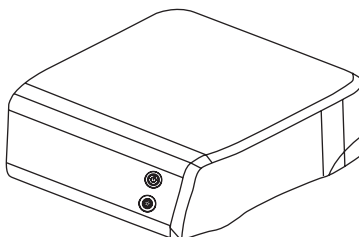


SOUND REACH CSUS8000 Generator

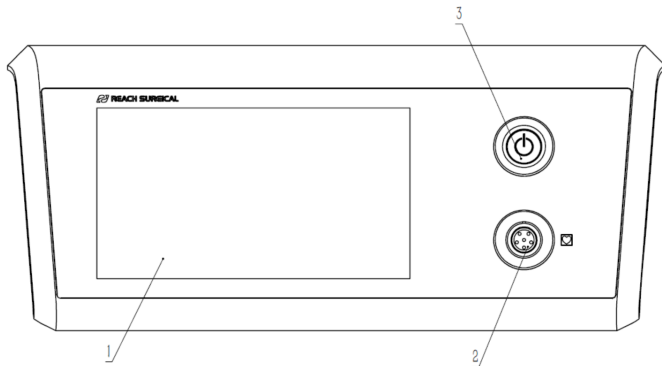


bg Ултразвуково хирургично оборудване Упатства	it Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni Istruzioni
cs Chirurgický ultrazvukový prístroj Návod k použití	lt Ultragarsinė chirurginė įranga Instrukcija
de Ultraschallchirurgie-Ausrüstung Gebrauchsanweisung	lv Ultraskanašas ķirurģijas iekārtas Instrukcijas
el Γεννήτρια υπερήχων Οδηγίες	nl Ultrasone chirurgische apparatuur Instructies
es Equipo Quirúrgico Ultrasónico Instrucciones	pl Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny Instrukcje
et Kirurgiline ultraheli seade Kasutusjuhend	pt Sistema de gerador para tesoura ultrassônica Instruções
fr Équipement chirurgical à ultrasons Instructions	ro Echipament chirurgical cu ultrasunete Instrucțuni
hr Ultrazvučna oprema za kirurg Upute	sk Ultrazvukový chirurgický prístroj Návod na použitie
hu ultrahangos sebészeti eszköz Utasítások	sl Ultrazvočna oprema za kirurgijo Navodila

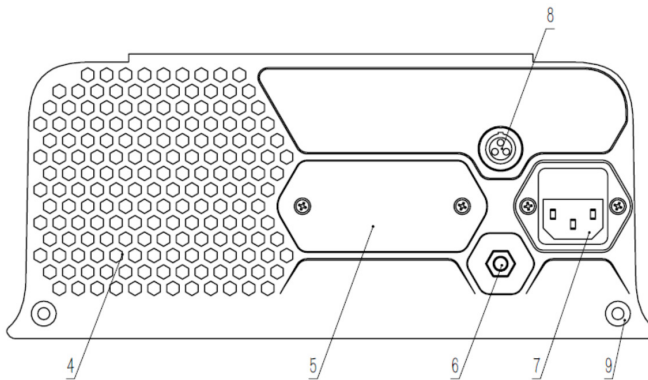
Rev. A.0

Catalogue

bg Ултразвуково хирургично оборудване Упатства	3
cs Chirurgický ultrazvukový prístroj Návod k použití.....	15
de Ultraschallchirurgie-Ausrüstung Gebrauchsanweisung.....	26
el Γεννήτρια υπερήχων Οδηγίες	38
es Equipo Quirúrgico Ultrasónico Instrucciones	50
et Kirurgiline ultraheli seade Kasutusjuhend	62
fr Équipement chirurgical à ultrasons Instructions.....	73
hr Ultrazvučna oprema za kirurg Upute.....	85
hu ultrahangos sebészeti eszköz Utasítások	96
it Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni Istruzioni	108
lt Ultragarsinė chirurginė įranga Instrukcija	120
lv Ultraskaņas ķirurģijas iekārtas Instrukcijas	131
nl Ultrasone chirurgische apparatuur Instructies	142
pl Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny Instrukcje.....	154
pt Sistema de gerador para tesoura ultrassônica Instruções.....	166
ro Echipament chirurgical cu ultrasunete Instrucțiuni	177
sk Ultrazvukový chirurgický prístroj Návod na použitie	188
sl Ultrazvočna oprema za kirurgijo Navodila.....	199



(Obrázek 2-1 Přední panel)
 (Abbildung 2-1 Frontplatte)
 (Εικόνα 2-1 Μπροστινή πλευρά)
 (Figura 2-1 Panel frontal)
 (Joonis 2-1 Espaaneel)
 (Figure 2-1 Panneau avant)
 (Slika 2-1 Prednja ploča)
 (2-1. ábra Előlap)
 (Figura 2-1 Pannello frontale)
 (2-1 pav. Priekinė panelė)
 (2-1. attēls Priekšējais panelis)
 (Figuur 2-1 Voorpaneel)
 (Rysunek 2-1 Panel przedni)
 (Figura 2-1 Painel frontal)
 (Figura 2-1 Panoul frontal)
 (Obrázok 2-1 Predný panel)
 (Slika 2-1 Sprednja plošča)



(Obrázek 2-2 Zadní panel)
 (Abbildung 2-2 Rückwand)
 (Εικόνα 2-2 Πίσω πλευρά)
 (Figura 2-2 Panel trasero)
 (Joonis 2-2 Tagumine paneli)
 (Figure 2-2 Panneau arrière)
 (Slika 2-2 Stražnja ploča)
 (2-2. ábra Hátsó panel)
 (Figura 2-2 Pannello posteriore)
 (2-2 pav., Galliné panelė)
 (2-2. attēls Aizmugurējais panelis)
 (Figuur 2-2 Achterpaneel)
 (Rysunek 2-2 Panel tylny)
 (Figura 2-2 Painel traseiro)
 (Figura 2-2 Panoul din spate)
 (Obrázok 2-2 Zadný panel)
 (Slika 2-2 Zadnja plošča)

Ултразвуково хирургично оборудване Упатства

Моля, прочетете внимателно цялата информация.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Безопасното и ефективно използване на Ултразвуковото хирургично оборудване зависи от разбирането на оператора. За да се гарантира безопасността и ефективността на това оборудване, необходимо е да прочетите, разберете и спазвате инструкциите за работа, предоставени с оборудването.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Това оборудване е предназначено само за медицински хирургични процедури.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не използвайте това оборудване на места с възпламеняващи аnestетични газове, смесени с въздух, кислород или азотен оксид. Искрите, получени при сблъсък с други метални апарати, могат да възпламенят запалими газове.

Глава I - Общ преглед

Потребителят трябва да прочете внимателно тези текстове, преди да използва продукта. Съдържанието има за цел да обясни работните процеси, на които трябва да се обърне внимание, операциите, които могат да причинят аномалии, и опасностите, които могат да причинят повреда на продукта или на човек. В случай на необичайна ситуация следват посочените инструкции, за да избегнате телесни повреди или повреда на оборудването. Производителят не поема никаква отговорност за безопасността, гаранцията за работа или разширенията поддръшка поради неспазване на тези инструкции.

Предназначение

Този инструмент е предназначен за разрези на меки тъкани, когато се изисква контрол на кървенето и минимално термично увреждане.

Показания

Този инструмент е предназначен за разрези на меки тъкани, когато се изисква контрол на кървенето и минимално термично увреждане. Този инструмент може да се използа като допълнение или заместител на электрохирургията, лазера и стоманения скапел за рязане и/или коагулация на тъканите при отворени и ендоскопски операции и при общи, педиатрични, гинекологични, урологични и гръден операции, както и за запечатване и прерязване на лимфни съдове.

Предназначен потребител

Този инструмент е предназначен за използване от здравни специалисти за хирургични приложения.

Среда на използване по предназначение

Този инструмент е предназначен за използване в болница.

Предвидена популация на пациентите:

Пациенти на възраст на и над 3 години, които се нуждаят от операция, при която са необходими разрези на меките тъкани с контрол на кървенето и минимално термично увреждане.

Клинична полза:

- По-кратко оперативно време;
- По-малко интраоперативна загуба на кръв;
- По-малко термични наранявания.

Противопоказания

Инструментите не са предназначени за разрязване на кости.

Инструментите не са предназначени за контрацептивно запушване на тръбите.

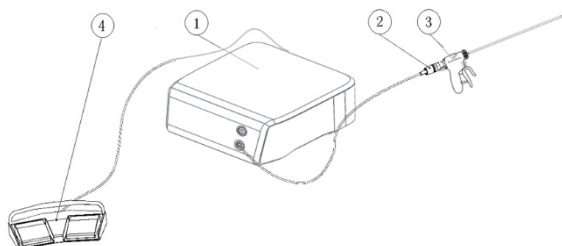
Глава II - Състав и принципи на работа на Ултразвуковото хирургично оборудване

Раздел I Компоненти на оборудването

Таблица 1 Компоненти на Ултразвуковото хирургично оборудване

Модел	Състав	Модел №.
	Име на частта	
Ултразвуково хирургично оборудване	Генератор на Ултразвуково хирургично оборудване	CSUS8000
	Трансдюсер на Ултразвуково хирургично оборудване	TRA6
	Крачен превключвател на Ултразвуково хирургично оборудване	FSW2

Генераторът е съвместим с Ножиците, произвеждани от Reach Surgical, Inc. Ножиците не са вклечени в тази опаковка и трябва да се закупят отделно. За подробности за ножиците четеете Наръчника за ножици.



Фигура 1 Чертеж на състава на Ултразвуковото хирургично оборудване
1. Генератор. 2. Трансдюсер. 3. Ножица. 4. Крачен превключвател.

1. Генератор (CSUS8000)

Генераторът осигурява показане на интерфейса за работа, наблюдение на състоянието на устройството, функция ATT и управление на входовете/изходите.

Различните нива осигуряват съответни енергийни изходи чрез управление на Ножицата и Крачния превключвател.

Определение на функцията ATT: Системата може автоматично да регулира изходната енергия на ултразвуква в зависимост от обратната връзка от различните тъкани.

2. Трансдюсерът (за повече информация четете Наръчника за използване на Трансдюсер) е предназначен да преобразува електрическата енергия от съвместим Генератор в механично движение на остриетата на инструмента. Този Трансдюсер е предназначен за използване със съвместим Генератор.

- Трансдюсерът е свързан с кабел, който се създава с предата част на Генератора.

- Трансдюсерът е инструмент за многократна употреба с ограничен срок на експлоатация.

- Трансдюсерът е опакован нестерилен и трябва да се стерилизира според инструкциите преди употреба.

3. Ножица (за повече информация четете Наръчника за използване на Ножица)

Забележка: В този наръчник Ултразвуковите скаплели / ножици за единократна употреба ще се наричат "Ножица".

Ултразвуковите вибрации се предават от Трансдюсера към Ножицата и се използват за хемостатично рязане и/или коагулация на тъкант.

Моля, имайте предвид, че механичните вибрации, идващи от Трансдюсера, се увеличават от амплитудния трансформатор. Вибрацията е микроскопична и невидима с просто око. Избягвайте да докосвате с накрайника непреднамерени обекти по време на процедурата.

4. Крачен превключвател

Крачният превключвател се използва за включване/изключване на изхода на ултразвуковата енергия.

5. Режим на системата и ниво на мощност

Когато генераторът е свързан с различни Ножици, те се показват различни интерфейси на системния режим.

Когато е свързан към Скалпел без Функция за усъвършенствана хемостаза, Генераторът осигурява два режима на изход: VAR и FULL. Мощността на VAR може да бъде зададена от потребителя от ниво 1 до 5 чрез натискане на бутона на дисплея на интерфейса. Мощността FULL винаги се поддържа на ниво 5.

Когато е свързан с Ножици с Функция за усъвършенствана хемостаза, Генераторът осигурява два режима на извеждане: VAR и ADVANCED. Мощността на VAR може да бъде зададена от потребителя от ниво 1 до 5 чрез натискане на бутона на дисплея на интерфейса. По подразбиране нивото остава на 5. ADVANCED означава, че функцията за усъвършенствана хемостаза се използва за бързо рязане на тъкани. По-ниската мощност се използва за по-добра хемостаза. Енергията, предадена на тъкант, и полученият тъканен ефект зависят от много фактори, включително нивото на мощност, формата на Ножица, производителността на Ножица, силата на затягане (ако е приложимо), напрежението на тъкант, вида на тъкант, патологията и хирургичния подход.

Раздел II Инструкции за експлоатация

(Фигура 2-1 Предно табло)

1. Екрانا за дисплей/докосване

Показва информация за системата и служи като интерфейс за регулиране на управлението и настройките.

2. Контакт за Трансдюсер

Контакт в долната десен ъгъл, който се използва за свързване на Трансдюсера към Генератора.

3. Бутон за готовност

Натиснете Бутона за готовност, за да включите Генератора. Натиснете продължително, за да изключите.

(Фигура 2-2 Задно табло)

4. Отдушници

5. Интерфейс за разширяване на оборудването

Използва се за разширяване на функциите на оборудването и за поддръжка.

6. Изравняване на потенциала

Ако потребителят не може да се увери, че електрическият контакт е безопасно заземен, той може да свърже защитеното заземяване през този порт.

7. Електрически контакт

Контактът се използва за свързване на Захранвания кабел към Генератора.

8. Контакт за крачен превключвател

Това е кръглият контакт, показано на фигура 2-2, който потребителят може да свърже към Крачния превключвател.

9. Отвор за монтиране

Раздел III Известие за разопаковане

Компонентите на Ултразвуковото хирургично оборудване се закупуват отделно. При получаване на закупените компоненти, моля, проверете дали има видими повреди заради транспортиране. В случаи на повреди, моля, свържете се с Reach Surgical, Inc. или с местния представител.

Компонентите включват следните части (моля, вижте Глава IX - Технически условия на оборудването):

Генератор (CSUS8000) - включително Генератор, Захранващ кабел и Наръчник за употреба.

Трансдюсер (TRAG) - включващ трансдюсер с кабел.

Крачен превключвател (FSW2) - включва Крачен превключвател и разглобяем кабел.

Забележка: Наръчник за потребител включва ръководство за откриване и отстраняване на неизправности.

Глава III - Монтаж и използване на оборудването

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да се намали опасността от смущения, Електрохирургичното оборудване и Ултразвуковото хирургично оборудване трябва да бъдат свързани към отделни захранващи вериги.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да се избегнат наранявания на потребител или пациент в случай на случайно активиране, ако Генераторът на Ултразвуковото хирургично оборудване е повреден или има съмнение, че е паднал или в него е попаднала вода, трябва да се извърши биомедицинска оценка, преди да се реши дали може да се използва.

Раздел I Включване на Оборудването

I. Преди монтажа уверете се, че Захранващият кабел не е свързан към Генератора.

II. Поставете Генератора върху равна повърхност.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Генераторът трябва да се използва при посочените условия на околната среда. За изискванията четете Глава IX - Технически условия на оборудването.

III. Свържете Захранващия кабел към входния контакт за променлив ток на задното табло на Генератора. В този момент системата не е стартирана, а лампата за готовност е в състояние на мигане.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Моля, поставете генератора и Захранващия кабел на място, което може лесно да се отдели, за да се гарантира, че захранването може да е прекъснато например в случай на авария.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Уверете се, че захранването отговаря на изискванията на Генератора (четете Глава IX - Технически условия на оборудването).

Неправилното свързване на захранването може да повреди Генератора или да предизвика опасност от токов удар или пожар.

IV. Сърдечето на Крачния превключвател към контакта за Крачен превключвател на задното табло на Генератора.

- Уверете се, че контакта на конектора е сух и чисто.

- Избягвайте внасянето на течност, тъй като тя може да доведе до случайно активиране.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Винаги дръжте скаплелите далеч от хората, преди да ги активирате, за да избегнете наранявания на потребител, други апарати или други предмети.

V. Натиснете Бутона за готовност, за да включите Генератора. Генераторът ще започне последователност на инициализация.

Моля, четете описането в Раздел II на Глава III за информацията на последователността на инициализация.

- VI. Уверете се, че конектор на Трансдюсер е сух и чист, след което свържете здраво кабела на Трансдюсера към контакта на предното табло.
- VII. Свържете Ножицата към Трансдюсера в съответствие с инструкциите за използване.
- Ако последователността на инициализация се различава от описаната по-горе, свържете се със сертифициран персонал по поддръжката в съответствие с процедурите на болницата.
- VIII. След приключване на последователността на инициализация Генераторът ще премине в режим на готовност. Ако бъде открита грешка, на LCD екрана ще се изпише код за грешка и ще се чуе предупредителен звук. За повече подробности вижте Глава IV.
- IX. Режим на системата и ниво на мощност: нивото на мощност на Генератора по подразбиране е 3 (VAR) и 5 (FULL). За да регулирате нивото на мощност VAR, натиснете стрелките UP/DOWN (НАГОРЕ/НАДОЛУ) в лявата част на течнокристалния екран, за да го промените от 1 до 5. Настройте нивото на мощност според предпочитанията на хирурга и/или препоръките в Инструкциите за използване на ножицата (за повече подробности вижте раздела за нивото на мощност в Глава II).
- X. Звук: Генераторът използва различни звуци, за да покаже нивото на мощност на активиране.

Раздел II Използване на оборудването

Важна забележка: Наръчникът за потребителя на Ултразвуковото хирургично оборудване включва инструкциите за работа с Генератора CSUS8000 и Крачния превключвател (четете Глава IX - Технически условия на оборудването). Този наръчник не е справочник за хирургически техники.

Забележка: Преди да използвате оборудването, препоръчително е да прочетете и инструкциите за Трансдюсера и Ножицата.

След монтажа оборудването вече може да се използва.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да избегнете наранявания на потребителя или пациент по време на проверката на оборудването, внимавайте дисталният край на инструмента да не се допира до другите апарати, хирургическата кърпа, пациента или други предмети. По време на инспекцията трябва да се прилагат мерки за безопасност, предприети при наличие на изларения (съгласно процедурите и разпоредбите на болницата).

Работата на системата е разделена на три части: стартиране на системата и идентификация на Трансдюсера и Ножицата, тестване на Трансдюсера и Ножицата и настройка на системата.

1. Последователност на инициализация и идентификация на Трансдюсера и Ножицата:

След като натиснете Бутона за готовност, ще се покаже следното изображение:



Ако към генератора не е свързан Трансдюсерът или Ножицата, или ако те са свързани неправилно, ще се покаже следното изображение:

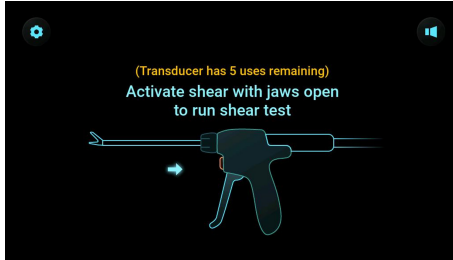


Ако Трансдюсерът и Ножицата са правилно свързани към Генератора, ще се покаже следното изображение:

Identifying Transducer and Shear

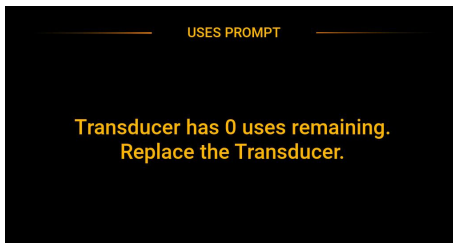
Когато Трансдюсерът и Ножицата са свързани и идентифицирани правилно, ще се покаже следното изображение:

Забележка: За да промените езика, щракнете върху иконата в горния ляв ъгъл и вижте Глава III, Раздел II за подробни стъпки.



Забележка: ако оставащите пъти за употреба на Трансдюсера е по-малка от 10, ще се покаже следното изображение. Моля, обърнете внимание на числото, тъй като Трансдюсерът трябва да бъде заменен, когато числото е нула:

Когато функцията за усъвършенствана хемостаза се използва нула пъти, ще се покаже следното изображение:



При свързване към Ножици с Функция за усъвършенствана хемостаза, ако Ножиците са били използвани преди, ще се покаже следното изображение:

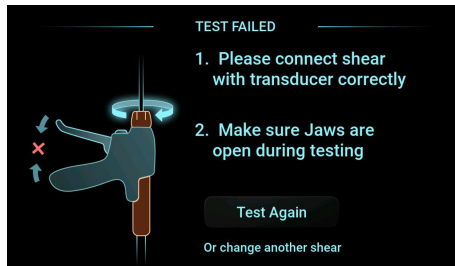


2. Изпитване на Трансдюсера или Ножицата:

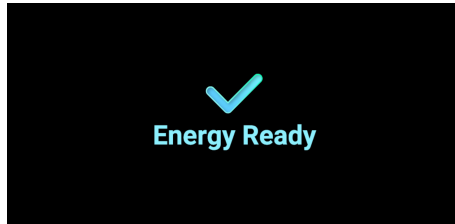
Когато идентификацията на Трансдюсера или Ножицата приключи и се покаже "Activate Shear with jaws open to run Shear test (Активирайте Ножицата с отворени челюсти, за да проведете тест за Ножицата)", натиснете който и да е бутон на Скалпела и ще се покаже следното изображение:



При неуспешен тест ще се покаже следното изображение:



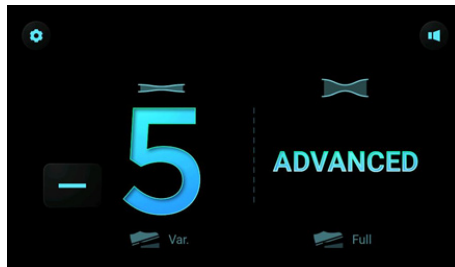
Когато тестът премине успешно, ще се покаже следното изображение и автоматично ще се премине към следващото изображение:



При свързване към Ножици без Функция за усъвършенствана хемостаза ще се покаже следното изображение на работното състояние:



При свързване към Ножици с Функция усъвършенствана хемостаза ще се покаже следното изображение на работното състояние:



Режимът на извеждане ще бъде осветен, когато се натисне съответният бутон.

3. Системни настройки:

Щракнете върху иконата за настройки в горния ляв ъгъл на экрана и елементите за системни настройки са следните:



Щракнете върху иконата "Language" (Език), след което щракнете върху език, за да промените показания език.



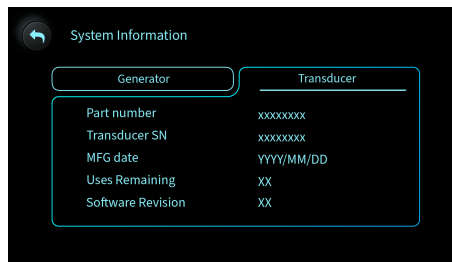
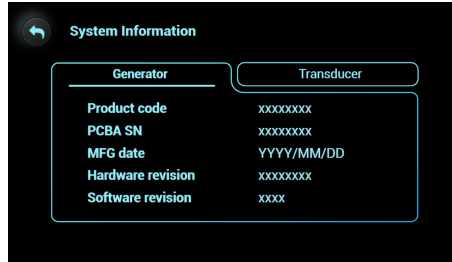
Щракнете върху "Enable / Disable Hand / Foot Control" (Включване/изключване на управлението с ръка/крак) и след това щракнете върху опцията, за да промените опциите.



Щракнете върху "Advanced Setting" (Включване/изключване на промяната на тона) и след това щракнете върху опцията, за да промените опциите.



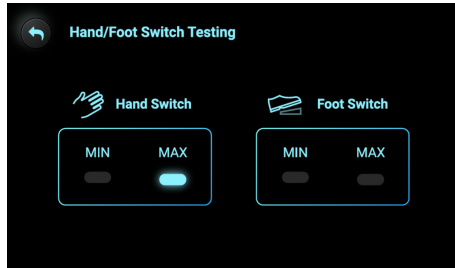
Щракнете върху иконата "system information" (Системна информация), за да се покаже следният интерфейс:



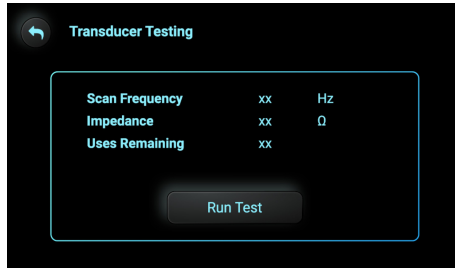
Щракнете върху иконата за диагностика и ще се появи следният интерфейс:



Щракнете върху иконата "Hand/ Foot Switch Testing" (Тестване на Ръчен/Крачен превключвател) и ще се появява следният интерфейс:



Щракнете върху иконата "Transducer testing" (Тестване на Трансдюсер) и ще се появи следният интерфейс:



Отменяне

Натиснете иконата "Return" (Връщане) в горния ляв ъгъл на екрана, за да напуснете системните настройки и да се върнете в режим на готовност на системата.

Раздел III Изключване на Генератора

- I. Натиснете Бутона за готовност на Генератора и издърпайте Захранващия кабел от изходния контакт.
- II. Изключете Трансдюсера и Ножицата и ги обработете съгласно инструкциите за използване.
- III. Почистете Генератора, Крачния превключватели Трансдюсера съгласно процедурите, посочени в Глава V Почистване.

Глава IV - Отстраняване на неизправности

Генераторът разполага с редица предупредителни сигнали и кодове за грешки, които помагат за разпознаване и откриване на неизправности на елементи и компоненти. Тези сигнали и кодове са предназначени да подпомагат клиничната преценка и наблюдение, вместо да ги заместват.

Раздел I Звуков индикатор и предупреждение

Работно състояние	Тип на звук	Възможна причина и коригиращи мерки
Първоначално състояние	Нормален работен звук	/
	Необичаен работен звук	Грешка на хардуера. Свържете се с производителя за ремонт.
Активиране на състоянието	Максимално ниво на работния звук	/
	Минимално ниво на работния звук	/
	Необичаен работен звук	1. Ножицата се е допряла до или е захванала твърде много тъкан. Намалете количеството на тъканта, която е в контакт със Скалпела. Ако все още се чува непрекъснат звук, внимателно отстраните тъканите, които се събират около края на Крайните устройства на ножицата. 2. Дефект на Трансдюсера и/или на Ножицата.
	Звук ADVANCED	/
Звук ATT	/	

Раздел II Код на грешка

Генераторът разпознава неизправностите по два начина: предупреждение и системна грешка. При разпознаване на неизправност ще бъде издаден предупредителен звук, на контролното табло на Генератора ще се появи предупредителен сигнал и проблемът ще бъде показан на течнокристалния екран.

Разрешете проблема в съответствие с решенията, дадени по-долу (или опитайте да отстраните проблема).

Генераторът ще идентифицира две специфични неизправности: предупреждение и система грешка. Когато се идентифицира грешка, системата изпраща предупредителен звук, на контролния панел на генератора се показва предупредителен сигнал и на LCD екрана се изписва съответният код на грешката.

Следвайте методите, дадени по-долу (или в Ръководството за отстраняване на неизправности), за да разрешите проблема.

Таблица с кодове за неизправности и съобщения

Код за грешка	Съответстващо съобщение за неизправност
Предупреждение	Моля, свържете правилно Нохица с Трансдюсерса
Предупреждение	Уверете се, че челюстите са отворени по време на изпитването
Предупреждение	Открита грешка при Нохица
Предупреждение	Трансдюсерът е останал 0 път за употреба
Предупреждение	Моля, активирайте само един бутон в даден момент
Предупреждение	Моля, освободете натиска върху Скалпел
Системна грешка	Системна грешка
Системна грешка	Неуспешна самопроверка

1. Уверете се, че кабелът на Трансдюсера е поставен изцяло в правилната посока.

2. Възможно е Нохицата да е била затегната неправилно или около края на Нохицата да са се събрали тъкани. Затегнете Нохицата внимателно отстранието тъканите, които са се събрали около края на Нохицата. (Ако преди операцията е започнат тест, уверете се, че Нохицата сочи към въздуха. Ако се използват ултразвукови Нохици и Скалпел, преди тества се уверете, че притискащата челюст е отворена и не е в контакт с никакъв предмет).

3. Заменете Трансдюсера или Нохицата

4. Влезте в работен режим на оборудването.

Забележка: Трансдюсърът няма да може да работи правилно, ако температурата му надвиши посочената стойност.

В този случай използвайте друг Трансдюсър, за да се възстановите незабавно, или определете причината за грешката и опционалните методи за възстановяване съгласно следните стъпки.

Трансдюсърът е все още топъл, защото току-що е преминал през стерилизация с пара. Оставете Трансдюсъра да се охлади на стайна температура за поне 45 минути.

Този метод може да се използва и ако Трансдюсърът стане горещ след продължителна работа при висока мощност.

Ако няма данни за преграване на Трансдюсъра и изглежда, че проблемът не може да бъде разрешен, свържете се с представителите на производителя по поддръшка.

Освен предизпителите, в Генератора няма части, които могат да се обслужват от оператора. За подмяна или обслужване, обрънете се към персонал по обслужване, обучен и утълномощен от Reach Surgical, Inc., или към вашия местен представител.

Поддръжка и надграждане на Генератора трябва да се извършват от персонал по обслужване, обучен и утълномощен от Reach Surgical, Inc.

Следните инциденти могат да доведат до заплахи за киберсигурността:

1. Принудителен достъп до всички несъвързани продукти от Ултразвуковото хирургично оборудване на Reach Surgical, Inc.

2. Всяка неизтригувана мрежкова комуникация с Ултразвуковото хирургично оборудване на Reach Surgical, Inc.

3. Всякакви актуализации на фирмюрила или софтуера, които не са оторизирани от Reach Surgical, Inc.

Ако възникне някой от горепосочените инциденти, моля, свържете се с търговския представител на Reach Surgical, Inc. или директно с Reach Surgical, Inc. на адрес Reachquality@reachsurgical.com.

Глава V - Почистване

Раздел I Почистване на Генератора

- Почистването на Генератора в съответствие с болничните процедури или разпоредби. Преди да почистите, изключете главното захранване на Генератора и издърпайте захранващия кабел от изходното устройство.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Почистването може да повреди Генератора и да предизвика опасност от токов удар или пожар чрез разливане или разпръскване на течност върху или в Генератора или потапяне на Генератора в течност.

Извършвайте почистването по следния начин:

1. Пригответе дегерент с неутрален PH или ензимен дегерент с неутрално PH в съответствие с инструкциите на производителя на дегерента.

2. Избръшете всички повърхности (включително екрана на Генератора) ръчно с чиста, мека кърпа, напоена с малко количество почистващ разтвор.

3. Избръшете с чиста, мека кърпа, напоена с топла вода от чешмата.

4. Избръшете с чиста, мека кърпа.

Раздел II Почистване на Крачния превключвател

След употреба почистете Крачния превключвател и кабела съгласно следната процедура:

1. Изключете Крачния превключвател от Генератора.

2. Пригответе неутрален PH ензимен дегерент съгласно инструкциите на производителя.

3. Свържете здраво кабела к Крачния превключвател и ги потопете в почистваща разтвор за 2 минути.

Забележка: За да се предотврати случайно активиране, кабелът на Крачния превключвател, използван за свързване на Генератора, трябва да е напълно сух.

4. След потапяне почистете ръчно Крачния превключвател и кабела с четка с мек косъм в почистващия разтвор.

5. Изплакнете добре Крачния превключвател и кабела с топла вода от чешмата за поне 1 минута

По време на изплакването кабелът и Крачният превключвател трябва да са здраво свързани.

6. Избръшете всички повърхности с чиста, мека кърпа

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не използвайте ултразвукова машина за почистване на Крачния превключвател.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да не повредите Генератора, не включвате захранването му, преди захранващият кабел да е свързан към Генератора. Преди монтажа уверете се, че всички връзки са сухи.

Глава VI - Изпитвания за безопасност и функционалност

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да избегнете възможна опасност от електрически удар, не отваряйте опаковката на Генератора без разрешение. Всяка поддръжка и надграждане на апаратът трябва да се извърши от персонал по обслужване, обучен и утълномощен от Reach Surgical, Inc.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да се избегне опасност от токов удар или изгаряне на пациенти и медицински персонал или повреда на оборудването или други апарати, необходимо е да се придобие представа за принципите и техниките на лазерната хирургия, электрохирургията и ултразвуковата хирургия.

Уверете се, че електрическата изолация или заземяването не са повредени. Не потапяйте електрохирургичните апарати в течност, освен ако това се изисква от конструкцията или е посочено на етикета.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да се избегне рисък от токов удар, това оборудване трябва да се свърза само към захранваща мрежа със защитно заземяване.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да избегнете наранявания на потребителя или пациента, по време на проверката на оборудването се уверете, че Нохицата е далеч от другите апарати, хирургическото покривало, пациента или други предмети. По време на инспекцията на оборудването трябва да се прилагат мерките за безопасност, предвидени при наличие на изларения (съгласно процедурите и разпоредбите на болница).

Извършване на тестове за безопасност и функции на Трансдюсера, Генератора и Крачния превключвател в съответствие с процедурите и разпоредбите на болниците. За тестовете за безопасност и функционалност на други компоненти, използвани от множество пациенти, четете инструкциите за използване на всеки компонент.

Раздел I Тест за безопасност

Генератор: Изпитването на утечка на тока трябва да се извърши от сертифицирани болнични техници.

Крачен превключвател: Проверете педала, кабелния конектор и кабела, за да видите дали не са напукани или повредени по друг начин. Ако е повреден, сменете го.

Други компоненти: Проверете съгласно инструкциите за използване.

Раздел II Функционално изпитване

1. Подгответе пътния комплект на Ножицата и свържете Трансдюсера съгласно описаните в Глава III - Монтаж и използване на оборудването.
2. Проверете дали е възможно да влезе в работно състояние.
3. Проверете дали са показани VAR power Level 3 (ниво на мощност 3) и FULL power Level 5 (ниво на мощност 5).
4. Натиснете бутона за увеличаване и намаляване на мощността, за да се уверите, че нивото на мощността VAR може да се промени от ниво 1 до 5.
5. Изключете електроизгарянето на Генератора. Изчакайте 5 секунди, след което включете захранването на Генератора. Изчакайте 15 секунди.
6. Докато влезе в работно състояние, проверете дали са показани VAR power Level 3 (ниво на мощност 3) и FULL power Level 5 (ниво на мощност 5). Проверете дали Генераторът е активиран в съответствие с изискванията. Дръжте Трансдюсера така, че далечният му край да сочи към въздуха, и натиснете педала FULL на Крачния превключвател. Проверете дали индикаторът за ниво на мощност FULL на екрана мига и даде с чува звук, показващ активиране на VAR.
7. Дръжте Трансдюсера така, че далечният му край да сочи към въздуха, и натиснете педала VAR на Крачния превключвател. Проверете дали индикаторът за ниво на мощност VAR на екрана мига и даде с чува звук, показващ активиране на VAR.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да се избегнат наранявания на потребител или пациент в случай на случайно активиране, Ножицата не трябва да бъде в контакт с пациент, кърпа или запалими материали, докато не се използва.

Глава VII - Предупреждения и идентификация

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Само персонал, който е сертифициран и е запознат с минимално инвазивната техника, може да извърши минимално инвазивна операция, направете справка в медицинската литература, свързана с минимално инвазивна техника, усложненията и хирургичния рисък.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Подобно на всички енергийни източници (високочестотни, лазери или ултразвукови), трябва да се вземе под внимание възможната опасност от канцерогени или инфекциозни заболявания, причинени от страничните продукти на тъканите, като дим и мъгла. При отворени и коремни операции трябва да се вземат подходящи защитни мерки, като например носене на очила и респиратори от филтърен тип и използване на ефективни аспиратори за дим.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: След като използвате този апарат, проверете дали тъканта е спряла да кърви. Ако това не е така, трябва да се предприемат съответните мерки.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Използването на продукти, произвеждани или разпространявани от компании, различни от Reach Surgical, Inc., може да е несъвместимо с Ултразвуковия скалпел CSUS. Използването на тези продукти може да доведе до неочеквани резултати и да причини наранявания на потребител или пациент.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Възможно е някои компоненти (като Трансдюсер) на Ултразвуковата ножица CSUS да не са били стерилизирани преди да напуснат фабриката. Преди да инсталirate оборудването, стерилизирайте продукта в съответствие с изискванията. За известия относно почистването и стерилизацията, моля, четете съответните инструкции.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да избегнете отклоняване на предаването на ултразвуковата енергия, не наполгите прекалено голям натиск върху дръжката на Ножицата.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Разливането или пръскането на течност върху или в Генератора, както и потапянето на Генератора в течност може да повреди Генератора и да причини опасност от токов удар или пожар.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: УСЛОВИЯТА НА ВЪЗМОЖНОСТ ЕДИНИНЕ изискват ПРИЛОЖЕННИТЕ ЧАСТИ на друго МЕ ОБОРУДВАНЕ, използвано в рамките на КОНФИГУРАЦИЯТА ЗА ЕНДОСКОПИЧНО ПРИЛАГАНЕ, да бъдат ПРИЛОЖЕНИ ЧАСТИ ОТ ТИП BF или ПРИЛОЖЕНИ ЧАСТИ ОТ ТИП CF.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Когато ЕНЕРГИЙНИ ЕНДОСКОПИ ЧЕЗ ИМПЛАНТИ се използват с ЕНЕРГИИ ЕНДОТЕРАПЕТИЧНИ УСТРОЙСТВА, ефекти като смущения, предизвикани от работата на високочестотния хирургично оборудване, могат да окажат неблагоприятно въздействие върху работата на друго електронно медицинско оборудване, като например монитори и системи за изображения.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Минимално инвазивните медицински устройства могат да се различават при различните производители. Ако в една операция се използват минимално инвазивни медицински устройства и аксесоари, произведени от различни производители, проверете съвместимостта преди започване на процедурата.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Преди всяка употреба проверявайте външната повърхност на частите на всяко ЕНЕРГИИ ЗИРАНО УСТРОЙСТВО ЗА ЕНДОТЕРАПИЯ, което е предназначено за поставяне в ПАЦИЕНТ на няма непредвидени граници повърхности, остри ръбове и издатки, които могат да причинят нарастващ.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Използването на аксесоари, трансдюсири и кабели, различни от посочените или предоставените от производителя на това оборудване, може да доведе до увеличаване на електромагнитните емисии или намаляване на електромагнитната имунитет на това оборудване и да доведе до неправилно използване.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Преносимо радиочестотно комуникационно оборудване (включително периферни устройства, като антени кабели и външни антени) трябва да се използва на разстояние не-по-близо от 30 см (12 инча) от която и да е част на Ултразвуковото хирургично оборудване, включителни кабели, посочени от ПРОИЗВОДИТЕЛИ. В противен случай може да се стигне до влошаване на работата на това оборудване.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Ако Трансдюсърът е очевидно повреден, изхвърлете всички повредени компоненти след почистване и стерилизация. Маркирайте ясно повредените компоненти, за да избегнете неправилна употреба.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да се избегне замърсяването на околната среда, апаратите за еднократна употреба и електронните отпадъци трябва да се изхвърлят в съответствие с процедурите и разпоредбите на болницата.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: При опасност незабавно изключете захранването.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Активното острите нагръвки търкала чрез триене и има за цел да осигури достатъчно триене и срязващ ефект, за да отреже и коагулира тъканта в контакт с активните острите. В резултат на това потребителят трябва да внимава с острите, рамото на клещите и дисталната част на вала, тъй като те могат да покажат повишена температура.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Избягвайте използването на Генератора в непосредствена близост до друго оборудване или натрупване му с друго оборудване. Ако е необходимо използването на Генератора в съ承德ство или в натрупване, наблюдавайте Генератора и другото оборудване, за да осигурите нормалната му работа.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: ЕМИСИОННИТЕ характеристики на това оборудване го правят подходящо за използване в индустриални области и болници (CISPR 11, клас А). Ако то се използва в жилищна среда (за която обикновено се изисква клас B по CISPR 11), това оборудване може да не осигури подходяща защита на радиочестотните комуникационни услуги. Може да се наложи потребителят да предприеме мерки за намаляване на въздействието, като например да премести или преориентира оборудването.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Уведомление до потребителя и/или пациента, че всеки сериозен инцидент, възникнал във връзка с изделието, трябва да бъде докладван на Reach Surgical, Inc. чрез Reachquality@reachsurgical.com и на компетентния орган на държавата-членка, в която е установлен потребителят и/или пациентът.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Този инструмент упътнява съдове с максимален диаметър до 7 mm в зависимост от използвания инструмент. За допълнителна информация четете IFU на инструмента.

Забележка: За допълнителни предупреждения и известия, моля, четете съответните инструкции.

Глава VIII - Електромагнитна съвместимост (EMC)

Продуктът е преминал успешно теста за електромагнитна съвместимост, който отговаря на изискванията за ограничения на стандарта IEC60601-1-2 за медицинско оборудване. Тези ограничения осигуряват разумна защита спрям вредни смущения при нормални медицински инсталации.

1. За компонентите на оборудването вижте Таблица 1 Компоненти на Ултразвуковото хирургично оборудване

2. Кабелът на Ултразвуковото хирургично оборудване

№	Име на кабела	Дължина (м)	Има ли обивка
1	Кабелътна Трансдюсер	2,9	Да
2	Кабелът на FSW2	3	Да
3	Захранващият кабел	5	Не
4	Потенциалното изравняване	0,03	Не

3. Производителност на EMC (електромагнитната съвместимост)

Това оборудване може да бъде възпроизведено на радиочестотни смущения, причинени от друго медицинско оборудване и радиокомуникации. За да се предотвратят такива смущения, този продукт е тестван в съответствие с IEC 60601-1-2 и отговаря на неговите изисквания. Въпреки това Reach Surgical, Inc. не гарантира, че няма да има абсолютно никакви смущения в индивидуалните условия на инсталацията.

Ако се установи, че устройството съмнува (което може да се установи чрез включване и изключване на устройството), потребителят (или персоналът по поддръжка, одобрен от Reach Surgical, Inc.) трябва да се опита да предприеме една или повече от следните мерки за решаване на проблема със смущенията:

Регулиране на посоката или позицията на устройството, което го застига.

Увеличение разстоянието между този инструмент и изпращащото устройство.

Използвайте други източници на захранване (не захранването, използвано за въздействие върху оборудването) на това оборудване.

Консултирайте се с доставчика или представителя по обслужване за други предложения.

Производителят не носи отговорност за каквито и да било смущения, причинени от следните ситуации: използване на други свързващи кабели, различни от препоръчаните; промяна или модификация на това оборудване без разрешение. Неизтризираният промен или модификации могат да доведат до загуба на ефикасност на оборудването.

Всички видове електронно оборудване могат да причинят електромагнитни смущения на друго оборудване чрез въздуха или други кабели, свързани с него. Не използвайте в близост до този инструмент устройства, които могат да излъчват радиочестотни сигнали, като например мобилни телефони, радиоприемници или продукти за радиоуправление, тъй като това може да доведе до несъответствие на работата на този инструмент с посочените спецификации. Когато такива устройства са в близост до този инструмент, изключете захранването на тези устройства. Медицинският персонал, отговарящ за това оборудване, трябва да инструктура техниките, пациентите и другия персонал, който може да се намира в близост до това оборудване, да спазят използваните изисквания.

За да се постигнат напълно определените производителностни на EMC, потребителят трябва да инсталира продукта правилно в съответствие със стъпките, описани в наруководство. Ако възникнат проблеми, свързани с EMC, моля, свържете се с персонала по поддръжка, одобрен от Reach Surgical, Inc.

Трансдюсерът (с кабел) и Ноцицата се определят като приложната част на цялата система.

4. Предпазни мерки на инсталатора на продукта

Оборудването може да се използва в болнична среда, но не включва помещения за радиочестотно екраниране около активното високочестотно хирургично оборудване или там, където е поставено оборудване за въздействие с магнитен резонанс, тъй като интензивността на електромагнитните смущения на тези места е висока.

Разстояние на разделение и въздействие на стационарно радиокомуникационно оборудване: интензивността на магнитното поле, генерирано от стационарни предаватели, като базови станции на безжични (кълчетни/безжични) телефони, наземни мобилни радиоприемници, любителски радиоприемници, радиопредаване AM и FM и Генератори на телевизионни предавания т.н., не може да бъде точно измерена теоретично. За да се оцени електромагнитната среда, генерирана от стационарни радиочестотни предаватели, трябва да се помисли за измерване на електромагнитното поле. Ако измерената стойност на напрежеността на магнитното поле в мястото на устройството надвишила съответното ниво на радиочестота, посочено в "Декларацията за анти-смущения", устройството трябва да се провери, за да се гарантира, че може да работи нормално. Ако се установят необичайни условия на работа, трябва да се обмислят допълнителни измервания, като например преориентиране или преместване на оборудването или използване на анти-радиочестотни помещения.

1) Използвайте Захранващия кабел, предоставен или посочен от Reach Surgical, Inc. Продуктите, оборудвани със захранващ кабел, трябва да се включват в стационарен електрически контакт със защитно заземяване. Не използвайте какъвто и да е вид адаптер или преобразувател за свързване на захранвания щепсел.

2) Съхранявайте този инструмент колкото е възможно по-далеч от други електронни устройства.

3) Следвайте стъпките за свързване на устройството.

Общи бележки

(1) Спецификацията на кабела.

Използването на кабели, предоставени от Reach Surgical, Inc., няма да наруши производителността на EMC на този продукт. Ако се използват неутротончни кабели, производителността на EMC на това оборудване може да бъде значително намалена.

(2) Предпазни мерки за неизтризирани модификации

Потребителят не трябва да модифицира този продукт, в противен случай производителността на EMC на този продукт може да намалее.

Модификацията на продукта включва следните промени:

a. Кабел (дължина, материал, окабеляване и др.).

b. Инсталиране/разположение на оборудването.

c. Конфигурация/компоненти на оборудването.

d. Части за защита на оборудването (части за отваряне/затваряне на капака и части за закрепване на капака).

(3) При работа с оборудването всички защитни капаци трябва да бъдат затворени.

Очаква се този продукт да се използва в електромагнитна среда, посочена по-долу, и купувачът и потребителят на този продукт трябва да гарантират, че той се използва в тази електромагнитна среда.

5. Основно представление

Ултразвуковото хирургично оборудване използва ултразвукова енергия за разрязване на меките тъкани, като едновременно с това извършва хемостаза и/или коагулация по време на операцията.

Ръководство и декларация на ПРОИЗВОДИТЕЛЯ - ЕЛЕКТРОМАГНИТНА ЕМИСИИ

Ултразвуковото хирургично оборудване е предназначено за използване в електромагнитна среда, определена, както следва.

Купувачът или потребителят на Ултразвуковото хирургично оборудване трябва да се увери, че то се използва в такава среда.

Тест за емисии	Съответствие	Електромагнитна среда - насоки
Радиочестотни емисии CISPR 11	Група 1	Ултразвуковото хирургично оборудване използва радиочестотна енергия само за вътрешната си функция. Поради това радиочестотните му емисии са много ниски и няма вероятност да предизвикат смущения в близкото електронно оборудване.
Радиочестотни емисии CISPR 11	Клас А	ЕМИСИИТЕ на това оборудване го правят подходящо за използване в промишлени области и болници.
Емисии на хармонизирани IEC 61000-3-2	Клас А	
Колебания на напрежението/трептене IEC 61000-3-3	Съответства на	

Ръководство и декларация на производителя - електромагнитна устойчивост

Ултразвуковото хирургично оборудване е предназначено за използване в електромагнитна среда, определена, както следва.

Купувачът или потребителят на Ултразвуковото хирургично оборудване трябва да се увери, че то се използва в такава среда.

Тест за ИМУНИТЕТ	Ниво на тест по IEC 60601	Ниво на съответствие	Електромагнитна среда - насоки
Електростатично иззъръляне (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV контакт ± 2,4,8,15kV въздух	± 8 kV контакт ± 2,4,8,15kV въздух	Подгответе трябва да са от дърво, бетон или керамични плочки. Ако подът е покрит със синтетичен материал, относителната влажност на въздуха трябва да бъде най-малко от 30 %.
Електрически бърз преход/иззъръване IEC 61000-4-4	± 2 kV за захранващи линии ± 1 kV за входни/изходни линии	± 2 kV за захранващи линии ± 1 kV за входни/изходни линии	Качеството на захранващата мрежа трябва да отговаря на това на типична търговска или болнична среда.
Пренапрежение IEC 61000-4-5	± 1 kV линия(и) до линия(и) ± 2 kV линия(и) към земята	± 1 kV линия(и) до линия(и) ± 2 kV линия (s) към земя	Качеството на електрическата мрежа трябва да отговаря на това на типична търговска или болнична среда.

Спад на напрежението, кратки прекъсвания на входните линии на захранването IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 цикъла при 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° и 315°; 0 % UT; 1 цикъл и 70 % UT; 25/30 цикъла Еднофазно: при 0° 0 % UT; 250/300 цикъла	0 % UT; 0,5 цикъла при 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° и 315°; 0 % UT; 1 цикъл и 70 % UT; 25/30 цикъла Еднофазно: при 0° 0 % UT; 250/300 цикъла	Качеството на захранващата мрежа трябва да отговаря на това на типична търговска или болнична среда. Ако потребителят на Ултразвуковото хирургично оборудване изиска непрекъснатата работа по време на прекъсвания в електрическата мрежа, препоръчва се Ултразвуковото хирургично оборудване да се захранва от непрекъсваемо захранване или от батерия.
Магнитно поле с честота на захранване (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Магнитните полета с висока честота на мощност трябва да бъдат на нива, характерни за типично място в типична търговска или болнична среда.

Ръководство и декларация на производителя - електромагнитна устойчивост

Ултразвуковото хирургично оборудване е предназначено за приложение в електромагнитна среда, определена, както следва.
Купувачът или потребителят на Ултразвуковото хирургично оборудване трябва да се увери, че то се използва в такава среда.

Тест за ИМУНИТЕТ	Ниво на тест по IEC 60601	Ниво на съответствие	Електромагнитна среда - насоки
Проведени радиочестоти IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz до 80 MHz 6 V в ISM ленти между 0,15 MHz и 80 MHz	3V	Пременосимото и мобилното радиочестотно комуникационно оборудване не трябва да се използва по-близо до която и да е част от Ултразвуковото хирургично оборудване, включително кабелите, от препоръчленото разстояние, изчислено по уравнението за честотата на предавателя. Препоръчлено разстояние на разделение $d = \left[\frac{3,5}{V1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3,5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ до } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 800MHz \text{ до } 2,7GHz$
Излъчени радиочестоти IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz до 2,7 GHz 80 % AM при 1 kHz	3V/m	Където P е максималната номинална изходна мощност на предавателя във ватове (W) според производителя на предавателя, а d е препоръчленото разстояние на разделение в метри (m). Сигата на полето от стационарни радиочестотни предаватели, определена чрез електромагнитно изследване на мястото, трябва да бъде по-малка от нивото на съответствие във всеки честотен диапазон. Възможно е да възникнат смущения в близост до оборудване, обозначенено със следния символ:
			Портът на ME EQUIPMENT и ME SYSTEMS се изпитва, както е посочено в таблица 9 от IEC 60601-1-2, като се използват методите за изпитване, посочени в IEC 61000-4-3.

Препоръчлено разстояние между преносими и мобилно радиочестотно комуникационно оборудване и Ултразвуковото хирургично оборудване

Ултразвуковото хирургично оборудване има за цел да се прилага в електромагнитна среда, в която се контролират излъчвателни радиочестотни смущения. Купувачът или потребителят на Ултразвуковото хирургично оборудване може да помогне за предотвратяване на електромагнитните смущения, като поддържа минимално разстояние между преносими и мобилно радиочестотно комуникационно оборудване (предаватели) и Ултразвуковото хирургично оборудване, както е препоръчано по-долу, в съответствие с максималната изходна мощност на комуникационното оборудване.

Номинална максимална изходна мощност на предавателя W	Разстояние на разделение в зависимост от честотата на предавателя /m		
	150 kHz до 80 MHz $d = \left[\frac{3,5}{V1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz до 800 MHz $d = \left[\frac{3,5}{E1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz до 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0,01	0,117	0,117	0,233
0,1	0,36999	0,36999	0,73681
1	1,17	1,17	2,33
10	3,69986	3,69986	7,36811
100	11,7	11,7	23,3

Забележка: Тези насоки може да не се прилагат във всички ситуации. Електромагнитното разпространение се влияе от погълтане и отразяване от структури, предмети и хора.

Глава IX - Технически условия на оборудването

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Ултразвуковото хирургично оборудване трябва да се използва в рамките на посочения температурен диапазон на околната среда в съответствие с изискванията.
ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Уверете се, че напрежението на изходния контакт отговаря на изискванията на Генератора. Неправилното свързване на захранването може да повреди Генератора и да предизвика опасност от токов удар или пожар.

Компоненти, необходими за работа:

Генератор (CSUS8000)

Трансдиюсер (TR46)

Крачен превключвател (FSW2)

Ножица: За повече информация четете Наръчник за използване с ножица .

Степен на защита срещу електрически удар: Тип CF приложена част

Вид защита срещу електрически удар: Клас I

Степен на защита срещу вредно проникване на вода: Крачен превключвател: IPX8

Номинален вход:

Захранващо напрежение: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Работни условия:

Работна температура: 10°C-30°C

Относителна влажност ≤70%.

Налигане на въздуха: 860hPa-1060hPa

Условия за транспортиране и съхранение:

Температура: -40°C +55°C (Генератор, Трансдиюсер и Крачен превключвател)

Температура: -10°C +55°C (Ножица)

Влажност: ≤80%

Налигане на въздуха: 860hPa-1060hPa

Режим на работа: Непрекъснат Време за работа: ≤15s; Интервал: ≥15s

Тегло (в разположен вид): Генератор: номиналното тегло е 7 kg

Предпазител: 45°20 T5AH250V

Обем в насилно състояние

Генератор тип CSUS 8000: (H-W-D): 34cmx34cmx16cm

Изхъдълне: За излязлото от употреба оборудване, то трябва да се изхвърля в съответствие с местните екологични изисквания за отпадъци. Клетъчната батерия трябва да се рециклира като отпадъчна батерия.

Класификация AP/APG: Не е оборудване от клас AP/APG

Видът на честотния контрол на системата: непрекъснато автоматично настройване на честотата на задвижването, независимо от товара, по време на работа.

Индекс на резерва на мощността: ≥2,5

Вибрационно отклонение на първичния накрайник: 25μm ~ 110μm

Версия на софтуерната версия: V01.01

Забележка: За подмяна на предпазителя се обрънете към сервизен персонал, обучен и оторизиран от Reach Surgical, Inc., или към вашия местен представител.

Четете наръчника за обслужване за процедурата за подмяна.

Глава X - Следпродажбено обслужване и гаранция

Reach Surgical, Inc. гарантира, че този продукт няма дефекти в материала и изработката при нормална употреба и превантивна поддръжка за съответния гаранционен период, посочен по-долу. Задълженията на Reach Surgical по тази гаранция се ограничават до ремонт или замяна, по избор, на всеки продукт или част от него, който е върнат на Reach Surgical, Inc. или на нейния дистрибутор в рамките на съответния период, посочен по-долу, и при членeto изследване се установи, че е дефектен, което удовлетворява Reach Surgical. Тази гаранция не се прилага за продукт или част от него, който е бил:

(1) е повлиян неблагоприятно поради употреба с устройстви, произведени или разпространявани от страни, които не са оторизирани от Reach Surgical, Inc. (2) е ремонтиран или променен изъви фабриката на Reach Surgical по начин, който по преценка на Reach Surgical влияе на неговата стабилност или надеждност.

(3) е бил подложен на неправилна употреба, небрежност или злополука, или (4) е бил използван по начин, различен от този, който е в съответствие с параметрите за проектиране и употреба, инструкциите и указанията за продукта или с общоприетите в индустрията стандарти за функционалност, експлоатация или околнна среда за подобни продукти.

Продуктите на Reach Surgical са гарантирани за следните периоди след доставката им на първоначалния купувач:

Трансдюсер 1 година за компонентите и труда

Генератор 1 година за компонентите и труда

Крачен превключвател 1 година за компонентите и труда

Освен ако не е заменена от приложимото местно законодателство, тази гаранция замества всички други гаранции, изрични или подразбиращи се, включително гарантите за продавамост и годност за определена цел, както и всички други задължения или отговорности от страна на Reach Surgical, Inc. , и е изключителното средство за защита на купувача, като в никакъв случай Reach Surgical, Inc. не носи отговорност за специални, случаини или последващи щети, включително, но не само, щети, произтичащи от загуба на употреба, печалби, бизнес или добра репутация, освен ако това не е изрично предвидено в конкретен закон.

Reach Surgical, Inc. не поема и не упълномощава никое друго лице да поема за нея каквато и да е друга отговорност във връзка с продажбата или използването на който и да е от продуктите на Reach Surgical, Inc. Не съществуват никакви гарантии, които да се простират извъннастоящия документ.

Reach Surgical, Inc. си запазва правото да прави промени в продуктите, произвеждани и/или продавани от Reach Surgical, Inc. по всяко време, без да поема задължение да прави същите или подобни промени в продуктите, произвеждани и/или продавани преди това от Reach Surgical, Inc.

Chirurgický ultrazvukový přístroj Návod k použití

Pečlivě si přečtěte všechny informace.

VAROVÁNÍ: Bezpečné a efektivní používání ultrazvukového chirurgického zařízení závisí na znalosti obsluhy. Pro zajištění bezpečnosti a účinnosti tohoto zařízení je nutné si přečíst návod k obsluze dodaný se zařízením, porozumět mu a dodržovat jej.

VAROVÁNÍ: Toto zařízení je určeno pouze pro lékařské chirurgické zákroky.

VAROVÁNÍ: Nepoužívejte toto zařízení v místech s hořlavými anestetickými plyny ve smíši se vzduchem, kyslíkem nebo oxidem dusíku. Jiskry vzniklé při srážce s jinými kovovými přístroji mohou zapálit hořlavé plyny.

Kapitola I - Přehled

Uživatel si musí tyto texty před použitím výrobku pečlivě přečíst. Cílem obsahu je vysvětlit provozní procesy, kterým je třeba věnovat pozornost, operace, které mohou způsobit abnormality, a nebezpečí, která mohou způsobit poškození výrobku nebo osoby. V případě jakékoli nestandardní situace postupujte podle uvedených pokynů, abyste zabránili zranění nebo poškození zařízení. Výrobce nepřebírá žádnou odpovědnost za bezpečnost, ohrožení výkonu nebo rozšířenou udržbu v důsledku nedodržení této pokyny.

Zamýšlené použití

Tento nástroj se používá k fragmentaci měkkých tkání za účelem jejich řezání a/nebo koagulace.

Indikace

Tento nástroj je určen k připojení k ultrazvukovému chirurgickému zařízení a ke kontaktu s pacientem při vysokofrekvenčních vibracích za účelem fragmentace buněk měkkých tkání pro řezání a/nebo koagulaci tkáně při otevřených a minimálně invazivních operacích. Obecně v pediatrii, gynekologii, urologii, hrudníku a při uzavírání a transsekci lymfatických cév.

Zamýšlený uživatel

Tento nástroj je určen pro zdravotnické pracovníky, kteří jej používají k chirurgickým účelům.

Prostředí zamýšleného použití

Tento přístroj je určen pro použití v nemocnici.

Zamýšlená populace pacientů:

Pacienti ve věku 3 let a starší, kteří potřebují chirurgický zákon, při němž je nutné provést incizi měkkých tkání s kontrolou krvácení a minimálním tepelným poškozením. Klinické výhody:

- Kratší operační čas;
- Menší intraoperativní krvácení;
- menší tepelné poškození.

Kontraindikace

Nástroje nejsou určeny k řezání kostí.

Nástroje nejsou určeny k antikoncepcnímu uzávěru vejcovodů.

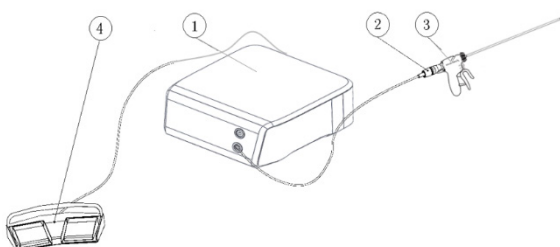
Kapitola II - Složení a principy fungování ultrazvukového chirurgického zařízení

Oddíl I Součásti zařízení

Tabuľka 1 Součásti ultrazvukového chirurgického vybavení

Model	Složení	Model č.
Ultrazvukové chirurgické vybavení	Název dílu	Model č.
	Generátor ultrazvukového chirurgického zařízení	CSUS8000
	Převodník ultrazvukového chirurgického zařízení	TRA6
	Nožní spínac ultrazvukového chirurgického zařízení	FSW2

Generátor je kompatibilní s nůžkami vyráběnými společností Reach Surgical, Inc. Nůžkové nůžky nejsou součástí balení a musí být zakoupeny samostatně. Podrobnosti o nůžkách najdete v příručce k nůžkám.



Obrázek 1 Výkres složení ultrazvukového chirurgického zařízení
1. Generátor. 2. Snímač. 3. Skalpel. 4. Nožní spínac.

1. Generátor (CSUS8000)

Generátor poskytuje zobrazení provozního rozhraní, monitorování stavu zařízení, funkci ATT a řízení I/O. Různé úrovně poskytuje odpovídající energetické výstupy pomocí ovládání skalpelu a nožního spínáče.

Definice funkce ATT: Systém dokáže automaticky upravovat výstupní energii ultrazvuku podle zpětné vazby z různých tkání.

2. Převodník (další informace najdete v návodu k obsluze převodníku): Je určen k převodu elektrické energie z kompatibilního generátoru na mechanický pohyb lopatek přístroje. Tento snímač je určen pro použití s kompatibilním generátorem.

- Snímač je připojen ke kabelu, který se připojuje k přední části generátoru.
- Snímač je opakovaně použitelný přístroj s omezenou životností.
- Snímač je zabalen nesterilně a před použitím musí být sterilizován podle pokynů.

3. Stříhač (další informace naleznete v návodu k obsluze skalpelu)

Poznámka: V tomto příručce budou jednorázové ultrazvukové skalpely označovány jako „Stříhač“.

Ultrazvukové vibrace se přenášejí ze snímače na skalpel a slouží k hemostatickému fezáni a/nebo koagulaci tkáně.

Upozornění: že mechanické vibrace vycházející ze snímače jsou zesíleny amplitudovým transformátorem. Vibrace jsou mikroskopické a pouhým okem neviditelné.

Během zákrutu se nedotýkejte hrotom nechtemených cílů.

4. Nožní spínač

Nožní spínač slouží k zapnutí/vypnutí výstupu ultrazvukové energie.

5. Režim systému a úroveň výkonu

Generátor nabízí dva režimy výstupu: VAR a FULL. Výkon VAR může uživatel nastavit v rozsahu 1 až 5 stisknutím tlačítka na displeji rozhraní. Plný výkon je vždy udržován na úrovni 5. Pro rychlé řezání tkáni se používá vyšší výkon (FULL). Po lepší hemostazi se používá nižší výkon (VAR). Energie přenášená do tkáni a vyuvolaný tkáňový efekt závisí na mnoha faktorech, včetně úrovne výkonu, tvaru skalpelu, výkonu skalpelu, sily upnutí (je-li použita), napětí tkáni, typu tkáni, patologie a operačního přístupu. Při připojení k nůžkám s pokročilou funkcí hemostazy poskytuje generátor dva režimy výstupu: VAR a ADVANCED. Výkon VAR může uživatel nastavit od 1 do 5 stisknutím tlačítka na displeji rozhraní. Výchozí úroveň zůstává na úrovni 5. ADVANCED znamena, že pokročilá hemostaza function.is používána pro rychlé řezání tkáni. Nižší výkon se používá pro lepší hemostazu. Energie přenášená do tkáni a produkovaný tkáňový efekt závisí na mnoha faktorech, včetně úrovne výkonu, tvaru smyku, smykového výkonu, svérnění sily (pokud je to možné), napětí tkáni, typu tkáni, patologie a chirurgického přístupu.

Oddíl II Návod k obsluze

(Obrázek 2-1 Přední panel)

1. Displej / dotyková obrazovka

Zobrazuje systémové informace a slouží jako rozhraní pro nastavení ovládacích prvků a nastavení.

2. Zásuvka snímače

Zásuvka v pravém dolním rohu, která slouží k připojení snímače ke generátoru.

3. Tlačítko pohotovostního režimu

Stisknutím pohotovostního tlačítka generátor zapnete. Dlouhým stisknutím se vypne.

(Obrázek 2-2 zadní panel)

4. Ventilační otvor

5. Rozšířující rozhraní zařízení

Slouží k rozšíření funkci zařízení a jeho údržbě.

6. Vyrovnávací potenciálu

Pokud uživatel nemůže zajistit bezpečné uzemnění zásuvky, může připojit chráněné uzemnění přes tento port.

7. Napájecí zásuvka

Zásuvka slouží k připojení napájecího kabelu ke generátoru.

8. Zásuvka nožního spínače

Na obrázku 2-2 je znázorněna kruhová zásuvka, kterou může uživatel připojit k nožnímu spínači.

9. Montážní otvor

Oddíl III Oznámení o výbalení

Součástí ultrazvukového chirurgického zařízení se kupují samostatně. Při převzetí zakoupených komponentů zkontrolujte, zda nejsou viditelně poškozeny při přepravě. V případě jakéhokoli poškození kontaktujte společnost nebo místního zástupce.

Mezi součásti patří následující (viz kapitola IX - Technické podmínky zařízení):

Generátor (CSUS8000) - včetně generátoru, napájecího kabelu a uživatelské příručky.

Snímač (TRAG) - včetně snímače s kablem.

Nožní spínač (FSW2) - včetně nožního spínače a odpojitelného kabelu.

Poznámka: Uživatelská příručka obsahuje průvodce detekcí a odstraňováním závad.

Kapitola III - Instalace a provoz zařízení

VAROVÁNÍ: Abyste snížili nebezpečí rušení, měly byt elektrochirurgické zařízení a ultrazvukové chirurgické zařízení připojeny k samostatným napájecím obvodům.

VAROVÁNÍ: Abyste předešlo zranění uživatele nebo pacienta v případě náhodné aktivace, musí být v případě poškození generátoru ultrazvukového chirurgického zařízení nebo podezření, že spadl nebo se do něj dostala voda, před rozhodnutím o jeho použití provedeno biomedicínské hodnocení.

Oddíl I Zapnutí zařízení

I. Před instalací se ujistěte, že napájecí kabel není připojen ke generátoru.

II. Položte generátor na rovný povrch.

VAROVÁNÍ: Generátor musí být provozován za stanovených podmínek prostředí. Požadavky naleznete v kapitole IX - Technické podmínky zařízení.

III. Připojte napájecí kabel do vstupní zásuvky střídavého proudu na zadním panelu generátoru. V této době není systém spuštěn a kontrola pohotovostního režimu bliká.

VAROVÁNÍ: Udržujte generátor a napájecí kabel v poloze, kterou lze snadno oddělit, aby bylo zajištěno, že napájení bude v případě nouze včas odpojeno.

VAROVÁNÍ: Zkontrolujte, zda napájení splňuje požadavky generátoru (viz kapitola IX - Technické podmínky zařízení). Nesprávné připojení napájecího zdroje může generátor poškodit nebo způsobit úraz elektrickým proudem či nebezpečí požáru.

IV. Připojte nožní spínač do zásuvky nožního spínače na zadním panelu generátoru.

• Ujistěte se, že je konektor zásuvka suchý a čistý.

• Zabraňte vniknutí kapaliny, protože by mohlo dojít k náhodné aktivaci.

VAROVÁNÍ: Před aktivací vždy držte testovací hrot mimo dosah osob, aby nedošlo ke zranění uživatele, jiných přístrojů nebo jiných předmětů.

V. Připojte skalpel ke snímači v souladu s návodem v obsluze.

VI. Ujistěte se, že je konektor snímače suchý a čistý, a poté bezpečně připojte kabel snímače do zásuvky na předním panelu.

VII. Stisknutím pohotovostního tlačítka generátor zapnete. Generátor spustí inicializační sekvenci.

Informace zobrazené během inicializační sekvence naleznete v popisu v části II kapitoly III.

Pokud se inicializační sekvence liší od výše popsанé, obrat se na certifikovaný personál údržby podle postupů nemocnice. Předpokládané umístění zařízení zajistí odborný chirurgický personál v nemocnici.

VIII. Po dokončení inicializační sekvence přejde generátor do pohotovostního režimu. Pokud je zjištěna chyba, na displeji LCD se zobrazí chybový kód a zazní výstražný zvuk. Další podrobnosti naleznete v kapitole IV.

IX. Režim systému a úroveň výkonu: výchozí úroveň výkonu generátoru je 3 (VAR) a 5 (FULL). Chcete-li nastavit úroveň výkonu VAR, stiskněte šípky NAHORU/DOLŮ na levé straně displeje z tekutých krystalů a změňte ji v rozsahu 1 až 5. Úroveň výkonu nastavte podle preferencí chirurga a/nebo podle doporučení návodu k obsluze skalpelu (více informací naleznete v části I úrovni výkonu v kapitole II).

X. Zvuk: Generátor používá různé zvuky pro indikaci úrovňě aktivačního výkonu.

Oddíl II Provoz zařízení

Důležité upozornění: Uživatelská příručka k ultrazvukovému chirurgickému zařízení obsahuje návod k obsluze generátoru CSUS8000 a nožního spínače (viz kapitola IX - Technické podmínky zařízení). Tento manua odkaz na chirurgické techniky.

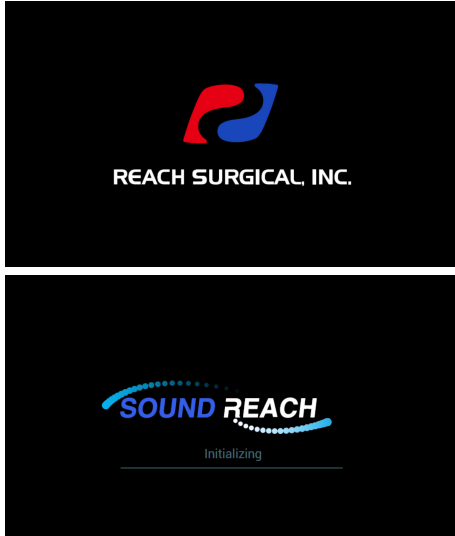
Poznámka: Před použitím zařízení doporučujeme přečíst si také návod k použití snímače a skalpelu.
Po instalaci lze zařízení provozovat.

VAROVÁNÍ: Aby nedošlo ke zranění uživatele nebo pacienta při kontrole zařízení, dbejte na to, aby se distální konec nástroje nedostal do blízkosti jiných přístrojů, chirurgické roušky, pacienta nebo jiných předmětů. Při kontrole je třeba provést bezpečnostní opatření přijatá v přítomnosti výparu (podle postupů a předpisů nemocnice).

Obsluha systému je rozdělena do tří částí: spuštění systému a identifikace snímače a skalpelu, testování snímače a skalpelu a nastavení systému.

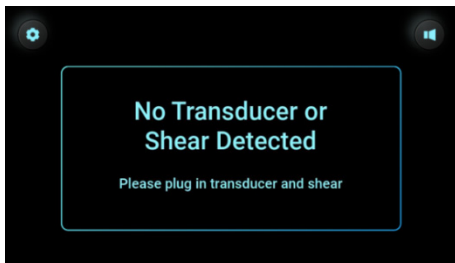
1. Inicializační sekvence a identifikace snímače a skalpelu:

Po stisknutí pohotovostního tlačítka se zobrazí následující obrázek:

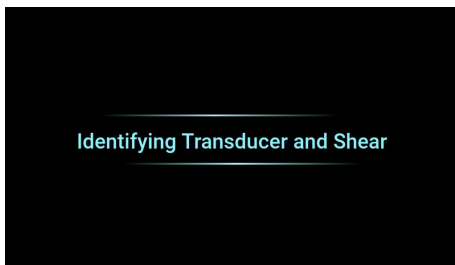


Pokud není ke generátoru připojen žádný snímač nebo skalpel nebo jsou připojeny nesprávně, zobrazí se následující obrázek:

Poznámka: Chcete-li změnit jazyk, klikněte na ikonu v levém horním rohu a podobné kroky najdete v kapitole III oddílu II.

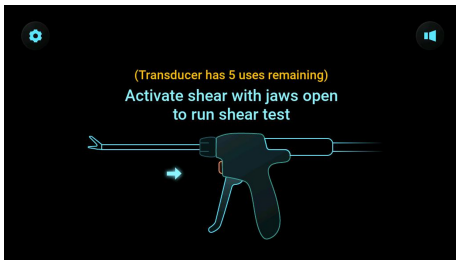


Pokud je snímač a skalpel správně připojen ke generátoru, zobrazí se následující obrázek:

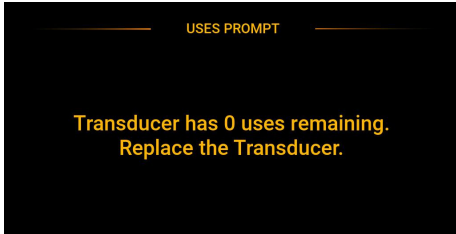


Pokud jsou snímač a skalpel správně připojeny a identifikovány, zobrazí se následující obrázek:

Poznámka: Chcete-li změnit jazyk, klikněte na ikonu v levém horním rohu a podobné kroky najdete v kapitole III oddílu II.



Poznámka: pokud je zbývající počet použití snímače menší než 10, zobrazí se následující obrázek. Věnujte prosím pozornost číslu, protože pokud je číslo nulové, je třeba snímač vyměnit:



Pokud je pokročilá funkce hemostázy použita nulkrát, zobrazí se následující obrázek:

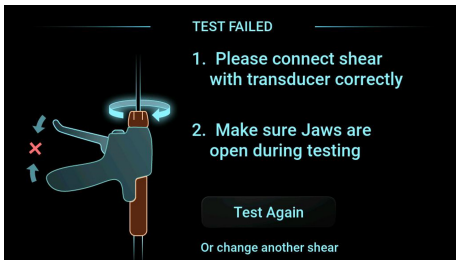


2. Testování snímače a skalpelu:

Po dokončení identifikace snímače a skalpelu a zobrazení zprávy „Activate Shearwith jaws open to run Sheartest“ stiskněte libovolné tlačítko na skalpelu a zobrazí se následující obrázek:



Při neúspěšném testu se zobrazí následující obrázek:



Když test proběhne úspěšně, zobrazí se následující obrázek a automaticky se přepne na další obrázek:



Při připojení k nůžkám bez funkce pokročilé hemostázy se zobrazí následující obrázek pracovního stavu:



Při připojení k funkci Shears with Advanced Hemostasis se zobrazí následující obrázek pracovního stavu:



Výstupní režim se zvýrazní po stisknutí odpovídajícího tlačítka.

3. Nastavení systému:

Klikněte na ikonu nastavení v levém horním rohu obrazovky a zobrazí se následující položky nastavení systému:



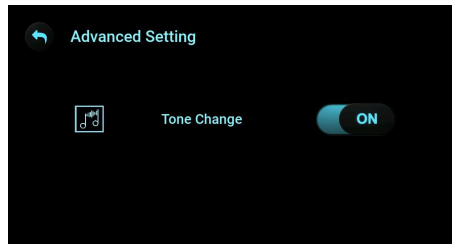
Klikněte na ikonu Jazyk a poté kliknutím na jazyk změňte zobrazený jazyk.



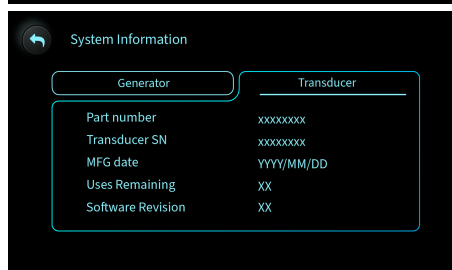
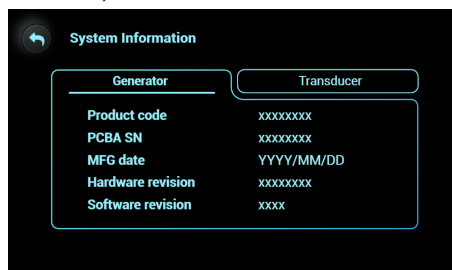
Klikněte na možnost „Enable / Disable Hand/ Foot Control“ (Povolit / zakázat ruční/nožní ovládání) a poté klikněte na možnost pro změnu možnosti.



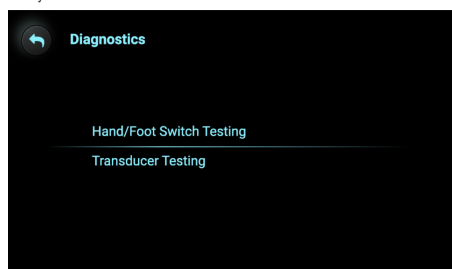
Klikněte na tlačítko "Advanced Setting" a poté klikněte na možnost změnit možnosti.



