

Instrucciones de Uso

Volista

IFU 01781 ES 22 2025-04-11

GETINGE 🛠

Derechos de autor

Todos los derechos reservados. Cualquier forma de reproducción, adaptación o traducción está prohibida sin previa autorización por escrito, salvo en el marco legal de los derechos de autor. © Copyright 2024

Maquet SAS

Bajo reserva de modificaciones técnicas

En caso de desarrollo ulterior del producto, las ilustraciones y características técnicas indicadas/aplicadas en el presente manual pueden diferir ligeramente de su descripción actual.

V22 11.04.2025

Índice

1	Introd	ucción		7		
1.1	1 Prefacio			7		
1.2	Responsabilidad					
1.3 Otros documentos relacionados con este producto						
1.4	Información sobre el documento					
	1.4.1 Abreviaturas					
	1.4.2	Símbolos	utilizados en el manual	8		
		1.4.2.1	Referencias	8		
		1.4.2.2	Referencias numéricas	8		
		1.4.2.3	Acciones y resultados	8		
		1.4.2.4	Menús y botones	9		
		1.4.2.5	Niveles de peligro	9		
		1.4.2.6	Indicaciones	9		
	1.4.3	Definicior	nes	9		
		1.4.3.1	Grupos de personas	9		
		1.4.3.2	Tipo de lámparas	10		
1.5	Símbolo	os en el pro	ducto y el embalaje	10		
1.6	Vista de	e conjunto c	lel producto	11		
	1.6.1	Compone	entes	13		
		1.6.1.1	Cúpulas	13		
		1.6.1.2	Soporte de pantalla integrado en el dispositivo	16		
		1.6.1.3	Soporte de cámara integrado en el dispositivo	17		
	1.6.2	Opciones	5	18		
		1.6.2.1	Mandos de control murales	18		
		1.6.2.2	Temperatura de color variable	19		
		1.6.2.3	Volista VisioNIR (únicamente en VSTII)	20		
		1.6.2.4	Opciones para FHS0/MHS0	21		
		1.6.2.5	Opciones para XHS0	22		
		1.6.2.6	Opción para XHD1	23		
		1.6.2.7	Opciones para soportes de cámara	24		
	1.6.3	Accesorio	DS	25		
		1.6.3.1	Cámaras	25		
		1.6.3.2	Soporte de empuñadura	27		
		1.6.3.3	LMD* (solamente en Volista VSTII)	28		
		1.6.3.4	Pantallas de plomo	28		
1.7	Etiqueta	a de identifi	cación del dispositivo	29		
1.8	Normas	aplicadas.		30		
1.9	Informa	Información sobre el uso previsto				
	1.9.1 Uso previsto					
	1.9.2 Indicaciones					
	1.9.3 Usuario previsto					
	1.9.4 Uso inapropiado					
	1.9.5	1.9.5 Contraindicaciones				
1.10	Prestac	iones básic	as	35		

1.11	Ventajas	clínicas	35	
1.12	Garantía			
1.13	Vida útil	Vida útil del producto		
1.14	Instrucciones para reducir el impacto medioambiental			
2	Informa	ación relativa a la seguridad	37	
2.1	Condicio	nes ambientales	37	
2.2	Instruccio	ones de seguridad	37	
	2.2.1	Utilización segura del producto	37	
	2.2.2	Eléctricos	38	
	2.2.3	Ópticos	38	
	2.2.4	Infección	38	
3	Interfa	ces de control	39	
3.1	Teclados	s de control de la cúpula	40	
3.2	Teclado	de control mural (únicamente en VCSII)	41	
3.3	Pantalla	táctil	42	
4	Utilizad	ción	45	
4.1	Inspeccio	ones diarias	45	
4.2	Control c	le la lámpara	50	
	4.2.1	Encender/apagar la lámpara	50	
		4.2.1.1 A partir del teclado de control de la cúpula o mural	50	
		4.2.1.2 A partir de la pantalla táctil	51	
	4.2.2	Ajustar la iluminación	52	
		4.2.2.1 A partir del teclado de control de la cúpula o mural	52	
		4.2.2.2 A partir de la pantalla táctil	53	
	4.2.3	Iluminación de ambiente	54	
		4.2.3.1 A partir del teclado de control de la cúpula o mural	54	
		4.2.3.2 A partir de la pantalla táctil	55	
	4.2.4	AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT* (únicamente en Volista VSTII con pantalla táctil)	56	
	4.2.5	Volista VisioNIR* (únicamente en Volista VSTII con pantalla táctil)	57	
	4.2.6	Sincronizar cúpulas	58	
		4.2.6.1 A partir del teclado de control mural	58	
		4.2.6.2 A partir de la pantalla táctil	59	
	4.2.7	LMD (únicamente en Volista VSTII con pantalla táctil)	60	
	4.2.8	Favoritos (solamente con pantalla táctil)	61	
		4.2.8.1 Seleccionar/registrar un favorito	61	
		4.2.8.2 Preajustes de fábrica	63	
4.3	Posicion	ar la lámpara	63	
	4.3.1	Montaje de la empuñadura esterilizable	63	
		4.3.1.1 Instalar y retirar una empuñadura esterilizable STG PSX	64	
		4.3.1.2 Instalar y retirar una empuñadura esterilizable STG HLX	65	
		4.3.1.3 Instalación y retirada de la empuñadura de tipo DEVON®/DEROYAL®**	66	
	4.0.0	4.3.1.4 Instalación y retirada de la empuñadura esterilizable STG PSX VZ	67	
	4.3.2	Manipular la cupula	68	

	4.3.3	Ejemplos de pre-posicionamientos	71
4.4	Instalar/	desinstalar un dispositivo Quick Lock (cámara, LMD o soporte de empuñadura)	73
	4.4.1	Pre-posicionamiento del dispositivo	73
		4.4.1.1 En la cámara Quick Lock	73
		4.4.1.2 En la cúpula	74
	4.4.2	Montaje del dispositivo en la cúpula	74
	4.4.3	Desmontaje del dispositivo	75
	4.4.4	Soporte de empuñadura con Quick Lock	76
4.5	Utilizar la	a cámara	77
	4.5.1	Sistema de vídeo con cable	77
	4.5.2	Sistema de vídeo inalámbrico	77
	4.5.3	Controlar la cámara	80
		4.5.3.1 A partir del teclado de control de la cúpula o mural (solamente zoom)	80
	151	4.5.3.2 A partir de la pantalla tactir	01
4.0	4.3.4 Decision		04
4.0	Posicion	Ar el soporte de pantalla	84
	4.0.1	Fiemples de prenesicienemiente de les constants de pentelle	84 97
	4.0.2	Ejempios de preposicionamiento de los sopones de pantalla	87 00
4 7	4.0.3 Decision		00
4.7		ar el soporte de camara	88
	4.7.1	Fijar una camara al sopone de camara SC	00
	4.7.2	Itilizar la cómara SC/30 DTP	09
4.0	4.7.3 Darámat		90
4.8		luminosidad da la pantalla	91
	4.0.1	Eurimosidad de la pantalla	92
	4.0.2	Función Cronómetro/Temporizador (solamente con pantalla táctil)	93 Q/
	4.0.5	4.8.3.1 Cronómetro	95
		4.8.3.2 Temporizador	96
	484	Empuñadura Tilt	97
	4.8.5	Información	98
49	Alimenta	ción de emergencia mediante baterías	99
	4.9.1		99
	4.9.2	Realizar los tests de las baterías	100
		4.9.2.1 A partir del teclado de control mural (únicamente en VCSII)	100
		4.9.2.2 A partir de la pantalla táctil	101
5	Anoma	alías y fallos en el funcionamiento	102
5.1	Indicado	res de alarma	102
	5.1.1	Indicadores presentes en los teclados de control de la cúpula y mural	102
	5.1.2	Indicadores presentes en la pantalla táctil	102
5.2	Anomalí	as y fallos posibles	103
6	Limpie	za/Desinfección/Esterilización	105
6.1	Limpieza	a y desinfección del sistema	105
	6.1.1	Limpieza del dispositivo	105
	6.1.2	Desinfección del dispositivo	106



		6.1.2.1	Desinfectantes a utilizar	106
		6.1.2.2	Principios activos autorizados	106
6.2	Limpieza	y esteriliza	ción de las empuñaduras esterilizables Maquet Sterigrip	107
	6.2.1	Preparació	n de la limpieza	107
	6.2.2	En el marc	o de una limpieza manual	107
	6.2.3	En el marc	o de una limpieza en lavadora-desinfectadora	107
	6.2.4	Esterilizaci	ón de las empuñaduras Maquet Sterigrip	108
7	Manter	nimiento.		109
8	Caracte	erísticas	técnicas	110
8.1	Caracter	ísticas óptic	as de las cúpulas VSTII	110
8.2	Caracter	ísticas óptic	as de las cúpulas VCSII	112
8.3	Especific	aciones elé	ctricas	114
	8.3.1	Característ	icas eléctricas VSTII	114
	8.3.2	Característ	icas eléctricas VCSII	115
8.4	Caracter	ísticas meca	ánicas	116
	8.4.1	Lámpara		116
	8.4.2	Brazo de s	uspensión y brazo resorte	117
	8.4.3	Soporte de	pantalla(s)	117
	8.4.4	Compatibil	idad mecánica	117
8.5	Caracter	ísticas de ví	deo	118
	8.5.1	Característ	icas técnicas des cámaras y los receptores	118
8.6	Otras car	racterísticas		119
8.7	Declarac	ión CEM		120
	8.7.1	FCC parte	15 (exclusivamente para EE. UU.)	121
9	Gestió	n de los r	esiduos	122
9.1	Eliminación del embalaje 12			
9.2	Producto 12			
9.3	Componentes eléctricos y electrónicos 122			122

1 Introducción

1.1 Prefacio

Su centro hospitalario ha optado por la innovadora tecnología médica de Getinge. Les agradecemos la confianza que han depositado en nosotros.

Getinge es uno de los principales proveedores del sector de los equipos médicos para quirófanos, salas híbridas, salas de inducción, unidades de cuidados intensivos y transporte de pacientes. Al desarrollar sus productos, Getinge da siempre la máxima prioridad a las necesidades del personal sanitario y los pacientes. Getinge aporta soluciones a los problemas de los hospitales en materia de seguridad, eficacia o economía.

Poseedor de amplias competencias en lámparas de quirófano, brazos de distribución de techo y soluciones multimedia, Getinge sitúa la calidad y la innovación en el centro de sus preocupaciones para servir mejor a los pacientes y al personal sanitario. Las lámparas de quirófano Getinge son mundialmente reconocidas por su diseño y sus innovaciones.

1.2 Responsabilidad

Modificaciones realizadas en el producto

No se puede realizar ninguna modificación del producto sin el acuerdo previo de Getinge

Uso conforme del dispositivo

Getinge no se hará responsable de los daños, directos o indirectos, resultantes de acciones que no se ajusten al presente manual de utilización.

Instalación y mantenimiento

Las operaciones de instalación, mantenimiento y desmontaje deben ser realizadas por personal formado y autorizado por Getinge.

Formación acerca del dispositivo

La formación debe ser prestada directamente con el dispositivo por personal autorizado por Getinge.

Compatibilidad con otros dispositivos médicos

Instale en el sistema únicamente dispositivos médicos homologados según la norma IEC 60601-1.

Los datos de compatibilidad aparecen detallados en el Capítulo Características técnicas [» Página 110].

Los accesorios compatibles aparecen detallados en el capítulo correspondiente.

En caso de incidente

Cualquier incidente grave relacionado con el dispositivo debería ser objeto de una notificación al fabricante y a las autoridades competentes del Estado miembro al que pertenece el usuario y/o el paciente.

1.3 Otros documentos relacionados con este producto

- Recomendaciones de instalación Volista (ref. ARD01786)
- Manual de instalación Volista (ref. ARD01784)
- Manual de mantenimiento Volista (ref. ARD01780)
- Manual de reparación Volista (ref. ARD01782)
- Manual de desinstalación Volista (ref. ARD01785)

1.4 Información sobre el documento

El presente manual de utilización va dirigido a los usuarios cotidianos del producto, a los supervisores del personal y a la administración del hospital. Su objetivo es familiarizar a los usuarios con el diseño, la seguridad y el funcionamiento del producto. El manual está estructurado y dividido en varios capítulos.

Recuerde:

- Lea atenta e íntegramente el manual de utilización antes de utilizar por primera vez el producto.
- Proceda siempre de acuerdo con la información contenida en el manual de utilización.
- Conserve este manual cerca del equipo.

1.4.1 Abreviaturas

AIM	AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT
CEM	Compatibilidad Electromagnética
DF	Doble arco (Double Fork)
FSP*	Sistema de estabilidad del flujo (Flux Stability Program)
HD	Alta definición (High Definition)
IFU	Manual de instrucciones (Instruction For Use)
IP	Índice de protección (Indice Protection)
LED	Diodo electroluminiscente (Light Emitting Diode)
LMD	Luminance Management Device
NIR	Infrarrojo cercano (Near InfraRed)
SF	Arco simple (Single Fork)
VCSII	Volista Access II
VSTII	Volista StandOP II
WB	Balance de blancos (White Balance)

1.4.2 Símbolos utilizados en el manual

1.4.2.1 Referencias

Las referencias a otras páginas del manual están señaladas con el símbolo ">>".

1.4.2.2 Referencias numéricas

Las referencias numéricas en las ilustraciones y textos aparecen dentro de un cuadrado 1.

1.4.2.3 Acciones y resultados

Las acciones a efectuar por el usuario están secuenciadas por números, mientras que el símbolo ">" representa el resultado de una acción.

Ejemplo:

Prerrequisitos:

- La empuñadura esterilizable es compatible con el producto.
- 1. Instale la empuñadura en el soporte.
 - > Oirá un "clic".
- 2. Gire la empuñadura hasta escuchar un segundo "clic", que indica su ajuste correcto.

1.4.2.4 Menús y botones

Los nombres de los menús y los botones aparecen en **negrita**. **Ejemplo:**

- 1. Pulse el botón de bloqueo Guardar.
 - > Las modificaciones se registran y aparece el menú **Favoritos**.

1.4.2.5 Niveles de peligro

El texto de las consignas de seguridad describe el tipo de riesgo y cómo evitarlo. Las consignas de seguridad están divididas en tres niveles jerárquicos:

Símbolo	Grado de peligro	Significado
	i PELIGRO!	Indica un riesgo directo e inmediato que puede ser mortal o provocar lesiones muy graves susceptibles de provocar la muerte.
	¡ ADVERTENCIA!	Indica un riesgo potencial que puede provocar le- siones, un riesgo para la salud o bien daños mate- riales graves susceptibles de provocar lesiones.
	¡PRECAUCIÓN!	Indica un riesgo potencial susceptible de provocar daños materiales.

Tab. 1: Niveles de peligro de las consignas de seguridad

1.4.2.6 Indicaciones

Símbolo	Naturaleza de la indica- ción	Significado
i	ΝΟΤΑ	Asistencia adicional o información útil que no impli- ca riesgos de lesiones ni daños materiales.
	MEDIO AMBIENTE	Información relativa al reciclaje o la eliminación adecuada de los residuos.

Tab. 2: Tipos de indicaciones presentes en el documento

1.4.3 Definiciones

1.4.3.1 Grupos de personas

Usuarios

- Los usuarios son las personas autorizadas a utilizar el dispositivo por su calificación o por haber recibido una formación por parte de una persona autorizada.
- Los usuarios son responsables de la seguridad de utilización del dispositivo y del respeto de su uso previsto.

Personal cualificado:

- El personal cualificado agrupa a las personas que han adquirido sus conocimientos mediante una formación especializada en el sector de la técnica médica, o bien por su experiencia profesional y sus conocimientos de las normas de seguridad relacionadas con las tareas efectuadas.
- En los países donde el ejercicio de una profesión médico-técnica está sujeto a certificación, se precisa una autorización para lograr el título de personal cualificado.

1.4.3.2 Tipo de lámparas

Una lámpara quirúrgica es una lámpara que emite un haz luminoso que puede orientarse de forma independiente de otros haces luminosos para ofrecer iluminación en operaciones quirúrgicas. Una lámpara quirúrgica no cuenta por sí misma con una conmutación de cobertura en caso de fallo. Sin embargo, si se utiliza con otra lámpara quirúrgica, el sistema de iluminación quirúrgica resultante debe disponer de este tipo de mecanismo de seguridad.

Sistema de lámpara quirúrgica

Combinación de varias lámparas quirúrgicas con conmutación de cobertura en caso de fallo y diseñada para utilizarse en cirugía para facilitar las operaciones de tratamiento y diagnóstico del paciente.

