

# Instruksjoner for bruk

# Volista

IFU 01781 NO 21 2024-09-20



### Opphavsrett

Alle rettigheter er reservert. Enhver kopiering, tilpassing eller oversettelse er forbudt uten skriftlig tillatelse til dette på forhånd, unntatt innenfor rammen av lovene om opphavsrett. © Copyright 2024

Maquet SAS

#### Med forbehold om tekniske endringer

I tilfelle ytterligere utvikling av produktet på et senere tidspunkt, kan de vedlagte illustrasjonene og tekniske spesifikasjonene som brukes med i denne bruksanvisningen avvike noe fra slik de fremstilles på nåværende tidspunkt.

V21 20.09.2024

# Innhold

1	Innledning			
1.1	Forord.		7	
1.2	Ansvar			7
1.3	Andre o	lokumenter	knyttet til dette produktet	7
1.4	Opplysninger om dokumentet			
	1.4.1 Forkortelser			8
	1.4.2	Symboler	som brukes i bruksanvisningen	8
		1.4.2.1	Henvisninger	8
		1.4.2.2	Nummermerkinger	8
		1.4.2.3	Aksjoner og resultater	8
		1.4.2.4	Menyer og taster	9
		1.4.2.5	Farenivå	9
		1.4.2.6	Indikasjoner	9
	1.4.3	Definisjor	ner	9
		1.4.3.1	Persongrupper	9
		1.4.3.2	Belysningstyper	10
1.5	Symbol	er på produ	ıktet og emballasjen	10
1.6	Helhets	oversikt over	er produktet	11
	1.6.1	Kompone	enter	13
		1.6.1.1	Kupler	13
		1.6.1.2	Skjermholder integrert i utstyret	16
		1.6.1.3	Kameraholder integrert i utstyret	17
	1.6.2	Opsjoner		18
		1.6.2.1	Veggmontert betjening	18
		1.6.2.2	Variabel fargetemperatur	19
		1.6.2.3	Volista VisioNIR (kun på VSTII)	20
		1.6.2.4	Alternativer for FHS0/MHS0	21
		1.6.2.5	Opsjoner for XHS0	22
		1.6.2.6	Opsjon for XHD1	23
		1.6.2.7	Opsjoner til kameraholdere	24
	1.6.3	Tilbehør.		25
		1.6.3.1	Kameraer	25
		1.6.3.2	Holder til håndtak	27
		1.6.3.3	LMD* (kun på Volista VSTII)	28
		1.6.3.4	Blyskjermer	28
1.7	Utstyre	ts ID-brikke		29
1.8	Gjelden	ide standar	der	30
1.9	Opplysninger om tiltenkt bruk			33
	1.9.1	Tiltenkt b	ruk	33
	1.9.2 Indikasjoner			
	1.9.3 Tiltenkt bruker			33
	1.9.4 Uegnet bruk			33
	1.9.5 Kontraindikasjon			
1.10	Vesentl	ig ytelse		33

1.11	Klinisk fo	ordel		33
1.12	Garanti.			34
1.13	Produkte	ets levetid.		34
1.14	Instrukser for å redusere miljøpåvirkningen			
2	Opplysninger knyttet til sikkerbeten			
21	Miliabeti	ngelser		35
2.1	Sikkorbo	teinetruker	<b>N</b> F	35
2.2	2 2 1	Sikkor bri	ik av produktet	35
	2.2.1	Elektrisite	it	30
	2.2.2			30
	2.2.3			30
2	Kontro	llaropoo	opitt	07
3	Kontro	ngrense	SIIIU	30
3.1	Kontrollt	astaturer fo	or kuppel	39
3.2	Veggmo	ntert betjer	ningstastatur (kun på VCSII)	40
3.3	Berøring	sskjerm		41
4	Bruk			44
4.1	Daglige	inspeksjon	er	44
4.2	Stvre be	lvsningen.		49
	4.2.1	Slå på/slå	a av belysningen	49
		4.2.1.1	Fra kuppelens eller veggmontert betjeningstastatur	49
		4.2.1.2	Fra berøringsskjermen	51
	4.2.2	Stille inn I	belysningen	52
		4.2.2.1	Fra kuppelens eller veggmontert betjeningstastatur	52
		4.2.2.2	Fra berøringsskjermen	53
	4.2.3	Omgivels	esbelysning	54
		4.2.3.1	Fra kuppelens eller veggmontert betjeningstastatur	54
		4.2.3.2	Fra berøringsskjermen	55
	4.2.4	AIM AUT	OMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT* (kun på Volista VSTII)	56
	4.2.5	Volista Vi	sioNIR* (kun på Volista VSTII)	57
	4.2.6	Synkronis	sere kuplene	58
		4.2.6.1	Fra veggmontert betjeningstastatur	58
		4.2.6.2	Fra berøringsskjermen	59
	4.2.7	LMD (kun	ı på Volista VSTII med berøringsskjerm)	60
	4.2.8	Favoritter	(kun med berøringsskjerm)	61
		4.2.8.1	Velge/lagre en favoritt	61
		4.2.8.2	Forhåndsinnstillinger fabrikk	63
4.3	Plassere	belysning	en	63
	4.3.1	Montere of	det steriliserbare håndtaket	63
		4.3.1.1	Installere og fjerne et steriliserbart STG PSX 01-håndtak	64
		4.3.1.2	Installere og fjerne et steriliserbart STG HLX 01-håndtak	65
		4.3.1.3	Installere og fjerne et håndtak av typen DEVON®/DEROYAL®**	66
		4.3.1.4	Installere og fjerne det steriliserbare håndtaket STG PSX VZ 01	67
	4.3.2	Håndtere	kuppelen	68
	4.3.3	Eksemple	er på forhåndsplassering	71

4.4	Installer	e/demontere et Quick Lock-utstyr (kamera, LMD eller håndtaksholder)	73
	4.4.1	Forhåndsplassering av utstyret	. 73
		4.4.1.1 På Quick Lock-kameraet	. 73
		4.4.1.2 På kuppelen	. 74
	4.4.2	Montering av utstyret på kuppelen	. 74
	4.4.3	Demontering av utstyret	. 75
	4.4.4	Håndtaksholder på Quick Lock	. 76
4.5	Bruke ka	ameraet	77
	4.5.1	Trådløst videosvstem	. 77
		4.5.1.1 Paring av kameraet	. 77
		4.5.1.2 Igangsetting av det sammenkoblede systemet	. 78
	4.5.2	Bruke kameraet	. 78
		4.5.2.1 Fra kuppelens eller veggmontert betjeningstastatur (kun zoom)	. 78
		4.5.2.2 Fra berøringsskjermen	. 79
	4.5.3	Orientere kameraet	. 82
4.6	Plassere	e skiermholderen	82
	4.6.1	Håndtere og plassere skjermholderen	. 82
	4.6.2	Eksempler på forhåndsplassering av skiermholderne	. 85
	4.6.3	Skiermenes betieningsgrensesnitt	. 86
47	Posision	nere kameraholderen	86
	4 7 1	Feste et kamera på SC kameraholderen	86
	472	Håndtere kameraholderen	87
	4.7.3	Bruke kameraet SC430-PTR	. 88
48	Paramet	tre og funksjoner	89
1.0	481	Skiermens lysstyrke	90
	4.8.2	Dato, klokkeslett og funksjonene kronometer/timer	. 91
	4.8.3	Kronometer/Tidsinnstillings-funksion (kun med berøringsskierm)	. 92
		4.8.3.1 Kronometer	. 93
		4.8.3.2 Tidsinnstilling	. 94
	4.8.4	Tilt-håndtak	. 95
	4.8.5	Informasjon	. 96
4.9	Hielpeba	atterier	97
	4.9.1	Lampe	. 97
	4.9.2	Utføre batteritester	. 98
		4.9.2.1 Fra veggmontert betjeningstastatur (kun på VCSII)	. 98
		4.9.2.2 Fra berøringsskjermen	. 99
5	Fail or	u driftestoon	100
<b>5</b> 1	Alormior	mor	100
5.1	5 1 1	l amper som finnes håde nå kunnelens betieningstastatur og nå veggmontert tastatur	100
	512	Lamper på berøringsskiermen	100
52	Feil og r	nuliae stopp	101
0.2			400
0	Kengj	oring / Desintisering / Sterilisering	103
6.1	Rengjør	ing og desinfisering av systemet	103
	6.1.1	Rengjøring av utstyret	. 103
	6.1.2	Desinfisering av utstyret	. 104



		6.1.2.1	Desinfiseringsmidler som kan brukes	
		6.1.2.2	Autoriserte aktive virkestoffer	
6.2	Rengjøri	ing og ster	ilisering av de steriliserbare håndtakene Maquet Sterigrip	105
	6.2.1	Klargjørir	ng for rengjøring	105
	6.2.2	Ved reng	jøring for hånd	105
	6.2.3	Ved bruk	av vaskedekontaminator	105
	6.2.4	Steriliseri	ng av håndtakene Maquet Sterigrip	106
7	Vedlik	ehold		107
8	Teknis	ke spes	ifikasjoner	108
8.1	VSTII-ku	uplenes op	tiske spesifikasjoner	108
8.2	VCSII-ku	uplenes op	tiske spesifikasjoner	110
8.3	Elektrisk	e spesifika	isjoner	112
	8.3.1	Elektriske	e spesifikasjoner VSTII	112
	8.3.2	Elektriske	e spesifikasjoner for VCSII	113
8.4	Mekanis	ke spesifik	asjoner	114
	8.4.1	Belysning	]	114
	8.4.2	Skjermho	lder	114
	8.4.3	Mekanisk	kompatibilitet	114
8.5	Videosp	esifikasjon	er	115
	8.5.1	Tekniske	karakteristikker for kameraene og mottakerne	115
8.6	Andre ka	arakteristik	ker	116
8.7	EMC-er	klæring		117
	8.7.1	FCC PAF	RT 15 (kun for USA)	118
9	Avfalls	shåndter	ing	119
9.1	Fjerning	av emball	asje	119
9.2	Produkt			119
9.3	Elektriske og elektroniske komponenter 11			119

## 1 Innledning

## 1.1 Forord

Deres sykehus/helseinstitusjon har valgt den nyvinnende, medisinske teknologien fra Getinge. Vi takker deg for tilliten du har til oss.

Getinge er en av de største leverandørene på verdensbasis av medisinsk utstyr til operasjonsstuer, hybride operasjonsstuer, anestesirom, intensivenheter og pasienttransport. Getinge setter alltid helsepersonellets og pasientenes behov i første rekke ved utviklingen av produktene sine. Getinge har løsninger på sykehusenes problemer både når det gjelder sikkerhet, effektivitet og økonomi.

Med sin store ekspertise innenfor operasjonsbelysning, takhengte fordelingsarmer og multimedia-løsninger, setter Getinge kvalitet og innovering i fokus for å kunne yte det beste både for pasientene og helsepersonellet. Operasjonsbelysningene fra Getinge er anerkjent på verdensbasis for deres design og nyvinninger.

## 1.2 Ansvar

#### Endringer utført på produktet

Det må ikke utføres noen endringer på produktet uten at Getinge på forhånd har gitt sin tillatelse til det.

#### Konform bruk av produktet

Getinge vil ikke kunne bli holdt ansvarlig for direkte eller indirekte skader som er et resultat av aksjoner som ikke er i overensstemmelse med denne bruksanvisningen.

#### Installasjon og vedlikehold

De ulike operasjonene ved installasjon, vedlikehold og demontering må utføres av personer som har fått opplæring i dette og som er godkjent av Getinge.

### Opplæring i bruk av produktet

Opplæringen skal foregå direkte på produktet med Getinge-godkjent personale.

#### Kompatibilitet med annet medisinsk utstyr

Kun medisinsk utstyr godkjent iht. standarden IEC 60601-1 kan installeres på systemet. Opplysninger om kompatibilitet blir beskrevet i detalj i kapitlet Tekniske spesifikasjoner [▶ Side 108]. Det kompatible tilbehøret blir beskrevet i detalj i det aktuelle kapitlet.

#### I tilfelle hendelse

Enhver alvorlig hendelse i forbindelse med utstyret skal meldes fra til fabrikanten og til kompetent myndighet i den medlemsstaten hvor brukeren og/eller pasienten er registrert.

## 1.3 Andre dokumenter knyttet til dette produktet

- Volista Anbefalinger for Installasjon (ref. ARD01786)
- Volista Installasjonsanvisning (ref. ARD01784)
- Volista Vedlikeholdsanvisning (ref. ARD01780)
- Volista Reparasjonsanvisning (ref. ARD01782)
- Volista Avinstallasjonsanvisning (ref. ARD01785)

## 1.4 Opplysninger om dokumentet

Denne bruksanvisningen er spesielt rettet mot de daglige brukerne av produktet, personallederne og sykehusets administrasjon. Målet er å gjøre brukergruppene kjent med produktets utforming, sikkerhet og funksjon. Bruksanvisningen er strukturert og delt opp i flere adskilte kapitler.

Husk:

- Les hele bruksanvisningen nøye før produktet tas i bruk for første gang.
- Gå alltid frem i overensstemmelse med opplysningene i denne bruksanvisningen.
- Oppbevar denne bruksanvisningen i nærheten av produktet.

## 1.4.1 Forkortelser

AIM	Automatisk innstilling av belysning (Automatic Illumination Management)
CEM	Elektromagnetisk kompatibilitet
DF	Dobbel svanehals (Double Fork)
FSP*	Flux-stabilitetsprogram (Flux Stability Program)
HD	Høy definisjon (High Definition)
IFU	Bruksanvisning (Instruction For Use)
IP	Beskyttelsesindeks (Indice Protection)
LED	Lysemitterende diode (Light Emitting Diode)
LMD	Luminance Management Device
NIR	Nær infrarød (Near InfraRed)
SF	Enkel svanehals (Single Fork)
VCSII	Volista Access II
VSTII	Volista StandOP II
WB	Hvitbalanse (White Balance)

## 1.4.2 Symboler som brukes i bruksanvisningen

### 1.4.2.1 Henvisninger

Henvisninger til andre sider i bruksanvisningen identifiseres med symbolet ">>".

#### 1.4.2.2 Nummermerkinger

Nummermerkinger i illustrasjoner og tekster befinner seg inne i en firkant 1.

### 1.4.2.3 Aksjoner og resultater

De aksjonene som brukeren skal utføre er delt inn i sekvenser og nummerert, mens symbolet ">" representerer resultatet av en aksjon.

### Eksempel:

#### Forutsetninger:

- Det steriliserbare håndtaket er kompatibelt med produktet.
- 1. Installer håndtaket på holderen.
  - Det skal høres et "klikk".
- 2. Drei håndtåket helt til det høres enda et "klikk" for låse det.

#### 1.4.2.4 Menyer og taster

Navnet på menyene og tastene er skrevet med **fet** skrift. **Eksempel:** 

1. Trykk på tasten Lagre.

> Endringene blir lagret og menyen **Favoritter** vises.

#### 1.4.2.5 Farenivå

Teksten i sikkerhetsinstruksene beskriver typen risiko og hvordan man kan beskytte seg mot den. Sikkerhetsinstruksene er delt inn i tre nivåer:

Symbol	Farenivå	Betydning
	FARE!	Angir en direkte og umiddelbar risiko som kan ha dødelig utfall eller medføre meget alvorlige og livstruende skader.
	ADVARSEL!	Angir en potensiell risiko som kan føre til skader, helsefare eller alvorlige, materielle skader som kan medføre personskader.
	FORSIKTIG	Angir en potensiell risiko som kan føre til materielle skader.

Tab. 1: Sikkerhetsinstruksenes farenivå

#### 1.4.2.6 Indikasjoner

Symbol	Indikasjonstype	Betydning
i	OBS!	Ytterligere assistanse eller nyttige opplysninger som ikke omfatter risiko for personskader eller materielle skader.
	MILJØ	Opplysninger i forhold til resirkulering eller riktig eliminering av avfall.

Tab. 2: Symboler som brukes i bruksanvisningen

## 1.4.3 Definisjoner

#### 1.4.3.1 Persongrupper

#### Brukere

- Brukerne er de personene som har tillatelse til å bruke produktet på bakgrunn av deres kvalifikasjoner eller fordi de har fått opplæring av en godkjent person.
- Brukerne er ansvarlige for sikkerheten ved bruk av produktet samt for at det kun anvendes til de forutsette bruksområder.

#### Kvalifisert personale:

- Kvalifisert personale omfatter de personene som har oppnådd kunnskaper gjennom en spesialisert utdanning innenfor medisin-teknisk sektor, eller gjennom deres yrkeserfaring og kunnskaper om sikkerhetsreglene knyttet til de oppgavene som utføres.
- I de landene hvor utøvelsen av et medisin-teknisk yrke er underlagt sertifisering, er autorisasjon påkrevet for å oppnå tittelen kvalifisert personale.

#### 1.4.3.2 Belysningstyper

Belysning som sender ut en strålebunt som kan orienteres uavhengig av de andre strålebuntene, for å sikre belysning ved kirurgiske inngrep. En kirurgisk belysning alene vil ikke kunne ha noen øyeblikkelig nødløsning ved funksjonsfeil. Når den brukes sammen med en annen kirurgisk belysning derimot, må det samlede kirurgiske belysningssystemet ha en øyeblikkelig nødløsning ved feil.

#### Kirurgisk belysningssystem

Kombinasjon av flere kirurgiske lamper, som har en øyeblikkelig nødløsning ved funksjonsfeil, og som er beregnet for bruk ved kirurgi, for å lette behandling og undersøkelse av pasienten.