Kliknutím na položku Systémové informace zobrazíte následující rozhraní:



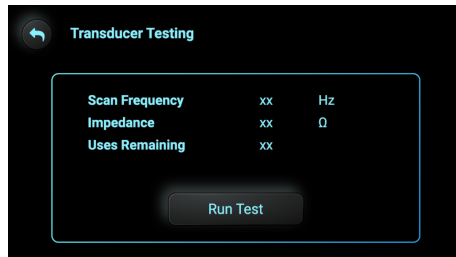
Klikněte na položku diagnózy a zobrazí se následující rozhraní:



Klikněte na položku „Testování ručního/nožního spínače“ a zobrazí se následující rozhraní:



Klikněte na testování převodníku a zobrazí se následující rozhraní:



Zrušit

Stisknutím ikony „Return“ v levém horním rohu obrazovky opustíte nastavení systému a vrátíte se do pohotovostního režimu.

Oddíl III Vypnutí generátoru

- I. Stiskněte pohotovostní tlačítko generátoru a uťáhněte napájecí kabel ze zásuvky.
- II. Odpojte snímač a skalpel a zacházejte s nimi podle jejich návodu k použití.
- III. Vyčistěte generátor, nožní spínač a snímač podle postupů uvedených v kapitole V Čištění

Kapitola IV - Řešení problémů

Generátor má řadu výstražných signálů a chybových kódů, které pomáhají rozpoznat a odhalit závady prvků a součástí. Tyto signály a kódy mají napomáhat klinickému úsdruku a pozorování, nikoli je nahrazovat.

Oddíl I Zvukový indikátor a výstraha

Pracovní stav	Typ zvuku	Možná příčina a nápravná opatření
Počáteční stav	Normální pracovní zvuk	/
	Abnormální pracovní zvuk	Závada hardwaru. Obratěte se na výrobce a požádejte o opravu.
Aktivační stav	Maximální úroveň pracovního zvuku	/
	Min. úroveň pracovního zvuku	1) Skalpel se dotkl nebo uchopil příliš mnoho tkáně. Snižte množství tkáně, která je v kontaktu se skalpem. Pokud je zvuk stále slyšet, opatrně odstraňte tkáň, které se shromažďují na konci koncových efektorů skalpelu. 2) Závada snímače a/nebo skalpelu.
	POKROČILÝ zvuk	/
	ATT zvuk	/

Sekce II Kód chyby

Generátor rozpozná poruchy dvěma způsoby: varování a systémová chyba. Při rozpoznání poruchy se ozve výstražný zvuk, na ovládacím panelu generátoru se objeví výstražný signál a problém se zobrazí na displeji z tekutých krystalů. Problém vyřešte podle následujících řešení (nebo zkuste vyřešit problém).

Generátor identifikuje dvě specifické poruchy: varování a systémovou chybu. Při identifikaci poruchy systém vydá výstražný zvuk, na ovládacím panelu Generátor se zobrazí výstražný signál a na displeji LCD se zobrazí příslušný kód poruchy. Pro vyřešení problému postupujte podle níže uvedených postupů (nebo podle Příručky pro řešení problémů).

Tabulka chybových kódů a hlášení

Kód chyby	Odpovídající zpráva o závadě
Varování	Správně připojte skalpel ke snímači
Varování	Ujistěte se, že jsou čelisti při testování otevřené
Varování	Stríhat chyba skalpelu
Varování	Snímač má 0 zbyvajících použití
Varování	Aktivujte prosím vždy pouze jedno tlačítko
Varování	Uvolněte prosím tlak na skalpel
Chyba systému	Chyba systému
Chyba systému	Vlastní kontrola selhala

1. Zkontrolujte, zda je kabel snímače zcela zasunut ve správné orientaci.

2. Skalpel mohl být nesprávně utažen nebo se kolem jeho konce mohly shromáždit některé tkáně. Skalpel utáhněte a opatrně odstraňte tkáň, které se shromažďují kolem konce pouzdra skalpelu. (Pokud je test spuštěn před operací, ujistěte se, že skalpel směřuje do vzdachu. Pokud se používají Ultrazvukové nůžky před zkouškou se ujistěte, že je upinací čelist otevřená a není v kontaktu s žádným předmětem).

3. Výměna snímače nebo skalpelu

4. Vstupte do pracovního režimu zařízení.

Poznámká: Snímač nebude moci správně pracovat, pokud jeho teplota překročí stanovenou hodnotu. V takovém případě použijte k okamžitému obnovení jiný snímač nebo určete příčinu chybou a volitelné metody obnovení podle následujících kroků.

Snímač je ještě teply, protože právě prošel parní sterilizací. Snímač nechte vychladit při pokojové teplotě po dobu nejméně 45 minut.

Tuto metodu lze použít také v případě, že se snímač po delším provozu při vysokém výkonu zahrívá.

Pokud se nepoužije přehrátý snímač a zda se, že problém nelze vyřešit, obrátte se na zástupce údržby výrobce. Kromě pojistek nejsou v generátoru žádné díly, které by mohla obsluha opravovat. Pro výměnu nebo servis se obralte na servisní pracovníky vyškolené a autorizované společností Reach Surgical, Inc. nebo na svého místního zástupce.

Veškerou údržbu a modernizaci generátoru musí provádět servisní personál vyškolený a autorizovaný společností Reach Surgical, Inc.

Následující incidenty mohou přinést kybernetické bezpečnostní hrozby:

1. Vynucený přístup k jakémukoli nesouvisejícímu produktům ultrazvukové chirurgické vybavení společnosti Reach Surgical, Inc.

2. Jakákoli neoprávněná síťová komunikace s ultrazvukovým chirurgickým zařízením společnosti Reach Surgical, Inc.

3. Jakékoli upgrade firmwaru nebo softwaru, které nejsou autorizovány společností Reach Surgical, Inc.

Pokud dojde k některému z výše uvedených incidentů, kontaktujte prosím obchodního zástupce společnosti Reach Surgical, Inc. nebo přímo společnost Reach Surgical, Inc. na adresu Reachquality@reachsurgical.com.

Kapitola V - Čištění

Oddíl I Čištění generátoru

- Vycistěte generátor v souladu s nemocničními postupy nebo předpisy. Před čištěním odpojte hlavní napájení generátoru a vytáhněte napájecí kabel z výstupní jednotky.

VAROVÁNÍ: Při čištění může dojít k poškození generátoru a k nebezpečí úrazu elektrickým proudem nebo požáru rozlitím nebo postříkáním generátoru kapalinou nebo ponořením generátoru do kapaliny.

Čištění provádějte podle následujících kroků:

1. Přípravte si prostředek s neutrálním PH nebo enzymatický prací prostředek s neutrálním PH podle pokynů výrobce pracího prostředku.

2. Všechny povrchy (včetně obrazovky generátoru) oteřte ručně čistým měkkým hadříkem namočeným v malém množství čisticího roztoku.

3. Ořete čistým měkkým hadříkem namočeným v teplé vodovodní vodě.

4. Ořete čistým měkkým hadříkem.

Oddíl II Čištění nožního spínače

Po použití vycistěte nožní spínač a kabel podle následujícího postupu:

1. Odpojte nožní spínač od generátoru.

2. Přípravte si neutrální PH enzymatického myčícího prostředku podle pokynů výrobce.

3. Pevně spojte kabel s nožním spínačem a ponořte je na 2 minuty do čisticího roztoku.

Poznámká: Aby nedošlo k náhodné aktivaci, měl by být kabel nožního spínače použitý k připojení generátoru zcela suchý.

4. Po ponoření nožního spínače a kabelu ručně vydříhněte kartáčem s měkkými štetčinami v čisticím roztoku.

5. Nožní spínač a kabel důkladně opchlaphujte teplou vodou z kohoutku po dobu alespoň 1 minuty.

Během opchlaphování by měly kabel a nožní spínač bezpečně připojeny.

6. Ořete všechny povrchy čistým měkkým hadříkem.

VAROVÁNÍ: K čištění nožního spínače nepoužívejte ultrazvukové čisticí zařízení.

VAROVÁNÍ: Aby nedošlo k poškození generátoru, nezapínajte jeho napájení dříve, než je k němu připojen síťový kabel. Před montáží se ujistěte, že jsou všechny spoje suché.

Kapitola VI - Bezpečnostní a funkční zkoušky

VAROVÁNÍ: Abyste předešli možnému nebezpečí úrazu elektrickým proudem, neotvírejte bez povolení kryt generátoru. Veškerou údržbu a modernizaci přístroje musí provádět servisní personál vyškolený a autorizovaný společností Reach Surgical, Inc.

VAROVÁNÍ: Aby se zabránilo nebezpečí úrazu elektrickým proudem nebo popálení pacienta a zdravotnického personálu nebo poškození zařízení či jiných přístrojů, je nutné získat přehled o principech a technikách laserové chirurgie, elektrochirurgie a ultrazvukové chirurgie. Dbejte na to, aby elektrická izolace nebo uzemnění zůstaly nepoškozené. Elektrochirurgický jednotky neponorujte do kapaliny, pokud to nevyžaduje konstrukce nebo není uvedeno na štítku.

VAROVÁNÍ: Aby se zabránilo riziku úrazu elektrickým proudem, musí být toto zařízení připojeno k prívodu s ochranným uzemněním.

VAROVÁNÍ: Aby nedošlo ke zranění uživatele nebo pacienta, dbejte při kontrole zařízení na to, aby se sklopil nedostal do blízkosti jiných přístrojů, chirurgické roušky, pacienta nebo jiných předmětů. Při kontrole zařízení by měla být provedena bezpečnostní opatření přijatá v přítomnosti výparů (podle postupu a předpisů nemocnice).

Provádět bezpečnostní a funkční testy snímače, generátoru a nožního spínače podle postupů a předpisů nemocnic. Informace o bezpečnostních a funkčních testech dalších komponent, které používá více pacientů, naleznete v návodu k obsluze jednotlivých komponent.

Oddíl I Bezpečnostní test

Generátor: Zkoušku svodového proudu by měli provádět certifikovaní nemocniční technici.

Nožní spínač: Zkontrolujte pedál, konektor kabelu a kabel, zda nejsou prasklé nebo jinak poškozené. Pokud je poškozený, vyměňte jej.

Další součástí: Zkontrolujte podle návodu k obsluze.

Oddíl II Funkční test

1. Přípravte si kompletní sadu skalpelů a připojte snímač podle popisu v části III - Instalace a provoz zařízení.

2. Zkontrolujte, zda je možné přejít do pracovního stavu.

3. Zkontrolujte, zda se zobrazuje VAR power Level 3 a FULL power Level 5.

4. Stisknutím fláktičky po zvýšení a snížení výkonu se ujistěte, že ze měnit úroveň výkonu VAR od úrovni 1 do 5.

5. Vypněte napájení generátoru. Počkejte 5 sekund a poté zapněte napájení generátoru. Počkejte 15 sekund.

6. při přechodu do pracovního stavu zkontrolujte, zda se zobrazuje úroveň výkonu VAR 3 a úroveň výkonu FULL 5. Zkontrolujte, zda je generátor aktivován v souladu s požadavky. Držte snímač tak, aby jeho vzdálený konec směřoval do vzdachu, a sesápněte pedál FULL nožního spínače. Zkontrolujte, zda indikátor úrovni výkonu FULL na obrazovce bliká a zda je slyšet zvuk indikující aktivaci FULL.

7. Držte snímač tak, aby jeho vzdálený konec směřoval do vzdachu, a sesápněte pedál VAR nožního spínače. Zkontrolujte, zda indikátor úrovni výkonu VAR na obrazovce bliká a zda je slyšet zvuk signalizující aktivaci VAR.

VAROVÁNÍ: Aby se zabránilo zranění uživatele nebo pacienta v případě, že dojde k náhodné aktivaci, skalpely by neměly být v kontaktu s pacientem, závěsy nebo hořlavými materiály, pokud se nepoužívají.

Kapitola VII - Výstrahy a identifikace

VAROVÁNÍ: Minimálně invazivní operace může provádět pouze personál, který je certifikován a seznámen s minimálně invazivní technikou. Před provedením minimálně invazivní operace si prostudujte lékařskou literaturu týkající se minimálně invazivních technik, komplikací a rizika operace.

VAROVÁNÍ: Minimálně invazivní zdravotnické prostředky se mohou u jednotlivých výrobčů lišit. Pokud se při jednom základu používají minimálně invazivní zdravotnické prostředky a příslušenství různých výrobčů, zkontrolujte před zahájením základu jejich kompatibilitu.

VAROVÁNÍ: Stejně jako u všech zdrojů energie (vysokofrekvenční, laserové nebo ultrazvukové) je třeba vzít v úvahu možné karcinogeny nebo infekční nebezpečí způsobené vedlejšími produkty tkání, jako je dým a mlha. Při otevřených a bříšných operacích je třeba přijmout vhodná ochranná opatření, jako je nošení ochranných brýlí a filtračních respirátorů a používání účinných odsvařávů kouře.

VAROVÁNÍ: Po použití tohoto přístroje zkонтrolujte, zda tkán přestala krvácat. Pokud tomu tak není, je třeba přijmout odpovídající opatření.

VAROVÁNÍ: Používání výrobků vyrobenců nebo distribuovacích společností, které nebyly schváleny společností Reach Surgical, Inc., může být s ultrazvukovým skalpelem CSUS nekompatibilní. Použít této výrobků může vést k neocelkování výsledkům a způsobit zranění uživatele nebo pacienta.

VAROVÁNÍ: Některé součásti (např. převodník) ultrazvukového skalpelu CSUS nemusely být před opuštěním výrobního závodu sterilizovány. Před instalací zařízení výrobek sterilizujte v souladu s požadavky. Upozornění na čištění a sterilizaci naleznete v souvisejících pokynech.

VAROVÁNÍ: Abyste zabránili odklonění přenosu ultrazvukové energie, nevyvíjejte na rukojet skalpelu příliš velký tlak.

VAROVÁNÍ: Rozlítí nebo rozstříknutí kapaliny na generátor nebo díly generátoru poškodí generátor a může generátoru do kapaliny poškodit a způsobit nebezpečí úrazu elektrickým proudem nebo požáru.

VAROVÁNÍ: Pokud je snímac zjevně poškozený, po vycíšení a sterilizaci poškozené součásti vyhodte. Poškozené součásti zřetelně označte, aby nedošlo k jejich zneužití.

VAROVÁNÍ: Aby se zabránilo znečištění životního prostředí, mohou být jednorázové přístroje a elektronicky odpad likvidovány v souladu s postupy a předpisů nemocnice.

VAROVÁNÍ: Při použití tohoto výrobku společně s endoskopem hrozí nebezpečí, že se zvýší unikající proud pacienta.

VAROVÁNÍ: V případě nebezpečí okamžitě odpojte napájení.

VAROVÁNÍ: Aktivní čepel zahrňá tkání trenér a má zajistit dostatečné tření a stržný účinek pro rezání a koagulaci tkáně v kontaktu s aktivní čepelí. Uživatel by proto měl s nožem, ramenem svorky a distální částí hřídele zacházet opatrně, protože mohou vykazovat zvýšenou teplotu. Další informace o teplotě mohou být uvedeny v návodech k použití jednotlivých přístrojů.

VAROVÁNÍ: Neopoužívejte generátory v blízkosti jiných zařízení nebo v jejich souběhu. Pokud je nutné používat generátor v sousedství nebo na sobě, sledujte generátor a ostatní zařízení, abyste zajistili jejich normální provoz.

VAROVÁNÍ: PRENOSNÁ RF komunikační zařízení (včetně periferických zařízení, jako jsou anténní kabely a externí antény) by neměla být používána blíže než 30 cm (12 palců) od jakékoli části [ME QUIPMENT nebo ME SYSTEM], včetně kabelů určených VÝROBCEM. V opačném případě by mohlo dojít ke zhoršení výkonu tohoto zařízení.

VAROVÁNÍ: EMISNÍ charakteristiky tohoto zařízení její předurčují k použití v průmyslových oblastech a nemocnicích (CISPR 11 třída A). Pokud je toto zařízení používáno v obytném prostředí (pro které je obvykle vydávána třída B podle CISPR 11), nemusí poskytovat dostatečnou ochranu radiofrekvenčním komunikačním službám. Uživatel můžna bude muset přijmout opatření ke zmírnění dopadu, například přemístit nebo změnit orientaci zařízení.

UPOZORNĚNÍ: Upozornění pro uživatele a/nebo pacienta, že jakýkoli závažný incident, ke kterému došlo v souvislosti s prostředkem, by měl být nahlášen společnosti Reach Surgical, Inc. prostřednictvím Reachquality@reachsurgical.com a příslušnému orgánu členského státu, ve kterém je uživatel a/nebo pacient usazen.

VAROVÁNÍ: Toto zařízení utěsnuje nádoby až do maximálního průměru 7 mm v závislosti na použití přístroje. Další informace viz IFU přístroje.

Poznámka: Další varování a upozornění naleznete v souvisejících pokynech.

Kapitola VIII - Elektromagnetická kompatibilita (EMC)

Výrobek prošel testem elektromagnetické kompatibility, který splňuje požadavky normy IEC 60601-1-2 na omezení pro zdravotnické přístroje. Tato omezení poskytuje primárně ochranu před škodlivým rušením v běžných zdravotnických zařízeních.

1. Komponenty zařízení viz tabulka 1 Komponenty ultrazvukového chirurgického zařízení

2. Kabel ultrazvukového chirurgického zařízení

Ne.	Název kabelu	Délka (m)	Šít nebo ne
1	Kabel převodníku	2.9	Ano
2	Kabel FS2	3	Ano
3	Napájecí kabel	5	Ne
4	Vyrovnání potenciálu	0.03	Ne

3. EMC výkon

Toto zařízení může být vystaveno vysokofrekvenčnímu rušení způsobenému jinými zdravotnickými zařízeními a rádiovou komunikací. Aby se takovému rušení zabránilo, byl tento výrobek testován podle normy IEC 60601-1-2 a splňuje její požadavky. Společnost však nezaručuje, že ve jednotlivých instalacích prostředí nedojde k žádnému rušení.

Pokud se zjistí, že je zařízení rušeno (což lze zjistit zapnutím a vypnutím zařízení), měl by se uživatel (nebo pracovníci údržby schváleny společností Reach Surgical, Inc.) pokusit provést jedno nebo více z následujících opatření k vyřešení problému s rušením:

Upřímsme směr nebo polohu zařízení, které jí ovlivňuje.

Zvětšte vzdálenost mezi tímto zařízením a odesílajícím zařízením.

K napájení tohoto zařízení používejte jiné zdroje energie (než zdroje používané k ovlivnění zařízení).

Daňší návrhy konzultujte s dodavatelem nebo servisním zástupcem.

Výrobce nenese odpovědnost za rušení způsobené následujícími situacemi: použitím jiných než doporučených propojovacích kabelů; změnou nebo úpravou tohoto zařízení bez povolení. Neoprávněně změny nebo úpravy mohou vést ke ztrátě oprávnění uživateli k obsluze tohoto zařízení.

Všechny typy elektronických zařízení mohou způsobovat elektromagnetické rušení jiných zařízení prostřednictvím vzduchu nebo jiných kabelů, které jsou k nim připojeny. V blízkosti tohoto zařízení nepoužívejte zařízení, která mohou využávat rádiiové signály, jako jsou mobilní telefony, rádiové vysielače nebo výrobky pro rádiiové ovládání, protože to může způsobit, že výkon tohoto zařízení nebude splňovat stanovené specifikace. Pokud se taková zařízení nacházejí v blízkosti tohoto zařízení, využně jejich napájení. Zdravotnický personál odpovídny pro toto zařízení měl i instruovat techniky, pacienty a další personál, který se může nacházet v blízkosti tohoto zařízení, aby plně dodržovaly výše uvedené požadavky.

Aby bylo plně dosaženo specifikovaného výkonu EMC, měl by uživatel výrobek správně nainstalovat podle kroků popsaných v příručce. Pokud se vyskytnou problémy související s EMC, obratě se na pracovníky údržby schváleny společností Reach Surgical, Inc.

Snímač (s kabelem) a skalpel jsou definovány jako použitá část celého systému.

4. Bezpečnostní opatření pro instalaci výrobku

Zařízení lze používat v nemocničním prostředí, ale nezahrnuje radiotelefkomunikační stínění místnosti kolem aktuálních vysokofrekvenčních chirurgických zařízení nebo míst, kde je umístěno zařízení pro nárazovou magnetickou rezonanci, protože intenzita elektromagnetického rušení je v těchto místech vysoká.

Odělovací vzdálenost a vliv pevných radiokomunikačních zařízení: intenzitu magnetického pole generovaného pevnými vysílači, jako jsou základové stanice beždružových (mobilních/beždružových) telefonů, pozemní mobilní rozhlasové přijímače, radioamatérské přijímače, rozhlasové vysílání v pásmu AM a FM a televizní vysílání. Generátory atd. nelze přesně teoreticky změřit. Pro posouzení elektromagnetického prostředí vytvářeného pevnými RF vysílači je třeba vzaříti měření elektromagnetického pole. Pokud je naměřena hodnota intenzity magnetického pole v místě zařízení překročí příslušnou úroveň rádiové frekvence uvedenou v „Prohlášení proti rušení“, je třeba zařízení zkontrolovat, aby bylo zajištěno, že může normálně fungovat. Pokud jsou zjištěny abnormální provozní podmínky, je třeba zvážit další měření, například změnu orientace a/nebo přemístění zařízení nebo použití protiradiodifuzní místnosti.

1. Používejte napájecí kabel dodaný nebo uvedený naší společností. Výrobky vybavené síťovou zástrčkou by měly být zapojeny do pevné zásuvky s ochranným uzemněním. K připojení napájecí zástrčky nepoužívejte žádný typ adaptéru nebo měnící.

2. Udržujte toto zařízení co nejdalej od ostatních elektronických zařízení.

3. Připojte zařízení podle následujících kroků.

Obecně poznámký

(1) Určete kabel, který lze připojit k tomuto výrobku.

Použíte kabel dodaných naší společností nepoškodí EMC vlastnosti tohoto výrobku. Při použití nespecifikovaných kabelů může dojít k výraznému snížení EMC vlastnosti tohoto zařízení.

(2) Opatření po základních uživatelských úprav

Uživatel nesmí tento výrobek upravovat, jinak může dojít ke snížení jeho EMC vlastností.

Úprava produktu zahrnuje následující změny:

a. Kabel (délka, materiál, zapojení atd.).

b. Instalace/rozložení zařízení.

c. Konfigurace zařízení/komponenty.

d. Ochranné díly zařízení (otevírání/zavírání krytu a upevňovací díly krytu).

(3) Všechny ochranné kryty by měly být při provozu zařízení zavřené.

Předpokládá se, že tento výrobek bude používán v elektromagnetickém prostředí specifikovaném níže, a kupující a uživatel tohoto výrobu by měl zajistit, aby byl v tomto elektromagnetickém prostředí používán.

5. Základní výkon

Systém ultrazvukového nože využívá ultrazvukovou energii k incizi měkkých tkání a současně dokončuje hemostazu a/nebo koagulaci během operace.

Pokyny a prohlášení VÝROBCE - ELEKTROMAGNETICKÉ EMISE

Ultrazvukové chirurgické zařízení je určeno pro použití v elektromagnetickém prostředí specifikovaném níže.

Zákazník nebo uživatel ultrazvukového chirurgického zařízení by měl zajistit, aby bylo používáno v takovém prostředí.

Emisní test	Dodržování předpisů	Elektromagnetické prostředí - pokyny
VF emise CISPR 11	Skupina 1	Ultrazvukové chirurgické zařízení využívá RF energii pouze pro svou vnitřní funkci. Proto jsou jeho RF emise velmi nízké a není pravděpodobné, že by způsobovaly rušení v blízkých elektronických zařízeních.
VF emise CISPR 11	Třída A	EMISNÍ charakteristiky tohoto zařízení jej předurčují k použití v průmyslových oblastech a nemocnicích
Harmonické emise IEC 61000-3-2	Třída A	
Kolísání napětí/emise blikání IEC 61000-3-3	Vyhovuje	

Pokyny a prohlášení výrobce - elektromagnetická odolnost

Ultrazvukové chirurgické zařízení je určeno pro použití v elektromagnetickém prostředí specifikovaném takto.

Zákazník nebo uživatel ultrazvukového chirurgického zařízení by měl zajistit, aby bylo používáno v takovém prostředí

Test IMUNITY	IEC 60601 testovací úroveň	Úroveň dodržování předpisů	Elektromagnetické prostředí - pokyny
Elektrostatické vybijení (ESD) IEC 61000-4-2	kontakt ± 2 kV $\pm 2, 4, 8, 15$ kV vzdach	kontakt ± 2 kV $\pm 2, 4, 8, 15$ kV vzdach	Podlahy by měly být dřevěné, betonové nebo z keramických dlaždic. Pokud jsou podlahy pokryty syntetickým materiálem, Relativní vlnkost vzdachu by měla být nejméně 30 %.
Rychlý elektrický přechod/výboj IEC 61000-4-4	± 2 kV pro napájecí vedení ± 1 kV pro vstupní/výstupní vedení	± 2 kV pro napájecí vedení ± 1 kV pro vstupní/výstupní vedení	Kvalita elektrické sítě by měla odpovídat typickému komerčnímu nebo nemocničnímu prostředí.
Přepětí IEC 61000-4-5	± 1 kV od vedení(-a) k vedení(-a) ± 2 kV vedení(vedení) k zemi	± 1 kV vedení(-a) k vedení(am) ± 2 kV vedení(s) k zemi	Kvalita elektrické sítě by měla odpovídat typickému komerčnímu nebo nemocničnímu prostředí.
Pokusy napětí, zkrat pírušení na vstupních napájecích vedeních IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 cyklu při $0^\circ, 45^\circ, 90^\circ, 135^\circ, 180^\circ, 225^\circ, 270^\circ$ a 315° 0 % UT; 1 cyklus a 70 % UT; 25/30 cyklu Jednofázové: při 0° 0 % UT; 250/300 cyklu	0 % UT; 0,5 cyklu při $0^\circ, 45^\circ, 90^\circ, 135^\circ, 180^\circ, 225^\circ, 270^\circ$ a 315° 0 % UT; 1 cyklus a 70 % UT; 25/30 cyklu Jednofázové: při 0° 0 % UT; 250/300 cyklu	Kvalita elektrické sítě by měla odpovídat typickému komerčnímu nebo nemocničnímu prostředí. Pokud uživatel ultrazvukového chirurgického přístroje zařízení využívá, aby ultrazvukový chirurgický přístroj využívá, aby ultrazvukový chirurgický přístroj
Frekvenční napájení (50/60 Hz) Magnetické pole IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Výkonová frekvence magnetická pole by měla být na úrovni charakteristiky. Typické umístění v typickém komerčním nebo nemocničním prostředí.

Pokyny a prohlášení výrobce - elektromagnetická odolnost

Ultrazvukové chirurgické zařízení je určeno pro použití v elektromagnetickém prostředí specifikovaném takto.

Zákazník nebo uživatel ultrazvukového chirurgického zařízení by měl zajistit, aby bylo používáno v takovém prostředí

IMUNITA test	Zkouška podle normy IEC 60601 úroveň	Dodržování předpisů	Elektromagnetické prostředí - pokyny
Vedené rádiové vlny IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz až 80 MHz 6 V v pásmech ISM mezi 0,15 MHz a 80 MHz	3V	Přenosné a mobilní RF komunikace Zařízení by se nemělo používat blíže k žádné části ultrazvukového chirurgického zařízení, včetně kabelů, než je doporučená vzdálenost vypočtená z rovnice pro frekvenci vysílače. Doporučená odstupová vzdálenost $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ až } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 800MHz \text{ až } 2,7GHz$ kde P je maximální jmenovitý výstupní výkon vysílače ve wattech (W) podle výrobců vysílače a d je doporučená vzdálenost v metrech (m). Intenzita pole z pevně instalovaných rádiových vysílačů, stanovená na základě elektromagnetického příznamu místa.3 by měla být v každém frekvenčním rozsahu nižší než úroveň shody. V blízkosti zařízení označeného následujícím symbolem může docházet k rušení:
Vyzářené rádiové vlny IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz až 2,7 GHz 80 % AM při 1 kHz	3V/m	ZÁVĚSNÝ PORT ME PŘÍSTROJE a ME SYSTÉMU se zkouší podle tabulky 9 IEC 60601-1-2 za použití zkušebních metod uvedených v IEC 61000-4-3.

Doporučené odstupové vzdálenosti mezi přenosními a mobilními RF komunikačními zařízeními a ultrazvukovým chirurgickým zařízením

Ultrazvukové chirurgické přístroje jsou určeny pro použití v elektromagnetickém prostředí, ve kterém jsou kontrolovaný využívané RF poruchy. Zákazník nebo uživatel ultrazvukového chirurgického zařízení může pomocí zabránit elektromagnetickému rušení dodržováním minimální vzdálenosti mezi přenosními a mobilními RF komunikačními zařízeními (vysílači) a ultrazvukovým chirurgickým zařízením podle následujícího doporučení, v závislosti na maximálním výstupním výkonu komunikačního zařízení.

Maximální jmenovitý výstupní výkon vysílače W	Odstupová vzdálenost podle frekvence vysílače /m
	150 kHz až 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117
0.1	0.36999
1	1.17
10	3.69986
100	11.7
	80 MHz až 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117
0.1	0.36999
1	1.17
10	3.69986
100	11.7
	800 MHz až 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.233
0.1	0.73681
1	2.33
10	7.36811
100	23.3

Poznámka: Tyto pokyny nemusí platit ve všech situacích. Šíření elektromagnetického záření je ovlivněno absorpcí a odrazem od konstrukcí, předmětů a osob.

Kapitola IX - Technické podmínky zařízení

VAROVÁNÍ: Ultrazvukové chirurgické zařízení musí být provozováno v rámci stanoveného rozsahu okolní teploty v souladu s požadavky.

VAROVÁNÍ: Ujistěte se, že napětí výstupní zásuvky odpovídá požadavkům generátoru. Nesprávné připojení napájecího zdroje může generátor poškodit a způsobit úraz elektrickým proudem nebo nebezpečí požáru.

Komponenty potřebné k provozu:

Generátor (CSUS8000)

Snímač (TR4)

Nožní spínač (FSW2)

Smyk: více informací naleznete v návodu k obsluze střihu.

Stupeň ochrany před úrazem elektrickým proudem: Typ aplikované části CF

Stupeň ochrany před úrazem elektrickým proudem: Třída I

Stupeň ochrany proti škodlivému vniknutí vody: Nožní spínač: IPX8

Vstupní sazba:

Napájecí napětí: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Provozní podmínky:

Pracovní teplota: 10°C-30°C

Relativní vlhkost: 70%

Tlak vzduchu: 860hPa-1060hPa

Podmínky přepravy a skladování:

Teplota: -40°C ~ +55°C (Generátor, převodník a nožní spínač)

Teplota: -10 °C ~ +55 °C (Ultrazvukové nůžky)

Vlhkost: ≤80%

Tlak vzduchu: 860hPa-1060hPa

Provozní režim: Nepřetržitá pracovní doba: ≤15s; interval: ≥15s

Hmotnost (rozbaleno): Generátor: jmenovitá hmotnost je 7 kg

Pořídká: 45°20 T5AH250V

Hromadný objem

Generátor typu CSUS 8000: (HxWxD): 34 cm x 34 cm x 16 cm

Likvidace: Po skončení životnosti zařízení by měly být zlikvidovány v souladu s místními ekologickými požadavky na zpracování odpadu. Je tu baterie, která by měla být recyklována.

Klasifikace AP/APG: Ne vybavení třídy AP/APG

Typ regulace frekvence systému: plynulé automatické ladění frekvence pohonu nezávisle na zatížení během provozu.

Index rezervy výkonu: ≥2,5

Vibraciální exkurze primárního hrotu: 25μm ~ 110μm

Verze verze softwaru: V01.01

Poznámka: Pro výměnu pojistiky se obrátěte na servisní pracovníky vyškolené a autorizované společností Reach Surgical, Inc. nebo na svého místního zástupce. Postup výměny naleznete v servisní příručce.

Kapitola X - Poprodejní servis a záruka

Společnost Reach Surgical, Inc. zaručuje, že tento výrobek nemá vadu materiálu a zpracování při běžném používání a preventivní údržbě po příslušnou níže uvedenou záruční dobu. Povinnost společnosti Reach Surgical v rámci této záruky je omezena na opravu nebo výměnu, podle její volby, jakéhokoli výrobku nebo jeho části, který byl vrácen společnosti Reach Surgical, Inc. nebo jejímu distributoru v příslušné níže uvedené lhůtě a u něhož se při prohlídce zjistilo, že je vadný, a to ke spokojenosti společnosti Reach Surgical. Tato záruka se nevztahuje na žádný výrobek nebo jeho část, která byla.

(1) nepřízivně ovlivněný v důsledku použití se zařízením výráběními nebo distribuovanými stranami, které nejsou autorizovány společností Reach Surgical, Inc. (2) opraveno nebo upraveno mimo výrobní závod společnosti Reach Surgical způsobem, který podle jejího názoru ovlivňuje jeho stabilitu nebo spolehlivost.

(3) byl vystaven nesprávnému použití, nedbalosti nebo nehodě, nebo (4) byl používán jinak než v souladu s konstrukčními a uživatelskými parametry, pokyny a směrnicemi pro výrobek nebo s funkčními, provozními nebo ekologickými normami pro podobné výrobky obecně uznávanými v daném odvětví.

Na výrobky společnosti Reach Surgical je poskytována záruka po dobu následující po dodání původnímu kupujícímu:

Snímač 1 rok na komponenty a práci

Generátor 1 rok na komponenty a práci

Nožní spínač 1 rok na komponenty a práci

Pokud není tato záruka nahradena platními místními zákony, nahrazuje všechny ostatní záruky. Výslovně nebo implicitně. Včetně záruk prodejnictví a vhodnosti pro určitý účel. A všechn dalších závazků nebo povinností ze strany chirurgické společnosti Inc. A je výlučným opravným prostředkem kupujícího. V žádném případě nesmí dosáhnout chirurgické Inc. Nést odpovědnost za zvláště, národně nebo následně škody, včetně, ale bez omezení. Škody vyplývající ze ztráty užívání, zisku. Podnikání nebo goodwill, s výjimkou případu výslovně stanovených zvláštěným zákonem.

Společnost Reach Surgical, Inc. nepřebírá ani nepovídá žádnou jinou osobu, aby za ni přebírala jakoukoliv jinou odpovědnost v souvislosti s prodejem nebo používáním jakýchkoli výrobků společnosti Reach Surgical Inc. Neexistuje žádné záruky, které by přesahovaly rámec těchto podmínek.

Společnost Reach Surgical, Inc. si vyhrazuje právo kdykoli provést změny na výrobcích, které vyrábí a/nebo prodává, aniž by tím vznikl závazek provést stejně nebo podobné změny na výrobcích, které společnost Reach Surgical, Inc. dříve vyráběla a/nebo prodávala.

Ultraschallchirurgie-Ausrüstung Gebrauchsanweisung

Bitte lesen Sie alle Informationen sorgfältig durch.

WARNUNG: Der sichere und effektive Einsatz der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung hängt vom Verständnis des Bedieners ab. Um die Sicherheit und Effektivität dieses Gerätes zu gewährleisten, ist es notwendig, die mit dem Gerät gelieferte Bedienungsanleitung zu lesen, zu verstehen und zu beachten.

WARNUNG: Dieses Gerät ist nur für medizinisch-chirurgische Eingriffe vorgesehen.

WARNUNG: Verwenden Sie dieses Gerät nicht an Orten, an denen brennbares Anästhesiegase mit Luft, Sauerstoff oder Stickoxid gemischt sind. Funken, die entstehen, können brennbare Gase entzünden.

Kapitel I - Überblick

Der Benutzer muss diese Texte sorgfältig lesen, bevor er das Produkt benutzt. Der Inhalt zielt darauf ab, Betriebsvorgänge zu erklären, die Aufmerksamkeit erfordern, Vorgänge, die zu Anomalien führen können, und Gefahren, die zu Schäden am Produkt oder an Personen führen können. Befolgen Sie im Falle einer abnormalen Situation die angegebenen Anweisungen, um Körperverletzungen oder Schäden am Gerät zu vermeiden. Der Hersteller übernimmt keine Haftung für die Sicherheit, die Beeinträchtigung der Leistungsgarantie oder erweiterte Wartungsarbeiten aufgrund der Nichtbeachtung dieser Anweisungen.

Verwendungszweck

Dieses Instrument dient der Fragmentierung von Weichteilgewebe zum Schneiden und/oder Koagulieren von Gewebe.

Indikationen

Dieses Instrument ist dazu bestimmt, an einem chirurgischen Ultraschallgerät befestigt zu werden und während der Vibration mit hoher Frequenz mit dem Patienten in Kontakt zu kommen, um Weichteile zu schneiden und/oder Koagulieren von Gewebe bei offenen und minimalinvasiven Operationen zu fragmentieren. Allgemein, pädiatrisch, gynäkologisch, urologisch, thorakal, und Versiegelung und Durchtrennung von Lymphgefäßen.

Beabsichtigter Benutzer

Dieses Instrument ist für medizinisches Fachpersonal bestimmt, das dieses Instrument für chirurgische Zwecke verwendet.

Bestimmungsgemäße Verwendung Umgebung

Dieses Gerät ist für die Verwendung in einem Krankenhaus bestimmt.

Vorgesehene Patientengruppe:

Patienten ab 3 Jahren, die einen chirurgischen Eingriff benötigen, bei dem Weichteilinzisionen mit Blutstillung und minimaler thermischer Verletzung erforderlich sind. Klinische Vorteile

- Kürzere Operationszeit;
- Weniger intraoperative Blutungen;
- Weniger thermische Verletzungen.

Kontraindikationen

Die Instrumente sind nicht zum Schneiden von Knochen indiziert.

Die Instrumente sind nicht für den kontrazeptiven Eileiterverschluss vorgesehen.

Kapitel II - Zusammensetzung und Funktionsprinzipien von Ultraschallchirurgie-Ausrüstung

Abschnitt I Gerätekomponenten

Tabelle 1 Komponenten der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung

Modell	Zusammensetzung	
	Teil Name	Modell-Nr.
Ultraschallchirurgie -Ausrüstung	Generator für Ultraschallchirurgie-Ausrüstung	CSUS8000
	Transducer der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung	TRA6
	Fußschalter der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung	FSW2

Der Generator ist so konzipiert, dass er mit den folgenden Scheren des Herstellers kompatibel ist. Weitere Informationen zur Kompatibilität finden Sie im Handbuch der Schere.

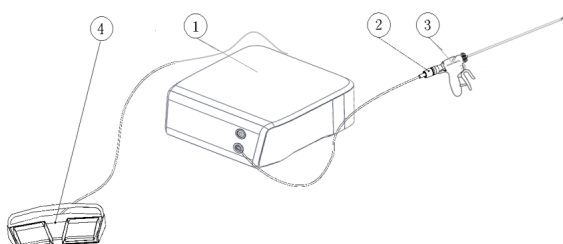


Abbildung 1 Zusammenstellungszeichnung der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung
1. Generator. 2. Transducer. 3. Schere. 4. Fußschalter.

1. Generator (CSUS8000)

Der Generator bietet eine Bedienerschnittstellenanzeige, Gerätzustandsüberwachung, ATT-Funktion und E/A-Steuerung. Verschiedene Ebenen liefern entsprechende Energieausgänge durch die Steuerung der Schere und des Fußschalters.

Definition der ATT-Funktion: Das System kann die Ultraschallausgangsenergie automatisch entsprechend der Rückmeldung von verschiedenen Geweben anpassen.

2. Der Transducer/Schallwandler (weitere Informationen finden Sie in der Betriebsanleitung des Schallwandlers) wurde entwickelt, um elektrische Energie von einem kompatiblen Generator in mechanische Bewegung für die Instrumenten Backen umzuwandeln. Dieser Transducer ist für die Verwendung mit einem kompatiblen Generator

vorgesehen.

- Der Transducer ist an einem Kabel befestigt, das an der Vorderseite des Generators angeschlossen wird.
- Der Transducer ist ein wiederverwendbares Gerät mit begrenzter Lebensdauer.
- Der Transducer ist unsteril verpackt und muss vor der Verwendung gemäß der Anweisungen sterilisiert werden.

3. Schere (weitere Informationen finden Sie in der Bedienungsanleitung der Schere)

Hinweis: In diesem Handbuch werden die Einweg-Ultraschall-Scheren als "Schere" bezeichnet.

Die Ultraschallschwingung wird vom Transducer auf die Schere übertragen und zum blutstillenden Schneiden und/oder Koagulieren des Gewebes genutzt.

Bitte beachten Sie, dass die vom Aufnehmer kommende mechanische Schwingung durch den Amplitudentransformator vergrößert wird. Die Vibration ist mikroskopisch klein und für das bloße Auge nicht sichtbar. Vermeiden Sie es, während des Verfahrens unbeabsichtigte Ziele mit der Spitzte zu berühren.

4. Fußschalter

Der Fußschalter dient zum Ein- und Ausschalten der Ausgabe von Ultraschallenergie.

5. Systemmodus und Energiestufe

Der Generator bietet zwei Ausgangsmodi: VAR und FULL. Die VAR-Leistung kann vom Benutzer durch Drücken der Tasten auf der Schnittstellenanzeige von 1 bis 5 eingestellt werden. Die FULL-Leistung wird immer auf Stufe 5 gehalten.

Bei Anschluss an eine Schere mit erweiterter Hämostase-Funktion bietet der Generator zwei Ausgabemodi: VAR und ADVANCED. Die VAR-Leistung kann vom Benutzer durch Drücken von Tasten auf dem Display der Schnittstelle von 1 bis 5 eingestellt werden. Die Standardstufe bleibt auf Stufe 5.ADVANCED bedeutet fortgeschritten Hämostase, die für schnelle Gewebebeschleuniger verwendet funktion.I.S. Eine geringere Leistung wird für eine bessere Hämostase verwendet. Die auf das Gewebe übertragene Energie und der erzeugte Gewebeeffekt hängen von vielen Faktoren ab, einschließlich Leistungsniveau, Scherform, Scherleistung, Klemmkraft (falls zutreffend), Gewebespannung, Gewebetyp, Pathologie und chirurgischer Ansatz.

Abschnitt II Betriebsanleitung

(Abbildung 2-1 Frontplatte)

1. Display / Touchscreen

Zeigt Systeminformationen an und dient als Schnittstelle zum Anpassen von Steuerelementen und Einstellungen.

2. Transducer-Buchse

Die Buchse in der unteren rechten Ecke, über die der Transducer mit dem Generator verbunden wird.

3. Standby-Taste

Drücken Sie die Standby-Taste, um den Generator einzuschalten. Langes Drücken zum Ausschalten.

(Abbildung 2-2 Rückwand)

4. Lüftungsöffnungen

5. Schnittstelle zur Geräteerweiterung

Dient zur Funktionserweiterung und Wartung von Geräten.

6. Potentialausgleich

Wenn der Benutzer nicht sicherstellen kann, dass die Steckdose sicher geerdet ist, kann der Benutzer die Schutzerde über diesen Anschluss anschließen.

7. Steckdose

Die Buchse dient zum Anschluss des Netzkabels an den Generator.

8. Fußschalter-Buchse

Dies ist die kreisförmige Buchse, die in Abbildung 2-2 dargestellt ist und die vom Benutzer an den Fußschalter angeschlossen werden kann.

9. Montagebohrung

Abschnitt III Auspackhinweise

Die Komponenten der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung werden separat erworben. Prüfen Sie bitte bei Erhalt der gekauften Komponenten, ob sichtbare Transportsschäden vorhanden sind. Im Falle eines Schadens wenden Sie sich bitte an die Firma oder den örtlichen Vertreter.

Zu den Komponenten gehören die Folgenden (siehe Kapitel IX - Technische Bedingungen des Geräts):

Generator (CSUS8000) - einschließlich Generator, Netzkabel und Benutzerhandbuch.

Transducer (TRAG) - einschließlich Transducer, Transducerkabel.

Fußschalter (FSW2) - einschließlich Fußschalter und abnehmarem Kabelpaket.

Hinweis: Das Benutzerhandbuch enthält die Anleitung zur Fehlererkennung und -beseitigung.

Kapitel III - Installation und Betrieb von Geräten

WARNUNG: Um die Gefahr von Interferenzen zu verringern, sollten elektrochirurgische Geräte und das Ultraschallchirurgiegerät an getrennte Stromkreise angeschlossen werden.

WARNUNG: Um Verletzungen des Anwenders oder des Patienten im Falle einer versehentlichen Aktivierung zu vermeiden, muss, wenn der Generator des Ultraschallchirurgiegeräts beschädigt ist oder der Verdacht besteht, dass er heruntergefallen ist oder Wasser in ihn eindringen ist, eine biomedizinische Bewertung durchgeführt werden, bevor entschieden wird, ob er verwendet werden kann.

Abschnitt I Einschalten des Geräts

I. Stellen Sie vor der Installation sicher, dass das Netzkabel nicht an den Generator angeschlossen ist.

II. Stellen Sie den Generator auf eine ebene Fläche.

WARNUNG: Der Generator muss unter den angegebenen Umgebungsbedingungen betrieben werden. Die Anforderungen entnehmen Sie bitte dem Kapitel IX - Technische Bedingungen des Geräts.

III. Schließen Sie das Netzkabel an die AC-Eingangsbuchse an der Rückseite des Generators an. Zu diesem Zeitpunkt ist das System nicht gestartet, und die Standby-Lampe befindet sich im Blinkzustand.

WARNUNG: Bitte halten Sie den Generator und das Netzkabel in einer Position, die leicht getrennt werden kann, um sicherzustellen, dass die Stromversorgung im Notfall rechtzeitig getrennt wird.

WARNUNG: Stellen Sie sicher, dass die Stromversorgung den Anforderungen des Generators entspricht (siehe Kapitel IX - Technische Bedingungen des Geräts). Ein unsachgemäßer Anschluss der Stromversorgung kann den Generator beschädigen oder einen Stromschlag oder Brand verursachen.

IV. Schließen Sie den Fußschalter an die Fußschalterbuchse auf der Rückseite des Generators an.

- Stellen Sie sicher, dass die Anschlussbuchse trocken und sauber ist.

- Vermeiden Sie das Einbringen von Flüssigkeit, da dies zu einer unbeabsichtigten Aktivierung führen kann.

WARNUNG: Halten Sie die Schere vor der Aktivierung immer von Personen fern, um Verletzungen des Benutzers, anderer Geräte oder anderer Objekte zu vermeiden.

V. Drücken Sie die Standby-Taste, um den Generator einzuschalten. Der Generator startet die Initialisierungssequenz.

Die angezeigten Informationen während der Initialisierungssequenz entnehmen Sie bitte der Beschreibung in Abschnitt II von Kapitel III.

VI. Vergewissern Sie sich, dass der Anschluss des Transducers trocken und sauber ist, und schließen Sie dann das Transducerkabel sicher an der Buchse an der Vorderseite an.

VII. Schließen Sie die Schere gemäß der Bedienungsanleitung an den Transducer an.

Wenn die Initialisierungsreihenfolge von den oben beschriebenen abweicht, wenden Sie sich bitte an zertifiziertes Wartungspersonal gemäß den Verfahren des Krankenhauses. Der vorraussichtliche Standort des Geräts wird vom professionellen chirurgischen Personal des Krankenhauses festgelegt.

VIII. Nach Abschluss der Initialisierungssequenz geht der Generator in den Standby-Modus. Wenn ein Fehler erkannt wird, wird ein Fehlercode auf dem LCD-Bildschirm angezeigt und ein Warnton ist zu hören. Weitere Einzelheiten finden Sie in Kapitel IV.

IX. Systemmodus und Leistungsstufe: Der Standardleistungspiegel des Generators ist 3 (VAR) und 5(FULL). Um den VAR-Leistungspiegel einzustellen, drücken Sie die AUF/AB-Pfeile auf der linken Seite des Flüssigkristallbildschirms, um ihn von 1 bis 5 zu ändern. Stellen Sie die Leistungsstufe entsprechend der Präferenz des Chirurgen und/oder

der Empfehlung der Scheren-Bedienungsanleitung ein (für weitere Details siehe den Abschnitt Leistungsstufe in Kapitel II).
X. Ton: Der Generator verwendet verschiedene Töne, um die Aktivierungsleistung anzuzeigen.

Abschnitt II Gerätetrieb

Wichtiger Hinweis: Das Benutzerhandbuch der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung enthält die Bedienungsanweisungen für den Generator CSUS8000 und den Fußschalter (siehe Kapitel IX - Technische Bedingungen des Gerätes). Sie ist keine Referenz für chirurgische Techniken.

Hinweis: Es wird empfohlen, vor der Verwendung des Geräts auch die Anweisungen für den Transducer und die Schere zu lesen.

Nach der Installation kann das Gerät nun betrieben werden.

WARNUNG: Um Verletzungen des Anwenders oder des Patienten während der Geräteinspektion zu vermeiden, halten Sie das distale Ende des Instruments vorsichtig von anderen Geräten, der OP-Abdeckung, dem Patienten oder anderen Gegenständen fern. Während der Inspektion sollten Sicherheitsmaßnahmen, die bei Vorhandensein von Dämpfen ergriffen werden (gemäß den Verfahren und Vorschriften des Krankenhauses), umgesetzt werden.

Die Bedienung des Systems gliedert sich in drei Teile: Systemstart und Erkennung des Transducers und der Schere, Test des Transducers und des scherens und Systemeinstellung.

1. Initialisierungssequenz und Identifizierung des Transducers und des scherens:

Nach dem Drücken der Standby-Taste wird das folgende Bild angezeigt:



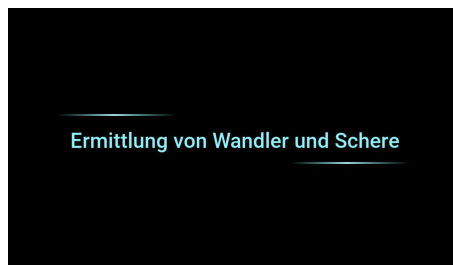
Wenn kein Transducer oder Schere an den Generator angeschlossen ist, oder wenn sie falsch angeschlossen sind, wird das folgende Bild angezeigt:

Hinweis: Um die Sprache zu ändern, klicken Sie auf das Symbol in der oberen linken Ecke und lesen Sie Kapitel III, Abschnitt II für detaillierte Schritte.

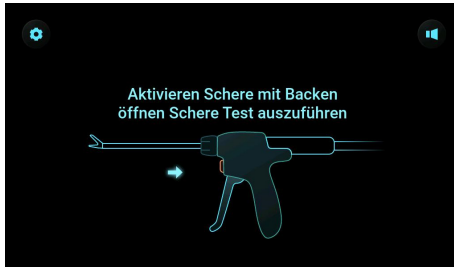


Bitte Transducer und Schere anschließen

Wenn der Transducer und die Schere korrekt an den Generator angeschlossen sind, wird das folgende Bild angezeigt:



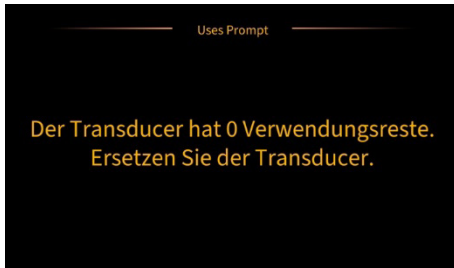
Wenn der Transducer und die Schere korrekt angeschlossen und identifiziert sind, wird das folgende Bild angezeigt:
Hinweis: Um die Sprache zu ändern, klicken Sie auf das Symbol in der oberen linken Ecke und lesen Sie Kapitel III, Abschnitt II für detaillierte Schritte.



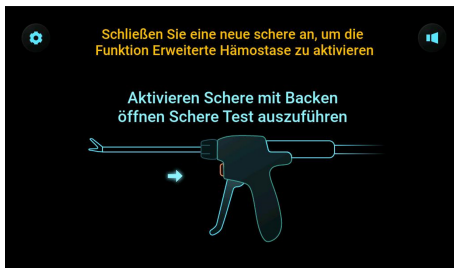
Scherens aktivieren mit geöffneten Backen, um Scherens-Test durchzuführen

+Hinweis: Wenn die verbleibende Nutzungsdauer des Transducers weniger als 10 beträgt, wird das folgende Bild angezeigt. Achten Sie bitte auf die Zahl, da der Transducer ausgetauscht werden muss, wenn die Zahl Null ist:

Der Transducer hat 0 Verwendungen übrig, bitte ersetzen Sie den Transducer.



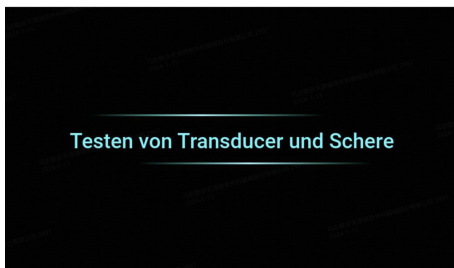
Wenn die erweiterte Hämostase-Funktion nullmal verwendet wird, wird das folgende Bild angezeigt:
Scheren mit geöffneten Backen aktivieren, um Test der Scheren durchzuführen



2. Prüfung des Transducers und der Schere:

Wenn die Identifizierung des Transducers und der Schere abgeschlossen ist und "Scheren mit geöffneten Backen aktivieren, um Test der Scheren durchzuführen"

"angezeigt wird, drücken Sie eine beliebige Taste an der Schere, und das folgende Bild wird angezeigt:



Transducer und Schere testen

Das folgende Bild wird angezeigt, wenn der Test fehlgeschlagen ist:



2. Stellen Sie sicher, dass die Backen während des Tests geöffnet sind

Das folgende Bild wird angezeigt, wenn der Test bestanden wurde, und wechselt automatisch zum nächsten Bild:



Wenn Sie an eine Schere ohne erweiterte Hämostase-Funktion angeschlossen sind, wird das folgende Bild des Arbeitszustands angezeigt:



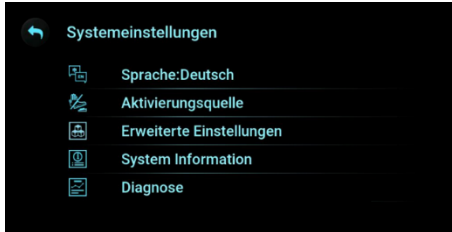
Wenn Sie an eine Schere ohne erweiterte Hämostase-Funktion angeschlossen sind, wird das folgende Bild des Arbeitszustands angezeigt:



Ein Ausgabemodus wird hervorgehoben, wenn eine entsprechende Taste gedrückt wird.

3. Systemeinstellungen:

Klicken Sie auf das Einstellungssymbol in der oberen linken Ecke des Bildschirms, und die Systemeinstellungselemente sind wie folgt:



Klicken Sie auf das Symbol Sprache und dann auf eine Sprache, um die angezeigte Sprache zu ändern.



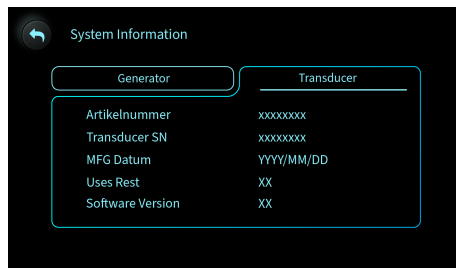
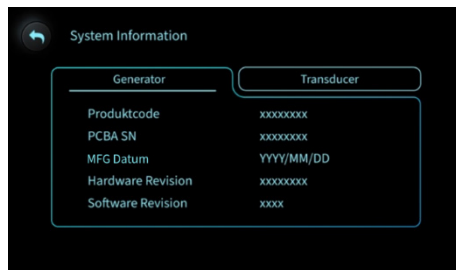
Klicken Sie auf das "Aktivieren / Deaktivieren der Hand / Fußsteuerung" und dann auf die Option, um die Optionen zu ändern.



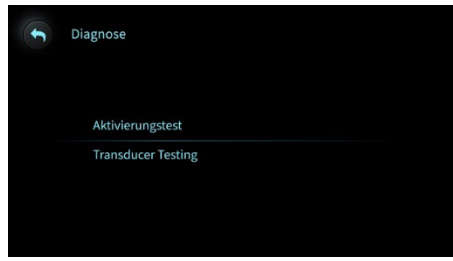
Klicken Sie auf "Erweiterte Einstellungen" und dann auf die Option zum Ändern der Optionen.



Klicken Sie auf das Element "System Information", um die folgende Anzeige anzuzeigen:



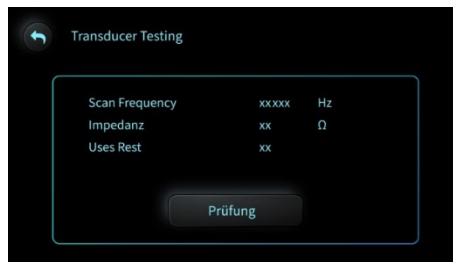
Klicken Sie auf das Diagnose und die folgende Anzeige wird angezeigt:



Klicken Sie auf den 'Aktivierungstest', und die folgende Anzeige erscheint:



Klicken Sie auf die Transducer-Prüfung und die folgende Anzeige erscheint:



Abbrechen

Drücken Sie die "Return"-Taste in der oberen linken Ecke des Bildschirms, um die Systemeinstellungen zu verlassen und in den Standby-Modus des Systems zurückzukehren.

Abschnitt III Ausschalten des Generators

- I. Drücken Sie die Standby-Taste des Generators und ziehen Sie das Netzkabel aus der Steckdose.
- II. Trennen Sie den Transducer und die Schere und behandeln Sie sie gemäß ihrer Betriebsanleitung.
- III. Reinigen Sie den Generator, den Fußschalter und den Transducer gemäß der in Kapitel V Reinigung angegebenen Verfahren

Kapitel IV - Fehlersuche und -behebung

Der Generator verfügt über eine Reihe von Alarmsignalen und Fehlercodes, die bei der Erkennung von Fehlern an Elementen und Komponenten helfen. Diese Signale und Codes sollen das klinische Urteilsvermögen und die Beobachtung unterstützen.

Abschnitt I Akustische Anzeige und Alarm

Arbeitszustand	Ton Typ	Mögliche Ursache und Abhilfemaßnahmen
Ausgangszustand	Normales Arbeitsgeräusch	/
	Abnormales Arbeitsgeräusch	Defekt der Hardware. Wenden Sie sich zur Reparatur an den Hersteller.
Aktivierungszustand	Max Level Arbeitsgeräusch	/
	Min Level Arbeitsgeräusch	/
	Abnormales Arbeitsgeräusch	1) Die Schere hat zu viel Gewebe berührt oder gefasst. Verringern Sie die Menge des Gewebes, das mit dem Scheren in Berührung kommt. Wenn weiterhin ein kontinuierliches Geräusch zu hören ist, entfernen Sie vorsichtig das Gewebe, das sich um das Ende der Bäcken der Schere sammelt. 2) Transducer- und/oder Scheren-Fehler.
	Fortgeschrittenes Geräusch	/
	ATT-Geräusch	/

Abschnitt II Fehlercode

Der Generator erkennt Fehler auf zwei Arten: Warnung und Systemfehler. Wenn ein Fehler erkannt wird, ertönt ein Warnton, auf dem Bedienfeld des Generators erscheint ein Warnsignal, und das Problem wird auf dem Flüssigkristallbildschirm angezeigt. Beheben Sie das Problem gemäß den folgenden Lösungsvorschlägen (oder versuchen

Sie eine Fehlersuche.

Der Generator erkennt zwei spezifische Fehler: Warnung und Systemfehler. Wenn ein Fehler erkannt wird, gibt das System einen Warnton aus, das Warnsignal erscheint auf dem Bedienfeld des Generators, und der entsprechende Fehlercode wird auf dem LCD-Bildschirm angezeigt. Befolgen Sie die unten (oder in der Anleitung zur Fehlerbehebung) angegebenen Methoden, um das Problem zu lösen.

Tabelle der Fehlercodes und Meldungen

Fehlercode	Entsprechende Fehlermeldung
Warnung	Bitte verbinden Sie Schere und Transducer korrekt
Warnung	Stellen Sie sicher, dass die Backen während der Prüfung geöffnet sind
Warnung	Scherenfehler erkannt
Warnung	Transducer hat noch 0 Verwendungen
Warnung	Bitte aktivieren Sie immer nur eine Taste auf einmal
Warnung	Bitte lassen Sie den Druck auf die Schere los
Systemfehler	Systemfehler
Systemfehler	Selbsttest fehlgeschlagen

1. Stellen Sie sicher, dass das Transducerkabel vollständig und in der richtigen Ausrichtung eingesteckt ist.

2. Die Schere wurde möglicherweise falsch konnektiert oder es hat sich Gewebe um das Ende der Schere angesammelt. Ziehen Sie die Schere fest und entfernen Sie das Gewebe, das sich um das Ende der Schere gesammelt hat, vorsichtig. (Wenn vor der Operation ein Test gestartet wird, stellen Sie sicher, dass die Schere in die Luft zeigt. Wenn UltraschallScheren verwendet werden, stellen Sie vor dem Test sicher, dass die Backen geöffnet sind und keinen Gegenstand berührt).

3. Tauschen Sie den Transducer oder die Schere aus

4. Gehen Sie in den Arbeitsmodus des Geräts.

Hinweis: Der Transducer kann nicht ordnungsgemäß funktionieren, wenn seine Temperatur den angegebenen Wert überschreitet.

Verwenden Sie in diesem Fall einen anderen Transducer zur sofortigen Wiederherstellung oder ermitteln Sie die Fehlerursache und optionale Wiederherstellungsmethoden gemäß der folgenden Schritte.

Der Transducer ist noch warm, weil er gerade eine Dampfsterilisation durchlaufen hat. Lassen Sie den Transducer mindestens 45 Minuten lang bei Raumtemperatur abkühlen.

Diese Methode kann auch verwendet werden, wenn der Transducer nach längerem Betrieb mit hoher Leistung heiß wird.

Wenn es keine Anzeichen für eine Überhitzung des Transducers gibt und das Problem nicht behoben werden kann, wenden Sie sich an die Wartungsabteilung des Herstellers.

Abergesehen von den Sicherungen gibt es im Generator keine Teile, die vom Bediener gewartet werden können. Wenden Sie sich für den Austausch oder die Wartung an das von Reach Surgical, Inc. geschulte und autorisierte Servicepersonal oder an Ihren örtlichen Vertreter.

Jegliche Wartung und Aufrüstung des Generators muss von Servicepersonal durchgeführt werden, das von Reach Surgical, Inc. geschult und autorisiert wurde.

Kapitel V - Reinigung

Abschnitt I Reinigung des Generators

- Reinigen Sie den Generator gemäß der Verfahren oder Vorschriften des Krankenhauses. Trennen Sie vor der Reinigung die Hauptstromversorgung des Generators und ziehen Sie das Netzkabel aus dem Ausgangsgerät.

WANUNG: Bei der Reinigung kann der Generator beschädigt werden und es besteht Stromschlag- oder Brandgefahr, wenn Flüssigkeit über oder in den Generator verschüttet oder gespritzt wird oder der Generator in Flüssigkeit eingetaucht wird.

Führen Sie die Reinigung gemäß der folgenden Schritte durch

1. Bereiten Sie ein pH-neutrales Reinigungsmittel oder ein pH-neutrales Enzymreinigungsmittel gemäß der Anweisungen des Reinigungsmittelherstellers vor.
2. Wischen Sie alle Oberflächen (einschließlich des Generatorbildschirms) manuell mit einem sauberen, weichen Tuch ab, das mit einer kleinen Menge Reinigungslösung getränkt ist.
3. Wischen Sie mit einem sauberen, weichen, mit warmem Leitungswasser getränkten Tuch nach.
4. Wischen Sie mit einem sauberen, weichen Tuch ab.

Abschnitt II Reinigung des Fußschalters

Reinigen Sie den Fußschalter und das Kabel nach dem Gebrauch gemäß dem folgenden Verfahren:

1. Trennen Sie den Fußschalter vom Generator.
2. Bereiten Sie ein pH-neutrales Enzymreinigungsmittel gemäß der Anweisungen des Herstellers vor.
3. Verbinden Sie das Kabel fest mit dem Fußschalter und tauchen Sie es für 2 Minuten in die Reinigungslösung.
- Hinweis: Um eine versehentliche Aktivierung zu verhindern, sollte das Fußschalterkabel, mit dem der Generator angeschlossen wird, vollständig trocken sein.
4. Nach dem Eintauchen schrubben Sie den Fußschalter und das Kabel manuell mit einer weichen Borstenbürste in der Reinigungslösung.
5. Spülen Sie den Fußschalter und das Kabel mindestens 1 Minute lang gründlich mit warmem Leitungswasser ab. Während der Spülung sollten das Kabel und der Fußschalter fest angeschlossen sein.
6. Wischen Sie alle Oberflächen mit einem sauberen, weichen Tuch ab.

WANUNG: Verwenden Sie zur Reinigung des Fußschalters keine Ultraschallreinigungsmaschine.

WANUNG: Um eine Beschädigung des Generators zu vermeiden, schalten Sie seine Stromversorgung nicht ein, bevor das AC-Netzkabel an den Generator angeschlossen worden ist. Stellen Sie vor der Montage sicher, dass alle Anschlüsse trocken sind.

Kapitel VI - Sicherheits- und Funktionstests

WANUNG: Um die Gefahr eines Stromschlags zu vermeiden, darf das Gehäuse des Generators nicht ohne Genehmigung geöffnet werden. Jegliche Wartung und Aufrüstung des Geräts muss von Servicepersonal durchgeführt werden, das von Reach Surgical, Inc. geschult und autorisiert wurde.

WANUNG: Um die Gefahr eines Schocks oder einer Verbrennung für den Patienten und das medizinische Personal oder eine Beschädigung des Geräts oder anderer Apparate zu vermeiden, ist es notwendig, einen Einblick in die Prinzipien und Techniken der Laserchirurgie, Elektrochirurgie und Ultraschallchirurgie zu erhalten. Stellen Sie sicher, dass die elektrische Isolierung oder Erdung unbeschädigt bleibt. Tauchen Sie Elektrochirurgiegeräte nicht in Flüssigkeit ein, es sei denn, dies ist konstruktionsbedingt erforderlich oder auf dem Etikett angegeben.

WANUNG: Um das Risiko eines elektrischen Schlags zu vermeiden, darf dieses Gerät nur an eine Versorgungsleitung mit Schutzleiter angeschlossen werden.

WANUNG: Um Verletzungen des Anwenders oder des Patienten zu vermeiden, achten Sie darauf, die Schere während der Geräteinspektion von anderen Geräten, der OP-Abdeckung, dem Patienten oder anderen Gegenständen fernzuhalten. Während der Geräteinspektion sollten die Sicherheitsmaßnahmen bei Vorhandensein von Gasen (gemäß den Verfahren und Vorschriften des Krankenhauses) durchgeführt werden.

Führen Sie Sicherheits- und Funktionstests des Transducers, des Generators und des Fußschalters gemäß der Verfahren und Vorschriften der Krankenhäuser durch. Für Sicherheits- und Funktionstests anderer Komponenten, die von mehreren Patienten verwendet werden, lesen Sie bitte die Betriebsanleitung der jeweiligen Komponente.

Abschnitt I Sicherheitsprüfung

Generator: Die Ableitstromprüfung sollte von zertifizierten Krankenhaustechnikern durchgeführt werden.

Fußschalter: Überprüfen Sie das Pedal, den Kabelstecker und das Kabel, um festzustellen, ob sie gerissen oder anderweitig beschädigt sind. Ersetzen Sie sie, wenn sie beschädigt sind.

Andere Komponenten: Prüfen Sie gemäß der Betriebsanleitung.

Abschnitt II Funktionstest

- Bereiten Sie den kompletten Satz Scheren vor und schließen Sie den Transducer gemäß der Beschreibung in Abschnitt III - Installation und Betrieb des Geräts an.
- Prüfen Sie, ob es möglich ist, in den Arbeitszustand zu gelangen.
- Prüfen Sie, ob VAR-Leistung Stufe 3 und FULL-Leistung Stufe 5 angezeigt werden.
- Drücken Sie die Taste zum Erhöhen und Verringern der Leistung, um sicherzustellen, dass die VAR-Leistungsstufe von Stufe 1 bis 5 geändert werden kann,
- Schalten Sie die Stromzufuhr des Generators aus. Warten Sie 5 Sekunden, und schalten Sie dann die Stromversorgung des Generators ein. Warten Sie 15 Sekunden lang.
- Prüfen Sie beim Eintritt in den Arbeitszustand, ob VAR-Leistungen Stufe 3 und VOLLE-Leistung Stufe 5 angezeigt werden. Prüfen Sie, ob der Generator entsprechend der Anforderungen aktiviert ist. Halten Sie den Transducer so, dass sein hinteres Ende in die Luft zeigt und treten Sie auf das FULL-Pedal des Fußschalters. Überprüfen Sie, ob die Anzeige der Leistungsstufe FULL auf dem Bildschirm blinkt und ob ein Ton zu hören ist, der die Aktivierung von FULL anzeigen.
- Halten Sie den Transducer so, dass sein anderes Ende in die Luft zeigt, und treten Sie auf das VAR-Pedal des Fußschalters. Prüfen Sie, ob die VAR-Leistungspiegelanzeige auf dem Bildschirm blinkt und ob ein Ton zu hören ist, der die VAR-Aktivierung anzeigen.

WARNUNG: Um Verletzungen des Benutzers oder Patienten im Falle einer versehentlichen Aktivierung zu vermeiden, sollten die Scherens während des Gebrauchs nicht mit Patienten, Vorhängen oder brennbaren Materialien in Kontakt kommen.

Kapitel VII - Warnhinweise und Kennzeichnung

WARNUNG: Nur Personal, das zertifiziert und mit minimalinvasiver Technik vertraut ist, darf minimalinvasive Eingriffe durchführen. Konsultieren Sie vor der Durchführung eines minimalinvasiven Eingriffs die medizinische Fachliteratur in Bezug auf minimalinvasive Technik, Komplikations- und Operationsrisiko.

WARNUNG: Minimalinvasive medizinische Geräte können sich von Hersteller zu Hersteller unterscheiden. Wenn minimalinvasive medizinische Geräte und Zubehör verschiedener Hersteller bei einem Eingriff verwendet werden, prüfen Sie die Kompatibilität vor dem Beginn des Eingriffs.

WARNUNG: Wie bei allen Energiequellen (Hochfrequenz, Laser oder Ultraschall) sollte die mögliche Krebs- oder Infektionsgefahr durch die Nebenprodukte des Gewebes, wie Rauch und Nebel, berücksichtigt werden. Bei offenen und abdominalen Operationen sollten geeignete Schutzmaßnahmen ergriffen werden, wie z. B. das Tragen von Schutzhüllen und Atemschutzgeräten mit Filter und die Verwendung von effektiven Rauchabsaugungen.

WARNUNG: Prüfen Sie nach der Verwendung dieses Geräts, ob das Gewebe aufgehört hat zu bluten. Wenn nicht, sollten entsprechende Maßnahmen ergriffen werden.

WARNUNG: Die Verwendung von Produkten, die von Unternehmen hergestellt oder vertrieben werden, die nicht von Reach Surgical, Inc. validiert wurden, ist möglicherweise nicht mit der CSUS-Ultraschallschere kompatibel. Die Verwendung dieser Produkte kann zu unerwarteten Ergebnissen führen und Verletzungen beim Anwender oder Patienten verursachen.

WARNUNG: Einige Komponenten (wie z. B. der Transducer) der CSUS-Ultraschallschere wurden vor dem Verlassen des Werks möglicherweise nicht sterilisiert. Sterilisieren Sie das Produkt vor der Installation des Geräts entsprechend den Anforderungen. Hinweise zur Reinigung und Sterilisation finden Sie in den entsprechenden Anleitungen.

WARNUNG: Um die Übertragung der Ultraschallenergie nicht abzulenken, darf nicht zu viel Druck auf den Scherengriff ausgeübt werden.

WARNUNG: VERBINDUNGSBEDINGUNGEN erfordern, dass die ANGEWENDETEN TEILE anderer ME-GERÄTE, die innerhalb der KONFIGURATION FÜR ENDOSkopISCHE ANWENDUNGEN verwendet werden, TYP BF APPLIED PARTS oder TYPE CF APPLIED PARTS sind.

WARNUNG: Wenn ENERGIZED ENDOSCOPE mit ENERGIZED ENDOTHERAPY DEVICES verwendet werden, können Störungen, die durch den Betrieb von Hochfrequenz-chirurgischen Geräten erzeugt werden, den Betrieb anderer elektronischer medizinischer Geräte wie Monitore und Bildgebungssysteme beeinträchtigen.

WARNUNG: Minimalinvasive Medizinprodukte können von Hersteller zu Hersteller variieren. Wenn minimalinvasive Medizinprodukte und Zubehör verschiedener Hersteller in einer Operation verwendet werden, prüfen Sie die Kompatibilität vor Beginn des Eingriffs.

WARNUNG: Dass vor jeder Verwendung die äußere Oberfläche der Teile von ENERGIZED ENDOTHERAPY DEVICES, die in einen PATIENTEN eingeführt werden sollen, überprüft wird, um sicherzustellen, dass keine unbeabsichtigten rauen Oberflächen, scharfen Kanten oder Vorsprünge vorhanden sind, die SCHÄDEN verursachen können.

WARNUNG: Die Verwendung von Zubehör, Wandlern und Kabeln, die nicht vom Hersteller dieses Geräts angegeben oder bereitgestellt werden, könnte zu erhöhten elektromagnetischen Emissionen oder einer vermindernden elektromagnetischen Störfestigkeit dieses Geräts führen und zu unsachgemäßer Bedienung führen.

WARNUNG: Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht näher als 30 cm (12 Zoll) zu einem Teil der chirurgischen Ultraschallausrüstung verwendet werden, einschließlich der vom HERSTELLER angegebenen Kabel. Andernfalls könnte es zu einer Verschlechterung der Leistung dieser Geräte kommen.

WARNUNG: Das Verschütten oder Verspritzen von Flüssigkeit über oder in den Generator oder das Eintauchen des Generators in Flüssigkeit kann den Generator beschädigen und einen Stromschlag oder Brand verursachen.

WARNUNG: Wenn der Transducer offensichtlich beschädigt ist, werfen Sie alle beschädigten Komponenten nach der Reinigung und Sterilisation weg. Kennzeichnen Sie die beschädigten Komponenten deutlich, um eine Fehlbedienung zu vermeiden.

WARNUNG: Um Umweltverschmutzung zu vermeiden, sollten Einweggeräte und Elektronikabfälle gemäß der Verfahren und Vorschriften des Krankenhauses entsorgt werden.

WARNUNG: Trennen Sie bei Gefahr sofort die Stromzufuhr.

WARNUNG: Die aktive Branche erwärmt das Gewebe durch Reibung und soll für ausreichend Reibung und Scherwirkung sorgen, um das Gewebe in Kontakt mit der inaktiven Branche zu schneiden und zu koagulieren. Daher sollte der Anwender vorsichtig mit der Klinge, dem Klammerarm und dem distalen Teil des Schafths umgehen, da diese eine erhöhte Temperatur aufweisen können.

WARNUNG: Vermeiden Sie den Einsatz des Generators neben oder mit anderen Geräten gestapelt. Wenn ein Betrieb neben oder auf einem Stapel notwendig ist, überwachen Sie den Generator und die anderen Geräte, um den normalen Betrieb sicherzustellen.

WARNUNG: Aufgrund seiner EMISSIONS-Eigenschaften ist dieses Gerät für den Einsatz in industriellen Bereichen und Krankenhäusern geeignet (CISPR 11 Klasse A). Wenn es in einer Wohnungseinrichtung verwendet wird (für die normalerweise CISPR 11 Klasse B erforderlich ist), bietet dieses Gerät möglicherweise keinen ausreichenden Schutz für hochfrequente Kommunikationsdienste. Der Benutzer muss möglicherweise Abhilfemaßnahmen ergreifen, wie z. B. die Verlegung oder Neuaustrichtung des Geräts.

WARNUNG: Ein Hinweis an den Anwender und/oder Patienten, dass jeder schwerwiegende Zwischenfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, Reach Surgical, Inc. über Reachquality@reachsurgical.com und die zuständige Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, zu melden ist.

ACHTUNG: Dieses Gerät versiegelt Behälter bis zu einem maximalen Durchmesser von 7 mm, abhängig vom verwendeten Gerät. Weitere Informationen finden Sie im Gerät IFU.

Hinweis: Weitere Warnungen und Hinweise finden Sie in der zugehörigen Anleitung.

