koncových bodov) – stlačením zobrazíte obrazce dostupné pri predvolenom nastavení parametrov</epm></pattern></single>					
G	<rotate> (Otočiť) – stlačením môžete otočiť alebo posúvať obrazec ďalej (ak je to k dispozícii)</rotate>					
Н	<center> (Vycentrovať) – stlačením umiestnite lúč do optického stredu ošetrenia</center>					



- Ovládacie prvky parametrov sa na obrazovkách zobrazujú iba vtedy, ak sa vzťahujú na vybratý obrazec. Podrobné informácie nájdete v časti "Opisy a parametre obrazcov".
- Aby tlačidlo Center (Vycentrovať) fungovalo, nesmie sa súčasne používať mikromanipulátor.

## Obrazovka Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka)

Stlačením tlačidla <Anterior Treatment> (Liečba predného segmentu oka) na obrazovke Home (Domovská obrazovka) otvoríte obrazovku Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka). Počas zahrievania môže systém tiež zobraziť uprostred obrazovky Treatment (Liečba) hlásenie o zahrievaní (pozrite si časť "Obrazovka Posterior Treatment (Liečba zadného segmentu oka)").

Obrazovka Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka) je identická s obrazovkou Posterior Treatment (Liečba zadného segmentu oka) s tým rozdielom, že jedinými dostupnými obrazcami sú obrazce typu PSLT 3 row (3-riadkový PSLT), Array (Pole) a Single Spot (Jeden bod).



Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) nie je k dispozícii.

Štýl 1.0

Α	Stav – stlačením môžete zvoliť stav systému (režim STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM) alebo READY (PRIPRAVENÉ))					
в	<counter> (Počítadlo) – zobrazuje počet aplikácií počas liečby &lt;Σn=0&gt; – stlačením resetujete počítadlo (povolené v predvoľbách)</counter>					
С	Information (Informácie) – zobrazuje voliteľné informácie a varovné hlásenia					
D	<pavorites> (Obľúbené) – stlačením otvoríte okno <pavorites> (Obľúbené)</pavorites></pavorites>					
Е	<lens> (ŠOŠOVKA) – stlačením otvoríte ponuku <contact lens=""> (Kontaktná šošovka)</contact></lens>					
F	<end> (KONIEC) – stlačením ukončíte liečbu</end>					
G	<ul> <li><output> (Výstupný výkon) – zobrazuje hodnotu výstupného výkonu lasera</output></li> <li>&lt;Δ&gt; – stlačením môžete prepínať jednotky</li> </ul>					
н	<port 1="" 2="" or=""> (PORT 1 alebo 2) – stlačením môžete vybrať výstupné zariadenie (k dispozícii iba v prípade štýlu 1.0)</port>					



A	<titrate> (Titrácia) – stlačením prepnete na jeden bod na účely vykonania skúšobných vypaľovaní, pričom nastaviť je možné najviac 4 body. Opätovným stlačením sa vrátite do predchádzajúceho režimu lasera.</titrate>				
В	<power> (Výkon) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol</power>				
С	< Exposure> (Expozícia) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol				
D	Primary Pattern (Primárny obrazec) – stlačením môžete vybrať typ obrazca				
Е	<treatment plan=""> (Plán liečby) – stlačením môžete prepínať medzi 180°/360° (ak je to k dispozícii)</treatment>				
F	<rotate> (Otočiť) – stlačením môžete otočiť alebo posúvať obrazec ďalej (ak je to k dispozícii)</rotate>				
G	Secondary Pattern (Sekundárny obrazec) – stlačením môžete vybrať podskupinu obrazcov (ak je to k dispozícii)				
Н	<center> (Vycentrovať) – stlačením umiestnite lúč do optického stredu ošetrenia</center>				



# POZNÁMKA

 Aby tlačidlo Center (Vycentrovať) fungovalo, nesmie sa súčasne používať mikromanipulátor.







Α	<aim> (ZAMERANIE) – stlačením môžete zapnúť/vypnúť zameriavací lúč v režime STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM)</aim>				
В	<spot diameter=""> (Priemer bodu) – nastavuje sa stlačením tlačidiel nahor/nadol</spot>				
С	<spacing curvature=""> (Rozstup/zakrivenie) – stlačením tlačidiel nahor/nadol môžete vykonať úpravu (ak je to k dispozícii)</spacing>				
D	<rep rate=""> (Frekvencia opakovania) – stlačením tlačidiel nahor/nadol môžete vykonať úpravu (ak je to k dispozícii)</rep>				



# POZNÁMKA

 Ovládacie prvky parametrov sa na obrazovkách zobrazujú iba vtedy, ak sa vzťahujú na vybratý obrazec. Podrobné informácie nájdete v časti "Opisy a parametre obrazcov".

#### Opisy a parametre obrazcov pre liečbu zadného segmentu oka

K dispozícii sú tri skupiny, spolu pätnásť typov obrazcov na liečbu zadného segmentu oka. Voľba obrazca určuje, ktoré parametre (napr. polomer, zakrivenie, frekvencia opakovania atď.) sa zobrazia na ovládacom paneli s dotykovou obrazovkou, rovnako ako rozsah hodnôt pre každý parameter na obrazovke Treatment (Liečba).





- Keď používateľ vyberie inú skupinu spomedzi skupín Single Spot (Jeden bod), Pattern (Obrazec) a EpM, nastavenie jednotlivých parametrov obrazca sa resetuje na predvolenú hodnotu.
- Keď používateľ vyberie iný obrazec v rámci rovnakej skupiny, nastavenie jednotlivých parametrov zostane rovnaké, pokiaľ hodnota nebude pre vybratý obrazec mimo rozsahu. V takom prípade sa obnoví predvolené nastavenie.

#### Jednobodový

	Primárny obrazec		Sekundárny obrazec	
Jednobodový	•		Nie je k dispozícii	

#### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice, iridotómia, trabekuloplastika

Obrazec	Priemer bodu	Frekvencia opakovania	EPM %	
	50 µm			
ladnahadawi	100 µm	Vypnuté, 1,0 Hz až 8,0 Hz	10 až 95	
Jednobodovy	200 µm			
	400 µm			

Obrazec typu Single Spot (Jeden bod) je možné použiť so štrbinovou lampou. Môžete nastaviť hodnoty priemeru bodu a frekvencie opakovania.



## POZNÁMKA

• Úplný rozsah nastavení nie je k dispozícii pre úplne každú kombináciu parametrov.

Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je vypnutá alebo zakázaná	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/ funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/ funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá
HLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	PL ENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼
Jednotlivé body s plným výkonom (červená – 100 %)	Jednotlivé body s plným výkonom (červená – 100 %)	Jednotlivé koncové body (oranžová – xx %)

#### Pole

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec	
20 ms pole			

#### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice

Obrazec	Priemer bodu (µm)	Rozstup	EPM %	
20 ms pole	50 (2 x 2 alebo menší)			
	100	0,00 Ø až 3,00 Ø	10 až 95	
	200			
	400	0,00 Ø až 1,50 Ø		

Obrazec typu 20 ms Array (20 ms pole) je možné vybrať v rôznych tvaroch a veľkostiach až do maximálneho počtu 25 bodov vrátane obdĺžnikových polí (napr. 2 x 3, 4 x 2 atď.), štvorcových polí (napr. 2 x 2, 3 x 3 atď.), vertikálnych a vodorovných čiar pozostávajúcich z najviac piatich bodov. Priemer a rozstup bodov je možné tiež upraviť.

Ak chcete vybrať tvar a veľkosť obrazca typu Array (Pole), presuňte prst vodorovne, zvislo alebo diagonálne cez obrazec alebo stlačte jedno z tlačidiel rýchleho výberu v dolnej časti obrazovky obrazca typu Array (Pole).



# POZNÁMKA

 Pre žiadny z obrazcov vo forme poľa nenastavujte potiahnutím prstom iba jeden bod. V prípade potreby vyberte jednobodový obrazec.



## Šesť uholník

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec
20 ms šesťuholník		

#### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice

Obrazec	Priemer bodu (µm)	Počet bodov	Rozstup	EPM %
20 ms šesťuholník	100	7, 19 a 37	0,00 Ø až 3,00 Ø	
	200	7, 19	0,00 Ø až 3,00 Ø	10 07 05
		37	0,00 Ø až 2,50 Ø	
	400	7	0,00 Ø až 3,00 Ø	10 az 95
		19	0,00 Ø až 1,50 Ø	
		37	0,00 Ø až 0,50 Ø	

Obrazec typu 20 ms Hexagon (20 ms šesťuholník) je voliteľný v troch veľkostiach a dvadsiatich štyroch orientáciách. Priemer a rozstup bodov je možné tiež upraviť.

Ak chcete vybrať orientáciu obrazca typu Hexagon (Šesťuholník), stlačte jednu z potvrdzovacích značiek na vodidle otáčania, ktoré sa zobrazí na pozadí obrazca. Potvrdzovacie značky sú umiestnené v 15-stupňových intervaloch, od 0 do 345 stupňov.

Počet bodov	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je vypnutá alebo zakázaná	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá
	PL ENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	PL ENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	HL ENDPOINT MGMT       XX       %       EpM       LM
	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %)	Šesť bodov s plným výkonom (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)
7	*	*	
19			
37			

## Trojitý oblúk

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec
20 ms trojitý oblúk	********	Nie je k dispozícii

#### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice

Obrazec	Doba expozície (ms)	Priemer bodu (µm)	Rozstup	Zakrivenie	EPM %
20 ma traiitú ablúk	15 ož 20	200	0,25 Ø až 3,00 Ø	0.00 až 2.00	10 ož 05
20 ms trojity odluk	15 až 30 400		0,25 Ø až 1,50 Ø	0,00 az 2,00	10 az 95

Obrazec typu Triple Arc (Trojitý oblúk) je možné vybrať v rôznych orientáciách v závislosti od nastavení priemeru bodu, rozstupu a zakrivenia. Pred výberom orientácie obrazca musíte vybrať nastavenia priemeru bodu, rozstupu a zakrivenia. Ak vyberiete orientáciu obrazca a potom vyberiete nastavenia priemeru bodu, rozstupu a/alebo zakrivenia, pre obrazec sa obnoví jeho predvolená orientácia.

Ak chcete vybrať orientáciu obrazca, potiahnite prstom po vonkajšom okraji vodidla otáčania, ktoré sa zobrazuje na pozadí obrazca.

#### Funkcia automatického posúvania ďalej

Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, po stlačení nožného spínača sa aplikuje prvý obrazec typu Triple Arc (Trojitý oblúk) a následne bude systém automaticky otáčať tento obrazec v 30-stupňových intervaloch. Keď stlačíte nožný spínač druhýkrát, obrazec sa aplikuje a systém ho automaticky otočí.

Orientácia je voliteľná v smere a proti smeru hodinových ručičiek na obrazovke Physician Preferences (Predvoľby lekára).







Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, systém sa automaticky posunie ďalej na nasledujúci obrazec

Typ obrazca	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je vypnutá alebo zakázaná	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá
	HLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	HLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	JªL ENDPOINT MGMT       XX       %       EpM       LM
	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %)	Štyri body s plným výkonom (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)
	Príklad:	Príklad:	Príklad:
Trojitý oblúk			



## Jednobodový

	Primárny obrazec		Sekundárny obrazec
20 ms jednobodový	•		Nie je k dispozícii

Podrobné informácie o obrazci typu Single Spot (Jeden bod) nájdete v časti "Opis a parametre obrazcov pre liečbu zadného segmentu oka".

#### Klinový

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec	
20 ms klinový			

#### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice

Obrazec	Doba expozície (ms)	Priemer bodu (µm)	Rozstup	EPM %
20 ms klinový	15 až 30	100	0,00 Ø až 3,00 Ø	
		200	0,00 Ø až 2,00 Ø	10 až 95
		400	0,00 Ø až 1,00 Ø	

Obrazec typu Wedge (Klin) je voliteľný v štyroch veľkostiach a dvadsiatich štyroch orientáciách. Priemer a rozstup bodov je možné tiež upraviť.

Ak chcete vybrať veľkosť obrazca typu Wedge (Klin), stlačte jedno z tlačidiel rýchleho výberu v dolnej časti obrazovky obrazca typu Wedge (Klin). Ak chcete vybrať orientáciu obrazca, stlačte jednu z potvrdzovacích značiek na vodidle otáčania, ktoré sa zobrazí na pozadí obrazca. Potvrdzovacie značky sú umiestnené v 15-stupňových intervaloch, od 0 do 345 stupňov.

Typ obrazca	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je vypnutá alebo zakázaná	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá
	PL ENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	HLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	HL ENDPOINT MGMT       XX       %       EpM       LM
	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %)	Tri body s plným výkonom (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)
Klinový		•••           •••           •••	

#### Oblúkový

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec	
20 ms oblúkový			

#### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice

Obrazec Priemer bodu (μm)		Rozstup	Polomer (vnútorný prstenec)
		0,00 Ø	500 µm až 1 400 µm
20 ma oblúkový	200	0,25 Ø	500 µm až 1 600 µm
20 ms oblukovy		0,50 Ø	500 µm až 1 900 µm
	400	0,00 Ø až 0,50 Ø	500 µm až 2 000 µm
20 ms oblúkový		0,00 Ø	500 µm až 1 000 µm
s automatickým	200	0,25 Ø	500 µm až 1 200 µm
posúvaním ďalej		0,50 Ø	500 µm až 1 500 µm

Obrazec typu Arc (Oblúk) je voliteľný v rôznych tvaroch a veľkostiach vrátane jedného bodu, celého kruhu a oblúkov tvorených ľubovoľným počtom bodov medzi týmito dvomi možnosťami. Nastavenia priemeru bodu, rozstupu a polomeru je možné tiež upraviť.

Ak chcete vybrať tvar a veľkosť obrazca typu Arc (Oblúk), potiahnite prstom okolo oblúkového obrazca alebo stlačte tlačidlo sekundárneho obrazca v dolnej časti obrazovky obrazca typu Arc (Oblúk) a vyberte celý kruh.

#### Funkcia automatického posúvania ďalej

Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, po stlačení nožného spínača sa aplikuje obrazec vnútorného prstenca a potom sa systém automaticky posunie ďalej na stredný prstenec. Keď stlačíte nožný spínač druhýkrát, aplikuje sa obrazec stredného prstenca a systém sa posunie ďalej na vonkajší prstenec. Tretím stlačením nožného spínača aplikujete obrazec vonkajšieho prstenca. Po aplikácii obrazca vonkajšieho prstenca sa systém vráti k vnútornému prstencu.



Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, systém sa automaticky posunie ďalej na nasledujúci prstenec

# Ê

- Ak je funkcia automatického posúvania ďalej zakázaná, na obrazovke obrazca typu Arc (Oblúk) sa zobrazí iba vnútorný prstenec.
- Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) nie je pre obrazec typu Arc (Oblúk) k dispozícii.

## Trojitý prstenec

Primárny obrazec		Sekundárny obrazec	
20 ms trojitý prstenec		Nie je k dispozícii	

#### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice

Obrazec	Priemer bodu (µm)	Rozstup	Polomer (vnútorný prstenec)
	200	0,50 Ø	500 µm
20 ms trojitý	400	0,00 Ø	500 µm až 600 µm
prstenec		0,25 Ø	500 µm až 700 µm
		0,50 Ø	500 µm až 1 000 µm

Obrazec typu Triple Ring (Trojitý prstenec) je fixný, ale nastavenia priemeru bodu, rozstupu a polomeru je možné upraviť. Celý obrazec sa aplikuje po stlačení nožného spínača.

	2
I	_
I	=

- Úplný rozsah nastavení nie je k dispozícii pre úplne každú kombináciu parametrov.
- Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) nie je pre obrazec typu Triple Ring (Trojitý prstenec) k dispozícii.