Gama Volista*

De la cirugía mini-invasiva a procedimientos generales, con Volista Getinge ofrece una gama completa y evolutiva. Esta gama se divide en dos modelos:

- Volista serie VCSII (Volista Access de 2^a generación)
- Volista serie VSTII (Volista StandOP de 2ª generación)

1.5 Símbolos en el producto y el embalaje

	Siga las instrucciones de empleo (IEC 60601-1:2012)	MD	Marcado Medical Device (MD)
i	Siga las instrucciones de empleo (IEC 60601-1:2005)	UDI	Unique Device Identification
$\underline{\mathbb{W}}$	Siga las instrucciones de empleo (IEC 60601-1:1996)	CE	Marcado CE (Europa)
	Fabricante + fecha de fabricación	c UL US	Marcado UL (Canadá y Estados Uni- dos)
REF	Referencia del producto	c N °us	Marcado UR (Canadá y Estados Uni- dos)
SN	Número de serie del producto	<u> </u>	Sentido del embalaje
\sim	Entrada AC	Ţ	Frágil, manipule el producto con pre- caución
	Entrada DC	Ť	Mantenga el producto protegido de la Iluvia

$\bigcirc $	Salida DC		Rango de temperatura de almacena- miento
	Stand-by	نشر	Rango de nivel de humedad de al- macenamiento
X	No deseche el producto con los resi- duos clásicos	A	Rango de presión atmosférica de al- macenamiento
	Riesgo de pinzamiento de la mano		

1.6 Vista de conjunto del producto



Fig. 1: Ejemplo de configuración: VSTII64SFDF

- 1 Tubo de suspensión
- 2 Brazo de suspensión
- 3 Brazo resorte SF
- 4 Brazo resorte DF
- 5 Arco simple
- 6 Arco doble
- 7 Cúpula VSTII 600

- 8 Cúpula VSTII 400
- 9 Cámara
- 10 Empuñadura esterilizable
- 11 Soporte de pantalla
- 12 Opción empuñadura del soporte de pantalla
- 13 Pantalla



Fig. 2: Ejemplo de configuración: VCSII64DF

- 1 Tubo de suspensión
- 2 Brazo de suspensión
- 3 Brazo resorte

4 Arco



- 6 Cúpula VCSII 400
- 7 Cámara
- 8 Empuñadura esterilizable

1.6.1 Componentes

1.6.1.1 Cúpulas



Fig. 3: Cúpula Volista 600 y Volista 400

Cada cúpula consta de los elementos siguientes:

- Soporte de empuñadura y su empuñadura esterilizable
- Teclado de control de cúpula
- Una empuñadura exterior
- Cada cúpula dispone de las funciones siguientes:
- Modo Boost
- Variación del diámetro de mancha
- Lámpara de ambiente verde
- AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT (únicamente en VSTII)
- Modo LMD (opcional y únicamente en VSTII)
- Variación del color de mancha (opcional)
- Función Volista VisioNIR (opcional y únicamente en VSTII)

Modo Boost



Fig. 4: Modo Boost

El modo Boost (reserva de iluminación) está disponible en la gama Volista y permite aumentar la iluminación hasta su máximo si las condiciones quirúrgicas así lo exigen. Garantiza una irradiancia (iluminación energética) controlada dado que es el resultado de una activación voluntaria y no se conserva cuando se apaga la lámpara. Su activación provoca el parpadeo de la última barra del indicador del nivel de iluminación de la cúpula, señalando al usuario un posible exceso de irradiancia cuando se superponen las manchas luminosas.



Variación del diámetro de mancha

Fig. 5: Variación del diámetro de mancha

La variación del diámetro de mancha permite regular el tamaño de la zona iluminada y hacerlo coincidir con las dimensiones de la incisión. El sistema de iluminación Volista permite ajustar este diámetro según cinco niveles.



AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT (únicamente en VSTII)

Fig. 6: Presencia de uno o dos cirujanos

Esta función permite compensar automáticamente la pérdida de iluminación debida a la presencia de obstáculos (cabezas, hombros del cirujano) entre la cúpula y el campo operatorio. La iluminación de los LED enmascarados se reduce mientras que la iluminación de los LED no enmascarados aumenta para que:

- La iluminación sea estable en el campo operatorio,
- El cirujano pueda moverse con total libertad,
- Mejoren las condiciones de trabajo del cirujano.

Iluminación de ambiente



La iluminación de ambiente permite acentuar el contraste para una mejor visualización de las pantallas durante los procedimientos miniinvasivos. Ofrece al equipo quirúrgico y al anestesista una iluminación mínima y permite crear un ambiente sereno para acoger al paciente y limitar así su estrés.

Fig. 7: Función de lámpara de ambiente





Fig. 8: Soportes de pantalla disponibles con Volista VSTII

1 FHS0 / MHS0 2 XHS0 3 XHD1

1.6.1.3 Soporte de cámara integrado en el dispositivo

Soporte de cámara SC05



Fig. 9: Soporte de cámara SC05

CAMERA HOLDER PLATE



Fig. 10: CAMERA HOLDER PLATE

Este soporte de cámara está diseñado para recibir cámaras de vídeo de uso médico de alta resolución y transmitir señales complejas gracias a su amplio diámetro de paso. La cámara montada en este soporte mediante un tornillo Kodak se orienta en todas las direcciones para obtener imágenes del sitio quirúrgico desde distintos ángulos.

Es posible instalar una CAMERA HOLDER PLATE PSX/HLX/DAX FH en la estructura de un soporte de pantalla FHS0 o MHS0. Este soporte de cámara está diseñado para recibir cámaras de vídeo médicas de alta resolución que pueden fijarse a una interfaz VESA de 100x100. La cámara montada en este soporte puede posicionarse de forma óptima y permite obtener imágenes de la zona de intervención desde varios ángulos.

1.6.2 Opciones

1.6.2.1 Mandos de control murales

Teclado de control mural (únicamente en VCSII)



Fig. 11: Teclados de control mural disponibles (únicamente en VCSII)

- 1 Versión empotrada
- 2 Versión en superficie
- 3 Versión empotrada con embellecedor
- 4 Versión de alimentación
- 5 Teclado de control

Pantalla táctil



1	Versión empotrada
2	Versión en superficie

3 Versión de alimentación

4 Pantalla de control táctil

1.6.2.2 Temperatura de color variable

La lámpara de quirófano VSTII dispone de tres temperaturas de color: 3900K, 4500K y 5100K. La lámpara de quirófano VCSII dispone de tres temperaturas de color: 3900 K, 4200 K y 4500 K.



Fig. 13: Temperatura de color

1.6.2.3 Volista VisioNIR (únicamente en VSTII)



Fig. 14: Función Volista VisioNIR

La función Volista VisioNIR consiste en filtrar los rayos infrarrojos cercanos residuales procedentes del espectro del LED para mantenerlos en un nivel muy bajo. Volista VisioNIR está adaptado al uso de cámara de infrarrojos cercanos, sin perturbar la señal retransmitida en pantalla. Volista VisioNIR puede emplearse durante una operación utilizando el ICG (verde de indocianina) o la propiedad natural que poseen algunos tejidos de emitir una luz fluorescente tras una estimulación (autofluorescencia). Para ello, la zona de detección de la cámara de fluorescencia debe situarse en una longitud de onda superior a 740 nm (véase la tabla 35).



Νοτα

Se recomienda probar previamente el sistema de imagen NIR y el colorante fluorescente con la función Volista VisioNIR para optimizar los ajustes.



1.6.2.4 **Opciones para FHS0/MHS0**



1 Cuadro Rear Box 2 Bastidor del soporte de pantalla MH 3 Opción empuñadura (3 alternativas posibles, se monta a la izquierda o a la derecha de la pantalla) 3b Handle Holder HLX FH/MH

- 3a Handle Holder PSX FH/MH
- 3c Handle Holder DAX FH/MH

1.6.2.5 Opciones para XHS0



Fig. 16: Opciones para XHS0

1 Cuadro Rear Box

3 Opción empuñadura (3 alternativas posibles)

3a Soporte de empuñadura PSX XH

3c Soporte de empuñadura DAX XH

2 Bastidor del soporte de pantalla XH

3b Soporte de empuñadura HLX XH





Fig. 17: Opción para XHD1



3 Placa de soporte de pantalla DAX XHD1

1.6.2.7 Opciones para soportes de cámara



Fig. 18: Opciones disponibles con los soportes de cámara

1 CAMERA HOLDER PLATE PSX FH 2 CAMERA HOLDER PLATE HLX FH

- 3 CAMERA HOLDER PLATE DAX FH
- 4 Soporte de empuñadura PSX para SC05

5 Soporte de empuñadura HLX para SC05

6 Soporte de empuñadura DEVON/DERO-YAL® para SC05

1.6.3 Accesorios

1.6.3.1 Cámaras



La cámara puede montarse en el centro de la cúpula mediante el sistema Quick Lock.

Fig. 19: Volista con cámara

NOTA Utilice una sola cámara por configuración.

Cámara con cable: OHDII FHD QL VP01 (únicamente en VSTII)



Esta cámara transportable de un bloque quirúrgico a otro gracias al sistema Quick Lock presta una valiosa ayuda al equipo quirúrgico. Mejora la fluidez operatoria liberando la zona quirúrgica durante las fases de formación y permitiendo un mejor seguimiento del gesto del cirujano y una mejor anticipación de sus necesidades. Se instala únicamente sobre una cúpula precableada para vídeo.

Fig. 20: Cámara OHDII FHD QL VP01



Νοτα

Antes de instalar una cámara con cable, compruebe que la cúpula posea un precableado de vídeo consultando la etiqueta de la cúpula. Ésta debe incluir la referencia «H6». Si la cámara se instala en una cúpula sin precableado de vídeo, la cámara se detectará pero no será posible obtener ninguna imagen de vídeo.

Cámara con sistema inalámbrico: OHDII FHD QL AIR05



Fig. 21: Cámara OHDII FHD QL AIR05

Cámara SC430-PTR

Esta cámara transportable de un bloque quirúrgico a otro gracias al sistema Quick Lock presta una valiosa ayuda al equipo quirúrgico. Mejora la fluidez operatoria liberando la zona quirúrgica durante las fases de formación y permitiendo un mejor seguimiento del gesto del cirujano y una mejor anticipación de sus necesidades.



Fig. 22: Cámara SC430-PTR

Esta cámara puede montarse en la CAMERA HOLDER PLATE. Procura un mejor seguimiento del gesto del cirujano y una mejor anticipación de sus necesidades. Permite mejorar la fluidez operativa durante las fases de formación, liberando la zona quirúrgica.

Este soporte de empuñadura se coloca en el centro de la cúpula mediante el sistema Quick Lock. Sirve para instalar una empuñadura es-

terilizable de tipo STG PSX.

1.6.3.2 Soporte de empuñadura



Fig. 23: Soporte de empuñadura esterilizable STG PSX



Este soporte de empuñadura se coloca en el centro de la cúpula mediante el sistema Quick Lock. Sirve para instalar una empuñadura esterilizable STG HLX.

Fig. 24: Soporte de empuñadura esterilizable STG HLX



Fig. 25: Adaptador para empuñadura desechable

Este adaptador para empuñadura desechable se coloca en el centro de la cúpula mediante el sistema Quick Lock. Sirve para instalar una empuñadura desechable de tipo Devon® o Deroyal®.

VOLISTA IFU 01781 ES 22

1.6.3.3 LMD* (solamente en Volista VSTII)



El sistema LMD (Luminance Management Device) regula la iluminación percibida por el ojo del cirujano. Esta innovación ha sido diseñada para mantener una agudeza visual óptima y evitar problemas de adaptación de la visión en caso de variación de la luminosidad. De este modo, el cirujano tiene siempre el mismo nivel de iluminación cuando observa tanto cavidades oscuras como tejidos claros.

Fig. 26: Módulo LMD

1.6.3.4 Pantallas de plomo



Fig. 27: Pantallas de plomo

1 Pantalla de plomo sin láminas de radioprotección 2 Pantalla de plomo con láminas de radioprotección



1.7 Etiqueta de identificación del dispositivo

Fig. 28: Etiqueta de identificación



1.8 Normas aplicadas

El equipo es conforme a las exigencias de seguridad de las normas y directivas siguientes:

Referencia	Título
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	Equipos electromédicos – Parte 1: Requisitos generales para la seguridad básica y las presta- ciones esenciales
IEC 60601-2-41:2021	Equipos electromédicos – Parte 2-41: Requisitos de seguridad específicos para las lámparas qui- rúrgicas y las lámparas de diagnóstico
IEC 60601-1-2:2014+AMD1:2020 EN 60601-1-2:2015/A1:2021 ANSI/AAMI/IEC 60601-1-2:2014/A1:2021 CSA C22.2 No. 60601-1-2:16 (R2021)	Equipos electromédicos – Parte 1-2: Requisitos de seguridad generales – Norma colateral: Per- turbaciones electromagnéticas – Exigencias y ensayos
IEC 60601-1-6:2010+AMD1:2013+AMD2:2020	Equipos electromédicos – Parte 1-6: Requisitos gene- rales para la seguridad básica y las prestaciones esenciales – Norma colateral: Idoneidad para el uso
IEC 60601-1-9:2007+AMD1: 2013+AMD2:2020	Equipos electromédicos – Parte 1-9: Requisitos generales para la seguridad básica y las presta- ciones esenciales – Norma colateral: Requisitos para un diseño eco-responsable
IEC 62366-1:2015+AMD1:2020	Dispositivos médicos – Parte 1: Aplicación de la ingeniería de adecuación al uso a los dispositi- vos médicos
IEC 62304:2006+AMD1:2015	Software de dispositivos médicos - Procesos del ciclo de vida del software
ISO 20417:2020	Dispositivos médicos – Información que debe fa- cilitar el fabricante
ISO 15223-1:2021	Dispositivos médicos – Símbolos para uso con la información que debe facilitar el fabricante – Parte 1: Requisitos generales
EN 62471:2008	Seguridad fotobiológica de las lámparas y equipos que utilizan lámparas
IEC 62311:2019	Evaluación de los equipos electrónicos y eléctricos en relación con las restricciones de exposición huma- na a los campos electromagnéticos (0 Hz – 300 GHz)

Tab. 3: Conformidad con las normas relativas al producto

Gestión de la calidad:

Referencia	Año	Título
ISO 13485	2016	ISO 13485:2016 Medical devices – Quality management systems – Require- ments for regulatory purposes
ISO 14971	2019	ISO 14971:2019 Medical devices – Application of risk management to medi- cal devices

 Tab. 4:
 Conformidad con las normas de gestión de la calidad

Referencia	Año	Título	
ISO 14001	2015	ISO 14001:2015 Environmental management systems - Requirements with guidance for use	
21 CFR Part 11	2023	Title 21Food And Drugs Chapter IFood And Drug Administration Department Of He alth And Human Services Subchapter A General PART 11 - Electronic records, electronic signatures	
21 CFR Parte 820	2020	Title 21Food And Drugs Chapter IFood And Drug Administration Department Of H alth And Human Services Subchapter H Medical Devices PART 820 - Quality System Regulation	

Tab. 4: Conformidad con las normas de gestión de la calidad

Normas y reglamentos medioambientales:

País	Referencia	Versión	Título
UE D	Directivas ROHS	2011	DIRECTIVE 2011/65/EU OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 8 June 2011on the restriction of the use of certain hazar- dous substances in electrical and electronic equipment
		2015	COMMISSION DELEGATED DIRECTIVE (EU) 2015/863 of 31 March 2015, amending Annex II to Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council as regards the list of restricted substances
		2016	COMMISSION DELEGATED DIRECTIVE (EU) 2016/585 of 12 February 2016 amending, for the purposes of adapting to technical progress, An- nex IV to Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council as regards an exemption for lead, cadmium, hexavalent chro- mium, and polybrominated diphenyl ethers (PB- DE) in spare parts recovered from and used for the repair or refurbishment of medical devices or electron microscopes
		2017	DIRECTIVE (EU) 2017/2102 OF THE EUROPE- AN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 15 November 2017 amending Directive 2011/65/EU on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment
Internacional	IEC 63000	2022	IEC 63000:2016/A1:2022 Technical documentation for the assessment of electrical and electronic products with respect to the restriction of hazardous substances

Tab. 5:Normas y reglamentos medioambientales

País	Referencia	Versión	Título
UE	Normativa RE- ACH	2006	REGULATION (EC) No 1907/2006 OF THE EU- ROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 18 December 2006 concerning the Registra- tion, Evaluation, Authorisation and REACH - Res- triction of Chemicals (REACH), amending Directi- ve 1999/45/EC and repealing Council Regulation (EEC) No 793/93 and Commission Regulation (EC) No 1488/94 as well as Council Directive 76/769/EEC and Commission Directives 91/155/ EEC, 93/67/EEC, 93/105/EC and 2000/21/EC
USA _ Cali- fornia	US California pro- position 65 Act	1986	HEALTH AND SAFETY CODE - HSC DIVISION 20. MISCELLANEOUS HEALTH AND SAFETY PROVISIONS CHAPTER 6.6. Safe Drinking Wa- ter and Toxic Enforcement Act of 1986
China	SJ/T 11365-2006	2006	ACPEIP - Administrative Measure on the Control of Pollution caused by Electronic Information Pro- ducts Chines RoHS (Restriction of Hazardous Substances)

Tab. 5: Normas y reglamentos medioambientales

País	Referencia	Año	Título
Argentina	Disposición 2318/2002	2002	Administración Nacional de Medicamentos, Ali- mentos y Tecnología Médica - Registro de pro- ductos médicos - Reglamento
Australia	TGA 236-2002	2021	Therapeutic Goods (Medical Devices) Regula- tions 2002. Normas legales n.º 236, 2002 made under the Therapeutic Goods Act 1989
Bosnia and Herzegovina	Ley	2008	Medicinal products and medical devices act of Bosnia and Herzegovina ("Official Gazette of BiH, No. 58/08)
Brasil	RDC 665/2022	2022	Resolution RDC n°665, 30 March 2022, Provides for the Good Manufacturing Practices for Medical Devices and Medical devices for In Vitro Diagnos- tis
Brasil	RDC 751/2022	2022	RDC No. 751, of September 15, 2022, which pro- vides for risk classification, notification and regis- tration regimes, and labeling requirements and instructions for use of medical devices.
Brasil	Ordinance 384/2020	2020	INMETRO Certification - Compliance Assessment Requirements for Equipment under Health Survei- llance Regimen - Consolidated.
Canadá	SOR/98-282	2024	Medical Devices Regulations
China	Regulation n°739	2021	Regulation for the Supervision and Administration of Medical Devices