Kapitel VIII - Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV)

Dieses Produkt hat die Prüfung der elektromagnetischen Verträglichkeit bestanden, die die Beschränkungsanforderungen der Norm IEC60601-1-2 für medizinische Geräte erfüllt. Diese Einschränkungen bieten einen angemessenen Schutz gegen schädliche Störungen in normalen medizinischen Installationen.

1. Geräteteile siehe Tabelle 1 Komponenten der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung

2. Das Kabel der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung

Nummer	Kabel-Name	Länge (m)	Abschirmung oder nicht
1	Das Kabel des Transducers	2.9	Ja
2	Das Kabel von FSW2	3	Ja
3	Das Netzkabel	5	Nein
4	Der Potentialausgleich	0.03	Nein

3. EMC-Leistung

Dieses Gerät kann Hochfrequenzstörungen ausgesetzt sein, die durch andere medizinische Geräte und Funkkommunikation verursacht werden. Um solche Störungen zu vermeiden, wurde dieses Produkt gemäß IEC 60601-1-2 getestet und erfüllt dessen Anforderungen. Das Unternehmen garantiert jedoch nicht, dass es in einzelnen Installationsumgebungen absolut keine Störungen gibt.

Wenn festgestellt wird, dass das Gerät gestört ist (was durch Ein- und Ausschalten des Geräts festgestellt werden kann), sollte der Benutzer (oder von Reach Surgical, Inc. genehmigtes Wartungspersonal) versuchen, eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen zu ergreifen, um das Störungsproblem zu lösen:

Verändern Sie die Richtung oder Position des Geräts, das es beeinflusst.

Vergroßern Sie den Abstand zwischen diesem Gerät und dem sendenden Gerät.

Verwenden Sie für die Stromversorgung dieses Geräts andere Stromquellen (und nicht den Strom, mit dem das andere Gerät betrieben wird).

Wenden Sie sich für weitere Vorschläge an die Lieferanten oder den Servicevertreter.

Der Hersteller ist nicht verantwortlich für Störungen, die durch die folgenden Situationen verursacht werden: Verwendung anderer Verbindkabel als der empfohlenen Kabel; Veränderung oder Modifizierung dieses Geräts ohne Genehmigung. Unerlaubte Änderungen oder Modifikationen können dazu führen, dass der Benutzer die Berechtigung zum Betrieb dieses Geräts verliert.

Alle Arten von elektronischen Geräten können über die Luft oder andere angeschlossene Kabel elektromagnetische Störungen bei anderen Geräten verursachen. Verwenden Sie in der Nähe dieses Geräts keine Geräte, die HF-Signale aussenden können, wie z. B. Mobiltelefone, Funksendeempfänger oder Funksteuerungsprodukte, da dies dazu führen kann, dass die Leistung dieses Geräts nicht den angegebenen Spezifikationen entspricht. Wenn sich solche Geräte in der Nähe dieses Geräts befinden, schalten Sie die Stromversorgung dieser Geräte aus. Das medizinische Personal, das dieses Gerät verantwortlich ist, sollte Techniker, Patienten und anderes Personal, das sich in der Nähe dieses Geräts aufhalten könnte, anweisen, die oben genannten Anforderungen vollständig einzuhalten.

Um die angegebene EMV-Leistung in vollem Umfang zu erreichen, sollte der Benutzer das Produkt entsprechend den im Handbuch beschriebenen Schritten korrekt installieren. Sollten EMV-bezogene Probleme auftreten, wenden Sie sich bitte an das von Reach Surgical, Inc. zugelassene Wartungspersonal.

Der Transducer (mit Kabel) und die Schiene sind als Anwendungsteil des Gesamtsystems definiert.

4. Vorsichtsmaßnahmen für die Produktinstallation

Das Gerät kann in einer Krankenhausumgebung eingesetzt werden, jedoch nicht in Räumen mit Hochfrequenzabschirmung in der Nähe von aktiven Hochfrequenz-Chirurgiegeräten oder dort, wo Magnetresonanz-Aufprallgeräte aufgestellt sind, da die elektromagnetische Störungsintensität an diesen Orten hoch ist.

Trennungsabstand und Auswirkung von ortsfesten Funkkommunikationsgeräten: Die magnetische Feldstärke, die von ortsfesten Sendern erzeugt wird, wie z. B. Basisstationen von drahtlosen (zellulären/schnurlosen) Telefonen, mobilen Landfunkempfängern, Amateurfunkempfängern, AM- und FM-Radioubertragungen und TV-Sendungen Generatoren usw., kann theoretisch nicht genau gemessen werden. Um die elektromagnetische Umgebung zu beurteilen, die von ortsfesten HF-Sendern erzeugt wird, sollte die Messung des elektromagnetischen Feldes in Betracht gezogen werden. Wenn der gemessene Wert der magnetischen Feldstärke am Standort des Geräts den entsprechenden, in der "Anti-Interference Statement" angegebenen Hochfrequenzpegel überschreitet, sollte das Gerät überprüft werden, um sicherzustellen, dass es normal betrieben werden kann. Wenn abnormale Betriebsbedingungen festgestellt werden, sollten zusätzliche Maßnahmen in Betracht gezogen werden, wie z. B. eine Neuausrüstung oder ein Standortwechsel des Geräts oder die Verwendung eines Anti-Funkfrequenzraums.

1. Verwenden Sie das mitgelieferte oder von unserem Unternehmen angegebene Netzkabel. Produkte, die mit einem Netzstecker ausgestattet sind, sollten an eine feste Steckdose mit Schutzerdung angeschlossen werden. Verwenden Sie keine Adapter oder Konverter für den Anschluss des Netzsteckers.

2. Halten Sie dieses Gerät so weit wie möglich von anderen elektronischen Geräten fern.

3. Befolgen Sie die Schritte zum Anschließen des Geräts.

Allgemeine Hinweise

(1) Geben Sie das Kabel an, das an dieses Produkt angeschlossen werden kann.

Die Verwendung von Kabeln, die von unserem Unternehmen bereitgestellt werden, beeinträchtigt die EMV-Leistung dieses Produkts nicht. Wenn nicht spezifizierte Kabel verwendet werden, kann die EMV-Leistung dieses Geräts erheblich beeinträchtigt werden.

(2) Vorkehrungen zum Verbot von Benutzermodifikationen

Der Benutzer darf dieses Produkt nicht verändern, da sich sonst die EMV-Leistung dieses Produkts verringern kann.

Die Modifikation des Produkts umfasst die folgenden Änderungen:

a. Kabel (Länge, Material und Verdichtung, etc.);

b. Geräteinstallation/Layout;

c. Gerätekonfiguration/Komponenten;

d. Geräteschutzelemente (Deckel öffnen/schließen und Deckelbefestigungsteile).

(3) Alle Schutzbadecken sollten beim Betrieb des Geräts geschlossen sein.

Es wird erwartet, dass dieses Produkt in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung verwendet wird, und der Käufer und Benutzer dieses Produkts sollte sicherstellen, dass es in dieser elektromagnetischen Umgebung verwendet wird.

5. Grundlegende Leistung

Das Ultraschallmessersystem nutzt Ultraschallenergie, um Weichgewebe zu inzidieren und gleichzeitig eine Blutstillung und/oder Koagulation während der Operation durchzuführen.

Leitfaden und Herstellererklärung - ELEKTROMAGNETISCHE EMISSIONEN

Das Ultraschall-Chirurgiegerät ist für die Verwendung in der wie folgt spezifizierten elektromagnetischen Umgebung bestimmt.

Der Kunde oder der Benutzer des Ultraschallchirurgiegeräts sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird.

Emissionsprüfung	Compliance	Elektromagnetische Umgebung - Anleitung
RF-Emissionen CISPR 11	Gruppe 1	Das Ultraschallchirurgiegerät verwendet HF-Energie nur für seine interne Funktion. Daher sind seine HF-Emissionen sehr gering und es ist unwahrscheinlich, dass sie Störungen bei elektronischen Geräten in der Nähe verursachen.
RF-Emissionen CISPR 11	Klasse A	Die EMISSIONS-Eigenschaften dieses Geräts machen es für den Einsatz in Industriebereichen und Krankenhäusern nutzbar
Oberwellenemissionen IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spannungsschwankungen/Flicker-Emissionen I EC 61000-3-3	Erfüllt	

Leitfaden und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Ultraschall-Chirurgiegerät ist für den Einsatz in der nachfolgend spezifizierten elektromagnetischen Umgebung bestimmt.

Der Kunde oder der Benutzer des Ultraschallchirurgie-Ausrüstung sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird

IMMUNITÄTSTEST	IEC 60601 Teststufe	Konformitätsstufe	Elektromagnetische Umgebung - Anleitung
Elektrostatis Entladung (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV Kontakt ± 2,4,8,15kV Luft	± 8 kV Kontakt ± 2,4,8,15kV Luft	Der Fußboden sollte aus Holz, Beton oder Keramikfliesen bestehen. Wenn Böden mit synthetischem Material bedeckt sind, sollte die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
Elektrische schnelle Transiente/Burst IEC 61000-4-4	± 2 kV für Stromversorgungsleitungen ± 1 kV für Eingangs-/ Ausgangsleitungen	± 2 kV für Stromversorgungsleitungen ± 1 kV für Eingangs-/ Ausgangsleitungen	Die Qualität der Netzspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Überspannung IEC 61000-4-5	± 1 kV Leitung(en) zu Leitung(en) ± 2 kV Leitung(en) gegen Erde	± 1 kV Leitung(en) zu Leitung(en) ± 2 kV Leitung (s) gegen Erde	Die Qualität der Netzspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Spannungsein-brüche, Kurzschluss Unterbrechungen	0 % UT, 0,5 Zyklus Bei 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° und 315°	0 % UT, 0,5 Zyklus Bei 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° und 315°	Die Qualität der Netzspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen. Wenn das Ultraschallchirurgiegerät
an Stromversorgungs eingangsseitigkeiten	0 % UT; 1 Zyklus und 70 % UT; 25/30 Zyklen Einphasig: bei 0°	0 % UT; 1 Zyklus und 70 % UT; 25/30 Zyklen Einphasig: bei 0°	bei Stromunterbrechungen weiter betrieben werden muss, wird empfohlen, das Ultraschall-Chirurgiegerät von einer unterbrechungsfreien Stromversorgung oder einer Batterie zu versorgen.
IEC 61000-4-11	0 % UT; 250/300 Zyklus	0 % UT; 250/300 Zyklus	
Netzfrequenz (50/60 Hz) Magnetisches Feld IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Netzfrequenz magnetisch Felder sollten auf der Ebene charakteristisch sein. eines typischen Standorts in einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung.

Leitfaden und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit			
Das Ultraschall-Chirurgiegerät ist für den Einsatz in der wie folgt spezifizierten elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Kunde oder der Benutzer des Ultraschallchirurgiegerätes sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung verwendet wird			
IMMUNITÄT Test	IEC 60601 Prüfung Ebene	Compliance Ebene	Elektromagnetische Umgebung- Anleitung
Leitungsgebundene RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz bis 80 MHz 6V in ISM-Bändern zwischen 0,15 MHz und 80 MHz	3V	Tragbare und mobile RF-Kommunikation Die Geräte sollten nicht näher an irgendeinem Teil des Ultraschallchirurgiegerätes, einschließlich der Kabel, verwendet werden als der empfohlene Abstand, der aus der Gleichung für die Frequenz des Senders berechnet wird. Empfohlener Trennungsabstand $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ bis } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 800MHz \text{ bis } 2,7GHz$
Abgestrahlte RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz 80 % AM bei 1 kHz	3V/m	wobei P die maximale Ausgangsnennleistung ist des Senders in Watt (W) gemäß dem Hersteller des Senders und d ist der empfohlene Trennungsabstand in Metern (m). Die Feldstärken von ortsfesten HF-Sendern, die durch eine elektromagnetische Standortuntersuchung ermittelt wurden. ³ sollten in jedem Frequenzbereich unter dem Übereinstimmungspegel liegen. In der Nähe von Geräten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind, können Störungen auftreten:  Der ENCLOSURE PORT von ME EQUIPMENT und ME SYSTEMS muss gemäß Tabelle 9 der IEC 60601-1-2 unter Verwendung der in IEC 61000-4-3 festgelegten Prüfverfahren geprüft werden.

Empfohlene Abstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und dem Ultraschall-Chirurgiegerät
Das Ultraschall-Chirurgiegerät ist für den Einsatz in einer elektromagnetischen Umgebung vorgesehen, in der abgestrahlte HF-Störungen kontrolliert werden. Der Kunde oder Benutzer der Ultraschallchirurgie-Ausrüstung kann dazu beitragen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er einen Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und dem Ultraschall-Chirurgiegerät einhält, wie im Folgenden empfohlen.

Maximale Nennausgangsleistung des Senders w	Trennungsabstand je nach Frequenz des Senders /m		
	150 kHz bis 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz bis 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Hinweis: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch Absorption und Reflexion an Strukturen, Gegenständen und Personen beeinflusst.

Kapitel IX - Technische Bedingungen des Geräts

WARNUNG: Das Ultraschall-Chirurgiegerät muss innerhalb des angegebenen Umgebungstemperaturbereichs gemäß den Anforderungen betrieben werden.
WARNUNG: Stellen Sie sicher, dass die Spannung der Ausgangssteckdose den Anforderungen des Generators entspricht. Ein falscher Anschluss der Stromversorgung kann den Generator beschädigen und zu Stromschlag oder Brandgefahr führen.

Für den Betrieb erforderliche Komponenten:

Generator (CSUS8000)

Transducer (TRA6)

Fußschalter (FSW2)

Scheren: Weitere Informationen finden Sie in der Bedienungsanleitung der Scheren.

Schutzgrad gegen elektrischen Schlag: Anwendungsteil Typ CF

Grad des Schutzes gegen elektrischen Schlag: Klasse I

Schutzgrad gegen schädliches Eindringen von Wasser: Fußschalter: IPX8

Rateneingabe:

Versorgungsspannung: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Betriebsbedingungen:

Arbeitstemperatur: 10°C-30°C

Relative Luftfeuchtigkeits70%;

Luftdruck: 860hPa-1060hPa

Transport- und Lagerbedingungen:

Temperatur: -40°C ~ +55°C (Generator, Transducer und Fußschalter)

Temperatur: -10°C ~ +55°C (Schere)

Luftfeuchtigkeit: ≤80%

Luftdruck: 860hPa-1060hPa

Betriebsart: Kontinuierliche Arbeitsdauer: ≤15s; Intervall: ≥15s

Gewicht (unverpackt): Generator: das angegebene Gewicht beträgt 7 kg

Sicherung: 45"20 T5AH250V

Schüttgut Volumen

CSUS 8000 Typ Generator: (HxBxT): 34cm×34cm×16cm

Entsorgung: Am Ende der Lebensdauer des Geräts sollte es gemäß der örtlichen Umweltvorschriften für die Abfallbehandlung entsorgt werden. Es gibt Zellenbatterien, die dem Batterierecycling zugeführt werden sollten.

AP/APG-Klassifizierung: Nicht AP/APG-Klasse Gerät

Die Art der Frequenzregelung des Systems: kontinuierliche automatische Abstimmung der Antriebsfrequenz, unabhängig von der Last, während des Betriebs.

Gangreserve-Index:2,5

Schwingungsauslenkung der Primärspitze: 25μm ~ 110μm

Software Release Version: V01.01

Hinweis: Wenden Sie sich für den Austausch der Sicherung an das von Reach Surgical, Inc. geschulte und autorisierte Servicepersonal oder an Ihren örtlichen Vertreter. Informationen zum Austausch finden Sie in der Serviceanleitung.

Kapitel X - Kundendienst und Garantie

Reach Surgical, Inc. garantiert, dass dieses Produkt bei normalem Gebrauch und vorbeugender Wartung für den jeweiligen unten angegebenen Garantiezeitraum frei von Material- und Verarbeitungsfehlern ist. Die Verpflichtung von Reach Surgical im Rahmen dieser Garantie ist nach eigenem Ermessen auf die Reparatur oder den Ersatz eines Produkts oder eines Teils davon beschränkt, das innerhalb des unten angegebenen Zeitraums an Reach Surgical oder seinen Vertriebspartner zurückgeschickt wurde und bei dessen Untersuchung zur Zufriedenheit von Reach Surgical festgestellt wurde, dass es defekt ist. Diese Garantie gilt nicht für ein Produkt oder einen Teil davon, das bzw. der

(1) durch die Verwendung mit Geräten, die von nicht von Reach Surgical autorisierten Parteien hergestellt oder vertrieben werden, beeinträchtigt wurde, (2) außerhalb des Werks von Reach Surgical in einer Weise repariert oder verändert wurden, die nach Ansicht von Reach Surgical die Stabilität oder Zuverlässigkeit des Geräts beeinträchtigt,

(3) unsachgemäßem Gebrauch, Fahrlässigkeit oder einem Unfall ausgesetzt wurde, oder

(4) anders als in Übereinstimmung mit den Konstruktions- und Gebrauchsparametern, Anweisungen und Richtlinien für das Produkt oder mit den in der Branche allgemein anerkannten Funktions-, Betriebs- oder Umweltstandards für ähnliche Produkte verwendet wurde.

Für die Produkte von Reach Surgical gilt eine Garantie für die folgenden Zeiträume nach der Lieferung an den Erstkäufer:

Transducer 1 Jahr für die Komponenten

Generator 1 Jahr für die Komponenten

Fußschalter 1 Jahr für die Komponenten

Sofern nicht durch geltendes lokales Recht ersetzt, tritt diese Garantie an die Stelle aller anderen Garantien. Ausdrücklich oder stillschweigend. Einschließlich der Garantien der Marktängigkeit und der Eignung für einen bestimmten Zweck. Und von allen anderen Verpflichtungen oder Haftungen seitens Reach Surgical und ist das einzige Rechtsmittel des Käufers. In keinem Fall darf Reach Surgical für besondere, zufällige oder Folgeschäden haftbar gemacht werden, einschließlich, ohne Einschränkung, Schäden, die aus dem Verlust von Nutzung, Gewinn, Geschäft oder Firmenwert, außer wie ausdrücklich durch ein bestimmtes Gesetz vorgesehen.

Reach Surgical übernimmt keine weitere Haftung in Verbindung mit dem Verkauf oder der Verwendung von Produkten von Reach Surgical und ermächtigt auch keine andere Person, diese zu übernehmen. Es gibt keine Garantien, die über die Bedingungen dieses Dokuments hinausgehen.

Reach Surgical, Inc. behält sich das Recht vor, jederzeit Änderungen an den von ihr hergestellten und/oder verkauften Produkten vorzunehmen, ohne dass dadurch eine Verpflichtung entsteht, die gleichen oder ähnlichen Änderungen an den zuvor von ihr hergestellten und/oder verkauften Produkten vorzunehmen.

Γεννήτρια υπερήχων Οδηγίες

Διαβάστε προσεκτικά όλες τις πληροφορίες.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η ασφαλίς και αποτελεσματική χρήση του εξοπλισμού χειρουργικής με υπερήχους εξαρτάται από την κατανόηση του χειρουργού. Για να διασφαλιστεί η ασφαλία και η αποτελεσματικότητα αυτού του εξοπλισμού, έναια απαραίτητο να διαβάσετε, να κατανοήσετε και να τηρήσετε τις οδηγίες λειτουργίας που παρέχονται με τον εξοπλισμό.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Αυτός ο εξοπλισμός έχει σχεδιαστεί μόνο για ιατρικές χειρουργικές επεμβάσεις.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μη χρησιμοποιείτε αυτό τον εξοπλισμό σε χώρους με ευφλεκτά αναστηθηκά αέρια αναμεμεγμένα με αέρα, οξυγόνο ή οξείδιο του αζώτου. Οι σπινθήρες που δημιουργούνται από τη σύγκρουση με άλλες μεταλλικές συσκευές μπορεί να αναφλέξουν εύφλεκτα αέρια.

Κεφάλαιο I - Επισκόπηση

Ο χρήστης πρέπει να διαβάσει προσεκτικά τα κείμενα αυτά πριν χρησιμοποιήσει το προϊόν. Το περιεχόμενο έχει ως στόχο να εξηγήσει τις διαδικασίες λειτουργίας που χρήζουν προσοχής, τις λειτουργίες που μπορεί να προκαλέσουν αναμάλιες και τους κινδύνους που μπορεί να προκαλέσουν ζημιά στο προϊόν ή σε άτομο. Σε περίπτωση όπου ασύρματη ανώμαλη κατάσταση, ακόλουθη στις καθορισμένες οδηγίες για να αποφύγετε σωματικές βλάβες ή ζημιές στον εξοπλισμό. Ο κατασκευαστής δεν αναλαμβάνει καμιά ευθύνη για την ασφαλία, τον συμβιβασμό της εγγυήσης απόδοσης ή την εκτελεμένη συντήρηση λόγω μη τήρησης αυτών των οδηγιών.

Προβλεπόμενη χρήστης

Αυτό το όργανο προορίζεται για τομές μαλακών ιστών όταν ο έλεγχος αιμορραγίας και ο ελάχιστος θερμικός τραυματισμός είναι επιθυμητό.

Ενδείξεις

Αυτό το όργανο έχει σχεδιαστεί για να προσαρτάται σε χειρουργικό εξοπλισμό υπερήχων και να έρχεται σε επαφή με τον ασθενή κατά τη διάρκεια δόνησης σε υψηλή συχνότητα προκειμένου να κατακερματίσει κύτταρα μαλακών ιστών για την κοπή ή/και την τήξη ιστών σε ανοικτές και ελάχιστα επεμβατικές χειρουργικές επεμβάσεις. Γενικά, παιδιατρικές, γυναικολογικές, ουρολογικές, θωρακικές, και σφράγιση και διατομή λέμφαγγεών.

Προβλεπόμενος χρήστης

Αυτό το όργανο προορίζεται για χρήση από επαγγελματίες υγείας για χειρουργικές εφαρμογές.

Προβλεπόμενο περιβάλλον χρήσης

Το όργανο αυτό προορίζεται για χρήση σε νοσοκομείο.

Προβλεπόμενος πληθυσμός ασθενών:

Ασθενείς πλήκτις 3 ετών και άνω που χρειάζονται χειρουργική επέμβαση κατά την οποία απαιτούνται τομές μαλακών ιστών με έλεγχο της αιμορραγίας και ελάχιστο θερμικό τραυματισμό.

Κλινικά σφέλη

- Μικρότερος χειρουργικός χρόνος,
- Λιγότερη διεγερητική αιμορραγία,
- Λιγότερος θερμικός τραυματισμός.

Αντενδείξεις

Τα όργανα δεν ενδείκνυνται για τομές σε οστά.

Τα όργανα δεν προορίζονται για αντισυλληπτική απόφραξη των σαλπίγγων.

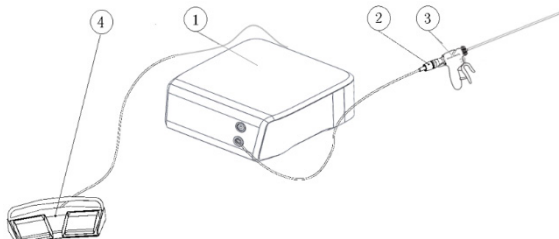
Κεφάλαιο II - Σύνθεση και αρχές λειτουργίας του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων

Τμήμα I Εξαρτήματα εξοπλισμού

Πίνακας 1 Συστατικά του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων

Μοντέλο	Σύνθεση	
	Όνομα εξαρτήματος	Μοντέλο No.
Χειρουργικός εξοπλισμός υπερήχων	Γεννήτρια χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων	CSUS8000
	Μορφοτροπέας του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων	TRA6
	Διακόπτης ποδιού του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων	FSW2

Η γεννήτρια είναι συμβατή με ψηλόδια που κατασκεύάνται από τα όργανα ψηλόδια δεν περιλαμβάνονται σε αυτή τη συσκευασία και πρέπει να αγοραστούν ξεχωριστά. Για λεπτομέρειες ψηλόδιον ανατρέξτε στο εγχειρίδιο ψηλόδιον.



Σχήμα 1 Σχέδιο σύνθεσης του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων
1. Γεννήτρια 2. Μορφοτροπέας 3. Χειρουργικό νυστέρι 4. Διακόπτης ποδιού

1. Γεννήτρια (CSUS8000)

Η γεννήτρια παρέχει οθόνη διεπαφής λειτουργίας, παρακολούθηση της κατάστασης της συσκευής, λειτουργία ATT και έλεγχο εισόδου/εξόδου. Τα διαφορετικά επίπεδα παρέχουν αντίστοιχες εξόδους ενέργειας με τον έλεγχο του νυστερίου και του ποδιδιακόπτη.

Ορισμός της λειτουργίας ATT: Το σύστημα μπορεί να ρυθμίσει αυτόματα την ενέργεια εξόδου υπερήχων σύμφωνα με την ανατροφοδότηση από διαφορετικούς ιστούς.

2. Ο μορφοτρόπες (ανατρέξτε στο εγχειρίδιο λειτουργίας του μορφοτρόπεα για περισσότερες πληροφορίες) έχει σχέδιαστεί για να μετατρέπει την ηλεκτρική ενέργεια από παυσή σε συμβατή γεννήτρια με μηχανική κίνηση για τις λεπτούς του εργάλων. Αυτός ο μορφοτρόπεας προορίζεται για χρήση με συμβατή γεννήτρια.

- Ο μορφοτρόπεας συνδέεται με ένα καλώδιο που συνδέεται στο μπροστινό μέρος της γεννήτριας.

- Ο μορφοτρόπεας είναι επαναχρησιμοποίησμα εργαλείο με περιορισμένη διάρκεια ζωής.

- Ο μορφοτρόπεας συσκευεύται με αποστερεμένα και πρέπει να αποστερεύονται σύμφωνα με τις θρησκίες πριν από τη χρήση.

3. Νιυτέρε (ανατρέξτε στο εγχειρίδιο λειτουργίας του νυστερίου για περισσότερες πληροφορίες)

Σημείωση: Στο πάρον εγχειρίδιο, τα Χειρουργικά ψαλιδιά υπερήξαν μίας χρήσης θα αναφέρονται ως «Χειρουργικό νυστέρι».

Η δύναση υπερήξων μεταφέρεται από τον μορφοτρόπεα στο νυστέρι και χρησιμοποιείται για την αιματοστακή κοπή /και την πήξη του ιστού.

Λάβατε υπόψη ότι η μηχανική δύνηση που προέρχεται από τον μορφοτρόπεα μεγεθύνεται από τον μετασχηματιστή πλάτους. Η δύνηση είναι μικροσκοπική και αόρατη με γυναικεία μάτια. Αποφύγετε να αγγίξετε με το άκρο μη προβλεπόμενους στόχους κατά τη διάρκεια της διαδικασίας.

4. Διαδικαστικό ποδόνιο

Ποδόδιακόπτης ρχρηματοποιείται για την ενεργοποίηση/απενεργοποίηση της έξοδου ενέργειας υπερήξων.

5. Λειτουργία συστήματος και επίπεδο ισχύος

Η γεννήτρια παρέχει δύο τρόπους εξόδου: VAR και FULL. Η υψηλής VAR μπορεί να ρυθμιστεί από τον χρήστη από το 1 έως το 5 με το πάττημα των κουμπιών στην οθόνη διεπαφής. Η ισχύς FULL διατίθεται πάντα στο επίπεδο ισχύος (FULL) χρηματοποιείται για γρήγορη κοπή ιστού. Η χαμηλότερη ισχύς (VAR) χρηματοποιείται για καλύτερη αιμάσταση. Η ενέργεια που μεταδίδεται στον ιστό και το παραγόμενο αποτέλεσμα ιστού έξαρτονται από πολλούς παράγοντες, όπως το επίπεδο ισχύος, το σχήμα του νυστερίου, η απόδοση του νυστερίου, η δύναμη σύσφιξης (εάν υπάρχει), η τάση του ιστού, ο τύπος του ιστού, η παθολογία και η χειρουργική προσέγγιση.

Τμήμα II Οδηγίες Λειτουργίας

(Εικόνα 2-1 Μπροστινή πλευρά)

1. Θόλωνη επίδειξης / αρίστης

Εμφανίζεται πληροφορίες συστήματος και χρησιμεύει ως διεπαφή για την προσαρμογή των στοιχείων ελέγχου και των ρυθμίσεων..

2. Υπόδοχη μορφοτρόπεα

Η υποδοχή στην κάτω δεξιά γωνία, η οποία χρηματοποιείται για τη σύνδεση του μορφοτρόπεα με τη γεννήτρια.

3. Κουμπιά αναμονής

Πατήστε το κουμπί αναμονής για να ενεργοποιήσετε τη γεννήτρια. Πατήστε παρατεταμένα για να απενεργοποιηθεί.

(Εικόνα 2-2 Πίσω πλευρά)

4. Αεραγωγοί

5. Διεπαφή επέκτασης εξοπλισμού

Χρηματοποιείται για την επέκταση και τη συντήρηση της λειτουργίας του εξοπλισμού.

6. Εξορθρόπτηνον δυναμικού

Έχει ο χρηστής δεν μπορεί να διασφαλίσει ότι η πρίζα ρεύματος έχει γειωθεί με ασφάλεια, ο χρήστης μπορεί να συνδέσει την προστατευτική γέισωση μέσω αυτής της θύρας.

7. Πρίζα ρεύματος

Η υποδοχή στην κάτω δεξιά γωνία, η οποία χρηματοποιείται για τη σύνδεση του καλωδίου τροφοδοσίας με τη γεννήτρια.

8. Υπόδοχη ποδοδιακόπτη

Αυτή είναι η κυριακή υποδοχή που φαίνεται στο σχήμα 2-2, η οποία μπορεί να συνδέθει στον ποδοδιακόπτη από τον χρήστη.

9. Οπή τοποθέτησης

Ενότητα III Αποσυσκευασία ειδοποίησης

Τα στοιχεία του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήξων αγοράζονται χωριστά. Κατά την παραλαβή των αγορασμένων εδαφημάτων, ελέγχετε εάν υπάρχουν ορατές ζημιές μεταφοράς. Σε περίπτωση οποιαδήποτε ζημιάς, επικονιωνήστε με την εταιρεία ή τον τοπικό αντιπρόσωπο.

Τα εξαρτήματα περιλαμβάνουν τα ακόλουθα (βλ.Κεφάλαιο IX – Τεχνικές συνθήκες του εξοπλισμού):

Γεννήτρια (CSUS8000) – συμπεριλαμβανομένου της γεννήτριας, του καλωδίου τροφοδοσίας και του εγχειρίου χρήσης.

Μορφοτρόπεας (TR46) – συμπεριλαμβανομένου της γεννήτριας, του καλωδίου μαζί με τον μορφοτρόπεα.

Διακατόπτη ποδίου (FSW2) – συμπεριλαμβανομένου του διακατόπτη ποδίου και του αποστάντην καλωδίου.

Σημείωση: Το εγχειρίδιο χρήσης περιλαμβάνει τον οδηγό εντοπισμού και εξάλειψης βλαβών.

Κεφάλαιο III - Εγκατάσταση και λειτουργία του εξοπλισμού

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για να μειωθεί ο κίνδυνος παρεμβολών, ο ηλεκτροχειρουργικός εξοπλισμός και ο Γεννήτρια υπερήξων θα πρέπει να συνδέονται σε ζεχωριστά κυκλώματα τροφοδοσίας.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για να αποφευχθεί ο τραυματισμός του χρήστη ή του ασθενούς σε περίπτωση τυχαίας ενεργοποίησης, εάν η γεννήτρια χειρουργικού εξοπλισμού υπερήξων έχει υποστεί ζημιά ή υπάρχει υπόψια ότι έχει πέσει ή ότι έχει εισέλθει υερό σε αυτήν, πρέπει να διενεργηθεί βιοϊατρική αξιολόγηση πριν αποφασιστεί εάν μπορεί να χρηματοποιηθεί.

Ενότητα I Ενεργοποίηση του εξοπλισμού

I. Πριν από την εγκατάσταση, βεβαιωθείτε ότι το καλώδιο τροφοδοσίας δεν είναι συνδεδεμένο με τη γεννήτρια.

II. Τοποθετήστε τη γεννήτρια σε επίπεδη επιφάνεια.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η γεννήτρια πρέπει να λειτουργεί υπό τις καθορισμένες περιβαλλοντικές συνθήκες. Για τις απαιτήσεις, ανατρέξτε στο κεφάλαιο IX – Τεχνικές συνθήκες του εξοπλισμού.

III. Συνδέστε το καλώδιο τροφοδοσίας στην υποδοχή ποδίου ενώδιου εναλλασσόμενου ρεύματος στον πίσω πίνακα της γεννήτριας. Αυτή τη στιγμή, το σύστημα δεν έχει τεθεί σε λειτουργία και η λυχνία αναμονής βρίσκεται σε κατάσταση αναμονής που αναβοσθεί.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Κρατήστε τη γεννήτρια και το καλώδιο τροφοδοσίας σε θέση που μπορεί εύκολα να διαχωριστεί για να διασφαλίσετε ότι το τροφοδοτικό θα απουσινδέει εγκαίρως σε περίπτωση έκτακτης ανάγκης.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Βεβαιωθείτε ότι η παροχή ρεύματος πληρού τις απαιτήσεις της γεννήτριας (βλ.Κεφάλαιο IX – Τεχνικές συνθήκες του εξοπλισμού). Η ακατάλληλη σύνδεση την παροχή ρεύματος μπορεί να προκαλέσει βλάβη στη γεννήτρια ή κίνδυνο ηλεκτροπληγής ή πυρκαϊάς.

IV. Συνδέστε το ποδοδιακόπτη στην υποδοχή ποδίου ενώδιου εναλλασσόμενου ρεύματος στον πίσω πίνακα της γεννήτριας.

• Βεβαιωθείτε ότι η υποδοχή του συνδέσμου είναι στεγνή και καθαρή.

• Αποφύγετε την εισαγωγή υγρού, καθώς μπορεί να προκαλέσει τυχαία ενεργοποίηση.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η γεννήτρια πρέπει να λειτουργεί υπό τις καθορισμένες περιβαλλοντικές συνθήκες. Για τις απαιτήσεις, ανατρέξτε στο κεφάλαιο IV – Εγκατάσταση αναμονής.

V. Συνδέστε το νυστέρι στον μορφοτρόπεα σύμφωνα με τις οδηγίες λειτουργίας.

VI. Βεβαιωθείτε ότι ο σύνδεσμος του μορφοτρόπεα είναι στεγνός και καθαρός, και στη συνέχεια, συνδέστε με ασφάλεια το καλώδιο του μορφοτρόπεα στην υποδοχή του ποδιού.

VII. Πραγτήστε την κουμπιά αναμονής για να ενεργοποιήσετε τη γεννήτρια. Η γεννήτρια θα ξεκινήσει την ακολουθία αρχικοποίησης.

Ανατρέξτε στην περιγραφή στην ενότητα II του κεφαλαίου ΙΙ για τις πληροφορίες που εμφανίζονται κατά τη διάρκεια της ακολουθίας αρχικοποίησης.

Εάν η ακολουθή αρχικοποίησης δίνει διαφορετική από αυτήν που περιγράφεται παραπάνω, επικονιωνήστε με πιστοποιέντων προσωπικό συντήρησης σύμφωνα με τις διαδικασίες του νοσοκομείου. Η αναμόνευση θέση του επιλογών θα διευθέτησε με το επαγγελματικό χειρουργικό προσωπικό του νοσοκομείου.

VIII. Μετά την ολοκλήρωση της ακολουθίας αρχικοποίησης, η γεννήτρια θα εισέλθει σε κατάσταση αναμονής. Εάν εντοπιστεί σφάλμα, θα εμφανιστεί ένας κωδικός σφάλματος στην οθόνη LCD και θα ακουστεί ήχος ειδοποίησης. Ανατρέξτε στο κεφάλαιο IV για περισσότερες λεπτομέρειες.

IX. Λειτουργία συστήματος και επίπεδο ισχύος: Το προεπιλεγμένο επίπεδο ισχύος της γεννήτριας είναι 3 (VAR) και 5 (FULL). Για να ρυθμίσετε το επίπεδο ισχύος VAR,

πατήστε τα βέλη UP/DOWN στα αριστερά της οθόνης υγρών κρυστάλλων για να το αλλάξετε από το 1 έως το 5. Ρυθμίστε το επίπεδο ισχύος σύμφωνα με την προτίμηση του χειρουργού ή/και τη σύσταση των οδηγιών λειτουργίας του νυστερίου (για περισσότερες λεπτομέρειες, ανατρέξτε στην ενότητα Επίπεδο ισχύος του κεφαλαίου II).

Χ. Ήχος: Η γεννήτρια χρησιμοποιεί διαφορετικούς ήχους για να υποδειξεί το επίπεδο ισχύος ενεργοποίησης.

Τίμημα II Λειτουργία του ξεπλικού

Σημαντική σημείωση: Το εγχειρίδιο χρήσης του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων περιλαμβάνει τις οδηγίες λειτουργίας για τη γεννήτρια CSUS8000 και τον ποδοδιακόπτη (βλ. Κεφάλαιο IV - Τεχνικές συνήθειες του εξοπλισμού). Δεν αποτελεί αναφορά των χειρουργικών τεχνικών.

Σημείωση: Πριν από τη χρήση του εξοπλισμού, συνιστάται να διαβάσετε τις οδηγίες για τον μορφοτροπέα και το νυστέρι.

Μετά την εγκατάσταση, ο εξοπλισμός μπορεί πλέον να λειτουργήσει.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για την αποφυγή τραυματισμού του χρήστη ή του ασθενούς κατά την επιθεώρηση του εξοπλισμού, προσέξτε να κρατάτε το άπω ακρό του εργαλείου μακριά από άλλες συσκευές, το χειρουργικό κόλπυμα, τον ασθενή ή άλλα αντικείμενα. Κατά τη διάρκεια της επιθεώρησης θα πρέπει να εφαρμόζονται τα μέτρα ασφαλείας που λαμβάνονται παρουσία απόνω (σύμφωνα με τις διαδικασίες και τους κανονισμούς του νοσοκομείου).

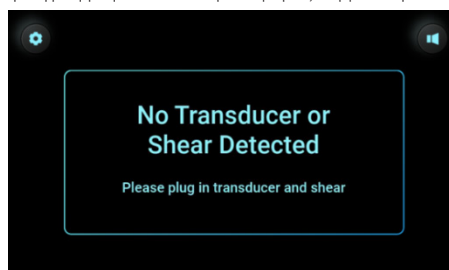
Η λειτουργία του συστήματος χωρίζεται σε τρία μέρη: εκκίνηση του συστήματος και αναγνώριση του μορφοτροπέα και του νυστερίου, δοκιμή του μορφοτροπέα και του νυστερίου και ρύθμιση του συστήματος.

1. Ακόλουθα αρχικοποίησης και αναγνώριση του μορφοτροπέα και του νυστερίου:

Αφού πατήστε το κουμπί αναμονής, θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:



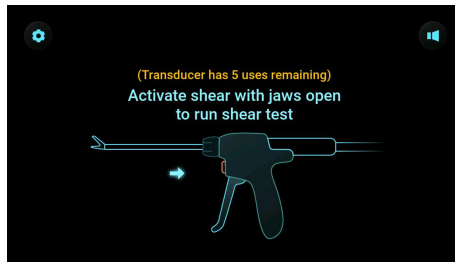
Εάν δεν έχει συνδεθεί μορφοτροπέας ή νυστέρι στη γεννήτρια ή εάν είναι συνδεδεμένα εσφαλμένα, θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:



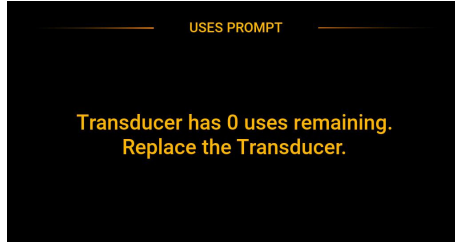
Εάν ο μορφοτροπέας και το Χειρουργικό νυστέρι είναι σωστά συνδεδεμένα στη γεννήτρια, θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:



Όταν ο μορφοτροπέας και το Χειρουργικό νυστέρι συνδέθουν και αναγνωριστούν σωστά, θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:



Σημείωση: εάν η εναπομένουσα χρήση του μορφοτροπέα είναι μικρότερη από 10, θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα. Παρακαλούμε προσέξτε τον αριθμό, καθώς ο μορφοτροπέας πρέπει να αντικατασταθεί όταν ο αριθμός είναι μηδέν:



Όταν η προηγμένη λειτουργία αιμόστασης χρησιμοποιείται για μιδενικούς χρόνους, θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:

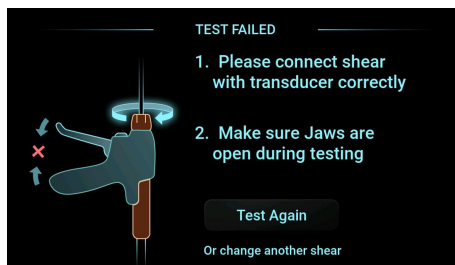


2. Δοκιμή του μορφοτροπέα και του νυστερίου:

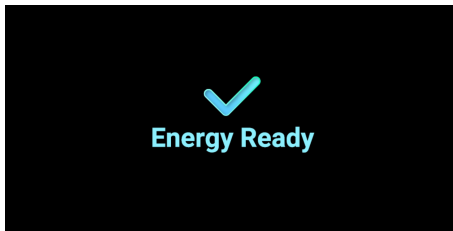
Όταν ολοκληρωθεί η ταυτοποίηση του μορφοτροπέα και του νυστερίου και εμφανιστεί η ένδειξη 'Activate Shear with jaws open to run Sheartest', πατήστε οποιοδήποτε κουμπί στο Χειρουργικό νυστέρι και θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:



Η ακόλουθη εικόνα θα εμφανιστεί όταν η δοκιμή αποτύχει:



Η ακόλουθη εικόνα θα εμφανιστεί όταν η δοκιμή περάσει και θα μεταβείτε αυτόματα στην επόμενη εικόνα:



Όταν συνδέεται με Ψαλίδια χωρίς προηγμένη λειτουργία αιμόστασης, θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα κατάστασης λειτουργίας:



Όταν συνδέθετε με ψαλίδια με λειτουργία προηγμένης αιμόστασης, θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα κατάστασης λειτουργίας:



Μια λειτουργία εξόδου θα επισημανθεί όταν πατηθεί ένα αντίστοιχο κουμπί.

3. Ρυθμίσεις συστήματος:

Κάντε κλικ στο εικονίδιο ρύθμισης στην επάνω αριστερή γωνία της οθόνης και τα στοιχεία ρύθμισης του συστήματος έχουν ως έξης:



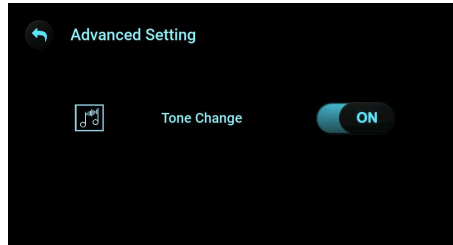
Κάντε κλικ στο εικονίδιο Γλώσσα και, στη συνέχεια, κάντε κλικ σε μια γλώσσα για να αλλάξετε την εμφανιζόμενη γλώσσα.



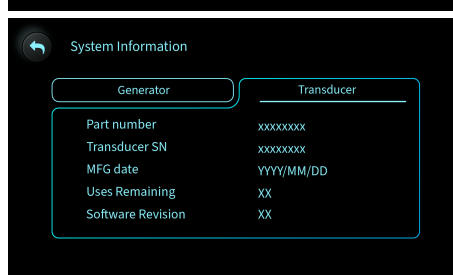
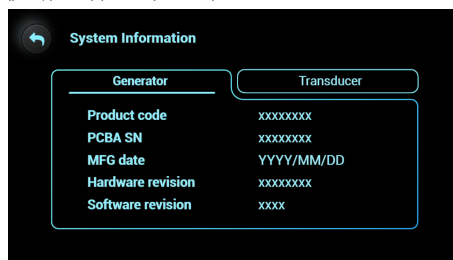
Κάντε κλικ στην επιλογή 'enable / disable tool Hand/ Foot Control' και, στη συνέχεια, κάντε κλικ στην επιλογή για να αλλάξετε τις επιλογές.



Κάντε κλικ στο «Advanced Setting» και, στη συνέχεια, κάντε κλικ στην επιλογή για να αλλάξετε τις επιλογές.



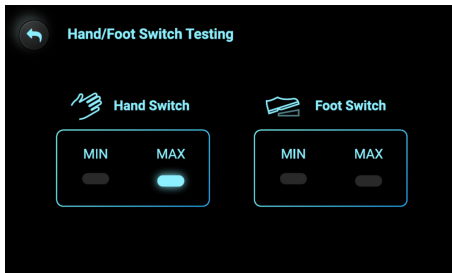
Κάντε κλικ στο στοιχείο πληροφοριών συστήματος για να εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:



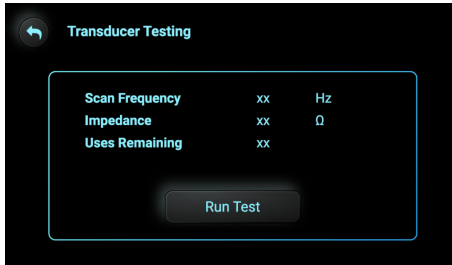
Κάντε κλικ στο στοιχείο διάγνωσης και θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:



Κάντε κλικ στο στοιχείο 'Hand/ Foot Switch Testing' και εμφανίζεται η ακόλουθη εικόνα:



Κάντε κλικ στη δοκιμή Transducer και θα εμφανιστεί η ακόλουθη εικόνα:



Ακύρωση

Πατήστε το εικονίδιο «Επιστροφή» στην επάνω αριστερή γωνία της οθόνης για να εγκαταλείψετε τις ρυθμίσεις του συστήματος και να επιστρέψετε στην κατάσταση αναμονής του συστήματος.

Τμήμα III Απενεργοποίηση της γεννήτριας

- Πατήστε το κουμπί αναμονής της γεννήτριας και τραβήγτε το καλώδιο τροφοδοσίας από την πρίζα.
- Απονούστε τον μορφοτρόπεα και το νυστέρι και χειρίστε τα σύμφυνα με τις οδηγίες λειτουργίας τους.
- Καθαρίστε τη γεννήτρια, τον ποδοδιακόπτη και τον μορφοτρόπεα σύμφυνα με τις διαδικασίες που αναφέρονται στο κεφάλαιο V Καθαρισμός.

Κεφάλαιο IV – Αντιμετώπιση προβλημάτων

Η γεννήτρια διαθέτει μια σειρά από σήματα ειδοποίησης και κωδικούς σφάλματος που βοηθούν στην αναγνώριση και τον εντοπισμό βλαβών στοιχείων και εξαρτημάτων. Αυτά τα σήματα και οι κωδικοί προρρίζονται να βοηθήσουν την κλινική κρίση και παρατήρηση αντί να τις αντικαταστήσουν.

Τμήμα I Ακουστική ένδειξη και συναγερμός

Κατάσταση εργασίας	Τύπος ήχου	Πιθανή αιτία και διορθωτικά μέτρα
Αρχική κατάσταση	Κανονικός ήχος εργασίας	/
	Ανώμαλος ήχος εργασίας	Βλάβη του υλικού. Επικοινωνήστε με τον κατασκευαστή για επισκευή.
Κατάσταση ενεργοποίησης	Μέγιστο επίπεδο ήχου εργασίας	/
	Ελάχιστο επίπεδο ήχου εργασίας	/
	Ανώμαλος ήχος εργασίας	1) Το νυστέρι έχει έρθει σε επαφή ή έχει πάσει πάρα πολύ ιστό. Μειώστε την πονούστητα του ιστού που έρχεται σε επαφή με το νυστέρι. Εάν εξακολουθεί να υπάρχει συνεχής ήχος, αφαιρέστε προσεκτικά τους ιστούς που συγκεντρώνονται γύρω από το άκρο του νυστερίου. 2) Βλάβη του μορφοτρόπεα ή/και του νυστερίου.
	ΠΡΟΧΩΡΗΜΕΝΟΣ ήχος	/
	Ήχος ATT	/

Τμήμα II Κωδικός σφάλματος

Η γεννήτρια αναγνωρίζει τις βλάβες με δύο τρόπους: προειδοποίηση και σφάλμα συστήματος. Όταν αναγνωρίζεται ένα σφάλμα, θα ακούγεται ένας ήχος προειδοποίησης, θα εμφανίζεται ένα σήμα ένδειξης προειδοποίησης στον πίνακα ελέγχου της γεννήτριας και το πρόβλημα θα εμφανίζεται στην οθόνη υγρών κρυστάλλου. Επιλύστε το πρόβλημα σύμφωνα με τις λύσεις που δινούνται παρακάτω (ή δικαιούται την αντιμετώπιση προβλημάτων).

Η γεννήτρια θα εντοπίσει δύο συγκεκριμένες βλάβες: προειδοποίηση και σφάλμα συστήματος. Όταν εντοπίζεται ένα σφάλμα, το σύστημα εκπέμπει έναν ήχο προειδοποίησης, το σήμα ένδειξης προειδοποίησης εμφανίζεται στον πίνακα ελέγχου της γεννήτριας και ο αντίστοιχος κωδικός σφάλματος εμφανίζεται στην οθόνη LCD. Ακολουθήστε τις μεθόδους που δινούνται παρακάτω (ή στον Οδηγό αντιμετώπισης προβλημάτων) για την επίλυση του προβλήματος.

Πλήρεις κωδικών σφάλματων και μηνυμάτων

Κωδικός σφάλματος	Αντίστοιχο μήνυμα σφάλματος
Προειδοποίηση	Συνδέστε σωστά το νυστέρι με τον μορφοτρόπεα
Προειδοποίηση	Βεβαιωθείτε ότι οι οιαγνόνες είναι ανοιχτές κατά τη δοκιμή
Προειδοποίηση	Εντοπίστε τη σφάλμα νυστερίου
Προειδοποίηση	Ο μορφοτρόπεας έχει 0 χρήσεις που απομένουν
Προειδοποίηση	Ενεργοποιήστε μόνο ένα κουμπί κάθε φορά
Προειδοποίηση	Παρακαλώ αφήστε την πίεση στο Χειρουργικό νυστέρι
Σφάλμα συστήματος	Σφάλμα συστήματος
Σφάλμα συστήματος	Αυτοδένγχος απέντυχε

1. Βεβαιωθείτε ότι το καλώδιο του μορφοτρόπεα έχει εισαχθεί πλήρως και με των σωστό προσασταλισμό.

2. Το νυστέρι μπορεί να έχει σφίξει λανθασμένα ή κάποιοι ιστοι μπορεί να έχουν συγκεντρωθεί γύρω από το άκρο του νυστερίου. Σφίξτε το Χειρουργικό νυστέρι και

αφαιρέστε προσεκτικά τους ιστούς που έχουν συγκεντρωθεί γύρω από το άκρο του νυστεριού. (Εάν η δοκιμή ζεκινήσει πριν από την επέμβαση, βεβαιωθείτε ότι το νυστέρι δείχνει προς τον αέρα. Εάν χρησιμοποιούνται νυστέρια υπερήχων, πριν από τη δοκιμή, βεβαιωθείτε ότι η σιαγόνα σύσφιξης είναι ανοικτή και δεν έρχεται σε επαγκέλτο με αποιδόπιτο αντικείμενο).

3. Αντικαταστήτε τον μορφοτροπέα ή το νυστέρι

4. Μπετε στη λειτουργία λειτουργίας του εξοπλισμού.

Σημείωση: Ο μορφοτροπέας δεν θα μπορέσει να λειτουργήσει σώστα εάν η θεμελικάρια του υπερβεί την καθορισμένη τιμή.

Σε αυτή την περίπτωση, χρησιμοποιούται έναν άλλο μορφοτροπέα για άμεση ανάκτηση ή προσδιορίστε την αιτία του σφάλματος και τις προαιρετικές μεθόδους ανάκτησης σύμφωνα με τα παραπάνω βήματα.

Ο μορφοτροπέας είναι ακόμα ζεστός επειδή μολις έχει περάσει από αποστέρωση με ατμό. Αφήστε τον μορφοτροπέα να κρύωσει σε θεμελικάρια δωματίου για τολμάχυτο 45 λεπτά.

Αυτή η μέθοδος μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί εάν ο μορφοτροπέας θερμανθεί μετά από παρατελένη λειτουργία σε υψηλή θερμοκρασία:

1. Αναγκαστική πρόσβαση σε ουδέτερη μη συναρπάζοντα για τον χειρουργικό εξοπλισμό υπερήχων της Reach Surgical, Inc.

2. Οποιοδήποτε μη εξουσιοδοτημένη επικοινωνία δικτύου με τον γειρουργικό εξοπλισμό υπερήχων της Reach Surgical, Inc.

3. Τυχόν αναβαθμίσεις υλικοπαγιάμου ή λογισμικού που δεν έχουν εγκριθεί από τη Reach Surgical, Inc. ή τον τοπικό αντιπρόσωπο.

Οποιοδήποτε συντήρηση και αναβαθμίση της γεννήτριας πρέπει να πραγματοποιείται από προσωπικό σερβίς εκπαίδευσης της γεννήτριας που δεν έχει εγκριθεί από τη Reach Surgical, Inc.

Εάν συμβεί κάπιο από τα παραπάνω περιστατικά, παρακαλούμε επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο πωλήσεων της Reach Surgical, Inc. ή επικοινωνήστε απευθείας με τη Reach Surgical, Inc. με το Reachquality@reachsurgical.com.

Κεφάλαιο V - Καθαρισμός

Τμήμα I Καθαρισμός της γεννήτριας

- Καθαρίστε τη γεννήτρια σύμφωνα με τις διαδικασίες ή τους κανονισμούς του νοσοκομείου. Πριν από τον καθαρισμό, αποσυνδέστε την κύρια παροχή ρεύματος της γεννήτριας και τραβήξτε το καλώδιο τροφοδοσίας από τη μονάδα εξόδου.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Ο καθαρισμός μπορεί να προκαλέσει ζημιά στη γεννήτρια και κίνδυνο ηλεκτροπληξίας ή πυρκαγιάς από τη διαρροή ή το πιτσίλισμα υγρού πάνω ή μέσα στη γεννήτρια ή τη βιβλίστη της γεννήτριας σε υγρό.

Εργάσιμότερο τον καθαρισμό σύμφωνα με τα ακόλουθα βήματα

1. Εποιηθάστε ένα απορρυπαντικό ουδέτερου PH ή ενζύμικο απορρυπαντικό ουδέτερου PH σύμφωνα με τις οδηγίες του απορρυπαντικού.

2. Σκουπίστε όλες τις επιφάνειες (υμητεριδαμβανομένης της οθόνης του Generator) με το χέρι με ένα καθαρό, μαλακό πανί εμποτισμένο με μικρή ποσότητα καθαριστικού διάλυματος.

3. Σκουπίστε με ένα καθαρό, μαλακό πανί εμποτισμένο με ζεστό νερό βρύσης.

4. Σκουπίστε με ένα καθαρό, μαλακό πανί.

Ενότητα II Καθαρισμός του ποδοδιακόπτη

Καθαρίστε το διακόπτη ποδοδιό και το καλώδιο μετά τη χρήση σύμφωνα με την ακόλουθη διαδικασία:

1. Αποσυνδέστε τον ποδοδιακόπτη από τη γεννήτρια.

2. Εποιηθάστε ένα ενζύμικο απορρυπαντικό ουδέτερου PH σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή.

3. Συνδέστε το καλώδιο με τον ποδοδιακόπτη με ασφάλεια και βυθίστε τα στο διάλυμα καθαρισμού για 2 λεπτά.

Σημείωση: Για την αποφύγηση τυχαίας ενεργοποίησης, το καλώδιο του ποδοδιακόπτη που χρησιμοποιείται για τη σύνδεση της γεννήτριας πρέπει να είναι εντελώς στεγνό.

4. Μετά την εμβάσηση, τρύψτε το ποδοδιακόπτη και το καλώδιο χειροκίνητα με μια βουρτσά με μαλακή τρίχα στο διάλυμα καθαρισμού.

5. Σεπτύνετε καλά το ποδοδιακόπτη και το καλώδιο με ζεστό νερό βρύσης για τουλάχιστον 1 λεπτό.

Κατά τη διάρκεια του ξεπλύματος, το καλώδιο και ο ποδοδιακόπτη πρέπει να είναι σταθερά συνδεδεμένα.

5. Σκουπίστε όλες τις επιφάνειες με ένα καθαρό, μαλακό πανί.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μην χρησιμοποιείτε μηχανήματα καθαρισμού υπερήχων για να καθαρίσετε τον διακόπτη ποδοδιό.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για να αποφύγετε την πρόσληξη ζημιάς στη γεννήτρια, μην ενεργοποιείτε την παροχή ρεύματος πριν συνδέσετε το καλώδιο τροφοδοσίας AC στη γεννήτρια. Πριν από τη συναρμόλωση, βεβαιωθείτε ότι όλες οι συνδέσεις είναι στεγνές.

Κεφάλαιο VI - Δοκιμές ασφάλειας και λειτουργίας

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για να αποφύγετε πιθανόν κίνδυνο ηλεκτροπληξίας, μην ανοίγετε το περίβλημα της γεννήτριας χωρίς εξουσιοδότηση. Οποιαδήποτε συντήρηση και αναβαθμίση της συσκευής πρέπει να πραγματοποιείται από προσωπικό σερβίς εκπαίδευσης της γεννήτριας.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για να αποφύγετε την πρόσληξη ζημιάς στη γεννήτρια, μην ενεργοποιείτε την παροχή ρεύματος πριν συνδέσετε το καλώδιο τροφοδοσίας AC στη γεννήτρια.

Εργάσιμότερο τον δοκιμές ασφάλειας και λειτουργίαν του μορφοτροπέα, της γεννήτριας και του ποδοδιακόπτη σύμφωνα με τις διαδικασίες και τους κανονισμούς του νοσοκομείου.

Πατήστε τις δοκιμές ασφάλειας και λειτουργίας της γεννήτριας που δεν έχουν ράγισει ή ανέβησαν από την επέμβαση.

Άλλα εξαρτήματα: Ελέγχετε σύμφωνα με τις οδηγίες λειτουργίας.

Τμήμα I Δοκιμή ασφάλειας

Γεννήτρια: Η δοκιμή ρεύματος διαρροής πρέπει να εφαρμόζεται από πιστοποιημένους τεχνικούς νοσοκομείων.

Διαδικασία ποδοδιό: Ελέγχετε το πεντάλ, το σύνδεσμο του καλώδιου και το καλώδιο για να δείτε αν έχουν ράγισει ή ανέβησαν από την επέμβαση.

Άλλα εξαρτήματα: Ελέγχετε σύμφωνα με τις οδηγίες λειτουργίας.

Τμήμα II Λειτουργική δοκιμή

1. Προσετάστε το πλήρες σε υστεριό και συνδέστε τον μορφοτροπέα σύμφωνα με την περιγραφή του τμήματος III - Εγκατάσταση και λειτουργία του εξοπλισμού.

2. Ελέγχετε αν είναι δύνατι η είσοδος στην κατάσταση εργασίας.

3. Ελέγχετε αν εμφανίζονται τα επίπεδα ισχύος VAR Level 3 και FULL power Level 5.

4. Πατήστε το κουμπί αύξησης και μείωσης ισχύος για να βεβαιωθείτε ότι το επίπεδο ισχύος VAR πορεία αναλλάξει από τη επίπεδα 1 έως 5,

5. Απενεργοποιήστε την παροχή ρεύματος της γεννήτριας. Περιμένετε 5 δευτερόλεπτα και, στη συνέχεια, ενεργοποιήστε την παροχή ρεύματος της γεννήτριας,

Περιμένεται για 15 δευτερόλεπτα.

6. κατά την είσοδο στην κατάσταση λειτουργίας, ελέγχεται οι εμφανίζονται οι τιμές VAR power Level 3 και FULL power Level 5. Ελέγχεται αν η γεννήτρια έχει ενεργοποιηθεί σύμφωνα με τις απαιτήσεις. Κρατήστε τον μορφοτροπέα με τέτοιο τρόπο ώστε το άκρο του να δείχνει προς τον αέρα και πατήστε το πεντάλ VAR του ποδοδιακόπτη. Ελέγχεται την ένδειξη επιπέδου ισχύος FULL στην θόρυβη για να δέλτε αν αναβοσβήνει και αν ακούγεται ένας ήχος που υποδεικνύει την ενεργοποίηση FULL.

7. Κρατήστε τον μορφοτροπέα με τέτοιο τρόπο ώστε το άκρο του να δείχνει προς τον αέρα και πατήστε το πεντάλ VAR του ποδοδιακόπτη. Ελέγχεται την ένδειξη επιπέδου ισχύος VAR στην θόρυβη για να δέλτε αν αναβοσβήνει και αν ακούγεται ένας ήχος που υποδεικνύει την ενεργοποίηση του VAR.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για να αποφευχθεί ο τραυματισμός του χρήστη ή του ασθενούς σε περίπτωση τυχαίας ενεργοποίησης, τα νυστέρια δεν πρέπει να έρχονται σε επαφή με ασθενή, κουρτίνες ή άψυλη θύλακα ενώ δεν χρησιμοποιούνται.

Κεφάλαιο VII - Προειδοποιήσεις και αναγνώριση

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μόνο το προσωπικό που είναι πιστοποιημένο και εξοικειωμένο με την ελάχιστη επεμβατική τεχνική μπορεί να εκτελεί ελάχιστα επεμβατικές ρευματικές επεμβάσεις. Πριν από τη διενέργεια οποιασδήποτε ελάχιστη επεμβατικής ρευματικής επέμβασης, συμβούλευτετε την ιατρική βιβλιογραφία σχετικά με την ελάχιστη επεμβατική τεχνική, τις επιλογές και τον χειρουργικό κίνδυνο.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Οι ελάχιστα επεμβατικές ιατρικές συσκευές ενδέχεται να διαφέρουν από κατασκευαστή σε κατασκευαστή. Εάν σε μία επέμβαση χρησιμοποιούνται ελάχιστα επεμβατικές ιατρικές συσκευές και εξαρτήματα που παράγονται από διαφορετικούς κατασκευαστές, ελέγχετε τη συμματότητα πριν από την έναρξη της διαδικασίας.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Όπως οι πογκές ενέργειας (ψυγής συγκόντητας, λείζερ ή περιπρήχα), θα πρέπει να λαμβάνεται υπόψη ο πιθανός κίνδυνος καρκινογένεσης ή μόλυνσης που προκαλείται από τα παραποριόντα των ιστών, όπως οι κατρούνοι και η ομήρη. Σε ανοικτές και κοιλιακές ρευματικές επέμβασεις, θα πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα προστασίας, όπως η χρήση γυαλιών και αναπνευστικών συσκευών τύπου φίλτρου και η χρήση αποτελεσματικών απορροφήτηρών καπνού.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μετά τη χρήση αυτής της συσκευής, ελέγχεται αν ο ιστός έχει σταματήσει να αμφορράζει. Εάν όχι, θα πρέπει να ληφθεί αντίστοιχο μέτρο.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η χρήση προϊόντων που παράγονται και διανέμονται από εταιρείες που δεν έχουν επικυρώθηκε από τη Reach Surgical, Inc. μπορεί να είναι μη συμβατές με το χειρουργικό νιούστερο υπερήχων CSUS. Η χρήση αυτών των προϊόντων μπορεί να οδηγήσει σε απρόσδοκη αποτελεσματικότητα και να προκαλέσει τραυματισμό του χρήστη ή του ασθενή.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Ορισμένα εξαρτήματα (όπως ο μορφοτροπέας) του νυστερίου υπερήχων CSUS ενδέχεται να μην έχουν αποστειρωθεί πριν από την έξοδο τους από την εργαστήρια. Πριν από την εγκατάσταση του εξοπλισμού, αποστειρώστε το προϊόν σύμφωνα με τις απαιτήσεις. Για τις σημειώσεις καθαρισμού και αποστέρωσης, ανατρέξτε στις σχετικές οδηγίες.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για να αποφύγετε την εκτροπή της μεταφοράς ενέργειας υπερήχων, μην ασκείτε επερβολική πίεση στη λαβή του νυστερίου.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: ΟΙ ΣΥΝΗΟΥΣΕΙΣ ΔΙΑΣΥΝΔΕΣΩΝ απαιτούν τη ΕΦΑΡΜΟΖΟΜΕΝΑ ΜΕΡΗ ΤΥΠΟΥ ΒΤή ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ που χρησιμοποιούνται στη ΔΙΑΛΟΓΟΦΕΣΗ ΓΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗ ΕΦΑΡΜΟΓΗ να είναι ΕΦΑΡΜΟΖΟΜΕΝΑ ΜΕΡΗ ΤΥΠΟΥ ΖΕΤΗ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ CF.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Ωστός ότι χρησιμοποιούνται ενεργοποιημένα ενδοσκόπια με ενεργοποιημένες συσκευές ενδιοθεραπείας, όπως παρεμβολές που παράγονται από τη λειτουργία χειρουργικού εξοπλισμού ψηλής συχνότητας μπορεί να επιτελούνται αργητά τη λειτουργία αλλώ ή ηλεκτρονικού ιατρικού εξοπλισμού, όπως οδόντες και συστήματα απεικόνισης.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Τα ελάχιστα επεμβατικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα ενδέχεται να διαφέρουν από κατασκευαστή σε κατασκευαστή. Εάν σε μία χειρουργική επέμβαση χρησιμοποιούνται ελάχιστα επεμβατικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και εξαρτήματα που παράγονται από διαφορετικούς κατασκευαστές, ελέγχετε τη συμματότητα πριν από την έναρξη της διαδικασίας.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Οι ΣΥΝΗΟΥΣΕΙΣ ΔΙΑΣΥΝΔΕΣΩΝ απαιτούν τη ΕΦΑΡΜΟΖΟΜΕΝΑ ΜΕΡΗ ΤΥΠΟΥ ΒΤή ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ που χρησιμοποιούνται στη ΔΙΑΛΟΓΟΦΕΣΗ ΓΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗ ΕΦΑΡΜΟΓΗ να είναι ΕΦΑΡΜΟΖΟΜΕΝΑ ΜΕΡΗ ΤΥΠΟΥ ΖΕΤΗ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ CF που διαθέτουν ανεπαργύριστη διασύνδεση με τον ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ. Διαφορετικά, θα μπορούν να προκληθεί υποβάθμια προσδόκηση της απόδοσής αυτού του εξοπλισμού.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η διαρροή ή το πιτούλισμα υγρού τάνου ή μέσα στη γεννήτρια ή η εμβάση της γεννήτριας σε υγρό μπορεί να προκαλέσει βλάβη στη γεννήτρια και κίνδυνο πλεκτροπλακίας ή πυρκαϊάς.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Εάν ο μορφοτροπέας έχει εμφανή βλάβη, πετάτε τυχόν κατεστραμμένα εξαρτήματα μετά τον καθαρισμό και την αποστέρωση. Σημειώστε σαφώς τα κατεστραμμένα εξαρτήματα για να αποφύγετε την κακή χρήση.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Για να αποφευχθεί η ρύπανση του περιβάλλοντος, οι συσκευές μιας χρήσης και τα ηλεκτρονικά απόβλητα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις συσκευές μιας χρήσης.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Οι συσκευές που παραγόνται από την επεμβατική διαδικασία θα πρέπει να αποφέρεται στην Reach Surgical, Inc. μέσω της ιστοσελίδας Reachquality@reachsurgical.com και της αρμόδιας αρχής του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και του ασθενή.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Αυτή η συσκευή σφραγίζει δοχεία μερική μέγιστη διάμετρο 7 mm ανάλογα με το όγκον που χρησιμοποιείται. Ανατρέξτε στο IFU του μέσου για περισσότερες πληρωφορίες.

Σημείωση: Για τρόφθετες προειδοποιήσεις και ειδοποιήσεις, ανατρέξτε στις σχετικές οδηγίες.

Κεφάλαιο VIII - Ηλεκτρομαγνητική συμβατότητα (ΗΜΣ)

Το προϊόν θα περάσει τη διοικητική ηλεκτρομαγνητικής συμβατότητα, η οποία πληρώνει τις απαιτήσεις περιορισμού του προτύπου IEC60601-1-2 για τον ιατρικό εξοπλισμό. Αυτοί οι περιορισμοί παρέχουν ειδονέα προστασία από επιβλαβείς παρεμβολές σε κανονικές ιατρικές εγκαταστάσεις.

1. Στοιχεία του εξοπλισμού αναφέρονται στον Πίνακα 1 Στοιχεία του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων

2. Το καλώδιο του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων

Όνομα καλώδιου	Μήκος (m)	Ασπίδα ή όχι
Το καλώδιο του μορφοτροπέα	2.9	Ναι
Το καλώδιο του FSW2	3	Ναι
Το καλώδιο τροφοδοσίας	5	Όχι
Η πιθανή εξισορρόπηση	0.03	Όχι

3. Επιδόσεις ΗΜΣ

Αυτοί οι εξοπλισμοί ενδέχεται να υποκείται σε παρεμβολές ραδιοσυγχοτήτων που προκαλούνται από άλλο ιατρικό εξοπλισμούν και ραδιοεισποικονύνες. Για την αποφύγη τέτοιων παρεμβολών, το προϊόν αυτό έχει ελεγχθεί σύμφωνα με το πρότυπο IEC 60601-1-2 και πληροί τις απαιτήσεις του. Ωστόσο, η επαιρεία δεν εγγύαται ότι δεν θα υπάρξουν απόλυτα καμία παρεμβολή σε μεμονωμένα περιβάλλοντα εγκαταστάσεις.

Εάν διαπιστωθεί ότι η συσκευή δέχεται παρεμβολές (οι οποίες μπορούν να προσδιοριστούν με την ενεργοποίηση της συσκευής), ο χρήστης (ή

προσωπικό συντήρησης που έχει εγκριθεί από τη Reach Surgical, Inc.) θα πρέπει να προσπαθήσει να λάβει ένα ή περισσότερα από τα ακόλουθα μέτρα για την επίλυση του προβλήματος παρεύεται:

Ρυθμίστε την κατεύθυνση ή τη θέση της συσκευής που την επηρεάζει.

Αυξήστε την απόδοση μεταξύ αυτής της συσκευής και της συσκευής αποστολής.

Χρησιμοποιήστε όλες πιγγές ενέργειας και όχι την ενέργεια που χρησιμοποιείται για να επηρεάσει τον εξοπλισμό για την τροφοδοσία αυτού του εξοπλισμού.

Συμβουλεύετε τον προμηθευτή ή τον αντιπρόσωπο σέρβις για άλλες πρότασες.

Ο κατασκευαστής δεν ευθύνεται για τυχόν παρεμπέδες που προκαλούνται από τις ακόλουθες καταστάσεις: χρήση άλλων καλωδίων διασύνδεσης εκτός των συνιστώμενων καλωδίων, τροποποίηση ή μετατροπή αυτού του εξοπλισμού χωρίς δίαιση. Οι με εξουσιοδοτημένες αλλαγές ή τροποποιήσεις ενδέχεται να προκαλέσουν την απώλεια της δύναμης λειτουργίας αυτού του εξοπλισμού από τον χρήστη.

Όχι οι τύποι ηλεκτρονικού εξοπλισμού ενδέχεται να προκαλέσουν λειτουργιανητικές παρεμπέδες σε άλλο εξοπλισμό μέσω του αέρα ή άλλων καλωδίων που είναι συνδεμένει με αυτόν. Μη χρησιμοποιείτε συσκευές που μπορούν να εκτείνουν σήματα RF, όπως κινητά τηλέφωνα, ραδιοικονόμετρες ή προϊόντα ραδιοελέγχου, κοντά σε αυτή τη συσκευή, καθώς αυτό μπορεί να προκαλέσει την απόσυρση αυτής της συσκευής να μην πληροί τις καθορισμένες προδιαγραφές. Όταν τέτοιες συσκευές βρίσκονται κοντά σε αυτή τη συσκευή, απενεργοποιήστε την τροφοδοσία αυτών των συσκευών. Το ιατρικό προσωπικό που είναι υπεύθυνο για αυτή τη συσκευή θα πρέπει να καθοδηγήσει τους τεχνικούς, τους ασθενείς και το λοιπό προσωπικό που μπορεί να βρίσκεται κοντά σε αυτή τη συσκευή να συμμορφώνονται πλήρως με τις παραπάνω απαιτήσεις.

Για να επιτευχθεί πλήρης η καθορισμένη απόδοση ΗΜΣ, ο χρήστης πρέπει να εγκαταστήσει το προϊόν σωστά σύμφωνα με τα βήματα που περιγράφονται στο εγχειρίδιο. Εάν υπάρχουν προβλήματα που σχετίζονται με την ΗΜΣ, επικοινωνήστε με το προσωπικό συντήρησης που έχει εγκριθεί από τη Reach Surgical, Inc.

Ο μορφοπρότερας (με καλώδιο) και το ξειρουργικό νωτέρι πρέπει να εφαρμοσθεί μέρος του διου στομάτου.

4. Προφύλαξης για την εγκατάσταση του προϊόντος
Ο εξοπλισμός μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε νοσοκομειακό περιβάλλον, αλλά δεν περιλαμβάνει χώρους θωράκισης ραδιοισχυροτήτων γύρω από ενεργό χειρουργικό εξοπλισμό υψηλής συγνότητας ή σε χώρους όπου τοποθετείται εξοπλισμός κρούσης μαγνητικού συντονισμού, επειδή η ένταση των ηλεκτρομαγνητικών διαταραχών σε αυτές τις θέσεις είναι υψηλή.

Απόσταση διαχωρισμού και επιπτώσεις σταθερού εξοπλισμού ραδιοεπικονινίας: η ένταση του μαγνητικού πεδίου που παράγεται από σταθερούς πομπούς, όπως σταθμοί βάσης ασύρματων (κυψελών/ασύρματων) τηλεφωνών, κινητού ραδιοφωνικού δέκτες, ραδιοεραστηχικού δέκτες, ραδιοφωνικές εκπομπές AM και FM και τηλεοπτικές εκπομπές Γεννήσεως κ.λπ., δεν μπορούν να μετρήθουν με ακρίβεια θεωρητικά. Για την αιδιόδημη του ηλεκτρομαγνητικού περιβάλλοντος που δημιουργείται από σταθερούς πομπούς RF, θα πρέπει να εξεταστεί η μέτρηση του ηλεκτρομαγνητικού πεδίου. Εάν η μετρητική τιμή της έντασης του μαγνητικού πεδίου στη θέση της συσκευής υπερβαίνει το αντίστοχο επίπεδο ραδιοηγόντης που καθορίζεται στη «Άλμαση κατά των παρεμβολών», η συσκευή θα πρέπει να επιθεωρείται για να διασφαλιστεί ότι μπορεί να λειτουργήσει κανονικά. Εάν διαπιστωθούν μη φυσιολογικές συνθήκες λειτουργίας, θα πρέπει να εξεταστούν πρόσθιες μετρήσεις, όπως ο επαναπροσαντολισμός ή η μετατραπήση της συσκευής ή η χρήση ενός διωματίου κατά των ραδιοηγοντινών.

1) Χρησιμοποιήστε το καλώδιο τροφοδοσίας που παρέχεται ή έχει οριστεί από την εταιρεία μας. Τα προϊόντα που είναι εξοπλισμένα με φίς ρεύματος πρέπει να συνδέονται σε σταθερή πρίζα ρεύματος με προστατευτική γέωνση. Μη χρησιμοποιείται κανέναν τύπο προσαρμογής ή μετατροπέα για να συνδέετε το βιβίσμα τροφοδοσίας.
2) Κρατήστε αυτή τη συσκευή σαν το διανοτά που μακριά από άλλες ηλεκτρονικές συσκευές.

3) Ακολουθεύετε τα βήματα για να συνδέετε τη συσκευή.

Γενικές σημειώσεις:

(1) Καθορίστε το καλώδιο που μπορεί να συνδέεται σε αυτό το προϊόν.

Η χρήση καλωδίων που παρέχονται από την εταιρεία μας δεν θα βλάψει την απόδοση ΗΜΣ αυτού του προϊόντος. Εάν χρησιμοποιηθούν μη καθορισμένα καλώδια, η απόδοση ΗΜΣ αυτού του εξοπλισμού ενδέχεται να μειωθεί σημαντικά.

(2) Προφύλαξης για την απαγόρευση τροποποίησης από τον χρήστη.

Ο χρήστης δεν πρέπει να τροποποιεί αυτό το προϊόν, διότι οφείλεται η απόδοση ΗΜΣ αυτού του προϊόντος μπορεί να μειωθεί.