# Čiarový

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec
20 ms čiarový		Nie je k dispozícii

#### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice, fokálny laser

Obrazec	Priemer bodu (µm)	Rozstup	EPM %	
	100			
20 ms čiarový	200	0,00 Ø až 3,00 Ø	10 až 95	
	400			

Obrazec typu Line (Čiara) je voliteľný v deviatich veľkostiach (2 až 10 bodov) a dvadsiatich štyroch orientáciách. Priemer a rozstup bodov je možné tiež upraviť.

Ak chcete vybrať veľkosť obrazca typu Line (Čiara, potiahnite prstom po obrazci typu Line (Čiara) nahor alebo nadol. Potiahnutím zhora nadol sa počet bodu zvyšuje, potiahnutím zdola nahor sa počet bodov znižuje.

Ak chcete vybrať orientáciu obrazca, stlačte tlačidlo <Rotate> (Otočiť) v dolnej časti obrazovky.





- Úplný rozsah nastavení nie je k dispozícii pre úplne každú kombináciu parametrov.
- Pre obrazce typu Line (Čiara) nenastavujte potiahnutím prstom iba jeden bod.
   V prípade potreby vyberte jednobodový obrazec.

Typ obrazca	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je vypnutá alebo zakázaná	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá
	H ENDPOINT MGMT XX % EpM O LM V	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	HL ENDPOINT MGMT       XX       %       EpM       LM
Čiary 1 x 2	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %) Príklady:	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %) Príklady:	Všetky koncové body (oranžová – xx %) Príklady:
Ostatné čiary	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %) Príklady:	Dva body s plným výkonom (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %) Príklady:	Všetky koncové body (oranžová – xx %) Príklady:

#### Oktanty

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec	
10 ms oktanty		A B A+B	

#### Všeobecné používanie

Obrazec	Priemer bodu	Rozstup	Polomer (vnútorný prstenec)	EPM %
	y 200 μm	0,25 Ø	1 100 µm až 1 600 µm	15 až 95
10 ms oktanty		0,50 Ø	1 100 µm až 1 500 µm	(expozícia
		1,00 Ø	1 100 µm až 1 400 µm	10 ms)
		1,50 Ø	1 100 µm až 1 200 µm	,
		2,00 Ø	1 100 µm	10 až 95
		0,25 Ø	1 100 µm až 1 200 µm	(expozícia
		0,50 Ø	1 100 µm	15 ms)

Obrazec typu Octants (Oktanty) je možné vybrať v troch formátoch: **A**, **B** a **A+B** podľa opisu vyššie. Obrazec je voliteľný v podskupinách po jednom až ôsmich oktantoch pre formáty A a B a po jednom až štyroch oktantoch pre formát A+B. Nastavenia priemeru bodu, rozstupu a polomeru je možné tiež upraviť.

Ak chcete vybrať formát obrazca typu Octants (Oktanty), stlačte tlačidlo **A**, **B** alebo **A+B** na sekundárnej obrazovke obrazca typu Octants (Oktanty). Ak chcete vybrať počet oktantov, potiahnite prstom po obrazci typu Octants (Oktanty).







#### Funkcia automatického posúvania ďalej

Funkcia automatického posúvania ďalej je dostupná iba pre formát A+B. Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, po stlačení nožného spínača sa aplikuje vybratý obrazec a potom sa systém automaticky posunie ďalej na nasledujúci obrazec.

Orientácia je voliteľná v smere a proti smeru hodinových ručičiek na obrazovke Physician Preferences (Predvoľby lekára).

Ak sú napríklad vybraté oktanty 1 a 2, systém po stlačení nožného spínača aplikuje oktanty 1 a 2 a potom sa automaticky posunie ďalej na oktanty 3 a 4. Keď znova stlačíte nožný spínač, systém aplikuje oktanty 3 a 4 a potom sa automaticky posunie ďalej na oktanty 5 a 6 a tak ďalej.



Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, systém automaticky posunie obrazec ďalej v smere hodinových ručičiek

Typ obrazca	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je vypnutá alebo zakázaná	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá
	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	HLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	PLENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼
Formát	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %)	Dva body s plným výkonom (červená – 100 %) na oktant, zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)
Formát A+B			
	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %)	Žiadny, jeden alebo dva body s plným výkonom (čiže iba body prekrývajúce sa s formátom A+B) (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)
Formát A			



Typ obrazca	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je vypnutá alebo zakázaná	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá
	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %)	Žiadny, jeden alebo dva body s plným výkonom (čiže iba body prekrývajúce sa s formátom A+B) (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)
Formát B			

## Rozšírené oktanty

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec
10 ms nové PC oktanty (rozšírené oktanty)		Nie je k dispozícii

#### Všeobecné používanie

Obrazec	Priemer bodu	Rozstup	Polomer (vnútorný polomer)	Polomer (vonkajší polomer)	EPM %
	100 µm	0,00 Ø	500 μm až 2 000 μm	700 μm až 2 200 μm	
		0,25 Ø až 1,00 Ø	500 μm až 1 900 μm	800 µm až 2 200 µm	
		1,50 Ø až 2,00 Ø	500 μm až 1 800 μm	900 µm až 2 200 µm	
Rozšírené oktanty		2,50 Ø až 3,00 Ø	500 μm až 1 700 μm	1 000 μm až 2 200 μm	10 až 95
	200 µm	0,00 Ø	500 μm až 1 800 μm	900 µm až 2 200 µm	
		0,25 Ø až 0,50 Ø	500 μm až 1 700 μm	1 000 μm až 2 200 μm	
		1,00 Ø	500 μm až 1 600 μm	1 100 µm až 2 200 µm	

Ak chcete vybrať počet oktantov, potiahnite prstom po obrazci typu Octants (Oktanty).



## POZNÁMKA

• Úplný rozsah nastavení nie je k dispozícii pre úplne každú kombináciu parametrov.

#### Funkcia automatického posúvania ďalej

Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, po stlačení nožného spínača sa aplikuje jeden segment obrazca typu Octants (Oktanty) a potom sa systém automaticky posunie ďalej na nasledujúci segment obrazca typu Octants (Oktanty). Ak je funkcia automatického prechodu nastavená na hodnotu No Transition (Žiadny prechod), po aplikovaní posledného segmentu obrazca typu Octants (Oktanty) sa systém vráti k počiatočnej podskupine oktantov.





Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, systém automaticky posunie obrazec ďalej v smere hodinových ručičiek



Ak je povolená funkcia automatického posúvania ďalej, systém sa automaticky posunie ďalej na nasledujúci segment

Orientácia je voliteľná v smere a proti smeru hodinových ručičiek na obrazovke Physician Preferences (Predvoľby lekára).



## POZNÁMKA

 Pokiaľ nie je povolený režim automatického posúvania ďalej, body ošetreného segmentu rozšíreného oktantového obrazca budú tiež označené ako duté.



Eunkeia Endpoint	Funkcia Endpoint	Funkcia Endpoint	
Management (Spravovanie	koncových bodov)	koncových bodov)	
koncových bodov)	ie zapnutá/funkcia	ie zapnutá/funkcia	
je vypnutá alebo zakázaná	Landmark (Orientačný bod)	Landmark (Orientačný bod)	
	je zapnutá	je vypnutá	
PL ENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	JHL ENDPOINT MGMT       XX       %       EpM       EpM	PL ENDPOINT MGMT XX % EpM ● LM ▼	
Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %)	Štyri body s plným výkonom (červená – 100 %) na oktant, zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)	



## Rozšírené oktanty

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec
15 ms rozšírené oktanty s funkciou EpM		Nie je k dispozícii

Podrobné informácie o obrazcoch typu Enhanced Octants (Rozšírené oktanty) nájdete v časti "Opis a parametre obrazcov pre liečbu zadného segmentu oka".

#### Funkcia automatického prechodu

Pokiaľ je pre 15 ms rozšírený oktantový obrazec s funkciou EpM na obrazovke Physician Preferences (Predvoľby lekára) v časti Auto-Transition after Enhanced Octants (Automatický prechod po rozšírených oktantoch) zvolený obrazec typu Array (Pole) alebo Hexagon (Šesťuholník), umožňuje to používateľovi automaticky prejsť po ošetrení poslednej podskupiny oktantov na vybratý obrazec a do režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM).



Ak je vybratý obrazec typu Hexagon (Šesťuholník) Automatický prechod po rozšírených oktantoch
# POZNÁMKA

É

- Funkcia LM sa po automatickom prechode na akýkoľvek obrazec po dokončení celého rozšíreného oktantového obrazca s funkciou EpM automaticky vypne.
   V prípade potreby je možné funkciu LM zapnúť.
- Keď nie je povolený režim automatického posúvania ďalej, nedôjde po dokončení jedného segmentu rozšíreného oktantového obrazca s funkciou EpM k automatickému prechodu na nakonfigurovaný obrazec typu Array (Pole) alebo Hexagon (Šesťuholník).
- Pokiaľ nie je povolený režim automatického posúvania ďalej, body ošetreného segmentu rozšíreného oktantového obrazca budú tiež označené ako duté.

### Funkcie spravovania koncových bodov





# POZNÁMKA

 Funkcia EpM je pre všetky obrazce v skupine EpM vždy ZAPNUTÁ. Nedá sa vypnúť.



Pole		
	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec
15 ms pole s funkciou EpM		

Podrobné informácie o obrazci typu Array (Pole) nájdete v časti "Opis a parametre obrazcov pre liečbu zadného segmentu oka".

### Funkcie spravovania koncových bodov

Typ obrazca	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá
	JHL ENDPOINT MGMT       XX       %       EpM       EpM	JEL     ME     MGMT       XX     %       EpM     ●       LM     ▼
1 x 2,	Všetky body s plným výkonom (červená – 100 %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)
2 x 1, 2 x 2		
Jednostĺpcové alebo jednoriadkové polia s najmenej 3 bodmi	Dva body s plným výkonom (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)
Všetky ostatné polia	Štyri body s plným výkonom (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)

# É

# POZNÁMKA

- Funkcia EpM je pre všetky obrazce v skupine EpM vždy ZAPNUTÁ. Nedá sa vypnúť.
- Funkcia Landmark (Orientačný bod) je pre čiastkový obrazec typu Array (Pole) veľkosti 2 x 2 v skupine EpM vždy vypnutá. Nedá sa zapnúť.



# Šesť uholník

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec				
15 ms šesťuholník s funkciou EpM						

Podrobné informácie o obrazci typu Hexagon (Šesťuholník) nájdete v časti "Opis a parametre obrazcov pre liečbu zadného segmentu oka".

### Funkcie spravovania koncových bodov

Počet bodov	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je zapnutá	Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je zapnutá/funkcia Landmark (Orientačný bod) je vypnutá		
	H Endpoint Mgmt     ▲       XX     %       EpM     ●       LM     ▼	H Endpoint Mgmt     ▲       XX     %       Epm     ●       LM     ▼		
	Šesť bodov s plným výkonom (červená – 100 %), zostávajúce koncové body (oranžová – xx %)	Všetky koncové body (oranžová – xx %)		
7	*	**		
19				
37				



POZNÁMKA

• Funkcia EpM je pre všetky obrazce v skupine EpM vždy ZAPNUTÁ. Nedá sa vypnúť.

# Jednobodový

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec	
15 ms jednobodový obrazec s funkciou EpM	•	Nie je k dispozícii	

### Všeobecné používanie

• PRP, trhliny sietnice, odlúčenia sietnice, iridotómia, trabekuloplastika

Obrazec	Priemer bodu (µm)	EPM %	
la dua a la a day u'r	100 µm	- 10 až 95	
Jednobodovy	200 µm		

Obrazec typu Single Spot (Jeden bod) je možné použiť so štrbinovou lampou. Môžete nastaviť hodnoty priemeru bodu a frekvencie opakovania.



# POZNÁMKA

Nastavenia výkonu a expozície nie je možné pre 15 ms jednobodový obrazec s funkciou EpM upraviť. Nastavenia výkonu a expozície zostávajú rovnaké ako v prípade predtým vybratého obrazca s funkciou EpM.

### Funkcie spravovania koncových bodov



# POZNÁMKA

Ê

• Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) je k dispozícii iba pre režim zapnutej funkcie EpM a vypnutej funkcie LM.

### Opisy a parametre obrazcov pre liečbu predného segmentu oka

Existujú dva typy obrazcov pre liečbu predného segmentu oka. Na obrazovke Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka) sú k dispozícii obrazce typu Single Spot (Jeden bod) a typu Array (Pole) (s predvoleným nastavením 20 ms).



Primárny obrazec

Podrobné informácie o obrazci typu Single Spot (Jeden bod) nájdete v časti "Opis a parametre obrazcov pre liečbu zadného segmentu oka".



# POZNÁMKA

• Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) nie je v režime liečby predného segmentu oka k dispozícii.

### Pole

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec		
Pole				

### Všeobecné používanie

• trhliny sietnice, odlúčenia sietnice

Obrazec	Priemer bodu (µm)	Rozstup
	50 (2 x 2 alebo menší)	
Dele	100	0,00 Ø až 3,00 Ø
Pole	200	
	400	0,00 Ø až 1,50 Ø

Obrazec typu Array (Pole) (s predvoleným nastavením 20 ms) je možné vybrať v rôznych tvaroch a veľkostiach až do maximálneho počtu 9 bodov vrátane štvorcových polí, obdĺžnikových polí, vertikálnych a horizontálnych čiar s najviac 3 bodmi a jedného bodu. Priemer a rozstup bodov je možné tiež upraviť.

Ak chcete vybrať tvar a veľkosť obrazca typu Array (Pole), presuňte prst vodorovne, zvislo alebo diagonálne cez obrazec alebo stlačte jedno z tlačidiel rýchleho výberu v dolnej časti obrazovky sekundárneho obrazca. Ak chcete vybrať orientáciu obrazca, stlačte tlačidlo <Rotate> (Otočiť) v dolnej časti obrazovky.

# Titrácia obrazcov



Α	<titrate> (Titrácia) – stlačením môžete prepnúť na režim Titrate (Titrácia), aby ste mohli vykonať skúšobné lézie v lineárnom obrazci. Je možné nastaviť od 1 do 4 bodov. Opätovným stlačením sa vrátite do predchádzajúceho režimu lasera.</titrate>
В	Zobrazenie výkonu – keď sú vybraté najmenej 2 aplikácie, zobrazia sa hodnoty maxima a minima.
С	<spacing> (Rozstup) – 1,0- až 2,0-násobky priemerov</spacing>
D	Obrazec titrácie – stlačením môžete vybrať počet titračných aplikácií

Tlačidlo <Titrate> (Titrácia) poskytuje možnosť použiť 1 až 4 aplikácie lasera v lineárnom obrazci, čo uľahčí výber požadovanej dozimetrie lasera. Výkon v titračnom obrazci sa smerom zľava doprava znižuje, pričom začína nastavením plného výkonu a smerom doprava v obrazci sa s každým bodom znižuje o jeden krok výkonu. Prírastok titrácie sa bude líšiť v závislosti od nastavenia plného výkonu a zodpovedá prírastkovej krokovej zmene výkonu zobrazovanej úpravou šípky zníženia výkonu, napr. 4-bodový titračný obrazec začínajúci na 175 mW aplikuje výkon 175 mW  $\rightarrow$  150 mW  $\rightarrow$  140 mW  $\rightarrow$  130 mW.



Overte, či je funkcia spravovania koncových bodov počas režimu titrácie automaticky deaktivovaná a zobrazená sivou farbou.

Vykonanie titrácie s aktivovanou funkciou EndPoint Management (Spravovanie koncových bodov) môže mať za následok nadmernú expozíciu.

Pozrite si informácie o varovaniach týkajúcich sa titračného obrazca v časti s varovaniami.



# POZNÁMKA

• Ak je režim Titration (Titrácia) zapnutý, lišta výberu obrazca je deaktivovaná.

# Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) s obrazcami funkcie Landmark (Orientačný bod) (voliteľné)



**EpM (Spravovanie koncových bodov):** Odkazuje na funkciu softvéru umožňujúcu aplikáciu laserovej energie, ktorá predstavuje používateľom zvolenú percentuálnu úroveň dávky laserového žiarenia vopred určenej titráciou. Táto vopred určená titračná dávka predstavuje "100 %" úroveň, ktorá zodpovedá energii produkovanej na základe zobrazených parametrov "Power" (Výkon) a "Exposure" (Expozícia) na obrazovke Treatment (Liečba), pričom sa očakáva, že bude určená oftalmoskopicky viditeľnými (subviditeľným) testovacími vypaľovaniami aplikovanými lekárom. Pri aktivovanej funkcii Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) sa zníži výkon lasera a skráti doba expozície, aby sa dosiahlo používateľom zvolené percento nastavenia výstupnej energie. Ak napríklad používateľ vykoná titráciu nastavenia výkonu/doby expozície zodpovedajúceho laserovej energii 4 mJ, pri nastavení funkcie EpM na 75 % by sa pri každej expozícii aplikovala energia 3 mJ. Pracovný cyklus v rámci každého laserového impulzu zostáva pri použití funkcie Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) konštantný (100 % pracovný cyklus).

Percentuálny rozsah funkcie EpM je 10 % až 95 %.

Ak má byť dávka zvýšená nad 100 % úroveň, očakáva sa, že používateľ bude opätovne titrovať výkon lasera s ďalšími testovacími vypaľovaniami. Tým, že poskytuje jemnú reguláciu aplikovanej energie, umožňuje funkcia EpM používateľovi regulovať výkon lasera pri úrovniach, na ktorých nemožno dosiahnuť oftalmoskopicky viditeľné lézie, s dávkou poskytujúcou viditeľný účinok ako referenciou (100 % dávka).

Funkcie EpM sú povolené iba pre obrazce na liečbu sietnice pri použití na fotokoaguláciu sietnice. Použitie funkcií EpM je inak obmedzené lekárom.



LM (Landmark – orientačný bod): Odkazuje na funkciu softvérovej aplikácie Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov), ktorá umožňuje aplikáciu dvoch úrovní dávky energie v rámci jedného obrazca. Keď je funkcia EpM povolená, používateľ môže voliteľne povoliť obrazce typu Landmark (Orientačný bod). S povolenou funkciou EpM sú najvzdialenejšie body, expozície LM (Orientačný bod), v obrazci nastavené na 100 % dávkovanie (100 % nominálny výkon a doba expozície zobrazená na obrazovke Treatment (Liečba)), zatiaľ čo vnútorné body sa aplikujú s aktuálnym nastavením % EpM. Pri aktivovanej funkcii EpM a deaktivovanej funkcii Landmarks (Orientačné body) sa celý obrazec aplikuje s aktuálnym nastavením % EpM.

Účel obrazcov typu LM (Orientačný bod) je dvojaký – indikovať umiestnenie obrazcov aplikovaných s funkciou EpM, ktoré môžu byť oftalmoskopicky menej viditeľné než pri 100 % expozícii, a poskytovať vizuálnu spätnú väzbu lekárovi na účely dozimetrie. Pri liečbe bez použitia funkcie Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) sa lekár pri úprave výkonu lasera s cieľom zachovať konštantný stupeň lézií obvykle riadi ich vizuálnym vzhľadom. Expozície s nízkym nastavením % EpM takúto možnosť neposkytujú, ale aplikáciou najvzdialenejších bodov (orientačných bodov) v obrazci pri plnej 100 % titračnej dávke je táto vizuálna odozva zachovaná. Vzhľadom na to, že vypaľovanie orientačných bodov v obrazci sa mení s tým, ako sa laser pohybuje po sietnici, používateľ môže úpravou výkonu lasera udržiavať rovnaký vzhľad lézií ako pri pôvodnom titračnom vypaľovaní.

# Nastavenie systémového softvéru

# Obrazovka System Setup (Nastavenie systému)

	SETTINGS	POSTERIOR LENSES	ANTERIO	OR LENSES	PHYSICIANS	
A B C D E F	En En En En En	able Patient Information able Counter Reset able Treatment Time able Surgical Timeout able Physician Preferences able 3D Controller Status D	s Display	Posterior Rep Basic Anterior Rep None Time Format	port ort pm)	
G ——	√ En S	able Progressive Titrate System Volume	⊃ tional Featu	Date Format MM/DD/YY	(YY <b>•</b>	
		Home			?	

Α	<patient information=""> (Informácie o pacientovi) – povolí/zakáže kontextové okno s informáciami o pacientovi pred liečbou</patient>
В	<counter reset=""> (Nulovanie počítadla) – povolí/zakáže nulovateľné počítadlo na obrazovke <treatment screen=""> (Liečba)</treatment></counter>
С	<enable time="" treatment=""> (Povolenie času liečby) – vyberte, ak chcete zobraziť čas a dátum liečby na obrazovke Treatment (Liečba) a v správe</enable>
D	<surgical timeout=""> (Časový limit chirurgického zákroku) – povolí/zakáže obrazovku pre kontrolu informácií o pacientovi (pred prechodom na obrazovku <treatment> (Liečba))</treatment></surgical>
Е	<physician preferences=""> (Predvoľby lekára) – povolí/zakáže zoznam lekárov a informácie o nich</physician>
F	<enable 3d="" controller="" status=""> (Povoliť stav 3D ovládača) – povolí/zakáže oznamovanie odpojenia 3D ovládača</enable>
G	<enable progressive="" titrate=""> (Povoliť progresívnu titráciu) – povolí/zakáže progresívnu titráciu</enable>
Н	<volume> (Hlasitosť) – posunutím môžete nastaviť hlasitosť systému (nedá sa vypnúť)</volume>



SETTINGS	POSTERIOR LENSES	ANTERIC	R LENSES	PHYSICIANS	5	
🗆 Er	nable Patient Information		Posterior Rep	port		
🖌 Er	nable Counter Reset		Basic	•		
⊂ Er ⊂ Er √ Er	nable Treatment Time nable Surgical Timeout nable Physician Preference nable 3D Controller Status I	S Display	Anterior Repo None Time Format	ort 🗸		—— A
	able SD Controller Status I	Display	12 hr (am/	pm) 🔹		— в
	System Volume					D
			Date Format	YY ▼-	]	c
	Addi	itional Featu	res —			D
	Home			?		
	E			F		

Α	<report> (Správa) – stlačením môžete vybrať formát správy</report>
В	<time format=""> (Formát času) – stlačením môžete vybrať formát času</time>
С	<date format=""> (Formát dátumu) – stlačením môžete vybrať formát dátumu</date>
D	<additional features=""> (Ďalšie funkcie) – zadajte aktivačné kódy pre voliteľné upgrady</additional>
Е	<home> (Domovská obrazovka) – stlačením môžete prejsť na obrazovku Home (Domovská obrazovka)</home>
F	– stlačením môžete prejsť na obrazovku Pomocníka



# POZNÁMKA

• Podrobné informácie o formáte správ nájdete v časti "Správy o liečbe".



### Funkcia Patient Information (Informácie o pacientovi)

Funkcia Patient Information (Informácie o pacientovi) umožňuje zahrnúť identifikáciu pacienta, ako napríklad meno pacienta, číslo a dátum narodenia, na obrazovku Treatment (Liečba) a do správy o liečbe. Začiarknutím políčka **Enable Patient Information** (Povoliť informácie o pacientovi) na obrazovke System Setup (Nastavenie systému) povolíte funkciu Patient Information (Informácie o pacientovi).

Ak je funkcia Patient Information (Informácie o pacientovi) povolená, zobrazí sa po stlačení tlačidiel Posterior Treatment (Liečba zadného segmentu oka) alebo Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka) na obrazovke Home (Domovská obrazovka) nasledujúce okno.

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

### Okno <Patient Information> (Informácie o pacientovi)

Zadanie informácií o pacientovi:

- 1. Stlačte pole First Name (Krstné meno), zadajte informácie pomocou klávesnice na obrazovke a potom stlačte tlačidlo **OK**.
- Stlačte pole Last Name (Priezvisko), zadajte informácie pomocou klávesnice na obrazovke a potom stlačte tlačidlo OK.
- 3. Stlačte pole Date of Birth (Dátum narodenia), zadajte informácie pomocou klávesnice na obrazovke a potom stlačte tlačidlo **OK**.
- 4. Stlačte pole ID Number (Identifikačné číslo), zadajte informácie pomocou klávesnice na obrazovke a potom stlačte tlačidlo **OK**.

		OS		OD	
5.	Stlačením tlačidla		alebo		vyberte príslušné oko.

6. Stlačením tlačidla Confirm (Potvrdiť) uložte informácie a pokračujte na obrazovku Treatment (Liečba).

Informácie, ktoré zadáte v okne Patient Information (Informácie o pacientovi), sa zobrazia na obrazovke Treatment (Liečba) a v správe o liečbe.

# Progressive Titrate (Progresívna titrácia)

Keď je povolená funkcia Progressive Titrate (Progresívna titrácia), umožní výstup obrazca zameriavacieho lúča s polohami, ktoré sú posunuté od aplikovaných bodov s rozstupom na úrovni 1,5-násobku priemeru bodu medzi titračným obrazcom a blikajúcimi zameriavacími bodmi. Ak body titračného obrazca dosiahli vrchol FOV, blikajúce zameriavacie body zostanú v rovnakej polohe bodov titračného obrazca. Keď sa stlačením tlačidla **Titrate** (Titrovať) vrátite do režimu Treatment (Liečba), poloha titrácie sa nastaví na počiatočnú polohu titrácie. Začiarknutím políčka **Enable Progressive Titrate** (Povoliť progresívnu titráciu) na obrazovke System Setup (Nastavenie systému) povolíte funkciu Progressive Titrate (Progresívna titrácia).

# SETTINGS POSTERIOR LENSES ANTERIOR LENSES PHYSICIANS

# Okno <Physician Preferences> (Predvoľby lekára)

Α	<add> (Pridať) – stlačením môžete pridať lekára</add>
В	<delete> (Odstrániť) – stlačením môžete odstrániť lekára</delete>
С	<rename> (Premenovať) – stlačením môžete premenovať lekára</rename>
D	<edit preferences=""> (Upraviť predvoľby) – stlačením otvoríte okno <edit physician="" preferences=""> (Upraviť predvoľby lekára)</edit></edit>

# Okno <Edit Physician Preferences> (Upravit' predvol'by lekára)

### Normálna funkcia



Α	<ocular reminder="" setting=""> (Pripomenutie nastavenia okulárov) – zobrazí nastavenia pripomínania úpravy dioptrickej sily okulárov pred liečbou.</ocular>
в	< Advance Direction> (Smer posúvania ďalej) – výber smeru posúvania obrazca ďalej
с	<3D Controller Mode> (Režim 3D ovládača) – nastavenie pokročilej alebo predvolenej konfigurácie
D	<transition> (Prechod) – posunutie na ďalší obrazec po dokončení rozšíreného oktantu (k dispozícii, keď je aktivovaná funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov)).</transition>

Obrazovka Contact Lens Selection (Výber kontaktnej šošovky)

SETTINGS	POSTERIOR LENSES	ANTERIOR LENSES	PHYSICIANS
Ocu	ılar, Fundus Las	er	1.08x •
Ocu	llar, Karichoff La	ser	1.08x
Οςι	llar, Latina SLT (	Gonio	1.00x
Οςι	llar, Mainster 16	5 PRP	1.96x
Ocu	llar, Mainster Sta	andard	1.05x
Ocu	ılar, Mainster Ult	ra Field	1.90x
Ocu	1.50x		
Ocu	1.08x		
Rod	lenstock Schleg	el Panfundosco	pe 1.50x
Vol	k, Area Centralis		0.94x
Vol	k, G-3 Goniofund	lus	0.94x
Vol	, H-R Wide Field		2.00x
Voll	k, Quadra-sph <u>er</u> i	c	1.97x
Add	Delete Reset		
(	Home		?

Α	<add> (Pridať) – stlačením môžete zadať vlastnú šošovku <delete> (Odstrániť) – stlačením môžete odstrániť šošovku</delete></add>
В	<home> (Domovská obrazovka) – stlačením môžete prejsť na obrazovku Home (Domovská obrazovka)</home>
С	<reset> (Resetovať) – zahodenie zmien</reset>
D	Nahor/nadol – stlačením môžete rolovať

А

В

# Okno Favorites (Obľúbené)

Stlačením ikony obľúbených položiek na obrazovke liečby zadného/predného segmentu oka otvoríte okno Favorite (Obľúbená položka).



Keď v zozname obľúbených položiek stlačíte a na 1 sekundu podržíte obľúbenú položku, zobrazia sa podrobné informácie o danej položke (obrazec, výkon, expozícia, priemer bodu, rozstup, šošovka). Kliknutím na kontextové okno alebo na iné miesto kontextové okno zavriete. Ak obľúbenú položku stlačíte a uvoľníte za kratšie než 1 sekundu, obľúbená položka sa načíta.

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
Елт	ADD CLOSE
COUNTER 230 OUTPUT (MJ)	t Spots: 208
LM:         0.6         Δ         1           EPM:         0.2         1         1	2 577 λ (nm) 638 🛨 🔽

Kliknutím na tlačidlo "Add" (Pridať) a zadaním názvu obľúbenej položky uložíte aktuálne nastavenie parametrov ako obľúbené.



STANDBY	Single 1 Array1 Array 3x3 aaa	Ó END TREATMENT
IL Power	Enter a name for the favorite:	
	1       0       2       3       5       4       %       5       6       4       7       8       9       0         q       w       e       r       t       y       u       i       0       p	
10 ms		
	CANCEL OK	
	Single Spot Pattern	

Po načítaní obľúbenej položky sa jej názov zobrazí v stavovej oblasti.

Counter 0 0 Output (mJ)	Σn=0	Default	Array 3x3 Ocular, Fundus Laser (1.08x) Spots: 9
0.8	Δ	1 2	577 λ (nm) 638 🖈 🔽



# POZNÁMKA

 Ak sa ktorýkoľvek parameter zmení, názov obľúbenej položky v stavovej oblasti sa vymaže.

# Okno <Edit Favorites> (Upraviť obľúbené)

Stlačením tlačidla "Edit" (Upraviť) prejdete do režimu Edit (Úpravy).



Keď vyberiete obľúbenú položku, aktivujú sa tlačidlá "Rename" (Premenovať), "Remove" (Odstrániť), "Save" (Uložiť) a "Move" (Presunúť).

Array: Single Hex1 Triple Wedg Arc1 Triple Line1 PcOct Octan EpMO	1 Arc1 e1 Ring1 tant1 t1 Pctant1				
Done	Rename	E REMOVE	SAVE	Move	
COUNTER OUTPUT (ThJ)	0	Default	Spots:	21	Wedge1
0.0	▲	1 2	577 λ (nm)	638	× •
А	В	С	D	Е	F

Α	<done> (Hotovo) – stlačením môžete dokončiť úpravy okna Favorite (Obľúbená položka)</done>
В	<rename> (Premenovať) – stlačením môžete zmeniť názov vybratej obľúbenej položky</rename>
с	<remove> (Odstrániť) – stlačením môžete odstrániť obľúbenú položku z okna Favorites (Obľúbené)</remove>
D	<save> (Uložiť) – stlačením môžete uložiť úpravy vybratej obľúbenej položky</save>
Е	<move> (Presunúť) – stlačením môžete zmeniť poradie zoznamu obľúbených</move>
F	<close> (Zavrieť) – stlačením môžete zavrieť okno Favorite (Obľúbená položka)</close>

Stlačením tlačidla "Move" (Presunúť) spustíte operáciu presunu. Všimnite si, že tlačidlo "Move" (Presunúť) sa zmenilo na "Cancel Move" (Zrušiť presun) a môžete ho použiť na zrušenie operácie presunu. Vyberte obľúbenú položku, na ktorej pozíciu chcete presunúť predtým vybratú obľúbenú položku.

Vyberte napríklad položku "Single 1" (Jeden 1). Softvér presunie položku "Wedge 1" (Klin 1) na pozíciu 2.



