

Kullanım için talimatlar

Volista

IFU 01781 TR 21 2024-09-20



Telif hakları

Bütün hakları saklıdır. Telif hakları hakkındaki yasalar dahilinde olması hariç, önceden yazılı izin alınmadan çoğaltılması, uyarlanması veya tercüme edilmesi yasaktır. © Copyright 2024

Maquet SAS

Teknik değişiklikler saklı kalmak kaydıyla

Ürünün daha sonra geliştirilmesi halinde, işbu kılavuzda verilen/uygulanan resimler ve teknik özellikler şimdiki durumdan biraz farklılık gösterebilir.

V21 20.09.2024

İçindekiler

1	Giriş							
1.1	1 Önsöz							
1.2	Sorumluluk7							
1.3	3 Bu ürünle ilişkili diğer dokümanlar							
1.4	Doküman hakkında bilgiler							
	1.4.1	ar	8					
	1.4.2	Dokümar	ıda kullanılan semboller	8				
		1.4.2.1	Göndermeler	8				
		1.4.2.2	Sayısal işaretler	8				
		1.4.2.3	Eylemler ve sonuçları	8				
		1.4.2.4	Menüler ve butonlar	9				
		1.4.2.5	Tehlike seviyesi	9				
		1.4.2.6	Yönlendirmeler	9				
	1.4.3	Tanımlar		9				
		1.4.3.1	Şahıs gurupları	9				
		1.4.3.2	Aydınlatma türleri	10				
1.5	Ürünün	ve ambalaj	ın üzerindeki semboller	10				
1.6	Ürünün	genel görü	nüşü	11				
	1.6.1	Bileşenle	r	13				
		1.6.1.1	Lamba başlıkları	13				
		1.6.1.2	Düzeneğe entegre ekran taşıyıcı	16				
		1.6.1.3	Düzeneğe entegre kamera taşıyıcı	17				
	1.6.2	ar	18					
		1.6.2.1	Duvara taşınmış kumanda	18				
		1.6.2.2	Değişken renk sıcaklığı	19				
		1.6.2.3	Volista VisioNIR işlevi (sadece VSTII üzerinde)	20				
		1.6.2.4	FHS0/MHS0 için opsiyonlar	21				
		1.6.2.5	XHS0 çin opsiyonlar	22				
		1.6.2.6	XHD1 için opsiyon	23				
		1.6.2.7	Kamera taşıyıcılar için opsiyonlar	24				
	1.6.3	Aksesuar	lar	25				
		1.6.3.1	Kameralar	25				
		1.6.3.2	Elçek taşıyıcı	27				
		1.6.3.3	LMD* (sadece Volista VSTII üzerinde)	28				
		1.6.3.4	Kurşun ekranlar	28				
1.7	Düzene	k tanımlam	a etiketi	29				
1.8	Uygular	nan normlaı		30				
1.9	Öngörü	len kullanın	n hakkında bilgiler	33				
	1.9.1 Öngörülen kullanım							
	1.9.2	Yönlendi	meler	33				
	1.9.3 Öngörülen kullanıcı							
	1.9.4 Uygun olmayan kullanım							
	1.9.5	1.9.5 Kontrendikasyonu						
1.10	Temel performans							

1.11	Klinik yarar					
1.12	Garanti					
1.13	Ürünün ömrü					
1.14	Cevresel etkiyi azaltmak icin talimatlar					
2	Güven	, liăo boăl	hilailar	25		
∠	Guven	lige Dagi	i bligher	35		
2.1						
2.2						
	2.2.2 Elektrik					
	2.2.3		~	. 30		
	2.2.4	Enleksiyo	n	30		
3	Kontro	l ara yüz	2ü	37		
3.1	Lamba b	aşlığı kum	anda klavyeleri	38		
3.2	Duvar tip	i kumanda	klavyesi (sadece VCSII üzerinde)	39		
3.3	Dokunma	atik ekran.		40		
4	Kullan	m		43		
11	Günlük n			12		
4.1				40		
4.2	Ayomatr	Avdualate	anda edilmesi	48		
	4.2.1	Ayumam	layi Açıp/Kapalınak	40		
		4.2.1.1	Dakunmatik akrandan	40 50		
	100	4.Z.I.Z		50		
	4.2.2	Ayumam 1991	lannı ayananınası	51		
		4.2.2.1	Dokunmatik ekrandan	52		
	123	A.Z.Z.Z		53		
	4.2.0	4 2 3 1	l amba baslığı veva duvar kumanda klavvesinden	53		
		4232	Dokunmatik ekrandan	54		
	424		DMATIC II I UMINATION MANAGEMENT* (sadece Volista VSTII ile)	55		
	425	Volista Vi	sioNIR* (valnızca Volista VSTII üzerinde)	56		
	4.2.6	Lamba ba	isliklarinin senkronize edilmesi	57		
		4.2.6.1	Duvar kumanda klavvesinden	57		
		4.2.6.2	Dokunmatik ekrandan	58		
	4.2.7	LMD (sad	ece dokunmatik ekranlı Volista VSTII üzerinde)	59		
	4.2.8	Ön ayarla	r (sadece dokunmatik ekranla)	60		
		4.2.8.1	Bir ön ayarın seçilmesi/kaydedilmesi	60		
		4.2.8.2	Fabrika ön ayarları	62		
4.3	Aydınlatr	manın konı	ımlandırılması	62		
	4.3.1	Sterilize e	dilebilir elçek'in montajı	62		
		4.3.1.1	Sterilize edilebilir bir STG PSX 01 elçeğin takılması ve çıkartılması	63		
		4.3.1.2	Sterilize edilebilir bir STG HLX 01 elçeğin takılması ve çıkartılması	64		
		4.3.1.3	DEVON®/DEROYAL®** tipi elçeğin takılması ve çıkartılması	65		
		4.3.1.4	Sterilize edilebilir STG PSX VZ 01 elçeğin takılması	66		
	4.3.2	Lamba ba	ışlığının hareket ettirilmesi	67		
	4.3.3 Ön konumlandırmalara örnekler					

4.4	Quick Lo	ock düzene	ğinin (kamera veya elçek taşıyıcı) takılması / çıkartılması	72				
	4.4.1	Düzeneği	n önceden konumlandırılması	72				
		4.4.1.1	Quick Lock kamera üzerinde	72				
		4.4.1.2	Lamba başlığı üzerinde	73				
	4.4.2 Düzeneğin lamba başlığının üzerine monte edilmesi							
	4.4.3	4.3 Düzeneğinin sökülmesi						
	4.4.4	Quick Loc	k üzerindeki elçek taşıyıcı	75				
4.5	Kamera	nın kullanılı	nası	76				
	4.5.1	Kablosuz	video sistemi	76				
		4.5.1.1	Kameranın eşleştirilmesi	76				
		4.5.1.2	Eşleştirilmiş sistemin çalıştırılması	77				
	4.5.2	Kameraya	a kumanda edilmesi	77				
		4.5.2.1	Lamba başlığı veya duvar kumanda klavyesinden (sadece zoom)	77				
		4.5.2.2	Dokunmatik ekrandan	78				
	4.5.3	Kamerayı	yönlendirme	81				
4.6	Ekran ta	şıyıcının ko	onumlandırılması	81				
	4.6.1	Ekran taş	ıyıcının kullanılması ve konumlandırılması	81				
	4.6.2	Ekran taş	ıyıcıların önceden konumlandırılma örnekler	84				
	4.6.3	Ekranlarır	ı kontrol ara yüzleri	85				
4.7	Kamera	taşıyıcının	konumlandırılması	85				
	4.7.1	4.7.1 SC kamera taşıyıcının üzerine bir kamera bağlanması						
	4.7.2	4.7.2 Kamera taşıyıcıyı el ile hareket ettirin						
	4.7.3	SC430-P	rR kameranın kullanımı	87				
4.8	Paramet	reler ve for	ıksiyonlar	88				
	4.8.1 Ekran aydınlığı							
	4.8.2	4.8.2 Tarih, saat ve kronometre/dakika sayacı fonksiyonları						
	4.8.3	Kronomet	re / Dakika sayacı fonksiyonu (sadece dokunmatik ekranla)	91				
		4.8.3.1	Kronometre	91				
		4.8.3.2	Dakika sayacı	92				
	4.8.4	Çevirme k	colu	94				
	4.8.5	Bilgi		95				
4.9	Yedek b	ataryalar		96				
	4.9.1	lşıklı göst	ergeler	96				
	4.9.2	Batarya te	estlerinin yapılması	97				
		4.9.2.1	Duvar tipi kumanda klavyesinden hareketle (sadece VCSII üzerinde)	97				
		4.9.2.2	Dokunmatik ekrandan	98				
5	Anorm	allikler v	e calisma arizalari	99				
5 1								
5.1	5 1 1	l amha ha	ıslığı ve duvar klavveleri üzerinde bulunan uvarı göstergeleri	99 QQ				
	512	Dokunma	tik ekran üzerinde bulunan uvarı ısıkları	00				
52	Olasi an	1.2 Dokummatik ekian üzennüe bulunan uyan işikları						
0.2				. 100				
6	Iemizi	IK / Deze	nteksiyon / Sterilizasyon	. 102				
6.1	Sistemir	temizlenm	esi ve dezentekte edilmesi	102				
	6.1.1	Düzeneği	n temizlenmesi	102				
	6.1.2	Düzeneği	n dezenteksiyonu	103				



		6.1.2.1	Kullanılacak dezenfektanlar	103		
		6.1.2.2	İzin verilen aktif prensipler	103		
6.2	Sterilize	edilebilir Ma	quet Sterigrip elçeklerin temizlenmesi ve sterilize edilmesi	104		
	6.2.1 Temizliğin hazırlanması					
	6.2.2	Bir manüe	temizlik kapsamında	104		
	6.2.3	Bir yıkayıc	i - dezenfekte edicide temizleme kapsamında	104		
	6.2.4	Maquet St	erigrip elçeklerin sterilize edilmesi	105		
7	Bakım			106		
8	Teknik	özellikle	ri	107		
8.1	VSTII lar	nba başlıkla	ırının optik özellikleri			
8.2	VCSII la	mba başlıkla	arının optik özellikleri			
8.3	Elektrik ö	özellikleri		111		
	8.3.1	VSTII'nin E	Elektriksel Özellikleri	111		
	8.3.2	VCSII'nin I	Elektriksel Özellikleri	112		
8.4	Mekanik	Özellikleri		113		
	8.4.1	Aydınlatma	a	113		
	8.4.2	Ekran taşı	/ıcı(lar)	113		
	8.4.3	Mekanik u	yumluluk	113		
8.5	Video öz	ellikleri		114		
	8.5.1	Kameralar	ın ve alıcıların teknik özellikleri	114		
8.6	Diğer öz	ellikler		115		
8.7	CEM beyanı					
	8.7.1	FCC part 1	5 (sadece ABD için)	117		
9	Atık yö	netimi		118		
9.1	Ambalajı	n ortadan k	aldırılması	118		
9.2	Ürün 11					
9.3	Elektrik ve elektronik bileşenler 118					

1 Giriş

1.1 Önsöz

Hastane kuruluşunuz Getinge yenilikçi medikal teknolojisini tercih etmiştir. Bize gösterdiğiniz güven için teşekkür ederiz.

Getinge ameliyathaneler, hybrid odalar, indüksiyon odaları, yoğun bakım birimleri ve hasta nakli için tıbbi donanımlar konusunda dünyanın önde gelen tedarikçilerinden biridir. Getinge ürünlerini geliştirirken sağlık personelinin ve hastaların ihtiyaçlarını daima ön planda tutar. İster güvenlik konusunda ister etkililik veya tasarruf konusunda olsun, Getinge hastanelerin zorunluluklarına çözümler getirir.

Ameliyathane aydınlatmaları, tavan dağıtım kolları ve mültimedya çözümleri konusundaki güçlü deneyimi ile Getinge hastalara ve sağlık personeline en iyi hizmeti vermek için kalite ve yeniliği kaygılarının merkezine koymaktadır. Getinge ameliyathane aydınlatmaları tasarım ve yenilicilikleri bakımından dünyaca tanınmaktadır.

1.2 Sorumluluk

Ürün üzerinde yapılan değişiklikler

Getinge'nin önceden onayı olmadan, ürün üzerinde herhangi bir değişiklik yapılmamalıdır

Cihazın doğru kullanımı

Getinge, bu kullanım kılavuzuna uygun olmayan işlemler sonucunda meydana gelen doğrudan veya dolaylı zararlardan sorumlu tutulamaz.

Kurulum ve bakım

Kurulum, bakım ve demontaj işlemleri, eğitimli ve Getinge tarafından onaylanmış personel tarafından yapılmalıdır.

Cihaz hakkında eğitim

Eğitim, Getinge tarafından onaylanmış bir personel tarafından doğrudan kurulum üzerinde verilmelidir.

Diğer tıbbi cihazlarla uyumluluk

Sistem üzerine sadece IEC 60601-1 normuna göre onaylanmış tıbbi cihazları takın.

Uyumluluk verileri Teknik özellikleri [» Sayfa 107] bölümünde detaylandırılmıştır.

Uyumlu aksesuarlar ilgili bölümde detaylandırılmıştır.

Arıza durumunda

Cihazla bağlantılı olarak meydana gelen her türlü arıza, imalatçıya ve kullanıcının ve/veya hastanın bulunduğu üye devletin yetkili makamına bildirilmelidir.

1.3 Bu ürünle ilişkili diğer dokümanlar

- Volista Kurulum Tavsiyeleri (ref. ARD01786)
- Volista kurulum kılavuzu(ref. ARD01784)
- Volista bakım kılavuzu(ref. ARD01780)
- Volista tamir kılavuzu(ref. ARD01782)
- Volista sökme kılavuzu (ref. ARD01785)

1.4 Doküman hakkında bilgiler

Bu kullanma kılavuzu ürünün günlük kullanıcılarına, personel gözetmenlerine ve hastane yönetimine yöneliktir. Amacı kullanıcıları ürünün tasarımı, güvenliği ve çalışması ile aşina kılmaktır. Kılavuz birçok ayrı bölüm olarak yapılandırılmış ve ayrılmıştır.

Lütfen not ediniz:

- Ürünü ilk defa kullanmadan önce kullanma kılavuzunu dikkatle ve sonuna kadar okuyunuz.
- Her zaman kullanma talimatında bulunan bilgilere uygun olarak hareket ediniz.
- Bu kılavuzu donanımın yakınında bulundurunuz.

1.4.1 Kısaltmalar

A	M	Otomatik aydınlatma ayarı (Automatic Illumination Management)
С	EM	Elektromanyetik uyumluluk
D	F	Çift çatal (Double Fork)
F	SP*	Akış stabilite sistemi (Flux Stability Program)
Н	D	Yüksek çözünürlük (High Definition)
IF	U	Kullanma kılavuzu (Instruction For Use)
IP)	Koruma endeksi (Indice Protection)
LE	ED	Elektrikli aydınlatma diyotu (Light Emitting Diode)
L	ИD	Luminance Management Device
Ν	IR	Yakın Kızılötesi (Near InfraRed)
S	F	Tek çatal (Single Fork)
V	CSII	Volista Access II
V\$	STII	Volista StandOP II
W	'B	Beyaz dengesi (White Balance)

1.4.2 Dokümanda kullanılan semboller

1.4.2.1 Göndermeler

Kılavuzdaki diğer sayfalara yapılan atıflar "▶" sembolü ile belirtilmiştir.

1.4.2.2 Sayısal işaretler

Resimlerin ve metinlerin içindeki sayısal işaretler bir kare 1 içindedir.

1.4.2.3 Eylemler ve sonuçları

Kullanıcı tarafından gerçekleştirilecek eylemler numaralarla sıralanmış olup "≻" sembolü ise bir eylemin neticesini temsil eder.

Örnek:

Ön şartlar:

- Sterilize edilebilir elçek ürün ile tam olarak uyumludur.
- 1. Elçeği taşıyıcının üzerine yerleştirin.
 - Bir "klik" sesi duyulur.
- 2. Kilitlemek için elçeki ikinci "klik" sesine kadar döndürün.

1.4.2.4 Menüler ve butonlar

Mönülerin ve butonların adları **koyu** yazılmıştır. **Örnek:**

1. Kaydet butonuna basın.

> Değişiklikler kaydedilir ve Favoriler mönüsü ekrana gelir.

1.4.2.5 Tehlike seviyesi

Güvenlik talimatlarındaki metin riskin türünü ve buna karşı nasıl korunacağını tarif eder. Güvenlik talimatları aşağıdaki gibi üç seviyede sıralanmıştır:

Sembol	Tehlike derecesi	Anlamları
	TEHLİKE!	Ölümcül olabilecek veya ölümle sonuçlanabilecek çok ciddi yaralanmalara yol açabilecek doğrudan ve anlık bir riski belirtir.
	UYARI!	Yaralanmalara, sağlık için bir tehlike veya yaralan- malara sebep olabilecek maddi hasarlara yol açabi- lecek potansiyel bir riski belirtir.
	DİKKAT!	Maddi hasarlara yol açabilecek potansiyel bir riski belirtir.

Tab. 1: Güvenlik talimatlarının tehlike düzeyleri

1.4.2.6 Yönlendirmeler

Sembol	Yönlendirmenin cinsi	Anlamları
i	BİLGİ	Ne yaralanma riski ne de maddi hasar riski taşıma- yan ilave yardımlar veya faydalı bilgiler.
	ÇEVRE	Atıkların geri dönüşümüne veya uygun şekilde orta- dan kaldırılmasına ilişkin bilgiler.

Tab. 2: Dokümanın içinde bulunan yönlendirmeler

1.4.3 Tanımlar

1.4.3.1 Şahıs gurupları

Kullanıcılar

- Kullanıcılar nitelikleri veya yetkili bir kişiden eğitim almış olmaları nedeniyle düzeneği kullanma yetkisine sahip kişilerdir.
- Kullanıcılar düzeneğin kullanma güvenliğinden ve öngörülen kullanımına uyulmasından sorumludurlar.

Nitelikli personel:

- Nitelikli personel bilgi ve becerilerini medikal teknik sektöründe özel bir eğitimle kazanmış veya yapılan iş ile ilgili mesleki deneyimleri ve güvenlik kuralları hakkındaki bilgileri nedeniyle bir araya gelen kişilerden oluşur.
- Tekno-medikal mesleğin bir sertifikasyona tabi olduğu ülkelerde, nitelikli personel sıfatına sahip olunduğu iddiasında bulunmak için bir izin gereklidir.

1.4.3.2 Aydınlatma türleri

Cerrahi operasyonlar için aydınlatma sağlamak amacıyla, diğer ışık huzmelerinden bağımsız olarak yönlendirilebilen bir ışık huzmesi üreten aydınlatma. Tek cerrahi aydınlatmaya, arızada emniyete alma sistemi uygulanamaz. Ancak, başka bir cerrahi aydınlatmanın birlikte kullanılmasıyla oluşturulan cerrahi aydınlatma sisteminde, arızada emniyete alma sistemi varsayılan olarak kuruludur.

Cerrahi aydınlatma sistemi

Hasta tedavi ve teşhis operasyonlarını kolaylaştırmak amacıyla cerrahide kullanım için üretilmiş, arızalarda emniyete alma sistemi bulunan birden fazla cerrahi aydınlatma sisteminin kombinasyonudur.