Η τροποποίηση που προϊόντος περιλαμβάνει τις ακόλουθες αλλαγές:

α. Καλώδιο (ιμάκος, ιμάκο και καλωδισμόν κ.λπ.),

β. Εγκατάσταση/διάταξη εξοπλισμού,

γ. Διαμόρφωση εξοπλισμού/στοιχεία,

δ. Μέρη προστασίας του εξοπλισμού (μέρη ανοίγματος/κλείσιματος του καλύμματος και μέρη στερέωσης του καλύμματος).

(3) Όλα τα προστατευόμενα καλύμματα θα πρέπει να είναι κλειστά κατά τη λειτουργία του εξοπλισμού.

Αυτό το προϊόν αναμένεται να χρησιμοποιηθεί στο λειτεργητικό περιβάλλον του καθορίζεται κατώτερων και ο χρήστης αυτού του προϊόντος θα πρέπει να διασφαλίζεται ότι χρησιμοποιείται σε αυτό το ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον.

5. Βασικές επιδόσεις:

Το σύστημα μαχαιριών υπερήχων χρησιμοποιεί ενέργεια υπερήχων για την τομή των μαλακών ιστών, ενώ ταυτόχρονα ολοκληρώνει την αιμόσταση και/ή την πήξη κατά τη διάρκεια της επέμβασης.

Καθοδήγηση και δηλώση του ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ - ΗΛΕΚΤΡΟΜΑΓΝΗΤΙΚΗΣ ΕΚΠΟΜΠΕΣ

Η γεννήτρια υπερήχων προορίζεται για χρήση στο ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον που καθορίζεται ως εξής.

Ο πελάτης ή ο χρήστης του ρειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων θα πρέπει να διασφαλίζεται σε τέτοιο περιβάλλον.

Δοκιμή εκπομπών	Συμμόρφωση	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον - οδηγίες
Εκπομπές RF CISPR 11	Ομάδα 1	Ο Γεννήτρια υπερήχων χρησιμοποιεί ενέργεια RF μόνο για την εσωτερική του λειτουργία. Ως εκ τούτου, οι εκπομπές RF είναι πολύ χαμηλές και δεν είναι πιθανόν να προκαλέσουν παρεμπέδες σε κοντινό ηλεκτρονικό εξοπλισμό.
Εκπομπές RF CISPR 11	Κατηγορία A	Τα χαρακτηριστικά EKΠΩΜΗΣ αυτού του εξοπλισμού τον καθιστούν κατάλληλο για χρήση σε βιομηχανικούς χώρους και νοσοκομεία.
Αρμονικές εκπομπές IEC 61000-3-2	Κατηγορία A	
Διακυμάνσεις/τάσης/εκπομπές τρεμοτάγματος IEC 61000-3-3	Συμμορφώνεται	

Καθοδήγηση και δηλώση του ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ - ΗΛΕΚΤΡΟΜΑΓΝΗΤΙΚΗΣ ΕΚΠΟΜΠΕΣ

Ο Γεννήτρια υπερήχων προορίζεται για χρήση στο ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον που προδιορίζεται ως εξής.

Ο πελάτης ή ο χρήστης του ρειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων θα πρέπει να διασφαλίζεται σε τέτοιο περιβάλλον.

Δοκιμή ατρασίας	IEC 60601 επίπεδο δοκιμής	Επίπεδο συμμόρφωσης	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον - οδηγίες
Ηλεκτροστατική εκφόρτιση (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV επαφή ± 2, 4, 8, 15kV αέρα	± 8 kV επαφή ± 2, 4, 8, 15kV αέρα	Τα διπέδαια πρέπει να είναι από ξύλο, σκυρόδεμα ή κεραμικά πλακάκια. Εάν τα διπέδαια είναι καλυμμένα με συνθετικό υλικό, Η σχετική υγρασία πρέπει να είναι από το 30%.
Ηλεκτρικό γρήγορο μεταβατικό φαινόνειο/έκρηξη ¹ IEC 61000-4-4	± 2 kV για γραμμές τροφοδοσίας ± 1 kV για τις γραμμές εισόδου/εξόδου	± 2 kV για γραμμές τροφοδοσίας ± 1 kV για τις γραμμές εισόδου/εξόδου	Η ποιότητα της ηλεκτρικής ενέργειας του δικύου θα πρέπει να είναι αυτή ενός τυπικού εμπορικού ή νοσοκομειακού περιβάλλοντος.
Κύμα ² IEC 61000-4-5	± 1 kV γραμμή(·ες) προς γραμμή(·ες) ± 2 kV γραμμή(·ες) προς γη	± 1 kV από γραμμή(ες) σε γραμμή(ες) ± 2 kV γραμμή (s) προς γη	Η ποιότητα της ηλεκτρικής ενέργειας του δικύου θα πρέπει να είναι αυτή ενός τυπικού εμπορικού ή νοσοκομειακού περιβάλλοντος.
Βυθίσεις τάσης, βραχυκύλωμα διακοπές	0% UT-0,5 κύλως σε 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° και 315°	0% UT-0,5 κύλως σε 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° και 315°	Η ποιότητα της ηλεκτρικής ενέργειας του δικύου θα πρέπει να είναι αυτή ενός τυπικού εμπορικού ή νοσοκομειακού περιβάλλοντος. Εάν ο χρήστης του ρειρουργικού επεμβάσης
στις γραμμές εισόδου τροφοδοσίας IEC 61000-4-11	0% UT- 1 κύλως και 70 % UT- 25/30 κύλων Μονοφασικό: στις 0°	0% UT- 1 κύλως και 70 % UT- 25/30 κύλων Μονοφασικό: στις 0°	Ο εξοπλισμός απαιτεί συνεχή λειτουργία κατά τη διάρκεια διακοπών του ηλεκτρικού δικύου, συνιστάται τη ρειρουργική υπεργραφοφάκι Ο εξοπλισμός να τροφοδοτείται από αδιάλειπτη παροχή ρεύματος ή από παταρία.

Συγχρότητα ισχύος (50/60 Hz) Μαγνητικό πεδίο IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Συγχρότητα ισχύος μαγνητική τα πεδία πρέπει να είναι σε χαρακτηριστικό επίπεδο. Από την πυκνή θέση σε ένα τυπικό εμπορικό ή νοσοκομειακό περιβάλλον.
---	--------	--------	--

Καθοδήγηση και δήλωση του κατασκευαστή - ηλεκτρομαγνητική ατριώσια

Ο Γεννήτρια υπερήχων στοχεύει στην εφαρμογή σε ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον που καθορίζεται ως εξής:

Ο πελάτης ή ο χρήστης του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων θα πρέπει να διασφαλίσει ότι χρησιμοποιείται σε τέτοιο περιβάλλον.

ΑΤΡΟΦΙΑ Δοκιμή	Δοκιμή IEC 60601 επίπεδο	Συμμόφωση επίπεδο	Ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον- οδηγίες
Διερχόμενο RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz έως 80 MHz 6 Ω στις ζύνες ISM μεταξύ 0,15 MHz και 80 MHz	3V	Φορητές και κινητές επικοινωνίες RF Ο εξοπλισμός δεν πρέπει να χρησιμοποιείται πιο κοντά σε κανένα μέρος του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων, συμπεριλαμβανομένων των καλωδίων, από τη συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού που υπολογίζεται από την εξισωση για τη συγχρότητα του πομπού. Συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ έως } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 800MHz \text{ έως } 2.7GHz$ όπου P είναι η μέγιστη ονομαστική ισχύς εξόδου του πομπού σε Watt (W) σύμφωνα με τον κατασκευαστή του πομπού και d είναι η συνιστώμενη απόσταση διαχωρισμού σε μέτρα (m). Οι εντάσεις πεδίου από το σταθερός πομπούς RF, όπως η προσδιορίζονται από ηλεκτρομαγνητική έρευνα χώρου.3 θα πρέπει να είναι μικρότερες από το επίπεδο συμμόφωσης σε κάθε περιοχή συγνοτήτων. Ενδέκεται να παρουσιαστούν παρεμβολές κοντά σε εξοπλισμό που φέρει το παρακάτω σύμβολο:
Ακτινοβολούμενο RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz έως 2,7 GHz 80 % AM στο 1 kHz	3V/m	H ΘΥΡΑ ΠΕΡΙΦΡΑΞΗΣ του ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ και των ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΜΕ δοκιμάζεται όπως ορίζεται στον πίνακα 9 του IEC 60601-1-2 χρησιμοποιώντας τις μεθόδους δοκιμής που ορίζονται στο IEC 61000-4-3.

Συνιστώμενες αποστάσεις διαχωρισμού μεταξύ του φορητού και κινητού εξοπλισμού RF και του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων

Ο χειρουργικός εξοπλισμός υπερήχων αποσκοπεί στην εφαρμογή σε ηλεκτρομαγνητικό περιβάλλον στο οποίο ελέγχονται οι εκπειτόμενες διαταραχές RF. Ο πελάτης ή ο χρήστης του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων μπορεί να συμβάλει στην πρόληψη των ηλεκτρομαγνητικών παρεμβολών διατηρώντας μια ελάχιστη απόσταση μεταξύ του φορητού και κινητού εξοπλισμού επικοινωνιών RF (πομπούς) και του χειρουργικού εξοπλισμού υπερήχων σύμφωνα με τη σύσταση που ακολουθεί, σύμφωνα με τη μέγιστη ισχύ εξόδου του εξοπλισμού επικοινωνιών.

Ονομαστική μέγιστη ισχύς εξόδου του πομπού W	Απόστασα διαχωρισμού ανάλογα με τη συγχρότητα του πομπού /m		
	150 kHz έως 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz έως 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz έως 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Σημείωση: Οι παρούσες κατευθυντήριες γραμμές ενδέχεται να μην ισχύουν σε όλες τις περιπτώσεις. Η ηλεκτρομαγνητική διάδοση επιτρέπεται από την απορρόφηση και την ανάλιση από κατασκευές, αντικείμενα και ανθρώπους.

Κεφάλαιο IX – Τεχνικοί όροι του εξοπλισμού

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Χειρουργικός εξοπλισμός υπερήχων πρέπει να λειτουργεί εντός του καθορισμένου εύρους θερμοκρασίας περιβάλλοντος σύμφωνα με τις απαιτήσεις.
ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Βεβαιωθείτε ότι η τάση της πρίζας εξόδου πληροί τις απαιτήσεις της γεννήτριας. Η λανθασμένη σύνδεση της παροχής ρεύματος μπορεί να προκαλέσει βλάβη στη γεννήτρια και να προκαλέσει ηλεκτροπληγία ή κίνδυνο πυρκαγιάς.

Εξαρτήματα που απαιτούνται για τη λειτουργία:

Γεννήτρια (CSUS8000)

Μορφοπροτέας (TR46)

Διακόπτης ποδίου (FSW2)

Διάτμηση: ανατρέπεται στο εγχειρίδιο λειτουργίας διάτμησης για περισσότερες πληροφορίες..

Βαθμός προστασίας από ηλεκτροπληγία: Εφαρμοσμένο μέρος τύπου CF

Βαθμός προστασίας από ηλεκτροπληγία: Κατηγορία I

Βαθμός προστασίας από την επιβλαβή εισροή νερού: Διακόπτης ποδίου: IPX8

Εισαγωγή ρυθμού:

Τάση τροφοδοσίας: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Συνθήκες λειτουργίας:

Θερμοκρασία εργασίας: 10°C-30°C

Σχετική γυρηστική: 70%,

Πίεση αέρα: 860hPa-1060hPa

Συνθήκες μεταφοράς και αποθήκευσης:

Θερμοκρασία: -40°C ~ +55°C (Γεννήτρια, μορφοπροτέας και ποδίδιακόπτης)

Θερμοκρασία: -10°C ~ +55°C (Σκαλπέλ)

Υγρασία: ≤80%

Πίεση αέρα: 860hPa-1060hPa

Λειτουργία λειτουργίας: Νίδαση: ≤15s· Νίδαση: ≥15s

Βάρος (χωρίς συσκευασία): Το ονομαστικό βάρος είναι 1/kg

Ασφαλείας: ≤5° 20TAH250V

Μαζικός όγκος

Γεννήτρια τύπου CSUS 8000: (ΥχΠ×Β): 34cm×34cm×16cm

Απόρρυψη: Για το τέλος της διάρκειας ζωής του εξοπλισμού, θα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις τοπικές περιβαλλοντικές απαιτήσεις για την επεξεργασία των αποβλήτων.

Ταξινόμηση AP/APG: Εξοπλισμός κατηγορίας AP/APG

Ο τύπος ελέγχου συγνότετας του συστήματος: συνεχής αυτόματος συντονισμός της συγχρόνητας κίνησης, ανεξάρτητα από το φορτίο, κατά τη διάρκεια της λειτουργίας.

Δείκτης αποθεματικού ισχύος:>2.5

Εξάπλωση κραδασμών πρωτογενούς άκρου: 25mm ~ 110μμ

Έκδοση έκδοσης λογισμικού: V01.01

Σημείωση: Για την αντικατάσταση της ασφαλείας, επικοινωνήστε με το προσωπικό σέρβις που είναι εκπαιδευμένο και εξουσιοδοτημένο από τη Reach Surgical, Inc. ή τον τοπικό αντιπρόσωπο. Για τη διαδικασία αντικατάστασης ανατρέξτε στο εγχειρίδιο σέρβις.

Κεφάλαιο X - Εξυπηρέτηση μετά την πώληση και εγγύηση

Η Reach Surgical, Inc. εγγυάται ότι αυτό το προϊόν δεν παρουσιάζει ελαττώματα υλικού και κατασκευής υπό κανονική χρήση και προληπτική συντήρηση για την αντίστοιχη περίοδο εγγύησης που αναφέρεται παρακάτω. Η υποχρέωση της Reach Surgical στο πλαίσιο αυτής της εγγύησης περιορίζεται στην επισκευή ή αντικατάσταση, κατά την επιλογή της, ποτοιούδηποτε προϊόντος ή μέρους αυτού, το οποίο έχει επιστραφεί στη Reach Surgical, Inc. ή στον διανομέα της εντός της σχετικής περιόδου που αναφέρεται παρακάτω και η έξταση του οποίου αποκλινεί, κατά την ικανοποίηση της Reach Surgical, ή πάνω σε ελαττωματικό. Η παρούσα εγγύηση δεν ισχύει για οποιοδήποτε προϊόν ή μέρος αυτού που έχει:

(1) επηρεάζεται αρνητικά λόγω χρήσης με συσκευές που κατασκευάζονται ή διανέμονται από μέρη που δεν έχουν εξουσιοδοτηθεί από τη Reach Surgical, Inc. (2) επισκευάζονται ή τροποποιούνται εκτός του εργοστασίου της Reach Surgical με τρόπο που, κατά την κρίση της Reach Surgical, επηρέαζε τη σταθερότητα ή την άξιοποια της.

(3) έχει υποστεί αικατάληπη χρήση, αμέλεια ή ατύχημα, ή (4) έχει χρησιμοποιηθεί διαφορετικά από ότι σύμφωνα με τις παραμέτρους σχεδιασμού και χρήσης, τις οδηγίες και τις κατευθυντήριες γραμμές για το προϊόν ή με τα λειτουργικά, επιχειριστικά ή περιβαλλοντικά πρότυπα για παρόμια προϊόντα που είναι γενικά αποδεκτά στον κλάδο.

Τα προϊόντα της Reach Surgical φέρουν εγγύηση για τις αικόνωθες περιόδους μετά την παράδοση στον αρχικό αγοραστή:

Μορφοπροπέας	1 έτος για τα εξαρτήματα και την εργασία
Γεννήτρια	1 έτος για τα εξαρτήματα και την εργασία
Διακοπής ποδιού	1 έτος για τα εξαρτήματα και την εργασία

Εκτός εάν αντικαθίσταται από την ισχύουσα τοπική νομοθεσία, η παρούσα εγγύηση υποκαθιστά όλες τις άλλες εγγυήσεις. Ρητή ή σωματηρή. Συμπεριλαμβανομένων των εγγυήσεων εμπορευμάτων και καταλληλότητας για συγκεκριμένο σκοπό. Και όλων των όλων υποχρεώσεων ή ευθύνων εκ μέρους της reach surgical, Inc. Και αποτέλει αποκλειστικό ένδικο μέσο του αγοραστή. Σε καμία περίπτωση η Reach Surgical Inc. ευθύνεται για ειδικές, τυχαίες, ή επακόλουθες ζημιές, συμπεριλαμβανομένων, χωρίς περιορισμό. Ζημιές που προκύπτουν από απώλεια χρήσης. Κερδών επιχειρήσεων ή υπεράξεων, εκτός από τις περιπτώσεις που προβλέπονται ρητά από ειδικό νόμο.

Η Reach Surgical, Inc. δεν αναλαμβάνει ούτε εξουσιοδοτεί οποιοδήποτε άλλο πρόσωπο να αναλάβει για λογαριασμό της οποιαδήποτε άλλη ευθύνη σε σχέση με την πώλησή ή τη χρήση οποιουδήποτε προϊόντος της Reach Surgical Inc. Δεν υπάρχουν εγγυήσεις που επεκτείνονται πέραν των όρων του παρόντος.

Η Reach Surgical, Inc. διατηρεί το δικαίωμα να προβαίνει σε αλλαγές στα προϊόντα που κατασκευάζει ή/και πωλεί ανά πάσα στιγμή, χωρίς να αναλαμβάνει καμία υποχρέωση να προβαίνει στις ίδιες ή παρόμιοις αλλαγές σε προϊόντα που κατασκευάστηκαν ή/και πωλήθηκαν προηγουμένως από τη Reach Surgical, Inc.

Equipo Quirúrgico Ultrasónico Instrucciones

Lea atentamente toda la información.

ADVERTENCIA: La utilización segura y eficaz del equipo de cirugía ultrasónica depende de la comprensión del operador. Para garantizar la seguridad y la eficacia de este equipo, es necesario leer, comprender y observar las instrucciones de funcionamiento suministradas con el equipo.

ADVERTENCIA: Este equipo está diseñado únicamente para procedimientos de cirugía médica.

ADVERTENCIA: No utilice este equipo en lugares con gases anestésicos inflamables mezclados con aire, oxígeno u óxido de nitrógeno. Las chispas generadas por la colisión con otros aparatos metálicos pueden encender los gases inflamables.

Capítulo I - Visión general

El usuario debe leer detenidamente estos textos antes de utilizar el producto. El contenido tiene como objetivo explicar los procesos de funcionamiento que requieren atención, las operaciones que pueden causar anomalías y los peligros que pueden causar daños al producto o a las personas. En caso de cualquier situación anormal, siga las instrucciones específicas para evitar daños corporales o al equipo. El fabricante no asume ninguna responsabilidad por la seguridad, el compromiso de la garantía de funcionamiento o la ampliación del mantenimiento debido al incumplimiento de estas instrucciones.

Uso previsto

Este dispositivo es adecuado para incisiones de tejidos blandos cuando es necesario controlar el sangrado y reducir las lesiones térmicas.

Indicaciones

Este instrumento está diseñado para acoplarse a un equipo quirúrgico de ultrasonidos y entrar en contacto con un paciente durante la vibración a alta frecuencia con el fin de fragmentar las células de los tejidos blandos para cortar y/o coagular el tejido en cirugías abiertas y mínimamente invasivas. En general, en cirugías pediátricas, ginecológicas, urológicas, torácicas y en el sellado y transección de vasos linfáticos.

Usuario previsto

Este instrumento está destinado a ser utilizado por profesionales de la salud para aplicaciones quirúrgicas.

Entorno de uso previsto

Este instrumento está destinado a ser utilizado en un hospital.

Población de pacientes prevista:

Pacientes de 3 años o más que necesiten una cirugía en la que se requieran incisiones en los tejidos blandos con control de la hemorragia y mínima lesión térmica.

Beneficios clínicos

- Menor tiempo operatorio;
- Menor sangrado intraoperatorio;
- Menos lesiones térmicas.

Contraindicaciones

Los instrumentos no están indicados para la incisión de huesos.

Los instrumentos no están indicados para la occlusión de las trompas de Falopio.

Capítulo II - Composición y principios de funcionamiento de los equipos quirúrgicos de ultrasonidos

Sección I Componentes del equipo

Tabla 1 Componentes del equipo quirúrgico ultrasónico

Modelo	Composición	Modelo No.
Equipo Quirúrgico Ultrasónico	Nombre de la pieza	
	Generador de equipo quirúrgico ultrasónico	CSUS8000
	Trasduttore dell'Apparciatura Chirurgica ad Ultrasuoni	TRA6
	Cambio de pie del equipo quirúrgico ultrasónico	FSW2

Los generadores son compatibles con las tijeras fabricadas por REACH surgical, Inc. los instrumentos de tijeras no están incluidos en este embalaje y deben comprarse por separado. Para obtener más información sobre la máquina de corte, consulte el Manual de la máquina de Corte.

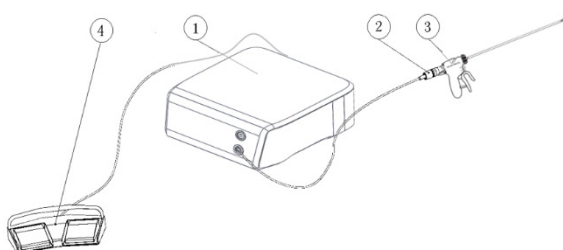


Figura 1 Dibujo de la composición del equipo quirúrgico ultrasónico
1. Generador 2. Trasduttore 3. Tijera 4. Comutador de pedal

1. Generador (CSUS8000)

El Generador proporciona la visualización de la interfaz de operación, la supervisión del estado del dispositivo, la función ATT y el control de E/S. Los diferentes niveles proporcionan las correspondientes salidas de energía mediante el control del Tijera y el Comutador de pedal.

Definición de la función ATT: El sistema puede ajustar automáticamente la energía de salida de los ultrasonidos en función de la respuesta de los diferentes tejidos.

2. El Trasduttore (consulte el manual de funcionamiento del Trasduttore para obtener más información) está diseñado para convertir la energía eléctrica de un Generador compatible en movimiento mecánico para las palas del instrumento. Este Trasduttore está destinado a utilizarse con un Generador compatible.

- El Trasduttore está unido a un cable que se conecta a la parte delantera del Generador.
- El Trasduttore es un instrumento reutilizable con una vida útil limitada.
- El Trasduttore está empaquetado sin esterilizar y debe ser esterilizado según las instrucciones antes de su uso.

3. Tijera (consulte el manual de funcionamiento del Tijera para obtener más información)

Nota: En este manual, los Tijeras ultrasónicos desechables se denominaran "Tijera".

La vibración ultrasónica se transfiere del Trasduttore al Tijera y se utiliza para el corte hemostático y/o la coagulación del tejido.

Tenga en cuenta que la vibración mecánica procedente del Trasduttore es magnificada por el transformador de amplitud. La vibración es microscópica e invisible a simple vista. Evite tocar objetivos no deseados con la punta durante el procedimiento.

4. Comutador de pedal

El Comutador de pedal se utiliza para activar/desactivar la salida de energía ultrasónica.

5. Nivel de potencia

El Generador ofrece dos modos de salida: VAR y FULL. El usuario puede ajustar la potencia VAR de 1 a 5 pulsando los botones de la pantalla de la interfaz. La potencia FULL se mantiene siempre en el nivel 5.

Cuando se conecta a tijeras con función de Hemostasis avanzada, el generador proporciona dos modos de salida: VAR y avanzado. La potencia VAR se puede ajustar por el usuario de 1 a 5 pulsando los botones en la pantalla de interfaz. El nivel por defecto permanece en el nivel 5. Avanzado significa función de hemostasis avanzada. Se utiliza para corte rápido de tejido. Menor potencia se utiliza para una mejor hemostasis. La energía transmitida al tejido y el efecto tisular producido dependen de muchos factores, incluyendo el nivel de potencia, la forma de corte, el rendimiento de corte, la fuerza de cierre (si procede), la tensión tisular, el tipo de tejido, la patología y el enfoque quirúrgico.

Sección II Instrucciones de uso

(Figura 2-1 Panel frontal)

1. Pantalla/pantalla táctil

Muestra la información del sistema y sirve como interfaz para ajustar controles y ajustes..

2. Toma del transductor

La toma de corriente en la esquina inferior derecha, que se utiliza para conectar el transductor al Generador.

3. Botón de espera

Pulse el botón de espera para encender el Generador. Púlselo prolongadamente para apagarlo.

(Figura 2-2 Panel trasero)

4. Ventilaciones

5. Interfaz de expansión del equipo

Se utiliza para la ampliación y el mantenimiento de las funciones de los equipos.

6. Igualación de potencial

Si el usuario no puede asegurarse de que la toma de corriente ha sido puesta a tierra de forma segura, puede conectar la tierra protegida a través de este puerto.

7. Toma de corriente

La toma de corriente se utiliza para conectar el cable de alimentación al Generador.

8. Enchufe del Comutador de pedal

Esta es la toma circular que se muestra en la figura 2-2, que puede ser conectada al Comutador de pedal por el usuario.

9. Agujero de montaje

Sección III Desembalaje

Los componentes del equipo quirúrgico de ultrasonido se compran por separado. Al recibir los componentes adquiridos, compruebe si hay daños visibles durante el transporte. En caso de cualquier daño, póngase en contacto con la empresa o el agente local.

Los componentes son los siguientes (véase el capítulo IX - Condiciones técnicas del equipo):

Generador (CSUS8000) - incluye Generador, cable de alimentación y manual de usuario.

Trasduttore (TRA6): incluye el Trasduttore, el cable del Trasduttore.

Comutador de pedal (FSW2): incluye el Comutador de pedal y el conjunto de cables desmontables.

Nota: El manual del usuario incluye la guía para la detección y eliminación de fallos.

Capítulo III - Instalación y funcionamiento de los equipos

ADVERTENCIA: Para reducir el riesgo de interferencias, el equipo electroquirúrgico y el equipo quirúrgico ultrasónico deben conectarse a circuitos de alimentación separados.

ADVERTENCIA: Para evitar lesiones al usuario o al paciente en caso de activación accidental, si el Generador del Equipo Quirúrgico de Ultrasonido está dañado o se sospecha que se ha caído o que le ha entrado agua, se debe realizar una evaluación biomédica antes de decidir si se puede utilizar.

Sección I Encender el equipo

I. Antes de la instalación, asegúrese de que el cable de alimentación no está conectado al Generador.

II. Coloque el Generador en una superficie plana.

ADVERTENCIA: El Generador debe funcionar en las condiciones ambientales especificadas. Para conocer los requisitos, consulte el capítulo IX - Condiciones técnicas del equipo.

III. Conecte el cable de alimentación a la toma de entrada de CA del panel posterior del Generador. En este momento, el sistema no se ha puesto en marcha y el indicador luminoso de Standby está en estado de respiración intermitente.

Advertencia: por favor, mantenga el generador y el cable de alimentación en una posición que pueda separarse fácilmente para garantizar que la fuente de alimentación se desconecta a tiempo en caso de emergencia.

ADVERTENCIA: Asegúrese de que la fuente de alimentación cumple los requisitos del Generador (véase el capítulo IX - Condiciones técnicas del equipo). Una conexión incorrecta de la fuente de alimentación puede dañar el Generador o provocar una descarga eléctrica o un incendio.

IV. Conecte el Comutador de pedal a la toma del Comutador de pedal en el panel posterior del Generador.

• Asegúrese de que la toma del conector esté seca y limpia.

• Evite la introducción de líquido ya que puede provocar una activación accidental.

ADVERTENCIA: Mantenga siempre la punta de prueba alejada de las personas antes de activarla para evitar lesiones al usuario, a otros aparatos o a otros objetos.

V. Conecte el Tijera al transductor de acuerdo con las instrucciones de uso.

VI. Asegúrese de que el conector del transductor está seco y limpio, y conecte el cable del Trasduttore al enchufe del panel frontal.

VII. Pulse el botón de espera para encender el Generador. El Generador comenzará la secuencia de inicialización.

Consulte la descripción de la sección II del capítulo III para ver la información que se muestra durante la secuencia de inicialización.

Si la secuencia de inicialización es diferente a la descrita anteriormente, póngase en contacto con el personal de mantenimiento certificado según los procedimientos del hospital. La ubicación prevista del equipo será dispuesta por el personal quirúrgico profesional del hospital.

VIII. Una vez completada la secuencia de inicialización, el Generador entrará en modo de espera. Si se detecta un error, se mostrará un código de error en la pantalla LCD y se escuchará un sonido de alerta. Consulte el capítulo IV para obtener más detalles.

IX. Modo de sistema y nivel de potencia: el nivel de potencia por defecto del Generador es 3 (VAR) y 5(FULL). Para ajustar el nivel de potencia VAR, pulse las flechas ARRIBA/ABAJO de la izquierda de la pantalla de cristal líquido para cambiarlo de 1 a 5. Ajuste el nivel de potencia según la preferencia del cirujano y/o la recomendación del manual de instrucciones del Tijera (para más detalles, consulte la sección de nivel de potencia del capítulo II).

X. Sonido: El Generador utiliza diferentes sonidos para indicar el nivel de potencia de activación.

Sección II Funcionamiento del equipo

Nota importante: El manual del usuario del Equipo Quirúrgico de Ultrasonido incluye las instrucciones de funcionamiento del Generador CSUS8000 y del Conmutador de pedal (ver Capítulo IX - Condiciones Técnicas del Equipo). No es una referencia de técnicas quirúrgicas.

Nota: Antes de utilizar el equipo, se aconseja leer también las instrucciones del Trasduttore y del Tijera.

Tras la instalación, el equipo ya puede funcionar.

ADVERTENCIA: Para evitar lesiones al usuario o al paciente durante la inspección del equipo, tenga cuidado de mantener el extremo distal del instrumento alejado de otros aparatos, del paño quirúrgico, del paciente o de otros objetos. Durante la inspección, deben aplicarse las medidas de seguridad adoptadas en presencia de vapores (de acuerdo con los procedimientos y normas del hospital).

El funcionamiento del sistema se divide en tres partes: la puesta en marcha del sistema y la identificación del transductor y del bisturí, la prueba del transductor y del bisturí y el ajuste del sistema.

1. Secuencia de inicialización e identificación del Trasduttore y del Tijera:

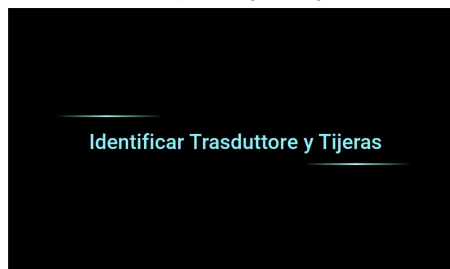
Tras pulsar el botón de espera, se mostrará la siguiente imagen:



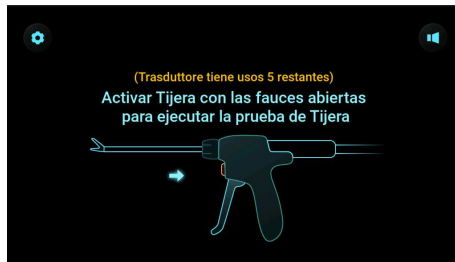
Si no hay ningún Trasduttore o Tijera conectado al Generador, o si están conectados incorrectamente, se mostrará la siguiente imagen:



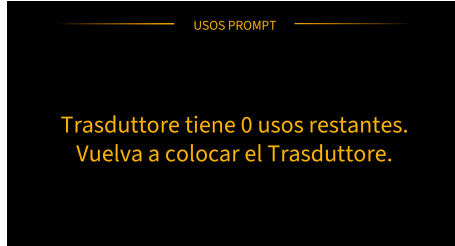
Si el transductor y la tijera están correctamente conectados al Generador, aparecerá la siguiente imagen:



Cuando el transductor y la tijera estén conectados e identificados correctamente, se mostrará la siguiente imagen:



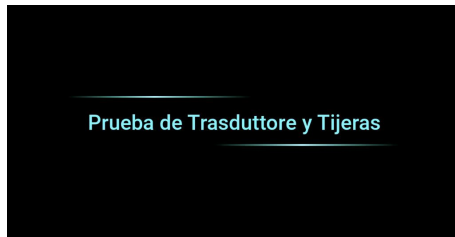
Nota: si el uso restante del transductor es inferior a 10, se mostrará la siguiente imagen. Por favor, preste atención al número ya que el transductor necesita ser reemplazado cuando el número es cero:



Cuando la función de hemostasis avanzada se utiliza para cero veces, se mostrará la siguiente imagen:



2. Prueba del transductor y de la Tijera:
Cuando se haya completado la identificación del *transductor* y la *tijera* y se muestre 'Activar Tijera con las *palas* abiertas para ejecutar la prueba de Tijera', pulse cualquier botón del Tijera y se mostrará la siguiente imagen:



La siguiente imagen se mostrará cuando la prueba falle:



TRANSDUCTORE NO: TRANSDUCTOR QUIJADAS NO: PINZAS

La siguiente imagen se mostrará cuando la prueba haya sido superada, y cambiará automáticamente a la siguiente imagen:



Cuando se conecta a una tijera sin función de Hemostasis avanzada, se mostrará la siguiente imagen del estado de trabajo:



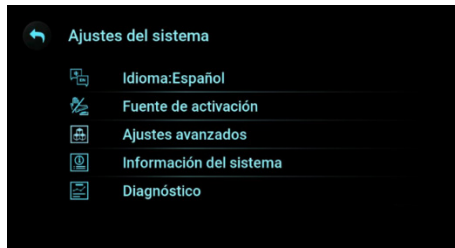
Cuando se conecta a una tijera con función de Hemostasis avanzada, se mostrará la siguiente imagen de estado de trabajo:



Un modo de salida se resaltará cuando se presione un botón correspondiente.

3. Configuración del sistema:

Haga clic en el ícono de configuración en la esquina superior izquierda de la pantalla, y los elementos de configuración del sistema son los siguientes:



Haga clic en el ícono del idioma y luego en un idioma para cambiar el idioma mostrado.



Haga clic en la opción 'Activar / desactivar el control de mano / pie' y luego haga clic en la opción para cambiar las opciones.



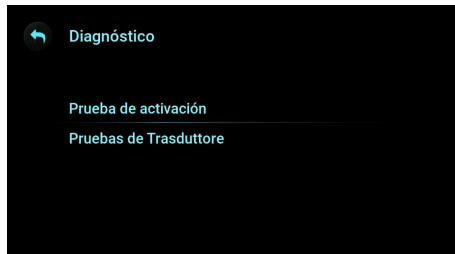
Haga clic en 'Ajustes avanzados' y luego haga clic en la opción para cambiar las opciones.



Haga clic en el elemento de información del sistema para mostrar la siguiente interfaz:



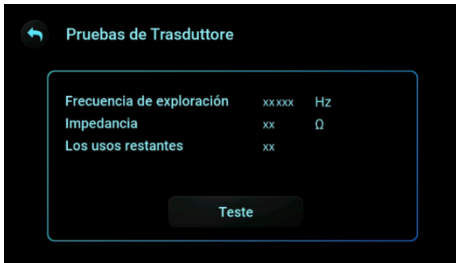
Haga clic en el elemento de diagnóstico y aparecerá la siguiente interfaz:



Haga clic en el elemento 'Prueba de activación', y aparecerá la siguiente interfaz:



Haga clic en la prueba del Trasduttore y aparecerá la siguiente interfaz:



Cancelar

Pulse el icono "Volver" en la esquina superior izquierda de la pantalla para salir de la configuración del sistema y volver al modo de espera del sistema.

Sección III Apagar el Generador

- Pulse el botón de espera del Generador y extraiga el cable de alimentación de la toma de corriente.
- Desconecte el transductor y la tijera y manipúlelos según sus instrucciones de uso.
- Limpie el Generador, el pedal y el transductor según los procedimientos indicados en el capítulo V Limpieza

Capítulo IV - Solución de problemas

El Generador dispone de una serie de señales de alerta y códigos de error que ayudan a reconocer y detectar fallos de elementos y componentes. Estas señales y códigos pretenden ayudar al juicio y la observación clínica en lugar de sustituirlos.

Sección I Indicador acústico y alerta

Estado de trabajo	Tipo de sonido	Possible causa y medidas correctoras
Estado inicial	Sonido de trabajo normal	/
	Sonido de trabajo anormal	Fallo del hardware. Póngase en contacto con el fabricante para su reparación.
Estado de activación	Nivel máximo de sonido de trabajo	/
	Nivel mínimo de sonido de trabajo	/
	Sonido de trabajo anormal	1) El Tijera ha entrado en contacto con demasiado tejido o lo ha agarrado. Reduzca la cantidad de tejido en contacto con el Tijera. Si sigue habiendo un sonido continuo, retire con cuidado los tejidos que se acumulan alrededor del extremo de los efectores finales del Tijera. 2) Fallo del Trasduttore y/o del Tijera.
	Sonido avanzado	/
	ATT sound	/

Sección II Código de error

El Generador reconocerá los fallos de dos maneras: advertencia y error del sistema. Cuando se reconozca un fallo, se emitirá un sonido de alerta, aparecerá una señal de indicación de alerta en el panel de control del Generador y se mostrará el problema en la pantalla de cristal líquido. Resuelva el problema de acuerdo con las soluciones dadas a continuación (o intente solucionar el problema).

El Generador identificará dos fallos específicos: advertencia y error del sistema. Cuando se identifica un fallo, el sistema emite un sonido de alerta, la señal de indicación de alerta aparece en el panel de control del Generador y el código de fallo correspondiente se mostrará en la pantalla LCD. Siga los métodos indicados a continuación (o en la Guía de resolución de problemas) para solucionar el problema.

Tabla de códigos de avería y mensajes

Código de error	Mensaje de fallo correspondiente
Advertencia	Por favor, conecte el Tijera con el Trasduttore correctamente
Advertencia	Asegúrese de que las mandíbulas están abiertas durante la prueba
Advertencia	Error de Tijera detectado
Advertencia	Al transductor le quedan 0 usos
Advertencia	Por favor, active sólo un botón a la vez
Advertencia	Por favor, libere la presión sobre el Tijera
Error del sistema	Error del sistema
Error del sistema	Autocomprobación fallida

1. Asegúrese de que el cable del Trasduttore se ha insertado completamente en la orientación correcta.

2. Es posible que el Tijera se haya apretado incorrectamente o que se hayan acumulado tejidos alrededor del extremo del Tijera. Apriete el Tijera y retire con cuidado los tejidos que se acumulan alrededor del extremo de la carcasa del Tijera. (Si se inicia una prueba antes de la operación, asegúrese de que el Tijera apunta al aire. Si se utilizan Tijeras de cizalla ultrasónica, antes de la prueba, asegúrese de que la mordaza de sujeción está abierta y no está en contacto con

3. Sustituir el transductor o la Tijera

4. Entre en el modo de trabajo del equipo.

Nota: El transductor no podrá funcionar correctamente si su temperatura supera el valor especificado.

En este caso, utilice otro transductor para recuperar inmediatamente o determine la causa del error y los métodos de recuperación opcionales según los siguientes pasos. El transductor aún está caliente porque acaba de pasar por la esterilización por vapor. Deje que el transductor se enfrie a temperatura ambiente durante al menos 45 minutos.

Este método también se puede utilizar si el transductor se calienta después de un funcionamiento prolongado a alta potencia.

Si no hay evidencia de sobrecalentamiento del, transductor y parece que el problema no se puede resolver, póngase en contacto con los representantes de mantenimiento del fabricante.

Aparte de los fusibles, el Generador no contiene piezas que puedan ser reparadas por el usuario. Para la sustitución o el servicio, póngase en contacto con el personal de servicio formado y autorizado por Reach Surgical, Inc. o con su representante local.

Cualquier mantenimiento y actualización del Generador debe ser realizado por personal de servicio capacitado y autorizado por Reach Surgical, Inc.

Los siguientes incidentes pueden suponer amenazas de ciberseguridad:

1. Acceso forzado de cualquier producto no relacionado con el equipo quirúrgico de ultrasonidos de Reach Surgical, Inc.

2. Cualquier comunicación de red no autorizada con el Equipo Quirúrgico de Ultrasonidos de Reach Surgical, Inc.

3. Cualquier actualización de firmware o software no autorizada por Reach Surgical, Inc.

Si se produce alguno de los incidentes anteriores, póngase en contacto con el representante de ventas de Reach Surgical, Inc. o contacte directamente con Reach Surgical, Inc. con Reachquality@reachsurgical.com.

Capítulo V - Limpieza

Sección I Limpieza del Generador

- Limpie el Generador de acuerdo con los procedimientos o normas del hospital. Antes de la limpieza, desconecte la alimentación principal del Generador y extraiga el cable de alimentación de la unidad de salida.

ADVERTENCIA: La limpieza puede dañar el Generador y provocar una descarga eléctrica o peligro de incendio al derramar o salpicar líquido sobre o dentro del Generador o sumergir el Generador en líquido.

Aplicar la limpieza según los siguientes pasos

1. Prepare un detergente de PH neutro o un detergente enzimático de PH neutro según las instrucciones del fabricante del detergente.

2. Limpie manualmente todas las superficies (incluida la pantalla del Generador) con un paño limpio y suave empapado con una pequeña cantidad de solución limpiaadora.

3. Limpie con un paño limpio y suave empapado con agua tibia del grifo.

4. Limpie con un paño limpio y suave.

Sección II Limpieza del interruptor de pedal

Limpie el interruptor de pedal y el cable después de su uso de acuerdo con el siguiente procedimiento:

1. Desconecte el pedal del Generador.

2. Prepare un detergente enzimático de PH neutro según las instrucciones del fabricante.

3. Conecte el cable con el Comutador de pedal de forma segura y sumérjalo en la solución de limpieza durante 2 minutos.

Nota: Para evitar una activación accidental, el cable del pedal utilizado para conectar el Generador debe estar completamente seco.

4. Después de la inmersión, frote manualmente el interruptor de pedal y el cable con un cepillo de cerdas suaves en la solución de limpieza.

5. Enjuague el interruptor de pedal y el cable a fondo con agua tibia del grifo durante al menos 1 minuto.

Durante el enjuague, el cable y el Comutador de pedal deben estar bien conectados.

6. Limpie todas las superficies con un paño limpio y suave

ADVERTENCIA: No utilice una máquina de limpieza por ultrasonidos para limpiar el pedal.

ADVERTENCIA: Para evitar dañar el Generador, no encienda su fuente de alimentación antes de que el cable de alimentación de CA haya sido conectado al Generador.

Antes del montaje, asegúrese de que todas las conexiones estén secas.

Capítulo VI - Pruebas de seguridad y funcionamiento

ADVERTENCIA: Para evitar un posible peligro de descarga eléctrica, no abra la carcasa del Generador sin autorización. Cualquier mantenimiento y actualización del aparato debe ser realizado por personal de servicio capacitado y autorizado por Reach Surgical, Inc.

ADVERTENCIA: Para evitar el riesgo de descargas o quemaduras para el paciente y el personal médico o daños en el equipo u otros aparatos, es necesario conocer los principios y técnicas de la cirugía láser, la electrocirugía y la cirugía ultrasónica. Asegúrese de que el aislamiento eléctrico o la toma de tierra se mantengan intactos. No sumerja los aparatos electroquirúrgicos en líquido, a menos que lo exija el diseño o lo indique la etiqueta.

ADVERTENCIA: Para evitar el riesgo de descarga eléctrica, este equipo sólo debe conectarse a una red de suministro con tierra de protección.

ADVERTENCIA: Para evitar lesiones al usuario o al paciente, durante la inspección del equipo, asegúrese de mantener el Tijera alejado de otros aparatos, del paño quirúrgico, del paciente o de otros objetos. Durante la inspección del equipo, deben aplicarse las medidas de seguridad adoptadas en presencia de vapores (de acuerdo con los procedimientos y normas del hospital).

Realice las pruebas de seguridad y funcionamiento del Trasduttore, el Generador y el interruptor de pedal de acuerdo con los procedimientos y las normas de los hospitales. Para las pruebas de seguridad y funcionamiento de otros componentes utilizados por varios pacientes, consulte las instrucciones de funcionamiento de cada componente.

Sección I Prueba de seguridad

Generador: La prueba de corriente de fuga debe ser implementada por técnicos hospitalarios certificados.

Comutador de pedal: Compruebe el pedal, el conector del cable y el cable para ver si están agrietados o dañados de alguna manera. Sustitúyalo si está dañado.

Otros componentes: Comprobar según el manual de instrucciones.

Sección II Prueba funcional

1. Prepare el juego completo de tijeras y conecte el transductor de acuerdo a la descripción de la Sección III - Instalación y Operación del Equipo.

2. Compruebe si es posible entrar en el estado de funcionamiento.

3. Compruebe si se muestra el nivel 3 de potencia VAR y el nivel 5 de potencia FULL.

4. Pulse el botón de aumento y disminución de potencia para asegurarse de que el nivel de potencia VAR puede cambiarse de los niveles 1 a 5,

5. Desconecte la alimentación del Generador. Esperar 5 segundos y, a continuación, conecte la alimentación del Generador. Esperar 15 segundos.

6. Al entrar en el estado de funcionamiento, compruebe si se muestran las potencias VAR Nivel 3 y la potencia FULL Nivel 5. Compruebe si el Generador está activado de acuerdo con los requisitos. Sujete el transductor de forma que su extremo más lejano apunte al aire y pise el pedal FULL del Comutador de pedal. Compruebe el indicador de nivel de potencia FULL en la pantalla para ver si parpadea y si se oye un sonido que indica la activación FULL.

7. Sujete el transductor de forma que su extremo más lejano apunte al aire y pise el pedal VAR del Comutador de pedal. Compruebe el indicador de nivel de potencia VAR en la pantalla para ver si parpadea y si se oye un sonido que indica la activación del VAR.

ADVERTENCIA: Para evitar lesiones al usuario o al paciente en caso de que se produzca una activación accidental, los bisturí no deben estar en contacto con el paciente, cortinas o materiales inflamables mientras no se utilicen.

Capítulo VII - Advertencias e identificación

ADVERTENCIA: Sólo el personal certificado y familiarizado con la técnica mínimamente invasiva puede realizar una cirugía mínimamente invasiva. Antes de realizar cualquier cirugía mínimamente invasiva, consulte la literatura médica relacionada con la técnica mínimamente invasiva, las complicaciones y el riesgo quirúrgico.

ADVERTENCIA: Los dispositivos médicos mínimamente invasivos pueden variar de un fabricante a otro. Si en una cirugía se utilizan dispositivos médicos mínimamente invasivos y accesorios producidos por diferentes fabricantes, compruebe la compatibilidad antes de iniciar el procedimiento.

ADVERTENCIA: Al igual que con todas las fuentes de energía (alta frecuencia, láser o ultrasonidos), debe tenerse en cuenta el posible riesgo cancerígeno o de infección causado por los subproductos de los tejidos, como los humos y la niebla. En las cirugías abiertas y abdominales, deben tomarse las medidas de protección adecuadas, como el uso de gafas y respiradores con filtro y la utilización de extractores de humos eficaces.

ADVERTENCIA: Después de utilizar este aparato, compruebe si el tejido ha dejado de sangrar. Si no es así, deben tomarse las medidas correspondientes.

ADVERTENCIA: El uso de productos producidos o distribuidos por empresas no validadas por Reach Surgical, Inc. puede ser incompatible con el Tijera Ultrasónico CSUS. El uso de estos productos puede conducir a resultados inesperados y causar lesiones al usuario o al paciente.

ADVERTENCIA: Es posible que algunos componentes (como el Trasdutor) del Tijera ultrasónico CSUS no hayan sido esterilizados antes de salir de la fábrica. Antes de instalar el equipo, esterilice el producto de acuerdo con los requisitos. Para los avisos de limpieza y esterilización, consulte las instrucciones correspondientes.

ADVERTENCIA: Para evitar desviar la transferencia de energía ultrasónica, no ejerza demasiada presión sobre el mango del Tijera.

ADVERTENCIA: Derramar o salpicar líquido sobre o dentro del Generador, o sumergir el Generador en líquido, puede dañar el Generador y provocar una descarga eléctrica o un incendio.

Advertencia: las condiciones de interconexiones requieren que las partes aplicadas de otros equipos ME utilizados dentro de la configuración para la aplicación endoscópica sean del tipo BF piezas aplicadas o del tipo CF piezas aplicadas

Advertencia: cuando se utilizan endoscopios energizados con dispositivos de endoterapia energizados, tales como la interferencia producida por el funcionamiento de equipos quirúrgicos alta frecuencia puede afectar negativamente el funcionamiento de otros equipos médicos electrónicos tales como monitores y sistemas de imágenes.

Advertencia: los dispositivos médicos mínimamente invasivos pueden variar de un fabricante a otro. Si en una cirugía se utilizan dispositivos y accesorios médicos mínimamente invasivos producidos por diferentes fabricantes, verifique la compatibilidad antes de iniciar el procedimiento.

Advertencia: que antes de cada uso, se revise la superficie exterior de las porciones de cualquier dispositivo de endoterapia energizado destinado a ser inserado en un paciente para asegurarse de que no hay superficies rugosas intencionadas, bordes afilados protuberancias que puedan causar una advertencia de daño: El uso de accesorios, transductores y cables distintos de los especificados o proporcionados por el fabricante de este equipo podría dar lugar a un aumento de las emisiones electromagnéticas o disminución de la inmunidad electromagnética de este equipo y dar lugar a un funcionamiento inadecuado.

Advertencia: el equipo de comunicaciones RF portátil (incluyendo periféricos como cables de antena y antenas externas) debe usarse a no más de 30 cm (12 pulgadas) de cualquier parte del equipo quirúrgico de ultrasonido, incluyendo cables especificados por el fabricante. De lo contrario, podría producirse una degradación del rendimiento de este equipo.

ADVERTENCIA: Si el Trasdutor está obviamente dañado, deseche los componentes dañados después de la limpieza y la esterilización. Marque claramente los componentes dañados para evitar un mal uso.

ADVERTENCIA: Para evitar la contaminación del medio ambiente, los aparatos desechables y los residuos electrónicos deben eliminarse de acuerdo con los procedimientos y las normas del hospital.

ADVERTENCIA: En caso de peligro, desconecte inmediatamente la alimentación eléctrica.

ADVERTENCIA: La cuchilla activa calienta el tejido por fricción y está pensada para proporcionar suficiente fricción y efecto de cizallamiento para cortar y coagular el tejido en contacto con la cuchilla activa. En consecuencia, el usuario debe tener cuidado con la cuchilla, el brazo de la pinza y la parte distal del eje, ya que pueden presentar una temperatura elevada.

ADVERTENCIA: Evite el uso del Generador junto a otros equipos o apilado con ellos. Si es necesario el uso adyacente o apilado, supervise el Generador y el otro equipo para asegurar el funcionamiento normal.

ADVERTENCIA: Las características de EMISIÓN de este equipo lo hacen adecuado para su uso en áreas industriales y hospitales (CISPR 11 clase A). Si se utiliza en un entorno residencial (para el que normalmente se requiere la clase B de CISPR 11), este equipo podría no ofrecer una protección adecuada a los servicios de comunicación por radiofrecuencia. El usuario podría tener que tomar medidas de mitigación, como reubicar o reorientar el equipo.

ADVERTENCIA: Un aviso al usuario y/o paciente de que cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el producto debe comunicarse a Reach Surgical, Inc. a través de Reachquality@reachsurgical.com y a la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o paciente.

Advertencia: este dispositivo sella los recipientes hasta un diámetro máximo de 7 mm dependiendo del instrumento utilizado. Para mayor información, consulte el instrumento IFU

Nota: Para ver otras advertencias y avisos, consulte las instrucciones correspondientes.

Capítulo VIII - Compatibilidad electromagnética (CEM)

El producto ha superado la prueba de compatibilidad electromagnética, que cumple los requisitos de limitación de la norma IEC60601-1-2 para equipos médicos. Estas restricciones proporcionan una protección razonable contra las interferencias perjudiciales en instalaciones médicas normales.

1. Los componentes del equipo se refieren a la Tabla 1 Componentes del equipo quirúrgico de ultrasonido

2. El cable del equipo quirúrgico ultrasónico

No.	Nombre del cable	Longitud (m)	Escudo o no
1	El cable del Transductor	2,9	Sí
2	El cable de FSW2	3	Sí
3	El cable de alimentación	5	No
4	La equiparación potencial	0,03	No

3. EMC rendimiento

Este equipo puede estar sujeto a interferencias de radiofrecuencia causadas por otros equipos médicos y comunicaciones de radio. Para evitar dichas interferencias, este producto ha sido probado según la norma IEC 60601-1-2 y cumple sus requisitos. Sin embargo, la empresa no garantiza que no haya absolutamente ninguna interferencia en entornos de instalación individuales.

Si se comprueba que el dispositivo sufre interferencias (lo que puede determinarse encendiendo y apagando el dispositivo), el usuario (o el personal de mantenimiento aprobado por Reach Surgical, Inc.) debe intentar tomar una o varias de las siguientes medidas para resolver el problema de las interferencias:

Ajuste la dirección o la posición del dispositivo que le afecta.

Aumenta la distancia entre este dispositivo y el dispositivo emisor.

Utilice otras fuentes de energía (en lugar de la energía utilizada para afectar al equipo) para alimentar este equipo.

Consulte al proveedor o al representante del servicio técnico para obtener otras sugerencias.

El fabricante no se hace responsable de las interferencias causadas por las siguientes situaciones: utilizar otros cables de interconexión que no sean los recomendados; alterar o modificar este equipo sin autorización. Los cambios o modificaciones no autorizadas pueden hacer que el usuario pierda la autorización para utilizar este equipo. Todos los tipos de equipos electrónicos pueden causar interferencias electromagnéticas a otros equipos a través del aire o de otros cables conectados a él. No utilice dispositivos que puedan emitir señales de radiofrecuencia, como teléfonos móviles, transceptores de radio o productos de control de radio, cerca de este dispositivo, ya que esto podría hacer que el rendimiento de este dispositivo no cumpliera con las especificaciones previstas. Cuando tales dispositivos estén cerca de este aparato, desconecte la alimentación de los mismos. El personal médico a cargo de este equipo debe instruir a los técnicos, pacientes y demás personal que pueda estar cerca de este equipo para que cumplan plenamente con los requisitos anteriores.

Para lograr plenamente el rendimiento EMC especificado, el usuario debe instalar el producto correctamente según los pasos descritos en el manual. Si hay algún problema relacionado con la EMC, póngase en contacto con el personal de mantenimiento aprobado por Reach Surgical, Inc.

El transductor (con cable) y Tijera se definen como la parte aplicada de todo el sistema.

4. Precauciones para la instalación del producto

El equipo puede utilizarse en un entorno hospitalario, pero no incluye salas de blindaje de radiofrecuencia alrededor de los equipos quirúrgicos de alta frecuencia activa o donde se colocan los equipos de impacto de resonancia magnética, porque la intensidad de las perturbaciones electromagnéticas en estos lugares es alta.

Distancia de separación e impacto de los equipos fijos de radiocomunicación: la intensidad del campo magnético generado por los transmisores fijos, como las estaciones base de los teléfonos inalámbricos (celulares/inalámbricos), los receptores de radio móvil terrestre, los receptores de radioaficionados, las emisiones de radio AM y FM y los

Generadores de emisiones de televisión, etc., no puede medirse con precisión de forma teórica. Para evaluar el entorno electromagnético generado por los transmisores de RF fijos, debe considerarse la medición del campo electromagnético. Si el valor medido de la intensidad del campo magnético en el lugar donde se encuentra el dispositivo supera el nivel de radiofrecuencia correspondiente especificado en la "Declaración antiinterferencias", se debe inspeccionar el dispositivo para asegurarse de que pueda funcionar con normalidad. Si se encuentran condiciones anormales de funcionamiento, se debe considerar la posibilidad de tomar medidas adicionales, tales como reorientar o reubicar el equipo, o utilizar una sala antirradiointerferencia.

- 1) Utilice el cable de alimentación proporcionado o designado por nuestra empresa. Los productos equipados con un enchufe deben conectarse a una toma de corriente fija y con torna de tierra. No utilice ningún tipo de adaptador o convertidor para conectar el enchufe.
- 2) Mantenga este dispositivo alejado de otros dispositivos electrónicos en la medida de lo posible.
- 3) Siga los pasos para conectar el dispositivo.

Notas generales

(1) Especifique el cable que puede conectarse a este producto.

El uso de los cables proporcionados por nuestra empresa no dañará el rendimiento de la CEM de este producto. Si se utilizan cables no especificados, el rendimiento EMC de este equipo puede reducirse significativamente.

(2) Precauciones para prohibir la modificación del usuario

El usuario no debe modificar este producto, de lo contrario el rendimiento de la CEM de este producto puede disminuir.

La modificación del producto incluye los siguientes cambios:

a. Cable (longitud, material y cableado, etc.);

b. Instalación/disposición del equipo;

c. Configuración del equipo/componentes;

d. Piezas de protección del equipo (apertura/cierre de la tapa y piezas de fijación de la tapa).

(3) Todas las cubiertas de protección deben estar cerradas cuando se utilice el equipo.

Se espera que este producto se utilice en el entorno electromagnético especificado a continuación, y el comprador y el usuario de este producto deben asegurarse de que se utiliza en este entorno electromagnético.

5. Rendimiento básico

El sistema de Tijera ultrasónico utiliza la energía de los ultrasonidos para incidir en los tejidos blandos al tiempo que completa la hemostasia y/o la coagulación durante la operación.

Orientación y declaración del fabricante - EMISIONES ELECTROMAGNÉTICAS

El Equipo Quirúrgico de Ultrasonido está destinado a ser utilizado en el entorno electromagnético especificado a continuación.

El cliente o el usuario del Equipo Quirúrgico de Ultrasonido debe asegurarse de que se utiliza en un entorno de este tipo.

Prueba de emisiones	Cumplimiento	Entorno electromagnético - orientación
Emisiones de RF CISPR 11	Grupo 1	El equipo quirúrgico ultrasónico utiliza energía de radiofrecuencia sólo para su funcionamiento interno. Por lo tanto, sus emisiones de RF son muy bajas y no es probable que causen ninguna interferencia en los equipos electrónicos cercanos.
Emisiones de RF CISPR 11	Clase A	Las características de EMISIONES de este equipo lo hacen adecuado para su uso en zonas industriales y hospitalares
Emisiones de armónicos IEC 61000-3-2	Clase A	
Fluctuaciones de tensión/emisiones de flicker IEC 61000-3-3	Cumple	

Orientación y declaración del fabricante: inmunidad electromagnética

El Equipo Quirúrgico de Ultrasonido está destinado a ser utilizado en el entorno electromagnético especificado a continuación.

El cliente o el usuario del Equipo Quirúrgico de Ultrasonido debe asegurarse de que se utiliza en un entorno de este tipo

Prueba de INMUNDAD	IEC 60601 nivel de prueba	Nivel de cumplimiento	Entorno electromagnético - orientación
Electrostática descarga (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV de contacto ± 2,4,8,15kV aire	± 8 kV de contacto ± 2,4,8,15kV aire	Los suelos deben ser de madera, hormigón o baldosas de cerámica. Si los suelos están cubiertos de material sintético, La humedad relativa debe ser como mínimo del 30%.
Transitorios eléctricos rápidos/ explosiones IEC 61000-4-4	± 2 kV para las líneas de alimentación ± 1 kV para las líneas de entrada/salida	± 2 kV para las líneas de alimentación ± 1 kV para las líneas de entrada/salida	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno comercial u hospitalario típico.
Sobrecarga IEC 61000-4-5	± 1 kV línea(s) a línea(s) ± 2 kV línea(s) a tierra	± 1 kV línea(s) a línea(s) ± 2 kV línea(s) a tierra	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno comercial u hospitalario típico.
Bajas de tensión, cortocircuitos interrupciones en las líneas de entrada de la fuente de alimentación	0 % UT; 0,5 ciclo a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° y 315° 0 % UT; 1 ciclo y 70 % UT; 25/30 ciclos Monofásico: a 0°.	0 % UT; 0,5 ciclo a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° y 315° 0 % UT; 1 ciclo y 70 % UT; 25/30 ciclos Monofásico: a 0°.	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno comercial u hospitalario típico. Si el usuario de los ultrasonidos quirúrgicos
IEC 61000-4-11	0 % UT; 250/300 ciclos	0 % UT; 250/300 ciclos	El equipo requiere un funcionamiento continuado durante las interrupciones de la red eléctrica, se recomienda que el equipo quirúrgico ultrasónico
Frecuencia de la energía (50/60 Hz) Campo magnético IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	El equipo se alimenta de una fuente de alimentación ininterrumpida o de una batería.

Orientación y declaración del fabricante: inmunidad electromagnética

El Equipo Quirúrgico de Ultrasonido tiene como objetivo la aplicación bajo el entorno electromagnético especificado a continuación.

El cliente o usuario del Equipo Quirúrgico de Ultrasonido debe asegurarse de que se utiliza en dicho entorno

INMUNDAD prueba	Prueba IEC 60601 nivel	Cumplimiento nivel	Entorno electromagnético guía
RF conducida IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz 6 V en bandas ISM entre 0,15 MHz y 80 MHz	3V	Comunicaciones RF portátiles y móviles El equipo no debe utilizarse más cerca de cualquier parte del equipo quirúrgico ultrasónico incluidos los cables, que la distancia de separación recomendada, calculada a partir de la ecuación de la frecuencia del transmisor. Distancia de separación recomendada $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ a } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 800MHz \text{ a } 2,7GHz$

RF radiada IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz a 2,7 GHz 80 % AM a 1 kHz	3V/m	donde P es la potencia máxima de salida del transmisor en vatios (W) según el fabricante del transmisor y d es la distancia de separación recomendada en metros (m). Las intensidades de campo de los transmisores de radiofrecuencia fijos, determinadas por un estudio electromagnético del lugar, deben ser inferiores al nivel de conformidad en cada gama de frecuencias. Pueden producirse interferencias en las proximidades de los equipos marcados con el siguiente símbolo:  El PUERTO DE CIERRE de los EQUIPOS y SISTEMAS DE MEDIO AMBIENTE deberá probarse como se especifica en la Tabla 9 de la CEI 60601-1-2 utilizando los métodos de prueba especificados en la CEI 61000-4-3.
-----------------------------	--	------	---

Distancias de separación recomendadas entre los equipos de comunicaciones de RF portátiles y móviles y el equipo quirúrgico ultrasónico

El Equipo Quirúrgico de Ultrasonido tiene como objetivo su aplicación en un entorno electromagnético en el que las perturbaciones de RF radiadas estén controladas. El cliente o el usuario del equipo quirúrgico ultrasónico puede ayudar a evitar las interferencias electromagnéticas manteniendo una distancia mínima entre los equipos de comunicaciones de RF portátiles y móviles (transmisores) y el equipo quirúrgico ultrasónico, tal como se recomienda a continuación, en función de la potencia de salida máxima del equipo de comunicaciones.

Potencia máxima nominal de salida del transmisor w	Distancia de separación según la frecuencia del emisor /m		
150 kHz a 80 MHz $d = \frac{[3.5]}{[V_1]} \sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d = \frac{[3.5]}{[E_1]} \sqrt{P}$	800 MHz a 2,7 GHz $d = \frac{[7]}{[E_1]} \sqrt{P}$	
0,01	0,117	0,117	0,233
0,1	0,36999	0,36999	0,73681
Blanco	1,17	1,17	2,33
10	3,69986	3,69986	7,36811
100	11,7	11,7	23,3

Nota: Estas directrices pueden no ser aplicables en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y la reflexión de estructuras, objetos y personas.

Capítulo IX - Condiciones técnicas del equipo

ADVERTENCIA: El Equipo Quirúrgico de Ultrasonido debe ser operado dentro del rango de temperatura ambiente especificado de acuerdo con los requisitos.

ADVERTENCIA: Asegúrese de que el voltaje de la toma de salida cumple con los requisitos del Generador. Una conexión incorrecta de la fuente de alimentación puede dañar el Generador y provocar una descarga eléctrica o un incendio.

Componentes necesarios para el funcionamiento:

Generador (CSUS8000)

Transductor (TR46)

Comutador de pedal (FSW2)

Cizall: consulte el manual de operaciones de cizall para obtener más información.

Grado de protección contra descargas eléctricas: Parte aplicada tipo CF

Grado de protección contra descargas eléctricas: Clase I

Grado de protección contra la entrada de agua perjudicial: Comutador de pedal: IPX8

Entrada de tarifas:

Tensión de alimentación: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Condiciones de funcionamiento:

Temperatura de trabajo: 10°C-30°C

Humedad relativa: 70%

Presión de aire: 860hPa-1060hPa

Condiciones de transporte y almacenamiento:

Temperatura: -40°C ~ +55°C (Generador, Trasduttore y Pedal)

Temperatura: -10°C ~ +55°C (Tijeras)

Humedad: ≤80%

Presión de aire: 860hPa-1060hPa

Modo de funcionamiento: Tiempo de trabajo continuo: ≤15s; intervalo: ≥15s

Peso (sin embalaje): Generador: el peso nominal es de 7 kg

Fusible: 45*20 T5AH250V

Volumen a granel

Generador tipo CSUS 8000: (H×A×P): 34cm×34cm×16cm

Eliminación: Al final de la vida útil de los equipos, deben eliminarse de acuerdo con los requisitos medioambientales locales para el tratamiento de residuos. Hay baterías de celdas que deben ser recicladas.

Clasificación AP/APG: No es un equipo de clase AP/APG

El tipo de control de frecuencia del sistema: sintonización automática continua de la frecuencia delaccionamiento, independiente de la carga, durante el funcionamiento.

Índice de reserva de energía: ≥2,5

Excursión de vibración de la punta primaria: 25μm ~ 110μm

Versión del software: V01.01

Nota: Para sustituir el fusible, póngase en contacto con el personal de servicio formado y autorizado por Reach Surgical, Inc. o con su representante local. Para conocer el procedimiento de sustitución, consulte el manual de servicio.

Capítulo X - Servicio posventa y garantía

Reach Surgical, Inc. garantiza que este producto está libre de defectos de material y de mano de obra en condiciones normales de uso y de mantenimiento preventivo durante el respectivo período de garantía que se indica a continuación. La obligación de Reach Surgical bajo esta garantía se limita a la reparación o el reemplazo, a su elección, de cualquier producto, o parte del mismo, que haya sido devuelto a Reach Surgical, Inc. o a su distribuidor dentro del período aplicable que se muestra a continuación y cuyo examen revele, a satisfacción de Reach Surgical, que es defectuoso. Esta garantía no se aplica a ningún producto, o parte del mismo, que haya sido:

(1) se vea afectado negativamente debido a su uso con dispositivos fabricados o distribuidos por partes no autorizadas por Reach Surgical, Inc. (2) reparado o alterado fuera de la fábrica de Reach Surgical de forma que, a juicio de Reach Surgical, afecte a su estabilidad o fiabilidad.

(3) sometido a un uso inadecuado, negligencia o accidente, o (4) utilizado de forma distinta a los parámetros de diseño y uso, las instrucciones y las directrices del producto o a las normas funcionales, operativas o medioambientales de productos similares generalmente aceptadas en la industria.

Los productos de Reach Surgical están garantizados durante los siguientes períodos después de la entrega al comprador original:

Trasduttore 1 año para los componentes y la mano de obra

Generador 1 año para los componentes y la mano de obra

Comutador de pedal 1 año para los componentes y la mano de obra

A menos que sea sustituida por la legislación local aplicable, esta garantía sustituye a todas las demás garantías. Expresas o implícitas. Incluyendo las garantías de

comerciabilidad e idoneidad para un fin determinado. Y de cualquier otra obligación o responsabilidad por parte de reach surgical, Inc. Y es el recurso exclusivo del comprador. En ningún caso reach surgical, Inc. será responsable de daños especiales, incidentales o consecuentes, incluyendo, sin limitación. Daños resultantes de la pérdida de uso. Beneficios Negocio o fondo de comercio, que no sean los expresamente previstos por una ley específica.

Reach Surgical, Inc. no asume ni autoriza a ninguna otra persona a asumir por ella ninguna otra responsabilidad en relación con la venta o el uso de cualquiera de los productos de Reach Surgical Inc. No hay garantías que se extiendan más allá de los términos del presente documento.

Reach Surgical, Inc. se reserva el derecho de realizar cambios en los productos construidos y/o vendidos por ellos en cualquier momento sin incurrir en ninguna obligación de realizar los mismos o similares cambios en los productos previamente construidos y/o vendidos por el Reach Surgical, Inc.

Kirurgiline ultraheli seade Kasutusjuhend

Palun lugege hoolikalt läbi kogu teave.

HOIATUS: ultraheli-kirurgiliste seadmete ohutu ja tõhus kasutamine võltub operaatori möistmisest. Selle seadme ohutuse ja töhususe tagamiseks on vaja lugeda, mõista ja järgida seadmega kaasas olevald kasutusjuhendeid.

HOIATUS: See seade on mõeldud ainult meditsiiniliste kirurgiliste protseduuride jaoks.

HOIATUS: Ärge kasutage seda seadet kohtades, kus seisneb õhu, hapniku või lämmastikoksiidiga segatud tuleohlikku anesteetilist gaasi. Teiste metallseadmetega kokkupõrel tekkinud säädemed võivad süttida tuleohlikke gaase.

I peatükk - Ülevaade

Enne toote kasutamist peab kasutaja neid tekste hoolikalt läbi lugema. Sisu eesmärk on selgitada tähelepanuväärseid tööprosesse, kõrvalekaldeid põhjustavaid toiminguid ja ohte, mis võivad kahjustada tootet või inimest. Igasuguse ebatalivalise olukorra korral järgige kindlaks määratud juhiseid, et vältida kehavigastusi või seadme kahjustamist. Tootja ei võta vastutust ohutuse ja õudluse garantii kompromisside kahjustamise või laienendatud hoolduse eest, mis tuleneb nende juhiste eiramisest.

Kavandatav kasutusviis

See vahend on mõeldud pehmete kudede sisselöötgeteks, kui soovitakse verejooksu kontrolli ja minimaalset termilist vigastust.

Näidustused

See instrument on mõeldud ultraheli-kirurgilise seadme külge kinnitamiseks ja patsientidega kokkupuutumiseks kõrgsagedusliku vibratsiooni ajal, et killustada pehmete kudede rakke kudede töökamiseks ja/või koagulatsiooniks avatud ja minimaalselt invasivsete operatsioonide puhul. Üldiselt pediatrilised, güneoloogilised, uroloogilised, rindkerehaigused ning lümfosoonte sulgemine ja läbilöökamine.

Kavandatud kasutaja

Seda instrumenti kasutatakse tervishoiutöötajatele, kes kasutavad seda instrumenti kirurgilistel eesmärkidel.

Kavandatud kasutuskeskkond

See seade on mõeldud kasutamiseks haiglas.

Kavandatav patsientide rühm ja ravitav haigusseisund:

3-aastased ja vanemad patsientid, kes vajavad operatsiooni, mille puhul on vaja pehmete kudede sisselöökeid, mille puhul on verejooksu kontroll ja minimaalne termiline vigastus

Kliinilised eelised

- Lühem operatsiooniaeg;
- Vähem intraoperaatiivset verejooksu;
- Vähem termilisi vigastusi.

Vastunäidustused

Instrumentid ei ole ette nähtud luude sisselöökamiseks.

Instrumentid ei ole ette nähtud rasestumisvastaseks munajuuhade sulgemiseks.

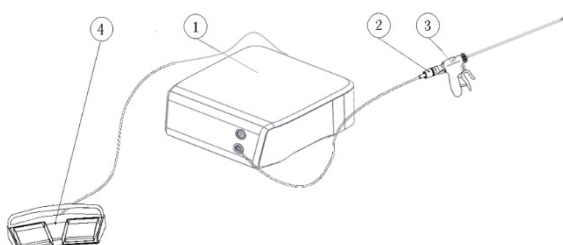
II peatükk - Ultraheli-kirurgiliste seadmete koostis ja tööpõhimõtted

I osa Seadmete komponendid

Tabel 1 Ultraheli-kirurgiliste seadmete komponendid

Mudel	Koostis	
	Osa nimi	Mudeli nr.
Ultraheli-kirurgilised seadmed	Ultraheli-kirurgiliste seadmete generaator	CSUS8000
	Ultraheli-kirurgiliste seadmete muundur	TRA6
	Ultraheli-kirurgiliste seadmete jalalülitி	FSW2

Generaator sobib kokku Reach Surgical, Inc. poolt toodetud kääridega. Käärakandid ei kuulu selleesse pakendisse ja tuleb osta eraldi. Kääride üksikasjade kohta vaadake kääride käsiraamatut.



Joonis 1 Ultraheli-kirurgilise seadme koostise joonis
1. Generaator. 2. Muundur. 3. Skalpell. 4. Jalalülit.

1. Generaator (CSUS8000)

Generaator pakub operatsiooniliidese kuvamist, seadme seisundi jälgimist, ATT-funktsooni ja I/O juhitmist. Erinevad tasemed tagavad vastava energiaväljundi skalpelli ja jalalülitü juhitimisel.

All funktsiooni määratlus: Süsteem suudab automaatselt reguleerida ultraheli väljundenergiat vastavalt erinevate kudede tagasisidele.

2. Muundur (lisateavet leiate muunduri kasutusjuhendist) on ette nähtud selleks, et muunduda ühilduvast generaatorist elektrienergiat seadme labade mehaaniliseks liikumiseks. Transducer on ette nähtud kasutamiseks koos ühilduva generaatoriga.

- Muundur on kinnitatud juhtme külge, mis ühendatakse generaatori esiküljega.
- Muundur kuulub piiratud kasutusega korduvustatutava instrumenti hulka.
- Muundur tarnitakse mitterteerilseks ja see tuleb enne kasutamist steriliseerida vastavalt juhistele.

3. Skalpell (lisateavet leiate skalpelli kasutusjuhendist).

Märkus: Käesolevad kasutusjuhendid nimetatakse ühekordest kasutatavaid ultraheli skalpelle "skalpelliks".

Ultraheli vibratsioon kontakts muundurilt üle skalpelile ja seda kasutatakse kõe hemostatiiliseks lõikamiseks ja/või koagulatsiooniks.

Pange tähele, et muundurist lähtuvat mehanilist vibratsiooni võimendab amplituuditrafo. Vibratsioon on mikroskoopiline ja palja silmaga nähtamatu. Vältige protseduuri ajal soovitame sihtmärkide otsaga puudutamist.

4. Jalalülit

Jalalülitit kasutatakse ultraheli energia väljundi sisse- ja väljalülitamiseks.

5. Süsteemi režiim ja võimsuse tase

Generatoori pakub kahte väljundrežiimi: VAR ja FULL. VAR võimsust saab kasutaja seadistada vahemikus 1 kuni 5, vajutades nuppe kasutajaliidese ekrani. Täievõimsust jäab alati tasemele 5, kõrge mat võimsustasest (FULL) kasutatakse kiireks kudekuks lõikamiseks. Madalamat võimsust (VAR) kasutatakse parema hemostaasi saavutamiseks. Kudesse ülekanvat energia ja tekkiv koeefekt sõltub paljudest teguritest, sealhulgas võimsustasemest, skalpelli kujust, skalpelli jõudlusest, kinnitusjõust (vajaduse korral), koe pingest, koe tüübist, patolooglast ja kirurgilisest lähenemisviisist.

Kui see on ühendatud täiustatud hemostaasi funktsiooniga käiridega, pakub generaator kahte väljundrežiimi: VAR ja ADVANCED. VAR-i võimsust saab kasutaja määramata vahemikus 1 kuni 5, vajutades liidesse ebraanilolevalt nuppe. Valiksetas jaab täsemel 5. ADVANCED tähendab kaugleärenenud hemostaasi funktioni, mis mida kasutatakse kudesse kiireks lõikamiseks. Parema hemostaasi korral kasutatakse väiksemat võimsust. Koosse ülekanvat energiaga ja tekkiv koeefekt sõltuvad paljudest teguritest, sealhulgas võimsustasemest, niike kujust, niikejõudlusest, kinnitusjõust (kui see on asjakohane), koe pingest, koetüübist, patolooglast ja kirurgilisest lähenemisviisist.

II osa Operereerimisjuhend

(Joonis 2-1 Espaneel)

1. Eakraan/puutetundlik ekraan

Kubav süsteemiteavet ja toimib liidesena juhtruppuide ja seadete reguleerimiseks.

2. Muunduripesa

Paremast alaunurgas asuv muunduripesa, mida kasutatakse muunduri ühendamiseks generaatoriga.

3. Ooterežiimi nupp

Generatoori sisselfüllatimiseks vajutage ooterežiimi nupp. Väljalülitamiseks vajutage pikalt.

(Joonis 2-2 Tagumine paneel)

4. Ventilaatorid

5. Seadmete laienduslides

Kasutatakse seadmete funktsioonide laiendamiseks ja hoolduseks.

6. Potentsiaalne võrdustamine

Kui kasutaja ei saa tagada, et pistikupesa on turvaliselt maandatud, saab kasutaja ühendada kaitstud maanduse selle pesa kaudu.