# Okno Treatment Report (Správa o liečbe)

Ak ste povolili správy na obrazovke System Setup (Nastavenie systému) (pozrite si časť "Obrazovka System Setup (Nastavenie systému)"), po stlačení tlačidla **End Treatment** (Ukončiť liečbu) po dokončení každej relácie liečby pacienta sa zobrazí okno Treatment Report (Správa o liečbe).

PASCA	. Posterior Las	er Treatment Repo	ort	
Name:	/2016 <b>Eye:</b>	_ Patient Number: Diagnosis:	DOB: Procedure:	
Patterns Us Contact Le	ed: A+B Octants ns: None Selected			
Endpoint I & Landma	Anagement <sup>(EM)</sup> E k <sup>(LM)</sup> Settings LI	7 nm M: Disabled M: Disabled		
Endpoint I [Median, F	lanagement % Nange]	/A		
Spot Diam	eter (µm) 10	00	$\wedge$	_
Exposure [Median, F	(ms) ange]	0, 10 - 10		
Power (m) [Median, F	V) ange]	50, 150 - 150	$\sim$	
Number of	Custo		×	
				>
1 of 1 🕟	<u>୍</u> ସ୍ 100 ବ	% <del>(</del>		
А	В		С	D

Α	<page> (Stránka) – stlačením tlačidla zobrazíte predchádzajúcu stránku a stlačením tlačidla zobrazíte nasledujúcu stránku (ak je k dispozícii)</page>
в	<zoom> (Lupa) – stlačením tlačidla Oddialite a stlačením tlačidla priblížite náhľad</zoom>
С	<export> (Exportovať) – stlačením môžete exportovať správu o liečbe na pripojenú jednotku USB.</export>
D	<close> (ZAVRIEŤ) – stlačením môžete zavrieť okno Treatment Report (Správa o liečbe) a prejsť na obrazovku Home (Domovská obrazovka)</close>

# POZNÁMKA

Ê

- Keď sa systém po stlačení tlačidla CLOSE (ZAVRIEŤ) vráti na obrazovku Home (Domovská obrazovka), správa o liečbe v aktuálnej relácii už nebude viac k dispozícii.
- Ak do portu USB na konzole nebude pripojená žiadna jednotka USB, tlačidlo "Export" (Exportovať) bude deaktivované.

# Export správy o liečbe

Ak bude do portu USB na konzole pripojená nejaká jednotka USB a softvér systému Synthesis ju deteguje, tlačidlo "Export" (Exportovať) sa aktivuje. Ak pripojená jednotka USB nespĺňa požiadavky, tlačidlo "Export" (Exportovať) bude naďalej deaktivované a systém zobrazí hlásenie.



Všetky správy exportované zo softvéru systému Synthesis sa uložia do priečinka "synthesis\_report" na jednotke USB. Používateľ môže pripojiť jednotku USB k počítaču a exportované správy skopírovať alebo odstrániť.

Jednotka USB má byť vyhradená iba na účely exportu správ. Akékoľvek iné použitie spôsobí jej nekompatibilitu s exportom správ. V takom prípade ju budete musieť znova naformátovať podľa časti "Postup prípravy jednotky USB pred prvým použitím" (pozrite si stranu 95).



# POZNÁMKA

- Požiadavky na jednotku USB na export správ v softvéri systému Synthesis verzie 3.6.0:
  - USB 2.0 alebo 3.0,
  - 8 GB alebo väčšia kapacita,
  - súborový systém FAT32.

# Postup prípravy jednotky USB pred prvým použitím

Zakúpte si novú jednotku USB s rozhraním USB 2.0 alebo USB 3.0 s veľkosťou aspoň 8 GB.

Na počítači so systémom Windows 10 otvorte program Windows Prieskumník, pripojte jednotku USB a identifikujte novo pridanú jednotku.

Tu je príklad formátovania novej jednotky USB. Písmeno jednotky E je len príklad na obrázku nižšie, na inom počítači sa môže toto písmeno líšiť.

• Kliknite pravým tlačidlom myši na novo pridanú jednotku USB a v kontextovej ponuke vyberte položku "Format…" (Formátovať…). Otvorí sa okno formátovania.

Format Local Disk (E:)	×
Cagacity:	
14.9 GB	~
Ele system	
FAT32 (Default)	~
Allocation unit size	
16 kilobytes	~
Volume Jabel	
Volume label	
Volume label Format gotions	
Volume label Format gptions	
Volume label Format gptions	
Volume label	
Volume label	
Volume label Format gptions Quilok Format	Qose

 Vyberte súborový systém FAT32. Zrušte začiarknutie políčka Quick Format (Rýchle formátovanie). Kliknite na tlačidlo Start (Štart). Počkajte na dokončenie formátovania.



Výberom nesprávnej jednotky na formátovanie sa VYMAŽÚ VŠETKY údaje na tejto jednotke. Dbajte na to, aby ste na formátovanie vybrali novo pridanú jednotku USB.

# Správy o liečbe

Po dokončení každej relácie pacienta si môžete v prípade potreby pozrieť správu o liečbe. Správy je možné povoliť alebo zakázať na obrazovke System Setup (Nastavenie systému). K dispozícii sú tri šablóny správ:

- Posterior Basic Info Treatment Report (Základná správa o liečbe zadného segmentu oka),
- Posterior Advanced Info Treatment Report (Rozšírená správa o liečbe zadného segmentu oka),
- Anterior Basic Info Treatment Report (Základná správa o liečbe predného segmentu oka).

Predvoľby pre správy o liečbe zadného a predného segmentu oka je možné nastaviť samostatne. Na nasledujúcich stránkach nájdete ukážky jednotlivých správ.

Name:		Patient N	umber:	DOB	s:
Date:	Eye:	D	iagnosis:	Proce	edure:
Patterns Used: Tr Contact Lens: Vo Panfundoscope (1	iple Arc, A+E lk, SuperQua 50x)	Octants (15 r d 160 (2.00x)	ms), Hexagon (15 , Ocular, Fundus I	ms), Octants Laser (1.08x), Ro	odenstock Schlege
		577 nm	_ /		3
Endpoint Manag & Landmark <sup>(LM)</sup>	ement <sup>(EM)</sup> Settings	EM: Disable LM: Disable	ed /	$\sim$ (	$\backslash$
Endpoint Manag [Median, Range]	ement %	N/A		° X	
Spot Diameter (	um)	100, 200			. /
Exposure (ms) [Median, Range]		15, 10 – 30			
Power (mW) [Median, Range]		100, 0 - 100	00	$\ge$	<
Number of Spot [Total, (#LM, #EN	s 1)]	771 (771, 0	)	$\frown$	$\mathcal{I}$
<b>Energy</b> (mJ) [Median, Range]		18, 0 <b>-</b> 960		$\bigvee$	
Fluence (J/cm^2 [Median, Range]	)	4.1, 0.0 - 81	.9	$\wedge$	
Treatment Time:	30:00 (mm:s	5)	$\sim$		
Note:					
		MD			
		Sign	ature		
		Jigi	lataro		



Date:	·:	Eye:	Patient N	umber: iagnosis:		DOB: Procedure:	
Total i Hexag Power [Media Conta Panfur	# of Spots: lon (15 ms), r (mW) an, Range]: lot Lens: Vo ndoscope (1	784 <b>I</b> Octants 100 0 - 1000 olk, SuperQua 1.50x)	Patterns Used: Spot Diaι (μm): ad 160 (2.00x),	Triple Arc, a meter 100, 2 Ocular, Fundus	rc, A+B Octar 00 Exp [Mer Laser (1.08x)	nts, Octants (15 i <b>osure</b> (ms) Jian, Range]: , Rodenstock Scl	ms), 15, 10 - 30 hlegel
λ	Patterns	# Spots	Power (mW) [Median, Bangel	Exposure (ms) [Median, Range]	EM % [Median, Bance]	Spot Spacing (Φ)	Energy (mJ [Median, Bangel
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
	Octants (15ms)	208 (16, 192)	100, 100 - 100	15, 10 - 15	30, 30 - 30	0.25	14, 9 - 14
	Hexagon	95 (30, 65)	100, 100 - 100	15, 15 - 15	30, 30 - 30	2	15, 15 - 15
	Octants	144 (144, 0)	0.0-0	10. 10 - 10	N/A	1.5	0.0-0
Endpo & Lan	oint Manage dmark <sup>(LM)</sup> Se	ettings	[N M = On, LM = On MD	1edian, Range]: n		°	X
Endpo & Lan	bint Manage dmark <sup>(LM)</sup> So	ement <sup>(EM)</sup> E	[M = On, LM = Or MD Sigr Date	fedian, Range]: n nature		°	

Príklad správy Posterior Advanced Info Treatment Report (Rozšírená správa o liečbe zadného segmentu oka)







# POZNÁMKA

Grafické znázornenie ošetrovanej oblasti v správe Anterior Laser Treatment Report (Správa o laserovej liečbe predného segmentu oka) predstavuje fyzickú oblasť TM, ktorá bola ošetrená počas zákroku. Ak boli niektoré oblasti TM počas liečby ošetrené znova, budú tieto oblasti vizuálne znázornené plným krúžkom.

# Pokyny počas operácie

# Postup liečby štrbinovou lampou

Vykonajte nasledujúci postup:

- 1. Overte, že sú okuláre štrbinovej lampy nastavené tak, ako vám to vyhovuje.
- 2. Umiestnite pacienta k štrbinovej lampe s bradou na opierke brady a čelom pevne pritisnutým k opierke hlavy.
- 3. Vyberte priemer bodu ošetrenia laserom, dobu expozície, úroveň výkonu ošetrenia a typ obrazca.
- 4. Na oko pacienta umiestnite kontaktnú šošovku.
- 5. Vyberte režim READY (PRIPRAVENÉ). Zapne sa zameriavací lúč.
- 6. Upravte intenzitu zameriavacieho lúča.
- 7. Upravte podľa potreby rozstup, polomer a/alebo zakrivenie obrazca.
- Zaostrite štrbinovú lampu a pozorujte červený zameriavací lúč zobrazený na oku pacienta. Overte, že laserové body sú okrúhle a že obrazec nie je skreslený. Pomocou pákového ovládača štrbinovej lampy nastavte správnu polohu laserového lúča.
- 9. Stlačením tlačidla <Titrate> (Titrácia) prepnite na jeden bod a vykonajte skúšobné vypálenia na okraji ošetrovanej oblasti.
- 10. Upravte výkon laserového ošetrenia na úroveň poskytujúcu terapeutický účinok a potom sa opätovným stlačením tlačidla <Titrate> (Titrácia) vráťte k vybratému obrazcu.
- 11. Pred ošetrením overte, že výkon a ďalšie parametre sú v prijateľnom rozsahu.

12. Stlačte a podržte nožný spínač, aby sa na tkanivo aplikoval liečebný laserový lúč. Výsledkom každého stlačenia nožného spínača bude **jeden naskenovaný obrazec**, pokiaľ nebude liečba predčasne ukončená predčasným uvoľnením nožného spínača. Liečbu je možné kedykoľvek prerušiť uvoľnením nožného spínača.



# POZNÁMKA

- Ak plánujete dlhšiu prestávku v liečbe, systém vždy prepnite do režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM).
- Ak je systém v režime READY (PRIPRAVENÉ) a zostane nečinný po dobu 5 minút, automaticky sa vráti do režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM) a ovládací panel s dotykovou obrazovkou zmení farbu na svetlosivú. Ak chcete pokračovať v činnosti, dotknite sa obrazovky. Na ovládacom prvku stavu sa bude na približne 90 sekúnd zobrazovať nápis "<START UP>" (SPÚŠŤANIE), až kým nebude systém opäť pripravený.

Zámerne ponechané prázdne

# Medzi liečbami jednotlivých pacientov

Po dokončení liečby každého pacienta:

 Stlačením tlačidla <End Treatment> (Ukončiť liečbu) opustite obrazovku Treatment (Liečba). Ak je povolená funkcia Treatment Report (Správa o liečbe), zobrazí sa okno Treatment Report (Správa o liečbe). V opačnom prípade sa zobrazí obrazovka Home (Domovská obrazovka).



# POZNÁMKA

Ak počas liečebnej relácie nebolo vykonané žiadne laserové vypaľovanie, po stlačení tlačidla <End Treatment> (Ukončiť liečbu) sa systém vráti na obrazovku Home (Domovská obrazovka) bez ohľadu na to, či je povolená funkcia Treatment Report (Správa o liečbe).

- 2. Vydezinfikujte opierku brady a hlavy jemným mydlom a vodou. Osušte jemnou handričkou.
- 3. Vydezinfikujte kontaktné šošovky podľa pokynov výrobcu kontaktných šošoviek.

### Vypnutie systému

Na konci dňa alebo počas dlhšieho obdobia nečinnosti:

- 1. Vypnite systém v súlade s opisom v časti "Vypnutie systému".
- 2. Vyberte kľúč, aby sa zabránilo neoprávnenému použitiu systému.
- 3. Vyčistite systém v súlade s opisom v časti "Údržba vykonávaná používateľom".
- 4. Na štrbinovú lampu nasaďte protiprachový kryt.

# Pokyny na údržbu

Aby sa zaistilo, že systém zostane po celú očakávanú dobu životnosti bezpečný z hľadiska elektromagnetického rušenia, odporúča sa vykonávať nasledujúce úkony.

# Každoročná údržba

Preventívnu údržbu, kontrolu bezpečnosti, výkonu a kalibrácie musí raz ročne vykonať certifikovaný personál zo spoločnosti Iridex Corporation, aby sa zaručila správna funkčnosť lasera.

# Oprava systému

Všetky opravy smie vykonávať výhradne certifikovaný personál, aby sa zaručila správna funkčnosť systému.

# Údržba vykonávaná používateľom

Nasledujúce postupy údržby vykonáva používateľ s cieľom zaručiť správne fungovanie systému.

# Čistenie vonkajších povrchov konzoly

Vonkajšie povrchy konzoly čistite denne po použití. Na čistenie vonkajších neoptických povrchov konzoly používajte handričku navlhčenú nežieravým čistiacim roztokom (napr. mydlom a vodou). Osušte čistou handričkou alebo nechajte uschnúť na vzduchu. Nestriekajte ani nelejte čistiace prostriedky priamo na konzolu.

# Čistenie obrazovky ovládacieho panela

Pomocou jemnej suchej handričky naneste na obrazovku ovládacieho panela antistatický čistiaci prostriedok na sklo alebo plasty.

# Údržba účinnosti uzemnenia

Vyčistite odpojený napájací kábel, aby sa zachovalo účinné ochranné uzemnenie. Použite jemnú suchú handričku.

# Výmena poistiek

Výmena poistiek zásuvky napájania:

- 1. Uistite sa, že je kľúčový spínač v polohe OFF (Vypnuté).
- 2. Odpojte sieťový napájací kábel od zásuvky v stene a od sieťovej napájacej zásuvky systému.
- 3. Vložte malý izolovaný plochý skrutkovač do uvoľňovacej objímky držiaka poistky a odistite a vyberte držiak poistiek.





Umiestnenie poistiek systému

Zásuvka pre sieťový napájací kábel

- 4. Vymeňte prepálené poistky za nové poistky kompatibilné s napätím sieťového napájania, ako je to uvedené v časti <Špecifikácie systému> v tejto príručke.
- 5. Vráťte držiak poistiek späť na miesto.
# Špecifikácie systému

[Špecifikácie podliehajú zmenám bez predchádzajúceho upozornenia.]