#### Volista\*-serien

Fra minimal invasiv kirurgi til generelle prosedyrer kan Getinge, takket være Volista, tilby en komplett og evoluerende serie. Denne serien inneholder to modeller:

- Volista VCSII-serien (2. generasjon Volista Access)
- Volista VSTII-serien (2. generasjon Volista StandOP)

## 1.5 Symboler på produktet og emballasjen

	Følg instruksene for bruk (IEC 60601-1:2012)	MD	Merking Medisinsk Utstyr (MD - Medical Device)
	Følg instruksene for bruk (IEC 60601-1:2005)	UDI	Unique Device Identification (UDI)
$\underline{\mathbb{V}}$	Følg instruksene for bruk (IEC 60601-1:1996)	CE	CE-merking (Europa)
	Fabrikant + fabrikasjonsdato	c UL US	UL-merking (Canada og USA)
REF	Produktets referanse	c <b>AL</b> us	UR-merking (Canada og USA)
SN	Produktets serienummer	<u> </u>	Denne siden opp
$\sim$	AC-inngang	Ţ	Kan gå i stykker, må håndteres med forsiktighet
<b>₩</b>	DC-inngang	Ţ	Tåler ikke regn
	DC-utgang		Oppbevaringstemperaturer
	Stand-by		Fuktighetsverdier for oppbevaring

1

Ŕ	Må ikke kastes sammen med vanlig avfall	<b>A</b>	Atmosfærisk trykk for oppbevaring
	Klemfare for hender		

## 1.6 Helhetsoversikt over produktet



Fig. 1: Eksempel på konfigurasjon: VSTII64SFDF

- 1 Opphengstube
- 2 Opphengsarm
- 3 Fjærbelastet arm SF
- 4 Fjærbelastet arm DF
- 5 Enkel svanehals
- 6 Dobbel svanehals
- 7 Kuppel VSTII 600

- 8 Kuppel VSTII 400
- 9 Kamera
- 10 Steriliserbart håndtak
- 11 Skjermholder
- 12 Alternativet skjermholderhåndtak
- 13 Skjerm

1



Fig. 2: Eksempel på konfigurasjon: VCSII64DF

- 1 Opphengstube
- 2 Opphengsarm
- 3 Fjærbelastet arm
- 4 Svanehals

- 5 Kuppel VCSII 600
- 6 Kuppel VCSII 400
- 7 Kamera
- 8 Steriliserbart håndtak

## 1.6.1 Komponenter

## 1.6.1.1 Kupler



Fig. 3: Kuppel Volista 600 & Volista 400

Hver kuppel består av følgende elementer:

- En håndtaksholder og et sterilt håndtak
- Et betjeningstastatur for kuppelen
- Et utvendig håndtak

Hver kuppel innehar følgende funksjoner:

- Boost-modus
- Variasjon av lysflekkens diameter
- Grønn dempet belysning
- AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT (kun på VSTII)
- En LMD-modus (som alternativ og kun på VSTII)
- Variasjon av lysflekkens farge (som alternativ)
- Funksjonen Volista VisioNIR (tilleggsfunksjon og kun på VSTII)

#### **Boost-modus**



Fig. 4: Boost-modus

Boost-modus (ekstra belysningsreserve) er tilgjengelig på Volista-serien og gjør det mulig å øke lysstyrken helt til maksimal verdi når de kirurgiske forholdene krever det. Den garanterer en behersket irradians (energisk belysning) fordi den er et resultat av en tilsiktet aktivering og blir ikke lagret når belysningen er slukket. Når den aktiveres begynner siste streken på belysningens nivåindikator på kuppelen å blinke for å tiltrekke seg brukerens oppmerksomhet med tanke på mulig overskridelse av irradians når lysflekkene ligger over hverandre.



#### Variasjon av lysflekkens diameter

Fig. 5: Variasjon av lysflekkens diameter

Variasjon av lysflekkens diameter gjør det mulig å justere størrelsen på den belyste sonen slik at den faller sammen med operasjonssnittets størrelse. Volista belysningssystem gjør det mulig å justere diameteren etter fem nivåer.



## AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT (kun på VSTII)

Fig. 6: Med en eller to kirurger til stede

Denne funksjonen gjør det mulig å kompensere automatisk for belysningstap på grunn av hindringer (kirurgens hode, skuldre) mellom kuppelen operasjonsfeltet. Lyset fra de LEDene som blir tildekket reduseres, mens lyset fra de LEDene som ikke tildekkes, økes:

- · Slik at belysningen forblir stabil på operasjonsfeltet
- Slik at kirurgen kan bevege seg fullstendig fritt
- For å forbedre kirurgens arbeidsbetingelser

## Dempet belysning



Fig. 7: Funksjonen dempet belysning

Den dempede belysningen er utviklet for å forsterke kontrastene slik at skjermbildene blir bedre under minimale invasive prosedyrer. Den gir minimal belysning til både kirurgteamet og anestesilegen og bidrar på den måten til å skape en avslappet atmosfære for pasienten og begrense stress hos sistnevnte.

## 1.6.1.2 Skjermholder integrert i utstyret



Fig. 8: Skjermholdere som er tilgjengelige med Volista VSTII



3 XHD1

#### 1.6.1.3 Kameraholder integrert i utstyret

#### SC05 kameraholder



Fig. 9: SC05 kameraholder

#### KAMERAHOLDERPLATE



Fig. 10: KAMERAHOLDERPLATE

Denne kameraholderen er ment for medisinske videokameraer med høy oppløsning, og for å overføre komplekse signaler takket være den brede diameteren på kabelpassasjen. Kameraet, som er montert på holderen med en Kodak-skrue, kan orienteres i alle retninger for å ta bilder av operasjonsstedet fra forskjellige vinkler.

Det er mulig å installere en KAMERAHOLDERPLATE PSX/HLX/DAX FH på strukturen til en FHS0- eller MHS0skjermholder. Denne kameraholderen er ment for medisinske videokameraer med høy oppløsning som kan festes på et VESA-feste på 100x100. Kameraet montert på denne holderen kan plasseres optimalt, og ta bilder av operasjonsstedet fra forskjellige vinkler.

## 1.6.2 Opsjoner

### 1.6.2.1 Veggmontert betjening

## Veggmontert betjeningstastatur (kun på VCSII)



Fig. 11: Tilgjengelige veggmonterte kontrolltastaturer (kun på VCSII)

- 1 Innfelt versjon
- 2 Direktemontert versjon
- 3 Innfelt versjon med fasade

- 4 Versjon med strømtilførsel
- 5 Betjeningstastatur

1

#### Berøringsskjerm



1 Innfelt versjon Direktemontert versjon 2

3 Versjon med strømtilførsel

4 Taktil betjeningsskjerm

#### 1.6.2.2 Variabel fargetemperatur

VSTII operasjonsbelysning har tre fargetemperaturer: 3 900 K, 4 500 K og 5 100 K. VCSII operasjonsbelysning har tre fargetemperaturer: 3 900 K, 4 200 K og 4 500 K.



Fig. 13: Fargetemperatur

### 1.6.2.3 Volista VisioNIR (kun på VSTII)



#### Fig. 14: Funksjonen Volista VisioNIR

Funksjonen Volista VisioNIR består i å filtrere de nær infrarøde reststrålene fra LED-spekteret slik at disse kan holdes på et meget lavt nivå. Volista VisioNIR er tilpasset bruk med nær infrarødt kamera, uten at signalet som overføres til skjermen blir forstyrret. Volista VisioNIR kan anvendes like godt under en operasjon hvor det brukes ICG (indocyaningrønn), som ved å bruke den naturlige egenskapen visse vev har til å sende ut fluorescerende lys etter stimulering (autofluorescens). For å kunne gjøre dette må deteksjonsområdet til fluorescenskameraet befinne seg i en bølgelengde som er større enn 740 nm (se tabell 35).



#### OBS

Det anbefales å teste NIR-bildesystemet og det fluorescerende fargestoffet med Volista VisioNIR-funksjonen på forhånd for å optimalisere innstillingene.

1



#### 1.6.2.4 Alternativer for FHS0/MHS0

Fig. 15: Alternativer for FHS0/MHS0

1Rear Box2Skjermholderplate MH3Håndtaksalternativer (3 mulige valg, kan monteres til venstre eller høyre for skjermen)3aHåndtaksholder PSX FH/MH3bHåndtaksholder HLX FH/MH3cHåndtaksholder DAX FH/MH

## 1.6.2.5 Opsjoner for XHS0



Fig. 16: Opsjoner for XHS0

- 1 Rear box
- 3 Opsjon med håndtak (3 mulige valg)
- 3a Håndtaksholder PSX XH
- 3c Håndtaksholder DAX XH

- 2 Skjermholderplate XH
- 3b Håndtaksholder HLX XH

1





Fig. 17: Opsjon for XHD1

1 Skjermholderplate PSX XHD1
2 Skjermholderplate HLX XHD1

3 Skjermholderplate DAX XHD1

#### 1.6.2.7 Opsjoner til kameraholdere



Fig. 18: Tilgjengelige opsjoner med kameraholder

- 1 KAMERAHOLDERPLATE PSX FH
- 2 KAMERAHOLDERPLATE HLX FH
- 3 KAMERAHOLDERPLATE DAX FH
- 4 Holder til PSX-håndtak til SC05
- 5 Holder til HLX-håndtak til SC05
- 6 Holder til DEVON/DEROYAL®-håndtak til SC05

## 1.6.3 Tilbehør

#### 1.6.3.1 Kameraer



Kameraet kan monteres i midten av kuppelen ved hjelp av Quick Lock-systemet.

Fig. 19: Volista med kamera



Bruk kun ett trådløst kamera per konfigurasjon.

#### Ledningstilkoblet kamera: OHDII FHD QL VP01 (kun på VSTII)



Fig. 20: Kamera OHDII FHD QL VP01

Kameraet, som kan flyttes fra en operasjonssal til en annen takket være Quick Lock-systemet, er til god hjelp for kirurgteamet. Det forbedrer gjennomføringen av operasjonen ved at inngrepssonen frigjøres under opplæringsfasene, og ved at kirurgens bevegelser kan følges på en bedre måte og dennes behov forutses tidligere. Det kan kun installeres på en kuppel som er forhåndskablet for video.



## OBS

Før man installerer et ledningstilkoblet kamera, må man forsikre seg om at kuppelen er forhåndskablet for video ved å sjekke etiketten på kuppelen. Denne må være merket "VP". Hvis kameraet installeres på en kuppel som ikke er forhåndskablet for video, vil kameraet detekteres, men det vil ikke være mulig å se videoen.

#### Kamera med trådløst system: OHDII FHD QL AIR03 E/U



Fig. 21: Kamera OHDII FHD QL AIR03 E/U

Kameraet, som kan flyttes fra en operasjonssal til en annen takket være Quick Lock-systemet, er til god hjelp for kirurgteamet. Det forbedrer gjennomføringen av operasjonen ved at inngrepssonen frigjøres under opplæringsfasene, og ved at kirurgens bevegelser kan følges på en bedre måte og dennes behov forutses tidligere.



### Obs

For å gjøre deg kjent med de tekniske spesifikasjonene for det trådløse systemet, les bruksanvisningen som leveres med produktet, eller hele håndboken på leverandørens nettside.

#### SC430-PTR-kamera



Fig. 22: SC430-PTR-kamera

Dette kameraet kan monteres på KAMERAHOLDERPLATEN. Det følger kirurgens bevegelser på en bedre måte og dermed kan dennes behov forutses tidligere. Det forbedrer gjennomføringen av operasjonen ved at inngrepssonen frigjøres under opplæringsfasene.

#### 1.6.3.2 Holder til håndtak



Fig. 23: Holder til steriliserbart håndtak STG PSX

Fig. 24: Holder til steriliserbart håndtak STG HLX



Fig. 25: Adapter til engangshåndtak

Holderen til håndtaket plasseres i midten av kuppelen ved hjelp av Quick Lock-systemet. Det er et steriliserbart håndtak av typen STG PSX som skal plasseres på denne.

Holderen til håndtaket plasseres i midten av kuppelen ved hjelp av Quick Lock-systemet. Det er et steriliserbart håndtak av typen STG HLX som skal plasseres på denne.

Adapteren til engangshåndtaket plasseres i midten av kuppelen ved hjelp av Quick Locksystemet. Det er et engangshåndtak av typen Devon® eller Deroyal® som skal plasseres på denne.

### 1.6.3.3 LMD\* (kun på Volista VSTII)



LMD-systemet (Luminance Management Device) justerer den lysintensiteten som oppfattes av kirurgens øye. Denne nyvinnende funksjonen har som mål å opprettholde optimal visuell skarphet, og unngå problemer med synstilpasning i tilfelle variasjoner i lyseintensiteten. Kirurgen er da sikret å ha samme belysningsnivånår han/hun ser på dype og mørke overflater som på lyst vev.

Fig. 26: LMD-modul

#### 1.6.3.4 Blyskjermer



Fig. 27: Blyskjermer

1 Blyskjerm uten strålingsbeskyttende lameller

2 Blyskjerm med strålingsbeskyttende lameller



## 1.7 Utstyrets ID-brikke

Fig. 28: Identifikasjonsplate



## 1.8 Gjeldende standarder

Apparatet er i samsvar med sikkerhetskravene i følgende standarder og direktiver:

Referanse	Tittel
IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 ANSI/AAMI ES60601-1:2005/A2:2021 CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1:14/A2:2022 EN 60601-1:2006/A1:2013/A2:2021	Elektromedisinsk utstyr – Del 1: Generelle krav til grunnleggende sikkerhet og vesentlige ytelser
IEC 60601-2-41:2021 EN IEC 60601-2-41:2021	Elektromedisinsk utstyr – Del 2-41: Spesielle sikkerhetskrav til operasjonslys og undersøkelseslys
IEC 60601-1-2:2014+AMD1:2020 EN 60601-1-2:2015/A1:2021	Elektromedisinsk utstyr – Del 1-2: Generelle sikkerhetskrav - Sideordnet norm: Elektromagnetiske forstyrrelser - Krav og prøvinger
IEC 60601-1-6:2010+AMD1:2013+AMD2:2020 EN 60601-1-6:2010/A1:2015/A2:2021	Elektromedisinsk utstyr – Del 1-6: Generelle krav til grunnleggende sikkerhet og vesentlige ytelser - Sideordnet norm: Brukbarhet
IEC 60601-1-9:2007+AMD1: 2013+AMD2:2020 EN 60601-1-9:2008/A1:2014/A2:2020	Elektromedisinsk utstyr – Del 1-9: Generelle krav til grunnleggende sikkerhet og vesentlige ytelser - Sideordnet norm: Krav til et miljøansvarlig design
IEC 62366-1:2015+AMD1:2020 EN 62366-1:2015/A1:2020	Medisinsk utstyr – Del 1: Teknisk anvendelse av egnetheten til medisinsk utstyr
IEC 62304:2006+AMD1:2015 EN 62304:2006/A1:2015	Programvare til medisinsk utstyr - Livstids- prosessene til programvaren
ISO 20417:2020 EN ISO 20417:2021	Medisinsk utstyr - Informasjon som skal leveres av produsenten
ISO 15223-1:2021 EN ISO 15223-1 :2021	Medisinsk utstyr - Symboler som skal brukes sammen med informasjon som skal leveres av produsenten - Del 1: Generelle krav
EN 62471:2008	Fotobiologisk sikkerhet for lamper og lampesystemer
IEC 62311:2019 EN 62311:2020	Vurdering av elektronisk og elektrisk utstyr relatert til restriksjoner for menneskelig stråling av elektromagnetiske felt (0 Hz - 300 GHz)
Forordning 384/2020	INMETRO-sertifisering - Krav til samsvarsvurdering for utstyr som faller inn under reglene for helseovervåking

Tab. 3:	Samsvar med	produktstandarder
---------	-------------	-------------------

Kvalitetsstyring:

Referanse	År	Tittel	
ISO 13485 EN ISO 13485	2016 2016	ISO 13485:2016 EN ISO 13485:2016 Medisinsk utstyr - Systemer for kvalitetsstyring - Krav for å oppfylle regelverk	
ISO 14971 EN ISO 14971	2019 2019	ISO 14971:2019 EN ISO 14971:2019 Medisinsk utstyr - Bruk av risikostyring for medisinsk utstyr	
21 CFR Part 11	2023	Title 21Food And Drugs Chapter I-Food And Drug Administration Department Of Health And Human Services Subchapter A General PART 11 - Electronic records, electronic signatures	
21 CFR Part 820	2020	Title 21Food And Drugs Chapter I-Food And Drug Administration Department Of Health And Human Services Subchapter H Medical Devices PART 820 - Quality System Regulation	

Tab. 4: Samsvar med standarder for kvalitetsstyring

Miljøstandarder og -bestemmelser:

Referanse	År	Tittel	
Direktiv 2011/65/EU	2011	Begrensning i bruk av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr	
Direktiv 2015/863/EU	2015	Direktiv som endrer vedlegg II til Europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/65/EU når det gjelder listen over stoffer som er underlagt restriksjoner	
Direktiv 2016/585/EU	2016	Unntak for bly, kadmium, seksverdig krom og PBDE i medisinsk utstyr	
Direktiv 2017/2102	2017	Begrensning i bruk av visse farlige stoffer i elektrisk og elektronisk utstyr	
IEC 63000	2022	Teknisk dokumentasjon for vurderingen av elektriske og elektroniske produkter med hensyn til begrensningen av farlige stoffer	
Forordning 1907/2006	2006	Registrering, vurdering, og godkjenning av samt begrensninger for kjemikalier	
US California proposition 65 Act	1986	The Safe Drinking Water and Toxic Enforcement Act of 1986	
Direktiv 2018/851	2018	Direktiv om endring av direktiv 2008/98/EF om avfall	
Direktiv 94/62/EF	1994	Emballasje og emballasjeavfall	
SJ/T 11365-2006	2006	Administrative Measure on the Control of Pollution caused by Electronic Information Products Chines RoHS (Restriction of Hazardeous Substances)	

Tab. 5:Miljøstandarder og -bestemmelser

Land	Referanse	År	Tittel
Argentina Dispocision 2318/2002		2002	Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica - Registro de productos Medicas - Reglamento
Australia	TGA 236-2002	2021	Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulations 2002. Statutory Rules No. 236, 2002 made under the Therapeutic Goods Act 1989
Brasil	RDC 665/2022	2022	Good Manufacturing Practices for Medical Devices and Medical devices for In Vitro Diagnostis
Brasil	RDC 751/2022	2022	Risk classification, notification and registration regimes, and labeling requirements and instructions for use of medical devices
Canada	SOR/98-282	2023	Medical Devices Regulations
Kina	Regulation n °739	2021	Regulation for the Supervision and Administration of Medical Devices
EU	Forordning 2017/745/EU	2017	Medical Devices Regulations
Japan	MHLW Ordinance: MO n°169	2021	Ministerial Ordinance on Standards for Manufacturing Control and Quality Control for Medical Devices and In-Vitro Diagnostics
Sør-Korea	Act 14330	2016	Medica Device Act
Sør-Korea Decree 27209		2016	Enforcement Decree of Medical Act
Sør-Korea	Rule 1354	2017	Enforcement Rule of the Medical Act
Sveits	RS (Odim) 812.213	2020	Medical Devices Ordinance (MedDO) of 1 July 2020
Taiwan	TPAA 2018-01-31	2018	Taiwanese Pharmaceutical Affairs Act
Storbritannia	Act	2021	Medical Devices Regulations 2002 n°618
USA	21CFR Part 7	2023	Title 21Food And Drugs Chapter I-Food And Drug Administration Department Of Health And Human Services Subchapter A General PART 7 - Enforcement policy
USA	21CFR Subchapter H	-	Title 21Food And Drugs Chapter I-Food And Drug Administration Department Of Health And Human Services Subchapter H Medical Devices

Samsvar med markedsstandarder Tab. 6:

## Andre opplysninger (kun for Folkerepublikken Kina)

```
Anore opplysninger (kun for Polkerepublikken kina)

产品名称: 手术无影灯

规格型号: STANDOP VOLISTA 600, STANDOP VOLISTA 400

SN 序列号: 见英文标签 生产日期: 见英文标签

使用期限: 10 年

注册证号: 国械注进 20142015956

产品技术要求编号: 国械注进 20142015956

注册人生产企业名称: Maquet SAS 迈柯唯股份有限公司

注册人生产企业在所: Parc de Limère Avenue de la Pomme de Pin CS 10008 Ardon 45074 Orléans Cedex 2- FRANCE

生产地址: Parc de Limère Avenue de la Pomme de Pin CS 10008 Ardon 45074 Orléans Cedex 2- FRANCE

生产地址: Parc de Limère Avenue de la Pomme de Pin CS 10008 Ardon 45074 Orléans Cedex 2- FRANCE

生产地址: Parc de Limère Avenue de la Pomme de Pin CS 10008 Ardon 45074 Orléans Cedex 2- FRANCE

注册人/生产企业联系方式: +33 (0) 2 38 25 88 88

代理人: 迈柯唯(上海) 医疗设备有限公司

代理人住所: 中国(上海) 自由贸易试验区美盛路 56 号 2 层 227 室

代理人电话: 800 820 0207

其他内容详见说明书
```

## 1.9 Opplysninger om tiltenkt bruk

## 1.9.1 Tiltenkt bruk

VOLISTA-serien er fremstilt for å skal lyse opp pasientens kropp under kirurgiske inngrep, undersøkelser eller behandling.