7. Pistikupesa

Pistikupesa kasutatakse toitejuhtme ühendamiseks generaatoriga.

8. Jalalülit pesa

See on joonisel 2-2 näidatud ümmargune pesa, mille kaudu kasutaja saab ühendada generaatori jalalülitiga.

9. Paigaldusva

III osa Lahtipakkimise märk

Ultraheli-kirurgilise seadme komponendid ostetakse eraldi. Ostetud komponentide kättesaamisel kontrollige, kas on nähtavaid transpordil tekinud kahjustusi. Kahjustustega korral võtke palun ühendust ettevõttega või kohaliku esindajaga.

Komponentid sisaldavad järgmisi komponente (vt peatükki IX - Seadme tehnilised tingimused):

Generaator (CSUS8000) - koos generaatori, toitejuhtme ja kasutusjuhendiga.

Muundur (TRA6) - sisaldb muundurit koos kaabli.

Jalalülit (FSW2) - sisaldb jalalülitit eemaldatava kaabliga.

Märkus: Kasutusjuhend sisaldb juhendit vigade tuvastamiseks ja körvaldamiseks.

III peatükk - Seadmete paigaldamine ja kasutamine

HOIATUS: Häireohu vähendamiseks tuleb elektrokirurgilised seadmed ja ultraheli-kirurgilised seadmed ühendada eraldi vooluuhelatesse.
--

HOIATUS: Kasutaja või patsiendi vigastuse vältimiseks juhusliku aktiveerimise korral, kui ultraheli-kirurgilise seadme generaator on kahjustatud või kui kalustatakse, et see on maha kukkunud või et vesi on sattunud, tuleb läbi viia biomeditsiinilise hindamine enne otustamist, kas võib edasi kasutada
--

I osa Seadmete sisselfüllatamine

I. Enne paigaldamist veenduge, et toitejuhe ei ole generaatoriga ühendatud.

II. Asetage generaatori tasasele pinnaile.

HOIATUS: Generaatori tuleb kasutada ettenähtud keskkonnatingimustes, mille nöödud on esitatud peatükis IX - Seadme tehnilised tingimused.

III. Ühendage toitejuhe generaatori tagapaneeli asuvasse vahelduvvoolu pistikupesasse. Sel ajal ei ole süsteem käivitatud ja ooterežiimi lamp on vilkava hingamise olekus.

HOIATUS: Palun hoidke generaatori ja toitejuhet asendis, mida saab hõlpsasti eraldada, et tagada hädaolukorras toiteallika õigeaegne lahtiühendamine.

HOIATUS: Veenduge, et toiteallikas vastab generaatori nõuetele (vt peatükki IX - Seadme tehnilised tingimused). Toiteallikale vale ühendamine võib kahjustada generaatori või põhjustada elektrilöögi või tulekahju ohtu.

IV. Ühendage jalalülit generaatori tagapaneeli asuvasse jalalülit pesaga.

- Veenduge, et jalalülit pistikupesa on kuiv ja puhas.

- Vältige vedeliku sisepoolu, kuna see võib põhjustada juhuslikku aktiveerimist.

ETTEVAATUST: Hoidke alati enne aktiveerimist testostsikut inimestest eemal, et vältida vigastusi kasutajale, teistele seadmetele või muudele esemetele.

V. Generaatori sisselfüllatimiseks vajutage ooterežiimi nupp. Generaatori alustab initialiseerimisprotsessi.

Palun vaadake III peatükki II osa kirjeldust, et saada teada initialiseerimisprotsessi ajal kuvatava teabe kohta.

VI. Veenduge, et muunduri pistikupesa on kuiv ja puhas, sejareel ühendage muunduri kaabbel kindlatlasi espaneele pistikupessa.

VII. Ühendage skalpell muundurist vastavalt kasutusjuhendile.

Kui initialiseerimisprotsess erineb eespool kirjeldatud, võtke ühendust sertifitseeritud hoiustustöötajaga vastavalt haigla protseduuritele. Seadme eeldatava asukoha korraldab professionaalse kirurgilised tööpärad haiglas.

VIII. Pärast initialiseerimisprotsessi lõpetamist läheb generaator ooterežiimi. Kui tuvastatakse viga, kuvatakse LCD-ekraanil veakood ja kostub hoiatusheli. Liseatev leiate IV peatükist.

IX. Süsteemi režiim ja võimsuse tase:: Generaatori vaikimisi võimsustase on 3 (VAR) ja 5 (FULL). VAR võimsustaseme reguleerimiseks vajutage vedelkristallkuvaril vasakul pool olevaid UP/DOWN nooleklahve, et muuta seda vahemikus 1 kuni 5. Seadistage võimsustase vastavalt kirugi eelistustele ja/või skalpelli kasutusjuhendi soovitustele (täpselt mitte vt peatükki ja "Võimsuse tase").

X. Heli: Generaator kasutab erinevaid helisi aktiveerimise võimsustaseme näitamiseks.

II osa Seadmete kasutamine

Oluline märkus: Ultraheli-kirurgiliste seadmete kasutusjuhend sisaldb CSUS8000 generaatori ja jalalülitri kasutusjuhendit (vt peatükki IX - Seadme tehnilised tingimused).

See ei ole viide kirurgiliste tehnikate kohta.

Märkus: Enne seadme kasutamist on soovitatav lugeda ka muunduri ja skalpell'i kasutusjuhendit.

Pärast paigaldamist saab seadmeid nüüd kasutada.

HOIATUS: kasutaja või patsiendi vigastuse välimiseks seadme kontrollimise ajal hoidke ettevaatlikult instrumendi distaalset otsa teistest seadmetest, kirurgilisest taldrikust, patsiendist või muudest esemest eemal. Kontrollimise ajal tuleb rakendada ohutusmeetmeid, mis on võetud aurude juuresolekul (vastavalt haigla protseduuridele ja eeskirjadele).

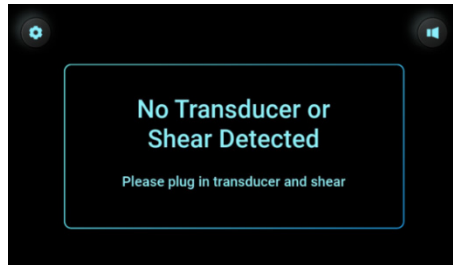
Süsteemi töö jaguneb kolmeks osaks: süsteemi käivitamine ning muunduri ja skalpell'i tuvastamine, muunduri ja skalpell'i testimine ning süsteemi seadistamine.

1. Muunduri ja skalpell'i initsialiseerimisprotsess ja identifitseerimine:

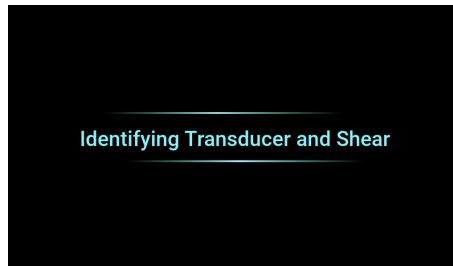
Pärast ooterežiimi nupu vajutamist kuvatakse järgmine pilt:



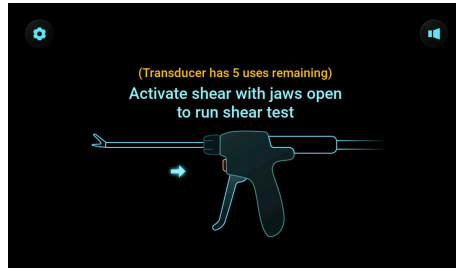
Kui generaatoriga ei ole ühendatud ühtegi muundurit või skalPELL'i või kui need on valesti ühendatud, kuvatakse järgmine pilt:



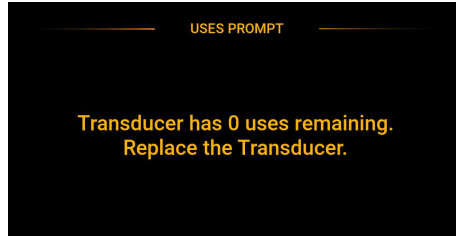
Kui muundur ja skalpell on õigesti ühendatud generaatoriga, kuvatakse järgmine pilt:



Kui muundur ja skalpell on ühendatud ja õigesti identifitseeritud, kuvatakse järgmine pilt:



Märkus: kui muunduri järeljää nud kasutus on väiksem kui 10, kuvatakse järgmine pilt. Pöörake tähelepanu numbrile, sest kui number on null, tuleb muundur välja vahetada:



Kui täiustatud hemostaasi funktsiooni kasutatakse null korda, kuvatakse järgmine pilt

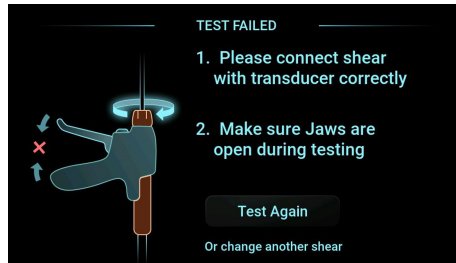


2. Muunduri ja skalPELLI testimine:

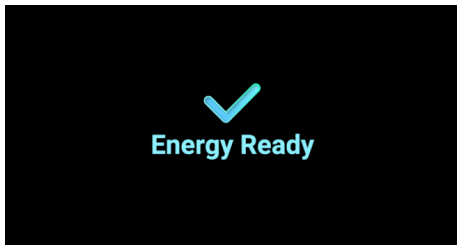
Kui muunduri ja skalPELLI identifitseerimine on lõpetatud ja kuvatakse "Aktiveeri skalpell avatud lõuadega skalpeeli testi käivitamiseks", vajutage skalpellil mis tahes nuppu siis kuvatakse järgmine pilt:



Kui test ei õnnestus, kuvatakse järgmine pilt:



Kui test on läbitud, kuvatakse järgmine pilt ja lülitub automaatselt järgmissele pildile:



Kui see on ühendatud kääridega ilma täiustatud hemostaasifunktsionita, kuvatakse järgmine tööoleku pilt:



Kui see on ühendatud täiustatud hemostaasifunktsioniga kääridega, kuvatakse järgmine tööoleku pilt:



Väljundrežiim tööstetakse esile, kui vajutatakse vastavat nuppu.

3. Süsteemi seadistamine:

Klüpsake ekraani vasakus ülanurgas oleval seadistamise ikooni ja süsteemi seadistamise üksused on järgmised:



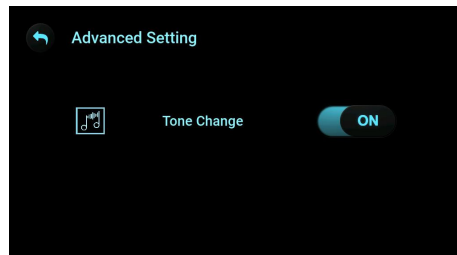
Klüpsake ikooni Keel ja seejärel klüpsake kuvatava keele muutmiseks keeli.



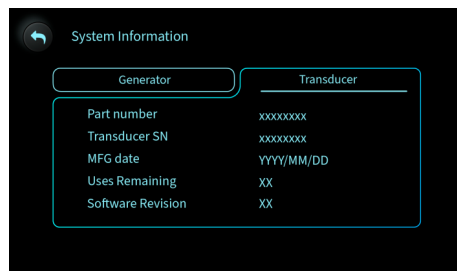
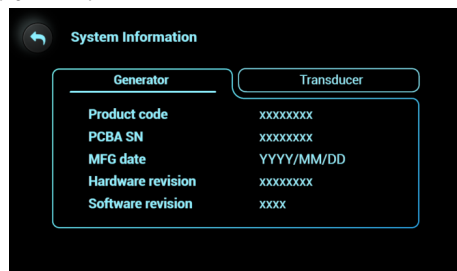
Klõpsake valikut "Käsi-/jalajuhtimise lubamist/keelamist" ja seejärel klõpsake suvandit, et muuta valikuid.



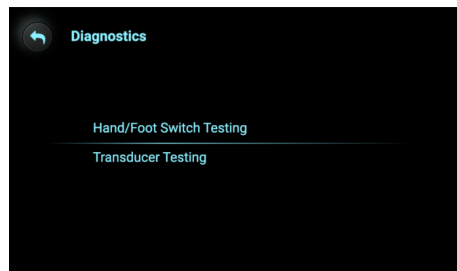
Klõpsake nuppu "Advanced Setting" ja seejärel klõpsake suvandite muutmiseks.



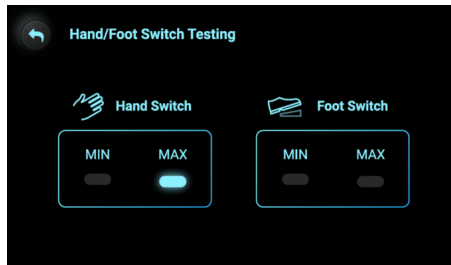
Klõpsake süsteemiteabe üksust, et kuvada järgmine kasutajaliides:



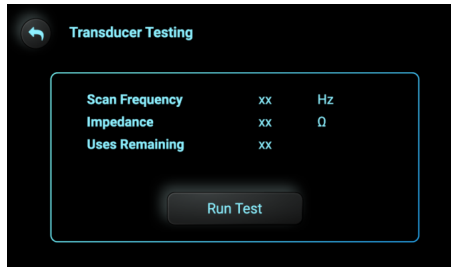
Klõpsake diagnostikaüksust ja kuvatakse järgmine kasutajaliides:



Klõpsake elemendile "Käsi- ja jalalülitü testimine", misjärel kuvatakse järgmine kasutajaliides:



Klõpsake Muunduri testimine ja ilmub järgmine kasutajaliides:



Tühista
Vajutage ekraani vasakus ülanurgas asuvat ikooni "Return", et lahkuda süsteemi seadistamisest ja naasta süsteemi ooterežiimi.

III osa Generaatori väljalülitamine

- I. Vajutage generaatori ooterežiimi nuppu ja tömmake toitejuhe pistikupesast välja.
- II. Ühendage lahti muundur ja skalpell ja käsitsege neid vastavalt nende kasutusjuhendile.
- III. Puhastage generaator, jalalülitü ja muundur vastavalt V peatükis Puhatamises kirjeldatud protseduuridele.

IV peatükk - Veaotsing

Generaatori on rida hoitussignale ja veakoode, mis aitavad tuvastada ja avastada elementide ja komponentide vigu. Need signaalid ja koodid on mõeldud klinilise otsustuse ja vaatluse abistamiseks, mitte nende lahendamiseks.

I osa Helisignalid ja hoiatused

Tööseisund	Heli tüüp	Võimalik põhjus ja parandusmeede
Esialgne seisund	Tavaline tööheli	/
	Ebatavaline tööheli	Riistvara viga. Võtke parandamiseks ühendust tootjaga.
Aktiveeriv seisund	Maksimaaltaseme tööheli	/
	Minimaaltaseme tööheli	/
	Ebatavaline tööheli	1) Skalpell on puitunud kokku või haaranud liiga palju kudesid. Vähendage skalpelli kokkupuututava koe kogu. Kui heli on endiselt jätkuv, eemaldage ettevaatlikult skalpelli otsa ümber kogunenud koed. 2) Muunduri ja/või skalpelli viga.
	TÄIUSTATUD heli	/
	ATT heli	/

II osa Veakoodid

Generaatori tuvastab vead kahel viisil: hoiatus ja süsteemiviga. Rikke tuvastamisel kõlab hoiatusheli, generaatori juhpaneelile ilmub hoitussignaal ja probleem kuvatakse vedelkristallkuruvaril. Lahendage probleem vastavalt järgnevalt esitatud lahendustele (või proovige veotsingut).

Generaatori tuvastab kaks konkreetset viga: hoiatus ja süsteemiviga. Rikke tuvastamisel annab süsteem hoiatusheli, hoitussignaal ilmub Generaator seadme juhpaneelile ja vastav veakood kuvatakse LCD-ekraanil. Probleemi lahendamiseks järigi allpool (või veotsingus juhendis) esitatud meetodeid.

Rikkekoode ja teadete tabel

Veakood	Vastav veateade
Hoiatus	Palun ühendage skalpell ja muundur õigesti.
Hoiatus	Veenduge, et lõuad on testimine ajal avatud.
Hoiatus	Skalpelli viga tuvastatud
Hoiatus	Muunduri on jäänenud õ kasutuskorda
Hoiatus	Palun aktiveerige ainult üks nupp korraga
Hoiatus	Palun peatage surve skalpelliile
Süsteemi viga	Süsteemi viga
Süsteemi viga	Enesekontroll ei õnnestunud

1. Veenduge, et muunduri kaabel on täielikult õiges asendis sisestatud.

2. Skalpell võib olla valesti pingutatud või mõned koed võivad olla kogunenud skalpelli otsa ümber. Pingutage uuesti skalpelli ja eemaldage ettevaatlikult skalpelli otsa ümber kogunenud koed. (Kui enne operatsiooni alustatakse testi, veenduge, et skalpell suunab õhku. Kui kasutatakse ultraheliga lõikavat skalpelli, veenduge enne testi alustamist, et kinnaitslõug on avatud ja ei puutu kokku teiste esemeteega).

3. Asendage uuesti muunduri või skalPELL.

4. Sisestage seadme töörežiimisse.

Märkus: Muundur ei saa korralikult töötada, kui selle temperatuurit ületab ette nähtud värtuse.

Sellisel juhul kasutatud taastamiseks teist muundurit või määrase vea põhjus ja valikulised taastamismeetodid vastavalt järgmiste sammudele.

Muundur on endiselt soe, see on just läbinud auruga steriliiseerimise. Laske muunduril vähemalt 45 minutit toatemperatuuri jahtuda.

Seda meetodit võib kasutada ka siis, kui muundur kuumeneb parast pikemat töötamist suure võimsusega.

Kui muunduri ülekuunenemisest puuvad töödend ja tundub, et probleemi ei saa lahendada, võtke ühendust tootja hooldustöötajatega.

Peale kaitsemeite ei ole generaatori mudil kasutaja poolt hooldatavaid osi. Asendamiseks või hoolduseks võtke ühendust Reach Surgical, Inc. poolt koolitatud ja volitatud hooldustöötaja või kohaliku esindajaga.

Generaatori mis tahes hooldust ja uuendamist peab teostama Reach Surgical, Inc. poolt koolitatud ja volitatud hooldustöötajad.

Järgmised juhtumid võivad ohustada kübervalutisust:

1. Reach Surgical, Inc. ultraheli-kirurgilise seadme mis tahes mitteseotud toodet sunniviisilise juridepääs.

2. Mis tahes voltatoma võrgusidReach Surgical, Inc. ultraheli-kirurgiliste seadmetega

3. Mis tahes püsivara või tarkvara uuendused, mida Reach Surgical, Inc. ei ole heaks volitanud.

Kui mõni ülatoodud juhtumitest esineb, võtke palun ühendust Reach Surgical, Inc. müügiesindajaga või võtke otse ühendust Reach Surgical, Inc. aadressil reachsurgical.com.

V peatükk - Puhamstamine

I osa Generaatori puhamstamine

- Puhamstage generaator vastavalt haigla protseduuridele või eeskirjadele. Enne puhamstamist ühendage generaatori toiteallikas lahti ja tömmake toitejuhe väljundseadmet välja.

HOIATUS: Puhamstamine võib kahjustada generaatorit ja põhjustada elektrilöögi või tulekahju ohtu, kui vedeliku voolab või pritsitakse generaatori peale või sisse või kui generaatori uputatakse vedelikku.

Puhamstame toimub vastavalt järgmiste etappidele

1. Valmistage neutraalse PH-taseme pesuvahend või neutraalse PH-tasemeega ensüümne pesuvahend vastavalt pesuvahendi tootja juhistele.

2. Pühkige köök pinnad (sh generaatori ekraani) käsitsi puhta ja pehme lapiga, mida on niisutatud väikese koguse puhamstuslahusega.

3. Pühkige puhta ja pehme lapiga, mida on leotatud sooga kraaniveega.

4. Pühkige puhta ja pehme lapiga.

II osa Jalalülitu puhamstamine

Puhamstage jalalülit ja kaabel pärast kasutamist vastavalt järgmisele protseduurile:

1. Ühendage jalalülit generaatori lahti.

2. Kasutage neutraalse PH-tasemeega ensüümne pesuvahend vastavalt tootja juhistele.

3. Ühendage kaabel kindlalt jalalülitiga ja kastke need 2 minutiiks puhamstuslahusesse.

Märkus: Juhuslikul aktiveerimise vältimiseks peab generaatori ühendamiseks kasutatav jalalülit kaabel olema täiesti kuiv.

4. Pärast kastmist puhamstage jalalülit ja kaabel käsitsi pehme harjaga puhamstuslahuse abil.

5. Loputage jalalülit ja kaablit põhjalikult sooga kraaniveega vähemalt 1 minutit.

Loputamise ajal peavad kaabel jalalülitiga olema kindlalt ühendatud.

6. Pühkige köök pinnad puhta ja pehme lapiga.

HOIATUS: Ärge kasutage jalalülitu puhamstamiseks ultraheli puhamstusmasiant.

HOIATUS: Generaatori kahjustamise vältimiseks ärge lülitage selle toiteallikat sisse enne, kui vahelduvvoolu kaabel on ühendatud generaatoriga. Enne kokkupanekut veenduge, et köök ühendused on kuivad.

VI peatükk - Ohutus- ja funktsionaalsed Testid

HOIATUS: Võimaliku elektrilöögi ohu vältimiseks ärge avage generaatori korpust ilma loata. Seadme mis tahes hooldust ja uuendamist peab teostama Reach Surgical, Inc. poolt koolitatud ja volitatud hooldustöötaja.

HOIATUS: Söki või poletuosuhi patsiendile ja meditsiinipersonalile või seadme või muude seadmete kahjustamise vältimiseks, on vaja saada ülevaade laser-, elektri- ja ultraheloperitoonioni põhimõtet ja tehnikatest. Veenduge, et elektrisoliatsioon või maandus oleks kahjustamatud. Ärge kastke elektrokirurgilisi seadmeid vedelikku, väija arvatud juuh, kui see on ette nähtud konstruktiooniga või märgitud etiketil.

HOIATUS: Elektrilöögiühvi vältimiseks tuleb see seadme ühendada ainult kaitsemaandusega volvovõru.

HOIATUS: kasutaja või patsiendi vigastuse vältimiseks hoidke scalpell seadme kontrollimise ajal kindlasti eemal teistest seadmetest, kirurgilisest eesridest, patsiendist või muudest esemestest. Seadmete kontrollimise ajal tuleb rakendada ohutusmeetmeid, mida võetakse aurude juuresolekul (vastavalt haigla protseduuride ja eeskirjadele).

Muunduri, generaatori ja jalalülitu ohutus- ja funktsionitestid viiakse läbi vastavalt haiglate protseduuritele ja eeskirjadele. Muude komponentide ohutuse ja funktsionaalse testimise kohta, mida kasutavad mitmed patsiendid, vtiga komponendi kasutusjuhendit.

I osa Ohutustesti

Generaator: Lekkevoolu testimine peaksid läbi viima sertifitseeritud haiglatehnikud.

Jalalülit: Kontrollige pedaalit, kaablit pistikut ja kaablit, et nähha, kas need on praguened või muul viisil kahjustatud. Vahetage välja, kui see on kahjustatud.

Muud komponendid: Kontrollige vastavalt kasutusjuhendile.

II osa Funktsionaalne test

1. Valmistunge testimiseks ette kogu scalpellide komplekt ja ühendage muundur vastavalt III osa - Seadme paigaldamine ja kasutamine - kirjeldusele.

2. Kontrollige, kas on võimalik siseneda tööseisundisse.

3. Kontrollige, kas kuvatakse VAR-toite võimsustase 3 ja FULL-toite võimsustase 5.

4. Vajutage võimsuse suurenemise ja vähendamise nuppu, et veenduda, et VAR võimsustaset saaks muuta tasemetest 1 kuni 5.

5. Lülitage generaatori toide välja. Oodake 5 sekundit ja seejärel lülitage generaatori toide sisse. Oodake 15 sekundi.

6. Tööseisundisse sisenedes kontrollige, kas ekraanil kuvatakse VAR-toite võimsustase 3 ja FULL-toite võimsustase 5. Kontrollige, kas generaator on vastavalt nõuetele aktiveeritud. Hoidke muundurit nii, et selle tagumine osa oleks suunatud öhku, ja astuge jalalülit FULL-pedaalile. Kontrollige, kas ekraanil vilgub FULL võimsustase indikaator ja kas on kuulda FULL-aktiveerimist tähistavat heli.

7. Hoidke muundurit nii, et selle tagumine osa oleks suunatud öhku, ja astuge jalalülit VAR-pedaalile. Kontrollige, kas ekraanil vilgub VAR-taseme indikaator ja kas on kuulda VAR-aktiveerimise tähistavat heli.

HOIATUS: Et vältida kasutaja või patsiendi vigastusi juhusliku aktiveerimise korral, ei tohi scalpellid olla kontaktis patsiendi, kardinate või tuleohutlike materjalidega, kui neid ei kasutata.

VII peatükk - Hoiatused ja identifitseerimine

HOIATUS: Minimaalselt invasiivseid operatsioone võivad teostada ainult sertifitseeritud ja minimaalselt invasiivsete tehnikatundvad töötajad. Enne mis tahes minimaalselt invasiivse operatsiooni läbiviimist tutvuge meditsiinilise kirjandusega, mis on seotud minimaalselt invasiivse tehnika, tüsistuse ja kirurgilise riskiga.

HOIATUS: Minimaalselt invasiivised meditsiiniseadmed võivad tootjati erineda. Kui ühes operatsioonis kasutatakse erinevate tootjate toodetud minimaalselt invasiivsed meditsiiniseadmed ja tarvikuid, kontrollige enne protseduuri alustamist nende ühilduvust.

HOIATUS: Nagu kõigi energialikuid (kõrgsagedus-, laser- või ultraheli), tuleb arvestada välamilku kantserogenest või nakkusohtu, mida põhjustavad kudeded kõrvalseadused, nagu suus ja udus. Avatud ja hõõduneoperatsioonide puhul tuleb rakendada asjakohased kaitsemeetmed, näiteks karda kaitseprill ja filtritüüp respiratooride ning kasutada tööhäästi suitsueemalda vahendeid.

HOIATUS: Pärast selle seadme kasutamist kontrollige, kas koel on verejooksu peatunud. Kui mitte, tuleb võtta vastavad meetmed.

HOIATUS: Reach Surgical, Inc. poolt kiinnitatud firma toodet või levititud toodete kasutamine võib olla kokkusobimatu CSUS ultraheliskalpelliga. Nende toodete kasutamine võib põhjustada otatudamatu tolemusi ja vigastusi kasutajale või patiendile.

HOIATUS: CSUS ultraheliskalpellil mõened komponendid (nt muundur) ei pruugi olla enne tehastest väljumist steriliseeritud. Enne seadme paigaldamist steriliseerige toode vastavalt nõuetele. Puhastamis- ja steriliseerimisteade kahtva tootavastatud juhiseid.

HOIATUS: ultraheli energia ülekanne häirimise vältimiseks arge alaväga liiga suurt survet skalpellil käepidemele.

HOIATUS: Vadeliku ülevoolmine või generatori sisistes põimimine või generaatori kastmine võib kahjustada generaatorit ja põhjustada elektriõigi või tulekahju ohtu.

HOIATUS: UHENDUSTINGIMUSED nõuavad, et ENDOSKOOPILISE RAKENDUSE KONFIGURATSIOONIS KASUTATAVATE MUUDE ME-SEADMETE RAKENDATAVAD OSAD oleksid BF-TÜÜPI RAKENDATAVAD OSAD või TÜÜP CF-TÜÜPI RAKENDATAVAD OSAD

HOIATUS: kui ENERGIESERTITUD ENDOSKOOPU kasutatakse koos PINGESTATUD ENDOTERAPIA SEADMETEGA, võivad kõrgsageduslike kirurgiliste seadmete töötamisel tekki valgus häiret kahjustada muude elektrooniliste meditsiiniseadmete, näiteks monitoride ja pilditöötlustusseemide tööd.

HOIATUS: Minimaalselt invasiivsed meditsiiniseadmed võivad tootjati erineda. Kui ühes operatsioonis kasutatakse minimaalselt invasiivseid meditsiiniseadmeid ja erinevate tootjate toodetud tarvikuid, kontrollige enne protseduuri alustamist nende ühilduvust.

HOIATUS: Selle ülevoolmine igas kasutuskorda kontrollitakse seadmete sisestamiseks mõeldud PINGESTATUD ENDOTERAPIA SEADMETE osade välispind, et veendumata, et seal ei ole soovimatuid karedaid pindu, teravaid serva ega väljaluuvalaid oisi, mis võivad põhjustada KAHUHUOJATUST: Muude kui selle seadme töötaja poolt määritdatud või ette nähtud tarvikute, andurite ja kaablite kasutamine võib põhjustada selle seadme elektromagnetkiirguse suurenemist või elektromagnetilise häiringutuluvuse vähenemist ja tulemuseks on ebaoige töö.

HOIATUS: KAASASKANTAVAID RF-sideseadmeid (seahulgas välisseadmeid nagu antennikaabilid ja välised antennid) ei tohi kasutada ultrahelikirurgiademetes mis tahes osale lähelem kuni 30 cm (12 tolli), seahulgas TOOTJA poolt määratud kaableid. Vastasel juhul võib selle seadme jõudlus halveneda.

HOIATUS: Kui muundur on ilmselgelt kahjustatud, visake kahjustatud osad pärast paustamist ja steriliseerimist ära. Väärkasutuse vältimiseks märgistage kahjustatud osad selget.

HOIATUS: Keskonnaga saastamise vältimiseks tuleb ühekordsett kasutatavad seadmed ja elektroonikajäätmed kõrvaldava vastavalt haigla protseduurite ja eeskirjade.

HOIATUS: ohu korral ühendage kohe vooluvõrk lahti.

HOIATUS: aktiivne tera kuumutab kudet hõõrdumise viisil ja on mõeldud andma piisavat hõõrdumist ja lõikeviimeti, et lõigata ja koaguleerida aktiivse teraga kokkupuutuvat kude. Seeottu peaks kasutaja olema ettevaatlik tera, klampibririve ja välili distala osa suhtes, kuna need võivad olla kõrgendatud temperatuuriga.

HOIATUS: Vältige generaatori kasutamist teiste seadmete kõrväti või koos teiste seadmetega. Kui on vaja kasutada kõrväl või virmastatuna, kontrollige generaatorit ja teisi seadmeid, et tagada normalne töö.

HOIATUS: Selle seadme EMISIOONIKONI omaduste töttu sobib see kasutamiseks tööstuspiirkondades ja haiglates (CISPR 11 klass A). Kui seda kasutatakse elamukeskkonnas (mille puhul on tavasilelt nõutav CISPR 11 klass B), ei pruugi see seade pakkuda piisavat kaitset raadiosageduslikele sideteenustele. Kasutajal võib olla vaja võtta leevendavaid meetmeid, näiteks seadme uuestiägutamine või uuestorienteerimine.

HOIATUS: Teade kasutajale ja/või patiendile, et igas seadme seotud töösistest vähemtunnistust tuleb teavitada Reach Surgical, Inc. aadressil Reachquality@reachsurgical.com ja selle liikmeskonnale päradele asutusele, kus kasutaja ja/või patiент asub.

HOIATUS: See seade tihendab anumaid, milli maksimaalne läbimõõt on sõltuvat kasutatavast seadimest kuni 7 mm. Liseatabe saamiseks vaadake instrumendi IFU-d.

Märkus: Täiendavaid hoiatusi ja teateid leiate vastavatest juhitest.

VIII peatükk - Elektromagnetiline ühilduvus (EMC)

Toode on läbinud elektromagnetilise ühilduvuse testi, mis vastab meditsiiniseadmete standardi IEC60601-1-2 piiranõuetele. Need piirangud tagavad möistliku kaitse kahjulike häirete eest tavapärasest meditsiiniseadmetest.

1. Seadmete komponentide kohta vt tabelit 1 Ultraheli-kirurgilise seadme komponendid.

2. Ultraheli-kirurgilise seadme kaablid

Ei.	Kaabli nimi	Pikkus (m)	Kilp või mitte
1	Muunduri kaabel	2.9	Jah
2	FSW2 kaabel	3	Jah
3	Toitkaabel	5	Ei
4	Potentiaalne võrdustamine	0.03	Ei

3. EMC toimivus

Seda seadet võivad mõjutada teiste meditsiiniseadmete ja radiodiside poolt põhjustatud radioidagedushäired. Sellistesse häiret vältimiseks on seda toodet testimist vastavalt standardile IEC 60601-1-2, mille nõuetele see seade vastab. Siiski ei garanteeri ettevõte, et üksikud paigalduskeskkondad ei esine absoluutsest mingi häireid.

Kui leitakse, et seade on häiritud (mida saab kindlaks teha seadme sisse- ja väljalülitmisesega), peaks kasutaja (või Reach Surgical, Inc. poolt heaks kiidetud hooldustöötaja) puuduma rakendada ühri või mitu järgmistest meetmetest, et häirete probleemi lahendada:

Reguleerige seda mõjutava seadme suunda või asendit.

Suurendage seadme ja saatva seadme vahelisi kaugust.

Kasutage selle seadme toiteks muud toiteallikaid (mitte seadme mõju tekivat energiat).

Teiste soovitusteks saamiseks konsulteerige tarmijaga või teeninduse esindajaga.

Tootja ei vastuta mis tahes häirete eest, mis on põhjustatud järgnevates olukordades: kasutada muid kui soovitatud ühenduskaableid; muuta või modifitseerida seda seadet ülimalt. Voltamata muudatust või modifikatsiooni võivad põhjustada selle seadme kasutusõiguse kaotamist.

Ettagusused elektroonikaseadmed võivad tekida elektromagnetilisi häireid teistel radiofoni- ja mõju- magnetväljade ohus või seadmega ühendatud kaablitel kaudu. Ärge kasutage selle seadme läheduses seadmeid, mis võivad kiirata RF-signale, näiteks mobiiltelefoni, radiotransceiverid või radiokontrollerid, kuna see võib põhjustada selle seadme töövõime mittevastavust ettenähtud spetsifikatsioonidele. Kui sellised seadmed on selle seadme lähetad, lülitage nende seadmete toide välja. Selle seadme eest vastutav meditsiintöötaja peaks juhendama teknikuid, patiente ja teisi töötajaid, kes võivad olla selle seadme läheduses, et nad järgiks täielikult ülaltoodud nõudeid.

Et saavutada täielikult ettenähtud EMV-toimivused, peab kasutaja paigaldama toote õigesti vastavalt kasutusühendus kirjeldatud juhistele. EMC-ga seotud probleemide korral võtke ühendust Reach Surgical, Inc. poolt volitatud hooldustöötajatega.

Muundur (koos kaabliga) ja skalpell on määratletud kui kogu süsteemi rakendatavat osa.

4. Ettevaatustabinud toote paigaldamiseks

Seadet võib kasutada haiglates, muidas, kuid ei tohi kasutada aktiivsete kõrgsageduslike kirurgiliste seadmete läheduses ega radiosagedustele varjestusruumides, kus asuvad magnetresonantsi mõjuga seadmed, sest elektromagnetiliste häirede intensiivsus on nendes kohtades suur.

Fiksiritud radiodiseseadmete eraldi kaugus ja mõju: magnetvälja tugevust, mida tekib fiksiritud saatjad, näiteks traadid (mobiiltelefonide/sidevabade) telefonide tugijaamad, mobiilside radiodestvastuvõtjad, raadioamatööriidest vastuvõtjad, AM- ja FM-raadiosaated, teleesaadete generaatorid jne, ei ole võimalik teoreetiliselt täpselt mõõta. Fiksiritud radiodisasaatje tekkitud elektromagnetilise keskkonna hindamiseks tuleb kaaluda elektromagnetivälja mõõtmist. Kui seadme asukohas mõõdetud magnetvälja tugevuse väärtsus ületab "Häirete vastase avalduses" määratud vastav radioidageduse taseme, tuleb seda kontrollida, et tagada selle normaalse töö. Kui leitakse ebanormaalsed töötungimised, tuleks kaaluda lisamõõtmisi, näiteks seadme suuna muutmisest või ümberpaigutamist või radioidagedusevastase ruumi kasutamist.

1. Kasutage meie ettevõtte poolt taritud võti määratud tööjuhete. Tooteid, mis on varustatud tööpetistikuga, tuleb ühendada kaitsva maandusega fiksiritud pistikupessa.

Ärge kasutage tööpetistiku ühendamiseks mingit tüüpi adaptoriga muundurit.

2. Hoidke seda seadet võimalikult kaugel teistest elektroonikaseadmetest.

3. Järgige seadme ühendamise juhist.

Üldised märkused

(1) Määra kaabil, mida saab selle tootega ühendada.

Meie ettevõtte poolt taritud kaablite kasutamine ei kahusta selle toote EMV-toimivust. Spetsifitseerimata kaablite kasutamisel võib selle seadme EMV-toimivus oluliselt halveneda.

(2) Ettevaatusbabinud kasutajate muudatuste keelamiseks

Kasutaja ei tohi seda toodet muuta, sest vastasel juhul võib selle toote EMV-toimivust halveneda.

Toote muutmine hõlmab järgmisi muudatusi:

a. Kaabel (pikkus, materjal ja juhtmetisk jne).

b. Seadmete paigaldus/paigutus.

c. Seadmete konfiguratsioon/komponendid.

d. Seadme kaitseosad (kaane avamise/sulgemise ja kaane kinnitamise osa).

(3) Kõik kaitsekatted peavad olema sedmne kasutamise ajal suljetud.

Seda toodet kasutatakse eeldataval allpool kirjeldatud elektromagnetilises keskkonnas ning selle ostja ja kasutaja peab tagama, et seda kasutatakse selles elektromagnetilises keskkonnas.

5. Põhiline toimingus

Ultraheli-kirurgilised seadmed kasutavad ultraheli energiat pehmete kudede sisselöökamiseks, viies samal ajal operatsiooni käigus lõpule hemostaaži ja/või koagulatsiooni.

Juhised ja tootja deklaratsioon - ELEKTROMAGNETILINE EMISSIOON

Ultraheli-kirurgilised seadmed on ette nähtud kasutamiseks järgnevalt kirjeldatud elektromagnetilises keskkonnas.

Klient või ultraheli-kirurgilise seadme kasutaja peab tagama, et seda kasutatakse sellises keskkonnas.

Emissioonide test	Vastavus	Elektromagnetiline keskkond - juhised
RF-emissioonid CISPR 11	Rühm 1	Ultraheli-kirurgilised seadmed kasutavad RF-energiat ainult oma sisemise funktsiooni jaoks. Seetõttu on selle RF-emissioonid väga madalad ega põhjusta töenäoliselt häireid lähedalasuvates elektroonikasedametnes.
RF-emissioonid CISPR 11	A-klass	Selle seadme EMISSIOONI omadused muudavad selle sobivaks kasutamiseks tööstusprikkondades ja haiglates.
Harmoonilised heitkogused IEC 61000-3-2	A-klass	
Pinge köökumine / värvelusemissioon IEC 61000-3-3	Vastab	

Juhised ja tootja deklaratsioon - elektromagnetiline immuunsus

Ultraheli-kirurgilised seadmed on ette nähtud kasutamiseks järgnevalt kirjeldatud elektromagnetilises keskkonnas.

Klient või ultraheli-kirurgilise seadme kasutaja peab tagama, et seda kasutatakse sellises keskkonnas.

IMMUNITEEDI test	IEC 60601 katsete tase	Vastavuse tase	Elektromagnetiline keskkond - juhised
Elektrostaatiline tühjendus (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV kontakt ± 2, 4, 8, 15kV öhk	± 8 kV kontakt ± 2, 4, 8, 15kV öhk	Põrandad peaksid olema puidust, betoonist või keraamilistest plaatidest. Kui põrandad on kaetud süntetilise materjaliga, peaks suhteline õhuniisus olema vähemalt 30 %.
Elektriline kiire mõõduv / purse IEC 61000-4-4	± 2 kV elektriliiniide puhul ± 1 kV sisend-/väljundliiniide puhul	± 2 kV elektriliiniide puhul ± 1 kV sisend-/väljundliiniide puhul	Elektriürgu kvaliteet peaks vastama tüüpilisele kaubandus- või haiglakeskkonnale.
Surge IEC 61000-4-5	± 1 kV liin(i)d liin(i)d vastu ± 2 kV liin(i)d maandusele	± 1 kV liin(i)d liinile (s) ± 2 kV liin(i) maandusele	Elektriürgu kvaliteet peaks vastama tüüpilisele kaubandus- või haiglakeskkonnale.
Pinge langused, lühikesed katkestused toiteallühindel IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 tsüklit 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° ja 315° juures. 0 % UT; 1 tsükkel ja 70 % UT; 25/30 tsüklit. Ühefaasiline: 0° juures 0 % TÜ; 250/300 tsüklit	0 % UT; 0,5 tsüklit 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° ja 315° juures. 0 % UT; 1 tsükkel ja 70 % UT; 25/30 tsüklit. Ühefaasiline: 0° juures 0 % TÜ; 250/300 tsüklit	Elektriürgu kvaliteet peaks vastama tüüpilisele kaubandus- või haiglakeskkonnale. Kui ultraheli-kirurgilise seadme kasutaja vajab jätkuvat töötamist elektriürgu katkestuse ajal, on soovitatav, et ultraheli-kirurgilise seade saaks toidet katkemustust toiteallikast või akust.
Võimsussagedus (50/60 Hz) magnetvälvi IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Võimsussagedusega magnetväljad peaksid olema tasmel, mis on sieloomulikud tuupilisele kaubandus- või haiglakeskkonnale.

Juhised ja tootja deklaratsioon - elektromagnetiline immuunsus

Ultraheli-kirurgilised seadmed on ette nähtud kasutamiseks järgnevalt kirjeldatud elektromagnetilises keskkonnas.

Ultraheli-kirurgilise seadme klient või kasutaja peab tagama, et seda kasutatakse sellises keskkonnas.

IMMUNITEEDI test	IEC 60601 katsete tase	Vastavuse tase	Elektromagnetiline keskkond - juhised
Juhitiv RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz kuni 80 MHz 6 V ISM-sagedusalaides vahemikus 0,15 MHz kuni 80 MHz	3V	Kaasaskantavaid ja mobiilseid RF-sideseadmeid ei tohi kasutada ultraheli-kirurgilise seadme ühelegi osale, sealhulgas kaabilitele, lähemal kui saatja sagestuse võrrandi alusel arvutatud soovitatav eralduskaugus. Soovitatav eralduskaugus $d = \left[\frac{3,5}{V1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3,5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ kuni } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 800MHz \text{ kuni } 2,7GHz$
Kiritutud RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz kuni 2,7 GHz 80 % AM 1 kHz juures	3V/m	kus P on saatja maksimaalne väljundvõimsus wattides (W) vastavalt saatja tootjale ja d on soovitatav eralduskaugus meetrites (m). Fiksseeritud RF-saatjate väljatugevusdest, mis on kindlaks määratud elektromagnetilise asukoha uuringu abil, peaksid olema igas sagasvhahemikus vastavustasemest madalamad. Järgmiste sümbooliga tähistatud seadmete läheksusid võib esineda häireid:  Me-sadmete ja ME-süsteemide ÜMBRUSPORTI katsetatakse vastavalt standardi IEC 60601-1-2 tabelile 9, kasutades standardis IEC 61000-4-3 sätestatud katsemeetodeid.

Kaasaskantavate ja mobiilsete RF-sideseadmete ja ultraheli-kirurgilise seadme vahel soovitatavad eralduskaugused

Ultraheli-kirurgilised seadmed on ette nähtud kasutamiseks elektromagnetilises keskkonnas, kus kiiratud RF-häired on kontrollitud. Ultraheli-kirurgilise seadme ostja või kasutaja võib aidata vältida elektromagnetilisi häireid, säilitades minimaalse kauguse kantavate ja mobiilsete RF-sideseadmete (saatjate) ja ultraheli-kirurgikise seadme vahel, nagu on soovitatav vastavalt sideseadme maksimaalsele väljundvõimsusele.

Eralduskaugus vastavalt saatja sageusele / m			
Saaja maksimaalne nimiväljavõimsus W	150 kHz kuni 80 MHz $d = \left[\frac{3,5}{V1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz kuni 800 MHz $d = \left[\frac{3,5}{E1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz kuni 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Märkus: Need juhised ei pruugi kehtida kõikides olukordades. Elektromagnetilise kiirguse levikut mõjutavad needumine ja peegeldus struktuuridest, objektidest ja inimestest.

IX peatükk - Seadmete tehnilised tingimused

HOIATUS: Ultrahelikiirurgilisi seadmeid tuleb kasutada ettenähtud keskkonnapremituuriga vahemikus vastavalt nõuetele.

HOIATUS: Veenduge, et väljundpesa pingi vastab generaatori nõuetele. Toiteallika vale ühendamine võib kahjustada generaatorit ja põhjustada elektrilöögi või tulekahju ohtu.

Tööks vajalikud komponendid:

Generaator (CSUS8000)

Muundur (TR46)

Jalalülit (FSW2)

Shear: lisateabe saamiseks vaadake nihke kasutusjuhendit..

Elektrilöögi kaitsetase: CF-tüüp rakendatav osa

Elektrilöögi kaitsetase: I klass

Kaitseaste kahjuliku vee sissetungu vastu: Jalalülit: IPX8

Määra sisend:

Toitepinge: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Tööttingimused:

Töötemperatuur: 10°C-30°C

Suheline õhuniiskus ≤70%.

Õhurõhk: 860hPa-1060hPa

Transpordi- ja ladustamistingimused:

Temperatuuri: -40°C ~ +55°C (generaator, muundur ja jalalülit)

Temperatuuri: -10°C ~ +55°C (skalpell)

Niiskus: ≤80%

Õhurõhk: 860hPa-1060hPa

Töörežiim: Pidet tööaeg: ≤15s; intervall: ≥15s

Kaal (pakkimata): nimikaal on 7 kg.

Kaitselülit: 5'20 T5AH250V

Mahuline mahut

CSUS 8000 tüüpiga generaator: (K×S×K): 34cm×34cm×16cm

Kõrvaldamine: Kasutusel kõrvaldatud seadmed tuleb kõrvaldatada vastavalt kohalike jäätmekäitluse keskkonnanõuetele. On olemas aku, mis tuleks ringlusse võtta akujäätmena.

AP/APG klassifikatsioon: Ei ole AP/APG-klassi seadmed

Süsteemi sagedusjuhtimise tüüp: Pidet automaatne ajami sageduse häällestamine koormusest sõltumata töö ajal.

Toitevaru indeks: ≥2,5

Esmase tipu vibratsiooniriterus: 25µm ~ 110µm

Tarkvara versioon: V01.01

Märkus: Kaitsme vahetamiseks pöörduge Reach Surgical, Inc. poolt koolitatud ja volitatud hooldustöötaja või kohaliku esindaja poole. Ja lugege asendamise protseduuri kohta hooldusjuhendist.

X peatükk - Müügijärgne teenindus ja garantii

Reach Surgical, Inc. garanteerib, et see toode ei sisalda materjali- ja tootmisvigu tavapärase kasutamise ja ennetava hoidlust korral allpool näidatud garantiperioodi jooksul. Reach Surgical'i kohustus käesoleva garantii alusel on piiratud iga toote või selle osa, mis on tagastatud Reach Surgical, Inc. või selle edasimüüjale allpool näidatud garantiperioodi jooksul ja mille kontrollimine näitab Reach Surgical'il, et see on defektne, parandamise või asendamisega. See garantii ei kehti toote või selle osa suhtes, mis on:

(1) mis on mõjutatud kahjulikult, kuna neid kasutatakse koos seadmetega, mida on tootnud või levitanud Reach Surgical, Inc.-i volitatama isikud, (2) mida on parandatud või muudetud väljaspool Reach Surgical'i tehast viisi, mis Reach Surgical'i hinangul mõjutab selle stabiltsust või töökindlust.

(3) mida on kasutatud ebaõigesti, hooletusest või õnnetusjuhtumite tagajärel või (4) mida on kasutatud muul viisil kui vastavalt toote projekteerimis- ja kasutusparameetritele, juhitstele ja suunitele või sarnastele toote funktsionaalsele, töö- või keskkonnastandardile, mis on tööstuses üldiselt aktspteeritud.

Reach Surgical'i toodetele antakse garantii järgmisteks perioodideks pärast tarnimist algsele ostjale:

Muundur 1 aasta komponentidele ja tööjõule

Generaator 1 aasta komponentidele ja tööjõule

Jalalülit 1 aasta komponentidele ja tööjõule

Kui kohalik seadus ei ole seda asendanud, asendab käesolev garantii kõiki teisi otseseid või kaudseid garantiiisiid, sealhulgas garantiiisiid kaubeldavuse ja sobivuse kohta konkreetseks otstarbes, ning kõiki muid vastutusviivi kohustusi, mis Reach Surgical, Inc. on võtnud, ja on ostja ainuõiguslik õiguskaitsvahend, Reach Surgical, Inc. ei vastuta mingil juhul eriliste, juhuslike või kaudsete kahjude eest, sealhulgas, kuid mitte ainult, kahju eest, mis tuleneb kasutuse, kasumi, äritegevuse või firmavaärtuse kaotusest, välja arvatud juhul, kui see on selgelt sätestatud eriseadusega.

Reach Surgical, Inc. ei võta ega luba ühelgi teisel isikul võtta enda eest mingit muud vastutust seoses Reach Surgical Inc. toodete müügi või kasutamisega. Ei ole mingeid garantiiisiid, mis ulatuvad kaugemale käesoleva lepingu tingimustest.

Reach Surgical, Inc. jätab endale õiguse teha igal ajal muudatusi Reach Surgical, Inc. poolt toodetud ja/või müüdud toodetes, ilma et sellega kaasneks kohustus teha samu või sarnased muudatusi Reach Surgical, Inc. poolt varem toodetud ja/või müüdud toodetes.

Équipement chirurgical à ultrasons Instructions

Veuillez lire toutes les instructions avant utilisation

AVERTISSEMENT : L'utilisation sûre et efficace de l'équipement de chirurgie à ultrasons dépend de la compréhension de l'opérateur. Pour garantir la sécurité et l'efficacité de cet équipement, il est nécessaire de lire, de comprendre et de respecter les instructions d'utilisation fournies avec l'équipement.

AVERTISSEMENT : Cet équipement est uniquement conçu pour des procédures chirurgicales.

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas cet appareil dans des endroits où se trouvent des gaz anesthésiques inflammables mélangés à de l'air, de l'oxygène ou de l'oxyde d'azote. Les étincelles générées par la collision avec d'autres appareils métalliques peuvent enflammer les gaz inflammables.

Chapitre I - Vue d'ensemble

L'utilisateur doit lire attentivement ces textes avant d'utiliser le produit. Le contenu a pour but d'expliquer les processus de fonctionnement auxquels il faut prêter attention, les opérations qui peuvent provoquer des anomalies et les dangers qui peuvent causer des dommages au produit ou à la personne. En cas de situation anormale, suivez les instructions spécifiées pour éviter tout dommage corporel ou matériel. Le fabricant n'assume aucune responsabilité en matière de sécurité, de compromis de garantie de performance ou de maintenance prolongée en raison du non-respect de ces instructions.

Utilisation prévue

L'instrument est adapté aux incisions des tissus mous lorsqu'il est nécessaire de contrôler les saignements et de réduire les dommages thermiques.

Indications

Cet appareil peut être utilisé en complément ou en remplacement de l'électrochirurgie, des lasers et des dissecteurs pour couper et/ou coaguler des tissus en chirurgie ouverte ou endoscopique. En chirurgie générale, pédiatrique, gynécologique, urologique, thoracique, ainsi que l'obturation et la section des vaisseaux lymphatiques.

Utilisateur prévu

Cet instrument est destiné à être utilisé par des professionnels de santé pour des applications chirurgicales

Environnement d'utilisation

Cet instrument est destiné à être utilisé dans établissement de santé.

Patients ciblés :

Les patients âgés de 3 ans et plus qui ont besoin d'une intervention chirurgicale nécessitant des incisions dans les tissus mous avec un contrôle des saignements et des lésions thermiques minimales.

Avantages cliniques

- Temps opératoire plus court;
- Moins de saignement peropératoire ;
- Moins de lésions thermiques.

Contre-indications

Les instruments ne sont pas indiqués pour l'incision des os.

Les instruments ne sont pas destinés à l'occlusion des trompes à visée contraceptive.

Chapitre II - Composition et principes de fonctionnement des équipements chirurgicaux à ultrasons

Section I Composants de l'équipement

Tableau 1 : Composants des équipements chirurgicaux à ultrasons

Modèle	Composition	
	Nom de la pièce	Numéro de modèle
Équipement chirurgical à ultrasons	Générateur pour équipement de chirurgie à ultrasons	CSUS8000
	Transducteur pour équipement de chirurgie à ultrasons	TRA6
	Commutateur au pied pour matériel chirurgical à ultrasons	FSW2

Tableau 2 Modèle de dissecteur utilisé avec l'équipement chirurgical à ultrasons

Le générateur est compatible avec les ciseaux fabriqués par REACH Surgical, Inc. Les instruments à ciseaux ne sont pas inclus dans cet emballage et doivent être achetés séparément. Pour en savoir plus sur la machine à cisailler, consultez le manuel de la machine à cisailler.

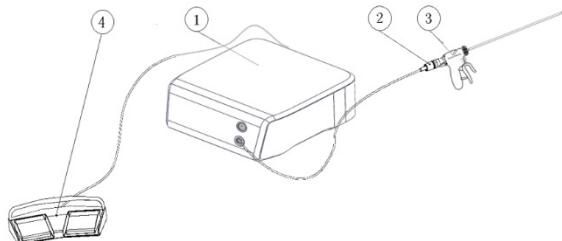


Figure 1 Schéma de composition de l'équipement chirurgical à ultrasons
1. Générateur. 2. Transducteur. 3. Bistouri. 4. Commutateur au pied.

1. Générateur (CSUS8000)

Le générateur fournit l'affichage de l'interface de fonctionnement, la surveillance de l'état de l'appareil, la fonction ATT et le contrôle des E/S. Les différents niveaux fournissent des sorties d'énergie correspondantes par le contrôle du Dissecteur et du commutateur au pied.

Définition de la fonction ATT : Le système peut ajuster automatiquement l'énergie de sortie des ultrasons en fonction

du retour d'information des différents tissus.

2. Le Transducteur (veuillez vous référer au manuel d'utilisation du Transducteur pour plus d'informations) est conçu pour convertir l'énergie électrique d'un Générateur

compatible en mouvement mécanique pour les lames de l'instrument. Ce transducteur est destiné à être utilisé avec un générateur compatible.

- Le transducteur est relié à un cordon qui se connecte à l'avant du générateur.
- Le transducteur est un instrument réutilisable dont la durée de vie est limitée.
- Le transducteur est emballé non stérile et doit être stérilisé selon les instructions avant utilisation.

3. Dissecteur (veuillez vous référer au manuel d'utilisation du Dissecteur pour plus d'informations)

Remarque : Dans ce manuel, les disecteurs ultrasoniques jetables sont désignés par le terme « disecteur ».

Les vibrations ultrasoniques sont transmises du transducteur au disecteur et sont utilisées pour la coupe hémostatique et / ou la coagulation des tissus.

Veuillez noter que la vibration mécanique provenant du transducteur est amplifiée par le transformateur d'amplitude.

La vibration est microscopique et invisible à l'œil nu. Évitez de toucher des cibles involontaires avec l'embout pendant la procédure.

4. Commutateur au pied

Le commutateur au pied est utilisé pour activer ou désactiver la sortie de l'énergie ultrasonique.

5. Mode système et niveau de puissance

Le générateur propose deux modes de sortie : VAR et FULL. La puissance VAR peut être réglée par l'utilisateur de 1 à 5 en appuyant sur les boutons de l'écran de l'interface. La puissance maximale (FULL) est toujours maintenue au niveau 5. Le niveau de puissance le plus élevé (FULL) est utilisé pour une découpe rapide des tissus. Une puissance plus faible (VAR) est utilisée pour une meilleure hémostase. L'énergie transmise au tissu et l'effet tissulaire produit dépendent de nombreux facteurs, notamment le niveau de puissance, la forme du Dissecteur, les performances du Dissecteur, la force de serrage (le cas échéant), la tension du tissu, le type de tissu, la pathologie et l'approche chirurgicale.

Lorsqu'il est connecté à des disecteurs avec une fonction d'hémostase avancée, le générateur fournit deux modes de sortie : VAR et ADVANCED. La tension VAR peut être réglée par l'utilisateur de 1 à 5 en appuyant sur les boutons de l'écran d'interface. Le niveau par défaut reste au niveau 5. ADVANCED signifie fonction d'hémostase avancée. Est utilisé pour la découpe rapide des tissus. Une puissance plus faible est utilisée pour une meilleure hémostase. L'énergie transmise au tissu et l'effet tissulaire produit dépendent de nombreux facteurs, y compris le niveau de puissance, la forme du disecteur, la performance du disecteur, la force de serrage (le cas échéant), la tension tissulaire, le type de tissu, la pathologie et l'approche chirurgicale.

Section II Mode d'emploi

(Figure 2-1 Panneau avant)

1. Affichage/écran tactile

Affiche les informations du système et sert d'interface pour ajuster les contrôles et les paramètres.

2. Prise du transducteur

La prise, dans le coin inférieur droit, est utilisée pour connecter le transducteur au générateur.

3. Bouton de mise en veille

Appuyez sur le bouton Standby pour allumer le générateur. Appuyez longuement pour l'éteindre.

(Figure 2-2 Panneau arrière)

4. Orifices de ventilation

5. Interface d'extension de l'équipement

Utilisé pour l'extension et la maintenance des fonctions de l'équipement.

6. Branchement pour isolation à la terre

Si l'utilisateur ne peut pas s'assurer que la prise de courant a été mise à la terre en toute sécurité, il peut connecter le générateur directement à la terre.

7. Prise de courant

La prise est utilisée pour connecter le cordon d'alimentation au générateur.

8. Prise pour commutateur au pied

Il s'agit de la prise circulaire illustrée à la figure 2-2, que l'utilisateur peut connecter au commutateur au pied.

9. Orifice de montage

Section III Instructions de déballage

Les composants de l'équipement chirurgical à ultrasons sont achetés séparément. À réception des composants, veuillez vérifier s'il y a des dommages visibles dus au transport. En cas de dommage, veuillez contacter la société ou l'agent local.

Les composants comprennent les éléments suivants (voir le chapitre IX - Conditions techniques de l'équipement) :

Générateur (CSUS8000) - comprenant le générateur, le cordon d'alimentation et le manuel de l'utilisateur.

Transducteur (TRAG) - comprenant un transducteur, un câble de transducteur.

Commutateur au pied (FSW2) - comprenant un commutateur au pied et un câble détachable.

Remarque : Le manuel de l'utilisateur comprend le guide de détection des défauts et de dépannage.

Chapitre III - Installation et fonctionnement de l'équipement

AVERTISSEMENT : Pour réduire les risques d'interférence, l'équipement electrochirurgical et l'équipement chirurgical à ultrasons doivent être connectés à des circuits d'alimentation séparés.

AVERTISSEMENT : Pour éviter de blesser l'utilisateur ou le patient en cas d'activation accidentelle, si le générateur de l'équipement chirurgical à ultrasons est endommagé ou si l'on soupçonne qu'il est tombé ou que de l'eau s'y est infiltrée, une évaluation biomédicale doit être effectuée avant de décider s'il peut être utilisé.

Section I Allumer l'équipement

I. Avant l'installation, assurez-vous que le cordon d'alimentation n'est pas connecté au générateur.

II. Placez le générateur sur une surface plane.

AVERTISSEMENT : Le générateur doit être utilisé dans des conditions environnementales spécifiées. Pour les exigences, veuillez vous reporter au Chapitre IX - Conditions techniques de l'équipement.

III. Connectez le cordon d'alimentation à la prise sur le panneau arrière du générateur. A ce moment, le système n'est pas démarré, et le témoin Standby clignote.

Attention: gardez le générateur et le cordon d'alimentation dans une position où ils peuvent facilement être séparés pour que l'alimentation soit déconnectée à temps en cas d'urgence.

AVERTISSEMENT : Assurez-vous que l'alimentation électrique répond aux exigences du générateur (voir Chapitre IX - Conditions techniques de l'équipement). Une connexion incorrecte de l'alimentation électrique peut endommager le Générateur ou provoquer un risque de choc ou d'incendie.

IV. Connectez le commutateur au pied à la prise du commutateur au pied sur le panneau arrière du générateur.

• Assurez-vous que la prise du connecteur est sèche et propre.

• Évitez l'introduction de liquide qui pourrait provoquer une activation accidentelle.

AVERTISSEMENT: Avant activation, éloignez toujours la pointe de test des personnes afin d'éviter de blesser l'utilisateur, ou d'abîmer d'autres appareils ou d'autres objets.

V. Connectez le disecteur au transducteur conformément au mode d'emploi.

VI. Assurez-vous que le connecteur du transducteur est sec et propre, puis connectez solidement le câble du transducteur à la prise située sur le panneau avant.

VII. Appuyez sur le bouton Standby pour allumer le générateur. Le générateur commencera la séquence d'initialisation.

Veuillez vous référer à la description de la section II du chapitre III pour les informations affichées pendant la séquence d'initialisation.

Si la séquence d'initialisation est différente de celle décrite ci-dessus, veuillez contacter le personnel de maintenance certifié, selon les procédures de l'hôpital. L'emplacement prévu de l'équipement sera organisé par le personnel chirurgical professionnel de l'hôpital.

VIII. Une fois la séquence d'initialisation terminée, le générateur passe en mode veille. Si une erreur est détectée, un code d'erreur s'affiche sur l'écran LCD et un son d'alerte est émis. Se reporter au Chapitre IV pour plus de détails.

IX. Mode système et niveau de puissance : le niveau de puissance par défaut du générateur est de 3 (VAR) et 5 (FULL). Pour régler le niveau de puissance VAR, appuyez sur

les flèches UP/DOWN à gauche de l'écran à cristaux liquides pour le faire passer de 1 à 5. Réglez le niveau de puissance en fonction des préférences du chirurgien et/ou des recommandations du mode d'emploi du Dissecteur (pour plus de détails, veuillez vous reporter à la section sur le niveau de puissance du Chapitre II).
X. Son : Le générateur utilise différents sons pour indiquer le niveau de puissance active.

Section II Fonctionnement de l'équipement

Remarque importante : Le manuel d'utilisation de l'équipement chirurgical à ultrasons comprend les instructions de fonctionnement du générateur CSUS8000 et du commutateur au pied (voir Chapitre IX - Conditions techniques de l'équipement). Il ne s'agit pas d'une référence des techniques chirurgicales.

Remarque : Avant d'utiliser l'équipement, il est conseillé de lire également les instructions relatives au transducteur et au disecteur.
Après l'installation, l'équipement peut maintenant être utilisé.

AVERTISSEMENT : Afin d'éviter toute blessure pour l'utilisateur ou pour le patient pendant l'inspection de l'équipement, veillez à maintenir l'extrémité distale de l'instrument à l'écart des autres appareils, du drapage opératoire du patient ou d'autres objets. Pendant l'inspection, les mesures de sécurité prises en présence de gaz (conformément aux procédures et réglementations de l'hôpital) doivent être appliquées.

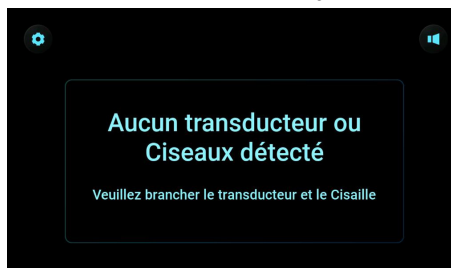
Le fonctionnement du système est divisé en trois parties : le démarrage du système et l'identification du transducteur et du disecteur, le test du transducteur et du disecteur et le réglage du système.

1. Séquence d'initialisation et identification du Transducteur et du Dissecteur :

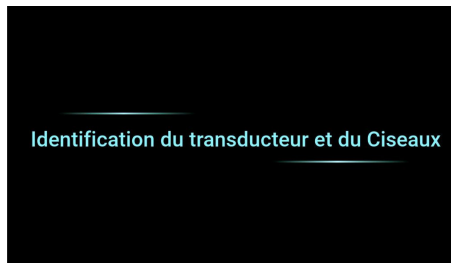
Après avoir appuyé sur le bouton de mise en veille, l'image suivante s'affiche :



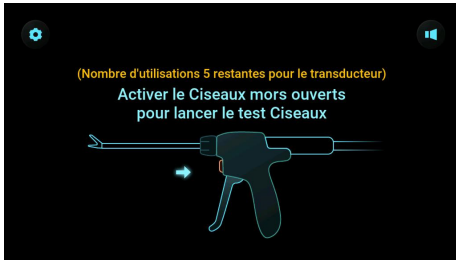
Si aucun Transducteur ou Dissecteur n'est connecté au Générateur, ou s'ils sont mal connectés, l'image suivante s'affiche :



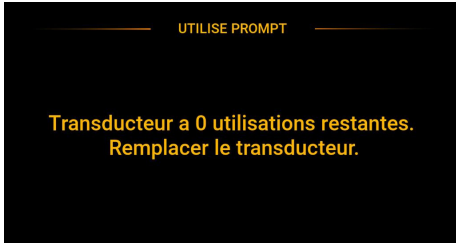
Si le Transducteur et le Dissecteur sont correctement connectés au Générateur, l'image suivante s'affiche :



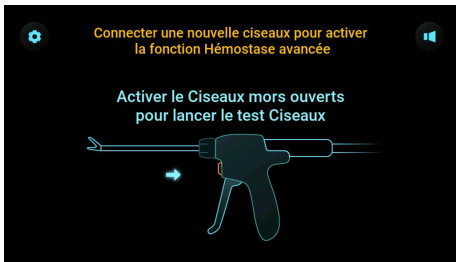
Lorsque le Transducteur et le Dissecteur sont connectés et identifiés correctement, l'image suivante s'affiche :



Remarque : si l'utilisation restante du transducteur est inférieure à 10, l'image suivante s'affiche. Veuillez prêter attention au nombre car le Transducteur doit être remplacé lorsque le nombre est égal à zéro :

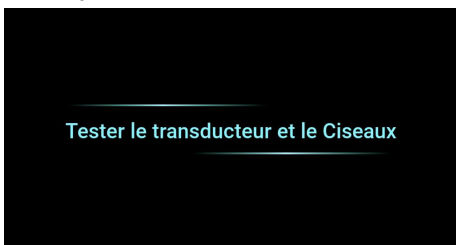


Lorsque la fonction d'hémostase avancée est utilisée pour une période zéro, l'image suivante s'affiche:

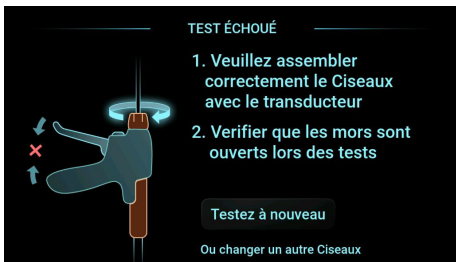


2. Test du Transducteur et du Dissecteur :

Lorsque l'identification du Transducteur et du Dissecteur est terminée et que le message « Activer le dissecteur mors ouverts pour lancer le test dissecteur » s'affiche, appuyez sur n'importe quel bouton du Dissecteur, et l'image suivante s'affiche :



L'image suivante s'affiche lorsque le test a échoué :



L'image suivante s'affiche lorsque le test est réussi, et passe automatiquement à l'image suivante :



En cas de connexion à des dissecateurs sans fonction d'hémostase avancée, l'image de l'état de fonctionnement suivant sera affichée:



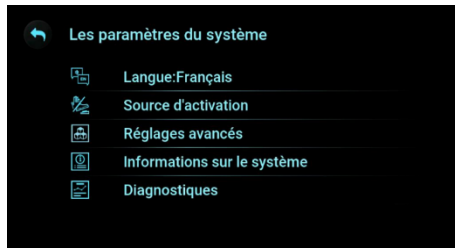
Lorsqu'elle est connectée à des dissecateurs à fonction d'hémostase avancée, l'image de l'état de travail suivant sera affichée:



Un mode de sortie est mis en surbrillance lorsqu'un bouton correspondant est sélectionné.

3. Paramètres du système :

Cliquez sur l'icône de réglage dans le coin supérieur gauche de l'écran, et les éléments de réglage du système sont les suivants :



Cliquez sur l'icône Langue, puis cliquez sur une langue pour modifier la langue affichée.



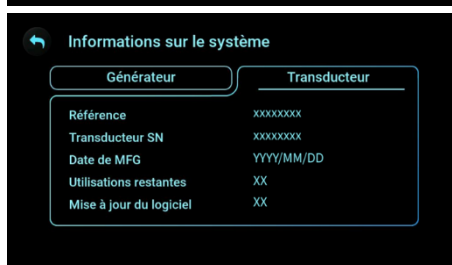
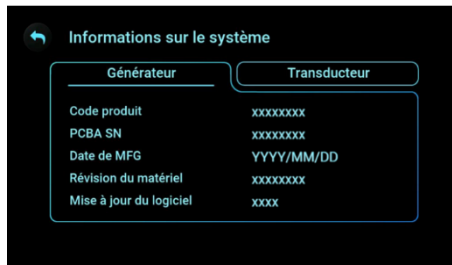
Cliquez sur l'option « Activer / Désactiver la commande manuelle et/ou la pédale », puis cliquez sur l'option pour modifier les options.



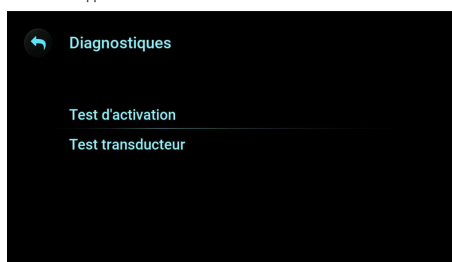
Cliquez sur "Réglages avancés", puis cliquez sur le choix sélectionné pour modifier les options.



Cliquez sur l'élément Information système pour afficher l'interface suivante :



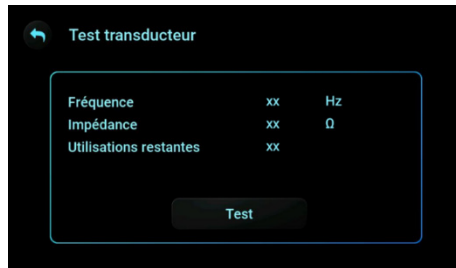
Cliquez sur l'élément de diagnostic et l'interface suivante apparaîtra :



Cliquez sur l'élément « Test manuel/du commutateur au pied », et l'interface suivante apparaît :



Cliquez sur le test du transducteur et l'interface suivante apparaîtra :



Annuler

Appuyez sur la touche « Retour » dans le coin supérieur gauche de l'écran pour quitter les réglages du système et revenir au mode veille du système.

Section III Éteindre le générateur

- Appuyez sur le bouton de mise en veille du générateur et retirez le cordon d'alimentation de la prise de courant.
- Déconnectez le transducteur et le dissecteur et manipulez-les conformément à leur mode d'emploi.
- Nettoyez le générateur, le commutateur au pied et le transducteur selon les procédures indiquées au chapitre V Nettoyage.

Chapitre IV-Dépannage

Le générateur dispose d'une série de signaux d'alerte et de codes d'erreur pour aider à reconnaître et à détecter les défaillances des éléments et des composants. Ces signaux et codes sont destinés à aider le jugement et l'observation cliniques et non à les remplacer.

Section I Indicateur sonore et alerte

État de fonctionnement	Type de son	Cause possible et actions correctives
État initial	Son normal de fonctionnement	/
	Bruit de fonctionnement abnormal	Défaut du matériel. Contactez le fabricant pour la réparation.
État d'activation	Niveau maximal du son de travail	/
	Niveau minimal du son de travail	/
Bruit de fonctionnement abnormal	1) Le Dissecteur a touché ou saisi une trop grande quantité de tissu. Réduisez la quantité de tissu en contact avec le Dissecteur. Si le son est toujours continu, retirez soigneusement les tissus qui s'accumulent autour de l'extrémité des mors du Dissecteur. 2) Défaut du transducteur et/ou du Dissecteur.	
	Son avancé	/
	ATT Sound	/

Section II Code d'erreur

Le générateur reconnaît les défauts de deux manières : avertissement et erreur système. Lorsqu'un défaut est reconnu, un son d'alerte est émis, un signal d'indication d'alerte apparaît sur le panneau de commande du générateur et le problème s'affiche sur l'écran à cristaux liquides. Résolvez le problème en suivant les solutions données ci-dessous (ou essayez de le dépanner).

Le générateur identifie deux types de défauts spécifiques : l'avertissement et l'erreur système. Lorsqu'un défaut est identifié, le système émet un son d'alerte, le signal d'alerte apparaît sur le panneau de commande du générateur et le code de défaut correspondant s'affiche sur l'écran LCD. Suivez les méthodes indiquées ci-dessous (ou dans le Guide de dépannage) pour résoudre le problème.

Tableau des codes d'erreur et des messages

Code d'erreur	Message d'erreur correspondant
Avertissement	Veuillez connecter correctement le Dissecteur au Transducteur.
Avertissement	Assurez-vous que les mors sont ouverts pendant le test
Avertissement	Erreur de Dissecteur détectée
Avertissement	Le transducteur a 0 utilisation restante
Avertissement	Veuillez n'activer qu'un seul bouton à la fois
Avertissement	Veuillez relâcher la pression sur le Dissecteur
Erreur système	Erreur système
Erreur système	Échec de l'autocontrôle

1. Assurez-vous que le câble du transducteur est correctement inséré.

2. Le dissecteur a peut-être été mal serré ou des tissus se sont peut-être accumulés autour de l'extrémité du dissecteur. Serrez le Dissecteur et retirez soigneusement les tissus qui se sont accumulés autour de l'extrémité de la gaine du Dissecteur. (Si un test est lancé avant l'opération, assurez-vous que le Dissecteur pointe vers l'air. Si un

Dissecteur est utilisé avant le test, assurez-vous que les mors sont ouverts et ne sont pas en contact avec un objet quelconque).

3. Remplacez le transducteur ou le disecteur

4. Le dispositif est prêt à fonctionner.

Remarque : Le transducteur ne pourra pas fonctionner correctement si sa température dépasse la valeur spécifiée.

Dans ce cas, utilisez un autre Transducteur immédiatement ou déterminez la cause de l'erreur.

Le transducteur est encore chaud car il vient d'être stérilisé à la vapeur. Laissez le transducteur refroidir pendant au moins 45 minutes à température ambiante.

Cette méthode peut également être utilisée si le Transducteur devient chaud après un fonctionnement prolongé à haute puissance.

S'il n'y a aucune indication que le transducteur surchauffe et ne semble pas résoudre le problème, contactez le service après-vente du fabricant.

A part les fusibles, il n'y a aucune pièce réparable par l'opérateur dans le générateur. Pour le remplacement ou l'entretien, contactez le personnel de service formé et autorisé par Reach Surgical, Inc. ou votre représentant local.

Toute maintenance et mise à jour du générateur doit être effectuée par un personnel de service formé et autorisé par Reach Surgical, Inc.

Tous incidents suivants peuvent constituer des menaces pour la cybersécurité :

1. Accès forcé à tout produit non lié à l'équipement chirurgical à ultrasons de Reach Surgical, Inc.

2. Toute communication réseau non autorisée avec l'équipement chirurgical à ultrasons de Reach Surgical, Inc.

3. Toute mise à niveau du micrologiciel ou du logiciel non autorisée par Reach Surgical, Inc.

Si l'un des incidents ci-dessus se produit, veuillez contacter le représentant commercial de Reach Surgical, Inc.

ou contacter directement Reach Surgical, Inc. à l'adresse Reachquality@reachsurgical.com.

Chapitre V - Nettoyage

Section I Nettoyage du générateur

- Nettoyez le générateur conformément aux procédures ou réglementations de l'hôpital. Avant le nettoyage, débranchez l'alimentation principale du générateur et débranchez le cordon d'alimentation de l'unité de sortie.

AVERTISSEMENT : Le nettoyage peut endommager le générateur et provoquer un choc ou un incendie en renversant ou en éclaboussant le générateur avec un liquide ou en immergant le générateur dans un liquide.

Procédez au nettoyage selon les étapes suivantes

1. Préparez un détergent à pH neutre ou un détergent enzymatique à PH neutre selon les instructions du fabricant du détergent.

2. Essuyez manuellement toutes les surfaces (y compris l'écran du générateur) avec un chiffon propre et doux imbibé d'une petite quantité de solution de nettoyage.