Liečebný lúč				
Тур	577 nm: OPSL 638 nm: laserová dióda			
Vlnová dĺžka (nm)	577 & 638			
Výstupný výkon (mW)	577 nm: 0 – 2 000 638 nm: 0 – 600			
Pracovný cyklus	100 %			
Trvanie impulzov (ms)	10 – 1 000			
Interval impulzov	1, 1,5, 2, 3, 4, 5, 6, 7 a 8 Hz (jeden bod)			
Počítadlo impulzov	0 - 99 999			
Priemer laserového lúča	0 - 99 999 577 nm: 50, 100, 200, 400 μm (vo vzduchu) 638 nm: 60, 200 μm (vo vzduchu)			
Klasifikácia CDRH	trieda IV			
Klasifikácia lasera podľa európskej normy o zdravotníckych pomôckach (MDD)	trieda 4			
Zameriavací lúč				
Тур	laserová dióda			
Vlnová dĺžka (nm)	670			
Výstupný výkon	< 1 mW			
Klasifikácia CDRH	trieda II			
Klasifikácia lasera podľa európskej normy o zdravotníckych pomôckach (MDD)	trieda 2			



Elektrické požiada	vky					
Napätie	100 – 240 V~, 50/60 Hz					
Menovitý výkon	200 VA					
Poistky	200 VA T2AH 250 V					
Hlučnosť ventilátora	< 55 dBA					
Klasifikácie produl	ktu podľa normy IEC 60601-1					
Zariadenie triedy I						
Zariadenie typu B						
Štandardné zariadenie, n	ožný spínač s krytím IPX1					
Nesterilný produkt						
Toto zariadenie nie je vho so vzduchom alebo s kys	odné na používanie v prítomnosti horľavej zmesi anestetík líkom či oxidom dusným					
Nepretržitá prevádzka						
Klasifikácie a schv	álenia					
EN/IEC 60601-2-22 Požiadavky na bezpečnosť lasera diagnostických a terapeutických laserových zariadení						
EN/IEC 60601-1	Medzinárodné bezpečnostné požiadavky na lekárske elektrické zariadenia					
EN/IEC 60601-1-2	Požiadavky na elektromagnetickú kompatibilitu lekárskych elektrických zariadení					
ISO 14971	Riadenie rizík súvisiacich so zdravotníckymi pomôckami					
CAN/CSA-C22.2 č. 60601-1	Odchýlky špecifikácií lekárskych elektrických zariadení platné pre Kanadu					
ANSI/AAMI ES 60601-1	Americké bezpečnostné požiadavky na lekárske elektrické zariadenia					
EN/IEC 60825-1	Bezpečnosť laserových produktov					
FCC	Testované a vyhovuje predpisom FCC, časť 15, trieda B					



Požiadavky na prevádzkové prostredie					
Maximálna nadmorská výška	2 000 m (6 562 ft)				
Prevádzková tenlota	15 – 35 °C (59 – 95 °F)				
	$15 = 35 \circ 0 (03 = 35 \circ 1)$				
Maximálna vlhkosť	$25 \circ 25 \circ C$ : 60 % (nekondenzujúca)				
Rozsah atmosferickeho tiaku	80,0 – 106,0 KPa				
Požiadavky na neprevádzk	ové prostredie				
Maximálna nadmorská výška	nadmorská výška pre štandardnú komerčnú prepravu				
Neprevádzková teplota	-10 až +55 °C (14 až 131 °F)				
Maximálna vlhkosť	-10 až +55 °C (14 až 131 °F) 85 % (nekondenzujúca)				
Rozsah atmosférického tlaku	70,0 – 106,0 kPa				
Fyzikálne charakteristiky					
Výška konzoly	23 cm (9 in)				
Šírka konzoly	38 cm (15 in)				
Hĺbka konzoly	31 cm (12 in)				
Hmotnosť konzoly	< 16 kg (< 35 lb)				
Dĺžka napájacieho kábla	3 m (10 ft)				
Laserový optický a elektronický kábel	Zväzok optických káblov: 2,7 m				
Dĺžka kábla nožného spínača	3 m (10 ft)				
Latex	Tento produkt neobsahuje latex				
Okuliare na ochranu očí pr	ed laserovým žiarením				
Ochranné okuliare bez značky CE	Minimálna optická hustota 3,8 pri vlnovej dĺžke 577 nm podľa normy ANSI Z136.1				
Ochranné okuliare so značkou CE	L4 (minimálna optická hustota 4) pri 577 nm podľa normy EN 207 o osobných prostriedkoch na ochranu očí				

# Sprievodca riešením problémov

Pokiaľ prístroj nepracuje správne, tento sprievodca riešením problémov vám pomôže poruchu lokalizovať a odstrániť. Pokiaľ dôjde k závažnej poruche, kontaktujte servis.

Najprv vyskúšajte nasledujúce úkony. Ak žiadny z týchto postupov problém nevyrieši, vyhľadajte ďalšie možnosti riešenia problémov v servisnej príručke:

- 1. Overte, či je istič sieťového napájania zapnutý.
- 2. Overte, či je napájací kábel správne pripojený k systému a k zásuvke v stene.
- 3. Overte, či je kľúčový spínač v polohe ON (Zapnuté).
- 4. Overte, či je zástrčka dverového blokovania pevne pripojená, a pokiaľ sa používa dverové blokovanie, či je dverový spínač zopnutý.
- 5. Overte, či je kábel nožného spínača pevne pripojený.
- 6. Overte, či sú káble ovládacieho panela LCD správne nainštalované.
- 7. Overte, či nie je stlačené tlačidlo núdzového vypnutia lasera.

## Systém sa nezapne.

Pravdepodobná príčina:	Systém nie je zapojený.
Odporúčanie:	Zapojte systém. Overte, či je napájací kábel dobre usadený v sieťovej zásuvke a v sieťovej napájacej zásuvke.
Pravdepodobná príčina:	Istič sieťového napájania je vypnutý.
Odporúčanie:	Zapnite istič sieťového napájania.
Pravdepodobná príčina:	Kľúč chýba alebo je v polohe OFF (Vypnuté).
Odporúčanie:	Vložte kľúč a otočte ním do polohy ON (Zapnuté).
Pravdepodobná príčina:	Vnútorná chyba systému.
Odporúčanie:	Otočte kľúčovým spínačom do polohy OFF (Vypnuté), počkajte aspoň jednu minútu a potom ním otočte do polohy ON (Zapnuté). Ak sa systém nespustí, kontaktujte servis.

# Monitor systému je viac ako 30 sekúnd prázdny.

Pravdepodobná príčina:	Vnútorná chyba systému pri spúšťaní.
Odporúčanie:	Otočte kľúčovým spínačom do polohy OFF (Vypnuté), počkajte aspoň jednu minútu a potom ním otočte do polohy ON (Zapnuté).
Pravdepodobná príčina:	Napájací kábel, kábel USB a signálové káble monitora/panela s dotykovou obrazovkou nie sú správne pripojené.
Odporúčanie:	Uistite sa, že sú káble monitora správne pripojené.

## 3D ovládač nefunguje.

Pravdepodobná príčina:	Nesprávne pripojenie alebo odpojenie od systému.
Odporúčanie:	Uistite sa, že sú káble správne pripojené. Reštartujte systém. Pokúste sa použiť 3D ovládač v režime "Standby"
	(Pohotovostný režim) a overte, či je možné zmeniť parametre.

# Problém s pridávaním/odstraňovaním obľúbených položiek.

Pravdepodobná príčina:	Chyba aktualizácie databázy obľúbených položiek.
Odporúčanie:	Reštartujte systém.

#### V režime READY (PRIPRAVENÉ) nie je prítomný žiadny zameriavací lúč a/alebo nie je vyžarované žiadne laserové liečebné svetlo, keď je stlačený nožný spínač, a/alebo lúče majú nízku kvalitu.

Pravdepodobná príčina:	Laser je v režime STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM), nie v režime READY (PRIPRAVENÉ).			
Odporúčanie:	Na ovládacom paneli vyberte režim READY (PRIPRAVENÉ).			
Pravdepodobná príčina:	Nožný spínač nie je pripojený.			
Odporúčanie:	Pripojte nožný spínač.			
Pravdepodobná príčina:	Zameriavací lúč je nastavený na nízku intenzitu.			
Odporúčanie:	Nastavte intenzitu zameriavacieho lúča na ovládacom paneli.			
Pravdepodobná príčina:	Po piatich minútach nepoužívania prejde systém do režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM).			
Odporúčanie:	Prepnite z režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM) do režimu READY (PRIPRAVENÉ).			
Pravdepodobná príčina:	Diaľkové blokovanie bolo aktivované a deaktivovalo systém.			
Odporúčanie:	Uistite sa, že dôvod aktivácie blokovania pominul, a pokračujte.			
Pravdepodobná príčina:	Poškodený nožný spínač a/alebo kábel nožného spínača.			
Odporúčanie:	Skontrolujte, či nedošlo k poškodeniu.			
Pravdepodobná príčina:	Vnútorná chyba systému.			
Odporúčanie:	Kontaktujte servis.			

# Chybové hlásenia

#### Chybové stavy

Pokiaľ sa chyba vyskytuje pravidelne, kontaktujte servis.

**Kritická chyba** znamená bezpečnostný problém, ktorý vyžaduje, aby systém okamžite prešiel do bezpečného stavu. Môže sa vyžadovať reštartovanie systému.

**Zrušiteľná chyba** indikuje problém so systémom, ktorý vyžaduje, aby bol systém uvedený do bezpečného stavu, kým používateľ chybu nepotvrdí.

**Varovanie** indikuje problém so systémom, ktorý nepredstavuje závažný bezpečnostný problém a nevyžaduje prerušenie žiadnych funkcií systému, ale vyžaduje upozornenie používateľa.

Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
01	Kill Line (Blokovanie)	х			V hardvéri bolo aktivované blokovanie	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
02	Emergency Stop (Núdzové zastavenie)		х		Bol stlačený núdzový vypínač.	Uvoľnite núdzový vypínač.
03	Footswitch Connect (Pripojenie nožného spínača)		х		Nožný spínač nefunguje správne alebo bol odpojený	Pripojte nožný spínač.
04	Power Rails (Napájanie)		x		Zistila sa chyba zdrojov napájania.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
05	Watchdog (Galvo) (Strážny pes – Galvo)	х			Aktivovala sa funkcia strážneho psa. To znamená, že backendové spracovanie v ISR trvá príliš dlho alebo je v nekonečnej slučke.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
06	Watchdog (Main) (Hlavný strážny pes)	х			Aktivovala sa funkcia strážneho psa. To znamená, že backendové spracovanie v ISR trvá príliš dlho alebo je v nekonečnej slučke.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
07	Interlock (Blokovanie)		x		Bol aktivovaný spínač blokovania.	Pripojte diaľkové blokovanie.
11	Aiming Current Over (High) (Nadmerný zameriavací prúd (vysoká závažnosť))		x		Výstup zameriavacieho lúča nad medznou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
15	OPSL Treatment Current Over (Medium) (Nadmerný prúd liečby OPSL (stredná závažnosť))		x		Laser OPSL odoberá elektrický prúd nad medznou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
16	OPSL Treatment Current Over (High) (Nadmerný prúd liečby OPSL (vysoká závažnosť))		x		Laser OPSL odoberá elektrický prúd nad medznou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
17	Unexpected OPSL Treatment Current (Neočakávaný prúd liečby OPSL)		x		Elektrický prúd bol odoberaný modulom lasera OPSL, keď sa to neočakávalo	Overte zapojenie zariadenia.



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
18	Treatment Current Under for Red 60 µm (Low) (Nedostatočný prúd ošetrenia pre červený 60 µm laser (nízka závažnosť))			x	Červený 60 μm laserový modul odoberá elektrický prúd pod prahovou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
19	Treatment Current Over for Red 60 µm (Low) (Nadmerný prúd ošetrenia pre červený 60 µm laser (nízka závažnosť))			х	Modul červeného 60 µm lasera odoberá elektrický prúd nad prahovou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
20	Treatment Current Over for Red 60 µm (Medium) (Nadmerný prúd ošetrenia pre červený 60 µm laser (stredná závažnosť))		x		Modul červeného 60 µm lasera odoberá elektrický prúd nad prahovou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
21	Treatment Current Over for Red 60 µm (High) (Nadmerný prúd ošetrenia pre červený 60 µm laser (vysoká závažnosť))		х		Modul červeného 60 µm lasera odoberá elektrický prúd nad prahovou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
22	Unexpected Treatment Current for Red 60 µm (Neočakávaný prúd ošetrenia pre červený 60 µm laser)		x		Elektrický prúd bol odoberaný modulom červeného 60 μm lasera, keď sa to neočakávalo	Overte zapojenie zariadenia.
23	Treatment Current Under for Red 200 µm (Low) (Nedostatočný prúd ošetrenia pre červený 200 µm laser (nízka závažnosť))			x	Červený 200 µm laserový modul odoberá elektrický prúd pod prahovou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
24	Treatment Current Over for Red 200 µm (Low) (Nadmerný prúd ošetrenia pre červený 200 µm laser (nízka závažnosť))			x	Modul červeného 200 µm lasera odoberá elektrický prúd nad prahovou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
25	Treatment Current Over for Red 200 µm (Medium) (Nadmerný prúd ošetrenia pre červený 200 µm laser (stredná závažnosť))		x		Modul červeného 200 µm lasera odoberá elektrický prúd nad prahovou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
26	Treatment Current Over for Red 200 µm (High) (Nadmerný prúd ošetrenia pre červený 200 µm laser (vysoká závažnosť))		x		Modul červeného 200 µm lasera odoberá elektrický prúd nad prahovou hodnotou.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
27	Unexpected Treatment Current for Red 200 µm (Neočakávaný prúd ošetrenia pre červený 200 µm laser)		x		Elektrický prúd bol odoberaný modulom červeného 200 µm lasera, keď sa to neočakávalo	Overte zapojenie zariadenia.



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
28	Base Treatment Temperature Low (Moderate) (Základná teplota ošetrenia je nízka (stredná závažnosť))		x		Základná teplota ošetrenia je nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
29	Base Treatment Temperature Low (Severe) (Základná teplota ošetrenia je nízka (vysoká závažnosť))	х			Základná teplota ošetrenia je závažne nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
30	Base Treatment Temperature High (Moderate) (Základná teplota ošetrenia je vysoká (stredná závažnosť))		х		Základná teplota ošetrenia je vysoká	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
31	Base Treatment Temperature High (Severe) (Základná teplota ošetrenia je vysoká (vysoká závažnosť))	х			Základná teplota ošetrenia je závažne vysoká	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
32	BRF Treatment Temperature Low (Moderate) (Teplota ošetrenia BRF je nízka (stredná závažnosť))		x		Teplota ošetrenia v laserovom module je nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém zahriať.
33	BRF Treatment Temperature Low (Severe) (Teplota ošetrenia BRF je nízka (vysoká závažnosť))	х			Teplota ošetrenia v laserovom module je závažne nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém zahriať.
34	BRF Treatment Temperature High (Moderate) (Teplota ošetrenia BRF je vysoká (stredná závažnosť))		х		Teplota ošetrenia v laserovom module je vysoká	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
35	BRF Treatment Temperature High (Severe) (Teplota ošetrenia BRF je vysoká (vysoká závažnosť))	х			Teplota ošetrenia v laserovom module je závažne vysoká	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
36	LBO Treatment Temperature Low (Moderate) (Teplota ošetrenia LBO je nízka (stredná závažnosť))		x		Teplota ošetrenia v laserovom module je nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém zahriať.
37	LBO Treatment Temperature Low (Severe) (Teplota ošetrenia LBO je nízka (vysoká závažnosť))	Х			Teplota ošetrenia v laserovom module je závažne nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém zahriať.
38	LBO Treatment Temperature High (Moderate) (Teplota ošetrenia LBO je vysoká (stredná závažnosť))		x		Teplota ošetrenia v laserovom module je vysoká	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
39	LBO Treatment Temperature High (Severe) (Teplota ošetrenia LBO je vysoká (vysoká závažnosť))	х			Teplota ošetrenia v laserovom module je závažne vysoká	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
40	Red Treatment Temperature Low (Moderate) (Teplota ošetrenia červeným laserom je nízka (stredná závažnosť))		х		Teplota ošetrenia v laserovom module je nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém zahriať.
41	Red Treatment Temperature Low (Severe) (Teplota ošetrenia červeným laserom je nízka (vysoká závažnosť))	х			Teplota ošetrenia v laserovom module je závažne nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém zahriať.
42	Red Treatment Temperature High (Moderate) (Teplota ošetrenia červeným laserom je vysoká (stredná závažnosť))		х		Teplota ošetrenia v laserovom module je vysoká	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
43	Red Treatment Temperature High (Severe) (Teplota ošetrenia červeným laserom je vysoká (vysoká závažnosť))	х			Teplota ošetrenia v laserovom module je závažne vysoká	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém vychladnúť.
44	Ambient Temperature Low (Moderate) (Nízka okolitá teplota (stredná závažnosť)		x		Okolitá teplota je nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém zahriať.
45	Ambient Temperature Low (Severe) (Nízka okolitá teplota (vysoká závažnosť)	х			Okolitá teplota je závažne nízka	Skontrolujte ventilátor a ventiláciu. Nechajte systém zahriať.
46	Ambient Temperature High (Moderate) (Vysoká okolitá teplota (stredná závažnosť)		x		Okolitá teplota je vysoká	Nechajte systém vychladnúť. V prípade potreby prekonfigurujte parametre liečby
47	Ambient Temperature High (Severe) (Vysoká okolitá teplota (vysoká závažnosť)	х			Okolitá teplota je závažne vysoká	Nechajte systém vychladnúť. V prípade potreby prekonfigurujte parametre liečby
48	Treatment Base Temperature Over Maximum (Základná teplota ošetrenia nad maximom)		x		Základná teplota OPSL počas ošetrenia prekračuje maximálnu povolenú hodnotu laserového modulu	Nechajte systém vychladnúť. V prípade potreby prekonfigurujte parametre liečby
49	Treatment BRF Temperature Over Maximum (Teplota ošetrenia BRF nad maximom)		x		Teplota BRF OPSL počas ošetrenia prekračuje maximálnu povolenú hodnotu laserového modulu	Nechajte systém vychladnúť. V prípade potreby prekonfigurujte parametre liečby
50	Treatment LBO Temperature Over Maximum (Teplota ošetrenia LBO nad maximom)		Х		Teplota LBO OPSL počas ošetrenia prekračuje maximálnu povolenú hodnotu laserového modulu	Nechajte systém vychladnúť. V prípade potreby prekonfigurujte parametre liečby