Volista* Gamı

Getinge, Volista sayesinde mini-invaziv cerrahiden genel prosedürlere kadar eksiksiz ve gelişen bir gam sunmaktadır. Bu ürün gamı iki model etrafında toplanır:

- Volista VCSII serisi (Volista Access 2. Nesil)
- Volista VSTII serisi (Volista StandOP 2. Nesil)

1.5 Ürünün ve ambalajın üzerindeki semboller

	Kullanım talimatlarını takip ediniz (IE- C 60601-1:2012)	MD	Medikal Cihaz İşareti (MD)
i	Kullanım talimatlarını takip ediniz (IE- C 60601-1:2005)	UDI	Benzersiz Cihaz Tanımlaması
$\underline{\mathbb{V}}$	Kullanım talimatlarını takip ediniz (IE- C 60601-1:1996)	CE	CE İşareti (Avrupa)
	İmalatçı ve imal tarihi	c UL US	UL işaretlemesi (Kanada ve Birleşik Devletler)
REF	Ürün referansı	c A us	UR işaretlemesi (Kanada ve Birleşik Devletler)
SN	Ürünün seri numarası	<u> </u>	Ambalaj yönü
\sim	AC girişi	I	Kırılır, dikkatli taşıyın
•	DC girişi	Ť	Yağmurdan uzak tutun
$\bigcirc $	DC çıkışı		Depolama için sıcaklık aralığı
	Stand-by	<u></u>	Depolama için rutubet oranı aralığı
X	Klasik atıklarla birlikte atmayın	<u></u>	Depolama için atmosferik basınç ara- lığı
	El sıkışma riski		



1.6 Ürünün genel görünüşü

Şek. 1: Yapılandırma örneği: VSTII64SFDF

- Asma borusu
 Askı kolu
 SF Yaylı kol
 DF Yaylı kol
 Tek çatal
- 6 Çift çatal
- 7 VSTII 600 lamba başlığı

- 8 VSTII 400 lamba başlığı
- 9 Kamera
- 10 Sterilize edilebilir elçek
- 11 Ekran taşıyıcı
- 12 Opsiyonel ekran destek elçeği
- 13 Ekran

1



Şek. 2: Yapılandırma örneği: VCSII64DF

- 1 Asma borusu
- 2 Askı kolu
- 3 Yay kolu
- 4 Kemer

- 5 VSTII 600 lamba başlığı
- 6 VSTII 400 lamba başlığı
- 7 Kamera
- 8 Sterilize edilebilir elçek

1.6.1 Bileşenler

1.6.1.1 Lamba başlıkları



Şek. 3: Volista 600 & Volista 400 Lamba başlığı

Her lamba başlığı aşağıdaki parçaları içerir:

- Bir adet elçek taşıyıcı ve sterilize edilebilir elçek
- Bir adet lamba başlığı kumanda klavyesi
- Bir adet dış kol

Her lamba başlığı aşağıdaki fonksiyonları yerine getirir:

- Boost (Güçlendirme) modu
- Işık huzme çapını değiştirme
- Yeşil ortam aydınlatması
- AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT (sadece VSTII ile)
- LMD modu (seçenek olarak ve sadece VSTII üzerinde)
- Işık huzme rengini değiştirme (seçenek olarak)
- Volista VisioNIR modu (seçenek olarak ve sadece VSTII üzerinde)

Boost (Güçlendirme) modu





Boost (Güçlendirme) Modu (aydınlatma yedeği) Volista gamı içinde var olup cerrahi şartlar gerektirdiğinde aydınlatmayı en yüksek seviyeye çıkarma olanağı verir. İsteğe bağlı etkinleştirmeyle çalıştırılır ve kontrollü bir huzme (güçlü aydınlatma) sağlar, aydınlatma kapatıldığında kaydedilmez. Etkinleştirilmesiyle beraber lamba başlığındaki aydınlatma seviyesi göstergesinin son çubuğu yanıp söner, ışık huzmeleri üst üste geldiğinde olası bir yayılım aşımında kullanıcıyı uyarır.



lşık huzmesi çapını değiştirme

Şek. 5: Işık huzmesi çapını değiştirme

lşık huzmesi çapını değiştirme, aydınlatılan alanının boyutunu ayarlama ve böylece bunu kesi boyutlarıyla çakıştırma olanağı verir. Volista aydınlatma sistemi, bu çapı beş seviyeye göre ayarlama olanağı verir.

Ortam aydınlatması mini-invaziv işlemler sırasında ekranların daha iyi görünmelerini sağlamak için kontrastı belirginleştirmek için tasar-

lanmıştır. Ameliyat ekibine ve anestezi uzmanına asgari bir aydınlatma sağlar ve hastanın stresini azaltmak için yumuşak bir ortam yarat-



AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT (sadece VSTII ile)

Şek. 6: Bir veya iki cerrahın hazır bulunması

Bu fonksiyon, lamba başlığıyla ameliyat alanı arasındaki engellerin varlığına bağlı (kafalar, cerrahın omuzu) aydınlatma kaybını otomatik olarak telafi etme olanağı verir. Perdelenmiş LED'lerin aydınlatması azalırken, perdelenmeyen LED'lerin aydınlatması güçlenir:

- Aydınlatmanın ameliyat alanında sabit kalması için
- Cerrahın hareketlerinde tamamen serbest olması için
- Cerrahın çalışma şartlarını iyileştirmek için

Ortam aydınlatması



ma olanağı verir.

Şek. 7: Ortam aydınlatması fonksiyonu





Şek. 8: Volista VSTII ile kullanılabilen ekran taşıyıcılar



3 XHD1

1.6.1.3 Düzeneğe entegre kamera taşıyıcı

SC05 kamera taşıyıcı



Şek. 9: SC05 kamera taşıyıcı

KAMERA TUTUCU PLAKA



Şek. 10: KAMERA TUTUCU PLAKA

Bu kamera taşıyıcı, yüksek çözünürlüklü medikal video kameraları takmaya yöneliktir ve büyük çapı sayesinde, karmaşık şekillerde gezinme mümkün olur. Bir Kodak vidası sayesinde bu taşıyıcıya monte edilen kamera, çeşitli açılardan ameliyat sahasının görüntülerini elde etmek için bütün yönlere döndürülür.

Bir FHS0 veya MHS0 ekran taşıyıcı yapısının üzerine, bir PSX/HLX/DAX FH KAMERA TU-TUCU PLAKA yerleştirmek mümkündür. Bu kamera taşıyıcı 100x100'lük bir VESA ara yüzünün üzerine bağlanabilen yüksek çözünürlüklü medikal video kameraların takılmasına yöneliktir. Bu taşıyıcı üzerine monte edilen kamera, optimal bir şekilde konumlanabilir ve çeşitli açılardan ameliyat sahasının görüntülerini elde etme olanağı verir. **Giriş** Ürünün genel görünüşü

1.6.2 Opsiyonlar

1.6.2.1 Duvara taşınmış kumanda

Duvar tipi kumanda klavyesi (sadece VCSII üzerinde)



Şek. 11: Kullanılabilir duvar tipi kumanda klavyeleri (sadece VCSII ile birlikte)

- 1 Ankastre versiyon
- 2 Sıva üstü versiyon
- 3 Cephesi olan ankastre versiyon
- 4 Besleme versiyonu5 Kumanda klavyesi

Dokunmatik ekran



Şek. 12:



3 Besleme versiyonu

4 Dokunmatik kumanda ekranı

1.6.2.2 Değişken renk sıcaklığı

VSTII ameliyat aydınlatması üç renk sıcaklığına sahiptir: 3.900K, 4.500K ve 5.100K. VCSII ameli-yat aydınlatması üç renk sıcaklığına sahiptir: 3.900K, 4.200 K ve 4.500 K.



Şek. 13: Renk sıcaklığı

1.6.2.3 Volista VisioNIR işlevi (sadece VSTII üzerinde)



Şek. 14: Volista VisioNIR işlevi

Volista VisioNIR işlevi, LED tayfından çıkan artık yakın kızılötesi ışınlarını, çok düşük bir seviyede tutmak amacıyla, filtrelemeyi içerir. Volista VisioNIR, ekrana yeniden aktarılan sinyali bozmadan, Yakın Kızılötesi kamera kullanımına uygundur. Volista VisioNIR, hem ICG (indosiyanin yeşili) kulanılan bir ameliyat sırasında hem de belirli dokuların stimülasyonunu takiben doğal floresan ışığı yayma (otofloresan) özelliğinden yararlanılarak kullanılabilir. Bunun için, floresan kameranın algılama alanı 740 nm'den daha uzun bir dalga boyunda olmalıdır (bkz. tablo 35).



Bilgi

Ayarları optimize etmek için önce NIR görüntüleme sisteminin ve floresan boyanın Volista VisioNIR işleviyle test edilmesi önerilir.



1.6.2.4 FHS0/MHS0 için opsiyonlar

Şek. 15: FHS0/MHS0 için opsiyonlar

1Arka Kutu2Ekran Tutucu Plaka MH3Elçek opsiyonu (3 seçenek mümkündür, monitörün soluna veya sağına takılır)3aHandle Holder PSX FH/MH3bHandle Holder HLX FH/MH3cHandle Holder DAX FH/MH

1.6.2.5 XHS0 çin opsiyonlar



Şek. 16: XHS0 için opsiyonlar

- 1 Arka Kutu
- 3 Elçek opsiyonu (3 seçenek mümkündür)
- 3a Elçek Taşıyıcı PSX XH
- 3c Elçek Taşıyıcı DAX XH

- 2 Ekran Tutucu Plaka XH
- 3b Elçek Taşıyıcı HLX XH





Şek. 17: XHD1 için opsiyon



3 Ekran Tutucu Plaka DAX XHD1

1.6.2.7 Kamera taşıyıcılar için opsiyonlar



Şek. 18: Kamera taşıyıcılarla kullanılabilen opsiyonlar

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

- 3 CAMERA HOLDER PLATE DAX FH
- 4 SC05 için PSX elçek taşıyıcı
- 5 SC05 için HLX elçek taşıyıcı
- 6 SC05 için DEVON/DEROYAL® elçek taşıyıcı

1.6.3 Aksesuarlar

1.6.3.1 Kameralar



Kamera, Quick Lock sistemi aracılığıyla lamba başlığının ortasına monte edilebilir

Şek. 19: Kameralı Volista



BİLGİ Yapılandırma başına yalnızca bir kamera kullanın.

Kablolu kamera: OHDII FHD QL VP01 (sadece VSTII üzerinde)



Şek. 20: Kamera OHDII FHD QL VP01

Quick lock sistemi sayesinde bir ameliyathaneden diğerine taşınabilen bu kamera, ameliyat ekibi için gerçek bir yardımcıdır. Eğitim aşamaları sırasında ameliyat bölgesinde serbestlik sağlayarak cerrahın el hareketlerin daha iyi takip etme ve ihtiyaçlarını önceden daha iyi tahmin etme olanağı verir ve cerrahi işlemlerin akıcılığını iyileştirirler. Sadece önceden video kabloları çekilmiş bir lamba başlığı üzerine yerleştirilir.



Bilgi

Kablolu bir kamera yerleştirmeden önce, lamba başlığının etiketine bakarak lamba başlığının önceden video kablosu ile donatılmış olduğundan emin olun. Üzerinde "VP" ibaresi olmalıdır. Eğer kamera önceden video kablosuyla donatılmamış bir lamba başlığının üzerine yerleştirilirse, kamera algılanır ancak videonun görüntü-lenmesi mümkün olmaz.

Kablosuz sistemli kamera: OHDII FHD QL AIR03 E/U



Quick Lock sistemi sayesinde bir ameliyathaneden diğerine taşınabilen bu kamera, ameliyat ekibi için gerçek bir yardımcıdır. Eğitim aşamaları sırasında ameliyat bölgesinde serbestlik sağlayarak cerrahın el hareketlerin daha iyi takip etme ve ihtiyaçlarını önceden daha iyi tahmin etme olanağı verir ve cerrahi işlemlerin akıcılığını iyileştirirler.

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



Bilgi

Kablosuz sistemin teknik özelliklerini öğrenmek için ürünle birlikte verilen kullanma kılavuzunu veya tedarikçinin sitesindeki eksiksiz kılavuzu inceleyeniz.

Kamera SC430-PTR



Şek. 22: Kamera SC430-PTR

Bu kamera KAMERA TUTUCU PLAKA üzerine monte edilebilir. Cerrahın hareketini daha iyi takip etme ve ihtiyaçlarını daha içi önceden tahmin etme olanağı verir. Ameliyat bölgesini serbest bırakarak eğitim safhalarında operasyon akışkanlığı iyileştirme olanağı verir.

1.6.3.2 Elçek taşıyıcı



Şek. 23: Sterilize edilebilir STG PSX elçek için taşıyıcı



Bu elçek taşıyıcı Quick Lock sistemi aracılığı ile lamba başlığının ortasında konumlanır. Sterilize edilebilir bir STG PSX elçek takılmaya yöneliktir.

Bu elçek taşıyıcı Quick Lock sistemi aracılığı ile lamba başlığının ortasında konumlanır. Sterilize edilebilir bir STG HLX elçek takılmaya yöneliktir.

Şek. 24: Sterilize edilebilir STG HLX elçek için taşıyıcı



Şek. 25: Atılabilir elçek için adaptör

Atılabilir elçek için olan bu adaptör Quick Lock sistemi aracılığı ile lamba başlığının ortasında konumlanır. Devon® veya Deroyal® tipi bir atılabilir elçek takılmaya yöneliktir.

1.6.3.3 LMD* (sadece Volista VSTII üzerinde)



LMD sistemi (Luminance Management Device) cerrahın gözünün algıladığı aydınlatmayı regüle eder. Bu yenilik optimal bir görüş keskinliğini korumak ve aydınlatmanın değişmesi halinde görüşün adaptasyon problemlerini ortadan kaldırmak için tasarlanmıştır. Böylece cerrahın loş çukurluklara baktığında açık renkli dokulardaki gibi aynı aydınlatma seviyesine sahip olması sağlanır.

Şek. 26: LMD modülü

1.6.3.4 Kurşun ekranlar



Şek. 27: Kurşun ekranlar

1 Radyo koruma katmanı olmayan kurşun ekranlar 2 Radyo koruma katmanı olan kurşun ekranlar



1.7 Düzenek tanımlama etiketi

Şek. 28: Tanımlama etiketi



1.8 Uygulanan normlar

Cihaz aşağıdaki standartların ve yönergelerin güvenlik gerekliliklerine uygundur:

Referans	Açıklama
IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 ANSI/AAMI ES60601-1:2005/A2:2021 CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1:14/A2:2022 EN 60601-1:2006/A1:2013/A2:2021	Elektro-medikal cihazlar – Bölüm 1: Temel güvenlik ve önemli performanslar için genel gereklilikler
IEC 60601-2-41:2021 EN IEC 60601-2-41:2021	Elektro-medikal cihazlar – Bölüm 2-41: Cerrahi aydın- latmalar ve teşhis aydınlatmalarının güvenliği için ö- zel gereklilikler
IEC 60601-1-2:2014+AMD1:2020 EN 60601-1-2:2015/A1:2021	Elektro-medikal cihazlar – Bölüm 1-2: Genel güvenlik gereklilikleri – Tamamlayıcı standart: Elektromanyetik parazitler – Gereklilikler ve testler
IEC 60601-1-6:2010+AMD1:2013+AMD2:2020 EN 60601-1-6:2010/A1:2015/A2:2021	Elektro-medikal cihazlar – Bölüm 1-6: Temel güvenlik ve önemli performanslar için genel gereklilikler – Tamamla- yıcı standart: Kullanıma uygunluk
IEC 60601-1-9:2007+AMD1: 2013+AMD2:2020 EN 60601-1-9:2008/A1:2014/A2:2020	Elektrikli tıbbi cihazlar – Bölüm 1-9: Temel güvenlik ve önemli performanslar için genel gereklilikler – Te- minat standardı: Çevre dostu bir tasarım için gerekli- likler
IEC 62366-1:2015+AMD1:2020 EN 62366-1:2015/A1:2020	Tıbbi cihazlar – Bölüm 1: Kullanıma uygunluk mühen- disliğinin tıbbi cihazlara uygulanması
IEC 62304:2006+AMD1:2015 EN 62304:2006/A1:2015	Tıbbi cihazların yazılımları - Yazılım ömür döngüsü süreci
ISO 20417:2020 EN ISO 20417:2021	Tıbbi cihazlar - Üretici tarafından sağlanacak bilgiler
ISO 15223-1:2021 EN ISO 15223-1:2021	Tıbbi cihazlar: - Üretici tarafından sağlanacak bilgiler- le birlikte kullanılacak simgeler - Bölüm 1: Genel ge- reklilikler
EN 62471:2008	Lambaların ve lamba kullanan cihazların foto biyolojik güvenliği
IEC 62311:2019 EN 62311:2020	Elektronik ve elektrikli ekipmanın, elektromanyetik a- lanlara (0 Hz – 300 GHz) insan maruziyeti kısıtlama- ları ile ilgili olarak değerlendirilmesi
Yönetmelik 384/2020	INMETRO Sertifikasyon - Sağlık Takip sistemi kapsa- mındaki ekipmanlar için uygunluk değerlendirme ge- reklilikleri

Tab. 3: Ürüne ilişkin kurallara uygunluk

Kalite yönetimi:

Referans	Yıl	Açıklama	
ISO 13485 EN ISO 13485	2016 2016	ISO 13485:2016 EN ISO 13485:2016 Tıbbi cihazlar - Kalite yönetim sistemleri - Yönetmelik amaçları- na uygun gereklilikler	
ISO 14971 EN ISO 14971	2019 2019	 ISO 14971:2019 EN ISO 14971:2019 Tıbbi cihazlar - Risk yönetiminin tıbbi cihazlara uygulanmas 	
21 CFR Kısım 11	2023	Başlık 21Gıda ve İlaçlar Bölüm I-Gıda ve İlaç İdaresi Sağlık ve İnsan Hizmetleri De- partmanı Alt Bölüm A – Genel KISIM 11 - Elektronik kayıtlar, elektronik imzalar	
21 CFR Kısım 820	2020	Başlık 21Gıda ve İlaçlar Bölüm I-Gıda ve İlaç İdaresi Sağlık ve İnsan Hizmetleri De- partmanı Alt bölüm H – Tıbbi Cihazlar KISIM 820 - Kalite Sistemi Yönetmeliği	

Tab. 4: Kalite yönetimi kurallarına uygunluk

Çevresel normlar ve yönetmelikler:

Referans	Yıl	Açıklama	
2011/65/EU sayılı Yöner- ge	2011	Elektrikli ve elektronik donanımlarda belli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılması	
2015/863/EU sayılı Yö- nerge	2015	Avrupa Parlamentosu ve Konseyinin sınırlamaya tabi maddeler- le ilgili 2001/65/UE sayılı yönergesini tadil eden Yönerge	
2016/585/EU sayılı Yö- nerge	2016	Medikal cihazlarda kurşun, kadmiyum, hekzavalan krom ve PB- DE'ler için muafiyet	
2017/2102 sayılı Yöner- ge	2017	Elektrikli ve elektronik donanımlarda belli tehlikeli maddelerin kullanımının sınırlandırılması	
IEC 63000	2022	Elektrikli ve elektronik ürünleri tehlikeli maddelerin kısıtlanması- na karşı değerlendirmeye yönelik teknik doküman	
1907/2006 sayılı Yönet- melik	2006	Kimyasal Maddelerin tescili, değerlendirilmesi ve ruhsatlan- dırılması ile bu maddeler için geçerli kısıtlamalar	
ABD Kaliforniya teklifi 65 Yasası	1986	1986 Tarihli Güvenle İçme Suyu ve Toksik Uygulama Yasası	
Yönerge 2018/851	2018	Atıklara ilişkin 2008/98/EC sayılı Direktifi tadil eden Direktif	
94/62/EU sayılı Yöner- ge	1994	Ambalajlama ve Atık yönetimi	
SJ/T 11365-2006	2006	Elektronik Bilişim Ürünlerinden kaynaklı Kirlilik Kontrolü için İdari Önlem Çin RoHS (Restriction of Hazardeous Substan- ces-Tehlikeli Maddelerin Kısıtlanması)	

Tab. 5: Çevresel normlar ve yönetmelikler

Ülke	Referans	Yıl	Açıklama
Arjantin	2318/2002 Sayılı Kural	2002	Ulusal Tıbbi İlaç, Besin ve Teknoloji Yönetimi - Tıbbi ürünlerin tescili - Yönetmelik
Avustralya	TGA 236-2002	2021	Terapötik Ürünler (Tıbbi Cihazlar) 2002 Yönetme- likleri. Tüzük No. 236, 2002 Terapötik Ürünler Ya- sası 1989 kapsamında üretildi
Brezilya	RDC 665/2022	2022	Medikal Cihazlar için İyi Üretim Uygulamaları ve İn Vitro Diagnostik Medikal Cihazlar
Brezilya	RDC 751/2022	2022	Tıbbi cihazların risk sınıflandırması, bildirim ve ka- yıt yönetimi ile etiketleme gereklilikleri ve kullanım talimatları
Kanada	SOR/98-282	2023	Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri
Çin	Yönetmelik no. 739	2021	Tıbbi Cihazların Denetimi ve Yönetimi hakkında Yönetmelik
AB	2017/745/EU sa- yılı Yönetmelik	2017	Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri
Japonya	MHLW Kararna- mesi: MO n°169	2021	Tıbbi Cihazlar ve In-Vitro Tanı Amaçlı Cihazların Üretim Kontrolü ve Kalite Kontrol Standartlarına İ- lişkin Bakanlık Kararnamesi
Güney Kore	14330 sayılı Yasa	2016	Tıbbi Cihaz Yasası
Güney Kore	27209 sayılı Ka- rarname	2016	Tıp Yasası Yürürlük Kararnamesi
Güney Kore	Kural 1354	2017	Tıp Yasası Yürürlük Kuralı
İsviçre	RS (Odim) 812.213	2020	1 Temmuz 2020 tarihli Tıbbi Cihazlar Kararname- si (MedDO)
Tayvan	TPAA 2018-01-31	2018	Tayvan Eczacılık Yasası
Birleşik Kırallık	Yasa	2021	Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri 2002 n°618
ABD	21CFR Kısım 7	2023	Başlık 21Gıda ve İlaçlar Bölüm I-Gıda ve İlaç İdaresi Sağlık ve İnsan Hiz- metleri Departmanı Alt Bölüm A – Genel KISIM 7 - Uygulama politikası
ABD	21CFR Alt bölüm H	-	Başlık 21Gıda ve İlaçlar Bölüm I-Gıda ve İlaç İdaresi Sağlık ve İnsan Hiz- metleri Departmanı Alt bölüm H – Tıbbi Cihazlar

Tab. 6: Ürüne ilişkin standartlara uygunluk

Diğer bilgiler (Sadece Çin Halk Cumhuriyeti için)

 Diger Unglier (Sadece Çin Haik Cummuryeti Için)

 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) 2 38 25 88 88

 代理人:迈柯唯(上海)医疗设备有限公司

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

 代理人电话:800 820 0207

 其他内容详见说明书

1.9 Öngörülen kullanım hakkında bilgiler

1.9.1 Öngörülen kullanım

VOLISTA serisi cerrahi, teşhis veya tedavi işlemleri sırasında hastanın vücudunu aydınlatmak için tasarlanmıştır.