## 1.9.2 Indikasjoner

VOLISTA-serien er ment å brukes til alle typer operasjoner, behandlinger eller undersøkelser som krever et spesifikt lys.

## 1.9.3 Tiltenkt bruker

- Dette utstyret må kun brukes av medisinsk personale som har gjort seg kjent med den vedlagte bruksanvisningen.
- Utstyret må kun rengjøres av kvalifisert personell.

## 1.9.4 Uegnet bruk

- Bruk som et mindre lyssystem (en kuppel) hvis avbruddet av operasjonen utgjør en fare for pasientens liv.
- Bruk av et skadet/forringet produkt (f.eks.: manglende vedlikehold).
- Bruk i et annet miljø enn i et profesjonelt sykepleiemiljø (f.eks.: pleie i hjemmet).
- Bruk av kameraet som assistanse under en operasjon eller til å stille en diagnose.
- Bruk av skjermholderen eller kameraholderen til å holde andre ting enn en skjerm eller et kamera.
- Installasjon av en skjerm som er for tung eller for bred i forhold til anbefalingene.

## 1.9.5 Kontraindikasjon

Dette produktet har ingen kontraindikasjoner.

## 1.10 Vesentlig ytelse

Volista operasjonsbelysnings vesentlige ytelse består i lyse opp i retning av operasjonsstedet ved samtidig å begrense varmeenergien som er knyttet til dette.

## 1.11 Klinisk fordel

Operasjons- og undersøkelsesbelysningene anses som tilleggsutstyr til invasive og non-invasive behandlinger og diagnostikker, og er helt uunnværlige for at kirurgene og pleiepersonellet skal få optimale lys- og synsbetingelser.

Den hjelpen de bidrar med under kirurgiske operasjoner og undersøkelser viser at de har en indirekte klinisk fordel. De LED-baserte, kirurgiske belysningene gir flere fordeler i forhold til andre teknologier (f. eks.: glødelamper).

Når bruken av dette utstyret er egnet, vil det:

- Forbedre komforten i arbeidsområdet samt den visuelle ytelsen ved å spre lyset direkte på det stedet hvor kirurgene og pleiepersonellet trenger det, samtidig som det avgis mindre varme.
- Bidra til bedre skyggestyring som gjør det mulig for det medisinske personellet å konsentrere seg om den kirurgiske operasjonen eller diagnostiseringen.
- Representere forbedret levetid samtidig som risikoen for delvis slukking under operasjoner reduseres.
- Gi konstant belysning gjennom hele brukstiden.
- Gi nøyaktig fargegjengivelse av de ulike vevene som blir opplyst.

## 1.12 Garanti

For produktets garantibetingelser, ta kontakt med din lokale Getinge-representant.

## 1.13 Produktets levetid

Produktets forutsette levetid er 10 år.

Denne levetiden gjelder ikke for forbruksvarer som de steriliserbare håndtakene.

Levetiden på 10 år er effektiv på betingelse av at det blir foretatt årlige, periodiske kontroller av utstyret av personer som har fått opplæring i dette og som er godkjent av Getinge, jf. Vedlikehold [▶ Side 107]. Ut over denne tiden, og dersom utstyret fremdeles er i bruk, må det utføres en inspeksjon av utstyret av personer som har fått opplæring i dette og som er godkjent av Getinge, slik at sikkerheten ivaretas.

## 1.14 Instrukser for å redusere miljøpåvirkningen

Her kommer noen regler som må følges for å kunne bruke systemet på en optimal måte og samtidig begrense miljøpåvirkningen:

- For å redusere energiforbruket, skal utstyret slås av når det ikke er i bruk.
- Plasser utstyret riktig slik at økning i lysstyrken ikke må kompensere for gal stilling.
- Overhold de forhåndsdefinerte vedlikeholdsintervallene slik at miljøpåvirkningen holdes på lavest mulig nivå.
- For spørsmål angående behandling av avfall resirkulering av utstyret, se kapittel Avfallshåndtering [>> Side 119].
- Bruk de ulike opsjonene på riktig måte slik at de ikke forbruker energi unødig :



Fig. 29: Ustyrets forbruk av elektrisitet under bruk.



#### Obs

Utstyrets energiforbruk er angitt i kapittel 9.2 Elektriske spesifikasjoner. Utstyret inneholder ingen farlige stoffer i samsvar med RoHS-direktivet (jf. Tab. 5) og Reach-forskriften.

## 2 Opplysninger knyttet til sikkerheten

## 2.1 Miljøbetingelser

### Omgivelsesbetingelser for transport og lagring

Omgivelsestempetatur	Fra -10 °C til +60 °C.
Relativ fuktighet	Fra 20 % til 75 %
Atmosfærisk trykk	Fra 500 hPa til 1060 hPa

Tab. 7: Omgivelsesbetingelser transport/lagring

### Omgivende bruksbetingelser:

Omgivelsestempetatur	Fra +10 °C til +40 °C.
Relativ fuktighet	Fra 20 % til 75 %
Atmosfærisk trykk	Fra 500 hPa til 1060 hPa

Tab. 8: Omgivende bruksbetingelser:



#### Obs

For opplysninger om bruk i elektromagnetiske omgivelser, se EMC-erklæring

## 2.2 Sikkerhetsinstrukser

## 2.2.1 Sikker bruk av produktet

## ADVARSEL!

#### Infeksjonsfare

Et batteri som lader seg for fort ut kan føre til at en kuppel slukkes under en operasjon.

Foreta en månedlig autonomitest for å anslå batteriets autonomi. Ta kontakt med Getinges tekinske avdeling ved unormal funksjon.



## Advarsel!

Fare for reaksjoner i vevet Lys er en energi som kan være inkompatibel med visse sykdommer på grunn av utstrålingen av visse bølgelengder.

Brukeren må kjenne til farene ved bruk av belysningen på personer med intoleranse overfor UV- og/eller infrarøde stråler samt på lysømfintlige personer.

Før inngrepet må man forsikre seg om at belysningen er kompatibel med denne typen patologi.



### Advarsel!

Fare for uttørking av vev eller brannskade

Lyset er energi som potensielt kan føre til skade på pasienten (f.eks.: uttørking av vev, brannskade på netthinnen), spesielt ved strålebunter fra flere kupler samtidig eller et lengre inngrep.

Brukeren må kjenne til de farene som finnes når åpne sår eksponeres overfor en for intens lyskilde. Brukeren må være oppmerksom og tilpasse lysstyrken til de behov det inngrepet som skal utføres har, og den aktuelle pasienten, spesielt ved lange inngrep.



#### Advarsel!

Fare for brannskade

Dette produktet er ikke flammesikkert. Gnister, som under normale omstendighet ville vært ufarlige, kan være kilder til brann i oksygenrike omgivelser.

Dette utstyret må ikke brukes i omgivelser som er rike på brannfarlige gasse eller oksygen.



#### ADVARSEL!

Fare for brannskade/infeksjon Bruk av et skadet produkt kan medføre risiko for skader på brukeren, eller fare for infeksjon hos pasienten.

Ikke bruk et skadet produkt.

## 2.2.2 Elektrisitet



#### ADVARSEL! Risiko for elektrisk støt

En person som ikke har fått opplæring i installasjons-, vedlikeholds- eller avinstallasjonsprosedyrene utsetter seg for risiko for skader eller elektrisk støt.

Installasjon, vedlikehold og avinstallasjon av apparatet eller apparatets komponenter må utføres av en tekniker fra Getinge eller en tekniker som har fått opplæring fra Getinge.



### ADVARSEL!

#### Infeksjonsfare

Ved strømbrudd under et inngrep, vil lyskuplene slukke dersom de ikke har et hjelpestrømsystem.

Sykehuset må være i samsvar med gjeldende standarder for bruk av lokaler til medisinsk bruk og ha et hjelpestrømsystem.

## 2.2.3 Optikk



## ADVARSEL!

Fare for skade

Dette produktet sender ut optisk stråling som kan være farlig. Øyeskade kan forekomme.

Brukeren må ikke stirre på lyset fra operasjonslampen. Pasientens øyne må beskyttes ved operasjon i ansiktet.


# 2.2.4 Infeksjon



# ADVARSEL!

Infeksjonsfare En vedlikeholds- eller rengjøringsprosedyre kan føre til kontaminering av operasjonsfeltet.

Vedlikeholds- eller rengjøringsprosedyrer skal ikke utføres når pasienten er tilstede.

#### Kontrollgrensesnitt 3



Fig. 30: Volista kontrollgrensesnitt

1 Betjeningstastatur på kuppelen 2 Berøringsskjerm (valgfritt tilbehør) 3 Veggmontert betjeningstastatur (kun på VCSII som valgfritt tilbehør)



OBS

Det er også mulig å betjene belysningen ved hjelp av en ekstern kontroll av typen integrator, samt pare belysningsfunksjonen med annet eksternt utstyr (lysfluks, ...). For ytterlige opplysninger, ta kontakt med din Getinge-forhandler.

2



# 3.1 Kontrolltastaturer for kuppel

1Start/Stopp6Minus (minske niv2Justering av belysningen / Omgivelsesbelysningsmodus9Nivåindikator3Variasjon av lysflekkens diameter10Varsellampe4Kamera-zoom11Batterilampe5Pluss (øke nivået)11Batterilampe





Fig. 33: Veggmontert betjeningstastatur

- 1 På/av
- 2 Kuppelvalg (1 eller 2)
- 3 Synkroniseringslampe
- 4 Justering av belysningen
- 5 Variasjon av lysflekkens diameter
- 6 Kamera-zoom
- 7 Pluss (øke nivået)
- 8 Nivåindikator

- 9 Minus (minske nivået)
- 10 Omgivelsesbelysningsmodus
- 11 Variasjon av fargetemperaturen
- 12 Overgang til batteri
- 13 Lampe for batteriets ladenivå
- 14 Resterende batteritid
- 15 Varsellampe
- 16 Batterilampe





1	Statuslinje  3 Aktivt felt    Menylinje  3
Nr.	BESKRIVELSE
1	Skjermsone hvor feil- og batteriindikatorene vises samt klokkeslett, Maquet-logo og kundens logo.
2	Skjermsone hvor man får tilgang til følgende menyer: velkomstside, favoritter, funksjoner og parametre.
3	Skjermsone hvor man kan styre apparatet fra.

Tab. 9: Opplysninger på berøringsskjerm

#### Statuslinje



Fig. 35: Berøringsskjermens statuslinje

1	Kundelogo (som opsjon)	2	Vedlikeholdsindikator
3	Feilindikator	4	Batteriindikator
5	Klokke	6	Getinge-logo

Nr.	Beskrivelse	Mulige aksjoner
1	Kundelogo (som opsjon)	1
2	Angir at en revisjon er påkrevet Vises kun ved vedlikehold	Trykk på <b>Vedlikeholdsindikator</b> for å få tilgang til revisjonens kvitteringsvindu.
3	Angir en systemfeil. Vises kun ved systemfeil.	Trykk på <b>Feilindikator</b> for å se feilene.
4	Angir batterienes status. For ytterligere opplysninger, se kapitlet om Lamper på berøringsskjermen [় Side 100]	Trykk på <b>Batteriindikator</b> for å se status for de ulike batteriene.
	Vises kun dersom det finnes et hjelpestrømsystem.	
5	Angir klokkeslettet	Trykk på <b>Klokke</b> for å få tilgang til innstillingene av dato og klokkeslett.
6	Getinge-logo	Trykk på <b>Getinge-logo</b> for å få tilgang til opplysningene knyttet til vedlikeholdet av produktet.
		Trykk en gang til på <b>Getinge-logo</b> for å få tilgang til menyen som er forbeholdt teknikere fra Getinge eller kvalifisert personell.

Tab. 10: Opplysninger på berøringsskjermens statuslinje

#### Menylinje



Fig. 36: Berøringsskjermens menylinje

Nr.	Beskrivelse	Mulige handlinger
1	Side som gir tilgang til alle betjeninger og opplysninger.	Trykk på <b>Velkomstside</b> for å gå tilbake til velkomstsiden.
2	Brukerdefinerte favoritter	Trykk på <b>Favoritter</b> for å få tilgang til oversiktssiden over alle forhåndslagrede innstillinger.
3	Parametrerbare innstillinger og opplysninger angående konfigurasjonen	Trykk på <b>Parametre</b> for å gå til siden for innstillinger og opplysninger angående konfigurasjonen.
4	Batteritester	Trykk på <b>Batteritester</b> for å gå til siden for test av hjelpestrømmen.
5	Tilbake	Trykk på <b>Tilbake</b> for å gå tilbake til forrige skjerm.

Tab. 11: Opplysninger på berøringsskjermens statuslinje

#### **Bruk** 4

#### 4.1 Daglige inspeksjoner



# OBS

For å kunne sikre konform bruk av produktet er det helt nødvendig at en kompetent person foretar visuelle inspeksjoner og driftskontroller daglig. Det anbefales å notere resultatene av disse inspeksjonene og kontrollene med både dato og underskrift av de personene som har utført dem.



Fig. 37: Utstyrets helhet

#### **Utstyrets helhet**

- 1. Sjekk at utstyret ikke har vært utsatt for slag/støt og at det ikke er forringet.
- 2. Sjekk at det ikke finnes sprekker/merker eller manglende maling.
- 3. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.



Fig. 38: Opphengsanordningens deksler



Metallfliker på de fjærbelastede armene Fig. 39:

#### Opphengsanordningens deksler

- 1. Sjekk at dekslene på de fjærbelastede armene sitter riktig på plass og at de er i god stand.
- 2. Sjekk at dekslene på opphengsanordningen, inkludert midtaksen, sitter riktig på plass og at de er i god stand.
- 3. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.

#### Metallfliker på de fjærbelastede armene

- 1. Sjekk at metallflikene på de fjærbelastede armene befinner seg på riktig plass.
- 2. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.



Fig. 40: Utstyrets stabilitet/avdrift



Fig. 41: Opprettholdelse av posisjonen til den fjærbelastede armen



Fig. 42: Holder til steriliserbare håndtak

#### Utstyrets stabilitet/avdrift

- Ta tak i utstyret og utfør flere bevegelser for å dreie på opphengsarmene, de fjærbelastede armene og kuplene.
  - Alle delene av utstyret må bevege seg lett og smidig.
- 2. Plasser utstyret i flere posisjoner.
  - Alle delene av utstyret må kunne opprettholde den valgte stillingen uten noen form for avdrift.
- 3. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.

#### Opprettholdelse av posisjonen til den fjærbelastede armen

- Plasser den fjærbelastede armen i nederste posisjon helt til den stopper, deretter i horisontal stilling og til slutt i øverste posisjon helt til den stopper igjen.
- 2. Sjekk at den fjærbelastede armen opprettholder posisjonen i alle stillingene.
- 3. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.

#### Holder til steriliserbare håndtak

- 1. Fjern den håndtaksholderen som er på plass.
  - Sjekk at den kan trekkes av uten hindringer.
- 2. Installer håndtaksholderen på kuppelen på nytt.
  - Sjekk at installasjonen skjer uten hindringer, og at håndtaksholderen er riktig plassert.



Fig. 43: LED-enes funksjon



Fig. 44: Betjeningstastaturets helhet



Fig. 45: Kuppelens underside

#### LED-enes funksjon

- Trykk på På/Av-tasten på kuppelens betjeningstastatur for å slå på belysningen.
- Sjekk at kuppelen reagerer som den skal på kommandoene fra betjeningstastaturet ved å stille inn kuppelens belysningsstyrke fra minimum til maksimum.
  - Lysstyrken varierer i forhold til det valgte nivået.
- Slå på belysningen og velg den største diameteren for lysflekken (slik at alle LEDene lyser) Stille inn belysningen
   [▶ Side 52].
- 4. Sjekk at alle LED-ene fungerer.

#### Betjeningstastaturets helhet

- 1. Sjekk at betjeningstastaturet er riktig plassert på kuppelen.
- 2. Sjekk betjeningstastaturets tilstand visuelt.
- 3. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.

#### Kuppelens underside

- 1. Sjekk at undersiden ikke er skadet (riper, flekker, osv.)
- 2. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.