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
51	Treatment Temperature Over Maximum (Red Laser modules) (Teplota ošetrenia nad maximom (moduly s červeným laserom))		x		Základná teplota modulov červeného lasera počas ošetrenia prekračuje maximálnu povolenú hodnotu laserového modulu	Nechajte systém vychladnúť. V prípade potreby prekonfigurujte parametre liečby
52	Ambient Temperature Over Maximum (Okolitá teplota nad maximom)		x		Okolitá teplota počas liečby prekračuje maximálnu povolenú hodnotu	Nechajte systém vychladnúť. V prípade potreby prekonfigurujte parametre liečby
56	Aiming Local Light Over (High) (Miestne prekročenie zameriavacieho lúča (vysoké))		x		Výkon zameriavacieho lasera je o 100 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
57	OPSL Treatment Local Light Over (Low) (Nedostatočne výkonné lokálne liečebné svetlo OPSL (nízka závažnosť))			x	Výkon lasera je o 20 % nižší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
58	OPSL Treatment Local Light Over (Low) (Nadmerne výkonné lokálne liečebné svetlo OPSL (nízka závažnosť))			x	Výkon lasera je o 20 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
59	OPSL Treatment Local Light Over (Medium) (Nadmerne výkonné lokálne liečebné svetlo OPSL (stredná závažnosť))		x		Výkon lasera je o 50 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
60	OPSL Treatment Local Light Over (High) (Nadmerne výkonné lokálne liečebné svetlo OPSL (vysoká závažnosť))		x		Výkon lasera je o 100 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
61	Red 60 µm Treatment Local Light Under (Low) (Nedostatočne výkonné lokálne červené 60 µm liečebné svetlo (nízka závažnosť))			x	Výkon lasera je o 20 % nižší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
62	Red 60 µm Treatment Local Light Over (Low) (Nadmerne výkonné lokálne červené 60 µm liečebné svetlo (nízka závažnosť))			x	Výkon lasera je o 20 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
63	Red 60 µm Treatment Local Light Over (Medium) (Nadmerne výkonné lokálne červené 60 µm liečebné svetlo (stredná závažnosť))		x		Výkon lasera je o 50 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
64	Red 60 µm Treatment Local Light Over (High) (Nadmerne výkonné lokálne červené 60 µm liečebné svetlo (vysoká závažnosť))		X		Výkon lasera je o 100 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
65	Red 200 µm Treatment Local Light Under (Low) (Nedostatočne výkonné lokálne červené 200 µm liečebné svetlo (nízka závažnosť))			x	Výkon lasera je o 20 % nižší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
66	Red 200 µm Treatment Local Light Over (Low) (Nadmerne výkonné lokálne červené 200 µm liečebné svetlo (nízka závažnosť))			x	Výkon lasera je o 20 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
67	Red 200 µm Treatment Local Light Over (Medium) (Nadmerne výkonné lokálne červené 200 µm liečebné svetlo (stredná závažnosť))		x		Výkon lasera je o 50 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
68	Red 200 µm Treatment Local Light Over (High) (Nadmerne výkonné lokálne červené 200 µm liečebné svetlo (vysoká závažnosť))		x		Výkon lasera je o 100 % vyšší než očakávaná hodnota	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
69	Unexpected local light (OPSL Aiming) (Neočakávané lokálne svetlo (zameriavanie OPSL))		x		Laserový výstup bol detegovaný, keď sa to neočakávalo	Overte zapojenie zariadenia.
70	Unexpected local light (Red 60 µm) (Neočakávané lokálne svetlo (červené 60 µm))		x		Laserový výstup bol detegovaný, keď sa to neočakávalo	Overte zapojenie zariadenia.
71	Unexpected local light (Red 200 µm) (Neočakávané lokálne svetlo (červené 200 µm))		х		Laserový výstup bol detegovaný, keď sa to neočakávalo	Overte zapojenie zariadenia.



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
72	X-Galvo Spot Position Service Error During Aiming (Chyba služby Galvo na polohovanie bodov v osi X počas zameriavania)		x		Pri výstupe zameriavacieho lúča došlo k chybe v službe Galvo na polohovanie bodov v osi X	Ak chcete pokračovať, zrušte túto chybu. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
73	Y-Galvo Spot Position Service Error During Aiming (Chyba služby Galvo na polohovanie bodov v osi Y počas zameriavania)		x		Pri výstupe zameriavacieho lúča došlo k chybe v službe Galvo na polohovanie bodov v osi Y	Ak chcete pokračovať, zrušte túto chybu. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
74	X-Galvo Spot Position Service Error During Treatment (Chyba služby Galvo na polohovanie bodov v osi X počas liečby)		x		Pri výstupe liečebného lúča došlo k chybe v službe Galvo na polohovanie bodov v osi X	Ak chcete pokračovať, zrušte túto chybu. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
75	Y-Galvo Spot Position Service Error During Treatment (Chyba služby Galvo na polohovanie bodov v osi Y počas liečby)		x		Pri výstupe liečebného lúča došlo k chybe v službe Galvo na polohovanie bodov v osi Y	Ak chcete pokračovať, zrušte túto chybu. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
76	Spot Size Service F-Galvo (Modul F-Galvo v rámci služby veľkosti bodov)		x		Došlo k chybe modulu F-Galvo v rámci služby veľkosti bodov	Ak chcete pokračovať, zrušte túto chybu. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
77	Software Watchdog (Strážny pes softvéru)	х			Hlavný radič PCB bol resetovaný alebo nebol synchronizovaný s SBC.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
78	Hosť Communication (Komunikácia s hostiteľom)	х			Komunikácia s SBC zlyhala.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
79	Port 1 Fault (Porucha portu 1)		x		Bola zistená chyba portu 1	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
80	Port 2 Fault (Porucha portu 2)		x		Bola zistená chyba portu 2	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
91	Footswitch Discrepancy (Nesúlad nožného spínača)		x		Je pripojený chybný nožný spínač	Overte pripojenie nožného spínača.
92	Main DSP Communication (Komunikácia s hlavným DSP)	х			Komunikácia s hlavným DSP zlyhala.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
93	Galvo DSP Communication (Komunikácia so službou DSP Galvo)	x			Komunikácia so službou DSP Galvo zlyhala.	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
108	Firmware Revision Request (Žiadosť o revíziu firmvéru)	x			Hlavný PCB nemôže poskytnúť revíziu firmvéru	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
128	Application Configuration (Konfigurácia aplikácie)	х			Firmvéru sa nepodarilo prijať konfiguráciu aplikácie	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
129	System Configuration (Konfigurácia systému)	х			Firmvéru sa nepodarilo prijať konfiguráciu systému	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
132	Set Audio (Nastavenie zvuku)	х			Firmvéru sa nepodarilo povoliť alebo zakázať zvuk	Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
204	Touschscreen Error (Chyba dotykovej obrazovky)	х			Dotyková obrazovka bola odpojená.	Reštartujte. Skontrolujte pripojenia. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
205	Kill Line Asserted (Aktivácia blokovania)	Х			Frontendový DIO zistil, že boli aktivované blokovania.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
206	SLA Detached (Odpojenie štrbinovej lampy)				nevzťahuje sa	nevzťahuje sa
207	Pattern Locked (Obrazec je zamknutý)			х	Obrazec sa momentálne nedá upraviť. Niektoré obrazce je možné upravovať iba v režime Standby (Pohotovostný režim).	Pred úpravou obrazcov sa stlačením tlačidla Ready (Pripravené) na dotykovej obrazovke vráťte do režimu Standby (Pohotovostný režim).
208	System Busy (Systém je zaneprázdnený)			x	Používateľ nemôže začať liečbu, pretože systém má nevybavené hlásenie.	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
209	Footswitch in Standby (Nožný spínač v pohotovostnom režime)			x	Používateľ stlačil nožný spínač v režime Standby (Pohotovostný režim).	Stlačením tlačidla Standby (Pohotovostný režim) na dotykovej obrazovke prejdite do režimu Ready (Pripravené).
210	No output available (Nie je k dispozícii žiadny výstup)		х		Používateľ nemôže prejsť do režimu Ready (Pripravené), pretože systém nezistil žiadne jednovodičové údaje.	Skontrolujte pripojenie konektorov. Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
215	Cannot Load Favorite: (Nie je možné načítať obľúbenú položku:) Not Single Spot (Nie je určená pre jednobodový obrazec)			x	Systém nemôže načítať vybratú obľúbenú položku, pretože táto obľúbená položka nie je určená pre jednobodový obrazec.	Vyberte inú obľúbenú položku alebo nastavte parametre pomocou dotykovej obrazovky.
216	Cannot Load Favorite: (Nie je možné načítať obľúbenú položku:) No Output (Žiadny výstup)			x	Systém nemôže načítať obľúbenú položku, pretože nezistil jednovodičové údaje.	Vyberte inú obľúbenú položku alebo nastavte parametre pomocou dotykovej obrazovky alebo pripojte zariadenie LIO.
218	Cannot Load Favorite: (Nie je možné načítať obľúbenú položku:) Bad Pattern (Nesprávny obrazec)			x	Systém nemôže načítať obľúbenú položku, pretože odkazuje na obrazec, ktorý nie je v systéme.	Vyberte inú obľúbenú položku alebo nastavte parametre pomocou dotykovej obrazovky.



Kód	Hlásenie	Kritická	Zrušiteľná	Varovanie	Opis	Akcia
219	Database Error (Chyba databázy)	х			Systém nemôže fungovať, pretože databázová operácia vrátila kód chyby.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
220	Laser Warmup Timeout (Vypršal časový limit zahrievania lasera)	х			Backend nedokázal dostatočne rýchlo zahriať lasery.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
221	3D Controller Error (Chyba 3D ovládača)		x		3D ovládač je odpojený alebo došlo k chybe pri pokuse o jeho detekciu.	Odpojením a opätovným zapojením konektora USB na 3D ovládači ho resetujte. Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
222	Invalid Attachment Calibration (Neplatná kalibrácia príslušenstva)	х			Kalibračný súbor chýba, nie je čitateľný alebo je neúplný. Presný problém zistíte v protokolovom súbore.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
223	Treatment Incomplete (Nedokončená liečba)		x		Toto varovanie sa objaví, keď z akéhokoľvek dôvodu dôjde k čiastočnej liečbe. (Najčastejším dôvodom je to, že používateľ uvoľnil nožný spínač príliš skoro, ale čiastočné ošetrenia môžu byť spôsobené aj chybami.)	Používateľ zvolí tlačidlo End Treatment (Ukončiť liečbu) a vráti sa na obrazovku Home (Domovská obrazovka). Znovu otvorte obrazovku Treatment (Liečba) a prekonfigurujte parametre liečby. Ak sa chyba opakuje, ukončite liečbu a zavolajte do servisu
225	Cannot Save Favorite (Nie je možné uložiť obľúbenú položku)		x		Pri ukladaní informácií o obľúbenej položke do súboru došlo k chybe	Skontrolujte zadaný názov. Overte, či nie je duplicitný.
226	POST Failed (OPSL) (Zlyhal test POST (OPSL))	х			Autodiagnostický test pri zapnutí napájania zlyhal kvôli chybe inicializácie lasera OPSL	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
227	POST Failed (Red) (Zlyhal test POST (červený laser))	x			Autodiagnostický test pri zapnutí napájania zlyhal kvôli chybe inicializácie červených laserov	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
228	POST Laser Failure (Zlyhanie lasera pri teste POST)				Autodiagnostický test pri zapnutí napájania zlyhal kvôli chybe inicializácie lasera OPSL a jedného alebo viacerých červených laserov	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
230	MM controller disconnected (Ovládač MM je odpojený)	x			Komunikácia s ovládačom MM zlyhala.	Reštartujte. Ak chyba pretrváva, zavolajte do servisu.
231	Invalid 3D Controller (Neplatný 3D ovládač)	x			Je pripojený neplatný 3D ovládač.	Vypnite systém, odpojte neplatný 3D ovládač od systému a potom systém zapnite.

# Postup kalibrácie

Regulačné úrady vyžadujú, aby výrobcovia medicínskych laserov triedy II a IV podľa certifikácie CDRH amerického úradu FDA a triedy 2 a 4 podľa európskej normy IEC 60825 poskytli svojim zákazníkom pokyny na kalibráciu výkonu.

Kalibráciu musí vykonať inžinier alebo technik kvalifikovaný na prácu na elektronickom laserovom zariadení pod napätím.

#### Varovanie na vylúčenie zodpovednosti

Kalibrácia systému je servisný postup, ktorý môže vykonávať výhradne certifikovaný personál. Úprava vykonaná kýmkoľvek iným než certifikovaným personálom má za následok stratu platnosti akejkoľvek existujúcej záruky od výrobcu na tento prístroj a môže viesť k vážnemu zraneniu osôb.

#### Pokyny na kalibráciu

Na účely kalibrácie nie je potrebné otvárať systém. Kalibrácia sa vykonáva s nasadenými krytmi.

Potrebné nástroje:

- klávesnica a myš s rozhraním USB,
- merač optického výkonu Gentec s platnou kalibráciou NIST,
- merač výkonu pre adaptér pre opierku brady.
- 1. Odpojte systém od napájania.
- 2. Pripojte klávesnicu a myš k portu USB.
- 3. Pripojte merač výkonu k adaptéru pre opierku brady.
- 4. Nainštalujte merač optického výkonu.
- 5. Znova pripojte systém k napájaniu a zapnite ho.
- 6. Prejdite do servisného/kalibračného softvéru a aktivujte režim Service Mode (Servisný režim).
- 7. Zarovnajte merač optického výkonu pomocou zameriavacieho lúča.
- 8. Vykonajte kalibráciu systému podľa servisnej príručky DC-03366.
- 9. Vypnite a odpojte systém od napájania, ako je to uvedené v časti <Spustenie a vypnutie systému> v tejto príručke.
- 10. Odpojte klávesnicu a myš.
- 11. Znova pripojte systém k napájaniu a zapnite ho.
- 12. Overte kalibráciu pomocou merača optického výkonu.