Tab. 6:Conformidad con las normas relativas al mercado

País	Referencia	Año	Título
Colombia	Decree 4725	2005	DECRETO NÚMERO 4725 DE 2005 (Diciembre 26) por el cual se reglamenta el régimen de regis- tros sanitarios, permiso de comercialización y vi- gilancia sanitaria de los dispositivos médicos para uso humano.
UE	Regulation 2017/745/EU	2017	REGULATION (EU) 2017/745 OF THE EUROPE- AN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 5 April 2017 on medical devices, amending Directi- ve 2001/83/EC, Regulation (EC) No 178/2002 and Regulation (EC) No 1223/2009 and repealing Council Directives 90/385/EEC and 93/42/EEC
India	Rule	2017	Medical Device Rules, 2017
Indonesia	Regulation 62	2017	Regulation of the minister of health of the republic of Indonesia number 62 of 2017 on product licen- se of medical devices, in vitro diagnostic medical devices and household health products
Israel	Law 5772-2012	2012	The Medical Equipment Law, 5772-2012
Japón	MHLW Ordinan- ce: MO n.° 169	2021	Ministerial Ordinance on Standards for Manufac- turing Control and Quality Control for Medical De- vices and In-Vitro Diagnostics
Kenia	Ley	2002	The Pharmacy and Poisons Act, Cap 244 of the Laws of Kenya
Malaisia	Ley 737	2012	Medical Device Act 2012 (Act 737)
Montenegro	Law 53/09	2009	Law of Montenegro on Medical Devices (2009)
Marruecos	Law 84-12	2012	Law n°84-12 relative to medical devices
Nueva Ze- landa	Regulation 2003/325	2003	Medicines (Database of Medical Devices) Regula- tions 2003 (SR 2003/325)
Arabia Sau- dita	Regulation	2017	"Medical Device Interim Regulation" issued by the Board of Directors of the Food and Drug Authority (1-8-1429) dated 29/12/1429 H and amended by Saudi Food and Drug Authority Board of Directors decree No. (4-16-1439) dated 27/12/2017
Serbia	Law 105/2017	2017	Law on Medicinal Products and Medical Devices, "Official Gazette of the Republic of Serbia," No. 105/2017
Corea del Sur	Act 14330	2016	Medical Device Act
Corea del Sur	Decree 27209	2016	Enforcement Decree of Medical Act
Corea del Sur	Rule 1354	2017	Enforcement Rule of the Medical Act
Suiza	RS (Odim) 812.213	2020	Medical Devices Ordinance (MedDO) of 1 July 2020
Taiwán	TPAA 2018-01-31	2018	Taiwanese Pharmaceutical Affairs Act

Tab. 6: Conformidad con las normas relativas al mercado

País	Referencia	Año	Título
Tailandia	Act 2562	2019	Medical Device Act (No. 2) B.E. 2562(2019)
Reino Unido	Ley	2021	Medical Devices Regulations 2002 n°618
EE. UU.	21 CFR Parte 7	2023	Title 21Food And Drugs Chapter IFood And Drug Administration Depart- ment Of Health And Human Services Subchapter A General PART 7 - Enforcement policy
EE. UU.	21CFR Subchap- ter H	-	Title 21Food And Drugs Chapter IFood And Drug Administration Depart- ment Of Health And Human Services Subchapter H Medical Devices
Vietnam	Decree 98/2021	2021	Decree No. 98/2021/ND-CP November 8, 2021 of the Government on the management of medical equipment

Tab. 6: Conformidad con las normas relativas al mercado

Otros datos (únicamente para República Popular de China)

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/生产企业住所: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 注册人/生产企业联系方式:+33(0)238258888 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 Información sobre el uso previsto

1.9.1 Uso previsto

La gama Volista está diseñada para iluminar el cuerpo del paciente durante las operaciones quirúrgicas, de diagnóstico o de tratamiento.

1.9.2 Indicaciones

La gama VOLISTA ha sido diseñada para uso en todo tipo de cirugía, tratamiento o examen que requiera una iluminación específica.

1.9.3 Usuario previsto

- Este equipo sólo puede ser utilizado por personal médico familiarizado con el presente manual.
- La limpieza del equipo debe ser efectuada por personal cualificado.

1.9.4 Uso inapropiado

- Utilización como lámpara quirúrgica (una cúpula) si la interrupción de la intervención supone un peligro para la vida del paciente.
- Utilización de un producto dañado (ej.: falta de mantenimiento).
- En un entorno distinto a un centro de atención sanitaria profesional (ej.: atención domiciliaria).
- Utilización de la cámara a modo de asistencia durante una operación o bien para establecer un diagnóstico.
- Uso del soporte de pantalla o del soporte de cámara integrando un elemento distinto a una pantalla o una cámara.
- Instalación de una pantalla demasiado pesada o demasiado ancha respecto a las recomendaciones.

1.9.5 Contraindicaciones

Este producto no presenta contraindicaciones.

1.10 Prestaciones básicas

La prestación básica de la lámpara de quirófano Volista consiste en ofrecer una iluminación dirigida al campo operatorio, limitando la energía térmica asociada.

1.11 Ventajas clínicas

Las lámparas de quirófano y de examen se consideran complementos a los tratamientos o diagnósticos invasivos y no invasivos y son indispensables para permitir una visión óptima a los cirujanos y el personal de cuidados sanitarios.

La ayuda que ofrecen durante las operaciones quirúrgicas y los exámenes demuestra su beneficio clínico indirecto. Las lámparas quirúrgicas a base de LEDs presentan varias ventajas frente a otras tecnologías (ej.: incandescencia).

Cuando su utilización en conveniente:

- Mejoran el confort del espacio de trabajo y la eficiencia visual difundiendo la luz en el lugar donde los cirujanos o el personal de cuidados la necesita, reduciendo a la vez el calor liberado.
- Ofrecen una gestión de las sombras que permite al personal médico centrarse en la intervención quirúrgica o de diagnóstico.
- Presentan una mayor vida útil, al tiempo que reducen los riesgos de apagón parcial durante las intervenciones.
- Proporcionan una iluminación constante durante su utilización.
- Ofrecen un reproducción precisa del color de los distintos tejidos iluminados.

1.12 Garantía

Para las condiciones de garantía del producto, contacte con su representante Getinge local.

1.13 Vida útil del producto

La vida útil prevista del producto es de 10 años.

Esta vida útil no es aplicable a los consumibles como las empuñaduras esterilizables.

Esta vida útil de 10 años es efectiva a condición de realizar comprobaciones periódicas anuales a cargo de personal formado y autorizado por Getinge, véaseMantenimiento [>> Página 109]. Transcurrido dicho plazo, si el dispositivo sigue en uso, debe realizarse una inspección a cargo de personal formado y autorizado por Getinge para garantizar la seguridad del dispositivo.

1.14 Instrucciones para reducir el impacto medioambiental

Para utilizar el dispositivo de forma óptima, limitando a la vez su impacto sobre el medio ambiente, deben seguirse las siguientes normas:

- Para reducir el consumo de energía, apague el dispositivo cuando no lo utilice.
- Posicione correctamente el dispositivo para no tener que compensar el mal posicionamiento con un aumento de la potencia luminosa.
- Siga el plan de mantenimiento definido para mantener al mínimo el nivel de impacto sobre el entorno.
- Para las cuestiones relativas al tratamiento de los residuos y al reciclaje del dispositivo, consulte el capítulo Gestión de los residuos [>> Página 122].
- Utilice eficientemente las diferentes opciones para no consumir energía inútilmente:



Fig. 29: Consumo eléctrico del dispositivo durante su uso

ΝΟΤΑ

Los consumos de energía del dispositivo aparecen indicados en el capítulo 9.2 Características eléctricas.

El dispositivo no contiene sustancias peligrosas, de acuerdo con la directiva RoHS (cf Tab. 5) y la norma Reach.
2 Información relativa a la seguridad

2.1 Condiciones ambientales

Condiciones ambientales de transporte y almacenamiento

Temperatura ambiente	10 °C +60 °C	
Humedad relativa	De 20 % a 75 %	
Presión atmosférica	De 500 hPa a 1.060 hPa	

Tab. 7: Condiciones ambientales transporte/almacenamiento

Condiciones ambientales de utilización

Temperatura ambiente	10 °C +40 °C	
Humedad relativa	De 20 % a 75 %	
Presión atmosférica	De 500 hPa a 1.060 hPa	

Tab. 8: Condiciones ambientales utilización



ΝΟΤΑ

Si desea consultar los datos relativos al funcionamiento en entornos electromagnéticos, véase la Declaración CEM

2.2 Instrucciones de seguridad

2.2.1 Utilización segura del producto



ADVERTENCIA!

Riesgo de lesión

Una batería que se descarga demasiado deprisa puede provocar el apagado de una cúpula durante una intervención.

Realice el test de autonomía mensualmente para estimar la autonomía de la batería. Contacte con el servicio técnico de Getinge en caso de avería.



ADVERTENCIA! Riesgo de reacción tisular

La luz es una energía que, debido a la emisión de ciertas longitudes de onda, puede ser incompatible con algunas patologías.

El usuario debe conocer los riesgos de la utilización de la lámpara en personas intolerantes a los UV y/o los infrarrojos, así como en personas fotosensibles. Antes de la intervención, compruebe que la lámpara sea compatible con este tipo de patologías.



ADVERTENCIA!

Riesgo de desecamiento de los tejidos o de quemadura La luz es una energía susceptible de provocar lesiones al paciente (p. ej.: desecamiento de los tejidos, quemadura de la retina), en especial en caso de superposición de haces luminosos procedentes de varias cúpulas o de intervención prolongada.

El usuario debe conocer los riesgos que implica la exposición de heridas abiertas a una fuente luminosa demasiado intensa. El usuario debe prestar atención y adaptar el nivel de iluminación en función de la intervención y del paciente, sobre todo durante las intervenciones largas.



Advertencia!

Riesgo de quemadura Este dispositivo no es antideflagrante. Las chispas, que habitualmente no presentan peligro, pueden provocar incendios en ambientes enriquecidos con oxígeno.

No utilice el dispositivo en entornos ricos en gases inflamables u oxígeno.



Advertencia!

Riesgo de lesión/infección

Utilizar un dispositivo dañado puede implicar un riesgo de lesión para el usuario o un riesgo de infección para el paciente.

No utilice dispositivos dañados.

2.2.2 Eléctricos



Advertencia!

Riesgo de descarga eléctrica

Las personas no formadas acerca de las operaciones de instalación, mantenimiento, reparación o desinstalación se exponen a riesgos de lesión o electrocución.

La instalación, el mantenimiento, la reparación y la desinstalación del equipo o sus componentes deben ser realizados por un técnico Getinge o un técnico de mantenimiento formado por Getinge.



ADVERTENCIA!

Riesgo de lesión

En caso de corte de alimentación durante una intervención, las cúpulas de la lámpara de apagaran si ésta no dispone de un sistema de alimentación de emergencia.

El hospital debe respetar las normas vigentes acerca de los locales de uso médico y disponer de un sistema de alimentación eléctrica de emergencia.

2.2.3 Ópticos



ADVERTENCIA!

Riesgo de lesión

Este producto emite radiaciones ópticas que pueden ser peligrosas. Pueden producirse lesiones oculares.

El usuario no debe mirar fijamente a la luz que emite la lámpara quirúrgica. Deben protegerse los ojos del paciente durante las intervenciones a nivel la cara.

2.2.4 Infección



Advertencia!

Riesgo de infección Una operación de mantenimiento o limpieza puede contaminar el campo operatorio.

No realice operaciones de mantenimiento o limpieza en presencia del paciente.

3

3 Interfaces de control



Fig. 30: Interfaces de control del Volista



ΝΟΤΑ

Asimismo, es posible controlar la lámpara mediante una unidad de mando externo de tipo integrador, así como acoplar el funcionamiento de la lámpara con otros equipos externos (flujo luminaria, etc.). Para más información, contacte con su representante Getinge.



3.1 Teclados de control de la cúpula

3 Variación del diámetro de mancha

4 Zoom cámara

5 Más (aumentar el nivel)

VOLISTA IFU 01781 ES 22

10 Indicador de advertencia

11 Indicador de batería

3



3.2 Teclado de control mural (únicamente en VCSII)

Fig. 33: Teclado de control mural



3.3 Pantalla táctil

	1
	© 00:00 ∡ GETINGE 🛠 ∡
	3
Fig. 3	4: Pantalla de control táctil
1	Barra de estado 3 Zona activa Barra de menús 3
N٥	Denominación
1	Zona de la pantalla en la que aparecen el indicador de fallo, el indicador de baterías, la ho- ra, el logotipo Maquet y el logotipo del cliente.
2	Zona de la pantalla que permite acceder a los diferentes menús, esto es: la página de ini- cio, los favoritos, las funciones y los parámetros.

Tab. 9: Información pantalla táctil

Zona de la pantalla que permite controlar el dispositivo.

3

Barra de estado



Fig. 35: Barra de estado de la pantalla táctil

1 Logotipo del cliente (opción)	2 Indicador de mantenimiento
3 Indicador de fallo	4 Indicador de baterías
5 Reloj	6 Logotipo Getinge

Nº	Denominación	Acciones posibles	
1	Logotipo del cliente (opción)	1	
2	Indica que es necesaria una revisión Sólo aparece en caso de mantenimiento	Pulse Indicador de mantenimiento para acceder a la ventaba de validación de la revisión.	
3	Indica un fallo en el sistema. Sólo aparece en caso de fallo en el sistema.	Pulse Indicador de fallo para visualizar los fallos.	
4	Indica el estado de las baterías, para más in- formación consulte el capítulo específico Indi- cadores presentes en la pantalla táctil [>> Pá- gina 102]	Pulse Indicador de baterías para visuali- zar el estado de las diferentes baterías.	
	Únicamente aparece en presencia de un sistema de alimentación de emergencia.		
5	Indica la hora	Pulse Reloj para acceder a los ajustes de la fecha y la hora.	
6	Logotipo Getinge	Pulse el Logotipo Getinge para acceder a la información relacionada con el man- tenimiento del producto.	
		Pulse una segunda vez el Logotipo Getinge para acceder a un menú reser- vado a los técnicos Getinge o a personal cualificado.	

Tab. 10: Información de la barra de estado de la pantalla táctil

Barra de menús



- 1 Página de inicio
- 2 Favoritos
- 3 Parámetros
- 4 Tests baterías
- 5 Volver

Fig. 36: Barra de menús de la pantalla táctil

N٥	Denominación	Acciones posibles	
1	Página que da acceso al conjunto de los co- mandos e informaciones.	Pulse Página de inicio para volver a la página de inicio.	
2	Favoritos definidos por el usuario.	Pulse Favoritos para acceder a la página donde aparece el conjunto de los ajustes prerregistrados.	
3	Ajustes configurables e información relativa a la configuración	Pulse Parámetros para acceder a la pá- gina de ajustes y a la información sobre la configuración.	
4	Tests baterías	Pulse Tests Baterías para acceder a la página de los tests de alimentación de emergencia.	
5	Volver	Pulse Volver para volver a la pantalla an- terior.	

Tab. 11: Información de la barra de estado de la pantalla táctil



4 Utilización

4.1 Inspecciones diarias

Νοτα

Para garantizar un uso conforme del producto, es necesario proceder a inspecciones visuales y funcionales a diario, a cargo de una persona formada. Se recomienda mantener un registro de los resultados de estas inspecciones, que incluya la fecha y la firma de la persona que las ha realizado.



Fig. 37: Integridad del dispositivo



Fig. 38: Tapas de la suspensión



Fig. 39: Lengüetas de los brazos de resorte

Integridad del dispositivo

- 1. Compruebe que el dispositivo no haya sufrido golpes y que no presente deterioros.
- 2. Compruebe la ausencia de salpicaduras de pintura o la falta de pintura.
- 3. En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.

Tapas de la suspensión

- 1. Compruebe el correcto posicionamiento y el buen estado de las tapas de los brazos resorte
- Compruebe el correcto posicionamiento y el buen estado de las tapas de la suspensión, incluida la que se encuentra debajo del eje central.
- En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.

Lengüetas de los brazos de resorte

- 1. Compruebe que las lengüetas de los brazos de resorte están en su posición.
- 2. En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.



Fig. 40: Estabilidad/desviación del dispositivo



Fig. 41: Sujeción del brazo resorte



Fig. 42: Soporte de empuñaduras esterilizables

Estabilidad/desviación del dispositivo

- Manipule el dispositivo efectuando varios movimientos para hacer pivotar los brazos de suspensión, los brazos resorte y las cúpulas.
 - El conjunto del dispositivo debe desplazarse fácilmente y sin brusquedades.
- Coloque el dispositivo en varias posiciones.
 - El conjunto del dispositivo debe mantenerse sin desviarse en la posición previamente seleccionada.
- En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.

Sujeción del brazo resorte

- Coloque el brazo resorte en su tope inferior, seguidamente en posición horizontal y finalmente en su tope superior.
- 2. Compruebe que el brazo resorte se mantenga en todas estas posiciones.
- En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.

Soporte de empuñaduras esterilizables

- Retire el soporte de empuñadura existente.
 - Compruebe que la retirada se realiza sin problemas.
- 2. Instalar de nuevo el soporte de empuñadura en la cúpula.
 - Compruebe que la instalación se realiza sin problemas y que el soporte de empuñadura queda correctamente instalado.





Fig. 43: Funcionamiento de los LEDs



Fig. 44: Integridad del teclado de control



Fig. 45: Cara inferior de la cúpula

Funcionamiento de los LEDs

- 1. Pulse la tecla Marcha/Paro del teclado de control cúpula para encender la lámpara.
- Compruebe que el teclado de la cúpula responda correctamente a las órdenes del teclado ajustando la intensidad de iluminación de la cúpula del mínimo al máximo.
 - La intensidad luminosa debe variar en función del nivel seleccionado.
- Encienda la lámpara seleccionando el mayor diámetro de mancha (para que todos los LED se iluminen) Ajustar la iluminación [▶ Página 52].
- 4. Compruebe que el conjunto de LEDs funcione.