1.9.2 Yönlendirmeler

VOLISTA ürün gamı, özel ışık gerektiren her tür cerrahi tedavi veya muayenede kullanım için tasarlanmıştır.

1.9.3 Öngörülen kullanıcı

- Bu donanım sadece işbu talimat hakkında bilgi sahibi olan bir medikal personel tarafından kullanılmalıdır.
- Donanımın temizliği yetkin bir personel tarafından yapılmalıdır.

1.9.4 Uygun olmayan kullanım

- Operasyonun kesintiye uğraması hastanın hayatı için tehlike oluşturuyorsa, küçük aydınlatma sistemi (aydınlatma başlığı) olarak kullanın.
- Hasarlı bir ürünün kullanılması (örn: bakım yapılmaması).
- Profesyonel sağlık bakım ortamı dışında bir yerde kullanım (örn: evde bakım).
- Kameranın bir ameliyat sırasında bir yardımcı olarak veya bir teşhis koymak için kullanılması.
- Bir ekran veya bir kamera dışındaki bir donanımı taşırken ekran desteğinin veya kamera desteğinin kullanılması.
- Tavsiyelere göre çok ağır veya büyük bir ekranın montajı.

1.9.5 Kontrendikasyonu

Bu ürünün herhangi bir kontrendikasyonu yoktur.

1.10 Temel performans

Volista ameliyat aydınlatmasının temel performansı aydınlatmaya bağlı olan termal enerjiyi sınırlandırarak aydınlatmayı ameliyat alanı yönünde vermektir.

1.11 Klinik yarar

Ameliyat ve muayene aydınlatmaları invasiv ve non-invasiv tedavi veya teşhisin tamamlayıcısı olarak kabul edilmekte ve cerrahlara ve bakım personeline optimal bir görüş imkanı vermek için vazgeçilmezdir.

Cerrahi ve muayene işlemleri sırasında sağladıkları yardım dolaylı klinik yararlarını kanıtlamaktadır. LED esaslı cerrahi aydınlatmalar diğer teknolojilere oranla birçok koza sahiptir (örn: akkor).

Bunların kullanılması uygun olduğunda:

- İşiği cerrahların ve bakım personelinin ihtiyacı olduğu yere yayarken çıkan sıcaklığı da azaltarak çalışma alanının konforunu ve de görsel performansı artırırlar.
- Medikal personel,n cerrahi veya teşhis işlemine odaklanmasına imkan veren bir gölge yönetimi sağlarlar.
- İşlemler sırasında kısmı sönme risklerini azaltarak daha iyileştirilmiş bir ömür süresi sunarlar.
- Tüm kullanım süresince sabit bir aydınlatma verirler.
- Aydınlatılan farklı dokuların kesin renklerini ortaya çıkartırlar.

1.12 Garanti

Ürünün garanti şartları için yerel Getinge temsilcisi ile iletişime geçiniz.

1.13 Ürünün ömrü

Ürünün öngörülen kullanım ömrü 10 yıldır.

Bu kullanım ömrü sterilize edilebilir elçekler gibi sarf malzemeleri için geçerli değildir.

Bu 10 yıllık kullanım ömrü, eğitimli ve Getinge tarafından onaylanmış personel tarafından yıllık periyodik kontrollerin yapılması şartıyla geçerlidir, bkz.Bakım [» Sayfa 106]. Bu süreden sonra cihaz hala kullanımda ise cihazın güvenliğini daimi olarak garanti etmek amacıyla, eğitimli ve Getinge tarafından onaylanmış bir personel tarafından incelenmesi gerekmektedir.

1.14 Çevresel etkiyi azaltmak için talimatlar

Çevre üzerindeki etkisini sınırlandırırken düzeneği optimal bir şekilde kullanmak için, uyulacak bir kaç kural şunlardır:

- Enerji tüketimini azaltmak için kullanılmadığı zaman düzeneği kapatın.
- lşık düzeyini yükselterek kötü konumlandırmayı telafi etmeye ihtiyaç duymamak için düzeneği doğru konumlandırın.
- Tanımlı bakım vadelerini, çevre üzerindeki etki seviyesini en düşük tutacak şekilde takip edin.
- Atıkların işlenmesine ve düzeneğin geri dönüşümüne ilişkin sorular için Atık yönetimi [>> Sayfa 118] bölümüne bakın.



Enerjiyi gereksiz yere tüketmemek için seçenekleri akıllıca kullanın:

Şek. 29: Düzeneğin kullanım sırasındaki elektrik tüketimi

Bi

Bilgi

Düzeneğin enerji tüketimleri Bölüm 9.2 Elektriksel Özellikler'de belirtilmiştir. Düzenek RoHS normlarına (bkz Tablo 5) ve Reach yönetmeliğine uygun olarak tehlikeli maddeler içermez.

2 Güvenliğe bağlı bilgiler

2.1 Çevresel şartlar

Taşıma ve depolamadaki ortam şartları

Ortam sıcaklığı	-10 °C ila +60 °C
Bağıl nem	%20 ila %75
Atmosfer basıncı	500 hPa ila 1060 hPa

Tab. 7: Taşıma/depolama ortam şartları

Kullanma ortamı şartları

Ortam sıcaklığı	+10 °C ila +40 °C
Bağıl nem	%20 ila %75
Atmosfer basıncı	500 hPa ila 1060 hPa

Tab. 8: Kullanma ortamı şartları



Bilgi

Elektromanyetik ortamlarda çalışmaya ilişkin bilgiler için bakınız CEM beyanı

2.2 Güvenlik talimatları

2.2.1 Ürünün güvenli kullanımı

🚹 Uyari!

Yaralanma riski

Çok çabuk boşalan bir batarya bir lamba başlığının bir ameliyat sırasında sönmesine yol açabilir.

Bataryanın otonomisini tahmin etmek için otonomi testini aylık olarak yapın. Çalışmama durumda Getinge teknik servisi ile temas kurun.

Doku reaksiyon riski

Bazı dalga boyları yaydığından, ışık kimi patolojiler için uygun olmayan bir enerji olabilir.

Kullanıcı aydınlatmanın UV ve/veya kızılötesi ışınları tolere etmeyen ve de foto hassas kişiler üzerinde kullanılma risklerini bilmelidir.

Müdahaleden önce aydınlatmanın bu tip patoloji ile uyumlu olduğundan emin olun.

UYARI!

Dokuların kuruma veya yanma riski

lşık, özellikle birden fazla lamba başlığından gelen ışık huzmelerinin üst üste gelmesi veya uzun süreli müdahalelerde hastada yaralanmalara (deride kuruma, retinanın yanması) neden olabilecek bir enerjidir.

Kullanıcı, açık yaraların çok şiddetli bir ışık kaynağına maruz kalmasına bağlı riskleri bilmelidir. Kullanıcı çok dikkatli olmalı ve aydınlatma seviyesini söz konusu müdahale ve hastaya göre, özellikle uzun bir müdahalede uygun şekilde ayarlamalıdır.

UYARI!

Yanık riski

Bu düzenek patlamaya dayanıklı değildir. Normal zamanda tehlikesiz olabilecek kıvılcımlar oksijen bakımından zengin atmosferlerde yangına sebep olabilirler.

Düzeneği yanıcı gaz veya oksijen bakımından zengin ortamlarda kullanmayın.

UYARI!

Yaralanma/enfeksiyon riski Hasarlanmış bir düzeneğin kullanılması kullanıcı için bir yaralanma riski veya hastada bir enfeksiyon riski yaratabilir.

Hasarlanmış bir düzeneği kullanmayın.

2.2.2 Elektrik



UYARI! Elektriklenme riski

Kurulum, bakım veya sökme işlemleri hakkında eğitilmemiş bir kişi yaralanma veya elektriklenme risklerine maruz alır.

Cihazın veya cihaz bileşenlerinin kurulumu, bakımı ve sökülmesi bir Getinge teknisyeni veya Getinge tarafından eğitilmiş bir servis teknisyeni tarafından yapılmalıdır.



Uyari!

Yaralanma riski

İşlemin tam ortasında bir elektrik kesintisi halinde, aydınlatma lamba başlıkları, eğer bir yedek sistemine sahip değillerse, sönerler.

Hastane medikal kullanıma has mahallerin kullanılması hakkında yürürlükte olan normlara uygun ve yedek bir elektrik besleme sistemine sahip olmalıdır.

2.2.3 Optikler



Uyari!

Yaralanma riski Bu ürün tehlikeli olabilecek optik radyasyon yaymaktadır. Gözlerde hasara yol açabilir.

Kullanıcı, cerrahi aydınlatma ışığına sürekli olarak bakmamalıdır. Yüze yapılan operasyonlarda, hastanın gözleri korunmalıdır.

2.2.4 Enfeksiyon



UYARI! Enfeksiyon riski Bir teknik çalışma veya temizlik işlemi, ameliyat alanının enfeksiyonuna yol açabilir. Hastanın yanında herhangi bir teknik çalışma veya temizlik işlemi yapmayın.
3

Kontrol ara yüzü 3



Şek. 30: Volista kontrol ara yüzleri



Bilgi

Aydınlatmaya entegratör tipi bir dış kumanda donanımı ile kumanda etmek ve böylece aydınlatmanın çalışmasını diğer harici donanımlarla (laminar akış) birleştirmek de mümkündür. Daha fazla bilgi için, Getinge temsilcinizle temas kurun.



2 Aydınlatma ayarlama / Ortam Aydınlatması Modu

3 İşık huzme çapının değişmesi

4 Kamera Zoomu

5 Artı (seviye yükseltme)

3.1 Lamba başlığı kumanda klavyeleri



9 Seviye göstergesi

11 Batarya uyarı ışığı

10 Uyarı ışığı

3



3.2 Duvar tipi kumanda klavyesi (sadece VCSII üzerinde)

Şek. 33: Duvar tipi kumanda klavyesi



3.3 Dokunmatik ekran

	🕒 00:00 🖌 GET	TINGE 🛠
		∠ * * * * *
3		

Şek. 34: Dokunmatik kumanda ekranı

 Durum çubuğu Menü çubuğu 	3 Etkin bölge
N° Tanımı	

1	Arıza göstergesinin, bataryalar göstergesinin, saatin, Maquet logosunun ve müşteri logosu- nun görüntülendiği ekran bölgesi.
2	Aşağıdaki çeşitli menülere erişme imkanı veren ekran bölgesi: Karşılama sayfası, sık kulla- nılanlar, fonksiyonlar ve parametreler.
3	Düzeneğe kumanda etme imkanı veren ekran bölgesi.

Tab. 9: Dokunmatik ekran bilgileri

Durum çubuğu



Şek. 35: Dokunmatik ekran durum çubuğu

1 Müşteri logosu (opsiyon)	2 Bakım göstergesi
3 Arıza göstergesi	4 Bataryalar göstergesi
5 Saat	6 Getinge logosu

N°	Tanımı	Olası eylemler	
1	Müşteri logosu (opsiyon)	1	
2	Bir revizyon gerekliliğini belirtir	Revizyonun silinme penceresine erişmek	
	Sadece bakım halinde görünür	için Bakım göstergesi tuşuna basın.	
3	Bir sistem arızasını belirtir.	Arızaları görüntülemek için Arıza	
	Sadece sistem arızası halinde görünür.	göstergesi tuşuna basın.	
4	Bataryaların durumunu gösterir, daha fazla bil- gi için Dokunmatik ekran üzerinde bulunan u- yarı ışıkları [▶ Sayfa 99] bölümüne bakınız	Çeşitli bataryaların durumunu görüntüle- mek için Batarya göstergesi tuşuna ba- sın.	
	Sadece bir yedek sisteminin varlığı halinde gö- rünür.		
5	Saati gösterir	Tarih ve saat ayarlarına erişmek için Saat tuşuna basın.	
6	Getinge logosu	Ürün bakımına ilişkin bilgilere erişmek için Getinge logosu üzerine basın.	
		Getinge teknisyenlerine veya yetkin bir personele ayrılmış olan bir menüye eriş- mek için ikinci bir sefer Getinge logosu tuşuna basın.	

Tab. 10: Dokunmatik ekran durum çubuğu bilgileri

Menü çubuğu



- 1 Karşılama sayfası
- 2 Sık kullanılanlar
- 3 Parametreler
- 4 Batarya testleri
- 5 Geri

Şek. 36: Dokunmatik ekran mönü çubuğu

N°	Tanımı	Olası eylemler
1	Bilgilerin ve kumandaların tamamına erişime imkanı veren sayfa.	Karşılama sayfası üzerine basılması kar- şılama sayfasına dönme imkanı verir.
2	Kullanıcı tarafından tanımlanan sık kullanılan- lar.	Sık kullanılanlar üzerine basılması önce- den kaydedilmiş ayarların tamamını liste- leyen sayfaya erişme imkanı verir.
3	Ayarlanabilir ayarlar ve yapılandırma ile ilgili bilgiler	Ayarlar tuşuna basılarak ayarlar ve yapı- landırma bilgileri sayfasına erişilebilir.
4	Batarya testleri	Batarya Testleri tuşuna basılarak yedek testler sayfasına erişilebilir.
5	Geri	Geri üzerine basılması bir önceki ekrana dönme imkanı verir.

Tab. 11: Dokunmatik ekran durum çubuğu bilgileri

4

4 Kullanım

4.1 Günlük muayeneler

Bilgi

Ürünün uygun bir şekilde kullanıldığından emin olmak için, eğitimli bir kişi tarafından günlük olarak görsel ve işlevsel muayenelerin yapılması gereklidir. Bu muayenelerin sonuçlarının tarih ve yapan kişinin imzasını taşıyan bir rapor haline getirilmesi tavsiye edilir.



Şek. 37: Cihazın bütünlüğü

Cihazın bütünlüğü

- 1. Cihazın darbeye maruz kalmadığını ve bozulma olmadığını kontrol edin.
- 2. Boya kalkması veya dökülmesi olmadığını kontrol edin.
- 3. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.



Şek. 38: Askı kapakları



Şek. 39: Yaylı kolların metalik tırnakları

Askı kapakları

- Yaylı kolların kapaklarının doğru konumlandırıldıklarını ve iyi durumda olduklarını kontrol edin
- Askı kapaklarının, merkez milinin altında bulunan da dahil, iyi takıldıklarını ve iyi durumda olduklarını kontrol edin.
- 3. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.

Yaylı kolların metalik tırnakları

- 1. Yaylı kolların metalik tırnaklarının yuvalarının içinde olduklarını kontrol edin.
- 2. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.



Şek. 40: Cihazın sabit durması/kayması



Şek. 41: Yaylı kol desteği



Şek. 42: Sterilize edilebilir elçek desteği

Cihazın sabit durması/kayması

- Uzatma kollarını, yaylı kolları ve kubbeleri döndürmek suretiyle birkaç hareket yaparak cihazı elle oynatın.
 - Tüm cihaz düzeneği kolayca ve sorunsuz olarak hareket etmelidir.
- 2. Cihazı birçok pozisyona getirin.
 - Cihazın tamamı önceden seçilmiş konumda kaymadan tutunmalıdır.
- 3. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.

Yaylı kol desteği

- 1. Yaylı kolu alt dayamaya, sonra yatay pozisyona ve son olarak da üst dayamaya getirin.
- 2. Yaylı kolun bütün bu pozisyonlarda tutunduğunu kontrol edin.
- 3. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.

Sterilize edilebilir elçek desteği

- 1. Elçek desteğini yerinden çıkartın
 - Çıkartma işleminin sorunsuz yapıldığını kontrol edin.
- 2. Desteği yeniden kubbenin üzerine takın.
 - Takma işleminin sorunsuz yapıldığını ve elçek desteğinin doğru olarak takıldığını kontrol edin.



Şek. 43: LED'lerin çalışması



Şek. 44: Kumanda klavyesinin bütünlüğü



Şek. 45: Kubbenin alt yüzü

LED'lerin çalışması

- 1. Aydınlatmayı yakmak için kubbe kumanda klavyesinin Açma/Kapama tuşuna basın.
- Kubbenin aydınlatma şiddetini minimumdan maksimuma ayarlayarak kubbe klavyesinin klavye komutlarına doğru cevap verdiğini kontrol edin.
 - Işık şiddeti seçilen seviyeye göre değişir.
- En büyük ışık huzmesi çapını seçerek aydınlatmayı yakın (bütün LED'lerin yanması için) Aydınlatmanın ayarlanması [>> Sayfa 51].
- 4. LED'lerin tamamının çalıştığını kontrol edin.

Kumanda klavyesinin bütünlüğü

- 1. Kumanda klavyesinin kubbe üzerinde doğru konumlandığını kontrol edin.
- 2. Gözle muayene ederek kumanda klavyesinin durumunu kontrol edin.
- 3. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.

Kubbenin alt yüzü

- 1. Alt yüzün bozulmuş olmadığını kontrol edin (çizikler, lekeler. vs.)
- 2. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.



Şek. 46: Çevresel contanın bütünlüğü



Şek. 47: Kubbe milinin ve kemer kapağının contasının bütünlüğü



Şek. 48: Ara kemerin bütünlüğü

Çevresel contanın bütünlüğü

- 1. Çevresel contanın doğru konumlandığını kontrol edin.
- 2. Gözle muayene ederek çevresel contanın durumunu kontrol edin.
- 3. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.