Fig. 46: Kantpakningens helhet



Fig. 47: Helheten til kuppelens aksepakning og svanehalsens deksel



Fig. 48: Helheten til midtre svanehals

#### Kantpakningens helhet

- 1. Sjekk at kantpakningen er riktig plassert.
- 2. Sjekk kantpakningens tilstand visuelt.
- 3. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.

# Helheten til kuppelens aksepakning og svanehalsens deksel

- 1. Sjekk at kuppelens aksepakning og svanehalsens deksel er riktig plassert.
- 2. Sjekk tilstanden til kuppelens aksepakning og svanehalsens deksel visuelt.
- 3. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.

#### Helheten til midtre svanehals

- 1. Kontroller at den midtre svanehalsen roterer som den skal.
- 2. Kontroller at den midtre svanehalsen ikke har noen avdrift.
- 3. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.



Fig. 49: Kuppelens helhet



Fig. 50: Skjermholderens deksler

#### Til steriliseringspersonalet



Fig. 51: Steriliserbare håndtak

#### Kuppelens helhet

- 1. Sjekk kuplenes helhet (maling, slag/støt, forringelse).
- 2. Kontroller at kuppelen roterer som den skal.
- 3. Kontroller at kuppelen ikke har noen avdrift.
- 4. Ved uregelmessigheter, ta kontakt med teknisk støtte.

# Skjermholderens silikondeksler og kabelføringer

- Sjekk at silikondekslene på skjermholderen sitter riktig på plass og at de er i god stand.
- Sjekk at kabelføringene i silikon på skjermholderen sitter riktig på plass og at de er i god stand.

#### De steriliserbare håndtakenes integritet

- 1. Sjekk at håndtaket ikke har sprekker eller er skittent etter sterilisering.
- 2. For håndtak av typen PSX, kontroller at mekanismen fungerer etter sterilisering.

# Obs

Dersom utstyret har et hjelpestrømsystem, foreta en test for overgang til hjelpestrøm. For å kunne starte testen med et veggmontert betjeningstastatur må kuplene være slukket og tasten for teststart være bakgrunnsbelyst. Dersom testen skal startes med en berøringsskjerm, må batteriikonet vises på statuslinjen.



Fig. 52: Test for overgang til hjelpestrøm

#### Test for overgang til hjelpestrøm (vises kun dersom det finnes et hjelpestrømsystem)

- Foreta en test for overgang til hjelpestrøm via det veggmonterte betjeningstastaturet (Fra veggmontert betjeningstastatur (kun på VCSII) [➡ Side 98]) eller via den taktile betjeningsskjermen (Fra berøringsskjermen [➡ Side 99]).
- 2. Dersom testen mislyktes, ta kontakt med teknisk støtte.

# 4.2 Styre belysningen

# 4.2.1 Slå på/slå av belysningen

# 

Fig. 53: Slå på / slå av belysningen med tastaturene

#### Slå på belysningen kuppel for kuppel

- 1. Ved veggmontert betjeningstastatur, trykk på tasten til kuppelen 2 som skal slås på, helt til tasten blir bakgrunnsbelyst.
- 2. Trykk på På/av 1 for å slå på kuppelen.
  - De forskjellige LED-sektorene slår seg på etter hverandre, og belysningsnivået stiller seg inn på den verdien som ble brukt da kuppelen ble slått av.

#### VOLISTA IFU 01781 NO 21

# 4.2.1.1 Fra kuppelens eller veggmontert betjeningstastatur

#### Slå på hele belysningssystemet (kun med det veggmonterte tastaturet)

- 1. Trykk på **På/av** 1.
  - De forskjellige LED-sektorene slår seg på etter hverandre, og belysningsnivået stiller seg inn på den verdien som ble brukt da kuppelen ble slått av.

#### Slå belysningen av med kuppelens tastatur

- 1. Trykk på **På/av** 1 helt til tastaturet slukkes.
  - > Kuppelens forskjellige LED-sektorer slår seg av etter hverandre når tasten slippes opp.

#### Slå belysningen av med det veggmonterte tastaturet

- 1. Trykk på tasten til kuppelen 2 som skal slås av, helt til tasten blir bakgrunnsbelyst.
- 2. Trykk på På/av 1 helt til kuppeltasten slukkes.
  - > Kuppelens forskjellige LED-sektorer slår seg av etter hverandre når tasten slippes opp.



#### 4.2.1.2 Fra berøringsskjermen



#### Slå på belysningen

- 1. Trykk på Aktiv sone kuppel 1 1.
  - > Indikatorlyset 2 aktiveres og kuppel 1 slår seg på.
- 2. Trykk på Aktiv sone kuppel 2 3, hvis tilgjengelig.
  - > Hele belysningen er slått på.

#### Slå av belysningen

- 1. Trykk på Aktiv sone kuppel 1 1.
  - Siden for kontroll av kuppelen vises.
- 2. Trykk på ON/OFF Kuppel 4
  - > Kuppel 1 slår seg av, og det samme gjørindikatorlyset for kuppel 1.
- 3. Gå frem på samme måte for alle kuplene som er slått på.
  - > Hele belysningen er slått av.



# 4.2.2 Stille inn belysningen

#### 7 2 4 7 8 4 GETINGE 🛠 8 ዓ ტ 5 11 5 9 9 11

#### 4.2.2.1 Fra kuppelens eller veggmontert betjeningstastatur

Fig. 55: Justere belysningen med betjeningstastaturene

På det veggmonterte betjeningstastaturet, velg på forhånd den kuppelen 2 som skal betjenes.

#### Justere lysstyrken

1. Trykk på Standard-/omgivelsesbelysning 4.

> Tasten bakgrunnsbelyses på tastaturet.

- 2. Trykk på **Pluss** 7 for å øke kuppelens lysstyrke.
- 3. Trykk på **Minus** 9 for å redusere kuppelens lysstyrke.

#### Aktivere/deaktivere Boost-modus

- Når lysstyrken er på 100 %, trykk lenge på **Pluss** 7 helt til den siste LEDen i nivåindikatoren
  8 blinker.
  - > Boost-modus er nå aktivert.
- 2. For å deaktivere Boost-modus, trykk på Minus 9.
  - > Boost-modus er nå deaktivert.

#### Justere lysflekkens diameter

- 1. Trykk på Variasjon av lysflekkens diameter 5.
  - > Tasten bakgrunnsbelyses på tastaturet.
- 2. Trykk på **Pluss** 7 for å øke diameteren på lysflekken fra kuppelen.
- 3. Trykk på Minus 9 for å redusere diameteren på lysflekken fra kuppelen.

#### Stille inn fargetemperaturen

- 1. Trykk på Fargetemperatur 11.
  - > Tasten bakgrunnsbelyses på tastaturet.
- 2. Trykk på **Pluss** 7 for å velge en kaldere fargetemperatur.
- 3. Trykk på **Minus** 9 for å velge en varmere fargetemperatur.



#### 4.2.2.2 Fra berøringsskjermen

Fig. 56: Stille inn belysningen via berøringsskjermen

#### Stille inn lysintensiteten på kuppelen eller kuplene

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på Standard belysningsmodus 1.
  - Tasten er er aktivert med blått
- 2. Trykk på Øke intensitet 3 for å øke lysintensiteten 4.
- 3. Trykk på Redusere intensitet 2 for å redusere lysintensiteten 4.

#### **Aktivere Boost-modus**

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på Standard belysningsmodus 1.
  - Tasten er er aktivert med blått
- 2. Trykk på Boost-modus 5.
  - Tasten er aktivert med blått og den siste streken på belysningens nivåindikator 4 blinker. Boost-modus er nå aktivert på den kuppelen eller de kuplene det gjelder.

#### Stille inn diameteren på lysflekken fra kuppelen eller kuplene

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på Standard belysningsmodus 1.
  - > Tasten er er aktivert med blått
- 2. Trykk på Øke diameteren 7 for å øke lysflekkens diameter 8.
- 3. Trykk på Redusere diameteren 6 for å redusere lysflekkens diameter 8.

#### Stille inn fargetemperaturen

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på 9, 10 eller 11 for å velge ønsket fargetemperatur.
  - > Tasten aktiveres med blått og den valgte fargetemperaturen aktiveres på kuppelen.



# 4.2.3 Omgivelsesbelysning

#### 4.2.3.1 Fra kuppelens eller veggmontert betjeningstastatur



Fig. 57: Omgivelsesbelysning med tastaturene

På det veggmonterte betjeningstastaturet, velg på forhånd den kuppelen 2 som skal betjenes.

#### Stille inn belysningsnivået for omgivelsesbelysningen

- 1. Velg ønsket kuppel 2.
- 2. Trykk på Omgivelsesbelysning 10.

> Omgivelsesbelysningen slås på og tasten bakgrunnsbelyses på tastaturet.

- 3. Trykk på **Pluss** 7 for å øke lysstyrken fra kuppelen eller kuplene 8.
- 4. Trykk på Minus 9 for å redusere lysstyrken fra kuppelen eller kuplene 8.

#### 4.2.3.2 Fra berøringsskjermen



Fig. 58: Omgivelsesbelysning fra berøringsskjermen

#### Aktivere omgivelsesbelysningsmodus

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på **Standard-/omgivelsesbelysning** 1.
  - > Tasten er er aktivert med blått

#### Stille inn lysintensiteten for omgivelsesbelysningen

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på **Standard-/omgivelsesbelysning** 1.
  - Tasten er er aktivert med blått
- 2. Trykk på Pluss 4 for å øke kuppelens eller kuplenes belysning 3.
- 3. Trykk på **Pluss** 2 for å redusere kuppelens eller kuplenes belysning 3.



# 4.2.4 AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT\* (kun på Volista VSTII)



#### Kun med berøringsskjerm

Fig. 59: AIM-side

#### Aktivere/Deaktivere AIM-modus

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på AIM-modus 1.
  - Tasten er aktivert med blått og AIM-modus aktiveres på den kuppelen eller de kuplene det gjelder.
- 2. Deaktiver AIM-funksjonen ved å trykke på **Standard belysningsmodus** 9 eller på **Dempet belysningsmodus** 10.
  - > Tasten slukkes og AIM-modus deaktiveres på den kuppelen eller de kuplene det gjelder.

#### Stille inn lysintensiteten med AIM

- 1. Trykk på Øke lysstyrken 3 for å øke lysstyrken fra kuppelen eller kuplene.
- 2. Trykk på **Redusere intensiteten** 2 for å redusere lysintensiteten på kuppelen eller kuplene.



#### OBS

Boost -modus er ikke tilgjengelig når AIM-modus er aktivert. Belysningen har nå 5 belysningsnivåer.

#### Justere lysflekkens diameter med AIM

- 1. Trykk på Øke diameteren 5 for å øke diameteren på lysflekken fra kuppelen eller kuplene.
- 2. Trykk på **Redusere diameteren** 4 for å redusere diameteren på lysflekken fra kuppelen eller kuplene.

#### Stille inn fargetemperaturen med AIM (for VSTII utstyrt med dette alternativet)

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på 6, 7 eller 8 for å velge ønsket fargetemperatur.
  - > Tasten er aktivert med blått og den valgte fargetemperaturen aktiveres på kuppelen).



# 4.2.5 Volista VisioNIR\* (kun på Volista VSTII)

Fig. 60: VisioNIR

#### Aktivere/deaktivere VisioNIR-funksjonen

- 1. Trykk på Belysningsmodus 1.
- 2. Trykk på **VisioNIR** 2 for å aktivere VisioNIR-funksjonen.
  - > Tasten aktiveres med blått.
- 3. Trykk på VisioNIR 2 for å deaktivere VisioNIR-funksjonen.



### Obs

Volista VisioNIR brukes automatisk på alle kuplene i konfigurasjonen. Kuplene stilles da automatisk inn på 5 100 K 8, og LEDene i den midtre ringen på Volista 600 slukkes.



### 4.2.6 Synkronisere kuplene

#### 4.2.6.1 Fra veggmontert betjeningstastatur



Fig. 61: Synkronisering av kuplene med det veggmonterte tastaturet

#### Synkronisere/desynkronisere kuplene

- 1. Still inn en av kuplene i samsvar med ønskede parametre.
- 2. Trykk på tasten til den kuppelen 2 som du ønsker å synkronisere, helt til tasten blir bakgrunnsbelyst.
  - Kuplene synkroniseres, og alle endringer som blir utført på den ene, vil medføre de samme endringene på den andre kuppelen.
- 3. Trykk på tasten til den kuppelen 2 som du ønsker å desynkronisere, helt til tasten ikke lenger er bakgrunnsbelyst, eller endre statusen for en kuppel med dens lokale betjeningstastatur for å desynkronisere ønsket kuppel.
  - > Kuplene er ikke lenger synkroniserte.



#### OBS

Særskilt tilfelle: For å synkronisere kupler med Dempet belysningsmodus, må denne modusen allerede være aktivert på kuplene før synkroniseringen.



#### 4.2.6.2 Fra berøringsskjermen

Fig. 62: Synkronisere kuplene

- 1. Justere en av kuplene 1 i samsvar med ønskede parametre.
- 2. Trykk på Synkronisere 2.
  - Kuplene synkroniseres, og alle endringer som blir utført på den ene vil medføre samme endringer på den andre kuppelen eller de andre kuplene.
- 3. Trykk en gang til på **Synkronisere** 2 for å desynkronisere kuplene.
  - > Kuplene er desynkronisert.



#### Obs

Særskilt tilfelle: For å synkronisere kuplene med Omgivelsesbelysningsmodus, må denne modusen allerede være aktivert på kuplene før synkroniseringen.



# 4.2.7 LMD (kun på Volista VSTII med berøringsskjerm)

Fig. 63: LMD-side

#### Aktivere/Deaktivere LMD-modus

- 1. Still inn ønsket lysstyrke som er behagelig for kirurgen.
- 2. Trykk deretter på LMD 1.
  - > Tasten er aktivert med blått, LMD aktiveres på den kuppelen det gjelder, og kuplene synkroniseres automatisk.
- 3. Når LMD er aktivert, trykk på LMD 1 for å deaktivere den.
  - > Tasten slukkes og LMD deaktiveres på den eller de kuplene det gjelder.

#### Stille inn instruksverdien for luminans

- 1. Trykk på Øke luminans 4 for å øke kuppelens eller kuplenes luminans 3.
- 2. Trykk på Redusere luminans 2 for å redusere kuppelens eller kuplenes luminans 3.

#### Justere lysflekkens diameter med LMD

- Trykk på Øke diameteren 7 for å øke diameteren på lysflekken fra kuppelen eller kuplene
  6.
- 2. Trykk på **Redusere diameteren** 5 for å redusere diameteren på lysflekken fra kuppelen eller kuplene 6.

#### Justere fargetemperaturen når LMD er aktivert

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på 8, 9 eller 10 for å velge ønsket fargetemperatur.
  - > Tasten aktiveres med blått og den valgte fargetemperaturen aktiveres på kuppelen.



Dersom kuppelen er stilt på maksimum, kan ikke luminansen økes, og tasten **Pluss** [4] er grå eller inaktiv.

Dersom kuppelen er stilt på minimum, kan ikke luminansen reduseres, og tasten **Minus** 2 er grå eller inaktiv.

Nivåindikatoren for luminans 5 gjør det mulig å kontrollere visuelt at den lagrede luminansen opprettholdes:

Settpunktverdien er nådd.
Kuppelen er på sitt minimum, og den reflekterte lysmengden er høyere enn settpunktverdien (oransje måler over referanseverdien).
Kuppelen er på sitt maksimum, og den reflekterte lysmengden er lavere enn settpunktverdien (oransje måler under referanseverdien).

Tab. 12: Luminansnivå

### 4.2.8 Favoritter (kun med berøringsskjerm)

#### 4.2.8.1 Velge/lagre en favoritt



Fig. 64: Favoritt-side

#### Bruke en favoritt

- 1. Trykk på **Favoritter** 1 for å gå til Favoritt-siden.
  - Siden over favoritter vises på skjermen.
- 2. Trykk på **Bruke favoritt** 2 alt etter den ønskede favorittens navn 4, blant de seks lagrede favorittene.
  - Den valgte favoritten tas i bruk.



Fig. 65: Lagre favoritt

#### Lagre en favoritt

- 1. Parametrere belysningen i samsvar med ønsket konfigurasjon for favoritten.
- 2. Trykk på Lagre Favoritt 3.

> Vinduet for inntasting av en favoritt åpnes (se ovenfor) og angir den valgte favoritten 5.

- 3. Tast inn favorittens navn med tastaturet 8.
- 4. Trykk på Lagre favoritt 7 for å lagre favoritten. Det er alltid mulig å oppheve endringene ved å trykke på **Oppheve endring** 6.
  - Et pop-up-vindu åpnes og bekrefter at forhåndsinnstillingene er blitt lagret før retur til favoritt-siden.

#### 4.2.8.2 Forhåndsinnstillinger fabrikk

#### Følgende profiler er forhåndslagret fra fabrikken:

Bruksområder	Belysningsstyrke	Lysflekkens diameter	Farge- temperatur
Uro/Gyn	80 %	Liten	Middels
Laparotomi	100 %	Stor	Lav
Ortopedi	60 %	Middels	Høy
Øre-nese-hals	60 %	Liten	Middels
Plastisk kirurgi	100 %	Liten	Høy
Hjerte	100 %	Liten	Lav

Tab. 13: Forhåndsinnstilte favoritter for kupler fra fabrikken

Bruksområder	Zoom	WB	Kontrast
Laparotomi	50 %	Auto	Høy
Ortopedi	50 %	Auto	Middels
Plastisk kirurgi	20 %	Auto	Standard
Hjerte	50 %	Auto	Høy

Tab. 14: Forhåndsinnstilte favoritter for kamera fra fabrikken

# 4.3 Plassere belysningen

#### 4.3.1 Montere det steriliserbare håndtaket



#### ADVARSEL!

Infeksjonsfare

Dersom det steriliserbare håndtaket ikke er i god stand, er det risiko for at det vil falle av partikler i det sterile miljøet.

Etter hver sterilisering og før hver ny bruk av det steriliserbare håndtaket, kontroller at det ikke finnes sprekker.



# ADVARSEL!

Infeksjonsfare

De steriliserbare håndtakene er de eneste elementene på systemet som kan steriliseres. All kontakt mellom det sterile teamet og en annen overflate medfører infeksjonsfare. All kontakt mellom ikke-sterilt personell og de sterliliserbare håndtakene medfører infeksjonsfare.