Ak bola úspešná, vypnite systém a odpojte merač výkonu a adaptér pre opierku brady. Ak nebola kalibrácie úspešná, zopakujte ju.

# Pokyny na premiestnenie systému

Presunutie systému na iné miesto:

- Uistite sa, že je istič sieťového napájania vypnutý a kľúčový spínač je v polohe OFF (Vypnuté).
- 2. Odpojte napájací kábel od zásuvky v stene a od sieťovej napájacej zásuvky systému.
- 3. Ak sa používa diaľkové dverové blokovanie, odpojte kábel a zástrčku blokovania od portu blokovania a prepravte ich samostatne.
- 4. Odpojte kábel nožného spínača od portu nožného spínača a prepravte ich samostatne. Nožný spínač nikdy neťahajte za sebou.
- Umiestnite konzolu minimálne 15 cm (≈ 6 palcov) od stien, nábytku alebo iného vybavenia. Primeraný priestor okolo konzoly zaisťuje správnu cirkuláciu vzduchu na účely chladenia systému.
- 6. Ak dôjde k zmenám podmienok prostredia (teplota alebo vlhkosť), nechajte systém pred použitím po dobu 4 hodín aklimatizovať.

# Príprava miestnosti

- 1. Overte správne pripojenie zástrčky a napájacieho kábla systému, ako je to uvedené v predoperačných pokynoch.
- 2. Overte, či sú podmienky prostredia v rámci prevádzkových limitov.



## POZNÁMKA

V prípade systémov nakonfigurovaných s ističom elektrického okruhu vždy pred zapojením zástrčky napájacieho kábla do zásuvky prepnite istič do vypnutej polohy.

- 3. Skontrolujte, či je zapnutý prívod elektrickej energie.
- 4. Skontrolujte, či bola umiestnená na vonkajšiu stranu dverí ošetrovne značka varovania pred laserom.
- 5. Zaistite, aby mal všetok ošetrujúci personál v ošetrovni nasadené vhodné okuliare na ochranu očí.

# Pokyny na používanie

#### Prostredie na určené použitie

Podmienky prostredia na určené použitie:

- prostredie profesionálneho zdravotníckeho zariadenia,
- ambulancie, kliniky, polikliniky, nemocnice s výnimkou blízkosti aktívneho VF chirurgického vybavenia a RF tienenej miestnosti systému ME na zobrazovanie magnetickou rezonanciou, kde je vysoká intenzita EM rušenia.

#### Prostredie pacienta

Prostredie pacienta je definované nasledovne:

- keď pacient alebo návštevník prichádza do kontaktu so zariadeniami (vrátane prepojovacích zariadení),
- keď sa pacient alebo návštevník dotýka osoby, ktorá prichádza do kontaktu • so zariadeniami (vrátane prepojovacích zariadení).

V prostredí pacienta (zobrazené nižšie) používajte zariadenia spĺňajúce normu IEC 60601-1. Ak ste nútení použiť akékoľvek zariadenie, ktoré nespĺňa normu, použite izolačný transformátor spĺňajúci normu IEC 60601-1.





- V prostredí pacienta nepoužívajte predlžovací napájací kábel.
- Nepripájajte k systému žiaden ďalší predlžovací napájací kábel.
- Nepripájajte žiadne zariadenie, ktoré nie je súčasťou tohto systému.
- Použite izolačný transformátor spĺňajúci normu IEC 60601-1

# Elektromagnetická kompatibilita

Vzťahuje sa na laserové systémy PASCAL Synthesis so sériovými číslami začínajúcimi číslom "80" (napr. 80xxxxxx).

Tento produkt spĺňa normu o EMK (IEC 60601-1-2: 2014). Predpokladaným elektromagnetickým prostredím počas celého životného cyklu prístroja je prostredie profesionálneho zdravotníckeho zariadenia.

- a) ZDRAVOTNÍCKE ELEKTRICKÉ ZARIADENIA si vyžadujú osobitné preventívne opatrenia týkajúce sa elektromagnetickej kompatibility (EMK) a musia sa inštalovať a uvádzať do prevádzky v súlade s informáciami o EMK uvedenými v SPRIEVODNEJ DOKUMENTÁCII.
- b) ZDRAVOTNÍCKE ELEKTRICKÉ ZARIADENIA môžu byť ovplyvňované prenosnými a mobilnými RF komunikačnými zariadeniami.
- c) Toto ZARIADENIE alebo tento SYSTÉM sa nemá používať v blízkosti iných zariadení ani naukladaný v stohu s nimi. Ak je potrebné takéto umiestnenie, pozorovaním ZARIADENIA alebo SYSTÉMU treba overiť jeho normálnu prevádzku v konfigurácii, v ktorej sa bude používať.
- d) Použitie PRÍSLUŠENSTVA, prevodníka alebo kábla s inými ZARIADENIAMI a SYSTÉMAMI, než sú špecifikované, môže mať za následok zvýšenie elektromagnetických EMISIÍ alebo zníženiu elektromagnetickej IMUNITY tohto ZARIADENIA a viesť k nesprávnemu fungovaniu.
- e) Zariadenie generujúce elektromagnetické vlny nepoužívajte vo vzdialenosti menšej než 30 cm od všetkých častí prístroja a systému. Tieto zariadenia môžu ovplyvňovať činnosť tohto produktu.

Položka	Tienený kábel	Feritové jadro	Dĺžka (m)
PRÍSLUŠENSTVO			
Modul SYSTÉMU PRIEHĽADOVÉHO DISPLEJA HUD-1	-	-	-
KÁBLE			
Sieťový napájací kábel (pre ŠTRBINOVÚ LAMPU)	nepoužíva sa	nepoužíva sa	1,8
Sieťový napájací kábel (pre LASEROVÚ KONZOLU)	nepoužíva sa	nepoužíva sa	3,6
Kábel USB (neukončený)	používa sa	nepoužíva sa	nevzťahuje sa
Kábel USB (pre 3D myš)	používa sa	nepoužíva sa	1,9
Kábel USB (pre monitor)	používa sa	nepoužíva sa	1,9
Kábel VGA (pre monitor)	nepoužíva sa	nepoužíva sa	1,9
Kábel SIP/SOP (pre nožný spínač)	nepoužíva sa	nepoužíva sa	2,9
Kábel USB (pre systém HUD-1)	nepoužíva sa	nepoužíva sa	1,8
Kábel HDMI (pre systém HUD-1)	nepoužíva sa	nepoužíva sa	1,8

Tak ako ostatné elektrické zdravotnícke zariadenia, aj očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis vyžaduje osobitné preventívne opatrenia na zaručenie elektromagnetickej kompatibility (EMK) s inými elektrickými zdravotníckymi zariadeniami. Z dôvodu zaručenia EMK sa tento systém musí nainštalovať a prevádzkovať v súlade s informáciami o EMK uvedenými v tejto príručke.



#### POZNÁMKA

Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis bol navrhnutý tak, aby vyhovoval požiadavkám normy IEC 60601-1-2:2014 na EMK s inými zariadeniami, čo bolo potvrdené jeho testovaním.

Toto zariadenie bolo podrobené testom, na základe ktorých sa zistilo, že spĺňa limity pre digitálne zariadenia triedy B v súlade s časťou 15 predpisov úradu FCC. Tieto limity sú navrhnuté tak, aby poskytovali primeranú ochranu pred škodlivým rušením počas prevádzky v obytnej zóne. Toto zariadenie generuje, využíva a môže vyžarovať rádiofrekvenčnú energiu a ak nie je nainštalované a používané v súlade s pokynmi, môže spôsobovať škodlivé rušenie rádiovej komunikácie. Neexistuje však žiadna záruka, že v konkrétnej inštalácii nedôjde k rušeniu. Ak toto zariadenie spôsobuje škodlivé rušenie rozhlasového alebo televízneho príjmu, čo sa dá zistiť vypnutím a zapnutím zariadenia, odporúčame skúsiť odstrániť rušenie jedným alebo viacerými z nasledujúcich opatrení:

- Zmeňte orientáciu alebo premiestnite prijímaciu anténu.
- Zväčšite odstup medzi zariadením a prijímačom.
- Pripojte zariadenie do zásuvky v inom okruhu, než v ktorom je pripojený prijímač.
- Ak potrebujete pomoc, obráťte sa na predajcu alebo skúseného rádiového/televízneho technika.



#### Usmernenie a vyhlásenie výrobcu – elektromagnetické emisie

Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis je určený na používanie v elektromagnetickom prostredí špecifikovanom nižšie. Zákazník alebo používateľ očného skenovacieho laserového systému PASCAL Synthesis musí zabezpečiť, aby sa používal v takomto prostredí.

Test elektromagnetických emisií	Súlad s predpismi	Elektromagnetické prostredie – usmernenie	
RF emisie CISPR 11	skupina 1	Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis používa RF energiu výlučne na svoje vnútorné fungovanie. Preto sú jeho RF emisie veľmi nízke a nemali by spôsobovať žiadne rušenie elektronických zariadení v blízkom okolí.	
RF emisie CISPR 11	trieda B		
Harmonické emisie IEC61000-3-2	trieda A	vhodný na používanie vo všetkých priestoroch vrátane domácností a priestorov priamo napojených na verejnú	
Kolísania napätia/ blikavé emisie IEC61000-3-3	vyhovuje	nízkonapäťovú elektrickú sieť, ktorá napája budovy využívané na bývanie.	



Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis je určený na používanie v elektromagnetickom prostredí špecifikovanom nižšie. Zákazník alebo používateľ očného skenovacieho laserového systému PASCAL Synthesis musí zabezpečiť, aby sa používal v takomto prostredí.

Testovacia úroveň podľa normy IEC 60601	Úroveň súladu	Elektromagnetické prostredie – usmernenie
±8 kV kontaktom ±15 kV vzduchom	±8 kV kontaktom ±15 kV vzduchom	Podlahy majú byť drevené, betónové alebo pokryté keramickými dlaždicami. Ak sú podlahy pokryté syntetickým materiálom, relatívna vlhkosť má byť minimálne 30 %.
±2 kV pre elektrické napájacie vedenia ±1 kV pre vstupné/výstupné vedenia Frekvencia opakovania 100 kHz	±2 kV pre elektrické napájacie vedenia ±1 kV pre vstupné/výstupné vedenia Frekvencia opakovania 100 kHz	Kvalita sieťového napájania musí zodpovedať obvyklému komerčnému alebo nemocničnému prostrediu.
± 1 kV medzi vedeniami ± 2 kV medzi vedeniami a zemou	± 1 kV medzi vedeniami ± 2 kV medzi vedeniami a zemou	Kvalita sieťového napájania musí zodpovedať obvyklému komerčnému alebo nemocničnému prostrediu.
< 5 % <i>U</i> <sub>t</sub> (> 95 % pokles <i>U</i> <sub>t</sub> ) po dobu 0,5 cyklu (s fázovým uhlom 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° a 315°) < 5 % <i>U</i> <sub>t</sub> (> 95 % pokles <i>U</i> <sub>t</sub> ) po dobu 1 cyklu 70 % <i>U</i> <sub>t</sub> (30 % pokles <i>U</i> <sub>t</sub> ) po dobu 25/30 cyklov < 5 % <i>U</i> <sub>t</sub> (> 95 % pokles <i>U</i> <sub>t</sub> ) po dobu 5 s	< 5 % $U_t$ (> 95 % pokles $U_t$ ) po dobu 0,5 cyklu (s fázovým uhlom 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° a 315°) < 5 % $U_t$ (> 95 % pokles $U_t$ ) po dobu 1 cyklu 70 % $U_t$ (30 % pokles $U_t$ ) po dobu 25/30 cyklov < 5 % $U_t$ (> 95 % pokles $U_t$ ) po dobu 5 s	Kvalita sieťového napájania musí zodpovedať obvyklému komerčnému alebo nemocničnému prostrediu. Ak používateľ očného skenovacieho laserového systému PASCAL Synthesis vyžaduje nepretržitú prevádzku aj počas výpadkov sieťového napájania, odporúča sa napájať očný skenovací laserový systém SL-PASCAL Synthesis zo zdroja neprerušiteľného napájania alebo z batérie.
30 A/m	30 A/m	Magnetické polia s frekvenciou elektrickej siete by mali dosahovať úrovne charakteristické pre typické umiestnenie v typickom komerčnom alebo nemocničnom prostredí.
	lestovacia uroven podľa normy lEC 60601 $\pm 8 \text{ kV}$ kontaktom $\pm 15 \text{ kV}$ vzduchom $\pm 2 \text{ kV}$ pre elektrické napájacie vedenia $\pm 1 \text{ kV}$ pre vstupné/výstupné vedenia Frekvencia opakovania 100 kHz $\pm 1 \text{ kV}$ medzi vedeniami $\pm 2 \text{ kV}$ medzi vedeniami a zemou $< 5 \% U_t$ (> 95 % pokles $U_t$ ) po dobu 0,5 cyklu (s fázovým uhlom 0°, $45^\circ$ , 90°, 135°, 180°, 225°, 270° a 315°) $< 5 \% U_t$ (> 95 % pokles $U_t$ ) po dobu 1 cyklu 70 % $U_t$ (30 % pokles $U_t$ ) po dobu 25/30 cyklov $< 5 \% U_t$ (> 95 % pokles $U_t$ ) po dobu 25/30 cyklov $< 5 \% U_t$ (> 95 % pokles $U_t$ ) po dobu 5 s	Lestovacia uroven podľa normy IEC 60601Úroveň súladu $\pm 8$ kV kontaktom $\pm 15$ kV vzduchom $\pm 8$ kV kontaktom $\pm 15$ kV vzduchom $\pm 2$ kV pre elektrické napájacie vedenia $\pm 1$ kV pre vstupné/výstupné vedenia $\pm 2$ kV pre elektrické napájacie vedenia $\pm 1$ kV pre vstupné/výstupné vedenia $\pm 1$ kV medzi vedeniami $\pm 2$ kV medzi vedeniami a zemou $\pm 1$ kV medzi vedeniami $\pm 2$ kV $\pm 2$ kV medzi vedeniami $\pm 2$ kV $\pm 2$ kV $\pm 300$ kJ $\pm 95$ % pokles $U_i$ ) po dobu 1 cyklu $70$ % $U_i$ <b< td=""></b<>



Usı	mernenie a vyhlásenie	výrobcu – elektroma	gnetická imunita
Očný skenovací la prostredí špecifikov PASCAL Synthesis	serový systém PASCAL anom nižšie. Zákazník al musí zabezpečiť, aby sa po	Synthesis je určený na ebo používateľ očného pužíval v takomto prostre	a používanie v elektromagnetickom skenovacieho laserového systému edí.
Test elektro- magnetickej imunity	IEC 60601-1-2:2014 normy IEC 60601	Úroveň súladu	Elektromagnetické prostredie – usmernenie
Vedená RF energia IEC 61000-4-6 Vyžarovaná RF energia IEC 61000-4-3	3 Vrms 150 kHz až 80 MHz 10 V/m 80 MHz až 2,7 GHz Blízke elektromagnetické pole generované rádiokomunikačnými zariadeniami a)	3 Vrms 150 kHz až 80 MHz 10 V/m 80 MHz až 2,7 GHz Blízke elektromagnetické pole generované rádiokomunikačnými zariadeniami a)	Prenosnéa mobilnéRFkomunikačné zariadenia sa nemajúpoužívať v menšej vzdialenosti odakejkoľvekčastiočnéhoskenovacieholaserovéhosystémuPASCALSynthesisvrátanekáblov,nežjeodporúčanávzdialenosťodstupuvypočítanáz rovnicevzťahujúcejsanapríslušnúfrekvenciuvysielača.Odporúčanávzdialenosťodstupud $\frac{6}{E}\sqrt{P}$ kdekdePmaximálnynominálnyvýstupnývýkonvysielača,vattoch(W)podľavýrobcuvysielača,djeúroveňvyžarovanéhoelektromagnetickéhopoľavovoltmetroch(V/m).
POZNÁMKA 1 7 e	Γieto usmernenia sa r ∋lektromagnetických vĺn j objektov a ľudí.	nemusia uplatňovať v je ovplyvňované abso	vo všetkých situáciách. Šírenie rpciou a odrazom od konštrukcií,



Testovacia frekvencia [MHz]	Pásmo [MHz]	Zariadenie	Modulácia	Maximálny výstupný výkon [W]	Vzdialenosť [m]	Hodnota testu imunity [V/m]	
385	380 – 390	TETRA 400	Impulzná modulácia 18 Hz	1,8	0,3	27	
450	430 – 470	GMRS 460 FRS 460	FM +/- 5 kHz 1 kHz sínusová	2	0,3	28	
710		/	Impulzná			9	
745	704 – 787	LTE pásmo 13, 17	modulácia	0,2	0,3		
780		,	217 Hz				
810	800 – 960	GSM 800/900					
870		0 – 960 IDEN820	Impulzná modulácia 18 Hz	2	0,3	28	
930		LTE pásmo 5					
1 720	1 700 – 1 990		GSM 1800 CDMA 1900				
1 845		GSM 1900 DECT LTE pásmo 1	Impulzná modulácia 217 Hz	2	0,3	28	
1 970		3, 4, 25 UMTS					
2 450	2 400 – 2 570	Bluetooth WLAN 802.11 b/g/n RFID 2450 LTE pásmo 7	Impulzná modulácia 217 Hz	2	0,3	28	
5 240			Impulzná				
5 500	5 100 – 5 800	WLAN 802 11 a/n	modulácia	0,2	0,3	9	
5 785	0.000	002.11 a/11	217 Hz				

# Oftalmologická referenčná literatúra

- 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
- 3. 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.