3. Essuyez avec un chiffon propre et doux imbibé d'eau chaude du robinet.

4. Essuyez avec un chiffon propre et doux.

Section II Nettoyage du commutateur au pied

Toujours maintenir le connecteur du générateur au sec.

Procéder au nettoyage par essuyage comme suit :

1. Préparer un détergent à pH neutre ou un détergent enzymatique à pH neutre selon les directives du fabricant.

2. Utilisez un chiffon doux et propre légèrement humidifié avec la solution de nettoyage pour nettoyer manuellement les surfaces. Faites particulièrement attention aux fissures et crevasses.

3. Essuyer soigneusement à l'aide d'un chiffon doux et propre légèrement humidifié à l'eau chaude du robinet.

4. Sécher avec un chiffon doux et propre.

Si nécessaire, la pédale de commande peut être immergée pour le nettoyage comme suit :

1. Immerger la pédale de commande et le cordon (et non le connecteur du générateur) dans un détergent enzymatique de pH neutre, préparé conformément aux recommandations du fabricant.

2. Utilisez une brosse à poils doux ou un chiffon doux et propre pour nettoyer manuellement l'appareil dans la solution de détergent. Portez une attention particulière aux fissures et crevasses.

3. Rincer soigneusement le détergent à l'aide d'un chiffon doux et propre imbibé d'eau chaude du robinet ou en plaçant la pédale de commande sous l'eau tiède. eau du robinet.

4. Séchez l'appareil avec un chiffon absorbant propre.

AVERTISSEMENT : N'utilisez pas de machine à ultrasons pour nettoyer le commutateur au pied.

AVERTISSEMENT : Pour éviter d'endommager le générateur, ne mettez pas son alimentation sous tension avant d'avoir connecté le câble générateur. Avant le montage, assurez-vous que toutes les connexions sont sèches.

Chapitre VI - Sécurité et essais fonctionnels

AVERTISSEMENT : Pour éviter tout risque de choc électrique, n'ouvrez pas le boîtier du générateur sans autorisation. Toute maintenance et mise à niveau de l'appareil doit être effectuée par du personnel de service formé et autorisé par Reach Surgical, Inc.

AVERTISSEMENT : Pour éviter tout risque de choc ou de brûlure pour le patient et le personnel médical ou tout dommage pour l'équipement ou pour d'autres appareils, il est nécessaire de connaître les principes et les techniques de la chirurgie au laser, de l'électrochirurgie et de la chirurgie par ultrasons. Assurez-vous que l'isolation électrique ou la mise à la terre ne sont pas endommagées. N'immergez pas les appareils électrochirurgicaux dans un liquide, sauf si cela est requis par la conception ou indiqué sur l'étiquette.

AVERTISSEMENT : Pour éviter tout risque d'électrocution, cet équipement ne doit être connecté qu'à un réseau d'alimentation avec une prise de terre de protection.

AVERTISSEMENT : Pour éviter toute blessure à l'utilisateur ou au patient, pendant l'inspection de l'équipement, veillez à maintenir le disecteur à l'écart des autres appareils, du drapage opératoire chirurgical, du patient ou d'autres objets. Pendant l'inspection de l'équipement, les mesures de sécurité prises en présence de gaz (selon les procédures et réglementations de l'hôpital) doivent être appliquées.

Effectuez les tests de sécurité et de fonctionnement du transducteur, du générateur et du commutateur au pied conformément aux procédures et réglementations des hôpitaux. Pour les tests de sécurité et de fonctionnement des autres composants utilisés par plusieurs patients, veuillez consulter le mode d'emploi de chaque composant.

Section I Test de sécurité

Générateur : Le test du courant de fuite doit être effectué par des techniciens hospitaliers certifiés.

Commutateur au pied : Vérifiez la pédale, le connecteur du câble et le câble pour voir s'ils sont fissurés ou autrement endommagés. Remplacez-les s'ils sont endommagés.

Autres composants : Vérifier selon les instructions d'utilisation.

Section II Test fonctionnel

1. Préparer le jeu complet du Dissecteurs et connecter le transducteur conformément à la description de la Section III - Installation et fonctionnement de l'équipement.

2. vérifier s'il est possible d'activer le Dissecteur.

3. Vérifiez si le niveau 3 de puissance VAR et le niveau 5 de puissance FULL sont affichés.

4. Appuyez sur le bouton d'augmentation et de diminution de la puissance pour vous assurer que le niveau de puissance VAR peut être modifié de 1 à 5,

5. Coupez l'alimentation du générateur. Attendez 5 secondes, puis mettez le générateur sous tension. Attendez 15 secondes.

6. Lors de l'activation, vérifiez si les puissances VAR Niveau 3 et FULL puissance Niveau 5 sont affichées. Vérifiez que le générateur est activé comme requis. Tenez le transducteur de sorte que son extrémité distale pointe vers l'air, puis appuyez sur la pédale FULL du commutateur au pied. Vérifier l'indicateur de niveau de puissance FULL à l'écran pour voir s'il clignote et si un son indiquant l'activation FULL peut être entendu.

7. Tenez le transducteur de manière à ce que son extrémité soit dirigée en l'air et appuyez sur la pédale VAR du commutateur au pied. Vérifiez l'indicateur de niveau de

puissance VAR sur l'écran pour voir s'il clignote et si un son indiquant l'activation du VAR peut être entendu.

AVERTISSEMENT : Pour éviter les blessures de l'utilisateur ou du patient en cas d'activation accidentelle, les Ciseaux ne doivent pas être en contact avec le patient, les rideaux ou les matériaux inflammables lorsqu'ils ne sont pas utilisés.

Chapitre VII - Avertissements et identification

AVERTISSEMENT : Seul du personnel certifié et familiarisé avec la technique mini-invasive peut pratiquer une chirurgie mini-invasive. Avant de pratiquer une chirurgie mini-invasive, consultez la littérature médicale relative à la technique mini-invasive, aux complications et aux risques chirurgicaux.

AVERTISSEMENT : Les dispositifs médicaux mini invasifs peuvent varier d'un fabricant à l'autre. Si des dispositifs médicaux mini invasifs invasifs et des accessoires produits par différents fabricants sont utilisés dans une même intervention chirurgicale, vérifiez la compatibilité avant de commencer la procédure. NOT IN ENGLISH TEXT

AVERTISSEMENT : Comme pour toutes les sources d'énergie (haute fréquence, laser ou ultrasons), il convient de prendre en considération le risque éventuel de cancérogénicité ou d'infection causé par les sous-produits des tissus, tels que les fumées chirurgicales. Dans les chirurgies ouvertes et/ou abdominales, des mesures de protection appropriées doivent être prises, telles que le port de lunettes de protection, de filtres et l'utilisation d'extracteurs de fumée efficaces.

AVERTISSEMENT : Après l'utilisation de cet appareil, vérifiez l'hémostase. En cas de saignements, prenez les mesures appropriées.

AVERTISSEMENT : L'utilisation de produits fabriqués ou distribués par des sociétés non validées par Reach Surgical, Inc. peut être incompatible avec le dispositif ultrasonique CSUS. L'utilisation de ces produits peut entraîner des résultats inattendus et causer des blessures à l'utilisateur ou au patient.

AVERTISSEMENT : Certains composants (tels que le transducteur) du le dispositif ultrasonique CSUS peuvent ne pas avoir été stérilisés avant de quitter l'usine. Avant d'installer l'équipement, stérilisez le produit conformément aux exigences. Pour les consignes relatives au nettoyage et à la stérilisation, veuillez consulter les instructions correspondantes.

AVERTISSEMENT : Pour éviter de détourner le transfert de l'énergie ultrasonique, n'exercez pas une pression trop forte sur la poignée du dissector.

AVERTISSEMENT : Le fait de renverser ou d'éclabousser un liquide sur ou dans le générateur ou d'immerger le générateur dans un liquide peut endommager le générateur et provoquer un choc ou un incendie.

Avertissement: les CONDITIONS d'interconnexions exigent que les parties appliquées d'autres équipements ME utilisés dans la CONFIGURATION pour APPLICATION endoscopique soient du TYPE BF pièces appliquées ou du TYPE DE pièces appliquées

Attention: lorsque les ENDOSCOPES sous tension sont utilisés avec des dispositifs d'endothérapie sous tension, comme des interférences produites par le fonctionnement d'un équipement chirurgical à haute fréquence, cela peut nuire au fonctionnement d'autres équipements médicaux électroniques tels que les moniteurs et les systèmes d'imagerie.

Avertissement: les instruments médicaux mini invasifs peuvent varier d'un fabricant à l'autre. Si des dispositifs médicaux et des accessoires fabriqués par différents fabricants sont utilisés dans une même chirurgie, vérifiez la compatibilité avant le début de la procédure.

Attention: avec chaque utilisation, la surface extérieure des parties de tout dispositif d'endothérapie alimenté destiné à être inséré dans un patient doit être contrôlée afin de s'assurer qu'il n'y a pas de surfaces rugueuses, d'arêtes tranchantes ou de saillies non voulues pouvant causer un avertissement: L'utilisation d'accessoires, de transducteurs et de câbles autres que ceux spécifiés ou fournis par le fabricant de cet équipement pourrait entraîner une augmentation des émissions électromagnétiques ou une diminution de l'immunité électromagnétique de cet équipement et entraîner un mauvais fonctionnement.

Attention: les équipements de communication RF portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés plus près de 30 cm (12 pouces) de n'importe quelle partie du matériel chirurgical à ultrasons, y compris les câbles spécifiés par le fabricant. Dans le cas contraire, il pourraient en résulter une dégradation des performances de cet équipement.

AVERTISSEMENT : Si le Transducteur est manifestement endommagé, jetez les composants endommagés après le nettoyage et la stérilisation. Marquez clairement les composants endommagés pour éviter toute mauvaise utilisation.

AVERTISSEMENT : Pour éviter toute pollution de l'environnement, les appareils jetables et les déchets électroniques doivent être éliminés conformément aux procédures et réglementations de l'hôpital.

AVERTISSEMENT : En cas de danger, débranchez immédiatement votre alimentation électrique.

AVERTISSEMENT : La lame active chauffe les tissus par friction et est destinée à fournir une friction et un effet de cisaillement suffisants pour couper et coaguler les tissus en contact avec la lame active. Par conséquent, l'utilisateur doit faire preuve de prudence avec la lame, le bras de la pince et la partie distale de la tige, car ils peuvent présenter une température élevée.

AVERTISSEMENT : Évitez d'utiliser le générateur à côté d'autres équipements ou empilé avec eux. Si une utilisation adjacente ou empilée est nécessaire, surveillez le générateur et les autres équipements pour assurer un fonctionnement normal.

AVERTISSEMENT : Les caractéristiques d'émissions de cet équipement le rendent approprié pour une utilisation dans les zones industrielles et les hôpitaux (CISPR 11 classe A). Si l'est utilisé dans un environnement résidentiel (pour lequel la classe B de la norme CISPR 11 est normalement requise), cet équipement peut ne pas offrir une protection adéquate aux services de communication par radiofréquence. L'utilisateur devra peut-être prendre des mesures d'atténuation, telles que le déplacement ou la reorientation de l'équipement.

AVERTISSEMENT : Un avis à l'utilisateur et/ou au patient indiquant que tout incident grave lié au dispositif doit être signalé à Reach Surgical, Inc. par l'intermédiaire de Reachquality@reachsurgical.com et de l'autorité compétente de l'Etat membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Avertissement: ce dispositif scelle les vaisseaux jusqu'à un diamètre maximum de 7 mm selon l'instrument utilisé. Pour plus d'informations, se reporter à l'instrument IUF.

Remarque : Pour des avertissements et des consignes supplémentaires, veuillez consulter les instructions correspondantes.

Chapitre VIII - Compatibilité électromagnétique (CEM)

Le produit a passé le test de compatibilité électromagnétique, qui répond aux exigences de limitation de la norme IEC60601-1-2 pour les équipements médicaux. Ces restrictions offrent une protection raisonnable contre les interférences nuisibles dans les installations médicales normales.

1. Les composants de l'équipement sont indiqués dans le tableau 1 Composants de l'équipement chirurgical à ultrasons.

2. Le câble de l'équipement chirurgical à ultrasons

Non.	Nom du câble	Longueur (m)	Bouclier ou pas
1	Le câble du transducteur	2,9	Oui
2	Le câble du FSW2	3	Oui
3	Le câble d'alimentation	5	Non
4	La pénétration potentielle	0,03	Non

3. EMC performance

Cet équipement peut être soumis à des interférences de fréquence radio causées par d'autres équipements médicaux et par des communications radio. Pour éviter de telles interférences, ce produit a été testé conformément à la norme IEC 60601-1-2 et répond à ses exigences. Toutefois, l'entreprise ne garantit pas l'absence totale d'interférences dans les environnements d'installation individuels.

S'il s'avère que l'appareil subit des interférences (ce qui peut être déterminé en allumant et en éteignant l'appareil), l'utilisateur (ou le personnel d'entretien approuvé par Reach Surgical, Inc.) doit essayer de prendre une ou plusieurs des mesures suivantes pour résoudre le problème d'interférence :

Ajuster la direction ou la position du dispositif qui l'affecte.

Augmentez la distance entre ce dispositif et le dispositif d'envoi.

Utilisez d'autres sources d'alimentation (plutôt que l'alimentation utilisée pour affecter l'équipement) pour alimenter cet équipement.

Consultez le fournisseur ou le représentant de service pour d'autres suggestions.

Le fabricant n'est pas responsable des interférences causées par les situations suivantes : utilisation de câbles d'interconnexion autres que les câbles recommandés ; altération ou modification de cet équipement sans autorisation. Les changements ou modifications non autorisés peuvent faire perdre à l'utilisateur l'autorisation d'utiliser cet équipement.

Tous les types d'équipements électroniques peuvent provoquer des interférences électromagnétiques avec d'autres équipements par le biais de l'air ou d'autres câbles qui y sont connectés. N'utilisez pas d'appareils pouvant émettre des signaux RF, tels que des téléphones cellulaires, des émetteurs-récepteurs radio ou des produits de radiocommande.

à proximité de cet appareil, car les performances de ce dernier pourraient ne pas être conformes aux spécifications. Lorsque de tels appareils se trouvent à proximité de cet appareil, mettez-les hors tension. Le personnel médical en charge de cet appareil doit demander aux techniciens, aux patients et aux autres personnes susceptibles de se trouver à proximité de cet appareil de se conformer entièrement aux exigences ci-dessus.

Afin d'atteindre pleinement les performances CEM spécifiées, l'utilisateur doit installer le produit correctement en suivant les étapes décrites dans le manuel. En cas de problèmes liés à la CEM, veuillez contacter le personnel de maintenance agréé par Reach Surgical, Inc.

Le Transducteur (avec câble) et le Dissecteur sont définis comme la partie active de l'ensemble du système.

4. Précautions pour l'installation du produit

L'équipement peut être utilisé dans un environnement hospitalier mais ne comprend pas de pièces de blindage contre les radiofréquences autour des équipements chirurgicaux actifs à haute fréquence ou là où sont placés les équipements d'impact de résonance magnétique, car l'intensité des perturbations électromagnétiques dans ces endroits est élevée.

Distance de séparation et impact des équipements de radiocommunication fixes : l'intensité du champ magnétique généré par les émetteurs fixes, tels que les stations de base des téléphones sans fil (cellulaires/sans fil), les récepteurs radio mobiles terrestres, les récepteurs radio amateurs, les émissions radio AM et FM, et les générateurs d'émissions de télévision, etc. ne peuvent pas être mesurés avec précision de manière théorique. Pour évaluer l'environnement électromagnétique généré par les émetteurs RF fixes, il faut envisager de mesurer le champ électromagnétique. Si la valeur mesurée de l'intensité du champ magnétique à l'emplacement de l'appareil dépasse le niveau de radiofréquence correspondant spécifié dans la « Déclaration anti-interférence », l'appareil doit être inspecté pour s'assurer qu'il peut fonctionner normalement. Si des conditions de fonctionnement anormales sont constatées, des mesures supplémentaires doivent être envisagées, comme la réorientation ou le déplacement de l'appareil, ou l'utilisation d'une pièce anti-radio-fréquence.

1) Utilisez le cordon d'alimentation fourni ou désigné par notre société. Les produits équipés d'une fiche d'alimentation doivent être branchés sur une prise électrique fixe avec une mise à la terre de protection. N'utilisez aucun type d'adaptateur ou de convertisseur pour brancher la fiche d'alimentation.

2) Gardez cet appareil à l'écart des autres appareils électroniques autant que possible.

3) Respectez les étapes pour connecter l'appareil.

Notes générales:

(1) Spécifiez le câble qui peut être connecté à ce produit.

L'utilisation de câbles fournis par notre société n'endommagera pas les performances CEM de ce produit. Si des câbles non spécifiés sont utilisés, les performances CEM de cet équipement peuvent être considérablement réduites.

(2) Précautions à prendre pour interdire toute modification par l'utilisateur

L'utilisateur ne doit pas modifier ce produit, sinon les performances CEM de ce produit peuvent diminuer.

La modification du produit comprend les changements suivants :

a. Câble (longueur, matériau et câblage, etc.);

b. Installation et disposition de l'équipement ;

c. Configuration de l'équipement/composants ;

d. Pièces de protection de l'équipement (ouverture/fermeture du couvercle et pièces de fixation du couvercle).

(3) Tous les caps de protection doivent être fermés lors de l'utilisation de l'équipement.

Ce produit est censé être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous, et l'acheteur et l'utilisateur de ce produit doivent s'assurer qu'il est utilisé dans cet environnement électromagnétique.

5. Performance de base

Le système de couteau ultrasonique utilise l'énergie ultrasonique pour inciser les tissus mous tout en réalisant simultanément l'hémostase et/ou la coagulation pendant l'opération.

Guide et déclaration du FABRICANT - ÉMISSIONS ÉLECTROMAGNÉTIQUES

L'équipement chirurgical à ultrasons est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié comme suit.

Les clients ou les utilisateurs d'appareils chirurgicaux à ultrasons doivent s'assurer qu'ils sont utilisés dans de tels environnements.

Test d'émissions	Conformité	Environnement électromagnétique - conseils
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	L'équipement chirurgical à ultrasons utilise l'énergie RF uniquement pour sa fonction interne. Par conséquent, ses émissions RF sont très faibles et ne sont pas susceptibles de provoquer des interférences dans les équipements électroniques à proximité.
Émissions RF CISPR 11	Classe A	Les caractéristiques d'ÉMISSIONS de cet équipement le rendent apte à être utilisé dans les zones industrielles et les hôpitaux.
Émissions d'harmoniques CEI 61000-3-2	Classe A	
Fluctuations de tension/émissions de scintillement CEI 61000-3-3	Conforme à	

Guide et déclaration du fabricant - immunité électromagnétique

L'équipement chirurgical à ultrasons est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié comme suit.

Le client ou l'utilisateur de l'équipement chirurgical à ultrasons doit s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.

Test d'immunité	CEI 60601 niveau de test	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique - conseils
Électrostatique décharge (ESD) CEI 61000-4-2	Contact $\pm 8\text{ kV}$ $\pm 2,4,8,15\text{kV}$ air	Contact $\pm 8\text{ kV}$ $\pm 2,4,8,15\text{kV}$ air	Les sols doivent être en bois, en béton ou en carreaux de céramique. Si les sols sont recouverts d'un matériau synthétique, L'humidité relative doit être d'au moins 30 %.
Transitoires / salves électriques rapides CEI 61000-4-4	$\pm 2\text{ kV}$ pour les lignes d'alimentation électrique $\pm 1\text{ kV}$ pour les lignes d'entrée/ sortie	$\pm 2\text{ kV}$ pour les lignes d'alimentation électrique $\pm 1\text{ kV}$ pour les lignes d'entrée/ sortie	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier typique.
Surtension CEI 61000-4-5	$\pm 1\text{ kV}$ ligne(s) à ligne(s) $\pm 2\text{ kV}$ ligne(s) à terre	$\pm 1\text{ kV}$ ligne(s) à ligne(s) $\pm 2\text{ kV}$ ligne(s) à terre	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier typique.
Chutes de tension, courts-circuits interruptions sur les lignes d'entrée de l'alimentation électrique CEI 61000-4-11	0 % UT ; 0,5 cycle à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315°. 0 % UT ; 1 cycle et 70 % UT ; 25/30 cycles Monophasé : à 0°. CEI 61000-4-11	0 % UT ; 0,5 cycle à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315°. 0 % UT ; 1 cycle et 70 % UT ; 25/30 cycles Monophasé : à 0°. 0 % UT ; 250/300 cycles	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier typique. Si l'utilisateur de l'appareil chirurgical à ultrasons doit continuer à fonctionner pendant les interruptions de l'alimentation électrique, il est recommandé que l'appareil chirurgical à ultrasons soit installé à l'extérieur. L'équipement doit être alimenté par une alimentation sans coupure ou par une batterie.
Fréquence d'alimentation (50/60 Hz) Champ magnétique CEI 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Fréquence d'alimentation magnétique Les champs doivent être au niveau caractéristique. D'un emplacement typique dans un environnement commercial ou hospitalier typique.

Guide et déclaration du fabricant - immunité électromagnétique			
L'équipement chirurgical à ultrasons est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié comme suit. Le client ou l'utilisateur de l'équipement chirurgical à ultrasons doit s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.			
IMMUNITÉ test	Test CEI 60601 niveau	Conformité niveau	Environnement électromagnétique - conseils d'orientation
RF par conduction CEI 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz à 80 MHz 6 V dans les bandes ISM entre 0,15 MHz et 80 MHz	3V	Communications RF portables et mobiles Les équipements de communication RF portables et mobiles doivent être utilisés à une distance ne dépassant aucune partie de l'équipement chirurgical à ultrasons (y compris les câbles), et cette distance ne doit pas dépasser la distance de séparation recommandée calculée à partir de la formule de fréquence de l'émetteur. Distance de séparation recommandée $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P} \text{ 80 MHz à 800 MHz}$ $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P} \text{ 800 MHz à 2,7 GHz}$ où P est la puissance de sortie maximale de l'émetteur en watts (W) selon le fabricant de l'émetteur et d est la distance de séparation recommandée en mètres (m). Les intensités de champ des émetteurs RF fixes, telles que déterminées par une étude électromagnétique du site, doivent être inférieures au niveau de conformité dans chaque gamme de fréquences. Des interférences peuvent se produire à proximité d'équipements marqués du symbole suivant: 
RF rayonnée CEI 61000-4-3	3 V/m 80 MHz à 2,7 GHz 80 % AM à 1 kHz	3V/m	 Le PORT D'ENCLOSURE de l'EQUIPEMENT ME et des SYSTÈMES ME doit être testé comme spécifié dans le tableau 9 de la CEI 60601-1-2 en utilisant les méthodes d'essai spécifiées dans la CEI 61000-4-3.

Distances de séparation recommandées entre les équipements de communication RF portables et mobiles et l'équipement chirurgical à ultrasons.

L'objectif de l'équipement chirurgical à ultrasons est l'application dans un environnement électromagnétique où les interférences RF provenant des rayonnements peuvent être contrôlées. Les clients ou les utilisateurs d'équipements chirurgicaux à ultrasons peuvent empêcher les interférences électromagnétiques en gardant la distance minimale entre les équipements de communication RF portables et mobiles (émetteurs) et les équipements chirurgicaux à ultrasons en fonction de la puissance de sortie maximale de l'équipement de communication.

Puissance de sortie maximale nominale de l'émetteur w	Distance de séparation en fonction de la fréquence de l'émetteur /m		
	150 kHz à 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz à 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz à 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0,01	0,117	0,117	0,233
0,1	0,36999	0,36999	0,73681
1	1,17	1,17	2,33
10	3,69986	3,69986	7,36811
100	11,7	11,7	23,3

Remarque : Ces directives peuvent ne pas s'appliquer à toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, des objets et des personnes.

Chapitre IX - Conditions techniques de l'équipement

AVERTISSEMENT : L'équipement chirurgical à ultrasons doit être utilisé dans la plage de température ambiante spécifiée, conformément aux exigences.

AVERTISSEMENT : Assurez-vous que la tension à la prise de sortie est conforme aux exigences du générateur. Des connexions électriques incorrectes peuvent endommager le générateur et provoquer un choc électrique ou un incendie.

Composants nécessaires au fonctionnement :

Générateur (CSUS8000)

Transducteur (TRAG)

Commutateur au pied (FSW2)

Dissecteur : veuillez vous référer au manuel du dissecteur pour plus d'informations..

Degré de protection contre les chocs électriques : Partie appliquée de type CF

Degré de protection contre les chocs électriques : Classe I

Degré de protection contre la pénétration nocive de l'eau : Commutateur au pied : IPX8

Taux d'entrée :

Tension d'alimentation : 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Conditions de fonctionnement :

Température de travail : 10 °C-30 °C

Humidité relative ≤ 70 %

Pression d'air : 860hPa-1060hPa

Conditions de transport et de stockage :

Température : -40°C ~ +55°C (Générateur, transducteur et commutateur au pied).

Température : -10°C ~ +55°C (dissecteur)

Humidité : ≤ 80 %

Pression d'air : 860hPa-1060hPa

Mode de fonctionnement : Temps de travail continu : ≤ 15s ; intervalle : ≥ 15s.

Poids (non emballé) : Générateur : le poids nominal est de 7 kg

Fusible : #5*20 T5AH250V

Volume en vrac

Générateur de type CSUS 8000 : (H x L x P) : 34cm x 34cm x 16cm

Mise au rebut : Pour la fin de vie de l'équipement, ils doivent être éliminés conformément aux exigences environnementales locales pour le traitement des déchets. Les batteries de piles doivent être recyclées.

Classification AP/APG : Pas d'équipement de classe AP/APG

Type de contrôle de la fréquence du système : réglage automatique continu de la fréquence du variateur, indépendamment de la charge, pendant le fonctionnement.

Indice de réserve de marche : ≥ 2,5

Excursion de vibration de la pointe primaire : 25µm~110µm

Version de la version du logiciel : V01.01

Note : Pour remplacer le fusible, contactez le personnel de service formé et autorisé par Reach Surgical, Inc. ou votre représentant local. Pour la procédure de remplacement, se référer au manuel de service.

Chapitre X - Service après-vente et garantie

Reach Surgical, Inc. garantit que ce produit est exempt de défauts de matériaux et de fabrication dans des conditions normales d'utilisation et d'entretien préventif pour la période de garantie respective indiquée ci-dessous. L'obligation de Reach Surgical sous cette garantie est limitée à la réparation ou au remplacement, à sa discréction, de tout produit, ou partie de celui-ci, qui a été retourné à Reach Surgical, Inc. ou à son distributeur dans la période applicable indiquée ci-dessous et dont l'examen a révélé, à la satisfaction de Reach Surgical, qu'il était défectueux. Cette garantie ne s'applique pas à tout produit, ou partie de celui-ci, qui a été.

(1) affectée par l'utilisation d'appareils fabriqués et distribués par des parties non autorisées par Reach Surgical, Inc. (2) réparé ou modifié en dehors de l'usine de Reach Surgical d'une manière qui, selon le jugement de Reach Surgical, affecte sa stabilité ou sa fiabilité.

(3) soumis à une utilisation inappropriée, à une négligence ou à un accident, ou (4) utilisé autrement que conformément aux paramètres de conception et d'utilisation, aux instructions et aux directives relatives au produit ou aux normes fonctionnelles, opérationnelles ou environnementales pour des produits similaires généralement acceptées dans l'industrie.

Les produits de Reach Surgical sont garantis pour les périodes suivantes après la livraison à l'acheteur initial :

Transducteur	1 an pour les composants et la main d'œuvre
Générateur	1 an pour les composants et la main-d'œuvre
Commutateur au pied	1 an pour les composants et la main d'œuvre

Sauf si elle est remplacée par la loi locale applicable, cette garantie remplace toutes les autres garanties. Expresses ou implicites. Y compris les garanties de qualité marchande et d'adéquation à un usage particulier. Et de toutes autres obligations ou responsabilités de la part de reach surgical. Inc. El constitue le recours exclusif de l'acheteur. En aucun cas, reach surgical. Inc. ne sera responsable des dommages spéciaux, accessoires ou consécutifs, y compris, mais sans s'y limiter. Les dommages résultant de la perte d'utilisation, de profits, d'affaires ou de fonds de commerce, autres que ceux expressément prévus par une loi spécifique.

Reach Surgical, Inc. n'assume ni n'autorise aucune autre personne à assumer pour elle toute autre responsabilité en relation avec la vente ou l'utilisation de tout produit de Reach Surgical Inc. Aucune garantie ne s'étend au-delà des modalités présentées dans ce document.

Reach Surgical, Inc. se réserve le droit d'apporter des modifications aux produits qu'elle fabrique et/ou vend à tout moment sans être obligée d'apporter les mêmes modifications ou des modifications similaires aux produits fabriqués et/ou vendus précédemment par l'entreprise Reach Surgical, Inc.

Pažljivo pročitajte sve informacije.

UPOZORENJE: Sigurno i učinkovito korištenje ultrazvučne kirurške opreme oslanja se na sposobnosti i vještine operatera. Kako biste osigurali sigurnost i učinkovitost ove opreme, potrebno je pročitati, razumjeti i poštivati upute za uporabu isporučene s opremom.

UPOZORENJE: Ova je oprema namijenjena samo medicinskim kirurškim zahvatima.

UPOZORENJE: Ne koristite ovu opremu na mjestima sa zapaljivim anestetičkim plinovima pomiješanim sa zrakom, kisikom ili dušikovim oksidom. Iskre nastale pri sudaru s drugim metalnim aparatima mogu zapaliti zapaljive plinove.

Poglavlje I – Pregled

Korisnik mora pažljivo pročitati te tekstove prije korištenja proizvoda. Sadržaj ima za cilj objasniti operativne procese na koje treba obratiti pažnju, operacije koje mogu uzrokovati nepravilnosti i opasnosti koje mogu nanijeti štetu proizvodu ili osobu. U slučaju bilo kakve nenormalne situacije, slijedite navedene upute kako biste izbjegli ozljede ili oštećenja opreme. Proizvođač ne preuzima nikakvu odgovornost za sigurnost, narušavanje jamstva performansi ili produljeno razdoblje održavanja zbog nepoštivanja ovih uputa.

Namjena

Ovaj instrument je namijenjen za inkvizicije mekog tkiva kada se žele kontrola krvarenja i minimalna termalna povreda.

Indikacije

je instrument dizajniran za pričvršćivanje na ultrazvučnu kiruršku opremu i kontakt s pacijentom tijekom vibracija visoke frekvencije kako bi se fragmentirale stanice mekog tkiva za rezanje i/ili koagulaciju tkiva u otvorenim i minimalno invazivnim operacijama. Općenito, pedijatrijski, ginekološki, urološki, torakalni, te pečaćenje i transekcijska limfnih žila.

Predviđeni korisnik

Ovaj instrument se koristi za zdravstvene djelatnike koji ga koriste u kirurške svrhe.

Okruženje namijenjeno uporabi

Ovaj instrument je namijenjen za korištenje u bolnicama.

Predviđena populacija pacijenata i zdravstveno stanje koje treba liječiti:

Pacijenti u dobi od 3 godine i stariji koji trebaju operaciju u kojoj su potrebiti rezovi mekog tkiva uz kontrolu krvarenja i minimalnu topinski ozljedu.

Kliničke prednosti

- Kraće operativno vrijeme;
- Manje intraoperativnog krvarenja;
- Manje topinskih ozljeda.

Kontraindikacije

Instrumenti nisu namijenjeni za rezanje kostiju.

Instrumenti nisu namijenjeni za kontracepciju začepljenje jajovoda.

Poglavlje II – Sastav i načela rada opreme za ultrazvučnu kirurgiju

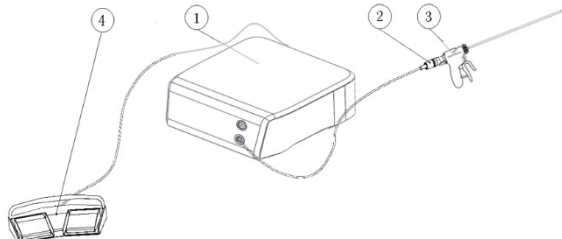
Odjeljak I Dijelovi opreme

Tablica 1 Sastavni dijelovi ultrazvučne kirurške opreme

Model	Sastav	
	Naziv dijela	Br. modela
Ultrazvučna kirurška oprema	Generator za ultrazvučnu kiruršku opremu	CSUS8000
	Pretvarač za ultrazvučnu kiruršku opremu	TRA6
	Nožna sklopka ultrazvučne kirurške opreme	FSW2

Tablica 2 Model skalpela koji se koristi s ultrazvučnom kirurškom opremom

Generator je kompatibilan s čicama koje je manufaktirao Reach Surgical, Inc. Instrumenti za čicama nisu uključeni u ovu pakiranje i moraju se kupiti odvojeno. Za detalje širenja se odnosi na priručnik za širenje.



Slika 1 Crtež sastava ultrazvučne kirurške opreme
1. Generator. 2. Pretvarač. 3. Skalpel. 4. Nožna sklopka.

1. Generator (CSUS8000)

Generator omogućava prikaz radnog sučelja, praćenje stanja uređaja, funkciju ATT i upravljanje U/I. Različite razine osiguravaju odgovarajuće izlaze energije upravljanjem skalpelom i nožnom sklopkom.

Definicija funkcije ATT: Sustav može automatski prilagoditi izlaznu energiju ultrazvuka prema povratnim informacijama iz različitih tkiva.

2. Pretvarač (za više informacija pogledajte priručnik za rad pretvarača) dizajniran je za pretvaranje električne energije iz kompatibilnog generatora u mehaničko kretanje štitnika instrumenta. Ovaj pretvarač je namijenjen je uporabi s kompatibilnim generatorom.

- Pretvarač je pričvršćen na kabel koji je spojen na prednju stranu generatora.
- Pretvarač je višekratni instrument s ograničenim vijekom trajanja.
- Pretvarač je zapakiran nesterilno i mora se prije uporabe sterilizirati sukladno uputama.

3. Skalpel (za više informacija pogledajte upute za uporabu skalpela)

Napomena: U ovom priručniku ultrazvučni skalpeli za jednokratnu uporabu bit će označeni kao „skalpel“.

Ultrazvučne vibracije prenose se s pretvarača na skalpel i koriste se za hemostatsko rezanje i/ili koagulaciju tkiva.

Imaju na umu da mehaničke vibracije koje potječu od pretvarača povećava amplitudni transformator. Vibracije su mikroskopske i nevidljive golim okom. Izbjegavajte dodirivanje nemanjernih ciljnih točaka vrhom tijekom postupka.

4. Nožna sklopka

Nožna sklopka služi za ukљučivanje/isključivanje izlaza ultrazvučne energije.

5. Način rada sustava i razina uštедe energije

Generator pruža dva načina izlaza: VAR i FULL. Snagu VAR korisnik može postaviti od 1 do 5 pritiskom na gumbne na zaslonu sučelja. FULL snaga uvijek se održava na razini 5.

Veća razina snage (FULL) koristi se za brzo rezanje tkiva. Manja snaga (VAR) koristi se za kvalitetniju hemostazu. Energija koja se prenosi na tkivo i proizvedeni tkivni učinak ovise o mnogim čimbenicima, uključujući razinu snage, oblik skalpela, performanse skalpela, steznu silu (ako postoji), napetost tkiva, vrstu tkiva, patologiju i kirurški pristup.

Kada je spojen na Shears s funkcijom Advanced Hemostasis, Generator pruža dva načina izlaza: VAR i ADVANCED. Napajanje VAR-om korisnik može postaviti od 1 do 5 pritiskom na tipke na zaslonu sučelja. Zadana razina ostaje na razini 5. ADVANCED znači naprednu hemostazu function.iš koja se koristi za brzo rezanje tkiva. Manja snaga koristi se za bolju hemostazu. Energija koja se prenosi na tkivo i proizvedeni učinak tkiva ovise o mnogim čimbenicima, uključujući razinu snage, oblik smicanja, performanse smicanja, silu stezanja (ako je primjenjivo), napetost tkiva, vrstu tkiva, patologiju i kirurški pristup.

Odjeljak II Upute za uporabu

(Slika 2-1 Prednja ploča)

1. Zaslon/Zaslon osjetljiv na dodir

Prikazuje informacije o sustavu i služi kao sučelje za podešavanje kontrola i postavki..

2. Utičnica pretvarača

Uticnica u donjem desnom kutu služi za spajanje pretvarača na generator.

3. Gumb za stanje pripravnosti

Pritisnite gumb za stanje pripravnosti za ukљučivanje generatora. Dugo pritisnite za isključivanje.

(Slika 2-2 Stražnja ploča)

4. Otvori za prozračivanje

5. Sučelje za poširenje opreme

Koristi se za proširenje i održavanje funkcija opreme.

6. Izjednačavanje potencijala

Ako korisnik ne može osigurati da je utičnica ispravno uzemljena, korisnik može priključiti zaštićeno uzemljenje putem ovog priključka.

7. Električna utičnica

Uticnica se koristi za spajanje kabela za napajanje na generator.

8. Utičnica za nožnu sklopku

Ovo je kružna utičnica prikazana na slici 2-2, koju korisnik može spojiti na nožnu sklopku.

9. Otvor za montažu

Odjeljak III Napomena o raspakiravanju

Sastavni dijelovi ultrazvučne kirurške opreme kupuju se zasebno. Po primitku kupljenih komponenti provjerite postoje li vidljiva transportna oštećenja. U slučaju bilo kakvog oštećenja, obratite se tvrtki ili lokalnom agencu.

Komponente uključuju sljedeće (pogledajte Poglavlje IX - Tehnički uvjeti opreme):

Generator (CSUS8000) - uključujući generator, kabel za napajanje i korisnički priručnik.

Pretvarač (TR46) - uključujući pretvarač s kabelom.

Nožna sklopka (FSW2) - uključujući nožnu sklopku i sklop odvojivog kabela.

Napomena: Korisnički priručnik uključuje vodič za otkrivanje i otklanjanje grešaka.

Poglavlje III – Instalacija i rad opreme

UPOZORENJE: Kako bi se smanjila opasnost od smrtnog, elektrokiruršku opremu i ultrazvučnu kiruršku opremu treba spojiti na zasebne krugove napajanja.

UPOZORENJE: Kako bi se izbjegle ozljede korisnika ili pacijenta u slučaju slučajnog uključivanja, ako je generator ultrazvučne kirurške opreme oštećen ili se sumnja da je pao ili da je voda u njega ušla, potrebno je provesti biomedicinsku procjenu prije nego se odluci hoće li može se koristiti.

Odjeljak I Uključivanje opreme

I. Prije instalacije provjerite da kabel za napajanje nije spojen na generator.

II. Generator postavite na ravnu površinu.

UPOZORENJE: Generator mora raditi u navedenim okolnim uvjetima. Za zahtjeve pogledajte Poglavlje IX - Tehnički uvjeti opreme.

III. Priključite kabel za napajanje u utičnicu iz mijenjaču struju na stražnjoj ploči generatora. U ovom trenutku sustav se ne pokreće, a žaruljica pripravnosti trepće sporim ritmom disanja.

UPOZORENJE: Držite generator i kabel za napajanje u položaju koji se može lako odvojiti kako bi se osiguralo da je napajanje na vrijeme isključeno u slučaju nužde.

UPOZORENJE: Uverite se da se napajanje zadovoljava zahtjeve generatora (pogledajte Poglavlje IX - Tehnički uvjeti opreme). Neispravno spajanje napajanja može oštetići generator ili uzrokovati udar ili pozar.

IV. Spojite nožnu sklopku na utičnicu nožne sklopke na stražnjoj ploči generatora.

• Uverite se da je utičnica priključka suha i čista.

• Izbjegavajte umesnje tekućine jer može uzrokovati slučajno aktiviranje.

UPOZORENJE: Prije aktiviranje uvijek držite testni savjet podalje od ljudi kako biste izbjegli ozljede korisnika, drugih uređaja ili drugih predmeta.

V. Spojite skalpel na pretvarač u skladu s uputama za uporabu.

VI. Uverite se da je priključak pretvarača suhi i čist, a zatim čvrsto spojite kabel pretvarača u utičnicu na prednjoj ploči.

VII. Pritisnite gumb za stanje pripravnosti za uključivanje generatora. Generator će pokrenuti slijed inicijalizacije.

Pogledajte opis u Odjeljku II Poglavlju III za prikazane informacije tijekom slijeda inicijalizacije.

Ako se slijed inicijalizacija razlikuje od opisanog, obratite se ovlaštenom osobljvu za održavanje sukladno bolničkim procedurama. Očekivano mjesto opreme uredit će stručno kirurško osoblje u bolnici.

VIII. Nakon završetka slijeda inicijalizacije, generator će prijeći u stanje pripravnosti. Ako se otkrije pogreška, na LCD zaslonu će se prikazati kod greške i čit će se zvuk upozorenja. Za više pojedinosti pogledajte Poglavlje IV.

IX. Način rada sustava i razina uštедe energije: zadana razina snage generatora je 3 (VAR) i 5 (FULL). Da biste prilagodili razinu snage VAR, pritisnite strelice GORE/DOLJE lijevo od LCD zaslona da biste promjenili vrijednost od 1 do 5. Postavite razinu snage prema željama kirurga i/ili preporukama uputa za uporabu skalpela (za više detalja pogledajte odjeljak o razini snage u Poglavlju II).

X. Zvuk: Generator koristi različite zvukove za označavanje razine aktivacijske snage.

Odjeljak II Rad opreme

Važna napomena: Korisnički priručnik ultrazvučne kirurške opreme uključuje upute za rad generatora CSUS8000 i nožne sklopke (vidi Poglavlje IX – Tehnički uvjeti opreme). To nije referenca za kirurške tehnike.

Napomena: Prije uporabe opreme, svjetuje se da pročitate i upute za pretvarač i skalpel.

Nakon instalacije, možete upravljati opremom.

UPOZORENJE: Kako biste izbjegli ozljede korisnika ili pacijenta tijekom pregleda opreme, oprezno držite distalni kraj instrumenta dalje od drugih uređaja, kirurške zavjesa, pacijenta ili drugih predmeta. Tijekom pregleda potrebno je provesti sigurnosne mjere poduzete u prisutnosti para (prema postupcima i propisima bolnice).

Rad sustava podijeljen je na tri dijela: pokretanje sustava i identifikaciju pretvarača i skalpela, testiranje pretvarača te postavljanje skalpela i sustava.

1. Slijed inicijalizacije i identifikacija pretvarača i skalpela:

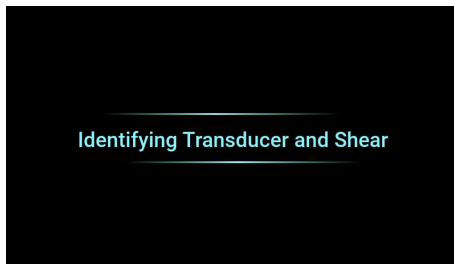
Nakon pritiskanja tipke za stanje pripravnosti, prikazat će se sljedeća slika:



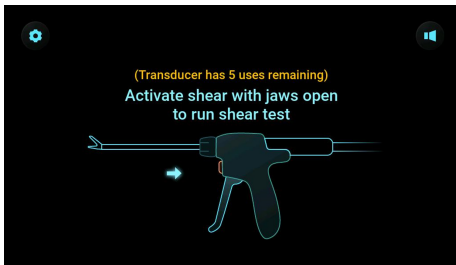
Ako na generator nije spojen pretvarač ili skalpel ili su pogrešno spojeni, prikazat će se sljedeća slika:



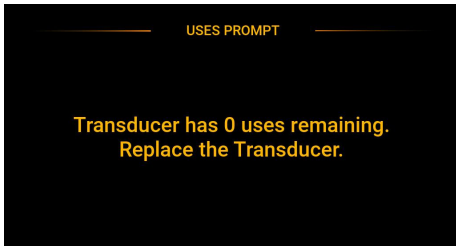
Ako su pretvarač i skalpel ispravno spojeni na generator, prikazat će se sljedeća slika:



Kada su pretvarač i skalpel pravilno povezani i identificirani, prikazat će se sljedeća slika:



Napomena: ako je preostala uporaba pretvarača manja od 10, prikazat će se sljedeća slika. Obratite pozornost na broj jer je potrebno pretvarać kada je broj nula:



Kada se napredna funkcija hemostaze koristi nula puta, prikazat će se sljedeća slika:

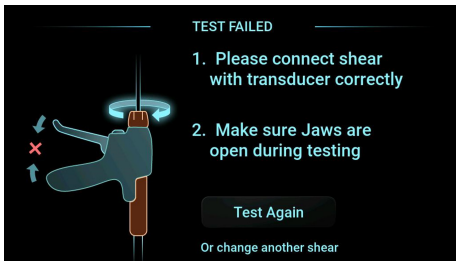


2. Testiranje pretvarača i skalpela:

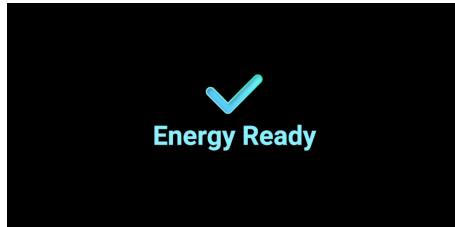
Kad identifikacija pretvarača i skalpela bude dovršena i prikaže se poruka „Aktiviraj skalpel s otvorenim čeljustima za pokretanje ispitivanja skalpela“, pritisnite bilo koji gumb na skalpelu i prikazat će se sljedeća slika:



Sljedeća slika prikazat će se kada testiranje ne uspije:



Sljedeća slika prikazat će se kada testiranje uspije i automatski će prijeći na sljedeću sliku:



Kada se povežete sa Škarama bez funkcije Napredna hemostaza, prikazat će se sljedeća slika radnog stanja:



Kada se povežete sa Shears s funkcijom Advanced Hemostasis, prikazat će se sljedeća slika radnog stanja:



Izlazni način rada bit će istaknut kada pritisnete odgovarajući gumb.

3. Postavke sustava:

Kliknite ikonu postavke u gornjem lijevom kutu zaslona, a stavke postavki sustava su sljedeće:



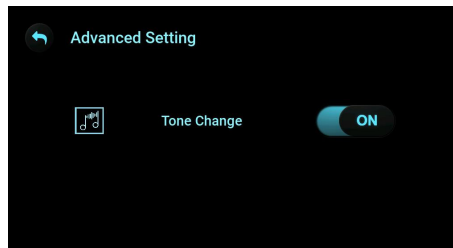
Pritisnite ikonu Jezik, a zatim kliknite jezik za promjenu prikazanog jezika.



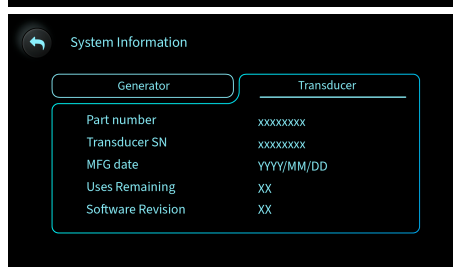
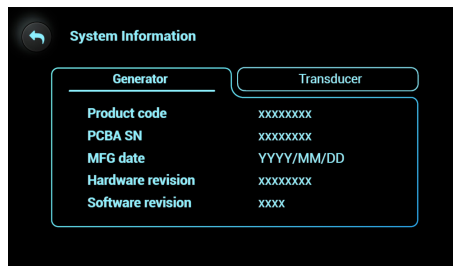
Kliknite „Omogući / onemogući upravljanje rukom / nogom“, a zatim kliknite opciju za promjenu opcija.



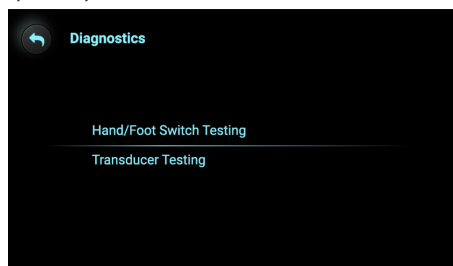
Kliknite "Advanced Setting", a zatim kliknite mogućnost da biste promjenili mogućnosti.



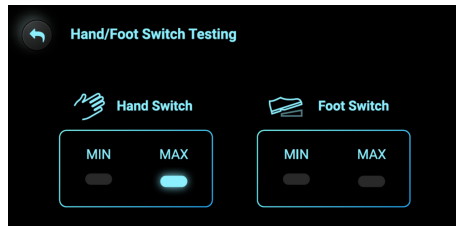
Kliknite stavku informacija o sustavu za prikaz sljedećeg sučelja:



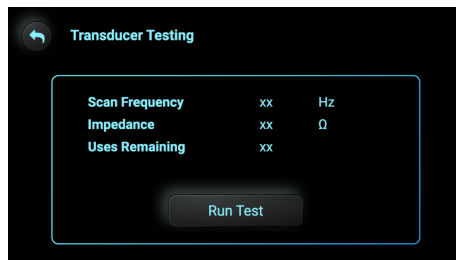
Pritisnite dijagnostičku stavku i pojavit će se sljedeće sučelje:



Kliknite stavku „Testiranje ručne/nožne sklopke“ i pojavit će se sljedeće sučelje:



Pritisnite testiranje pretvarača i pojavit će se sljedeće sučelje:



Odustani

Pritisnite ikonu „Povratak“ u gornjem lijevom kutu zaslona da napustite postavke sustava i vratite se u stanje pripravnosti sustava.

Odjeljak III Isključivanje generatora

- I. Pritisnite gumb za stanje pripravnosti generatora i izvucite kabel za napajanje iz utičnice.
- II. Odvojite pretvarač i skalpel te rukujte njima u skladu s njihovim uputama za uporabu.
- III. Očistite generator, nožnu sklopku i pretvarač prema postupcima navedenima u poglavljiju V Čišćenje

Poglavlje IV – Rješavanje problema

Generator ima niz signala upozorenja i kodova grešaka koji pomažu u prepoznavanju i otkrivanju grešaka na elementima i komponentama. Ovi signali i kodovi pomažu u kliničkoj prosudbi i opažanju umjesto da ih zamijene.

Odjeljak I Zvučni indikator i upozorene

Radno stanje	Vrsta zvuka	Mogući uzrok i mjere otklanjanja
Početno stanje	Normalni radni zvuk	/
	Abnormalan radni zvuk	Kvar hardvera. Za popravak se obratite proizvođaču.
	Maksimalni radni zvuk	/
	Minimalni radni zvuk	/
Stanje aktiviranja	Abnormalan radni zvuk	1) Skalpel je došao u dodir ili uhvatio previše tkiva. Smanjite količinu tkiva u kontaktu sa skalpelom. Ako se i dalje čuje neprekidani zvuk, pažljivo uklonite tkiva koja se skupljaju oko kraja krajnjih efektora skalpela. 2) Greška pretvarača i/ili skalpela.
	NAPREDNI zvuk	/
	ATT zvuk	/

Odjeljak II Kod greške

Generator će greške prepoznati na dva načina: upozorenje i grešku sustava. Kad se greška prepozna, oglasit će se zvuk upozorenja, signal upozorenja pojavit će se na upravljačkoj ploči generatora, a problem će se prikazati na LCD zaslonu. Riješite problem prema sljedećim rješenjima (ili pokušajte riješiti probleme).

Generator će identificirati dvije specifične greške: upozorenje i pogrešku sustava. Kada se utvrdi kvar, sustav šalje zvuk upozorenja, signal indikacije upozorenja pojavljuje se na upravljačkoj ploči generatora, a odgovarajući kód kvara prikazat će se na LCD zaslonu. Slijedite dolje navedene metode (ili u Vodiču za otklanjanje poteškoća) da biste riješili problem.

Tablica kodova grešaka i poruka

Kod greške	Odgovarajuća poruka greške
Upozorenje	Pravilno povežite skalpel s pretvaračem
Upozorenje	Tijekom testiranja provjerite je li čeljust otvorena
Upozorenje	Otkrivena greška skalpela
Upozorenje	Pretvarač ima 0 preostalih uporaba
Upozorenje	Aktivirajte samo jedan gumb odjednom
Upozorenje	Otpustite pritisak na skalpel
Greška sustava	Greška sustava
Greška sustava	Samoprovjera nije uspjela

1. Uverite se da je kabel pretvarača potpuno umetnut u ispravnu položaju.

2. Skalpel je možda bio nepravilno zategnut ili su se neka tkiva nakupila oko kraja skalpela. Pažljivo zategnite skalpel i pažljivo uklonite tkivo koje se nakupila oko kraja kućišta skalpela. (Ako je testiranje započelo prije operacije, provjerite je li skalpel usmjeren prema zraku. Ako se koriste ultrazvučne škare skalpeli, prije testiranja provjerite je li stena čeljust otvorena i je li u dodiru s nekim predmetom).

3. Zamjenite pretvarač ili skalpel

4. Uđite u način rada opreme.

Napomena: Pretvarač neće moći ispravno raditi ako njegova temperatura prelazi zadani vrijednost.

U tom slučaju upotrijebite drugi pretvarač da biste se odmah oporavili ili utvrđili uzrok pogreške i izborne metode oporavka prema sljedećim koracima.

Pretvarač je još uvjek topao jer je upravo prošao sterilizaciju parom. Pustite da se pretvarač hlađi na sobnoj temperaturi najmanje 45 minuta.

Ova se metoda može koristiti i ako se pretvarač zagrijće nakon duljeg rada pri velikoj snazi.

Ako nema dokaza o pregrijavanju pretvarača i čini se da problem ne može riješiti, obratite se predstavnicima proizvođača u vezi s održavanjem.

Osim osigurača, u generatoru nema dijelova koje može servisirati operator. Za zamjenu ili servis kontaktirajte sa servisnim osobljem koje je obučila i ovlastila tvrtka Reach Surgical, Inc. ili lokalni zastupnik.

Svako održavanje i nadogradnja generatora mora izvesti servisno osoblje koje je obučila i ovlastila tvrtka Reach Surgical, Inc.

Slijedeći incidenti mogu predstavljati prijetnje kibernetičkoj sigurnosti:

1. Prinudni pristup svim nepovezanim proizvodima za ultrazvučnu kiruršku opremu tvrtke Reach Surgical, Inc.

2. Svaka neovlaštena mrežna komunikacija s ultrazvučnom kirurškom opremom tvrtke Reach Surgical, Inc.

3. Sve nadogradnje firmera ili softvera koje nije odobrila tvrtka Reach Surgical, Inc.

Ako se dogodi bilo koji od navedenih incidenta, obratite se prodajnom predstavniku tvrtke Reach Surgical, Inc. Ili izravno kontaktirajte s tvrtkom Reach Surgical, Inc. na Reachquality@reachsurgical.com.

Poglavlje V – Čišćenje

Odjeljak I Čišćenje generatora

- Očistite generator prema bolničkim procedurama ili propisima. Prije čišćenja isključite glavno napajanje generatora i izvucite kabel za napajanje iz izlazne jedinice.

UPOZORENJE: Čišćenje može ošteti generator i uzrokovati udar ili opasnost od požara prolijevanjem ili prskanjem tekućine po generatoru ili uranjanjem generatora u tekućinu.

Predovode čišćenje prema sljedećim koracima

1. Pripremite PH neutralni deterdžent ili PH neutralni enzimski deterdžent prema uputama proizvođača deterdženta.

2. Ručno obrišite sve površine (uključujući zaslon generatora) čistom, mekanom krpom namoćenom u malo otopine za čišćenje.

3. Obrišite čistom, mekanom krpom natopljrenom topom vodom iz slavine.

4. Obrišite čistom, mekanom krpom.

Odjeljak II Čišćenje nožne sklopke

Očistite nožnu sklopku i kabel nakon uporabe prema sljedećem postupku:

1. Odvojite nožnu sklopku od generatora.

2. Pripremite PH neutralni deterdžent enzimski prema uputama proizvođača.

3. Čvrsto spojite kabel s nožnom sklopkom i uronite ih u otopinu za čišćenje na 2 minute.

Napomena: Kako bi se sprečilo slučajno uključivanje, kabel nožne sklopke koji se koristi za povezivanje generatora trebao bi biti potpuno suh.

4. Nakon uranjanja, ručno pročišćite nožnu sklopku i kabel mekanom četkom s čekinjama u otopini za čišćenje.

5. Nožnu sklopku i kabel temeljito isperite topom vodom iz slavine najmanje 1 minuta

Tijekom ispiranja kabel i nožna sklopka trebaju biti čvrsto spojeni.

6. Obrišite sve površine čistom, mekanom krpom

UPOZORENJE: Nemojte čistiti nožnu sklopku ultrazvučnim strojem za čišćenje.

UPOZORENJE: Kako ne biste oštetili generator, nemojte ga uključivati prije nego kabel za napajanje izmjeničnom strujom bude spojen na generator. Prije montaže provjerite jesu li svi spojevi suhi.

Poglavlje VI – Ispitivanje sigurnosti i funkcionalnosti

UPOZORENJE: Kako biste izbjegli mogući rizik od strujnog udara, ne otvarajte kućište generatora bez ovlaštenja. Svako održavanje i nadogradnju uređaja mora izvesti servisno osoblje koje je obučila i ovlastila tvrtka Reach Surgical, Inc.

UPOZORENJE: Kako bi se izbjegla opasnost od šoka ili opeklina za pacijenta i medicinsko osoblje ili oštećenje opreme ili drugih aparata, potrebno je steći uvid u načela i tehnike laserske kirurgije, elektrokirurgije i ultrazvučne kirurgije. Pazite da se električna izolacija ili uzemljenje ne oštete. Ne uranjajte elektrokirurške jedinice u tekućinu ako to ne zahtijeva dizajn opreme ili nije naznačeno na načeljepici.

UPOZORENJE: Kako biste izbjegli rizik od strujnog udara, ovoj opremi smijete priključiti samo na mrežni napon sa zaštitnim uzemljenjem.

UPOZORENJE: Kako biste izbjegli ozljede korisnika ili pacijenta, tijekom pregleda opreme držite skalpel dalje od drugih uređaja, kirurške zavjese, pacijenta ili drugih predmeta. Tijekom pregleda opreme potrebno je provesti sigurnosne mjere poduzete u prisutnosti para (prema procedurama i propisima bolnice).

Predovode ispitivanje sigurnosti i funkcionalnosti pretvarača, generatora i nožne sklopke prema procedurama i propisima bolnice. Za ispitivanje sigurnosti i funkcionalnosti drugih komponenti koje koristi više pacijenata, pogledajte upute za uporabu svake komponente.

Odjeljak I Ispitivanje sigurnosti

Generator: Provjerite struje curenja trebaju provoditi ovlašteni bolnički tehničari.

Nožna sklopka: Provjerite jesu li papučica, priključak kabela i kabel napukli ili na neki drugi način oštećeni. Zamjenite je ukoliko je oštećena.

Druge komponente: Provjerite sukladno uputama za uporabu.

Odjeljak II Ispitivanje funkcionalnosti

1. Pripremite kompletan set skalpela i spojite pretvarač prema opisu odjeljka III – Instalacija i rad opreme.

2. Provjerite je li moguće ući u radno stanje.

3. Provjerite jesu li prikazane razina VAR snage 3 i FULL snage razine 5.

4. Primitiće gumb za povećanje i smanjenje snage kako biste bili sigurni da se razina snage VAR može promijeniti s razine 1 na 5,

5. Isključite napajanje generatora. Prikazajte 5 sekundi, a zatim uključite napajanje generatora. Prikazajte 15 sekundi.

6. pri ulasku u radno stanje provjerite jesu li prikazane VAR razine snage 3 i FULL snage razine 5. Provjerite je li generator aktiviran u skladu sa zahtjevima. Pretvarač držite tako da krajnji kraj pokazuje prema zraku i nagazite na FULL papučicu nožne sklopke. Provjerite pokazivač razine FULL snage na ekranu kako biste provjerili treperi li i čuje li se zvuk koji označava POTPUNU aktivaciju.

7. Pretvarač držite tako da krajnji kraj pokazuje prema zraku i nagazite na VAR papučicu nožne sklopke. Provjerite treperi li i indikator razine snage VAR na zaslonu i čuje li se zvuk koji označava aktiviranje razine VAR.

UPOZORENJE: Kako bi se izbjegla ozljeda korisnika ili pacijenta u slučaju slučajne aktivacije, skalpeli ne smiju biti u kontaktu s pacijentom, zavjesama ili zapaljivim materijalima dok se ne koriste.

Poglavlje VII – Upozorenja i identifikacija

UPOZORENJE: Samo osoblje koje je certificirano i upoznato s minimalno invazivnom tehnikom smije izvesti minimalno invazivni kirurški zahvat. Prije izvođenja minimalno invazivnog kirurškog zahvata konzultirajte medicinsku literaturu koja se odnosi na minimalno invazivnu tehniku, komplikacije i kirurški rizik.

UPOZORENJE: Minimalno invazivni medicinski proizvodi mogu se razlikovati ovisno o proizvođaču. Ako se u jednom kirurškom zahvatu koriste minimalno invazivni medicinski uređaji i pribor različitih proizvođača, provjerite kompatibilnost prije početka postupka.

UPOZORENJE: Kao i svi izvori energije (visokofrekventni, laserski ili ultrazvučni), treba uzeti u obzir i mogući kancerogeni ili infekcijski opasnost uzrokovani nusprodukta tkaiva, poput dima i magle. Kod otvorenih i abdominalnih kirurških zahvata potrebno je poduzeti odgovarajuće zaštitne mjere, poput nošenja naočala i respiratora filterskog tipa te korištenja učinkovitih usisavača dima.

UPOZORENJE: Nakon uporabe ovog aparata, provjerite je li tkivo prestalo kvariti. Ako nije, potrebno je poduzeti odgovarajuće mјere.
UPOZORENJE: Korištenje proizvoda koje proizvode ili distribuiraju tvrtke koje nije potrdila tvrtka Reach Surgical, Inc. može biti nekompatibilno s ultrazvučnim skalpelom CSUS. Korištenje ovih proizvoda može dovesti do neovlašćenih rezultata i ozljedi korisnika ili pacijenta.
UPOZORENJE: Neke komponente (poput pretvarača) CSUS ultrazvučnog skalpela možda nisu bile sterilizirane prije napuštanja tvornice. Prije ugradnje opreme, sterilizirajte proizvod prema zahtjevima. Za obavijesti o čišćenju i sterilizaciji pogledajte odgovarajuće upute.
UPOZORENJE: Kako ne biste preusmjerili pritjecaj ultrazvučne energije, nemojte previše pritisnici ručicu skalpela.
UPOZORENJE: Proljevanje ili prskanje tekućine preko generatora ili u njega ili uranjanje generatora u tekućinu može oštetiti generator i uzrokovati udar ili požar.
UPOZORENJE: Ako je pretvarač očito oštećen, bacite sve oštećene komponente korisniku za čišćenja i sterilizaciju. Jasno označite oštećene komponente kako biste izbjegli zloupotrebu.
UPOZORENJE: UVJETI MEDUSOBNOG POVEZIVANJA zahtjevaju da PRIMIJENJENI DIJELOVI DRUGE ME OPREME KOJI SE KORISTE U KONFIGURACIJI ZA ENDOSKOPSKU PRIMJENU BUDU PRIMIJENjeni DIJELOVI TIPa BF I/II DIJELOVI PRIMJENjeni TIP CF
UPOZORENJE: Kada se ENERGIZIRANI ENDOSKOPI koriste s ENERGIZIRANIM ENDOTERAPIJSKIM UREDAJIMA, kao što su smetnje nastale radom visokofrekventne kirurške opreme mogu negativno utjecati na rad druge elektroničke medicinske opreme kako su monitori i slikovni sustavi.
UPOZORENJE: Minimalno invazivni medicinski proizvodi mogu varirati od proizvođača do proizvođača. Ako se u jednoj operaciji koriste minimalno invazivni medicinski proizvodi i pribor koji proizvode različiti proizvođači, provjerite kompatibilnost prije početka postupka.
UPOZORENJE: Da se prije svake uporabe provjerava vanjska površina dijelova bilo kojeg ENERGIZIRANOG ENDOTERAPIJSKOG UREDAJA koji su namijenjeni za umetanje u PACIJENTA kako bi se osiguralo da nema nenamjernih grubih površina, oštreljiva ili izbočina koje mogu uzrokovati STETU: Uporaba pribora, sonde i kabela osim onih kojih je odredio ili osigurao proizvođač ove opreme mogla bi rezultirati povećanim elektromagnetskim emisijama ili smanjenim elektromagnetskim imunitetom ove opreme i smanjenim elektromagnetskim imunitetom ove opreme i rezultirati nepravilnim radom.
UPOZORENJE: PRIJENOSENIA RF komunikacijska oprema (uključujući periferne uređaje kao što su antenski kabeli i vanjske antene) ne smije se koristiti bliže od 30 cm (12 inča) bilo kojem dijelu ultrazvučne kirurške opreme, uključujući kable koji je odredio PROIZVODAČ. Inače bi moglo doći do degradacije performansi ove opreme.
UPOZORENJE: Kako se bi izbjeglo zagadjenje okoliša, apаратe za jednokratnu uporabu i elektronički otpad treba zbrinuti u skladu s postupcima i propisima bolnice.
UPOZORENJE: U opasnosti odmah isključite napajanje.
UPOZORENJE: Aktivna oštrelja zagrijava tkivo trenjem i namjerava osigurati dovoljan učinak trenja i smicanja za rezanje i koagulaciju tkiva u dodiru s aktivnom oštrelicom. Zbog toga korisnik treba biti oprezen s oštrelicom, stezalicom i distalnim dijelom osivine jer mogu pokazati povisenu temperaturu.
UPOZORENJE: Izbjegavajte uporabu generatora blizu druge opreme i nemojte je slagati na drugu opremu. Ako je potrebno susjedno ili naslagano korištenje, nadgledajte generator i drugu opremu kako biste osigurali normalan rad.
UPOZORENJE: Svojstva EMISIJA opreme čine je prikladnom za uporabu u industrijskim područjima i bolnicama (CISPR 11 klasa A). Ako se koristi u stambenom okruženju (za koje je obično potreban CISPR 11 klasa B) ova oprema možda neće ponuditi odgovarajuću zaštitu radiofrekvenčnim komunikacijskim uslugama. Korisnik će možda morati poduzeti mјere ublažavanja, poput premeštanja ili preusmjeravanja opreme.
UPOZORENJE: Obavijest korisniku i/ili pacijentu da bi svaki ozbiljan incident koji se dogodio u vezi s proizvodom trebalo prijaviti tvrtki Reach Surgical, Inc Reachquality@reachsurgical.com.
UPOZORENJE: Ovaj uređaj zatvara posude do maksimalnog promjera 7 mm, ovino s ošivenom instrumentu. Dodatne informacije potražite u instrumentu IFU.

Napomena: Dodatna upozorenja i obavijesti potražite u odgovarajućim uputama.

Poglavlje VIII – Elektromagnetska kompatibilnost (EMC)

Proizvod je prošao test elektromagnetske kompatibilnosti koji zadovoljava zahtjeve ograničenja standarda IEC60601-1-2 za medicinsku opremu. Ova ograničenja pružaju razumnu zaštitu od štetnih smetnji u normalnim medicinskim ustanovama.

- Komponente opreme odnose se na tablicu 1. Komponente ultrazvučne kirurške opreme
- Kabel ultrazvučne kirurške opreme

Ne.	Naziv kabela	duljina (m)	Štitnik ili ne
1	Kabel pretvarača	2,9	Da
2	Kabel za FSW2	3	Da
3	Kabel za napajanje	5	Ne
4	Izjednačavanje potencijala	0,03	Ne

3. Učinak elektromagnetske podnjošljivosti (EMC)

Ova oprema može biti podložna radiofrekvenčnim smetnjama uzrokovanim drugom medicinskom opremom i radiokomunikacijskim uređajima. Kako bi se spriječile takve smetnje, ovač proizvod testiran je u skladu normi IEC 60601-1-2 i zadovoljava njene zahtjeve. Međutim, tvrtka ne jamči da neće bitiapsolutno nikakvih smetnji u pojedinačnim instalacijskim okruženjima.

Ako se ustanovi da je došlo do smetnji u uređaju (što se može utvrditi uključivanjem u isključivanjem uređaja), korisnik (ili osoblje za održavanje) koji ima odobrenje tvrtke Reach Surgical, Inc.) treba da pokušati poduzeti jednu ili više od sljedećih mјera kako bi riješio problem smetnji:

Podesite smjer ili položaj uređaja koji na njega utječe.

Povećajte udaljenost između ovog uređaja i uređaja koji odašilje.

Za napajanje ova oprema koristite druge izvore napajanja (umjesto energije koja utječe na opremu).

Za ostale prijedloge obratite se dobavljaču ili predstavniku servisa.

Proizvođač nije odgovoran za smetnje uzrokovane sljedećim situacijama: upotrijebite druge spojene kable osim preporučenih kabela; mijenjati ili modificirati ova oprema bez dopuštenja. Neovaštećene promjene ili preinake mogu uzrokovati da korisnik izgubi ovlaštenje za rad s ovom opremom.

Sve vrste elektroničke opreme mogu uzrokovati elektromagnetske smetnje drugoj opremi putem zraka ili drugih kabela spojivih na nju. Ne koristite u blizini ovog uređaja koji mogu emitirati RF signale, poput mobitela, radio primopredajnika ili proizvoda za bežično upravljanje, jer to može uzrokovati da performanse ovog uređaja ne zadovolje navedene specifikacije. Kad su takvi uređaji blizu ovog uređaja, isključite napajanje ovih uređaja. Medicinsko osoblje zaduženo za ovu opremu trebalo bi poučiti tehničare, pacijente i drugo osoblje koje bi mogli biti u blizini ovе opreme da u potpunosti ispunje gore navedene zahtjeve.

Kako bi u potpunosti postigla navedene performanse EMC-a, korisnik bi trebao ispravno instalirati proizvod prema koracima opisanim u priručniku. Ako postoje problemi povezani s EMC-om, obratite se osoblju za održavanje koje je odobrila tvrtka Reach Surgical, Inc.

Pretvarač (s kabelom) i skalpel definirani su kao primjenjivani dio cjelokupnog sustava.

4. Mјere opreze pri ugradnji proizvoda

Oprema se može koristiti u bolničkom okruženju, ali ne uključuje prostorije za zaštitu od radiofrekvenčne elektromagnetske opreme ili gdje je postavljena oprema za udar magnetske rezonancije, jer je intenzitet elektromagnetskih smetnji na tim mjestima visok.

Toretski se ne mogu točno izmjeriti razdvojena udaljenost i utječaj fiksne radiokomunikacijske opreme: jakost magnetskog polja koju stvaraju fiksni odašiljači, poput baznih stanica (staničnih/baćičnih) telefona, zemaljskih mobilnih radijskih prijamnika, amaterskih radioprijamnika, AM i FM radijskog emitiranja i TV prijenosa, generatora itd. Za progenu elektromagnetskog okruženja koje stvaraju fiksni radiofrekvenčni odašiljači, potrebno je razmotriti mјerenje elektromagnetskog polja. Ako izmjerenja vrijednost jakosti magnetskog polja na mjestu uređaja prelazi odgovarajuću razinu radiofrekvenčne navedenu u „Izjavi o smetnji“, uređaj treba pregledati kako bi se osiguralo da može normalno raditi. Ako se utvrdi neormalni radni uvjeti, potrebno je razmotriti dodatna mјerenja, poput preusmjeravanja ili premještanja opreme ili korištenja prostorije protiv radiofrekvenčnog.

1) Koristite kabel za napajanje koji je omogućila ili dodijelila naša tvrtka. Proizvodi opremljeni utikačem za napajanje trebaju se ukopati u fiksnu utičnicu sa zaštitnim uzemljenjem. Nemojte koristiti nikav adaptjer ni pretvarač za spajanje utikača.

2) Držite ovaj uređaj što dalje od drugih elektroničkih uređaja.

3) Slijedite korake za povezivanje uređaja.

Opće napomene:

(1) Navedite kabel koji se može spojiti na ovaj proizvod.

Korištenje kabla kojeg osigurava naša tvrtka neće ugroziti učinak elektromagnetske kompatibilnosti ovog proizvoda. Ako se koriste neodređeni kabeli, učinak elektromagnetske kompatibilnosti ove opreme može se značajno smanjiti.

(2) Mјere opreze za zabranu izmjene koja poduzima korisnik

Korisnik ne smije mijenjati ovaj proizvod jer se u protivnom može smanjiti učinak elektromagnetske kompatibilnosti ovog proizvoda.

Modifikacija proizvoda uključuje sljedeće promjene:

a. Kabel (duljina, materijal i ožičenje itd.).

b. Ugradnja/raspored opreme.

c. Konfiguracija opreme/komponente.

d. Dijelovi za zaštitu opreme (dijelovi za otvaranje/zatvaranje poklopca i dijelovi za pričvršćivanje poklopca).

(3) Prilikom rada s opremom svi zaštitni poklopci moraju biti zatvoreni.

Očekuje se da će se ovaj proizvod koristiti u dolje navedenom elektromagnetskom okruženju, a kupac i korisnik ovog proizvoda trebaju osigurati da se koristi u ovom elektromagnetskom okruženju.

5. Osnovne performanse

Smjernice i izjava PROIZVODAČA – ELEKTROMAGNETSKE EMISIJE

Ultrazvučna kirurška oprema namijenjena je uporabi u elektromagnetskom okruženju na način opisan u ovom priručniku.

Klijent ili korisnik ultrazvučne kirurške opreme treba se pobrinuti da se koristi u takvom okruženju.

Ispitivanje emisija	Sukladnost	Elektromagnetsko okruženje – smjernice
Radiofrekvenčne emisije CISPR 11	Skupina 1	Ultrazvučna kirurška oprema koristi samo radiofrekvenčnu energiju za svoju internu funkciju. Stoga su njegove RF emisije vrlo niske i nije vjerojatno da će uzrokovati smetnje u blizini elektroničke opreme.
Radiofrekvenčne emisije CISPR 11	Razred A	Svojstva EMISIJA ove opremu čine prikladnom za uporabu u industrijskim i bolničkim okruženjima
Emisije harmonika IEC 61000-3-2	Razred A	
Promjene napona/treperenje emisija I EC 61000-3-3	Ispunjiva zahtjeve	

Smjernice i izjava proizvođača - elektromagnetska otpornost

Ultrazvučna kirurška oprema namijenjena je uporabi u elektromagnetskom okruženju na način opisan u ovom priručniku.

Klijent ili korisnik ultrazvučne kirurške opreme treba se pobrinuti da se koristi u takvom okruženju

Provjera OTPORNOSTI	IEC 60601 razina ispitivanja	Razina sukladnosti	Elektromagnetsko okruženje - smjernice
Elektrostatički pražnjenje (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV kontakt ± 2,4, 8, 15 kV zrak	± 8 kV kontakt ± 2,4, 8, 15 kV zrak	Podovi trebaju biti drveni, betonski ili od keramičkih pločica. Ako su podovi prekriveni sintetičkim materijalom, Relativna vlažnost zraka trebala bi biti najmanje 30 %.
Električni brzi tranzijenti/ udarni napon IEC 61000-4-4	± 2 kV za vodove napajanja ± 1 kV za ulazne / izlazne vodove	± 2 kV za vodove napajanja ± 1 kV za ulazne / izlazne vodove	Kvaliteta električne energije trebala bi biti standardna za komercijalno ili bolničko okruženje.
Naponski udar IEC 61000-4-5	± 1 kV vod(ovi) na vod(ove) ± 2 kV vod(ovi) na uzemljenje	± 1 kV vod(ovi) na vod(ove) ± 2 kV vod(ovi) na uzemljenje	Kvaliteta električne energije trebala bi biti standardna za komercijalno ili bolničko okruženje.
Pad napona, kratkotrajan prekidi na ulaznim vodovima napajanja IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 ciklusa na 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315° 0 % UT; 1 ciklusi 70 % UT; 25/30 ciklusa Jednofazno: pri 0 ° 0 % UT; 250/300 ciklusa	0 % UT; 0,5 ciklusa na 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315° 0 % UT; 1 ciklusi 70 % UT; 25/30 ciklusa Jednofazno: pri 0 ° 0 % UT; 250/300 ciklusa	Kvaliteta električne energije trebala bi biti standardna za komercijalno ili bolničko okruženje. Ako je korisnik ultrazvučnog kirurškog sustava Oprema zahtjeva nastavak rada tijekom prekida napajanja, preporučuje se ultrazvučni kirurški zahvat Oprema se napaja iz neprekinutog izvora napajanja ili baterije.
Frekvencijska napajanja (50 – 60 Hz) Magnetsko polje IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Frekvencijska snage magnetskih polja treba biti na istoj razini. Standardnog mjesto u standardnom komercijalnom ili bolničkom okruženju.

Smjernice i izjava proizvođača - elektromagnetska otpornost

Ultrazvučna kirurška oprema predviđena je za uporabu u elektromagnetskom okruženju na način opisan u ovom priručniku.