Under operasjonen må det sterile teamet håndtere utstyret ved hjelp av de sterile håndtakene. Når det gjelder HLX-håndtaket, er ikke låseknappen steril. Ikke-sterilt personale må ikke komme i kontakt med de steriliserbare håndtakene.

#### 4.3.1.1 Installere og fjerne et steriliserbart STG PSX 01-håndtak



Fig. 66: Installere et steriliserbart STG PSX 01-håndtak

#### Installere et steriliserbart STG PSX 01-håndtak

- 1. Inspiser håndtaket og sjekk at det ikke har sprekker eller er skittent.
- 2. Før håndtaket inn på holderen.
  - > Det skal høres et "klikk".
- 3. Drei håndtaket helt til det høres enda et "klikk".
- 4. Kontroller at håndtaket sitter godt fast.
  - > Håndtaket er nå låst og klart til å tas i bruk.



Fig. 67: Fjerne et steriliserbart STG PSX 01-håndtak

#### Fjerne et steriliserbart STG PSX 01-håndtak

- 1. Trykk på låseknappen.
- 2. Fjern håndtaket.



#### 4.3.1.2 Installere og fjerne et steriliserbart STG HLX 01-håndtak

Fig. 68: Installere et steriliserbart STG HLX 01-håndtak

#### Installere et steriliserbart STG HLX 01-håndtak

- 1. Inspiser håndtaket og sjekk at det ikke har sprekker eller er skittent.
- 2. Før håndtaket inn på holderen.
- 3. Drei håndtaket helt til rotasjonen blokkeres.
  - > Låseknappen stikker ut av hullet sitt.
- 4. Kontroller at håndtaket sitter godt fast.
  - > Håndtaket er nå låst og klart til å tas i bruk.



Fig. 69: Fjerne et steriliserbart STG HLX 01-håndtak

#### Fjerne et steriliserbart STG HLX 01-håndtak

- 1. Trykk på låseknappen.
- 2. Fjern håndtaket.

#### 4.3.1.3 Installere og fjerne et håndtak av typen DEVON®/DEROYAL®\*\*

### Obs

Se bruksanvisningen som leveres med håndtak av typen DEVON/DEROYAL.



Fig. 70: Installere et håndtak av typen DEVON/DEROYAL

#### Installere et håndtak av typen DEVON/DEROYAL

- 1. Skru håndtaket på holderen helt til det stopper.
  - > Håndtaket er nå klart til å tas i bruk.



Fig. 71: Fjerne et håndtak av typen DEVON/DEROYAL

#### Fjerne et håndtak av typen DEVON/DEROYAL

1. Skru håndtaket av holderen.



4.3.1.4 Installere og fjerne det steriliserbare håndtaket STG PSX VZ 01

Fig. 72: Installere det steriliserbare håndtaket STG PSX VZ 01



Fig. 73: Fjerne det steriliserbare håndtaket STG PSX VZ 01

#### Installere det steriliserbare håndtaket til kameraet på kuppelen

- 1. Inspiser håndtaket og sjekk at det ikke har sprekker eller er skittent.
- 2. Før håndtaket inn på kameraet.
  - > Det skal høres et "klikk".
  - Håndtaket er nå låst og klart til å tas i bruk.

#### Fjerne det steriliserbare håndtaket til kameraet fra kuppelen

- 1. Trykk på låseknappen.
- 2. Fjern håndtaket.

# 4.3.2 Håndtere kuppelen



### ADVARSEL!

Fare for infeksjon / reaksjoner i vevet Kollisjon mellom belysningen og et annet utstyr kan medføre at det faller partikler ned i operasjonsfeltet.

Forhåndsinnstille utstyret før pasienten ankommer. Flytte og bevege utstyret ved å håndtere det forsiktig for å unngå kollisjoner



# ADVARSEL!

Infeksjonsfare

De steriliserbare håndtakene er de eneste elementene på systemet som kan steriliseres. All kontakt mellom det sterile teamet og en annen overflate medfører infeksjonsfare. All kontakt mellom ikke-sterilt personell og de sterliliserbare håndtakene medfører infeksjonsfare.

Under operasjonen må det sterile teamet håndtere utstyret ved hjelp av de sterile håndtakene. Når det gjelder HLX-håndtaket, er ikke låseknappen steril. Ikke-sterilt personale må ikke komme i kontakt med de steriliserbare håndtakene.

#### Håndtere kuppelen



Fig. 74: Håndtering av kuppelen

- Det er mulig å håndtere kuppelen på forskjellige måter for å flytte eller bevege den:
  - For sterilt personell: med det sterile håndtaket i midten av kuppelen som er forutsett for dette 1.
  - For ikke-sterilt personell: ved å ta direkte tak i kuppelen 2 eller i håndtaket på utsiden av svanehalsen.

#### Belysningens rotasjonsvinkler



Fig. 75: Mulige rotasjoner med en dobbel VSTII64DF-konfigurasjon på et SAX-oppheng



Fig. 76: Mulige rotasjoner med en dobbel VSTII64SF-konfigurasjon på et SAX-oppheng



Fig. 77: Mulige rotasjoner med en dobbel VSTII60DF-konfigurasjon på et SATX-oppheng



Fig. 78: Mulige rotasjoner med en dobbel VSTII40SF-konfigurasjon på et SATX-oppheng



Fig. 79: Mulige rotasjoner med en dobbel VCSII64DF-konfigurasjon på et SB-oppheng



Fig. 80: Mulige rotasjoner med en dobbel VCSII64SF-konfigurasjon på et SB-oppheng

# 4.3.3 Eksempler på forhåndsplassering

#### Generell kirurgi, abdominal- og toraks-kirurgi

Fig. 81: Forhåndsplassering for generell kirurgi, abdominal- og toraks-kirurgi

- Opphengsarmene og den fjærbelastede armen må være plassert motsatt av den personen som håndterer belysningen slik at det formes en M.
- Ved behov, skal det på forhånd sørges for at ikke-sterilt personell har tilgang til kuppelens betjeninger.
- Belysningene må være plassert over operasjonsbordene:
  - Hovedkuppelen rett over hulrommet.
  - Den andre, mer bevelige kuppelen, siktes inn på ulike interessepunkter.

#### Urologi, gynekologi



Fig. 82: Forhåndsplassering for urologi, gynekologi

- Opphengsarmene og den fjærbelastede armen må være plassert utenfor bordet slik at området over pasienten og kirurgens hode ikke sjeneres.
- Belysningene må være plassert på hver sin side av kirurgens skuldre.



#### Øre-nese-hals, nevrologi, stomatologi, oftalmologi

Fig. 83: Forhåndsplassering for øre-nese-hals, nevrologi, stomatologi, oftalmologi

- Belysningene må være plassert over operasjonsbordene:
  - Hovedkuppelen rett over hulrommet.
  - Den andre, mer bevelige kuppelen, siktes inn på ulike interessepunkter.



#### Plastisk kirurgi

Fig. 84: Forhåndsplassering for plastisk kirurgi

For plastisk kirurgi er det anbefalt å ha to kupler av samme størrelse for å oppnå nøyaktig samme belysning på en symmetrisk måte.
# 4.4 Installere/demontere et Quick Lock-utstyr (kamera, LMD eller håndtaksholder)



# 4.4.1 Forhåndsplassering av utstyret

#### 4.4.1.1 På Quick Lock-kameraet



Fig. 85: Forhåndsplassering av Quick Lock-kameraet

- 1. Vri foten 1 rundt til spissen 2 slik at det dannes en grønn pil 3.
  - > Kameraet er klart til å settes på plass.

#### 4.4.1.2 På kuppelen



Fig. 86: Forhåndsplassering av kuppelen

- 1. I midten av kuppelen, drei konnektoren 4 slik at de to grønne pilene 5 og 6 står på linje med hverandre.
  - > Kuppelen er nå klar til at kameraet settes på plass.

# 4.4.2 Montering av utstyret på kuppelen



Fig. 87: Plassering av kuppelen

- 1. Plassere kuppelen slik at undersiden peker mot taket.
  - Da blir det lettere å installere kameraet på kuppelen.



Fig. 88: Instruksjoner for montering av Quick Lock

- 1. Plasser kameraet med hakket 7 rett overfor hullet sitt 4.
- 2. Plasser de to pilene 3 og 6 rett overfor hverandre.



Fig. 89: Plassering av kameraet på kuppelen

- 1. Før kameraet inn i kuppelen helt til kamerafoten stopper jevnt mot undersiden.
- 2. Drei kamerafoten med begge hender med urviseren helt til det høres et "klikk".



Fig. 90: Låsing av kameraet på kuppelen

# 4.4.3 Demontering av utstyret



Fig. 91: Avinstallering av kuppelen

- 1. Sjekk at kameraet er riktig plassert, og at låseknappen stikker riktig ut av hullet som forutsett.
- 2. Beveg kuppelen og bruk kameraet for å kontrollere at anordningen er riktig på plass.
- 3. Sjekk at kameraenheten virkelig dreier 330°.
  - > Utstyret er installert.

- 1. Trykk på låseknappen.
- Hold knappen trykket inn 1 og vri foten med begge hender mot urviseren.
- 3. Fjern Ouick Lock-kameraet ved å trekke det oppover 2.
  - > Utstyret er demontert.

# 4.4.4 Håndtaksholder på Quick Lock



Fig. 92: Håndtaksholder Quick Lock



Fig. 93: Plassering av håndtaket

- 1. Posisjoneringsetappene er de samme som for kameraet.
- 2. De grønne pilene må stå overfor hverandre, og konnektoren være riktig plassert.

- Før inn håndtaket samtidig som du passer på at de grønne pilene er på linje (håndtaket har ikke noe hakk).
- Drei foten på håndtaket, som for kameraet, med urviseren, og sjekk at låsen er riktig koplet inn.
  - Håndtaksholderen er på plass.

# 4.5 Bruke kameraet

#### Obs

Det er ingen nødvendige etapper å utføre for å bruke OHDII VP01 QL FHDkameraet når dette er installert på kuppelen (se Installere/demontere et Quick Lock-utstyr (kamera, LMD eller håndtaksholder) [>> Side 73]). Dette kameraet krever en forhåndskablet videokonfigurasjon samt forhåndsinstallasjon av en VP01-mottaker.

## Obs

For kameraet OHDII AIR03 QL FHD med trådløst system, må det utføres en paringsetappe når det tas i bruk for første gang, samt en mellometappe ved de påfølgende anvendelsene. Getinge tilbyr en kameraversjon som er forhåndsutstyrt med en trådløs GEFEN® overføringsnøkkel. Se bruksanvisningen som ble levert med det trådløse systemet eller se Trådløst videosystem [ >>> Side 77].

# 4.5.1 Trådløst videosystem



Fare for feilfunksion av utstyret

Dersom det finnes andre trådløse apparater i nærheten av utstyret, kan de forringe den overførte bildekvaliteten.

Brukeren må lese bruksanvisningen til det trådløse systemet for å gjøre seg kjent med betingelsene for bruk av dette.



## Forsiktig!

FORSIKTIG!

Fare for feilfunksjon av utstyret

Bruk av andre trådløse systemer enn de som er levert med eller spesifisert av fabrikanten kan forringe utstyrets funksjon og ytelser.

Bruk kun trådløse systemer som er spesifisert av Getinge.

#### 4.5.1.1 Paring av kameraet



Fig. 94: Trådløst kamera

For å pare kameraet med sitt trådløse system, se produsentens håndbok som følger med det trådløse utstyret. Når du skal pare apparatet, trykk på knappen til kamerasenderen 1 for å starte detekteringen av kameraet under signalsøkingen.



#### 4.5.1.2 Igangsetting av det sammenkoblede systemet

Når kameraet er slått på, kopler mottakeren seg automatisk til det kameraet som mottakeren er blitt paret sammen med. Meldingen som vises under tilkoblingen informerer om kanal og oppløsning.

#### 4.5.2 Bruke kameraet

#### 4.5.2.1 Fra kuppelens eller veggmontert betjeningstastatur (kun zoom)



Fig. 95: Kameraets betjeningstaster på tastaturene

#### Stille inn kameraets zoom

- 1. Trykk på Kamera-zoom 6.
- 2. Trykk på **Pluss** 7 og **Minus** 9 for å endre zoom-nivået.

> Kameraets zoom-nivå varierer med nivåindikatoren for den valgte funksjonen 8.

#### 4.5.2.2 Fra berøringsskjermen



# Obs

Ved bruk av en berøringsskjerm kan kameraet slås på og av uavhengig av belysningen.



Fig. 96: Slå på kameraet

#### Slå på et kamera på startsiden

1. Trykk på Aktiv sone kamera 1.

> Tasten er aktivert med grønt og bildet vises på skjermen.

2. Trykk på nytt på Aktiv sone kamera 1 for å få tilgang til kamera-siden.

#### Slå på et kamera på kuppel-siden.

- 1. Finn fram til kuppelens side, trykk på Snarvei kamera 2.
  - > Kamera-siden vises og kameraet er slått på.



Fig. 97: Kamera-side

#### Slå av kameraet

- 1. Finn fram til kamera-siden, trykk på **Kamera ON/OFF** 3 for å slå av kameraet.
  - Tasten er slukket og kameraet slås av.

#### Sette kameraet på pause

- 1. Trykk på **Pause Kamera** 4 for å sette kameraet på pause.
  - > Tasten er aktivert med blått og det overførte bildet er frosset.
- 2. Trykk en gang til på Pause Kamera 4 for å gjenoppta videoen.



Fig. 98: Innstilling av zoom

#### Zoome inn / Zoome ut

- 1. Trykk på **Zoom** 5 for å gå til menyen for innstilling av zoomen.
- 2. Trykk på Øke zoom 6 eller på Redusere zoom 7 for å stille inn bildestørrelsen på skjermen i sanntid.



Fig. 99: Hvitbalanse

#### Stille inn hvitbalansen automatisk

- 1. Trykk på **Hvitbalanse** 8.
- 2. Trykk på **Automatisk balanse** 9 for at hvitbalansen skal innstilles automatisk, på **Kunstig Iys** 10 for at hvitbalansen skal innstilles med 3200 K som referanse, eller på **Dagslys** 11 for at hvitbalansen skal innstilles med 5800 K som referanse.
  - > Den valgte tasten er aktivert med blått, og hvitbalansen er aktiv.

#### Stille inn hvitbalansen manuelt

- 1. Trykk på **Hvitbalanse** 8.
- 2. Plasser en jevn hvit overflate under kameraet, som dekker hele kamerafeltet.
- 3. Trykk to ganger på **Manuell balanse** 12 for at hvitbalansen skal innstilles i forhold til det som er plassert under kameraet.
  - > Den valgte tasten er aktivert med blått, og hvitbalansen er aktiv.



Fig. 100: Innstilling av fokus

#### Stille inn fokuset automatisk

- 1. Trykk på **Fokus** 13 for å gå til menyen for innstilling av fokus.
- 2. Trykk på Autofokus 14.
  - > Tasten er aktivert med blått, og fokuseringen skjer automatisk.

#### Stille inn fokuset manuelt

- 1. Trykk på **Fokus** 13 for å gå til menyen for innstilling av fokus.
- 2. Plasser kameraet på ønsket avstand.
- 3. Trykk på **Autofokus** 14 for å definere fokuseringsfeltet.
- 4. Trykk på Manuell fokus 15.
  - Fokuset vil da forbli det samme for det definerte området, selv når andre elementer (f.eks: kirurgens hender) kommer til syne i kamerafeltet.



Fig. 101: Innstilling av kontrast

#### Stille inn kontrasten

- 1. Trykk på **Kontrast** 16 for å gå til menyen for innstilling av kontrasten.
- 2. Trykk på **Øk kontrasten** 17 eller på **Reduser kontrasten** 18 for å velge et av de tre kontrastnivåene.



## 4.5.3 Orientere kameraet



Fig. 102: Orientering av kameraet

# Optimere orienteringen av bildet i forhold til observatørens posisjon.

- 1. Før et håndtak på kameraet.
- 2. Rotere kameraet ved hjelp av håndtaket.
  - Rotasjonen av bildet utføres på skjermen.

# 4.6 Plassere skjermholderen

# 4.6.1 Håndtere og plassere skjermholderen



# ADVARSEL!

Infeksjonsfare

Det steriliserbare håndtaket er det eneste elementet på utstyret som kan steriliseres. Skjermen, skjermholderen og deres tilbehør ikke sterile, og enhver kontakt med det sterile teamet medfører infeksjonsfare for pasienten.

Under operasjonen, må verken skjermen, skjermholderen eller tilbehøret under noen omstendigheter håndteres av det sterile teamet, og håndtaket må ikke i noe tilfelle håndteres av det ikke-sterile teamet.



#### ADVARSEL!

Fare for infeksjon / reaksjoner i vevet

Kollisjon mellom belysningen og et annet utstyr kan medføre at det faller partikler ned i operasjonsfeltet.

Forhåndsinnstille utstyret før pasienten ankommer. Flytte og bevege utstyret ved å håndtere det forsiktig for å unngå kollisjoner



# ADVARSEL!

Fare for skade Gal håndtering av XHD1-skjermholderen kan medføre skade på hendene.

Respekter sikkerhetsanvisningene som finnes på produktet.

Δ

#### Håndtere skjermholderen til det sterile teamet



 Beveg utstyret ved å ta tak i det steriliserbare håndtaket 1 eller i det sterile håndtaket av typen DEVON/ DEROYAL.

Fig. 103: Håndtering for sterilt team



Håndtere skjermholderen til det ikke-sterile teamet

Fig. 104: Håndtering for ikke-sterilt team

 Beveg utstyret ved å ta tak i det med flatskjermen 2, rammen til skjermholderen 3, svanehalshåndtaket
 eller Rear Box-boksen 5. Δ

#### Plassere skjermholderen



Fig. 105: Mulige rotasjoner med et SAX-oppheng

Skjermholder	а	b	С	d	е
FHS0 / MHS0	330°	330°	315°	+45°/-70°	_
XHS0	330°	330°	315°	+45°/-70°	-45°/+90°
XHD1	330°	330°	330°	+45°/-70°	-60°/+10°
XO	360°	360°	360°	+45°/-50°	_

Tab. 15:	Rotasjonsgradverdier med et SAX-oppheng
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,



Fig. 106: Mulige rotasjoner med et SATX-oppheng

Skjermholder	а	b	С	d	е
FHS0 / MHS0	270°	330°	315°	+45°/-70°	_
XHS0	270°	330°	315°	+45°/-70°	-45°/+90°
XHD1	270°	330°	330°	+45°/-70°	-60°/+10°

 Tab. 16:
 Rotasjonsgradverdier med et SATX-oppheng



# 4.6.2 Eksempler på forhåndsplassering av skjermholderne

Fig. 107: Eksempel på forhåndsplassering i en trippel konfigurasjon med en skjermholder

- Plasseringen av skjermen avhenger av type kirurgi og utførende kirurg.
- Den må plasseres slik at kirurgen kan se all informasjon.
- Den må befinne seg på tilstrekkelig avstand for å unngå enhver kontakt med sterilt personell.