Kubbe milinin ve kemer kapağının contasının bütünlüğü

- 1. Kubbe milinin ve kemer kapağının doğru yerleştirildiğinden emin olun.
- 2. Kubbe milinin ve kemer kapağının durumunu gözle kontrol edin.
- Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.

Ara kemerin bütünlüğü

- 1. Ara kemerin sorunsuz döndüğünü kontrol edin.
- 2. Ara kemerin kaymadığını kontrol edin.
- Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.



Şek. 49: Kubbenin bütünlüğü



Şek. 50: Ekran taşıyıcı muhafazaları



Sterilizasyon personelinin dikkatine

Şek. 51: Sterilize edilebilir elçekler

Kubbenin bütünlüğü

- Kubbelerin bütünlüğünü kontrol edin (boya, darbe, bozulma).
- 2. Kubbenin doğru döndüğünü kontrol edin.
- 3. Kubbenin kaymadığını kontrol edin.
- 4. Anormallik halinde teknik destek ile temas kurun.

Ekran taşıyıcının silikon muhafazaları ve kablo geçişleri

- Silikon muhafazaların ekran desteği üzerinde doğru konumlandırıldıklarını ve iyi durumda olduklarını kontrol edin
- Ekran taşıyıcının üzerindeki silikon kablo geçişlerinin doğru konumlandırıldıklarını ve iyi durumda olduklarını kontrol edin.

Sterilize edilebilir elçeklerin bütünlüğü

- 1. Sterilizasyondan sonra, elçeğin çatlaklar ve lekeler içermediğini kontrol edin.
- PSX tipi elçekler için, sterilizasyondan sonra mekanizmanın çalıştığını kontrol edin.

BilGi

Cihaz bir yedekleme sistemine sahip ise yedeğe geçme testini yapın. Bir duvara monteli kumanda klavyesi kullanıldığı durumda, testi başlatabilmek için kubbeler kapalı ve test başlatma butonu arkadan aydınlatılmış olmalıdır. Bir dokunmatik ekran kullanıldığı durumda, batarya simgesi durum çubuğunda belirmelidir.



Şek. 52: Yedeğe geçiş testi

Yedeğe geçiş testi (sadece bir yedekleme sistemi varsa)

- Duvara monteli kumanda klavyesi aracılığı ile (Duvar tipi kumanda klavyesinden hareketle (sadece VCSII üzerinde) [>> Sayfa 97]) veya dokunmatik ekran aracılığı ile (Dokunmatik ekrandan [>> Sayfa 98]) bir yedeğe geçiş testi yapın.
- 2. Test başarısız ise teknik destek ile temas kurun.

4.2 Aydınlatmaya kumanda edilmesi

4.2.1 Aydınlatmayı Açıp/Kapatmak

4.2.1.1 Lamba başlığı veya duvar kumanda klavyesinden



Şek. 53: Klavyeler aracılığı ile aydınlatmayı açın / kapatın

Lamba başlığı aydınlatmasını lamba başlığından yakın

- 1. Bir duvar kumanda klavyesinin olması durumunda lamba başlığının 2 yakma tuşuna tuş arkadan aydınlatılıncaya kadar basın.
- 2. Lamba başlığını yakmak için **Açma/Kapatma** 1 tuşuna basın.
 - LED bölümleri art arda yanar ve aydınlatma söndürmede kullanılan son değere göre sabitlenir.

Δ

Aydınlatma sisteminin tamamını yakın (sadece duvar kumanda klavyesi aracılığı ile)

- 1. **Açma/Kapatma** 1 üzerine basın.
 - Bütün lamba başlıklarının LED bölümleri art arda yanar ve aydınlatma söndürmede kullanılan son değere göre sabitlenir.

Lamba başlığı klavyesi aracılığı ile aydınlatmayı söndürün

- 1. Klavye sönene kadar **Açma/Kapatma** 1 üzerine basın.
 - > Basmayı bırakınca lamba başlığının LED bölümleri art arda söner.

Duvar klavyesi aracılığı ile aydınlatmayı söndürün

- 1. Tuş arkadan aydınlatılıncaya kadar söndürülecek lamba başlığının 2 tuşuna basın.
- 2. Lamba başlığı tuşu sönünceye kadar **Açma/Kapatma** 1 üzerine basın.
 - > Basmayı bırakınca lamba başlığının LED bölümleri art arda söner.

4.2.1.2 Dokunmatik ekrandan



Şek. 54: Karşılama sayfası

Aydınlatmayı yakın

- 1. Lamba başlığı etkin bölge 1 1. tuşuna basın.
 - > lşıklı çalışma göstergesi 2 etkinleşir ve lamba başlığı 1 yanar.
- 2. Mevcutsa Lamba başlığı etkin bölge 2 3 tuşuna basın.
 - Aydınlatmanın tamamı yanar.

Aydınlatmayı kapatın

- 1. Lamba başlığı etkin bölge 1 1. tuşuna basın.
 - Lamba başlığının kontrol sayfası ekrana gelir
- 2. Lamba başlığı ON/OFF 4 tuşuna basın
 - Lamba başlığı 1 çalışma göstergesi ile aynı anda lamba başlığı 1 de söner.
- 3. Yanan bütün lamba başlıkları için de aynı şeyi yapın.
 - > Aydınlatmanın tamamı söner.

4.2.2 Aydınlatmanın ayarlanması



4.2.2.1 Lamba başlığı veya duvar kumanda klavyesinden

Şek. 55: Kumanda klavyeleri aracılığıyla aydınlatmayı ayarlayın

Duvar kumanda klavyesi için müdahale edilecek lamba başlığı 2 yi önceden seçin.

lşık seviyesini ayarlayın

- 1. Standart/Ortam Aydınlatması 4 tuşuna basın.
 - Klavye üzerindeki tuşun ışığı yanar.
- 2. Lamba başlığının ışık şiddetini artırmak için **Artı** 7 tuşuna basın.
- 3. Lamba başlığının ışık şiddetini azaltmak için **Eksi** 9 tuşuna basın.

Güçlendirme modunun etkinleştirilmesi/devre dışı bırakılması

- Işık seviyesi %100 olduğunda seviye göstergesinin son LED'i 8 yanıp sönmeye başlayıncaya kadar Artı 7 tuşuna daha uzun bir süreyle basın.
 - > Şimdi Güçlendirme modu etkinleştirildi.
- 2. Güçlendirme modunu devre dışı bırakmak için **Eksi** 9 tuşuna basın.
 - > Şimdi Güçlendirme modu devre dışıdır.

lşık huzmesi çapının ayarlanması

- 1. Işık huzmesi çapının değiştirilmesi 5 tuşuna basın.
 - Klavye üzerindeki tuşun ışığı yanar.
- 2. Lamba başlığının ışık huzmesi çapını artırmak için Artı 7 tuşuna basın.
- 3. Lamba başlığının ışık huzmesi çapını azaltmak için Eksi 9 tuşuna basın.

Renk sıcaklığının ayarlanması

- 1. Renk Sıcaklığı 11 tuşuna basın.
 - Klavye üzerindeki tuşun ışığı yanar.
- 2. Daha soğuk bir renk sıcaklığı seçmek için Artı 7 ye basın.
- 3. Daha sıcak bir renk sıcaklığı seçmek için **Eksi** 9'a basın.

4.2.2.2 Dokunmatik ekrandan



Şek. 56: Dokunmatik ekran aracılığıyla aydınlatmayı ayarlayın

Lamba başlığının veya başlıklarının ışık seviyesinin ayarlanması

- Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde Standart aydınlatma modu 1 tuşuna basın.
 Tuş mavi olarak etkinleşir.
- 2. Işık seviyesini 4 artırmak için **Seviyeyi artırma** 3 tuşuna basın.
- 3. Işık seviyesini 4 azaltmak için **Seviyeyi azaltma** 2 tuşuna basın.

Güçlendirme Modunun etkinleştirilmesi

- 1. Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde **Standart aydınlatma modu** 1 tuşuna basın.
 - Tuş mavi olarak etkinleşir.
- 2. Güçlendirme Modu 5 tuşuna basın.
 - Tuş mavi olarak etkinleşir ve aydınlatma seviyesi göstergesinin son çubuğu 4 yanıp sönmeye başlar. Güçlendirme Modu, ilgili lamba başlığı veya başlıklarının üzerinde etkinleşmiştir.

Lamba başlığı veya başlıklarının ışık huzmesi çapının ayarlanması

- 1. Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde **Standart aydınlatma modu** 1 tuşuna basın.
 - > Tuş mavi olarak etkinleşir.
- 2. Işık huzmesi çapını 8 artırmak için Çapı artırma 7 tuşuna basın.
- 3. Işık huzmesi çapını 8 azaltmak için Çapı azaltma 6 tuşuna basın.

Renk sıcaklığının ayarlanması

- 1. Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde istenilen renk sıcaklığını seçmek için 9, 10 veyava 11 tuşuna basın.
 - > Tuş mavi olarak etkinleşir ve istenilen renk lamba başlığı üzerine uygulanır.

Δ

4.2.3 Ortam aydınlatması



4.2.3.1 Lamba başlığı veya duvar kumanda klavyesinden



Duvar kumanda klavyesi için müdahale edilecek lamba başlığı 2 yi önceden seçin.

Ortam aydınlatmasının aydınlatma seviyesinin ayarlanması

- 1. İstediğiniz lamba başlığını seçin 2.
- 2. Ortam Aydınlatması 10 üzerine basın.
 - > Ortam aydınlatması yanar ve aynı zamanda klavye tuş arka aydınlatması yanar.
- 3. Lamba başlığının veya başlıklarının 8 ışık şiddetini artırmak için **Artı** 7 üzerine basın.
- 4. Lamba başlığının veya başlıklarının 8 ışık şiddetini azaltmak için **Eksi** 9 üzerine basın.

4.2.3.2 Dokunmatik ekrandan



Şek. 58: Dokunmatik ekrandan ortam aydınlatması

Ortam aydınlatması modunun etkinleştirilmesi

- 1. Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde Standart/Ortam Aydınlatması 1 tuşuna basın.
 - Tuş mavi olarak etkinleşir.

Ortam Aydınlatmasının ışık şiddetinin ayarlanması

- Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde Standart/Ortam Aydınlatması 1 tuşuna basın.
 Tuş mavi olarak etkinleşir.
- 2. Lamba başlığının veya başlıklarının 3 aydınlatmasını artırmak için **Artı** 4 tuşuna basın.
- 3. Lamba başlığının veya başlıklarının 3 aydınlatmasını azaltmak için **Eksi** 2 tuşuna basın.

4.2.4 AIM AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGEMENT* (sadece Volista VSTII ile) Sadece dokunmatik ekranla



Şek. 59: AIM sayfası

AIM modunun Etkinleştirilmesi/Devre dışı bırakılması

- 1. Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde AIM Modu 1 tuşuna basın.
 - Tuş mavi olarak etkinleşir ve AIM modu ilgili lamba başlığı veya başlıklarının üzerinde etkinleşir.
- 2. **Standart Aydınlatma Modu** 9 veya **Ortam Aydınlatması Modu** 10 tuşuna basarak AIM fonksiyonunun devre dışı bırakılması.
 - > Tuş söner ve AIM Modu ilgili lamba başlığı veya başlıkları üzerinde devre dışı kalır.

Işık şiddetinin AIM ile ayarlanması

- 1. Lamba başlığının veya başlıklarının ışık şiddetini artırmak için**Şiddeti artır** 3 tuşuna basın.
- 2. Lamba başlığının veya başlıklarının ışık şiddetini azaltmak için **Şiddeti azalt** 2 üzerine basın.



Bilgi

AIM modu etkinleştirildiğinde Güçlendirme modu kullanılamaz, bu durumda, lamba 5 aydınlatma seviyesine sahiptir.

lşık huzmesi çapının AIM ile ayarlanması

- 1. Lamba başlığının veya başlıklarının ışık huzmesi çapını artırmak için **Çapı artır** 5 tuşuna basın.
- 2. Lamba başlığının veya başlıklarının ışık huzmesi çapını azaltmak için **Çapı azalt** 4 üzerine basın.

Renk sıcaklığının AIM ile ayarlanması (seçenek olarak donatılı VSTII için)

- 1. Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde istenilen renk sıcaklığını seçmek için 6, 7 veya 8 tuşuna basın.
 - Tuş mavi olarak etkinleşir ve seçilen renk sıcaklığı lamba başlığı veya başlıkları üzerine uygulanır.



4.2.5 Volista VisioNIR* (yalnızca Volista VSTII üzerinde)

Şek. 60: VisioNIR

VisioNIR fonksiyonunu Etkinleştirme/Devre Dışı Bırakma

- 1. Aydınlatma Modu 1 tuşuna basın.
- 2. VisioNIR fonksiyonunu etkinleştirmek için VisioNIR 2 tuşuna basın
 - Tuş mavi olarak etkinleşir.
- 3. VisioNIR fonksiyonunu devre dışı bırakmak için VisioNIR 2 tuşuna basın



Bilgi

Volista VisioNIR, yapılandırmadaki tüm lamba başlıklarına otomatik olarak uygulanır. Lamba başlıkları böylece otomatik olarak 5.100K renk sıcaklığına ayarlanır ve Volista 8 600'ün orta halkasındaki LED'ler söner.

4.2.6 Lamba başlıklarının senkronize edilmesi



4.2.6.1 Duvar kumanda klavyesinden



Lamba başlıklarının senkronize / desenkronize edilmesi

- 1. Lamba başlıklarından birisini istenilen parametrelere göre ayarlayın.
- 2. Senkronize etmek istediğiniz lamba başlığının tuşuna 2 tuş arkadan aydınlatılıncaya kadar basın.
 - Lamba başlıkları senkronize edilir ve birinde yapılan değişiklikler, diğer lamba başlığı üzerine de aynı değişiklikleri getirir.
- 3. Desenkronize etmek istediğiniz lamba başlığının tuşuna 2 tuş artık arkadan aydınlatılmayıncaya kadar basın veya istenilen lamba başlığını veya başlıklarını desenkronize etmek için yerleşik kumanda klavyesi aracılığıyla durumunu değiştirin.
 - Lamba başlıkları artık senkronize değildir.



Bilgi

Özel durum: Lamba başlıklarını Ortam Aydınlatması ile senkronize etmek için, mod önceden bu lamba başlıklarının üzerinde etkinleştirilmiş olmalıdır.

4.2.6.2 Dokunmatik ekrandan



Şek. 62: Lamba başlıklarının senkronize edilmesi

- 1. Lamba başlıklarından 1 birini istenilen parametrelere göre yapılandırın.
- 2. Senkronize et 2 tuşuna basın.
 - Lamba başlıkları senkronize edilmişlerdir ve birinde yapılan değişiklikler diğer lamba başlığı veya başlıkları üzerine de aynı değişiklikleri getirecektir.
- 3. Lamba başlıklarını desenkronize etmek için yeniden **Senkronize et** 2 üzerine basın.
 - > Lamba başlıkları desenkronize edilmişlerdir.



Bilgi

Özel durum: Lamba başlıklarını Ortam Aydınlatması ile senkronize etmek için, mod senkronizasyon işleminden önce bu lamba başlıklarının üzerinde etkinleştirilmiş olmalıdır.

2 3 4 6 GETINGE 🛠 00:00 ا 🌏 ሪ \star 5 7 <u>ö</u> 6 1 - 🂫 2 < 8 10 9



Şek. 63: LMD sayfası

LMD modunun Etkinleştirilmesi / Devre dışı bırakılması

- 1. İstenilen ışık şiddetini cerrah için rahat olacak şekilde ayarlayın.
- 2. Sonra LMD 1 tuşuna basın.
 - Tuş mavi olarak etkinleşir ve LMD söz konusu lamba başlığı üzerinde etkinleşir ve lamba başlıkları otomatik olarak senkronize olurlar.
- 3. LMD etkinleştiğinde, devre dışı bırakmak için LMD 1 tuşuna basın.
 - > Tuş söner ve LMD ilgili lamba başlığı veya başlıkları üzerinde etkinsizleşir.

Aydınlatma hedef değerinin değiştirilmesi

- 1. Lamba başlığı veya başlıklarının 3 aydınlatmasını artırmak için **Aydınlatmayı artırma** 4 tuşuna basın.
- 2. Lamba başlığı veya başlıklarının 3 aydınlatmasını azaltmak için **Aydınlatmayı azaltma** 2 tuşuna basın.

lşık huzmesi çapının LMD ile ayarlanması

- 1. Lamba başlığı veya başlıklarının 6 ışık huzmesi çapını artırmak için **Çapı artırma** 7 tuşuna basın.
- 2. Lamba başlığı veya başlıklarının 6 ışık huzmesi çapını azaltmak için **Çapı azaltma** 5 tuşuna basın

Renk sıcaklığının etkinleştirilmiş LMD ile ayarlanması

- 1. Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde istenilen renk sıcaklığını seçmek için 8, 9 veya 10 tuşuna basın.
 - > Tuş mavi olarak etkinleşir ve istenilen renk lamba başlığı üzerine uygulanır.



Bilgi

Eğer lamba başlığı maksimumunda ise, aydınlatma arttırılamaz ve **Artı** 4 tuşu gri renkte olup devre dışıdır. Eğer lamba başlığı minimumunda ise, aydınlatma azaltılamaz ve **Eksi** 2 tuşu gri renkte olup devre dışıdır.

Aydınlatma seviyesi göstergesi 5 kaydedilen aydınlatmayı korumak için görsel kontrole olanak verir.

Hedef değerine erişilmiştir.
Lamba başlığı minimumundadır ve gönderilen aydınlatma hedef değerin ü- zerinde kalmaktadır (turuncu gösterge referans değerinin üzerinde).
Lamba başlığı maksimumundadır ve gönderilen ışık hedef değerin altında kalmaktadır (turuncu gösterge referans değerinin altında).

Tab. 12:Aydınlatma seviyeleri

4.2.8 Ön ayarlar (sadece dokunmatik ekranla)

4.2.8.1 Bir ön ayarın seçilmesi/kaydedilmesi



Şek. 64: Sık kullanılanlar sayfası

Bir sık kullanılanın uygulanması

- 1. Sık kullanılanlar sayfasına erişmek için **Sık kullanılanlar** 1 tuşuna basın.
 - > Ekranda Sık kullanılanlar sayfası belirir.
- Kaydedilen altı adet sık kullanılan arasından, istenilen sık kullanılanın 4 adına göre Sık kullanılanı uygula 2 tuşuna basın.
 - Seçilen Sık kullanılan uygulanır.

Δ



Şek. 65: Sık kullanılanın kaydedilmesi

Bir sık kullanılanın kaydedilmesi

- 1. Aydınlatmayı sık kullanılan için istenilen yapılandırmaya göre parametrelendirin.
- 2. Sık kullanılanı kaydet 3 üzerine basın.
 - Bir sık kullanılan giriş penceresi (yukarıya bakınız), seçilen sık kullanılanı 5 belirterek açılır.
- 3. Klavye 8 yardımıyla sık kullanılanın adını girin.
- 4. Sık kullanılanı kaydetmek için Sık kullanılanı Kaydet 7 tuşuna basın. Değişikliği İptal Et
 6 tuşuna basarak değişiklikleri iptal etmek her zaman mümkündür.
 - Sık kullanılanlar sayfasına dönmeden önce, ön ayarların kaydedildiklerini teyit eden bir pop-up penceresi açılır.