Integridad del teclado de control

- 1. Compruebe el correcto posicionamiento del teclado de control en la cúpula.
- 2. Compruebe el estado del techado de control inspeccionándolo visualmente.
- En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.

Cara inferior de la cúpula

- 1. Compruebe que la cara inferior no esté deteriorada (arañazos, manchas, etc.)
- 2. En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.



Fig. 46: Integridad de la junta periférica



Fig. 47: Integridad de la junta del eje de la cúpula y de la tapa del arco



Fig. 48: Integridad del arco intermedio

Integridad de la junta periférica

- 1. Compruebe el correcto posicionamiento de la junta periférica.
- 2. Compruebe el estado de la junta periférica inspeccionándola visualmente.
- 3. En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.

Integridad de la junta del eje de la cúpula y de la tapa del arco

- Compruebe el correcto posicionamiento de la junta del eje de la cúpula y de la tapa del arco.
- Compruebe el estado de la junta del eje de la cúpula y de la tapa del arco inspeccionándolas visualmente.
- 3. En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.

Integridad del arco intermedio

- 1. Controle la correcta rotación del arco intermedio.
- 2. Controle la ausencia de desviación del arco intermedio.
- 3. En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.



Fig. 49: Integridad de la cúpula



Fig. 50: Cubiertas del soporte de pantalla



A la atención del personal de esterilización

Fig. 51: Empuñaduras esterilizables

Integridad de la cúpula

- 1. Compruebe la integridad de las cúpulas (pintura, golpes, deterioro).
- 2. Controle la correcta rotación de la cúpula.
- Controle la ausencia de desviación de la cúpula.
- 4. En caso de anomalía, contacte con la asistencia técnica.

Cubiertas de silicona y pasacables del soporte de pantalla

- Compruebe el posicionamiento correcto y el buen estado de las cubiertas de silicona en el soporte de pantalla.
- Compruebe el posicionamiento correcto y el buen estado de los pasacables de silicona en el soporte de pantalla.

Integridad de las empuñaduras esterilizables

- Tras la esterilización, compruebe que la empuñadura no presente fisuras ni suciedad.
- Para las empuñaduras de tipo PSX, compruebe que el mecanismo funcione tras la esterilización.

NOTA

Si el dispositivo posee un sistema de alimentación de emergencia, realice el test de conmutación a la alimentación de emergencia. Si existe un teclado de control mural, las cúpulas deben apagarse y el botón de inicio del test debe estar retroiluminado para poder iniciar el test. Si existe una pantalla táctil, el icono de batería debe aparecer en la barra de estado.



Fig. 52: Test de conmutación a la alimentación de emergencia

Test de conmutación a la alimentación de emergencia (solo en presencia de un sistema de alimentación de emergencia)

- Realice un test de conmutación a la alimentación de emergencia desde el teclado de control mural (A partir del teclado de control mural (únicamente en VCSII)
 [▶ Página 100]) o desde la pantalla de control táctil (A partir de la pantalla táctil
 [▶ Página 101]).
- 2. Si el test fracasa, póngase en contacto con el servicio técnico.

4.2 Control de la lámpara

4.2.1 Encender/apagar la lámpara

4.2.1.1 A partir del teclado de control de la cúpula o mural

Fig. 53: Encender/apagar la lámpara desde los teclados

Encender la lámpara cúpula por cúpula

- 1. Si existe un teclado de control mural, pulse la tecla de la cúpula 2 que desea encender hasta que la tecla esté retroiluminada.
- 2. Pulse Marcha/paro 1 para encender la cúpula.
 - Los sectores de LED se encienden consecutivamente y el nivel de iluminación se establece según el último valor utilizado antes del apagado.

Encender el conjunto del sistema de lámpara (solo a través del teclado de control mural)

- 1. Pulse Marcha/Paro 1.
 - Los sectores de LED de todas las cúpulas se encienden consecutivamente y el nivel de iluminación se establece según el último valor utilizado antes del apagado.

Apagar la lámpara desde el teclado de la cúpula

- 1. Pulse Marcha/Paro 1 hasta que el teclado se apague.
 - > Los sectores de LED de la cúpula se apagan consecutivamente al dejar de pulsar.

Apagar la lámpara desde el teclado mural

- 1. Pulse la tecla de la cúpula 2 que desea apagar hasta que la tecla esté retroiluminada.
- 2. Pulse Marcha/Paro 1 hasta que la tecla de la cúpula se apague.
 - > Los sectores de LED de la cúpula se apagan consecutivamente al dejar de pulsar.

4.2.1.2 A partir de la pantalla táctil



Fig. 54: Página de inicio

Encender la lámpara

- 1. Pulse la Zona activa de la cúpula 1 1.
 - > El testigo de marcha 2 se activa y la cúpula 1 se enciende.
- 2. Pulse la Zona activa de la cúpula 2 3 si disponible.
 - > El conjunto de la lámpara se enciende.

Apagar la lámpara

- 1. Pulse la Zona activa de la cúpula 1 1.
 - > Aparece la página de control de la cúpula
- 2. Pulse ON/OFF Cúpula 4
 - > La cúpula 1 se apaga, al igual que el testigo de marcha de la cúpula 1.
- 3. Haga lo mismo para todas las cúpulas encendidas.
 - El conjunto de la lámpara se apaga.



4.2.2 Ajustar la iluminación

4.2.2.1 A partir del teclado de control de la cúpula o mural



Fig. 55: Ajustar la iluminación desde los teclados de control

Para el teclado de control mural, seleccione previamente la cúpula 2 en la que desea intervenir.

Ajustar la intensidad luminosa

- 1. Pulse Iluminación estándar/de ambiente 4.
 - > La tecla está retroiluminada en el teclado.
- 2. Pulse Más 7 para aumentar la intensidad luminosa de la cúpula.
- 3. Pulse Menos 9 para reducir la intensidad luminosa de la cúpula.

Activar/desactivar el Modo Boost

- 1. Una vez la intensidad luminosa al 100%, mantenga pulsado **Más** 7 hasta que el último LED del testigo de nivel 8 parpadee.
 - > El modo Boost ya está activado.
- 2. Para desactivar el modo Boost, pulse Menos 9.
 - > El modo Boost ya está desactivado.

Ajustar el diámetro de mancha

- 1. Pulse Variación diámetro de mancha 5.
 - > La tecla está retroiluminada en el teclado.
- 2. Pulse Más 7 para aumentar el diámetro de mancha de la cúpula.
- 3. Pulse Menos 9 para reducir el diámetro de mancha de la cúpula.

Ajustar la temperatura de color

- 1. Pulse Temperatura de color 11.
 - > La tecla está retroiluminada en el teclado.
- 2. Pulse Más 7 para seleccionar una temperatura de color más fría.
- 3. Pulse Menos 9 para seleccionar una temperatura de color más cálida.



4.2.2.2 A partir de la pantalla táctil

Fig. 56: Ajustar la iluminación desde la pantalla táctil

Ajustar la intensidad luminosa de la o las cúpula(s)

- 1. Una vez en la página de la cúpula, pulse **Modo Iluminación estándar** 1.
 - La tecla se activa de color azul.
- 2. Pulse Aumentar intensidad 3 para aumentar la intensidad luminosa 4.
- 3. Pulse Reducir intensidad 2 para reducir la intensidad luminosa 4.

Activar el modo Boost

- 1. Una vez en la página de la cúpula, pulse Modo Iluminación estándar 1.
 - La tecla se activa de color azul.
- 2. Pulse Modo Boost 5.
 - La tecla se activa de color azul y la última barra del indicador del nivel de iluminación 4 parpadea. El modo Boost está activado en la o las cúpula(s) correspondiente(s).

Ajustar el diámetro de la mancha de la o las cúpula(s)

- 1. Una vez en la página de la cúpula, pulse Modo Iluminación estándar 1.
 - > La tecla se activa de color azul.
- 2. Pulse Aumentar diámetro 7 para aumentar el diámetro de mancha 8.
- 3. Pulse Reducir diámetro 6 para reducir el diámetro de mancha 8.

Ajustar la temperatura de color

- 1. Una vez en la página de la cúpula, pulse 9, 10 u 11 para seleccionar la temperatura de color deseada.
 - > La tecla se activa de color azul y la temperatura de color elegida se aplica a la cúpula.



4.2.3 Iluminación de ambiente

4.2.3.1 A partir del teclado de control de la cúpula o mural



Fig. 57: Ajustar la iluminación de ambiente desde los teclados

Para el teclado de control mural, seleccione previamente la cúpula 2 en la que desea intervenir.

Encender y ajustar el nivel de iluminación de la lámpara de ambiente

- 1. Seleccione la cúpula deseada 2.
- 2. Pulse Lámpara de ambiente 10.

> La lámpara de ambiente está encendida y la tecla está retroiluminada en el teclado.

- 3. Pulse Más 7 para aumentar la intensidad luminosa de la o las cúpula(s) 8.
- 4. Pulse Menos 9 para reducir la intensidad luminosa de la o las cúpula(s) 8.

Δ



4.2.3.2 A partir de la pantalla táctil



Activar la iluminación de ambiente

Una vez en la página de la cúpula, pulse lluminación estándar/de ambiente 1.
 La tecla se activa de color azul.

Ajustar la intensidad luminosa de la iluminación de ambiente

- Una vez en la página de la cúpula, pulse lluminación estándar/de ambiente 1.
 La tecla se activa de color azul.
- 2. Pulse Más 4 para aumentar la iluminación de la o las cúpula(s) 3.
- 3. Pulse Menos 2 para reducir la iluminación de la o las cúpula(s) 3.

4.2.4 AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT* (únicamente en Volista VSTII con pantalla táctil)



Solamente con pantalla táctil

Fig. 59: Página AIM

Activar/desactivar el modo AIM

- 1. Una vez en la página de la cúpula, pulse Modo AIM 1.
 - > La tecla se activa de color azul y el modo AIM está activado en la o las cúpula(s).
- 2. Desactivar la función AIM pulsando **Modo Iluminación estándar** 9 o **Modo Iluminación de ambiente** 10.
 - > La tecla se apaga y el modo AIM se desactiva en la o las cúpula(s) correspondiente(s).

Ajustar la intensidad luminosa con AIM

- 1. Pulse Aumentar intensidad 3 para aumentar la intensidad luminosa de la o las cúpula(s).
- 2. Pulse **Reducir intensidad** 2 para reducir la intensidad luminosa de la o las cúpula(s).



Νοτα

El modo Boost no está disponible cuando el modo AIM está activado, en cuyo caso la lámpara posee 5 niveles de iluminación.

Ajustar el diámetro de mancha con AIM

- 1. Pulse Aumentar diámetro 5 para aumentar el diámetro de mancha de la o las cúpula(s).
- 2. Pulse Reducir diámetro 4 para reducir el diámetro de mancha de la o las cúpula(s).

Ajustar la temperatura de color con AIM (únicamente para VSTII equipadas con esta opción)

- 1. Una vez en la página de la cúpula, pulse 6, 7 u 8 para seleccionar la temperatura de color deseada.
 - La tecla se activa de color azul y la temperatura de color elegida se aplica a la cúpula o las cúpula(s).

Δ



4.2.5 Volista VisioNIR* (únicamente en Volista VSTII con pantalla táctil)

Fig. 60: VisioNIR

Activar/Desactivar la función VisioNIR

- 1. Pulse Modo Iluminación 1.
- 2. Pulse VisioNIR 2 para activar la función VisioNIR.
 - > La tecla se activa de color azul.
- 3. Pulse VisioNIR 2 para desactivar la función VisioNIR.



ΝΟΤΑ

Volista VisioNIR se aplica automáticamente al conjunto las cúpulas de la configuración. De este modo, las cúpulas se ajustan automáticamente en 5100 K 8 y los LED de la anilla central de Volista se apagan.



4.2.6 Sincronizar cúpulas

4.2.6.1 A partir del teclado de control mural



Fig. 61: Sincronización de las cúpulas desde el teclado mural

Sincronizar/Desincronizar cúpulas

- 1. Ajustar una de las cúpulas según los parámetros deseados.
- 2. Pulse la tecla de la cúpula 2 que desea sincronizar hasta que la tecla esté retroiluminada.
 - Las cúpulas están sincronizadas y cualquier modificación en una de ellas implicará las mismas modificaciones en otra cúpula.
- Pulse la tecla de la cúpula 2 que desea desincronizar hasta que la tecla deje de estar retroiluminada o modifique el estado de una cúpula desde su teclado de control local para desincronizar la cúpula deseada.
 - > Las cúpulas ya no están sincronizadas.



ΝΟΤΑ

Caso particular: Para sincronizar cúpulas con el modo Lámpara de ambiente, el modo debe activarse previamente en esas cúpulas antes de la sincronización.

Δ



4.2.6.2 A partir de la pantalla táctil

Fig. 62: Sincronizar las cúpulas

- 1. Configurar una de las cúpulas 1 según los parámetros deseados.
- 2. Pulse Sincronizar 2.
 - Las cúpulas están sincronizadas y cualquier modificación en una de ellas implicará las mismas modificaciones en la o las demás cúpulas.
- 3. Pulse de nuevo **Sincronizar** 2 para desincronizar las cúpulas.
 - Las cúpulas están desincronizadas.



Νοτα

Caso particular: Para sincronizar cúpulas con el modo lluminación de ambiente, el modo debe activarse previamente en esas cúpulas antes de la sincronización.



4.2.7 LMD (únicamente en Volista VSTII con pantalla táctil)

Fig. 63: Página LMD

Activar/desactivar el modo LMD

- 1. Ajustar la intensidad luminosa deseada, cómoda para el cirujano.
- 2. A continuación, pulse LMD 1.
 - La tecla se activa de color azul, el LMD se activa en la cúpula correspondiente y las cúpulas se sincronizan automáticamente.
- 3. Una vez activado el LMD, pulse LMD 1 para desactivarlo.
 - > La tecla se apaga y el LMD se desactiva en la o las cúpula(s) correspondiente(s).

Ajustar el valor de consigna de luminancia

- 1. Pulse Aumentar luminancia 4 para aumentar la luminancia de la o las cúpula(s) 3.
- 2. Pulse Reducir luminancia 2 para reducir la luminancia de la o las cúpula(s) 3.

Ajustar el diámetro de mancha con el LMD

- Pulse Aumentar diámetro 7 para aumentar el diámetro de mancha de la o las cúpula(s)
 6.
- 2. Pulse Reducir diámetro 5 para reducir el diámetro de mancha de la o las cúpula(s) 6.

Ajustar la temperatura de color con LMD activado

1. Una vez en la página de la cúpula, pulse 8, 9 o 10 para seleccionar la temperatura de color deseada.

> La tecla se activa de color azul y la temperatura de color elegida se aplica a la cúpula.





ΝΟΤΑ

Si la cúpula está al máximo, la luminancia no puede aumentarse y la tecla Más 4 es de color gris y está inactiva.

Si la cúpula está al mínimo, la luminancia no puede reducirse y la tecla Menos 2 es de color gris y está inactiva.

El indicador de nivel de luminancia 3 permite controlar visualmente que se mantiene la luminancia memorizada:

Se ha alcanzado el valor de consigna.
La cúpula está al mínimo y la luminancia emitida es superior al valor de con- signa (indicación naranja encima del valor de referencia).
La cúpula está al máximo y la luz emitida es inferior al valor de consigna (in- dicación naranja debajo del valor de referencia).

Tab. 12: Niveles de luminancia

4.2.8 Favoritos (solamente con pantalla táctil)

4.2.8.1 Seleccionar/registrar un favorito



Página de favoritos Fig. 64:

Aplicar un favorito

- 1. Pulse **Favoritos** 1 para acceder a la página Favoritos.
 - La página de favoritos aparece en pantalla.
- 2. Entre los seis favoritos guardados, pulse **Aplicar favorito** 2 en el nombre del favorito 4 deseado.
 - > Se aplicará el favorito seleccionado.



Fig. 65: Guardar favoritos

Guardar un favorito

- 1. Configurar la lámpara según la configuración deseada para el favorito.
- 2. Pulse Guardar Favorito 3.
 - Se abre la ventana de entrada de un favorito (véase arriba) indicando el favorito seleccionado 5.
- 3. Indique el nombre del favorito con el teclado 8.
- 4. Pulse **Guardar favorito** 7 para guardar el favorito. Es posible anular las modificaciones en cualquier momento pulsando **Anular Modificación** 6.
 - Se abre una ventana emergente que confirma que se han guardado los preajustes, antes de volver a la página de favoritos.



Los perfiles siguientes vienen registrados de fábrica:

Aplicaciones	lluminación	Diámetro de man- cha	Temperatura de color
Uro/Ginecología	80 %	Pequeña	Mediana
Laparotomía	100%	Grande	Baja
Ortopedia	60%	Mediana	Alta
ORL	60%	Pequeña	Mediana
Cirugía plástica	100%	Pequeña	Alta
Cardíaca	100%	Pequeña	Baja

Tab. 13: Favoritos cúpulas preajustados de fábrica

Aplicaciones	Zoom	WB	Contraste
Laparotomía	50%	Auto	Alto
Ortopedia	50%	Auto	Medio
Cirugía plástica	20 %	Auto	Estándar
Cardíaca	50%	Auto	Alto

Tab. 14: Favoritos cámara pre-registrados de fábrica

4.3 Posicionar la lámpara

4.3.1 Montaje de la empuñadura esterilizable



Advertencia!

Riesgo de infección

Si la empuñadura esterilizable no está en buen estado, puede dejar caer partículas en el entorno esterilizado.

Compruebe la ausencia de fisuras después de cada esterilización y antes de cada nueva utilización de la empuñadura esterilizable.



ADVERTENCIA! Riesgo de infección

Las empuñaduras esterilizables son los únicos elementos del dispositivo que pueden esterilizarse. Cualquier contacto del equipo estéril con otra superficie implica un riesgo de infección. Cualquier contacto del personal no estéril con estas empuñaduras esterilizables implica un riesgo de infección.