Fig. 108: Eksempel på forhåndsplassering med to doble konfigurasjoner med to skjermholdere

- Plasseringen av skjermene avhenger av type kirurgi og utførende kirurg.
- De må plasseres slik at kirurgen kan se all informasjon.
- De må befinne seg på tilstrekkelig avstand for å unngå enhver kontakt med sterilt personell.

# 4.6.3 Skjermenes betjeningsgrensesnitt

#### Obs

Se produsentens bruksanvisning som følger med skjermen, for å lære om alle funksjonene til utstyret. Kun de grunnleggende funksjonene for å komme raskt i gang er beskrevet nedenfor.

# 4.7 **Posisjonere kameraholderen**

#### 4.7.1 Feste et kamera på SC kameraholderen



#### OBS

Det er kun medisinske videokameraer i samsvar med standardene IEC 60601-1 og utstyrt med formpressede, avtakbare konnektorer og 1/4"-gjenger, som kan monteres på denne holderen. Valg av kamera, kabler og kablenes passering i holderen er kundens eget ansvar.



Fig. 109: Feste kamera på SC holderen

- 1. Plassere skruen i hullet i festeplaten.
- 2. Plassere kameraet på festeplaten og skru til helt til det stopper.
- 3. Plassere kameraboksen riktig i forhold til festeplaten.
- 4. Vri strammemutteren i urviserens retning for å blokkere kameraet.
- Kople de kablene som ble trukket på forhånd i opphenget på kameramodulen.

# 4.7.2 Håndtere kameraholderen



# ADVARSEL!

Fare for infeksjon / reaksjoner i vevet Kollisjon mellom belysningen og et annet utstyr kan medføre at det faller partikler ned i operasjonsfeltet.

Forhåndsinnstille utstyret før pasienten ankommer. Flytte og bevege utstyret ved å håndtere det forsiktig for å unngå kollisjoner



# ADVARSEL!

Infeksjonsfare

De steriliserbare håndtakene er de eneste elementene på systemet som kan steriliseres. All kontakt mellom det sterile teamet og en annen overflate medfører infeksjonsfare. All kontakt mellom ikke-sterilt personell og de sterliliserbare håndtakene medfører infeksjonsfare.

Under operasjonen må det sterile teamet håndtere utstyret ved hjelp av de sterile håndtakene. Når det gjelder HLX-håndtaket, er ikke låseknappen steril. Ikke-sterilt personale må ikke komme i kontakt med de steriliserbare håndtakene.



Fig. 110: Håndtere kameraholderen

Det er mulig å håndtere kameraholderen på forskjellige måter for å flytte eller bevege den:

- for sterilt personell: med det sterile håndtaket som er forutsett for dette 1.
- for ikke-sterilt personell: vha. de fastmonterte opphengene 2 eller vha. holderen 3.

#### Rotasjonsvinkler



#### Fig. 111: Kameraholdernes rotasjonsvinkler

	а	b	с	d	е
SC05	SAX: 330°	220°	2150	1/50/ 700	+15° / -105°
KAMERAHOLDER FH	SATX: 270°	330	315	+45 /-70	_

# 4.7.3 Bruke kameraet SC430-PTR



## Obs

Se bruksanvisningen som følger med kameraet for å bli kjent med alle kamerafunksjonene. Kun de grunnleggende funksjonene for å komme raskt i gang er beskrevet nedenfor.



Fig. 112: Hovedkontrollene på kameraet SC430-PTR

1Start/Stopp2Bevege kameraet

- 3 Gjenopprette originale kamerainnstillinger
- 4 Zoom-taster

# 

# 4.8 Parametre og funksjoner

Fig. 113: Side for innstillinger av berøringsskjermen

#### Gå til Innstilling av skjermens lysstyrke

- 1. Trykk på **Parametre** 1 i menylinjen.
  - Parameter-siden vises (se nedenfor).
- 2. Trykk på Lysstyrke Skjerm 2.
  - > Siden for Innstilling av lysstyrken vises.

## Gå til Innstilling av dato og klokkeslett og til funksjonene Kronometer/Timer

- 1. Trykk på Parametre 1 i menylinjen.
  - Parameter-siden vises (se nedenfor).
- 2. Trykk på Dato/klokkeslett 3.
  - > Siden for Innstilling av dato og klokkeslett og funksjonene Kronometer/Timer vises.

#### Gå til Innstilling av Tilt-håndtaket

- 1. Trykk på Parametre 1 i menylinjen.
  - > Parameter-siden vises (se nedenfor).
- 2. Trykk på Tilt-håndtak 4.
  - > Siden for Innstilling av Tilt-håndtaket vises.

#### Gå til konfigurasjonsinformasjon

- 1. Trykk på **Parametre** 1 i menylinjen.
  - > Parameter-siden vises (se nedenfor).
- 2. Trykk på Informasjon 5.
  - > Siden for konfigurasjonsinformasjon vises.



# 4.8.1 Skjermens lysstyrke



Fig. 114: Innstilling av skjermens lysstyrke

- 1. Trykk på **Pluss** 2 for å øke berøringsskjermens lysstyrke, eller på **Minus** 1 for å redusere skjermens lysstyrke.
  - > Skjermens lysstyrke varierer i forhold til nivålampen for lysstyrke 3.
- 2. Trykk på **OK** 5 for å bekrefte endringene i lysstyrken, eller på **Annullere** 4 for å annullere de pågående endringene.
  - > Den parametrerte lysstyrken blir lagret og tatt i bruk.



## 4.8.2 Dato, klokkeslett og funksjonene kronometer/timer

Fig. 115: Innstillinger av dato og klokkeslett

#### Definere formatet for datoen og klokkeslettet

- 1. Trykk på **Datoformat** 1 for å velge ønsket visningsformat for dato. Det er mulig å konfigurere datoen i europeisk, engelsk eller amerikansk format.
  - > Det valgte formatet vises på blå bunn.
- 2. Trykk på Klokkeslettformat 2 for å velge ønsket visningsformat for klokkeslett.
  - Når tasten er aktivert, er det valgte formatet 24 t. I det andre tilfellet er det valgte formatet 12 t.

#### Endre datoen

- 1. Trykk på **Redigere Dato** 3.
  - Vinduet for inntasting åpnes.
- 2. Trykk på det feltet som man ønsker å endre, dag, måned eller år 6.
  - > Det valgte feltet blir omkranset av blått.
- 3. Taste inn ønsket verdi med tastaturet 5. Trykk deretter på OK 7 for å bekrefte endringene.
  - > Vinduet for inntasting forsvinner og endringene er aktive.

#### Endre klokkeslettet

- 1. Trykk på Redigere Klokkeslett 4.
  - Vinduet for inntasting åpnes.
- 2. Trykk på det feltet som man ønsker å endre, timer eller minutter 6.
  - Det valgte feltet blir omkranset av blått.
- 3. Taste inn ønsket verdi med tastaturet 5. Trykk deretter på **OK** 7 for å bekrefte endringene.
  - > Vinduet for inntasting forsvinner og endringene er aktive.

# 4.8.3 Kronometer/Tidsinnstillings-funksjon (kun med berøringsskjerm)



Fig. 116: Funksjoner-siden

#### Gå til Kronometer

- 1. Trykk på Kronometer 1 i menylinjen.
  - > Siden for Kronometer vises på skjermen.

#### Gå til Tidsinnstilling

- 1. Trykk på **Timer** 2 i menylinjen.
  - > Siden for Tidsinnstilling vises på skjermen.

#### 4.8.3.1 Kronometer



Fig. 117: Kronometer-side

#### Utløse/gjeninitialisere Kronometer

- 1. Trykk på Pause/Aktivere 2 for å starte Kronometeret.
  - ➤ Kronometeret starter.
- 2. Trykk på **Gjeninitialisering** 1 for å nullstille telleren.
  - > Kronometeret er nullstilt.

#### Stoppe/gjenoppta Kronometer

- 1. Når Kronometeret er startet, trykk på **Pause/Aktivere** 2 for å stanse Kronometeret midlertidig.
  - > Telleren begynner nå å blinke.
- 2. Trykk på **Pause/Aktivere** 2 for å starte Kronometeret igjen.
  - > Telleren har sluttet å blinke og starter igjen.

#### 4.8.3.2 Tidsinnstilling



Fig. 118: Tidsinnstilling-side

#### Utløse/gjeninitialisere Tidsinnstilling

- 1. Trykk på **Pause/Aktivere** 2 for å starte tidsinnstillingen.
  - Tidsinnstillingen starter.
- 2. Trykk på Gjeninitialisering 1 for å nullstille telleren.
  - > Tidsinnstillingen går tilbake til den tidligere definerte verdien.

#### Stoppe/gjenoppta Tidsinnstilling

- 1. Når tidsinnstillingen er startet, trykk på **Pause/Aktivere** 2 for å stanse tidsinnstillingen midlertidig.
  - > Telleren begynner nå å blinke.
- 2. Trykk på **Pause/Aktivere** 2 for å starte tidsinnstillingen igjen.
  - > Telleren har sluttet å blinke og starter igjen.



## OBS

Tidsinnstillingens teller blinker oransje når den parametrerte tiden er overskredet.

## Parametrere tidsinnstillingen

- 1. Trykk på Teller Tidsinnstilling 3.
  - Vinduet for parametrering av Tidsinnstillingen åpnes (se nedenfor).
- 2. Velg det feltet som skal parametreres, **Time** 4, **Minutt** 5 eller **Sekund** 6.
  - Det valgte feltet blir blått.
- 3. Taste inn ønsket verdi med tastaturet 7.
- 4. Når feltene er fylt ut, trykk på **Bekrefte** 9 for å lagre de inntastede verdiene. For å annullere endringene, trykk på **Annullere** 8.
  - Vinduet for parametrering av Tidsinnstilling forsvinner, og tidsinnstillingen er klar til å bli startet med den inntastede verdien.

# 4.8.4 Tilt-håndtak



Fig. 119: Parametrering av Tilt-håndtaket

#### Parametrere Tilt-håndtaket

- 1. Trykk på **Belysning** 1 for å bruke Tilt-håndtaket til å justere kuppelens lysstyrke.
- 2. Trykk på **Diameter Lysflekk** 2 for å bruke Tilt-håndtaket til å justere diameteren på lysflekken fra kuppelen.
- 3. Trykk på **Fargetemperatur** 3 for å bruke Tilt-håndtaket til å justere kuppelens eller kuplenes lystemperatur.
- 4. Trykk på **Inaktiv** 4 for å gjøre Tilt-håndtaket inaktivt slik at det ikke kan justere noen belysningsparametre.



Fig. 120: Alle TILT-håndtakene

#### Justere belysningen med TILT-håndtaket

1. Vri på håndtaket for å justere lysstyrken, lysflekkens diameter eller fargetemperaturen, alt etter valgte parameter.



#### OBS

TILT-håndtaket har ikke endestopp.

# 4.8.5 Informasjon



Fig. 121: Informasjon-side

1	Berøringsskjerm	5 Overgang på hjelpestrøm
2	Kupler	6 Batterienes brukstid
3	Vedlikehold	7 Feil
4	Strømtilførsel	

Nr.	Mulig handling
1	Trykk på <b>Berøringsskjerm</b> for å få tilgang til programvareversjonen og oppdateringsdatoen for denne, samt til berøringsskjermens referanse, serienummer og installasjonsdato.
2	Trykk på <b>Kupler</b> for å få tilgang til opplysningene om den eller de installerte kuplene, det vil si: produktreferanse, serienummer, tilgjengelige opsjoner og driftstimer.
3	Trykk på <b>Vedlikehold</b> for å få tilgang til datoene for det utførte vedlikeholdet samt kontaktopplysninger til Getinge.
4	Trykk på Strømtilførsel for å få tilgang til historikken over strømbrudd.
5	Trykk på <b>Overgang hjelpestrøm</b> for å få tilgang til historikken over testovergangene til hjelpestrøm.
6	Trykk på <b>Brukstid batterier</b> for å få tilgang til historikken over testene av batterienes brukstid.
7	Trykk på <b>Feil</b> for å få tilgang til feilhistorikken.

Tab. 17: Alle informasjonsmenyer

Δ

# 4.9 Hjelpebatterier



OBS

Batteriene lades kun opp når belysningen er slukket.

# 4.9.1 Lampe

Lamper	Beskrivelse	Betydning
	Oransje batterilampe	Overgang til hjelpestrøm
-)	Blinkende rød lampe	Nært forestående strømbrudd (kun på Getinge hjelpestrøm)

Tab. 18: Lamper for drift på hjelpestrøm på kuppeltastaturet

Lamper	Beskrivelse	Betydning
	1 rød LED	Veldig lavt nivå på ekstern hjelpestrøm (kun på Getinge hjelpestrøm)
	2 røde, lysende LEDer	Lavt nivå på ekstern hjelpestrøm (kun på Getinge hjelpestrøm)
	3 oransje, lysende LEDer	Ganske lavt nivå på ekstern hjelpestrøm (kun på Getinge hjelpestrøm)
	4 grønne, lysende LEDer	Bra nivå på ekstern hjelpestrøm (kun på Getinge hjelpestrøm)
	5 grønne, lysende LEDer	Veldig bra nivå på ekstern hjelpestrøm (med Getinge hjelpestrøm) <b>eller</b> utstyr på hjelpestrøm (med kundens hjelpestrøm)
	De grønne LEDene begynner å lyse etter hvert	Chase-modus: lading av batteriene pågår (kun på Getinge hjelpestrøm)

 Tab. 19:
 Lamper for drift på hjelpestrøm på det veggmonterte tastaturet

Lamper	Beskrivelse	Betydning
(IIII)	Fullt oransje batteri	Overgang til hjelpestrøm
	lkke fullt oransje batteri	Resterende autonomi (kun på Getinge hjelpestrøm)
Ì	Blinkende rød lampe	Nært forestående strømbrudd (kun på Getinge hjelpestrøm)

Tab. 20: Lamper for drift på hjelpestrøm på berøringsskjermen

# 4.9.2 Utføre batteritester



En autonomitest av batteriene lader batteriene fullstendig ut. Ikke utfør noen operasjoner umiddelbart etter å ha foretatt en autonomitest av batteriene. La batteriene få tid til å lade seg opp igjen.

#### 4.9.2.1 Fra veggmontert betjeningstastatur (kun på VCSII)

GETINGE 🛠	
	12 13 14

Fig. 122: Batteritest fra veggmontert tastatur

#### Starte en overgangstest på hjelpestrøm

- 1. Slå av belysningen.
- 2. Trykk på Test overgang 12.
  - Dersom testen er vellykket, vil nivåindikatoren for batteriene 13 blinke grønt. Dersom testen er mislykket, vil nivåindikatoren for batteriene 13 blinke rødt.
- 3. Dersom testen er mislykket, ta kontakt med Getinges tekniske service.
- 4. Trykk en gang til på **Test overgang** 12 helt til tasten slutter å lyse.
  - > Belysningen er på på nivå 3 og er klar til bruk.

#### Starte en test av batteritiden (kun med Getinge hjelpestrøm)

- 1. Slå av belysningen.
- 2. Trykk på Test batteritid 14 helt til tasten blir bakgrunnsbelyst.
  - Dersom testen er vellykket, vil nivåindikatoren for batteriene 13 blinke grønt. Dersom testen er mislykket, vil nivåindikatoren for batteriene 13 blinke rødt.
- 3. Dersom testen er mislykket, ta kontakt med Getinges tekniske service.
  - Belysningen slår seg av etter testen.
- 4. Trykk en gang til på **Test batteritid** 14 helt til tasten slutter å lyse.

# Obs

Det er mulig å stanse testen av batteritiden når som helst ved å trykke på **Test batteritid** 14.



#### 4.9.2.2 Fra berøringsskjermen

Fig. 123: Batteritest

#### Starte en overgangstest på hjelpestrøm

- 1. Slå av belysningen.
- 2. Trykk på Batteritester 1 i menylinjen.
  - > Siden over batteritester vises på skjermen.
- 3. Trykk på **Test overgang** 2 for å starte testen.
  - Datoen for den siste overgangstesten på hjelpestrøm 6 aktualiseres, og det vises en grønn hake dersom testen er vellykket. Hvis testen er mislykket derimot, vil et rødt kryss og tasten Vedlikeholdsinformasjon 4 vises.
- 4. Dersom testen er mislykket, trykk på **Vedlikeholdsinformasjon** 4 for å gå til siden Vedlikeholdsinformasjon før du tar kontakt med Getinges tekniske avdeling.

#### Starte en autonomitest av batteriene (kun med Getinge hjelpestrøm)

- 1. Slå av belysningen.
- 2. Trykk på **Batteritester** 1 i menylinjen.
  - > Siden over batteritester vises på skjermen.
- 3. Trykk på **Test brukstid** 3 for å starte testen.
  - Datoen for siste test av batterienes brukstid 7 aktualiseres, samt varigheten av batterienes brukstid 8, og det vises en grønn hake dersom testen er vellykket. Hvis testen er mislykket derimot, vil et rødt kryss og tasten Vedlikeholdsinformasjon 4 vises.
- 4. Dersom testen er mislykket, trykk på **Vedlikeholdsinformasjon** 4 for å gå til siden Vedlikeholdsinformasjon før du tar kontakt med Getinges tekniske avdeling.



#### Obs

Det er mulig å stanse testen av brukstid når som helst ved å trykke på krysset 5.

# 5 Feil og driftsstopp

# 5.1 Alarmlamper

# 5.1.1 Lamper som finnes både på kuppelens betjeningstastatur og på veggmontert tastatur

Lampe	Beskrivelse	Betydning
	Slukket lampe	Ingen feil
	Oransje lampe	Konfigurasjon med feil (eksempler: defekt kort, kommunikasjonsfeil, andre feil); for lavt hjelpestrømnivå.