4.2.8.2 Fabrika ön ayarları

Fabrika çıkışında, aşağıdaki profiller önceden kaydedilmiştir:

Uygulamalar	Aydınlatma	Leke çapı	Renk sıcaklığı
Üroloji/jinekoloji	%80	Küçük	Ortalama
Laparotomi	%100	Büyük	Düşük
Ortopedi	%60	Ortalama	Yüksek
ORL	%60	Küçük	Ortalama
Plastik cerrahi	%100	Küçük	Yüksek
Kalp cerrahisi	%100	Küçük	Düşük

 Tab. 13:
 Fabrika çıkışında önceden ayarlanmış lamba başlıkları sık kullanılanları

Uygulamalar	Zoom	WB	Kontrast
Laparotomi	%50	Oto	Yüksek
Ortopedi	%50	Oto	Orta
Plastik cerrahi	%20	Oto	Standart
Kalp cerrahisi	%50	Oto	Yüksek

 Tab. 14:
 Fabrikada önceden ayarlanmış kamera sık kullanılanları

4.3 Aydınlatmanın konumlandırılması

4.3.1 Sterilize edilebilir elçek'in montajı.



UYARI!

Enfeksiyon riski Eğer sterilize edilebilir elçek iyi durumda değilse, steril ortama partiküller düşürme riski vardır.

Sterilize edilebilir elçekin her sterilizasyonundan sonra ve her yeni kullanımından önce çatlaklar bulunmadığını kontrol edin.



UYARI!

Enfeksiyon riski

Sterilize edilebilir elçekler cihazın sterilize edilebilir tek kısmıdır. Steril takımın bir başka yüzey ile herhangi bir teması enfeksiyon riskine yol açar. Steril olmayan personelin bu sterilize edilebilir elçeklerle her türlü teması bir enfeksiyon riskine yol açar.

İşlem sırasında, steril ekip düzeneği sterilize edilebilir elçekler aracılığı ile kullanmalıdır. HLX elçeki üzerinde, kilitleme butonu steril değildir. Steril olmayan personel sterilize edilebilir elçeklere temas etmemelidir.



4.3.1.1 Sterilize edilebilir bir STG PSX 01 elçeğin takılması ve çıkartılması



Sterilize edilebilir bir STG PSX 01 elçeğin takılması

- 1. Elçeği inceleyerek çatlak ve kir içermediğini kontrol edin.
- 2. Elçeği desteğin üzerine geçirin.
 - ➢ Bir "klik" sesi duyulur.
- 3. İkinci bir "klik" sesi duyuluncaya kadar elçeği döndürün.
- 4. Elçeğin yerine sıkıca oturup oturmadığını kontrol edin.
 - > Elçek artık kilitlenmiş ve kullanıma hazırdır.



Şek. 67: Sterilize edilebilir bir STG PSX 01 elçeğin çıkartılması

Sterilize edilebilir bir STG PSX 01 elçeğin çıkartılması

- 1. Kilitleme butonuna basın.
- 2. Elçeği çıkartın.

4.3.1.2 Sterilize edilebilir bir STG HLX 01 elçeğin takılması ve çıkartılması



Şek. 68: Sterilize dilebilir bir STG HLX 01 elçeğin takılması

Sterilize dilebilir bir STG HLX 01 elçeğin takılması

- 1. Elçeği inceleyerek çatlak ve kir içermediğini kontrol edin.
- 2. Elçeği desteğin üzerine geçirin.
- 3. Elçeği kilitleninceye kadar döndürün.
 - Kilitleme butonu yuvasından geri çıkar.
- 4. Elçeğin yerine sıkıca oturup oturmadığını kontrol edin.
 - > Elçek artık kilitlenmiş ve kullanıma hazırdır.



Şek. 69: Sterilize edilebilir bir STG HLX 01 elçeğin çıkartılması

Sterilize edilebilir bir STG HLX 01 elçeğin çıkartılması

- 1. Kilitleme butonuna basın.
- 2. Elçeği çıkartın.

4.3.1.3 DEVON®/DEROYAL®** tipi elçeğin takılması ve çıkartılması



DEVON/DEROYAL tipi elçek ile birlikte verilen kılavuzu inceleyin.



Şek. 70: DEVON/DEROYAL tipi bir elçeğin takılması

DEVON/DEROYAL tipi bir elçeğin takılması

- 1. Elçeği elçek taşıyıcının üzerine sonuna kadar vidalayın.
 - Elçek artık kullanıma hazırdır.



Şek. 71: DEVON/DEROYAL tipi bir elçeğin çıkartılması

DEVON/DEROYAL tipi bir elçeğin çıkartılması

1. Elçeği elçek taşıyıcının üzerinden gevşetin.

4.3.1.4 Sterilize edilebilir STG PSX VZ 01 elçeğin takılması



Şek. 72: Sterilize edilebilir STG PSX VZ 01 elçeğin takılması



Şek. 73: Sterilize edilebilir STG PSX VZ 01 elçeğin çıkartılması

Lamba başlığının üzerine kamera için sterilize edilebilir bir elçeğin takılması ve çıkartılması

- 1. Elçeği inceleyerek çatlak ve kir içermediğini kontrol edin.
- 2. Elçeği kameraya takın.
 - > Bir "klik" sesi duyulur.
 - Elçek artık kilitlenmiş ve kullanıma hazırdır.

Lamba başlığı kamerası için sterilize edilebilir elçeğin çıkartılması

- 1. Kilitleme butonuna basın.
- 2. Elçeği çıkartın.

4.3.2 Lamba başlığının hareket ettirilmesi



Enfeksiyon / doku reaksiyonu riski

Düzenek ile bir başka ekipman arasındaki bir çarpışma işlem alanına parçaların düşmesine yol açabilir.

Hasta gelmeden önce düzeneğin ön konumlanmasını yapın. Her türlü çarpışmayı önlemek için dikkatle elleçleyerek düzeneği hareket ettirin.



Uyari!

Enfeksiyon riski

Sterilize edilebilir elçekler cihazın sterilize edilebilir tek kısmıdır. Steril takımın bir başka yüzey ile herhangi bir teması enfeksiyon riskine yol açar. Steril olmayan personelin bu sterilize edilebilir elçeklerle her türlü teması bir enfeksiyon riskine yol açar.

İşlem sırasında, steril ekip düzeneği sterilize edilebilir elçekler aracılığı ile kullanmalıdır. HLX elçeki üzerinde, kilitleme butonu steril değildir. Steril olmayan personel sterilize edilebilir elçeklere temas etmemelidir.

Lamba başlığının kullanılması



Şek. 74: Lamba başlığının yönlendirilmesi

- Lamba başlığını hareket ettirmek için çeşitli şekillerde yönlendirmek mümkündür:
 - Steril personel için: Lamba başlığının ortasında, bu amaçla öngörülmüş olan steril elçek ile
 1.
 - Steril olmayan personel için: Doğrudan lamba başlığını 2 veya kemerin dış elçeğini tutarak.

Aydınlatmanın dönme açıları



Şek. 75: SAX askısı üzerinde bir çift VSTII64DF yapılandırmasının olası rotasyonları



Şek. 76: SAX askısı üzerinde bir çift VSTII64SF yapılandırmasının olası rotasyonları



Şek. 77: SATX askısı üzerinde çifte bir VSTII60DF yapılandırmasının olası rotasyonları



Şek. 78: SATX askısı üzerinde çifte bir VSTII40SF yapılandırmasının olası rotasyonları

4



Şek. 79: SB askısı üzerinde çifte bir VCSII64DF yapılandırmasının olası rotasyonları



Şek. 80: SB askısı üzerinde çifte bir VCSII64SF yapılandırmasının olası rotasyonları

4.3.3 Ön konumlandırmalara örnekler

Genel, Batın, Göğüs cerrahisi



Şek. 81: Genel, batın veya göğüs cerrahisi için önceden konumlandırma

- Askı kolları ile yaylı kollar bir M oluşturacak şekilde aydınlatmaları hareket ettiren kişinin karşısında konumlanmış olmalıdır.
- İhtiyaç halinde, lamba başlığı kumandalarının ortada dolaşan steril olmayan personel tarafından erişilebilir olmasına dikkat edin.
- Aydınlatmalar ameliyat masasının üzerinde konumlandırılmış olmalıdır:
 - Ana lamba başlığı boşluğun tam üzerinde olmalıdır.
 - İkinci lamba başlığı çeşitli ilgi alanlarına odaklamak amacıyla daha kolay hareket ettirilebilirdir.



Üroloji, jinekoloji

Şek. 82: Üroloji veya jinekoloji için önceden konumlandırma

- Askı kolları ile yaylı kollar masanın dışında, hastanın ve cerrahın başının üzerindeki alanı işgal etmeyecek şekilde, konumlandırılmış olmalıdır.
- Her iki aydınlatma da cerrahın omuzlarının her iki yanında konumlandırılmış olmalıdır.

KBB, Nöroloji, Mide, Göz cerrahisi



Şek. 83: KBB, Nöroloji, Mide veya Göz cerrahisi için önceden konumlandırma

- Aydınlatmalar ameliyat masasının üzerinde konumlandırılmış olmalıdır:
 - Ana lamba başlığı boşluğun tam üzerinde olmalıdır.
 - İkinci lamba başlığı çeşitli ilgi alanlarına odaklamak amacıyla daha kolay hareket ettirilebilirdir.



Plastik cerrahi

•

Şek. 84: Plastik cerrahi için önceden konumlandırma

Plastik cerrahi için; aynı aydınlatmanın tam simetrik olarak sağlanabilmesi için, aynı büyüklükte iki lamba başlığı kullanılması tavsiye edilir.

4.4 Quick Lock düzeneğinin (kamera veya elçek taşıyıcı) takılması / çıkartılması

UYARI! Yaralanma riski

Elçek taşıyıcının veya kameranın bulunmaması gerilim altındaki kısımları erişilebilir kılar.

Quick Lock aksesuarları yetkin bir teknisyen tarafından lamba başlığının üzerine yerleştirme / çıkartma işlemi yapılmadan önce yapılandırmayı gerilim dışına çıkartın.



Bilgi

Kablolu bir kamera sadece alt uzatma kolunun lamba başlığı üzerine konumlandırılabilir. Eğer üst uzatma kolunun üzerine yerleştirilirse, hiçbir video bağlantısı yapılamaz.

4.4.1 Düzeneğin önceden konumlandırılması

4.4.1.1 Quick Lock kamera üzerinde



Şek. 85: Quick Lock kameranın önceden konumlandırılması

1. 2 ucunu birleştirmek ve yeşil bir ok 3 oluşturmak için kaideyi 1 döndürün.

Kamera konumlandırmaya hazırdır.
4.4.1.2 Lamba başlığı üzerinde



Şek. 86: Lamba başlığının önceden konumlandırılması

- 1. Lamba başlığının ortasında, konektörü 4 iki yeşil ok 5 ve 6 aynı hizaya gelecek şekilde yönlendirin.
 - Lamba başlığı kamera takmaya hazırdır.

4.4.2 Düzeneğin lamba başlığının üzerine monte edilmesi



Şek. 87: Lamba başlığının konumlandırılması

- 1. Lamba başlığını alt yüzü tavana bakacak şekilde konumlandırın.
 - O zaman kameranın takılması basitleşir.



Şek. 88: Quick Lock montajı için talimatlar

- 1. Kamerayı tırnağı 7 yuvasının 4 karşısına gelecek şekilde tutun.
- 2. İki oku 3 ve 6 karşı karşıya getirin.



Şek. 89: Kameranın lamba başlığının üzerine getirilmesi

- 1. Kameranın kaidesi alt yüze tam olarak oturuncaya kadar kamerayı lamba başlığına takın.
- 2. Kamera kaidesini iki elle bir "klik" sesi duyuncaya kadar saat ibreleri yönünde döndürün



Şek. 90: Kameranın lamba başlığının üzerinde kilitlenmesi

4.4.3 Düzeneğinin sökülmesi



Şek. 91: Lamba başlığının çıkartılması

- Kameranın tam yerinde olduğunu ve kilitleme butonunun yuvasından tam olarak dışarı çıktığını kontrol edin.
- Düzeneğin tam olarak yerinde olduğunu kontrol etmek için kamerayı kullanarak lamba başlığını hareket ettirin.
- Kamera bütününün tam olarak 330° döndüğünü kontrol edin.
 - Düzenek takılmıştır.

- 1. Kilitleme butonuna basın.
- Butonu 1 basılı tutarak, düzeneğin kaidesini iki elle saat ibrelerinin aksi yönünde döndürün.
- 3. Yukarı doğru çekerek Quick Lock kamerayı (2) çıkartın.
 - Düzenek çıkartılmıştır.

4.4.4 Quick Lock üzerindeki elçek taşıyıcı



Şek. 92: Quick Lock elçek taşıyıcı



Şek. 93: Elçek'in takdimi

1. Konumlandırma aşamaları kameranınki ile aynıdır.

Δ

2. Yeşil oklar hizalanmış ve konektör doğru konumlandırılmış olmalıdır.

- 1. Yeşil okları hizalayarak sapı geçirin (elçek'in tırnağı yoktur).
- Kamerada olduğu gibi, elçek'in kaidesini saat ibreleri yönünde döndürün ve kilidin doğru olarak girdiğini kontrol edin.
 - Elçek taşıyıcı doğru olarak takılmıştır.

4.5 Kameranın kullanılması

Bilgi

OHDII VP01 OL FHD kamerayı kullanmak için, kamera lamba başlığının üzerine kurulduktan sonra başka bir adım gerekli değildir (bkz. Quick Lock düzeneğinin (kamera veya elçek taşıyıcı) takılması / çıkartılması [» Sayfa 72]). Bu kamera bağlantıları önceden yapılmış bir video yapılandırması ve önceden bir VP01 alıcının takılmış olmasını gerektirir.

Bilgi

Kablosuz sistemli OHDII AIR03 QL FHD kamera için, ilk kullanım sırasında bir eşleştirme aşamasına ve sonraki kullanımlar sırasında bir ara aşamaya gerek vardır. Getinge bir kablosuz aktarım anahtarı ile önceden donatılmış bir kamera versiyonunu GEFEN® önermektedir, kablosuz sistemle birlikte verilen kılavuza bakınız veya bakınız Kablosuz video sistemi [>> Sayfa 76].

4.5.1 Kablosuz video sistemi



ΟΙΚΚΑΤ!

Düzeneğin çalışmama risk

Düzeneğin yakınında başka kablosuz cihazların bulunması aktarılan görüntünün kalitesini bozabilir.

Kullanıcı bu sistemin kullanma şartlarını öğrenmek için kablosuz sistem kılavuzuna bakmalıdır.



ΟΪΚΚΑΤ!

Düzeneğin çalışmama risk İmalatçı tarafından verilen veya belirtilenlerden başka kablosuz sistemlerin kullanılması düzeneğin çalışmasını ve performanslarını bozabilir.

Sadece Getinge tarafından belirtilen kablosuz sistemleri kullanın.

4.5.1.1 Kameranın eşleştirilmesi



Şek. 94: Kablosuz kamera

Kamerayı kablosuz sistemiyle eşleştirmek için kablosuz cihazla birlikte verilen üretici talimatlarına bakın. Eşleştirme işlemi sırasında, sinyal arama aşaması sırasında kameranın algılanmasını başlatmak için kamera vericisi düğmesine 1 basın.

Δ

4.5.1.2 Eşleştirilmiş sistemin çalıştırılması

Kamera açıldığında, alıcı eşleştirilmiş olduğu kameraya otomatik olarak bağlanır, bağlantı sırasında ekrana gelen mesaj kanal ve çözünürlüğü hakkında bilgi verir.

4.5.2 Kameraya kumanda edilmesi

4.5.2.1 Lamba başlığı veya duvar kumanda klavyesinden (sadece zoom)



Şek. 95: Klavyelerin kamera kumandaları

Kamera zoom'unun ayarlanması

- 1. Kamera Zoom 6 üzerine basın.
- 2. Zoom seviyesini değiştirmek için Artı 7 ve Eksi 9 tuşuna basın.
 - ➢ Kameranın zoom seviyesi, seçilen fonksiyon seviyesi göstergesine 8 bağlı olarak değişir.

4.5.2.2 Dokunmatik ekrandan



Bilgi

Dokunmatik bir ekran olması halinde, kamera aydınlatmadan bağımsız olarak açılıp kapatılabilir.



Şek. 96: Kameranın açılması

Karşılama sayfasından bir kameranın açılması

- 1. Kamera etkin bölge 1 tuşuna basın.
 - > Tuş yeşil olarak etkinleşir ve görüntü ekranda belirir.
- 2. Kamera sayfasına erişmek için Kamera etkin bölge 1 tuşuna yeniden basın.

Lamba başlığı sayfasından bir kameranın açılması

- 1. Lamba başlığı sayfasına gelindiğinde, Kamera kısa yolu 2 tuşuna basın.
 - > Kamera sayfası ekrana gelir ve kamera açılır.



Şek. 97: Kamera sayfası

Kameranın kapatılması

- 1. Kamera sayfasına gelindiğinde, kamerayı kapatmak için Kamera ON/OFF 3 tuşuna basın.
 - > Tuş söner ve kamera kapanır.

Kameranın beklemeye alınması

- 1. Kamerayı beklemeye almak için **Kamera Bekleme** [4] tuşuna basın.
 - > Tuş mavi olarak etkinleşir ve aktarılan görüntü donar.
- 2. Videoya devam etmek için **Kamera Bekleme** 4 tuşuna yeniden basın.



Şek. 98: Zoom'un ayarlanması

Yakınlaştırma / Uzaklaştırma

- 1. Zoom ayarlama mönüsüne erişmek için **Zoom** 5 üzerine basın.
- 2. Ekrandaki görüntünün boyutunu gerçek zamanlı olarak ayarlamak için Yakınlaştırmayı Artır
 6 veya Yakınlaştırmayı Azalt 7 tuşuna basın.



Şek. 99: Beyaz dengelemesi

Beyaz dengelemesini otomatik olarak ayarlayın

- 1. Beyaz Dengeleme 8 tuşuna basın.
- Beyaz dengelemesinin otomatik şekilde yapılması için Otomatik Dengeleme 9 tuşuna veya 3200K'lık bir röper üzerinden yapılması için Yapay Işık 10 tuşuna ya da 5800K'lık bir röper üzerinden yapılması için Gün Işığı 11 tuşuna basın.
 - Seçilen tuş mavi olarak etkinleşir ve beyaz dengelemesi etkinleşir.

Beyaz dengelemesinin manüel olarak ayarlanması

- 1. Beyaz Dengeleme 8 tuşuna basın.
- 2. Kameranın altına tüm kamera alanını kapsayan tamamen bir yüzey yerleştirin.
- Beyazların dengelenmesi kameranın altına yerleştirilen röpere göre yapılması için Manüel Dengeleme 12 tuşuna basın.
 - > Seçilen tuş mavi olarak etkinleşir ve beyaz dengelemesi etkinleşir.



Şek. 100: Odaklamanın ayarlanması

Odaklamayı otomatik olarak ayarlayın

- 1. Odaklama ayarı menüsüne erişmek için Odaklama 13 tuşuna basın.
- 2. Otomatik Odaklama 14 tuşuna basın.
 - > Tuş mavi olarak etkinleşir ve netleştirme otomatik olarak yapılır.

Odaklamanın manüel olarak yapılması

- 1. Odaklama ayarı menüsüne erişmek için **Odaklama** 13 tuşuna basın.
- 2. Kamerayı istenilen mesafeye konumlandırın.
- 3. Odaklanılacak alanı belirlemek için Focus Auto 14 seçeneğine basın.
- 4. Manüel Odaklama 15 tuşuna basın.
 - Bu durumda kamera alanında diğer cisimler (örn : cerrahın elleri) belirse de odak, tanımlı bölgede uygulanmaya devam eder.



Şek. 101: Kontrastın ayarlanması

Kontrastı ayarlama

- 1. Kontrast ayar menüsüne erişmek için Kontrast 16 tuşuna basın.
- 2. Üç kontrast seviyesinden birini seçmek için **Kontrast Artırma** 17 veya **Kontrast Azaltma** 18 tuşuna basın.