Durante la operación, el equipo estéril debe manipular el dispositivo mediante empuñaduras esterilizables. En el caso de la empuñadura HLX, el botón de bloqueo no es estéril. El personal no estéril no debe entrar en contacto con las empuñaduras esterilizables.

4.3.1.1 Instalar y retirar una empuñadura esterilizable STG PSX



Fig. 66: Instalar la empuñadura esterilizable STG PSX

Instalar la empuñadura esterilizable STG PSX

- 1. Inspeccione la empuñadura y compruebe que no presenta fisuras ni suciedad.
- 2. Inserte la empuñadura en el soporte.
 - > Oirá un "clic".
- 3. Gire la empuñadura hasta oír un segundo "clic".
- 4. Compruebe la correcta sujeción de la empuñadura.
 - > La empuñadura está bloqueada y lista para utilizar.



Fig. 67: Retirar una empuñadura esterilizable STG PSX

Retirar una empuñadura esterilizable STG PSX

- 1. Pulse el botón de bloqueo.
- 2. Retire la empuñadura.



4.3.1.2 Instalar y retirar una empuñadura esterilizable STG HLX



Instalar una empuñadura esterilizable STG HLX

- 1. Inspeccione la empuñadura y compruebe que no presenta fisuras ni suciedad.
- 2. Inserte la empuñadura en el soporte.
- 3. Gire la empuñadura hasta que se bloquee la rotación.
 - > El botón de bloqueo sobresale de su ubicación.
- 4. Compruebe la correcta sujeción de la empuñadura.
 - > La empuñadura está bloqueada y lista para utilizar.



Fig. 69: Retirar una empuñadura esterilizable STG HLX

Retirar una empuñadura esterilizable STG HLX

- 1. Pulse el botón de bloqueo.
- 2. Retire la empuñadura.

4.3.1.3 Instalación y retirada de la empuñadura de tipo DEVON®/DEROYAL®**

ΝΟΤΑ

Consulte el manual entregado con empuñadura de tipo DEVON/DEROYAL.



Fig. 70: Instalar una empuñadura de tipo DEVON/DEROYAL

Instalar una empuñadura de tipo DEVON/DEROYAL

- 1. Inserte la empuñadura en el soporte hasta el tope.
 - > La empuñadura está lista para utilizar.



Fig. 71: Retirar una empuñadura de tipo DEVON/DEROYAL

Retirar una empuñadura de tipo DEVON/DEROYAL

1. Desatornille la empuñadura del soporte de empuñadura.



4.3.1.4 Instalación y retirada de la empuñadura esterilizable STG PSX VZ



Fig. 72: Instalar la empuñadura esterilizable STG PSX VZ



Fig. 73: Retirar la empuñadura esterilizable STG PSX VZ

Instalar la empuñadura esterilizable para cámara en la cúpula

- 1. Inspeccione la empuñadura y compruebe que no presenta fisuras ni suciedad.
- 2. Inserte la empuñadura en la cámara.
 - > Oirá un "clic".
 - La empuñadura está bloqueada y lista para utilizar.

Retirar la empuñadura esterilizable para cámara de una cúpula

- 1. Pulse el botón de bloqueo.
- 2. Retire la empuñadura.

4.3.2 Manipular la cúpula



ADVERTENCIA!

Riesgo de infección/reacción tisular Una colisión entre el dispositivo y otro equipo puede provocar la caída de partículas en el campo operatorio.

Preposicione el dispositivo antes de la llegada del paciente. Desplace el dispositivo manipulándolo con precaución para evitar cualquier colisión.



Advertencia!

Riesgo de infección

Las empuñaduras esterilizables son los únicos elementos del dispositivo que pueden esterilizarse. Cualquier contacto del equipo estéril con otra superficie implica un riesgo de infección. Cualquier contacto del personal no estéril con estas empuñaduras esterilizables implica un riesgo de infección.

Durante la operación, el equipo estéril debe manipular el dispositivo mediante empuñaduras esterilizables. En el caso de la empuñadura HLX, el botón de bloqueo no es estéril. El personal no estéril no debe entrar en contacto con las empuñaduras esterilizables.

Manipular la cúpula



Fig. 74: Manipulación de la cúpula

- Es posible manipular la cúpula de diferentes maneras para desplazarla:
 - Para el personal estéril: con la empuñadura estéril en el centro de la cúpula, prevista a dicho efecto 1.
 - Para el personal no estéril: sujetando directamente cúpula 2 o bien la empuñadura externa del arco.

Ángulos de rotación de la lámpara



Fig. 75: Rotaciones posibles de una configuración doble VSTII64DF con suspensión SAX



Fig. 76: Rotaciones posibles de una configuración doble VSTII64SF con suspensión SAX



Fig. 77: Rotaciones posibles de una configuración simple VSTII60DF con suspensión SAX



Fig. 78: Rotaciones posibles de una configuración simple VSTII40SF con suspensión SAX

Δ



Fig. 79: Rotaciones posibles de una configuración doble VCSII64DF con suspensión SB



Fig. 80: Rotaciones posibles de una configuración doble VCSII64SF con suspensión SB

4.3.3 Ejemplos de pre-posicionamientos

Cirugía general, abdominal, torácica

Fig. 81: Pre-posicionamiento para cirugía general, abdominal o torácica

- Los brazos de suspensión y los brazos resorte deben estar situados en el lado opuesto al de la persona que manipula las lámparas de manera a formar una M.
- Si es preciso, previamente procure que los mandos de la cúpula sean accesibles para el personal circulante no estéril.
- Las lámparas deben posicionarse encima de la mesa de operaciones:
 - La cúpula principal, justo encima de la cavidad.
 - La cúpula secundaria es más manejable para poder enfocar distintos puntos de interés.

Urología, ginecología



Fig. 82: Pre-posicionamiento para urología o ginecología

- Los brazos de suspensión y los brazos resorte deben estar situados fuera de la mesa para no obstaculizar el espacio situado encima del paciente ni la cabeza del cirujano.
- Las dos lámparas deben posicionarse a cada lado de los hombros del cirujano.





Fig. 83: Pre-posicionamiento para ORL, neurología, estomatología u oftalmología

- Las lámparas deben posicionarse encima de la mesa de operaciones:
 - La cúpula principal, justo encima de la cavidad.
 - La cúpula secundaria es más manejable para poder enfocar distintos puntos de interés.



Cirugía plástica

•

Fig. 84: Pre-posicionamiento para cirugía plástica

Para la cirugía plástica, se recomienda disponer de dos cúpulas del mismo tamaño para tener exactamente la misma iluminación de forma simétrica.
4.4 Instalar/desinstalar un dispositivo Quick Lock (cámara, LMD o soporte de empuñadura)

ADVERTENCIA! Riesgo de lesión La ausencia de soporte de empuñadura o de cámara deja accesibles las partes bajo tensión. Desconecte la configuración antes de proceder a la instalación/desinstalación de los accesorios Quick Lock en una cúpula, a cargo de un técnico. Image: State in the state instalación inferior. Si se instala en el brazo de extensión superior, no dispondrá de conexión de vídeo.

4.4.1 Pre-posicionamiento del dispositivo

4.4.1.1 En la cámara Quick Lock



Fig. 85: Pre-posicionamiento de la cámara Quick Lock

- 1. Gire la base 1 hasta llegar a la punta 2 y formar una fecha verde 3.
 - > La cámara está lista para ser posicionada.

4.4.1.2 En la cúpula



Fig. 86: Pre-posicionamiento de la cúpula

- En el centro de la cúpula, oriente el conector 4 de manera a que las dos flechas verdes 5 y 6 queden alineadas.
 - > La cúpula está lista para recibir la cámara.

4.4.2 Montaje del dispositivo en la cúpula



Fig. 87: Posicionamiento de la cúpula

- 1. Posicione la cúpula de manera que la cara inferior quede dirigida hacia el techo.
 - Esto simplifica la instalación de la cámara sobre la cúpula.



Fig. 88: Instrucciones para el montaje de Quick Lock

- 1. Presente la cámara con la pestaña 7 frente a su ubicación 4.
- 2. Sitúe las dos flechas 3 y 6 en frente.



Fig. 89: Presentación de la cámara sobre la cúpula

- 1. Inserte la cámara en la cúpula hasta que la base de la cámara haga tope un uniformemente contra la cara inferior.
- 2. Gire con las dos manos la base de la cámara en el sentido horario hasta oír un "clic".



Fig. 90: Bloqueo de la cámara sobre la cúpula

4.4.3 Desmontaje del dispositivo



Fig. 91: Desinstalación de la cúpula

- Compruebe que la cámara esté bien colocada y que el botón de bloqueo se encuentre en su ubicación.
- Desplace la cúpula utilizando la cámara para comprobar que el dispositivo está bien colocado.
- 3. Compruebe que el conjunto de cámara gire correctamente a 330°.
 - El dispositivo está instalado.

- 1. Presione el botón de bloqueo.
- 2. Manteniendo el botón pulsado 1, gire con las dos manos la base del dispositivo en el sentido antihorario.
- Retire la cámara Quick Lock tirando de ella hacia arriba 2.
 - El dispositivo está desinstalado.

4.4.4 Soporte de empuñadura con Quick Lock



Fig. 92: Soporte de empuñadura Quick Lock



Fig. 93: Presentación de la empuñadura

- 1. Las etapas de posicionamiento son las mismas que para la cámara.
- 2. Las flechas verdes deben estar alineadas y el conector debe estar correctamente colocado.

- Inserte la empuñadura alineando las flechas verdes (la empuñadura no tiene pestaña).
- Como para la cámara, gire la base de la empuñadura en el sentido horario y compruebe que el cierre esté correctamente accionado.
 - El soporte de empuñadura está instalado.

Δ

4.5 Utilizar la cámara

4.5.1 Sistema de vídeo con cable



ΝΟΤΑ

Para utilizar la cámara OHDII VP01 QL FHD, no es necesaria ninguna etapa adicional una vez que la cámara está instalada en la cúpula (véase Instalar/desinstalar un dispositivo Quick Lock (cámara, LMD o soporte de empuñadura) [» Página 73]). Esta cámara precisa una configuración precableada de vídeo y la instalación previa de un receptor VP01.

4.5.2 Sistema de vídeo inalámbrico



Νοτα

Para una utilización óptima del sistema, no utilice dos cámaras en la misma configuración y no coloque la cámara a más de 3 m de su receptor.



Fig. 94: Receptor sistema de vídeo inalámbrico

1 Botón Marcha/Paro	5 Testigo de señal
2 Testigo de marcha	6 Toma HDMI
3 Botón Sincronización	7 Toma USB-C

4 Testigo de sincronización

Encender/Apagar el receptor

- Pulse Marcha/Paro 1 para encender el receptor, el testigo de marcha 2 se ilumina en verde.
- Pulse Marcha/Paro 1 hasta que el testigo de marcha 2 se apague para apagar el receptor.

Al cabo de 5 min de inactividad, el receptor se pone en espera y el testigo de marcha 2 parpadea. Volverá a ponerse en marcha automáticamente cuando se detecte una cámara.

Sincronizar automáticamente una cámara (modo automático activado por defecto)

- Conectar a la corriente la cámara y el receptor.
- El testigo de sincronización 4 parpadea rápidamente durante la búsqueda de la cámara.
- El testigo de sincronización 4 parpadea lentamente durante la sincronización.
- Cuando el testigo de sincronización 4 se ilumina en verde de forma constante, la cámara está sincronizada.
- Si el testigo de sincronización 4 se ilumina en rojo, la sincronización ha fallado. En tal caso, compruebe que la cámara esté conectada a la corriente y vuelva a iniciar la operación mediante el botón de sincronización.

Riesgo de pérdida de la imagen	Señal débil
Señal regular	Señal buena

Tab. 15: Fuerza de la señal

Los elementos del entorno quirúrgico (personal, otro dispositivo, configuración del bloque) pueden influir en la fuerza de la señal. La fuerza de la señal puede mejorarse desplazando la cámara y/o el receptor.



Νοτα

El sistema dispone de dos modos de sincronización:

- Automático: El receptor se sincroniza automáticamente con cualquier cámara encendida y disponible.
- Manual: La sincronización a cualquier nueva cámara encendida y disponible solo se llevará a cabo después de iniciar el procedimiento mediante la tecla de sincronización.

Sincronizar una cámara

- Con el receptor en modo manual, pulse **Sincronización** 3 hasta que el testigo de sincronización 4 parpadee rápidamente en verde.
- Una vez encontrada la cámara, el parpadeo del testigo de sincronización 4 se ralentizará durante la sincronización, y quedará iluminado en verde una vez concluida la sincronización.

Cambiar el modo de sincronización: Manual o Automático

- El receptor ya debe estar sincronizado con una cámara.
- Pulse **Sincronización** 3 hasta que una barra del testigo de señal 5 empiece a parpadear en azul. Si se trata de la más pequeña a la izquierda, el receptor está en modo de sincronización manual, y si se trata de la más grande a la derecha, el receptor está en modo de sincronización automática.



Fig. 95: Modo Auto/Manual

4



Posicionamientos recomendados del dispositivo

Fig. 96: Posicionamiento cuando el cirujano mira la pantalla



Fig. 97: Posicionamiento cuando la pantalla no va dirigida al cirujano



4.5.3 Controlar la cámara



4.5.3.1 A partir del teclado de control de la cúpula o mural (solamente zoom)

Fig. 98: Controles de cámara en los teclados

Ajustar el zoom de la cámara

- 1. Pulse Zoom Cámara 6.
- 2. Pulse Más 7 y Menos 9 para modificar el nivel de zoom.
 - El nivel de zoom de la cámara varía en función del testigo del nivel de la función seleccionada 8.

4.5.3.2 A partir de la pantalla táctil



ΝΟΤΑ

En el caso de una pantalla táctil, la cámara puede encenderse o apagarse independientemente de la lámpara.



Fig. 99: Encender la cámara

Encender una cámara en la página de inicio

- 1. Pulse **Zona activa cámara** 1.
 - > La tecla se activa en verde y la imagen aparece en la pantalla.
- 2. Pulse de nuevo Zona activa cámara 1 para acceder a la página de la cámara.

Encender una cámara en la página de la cúpula

- 1. Una vez en la página de la cúpula, pulse Acceso directo cámara 2.
 - > Aparece la página de la cámara y la cámara se enciende.



Fig. 100: Página de la cámara

Apagar la cámara

- 1. Una vez en la página de la cámara, pulse **ON/OFF Cámara** 3 para apagar la cámara.
 - La tecla y la cámara se apagan.

Poner la cámara en pausa

- 1. Pulse Pausa cámara 4 para poner la cámara en pausa.
 - > La tecla se activa en azul y la imagen retransmitida queda fija.
- 2. Pulse de nuevo Pausa cámara 4 para reiniciar el vídeo.





Aumentar/reducir el zoom

- 1. Pulse **Zoom** 5 para acceder al menú de ajuste del zoom.
- 2. Pulse **Aumentar zoom** 6 o **Reducir Zoom** 7 para ajustar en tiempo real el tamaño de la imagen en pantalla.



Fig. 102: Balance de blancos

Ajustar el balance de blancos automáticamente

- 1. Pulse Balance de blancos 8.
- Pulse Balance automático 9 para que el balance de blancos se realice de forma automática, Luz artificial 10 para que el balance de blancos se efectúe con una referencia de 3200 K o en Luz diurna 11 para que el balance de blancos se realice con una referencia de 5800 K.
 - > La tecla seleccionada se activa de color azul y el balance de blancos es efectivo.

Ajustar el balance de blancos manualmente

- 1. Pulse Balance de blancos 8.
- 2. Sitúe debajo de la cámara una superficie blanca uniforme que cubra todo el campo de la cámara.
- 3. Pulse dos veces **Balance manual** 12 para que el balance de blancos se realice en función de la referencia colocada debajo de la cámara.
 - > La tecla seleccionada se activa de color azul y el balance de blancos es efectivo.



Fig. 103: Ajuste del enfoque

Ajustar el enfoque automáticamente

- 1. Pulse **Enfoque** 13 para acceder al menú de ajuste del enfoque.
- 2. Pulse Enfoque auto 14.

> La tecla se activa de color azul y el enfoque se realiza automáticamente.

Ajustar el enfoque manualmente

- 1. Pulse **Enfoque** 13 para acceder al menú de ajuste del enfoque.
- 2. Sitúe la cámara a la distancia deseada.
- 3. Puse Enfoque auto 14 para definir el campo que desea enfocar.
- 4. Pulse Enfoque manual 15.
 - Quedará enfocada la zona definida, aunque otros elementos (p. ej.: mano del cirujano) aparezcan en el campo de la cámara.



Fig. 104: Ajuste del contraste

Ajustar el contraste

- 1. Pulse **Contraste** 16 para acceder al menú de ajuste del contraste.
- 2. Pulse Aumentar contraste 17 o Reducir Contraste 18 para seleccionar uno de los tres niveles de contraste.

4.5.4 Orientar la cámara



Fig. 105: Orientación de la cámara

Optimizar la orientación de la imagen en pantalla en función de la posición del observador

- Inserte la empuñadura en la cámara. Instalación y retirada de la empuñadura esterilizable para cámara en la cúpula
- 2. Con la empuñadura, efectúe una rotación de la cámara.
 - La rotación de la imagen se efectúa en la pantalla.

4.6 Posicionar el soporte de pantalla

4.6.1 Manipular y posicionar el soporte de pantalla



ADVERTENCIA!

Riesgo de infección

La empuñadura esterilizable es el único elemento del dispositivo que puede esterilizarse. La pantalla, el soporte de pantalla y sus accesorios no están esterilizados y cualquier contacto con el equipo esterilizado supone un riesgo de infección para el paciente.