Tab. 21: Varsellampe

Lampe	Beskrivelse	Betydning
	Slukket lampe	Konfigurasjon på lysnett
	Oransje lampe	Konfigurasjon på hjelpestrøm
	Blinkende rød lampe	Konfigurasjon på hjelpestrøm
	(kun tilgjengelig med Getinge hjelpestrøm)	Batteriene er nesten utladet. Konfigurasjonen kan slå seg av på få minutter.

Tab. 22: Batterilamper

# 5.1.2 Lamper på berøringsskjermen

Lampe	Beskrivelse	Betydning
_	Slukket lampe	Ingen feil
	Varsellampe	Konfigurasjon med feil

Tab. 23: Varsellampe

Lampe	Beskrivelse	Betydning
_	Slukket lampe	Vedlikehold à jour
elle elle	Vedlikeholdslampe	Forutse årlig vedlikehold

Tab. 24: Vedlikeholdslampe

# 5.2 Feil og mulige stopp

#### Mekaniske

Feil	Sannsynlig årsak	Utbedrende handling
Det sterile håndtaket klikker seg ikke riktig på plass	Steriliseringsparametrene er overskredet (temperatur, tid)	Sjekk at låsemekanismen (hørbart "klikk") og hele håndtaket fungerer som de skal
	Produktets maksimale levetid er overskredet / håndtaket er deformert.	Skifte ut håndtaket
Avdrift på kuppelen	Feil med opphengstuben, den henger ikke loddrett	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
	Feil justering av bremsen	Bremsen må justeres av en person som har fått opplæring i dette
Kuppelen er for myk eller for hard å håndtere	Feil justering av bremsen	Bremsen må justeres av en person som har fått opplæring i dette
	Utilstrekkelig smøring	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling

Tab. 25: Mekaniske feil og driftsstopp

#### Optikk

Feil	Sannsynlig årsak	Utbedrende handling
Kuppelen slår seg ikke på	Strømbrudd	Sjekk om et annet apparat fungerer på samme strømnett
	Ingen overgang på hjelpestrøm	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
	Annen årsak	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
Kuppelen slår seg ikke av	Kommunikasjonsproblem mellom strømtilførsel og kuppel	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
lkke alle kuplene er slått på	Hver kuppel har sin egen betjening	Sjekk status for lampen på lexanglasset på hver kuppel
En LED-sektor eller en LED slår seg ikke på	LED-kortet eller LEDen er defekt	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
	Det elektroniske kortet kommuniserer ikke med LED- kortet	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
Blinking i belysningen	Ikke konform installasjon	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling

Tab. 26:	Optiske	feil og	driftsstopp
----------	---------	---------	-------------

Feil	Sannsynlig årsak	Utbedrende handling
Ingen aktivering av den dempede belysningsmodusen	Tasten er defekt	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
	Kommunikasjonsproblem mellom strømtilførsel og kuppel	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
Ingen aktivering av AIM- modus	Denne funksjonen finnes ikke på kuppelen	Sjekk at det står AIM på produktetiketten
	Tasten er defekt	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling

Tab. 26: Optiske feil og driftsstopp

#### Annet

Feil	Sannsynlig årsak	Utbedrende handling
De to kuplene styres samtidig ved en feil	Kommunikasjonsproblem mellom strømtilførsel og kupler	Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
Ingen bildevisning etter at kameraet OHDII AIR03 QL EHD er slått på	Kommunikasjonsproblem	<ol> <li>Sjekk at kameraet er slått på på berøringsskjermen</li> </ol>
		<ol> <li>Kople fra mottakerens strømtilførselsledning, og kople den til igjen</li> </ol>
		3. Kople sammen kameraet igjen
		4. Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling
Tap av bilde i mer enn 20 sekunder	Interferens med et annet system	<ol> <li>Systemet må reinitialisere seg selv i løpet av 20 sekunder</li> </ol>
		2. Endre zoom-nivået
		<ol> <li>Ta kontakt med Getinges tekniske avdeling</li> </ol>

Tab. 27: Andre feil og driftsstopp

h

# 6 Rengjøring / Desinfisering / Sterilisering



ADVARSEL! Infeksjonsfare

Rengjørings- og steriliseringsprosedyrene varierer mye mellom helseinstitusjonene og i forhold til de lokale regelverkene.

Brukeren skal ta kontakt med hygienespesialister på sin institusjon. Anbefalte produkter og prosedyrer skal overholdes.

# 6.1 Rengjøring og desinfisering av systemet



#### ADVARSEL!

Risiko for degradering av materiell Dersom det kommer væske inn i utstyret under rengjøring kan det skade utstyrets funksjon.

lkke rengjør utstyret med store mengder vann eller en oppløsning direkte på utstyret.



# ADVARSEL!

Infeksjonsfare

Visse produkter eller prosedyrer kan skade utstyrets maling som deretter kan falle ned i operasjonsfeltet i form av partikler under et inngrep.

Desinfiseringsprodukter som inneholder glutaraldehyd, fenol eller jod, er forbudt. Desinfiseringsmetoder som innebærer røyking er uegnet og forbudt.



# ADVARSEL!

Fare for brannskade

Enkelte deler av utstyret vil forbli varme etter bruk.

Sjekk at apparatet er avslått og avkjølt før enhver rengjøring.

#### Generelle regler for rengjøring, desinfisering og sikkerhet

Ved standard bruk er det påkrevde nivået for rengjøring og desinfisering av utstyret lik desinfisering på lavt nivå. Faktisk er denne anordningen klassifisert som ikke kritisk, og infeksjonsrisikonivået som lavt. Imidlertid kan man i forhold til infeksjonsrisikoen, overveie desinfiseringer på middels til høyt nivå.

Ansvarlig organisme må følge nasjonale krav (standarder og direktiver) i forhold hygiene og desinfisering.

## 6.1.1 Rengjøring av utstyret

- 1. Fjerne det steriliserbare håndtaket.
- Rengjøre utstyret med en klut dynket i et overflaterengjøringsprodukt, og følg produsentens anbefalinger om fortynning, påføringstid og temperatur. Bruk et svakt alkalisert, universelt rengjøringsmiddel (såpevann) som inneholder aktive virkestoffer som rensemidler og fosfat. Ikke bruk slipende rengjøringsmidler da de ødelegger overflatene.
- 3. Fjerne rengjøringsmiddelet med en lett fuktig klut, og tørke deretter med en tørr klut.



## 6.1.2 Desinfisering av utstyret

Bruk en klut dynket med desinfiserende middel og påfør middelet jevnt utover i samsvar med produsentens anbefalinger.

#### 6.1.2.1 Desinfiseringsmidler som kan brukes

- Desinfiseringsmidlene er ikke steriliserende midler. De gjør det mulig å redusere både kvalitativt og kvantitativt de mikro-organismene som er tilstede.
- Bruk kun overflatedesinfiserende midler som inneholder kombinasjoner av følgende aktive virkestoffer:
  - Kvaternære ammoniumsforbindelser (Bakteriostatiske på Gram-negative og bakteriedrepende på Gram-positive, variabel aktivitet på kappevirus, ingen aktivitet på nakne virus, sopphemmende, ingen sporehemmende virkning)
  - Guanidin-derivater
  - Alkoholer

#### 6.1.2.2 Autoriserte aktive virkestoffer

Klasse	Aktive virkestoffer
Lavt desinfiseringsnivå	
Kvaternære ammoniumsforbindelser	<ul><li>Didecyldimetylammoniumklorid</li><li>Alkyl dimetylbenzyl ammoniumklorid</li><li>Dioktyl-dimetylammoniumklorid</li></ul>
Biguanider	<ul> <li>Klorhydrat av polyheksametylen biguanid</li> </ul>
Middels desinfiseringsnivå	
Alkoholer	PROPAN-2-OL
Høyt desinfiseringsnivå	
Syrer	<ul> <li>Sulfaminsyre (5%)</li> <li>Eplesyre (10%)</li> <li>Etylendiamintetraacetat (2,5%)</li> </ul>

Tab. 28: Liste over aktive virkestoffer som kan brukes

#### Eksempler på testede, kommersielle produkter

- ANIOS-produkt®\*\*: Surfa'Safe®\*\*
- Annet produkt: 20% eller 45% isopropylalkohol

# 6.2 Rengjøring og sterilisering av de steriliserbare håndtakene Maquet Sterigrip

# 6.2.1 Klargjøring for rengjøring

Umiddelbart etter bruk av håndtakene, og for å unngå at urenheter tørker, legg de i bløt i et vaske-desinfiseringsmiddel som ikke inneholder aldehyd.

# 6.2.2 Ved rengjøring for hånd

- 1. Legg håndtakene i en vaskemiddeloppløsning<sup>1</sup> i 15 minutter.
- 2. Vaske håndtakene med en myk børste eller en klut som ikke loer.
- 3. Sjekk at håndtakene er rene for å forsikre seg om at det ikke gjenstår noe smuss. Dersom dette ikke er tilfellet det skal foretas ultrasonisk rengjøring.
- 4. Skyll rikelig med rent vann for å fjerne vaskemiddeloppløsningen helt.
- 5. La håndtakene lufttørke eller tørke de med en tørr klut.

# 6.2.3 Ved bruk av vaskedekontaminator

Håndtakene kan rengjøres i vaskedekontaminator og skylles ved en temperatur på maks. 93°C. Eksempel på anbefalte sykler:

Trinn	Temperatur	Tid
Forvask	18 - 35° C	60 sek.
Vask	46 – 50 °C	5 min
Nøytralisering	41 – 43 °C	30 sek.
Vasking 2	24 – 28 °C	30 sek.
Skylling	92 – 93 °C	10 min.
Tørketid	lufttørking	20 min

Tab. 29: Eksempler på dampsteriliseringssykler

6

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Det anbefales å bruke ikke-enzymholdige vaskemidler. Enzymholdige vaskemidler kan skade det brukte materialet. Disse midlene skal ikke brukes til langvarig bløtlegging, og skal skylles bort.

# 6.2.4 Sterilisering av håndtakene Maquet Sterigrip



#### ADVARSEL! Infeksjonsfare

Et steriliserbart håndtak som har vært gjenstand for flere steriliseringssykler enn det anbefalte antallet, kan risikere å falle av holderen.

Med nevnte steriliseringsparametere garanteres ikke de steriliserbare håndtakene av PSX-typen ut over 50 anvendelser, og HLX-håndtakene ut over 350 anvendelser. Det anbefalte antallet sykluser må overholdes.



Obs

De steriliserbare håndtakene Maquet Sterigrip er fremstilt for sterilisering i autoklav.

- 1. Inspisere håndtaket og sjekk at det ikke har sprekker eller er skittent.
  - > Dersom håndtaket er skittent, send det tilbake i rengjøringskretsen.
  - Dersom håndtaket har en eller flere sprekker, kan det ikke brukes lenger og må kastes i henhold til gjeldende protokoller.
- 2. Plasser håndtakene på steriliseringsapparatets brett som angitt i en av de tre metodene nedenfor:
  - > Pakket inn i en steriliseringsemballasje (dobbel emballasje eller tilsvarende).
  - > Pakket inn i en steriliseringspose i papir eller plast.
  - > Uten emballasje eller pose, med låseknappen pekende nedover.
- 3. Ta som grunnlag de biologiske og/eller kjemiske indikatorene som gjør det mulig å overvåke steriliseringsprosessen i henhold til gjeldende regler.
- 4. Sett i gang steriliseringssyklusen i henhold til instruksjonene fra steriliseringsapparatets produsent.

Steriliseringssyklus	Temperatur	Tid	Tørketid
	(°C)	(min)	(min)
ATNC (Prion) Pre-vakuum	134	18	_

Tab. 30: Eksempel på dampsteriliseringssyklus

# 7 Vedlikehold

For å opprettholde utstyrets opprinnelige ytelser og pålitelighet, skal det foretas vedlikehold og kontroll en gang i året. Under garantiperioden, må vedlikeholds- og kontrolloperasjonene utføres av en tekniker fra Getinge eller av Getinge-godkjent distributør. Ut over denne perioden, kan vedlikeholds- og kontrolloperasjonene enten utføres av en tekniker fra Getinge, en Getinge-godkjent distributør tistributør eller en tekniker fra sykehuset som har fått egnet opplæring fra Getinge. Kontakt din forhandler for å få den nødvendige, tekniske opplæringen.

Forebyggende vedlikehold	Må utføres hvert år
--------------------------	---------------------

Enkelte komponenter må skiftes ut under utstyrets levetid. Se vedlikeholdsanvisningen for tidsfristene. Vedlikeholdsanvisningen oppgir alle de elektriske, mekaniske og optiske kontrollene som må utføres, samt slitedelene som må skiftes ut regelmessig for å bevare operasjonsbelysningenes pålitelighet og ytelse, og garantere brukssikkerheten.



#### OBS

Vedlikeholdsanvisningen fås hos din lokale Getinge-representant. For å finne kontaktopplysningene til din lokale Getinge-representant, vennligst gå inn på **https://www.getinge.com/int/contact/find-your-local-office**.

# 8 Tekniske spesifikasjoner

OBS

# 8.1 VSTII-kuplenes optiske spesifikasjoner



8

Verdier målt med en referanseavstand på ( $D_{REF}$ ) 1 meter (39,4 tommer) ved 3 900 K og 4 500 K.

Spesifikasjoner	Kuppel VSTII 600 og 400	Toleranse
Belysningsstyrke i midten (E <sub>c,MI</sub> )	fra 10 000 lx til 160 000 lx	_
Maksimal belysningsstyrke i midten $(E_{c,MI})^2$	160 000 lx	0/- 10 %
Maksimal belysningsstyrke i midten $(E_{c,Ref})^3$	150 000 lx	± 10 %
Lysfeltets diameter d <sub>10</sub>	20 - 25 cm	± 15 %
Lysets distribusjon d <sub>50</sub> /d <sub>10</sub>	0,57	± 0,07
Belysningsdybde over 60 %	52 - 58 cm	± 10 %
Fargetemperatur	Fast: 3 900 K Variabel: 3 900 K / 4 500 K / 5 100 K⁴	± 400 K
Fargegjengivelsesindeks (Ra)	95	± 5
Spesiell gjengivelsesindeks (R9)	90	+10/-20
Spesiell gjengivelsesindeks (R13)	95	± 5
Spesiell gjengivelsesindeks (R15)	95	± 5
Maksimal irradians (E <sub>Total</sub> ) <sup>2</sup>	550 W/m²	± 10 %
Irradians på nivå 4 og lavere	< 350 W/m²	_
Strålingsenergi <sup>2</sup>	3,3 mW/m²/lx	± 0,5
UV-belysning <sup>2</sup>	≤ 0,7 W/m²	_
FSP-system	Ja	-
Belysningsstyrke i dempet belysningsmodus	< 500 lx	-

Tab. 31: Optiske data for Volista-kuplene VSTII i henhold til standarden IEC 60601-2-41:2021

Restlys	VSTII 600	VSTII 400	Toleranse
Med en maske	55 %	42 %	± 10
Med to masker	50 %	45 %	± 10
Nederst i en tube	100 %		± 10
Med en maske, med simulert hulrom	55 %	42 %	± 10
Med to masker, med simulert hulrom	50 %	45 %	± 10

Tab. 32: Restlys fra Volista-kuplene VSTII i henhold til standarden IEC 60601-2-41:2021

 $^2~$  Målt med en maksimal belysningsavstand (D\_{\mbox{\tiny MI}}) på 95 cm / 37,4 tommer (± 10 %) unntatt når NIR er aktivert

- <sup>3</sup> Begrenset til 160 000 lx
- <sup>4</sup> 5 300 K når alternativet VisioNIR er aktivert.


OBS

R9 gjelder kun en ytterkant av spekteret, over 650 nm, hvor øyets følsomhet er nedsatt. Over en verdi på 50 poeng vil det derfor ikke lenger ha noen innvirkning på kirurgens fargedifferensiering. En økning av R9 følges nødvendigvis av en økning i strålingen.

## Irradians i de aktuelle områdene ved nær-infrarød fluorescensavbildning med maksimal belysningsavstand ( $D_{\text{MI}}$ )

	VSTII Standard modus	VSTII VisioNIR- modus
Irradians i bølgelengdeområdet 710-800 nm	≤ 35 W/m²	≤ 1,25 W/m²
Irradians i bølgelengdeområdet 800-870 nm	≤ 2,1 W/m²	≤ 0,03 W/m²

Tab. 33: Irradians ved nær infrarød

Restlys (AIM aktivert)⁵	VSTII 600/400	Tolerans e
Belysningsstyrke i midten på nivå 5 (E <sub>C,Ref</sub> )	130 000 lx	± 10 %
Skyggeoppløsning med en forskjøvet maske	86 %	± 10
Skyggeoppløsning med to masker	58 %	± 10

Tab. 34: Restlys når AIM er aktivert

#### Fotobiologiske risikofaktorer



### ADVARSEL!

Fare for skade

Dette produktet sender ut optisk stråling som kan være farlig. Øyeskade kan forekomme.

Brukeren må ikke stirre på lyset fra operasjonslampen. Pasientens øyne må beskyttes ved operasjon i ansiktet.



### ADVARSEL!

Fare for skade Dette produktet sender ut optisk stråling som kan føre til skade på brukeren eller pasienten.

Den optiske strålingen fra produktet oppfyller grenseverdiene for eksponering for å redusere de fotobiologiske risikoene iht. IEC 60601-2-41.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Målt på liten lysflekk

### 8.2 VCSII-kuplenes optiske spesifikasjoner

### Obs

Verdier målt med en referanseavstand på (D<sub>REF</sub>) 1 meter (39,4 tommer).