4.5.3 Kamerayı yönlendirme



Şek. 102: Kameranın yönlendirilmesi

Görüntünün ekrana doğru yönlendirilmesini gözlemcinin pozisyonuna göre optimize edin

- Kameranın üzerine bir elçek takılması. Kamera için sterilize edilebilir elçekin lamba başlığının üzerine takılması ve çıkartılması
- 2. Elçek yardımıyla, kamerayı döndürün.
 - Ekranda görüntünün dönmesi gerçekleşir.

4.6 Ekran taşıyıcının konumlandırılması

4.6.1 Ekran taşıyıcının kullanılması ve konumlandırılması



UYARI! Enfeksivon riski

Sterilize edilebilir elçek düzeneğin sterilize edilebilir tek unsurudur. Ekran, ekran taşıyıcı ve aksesuarları steril değildir ve steril ekiple her türlü teması hasta için bir enfeksiyon riskine yol açar.

İşlem sırasında, ekran, ekran taşıyıcı ve aksesuarları hiç bir halde steril personel tarafından kullanılmamalı ve elçek hiç bir halde steril olmayan personel tarafından kullanılmamalıdır.



UYARI!

Enfeksiyon / doku reaksiyonu riski

Düzenek ile bir başka ekipman arasındaki bir çarpışma işlem alanına parçaların düşmesine yol açabilir.

Hasta gelmeden önce düzeneğin ön konumlanmasını yapın. Her türlü çarpışmayı önlemek için dikkatle elleçleyerek düzeneği hareket ettirin.



Uyari!

Yaralanma riski XHD1 ekran taşıyıcının elle kötü hareket ettirilmesi elde yaralanmaya yol açabilir.

Ürün üzerinde bulunan güvenlik bilgilerine uyun.

Δ

Ekran taşıyıcının steril ekip için elle hareket ettirilmesi



 Düzeneği sterilize edilebilir elçek 1 ile veya DEVON/DEROYAL tipi steril elçek ile tutarak hareket ettirin.

Şek. 103: Steril ekip kullanımı

Ekran taşıyıcının steril olmayan ekip için elle hareket ettirilmesi



Şek. 104: Steril olmayan ekip kullanımı

 Düzeneği düz ekrandan 2, ekran taşıyıcının çerçevesinden 3, tutma çubuğundan
 veya Rear Box kutusundan 5 tutarak hareket ettirin.

4

Ekran taşıyıcının konumlandırılması



Şek. 105: SAX askısı için mümkün olan döndürme hareketleri

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

Tab. 15: SAX askısı için döndürme açısı dereceleri



Şek. 106: SATX askısı için mümkün olan döndürme hareketleri

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

Tab. 16: SATX askısı için döndürme açısı dereceleri

4.6.2 Ekran taşıyıcıların önceden konumlandırılma örnekler



Şek. 107: Ekran taşıyıcılı üçlü bir yapılandırma durumunda önceden konumlandırma örneği

- Ekranın konumlandırılması söz konusu cerrahi işleme ve uygulayıcıya bağlıdır.
- Uygulayıcının bilginin tamamını görüntüleyebilmesini sağlayacak şekilde yerleştirilmiş olmalıdır.
- Steril personel ile her türlü teması engellemek için yeterli bir mesafede bulunmalıdır.



Şek. 108: İki ekran taşıyıcılı iki çift yapılandırma durumunda önceden konumlandırma örneği

- Ekranların konumlandırılması söz konusu cerrahi işleme ve uygulayıcıya bağlıdır.
- Uygulayıcının bilginin tamamını görüntüleyebilmesini sağlayacak şekilde yerleştirilmiş olmalıdırlar.
- Steril personel ile her türlü teması engellemek için yeterli bir mesafede bulunmalıdırlar.

4.6.3 Ekranların kontrol ara yüzleri

Bilgi

Cihazın tüm işlevleri hakkında bilgi edinmek için ekran ile birlikte sunulan kullanım talimatına bakın. Hızlı bir ele alma için aşağıda sadece temel kumandalar tarif edilmiştir.

4.7 Kamera taşıyıcının konumlandırılması

4.7.1 SC kamera taşıyıcının üzerine bir kamera bağlanması



Bilgi

Sadece IEC 60601-1 normuna uygun ve ayrılabilir kalıplanmış soketlere ve 1/4" dişe sahip medikal video kameralar bu taşıyıcı üzerine monte edilebilir. Kameranın, kabloların seçimi ve taşıyıcı içinden bunların geçirilmesi müşterinin sorumluluğundadır.



Şek. 109: Kameranın SC taşıyıcının üzerine bağlanması

- 1. Vidayı tespit plakasının deliğine yerleştirin.
- Kamerayı tespit plakasının üzerine yerleştirin ve dayanana kadar vidalayın.
- 3. Kamera kutusunu tespit plakasına göre doğru konumlandırın.
- 4. Kamerayı bloke etmek için kontra somunu saat ibreleri yönünde döndürün.
- 5. Daha önce askının içinden geçirilmiş olan kabloları kamera modülüne bağlayın

4.7.2 Kamera taşıyıcıyı el ile hareket ettirin



UYARI!

Enfeksiyon / doku reaksiyonu riski

Düzenek ile bir başka ekipman arasındaki bir çarpışma işlem alanına parçaların düşmesine yol açabilir.

Hasta gelmeden önce düzeneğin ön konumlanmasını yapın. Her türlü çarpışmayı önlemek için dikkatle elleçleyerek düzeneği hareket ettirin.



UYARI!

Enfeksiyon riski

Sterilize edilebilir elçekler cihazın sterilize edilebilir tek kısmıdır. Steril takımın bir başka yüzey ile herhangi bir teması enfeksiyon riskine yol açar. Steril olmayan personelin bu sterilize edilebilir elçeklerle her türlü teması bir enfeksiyon riskine yol açar.

İşlem sırasında, steril ekip düzeneği sterilize edilebilir elçekler aracılığı ile kullanmalıdır. HLX elçeki üzerinde, kilitleme butonu steril değildir. Steril olmayan personel sterilize edilebilir elçeklere temas etmemelidir.



Şek. 110: Kamera taşıyıcıyı elle hareket ettirin

Kamerayı hareket ettirmek için kamera taşıyıcıyı çeşitli şekillerde el ile kullanmak mümkündür:

- Steril personel için: Bu amaçla öngörülmüş olan steril elçek ile 1.
- Steril olmayan personel için: Sabit dikmeler 2 ile veya taşıyıcı 3 aracılığı ile.

Δ

Dönme açıları



Şek. 111: Kamera taşıyıcılarının dönme açıları

	Α	b	с	d	е
SC05	SAX : 330°	220°	2150	±45° / 70°	+15° / -105°
KAMERA TUTUCU FH	SATX : 270°	330	315	+45 /-70	_

4.7.3 SC430-PTR kameranın kullanımı



Bilgi

İşlevselliklerinin tamamını öğrenmek için kamera ile birlikte verilen kılavuzu incelediğiniz için teşekkür ederiz. Hızlı bir başlangıç için aşağıda sadece temel kullanımlar tarif edilmiştir.



Şek. 112: SC430-PTR kameranın ana komutları

1Açma/Kapama3Kameranın başa alınması2Kameranın hareket ettirilmesi4Zoom tuşları

4.8 Parametreler ve fonksiyonlar

Şek. 113: Dokunmatik ekran ayarlar sayfası

Ekran aydınlığı ayarlarına erişim

- 1. Menü çubuğunda **Parametreler** 1 tuşuna basın.
 - > Parametreler sayfası belirir (yukarıya bakın).
- 2. Ekran Aydınlığı 2 tuşuna basın.
 - > Aydınlık ayarlama sayfası belirir.

Tarih ve saat ayarı ile Kronometre/Dakika sayacı işlevlerine erişim

- 1. Menü çubuğunda **Parametreler** 1 tuşuna basın.
 - > Parametreler sayfası belirir (yukarıya bakın).
- 2. Tarih/Saat 3 tuşuna basın.
 - > Tarih ve saat ayarı ile Kronometre/Dakika sayacı fonksiyonları sayfası belirir.

Çevirme kolu Ayarına erişim

- 1. Menü çubuğunda **Parametreler** 1 tuşuna basın.
 - > Parametreler sayfası belirir (yukarıya bakın).
- 2. Çevirme kolu 4 tuşuna basın.
 - Çevirme kolu Ayarlama sayfası belirir.

Yapılandırma bilgilerine erişim

- 1. Menü çubuğunda **Parametreler** 1 tuşuna basın.
 - > Parametreler sayfası belirir (yukarıya bakın).
- 2. Bilgi 5 tuşuna basın.
 - Yapılandırma bilgileri sayfası belirir.

Δ



4.8.1 Ekran aydınlığı

Şek. 114: Ekran aydınlığının ayarlanması

- Dokunmatik ekranın aydınlığını artırmak için Artı 2 veya ekran aydınlığını azaltmak için Eksi 1 tuşuna basın.
 - Ekran aydınlığı aydınlık seviyesi göstergesine 3 bağlı olarak değişir.
- 2. Aydınlık değişikliklerini onaylamak için **OK** 5 tuşuna veya yapılan değişiklikleri iptal etmek için **İptal** 4 tuşuna basın.
 - > Parametrelenen aydınlık kaydedilir ve uygulanır.



4.8.2 Tarih, saat ve kronometre/dakika sayacı fonksiyonları

Şek. 115: Tarih ve saat ayarları

Tarik ve saat formatının tanımlanması

- 1. İstenilen tarih gösterme formatını seçmek için **Tarih Formatı** 1 tuşuna basın. Tarihi Avrupa, İngiliz veya Amerikan formatında yapılandırmak mümkündür.
 - > Seçilen format mavi bir zemin üzerinde belirir.
- 2. İstenilen saat gösterme formatını seçmek için **Saat Formatı** 2 tuşuna basın.
 - > Tuş etkinleştiğinde, seçilen format 24 saatlik, diğer halde 12 saatlik olur.

Tarihin değiştirilmesi

- 1. Tarih Düzenle 3 tuşuna basın.
 - Giriş penceresi açılır.
- 2. Değiştirmek istenilen gün, ay veya sene alanı 6 tuşuna basın.
 - Seçilen alan mavi ile çevrelenir.
- 3. İstenilen değeri klavye 5 yardımıyla girin sonra da değişiklikleri onaylamak için **OK** 7 tuşuna basın.
 - > Giriş penceresi kaybolur ve değişiklikler etkin hale gelir.

Saatin değiştirilmesi

- 1. Saati Düzenle 4 tuşuna basın.
 - Giriş penceresi açılır.
- 2. Değiştirmek istenilen saat veya dakika 6 alanının tuşuna basın.
 - Seçilen alan mavi ile çevrelenir.
- İstenilen değeri klavye 5 yardımıyla girin sonra da değişiklikleri onaylamak için OK 7 tuşuna basın.
 - > Giriş penceresi kaybolur ve değişiklikler etkin hale gelir.

Δ



4.8.3 Kronometre / Dakika sayacı fonksiyonu (sadece dokunmatik ekranla)

Şek. 116: Fonksiyonlar sayfası

Kronometreye erişim

- 1. Menü çubuğunda Kronometre 1 tuşuna basın.
 - > Kronometre sayfası belirir.

Dakika sayacına erişim

- 1. Menü çubuğunda **Dakika sayacı** 2 tuşuna basın.
 - > Dakika sayacı sayfası belirir.

4.8.3.1 Kronometre



Şek. 117: Kronometre sayfası

Kronometrenin başlatılması/başa alınması

- 1. Kronometreyi başlatmak için **Bekleme/Etkinleştirme** 2 tuşuna basın.
 - Kronometre çalışmaya başlar.

- 2. Sayacı sıfırlamak için **Başa alma** 1 tuşuna basın.
 - > Kronometre sıfırlanır.

Kronometrenin durdurulması/tekrar çalıştırılması

- Kronometre çalışmaya başladığında, kronometreyi geçici olarak durdurmak için **Bekleme**/ Etkinleştirme 2 tuşuna basın.
 - Sayaç yanıp sönmeye başlar.
- 2. Kronometreyi devam ettirmek için **Bekleme/Etkinleştirme** 2 tuşuna basın.
 - Sayaç artık yanıp sönmez ve tekrar çalışır.

4.8.3.2 Dakika sayacı



Şek. 118: Dakika sayacı sayfası

Dakika sayacının başlatılması/başa alınması

- 1. Dakika sayacı başlatmak için **Bekleme/Etkinleştirme** 2 tuşuna basın.
 - Dakika sayacı çalışmaya başlar.
- 2. Sayacı sıfırlamak için Başa alma 1 tuşuna basın.
 - > Sayaç önceden belirlenmiş değerine geri gelir.

Dakika sayacının durdurulması/tekrar çalıştırılması

- Dakika sayacı başlatıldığında, dakika sayacını geçici olarak durdurmak için Etkinleştirme/ Bekleme 2 tuşuna basın.
 - Sayaç yanıp sönmeye başlar.
- 2. Dakika sayacını devam ettirmek için **Etkinleştirme/Bekleme** 2 tuşuna basın.
 - Sayaç artık yanıp sönmez ve tekrar çalışır.



Bilgi

Parametrelenen süre aşıldığında dakika sayacı turuncu renkte yanıp sönmeye başlar.

Dakika sayacının parametrelenmesi

- 1. Dakika Sayacı 3 tuşuna basın.
 - > Dakika sayacı parametreleme penceresi açılır (yukarıya bakın).
- 2. Parametrelenecek alanı seçin, Saat 4, Dakika 5 veya Saniye 6.
 - Seçilen alan maviye döner.
- 3. İstenilen değeri klavye 7 yardımıyla girin.
- 4. Alanlar doldurulduğunda, girilen değerleri kaydetmek için **Onayla** 9 tuşuna basın. Değişiklikleri iptal etmek için **İptal** 8 tuşuna basın.
 - Dakika sayacı parametrelendirme sayfası kaybolur ve dakika sayacı girilen değerle başlatılmaya hazır olur.

4.8.4 Çevirme kolu



Şek. 119: Çevirme kolunun ayarlanması

Çevirme kolunu ayarlayın

- 1. Çevirme kolunun lamba başlığının ışık yoğunluğunu ayarlaması için **Aydınlatma** 1 tuşuna basın.
- 2. Çevirme kolunun lamba başlığının ışık huzmesinin çapını ayarlaması için **Huzme Çapı** 2 tuşuna basın.
- 3. Çevirme kolunun lamba başlığının veya lamba başlıklarının ışık sıcaklığını ayarlaması için **Renk sıcaklığı** 3 tuşuna basın.
- 4. Tilt elçeğinin devre dışı kalarak hiçbir aydınlatma parametresini ayarlamaması için **Inaktif** 4 seçeneğine basın.



Şek. 120: TILT elçeklerinin bütünü

Aydınlatmanın Çevirme kolu ile ayarlanması

1. Işık yoğunluğunu, huzme çapını veya renk sıcaklığını seçilen parametreye bağlı olarak ayarlamak için kolu döndürün.



Bilgi

TILT kolunun dayaması yoktur.

4

4.8.5 Bilgi



Şek. 121: Bilgi Sayfası

1 Dokunmatik ekran	5 Yedeğe geçiş
2 Lamba başlıkları	6 Bataryalar otonomisi
3 Bakım	7 Arızalar
4 Güç kaynağı	

N°	Mümkün olan eylem
1	Yazılımın sürümüne ve güncelleme tarihine ve de dokunmatik ekran referansına, seri numarasına ve kurulum tarihine erişmek için Dokunmatik ekran tuşuna basın.
2	Kurulu olan lamba başlığı veya başlıkları hakkındaki bilgilere erişmek için Lamba Başlıkları tuşuna basın, şöyle ki: ürün referansı, seri numarası, mevcut opsiyonlar ve kullanma saatleri.
3	Yapılan bakım tarihlerine ve Getinge iletişim bilgilerine erişmek için Bakım tuşuna ba- sın.
4	Şebeke cereyanı kesintileri geçmişine erişmek için Besleme tuşuna basın.
5	Yedeğe geçiş testleri geçmişine erişmek için Yedeğe Geçiş tuşuna basın.
6	Bataryalar otonomi testlerinin geçmişine erişmek için Bataryalar Otonomisi tuşuna basın.
7	Arızaların geçmişine erişmek için Arızalar üzerine basın.

Tab. 17: Bilgi menülerinin tamamı

4.9 Yedek bataryalar



Bilgi

Piller ancak aydınlatma söndüğünde tekrar şarj edilirler.

4.9.1 Işıklı göstergeler

Uyarı ışıkla- rı	Tanımı	Anlamları
	Turuncu batarya uyarı ışığı	Yedeğe geçiş
-``````````````````````````````````````	Yanıp sönen kırmızı uyarı ı- şığı	Kesinti yakın (sadece Getinge Yedeğinde)

Tab. 18: Lamba başlığı klavyesinin acil çalışma uyarı ışıkları

Uyarı ışıkla- rı	Tanımı	Anlamları
	1 Kırmızı LED	Harici yedek seviyesi çok zayıf (sadece Getinge ye- değinde)
	Yanan 2 kırmızı LED	Harici yedek seviyesi düşük (sadece Getinge yede- ğinde)
	Yanan 3 turuncu LED	Harici yedek seviyesi oldukça düşük (sadece Getin- ge yedeğinde)
	Yanan 4 yeşil LED	Harici yedek seviyesi iyi (sadece Getinge yedeğin- de)
	Yanan 5 yeşil LED	Harici yedek seviyesi (sadece Getinge yedeği ile) veya yedek üzerindeki düzeneğin seviyesi (müşteri yedeği ile) çok iyi
	Yeşil LEDLER kademeli o- larak yanar	Tırtıl modu: Bataryalar halen şarj oluyor (sadece Getinge yedeğinde)

Tab. 19:	Duvar klavyesinin	yedek üzerinde	çalıştığını	gösteren	uyarı ışıkları
	,		3 3 0	0	J 3

Uyarı ışıkla- rı	Tanımı	Anlamları
	Turuncu batarya dolu	Yedeğe geçiş
	Turuncu batarya dolu değil	Kalan otonomi (sadece Getinge yedeğinde)
با ز	Yanıp sönen kırmızı uyarı ı- şığı	Kesinti yakın (sadece Getinge Yedeğinde)

Tab. 20: Dokunmatik ekranın yedek üzerinde çalıştığını gösteren uyarı ışıkları

4.9.2 Batarya testlerinin yapılması



4.9.2.1 Duvar tipi kumanda klavyesinden hareketle (sadece VCSII üzerinde)





Batarya yedekleme testi başlatın

- 1. Aydınlatmayı kapatın.
- 2. Yedeğe Geçiş Testi 12 tuşuna basın.
 - Eğer test başarılı ise, batarya seviyesi gösterge ışığı 13 yeşil yanıp söner. Eğer test başarılı değil ise, batarya seviyesi gösterge ışığı 13 kırmızı yanıp söner.
- 3. Eğer test başarılı değil ise, Getinge teknik servisiniz ile temas kurun.
- 4. Tuş sönünceye kadar tekrar Yedeğe Geçiş Testi 12 tuşuna basın.
 - > Aydınlatma seviye 3'te yanık kalır ve kullanıma hazırdır.

Bir batarya otonomi testi başlatın (sadece Getinge yedeği ile)

- 1. Aydınlatmayı kapatın.
- 2. Tuş arkadan aydınlatılıncaya kadar Otonomi Testi 14 tuşuna basın.
 - Eğer test başarılı ise, batarya seviyesi gösterge ışığı 13 yeşil yanıp söner. Eğer test başarılı değil ise, batarya seviyesi gösterge ışığı 13 kırmızı yanıp söner.
- 3. Eğer test başarılı değil ise, Getinge teknik servisiniz ile temas kurun.
 - Aydınlatma test sonunda söner.
- 4. Tuş sönünceye kadar Otonomi Testi 14 tuşuna yeniden basın.

Bilgi

Otonomi Testi 14 seçeneğine basarak otonomi testini her an durdurmak mümkündür.