Durante la intervención, la pantalla, el soporte de pantalla y sus accesorios no deben ser nunca manipulados por el equipo esterilizado y la empuñadura no debe ser manipulada en ningún caso por personal no esterilizado.



ADVERTENCIA!

Riesgo de infección/reacción tisular Una colisión entre el dispositivo y otro equipo puede provocar la caída de partículas en el campo operatorio.

Preposicione el dispositivo antes de la llegada del paciente. Desplace el dispositivo manipulándolo con precaución para evitar cualquier colisión.



ADVERTENCIA!

Riesgo de lesión

Una manipulación incorrecta del soporte de pantalla XHD1 puede provocar lesiones en la mano.

Respete las indicaciones de seguridad presentes en el producto.

Δ

Manipulación del soporte de pantalla por el equipo esterilizado

Manipulación del soporte de pantalla por el equipo no esterilizado



 Desplace el dispositivo agarrándolo por la empuñadura esterilizable 1 o la empuñadura esterilizada de tipo DEVON/DERO-YAL.

Fig. 106: Manipulación equipo esterilizado



Fig. 107: Manipulación equipo no esterilizado

 Desplace el dispositivo sujetándolo por la pantalla plana 2, el bastidor del soporte de pantalla 3, el arco de la empuñadura 4 o el cuadro Rear Box 5.

Posicionar el soporte de pantalla



Fig. 108: Rotaciones posibles en caso de una suspensión SAX

Soporte de pantalla	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. 16: Valores de los grados de rotación en el caso de una suspensión SAX



Fig. 109: Rotaciones posibles en caso de una suspensión SATX

Soporte de pantalla	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. 17: Valores de los grados de rotación en el caso de una suspensión SATX



4.6.2 Ejemplos de preposicionamiento de los soportes de pantalla

Fig. 110: Ejemplo de preposicionamiento en caso de una configuración triple con soporte de pantalla

- El posicionamiento de la pantalla depende de la cirugía y del médico.
- Debe colocarse de manera a que el usuario pueda visualizar la totalidad de la información.
- Debe situarse a una distancia suficiente para evitar cualquier contacto con el personal estéril.



Fig. 111: Ejemplo de preposicionamiento en caso de dos configuraciones dobles con dos soportes de pantalla

- El posicionamiento de las pantallas depende de la cirugía y del médico.
- Deben colocarse de manera a que el usuario pueda visualizar la totalidad de la información.
- Deben situarse a una distancia suficiente para evitar cualquier contacto con el personal estéril.

4.6.3 Interfaz de control de las pantallas

Νοτα

Consulte el manual del fabricante incluido con la pantalla para conocer todas las funciones del dispositivo.

4.7 Posicionar el soporte de cámara

4.7.1 Fijar una cámara al soporte de cámara SC



Νοτα

Sólo pueden montarse en este soporte cámaras de vídeo de uso médico conformes a las normas IEC 60601-1 y provistas de conectores moldeados extraíbles y de una rosca de 1/4". La elección de la cámara, los cables y su paso por el soporte son responsabilidad del cliente.



Fig. 112: Fije la cámara al soporte SC

- 1. Coloque el tornillo en el orificio de la placa de fijación.
- 2. Coloque la cámara sobre la placa de fijación y atornille hasta el tope.
- Posicione correctamente la caja de la cámara respecto a la placa de fijación.
- 4. Gire la contratuerca en el sentido horario para bloquear la cámara.
- 5. Conecte los cables previamente pasados por la suspensión al módulo de la cámara.

4.7.2 Manipular el soporte de cámara



Advertencia!

Riesgo de infección/reacción tisular Una colisión entre el dispositivo y otro equipo puede provocar la caída de partículas en el campo operatorio.

Preposicione el dispositivo antes de la llegada del paciente. Desplace el dispositivo manipulándolo con precaución para evitar cualquier colisión.



ADVERTENCIA!

Riesgo de infección

Las empuñaduras esterilizables son los únicos elementos del dispositivo que pueden esterilizarse. Cualquier contacto del equipo estéril con otra superficie implica un riesgo de infección. Cualquier contacto del personal no estéril con estas empuñaduras esterilizables implica un riesgo de infección.

Durante la operación, el equipo estéril debe manipular el dispositivo mediante empuñaduras esterilizables. En el caso de la empuñadura HLX, el botón de bloqueo no es estéril. El personal no estéril no debe entrar en contacto con las empuñaduras esterilizables.



Fig. 113: Manipular el soporte de cámara

Es posible manipular el soporte de cámara de diferentes maneras para desplazarla:

- para el personal estéril: con la empuñadura estéril prevista para este efecto 1.
- para el personal no estéril: con los montantes fijos 2 o mediante el soporte 3.

Ángulos de rotación



Fig. 114: Ángulos de rotación de los soportes de cámara

	а	b	с	d	е
SC05	SAX: 330°	220°	2150	1/Eº / 70º	+15° / -105°
CAMERA HOLDER FH	SATX: 270°	330	515	+40 /-70	_

4.7.3 Utilizar la cámara SC430-PTR

1 Marcha/Paro

2 Desplazar la cámara



Νοτα

Consulte el manual entregado con la cámara para conocer el conjunto de sus funciones. A continuación se describen únicamente los comandos básicos para un aprendizaje rápido del manejo.



Fig. 115: Principales controles de la cámara SC430-PTR

- 3 Restablecer la configuración de origen de la cámara
 - 4 Teclas Zoom

4.8 Parámetros y funciones

Fig. 116: Página de ajustes de la pantalla táctil

Acceder al ajuste de la luminosidad de la pantalla

- 1. Pulse **Parámetros** 1 en la barra de menús.
 - > Aparece la página Parámetros (véase antes).
- 2. Pulse Luminosidad pantalla 2.
 - > Aparece la página de ajuste de la luminosidad.

Acceder al Ajuste de la fecha y la hora y a las funciones Cronómetro/Temporizador

- 1. Pulse **Parámetros** 1 en la barra de menús.
 - > Aparece la página Parámetros (véase antes).
- 2. Pulse Fecha/Hora 3.
 - Aparece la página de Ajuste de la fecha y la hora y de las funciones Cronómetro/Temporizador

Acceder al Ajuste de la empuñadura Tilt

- 1. Pulse **Parámetros** 1 en la barra de menús.
 - > Aparece la página Parámetros (véase antes).
- 2. Pulse Empuñadura Tilt 4.
 - > Aparece la página de ajuste de la Empuñadura Tilt.

Acceder a los datos de configuración

- 1. Pulse **Parámetros** 1 en la barra de menús.
 - Aparece la página Parámetros (véase antes).
- 2. Pulse Información 5.
 - > Aparece la página de datos de configuración.

4.8.1 Luminosidad de la pantalla



Fig. 117: Ajuste de la luminosidad de la pantalla

- 1. Pulse Más 2 para aumentar la luminosidad de la pantalla táctil o Menos 1 para reducir la luminosidad de la pantalla.
 - > La luminosidad de la pantalla varía en función del testigo de nivel de luminosidad 3.
- 2. Pulse **OK** 5 para validar las modificaciones de la luminosidad, o **Anular** 4 para anular las modificaciones en curso.
 - > La luminosidad indicada se guarda y se aplica.



4.8.2 Fecha, hora y funciones cronómetro/temporizador

Fig. 118: Ajustes de fecha y hora

Definir el formato de la fecha y la hora.

- 1. Pulse **Formato fecha** 1 para elegir el formato de visualización de la fecha deseado. Es posible configurar la fecha en formato europeo, británico o americano.
 - > El formato seleccionado toma un fondo azul.
- 2. Pulse **Formato hora** 2 para elegir el formato de visualización de la hora deseado.
 - Si se acciona la tecla, el formato elegido es el de 24 h; de lo contrario, el formato es el de 12 h.

Cambiar la fecha

- 1. Pulse Editar fecha 3.
 - Se abre la ventana de entrada.
- 2. Pulse el campo que desea modificar: día, mes o año 6.
 - > El campo seleccionado aparece rodeado de color azul.
- 3. Indique el valor deseado desde el teclado 5 y pulse **OK** 7 para validar las modificaciones.
 - > Desaparece la ventana de entrada y los cambios son efectivos.

Cambiar la hora

- 1. Pulse Editar hora 4.
 - Se abre la ventana de entrada.
- 2. Pulse el campo que desea modificar: las horas o los minutos 6.
 - > El campo seleccionado aparece rodeado de color azul.
- 3. Indique el valor deseado desde el teclado 5 y pulse **OK** 7 para validar las modificaciones.
 - > Desaparece la ventana de entrada y los cambios son efectivos.

4.8.3 Función Cronómetro/Temporizador (solamente con pantalla táctil)



Fig. 119: Pagina Funciones

Acceder al cronómetro

- 1. Pulse Cronómetro1 en la barra de menús.
 - > Aparece la página del cronómetro.

Acceder al temporizador

- 1. Pulse **Temporizador** 2 en la barra de menús.
 - > Aparece la página del temporizador.

Δ

4.8.3.1 Cronómetro



Fig. 120: Página Cronómetro

Activar/Reincializar el cronómetro

- 1. Pulse Pausa/Activación 2 para activar el cronómetro.
 - El cronómetro se activa.
- 2. Pulse **Reinicialización** 1 para poner a cero el contador.
 - > El cronómetro se pone a cero.

Parar/Reactivar el cronómetro

- 1. Una vez activado el cronómetro, pulse **Pausa/Activación** 2 para detener temporalmente el cronómetro.
 - > El contador empieza a parpadear.
- 2. Pulse Pausa/Activación 2 para reactivar el cronómetro.
 - > El contador deja de parpadear y retoma su curso.

4.8.3.2 Temporizador



Fig. 121: Página Temporizador

Activar/Reincializar el temporizador

- 1. Pulse Pausa/Activación 2 para activar el temporizador.
 - > El temporizador se activa.
- 2. Pulse Reinicialización 1 para poner a cero el contador.
 - > El temporizador vuelve al valor anteriormente definido.

Parar/Reactivar el temporizador

- 1. Una vez activado el temporizador, pulse **Pausa/Activación** 2 para detener temporalmente el temporizador.
 - > El contador empieza a parpadear.
- 2. Pulse Activación/Pausa 2 para reactivar el temporizador.
 - > El contador deja de parpadear y retoma su curso.



Νοτα

El contador del temporizador parpadea en naranja cuando se ha excedido el tiempo configurado.

Configurar el temporizador

- 1. Pulse Contador temporizador 3.
 - > Se abre la ventana de configuración del temporizador (véase antes).
- 2. Seleccione el campo que desea configurar, Hora 4, Minuto 5 o Segundo 6.
 - > El campo seleccionado se vuelve azul.
- 3. Indique el valor deseado desde el teclado 7.
- 4. Una vez cumplimentados los campos, pulse **Validar** 9 para guardar los valores indicados. Para anular los cambios, pulse **Anular** 8.
 - La ventana de configuración del temporizador desaparece y el temporizador está listo para ser activado con el valor introducido.

4.8.4 Empuñadura Tilt



Fig. 122: Configuración de la empuñadura TILT

Configurar la empuñadura Tilt

- 1. Pulse **lluminación** 1 para que la empuñadura Tilt ajuste la intensidad luminosa de la cúpula.
- 2. Pulse **Diámetro mancha** 2 para que la empuñadura Tilt ajuste el diámetro de la mancha luminosa de la cúpula.
- 3. Pulse **Temperatura de color** 3 para que la empuñadura Tilt ajuste la temperatura luminosa de la(s) cúpula(s).
- 4. Pulse **Inactivo** 4 para que la empuñadura Tilt quede inactiva y no regule ningún parámetro de la iluminación.



Fig. 123: Conjunto de empuñaduras TILT

Ajustar la iluminación con la empuñadura TILT

1. Gire la empuñadura para ajustar la intensidad luminosa, el diámetro de mancha o la temperatura de color en función del parámetro seleccionado.



Νοτα

La empuñadura TILT no tiene tope.

4.8.5 Información



Fig. 124: Página Información

 Pantalla táctil Cúpulas Mantenimiento Alimentación 	 5 Conmutación a la alimentación de emergencia 6 Autonomía de las baterías 7 Fallos

N٥	Acción posible
1	Pulse Pantalla táctil para acceder a la versión del programa y su fecha de actualiza- ción, así como a la referencia de la pantalla táctil, su número de serie y su fecha de instalación.
2	Pulse Cúpulas para acceder a los datos de la o las cúpula(s) instalada(s), a saber: referencia del producto, número de serie, opciones disponibles y horas de utilización.
3	Pulse Mantenimiento para acceder a las fechas de los mantenimientos efectuados y a los datos de contacto de Getinge.
4	Pulse Alimentación para acceder al historial de cortes de corriente eléctrica.
5	Pulse Conmutación a alimentación de emergencia para acceder al historial de tests de conmutación a la alimentación de emergencia.
6	Pulse Autonomía baterías para acceder al historial de tests de autonomía de las ba- terías.
7	Pulse Fallos para acceder al historial de fallos.

Tab. 18: Conjunto de menús de información

Δ

4.9 Alimentación de emergencia mediante baterías



ΝΟΤΑ

Las baterías no se recargan cuando la lámpara está apagada.

4.9.1 Testigos luminosos

Indicadores	Denominación	Significado
	Indicador de batería naran- ja	Paso a la alimentación de emergencia
-)	Indicador rojo parpadeante	Corte inminente (solo con la alimentación de emer- gencia Getinge)

Tab. 19: Indicadores de funcionamiento de la alimentación de emergencia del teclado de la cúpula.

Indicadores	Denominación	Significado
	1 LED rojo	Nivel muy bajo de la alimentación de emergencia externa (solo con la alimentación de emergencia Getinge)
	2 LEDs rojos encendidos	Nivel bajo de la alimentación de emergencia exter- na (solo con la alimentación de emergencia Getin- ge)
	3 LEDs naranjas encendi- dos	Nivel bastante bajo de la alimentación de emergen- cia externa (solo con la alimentación de emergencia Getinge)
	4 LEDs verdes encendidos	Buen nivel de la alimentación de emergencia exter- na (solo con la alimentación de emergencia Getin- ge)
	5 LEDs verdes encendidos	Nivel excelente de la alimentación de emergencia externa (solo con la alimentación de emergencia Getinge) o dispositivo en alimentación de emergen- cia (con alimentación de emergencia del cliente)
	Los LEDs verdes se ilumi- nan progresivamente	Modo de luz secuencial: carga de las baterías en curso (solo con alimentación de emergencia Getin- ge)

Tab. 20: Indicadores de funcionamiento de la alimentación de emergencia del teclado mural.

Indicadores	Denominación	Significado
	Batería naranja llena	Paso a la alimentación de emergencia
	Batería naranja no llena	Autonomía restante (solo con alimentación de emergencia Getinge)
<u>ب</u>	Indicador rojo parpadeante	Corte inminente (solo con la alimentación de emer- gencia Getinge)

Tab. 21: Indicadores de funcionamiento de la alimentación de emergencia de la pantalla táctil

4.9.2 Realizar los tests de las baterías



Advertencia!

Riesgo de lesión Un test de autonomía de las baterías descarga totalmente las baterías. No realice operaciones inmediatamente después de un test de autonomía de las baterías. Dé un tiempo a las baterías para recargarse.

4.9.2.1 A partir del teclado de control mural (únicamente en VCSII)



Fig. 125: Tests de baterías desde el teclado mural

Iniciar un test de conmutación a la alimentación de emergencia

- 1. Apagar la lámpara
- 2. Pulse Test conmutación 12.
 - Si el test es un éxito, el testigo de nivel de las baterías 13 parpadea en verde. Si el test fracasa, el testigo de nivel de las baterías 13 parpadea en rojo.
- 3. Si el test fracasa, póngase en contacto con el servicio técnico de Getinge.
- 4. Pulse de nuevo Test conmutación 12 hasta que el botón se apague.
 - > La lámpara permanece encendida al nivel 3 y lista para ser utilizada.

Iniciar un test de autonomía de las baterías (únicamente con alimentación de emergencia Getinge)

- 1. Apagar la lámpara
- 2. Pulse Test autonomía 14 hasta que la tecla esté retroiluminada.
 - Si el test es un éxito, el testigo de nivel de las baterías 13 parpadea en verde. Si el test fracasa, el testigo de nivel de las baterías 13 parpadea en rojo.
- 3. Si el test fracasa, póngase en contacto con el servicio técnico de Getinge.
 - > La lámpara se apaga al final del test.
- 4. Pulse de nuevo Test autonomía 14 hasta que el botón se apague.



Es posible detener en cualquier momento el test de autonomía pulsando **Test autonomía** 14.



4.9.2.2 A partir de la pantalla táctil

Fig. 126: Test de baterías

Iniciar un test de conmutación a la alimentación de emergencia

- 1. Apagar la lámpara
- 2. Pulse **Tests baterías** 1 en la barra de menús.
 - > Aparece la página de tests de baterías.
- 3. Pulse **Test conmutación** 2 para iniciar el test.
 - La fecha del último test de conmutación a la alimentación de emergencia 6 se actualiza y aparece una marca verde si el test es un éxito. Por el contrario, si el test fracasa, aparecen una cruz roja y la tecla Información Mantenimiento 4.
- 4. Si el test fracasa, pulse **Información Mantenimiento** 4 para acceder a la página de Información de mantenimiento antes de contactar con el servicio técnico de Getinge.

Iniciar un test de autonomía de las baterías (únicamente con alimentación de emergencia Getinge)

- 1. Apagar la lámpara
- 2. Pulse Tests baterías 1 en la barra de menús.
 - > Aparece la página de tests de baterías.
- 3. Pulse Test Autonomía 3 para iniciar el test.
 - La fecha del último test de autonomía de las baterías 7 se actualiza, al igual que la duración de la autonomía de las baterías 8, y si el test es un éxito aparece una marca verde.
 Por el contrario, si el test fracasa, aparecen una cruz roja y la tecla Información
 Mantenimiento 4.
- 4. Si el test fracasa, pulse **Información Mantenimiento** 4 para acceder a la página de Información de mantenimiento antes de contactar con el servicio técnico de Getinge.