Klijent ili korisnik ultrazvučne kirurške opreme trebao bi omogućiti da se koristi u takvom okruženju

OTPORNOST ispitivanje	IEC 60601 ispitivanje razina	Sukladnost razina	Elektromagnetsko okruženje- vođenje
Vodene RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz do 80 MHz 6 V u ISM pojasevima između 0,15 MHz i 80 MHz	3 V	Prijenosne i mobilne RF komunikacije Oprema se ne smije koristiti bliže bojem dijelu ultrazvučne kirurške opreme, uključujući kable, od preporučene udaljenosti razdvajanja izračunate iz jednadžbe za frekvenciju odasiliča. Preporučena udaljenost odvajanja $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz do } 800 \text{ MHz}$ $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz do } 2.7 \text{ GHz}$ pri čemu je P najveća izlazna snaga pretvarača u vatima (W) sukladno proizvođaču pretvarača, a d je preporučena udaljenost odvajanja u metrima (m). Jačine polja fiksnih RF odasiliča, utvrđene elektromagnetskim snimanjem lokacije. 3 trebale bi biti manje od razine usklađenosti u svakom frekvencijskom području. Do smetnji može doći u blizini opreme označene sljedećim simbolom:
zračena RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz do 2,7 GHz 80 % AM pri 1 kHz	3 V/m	ULAZ KUJIŠTA ME OPREME I ME SUSTAVA moraju se ispitati kako je navedeno u tablici 9 IEC 60601-1-2 s pomoću metoda ispitivanja navedenih u normi IEC 61000-4-3.

Preporučene udaljenosti između prijenosne i mobilne RF komunikacijske opreme i ultrazvučne kirurške opreme

Ultrazvučna kirurška oprema ima za cilj primjenu u elektromagnetskom okruženju u kojem se kontroliraju zračene RF smetnje. Klijent ili korisnik ultrazvučne kirurške opreme može pomoći u sprječavanju elektromagnetskih smetnji održavanjem minimalne udaljenosti između prijenosne i mobilne radiofrekvenčne komunikacijske opreme (odasiliča) i ultrazvučne kirurške opreme prema sljedećoj preporuci, sukladni maksimalnoj izlaznoj snazi komunikacijske opreme.

Nazivna maksimalna izlazna snaga predajnika W	Udaljenost razdvajanja prema frekvenciji predajnika / m
	150 kHz do 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$
0,01	0,117
0,1	0,36999
1	1,17
10	3,69986
100	11,7

Napomena: Ove smjernice nisu primjenjive u svim situacijama. Elektromagnetska propagacija je pod utjecajem apsorpcije i refleksije zgrada, objekata i ljudi.

Poglavlje IX – Tehnički uvjeti opreme

UPOZORENJE: Ultrazvučna kirurška oprema mora se upotrebljavati u navedenom rasponu okoline temperature u skladu sa zahtjevima.

UPOZORENJE: Uvjerite se da napon izlazne utičnice ispunjava zahtjeve generatora. Neispravno priključenje napajanja može oštetiti generator i uzrokovati udar ili požar.

Komponente potrebne za rad:

Generator (CSUS8000)

Pretvarač (TR46)

Nožna sklopka (FSW2)

Smicanje: za više informacija pogledajte priručnik za operaciju smicanja.

Stupanj zaštite od strujnog udara: Primjenjeno dio tipa CF

Stupanj zaštite od strujnog udara: Razred I

Stupanj zaštite od štetnog prodiranja vode: Nožna sklopka: IPX8

Nazivna ulazna snaga:

Napon napajanja: 100 do 240 V, 50/60 Hz, 250 VA

Radijni uvjeti:

Radna temperatura: 10 °C do 30 °C

Relativna vlažnost ≤ 70 %

Tisk zraka: 860hPa-1060hPa

Uvjeti transporta i skladištenja:

Temperatura: -40 °C - 55 °C (Generator, pretvarač i nožna sklopka)

Temperatura: -10 °C - 55 °C (skalpel)

Vlažnost: ≤ 80 %

Tisk zraka: 860hPa-1060hPa

Način rada: Vrijeme kontinuiranog rada: ≤ 15 s; interval: ≥ 15 s

Težina (nezapakirano): Generator: nazivna težina je 7 kg

Osiguran: ≤ 5 °20 T5AH250V

Glamazni volumen

Generator tipa CSUS 8000: (V × Š × D): 34 cm × 34 cm × 16 cm

Odlaganje u otpad: Nakon isteka vijeka trajanja opreme, treba je zbrinuti u skladu s lokalnim ekološkim zahtjevima za rukovanje otpadom. Postoji čelijska baterija koja bi trebala biti otpadna baterija za recikliranje.

AP/APG klasifikacija: Nije oprema klase AP/APG

Vrsta upravljanja frekvencijom sustava: kontinuirano automatsko podešavanje frekvencije pogona, neovisno o opterećenju, tijekom rada.

Indeks približne snage: ≥ 2,5

Radijni hod vibracija primarnog vrha: 25 μm ~ 110 μm

Verzija izdanja softvera: V01.01

Napomena: Za zamjenu osigurača obratite se servisnom osoblju koje je obučila i ovlastila tvrtka Reach Surgical, Inc. ili lokalni predstavnik. Postupak zamjene navodi se u servisnom priručniku.

Poglavlje X – Usluge podrške korisnicima i jamstvo

Reach Surgical, Inc. jamči da ovaj proizvod nema grešaka u materijalu i izradi pri normalnoj uporabi i preventivnom održavanju za dolje navedeno jamstveno razdoblje. Obveza tvrtke Reach Surgical prema ovom jamstvu ograničena je na popravak ili zamjenu, prema nahođenju tvrtke Reach Surgical, bilo kojeg proizvoda ili dijela, koji je vraćen tvrtki Reach Surgical, Inc. ili njemom distributeru u dolje navedenom primjenjivom razdoblju, a za koje je ispitivanje otkrilo da ima kvar. Ovo jamstvo ne odnosi se na nijedan proizvod niti njegov dio koji je

(1) bio pod štetnim utjecajem zbog uporabe s uređajima koje su proizveli ili distribuirale tvrtke koje nemaju ovlaštenje kompanije Reach Surgical, Inc. (2) popravljen ili izmijenjen izvan tvrtke Reach Surgical tako da prema prosudbi tvrtke Reach Surgical to utječe na njegovu stabilnost i pouzdanošću.

(3) podvrнут nepravilnoj uporabi, nemaru ili nezgodii, ili (4) korišten osim u skladu s predviđenim parametrima i načinom uporabe, uputama i smjernicama za proizvod ili s funkcionalnim, radnim ili ekološkim standardima za slične proizvode općenito prihvaciennima u ovoj djelatnosti.

Na proizvode tvrtke Reach Surgical daje se jamstvo s dolje navedenim trajanjem nakon isporuke izvornom kupcu:

Pretvarač 1 godina za komponente i rad

Generator 1 godina za komponente i rad

Nožna sklopka. 1 godina za komponente i rad

Ako nije podređeno mjerodavnom lokalnom zakonu, ovo jamstvo zamjenjuje sva druga jamstva. Izričito ili implicitno. Uključujući jamstva isplativosti i prikladnosti za određenu namjenu. I od svih ostalih obveza ili odgovornosti tvrtke Reach Surgical, Inc. i isključivi je pravni lijek kupca. Ni u kojem slučaju Reach Surgical Inc. neće snositi odgovornost za posebne, slučajne ili posljedične štete, između ostalog: Štete nastale gubitkom uporabe, dobiti. Poslovanje ili ugled, osim ako je to izričito predviđeno posebnim zakonom.

Reach Surgical, Inc. ne preuzima niti ovlašćuje bilo koju drugu osobu da preuzeće bilo kakvu drugu odgovornost u vezi s prodajom ili uporabom bilo kojeg proizvoda tvrtke Reach Surgical Inc. Ne postoje jamstva koja nadilaze odredbe ovog Ugovora.

Reach Surgical, Inc. zadržava pravo na izmjene proizvoda koje je izradio i/ili prodao u bilo kojem trenutku bez preuzimanja obveze da izvrši te ili slične promjene na proizvodima koje je prethodno izradila i/ili prodala tvrtka Reach Surgical, Inc.

ultrahangos sebészeti eszköz Utasítások

Kérjük, olvassa el figyelmesen az összes információt.

FIGYELMEZTETÉS: Az ultrahangos sebészeti berendezések biztonságos és hatékony használata a kezelő megértésén múlik. A berendezés biztonságának és hatékonyiségeinek biztosítása érdekében el kell olvasni, meg kell érteni és be kell tartani a berendezéshez mellékelt használati utasítást.

FIGYELMEZTETÉS: Ezt a berendezést kizárolag orvos műtéti eljárásokhoz tervezték.

FIGYELMEZTETÉS: Ne használja ezt a berendezést olyan helyen, ahol levegővel, oxigénnel vagy nitrogén-oxiddal kevert gyűlékony érzéstelenítő gázok vannak jelen. A más fémkészülékekkel való ütközés során leletkező szikrák gyűlékony gázokat gyújthatnak meg.

I fejezet – Áttekintés

zés lágyszöveti bemetszésekhez javallott, amikor a vérzéscsillapítás és a minimális hósérülés kívánatos. Az ultrahangos sebészeti berendezések eszközei az elektrosebészett, a lézer és az acélcsíkok kiegészítőjeként vagy helyettesítőjeként használhatók.

Rendeltetésszerű használat

Ez a műszer lágyszöveti metszésekre szolgál, amikor vérzéscsökkentésre és minimális hósérülésre van szükség.

Jelzések

Ezt az eszközt úgy tervezték, hogy egy ultrahangos sebészeti berendezéshez csatlakoztatható és a pácienssel érintkezik a nagyfrekvenciás rezgés során, hogy a lágyrések sejtjeit feldarabolja a szövetek vágásához és/vagy koagulálásához a nyílt és minimálisan invazív műtétek során. Általában gyermekgyógyászati, nőgyógyászati, urológiai, mellkasai, valamint a nyirokerek lezárása és átvágása.

Rendeltetésszerű felhasználó

Ezt az eszközt olyan egészségügyi szakemberek használják, akik ezt az eszközt sebészeti célokra használják.

Rendeltetésszerű használat Környezet

Ezt a műszert kórházi használatra szánják.

A tervezett betegpopuláció:

3 éves és idősebb betegek, akiknél olyan műtétre van szükség, amelynél lágyszöveti bemetszések szükségesek vérzéscsillapítással és minimális hósérüléssel.

Klinikai előnyök

- Rövidebb műtéti idő;
- Kevesebb intraoperatív vérzés;
- Kevesebb hósérülés.

Ellenjavallatok

A műszer nem alkalmásak csontok bemetszésére.

Az eszközök nem fogamzásgátló petevezeték-zárasára szolgálnak.

A beteg célcsoportok

Olyan betegek, akiknek olyan műtétre van szükségük, ahol lágyszöveti bemetszések szükségesek vérzéscsillapítással és minimális hőkárosodással.

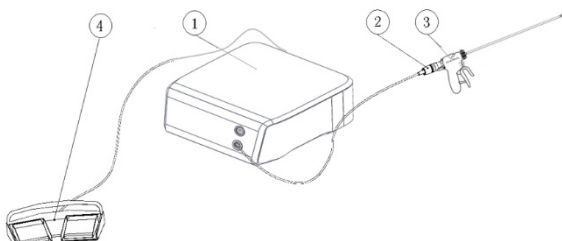
II. fejezet - Az ultrahangos sebészeti berendezések összetétele és működési elvei

I. szakasz Berendezés alkatrészei

1. táblázat Az ultrahangos sebészeti berendezések összetevői

Modell	Összetétel	
	Alkatrész neve	Modellszám.
Ultrahang sebészeti berendezések	Ultrahang sebészeti berendezések generátora	CSUS8000
	Ultrahangos sebészeti berendezések transzducere	TRA6
	Ultrahangos sebészeti berendezések lábkapcsolója	FSW2

A generátor kompatibilis a Reach Surgical, Inc. által gyártott ollókkal. Az ollóműszer nem tartoznak ebben a csomagolásban, és külön kell megvásárolni. Az olló részleteit lásd az olló kézikönyvében.



1. ábra Az ultrahangos sebészeti berendezés összetételének rajza
1. Generátor. 2. Átalakító. 3. Sziklás. 4. Lábkapcsoló.

1. Generátor (CSUS8000)

A generátor kezelőfelület-kijelzőt, eszközállapot-felügyeletet, ATT funkciót és I/O vezérlést biztosít. A különböző szintek a megfelelő energiakibocsátást biztosítják a szíke és a lábkapcsoló vezérlésével.

Az ATT funkció meghatározása: A rendszer képes automatikusan beállítani az ultrahangos kimeneti energiát a különböző szövetek visszajelzései alapján.

2. A transzducer (további információkért lásd a transzducer használati útmutatóját) arra szolgál, hogy a kompatibilis generátorból származó elektromos energiát mechanikus mozgásra alakítsa át a műszerlapok számára. Ez a jelátalakító kompatibilis generátorral való használatra készült.

- A jelátalakító egy vezetékkel van csatlakoztatva, amely a generátor elejehez csatlakozik.
- A transzducer ürjafelhasználható műszer, korlátozott élettartalommal.

3. Szike (további információkért lásd a szikes használati útmutatóját)

Megjegyzés: Ebben a kézikönyvben az eldobható ultrahangos szíkekre „szike” néven hivatkozunk.

Az ultrahangos rezgés a transzducerrel a szíkerül, és a szövetvércsillapító vágására és/vagy koagulációjára szolgál.

Felhívjuk figyelmet, hogy a transzducerből érkező mechanikus rezgést az amplitúdó transzformátor felnagyítja. A rezgés mikroszkopikus és szabad szemmel láthatatlan. Az eljárás során kerülje el, hogy a hegyével nem kívánt célpontot érintse meg.

4. Lábkapsoló

A lábkapsoló az ultrahangos energia ki- és bekapsolására szolgál.

5. Rendszermód és teljesítményszint

A generátor kétfele kimeneti módot biztosít: VAR és FULL. A VAR-teljesítményt a felhasználó 1-től 5-ig állíthatja be a kezelőfelület kijelzőjén lévő gombok megnyomásával. A TELJES teljesítmény mindenig az 5. szinten marad. A nagyobb teljesítményszint (FULL) a gyors szövetvágáshoz használatos. A jobb vérzéscsillapítás érdekében alacsonyabb teljesítményt (VAR) használnak. A szövetre átvitt energia és az előállított szöveti hatás számos tényezőtől függ, beleértve a teljesítményszintet, a szike alakját, a szike teljesítményt (VAR) (ha van ilyen), a szövetfeszültséget, a szövet tipusát, a patológiát és a műtéti megközelítést.

Ha speciális hemosztázis funkcióval rendelkező olhóhoz csatlakozik, a generátor két kimeneti módot biztosít: VAR és ADVANCED. A VAR teljesítményt a felhasználó 1-től 5-ig állíthatja be az interfész kijelzőjén lévő gombok megnyomásával. Az alapértelmezett szint az 5. szinten marad. Az ADVANCED fejlett azt jelenti, hogy fejlett hemosztázist funkcióval gyors szövetvágáshoz használnak. A jobb hemosztázis érdekében alacsonyabb teljesítményt használnak. A szövetbe továbbított energia és a keletkező szövethatás számos tényezőtől függ, beleértve a teljesítményszintet, a nyírási alakot, a nyírási teljesítményt, a szorítóerőt (ha van ilyen), a szövetfeszültséget, a szövet típusát, a patológiát és a műtéti megközelítést.

II. szakasz Használati utasítás

(2-1. ábra Előlap)

1. Kijelző/érzékelőképernyő

Megjelenítő a rendszerinformációkat, és interfésként szolgál a vezérlők és beállítások módosításához.

2. Transzducer aljzat

A jobb alsó sarokban lévő aljzat, amely a jelátalakító és a generátor összekapsolására szolgál.

3. Készenléti gomb

Nyomja meg a készenléti gombot a generátor bekapsolásához. Hosszan nyomja meg a kikapsoláshoz.

(2-2. ábra Hátsó panel)

4. Szellőzőnyílások

5. Berendezésbővíti interfész

A berendezések funkcióinak bővítésére és karbantartására szolgál.

6. Potenciális kiegyenlítés

Ha a felhasználó nem tud megbízonyosodni arról, hogy a hálózati aljzat biztonságosan földelve van, a felhasználó ezen a porton keresztül csatlakoztathatja a védett földelést.

7. Elektromos aljzat

Az aljzat a tápkábel generátorhoz való csatlakoztatására szolgál.

8. Lábkapsoló aljzat

Ez a 2.-2. ábrán látható kör alakú aljzat, amelyet a felhasználó a lábkapsolóhoz csatlakoztathat.

9. Szerelőnyílás

III. szakasz Kicsomagolási értesítés

Az ultrahangos berendezés különféle részei különféle részre telepítendők. A megvásárolt alkatrészek átvételekor ellenőrizze, hogy vannak-e látható szállítási sérülések. Bárminél kár esetén kérjük, forduljon a vállalathoz vagy a helyi ügynökhöz.

Az összetevők közé tartoznak a következők (lásd a IX fejezetet - A berendezés műszaki feltételei):

Generátor (CSUS8000) - beleértve a generátort, a tápkábelt és a felhasználói kézikönyvet.

Transzducer (TR46) - beleértve a transzducer kábelét.

Lábkapsoló (FSW2) - beleértve a lábkapsolót és a levehető kábelegységet.

Megjegyzés: A felhasználó kézikönyv tartalmazza a hiba felismerésének és elhárításának útmutatóját.

III. fejezet - A berendezések telepítése és üzemeltetése

FIGYELMEZTETÉS: Az interferencia veszélyének csökkenése érdekében az elektrosebészeti berendezéseket és az ultrahangos sebészeti berendezést külön áramkörökhöz kell csatlakoztatni.

FIGYELMEZTETÉS: A felhasználó vagy a beteg sérvílésének elkerülése érdekében a véletlen aktiválás esetén, ha az ultrahangos sebészeti berendezést generátorra megsérült, vagy felmerül a gyáni, hogy lesett, vagy víz került bele, a használatra való alkalmasság elődténté előtt orvosi/biológiai értékelést kell végezni.

I. szakasz A berendezés bekapsolása

I. A telepítés előtt győződjön meg arról, hogy a tápkábel nincs csatlakoztatva a generátorhoz.

II. Helyezze a generátort sík felületre.

FIGYELMEZTETÉS: A generátor a megadott környezeti feltételek mellett kell üzemeltetni. A követelményeket lásd a IX fejezetben - A berendezés műszaki feltételei.

III. Csatlakoztassa a tápkábelt a generátor hátlapján található váltóáramú bemeneti aljzathoz. Ekkor a rendszer nincs elindítva, és a Készenléti lámpa lelegző villogó általban van.

FIGYELMEZTETÉS: Biztosítsa, hogy az áramellátás megfeleljen a generátor követelményeinek (lásd a IX fejezetet - A berendezés műszaki feltételei). A tápegeység nem megfelelő csatlakoztatása károsíthatja a generátort, vagy áramtést vagy tüzeszélyt okozhat.

FIGYELMEZTETÉS: Kérjük, tartsa a generátort és a tápkábelt olyan helyzetben, amely könnyen elválasztható, hogy vészhelyzet esetén a tápegeység időben lekapcsolódjon.

IV. Csatlakoztassa a lábkapsolót a generátor hátlapján lévő lábkapsoló aljzathoz.

• Győződjön meg róla, hogy a csatlakozó aljzata száraz és tiszta.

• Kerülje a folyadék bevezetését, mivel az véletlen aktiválódást okozhat.

FIGYELMEZTETÉS: Aktiválás előtt mindig tartsa távol a teszthegyet az emberekől, hogy elkerülje a felhasználó, más készsélek vagy más tárgyak sérvilését.

V. Csatlakoztassa a szikét a transzducerhez a kezelési utasításnak megfelelően.

VI. Győződjön meg rólá, hogy a jelátalakító csatlakozója száraz és tiszta, majd csatlakoztassa a jelátalakító kábelét biztonságosan az előlapon lévő aljzathoz.

VII. Nyomja meg a készenléti gombot a generátor bekapsolásához. A generátor megkezdi az inicializálási folyamatot.

Az inicializálási sorrendben megjelenő információkat lásd a III. fejezet II. szakaszának leírásában.

Ha az inicializálási sorrendben előfordul, hogy a fent leírtak szerinti, kérjük, forduljon a körházi eljárásioknak megfelelően tanúsított karbantartó személyzethez. A berendezés várható helyét a körházi sebészeti szakszemélyzettel fog leírhatóznai.

VIII. Az inicializálási folyamat befejezése után a generátor készenléti üzemmódba lép. Ha hibát észlel, az LCD-képernyón megjelenik egy hibakód, és figyelmezető hangjelzés hallható. További részleteket lásd a IV. fejezetet.

IX. Rendszermód és teljesítményszint: a generátor alapértelmezett teljesítményszintje 3 (VAR) és 5 (FULL). A VAR teljesítményszint beállításához nyomja meg a

folyadékkristályos képernyő bal oldalán lévő FEL/LE nyílakat, hogy 1-től 5-ig változtassa azt. Állítsa be a teljesítményszintet a sebész preferenciáinak és/vagy a szike kezelési útmutatójában szereplő ajánlásnak megfelelően (további részletekért lásd a II. fejezetben a teljesítményszintről szóló részt).

X. Hang: A generátor különböző hangokkal jelzi az aktiválási teljesítményszintet.

II. szakasz A berendezés üzemeltetése

Fontos megjegyzés: Az ultrahangsebészeti berendezés felhasználói kézikönyve tartalmazza a CSUS8000 generátor és a lábkapsoló kezelési utasításait (lásd a IX fejezetet - A berendezés műszaki feltétele). Ez nem a sebészeti technikák referenciajá.

Megjegyzés: A berendezés használata előtt ajánlatos elolvasni a transzducer és a szike használati utasítását is.

A telepítés után a berendezés már működtethető.

FIGYELMEZTETÉS: A felhasználó vagy a beteg sérülésének elkerülése érdekében a készülék ellenőrzése során óvatosan tartsa távol a műszer disztralis végét más készülékektől, a sebészeti kendőktől, a betegtől vagy más tárgyaktól. Az ellenőrzés során a gózok jelenlétében hozott biztonsági intézkedéseket (a kórházi eljárásoknak és előírásoknak megfelelően) végre kell hajtani.

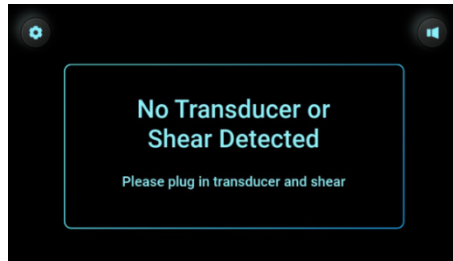
A rendszer működése három részre oszlik: a rendszer indítása és a transzducer és a szike azonosítása, a transzducer és a szike tesztelése és a rendszer beállítása.

1. A transzducer és a szike inicializálási sorrendje és azonosítása:

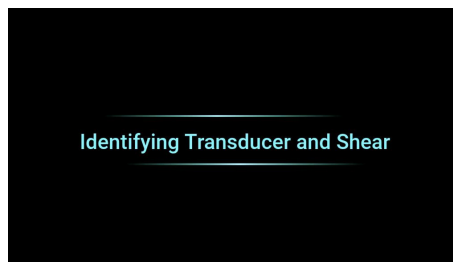
A készzenélő gomb megnyomása után a következő kép jelenik meg:



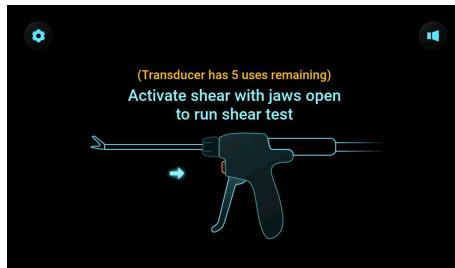
Ha nincs transzducer vagy szike csatlakoztatva a generátorhoz, vagy ha rosszul vannak csatlakoztatva, a következő kép jelenik meg:



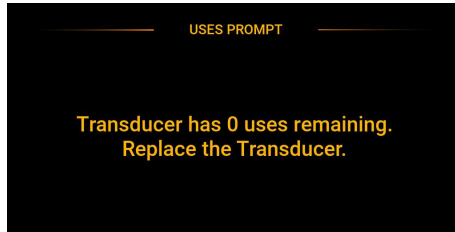
Ha a transzducer és a szike megfelelően csatlakozik a generátorhoz, a következő kép jelenik meg:



Ha a transzducer és a szike megfelelően csatlakoztatva és azonosítva van, a következő kép jelenik meg:



Megjegyzés: ha a jelátalakító hátralévő használata kevesebb, mint 10, a következő kép jelenik meg. Kérjük, figyeljen a számra, mivel a jelátalakítót ki kell cserélni, ha a szám nulla:



Ha a fejlett hemostázis funkciót nulla alkalommal használják, a következő kép jelenik meg:

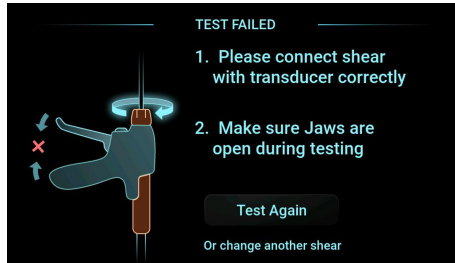


2. A transzducer és a szíke tesztelése:

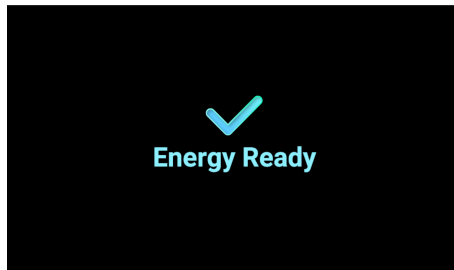
Amikor a transzducer és a szíke azonosítása befejeződött, és megjelenik a „Aktiválja a szíkét nyitott állkapcsokkal a szíke teszt futtatásához”, nyomja meg a szíke bármelyik gombját, és a következő kép jelenik meg:



A következő kép jelenik meg, ha a teszt sikertelen volt:



A következő kép jelenik meg, ha a tesztet sikeresen elvégezte, és automatikusan átvált a következő képre:



Ha speciális hemosztázis funkció nélküli ollóhoz csatlakozik, a következő Munkaállapot kép jelenik meg:



Ha speciális hemosztázis funkcióval rendelkező ollóhoz csatlakozik, a következő Munkaállapot kép jelenik meg: A MIN gomb megnyomásakor a működési állapot a következő képen látható:



A kimeneti mód ki lesz emelve, amikor megnyomja a megfelelő gombot.

3. Rendszerbeállítások:

Kattintson a képernyő bal felső sarkában található beállítás ikonra, és a rendszerbeállítási elemek a következők:



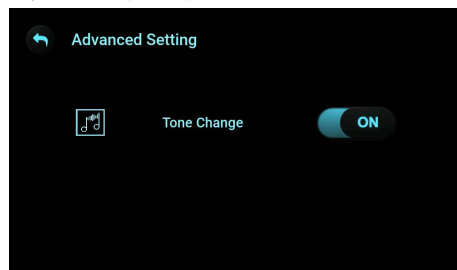
Kattintson a Nyelv ikonra, majd kattintson a nyelvre a megjelenített nyelv megváltoztatásához.



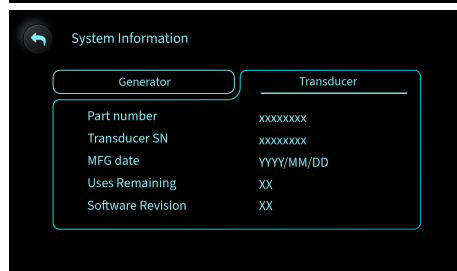
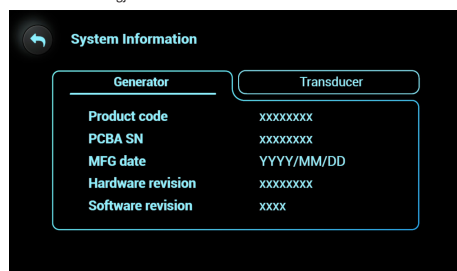
Kattintson a „Kézi/lábvezérlés engedélyezése / letiltása” lehetőségre, majd kattintson az opcióra a beállítások módosításához.



Kattintson a "Advanced Setting" lehetőségre, majd kattintson az opcióra a beállítások módosításához.



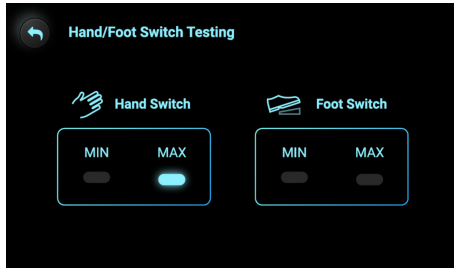
Kattintson a rendszerinformációs elemre a következő felület megjelenítéséhez:



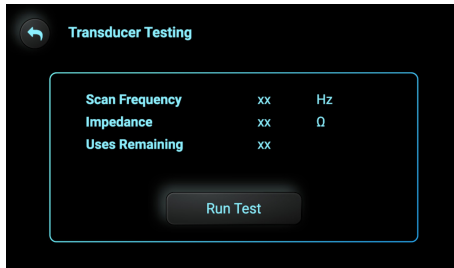
Kattintson a diagnózis elemre, és a következő felület jelenik meg:



Kattintson a „Kézi/lábkapcsoló tesztelése” elemre, és a következő felület jelenik meg:



Kattintson a Transzducer tesztelésre, és a következő felület jelenik meg:



Törölje

Nyomja meg a képernyő bal felső sarkában lévő „Vissza” ikont a rendszerbeállítások elhagyásához és a rendszer készléti üzemmódjába való visszatéréshez.

III. szakasz Kapcsolja ki a generátort

- I. Nyomja meg a generátor készléti gombját, és húzza ki a tápkábelt a konnektorból.
- II. Válassza le a transzduceret és a szíkét, és kezelje őket a használati utasításnak megfelelően.
- III. Tisztítja meg a generátort, a lábkapcsolót és a jelátalakítót az V. fejezetben leírtak szerint

IV. fejezet - Hibaelhárítás

A generátor egy sor figyelmeztető jelzéssel és hibakkal rendelkezik, amelyek segítenek az elemek és alkatrészek hibáinak felismerésében és észlelésében. Ezek a jelek és kódok a klinikai ítéletalkotást és megfigyelést hivatottak segíteni, nem pedig helyettesíteni.

I. szakasz Hangjelzés és riasztás

Működő állam	Hang típus	Lehetőséges ok és korrekciós intézkedések
Kezdeti állapot	Normál munkahang	/
	Rendellenes munkahang	A hardver hibája. Forduljon a gyártóhoz a javítás érdekében.
Aktiváló állapot	Max szint munkahang	/
	Min Szint munkahang	/
	Rendellenes munkahang	1) A szíke túl sok szöveget érintett vagy fogott meg. Csökkentse a szíkelést érintkező szöveget mennyiségett. Ha még minden folyamatos hangot hall, óvatosan törölje el a szíke végét körülvevő szövegeteket. 2) A jelátalakító és/vagy a szíke hibája.
	FEJLETT hangzás	/
	ATT sound	/

II. szakasz Hibakód

A generátor kétféléképpen ismeri fel a hibákat: figyelmeztetés és rendszerhiba. A hiba felismerésekor figyelmeztető hangjelzés hallható, a generátor kezelőpaneljén megjelenik egy figyelmeztető jelzőjelzés, és a probléma megjelenik a folyadékristályos képernyón. Oldja meg a problémát az alábbi megoldások szerint (vagy próbálja meg a hibaelhárítást).

A generátor két konkréttal hibát azonosít: figyelmeztetés és rendszerhiba. A hiba azonosításakor a rendszer figyelmeztető hangot ad ki, a riasztás jelzése megjelenik a generátor kezelőpanején, és a megfelelő hibákod megjelenik az LCD-képernyón. A probléma megoldásához kövesse az alábbiakban (vagy a Hibaelhárítási útmutatóban) megadott módszereket.

A hibákódok és üzenetek táblázata

Hibakód	Megfelelő hibáüzenet
Figyelmeztetés	Kérjük, helyesen csatlakoztassa a szíkét a transzducerhez
Figyelmeztetés	Győződjön meg róla, hogy a vizsgálat során az állkapcsok nyitva vannak
Figyelmeztetés	Szikhiba észlelse
Figyelmeztetés	A jelátalakítónak 0 felhasználása maradt
Figyelmeztetés	Kérjük, egyszerre csak egy gombot aktiváljon
Figyelmeztetés	Kérjük, engedje el a nyomást a szíkén
Rendszerhiba	Rendszerhiba
Rendszerhiba	Önnellenőrzés sikertelen

1. Győződjön meg róla, hogy a jelátalakító kábel teljesen a megfelelő irányban van-e behelyezve.

2. Elfordulhat, hogy a szíkét helytelenül húzták meg, vagy a szíke vége körül szöveget gyűlik össze. Húzza meg a szíkét, és óvatosan távolítsa el a szíke vége köré gyűlt szövegeteket. (Ha a művelet előtt tesztet indítanak, győződjön meg róla, hogy a szíke a levegő felé mutat. Ha ultrahangos olót, szíkét használnak, a vizsgálat előtt győződjön meg arról, hogy a szíropfópa nyitva van, és nem érintkezik semmilyen tárggyal).

3. Cserélje ki a transzducer vagy a szíkét

4. Lépjön be a berendezés munkamódjába.

Megjegyzés: A jelátalakító nem fog megfelelően működni, ha a hőmérséklete meghaladja a megadott értéket.

Ebben az esetben az azonnali helyreállításhoz használjon másik jelátalakítót, vagy határozza meg a hiba okát és a választható helyreállítási módszereket a következő lépések szerint.

A jelátalakító még meleg, mert éppen gőzsterilizáláson ment keresztül. Hagya a jelátalakítót legalább 45 percig szobahőmérsékleten hűlni.

Ez a módszer akkor is használható, ha a jelátalakító nagy teljesítményű, hosszabb üzem után felforrósodik.

Ha nincs nyoma a jelátalakító túlmelegedéséről, és úgy tűnik, hogy a probléma nem oldható meg, lépjön kapcsolatba a gyártó karbantartó képviselővel.

A biztosítókkon kívül a generátorban nincsenek a kezelő által szervizelhető alkatrészek. Csere vagy szervizelés céljából forduljon a Reach Surgical, Inc. által képzett és felhalmozott szervizszemélyzethez vagy a helyi képviselőhöz.

A generátor bármilyen karbantartását és frissítését csak a Reach Surgical, Inc. által képzett és felhalmozott szervizszemélyzet végezheti.

A következő incidensek kiberbiztonsági veszélyeket hordozhatnak magukban:

1. A Reach Surgical, Inc. ultrahangos hálózati kommunikáció a Reach Surgical, Inc.

2. Bármilyen jogosultul hálózati kommunikáció a Reach Surgical, Inc.

3. A Reach Surgical, Inc. által nem engedélyezett firmware- vagy szoftverfrissítések.

Ha a fenti incidensek bármelyike előfordul, kérjük, lépjön kapcsolatba a Reach Surgical, Inc. értékesítési képviselőjével, vagy közvetlenül a Reach Surgical, Inc. Reachquality@reachsurgical.com címen.

V. fejezet - Tisztítás

I. szakasz A generátor tisztítása

- Tisztításra meg a generátor a kórházi eljárásoknak vagy előírásoknak megfelelően. Tisztítás előtt válassza le a generátor fő tápellátását, és húzza ki a tápkábelt a kimeneti egységből.

FIGYELMEZTETÉS: A tisztítás károsíthatja a generátor, és áramütés- vagy tüzveszélyt okozhat, ha folyadékot öntenek a generátorra vagy a generátorba, illetve ha a generátor folyadékba merül.

A tisztítást a következő lépések szerint kell végrehajtani

1. Készítsen semleges PH-értékű mosószert vagy semleges PH-értékű enzimes mosószert a mosószer gyártójának utasításai szerint.

2. Törölje át készítő összes felületet (beleértve a generátor képernyőjét is) egy kis mennyiségi tisztítószerrel átitatott tisztta, puha ruhával.

3. Törölje le a meleg csapvízzel átitatott tisztta, puha ruhával.

4. Törölje le a tisztta, puha ruhával.

II. szakasz A lábkapszoló tisztítása

Használálat után tisztításra meg a lábkapszolót és a kábelt a következő eljárás szerint:

1. Húzza ki a lábkapszolót a generátorból.

2. Készítsen semleges PH-értékű enzimes mosószert a gyártó utasításai szerint.

3. Csatlakoztassa biztonságosan a kábelt a lábkapszolóhoz, és 2 percre merítse a tisztítóoldatba.

Megjegyzés: A végelért aktíválas elérkezés érdekében a generátor csatlakoztatásához használt lábkapszoló kábelnek teljesen száraznak kell lennie.

4. A berendezés után sűrűn le készítsen a lábkapszolót és a kábelt meleg csapvízzel legalább 1 percig.

5. Öblítse le alaposan a lábkapszolót és a kábelt meleg csapvízzel legalább 1 percig.

6. Az öblítés során a kábelnek és a lábkapszolónak biztonságosan csatlakoztatva kell lennie.

7. Törölje át az összes felületet tisztta, puha ruhával

FIGYELMEZTETÉS: Ne használjon ultrahangos tisztítógepet a lábkapszoló tisztításához.

FIGYELMEZTETÉS: A generátor károsodásának elkerülése érdekében ne kapcsolja be a tápegységet, amíg a hálózati tápkábelt nem csatlakoztatta a generátorhoz. Összeszerelés előtt győződjön meg arról, hogy minden csatlakozás száraz.

VI. fejezet - Biztonsági és funkcionális vizsgálatok

FIGYELMEZTETÉS: Az esetleges áramütés veszélyének elkerülése érdekében ne nyissa ki a generátor burkolatát engedély nélkül. A készülék karbantartását és frissítését csak a Reach Surgical, Inc. által képzett és felhalmozott szervizszemélyzet végezheti.

FIGYELMEZTETÉS: A páciens és az egészséggágyú személyzet sokkal vagy érgező sérelmet veszélyének, illetve a berendezés vagy más készülékek károsodásának elkerülése érdekében be kell látni a lézerészéssel, az elektrosebészettel vagy az ultrahangos sebészettel elvit és technikáit. Győződjön meg arról, hogy az elektromos szigetelés vagy földelés sértetlen marad. Ne merítse az elektrosebészeti egységeket folydékbárába, kivéve, ha a kialakítás megköveteli vagy a címén tüntetik.

FIGYELMEZTETÉS: Az áramütés veszélyének elkerülése érdekében ezt a berendezést csak védőföldeléssel ellátott hálózatra szabad csatlakoztatni.

FIGYELMEZTETÉS: A felhasználó vagy a beteg sérülésének elkerülése érdekében a berendezés ellenőrzése során ügyeljen arra, hogy a szíkét távol tarssa más készülékektől, a sebészeti kendőktől, a betegöt vagy más tárgyaktól. A berendezések ellenőrzése során a gózok jelenlétében hozott biztonsági intézkedésekkel (a körházi eljárásainak és előírásainak megfelelően) végre kell hajtani.

A körházi eljárásainak és előírásainak megfelelően hajtja végre a transzducer, a generátor és a lábkapszoló biztonsági és funkcionális tesztjeit. A több beteg által használt egyéb komponensek biztonsági és működési tesztjeihez lásd az egyes komponensek kezelési utasításait.

I. szakasz Biztonsági vizsgálat

Generátor: A szivárgási áram vizsgálatát minősített kórházi technikusoknak kell elvégezniük.

Lábkapszoló: Ellenőrizze a pedált, a kábelcsatlakozót és a kábelt, hogy nincs-e rajtuk repedés vagy egyéb sérülés. Ha sérült, cserélje ki.

Egyéb összetevők: Ellenőrizze a kezelési utasítás szerint.

II. szakasz Funkcionális vizsgálat

- Készítse elő a teljes szíkszéletet, és csatlakoztassa a jelátalakítót a III. szakasz - A berendezés telepítése és működtetése című fejezetben leírtak szerint.
- Ellenőrizze, hogy lehetőséges-e belépni a munkaadólapot.
- Ellenőrizze, hogy megjelenik-e a VAR teljesítmény 3. szintje és a FULL teljesítmény 5. szintje.
- Nyomja meg a teljesítményművelő és -csökkenő gombot, hogy a VAR teljesítményszint az 1-5. szintek között változtatható legyen,
- Kapcsolja ki a generátor áramellátását. Váron 5 másodpercen, majd kapcsolja be a generátor tappellátását. Váron 15 másodpercet.
- A munkaadólapotba való belépéskor ellenőrizze, hogy a VAR teljesítmény 3. szintje és a FULL teljesítmény 5. szintje jelenik meg a kijelzőn. Ellenőrizze, hogy a generátor a követelményeknek megfelelően aktívává vált. Tartsa a jelátalakítót úgy, hogy a másik vége a levegő felé mutasson, és lépjön a lábkapsoló FULL pedáljára. Ellenőrizze, hogy a képernyón a TELJES teljesítménszintjelző villgo-e, és hogy hallható-e a TELJES aktiválási jelző hang.
- Tartsa a jelátalakítót úgy, hogy a másik vége a levegő felé mutasson, és lépjön a lábkapsoló VAR pedáljára. Ellenőrizze, hogy a képernyón a VAR teljesítménszintjelző villgo-e, és hallható-e a VAR aktiválását jelző hang.

FIGYELMEZTETÉS: A felhasználó vagy a beteg sérülésének elkerülése érdekében véletlen aktiválás esetén a szíkék nem érintkezhetnek beteggel, drapériákkal vagy gyűlékony anyagokkal, amíg nem használják.

VII. fejezet - Figyelmeztetések és azonosítás

FIGYELMEZTETÉS: Csak olyan személyzet végezhet minimálisan invázív műtétet, amely rendelkezik megfelelő képesséssel és ismeri a minimálisan invázív technikát. Bármilyen minimálisan invázív műtét elvégzése előtt konzultáljon a minimálisan invázív technikával, a szövödményekkel és a műtéti kockázattal kapcsolatos orvosi szakirodalommal.

FIGYELMEZTETÉS: A minimálisan invázív orvostechnikai eszközök gyártóink előttőre lehetnek. Ha egy műtét során különböző gyártók által gyártott minimálisan invázív orsziszkozéket és tartozékokat használnak, az eljárás megkezdése előtt ellenőrizze a kompatibilitást.

FIGYELMEZTETÉS: Mint minden energiaforrásnál (nagyfrekvencias, lézeres vagy ultrahangos), így is figyelembe kell venni a szövetek mellékterhémei, például a füst és a párra által okozott esetleges rátámadásokat vagy fertőzésveszélyt. Nyílt és hasi műtétekben megfelelő védőintézkedéseket kell tenni, például védőszemüveget és szűrő típusú légzőszűrőkkel kell viselni, és hatékony füstszűrőkkel kell használni.

FIGYELMEZTETÉS: A készülék használata után ellenőrizze, hogy a szövet megszűnt-e a vérzés. Ha nem, megfelelő intézkedést kell hozni.

FIGYELMEZTETÉS: A Reach Surgical, Inc. által nem hitelesített cégek által gyártott vagy forgalmazott termékek használata nem kompatibilis a CSUS ultrahangos szíkével. E termékek használata nem várt eredményekhez vezethet, és sérülést okozhat a felhasználónak vagy a betegnek.

FIGYELMEZTETÉS: Előfordulhat, hogy a CSUS ultrahangos szík egyes alkatrészei (például a transzducer) nem lettek sterilizálva a gyár elhalánya előtt. A berendezés telepítése előtt sterilizálja a terméket a követelmények megfelelően. A tisztítással és sterilizálással kapcsolatos tudnivalókat lásd a vonatkozó utasításokban.

FIGYELMEZTETÉS: AZ ÖSSZEKAPCSOLÁSI FELTÉTELEK megkövetlik, hogy az ENDOSZKOPOS ALKALMAZÁS KONFIGURÁCIÓJÁBAN HASZNÁLT EGÉV MEBERENDEZÉSEK KALMAZKODOTT RÉSEI BI TÍPUSÚ ALKALMAZOTT ALKALTRÉSZEK vagy CF típusú alkalmazott alkatrések legyenek

FIGYELMEZTETÉS: ha ENERGIZÁLT ENDOSZKOPOKAT ENERGIZÁLT ENDOTERAPIÁS ESZKÖZÖKEL HASZNÁLNÁK, például a nagyfrekvenciás sebészeti berendezések működése által okozott interferencia hatására bontásoláshoz más elektronikus orvosi berendezések, például monitorok és képkeltő rendszerek működését.

FIGYELMEZTETÉS: A minimálisan invázív orvostechnikai eszközök gyártóink előttőre lehetnek. Ha egy műtét során különböző gyártók által gyártott, minimálisan invázív orvostechnikai eszközökkel és tartozékokat használnak, az eljárás megkezdése előtt ellenőrizze a kompatibilitást.

FIGYELMEZTETÉS: Minden használata előtt a FESZÜLTÉS ALATT ÁLLÓ ENDOTERAPIÁS ESZKÖZÖK ZONÁS részének különböző felületeit, amelyeket a BETFG-be kívának behelyezni, ellenőrizze annak biztosítása érdekében, hogy ne legyenek olyan nem szárdékosan durva felületek, éles szélek vagy kiemelkedések, amelyek HARMWARNING-ot okozhatnak. A berendezés gyártója által meghatározottaktól vagy biztosítottaktól eltérő tartozékok, jelátalakítók és kabelek használata a berendezés elektromágneses kibocsátásának növekedését vagy csökkent elektromágneses zavarterületét eredményezheti, és nem megfelelő működést eredményez.

FIGYELMEZTETÉS: A HORDOZHATÓ RF kommunikáció berendezésekkel (beleértve a perifériáit, például az antennával átállítókat és a külső antennákat) nem szabad 30 cm-nél (12 hüvelyknél) közelíteni használni az ultrahang sebészeti berendezés bármely részéhez, beleértve a gyártó által megadott kábelkivétel is. Ellenkező esetben a berendezés teljesítményének nála következhet be.

FIGYELMEZTETÉS: Az ultrahangos energia átvitelének eltérítésének elkerülése érdekében ne gyakoroljon túl nagy nyomást a szíke fogantyújára.

FIGYELMEZTETÉS: Ha folyadékot öntenek vagy fröcskölnek a generátorra vagy a generátorba, illetve ha a generátor folyadékba merítik, az károsíthatja a generátorát, és áramtétel vagy tüzeszélűt okozhat.

FIGYELMEZTETÉS: Ha a jelátalakító nyilvánvalóan sérült, a tisztítás és sterilizálás után dobja ki a sérült alkatrészeket. Jelölje meg egyértelműen a sérült alkatrészeket, hogy elkerülje a visszaéléseket.

FIGYELMEZTETÉS: A környezetszennyezés elkerülése érdekében az eldobható készülékeket és az elektronikai hulladékokat a kórházi eljárásonak és előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

FIGYELMEZTETÉS: Veszély esetén azonnal kapcsolja ki az áramellátást.

FIGYELMEZTETÉS: Az aktív penge a sűrűlődésre felmelegít a szövetet, és célja, hogy elegendő sűrűlődést és nyíró hatást biztosítson az aktív pengével érintkező szövetek vágásához és koagulációjához. Ennek eredményeképpen a felhasználónak óvatossan kell bánnia a pengével, a szorítókarral és a tengely diszszálat részével, mivel ezeken megnevezett homérekkel mutatnak.

FIGYELMEZTETÉS: Kerülje a generátor használatát más berendezések mellett vagy azokkal együtt. Ha szomszédos vagy egymás mellett használatra van szükség, ellenőrizze a generátor és a többi berendezést a normál működés biztosítása érdekében.

FIGYELMEZTETÉS: A berendezés EMISZIÓS jellemző alkalmassá teszik az ipari területeken és körházbakban való használatra (CISPR 11 A osztály). Lakókörnyezetben történő használat esetén (amelyre általában a CISPR 11 B osztály szabvány előírja) ez a berendezés nem biztos, hogy megfelelő védelmet nyújt a rádiófrekvenciás kommunikációs szolgáltatások számára. A felhasználónak esetleg enyhítő intézkedéseket kell hoznia, például a berendezés áthelyezését vagy átirányításával.

FIGYELMEZTETÉS: A felhasználónak és/vagy a betegnek szóló értesítés aról, hogy az eszközök kapcsolatban bekövetkezett minden súlyos eseményt jelenteni kell a Reach Surgical, Inc. számára a felhasználóval, valamint annak a tagállamnak az ellenőrzési hatóságának, ahol a felhasználó és/vagy a beteg letelepedik.

FIGYELMEZTETÉS: Ez az eszköz a használt műszerűl fogjön legfeljebb 7 mm átmérőjű edényeket zár le. További információkért lásd az IFU műszerét.

Megjegyzés: További figyelmeztetések és közlemények a vonatkozó utasításokban találhatók.

VIII. fejezet - Elektromágneses összeférhetőség (EMC)

A termék megfelel az elektromágneses kompatibilitási vizsgálaton, amely megfelel az IEC 60601-1-2 szabvány orvosi berendezésekre vonatkozó korlátozási követelményeinek. Ezek a korlátozások ésszerűvé védelem nyújtanak a káros interferenciával szemben a szokásos orvosi berendezésekben.

1. A berendezés összetevői lásd az 1. táblázatot Az ultrahangos sebészeti berendezések összetevői

2. Az ultrahangos sebészeti berendezés kábele

Nem.	Kábel neve	Hosszúság (m)	Pajzs vagy sem
1	A transzducer kábele	2.9	Igen
2	A FSW2 kábele	3	Igen
3	A tápkábel	5	Nem
4	A potenciális kiegynítés	0.03	Nem

3. EMC teljesítmény

Ez a berendezés más orvosi berendezések és a rádiós kommunikáció által okozott rádiófrekvenciás zavarásnak lehet kitéve. Az ilyen interferenciák megelőzése érdekében ezt a terméket az IEC 60601-1-2 szabvány szerint teszteljük, és megfelel a követelményeknek. A vállalat azonban nem garantálja, hogy az egyes telepítési környezetekben egysállítával nem lesz interferencia.

Ha úgy találják, hogy a készüléket zavarják (ami a készülék be- és kikapcsolásával állapítható meg), a felhasználónak (vagy a Reach Surgical, Inc. által jóváhagyott karbantartó személyzetnek) meg kell próbálnia az alábbi intézkedések közül egyet vagy többet megtegnni az interferenciaproblémá megoldására:

Növelte a távolságot a készülék és a küldő készülék között.

Használjon más áramforrást (és ne a berendezés befolyásolására használj áramforrást) a berendezés áramellátásához.

Egyéb javaslatokat kördülön a szállítóhoz vagy a szerviz képviselőjéhez.

A gyártó nem vállal felősséget a következő helyzetek által okozott zavarokról: az ajánlott kábelektől eltérő összekötő kábelek használata; a berendezés engedély nélküli módosítása vagy átalakítása. A jogosultan változtatások vagy módosítások miatt a felhasználó elveszítheti a berendezés üzemeltetésére vonatkozó jogulsorát. minden típusú elektronikus berendezés elektromágneses interferenciát okozhat más berendezéseknek a levegőn vagy a hozzá csatlakoztatott kábeleken keresztül. Ne használjon a készülék közéleben olyan eszközöket, amelyek RF jelét bocsátanak ki, például mobiltelefonokat, rádió adó-vevő készülékeket vagy rádióvezetőről teremként, mivel ez azt okozhatja, hogy a készülék teljesítménye nem felel meg a megadott specifikációknak. Ha ilyen eszközök vannak a készülék közéleben, kapcsolja ki ezen eszközök a készülékkel. A berendezés felelős egészségügyi személyzetnek utasítania kell a technikusokat, a betegéket és a berendezés közéleben tartózkodó egyéb személyzetet, hogy teljes mértékben tartsák a fenti követelményeket.

A megadott EMC-teljesítmény teljes körű eléréséhez a felhasználónak a termékét a kézikönyvben leírtak szerint kell helyesen telepítenie. Ha bármielőtt EMC-vel kapcsolatos probléma merül fel, kérjük, forduljan a Reach Surgical, Inc. által jóváhagyott karbantartó személyzethez.

A transzducer (kábellel) és a szík az egész rendszer alkalmazott részének van meghatározva.

4. Övíntételesek a termék telepítéséhez

A berendezés körházi környezetben használható, de nem tartalmaz rádiófrekvenciás áramkörök helyiségeket az aktív nagyfrekvenciás sebészetű berendezések körül, vagy ahol magánések rezonancia hatású berendezések helyeznek el, mivel ezeken a helyeken az elektromágneses zavarok intenzitása magas.

A helyhez kötött rádiótávközlési berendezések elkölnütési távolsága és hatása: a helyhez kötött adók, például a vezeték nélküli (mobiltelefon/kordon nélküli) telefonok bázisállomásai, a földi mobil rádióevők, az amatőr rádióevők, az AM és FM rádióadások, a televíziós adások generátorai stb. által kellett mágneses térfelülettel legyen mérhető pontosan. A helyhez kötött rádiófrekvenciás adók által generált elektromágneses környezet értelelhetően az elektromágneses mező méréset kell figyelembe venni. Ha a mágneses térfelület mérte érte a készülék helyén meghaladja az „Anti-Interference nyilatkozatban” meghatározott megfelelő rádiófrekvenciás szintet, a készüléket ellenőrizni kell, hogy az rendelkezéssel működésben. Ha rendelkesz működési feltételeket találnak, további mérésekkel kell mérlegeln, például a berendezés átalíthatását vagy áthelyezését, vagy rádiófrekvenciára érmeles helyiség használatait.

1) A váltalunkat által biztosított vagy kijelölt tápkábel használja. A hálózati csatlakozóval elláttott termékekkel védőföldelessel elláttott, rögzített hálózati csatlakozóba kell csatlakoztatni. Ne használjon semmilyen adaptert vagy átalakítót a hálózati csatlakozó csatlakoztatásához.

2) Tartsa ezt a készüléket a lehető legtávolabb más elektronikus eszközöktől.

3) Kovesse a lépéseket a készülék csatlakoztatásához.

Általános megjegyzések

(1) Adjá meg a termékhöz csatlakoztatott kábelét.

A cégek által biztosított kábelek használata nem károsítja a termék EMC-teljesítményét. Nem meghatározott kábelek használata esetén a berendezés EMC-teljesítménye jelentősen csökkenhet.

(2) A felhasználói módosítások megtiltására vonatkozó övíntételek

A felhasználó nem módosíthatja ezt a termékét, különben a termék EMC-teljesítménye csökkenhet.

A termék módosítása a következő változtatásokat tartalmazza:

a. Kábel (hossza, anyaga, kábelezés stb.).

b. Készülék telepítése/elrendezése.

c. Készülékkonfiguráció/komponensek.

d. Készülékképző alkatrészek (fedelel nyitó/záró és fedelel rögzítő alkatrészek).

(3) A berendezés működtetésére minden védőburkolatot be kell zárnia.

Ezt a terméket várhatóan az alábbiakban meghatározott elektromágneses környezetben használják, és a termék vásárlójának és felhasználójának biztosítaná kell, hogy a termék ebben az elektromágneses környezetben használják.

5. Alapvető teljesítmény

Az ultrahangos készrendszer ultrahangos energiát használ a lágyszerek bemetszésére, miközben a műtét során egyidejűleg elvégzi a vérzéscsillapítást és/vagy a koagulációt.

Útmutatás és gyártói nyilatkozat - ELEKTROMAGNETIKUS EMISSZIÓK		
Az ultrahangos sebészeti berendezés az alábbiakban meghatározott elektromágneses környezetben való használatra készült.		
Az ügyfélnek vagy az ultrahangos sebészeti berendezés felhasználójának kell biztosítaná, hogy a készüléket ilyen környezetben használják.		
Kibocsátási vizsgálat	Megfelelés	Elektromágneses környezet - iránymutatás
RF-kibocsátás CISPR 11	1. csoport	Az ultrahangos sebészeti berendezés csak belső működéséhez használ RF-energiát. Ezért RF-kibocsátása nagyon alacsony, és valószínűleg nem okoz semmilyen interferenciát a közeli elektronikus berendezésekben.
RF-kibocsátás CISPR 11	A osztály	A berendezés EMISSZIÓS jellemzői alkalmassá teszik ipari területeken és körházakban való használatra
Harmonikus kibocsátások IEC 61000-3-2	A osztály	
Feszültségingadozás/ villorgáskibocsátás I EC 61000-3-3	Megfelel	

Útmutató és gyártói nyilatkozat - elektromágneses zavarmentesség			
Az ultrahangos sebészeti berendezés az alábbiak szerint meghatározott elektromágneses környezetben való használatra készült.			
Az ügyfélnek vagy az ultrahangos sebészeti berendezés felhasználójának biztosítaná kell, hogy a készüléket ilyen környezetben használják.			
IMMUNITÁS teszt	IEC 60601 vizsgálati szint	Megfelelési szint	Elektromágneses környezet - iránymutatás
Elektrostatikus kisülés (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 KV Érintkező ± 2, 4, 8, 15KV levezéző	± 8 KV Érintkező ± 2, 4, 8, 15KV levezéző	A padlónak fából, betonból vagy kerámiacsémpérből kell lennie. Ha a padlót szintetikus anyaggal borítják, A relatív páratartalomnak legalább 30 %-nak kell lennie.
Eléktromos gyors tranzienz/kitörés IEC 61000-4-4	± 2 KV a tápvezetékek esetében ± 1 KV a bemeneti/kimeneti vezetékekkel	± 2 KV a tápvezetékek esetében ± 1 KV a bemeneti/kimeneti vezetékekkel	A hálózati áram minőségének meg kell felelnie egy tipikus kereskedelmi vagy körházi környezetnek.
Surge IEC 61000-4-5	± 1 kV-os vezeték(ek) a vezeték(ek)rre ± 2 kV-os vezeték(ek)r a földeléshez	± 1 KV-os vezeték(ek)r a vezeték(ek)rre ± 2 kV-os vezeték(s)r a föld felé	A hálózati áram minőségének meg kell felelnie egy tipikus kereskedelmi vagy körházi környezetnek.
Feszültségsökkénes, rövidzárlat megszakítások a tápegység bemeneti vezetékein IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 ciklus 0°, 45°, 90°, 135°, 180° 225°, 270° és 315° esetén 0 % UT; 1 ciklus és 70 % UT; 25/30 ciklus Egypázsí: 0°-on 0 % UT; 250/300 ciklus	0 % UT; 0,5 ciklus 0°, 45°, 90°, 135°, 180° 225°, 270° és 315° esetén 0 % UT; 1 ciklus és 70 % UT; 25/30 ciklus Egypázsí: 0°-on 0 % UT; 250/300 ciklus	A hálózati áram minőségének meg kell felelnie egy tipikus kereskedelmi vagy körházi környezetnek. Ha az ultrahangos sebészeti készülék felhasználója A berendezés folyamatos működést igényel a hálózati áramszakadással során, ajánlott, hogy az ultrahangos sebészeti készülék felhasználója A berendezések szünetmentes tápegységről vagy akkumulátorról kell táplálni.
Teljesítmény frekvencia (50/60 Hz) Mágneses mező IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Teljesítmény frekvencia mágneses a mezőknek a szintjellemzőknek kell lenniük. Egy tipikus kereskedelmi vagy körházi környezetben található tipikus helyszínről.

Útmutató és gyártói nyilatkozat - elektromágneses zavarmentesség

Az ultrahangos sebészeti berendezés célja az alábbiakban meghatározott elektromágneses környezetben történő alkalmazás.

Az ügyfélnek vagy az ultrahangos sebészeti berendezés felhasználójának biztosítania kell, hogy azt ilyen környezetben használják.

IMMUNITÁS teszt	IEC 60601 vizsgálat szint	Megfelelés szint	Elektromágneses környezet- útmutatás
Vezetett RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz-től 80 MHz-ig 6 V ISM-sávokban 0,15 MHz és 80 MHz	3V	Hordozható és mobil RF kommunikáció A berendezés nem használható közelebb az ultrahangos sebészeti berendezés bármely részéhez, beleértve a kábeleket is, mint az adó frekvenciájának egyenletéből számított ajánlott távolság. Ajánlott elkülnölteti távolság $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 80MHz és 800MHz között $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 800MHz és 2,7GHz között ahol P a maximális kimeneti teljesítmény az adó gyártója szerint az adó teljesítménye wattban (W), d pedig az ajánlott távolság méterben (m). A helyhez kötött rádiófrekvenciás adóból származó, elektromágneses helyszíni felszerelések meghatározott térrösségek minden frekvenciátartományban kisebbek kell lennie a megfelelőségi szintnél. A következő szimbólummal jelölt berendezések közelében interferencia léphet fel:  Az IEC 60601-1-2 szabvány 9. táblázatában meghatározottak szerint kell vizsgálni az ME-berendezések és ME-rendserek ZÁRÓAPTAIT az IEC 61000-4-3 szabványban meghatározott vizsgálati módszerek alkalmazásával.
Sugárzott RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz és 2,7 GHz között 80 % AM 1 kHz-en	3V/m	

A hordozható és mobil rádiófrekvenciás kommunikációs berendezések és az ultrahangos sebészeti berendezések közötti ajánlott távolságok

Az ultrahangos sebészeti berendezések célja az elektromágneses környezetben történő alkalmazás, ahol a kisugárzott rádiófrekvenciás zavarokat ellenőrzik. Az ügyfél vagy az ultrahangsebészeti berendezés felhasználója segíthet az elektromágneses interferencia megelőzésében, ha a hordozható és mobil rádiófrekvenciás kommunikációs berendezések (adók) és az ultrahangsebészeti berendezés között az alábbi ajánlás szerinti minimális távolságot tartja. A kommunikációs berendezés maximális kimeneti teljesítményének megfelelően.

Az adó névleges maximális kimeneti teljesítménye w	Elválasztási távolság az adó frekvenciája szerint /m		
	150 kHz-től 80 MHz-ig $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz és 800 MHz között $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz-től 2,7 GHz-ig $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Megjegyzés: Ezek az iránymutatások nem minden esetben alkalmazhatók. Az elektromágneses terjedést befolyásolja a szerkezetek, tárgyak és emberek általi elnyelés és visszaverődés.

IX. fejezet - A berendezések műszaki feltételei

FIGYELMEZTETÉS: Az ultrahangos sebészeti berendezést a követelményeknek megfelelően a megadott környezeti hőmérséklettartományban kell üzemeltetni.

FIGYELMEZTETÉS: Győződjön meg arról, hogy a kimeneti aljzat feszültsége megfelel a generátor követelményeinek. A tápegység helytelen csatlakoztatása károsíthatja a generátorot, és áramütést vagy tüzeszélyt okozhat.

A működéshez szükséges alkatrészek:

Generátor (CSUS8000)

Átalakító (TRA6)

Lábkapcsoló (FSW2)

Nyíró: további információkért olvassa el a nyírási kezelési útmutatót.

Az áramütés elleni védelem foka: CF típusú alkalmazott rész

Az áramütés elleni védelem foka: I. osztály

Védelmi fokozat a káros vízbehatolás ellen: Lábkapcsoló: IPX8

Rate Input:

Tápfeszültség: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Működési feltételek:

Munkahőmérséklet: 10°C-30°C

Relatív páratartalom≤70%

Légnemelkedés: 860hPa-1060hPa

Szállítási és tárolási feltételek:

Hőmérséklet: -40°C ~ +55°C (Generátor, átalakító és lábkapcsoló)

Hőmérséklet: -10°C ~ +55°C (Skalpel)

Páratartalom: ≤80%

Légnemelkedés: 860hPa-1060hPa

Működési mód: Folyamatos munkaidő: ≤15s; intervallum: ≥15s

Súly (csomagolatlanul): Generátor: a névleges súly 7 kg

Biztosító: ≤5°20' TS4H250V

Tömeges térfogat:

CSUS 8000 típusú generátor: (HxWxD): 34cmx34cmx16cm

Eltávoltítás: A berendezések élettartamának végén a hulladékkezelésre vonatkozó helyi környezetvédelmi követelményeknek megfelelően kell ártalmatlanítani. Van olyan cellás akkumulátor, amelynek hulladék akkumulátor újraszínosításának kell lennie.

AP/APG besorolás: Nem AP/APG osztályú felszerelés

A rendszer frekvenciaszabályozásának típusa: a meghajtó frekvenciájának folyamatos automatikus, terheléstől független hangolása működés közben.

Teljesítménytartály index:2,5

Elsődleges cúcscserezség kitérés: 25μm - 110μm

Szoftver kiadási verzió: V01.01

Megjegyzés: A biztosíték cserejéhez forduljon a Reach Surgical, Inc. által képzett és felhatalmazott szervizszemélyzethez vagy az Ön helyi képviselőjéhez. A cserére

X. fejezet - Értékesítés utáni szolgáltatás és garancia

A Reach Surgical, Inc. garantálja, hogy ez a termék normál használat és megelőző karbantartás mellett az alább feltüntetett garanciái összakig mentes az anyag- és gyártási hibáktól. A Reach Surgical jelen garancia szerinti kötelezettsége a Reach Surgical, Inc. vagy annak forgalmazójára részére az alább feltüntetett vonatkozó időszakon belül visszaküldött, és a Reach Surgical által kielégítően vizsgált termék vagy annak részeinek javítására vagy cseréjére korlátlanul, a Reach Surgical vállására szerint, amelyről a vizsgálat megalapította, hogy hibás. Ez a garancia nem vonatkozik olyan termékekre vagy azok részeire, amelyeket:

(1) a Reach Surgical, Inc. által nem engedélyezett felek által gyártott vagy forgalmazott eszközökkel való használat miatt határnyosan érintett. (2) a Reach Surgical gyárában kívül olyan módon javították vagy módosították, amely a Reach Surgical megfelelse szerint befolyásolja annak stabilitását vagy megbízhatóságát.

(3) nem rendeltetésszerű használatnak, gondatlanságnak vagy balesetnek van kitéve, vagy (4) nem a termékre vonatkozó tervezési és használati paramétereknek, utasításoknak és iránymutatásoknak, illetve a hasonló termékekre vonatkozó, az iparágban általánosan elfogadott funkcionális, üzemelhetési vagy környezetvédelmi szabványoknak megfelelően használjak.

A Reach Surgical termékeire az eredeti vásárlónak történő szállítást követően a következő időszakokra vállalunk garanciát:

Transzducer 1 év az alkatrészekre és a munkára vonatkozóan

Generátor 1 év az alkatrészekre és a munkára

Lábkapszóló 1 év az alkatrészekre és a munkára

Hacsak az alkalmazandó helyi törvények nem lépnek a helyébe, ez a garancia minden más garancia helyett érvényes. Kifejezetten vagy haligatólagos. Beleértve az eladhatóságot és a meghatározott célra való alkalmasságra vonatkozó garanciákat. És minden egyéb kötelezettség vagy kötelezettség részéről reach sebészeti. Inc. Es a vevő kizárolagos jogorvoslati lehetősége. Semmiképpen sem érheti el a sebészeti. Inc. Nem vállal felelősséget a különleges, véletlen vagy következményes károkért, beleértve, korlátozás nélkül. A használat, a nyereség elmaradásából eredő károk. Üzlet vagy goodwill, kivéve, ha erről külön törvény kifejezetten rendelkezik.

A Reach Surgical, Inc. nem vállal és nem hatalmaz fel más személlyel arra, hogy a Reach Surgical Inc. termékeinek értékesítésével vagy használatával kapcsolatban bármilyen más felelősséget vállaljon. A jelen szerződés feltételein túlmenő garanciák nem állnak fenn.

A Reach Surgical, Inc. fenntartja a jogot, hogy bármikor változtatásokat hajtson végre az általa gyártott és/vagy értékesített termékeken anélkül, hogy kötelezettséget vállalna arra, hogy ugyanilyen vagy hasonló változtatásokat hajtson végre a Reach Surgical, Inc. által korábban gyártott és/vagy értékesített termékeken.

Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni Istruzioni

Si prega di leggere attentamente tutte le informazioni.

AVVERTENZA: L'utilizzo sicuro ed efficace dell'apparecchiatura per chirurgia a ultrasuoni dipende dalla comprensione dell'operatore. Per garantire la sicurezza e l'efficacia di questa apparecchiatura, è necessario leggere, comprendere e osservare le istruzioni operative fornite con l'apparecchiatura.

AVVERTENZA: Questa apparecchiatura è progettata solo per procedure di chirurgia medica.

AVVERTENZA: Non utilizzare questa apparecchiatura in luoghi con gas anestetici infiammabili mescolati con aria, ossigeno o ossido di azoto. Le scintille generate dalla collisione con altri apparecchi metallici possono incendiare i gas infiammabili.

Capitolo I - Panoramica

L'utilizzatore deve leggere attentamente questi testi prima di usare il prodotto. Il contenuto ha lo scopo di spiegare i processi operativi che richiedono attenzione, le operazioni che possono causare anomalie e i pericoli che possono causare danni al prodotto o alle persone. In caso di qualsiasi situazione anomala, seguire le istruzioni specificate per evitare danni fisici o all'apparecchiatura. Il produttore non si assume alcuna responsabilità per la sicurezza, la compromissione della garanzia di prestazione o per la manutenzione estesa che siano imputabili al mancato rispetto di queste istruzioni.

Indicazione d'Uso

Questo strumento è indicato per l'incisione dei tessuti molli quando sia desiderato il controllo del sanguinamento e il minimo danno termico.

Indicazioni

Questa apparecchiatura è indicata per l'incisione dei tessuti molli quando sia desiderato il controllo del sanguinamento e il minimo danno termico. Questo dispositivo può essere usato in aggiunta a o in sostituzione di eletrochirurgia, laser e bisturi in acciaio per il taglio, e/o la coagulazione del tessuto in applicazioni di procedure chirurgiche a cielo aperto o endoscopiche, in chirurgia generale, pediatrica, ginecologica, urologica, toracica e per la sigillatura e la transezione di vasi linfatici.

Utilizzatori Destinatari

Questo dispositivo è destinato all'uso da parte di professionisti sanitari per applicazioni chirurgiche.

Destinazione d'Uso/Ambiente

Questo dispositivo è da intendersi per uso in ambiente ospedaliero.

Popolazione Target di Pazienti

Pazienti di età pari o maggiore di 3 anni che necessitano di essere sottoposti a procedure chirurgiche per le quali siano necessari controllo del sanguinamento e minimo danno termico.

Benefici Clinici

- Riduzione dei tempi operatori;
- Riduzione della perdita ematica intraoperatoria;
- Riduzione del danno termico.

Controindicazioni

Gli strumenti non sono indicati per incidere l'osso.

Gli strumenti non sono destinati all'occlusione tubarica contraccettiva.

Minore danno termico.

Capitolo II - Composizione e Principi di Funzionamento dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni

Sezione I Componenti dell'Apparecchiatura

Tabella 1 Componenti dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni

Modello	Composizione	
	Nome della Parte	Modello No.
Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni	Generatore dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni	CSUS8000
	Trasduttore dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni	TRA6
	Comando a pedale dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni	FSW2

Il generatore è compatibile con alcune forbici che sono prodotte da Reach Surgical Inc. Le forbici non sono incluse in questa confezione e devono essere acquistate separatamente. Per i dettagli delle forbici fare riferimento al manuale delle forbici.

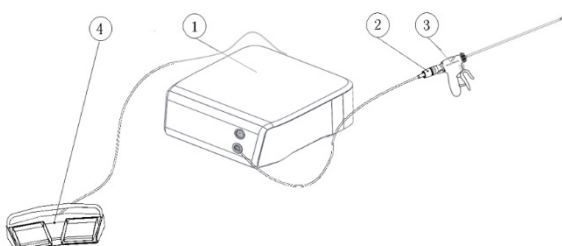


Figura 1 Disegno della composizione dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni
1. Generatore. 2. Trasduttore. 3. Forbici 4. Comando a Pedale.

1. Generatore (CSUS8000)

Il Generatore è provvisto di display di interfaccia, di funzionamento, di un sistema di monitoraggio delle condizioni del dispositivo, funzione ATT e controllo I/O. display di funzionamento, dispositivo di monitoraggio delle condizioni del dispositivo, funzione ATT e controllo I/O. A differenti livelli controllati dalle Forbici e dal Comando a Pedale

corrispondono diverse uscite di energia.

Definizione della funzione ATT: Il sistema può regolare automaticamente l'energia di uscita ultrasonica secondo il feedback dei diversi tessuti.

2. Il Trasduttore (far riferimento al manuale di funzionamento Trasduttore per più informazioni) è destinato a convertire l'energia elettrica da un Generatore compatibile in movimento meccanico delle lame dello strumento. Questo Trasduttore è inteso per l'uso con un Generatore compatibile.

- Il Trasduttore è connesso a un cavo che si collega alla parte anteriore del Generatore.

- Il Trasduttore è uno strumento riutilizzabile con vita limitata.

- Il Trasduttore è fornito non sterile e deve essere sterilizzato secondo le istruzioni prima dell'uso.

3. Forbici (si prega di fare riferimento al manuale operativo delle Forbici per ulteriori informazioni)

Nota: In questo manuale, il Bisturi/le Forbici ad Ultrasuoni verranno indicate come "Forbici".

La vibrazione ultrasonica viene trasferita dal Trasduttore alle Forbici e viene utilizzata per il taglio emostatico e/o la coagulazione del tessuto.

Si prega di notare che la vibrazione meccanica proveniente dal Trasduttore è amplificata dal trasformatore di ampiezza. La vibrazione è microscopica e invisibile a occhio nudo. Evitare di toccare con la punta obiettivi non desiderati durante la procedura.

4. Comando a Pedale

Il Comando a Pedale è usato per accendere/spiegner l'uscita dell'energia ultrasonica.

5. Modalità del Sistema e Livello di Potenza

Vengono proposte diverse modalità di interfaccia quando il generatore viene collegato a tipi diversi di Forbici.

Quando viene connesso alle Forbici prive della funzione Avanzata di Emostasi, il Generatore fornisce due modalità di output: VAR e FULL. La potenza VAR può essere impostata dall'utilizzatore ad un livello da 1 a 5 premendo i pulsanti sull'interfaccia del display. La potenza FULL viene sempre mantenuta al livello 5.

Se collegato a Forbici con funzione di emostasi avanzata, il Generatore fornisce due modalità di output: VAR e ADVANCED. La potenza VAR può essere impostata dall'utilizzatore ad un livello da 1 a 5 premendo i pulsanti sull'interfaccia del display. Il livello di default resta a livello 5. Con il termine AVANZATA si intende che la funzione di emostasi avanzata viene utilizzata per una veloce resezione del tessuto. Potenze più basse vengono impiegate per una migliore emostasi. L'energia trasmessa al tessuto e l'effetto prodotto sul tessuto dipendono da molti fattori, tra cui il livello di potenza, la forma delle Forbici, la prestazione delle Forbici, la forza di clamping (se del caso), la tensione del tessuto, il tipo di tessuto, la patologia e l'approccio chirurgico.

Sezione II Istruzioni Operative

(Figura 2-1 Pannello frontale)

1. Schermo/Touch Screen

Consente di visualizzare le informazioni del sistema e funge da interfaccia per regolare comandi di controllo e di impostazione.

2. Presa Trasduttore

Presa in basso a destra, prevista per collegare il Trasduttore al Generatore.

3. Pulsante Standby

Premere il pulsante di standby per accendere il Generatore. Premere a lungo per spegnere.

(Figura 2-2 Pannello posteriore)

4. Prese d'aria

5. Interfaccia di espansione dell'apparecchiatura

Utilizzato per l'espansione e la manutenzione delle apparecchiature.

6. Equalizzazione potenziale

Se l'utilizzatore non può essere certo che la presa di corrente sia stata messa a terra in modo sicuro, è possibile collegare la protezione di terra attraverso questa porta.

7. Presa di alimentazione

La presa è usata per collegare il cavo di alimentazione al Generatore.

8. Presa per Comando a Pedale

Questa è la presa rotonda, così come illustrato nella figura 2-2, che può essere collegata al Comando a Pedale dall'utilizzatore.

9. Foro di montaggio

Sezione III Nota per il Disimballaggio

I componenti dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni vengono acquistati separatamente. All'accettazione dei componenti acquistati, si prega di controllare se ci sono danni visibili dovuti al trasporto. In caso di danni, si prega di contattare Reach Surgical Inc. o l'agente locale.

I componenti hanno la seguente composizione(vedi capitolo IX - Condizioni tecniche dell'apparecchiatura):

Generatore (CSUS8000) – Generatore e cavo di alimentazione e manuale d'uso inclusi.