4.9.2.2 Dokunmatik ekrandan



Şek. 123: Bataryalar testi

Bir yedeğe geçiş testi başlatın

- 1. Aydınlatmayı kapatın.
- 2. Menü çubuğunda **Batarya testleri** 1 tuşuna basın.
 - Batarya testleri sayfası belirir.
- 3. Testi başlatmak için Geçiş Testi 2 tuşuna basın.
 - Son geçiş testinin tarihi 6 güncellenir ve test başarılı ise yeşil bir tik işareti belirir. Buna karşın, test başarılı değilse, kırmızı bir çarpı işareti ile Bakım Bilgisi 4 tuşu belirir.
- 4. Test başarılı değilse Getinge teknik servisiniz ile temas kurmadan önce Bakım Bilgileri sayfasına erişmek için **Bakım Bilgileri** 4 tuşuna basın.

Bir batarya otonomi testinin başlatılması (sadece Getinge yedeği ile)

- 1. Aydınlatmayı kapatın.
- 2. Menü çubuğunda Batarya testleri 1 tuşuna basın.
 - > Batarya testleri sayfası belirir.
- 3. Testi başlatmak için Dayanım Testi 3 tuşuna basın.
 - Son batarya dayanım testinin tarihi 7 ile bataryaların dayanım süresi 8 güncellenir ve test başarılı ise yeşil bir tik işareti belirir. Buna karşın, test başarılı değilse, kırmızı bir çarpı işareti ile Bakım Bilgisi 4 tuşu belirir.
- 4. Test başarılı değilse Getinge teknik servisiniz ile temas kurmadan önce Bakım Bilgileri sayfasına erişmek için **Bakım Bilgileri** 4 tuşuna basın.

Bilgi

Kırmızı çarpı işaretinin 5 üzerine basarak dayanım testini her an durdurmak mümkündür.

5 Anormallikler ve çalışma arızaları

5.1 Uyarı göstergeleri

5.1.1 Lamba başlığı ve duvar klavyeleri üzerinde bulunan uyarı göstergeleri

Uyarı ışığı	Tanımı	Anlamları
	Uyarı ışığı sönük	Hiç bir arıza yok
	Turuncu uyarı ışığı	Bir arıza gösteren yapılandırma: (örnekler: Bozuk kart, iletişim arızası, diğer arızalar); Yedek seviyesi çok düşük.

Tab. 21: İkaz uyarı ışıkları

Uyarı ışığı	Tanımı	Anlamları
	Uyarı ışığı sönük	Şebeke cereyanında yapılandırma
	Turuncu uyarı ışığı	Yedek üzerinde yapılandırma
-)	Yanıp sönen kırmızı uyarı ı- şığı (Yalnızca Getinge yedeği i- le mevcuttur)	Yedek üzerinde yapılandırma Bataryalar boşalma sınırında, yapılandırma bir kaç dakikaya kadar sönebilir.

Tab. 22: Batarya uyarı ışıkları

5.1.2 Dokunmatik ekran üzerinde bulunan uyarı ışıkları

Uyarı ışığı	Tanımı	Anlamları
_	Uyarı ışığı sönük	Hiç bir arıza yok
	Uyarı ışığı	Bir arıza gösteren yapılandırma

Tab. 23: İkaz uyarı ışıkları

Uyarı ışığı	Tanımı	Anlamları
-	Uyarı ışığı sönük	Bakım güncel
elle	Bakım uyarı ışığı	Yıllık bakım gerekli

Tab. 24: Bakım uyarı ışıkları

5.2 Olası anormallikler ve arızalar

Mekanik

Anormallik	Muhtemel neden	Düzeltici eylem
Sterilize edilebilir elçek doğru kenetlenmiyor	Sterilizasyon parametrelerinin (sıcaklık, süre) aşılması	Kilitleme mekanizmasının düz- gün çalışıp çalışmadığını ("klik" sesi duyulmalıdır) ve el- çek tertibatının sağlam olup ol- madığını kontrol edin.
	Azami kullanım ömrünün dol- ması / elçeğin deforme olması	Elçeği değiştirin
Kubbede sapma var	Asma borusunun dikey ayarı- nın bozulması	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin
	Fren ayarının bozulması	Eğitim almış birine fren ayarını yaptırın
Kubbe fazla esnek veya oynat- ması çok sert	Fren ayarının bozulması	Eğitim almış birine fren ayarını yaptırın
	Yağlama yeterli olmayabilir	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin

Tab. 25: Anormallikler ve çalışma arızaları

Optik

Anormallik	Muhtemel neden	Düzeltici eylem
Lamba başlığı yanmıyor	Şebeke cereyanı kesilmesi	Bir başka cihazın aynı şebeke- den çalışıp çalışmadığını kont- rol edin
	Yedeğe geçiş yok	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin
	Başka neden	Getinge teknik servisi ile iletişi- me geçin
Lamba başlığı sönmüyor	Besleme ve kubbe arasında i- letişim problemi	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin
Bütün kubbeler yanmıyor	Her kubbenin bireysel bir ku- mandası vardır	Her bir kubbenin göstergesi ü- zerindeki uyarı ışığının duru- munu kontrol edin
LED'lerin bir bölümü veya bir LED yanmıyor	LED'lerin kartı veya LED arıza- lı	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin
	Elektronik kart LED'lerin kartı i- le iletişim yapmıyor	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin
Aydınlatmanın titremesi	Tesisat uygun değil	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin

Tab. 26: Optik sorunlar ve çalışma arızaları

5

Anormallik	Muhtemel neden	Düzeltici eylem
Ortam aydınlatması aktive ol- muyor	Tuş arızalı	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin
	Besleme ve kubbe arasında i- letişim problemi	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin
AIM modu aktive olmuyor	Bu fonksiyon kubbe üzerinde mevcut değil	Ürün etiketinde AIM ibaresinin olup olmadığını kontrol edin
	Tuş arızalı	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin

Tab. 26: Optik sorunlar ve çalışma arızaları

Diğer

Anormallik	Muhtemel neden	Düzeltici eylem
Her iki kubbe yanlışlıkla aynı anda kumanda ediliyor	Besleme ile kubbeler arasında iletişim problemi	Getinge teknik servisiyle iletişi- me geçin
OHDII AIR03 QL FHD kamera çalıştırıldıktan sonra görüntü olmaması	İletişim sorunu	 Dokunmatik ekranda ka- meranın açık olduğunu kontrol edin
		 Alıcının besleme kablosu- nu çıkartın ve yeniden ta- kın
		3. Kamerayı tekrar eşleştirin
		 Getinge teknik servisiyle i- letişime geçin
Görüntünün 20 saniyeden u- zun bir süre ile kaybolması	Başka bir sistemle karışma	 Sistem yirmi saniye içinde kendiliğinden baştan baş- lamalıdır
		 Yakınlaştırma seviyesini değiştirin
		 Getinge teknik servisiyle i- letişime geçin

Tab. 27: Diğer sorunlar ve çalışma arızaları

6 Temizlik / Dezenfeksiyon / Sterilizasyon



h

UYARI! Enfeksiyon riski

Temizlik ve sterilizasyon işlemleri sağlık kuruluşlarına ve yerel yönetmeliklere göre değişir.

Kullanıcı kendi kuruluşunun sağlık uzmanları ile temas kurmalıdır. Tavsiye edilen ürünlere ve işlemlere riayet edilmelidir.

6.1 Sistemin temizlenmesi ve dezenfekte edilmesi



Uyari!

Ekipman hasarı riski Temizlenmesi sırasında düzeneğin içerisine sıvı girmesi çalışmasına zarar verebilir.

Düzeneği bol su ile temizlemeyin veya düzeneğin üzerine doğrudan bir solüsyon püskürtmeyin.



Uyari!

Enfeksiyon riski

Bazı temizlik ürünleri veya işlemleri bir düzeneğin müdahale sırasında işlem alanına partiküller şeklinde düşebilecek kılıfına zarar verebilir.

fenol glutaraldéhyde veya iyot içeren bütün dezenfektan ürünlerinden kaçınılmalıdır. Tütsüleme ile dezenfekte etme metotları uygun değildir ve yasaktır.



UYARI! Yanık riski

Düzeneğin bazı kısımları kullandıktan sonra sıcak kalır.

Her türlü temizlikten önce, cihazın sönük ve soğumuş olduğunu kontrol ediniz.

Genel temizlik, dezenfeksiyon ve güvenlik talimatları

Standart kullanımda, düzeneğin temizlenmesi ve dezenfeksiyonu için gerekli olan işlem seviyesi düşük seviyeli bir dezenfeksiyondur. Aslında, düzenek kritik değil ve enfeksiyon risk seviyesi düşük olarak sınıflandırılmıştır. Bununla birlikte, enfeksiyon riskine bağlı olarak, ortadan yükseğe kadar dezenfeksiyon seviyeleri öngörülebilir.

Sorumlu kuruluş hijyen ve dezenfeksiyon konularında ulusal gerekliliklere (standartlar ve yönergeler) uymalıdır.

6.1.1 Düzeneğin temizlenmesi

- 1. Sterilize edilebilir elçeki çıkartın.
- Yüzey temizleme deterjanına batırılmış bir bezle donanımı temizleyiniz ve imalatçının belirttiği seyreltme, uygulama süresi ve sıcaklık talimatlarına uyunuz. Deterjan ve fosfat gibi aktif prensipler içeren hafif alkali bir temizlik ürünü (sabunlu su) kullanın. Aşındırıcı ürünler kullanmayın çünkü bunlar yüzeyleri bozar.
- 3. Hafifçe su emdirilmiş bir bezle temizleme ürününü yüzeyden alın sonra da kuru bir bezle silin.

6

6.1.2 Düzeneğin dezenfeksiyonu

Dezenfekte edici bir sıvıya batırılmış bir bezle, muntazam bir şekilde ve imalatçının tavsiyelerine uyarak uygulama yapın.

6.1.2.1 Kullanılacak dezenfektanlar

- Dezenfektanlar sterilize edici maddeler değillerdir. Bunlar mevcut mikro organizmaların miktarsal ve niteliksel olarak azaltılmalarına imkan verirler.
- Sadece aşağıdaki aktif prensip bileşenlerini içeren yüzey dezenfektanları kullanın:
 - kuaterner ammonyum (gram bakteriostatikler ve gram + bakterisitler, zarflı virüsler üzerinde değişken aktivite, çıplak virüslerde sıfır, fungistatiklerle sıfır, hiç bir sporisit etkisi yok)
 - Guanidin türevleri
 - Alkoller

6.1.2.2 İzin verilen aktif prensipler

Sınıf	Aktif prensipler	
Düşük dezenfeksiyon seviyesi		
Kuaterner amonyum	 didecyldimethylammonium klorür alkyl dimethyl benzyl ammonium klorür Dioctyldimethylammonium klorür 	
Biguanitler	 polyhexamethylen biguanit klorhidrat 	
Orta seviyede dezenfeksiyon		
Alkoller • PROPANE-2-OL		
Yüksek seviyede dezenfeksiyon		
Asitler	 Sülfamik asit (%5) Malik asit (%10) Etilendiamintetraasetik asit (%2,5) 	

Tab. 28: Kullanılabilecek olan aktif prensiplerin listesi

Test edilmiş ticari ürün örnekleri

- ANIOS ürünü®**: Surfa'Safe®**
- Diğer ürünler: %20 veya %45'lik izopropil alkol



6.2 Sterilize edilebilir Maquet Sterigrip elçeklerin temizlenmesi ve sterilize edilmesi

6.2.1 Temizliğin hazırlanması

Elçeklerin kullanımından hemen sonra, kirlerin kurumasını engellemek için, bunları aldehit içermeyen bir deterjan- dezenfeksiyon banyosuna daldırmak gerekir.

6.2.2 Bir manüel temizlik kapsamında

- 1. Elçekleri 15 dakika boyunca deterjanlı bir solüsyon içine ¹ daldırın.
- 2. Yumuşak bir fırça ve lif bırakmayan bir bezle yıkayın.
- 3. Hiçbir kir kalmadığından emin olmak için elçeklerin temizlik durumunu kontrol edin. Aksi takdirde, ultrasonik bir temizleme işlemi yapınız.
- 4. Deterjan solüsyonunu tamamen yok etmek için bolca suyla çalkalayın.
- 5. Elçeki açık havada kurumaya bırakın veya kuru bir bez yardımıyla silin.

6.2.3 Bir yıkayıcı - dezenfekte edicide temizleme kapsamında

Elçekler yıkayıcı - dezenfekte edicide temizlenebilir ve en çok 93°C sıcaklıkta durulanabilir. Tavsiye edilen döngü örnekleri:

Aşama Sıcaklık		Süre
Ön yıkama	18 - 35°C	60 san
Yıkama	46 - 50°C	5 dak
Nötralizasyon	41 - 43°C	30 san
Yıkama 2	24 - 28°C	30 san
Durulama	92 - 93°C	10 dak
Kurutma	Açık havada	20 dak

Tab. 29: Yıkayıcı - dezenfekte edicide temizleme döngü örnekleri

Enzimatik olmayan bir deterjan kullanılması tavsiye edilir. Enzimatik deterjanlar kullanılan malzemeyi bozabilirler. Uzun süreli daldırma için kullanılmamalı ve durulama ile giderilmelidirler.

6.2.4 Maquet Sterigrip elçeklerin sterilize edilmesi

Image: Wight wigh

- 1. Elçeğin ne kir ne de çatlak içermediğini kontrol edin.
 - > Eğer elçekte kirler varsa, elçeği temizlik devresine geri gönderin.
 - Eğer elçekte bir ya da daha fazla çatlak varsa, bu kullanılamaz ve dolayısıyla yürürlükteki protokollere göre elimine edilmelidir.
- 2. Elçekleri aşağıda tarif edilen üç yöntemden birisine göre sterilizatörün tepsisine koyun:
 - > Bir sterilizasyon ambalajının (çifte veya eşdeğerli ambalaj) içine sarılmış olarak.
 - Kağıt veya plastik bir sterilizasyon poşetine sarılmış olarak.
 - > Ambalajsız veya poşetsiz olarak, kilitleme butonu aşağı doğru.
- 3. Yürürlükteki yönetmeliklere göre, sterilize etme işlemini gözlemeyi sağlayan biyolojik ve/veya kimyasal göstergeleri ekleyiniz.
- 4. Sterilizatör imalatçısının talimatlarına uygun olarak sterilizasyon döngüsünü başlatınız.

Sterilizasyon döngü-	Sıcaklık	Süre	Kurutma
sü	(°C)	(dak)	(dak)
ATNC (Prion) Ön vakumlama	134	18	_

Tab. 30: Buharla sterilizasyon döngüsü örneği

h

7 Bakım

Düzeneğin ilk baştaki performansını ve güvenilirliğini korumak için, bakım ve kontroller yılda bir kez yapılmalıdır. Garanti süresi içerisinde, bakım ve kontrol işlemleri bir Getinge teknisyeni veya Getinge tarafından onaylanmış distribütör tarafından yapılmalıdır. Bu sürenin ardından, bakım ve kontrol işlemleri bir Getinge teknisyeni, Getinge tarafından onaylanmış bir distribütör veya Getinge tarafından eğitilmiş bir hastane teknisyeni tarafından yapılabilir. Gerekli teknik eğitimi almak için bayinizi arayınız.

Koruyucu bakım	Her yıl yapılacaktır
----------------	----------------------

Bazı bileşenlerin düzeneğin kullanım ömrü sırasında değiştirilmesi gerekir, bu bileşenlerin son kullanım tarihi için Bakım Talimatları'na bakın. Bakım talimatlarında, elektriksel, mekanik ve optik kontrollerin tümünün yanı sıra çalışma aydınlatmalarının güvenilirlik ve performansının kullanımı ve kullanım güvenliğinin garanti edilmesi için periyodik olarak değiştirilmesi gereken parçalar belirtilmektedir.



Bilgi

Bakım Kılavuzu yerel Getinge temsilcinizde mevcuttur. Yerel Getinge temsilcinizin adresi için lütfen aşağıdaki web sitesini ziyaret edin: https://www.getinge.com/int/contact/find-your-local-office.

8

8 Teknik özellikleri

8.1 VSTII lamba başlıklarının optik özellikleri

Bilgi



3.900 K ve 4.500 K değerlerde 1 metre (39,4 inç) referans mesafede (D_{REF}) ölçülen değerler.

Özellikler	VSTII 600 ve 400 Lamba Başlığı	Tolerans
Merkezi aydınlatma (E _{c,MI})	10.000 lx ila 160.000 lx	_
Maksimum merkezi aydınlatma (E _{c,MI})²	160.000 lx	0/- 10%
Maksimum merkezi aydınlatma $(E_{c,Ref})^3$	150.000 lx	± %10
Aydınlatma alanının çapı d ₁₀	20 - 25 cm	± %15
lşık dağılımı d ₅₀ /d ₁₀	0,57	± 0,07
%60 üzeri aydınlatma derinliği	52 - 58 cm	± %10
Renk sıcaklığı	Sabit: 3.900 K Değişken: 3.900 K / 4.500 K / 5.100 K ⁴	± 400 K
Renk işleme endeksi (Ra)	95	± 5
Özel işleme endeksi (R9)	90	+10 /-20
Özel işleme endeksi (R13)	95	± 5
Özel işleme endeksi (R15)	95	± 5
Maksimum aydınlatma enerjisi (E _{Toplam})²	550 W/m²	± %10
Seviye 4 ve altı enerji ile aydınlatma	< 350 W/m²	-
lşıma enerjisi²	3,3 mW/m²/lx	± 0,5
UV Aydınlatma ²	≤ 0,7 W/m²	—
Sistem FSP	Evet	_
Ortam aydınlatması modunda aydınlatma	< 500 lx	_

Tab. 31: Volista VSTII lamba başlıklarının IEC 60601-2-41:2021 normuna göre optik verileri

Artık aydınlatma	VSTII 600	VSTII 400	Tolerans
Bir maske varken	%55	%42	± 10
İki maske varken	%50	%45	± 10
Tüp dibinde	%100 ± 10		± 10
Simüle edilmiş boşluk ile bir maske varken	%55	%42	± 10
Simüle edilmiş boşluk ile iki maske varken	%50	%45	± 10

Tab. 32: Volista VSTII lamba başlıklarının IEC 60601-2-41:2021 normuna göre artık aydınlatma

 $^2~$ NIR etkinleştirilmeden 95 cm / 37,4 inç (± %10) maksimum aydınlatma mesafesinde (D_{\mbox{\tiny MI}}) ölçülmüştür

- ³ 160.000 lx ile sınırlıdır
- ⁴ VisioNIR seçeneği etkinleştirildiğinde 5.300 K.



Bilgi

R9 tayfın sadece göz hassasiyetinin azaldığı 650 nm ötesindeki bir ucu ile ilgilidir. Bunun için, 50 noktanın ötesindeki bir değer için, cerrah tarafından renklerin ayırt edilmesi üzerinde bir etkisi yoktur. R9'un yükselmesine enerji radyanının artması da eşlik eder.

Maksimum aydınlatma mesafesinde (D_M) yakın kızılötesi floresan görüntüleme ile ilgili aralıkların ışınımı

	VSTII Standart mod	VSTII VisioNIR mo- dunda
710-800 nm bandında ışınım	≤ 35 W/m²	≤ 1,25 W/m²
800-870 nm bandında ışınım	≤ 2,1 W/m²	≤ 0,03 W/m²

Tab. 33: Yakın kızılötesinde ışınım

Artık aydınlatma (AIM etkin)⁵	VSTII 600/400	Tolerans
5 seviyesinde merkezi aydınlatma (E _{C,Ref})	130.000 lx	± %10
Kademeli bir maske varken gölgelerin hafifletilmesi	%86	± 10
İki maske varken gölgelerin hafifletilmesi	%58	± 10

Tab. 34: AIM aktifken artık aydınlatma

Fotobiyolojik risk faktörleri



Uyari!

Yaralanma riski

Bu ürün tehlikeli olabilecek optik radyasyon yaymaktadır. Gözlerde hasara yol açabilir.