ΝΟΤΑ

Es posible detener en cualquier momento el test de autonomía pulsando la cruz 5.

5 Anomalías y fallos en el funcionamiento

5.1 Indicadores de alarma

5.1.1 Indicadores presentes en los teclados de control de la cúpula y mural

Indicador	Denominación	Significado
	Indicador apagado	Ningún fallo
	Indicador naranja	Configuración defectuosa (ejemplos: tarjeta defec- tuosa, fallo de comunicación, otros fallos); nivel de emergencia demasiado bajo.

Tab. 22: Indicadores de advertencia

Indicador	Denominación	Significado
	Indicador apagado	Configuración en red eléctrica
	Indicador naranja	Configuración en alimentación de emergencia
-)	Indicador rojo parpadeante (Únicamente disponible con alimentación de emer- gencia Getinge)	Configuración en alimentación de emergencia Las baterías están al límite de su carga, la configu- ración puede apagarse en breves minutos.

Tab. 23: Indicadores de batería

5.1.2 Indicadores presentes en la pantalla táctil

Indicador	Denominación	Significado
_	Indicador apagado	Ningún fallo
	Indicador de advertencia	Configuración defectuosa

Tab. 24: Indicadores de advertencia

Indicador	Denominación	Significado
_	Indicador apagado	Mantenimiento al día
Ľ	Indicador de mantenimien- to	Debe planificar un mantenimiento anual

Tab. 25: Indicadores de mantenimiento

5

5.2 Anomalías y fallos posibles

Mecánica

Anomalía	Causa probable	Acción correctiva
a empuñadura esterilizable o queda correctamente fijada de esterilización (temperatura, tiempo)		Compruebe el buen funciona- miento del mecanismo de blo- queo ("clic" audible) y del con- junto de la empuñadura
	Se ha superado la vida útil máxima en servicio/la empu- ñadura está deformada	Sustituya la empuñadura
Desviación de la cúpula	Fallo de verticalidad del tubo de suspensión	Contacte con el servicio técni- co de Getinge
	Ajuste incorrecto del freno	Ajuste el freno a cargo de una persona formada
Cúpula demasiado flexible o demasiado rígida para mani-	Ajuste incorrecto del freno	Ajuste el freno a cargo de una persona formada
pular	Lubricado insuficiente	Contacte con el servicio técni- co de Getinge

Tab. 26: Anomalías y fallos de funcionamiento mecánicos

Óptica

Anomalía	Causa probable	Acción correctiva
La cúpula no se enciende	Corte en la red eléctrica	Compruebe si otro aparato funciona a partir de la misma red
	Sin conmutación a la alimenta- ción de emergencia	Contacte con el servicio técni- co de Getinge
	Otra causa	Contacte con el servicio técni- co de Getinge
La cúpula no se apaga	Problema de comunicación entre la alimentación y la cú- pula	Contacte con el servicio técni- co de Getinge
No todas las cúpulas están en- cendidas	Cada cúpula incorpora un mando individual	Compruebe el estado del indi- cador luminoso sobre el lexán de cada cúpula
Un sector de LED o un LED no se enciende	La tarjeta de LED o el LED son defectuosos	Contacte con el servicio técni- co de Getinge
	La tarjeta electrónica no esta- blece comunicación con la tar- jeta de LED	Contacte con el servicio técni- co de Getinge
lluminación centelleante	Instalación no conforme	Contacte con el servicio técni- co de Getinge

Tab. 27: Anomalías y fallos en el funcionamiento óptica

Anomalía	Causa probable	Acción correctiva
La iluminación de ambiente no se activa	La tecla presenta un defecto	Contacte con el servicio técni- co de Getinge
	Problema de comunicación entre la alimentación y la cú- pula	Contacte con el servicio técni- co de Getinge
El modo AIM no se activa	Esta función no se encuentra disponible en la cúpula	Compruebe si la etiqueta del producto incluye la mención AIM
	La tecla presenta un defecto	Contacte con el servicio técni- co de Getinge

Tab. 27: Anomalías y fallos en el funcionamiento óptica

Otros

Anomalía	Causa probable	Acción correctiva
Las dos cúpulas se controlan simultáneamente por error	Problema de comunicación entre la alimentación y las cú- pulas	Contacte con el servicio técni- co de Getinge

Tab. 28: Otras anomalías y averías de funcionamiento



Νοτα

Las anomalías y averías de funcionamiento relacionadas con la cámara figuran en el Manual de utilización Maquet Orchide (ARD04661).

h

6 Limpieza/Desinfección/Esterilización



Advertencia!

Riesgo de infección Los procedimientos de limpieza y esterilización varían considerablemente según los centros sanitarios y las normativas locales.

El usuario debe ponerse en contacto con los especialistas sanitarios de su centro. Deben respetarse los productos y procedimientos recomendados.

6.1 Limpieza y desinfección del sistema



ADVERTENCIA!

Riesgo de deterioro material La penetración de líquido dentro del dispositivo durante su limpieza puede dañar su funcionamiento.

No limpie el dispositivo con grandes cantidades de agua ni pulverice directamente una solución sobre el dispositivo.



ADVERTENCIA!

Riesgo de infección Algunos productos o procedimientos de limpieza pueden dañar la pintura del dispositivo, que puede caer en forma de partículas en el campo operatorio durante una intervención.

No deben utilizarse nunca productos desinfectantes que contengan glutaraldehído, fenol o yodo. Los métodos de desinfección por fumigación son inadecuados y están prohibidos.



ADVERTENCIA!

Riesgo de quemadura Algunas partes del dispositivo siguen calientes tras su utilización.

Antes de proceder a la limpieza, compruebe que el equipo esté apagado y que se haya enfriado.

Instrucciones generales de limpieza, desinfección y seguridad

En utilización estándar, el nivel de tratamiento necesario para la limpieza y la desinfección del dispositivo es una desinfección de nivel bajo. El dispositivo está clasificado como no crítico y el nivel de riesgo de infección, como bajo. Sin embargo, en función del riesgo de infección, puede ser preciso realizar desinfecciones de nivel intermedio a alto.

El organismo responsable debe cumplir con las exigencias nacionales (normas y directivas) sobre cuestiones de higiene y desinfección.

6.1.1 Limpieza del dispositivo

- 1. Retire la empuñadura esterilizable.
- 2. Limpie el equipo con un paño ligeramente humedecido con detergente para superficies siguiendo las recomendaciones de dilución, duración de aplicación y temperatura indicadas por el fabricante. Utilice un producto de limpieza universal poco alcalino (solución jabonosa) que contenga principios activos como detergentes y fosfato. No utilice productos abrasivos ya que pueden dañar las superficies.
- 3. Retire el agente limpiador con un trapo ligeramente húmedo y seque con un trapo seco.



Limpieza y desinfección del sistema

6.1.2 Desinfección del dispositivo

Aplique la solución desinfectante con un trapo humedecido, de manera uniforme y respetando las recomendaciones del fabricante.

6.1.2.1 Desinfectantes a utilizar

- Los desinfectantes no son agentes esterilizantes. Permiten obtener una reducción cualitativa y cuantitativa de los microorganismos presentes.
- Utilice únicamente desinfectantes de superficie que contengan las combinaciones de principios activos siguientes:
 - amonios cuaternarios (bacterioestáticos en los Gram y bactericidas en los Gram +, actividad variable en los virus con envoltura, nula en los virus desnudos, fungiestático, ninguna acción esporicida)
 - Derivados de guanidina
 - Alcoholes

6.1.2.2 Principios activos autorizados

Clase	Principios activos	
Nivel de desinfección bajo		
Amonios cuaternarios	 Cloruro de didecildimetilamonio Cloruro de alquilo dimetilbencilamonio Cloruro de dioctildimetilamonio 	
Biguanidas	Clorhidrato de polihexametileno biguanida	
Nivel de desinfección intermedio		
Alcoholes	 PROPANO-2-OL 	
Nivel de desinfección alto		
Ácidos	 Ácido sulfámico (5%) Ácido málico (10%) Ácido etilenodiaminotetraacético (2,5%) 	

Tab. 29:Lista de los principios activos que pueden utilizarse

Ejemplos de productos comerciales probados

- Productos ANIOS®** : Surfa'Safe®**
- Otros productos: Alcohol isopropílico al 20% o al 45%

6.2 Limpieza y esterilización de las empuñaduras esterilizables Maquet Sterigrip

6.2.1 Preparación de la limpieza

Inmediatamente tras el uso de las empuñaduras, para evitar que la suciedad se seque, sumérjalos en un baño de detergente-desinfección sin aldehído.

6.2.2 En el marco de una limpieza manual

- 1. Sumerja las empuñaduras en una solución detergente durante 15 minutos.
- 2. Lave con un cepillo suave y un paño que no deje fibras.
- 3. Compruebe el estado de limpieza de las empuñaduras para asegurarse de que no queda ningún tipo de suciedad. De lo contrario, utilice un proceso de limpieza ultrasónica.
- 4. Aclare abundantemente con agua limpia para eliminar totalmente la solución detergente.
- 5. Deje secar al aire libre o seque la empuñadura con un paño seco.



Se recomienda utilizar un detergente no enzimático. Los detergentes enzimáticos pueden deteriorar el material utilizado. No se deben emplear para inmersiones prolongadas y se deben eliminar mediante aclarado.

6.2.3 En el marco de una limpieza en lavadora-desinfectadora

Las empuñaduras pueden limpiarse en lavadora-desinfectadora y aclararse a una temperatura máxima de 93°C. Ejemplo de ciclos recomendados:

Etapa	Temperatura	Tiempo	
Prelavado	18 - 35°C	60 s	
Lavado	46 - 50°C	5 min	
Neutralización	41 - 43°C	30 s	
Lavado 2	24 - 28°C	30 s	
Aclarado	92 - 93°C	10 min	
Secado	al aire libre	20 min	

Tab. 30: Ejemplo de ciclos de limpieza en lavadora-desinfectadora

h

6.2.4 Esterilización de las empuñaduras Maquet Sterigrip



ADVERTENCIA! Riesgo de infección

Una empuñadura esterilizable que ha superado su número de ciclos de esterilización recomendado corre el riesgo de caerse de su soporte.

Con los parámetros de esterilización citados, las empuñaduras esterilizables de tipo STG PSX no están garantizadas más allá de 50 utilizaciones y las empuñaduras STG HLX, más allá de 350 utilizaciones. Respete el número de ciclos recomendado.



Νοτα

Las empuñaduras esterilizables Maquet Sterigrip están diseñadas para ser esterilizadas en autoclave.

- 1. Compruebe que la empuñadura no presente suciedad ni fisuras.
 - > Si la empuñadura está sucia, vuelva a someterla al ciclo de limpieza.
 - Si la empuñadura presenta una o varias fisuras, no es utilizable y debe ser desechada siguiendo los protocolos en vigor.
- 2. Disponga la empuñadura en la bandeja del esterilizador siguiendo uno de los tres métodos descritos a continuación:
 - > Envuelta en un embalaje de esterilización (embalaje doble o equivalente).
 - > Envuelta en una bolsa de esterilización de papel o de plástico.
 - > Sin embalaje ni bolsa, con el botón de bloqueo hacia abajo.
- 3. Ajuste los indicadores biológicos y/o químicos que permiten vigilar el proceso de esterilización siguiendo las normas vigentes.
- 4. Inicie el ciclo de esterilización siguiendo las instrucciones del fabricante del esterilizador.

Ciclo de esteriliza-	Temperatura	Tiempo	Secado
ción	(°C)	(min)	(min)
ATNC (Prion) Vacío previo	134	18	_

Tab. 31: Ejemplo de ciclos de esterilización por vapor
7 Mantenimiento

Para mantener las prestaciones y la fiabilidad inicial del dispositivo, las operaciones de mantenimiento y control deben llevarse a cabo una vez al año. Durante el período de garantía, las operaciones de mantenimiento y control deben ser realizadas por un técnico Getinge o por un distribuidor autorizado por Getinge. Más allá de ese período, las operaciones de mantenimiento y control pueden ser efectuadas por un técnico de Getinge, un distribuidor autorizado por Getinge o por un técnico del hospital formado por Getinge. Contacte con su distribuidor para seguir el curso de formación técnica necesario.

Mantenimiento preventivo	Para realizar cada año
--------------------------	------------------------

Algunos componentes deberán sustituirse a lo largo de la vida útil del dispositivo; consulte el Manual de mantenimiento para ver los plazos. El Manual de mantenimiento menciona el conjunto de controles eléctricos, mecánicos y ópticos, así como las piezas de desgaste que deben sustituirse periódicamente para preservar la fiabilidad y las prestaciones de las lámparas de quirófano y garantizar su seguridad de utilización.



Νοτα

Puede solicitar el Manual de mantenimiento a su representante Getinge más cercano. Si necesita los datos de contacto de su representante Getinge más cercano, visite la página https://www.getinge.com/int/contact/find-your-local-office.

VOLISTA IFU 01781 ES 22

8 Características técnicas

ΝΟΤΑ

8.1 Características ópticas de las cúpulas VSTII



8

Valores medidos a una distancia de referencia (D_{REF}) de 1 metro (39,4 pulgadas) a 3900 K y 4500 K.

Características	Cúpula VSTII 600 y 400	Tolerancia
Iluminación central (E _{c.MI})	de 10 000 a 160 000 lx	_
Iluminación central máxima (E _{c,MI}) ¹	160 000 lx	0/- 10 %
Iluminación central máxima (E _{c,Ref}) ²	150 000 lx	± 10 %
Diámetro del campo luminoso d ₁₀	20 - 25 cm	± 15 %
Distribución de la luz d ₅₀ /d ₁₀	0,57	± 0,07
Profundidad de iluminación superior al 60 %	52 - 58 cm	± 10 %
Temperatura de color	Fija: 3900 K Variable: 3900 K / 4500 K / 5100 K³	± 400 K
Índice de rendimiento cromático (Ra)	95	± 5
Índice de rendimiento particular (R9)	90	+10 /-20
Índice de reproducción particular (R13)	95	± 5
Índice de reproducción particular (R15)	95	± 5
Iluminación energética máxima (E _{Total}) ¹	550 W/m²	± 10 %
Iluminación energética a nivel 4 e inferior	< 350 W/m²	_
Radiante energético ¹	3,3 mW/m²/lx	± 0,5
Iluminación UV ¹	≤ 0,7 W/m²	_
Sistema FSP	Sí	-
Iluminación en modo de iluminación de ambiente	< 500 lx	_

Tab. 32: Datos ópticos de las cúpulas Volista VSTII según la norma IEC 60601-2-41:2021

Iluminación residual	VSTII 600	VSTII 400	Tolerancia
En presencia de una máscara	55 %	42 %	± 10
En presencia de dos máscaras	50 %	45 %	± 10
Con cavidad simulada	100 % ±		± 10
En presencia de una máscara, con cavidad simulada	55 %	42 %	± 10
En presencia de dos máscaras, con cavidad simulada	50 %	45 %	± 10

Tab. 33: Iluminación residual de las cúpulas Volista VSTII según la norma IEC 60601-2-41:2021

 1 Medida a una distancia de iluminación máxima (D_{\mbox{\tiny MI}}) de 95 cm / 37,4 pulgadas (± 10 %) salvo cuando NIR activado

- ² Limitada à 160 000 lx
- ³ 5300 K si está activada la opción VisioNIR.



Νοτα

El R9 solo guarda relación con un extremo del espectro, más allá de 650 nm, en el que se reduce la sensibilidad del ojo. Por ello, más allá de un valor de 50 puntos ya no hay impacto en la discriminación de los colores por parte del cirujano. Una evaluación del R9 debe ir siempre acompañada de un aumento del radiante energético.

lluminación energética de los rangos correspondientes por la representación por fluorescencia en el infrarrojo cercano a distancia de iluminación máxima (D_{M})

	VSTII Modo están- dar	VSTII Modo Visio- NIR
Iluminación energética en la banda 710-800 nm	≤ 35 W/m²	≤ 1,25 W/m²
Iluminación energética en la banda 800-870 nm	≤ 2,1 W/m²	≤ 0,03 W/m²

 Tab. 34:
 Iluminación energética en el infrarrojo cercano

Iluminación residual (AIM activado)⁴	VSTII 600/400	Toleran- cia
Iluminación central máxima (E _{c,Ref})	130 000 lx	± 10 %
Dilución de las sombras en presencia de una máscara despla- zada	86 %	± 10
Dilución de las sombras en presencia de dos máscaras	58 %	± 10

Tab. 35: Iluminación residual con AIM activado

Factores de riesgos fotobiológicos



ADVERTENCIA!

Riesgo de lesión

Este producto emite radiaciones ópticas que pueden ser peligrosas. Pueden producirse lesiones oculares.

El usuario no debe mirar fijamente a la luz que emite la lámpara quirúrgica. Deben protegerse los ojos del paciente durante las intervenciones a nivel la cara.



ADVERTENCIA!

Riesgo de lesión

Este producto emite radiaciones ópticas que pueden provocar daños al usuario o el paciente.

La radiación óptica emitida por este producto respeta los límites de exposición que permiten reducir el riesgo de peligros fotobiológicos, como se definen en la IEC 60601-2-41.

⁴ Medido con mancha pequeña

8.2 Características ópticas de las cúpulas VCSII

Νοτα

Valores medidos a una distancia de referencia (D_{REF}) de 1 metro / 39,4 pulgadas).