Spesifikasjoner	Kuplene VCSII 600 og 400	Toleranse
Belysningsstyrke i midten (E <sub>c,MI</sub> )	fra 10 000 lx til 160 000 lx	-
Maksimal belysningsstyrke i midten $(E_{c,MI})^6$	160 000 lx	0/- 10 %
Maksimal belysningsstyrke i midten $(E_{c,Ref})^7$	150 000 lx	± 10 %
Lysfeltets diameter d <sub>10</sub>	20 - 25 cm	± 15 %
Lysets distribusjon d <sub>50</sub> /d <sub>10</sub>	0,57	± 0,07
Belysningsdybde over 60 %	52 - 58 cm	± 10 %
Fargetemperatur	Fast: 4 200 K Variabel: 3 900 K / 4 200 K / 4 500 K	± 400 K
Fargegjengivelsesindeks (Ra)	95	± 5
Spesiell gjengivelsesindeks (R9)	90	+10/-20
Spesiell gjengivelsesindeks (R13)	96	± 4
Spesiell gjengivelsesindeks (R15)	95	± 5
Maksimal irradians (E <sub>Total</sub> ) <sup>6</sup>	550 W/m²	± 10 %
Irradians på nivå 4 og lavere	< 350 W/m²	-
Strålingsenergi <sup>6</sup>	3,3 mW/m²/lx	± 0,5
UV-belysning <sup>6</sup>	≤ 0,7 W/m²	-
FSP-system	Ja	-
Belysningsstyrke i dempet belysningsmodus	< 500 lx	_

Tab. 35: Optiske data for Volista VCSII-kuplene i henhold til standarden IEC 60601-2-41:2021

Restlys <sup>8</sup>	VCSII 600	VCSII 400	Toleranse
Med en maske	62 %	55 %	± 10
Med to masker	50 %	46 %	± 10
Nederst i en tube	100	) %	± 10
Med en maske, med simulert hulrom	62 %	55 %	± 10
Med to masker, med simulert hulrom	50 %	46 %	± 10

Tab. 36: Restlys fra Volista-kuplene VCSII i henhold til standarden IEC 60601-2-41:2021

 $^{6}$  Målt med en maksimal belysningsavstand (D<sub>MI</sub>) på 95 cm / 37,4 tommer (± 10 %)

- 7 Begrenset til 160 000 lx
- <sup>8</sup> Målt ved 4 200 K

Fotobiologiske risikofaktorer

ADVARSEL! Fare for skade Dette produktet sender ut optisk stråling som kan være farlig. Øyeskade kan forekomme.
Brukeren må ikke stirre på lyset fra operasjonslampen. Pasientens øyne må beskyttes ved operasjon i ansiktet.
ADVARSEL! Fare for skade Dette produktet sender ut optisk stråling som kan føre til skade på brukeren eller pasienten.
Den optiske strålingen fra produktet oppfyller grenseverdiene for eksponering for å redusere de fotobiologiske risikoene iht. IEC 60601-2-41.

### 8.3 Elektriske spesifikasjoner

### 8.3.1 Elektriske spesifikasjoner VSTII

Elektriske spesifikasjoner	VSTII 400	VSTII 600
WPS inngangsspenning	100-240 Vac, 50/60 Hz	
WPSXXX24 inngangsspenning	24 Vac, 50/60 Hz eller 24 Vdc	
Effekt	Enkel konfigurasjon: 200 VA Dobbel konfigurasjon: 400 VA	
Kuppelens forbruk	65 W 90 W	
Kuppel-inngang	20 - 28 Vdc	
LED-enes gjennomsnittlige levetid	55 000 timer i henhold til standarden TM-21:2016	
Batterienes ladetid	14 timer (3-timerspakke) / 7 timer (1-timespakke)	

Tab. 37: Tabell over elektriske spesifikasjoner for WPS-strømforsyningen

### Elektrisk kompatibilitet med annet utstyr

Kompatibelt elektrisk utstyr	Kompatibilitet	
Ekstern styringsanordning	RS232 (kun på WPS med alternativet RS232)	
Ekstern informasjonsstyring	Tørrkontakt	

Tab. 38: Tabell over elektrisk kompatibilitet

### 8.3.2 Elektriske spesifikasjoner for VCSII

Elektriske spesifikasjoner	VCSII 400	VCSII 600
WPS inngangsspenning	100-240 Vac, 50/60 Hz	
WPSXXX24 inngangsspenning	24 Vac, 50/60 Hz eller 24 Vdc	
Effekt	Enkel konfigurasjon: 200 VA Dobbel konfigurasjon: 400 VA	
Kuppelens forbruk	70 W 70 W	
Kuppel-inngang	20 - 28 Vdc	
LED-enes gjennomsnittlige levetid	55 000 timer i henhold til standarden TM-21:2016	
Batterienes ladetid	14 timer (3-timerspakke) / 7 timer (1-timespakke)	

Tab. 39: Tabell over elektriske spesifikasjoner for WPS-strømforsyningen

Elektriske spesifikasjoner	VCSII 400	VCSII 600
EPS inngangsspenning	100-240 Vac, 50/60 Hz	
EPSXXX24 inngangsspenning	24 Vac, 50/60 Hz eller 24 Vdc	
Effekt	Enkel konfigurasjon: 110 VA Dobbel konfigurasjon: 220 VA	
Kuppelens forbruk	70 W 70 W	
Kuppel-inngang	20 - 28 Vdc	
LED-enes gjennomsnittlige levetid	55 000 timer i henhold til standarden TM-21:2016	
Batterienes ladetid	9 timer (3-timerspakke) / 5 timer (1-timespakke)	

Tab. 40: Tabell over elektriske spesifikasjoner for EPS-strømforsyningen

#### Elektrisk kompatibilitet med annet utstyr

Kompatibelt elektrisk utstyr	Kompatibilitet	
Ekstern styringsanordning	RS232 (kun på WPS med alternativet RS232)	
Ekstern informasjonsstyring	Tørrkontakt	

Tab. 41: Tabell over elektrisk kompatibilitet

### 8.4 Mekaniske spesifikasjoner

### 8.4.1 Belysning

8

#### For Volista VSTII

Spesifikasjoner	VOLISTA VSTII 600	VOLISTA VSTII 400
Kuppelens masse med dobbel kuppelholder	15,5 kg	14,5 kg
Vekt av kuppel med enkel kuppelholder	14 kg	13 kg
Kuppelens diameter	700 mm	630 mm

Tab. 42: Mekaniske spesifikasjoner for VSTII-belysningen

#### For Volista VCSII

Spesifikasjoner	VOLISTA VCSII 600	VOLISTA VCSII 400
Kuppelens masse med dobbel kuppelholder	15,5 kg	13,5 kg
Vekt av kuppel med enkel kuppelholder	13,5 kg	11,5 kg
Kuppelens diameter	700 mm	630 mm

Tab. 43: Mekaniske spesifikasjoner for VCSII-belysningen

#### Belysningens mekaniske kompatibilitet

Utstyr	Kompatibilitet
Håndtak eller skrubar håndtaksholder	DEVON® / DEROYAL®

Tab. 44: Belysningens mekaniske kompatibilitet

### 8.4.2 Skjermholder

Skjermholder	Maks. påhengt vekt på holderen	Maksdimensjoner for skjermen
FHS019	19 kg	
MHS019	19 kg	
XHS016	16 kg	809 x 518 mm (32")
XHS021	21 kg	
XHD127	27 kg	

Tab. 45: Skjermholdernes mekaniske spesifikasjoner

### 8.4.3 Mekanisk kompatibilitet

Utstyr	Kompatibilitet
Kamera til SC05	Kamera på under 5 kg med 1/4" gjenger
Skjerm til skjermholder	VESA grensesnitt (maks 16 kg)

Tab. 46: Liste over kompatible anordninger

### 8.5 Videospesifikasjoner

### 8.5.1 Tekniske karakteristikker for kameraene og mottakerne

#### Tekniske spesifikasjoner for kameraene

Spesifikasjoner	OHDII FHD QL VP01	OHDII FHD QL AIR03 E/U
Sensor	1/3" Cmos	
Antall piksler	~2,48 megapiksler	
Videostandard	1080i	1080p
Bildeoppdateringsfrekvens	<b>50</b> / 6	60 Hz
Format	16	6:9
Lukkerhastighet	1/30 til 1/3	30000 sek
Vidvinkel (diagonal)	68	3°
Televinkel (diagonal)	6,	7°
Signal/støy	> 5(	) dB
Optisk zoom (brennviddeforhold)	x10	
Digital zoom	x6	
Total zoom	x60	
Brennvidde (fra vidvinkel til tele)	f = 5,1 til 51 mm	
Synsfelt (LxH) 1 m fra undersiden (fra vidvinkel til tele)	865 x 530 mm til 20 x 12 mm	
Antiflimmer	Ja	
Fokusering (Focus) <sup>9</sup>	Auto / Focus Freeze	
Hvitbalansering <sup>9</sup>	Auto / Innendørs / Utendørs / Manuell	
Kontrastforbedring <sup>9</sup>	Ja (3 nivåer)	
Freeze (bildefrysing) <sup>9</sup>	Ja	
Preset <sup>9</sup>	6	
Overføringstype	Ledning	Trådløs
Grensesnitt RS32	Ja	
Vekt uten sterilt håndtak	820 g	790 g
Dimensjoner uten sterilt håndtak (ØxH)	129 x 167 mm	132 x 198 mm

Tab. 47: Tekniske spesifikasjoner for kameraene

### OBS

Elementene med fet skrift i tabellen er spesifikasjonene for standardkameraet.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> kun med berøringsskjerm

#### Tekniske spesifikasjoner for VP01 RECEIVER

Spesifikasjoner	VP01 RECEIVER
Videoinngang	RJ45 (proprietær)
Videoutgang	3G-SDI
Vekt (med/uten holder)	230 g / 260 g
Dimensjoner med holder (LxlxH)	143 x 93 x 32 mm

Tab. 48: Tekniske spesifikasjoner for VP01 RECEIVER

#### Tekniske spesifikasjoner for AIR03 SYSTEM E/U

Spesifikasjoner	AIR03 SYSTEM E/U
Videoutgang	HDMI 1.4
Vekt (med/uten holder)	220 g / 340 g
Dimensjoner med holder (LxlxH)	156 x 117 x 61 mm
Overføringsfrekvenser	se nedenfor

Tab. 49: Tekniske spesifikasjoner for AIR03 SYSTEM E/U

Overføringsfrekvenser for AIR03 SYSTEM E/U:

I EU: Senterfrekvens for de brukte kanalene i henhold til standarden ETSI EN 301 893: 5,190GHz og 5.230GHz

I US: Senterfrekvens for de brukte kanalene i henhold til standarden FCC § 15.407: 5,190GHz, 5,230GHz, 5,755GHz og 5,795GHz

#### Utstyrets radiokompatibilitet

Utstyr	Beskrivelse	Leverandør
Trådløst HDMI videooverføringssystem	EXT-WHD-1080P-SR	GEFEN**

#### 

De tekniske spesifikasjonene for det trådløse AIR03-systemet er beskrevet i dokumentasjonen tilgjengelig på nettstedet til produsenten GEFEN.

### 8.6 Andre karakteristikker

Beskyttelse mot elektriske støt	Klasse I
Klassifisering av det medisinske utstyret i Europa, Canada, Korea, Japan, Brasil, Australia, Sveits og Storbritannia	Klasse I
Klassifisering av det medisinske utstyret i USA, Kina og Taiwan	Klasse II
Beskyttelsesgrad for hele utstyret	IP 20
Beskyttelsesgrad for kuplene	IP 44
EMDN-kode	Z12010701
GMDN-kode	12 282
År for CE-merking	2013

Tab. 50: Normative og reglementære spesifikasjoner

### 8.7 EMC-erklæring

	Forsiktig!
<u>/!</u>	Fare for feilfunksjon av utstyret Bruk av utstyret sammen med andre apparater kan nedsette utstyrets funksjon og ytelser.
	Utstyret må ikke brukes sammen med eller plassert oppå andre apparater uten at det på forhånd er blitt observert at utstyret og de andre apparatene fungerer normalt.
	FORSIKTIG! Fare for feilfunksjon av utstyret Bruk av et bærbart RF-kommunikasjonsapparat (inkludert antennekabler og utvendige antenner) ved siden av utstyret eller de spesifiserte kablene, kan nedsette utstyrets funksjon og ytelser.
	lkke bruk et bærbart RF-kommunikasjonsutstyr på mindre enn 30 cm avstand fra utstyret.
	Forsiktig!
	Fare for feilfunksjon av utstyret Bruk av en høyfrekvensgenerator (f. eks.: elektrisk skalpell) i nærheten av utstyret kan nedsette utstyrets funksjon og ytelser.
	Dersom det konstateres feilfunksjon, endre kuplenes posisjon helt til forstyrrelsene forsvinner.
	Forsiktig!
<u>/!</u> \	Fare for feilfunksjon av utstyret Bruk av dette utstyret i et uegnet miljø kan forringe utstyrets funksjon og ytelser.
	Dette utstyret ma kun brukes ved en profesjonell helseinstitusjon.
	FORSIKTIG! Fare for feilfunksjon av utstyret Bruk av annet tilbehør, transdusere eller kabler enn de som er levert med eller spesifisert av fabrikanten for dette apparatet, kan føre til økt elektromagnetisk stråling eller nedsatt immunitet for dette apparatet og dermed forårsake uegnet funksjon.
	Bruk kun tilbehør og kabler som er levert med eller spesifisert av fabrikanten.
	OBS
1	Elektromagnetiske forstyrrelser kan medføre midlertidig tap av belysning eller midlertig blafrende lys. Utstyrets opprinnelige parametre vil bli gjenopprettet så snart forstyrrelsene er borte.

Testtype	Testmetode	Frekvensserie	Begrensninger
Måling av ledet utstråling på hovedportene	EN 55011 GR1 CL A <sup>10</sup>	0,15 - 0,5 MHz	66 dBµV - 56 dBµV QP 56 dBµV - 46 dBµV QP
		0,5 - 5 MHz	56 dBμV QP 46 dBμV A
		5 - 30 MHz	60 dBμV QP 50 dBμV A
Måling av elektromagnetisk	EN 55011 GR1 CL A <sup>10</sup>	30 - 230 MHz	40 dBµV/m QP 10m
strälefelt		230 - 1000 MHz	47 dBµV/m QP 10m

#### Tab. 51: EMC-erklæring

Testtype	Testmetode	Testnivå: helsemiljø
Immunitet mot elektrostatiske utladninger	EN 61000-4-2	Kontakt: ± 8kV Luft: ± 2; 4; 8; 15kV
Immunitet mot elektromagnetiske RF	EN 61000-4-3	80 MHz, 2,7 GHz 3 V/m Mod AM 80%/1kHz
strålefelt		Trådløse RF-frekvenser 9 til 28V/m Mod AM 80%/1kHz
Immunitet mot raske, elektriske transienter/salver	EN 61000-4-4	AC: ± 2 kV - 100 kHz IO >3m : ± 1 kV - 100 kHz
Immunitet mot overspenninger på strømtilførselen	EN 61000-4-5	± 0,5 ; 1 kV Diff ± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV Felles
Immunitet mot ledede forstyrrelser på grunn av	EN 61000-4-6	150 kHz, 80 MHz 3 Veff Mod AM 80%/1 kHz
elektromagnetiske felt		ISM 6 Veff Mod AM 80%/1 kHz
Immunitet mot spenningsfall og korte avbrudd	EN 61000-4-11	0% Ut, 10ms (0°; 45°; 90°; 135°; 180°; 225°; 270°; 315°) 0% Ut, 20ms 70% Ut, 500ms 0% Ut, 5s

Tab. 52: EMC-erklæring

### 8.7.1 FCC PART 15 (kun for USA)

Dette materialet har gjennomgått tester med resultater som viser at det er i samsvar med grensene for et numerisk apparat av kategori A i henhold til del 15 i FCC-reglene. Disse grensene er laget for å tilby en rimelig beskyttelse mot skadelige forstyrrelser når materialet brukes i et miljø for næringsvirksomhet. Dette materialet sender, bruker og kan utstråle radiofrekvenser og, dersom det ikke er installert og brukt i samsvar med installasjons- og brukerhåndboken, kan det forårsake forstyrrelser som kan skade radiokommunikasjoner. Bruken av dette materialet i et boligområde, kan forårsake skadelige forstyrrelser: i dette tilfellet er brukeren forpliktet til å fjerne disse forstyrrelsene for egen regning.

<sup>1</sup> Utstrålingskarakteristikkene for dette apparatet gjør det mulig å ta det i bruk i industrisoner og <sup>o</sup> sykehusmiljø (klasse A definert i CISPR 11). Når dette apparatet brukes i et boligmiljø (hvor

klasse B vanligvis er påkrevet som definert CISPR 11), kan ikke apparatet gi tilstrekkelig beskyttelse for radiofrekvente kommunikasjonstjenester. Brukeren vil kunne bli nødt til å utføre korrigerende tiltak som gjeninstallasjon eller reposisjonering av apparatet.

### 9 Avfallshåndtering

### 9.1 Fjerning av emballasje

All emballasje i forbindelse med bruken av apparatet, må behandles på en økoansvarlig måte med resirkulering som mål.

### 9.2 Produkt

Dette utstyret skal ikke kastes sammen med husholdningsavfall, men det skal samles inn som spesialavfall for gjenvinning, gjenbruk eller resirkulering.

For all informasjon i forhold til behandlingen av produktet når dette ikke lenger vil være i bruk, se håndboken for avinstallering av Volista (ARD01785). Ta kontakt med din lokale Getingerepresentant for å få tak i dette dokumentet.

### 9.3 Elektriske og elektroniske komponenter

All de elektriske og elektroniske komponentene som er blitt brukt i løpet av produktets levetid, må behandles på en økoansvarlig måte i samsvar med lokale standarder.

\*VOLISTA, Volista VisioNIR, STANDOP, AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT, LMD, FSP, MAQUET, GETINGE og GETINGE GROUP er registrerte varemerker for Getinge AB, dets underavdelinger eller filialer.

\*\*DEVON er et registrert varemerke for Covidien LP, dets underavdelinger eller filialer.

\*\*DEROYAL er et registrert varemerke for Covidien LP, dets underavdelinger eller filialer.

\*\*SURFA'SAFE er et registrert varemerke for ANIOS Laboratorier, dets underavdelinger eller filialer.

\*\*ANIOS er et registrert varemerke for ANIOS Laboratorier, dets underavdelinger eller filialer.

\*\*GEFEN er et registrert varemerke for NORTEK SECURITY & CONTROL LLC, dets underavdelinger eller filialer.



Maquet SAS · Parc de Limère · Avenue de la Pomme de Pin · CS 10008 ARDON · 45074 ORLÉANS CEDEX 2 · Frankrike Tlf.: +33 (0) 2 38 25 88 88 Faks: +33 (0) 2 38 25 88 00

IFU 01781 NO 21 2024-09-20