Kullanıcı, cerrahi aydınlatma ışığına sürekli olarak bakmamalıdır. Yüze yapılan operasyonlarda, hastanın gözleri korunmalıdır.



Uyari!

Yaralanma riski

Bu ürün, kullanıcı veya hastaya zarar verebilecek optik ışınlar üretmektedir. Bu ürün tarafından üretilen optik ışın IEC 60601-2-41'de tanımlandığı üzere, fotobiyolojik tehlike riskini azaltma olanağı sağlayan maruziyet sınırlarına uygundur.

⁵ Küçük ışık huzmesi çapında ölçülen
8

8.2 VCSII lamba başlıklarının optik özellikleri

Bilgi

1 metre (39,4 inç) referans mesafede (D_{REF}) ölçülen değerler.

Özellikler	VCSII 600 ve 400 Lamba Başlığı	Tolerans
Merkezi aydınlatma (E _{c,MI})	10.000 lx ila 160.000 lx	_
Maksimum merkezi aydınlatma (E _{c,MI}) ⁶	160.000 lx	0/- 10%
Maksimum merkezi aydınlatma $(E_{c,Ref})^7$	150.000 lx	± %10
Aydınlatma alanının çapı d ₁₀	20 - 25 cm	± %15
lşık dağılımı d ₅₀ /d ₁₀	0,57	± 0,07
%60 üzeri aydınlatma derinliği	52 - 58 cm	± %10
Renk sıcaklığı	Sabit: 4.200 K Değişken: 3.900 K / 4.200 K / 4.500 K	± 400 K
Renk işleme endeksi (Ra)	95	± 5
Özel işleme endeksi (R9)	90	+10 /-20
Özel işleme endeksi (R13)	96	± 4
Özel işleme endeksi (R15)	95	± 5
Maksimum aydınlatma enerjisi (E _{Toplam}) ⁶	550 W/m²	± %10
Seviye 4 ve altı enerji ile aydınlatma	< 350 W/m²	—
lşıma enerjisi ⁶	3,3 mW/m²/lx	± 0,5
UV aydınlatma ⁶	≤ 0,7 W/m²	_
Sistem FSP	Evet	_
Ortam aydınlatması modunda aydınlatma	< 500 lx	_

Tab. 35: Volista VCSII lamba başlıklarının IEC 60601-2-41:2021 normuna göre optik verileri

Artık aydınlatma ⁸	VCSII 600	VCSII 400	Tolerans
Bir maske varken	%62	%55	± 10
İki maske varken	%50	%46	± 10
Tüp dibinde	%1	00	± 10
Simüle edilmiş boşluk ile bir maske varken	%62	%55	± 10
Simüle edilmiş boşluk ile iki maske varken	%50	%46	± 10

Tab. 36: Volista VCSII lamba başlıklarının IEC 60601-2-41:2021 normuna göre artık aydınlatma

- ⁷ 160.000 lx ile sınırlıdır
- ⁸ 4.200 K'da ölçülen

 $^{^{\}rm 6}$ $\,$ 95 cm / 37,4 inç (± % 10) maksimum aydınlatma mesafesinde (D_{\rm \tiny MI}) ölçülür

Fotobiyolojik risk faktörleri

X

Yaralanma riski

UYARI!

Bu ürün tehlikeli olabilecek optik radyasyon yaymaktadır. Gözlerde hasara yol açabilir.

Kullanıcı, cerrahi aydınlatma ışığına sürekli olarak bakmamalıdır. Yüze yapılan operasyonlarda, hastanın gözleri korunmalıdır.



UYARI!

Yaralanma riski

Bu ürün, kullanıcı veya hastaya zarar verebilecek optik ışınlar üretmektedir.

Bu ürün tarafından üretilen optik ışın IEC 60601-2-41'de tanımlandığı üzere, fotobiyolojik tehlike riskini azaltma olanağı sağlayan maruziyet sınırlarına uygundur.

8.3 Elektrik özellikleri

8.3.1 VSTII'nin Elektriksel Özellikleri

Elektriksel özellikler	VSTII 400	VSTII 600
WPS giriş gerilimi	100-240 Vac, 50/60 Hz	
WPSXXX24 giriş gerilimi	24 Vac, 50/60 Hz veya 24 Vdc	
Güç	Tekli yapılandırma: 200 VA Çift yapılandırma: 400 VA	
Lamba başlığı tüketimi	65 W	90 W
Lamba başlığı girişi	20 - 28 Vdc	
LED'lerin ortalama ömrü	TM-21:2016 standardına göre 55.000 saat	
Bataryaların şarj süresi	14 saat (paket 3Sa) / 7 saat (paket 1Sa)	

Tab. 37: WPS aydınlatma elektrik özellikleri tablosu

Diğer düzeneklerle elektriksel uyumluluk

Uyumlu elektrikli düzenekler	Uyumluluk
Harici yönetim düzeneği	RS232 (yalnızca WPS üzerinde RS232 seçe- neği ile)
Harici bilgi yönetimi	Kuru kontak

Tab. 38: Elektriksel uyumluluk tablosu

8.3.2 VCSII'nin Elektriksel Özellikleri

Elektriksel özellikler	VCSII 400	VCSII 600
WPS giriş gerilimi	100-240 Vac, 50/60 Hz	
WPSXXX24 giriş gerilimi	24 Vac, 50/60 Hz veya 24 Vdc	
Güç	Tekli yapılandırma: 200 VA Çift yapılandırma: 400 VA	
Lamba başlığı tüketimi	70 W	70 W
Lamba başlığı girişi	20 - 28 Vdc	
LED'lerin ortalama ömrü	TM-21:2016 standardına göre 55.000 saat	
Bataryaların şarj süresi	14 saat (paket 3Sa) / 7 saat (paket 1Sa)	

Tab. 39: WPS aydınlatma elektrik özellikleri tablosu

Elektriksel özellikler	VCSII 400	VCSII 600
EPS giriş gerilimi	100-240 Vac, 50/60 Hz	
EPSXXX24 giriş gerilimi	24 Vac, 50/60 Hz veya 24 Vdc	
Güç	Tekli yapılandırma: 110 VA Çift yapılandırma: 220 VA	
Lamba başlığı tüketimi	70 W 70 W	
Lamba başlığı girişi	20 - 28 Vdc	
LED'lerin ortalama ömrü	TM-21:2016 standardına göre 55.000 saat	
Bataryaların şarj süresi	9 saat (paket 3Sa) / 5 saat (paket 1Sa)	

Tab. 40: EPS besleme elektrik özellikleri tablosu

Diğer düzeneklerle elektriksel uyumluluk

Uyumlu elektrikli düzenekler	Uyumluluk
Harici yönetim düzeneği	RS232 (yalnızca WPS üzerinde RS232 seçe- neği ile)
Harici bilgi yönetimi	Kuru kontak

Tab. 41: Elektriksel uyumluluk tablosu

8.4 Mekanik Özellikleri

8.4.1 Aydınlatma

Volista VSTII için

Özellikler	VOLISTA VSTII 600	VOLISTA VSTII 400
Çift kemerli lamba başlığı ağırlığı	15,5 kg	14,5 kg
Tek kemerli lamba başlığı ağırlığı	14 kg	13 kg
Lamba başlığı çapı	700 mm	630 mm

Tab. 42: VSTII aydınlatmanın mekanik özellikleri

Volista VCSII için

Özellikler	VOLISTA VCSII 600	VOLISTA VCSII 400
Çift kemerli lamba başlığı ağırlığı	15,5 kg	13,5 kg
Tek kemerli lamba başlığı ağırlığı	13,5 kg	11,5 kg
Lamba başlığı çapı	700 mm	630 mm

Tab. 43: VCSII aydınlatmanın mekanik özellikleri

Aydınlatmanın mekanik uyumluluğu

Cihaz	Uyumluluk
Vidalanabilir elçek veya elçek desteği	DEVON® / DEROYAL®

Tab. 44: Aydınlatmanın mekanik uyumluluğu

8.4.2 Ekran taşıyıcı(lar)

Ekran taşıyıcı	Taşıyıcının üzerine yüklene- bilecek azami ağırlık	Ekranın azami ebatları
FHS019	19 kg	
MHS019	19 kg	
XHS016	16 kg	809 × 518 mm (32")
XHS021	21 kg	
XHD127	27 kg	

Tab. 45: Ekran desteğinin mekanik özellikleri

8.4.3 Mekanik uyumluluk

Cihaz	Uyumluluk
SC05 için kamera	5kg'ın altında ve 1/4" vida dişli kamera
Ekran taşıyıcı	VESA ara yüzü (maks. 16 kg)

Tab. 46: Uyumlu cihazların listesi

8.5 Video özellikleri

8.5.1 Kameraların ve alıcıların teknik özellikleri

Kameraların teknik özellikleri

Özellikler	OHDII FHD QL VP01	OHDII FHD QL A- IR03 E/U
Algılayıcı	1/3" Cmos	
Piksel sayısı	~2,48 Megapiksel	
Standart video	1080i	1080p
Görüntü yenileme sıklığı	50 / 60 Hz	
Format	16:9	
Kapanma hızı	1/30 ila 1/30000 san	
Geniş bakış açısı (Diyagonal)	68°	
Uzak bakış açısı (Diyagonal)	6,7°	
Sinyal/gürültü	> 50 dB	
Optik yakınlaştırma (odakların oranı)	X10	
Sayısal yakınlaştırma	X6	
Toplam yakınlaştırma	X60	
Odak (uzaktan büyük açı)	f = 5,1 ila 51 mm	
Alt yüzden 1 m'de (uzaktan büyük açı) görünen a- Ian (UxY)	865 x 530 mm ila 20 x 12 mm	
Titreşim önleme	Evet	
Netleştirme (Odak) ⁹	Otomatik / Odak Dondurma	
Beyaz dengesi ⁹	Oto / İç / Dış / Manüel	
Kontrast iyileştirme ⁹	Evet (3 seviye)	
Dondurma (resim dondurma) ⁹	Evet	
Ön ayarlama ⁹	6	
Aktarma tipi	Kablolu	Kablosuz
Ara yüz RS32	Evet	
Steril elçeksiz ağırlık	820 g	790 g
Steril elçeksiz boyutlar(ØxY)	129 x 167 mm	132 x 198 mm

Tab. 47: Kameraların teknik özellikleri



Bilgi

Tablodaki kalın harflerle gösterilen bileşenler varsayılan kamera özellikleridir.

⁹ Sadece dokunmatik ekrandan

VP01 ALICITeknik özellikleri

Özellikler	VP01 ALICI
Video girişi	RJ45 (özellik)
Video çıkışı	3G-SDI
Ağırlık (taşıyıcı yok/var)	230 g / 260 g
Taşıyıcı ile boyutları (UxGxY)	143 x 93 x 32 mm

Tab. 48: VP01 ALICITeknik özellikleri

AIR03 SYSTEM E/U'nun Teknik Özellikleri

Özellikler	AIR03 SYSTEM E/U
Video çıkışı	HDMI 1.4
Ağırlık (taşıyıcı yok/var)	220 g / 340 g
Taşıyıcı ile boyutları (UxGxY)	156 x 117 x 61 mm
İletim frekansı	aşağıya bakın

Tab. 49: AIR03 SYSTEM E/U'nun Teknik Özellikleri

AIR03 SYSTEM E/U'nun iletim frekansları

AB bölgesi: ETSI EN 301 893 standardına göre kullanılan kanalların orta frekansı: 5.190GHz ve 5.230GHz ABD bölgesi: FCC § 15.407 standardına göre kullanılan kanalların orta frekansı: 5.190GHz, 5.230GHz, 5.755GHz ve 5.795GHz

Cihazın telsiz uyumluluğu

Düzenek	Tanımı	Tedarikçi
HDMI kablosuz video iletim sistemi	EXT-WHD-1080P-SR	GEFEN**

Bilgi

AIR03 kablosuz sistemlerinin teknik özellikleri, GEFEN üreticisinin web sitesinde yer alan belgelerde açıklanmıştır.

8.6 Diğer özellikler

Elektrik şoklarına karşı koruma	Sınıf I
Tıbbi cihazın Avrupa, Kanada, Kore, Japonya, Brezilya, Avustralya, İsviçre ve İngiltere sınıflandırması	Sınıf I
Tıbbi cihazın ABD, Çin ve Tayvan sınıflandırması	Sinif II
Cihazın komple koruma seviyesi	IP 20
Kubbelerin koruma seviyesi	IP 44
EMDN Kodu	Z12010701
GMDN Kodu	12.282
CE işareti konma yılı	2013

Tab. 50: Standart ve yönetmelik özellikleri

8.7 CEM beyanı



ΟΙΚΚΑΤ!

Düzeneğin çalışmama risk Düzeneğin başka cihazlarla müştereken kullanılması düzeneğin çalışmasını ve performanslarını bozabilir.

Düzeneğin ve başka cihazların normal çalışmasını önceden gözlemeden düzeneği başka cihazların yanında veya başka cihazlarla üst üste konmuş halde kullanmayın.



Dikkat!

Düzeneğin çalışmama risk

Taşınabilir bir RF iletişim cihazının (anten kabloları ve harici antenler dahil) düzeneğin veya belirtilen kablolarının yakınında kullanılması düzeneğin çalışmasını ve performanslarını bozabilir.

Taşınabilir RF iletişim cihazını düzeneğin 30 cm'den daha yakınında kullanmayın.



DİKKAT!

DIKKAT!

Düzeneğin çalışmama risk

Düzeneğin çalışmasını ve performanslarını değiştirmek için düzeneğin yakınında bir yüksek frekanslı üreticisi (örn: elektrikli bisturi) kullanın.

Çalışmamanın tespit edilmesi halinde, lamba başlıklarının konumunu karışıklıklar kayboluncaya kadar değiştirin.



Düzeneğin calışmama risk

Bu düzeneğin uygun olmayan bir ortamda kullanılması düzeneğin çalışmasını ve performanslarını bozabilir.

Bu düzeneği profesyonel bir bakım kurumunun dışında kullanmayın.



Dίκκατ!

Düzeneğin çalışmama risk

Bu cihazın imalatçısı tarafından verilen veya belirtilenlerden başka aksesuarların veya kabloların kullanılması elektromanyetik emisyonlarında bir artışa veya bu cihazın korunmuşluğunda bir azalmaya yol açabilir ve uygun olmayan bir çalışmaya sebep olabilir.

Sadece imalatçı tarafından verilen veya belirtilen aksesuarları ve kabloları kullanın.



Bilgi

Bir elektromanyetik karışıklık aydınlatmanın geçici olarak kaybına veya düzeneğin geçici olarak göz kamaştırmasına yol açabilir, ancak karışıklık sona erdiğinde ilk baştaki parametrelerini tekrar bulur.

Test tipi	Test yöntemi	Frekans gamı	Limitler
Ana portlar üzerine iletilen yayınların ölçümü	en EN 55011 GR1 CL A ¹⁰	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
Yayılan elektromanyetik a- EN 550 ⁻ lan ölçümü	EN 55011 GR1 CL	30 - 230 MHz	40 dBµV/m QP 10m
	A	230 - 1000 MHz	47 dBµV/m QP 10m

Tab. 51: CEM beyanı

Test tipi	Test yöntemi	Test seviyesi: Sağlık ortamı
Elektrostatik boşalmalara karşı bağışıklık	EN 61000-4-2	Temas: ± 8 kV Hava: ± 2; 4; 8; 15 kV
Yayılan RF elektromanyetik a- lanlara bağışıklık	EN 61000-4-3	80 MHz, 2,7 GHz 3 V/m Mod AM %80/1 kHz
		Kablosuz RF frekansları 9 ila 28 V/m Mod AM %80/1 kHz
Hızlı elektrik geçişlerine/sağ- naklarına bağışıklık	EN 61000-4-4	AC: ± 2 kV - 100 kHz IO >3 m: ± 1 kV - 100 kHz
Besleme üzerindeki aşırı geri- limlere bağışıklık	EN 61000-4-5	± 0,5; 1 kV Diff ± 0,5 kV, ± 1 kV, ± 2 kV Ortak mod
Elektromanyetik alanların se- bep olduğu karışıklıklara bağı-	EN 61000-4-6	150 kHz ilâ 80 MHz 3 Veff Mod AM %80/1 kHz
şıklık		ISM 6 Veff Mod AM %80/1 kHz
Gerilim boşluklarına ve kısa kesintilere bağışıklık	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, 5 s

Tab. 52: CEM beyanı

8.7.1 FCC part 15 (sadece ABD için)

Bu malzeme, neticeleri FCC kurallarının 15inci bölümüne göre, A kategorisi dijital cihazların limitlerine uygun olduğunu gösteren testlere konu edilmiştir. Bu limitler, malzeme ticarî bir ortamda kullanıldığı zaman zararlı parazitlere karşı makul bir koruma sağlayacak şekilde tasarlanmıştır. Bu malzeme radyo frekans enerjisi yayınlar, kullanır ve yayabilir ve eğer montaj ve kullanım kılavuzuna uygun olarak monte edilmez ve kullanılmazsa, telsiz iletişimlerine zarar verebilecek parazitlere sebep olabilir. Bu malzemenin konutların bulunduğu bir bölgede kullanılması zarar verici parazitlere sebep olabilir: bu durumda, kullanıcı masraflarını kendisi karşılayarak bu parazitleri ortadan kaldırmak zorundadır.

¹ Bu cihazın emisyon özellikleri sanayi bölgelerinde ve hastane ortamında kullanımına imkan
⁰ verir (CISPR 11'de tanımlanan A sınıfı). Bir konut ortamında kullanıldığında, (normal olarak

Verir (CISPR 11'de tanımlanan A sınıfı). Bir konut ortamında kullanıldığında, (normal olarak CISPR 11'de tanımlanan B sınıfı gereklidir), bu cihaz radyo frekanslı iletişim servislerine karşı uygun bir koruma sağlayamaz. Kullanıcı cihazın yeniden yerleştirilmesi veya yeniden yönlendirilmesi gibi düzeltme tedbirleri almak gereğini duyabilir.

9 Atık yönetimi

9.1 Ambalajın ortadan kaldırılması

Düzeneğin kullanılmasına ilişkin bütün ambalajlar geri dönüştürme objektifi içerisinde çevre sorumluluğu bilinci ile ele alınmalıdır.

9.2 Ürün

g

Bu donanım evsel atıklarla birlikte çöpe atılmamalıdır, çünkü değerlendirilme, yeniden kullanılma veya geri dönüştürme amacıyla seçmeli toplamaya konu olmaktadır.

Artık kullanılmadığında, düzeneğin ele alınmasına ilişkin her türlü bilgi için Volista sökme kılavuzuna bakınız (ARD01785). Bu dokümanı elde etmek için yerel Getinge temsilciniz ile temas kurunuz.

9.3 Elektrik ve elektronik bileşenler

Ürünün ömrü süresince kullanılan elektrik ve elektronik bileşenlerin tamamı yerel normlara uygun olarak çevre sorumluluğu bilinciyle ele alınmalıdır.

Notlar

*VOLISTA, Volista VisioNIR, STANDOP, AIM, AUTOMATIC ILLUMINATION MANAGE-MENT, LMD, FSP, MAQUET, GETINGE ve GETINGE GROUP, Getinge AB, şubeleri veya yan kuruluşlarının tescilli veya kayıtlı markalarıdır.

**DEVON Covidien LP, bölümleri veya yan kuruluşlarının tescilli veya kayıtlı markalarıdır.

**DEROYAL Covidien LP, bölümleri veya yan kuruluşlarının tescilli veya kayıtlı markasıdır.

**SURFA'SAFE Laboratoires ANIOS, bölümleri veya yan kuruluşlarının tescilli veya kayıtlı markasıdır.

**ANIOS Laboratoires ANIOS, bölümleri veya yan kuruluşlarının tescilli veya kayıtlı markalarıdır.

** GEFEN, NORTEK SECURITY & CONTROL LLC bölümleri veya yan kuruluşlarının tescilli veya kayıtlı markalarıdır.



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

IFU 01781 TR 21 2024-09-20