Características	Cúpulas VCSII 600 y 400	Tolerancia
Iluminación central (E _{c.MI})	de 10 000 a 160 000 lx	_
Iluminación central máxima (E _{с,мі}) ⁵	160 000 lx	0/- 10 %
Iluminación central máxima (E _{c,Ref}) ⁶	150 000 lx	± 10 %
Diámetro del campo luminoso d ₁₀	20 - 25 cm	± 15 %
Distribución de la luz d ₅₀ /d ₁₀	0,57	± 0,07
Profundidad de iluminación superior al 60 %	52 - 58 cm	± 10 %
Temperatura de color	Fija: 4200 K Variable: 3900 K / 4200 K / 4500 K	± 400 K
Índice de rendimiento cromático (Ra)	95	± 5
Índice de rendimiento particular (R9)	90	+10 /-20
Índice de reproducción particular (R13)	96	± 4
Índice de reproducción particular (R15)	95	± 5
Iluminación energética máxima (E _{Total}) ⁵	550 W/m²	± 10 %
Iluminación energética a nivel 4 e inferior	< 350 W/m²	-
Radiante energético⁵	3,3 mW/m²/lx	± 0,5
Iluminación UV⁵	≤ 0,7 W/m²	-
Sistema FSP	Sí	-
Iluminación en modo de iluminación de am- biente	< 500 lx	-

Tab. 36: Datos ópticos de las cúpulas Volista VCSII según la norma IEC 60601-2-41:2021

Iluminación residual ⁷	VCSII 600	VCSII 400	Tolerancia
En presencia de una máscara	62 %	55 %	± 10
En presencia de dos máscaras	50 %	46 %	± 10
Con cavidad simulada	100 %		± 10
En presencia de una máscara, con cavidad simulada	62 %	55 %	± 10
En presencia de dos máscaras, con cavidad simulada	50 %	46 %	± 10

Tab. 37: Iluminación residual de las cúpulas Volista VCSII según la norma IEC 60601-2-41:2021

- $^{\scriptscriptstyle 5}$ Medida a una distancia de iluminación máxima (D_{\scriptscriptstyle MI}) de 95 cm / 37,4 pulgadas (± 10 %)
- ⁶ Limitada à 160 000 lx
- ⁷ Medida a 4200 K

Factores de riesgos fotobiológicos

L	!	

ADVERTENCIA!

Riesgo de lesión Este producto emite radiaciones ópticas que pueden ser peligrosas. Pueden producirse lesiones oculares.

El usuario no debe mirar fijamente a la luz que emite la lámpara quirúrgica. Deben protegerse los ojos del paciente durante las intervenciones a nivel la cara.



ADVERTENCIA!

Riesgo de lesión Este producto emite radiaciones ópticas que pueden provocar daños al usuario o el paciente.

La radiación óptica emitida por este producto respeta los límites de exposición que permiten reducir el riesgo de peligros fotobiológicos, como se definen en la IEC 60601-2-41.

8.3 Especificaciones eléctricas

8.3.1 Características eléctricas VSTII

Especificaciones eléctricas	VSTII 400	VSTII 600
Tensión de entrada WPS	100-240 VCA, 50/60 Hz	
Tensión de entrada WPSXXX24	24 VCA, 50/60 Hz o 24 VCC	
Potencia	Configuración simple: 200 VA Configuración doble: 400 VA	
Consumo cúpula	65 W	90 W
Entrada cúpula	20 - 28 Vdc	
Vida útil media de los LED	55 000 horas según la norma TM-21:2016	
Tiempo de carga de las baterías	14 horas (pack 3H) / 7 horas (pack 1H)	

Tab. 38: Tabla de características eléctricas de la alimentación WPS

Compatibilidad eléctrica con otros dispositivos

Dispositivos eléctricos compatibles	Compatibilidad
Dispositivo de manejo externo	RS232 (únicamente en WPS con opción RS232)
Gestión de la información externa	Contacto seco

Tab. 39: Tabla de compatibilidades eléctricas

8.3.2 Características eléctricas VCSII

Especificaciones eléctricas	VCSII 400	VCSII 600
Tensión de entrada WPS	100-240 VCA, 50/60 Hz	
Tensión de entrada WPSXXX24	24 VCA, 50/60 Hz o 24 VCC	
Potencia	Configuración simple: 200 VA Configuración doble: 400 VA	
Consumo cúpula	70 W	70 W
Entrada cúpula	20 - 28 Vdc	
Vida útil media de los LED	55 000 horas según la norma TM-21:2016	
Tiempo de carga de las baterías	14 horas (pack 3H) / 7 horas (pack 1H)	

Tab. 40: Tabla de características eléctricas de la alimentación WPS

Especificaciones eléctricas	VCSII 400	VCSII 600
Tensión de entrada EPS	100-240 VCA, 50/60 Hz	
Tensión de entrada EPSXXX24	24 VCA, 50/60 Hz o 24 VCC	
Potencia	Configuración simple: 110 VA Configuración doble: 220 VA	
Consumo cúpula	70 W 70 W	
Entrada cúpula	20 - 28 Vdc	
Vida útil media de los LED	55 000 horas según la norma TM-21:2016	
Tiempo de carga de las baterías	9 horas (pack 3H) / 5 horas (pack 1H)	

Tab. 41: Tabla de características eléctricas de la alimentación EPS

Compatibilidad eléctrica con otros dispositivos

Dispositivos eléctricos compatibles	Compatibilidad
Dispositivo de manejo externo	RS232 (únicamente en WPS con opción RS232)
Gestión de la información externa	Contacto seco

Tab. 42: Tabla de compatibilidades eléctricas

8.4 Características mecánicas

8.4.1 Lámpara

8

Para Volista VSTII

Características	VOLISTA VSTII 600	VOLISTA VSTII 400
Peso de la cúpula de doble horquilla	15,5 kg	14,5 kg
Peso de la cúpula de horquilla simple	14 kg	13 kg
Diámetro de la cúpula	700 mm	630 mm

Tab. 43: Características mecánicas de la lámpara VSTII

Para Volista VCSII

Características	VOLISTA VCSII 600	VOLISTA VCSII 400
Peso de la cúpula de doble horquilla	15,5 kg	13,5 kg
Peso de la cúpula de horquilla simple	13,5 kg	11,5 kg
Diámetro de la cúpula	700 mm	630 mm

Tab. 44: Características mecánicas de la lámpara VCSII

Compatibilidad mecánica de la lámpara

Dispositivo	Compatibilidad
Empuñadura o soporte de empuñadura atorni- llable	DEVON® / DEROYAL®

Tab. 45: Compatibilidad mecánica de la lámpara



8.4.2 Brazo de suspensión y brazo resorte

Fig. 127: Dimensiones de los brazos de suspensión y los brazos resorte

Brazo de suspen-	Brazo de suspen-	Brazo de suspen-	Brazo resorte (D)
sión SAX (A)	sión SATX (B)	sión SB (C)	
850 mm (≈ 33.5 in) 1050 mm (≈ 41.5 in) 1250 mm (≈ 49 in) 1450 mm (≈ 57 in) 1650 mm (≈ 65 in)	1350 mm (≈ 53 in) 1550 mm (≈ 61 in)	850 mm (≈ 33.5 in) 1000 mm (≈ 39,5 in) 1150 mm (≈ 45 in)	VSTIISF: 735 mm (≈ 29 in) VSTIIDF: 920 mm (≈ 36 in) VCSIISF: 790 mm (≈ 31 in) VCSIIDF: 900 mm (≈ 35.5 in)

Tab. 46: Dimensiones posibles de los brazos de suspensión y los brazos resorte

8.4.3 Soporte de pantalla(s)

Soporte de pantalla	Peso máx. incorporable al soporte	Dimensiones máx. de la pan- talla
FHS019	19 kg	
MHS019	19 kg	-
XHS016	16 kg	809 × 518 mm (32")
XHS021	21 kg	
XHD127	27 kg	

Tab. 47: Características mecánicas de los soportes de pantalla

8.4.4 Compatibilidad mecánica

Dispositivo	Compatibilidad
Cámara para SC05	Cámara con paso de rosca 1/4" de menos de 5 kg
Pantalla para soporte de pantalla	Interfaz VESA (16 kg max)

Tab. 48:Lista de dispositivos compatibles

8.5 Características de vídeo

8.5.1 Características técnicas des cámaras y los receptores

Características técnicas de las cámaras

Características	OHDII FHD QL VP01	OHDII FHD QL AIR05
Sensor	1/3" Cmos	
Número de píxeles	~2,48 megapíxeles	
Video estándar	1080i	1080p
Frecuencia actualización imagen	50 / 6	0 fps
Formato	16	3:9
Velocidad de obturación	de 1/30 a	1/30 000 s
Ángulo de visión amplio (Diagonal)	68	3°
Ángulo de visión teleobjetivo (Diagonal)	6,	7°
Señal/Ruido	> 50 dB	
Zoom óptico (relación de distancias focales)	x10	
Zoom digital	x6	
Zoom total	x60	
Distancia focal (gran angular con teleobjetivo)	f = de 5,1 a 51 mm	
Campo visible (LxAlt) a 1 m de la cara inferior (gran angular con teleobjetivo)	de 865 x 530 mm a 20 x 12 mm	
Antiparpadeo	Sí	
Puesta a punto (enfoque) ⁸	Auto / Foo	cus Freeze
Balance de blancos ⁸	Auto / Interior / Exterior / Manual	
Mejora del contraste ⁸	Sí (3 niveles)	
Freeze (congelación de imagen) ⁸	Sí	
Preset ⁸	6	
Tipo de transmisión	Con cable Inalámbrica	
Interfaz RS32	Sí	
Peso sin empuñadura estéril	820 g 850 g	
Dimensiones sin empuñadura estéril (ØxAlt)	129 x 167 mm	132 x 198 mm

Tab. 49: Características técnicas de las cámaras



Νοτα

Los elementos de la tabla en negrita son las características de la cámara por defecto.

⁸ únicamente vía pantalla táctil

Características técnicas del VP01 RECEIVER

Características	VP01 RECEIVER
Entrada vídeo	RJ45 (titular)
Salida de vídeo	3G-SDI
Peso (con/sin soporte)	230 g / 260 g
Dimensiones con soporte (LxAnxAlt)	143 x 93 x 32 mm

Tab. 50: Características técnicas del VP01 RECEIVER

Características técnicas del receptor AIR05

Características	Receptor AIR05		
Salida de vídeo	HDMI 1.4		
Peso (con/sin soporte)	400 g / 1200 g		
Dimensiones del receptor	155 x 105 x 40 mm		
Frecuencias de transmisión	60GHz (59,4GHz a 63,72GHz) ⁹		
Tensión de entrada	5V 2A		

Tab. 51: Características técnicas del receptor AIR05

8.6 Otras características

Protección contra las descargas eléctricas	Clase I
Clasificación del dispositivo médico en Europa, Canadá, Corea, Japón, Brasil, Australia, Suiza y Reino Unido	Clase I
Clasificación del dispositivo médico EE.UU., China y Taiwán	Clase II
Nivel de protección del dispositivo completo	IP 20
Nivel de protección de las cúpulas	IP 44
Código EMDN	Z12010701
Código GMDN	12.282
Año de marcado CE	2013

Tab. 52: Características normativas y reglamentarias

⁹ canal 2: 60,48 GHz o canal 3: 62,64 GHZ

8.7 Declaración CEM



PRECAUCIÓN!

Riesgo de avería del dispositivo

Utilizar el dispositivo conjuntamente con otros equipos puede alterar el funcionamiento y las prestaciones del dispositivo.

No utilice el dispositivo al lado de otros equipos o apilado con otros equipos sin haber observado previamente el funcionamiento normal del dispositivo y de los demás equipos.



PRECAUCIÓN!

Riesgo de avería del dispositivo

Utilizar un aparato de comunicación portátil RF (incluidos los cables de antena y las antenas externas) al lado del dispositivo o de los cables especificados puede alterar el funcionamiento y las prestaciones del dispositivo.

No utilice equipos de comunicación portátiles RF a menos de 30 cm del dispositivo.



PRECAUCIÓN!

Riesgo de avería del dispositivo

Utilizar un generador de alta frecuencia (ej.: bisturí eléctrico) cerca del dispositivo puede alterar el funcionamiento y las prestaciones del dispositivo.

En caso de disfunción, modifique la posición de las cúpulas hasta que desaparezcan las perturbaciones.



PRECAUCIÓN!

Riesgo de avería del dispositivo

Utilizar este dispositivo en un entorno no adecuado puede alterar el funcionamiento y las prestaciones del dispositivo.

Utilice únicamente este dispositivo en centros de asistencia profesionales.



PRECAUCIÓN!

Riesgo de avería del dispositivo

El uso de accesorios, transductores y cables distintos a los suministrados o especificados por el fabricante puede provocar un aumento de las emisiones electromagnéticas o una reducción de la inmunidad de este equipo y ocasionar un funcionamiento inadecuado.

Utilice exclusivamente los accesorios y cables suministrados o especificados por el fabricante.



Νοτα

Una perturbación electromagnética puede provocar una pérdida temporal de iluminación o un centelleo temporal del dispositivo, que recuperará sus parámetros iniciales cuando finalice la perturbación.

Ŏ

Tipo de test	Método de test	Gama de fre- cuencias	Límites
Medición de emisión en los principales puertos EN 55011 GR1 CL 0, 7 A ¹⁰ 0 0 A 0 0 <td>0,15 - 0,5 MHz</td> <td>66 dBµV - 56 dBµV QP 56 dBµV - 46 dBµV A</td>	0,15 - 0,5 MHz	66 dBµV - 56 dBµV QP 56 dBµV - 46 dBµV A	
		0,5 - 5 MHz	56 dBμV QP 46 dBμV A
		5 - 30 MHz	60 dBµV QP 50 dBµV A
Medición de campo electro- magnético radiado	EN 55011 GR1 CL A ¹⁰	30 - 230 MHz	40 dBµV/m QP 10m
		230 - 1000 MHz	47 dBµV/m QP 10m

Tab. 53: Declaración CEM

Tipo de test	Método de test	Nivel de test: entorno sanitario
Inmunidad a las descargas eléctricas	EN 61000-4-2	Contacto: ± 8kV Aire: ± 2; 4; 8; 15kV
Inmunidad a los campos elec- tromagnéticos RF radiados	EN 61000-4-3	80 MHz, 2,7 GHz 3 V/m Mod AM 80%/1kHz
		Frecuencias RF sin hilo 9 a 28V/m Mod AM 80%/1kHz
Inmunidad a los transitorios/rá- fagas eléctricas rápidas	EN 61000-4-4	AC: ± 2kV - 100kHz IO >3m: ± 1kV - 100kHz
Inmunidad a las sobretensio- nes en la alimentación	EN 61000-4-5	± 0,5; 1 kV Dif ± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV Modo común
Inmunidad a las perturbacio- nes conducidas debidas a los campos electromagnéticos	EN 61000-4-6	150 kHz, 80 MHz 3 Vef Mod AM 80%/1 kHz
		ISM 6 Vef Mod AM 80%/1 kHz
Inmunidad a las caídas de ten- sión y cortes breves	EN 61000-4-11	0% Ut, 10 ms (0°; 45°; 90°; 135°; 180°; 225°; 270°; 315°) 0% Ut, 20 ms 70% Ut, 500 ms 0% Ut, 5s

Tab. 54: Declaración CEM

8.7.1 FCC parte 15 (exclusivamente para EE. UU.)

Este material ha sido sometido a pruebas cuyos resultados muestran que es conforme a los límites de un aparato digital de categoría A, según el apartado 15 de las normas FCC. Estos límites han sido establecidos de manera que ofrezcan una protección razonable contra las interferencias nocivas cuando el material se utiliza en un entorno comercial. Este material emite, usa y puede irradiar energía de radiofrecuencia y, si no se instala y no se usa conforme al manual de instalación y de utilización, puede provocar interferencias nocivas para las comunicaciones por radio. El funcionamiento de este material en un sector residencial es susceptible de provocar interferencias nocivas: en este caso, el usuario deberá suprimir tales interferencias por sus propios medios.

¹⁰ Las características de las emisiones de este equipo permiten utilizarlo en zonas industriales y en medio hospitaliario (clase A definida en la CISPR 11). Si se utiliza en un entorno residencial, (para el que suele exigirse la clase B definida en la CISPR 11), este equipo puede no ofrecer una protección adecuada para los servicios de comunicación por frecuencias de radio. El usuario podría tener que tomar medidas correctivas, como la reinstalación o la reorientación del equipo.

9 Gestión de los residuos

9.1 Eliminación del embalaje

Todos los embalajes relacionados con la utilización del dispositivo deben tratarse de forma ecoresponsable con objeto de ser reciclados.

9.2 Producto

Este equipo no debe eliminarse con los residuos domésticos ya que es objeto de una recogida selectiva para su aprovechamiento, reutilización o reciclado.

Para cualquier información relativa al tratamiento del dispositivo una vez deje de utilizarse, consulte el manual de desinstalación del Volista (ARD01785). Contacte con su representante local Getinge para obtener este documento.

9.3 Componentes eléctricos y electrónicos

El conjunto de los componentes eléctricos y electrónicos utilizados durante la vida del producto deben tratarse de forma eco-responsable, con arreglo a las normas locales.

Notas

*VOLISTA, Volista VisioNIR, STANDOP, AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGE-MENT, LMD, FSP, MAQUET, GETINGE et GETINGE GROUP son marcas comerciales o registradas de Getinge AB, sus divisiones o sus filiales.

**DEVON es una marca comercial registrada de Covidien LP, sus divisiones o sus filiales.

**DEROYAL es una marca comercial registrada de Covidien LP, sus divisiones o sus filiales.

**SURFA'SAFE es una marca comercial registrada de Laboratoires ANIOS, sus divisiones o sus filiales.

**ANIOS es una marca comercial registrada de Laboratoires ANIOS, sus divisiones o sus filiales.



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

IFU 01781 ES 22 2025-04-11