# Všeobecné informácie o použití

#### Cieľová populácia pacientov

Pacient, ktorý absolvuje vyšetrenie týmto zariadením, musí počas ošetrenia zostať sústredený a dodržiavať nasledujúce pokyny:

- Pritlačte tvár k opierke brady a opierke čela.
- Držte oko otvorené.
- Pri podstupovaní liečby sa snažte porozumieť pokynom a dodržiavajte ich.

#### Cieľová skupina používateľov

Toto zariadenie smie používať iba lekár.

#### Príslušenstvo

Katalógové číslo	Opis
EC-03288	Napájací kábel pre konzolu a štrbinovú lampu
EC-06340	10,4" monitor LCD
SA-06479	3D ovládacia myš (kupuje sa samostatne)
EC-06434	Káblový zväzok, pre externý monitor LCD
EC-07032	Kazetová poistka, 2 A, pomalá
EC-06433	Nožný spínač, krytý
EC-06361	Zástrčka diaľkového blokovania

# Informácie o záruke

Spoločnosť Iridex Corporation zaručuje, že očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis TwinStar bude fungovať v mieste inštalácie pôvodného kupujúceho po dobu 12 mesiacov bez materiálových a výrobných chýb.

Aby bola dodržaná táto záruka, všetky vnútorné nastavenia alebo úpravy musia byť vykonané certifikovaným personálom zo spoločnosti Iridex Corporation alebo s výslovným povolením servisného oddelenia spoločnosti Iridex Corporation. Záruka sa neuplatňuje v prípade nesprávneho použitia, nedbanlivosti alebo poškodenia spôsobeného nehodou.

Zodpovednosť spoločnosti Iridex Corporation v rámci platných záručných reklamácií je obmedzená na opravu alebo výmenu vo výrobnom závode spoločnosti Iridex Corporation alebo v mieste podnikania kupujúceho (alebo, ak to nie je prakticky realizovateľné, vrátenie kúpnej ceny, všetko podľa uváženia spoločnosti Iridex Corporation).

Na záruku spoločnosti Iridex Corporation sa vzťahujú určité ďalšie obmedzenia. Preštudujte si podmienky a požiadavky predaja priložené ku kúpnej zmluve spoločnosti Iridex Corporation. Záručné podmienky sa môžu líšiť podľa oblasti na základe zmluvných dojednaní.

#### Záručné zásielky, vrátenie a úpravy

Záručná reklamácia musí byť uplatnená bezodkladne a spoločnosť Iridex Corporation ju musí dostať počas platnej záručnej doby. Ak bude potrebné vrátiť produkt na opravu a/alebo úpravu, je nutné získať autorizáciu od spoločnosti Iridex Corporation. Pokyny, ako a kam treba produkty zaslať, poskytne spoločnosť Iridex Corporation. Akékoľvek produkty alebo súčasti vrátené na kontrolu a/alebo záručnú opravu budú zaslané poistenou a predplatenou zásielkou prostredníctvom spôsobu dopravy určeného spoločnosťou Iridex Corporation. Poplatky za prepravu všetkých produktov alebo súčastí vymenených alebo opravených v rámci záruky hradí výhradne kupujúci. Vo všetkých prípadoch má spoločnosť Iridex Corporation výhradnú zodpovednosť za určenie príčiny a povahy zlyhania a príslušné rozhodnutie spoločnosti Iridex Corporation bude konečné.

Vyššie uvedená záruka je výlučná a nahrádza všetky ostatné záruky, či už písomné, ústne, alebo implicitné, a bude jediným nápravným prostriedkom kupujúceho a výhradnou zodpovednosťou spoločnosti Iridex Corporation na základe zmluvy, záruky alebo inak v súvislosti s týmto produktom. Spoločnosť Iridex Corporation vylučuje akékoľvek implicitné záruky obchodovateľnosti alebo vhodnosti na konkrétny účel. Spoločnosť Iridex Corporation v žiadnom prípade nenesie zodpovednosť za akékoľvek náhodné alebo následné škody vzniknuté v súvislosti s používaním alebo prevádzkovaním tovaru dodaného podľa tejto zmluvy alebo v súvislosti s ním. Hlavným účelom tohto ustanovenia je obmedziť potenciálnu zodpovednosť spoločnosti Iridex Corporation vyplývajúcu z tohto predaja.

# Dekontaminácia vráteného zariadenia

V súlade s poštovým a prepravným zákonom Spojených štátov amerických musí byť zariadenie zasielané spoločnosti Iridex Corporation na opravu alebo vrátenie riadne dekontaminované chemickým germicídnym prostriedkom, ktorý je komerčne dostupný a schválený na predaj ako nemocničný dezinfekčný prostriedok. Aby sa zabezpečilo, že všetko zariadenie bolo riadne dekontaminované, musí byť v balení priložené podpísané osvedčenie o dekontaminácii (uvedené v tejto časti).

Pokiaľ bude zariadenie doručené bez osvedčenia o dekontaminácii, spoločnosť Iridex Corporation bude predpokladať, že produkt je kontaminovaný, a naúčtuje zákazníkovi náklady na dekontamináciu.

Akékoľvek otázky smerujte na servisné oddelenie spoločnosti Iridex Corporation. To zahŕňa servis zariadenia, pomoc s riešením problémov so zariadením a objednávanie príslušenstva.

# Informácie o technickom servise v USA

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

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

# Osvedčenie o dekontaminácii

Podľa ustanovení poštového zákona, hlavy 18, zákonníka Spojených štátov amerických, článku 1716 a predpisov Ministerstva dopravy Spojených štátov amerických obsiahnutých v nariadení CFR 49, častiach 173.386 a 173.387, "etiologické činidlá, diagnostické vzorky a biologické produkty… nie je možné zasielať poštou…"

Nižšie podpísaná osoba preto osvedčuje, že zariadenie od spoločnosti Iridex Corporation, ktoré týmto spôsobom vracia

Osoba/organizácia

Mesto, štát/provincia, krajina

prešlo dekontamináciou komerčne dostupným germicidnym prostriedkom schváleným na použitie ako nemocničný dezinfekčný prostriedok a je čisté a bez biologických nebezpečenstiev, okrem iného vrátane ľudskej alebo zvieracej krvi, tkanív **alebo** tkanivových tekutín **alebo** ich zložiek.

Nižšie podpísaná osoba tiež súhlasí s tým, že uhradí spoločnosti Iridex Corporation všetky náklady vzniknuté pri dekontaminácii priloženého zariadenia v prípade, že uvedenú položku spoločnosť Iridex Corporation dostane v kontaminovanom stave.

Model:	Očný skenovací laserový systém PASCAL Synthesis TwinStar			
Vlnová dĺžka:	577/638 nm			
Sériové číslo:				
Číslo RMA od spoločnosti Iridex Corporation:				
Funkcia/titul:				
Meno (tlačeným písmom): _				

Podpis

Dátum (DD. MM. RRRR)

# Likvidácia

Pri likvidácii prístroja a/alebo jeho súčastí dodržujte miestne predpisy týkajúce sa likvidácie a recyklácie alebo sa obráťte na miestneho zástupcu, ktorý vám poskytne podrobné informácie o likvidácii.

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.

Tento produkt obsahuje gombíkovú batériu.

Batérie nemôžete vymieňať sami. Ak potrebujete vymeniť a/alebo zlikvidovať batérie, obráťte sa na svojho predajcu alebo priamo na spoločnosť Iridex prostredníctvom kontaktných údajov uvedených na zadnej strane obálky tejto príručky.



#### Smernica EÚ týkajúca sa batérií

Tento symbol sa vzťahuje iba na členské štáty EÚ.

Používatelia batérií nesmú batérie likvidovať ako netriedený bežný odpad, ale musia s nimi riadne nakladať.

Ak je pod vyššie uvedeným symbolom vytlačený chemický symbol, potom tento chemický symbol znamená, že batéria alebo akumulátor obsahuje nejaký ťažký kov s určitou koncentráciou.

Bude to uvedené nasledovne:

Hg: ortuť (0,0005 %), Cd: kadmium (0,002 %), Pb: olovo (0,004 %)

Tieto zložky môžu predstavovať vážne nebezpečenstvo pre človeka a globálne životné prostredie.

Tento produkt obsahuje lítiovú batériu CR, ktorá obsahuje chloristan. Tento materiál môže vyžadovať špeciálne zaobchádzanie. Pozrite si stránku <u>https://dtsc.ca.gov/perchlorate/</u> Poznámka: Toto sa vzťahuje iba na Kaliforniu, USA

# Laserová trabekuloplastika so skenovaním obrazcov (PSLT) (voliteľná)

#### Indikácie použitia:

Softvér na laserovú trabekuloplastiku so skenovaním obrazcov (PSLT) je určený na použitie so systémom PASCAL Synthesis TwinStar na vykonávanie trabekuloplastických zákrokov pri glaukóme s otvoreným uhlom.

#### **Opis:**

Laserová trabekuloplastika so skenovaním obrazcov (skratka PSLT) je pokročilé laserové ošetrenie šetriace tkanivo slúžiace na zníženie vnútroočného tlaku. PSLT poskytuje rýchlu, presnú a minimálne traumatickú (subviditeľnú) počítačovo riadenú liečbu, ktorá aplikuje sekvenciu obrazcov na trabekulárnu sieť. Automatizované otáčanie obrazcov idúcich za sebou zaisťuje, že kroky ošetrenia sú presne umiestňované okolo trabekulárnej siete bez prekrývania alebo nadmerných medzier.

Po zvolení obrazca PSLT sa tento aplikuje, keď stlačíte nožný spínač. Systém potom automaticky pootočí obrazec v smere pohybu hodinových ručičiek. Ak je zvolený 360-stupňový liečebný plán, obrazec sa otočí o celých 360 stupňov a liečba sa potom automaticky ukončí. Ak je zvolený 180-stupňový liečebný plán, obrazec sa otočí o 180 stupňov a liečba sa potom automaticky ukončí.

Stanovte východiskovú polohu obrazca PSLT.

Titrovaním nastavte požadovaný výkon.

Zarovnajte obrazec s trabekulárnou sieťou pomocou funkcie <Curvature> (Zakrivenie).

V okne <PSLT Treatment> (Liečba PSLT) sa zobrazí hlásenie "<Treatment Complete>" (Liečba je dokončená) a systém prejde do režimu STANDBY (POHOTOVOSTNÝ REŽIM). Stlačením tlačidla **<OK>** sa vráťte na obrazovku Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka). Ďalšie ošetrenia je možné iniciovať po návrate na obrazovku Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka).

Doba expozície	Priemer bodu	Zakrivenie	Plán liečby	Výkon
5 ms (s vypnutou titráciou), 10 ms (so zapnutou titráciou)	100 µm	0,00 – 3,00	360° alebo 180°	0 – 1 500 mW







# POZNÁMKA

Na použitie s gonioskopickou šošovkou so zväčšením 1,0x.

Obrazec PSLT sa objaví v strede zorného poľa, nie na okraji. Na nastavenie polohy použite kontaktnú šošovku.

Ak bude počas liečby uvoľnený nožný spínač pred dokončením aplikácie celého obrazca, zobrazí sa v súhrnnom okne <PSLT Treatment Summary> (Súhrn liečby PSLT) hlásenie "<Treatment Complete>" (Liečba je dokončená) a "<NN Incomplete Segments>" (NN nedokončených segmentov) (kde "<NN>" predstavuje počet segmentov, ktoré neboli dokončené).

Pomocou šípok alebo 3D ovládača otočte obrazec na požadované miesto ošetrenia.



## POZNÁMKA

PSLT je k dispozícii iba pre vlnovú dĺžku 577 nm

#### Opisy a parametre obrazcov pre liečbu predného segmentu oka

Existujú tri typy obrazcov na liečbu predného segmentu oka. Na obrazovke Anterior Treatment (Liečba predného segmentu oka) sú k dispozícii obrazce typu PSLT 3 row (3-riadkový PSLT), Array (Pole) (s predvoleným nastavením 20 ms) a Single Spot (Jeden bod).

3-riadkový PSLT		Pole	
Jednobodový	•		

#### Primárny obrazec

Podrobné informácie o obrazci typu Single Spot (Jeden bod) nájdete v časti "Opis a parametre obrazcov pre liečbu zadného segmentu oka".



#### POZNÁMKA

- Funkcia Endpoint Management (Spravovanie koncových bodov) nie je v režime liečby predného segmentu oka k dispozícii.
- PSLT je k dispozícii iba pre vlnovú dĺžku 577 nm
## Pole

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec
Pole		

## Všeobecné používanie

• trhliny sietnice a odlúčenia sietnice

Obrazec	Priemer bodu (µm)	Rozstup	
	50 (2 x 2 alebo menší)		
Dolo	100	0,00 Ø až 3,00 Ø	
FOIE	200		
	400	0,00 Ø až 1,50 Ø	

Obrazec typu Array (Pole) (s predvoleným nastavením 20 ms) je možné vybrať v rôznych tvaroch a veľkostiach až do maximálneho počtu 9 bodov vrátane štvorcových polí, obdĺžnikových polí, vertikálnych a horizontálnych čiar s najviac 3 bodmi a jedného bodu. Priemer a rozstup bodov je možné tiež upraviť.

Ak chcete vybrať tvar a veľkosť obrazca typu Array (Pole), presuňte prst vodorovne, zvislo alebo diagonálne cez obrazec alebo stlačte jedno z tlačidiel rýchleho výberu v dolnej časti obrazovky sekundárneho obrazca. Ak chcete vybrať orientáciu obrazca, stlačte tlačidlo <Rotate> (Otočiť) v dolnej časti obrazovky.



## 3-riadkový PSLT

	Primárny obrazec	Sekundárny obrazec
3-riadkový PSLT		Nie je k dispozícii

## Všeobecné používanie

• Trabekuloplastika

Obrazec typu PSLT 3 Row (3-riadkový PSLT) je voliteľný v rôznych orientáciách. Ak chcete vybrať orientáciu obrazca, stlačte tlačidlo <Rotate> (Otočiť) v dolnej časti obrazovky. Rozstup obrazca je fixný, ale zakrivenie je možné upraviť.