Trasduttore (TRA6) - Trasduttore, cavo Trasduttore.

Comando a Pedale (FSW2) - Comando a Pedale e gruppo cavo staccabile inclusi.

Nota: il manuale d'uso include la guida all'individuazione e all'eliminazione dei guasti.

Capitolo III - Installazione e Funzionamento dell'Apparecchiatura

AVVERTENZA: Per ridurre il rischio di interferenze, le apparecchiature elettrochirurgiche e l'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni devono essere collegate a circuiti di alimentazione separati.

AVVERTENZA: Per evitare lesioni all'utilizzatore o al paziente in caso di attivazione accidentale, se il Generatore dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni è danneggiato o si sospetta che sia caduto o che vi sia entrata dell'acqua, è necessario effettuare una valutazione biomedicale prima di decidere se può essere utilizzato.

Sezione I Accensione dell'Apparecchiatura

I. Prima dell'installazione, assicurarsi che il cavo di alimentazione non sia collegato al Generatore.

II. Posizionare il Generatore su una superficie piana.

AVVERTENZA: Il Generatore deve essere utilizzato nelle condizioni ambientali specificate. Per i requisiti, vedere il capitolo IX - Condizioni tecniche dell'apparecchiatura.

III. Collegare il cavo di alimentazione alla presa di ingresso AC sul pannello posteriore del Generatore. A questo punto, il sistema non è avviato e l'indicazione luminosa di standby è in modalità lampiggiante ad intermittenza.

AVVERTENZA: si prega di tenere il generatore ed il cavo di alimentazione in una posizione tale da poterli separare agevolmente per potersi assicurare che l'alimentazione non sia collegata in caso di emergenza.

AVVERTENZA: Assicurarsi che l'alimentazione soddisfi i requisiti del Generatore (vedere il capitolo IX - Condizioni tecniche dell'apparecchiatura). Un collegamento improprio dell'alimentazione può danneggiare il Generatore o causare il rischio di shock elettrico o incendi.

IV. Collegare il Comando a Pedale alla presa del Comando a Pedale sul pannello posteriore del Generatore.

- Assicurarsi che la presa del connettore sia asciutta e pulita.

- Evitare l'introduzione di liquidi in quanto questi potrebbero causare un'attivazione accidentale.

AVVERTENZA: Tenere sempre i bisturi lontano dalle persone prima dell'attivazione per evitare lesioni all'utilizzatore ad altri apparecchi o ad altri oggetti.

V. Premere il Pulsante di Standby per accendere il Generatore. Il Generatore avvierà la sequenza di inizializzazione. Collegare il Bisturi al Trasduttore secondo le istruzioni operative.

Si prega di fare riferimento alla descrizione riportata in Sezione II del Capitolo III relativamente alle informazioni che vengono visualizzate sul display durante la sequenza di inizializzazione.

VI. Assicurarsi che il connettore del Trasduttore sia asciutto e pulito, poi collegare saldamente il cavo del Trasduttore alla presa sul pannello frontale.

VII. Collegare le Forbici al trasduttore nel rispetto delle istruzioni d'uso.

Se la sequenza di inizializzazione è diversa da quella sopra descritta, si prega di contattare il personale addetto alla manutenzione certificato nel rispetto delle procedure dell'ospedale. L'ubicazione da prevedere per l'apparecchiatura sarà definita dallo staff chirurgico dell'ospedale.

VIII. Dopo il completamento della sequenza di inizializzazione, il Generatore entrerà in modalità standby. Se viene rilevato un errore, un codice di errore sarà visualizzato

sullo schermo LCD e sarà udibile un segnale di allarme. Fare riferimento al capitolo IV per maggiori dettagli.

IX. Modalità di Sistema e Livello di potenza: il livello di potenza predefinito del Generatore è 3 (VAR) e 5 (FULL). Per regolare il livello di potenza VAR, premere le frecce ALTO/BASSO a sinistra dello schermo a cristalli liquidi per vararlo da 1 a 5. Impostare il livello di potenza secondo le preferenze del chirurgo e/o le raccomandazioni riportate nelle istruzioni operative delle Forbici (per maggiori dettagli, vedere la sezione sul livello di potenza del Capitolo II).

X. Segnali acustici: Il Generatore sfrutta diversi segnali acustici per indicare il livello di potenza di attivazione.

Sezione II Funzionamento dell'Apparecchiatura

Nota importante: Il manuale d'uso dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni comprende le istruzioni operative per il Generatore CSUS8000 e per il Comando a Pedale (vedi capitolo IX - Condizioni tecniche dell'apparecchiatura). Il presente manuale non è un riferimento per le tecniche chirurgiche.

Nota: Prima di utilizzare l'Apparecchiatura, si consiglia di leggere anche le istruzioni d'uso del Trasduttore e delle Forbici.

Dopo l'installazione, l'Apparecchiatura può essere messa in funzione.

AVVERTENZA: Per evitare lesioni all'utilizzatore o al paziente durante l'ispezione dell'apparecchiatura, fare attenzione a tenere l'estremità distale dello strumento lontano da altri apparecchi, dal telo chirurgico, dal paziente o da altri oggetti. Durante l'ispezione, devono essere rispettate le misure di sicurezza previste in caso di vapori (secondo le procedure e i regolamenti dell'ospedale).

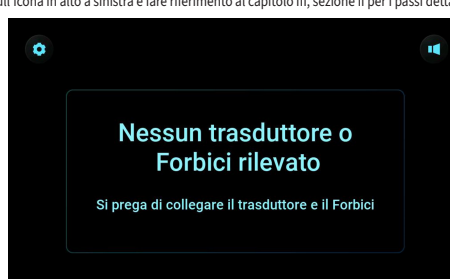
Il funzionamento del sistema è diviso in tre parti: avvio del sistema e identificazione del Trasduttore e delle Forbici, test del Trasduttore e delle Forbici, e impostazione del sistema.

1. Sequenza di inizializzazione e identificazione del Trasduttore e delle Forbici:

Dopo aver premuto il pulsante Standby, viene visualizzata la seguente immagine:



Se nessun Trasduttore o Forbice sono collegati al Generatore, o se sono collegati in modo errato, verrà visualizzata la seguente immagine:



Se il Trasduttore e le Forbici sono collegati correttamente al Generatore, verrà visualizzata la seguente immagine:



Quando il Trasduttore e le Forbici sono collegati e identificati correttamente, viene visualizzata la seguente immagine:

Nota: per cambiare il linguaggio, fare clic sull'icona in alto a sinistra e fare riferimento al capitolo III, sezione II per i passi dettagliati.



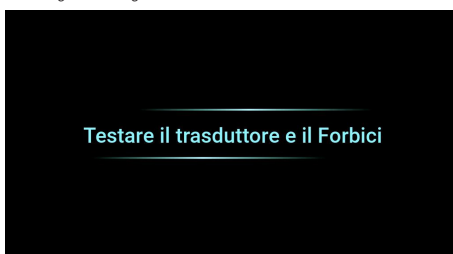
Nota: se gli utilizzi rimanenti del Trasduttore sono inferiori a 10, verrà visualizzata la seguente immagine. Si prega di prestare attenzione al numero di utilizzi in quanto il Trasduttore deve essere sostituito quando il numero di utilizzi residui è zero:



Quando la funzione avanzata di emostasi viene impiegata zero volte, viene visualizzata la seguente immagine:



Quando viene collegato alle Forbici con funzione Avanzata di Emostasi, se le Forbici sono state utilizzate precedentemente, viene visualizzata la seguente immagine:
2. Test del Trasduttore e delle Forbici:
Quando l'identificazione del Trasduttore e delle Forbici è completata e viene visualizzato "Attiva le Forbici con ganasce aperte per eseguire Test del Bisturi", premere qualsiasi pulsante sul Forbici, e verrà visualizzata la seguente immagine:



La seguente immagine verrà visualizzata quando il test è fallito:



L'immagine seguente verrà visualizzata quando il test è stato superato, e il sistema passerà automaticamente all'immagine successiva:



Se viene effettuato il collegamento con Forbici con funzione Emostatica Avanzata, verrà visualizzata la seguente immagine dello stato di lavoro:



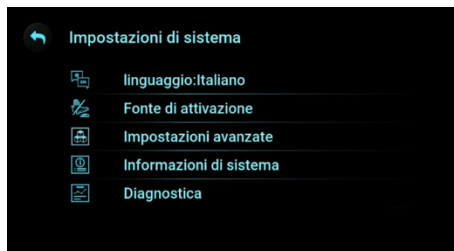
Se viene effettuato il collegamento con le forbici con funzione Emostatica Avanzata, verrà visualizzata la seguente immagine dello stato di lavoro:



La modalità di emission verrà evidenziata quando viene premuto il relativo pulsante.

3. Impostazioni di sistema:

Fare click sull'icona di impostazione nell'angolo superiore sinistro dello schermo; le voci di impostazione del sistema sono le seguenti:



Cliccare sull'icona Lingua e poi selezionare una lingua per cambiare la lingua di visualizzazione.



Cliccare su Abilitazione/disabilitazione Manuale/Comando a Pedale e poi selezionare l'opzione desiderata.



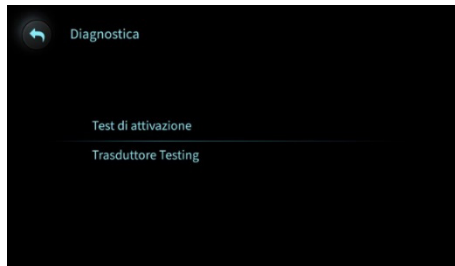
Cliccare 'Impostazioni avanzate' e poi selezionare l'opzione desiderata.



Selezionare informazione di sistema per visualizzare la seguente interfaccia:



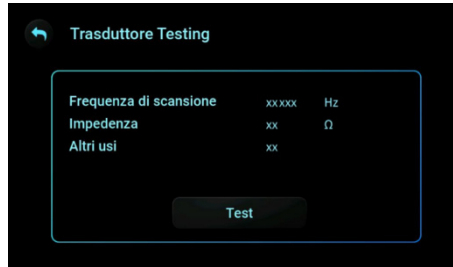
Fare click sulla voce di diagnosi e apparirà la seguente interfaccia:



Fare clic sulla voce "TEST del Comando Manuale/a Pedale", e apparirà la seguente interfaccia:



Fare click sull'opzione "TEST del Trasduttore" e apparirà la seguente interfaccia:



Cancellare
Premere l'icona a freccia 'ritorna' nell'angolo in alto a sinistra dello schermo per lasciare le impostazioni del sistema e tornare alla modalità standby del sistema.

Sezione III Spegnimento del Generatore

- I. Premere il pulsante di standby del Generatore ed estrarre il cavo di alimentazione dalla presa di corrente.
- II. Collegare il Trasduttore e le Forbici e trattarli secondo le loro istruzioni per l'uso.
- III. Pulire il Generatore, Comando a Pedale e Trasduttore secondo le procedure indicate nel capitolo V Pulizia

Capitolo IV - Risoluzione dei Problemi

Il Generatore dispone di una serie di segnali di allarme e di codici di errore per aiutare a riconoscere e rilevare i guasti di elementi e componenti. Questi segnali e codici sono destinati ad agevolare e non a sostituire il giudizio e l'osservazione clinica.

Sezione I Indicatori e allarmi acustici

Stato di lavoro	Tipo di suono	Possibile causa e misure correttive
Stato iniziale	Suono operatività normale	/
	Suono operatività anomala	Guasto dell'hardware. Contattare il produttore per la riparazione.
Stato di attivazione	Suono di operatività a livello massimo	/
	Suono di operatività a livello minimo	/
	Suono di operatività anomala	1) Le Forbici sono entrate in contatto con o ha afferrato troppo tessuto. Ridurre la quantità di tessuto a contatto con il Bisturi. Se un suono continuo persiste, rimuovere attentamente i tessuti che si raccolgono attorno alle estremità ed alle parti attive del Bisturi. 2) Guasto Trasduttore e/o Bisturi.
	tono AVANZATO	/
	tono ATT	/

Sezione II Codici di errore

Il Generatore riconoscerà i guasti in due modi: avvertimento ed errore di sistema. Quando viene individuato un guasto, appare un segnale di allarme sul pannello di controllo del Generatore e viene fornita indicazione del problema sullo schermo a cristalli liquidi. Risolvere il problema seguendo le indicazioni fornite di seguito per la risoluzione (o fare riferimento alla risoluzione dei problemi).

Il Generatore identificherà due tipi specifici di guasto: avvertimento ed errore di sistema. Quando viene identificato un guasto, il sistema invia un segnale acustico di allarme, un messaggio avvertimento compare sul pannello di controllo dell'Generatore e il codice di guasto corrispondente viene visualizzato sullo schermo LCD. Seguire i metodi indicati di seguito (o nella Guida alla Risoluzione dei Problemi) per risolvere il problema.

Tabella dei codici di errore e dei messaggi

Codice di errore	Messaggio di errore corrispondente
Avvertenza	Si prega di collegare correttamente le Forbici con il Trasduttore
Avvertenza	Assicurarsi che le morse siano aperte durante il test
Avvertenza	Rilevazione di errore delle Forbici
Avvertenza	Trasduttore ha 0 utilizzzi rimanenti
Avvertenza	Si prega di attivare solo un pulsante alla volta
Avvertenza	Si prega di rilasciare la pressione sul Bisturi
Errore di sistema	Errore di sistema
Errore di sistema	Auto-verifica fallita

1. Assicurarsi che il cavo del Trasduttore sia stato inserito completamente con orientamento corretto.
 2. Le Forbici possono essere state serrate in modo errato o alcuni tessuti possono essersi raccolti intorno all'estremità delle Forbici. Serrare il collegamento delle Forbici e rimuovere con cura i tessuti che si raccolgono attorno all'estremità delle Forbici. (Se viene avviato un test prima dell'intervento, assicurarsi che le Forbici puntino verso il vuoto. Se si usano i manipoli del Bisturi ad ultrasuoni, prima del test, assicurarsi che le morsie di clamping siano aperte e non in contatto con alcun oggetto).
 3. Sostituire il Trasduttore o le Forbici
 4. Entrare nella modalità operativa dell'apparecchiatura.
- Nota: Il Trasduttore non potrà funzionare correttamente se la sua temperatura supera il valore specificato.
In questo caso, per ovviare tempestivamente, usare un altro Trasduttore o determinare la causa dell'errore e i metodi di recupero alternativi seguendo i seguenti passaggi.
Il Trasduttore è ancora caldo perché è appena stato sterilizzato a vapore. Lasciare raffreddare il Trasduttore a temperatura ambiente per almeno 45 minuti.
Questo metodo può anche essere usato se il Trasduttore diventa caldo dopo un funzionamento prolungato ad alta potenza.
Se il Trasduttore non risulta surriscaldato e sembra che il problema non possa essere risolto, contattare i rappresentanti della manutenzione del produttore.
A parte i fusibili, non ci sono parti riparabili dall'operatore nel Generatore. Per la sostituzione o il servizio, contattare il personale di assistenza formato e autorizzato da Reach Surgical, Inc. o il rappresentante locale.
Qualsiasi manutenzione e aggiornamento del Generatore deve essere effettuata da personale di assistenza formato e autorizzato da Reach Surgical, Inc.
I seguenti eventi possono comportare minacce alla sicurezza informatica:
1. Accesso forzato a qualsiasi prodotto non correlato all'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni Reach Surgical, Inc.
 2. Qualsiasi comunicazione di rete non autorizzata con l'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni Reach Surgical, Inc.
 3. Qualsiasi aggiornamento del firmware o del software non autorizzato da Reach Surgical, Inc.
- Se si verifica uno degli incidenti di cui sopra, si prega di contattare il rappresentante di vendita della Reach Surgical, Inc. o direttamente la Reach Surgical, Inc. al recapito Reachquality@reachsurgical.com.

Capitolo V - Pulizia

Sezione I Pulizia del Generatore

- Pulire il Generatore secondo le procedure o i regolamenti dell'ospedale. Prima della pulizia, scollegare l'alimentazione principale del Generatore e scollegare il Cavo di Alimentazione dall'unità di uscita.

AVVERTENZA: Le operazioni di pulizia possono danneggiare il Generatore e causare il rischio di shock elettrico o di incendio se vengono versati o spruzzati liquidi sul Generatore o se questo viene immerso in liquidi.

Attuare la procedura pulizia secondo i seguenti passaggi:

1. Preparare un detergente a PH neutro o un detergente enzimatico a PH neutro secondo le istruzioni del produttore del detergente.
2. Strofinare manualmente tutte le superfici (compreso lo schermo Generatore) con un panno pulito e morbido imbevuto di una piccola quantità di soluzione detergente.
3. Strofinare con un panno pulito e morbido imbevuto di acqua di rubinetto calda.
4. Strofinare con un panno pulito e morbido.

Sezione II Pulizia del Comando a Pedale

Dopo l'uso, pulire il Comando a Pedale e il cavo secondo la seguente procedura:

1. Scollegare il Comando a Pedale dal Generatore.

2. Preparare un detergente enzimatico a PH neutro secondo le istruzioni del produttore.
3. Collegare saldamente il cavo con il Comando a Pedale e immergerlo nella soluzione di pulizia per 2 minuti.

Nota: Per prevenire l'attivazione accidentale, il cavo Comando a Pedale utilizzato per collegare il Generatore deve essere completamente asciutto.

4. Dopo l'immersione, strofinare manualmente il Comando a Pedale e il cavo con una spazzola a setole morbide in immersione nella soluzione di pulizia.

5. Sciacquare accuratamente il Comando a Pedale e il cavo con acqua di rubinetto tiepida per almeno 1 minuto

Durante il risciacquo, il cavo e il Comando a Pedale devono essere saldamente collegati.

6. Strofinare tutte le superfici con un panno pulito e morbido

AVVERTENZA: Non usare l'apparecchiatura per la pulizia ad ultrasuoni per pulire il Comando a Pedale.

AVVERTENZA: Per evitare di danneggiare il Generatore, non accenderne l'alimentazione prima che il cavo di alimentazione AC sia stato collegato al Generatore. Prima del montaggio, assicurarsi che tutti i collegamenti siano asciutti.

Capitolo VI - Test di Sicurezza e di Funzionalità

AVVERTENZA: Per evitare possibili rischi di shock elettrico, non aprire l'involucro del Generatore senza autorizzazione. Qualsiasi attività di manutenzione e aggiornamento dell'apparecchio deve essere effettuato da personale di assistenza formato e autorizzato da Reach Surgical, Inc.

AVVERTENZA: Per evitare il rischio di shock elettrico ustioni al paziente e al personale sanitario o danni all'apparecchio o ad altri apparecchi, è necessario conoscere i principi e le tecniche della chirurgia laser, dell'elettrochirurgia e della chirurgia a ultrasuoni. Assicurarsi che l'isolamento elettrico o la messa a terra non siano danneggiati. Non immergere le unità elettrochirurgiche in liquidi, a meno che non sia richiesto dal progettista o indicato sull'etichetta.

AVVERTENZA: Per evitare il rischio di shock elettrico, questo apparecchio deve essere collegato solo a una rete di alimentazione con messa a terra di protezione.

AVVERTENZA: Per evitare lesioni all'utilizzatore o al paziente, durante l'ispezione dell'apparecchio, assicurarsi di tenere le Forbici lontano da altri apparecchi, dal telo chirurgico, dal paziente o da altri oggetti. Durante l'ispezione dell'apparecchiatura, devono essere attuate le misure di sicurezza previste in caso in presenza di vapori (secondo le procedure e i regolamenti dell'ospedale).

Eseguire i test di sicurezza e di funzionamento del Trasduttore, Generatore e Comando a Pedale secondo le procedure e i regolamenti degli ospedali. Per i test di sicurezza e di funzionalità di altri componenti utilizzati per più pazienti, si prega di consultare le istruzioni operative di ciascun componente.

Sezione I Test di sicurezza

Generatore: Il test di dispersione della corrente dovrebbe essere implementato da tecnici ospedalieri certificati.

Comando a Pedale: Controllare il pedale, il connettore del cavo e il cavo per verificare che non siano incrinati o, in qualche maniera, danneggiati. Sostituire se danneggiati.

Altri componenti: Controllare secondo le istruzioni per l'uso.

Sezione II Test di Funzionalità

1. Preparare il set completo delle Forbici e collegare il Trasduttore secondo le indicazioni fornite nel Capitolo III - Installazione e funzionamento dell'apparecchiatura.

2. Verificare se è possibile entrare in modalità operativa.

3. Verificare se vengono visualizzati il livello 3 di potenza VAR e il livello 5 di potenza FULL.

4. Premere il pulsante di aumento e diminuzione della potenza per assicurarsi che il livello di potenza VAR possa essere cambiato di livello, da 1 a 5.

5. Spegnere l'alimentazione del Generatore. Attendere 5 secondi e poi accendere l'alimentazione del Generatore. Attendere per 15 secondi.

6. Quando si accede alla modalità operativa, verificare se vengono visualizzate le potenze VAR livello 3 e FULL power livello 5. Verificare se il Generatore è attivato secondo i requisiti. Tenere il Trasduttore in modo tale che le sue estremità distali puntino verso il vuoto e premere il pedale FULL del Comando a Pedale. Verificare che l'indicatore di livello di potenza FULL sullo schermo lampeggi e di poter udire un segnale acustico suono che indica l'attivazione della modalità FULL.

7. Tenere il Trasduttore in modo che le sue estremità puntino verso il vuoto e premere il pedale VAR del Comando a Pedale. Verificare che l'indicatore del livello di potenza VAR presente sullo schermo lampeggi e di poter udire un segnale acustico che indica l'attivazione della modalità VAR.

AVVERTENZA: Per evitare lesioni all'utente o al paziente in caso di attivazione accidentale, le Forbici non devono essere a contatto con il paziente, con fognature o con materiali infiammabili durante l'uso.

Capitolo VII - Avvertenze e Identificazione

AVVERTENZA: Solo il personale certificato e che abbia familiarità con la tecnica mininvasiva può eseguire la chirurgia mininvasiva. Prima di eseguire qualsiasi intervento chirurgico mininvasivo, consultare la letteratura medica relativa alla tecnica mininvasiva, alle complicatezze e al rischio chirurgico.

AVVERTENZA: Come tutte le fonti di energia (alta frequenza, laser o ultrasuoni), il possibile rischio cancerogeno o di infezione causato dai sottoprodotto dei tessuti, come fumi e nebbie, deve essere preso in considerazione. Negli interventi addominali e di chirurgia aperta, è necessario adottare misure di protezione adeguate, come indossare occhiali e respiratori a filtro e utilizzare estrattori di fumi efficaci.

AVVERTENZA: Dopo l'uso di questo apparecchio, controllare se il tessuto ha smesso di sanguinare. In caso contrario, è necessario ricorrere ai correttivi del caso.

AVVERTENZA: L'uso di prodotti fabbricati o distribuiti da aziende terze rispetto a Reach Surgical, Inc. può essere incompatibile con il Bisturi ad ultrasuoni CSUS. L'uso di questi prodotti può portare a risultati inaspettati e causare lesioni all'utilizzatore o al paziente.

AVVERTENZA: Alcuni componenti (come il Trasduttore) delle Forbicid ad ultrasuoni CSUS potrebbero non essere stati sterilizzati prima di lasciare la fabbrica. Prima di installare l'apparecchiatura, sterilizzare il prodotto secondo i requisiti. Per gli avvisi di pulizia e sterilizzazione, consultare le relative istruzioni.

AVVERTENZA: Per evitare di deviare il trasferimento di energia ultrasonica, non esercitare troppa pressione sull'impugnatura delle Forbicid.

AVVERTENZA: versare o spruzzare liquidi sopra o nel Generatore o immergono in liquidi può danneggiare il Generatore e causare il rischio di shock elettrico o di incendio.

AVVERTENZA: le CONDIZIONI DI INTERCONNESSIONE richiedono che le PARTI APPLICATE di altre apparecchiature mediche utilizzate nell'ambito della CONFIGURAZIONE PER APPLICAZIONI ENDOSCOPICHE siano PARTI APPLICATE DI TIPO BF o PARTI APPLICATE DI TIPO CF.

AVVERTENZA: quando vengono utilizzati ENDOSCOPI ENERGIZZATI con DISPOSITIVI ENDOTERAPICI ENERGIZZATI, effetti come l'interferenza generata dall'attivazione di apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza possono condizionare negativamente l'operatività di altre apparecchiature mediche elettroniche, come monitor e sistemi di imaging.

AVVERTENZA: i dispositivi medici minimamente invasivi possono variare da produttore a produttore. Se i dispositivi medici minimamente invasivi e accessori prodotti da produttori diversi sono utilizzati nella medesima procedura, verificare la compatibilità prima di avviare la procedura.

AVVERTENZA: prima di ciascun utilizzo, verificare che la superficie esterna delle parti di qualunque DISPOSITIVO ENDOTERAPICO ENERGIZZATO che sono previste per essere inserite nel PAZIENTE vengano controllate per accertarsi che non presentino indesideratamente superfici ruvide, parti affilate o sporgenti che possano causare un pericolo di danno.

AVVERTENZA: l'uso di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati o forniti dal produttore della presente apparecchiatura può comportare un incremento delle emissioni elettromagnetiche o la diminuzione dell'immunità elettromagnetica della presente apparecchiatura e tradursi in una operazione scorretta.

AVVERTENZA: le apparecchiature di comunicazione RF portatili (inclusi le periferiche come cavi di antenna e antenne esterne) non dovrebbero essere utilizzate ad una distanza inferiore a 30 cm (12 pollici) rispetto a qualunque parte dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni, inclusi i cavi specificati dal PRODUTTORE. Diversamente, può derivarne la diminuzione della prestazione della presente apparecchiatura.

AVVERTENZA: Se il Trasduttore è palesemente danneggiato, smaltire i componenti danneggiati dopo la pulizia e la sterilizzazione. Contrassegnare chiaramente i componenti danneggiati per evitare un uso improprio.

AVVERTENZA: per evitare la contaminazione ambientale, apparecchi monouso e rifiuti elettronici dovrebbero essere smaltiti nel rispetto delle procedure e dei regolamenti dell'ospedale.

AVVERTENZA: In caso di pericolo, collegare immediatamente l'alimentazione.

AVVERTENZA: La lama attiva riscalfa il tessuto per attrito ed è destinata a fornire sufficiente attrito ed effetto di taglio per tagliare e coagulare il tessuto a contatto con la lama attiva. Di conseguenza, l'utilizzatore deve prestare attenzione, in quanto la lama, la morsa della pinza e la parte distale dell'asse possono raggiungere una temperatura elevata.

AVVERTENZA: Evitare l'uso del Generatore se questo è adiacente a o impilato su altre apparecchiature. Se è necessario utilizzare il Generatore in posizione adiacente a o impilato su altre apparecchiature, controllare il Generatore e l'altra apparecchiatura per assicurarsi del loro normale funzionamento.

AVVERTENZA: Le caratteristiche di EMISSIONE di questo apparecchio lo rendono adatto all'uso in aree industriali e ospedali (CISPR 11 classe A). Se viene utilizzata in un ambiente residenziale (per il quale è normalmente richiesta la classe B del CISPR 11) questa apparecchiatura potrebbe non offrire una protezione adeguata ai servizi di comunicazione a radiofrequenza. L'utilizzatore potrebbe aver bisogno di adottare misure di mitigazione, come il riposizionamento o il riorientamento dell'apparecchiatura.

AVVERTENZA: Un avviso all'utente e/o al paziente che qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato a Reach Surgical, Inc. tramite Reachquality@reachsurgical.com e all'autorità competente dello Stato membro in cui è stabilito l'utente e/o il paziente.

AVVERTENZA: il presente dispositivo sigilla vasi fino a massimo 7mm di diametro in funzione del tipo di strumento utilizzato. Fare riferimento al manuale dello strumento per maggiori informazioni.

Nota: Per ulteriori avvertenze e avvisi, consultare le relative istruzioni.

Capitolo VIII - Compatibilità Elettromagnetica (EMC)

Il prodotto ha superato il test di compatibilità elettromagnetica, che soddisfa i requisiti di limitazione dello standard IEC60601-1-2 per le apparecchiature mediche. Queste limitazioni forniscono una ragionevole protezione contro le interferenze dannose nelle installazioni medicali standard.

1. Per i componenti dell'apparecchiatura fare riferimento alla tabella 1 Componenti dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni

2. I cavi dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni

No.	Nome del cavo	lunghezza (m)	Schermatura
1	Il cavo del Trasduttore	2.9	Si
2	Il cavo di FSW2	3	Si
3	Il cavo di alimentazione	5	No
4	equalizzazione potenziale	0.03	No

3. Prestazioni EMC

Questa apparecchiatura può essere soggetta a interferenze in radiofrequenza causate da altre apparecchiature mediche e comunicazioni radio. Per prevenire tali interferenze, questo prodotto è stato testato secondo la norma IEC 60601-1-2 e ne soddisfa i requisiti. Tuttavia, Reach Surgical Inc. non garantisce l'assenza assoluta di interferenze nei singoli ambienti di installazione.

Se si rileva che il dispositivo subisce un'interruzione (che può essere determinata accendendo e spegnendo il dispositivo), l'utilizzatore (o il personale di assistenza autorizzato da Reach Surgical, Inc.) dovrebbe cercare di adottare una o più delle seguenti misure per risolvere il problema di interferenza:

Regolare la direzione o la posizione del dispositivo che lo influenza.

Aumentare la distanza tra questo dispositivo e il dispositivo che interfiene.

Utilizzare altre fonti di alimentazione (diversa da quella utilizzata) per alimentare questa apparecchiatura.

Consultare il fornitore o il fornitore di assistenza per altri suggerimenti.

Il produttore non è responsabile per qualsiasi interferenza causata dalle seguenti situazioni:

-impiego di altri cavi di interconnessione diversi da quelli consigliati;

-alterazione o modifica di questa apparecchiatura senza autorizzazione.

Cambiamenti o modifiche non autorizzate possono provocare la perdita di efficacia di questa apparecchiatura.

Tutti i tipi di apparecchiature elettroniche possono causare interferenze elettromagnetiche ad altre apparecchiature attraverso l'aria o altri cavi ad esse collegati. Non usare dispositivi che possono emettere segnali RF, come telefoni cellulari, ricetrasmettitori radio o prodotti di controllo radio, vicino a questo dispositivo, poiché ciò potrebbe causare difetto di prestazione di questo dispositivo rispetto alle specifiche di riferimento. Quando tali dispositivi sono vicini a questo dispositivo, spegnere l'alimentazione di questi dispositivi. Il personale sanitario responsabile di questa apparecchiatura dovrebbe informare i tecnici, i pazienti e altro personale che possa essere nelle vicinanze di questa apparecchiatura perché i requisiti sopra indicati siano totalmente rispettati.

Per ottenere pienamente le prestazioni EMC specificate, l'utilizzatore deve installare il prodotto correttamente secondo i passaggi descritti nel manuale. In caso di problemi legati alla EMC, contattare il personale di manutenzione approvato da Reach Surgical, Inc.

Il Trasduttore (con cavo) e il Bisturi sono definiti come parte applicata dell'intero sistema.

4. Precauzioni per l'installazione del prodotto

L'apparecchiatura può essere utilizzata in ambiente ospedaliero, ma non può essere usata nei pressi di apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza o in camere schermate da radio frequenza nelle quali sia stata posizionata un'apparecchiatura con impatto di risonanza magnetica, in quanto l'intensità dell'interferenza

elettromagnetica di questi ambienti è elevata.

Distanza di separazione e impatto delle apparecchiature di radiocommunicazione fisse: l'intensità del campo magnetico generato dai trasmettitori fissi, come le stazioni base dei telefoni senza fili (cellulari/cordless), i ricevitori radio mobili terrestri, i ricevitori radioamatoriali, le trasmissioni radio AM e FM e i generatori di trasmissione TV, ecc., in teoria non può essere misurata accuratamente. Per valutare l'ambiente elettromagnetico generato da trasmettitori RF fissi, si dovrebbe considerare la misurazione del campo elettromagnetico. Se il valore misurato dell'intensità del campo magnetico nel luogo in cui si trova il dispositivo supera il livello di radiofrequenza corrispondente specificato nella "Dichiarazione Anti-Interferenza", il dispositivo dovrebbe essere ispezionato per assicurarsi che questo possa funzionare normalmente. Se si riscontrano condizioni di funzionamento anomale, si dovrebbero prendere in considerazione ulteriori misure, come il riorientamento o il riposizionamento dell'apparecchiatura, o l'utilizzo di una camera anti-radiofrequenza.

1) Utilizzare il Cavo di Alimentazione fornito o indicato da Reach Surgical Inc. I prodotti dotati di una spina di alimentazione devono essere inseriti in una presa di corrente fissa con messa a terra di protezione. Non utilizzare alcun tipo di adattatore o convertitore per collegare la spina di alimentazione.

2) Tenere questo dispositivo il più possibile lontano da altri dispositivi elettronici.

3) Seguire i passaggi per collegare il dispositivo.

Note generali

(1) Specifiche del cavo.

L'uso di cavi forniti da Reach Surgical Inc. non danneggia le prestazioni EMC di questo prodotto. Se si usano cavi non specificati, le prestazioni EMC di questo apparecchio possono essere notevolmente ridotte.

(2) Precauzioni relative a modifiche non autorizzate

L'utilizzatore non deve modificare questo prodotto, altrimenti le prestazioni EMC di questo prodotto possono diminuire.

La modifica del prodotto include i seguenti cambiamenti:

a. cavo (lunghezza, materiale e cablaggio, ecc.).

b. Installazione/layout dell'apparecchiatura.

c. Configurazione dell'apparecchiatura/componenti.

d. Parti di protezione dell'apparecchiatura (apertura/chiusura del coperchio e parti fisse dell'involucro).

(3) Tutti i coperchi di protezione devono essere chiusi quando si utilizza l'apparecchiatura.

Si prevede che questo prodotto venga utilizzato nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito, e l'acquirente e l'utilizzatore di questo prodotto dovrebbe assicurarsi che il prodotto venga utilizzato nell'ambiente elettromagnetico indicato.

5. Prestazione base

L'apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni utilizza l'energia ultrasonica per incidere i tessuti molli e contemporaneamente effettuare l'emostasi e/o la coagulazione durante l'operazione.

Guida e dichiarazione del fabbricante - EMISSIONI ELETTRONICHE

L'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni è destinata all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito.

Il cliente o l'utilizzatore dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni dovrebbe assicurarsi che il sistema sia usato in tale ambiente.

Test delle emissioni	Conformità	Ambiente elettromagnetico - guida
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	L'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni usa l'energia RF solo per il suo funzionamento interno. Pertanto, le sue emissioni RF sono molto basse ed è improbabile che causino interferenza alcuna alle apparecchiature elettroniche vicine.
Emissioni RF CISPR 11	Classe A	Le caratteristiche delle EMISSIONI di questa apparecchiatura la rendono adatta all'uso in aree industriali e ospedali
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe A	
Fluttuazioni di tensione / emissioni flicker I EC 61000-3-3	Conforme	

Guida e dichiarazione del fabbricante - immunità elettromagnetica

L'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni è destinata all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito.

Il cliente o l'utilizzatore dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni dovrebbe assicurarsi che il sistema sia usato in tale ambiente

Test di immunità	IEC 60601 livello di prova	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico - guida
Elettrostatico scarica (ESD) IEC 61000-4-2	$\pm 8\text{ kV}$ contatto $\pm 2,4,8,15\text{kV}$ aria	$\pm 8\text{ kV}$ contatto $\pm 2,4,8,15\text{kV}$ aria	I pavimenti dovrebbero essere in legno, cemento o piastrelle di ceramica. Se i pavimenti sono ricoperti di materiale sintetico, L'umidità relativa dovrebbe essere almeno del 30%.
Transitorio veloce elettrico/burst IEC 61000-4-4	$\pm 2\text{ kV}$ per le linee di alimentazione $\pm 1\text{ kV}$ per le linee di ingresso/uscita	$\pm 2\text{ kV}$ per le linee di alimentazione $\pm 1\text{ kV}$ per le linee di ingresso/uscita	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
Surge IEC 61000-4-5	$\pm 1\text{ kV}$ linea(e) a linea(e) $\pm 2\text{ kV}$ linea(e) a terra	$\pm 1\text{ kV}$ linea(e) a linea(e) $\pm 2\text{ kV}$ linea(s) a terra	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
Cadute di tensione, cortocircuiti interruzioni sulle linee di ingresso dell'alimentazione IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 cicli a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0 % UT; 1 ciclo e 70 % UT; 25/30 cicli Monofase: a 0° 0 % UT; 250/300 ciclo	0 % UT; 0,5 ciclo A 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0 % UT; 1 ciclo e 70 % UT; 25/30 cicli Monofase: a 0° 0 % UT; 250/300 ciclo	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero. Se l'utilizzatore dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni necessita di continuità operativa durante le interruzioni dell'alimentazione di rete, è consigliabile alimentare l'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni con un gruppo di continuità o con una batteria.
Frequenza di alimentazione (50/60 Hz) Campo magnetico IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	I campi magnetici a frequenza industriale dovrebbero essere quelli tipici di un ambiente commerciale o ospedaliero.

Guida e dichiarazione del fabbricante - immunità elettromagnetica

L'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni è prevista per l'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito.

Il cliente o l'utilizzatore dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni dovrebbero assicurarsi che il sistema venga usato in tale ambiente

IMMUNITÀ test	Test IEC 60601 livello	Conformità livello	Ambiente elettromagnetico-guida
Condotto RF IEC 61000-4-6	3 Vrms Da 150 kHz a 80 MHz 6 V nelle bande ISM tra 0,15 MHz e 80 MHz	3V	Comunicazioni RF portatili e mobili L'apparecchiatura non dovrebbe essere usata più vicino a qualsiasi parte del Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni, compresi i cavi, della distanza di separazione raccomandata calcolata dall'equazione per la frequenza del trasmettitore. Distanza di separazione raccomandata $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ a } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad \text{Da } 800MHz \text{ a } 2.7GHz$

RF irradiata IEC 61000-4-3	3 V/m Da 80 MHz a 2,7 GHz 80 % AM a 1 kHz	3V/m	dove P è la potenza massima di uscita del trasmettitore in watt (W) secondo il produttore del trasmettitore e d è la distanza di separazione raccomandata in metri (m). Le intensità di campo dai trasmettitori RF fissi, come determinato da un'indagine su ambiente elettromagnetico, dovrebbero essere inferiori al livello di conformità in ogni gamma di frequenza. Possono verificarsi interferenze in prossimità di apparecchiature contrassegnate dal seguente simbolo:  La PORTA d'INGRESSO delle APPARECCHIATURE ME e dei SISTEMI ME deve essere testata come specificato nella Tabella 9 della IEC 60601-1-2 utilizzando i metodi di prova specificati nella IEC 61000- 4-3.
Distanze di separazioni raccomandate tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e l'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni			
L'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni è prevista per l'uso in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi RF irradiati sono controllati. Il cliente o l'utilizzatore dell'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni può contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e l'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni come consigliato di seguito., secondo la potenza di uscita massima delle apparecchiature di comunicazione.			
Potenza di uscita massima nominale del trasmettitore W	Distanza di separazione secondo la frequenza del trasmettitore / m		
	Da 150 kHz a 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	Da 80 MHz a 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	Da 800 MHz a 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Nota: Queste linee guida potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.

Capitolo IX - Condizioni Tecniche per l'Apparecchiatura

AVVERTENZA: L'Apparecchiatura Chirurgica ad Ultrasuoni deve essere utilizzata all'interno dell'intervallo di temperatura ambientale specificato nel rispetto dei requisiti.

AVVERTENZA: Assicurarsi che la tensione della presa di uscita soddisfi i requisiti del Generatore. Il collegamento errato dell'alimentazione elettrica può danneggiare il Generatore e causare il rischio di shock elettrico o di incendio.

Componenti necessari per il funzionamento:

Generatore (CSUS8000)

Trasduttore (TR46)

Comando a Pedale (FSW2)

Forbici: fare riferimento al Manuale d'Uso delle Forbici per maggiori informazioni

Grado di protezione contro lo shock elettrico: Tipo CF parte applicata

Grado di protezione contro lo shock elettrico: Classe I

Grado di protezione contro l'ingresso dannoso di acqua per il Comando a Pedale: IPX8

Tasso di immissione:

Tensione di alimentazione: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Condizioni operative:

Temperatura di funzionamento: 10°C-30°C

Umidità relativa≤70%.

Pressione dell'aria: 860hPa-1060hPa

Condizioni di trasporto e stoccaggio:

Temperatura: -40°C ~ +55°C (Generatore, Trasduttore e Comando a Pedale)

Temperatura: -10°C ~ +55°C (Forbici)

Umidità: ≤80%

Pressione dell'aria: 860hPa-1060hPa

Modalità di funzionamento: Tempo di lavoro continuo: ≤15s; intervallo: ≥15s

Peso (senza imballaggio): Generatore: il peso nominale è 7kg

Fusibile: 45*20 T5AH250V

Dimensioni

CSUS 8000 tipo Generatore: (H×W×D): 34cm×34cm×16cm

Smaltimento: a fine ciclo di vita, le apparecchiature devono essere smaltite nel rispetto dei requisiti ambientali previsti in materia ambientale locale per il trattamento dei rifiuti. Il sistema contiene una batteria che dovrebbe essere smaltita secondo le procedure di smaltimento previste per le batterie.

Classificazione AP/APG: Apparecchiatura non classificabile AP/APG

Mecanismo di controllo della frequenza del sistema: sintonizzazione automatica continua della frequenza durante il funzionamento, indipendentemente dal carico.

Indice di riserva di potenza: ≥2,5

Escursione di vibrazione della punta primaria: 25μm-110μm

Versione del rilascio del software: V01.01

Nota: Per la sostituzione del fusibile, contattare il personale di assistenza formato e autorizzato da Reach Surgical, Inc. o il rappresentante locale. Riferirsi al manuale di assistenza per la procedura di sostituzione.

Capitolo X - Servizio Post-Vendita e Garanzia

Reach Surgical, Inc. garantisce per il rispettivo periodo di garanzia indicato di seguito che questo prodotto è privo di difetti di materiale e di lavorazione in condizioni di normale utilizzo e manutenzione preventiva. Per quanto attiene questo tipo di garanzia, l'obbligo di Reach Surgical è limitato alla riparazione o alla sostituzione, a propria discrezione, di qualsiasi prodotto, o parte di esso, che è stato restituito alla Reach Surgical, Inc. o al suo distributore entro il termine previsto e indicato di seguito, e il cui esame ne abbia confermato, secondo valutazione di Reach Surgical, il difetto. Questa garanzia non si applica a qualsiasi prodotto, o parte di esso, che sia stato:

(1) compromesso dall'uso con dispositivi prodotti o distribuiti da parti non autorizzate da Reach Surgical, Inc. (2) sottoposto a riparazione o modifica al di fuori della fabbrica di Reach Surgical in una modalità che, a giudizio di Reach Surgical, influisca sulla sua stabilità o affidabilità.

(3) sottoposto a uso improprio, negligente o involontario, o (4) diverso da quanto previsto dai parametri di progettazione e utilizzo, dalle istruzioni e dalle linee guida per il prodotto o dagli standard funzionali, operativi o ambientali previsti per prodotti simili e generalmente accettati nell'industria.

I prodotti Reach Surgical sono garantiti per i seguenti periodi dopo la consegna all'acquirente originale:

Trasduttore 1 anno per i componenti e la manodopera

Generatore 1 anno per i componenti e la manodopera

Comando a Pedale 1 anno per i componenti e la manodopera

In assenza di normativa locale prevalente, questa garanzia sostituisce tutte le altre garanzie, espresse o implicite, incluse le garanzie di commercialità e idoneità per uno scopo particolare ed ogni altra obbligazione o responsabilità in capo a Reach Surgical, Inc. e costituisce l'unico rimedio possibile per l'acquirente. In nessun caso Reach Surgical, Inc. sarà responsabile di danni speciali, involontari o consequenziali, compresi, senza limitazioni, i danni derivanti da perdita di uso, di profitti, o da perdita di opportunità commerciali o connessi all'avviamento, ad eccezione di quanto espressamente previsto da una norma specifica.

Reach Surgical, Inc. non si assume ulteriori responsabilità né autorizza terzi ad assumere per conto di Reach Surgical ulteriori responsabilità in relazione alla vendita o all'uso di qualsiasi prodotto di Reach Surgical Inc. Non ci sono garanzie che si estendono oltre i limiti qui indicati.

Reach Surgical, Inc. si riserva il diritto di apportare modifiche in qualsiasi momento ai prodotti da questa fabbricati e/o venduti senza incorrere in alcun obbligo di apportare le stesse o simili modifiche sui prodotti precedentemente fabbricati e/o venduti da Reach Surgical Inc..

Ultragarsinė chirurginė įranga Instrukcija

Atidžiai perskaitykite visą informaciją.

ISPĖJIMAS: Saugus ir efektyvus ultragarsinės chirurgijos įrangos naudojimas priklauso nuo operatoriaus supratimo. Siekiant užtikrinti šios įrangos saugumą ir efektyvumą, būtina perskaityti, suprasti ir laikytis naudojimo instrukcijų, pateiktų kartu su įranga.

ISPĖJIMAS: Ši įranga skirta tik medicininėms chirurginiams procedūroms.

ISPĖJIMAS: Nenaudokite šios įrangos vietose, kuriose yra degū anestezijos duju, sumaišytu su oru, deguonimis ar azoto oksidu. Kibirkštys, atsiradusius susidūrus su kitais metaliniais aparatais, gali uždegti degias dujas.

I skyrius - Apžvalga

Prieš naudodamas produkta naudotojas privalo atidžiai perskaityti šiuos tekstus. Turiniu siekiama paaiškinti darbo procesus, į kuriuos reikia atkrepti dėmesį, operacijas, dėl kurių gali atsistoti nukrypimų ir pavojus, dėl kurių gal būti pažeistas produktas arba žmogus. Susidarius bet kokiai neįprastai situacijai, laikykites nurodytų instrukcijų, kad išvengtumėte kūno sužalojimų ar įrangos sugadinimo. Gamintojas neprisiima jokių atsakomybės už saugumo ir veikimo garantijos kompromisą ar išplėstines techninės priežiūrą dėl šių instrukcijų nesilaikymo.

Numatytas naudojimas

Šis instrumentas naudojamas minkštiesiems audiniams fragmentuoti, kad būtu galima pjauti ir (arba) koaguliuoti audinius.

Indikacijos

Šis instrumentas skirtas pritrivinti prie ultragarsinės chirurginės įrangos ir liestis su pacientu, kai jis vibruso aukštu dažniu, kad suskaidytu minkštųjų audinių ląsteles ir taip pjautuoti ir (arba) koaguliuoti audinius atleikant atviras ir minimaliai invazines operacijas. Paprastai vaikų, ginekologinės, urologinės, krūtinės ląstos ir limfagilių sandarinimo ir perpjovimo operacijose.

Numatomas naudotojas

Šis instrumentas skirtas sveikatos priežiūros specialistams, kurie šį instrumentą naudoja chirurginiaiems tikslais.

Numatomo naudojimo aplinka

Šis prietaisas skirtas naudoti ligoninėje.

Numatoma pacientų populiacija ir gydoma sveikatos būklė:

3 metų ir vyresniams pacientams, kuriems reikia atlkti operaciją, kai reikia atlkti minkštųjų audinių pjūvius, kontroliuojant kraujavimą ir minimaliai termiškai pažeidžiant. Klinikinė nauda

- Trumpesnis operacinis laikas;
- Mažesnis intraoperacinis kraujavimas;
- Mažesnis terminus sužalojima

Kontraindikacijos

Instrumentai nerā skirti kaulams pjauti.

Instrumentai nerā skirti kontraceptinių kiaušintakių užkimšimui.

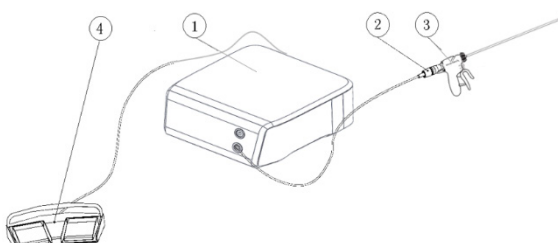
II skyrius - Ultragarsinės chirurginės įrangos kompozicija ir veikimo principai

I skirsnis įrangos komponentai

1 lentelė Ultragarsinės chirurginės įrangos komponentai

Modelis	Kompozicija	
	Dalies pavadinimas	Modelis Nr.
Ultragarsinė chirurginė įranga	Ultragarsinės chirurginės įrangos generatorius	CSUS8000
	Ultragarsinės chirurginės įrangos keitiklis	TRA6
	Ultragarsinės chirurginės įrangos kojinis jungiklis	FSW2

Generatorius suderinamas su pjaučtymais, kuriuos rankiniu būdu gamina Reach Surgical, Inc. pjauustumuo priemonės neįtrauktos į šią pakuočę ir turi būti perkamos atskirai. Išsamesnė informacija apie apvalkalus pateikiama apvalkalų vadove.



1 pav. Ultragarsinės chirurginės įrangos kompozicijos brėžinys
1. Generatorius. 2. Keitiklis. 3. Skalpelis. 4. Kojinis jungiklis.

1. Generatorius (CSUS8000)

Generatorius yra galima rodyti veikimo sąsajos ekranas, prietaiso būklės stebėjimas, ATT funkcija ir I/O įvesties/išvesties valdymas. Skirtingi lygiai užtikrina atitinkamus energijos išvesti valdant skalpelį ir kojinį jungiklį.

ATT funkcijos apibrėžimas: Sistemo gali automatiškai reguliuoti ultragarso išvesties energiją pagal skirtingu audiniu grižtamajį ryšį.

2. Keitiklis (daugiau informacijos rasite keitiklio veikimo vadove) skirtas elektros energijai iš suderinamo generatoriaus paversti mechaniniu judesiui prietaiso ašmenims. Keitiklis skirtas naudoti su suderinamu generatoriumi.

- Keitiklis yra prijungtas prie laido, kuris jungiamas prie generatoriaus priekinės dalies.

- Keitiklis yra tam tikros rūšies daugkartinio naudojimo instrumentas, kurio tarnavimo laikas ribotas.
 - Keitiklis tiekiamas nesterilius, todėl prieš naudojant jį reikia sterilizuoti pagal instrukcijas.
3. Skalpelis (daugiau informacijos rasite skalpelio skalpeliai bus vadinami skalpeliu).
- Pastaba: Šiame vadove vienkartinių ultragarsinių skalpeliai bus vadinami skalpeliu.
- Ultragarsinė vibracija iš keitiklio perduodama į skalpelį ir naudojama hemostaziniam audiniui pjovimui ir/arba koaguliacijai.
- Atnrekiptite dėmesį, kad mechaninė vibracija, skilindanti iš keitiklio, sustiprina amplitudės transformatorius. Vibracija yra mikroskopinė ir plika akimi nematomai.
- Procedūros metu venkite liesti antgaliu nenumatytais tankinius.
4. Kojinis jungiklis
Kojinis jungiklis naudojamas ultragarso energijai jungti ir išjungti.
5. Sistemos režimas ir galios lygis
Generatorius turi dvi išvesties modas: VAR ir FULL. Naudotojas gali nustatyti VAR galia nuo 1 iki 5 spausdamas sasajos ekrane esančius mygtukus. FULL galia visada palaijoma 5 lygiu. Didesnis galios lygis (FULL) naudojamas greitam audiniui pjovystumiui. Mažesne galia (VAR) naudojama geresnei hemostazei užtikrinti. Audiniui perduodama energija ir sukeliamas poveikis audiniui priklauso nuo daugelio veiksnių, išskaitant galios lygi, skalpelio forma, skalpelio našumą, prispaudimo jėgą (jei taikoma), audinio įtempimą, audinio tipą, patologiją ir chirurgijos metodą.
- Prijungus prie žirklių su "Advanced Hemostasis" funkcija, generatorius suteikia du išeimo režimus: VAR ir ADVANCED. VAR galia vartotojas gali nustatyti nuo 1 iki 5, spausdamas sasajos ekrano mygtukus. Numatytasis lygis išlieka 5. ADVANCED reiškia pažengusių hemostazė function.is naudojamą greitam audiniui pjovimui. Mažesnė galia naudojama geresnei hemostazei. J audiniui perduodama energija ir sukurtais audinio efektais priklauso nuo daugelio veiksnių, išskaitant galios lygi, šlyties forma, šlyties efektyvumą, užspaudimo jėgą (jei taikoma), audinio įtempimą, audinio tipą, patologiją ir chirurgijos metodą.

II skirsnis Veikimo instrukcija

(2-1 pav. Prieinė panelė)

1. Ekranas / jutiklinis ekranas

Rodo sistemos informaciją ir tarnauja kaip sasaža valdikliams ir nustatymams reguliuoti..

2. Keitiklio lizdas

Apatiniamo dešinijame kampe esantis lizdas, naudojamas keitikliui prijungti prie generatoriaus.

3. Budejimo mygtukas

Paspauskite budejimo mygtuką, kad išjungtumėte generatorių. Ilgai spauspaskite, kad išjungtumėte.

(2-2 pav., Galinė panelė)

4. Ventiliacijos angos

5. Irangos išpletimo sasaža

Naudojamas irangos funkcijoms plėsti ir prižiūrėti.

6. Potencijalo išlyginimas

Jei naudotojas negali užtikrinti, kad maitinimo lizdas yra saugiai įzemintas, per šią jungtį jis gali prijungti apsaugotą įzeminių.

7. Maitinimo lizdas

Šis lizdas naudojamas maitinimo laidui prie generatoriaus prijungti.

8. Kojinio jungiklio lizdas

Tai apskritas lizdas, kaip parodyta 2-2 paveikslė, kurį naudotojas gali prijungti prie kojinio jungiklio.

9. Montavimo skydė

III skirsnis Pranešimas apie išpakavimą

Ultragarsinės chirurginės irangos komponentai perkami atskirai. Gavę nupirkatus komponentus, patirkinkite, ar nėra matomų transportavimo pažeidimų. Pastebėjė pažeidimą, kreipkitės į bendrovę arba vietinių atstovą.

Komponentus sudaro šie komponentai (žr. IX skyrių - techninės irangos sąlygos):

Generatorius (CSUS8000) - išskaitant generatorių, maitinimo laidą ir naudotojo vadovą.

Keitiklis (TRAG) - išskaitant keitiklių su kabeliu.

Kojinis jungiklis (FSW2) - išskaitant kojinį jungiklį ir nuimamą kabelio asamblėją.

Pastaba: Naudotojo vadove pateikiamas gedimų nustatymo ir šalinimo vadovas.

III skyrius - Irangos instaliavimas ir veikimas

[SPĖJIMAS: Siekiant sumažinti trikdžių pavojų, elektrochirurginė iranga ar ultragarsinė chirurginė iranga turi būti prijungtos prie atskirų maitinimo grandinių.

[SPĖJIMAS: Siekiant išvengti naudotojo ar paciento sužalojimo atsitiktinio išjungimo atveju, jei ultragarsinės chirurginės irangos generatorius yra pažeistas arba ištaromi, kad jis nukrito ar į virų pateko vandens, prieš nusprendžiant, ar jis galima naudoti, būtina atliti biomedicininį įvertinimą.

I skirsnis Išjungti iranga

I. Prieš įservaliodami išjunkinkite, kad maitinimo laidas nėra prijungtas prie generatoriaus.

II. Padėkite generatorių ant lygus pavirsiaus.

[SPĖJIMAS: Generatorius turi būti veikiamas nurodytomis aplinkos sąlygomis. Reikalavimus rasite IX skyriuje - techninės irangos sąlygos.

III. Prijunkite maitinimo laidą prie generatoriaus galinėje panelėje esančio kintamosios srovės įvesties lizdo. Šiuo metu sistema neįjungta, o budėjimo lemputė yra minkščios būsenos.

BRĪDINĀJUMS: Lūdzu, turiet ėgeneratoru un strāvas vadu viegli atdalāmā stāvkoli, lai avārijas gadijumā nodrošinātu, ka strāvas padeve tiek savlaicīgi atvienota.

[SPĖJIMAS: Išjunkinkite, kad maitinimo šaltinėlis atitinka generatorius reikalavimus (žr. IX skyrių - techninės irangos sąlygos). Netinkamai prijungtas maitinimo šaltinis gali sugadinti generatorių arba sukelti elektros smūgio ar gaisro pavoju.

IV. Prijunkite kojinį jungiklį prie kojinio jungiklio lizdo generatoriaus galinėje panelėje.

- Išjunkinkite, kad jungties lizdas yra sausas ir švarus.

- Venkite skyssyto pateikimui, nes jis gali atsikaitinti išjungti.

[SPĖJIMAS: Pries aktyvavimą visada laikykite bandymu antgalį atokiu nuo žmonių, kad išvengtumėte naudotojo, kitų aparatų ar kitų objektų sužalojimui.

V. Paspauskite budejimo mygtuką, kad išjungtumėte generatorių. Generatorius pradės iniciacijos seką. Prašau kreipkis į aprašymą III skyrius II skirsnje nurodytai informacijai iniciacijos sekos metu.

VI. Išjunkinkite, kad keitiklio jungtis sausa ir švaria, tada tvirtai prijunkite keitiklio kabelį prie prieinėje panelėje esančio lizdo.

VII. Prijunkite skalpelį prie keitiklio pagal velkimo instrukcijas.

Jei iniciacijos sekų skriūsias nuo pirmiaus aptarystos, kreipkitės į sertifikuotus techninės priežiūros darbuotojus pagal ligoninės procedūras. Numatomą irangos vietą ligoninėje parinks parinkos siurberiaus chirurgijos darbuotojai.

VIII. Baigus iniciacijos seką, generatorius pereis į budėjimo modą. Aptikus klaidą, LCD ekrane bus rodomas klaidos kodas ir pasigirs įspėjimo garsas. Išsamnes informacijos rasite IV skyriuje.

IX. Sistemos režimas ir galios lygis: pagal nutylėjimą generatorius galios lygis yra 3 (VAR) ir 5 (FULL). Norėdami sureguliuoti VAR galios lygi, spauskite skystus kristalų ekrano kairėje pusėje esančias rodyklės į viršų/ apatą, kad pakeistumėte ji nuo 1 iki 5. Numatykite galios lygi pagal chirurgo pageidavimui ir/arba skalpelio naudojimo instrukcijoje pateiktas rekomendacijas (išsamnes informacijos rasite II skyrius skyriuje - Galios lygis).

X. Garsas: Generatorius naudoja skirtingus garsus, rodančius aktyvinimo galios lygi.

II skirsnis Irangos veikimas

Svarbi pastaba: Ultragarsinės chirurginės irangos naudotojo vadove pateikiamas generatorius CSUS8000 ir kojinio jungiklio naudojimo instrukcijos (žr. IX skyrių -

Techninės įrangos salygos). Tai nėra chirurgijos technikos vadovas.

Pastaba: Prieš naudojant įrangą, rekomenduojama perskaityti ir keitiklio bei skalpelio instrukcijas.

Instaliavus įrangą, ją galima veikiamai.

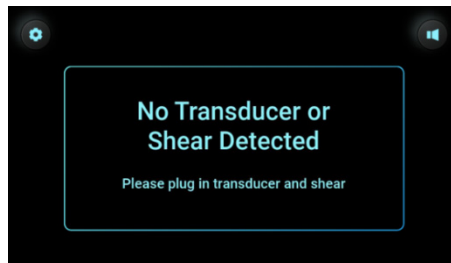
JSPÉJIMAS: Kad tikrinant įrangą nesurūžių naudotojas arba pacientas, būkite atsargūs ir laikykite distalinį instrumento galą atokiau nuo kitų aparatų, chirurginio apdangalo, paciento ar kitų objektų. Patikrinimo metu reikiā igyvendinti saugos priemones, kurios imamasi esant garių (pagal ligoninės procedūras ir taisyklės).

Sistemos veikimas suskirstytas į tris dalis: sistemos paleidimas ir keitiklio bei skalpelio identifikavimas, keitiklio ir skalpelio testavimas ir sistemos nustatymas.

1. Inicializavimo sekė ir keitiklio bei skalpelio identifikavimas:
Paspausdus budejimo mygtuką, bus rodomas tokas vaizdas:



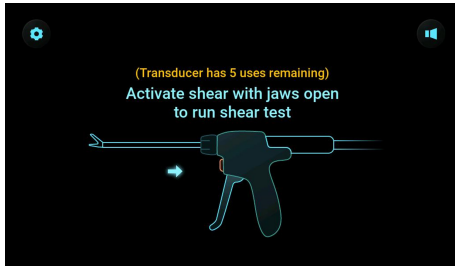
Jei prie generatoriaus neprijungtas joks keitiklis ar skalpelis arba jie prijungti neteisingai, bus rodomas tokas vaizdas:



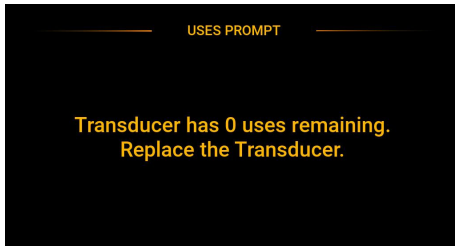
Jei keitiklis ir skalpelis teisingai prijungti prie generatoriaus, bus rodomas tokas vaizdas:



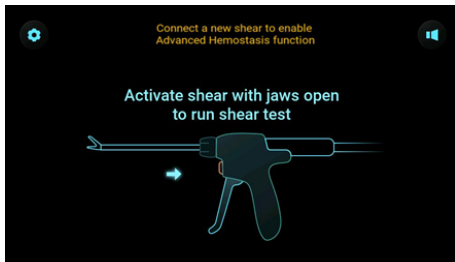
Kai keitiklis ir skalpelis prijungti ir identifikuoti teisingai, bus rodomas tokas vaizdas:



Pastaba: jei likęs keitiklio naudojimo laikas yra mažesnis nei 10, bus rodomas tokis vaizdas. Atkreipkite dėmesį į skaičių, nes kai skaičius lygus nuliui, keitiklį reikia pakeisti:



Kai išplėstinė hemostazės funkcija naudojama nulj kartą, bus rodomas šis vaizdas:

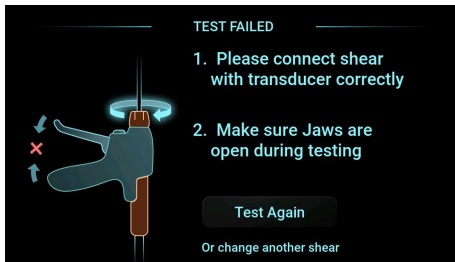


2. Keitiklio ir skalpelio bandymas:

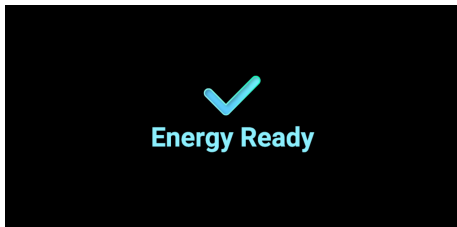
Kai bus baigtas keitiklio ir skalpelio identifikavimas ir bus rodomas pranešimas „Aktyvuoti skalpelį su atidarytomis žandikauliais skalpelio testavimui atliki“, paspauskite bet kurį skalpelio mygtuką ir bus rodomas tokis vaizdas:



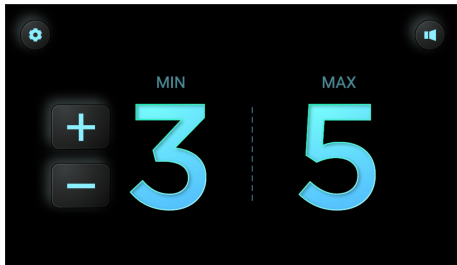
Nepavykus testavimui, bus rodomas tokis vaizdas:



Kai testavimas bus įveiktas, bus rodomas šis vaizdas ir automatiškai pereinama prie kito vaizdo:



Prijungus prie žirklių be išplėstinės hemostazės funkcijos, bus rodomas tokis darbinės būsenos vaizdas:



Prijungus prie žirklių su išplėstinės hemostazės funkcija, bus rodomas šis darbinės būsenos vaizdas:



Išvesties režimas bus paryškintas, kai bus paspaustas atitinkamas mygtukas.

3. Sistemos nustatymai:

Spustelėkite ekrano viršutiniame kairiajame kampe esančią nustatymo piktogramą, o sistemos nustatymo elementai yra tokie:



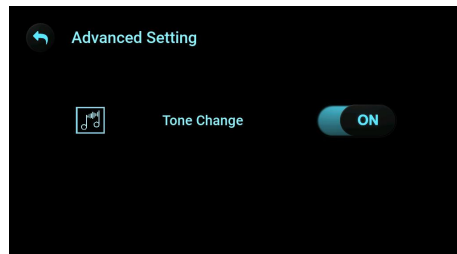
Spustelėkite Kalbos piktogramą ir spustelėkite kalbą, kad pakeistumėte rodomą kalbą.



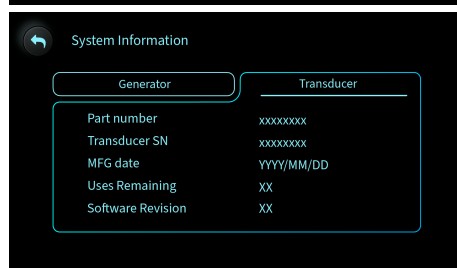
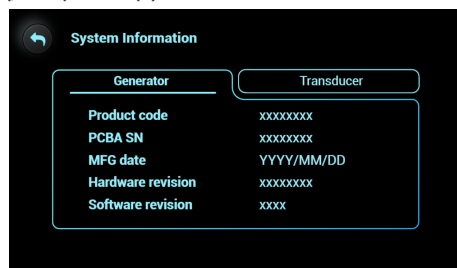
Spustelėkite „Jungti/išjungti rankinį/kojinį valdymą“ ir spustelėkite parinktį, kad pakeistumėte parinktis.



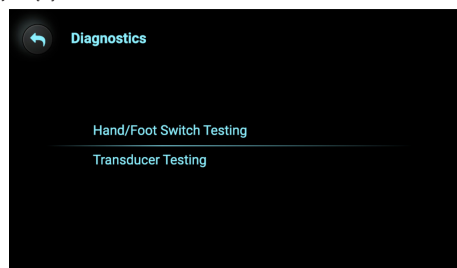
Spustelékité "Advanced Setting", tada spustelékite parinktj, kad pakeistuméte parinktis



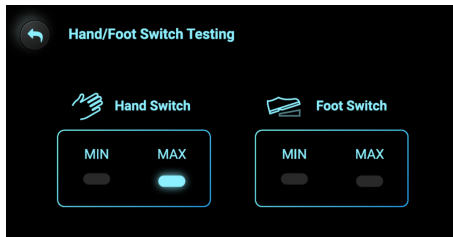
Spustelékité sistemos informacijos elementą, kad būtų rodoma ši sąsaja:



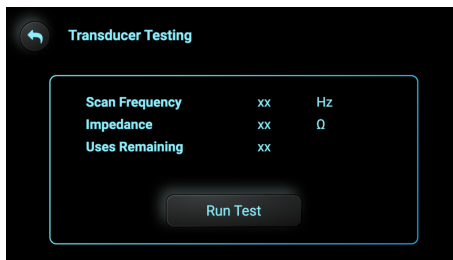
Spustelékité diagnozés elementą ir pasiodys ši sąsaja:



Spustelékité elementą „rankinio ir kojinio jungiklio testavimą“ ir bus rodoma ši sąsaja:



Paspauskite „keitiklio testavimą“ ir pasiodys ši sąsaja:



Atšaukti

Paspauskite piktoramą „gržta“ viršutiniame kairiajame ekrano kampe, kad išeitumėte iš sistemos nustatymų ir gržtumėte į sistemos budejimo modą.

III skyrius Išjungti generatorių

- I. Paspauskite generatoriaus budejimo mygtuką ir ištraukite maitinimo laidą iš elektros lizdo.
- II. Atjunkite keitiklį bei skalpelį ir elktikę su jais pagal jū naudojimo instrukcijas.
- III. Išvalykite generatorių, kojinį jungiklį ir keitiklį pagal V Valymo skyriuje nurodytas procedūras.

IV skyrius - Trikčių šalinimas

Generatoriui yra serija įspėjamius signalų ir klaidos kodų, padedančių atpažinti ir nustatyti elementų ir komponentų gedimus. Šiu signalų ir kodų paskirtis - padėti klinikiniams vertinimui ir stebėjimui, o ne juos pakeisti.

I skirsnis Garsiniai indikatoriai ir įspėjimai

Darbinė būsena	Garsos tipas	Galima priežastis ir korekcinė priemonė
Pradinė būsena	Normalus darbinis garsas	/
	Nenormalus darbinis garsas	Techninės įrangos gedimas. Kreipkitės į gamintoją dėl remonto.
Aktyvinimo būsena	Maksimalus darbinio garso lygis	/
	Minimalus darbinio garso lygis	/
	Nenormalus darbinis garsas	1) Skalpelis prisilietė prie per daug audinio arba jii užčiuopė. Sumažinkite su skalpeliu besileičiančių audinių kiekį. Jei vis dar skamba nuolatinis garsas, atsargiai pašalinkite audinius, susikaupusius aplink skalpelio galinį efektorių galus. 2) Keitiklio ir/arba skalpelio gedimas.
	PAŽANGUS garsas	/
	ATT garsas	/

II skirsnis Klaidos kodai

Generatorius gedimus atpažista du vien būdais: įspėjimas ir sistemos klaida. Kai atpažistamas gedimas, pasigirsta įspėjamasis garsas, generatoriaus valdymo skydelyje pasirodo įspėjamasis signalas, o problema rodomas skystuose kristalų ekrane. Išspręsti problemą pagal toliau nurodytus sprendimus (arba pabandykite šalinti gedimus). Generatorius nustato du konkretiū gedimus: įspėjimą ir sistemos klaidą. Nustacių gedimą, sistema skleidžia įspėjamą garsą, generatorius valdymo skydelyje pasirodo įspėjamasis signalas, o LCD ekrane rodomas atitinkamas gedimo kodas. Norėdami išspręsti problemą, vadovaukitės toliau nurodytais būdais (arba trikčių šalinimo vadove).

Gedimo kodų ir pranešimų lentelė

Klaidos kodas	Atitinkamas gedimo pranešimas
Įspėjimas	Prašom teisingai prijungių skalpelį prie keitiklio
Įspėjimas	Testavimo metu įsitikinkite, kad žandikauliai yra atidaryti
Įspėjimas	Aptikta skalpelio klaida
Įspėjimas	Keitiklis turi 0 likusių naudojimo atvejų
Įspėjimas	Prašom vienu metu aktyvuoti tik vieną mygtuką
Įspėjimas	Prašom atleiskite skalpelį
Sistemos klaida	Sistemos klaida
Sistemos klaida	Saveš patikrinimas nepavyko

1. Įsitikinkite, kad keitiklio kabelis yra visiškai ikištas tinkama orientacija.

2. Galbūt skalpelis buvo neteisingai įtemptas arba aplink skalpelio galą susikaupė audinys. Užveržkite skalpelį ir atsargiai nuimkite aplink skalpelio korpuso galą susikaupusius audinius. (Jei prieš operaciją pradedamas testavimas, įsitikinkite, kad skalpelis nukreiptas į orą. Jei naudojami ultragarsiniai žirkliniai skalpeliai, prieš testinį įsitikinkite, kad užspaudžiamasis žandikaulis yra atviris ir nesiliečia su jokiais objektais).

3. Pakeiskite keitiklį arba skalpelį

4. Įjunkite įrangos darbo modą.

Pastaba: Keitiklis negalės tinkamai veikti, jei jo temperatūra viršys nurodytą vertę.
Tokiu atveju nedelsdami naudokite kita keitikli arba nustatykite klaidos priežastį ir pasirinkinius atkūrimo metodus pagal toliau nurodytus veiksmus.

Keitiklius dar šiltas, nes ką tik buvo steriliizuotas garais. Leiskite keitikliui atvesti kambario temperatūroje bent 45 minutes.

Sj metodą taip pat galima naudoti, jei keitiklis įkaista po lgesnio veikimo didele galia.

Jei nera jokių keitiklio perkaitimo požymų ir atrodo, kad problemas nepavyksta išspresti, kreipkitės į gamintojo techninės priežiūros atstovus.

Išskyrus saugiklius, generatorių nėra jokių operatoriui aptarnaujamų dalių. Dėl keitimo ar aptarnavimo kreipkitės į „Reach Surgical, Inc.“ apmokyta į įgaliojant aptarnaujančią personalą arba vietinių atstovų.

Bet kokią generatoriaus techninę priežiūrą ir atnaujinimą turėti atlikti „Reach Surgical, Inc.“ apmokytas ir įgaliojtas aptarnaujančios personalas.

Sie incidentai gali kelti grėsmę kibernetiniam saugumui:

1. Priversti priėjimą bet kokiu nesusijusiui „Reach Surgical, Inc.“ ultragarsinės chirurginės įrangos produktui.

2. Bet koks neleistinai tinklo ryšys su „Reach Surgical, Inc.“ ultragarsine chirurgine įrangą.

3. Bet kokie „Reach Surgical, Inc.“ neautorizuoti programinės ar programinės įrangos atnaujinimai.

Jei įvyko kuris nors iš pirmiau nurodytų incidentų, kreipkitės į „Reach Surgical, Inc.“ prekybos atstovą arba tiesiogiai į „Reach Surgical, Inc.“ per Reachquality@reachsurgical.com.

V skyrius - Valymas

I skirsnis Generatoriaus valymas

- Išvalykite generatorių pagal ligoninės procedūras ar taisykles. Prieš valydami atjunkite pagrindinį generatoriaus maitinimo šaltinį ir ištraukite maitinimo laidą iš išvesties vieneto.

ISPĖJIMAS: Valymas gali sugadinti generatorių ir sukelti elektros smūgį ar gaisro pavojų, išsiliejant ar purškiant kyštį ant generatoriaus ar į generatorių arba panardinant generatorių į skystį.

Valymas atliekamas šiai etapais

1. Paruoškite neutralaus PH ploviklių arba neutralaus PH fermentinį ploviklių pagal ploviklio gamintojo instrukcijas.

2. Visus paviršius (įskaitant generatoriaus ekrano) rankiniu būdu nuvalykite švariai, minkšta šluoste, suvilygta nedideliu kiekiu valymo tirpalu.

3. Nuvalykite švariai minkšta šluoste, sudreikta šiltu vandenitiekio vandeniu.

4. Nuvalykite švariai minkšta šluoste.

II skirsnis Kojinio jungiklio valymas

Po naudojimo nuvalykite kojinį jungiklį ir kabelį pagal toliau nurodytą procedūrą:

1. Atjunkite kojinį jungiklį iš generatoriaus.

2. Paruoškite neutralaus PH fermentinį ploviklių pagal gamintojo instrukcijas.

3. Virtziau prijunkite kabelį su kojiniu jungikliu ir panardinkite juos į valymo tirpalą 2 minutėms.

Pastaba: Kad būtų išengintas atstikštino aktyvinimo, prijungimo prie generatoriaus kojinio jungiklio kabelis turi būti visiškai sausas.

4. Po panardinimo rankomis nuveskite kojinį jungiklį ir kabelį minkštu šeriu šepetuliu valymo tirpalė.

5. Kojinį jungiklį ir kabelį kruopščiai skalaukite šiltu vandenitiekio vandeniu bent 1 minutę.

Skalavimo metu kabelis ir kojinis jungiklis turi būti patikimai sujungti.

6. Visus paviršius nuvalykite švariai, minkšta šluoste.

ISPĖJIMAS: Kojiniam jungikliui valyti nenaudokite ultragarsinio valymo mašiną.

ISPĖJIMAS: Kad nesugadintumėte generatoriaus, nejunkite jo maitinimo šaltinio, kol prie generatoriaus neprijungtas kintamosios srovės maitinimo kabelis. Prieš montuodami išsitinkite, kad visos jungtys yra sausos.

VI skyrius - Saugumo ir funkcinių testavimai

ISPĖJIMAS: Kad išvengtumėte galimo elektros smūgio pavojaus, neatidarykite generatoriaus korpuso be leidimo. Bet kokią aparato techninę priežiūrą ir atnaujinimą turėti atlikti „Reach Surgical, Inc.“ apmokytas ir įgaliojant aptarnaujančios personalas.

ISPĖJIMAS: Siekiant išengti šoko ar nudegimo pavojaus pacientui ir medicinos personalui arba įrangos ar kitų aparatų sugadinimui, būtina susipažinti su lazerinės chirurgijos, elektrochirurgijos ir ultragarsinės chirurgijos principais ir technikomis. Įsitikinkite, kad elektros izoliacija arba įžeminimas nepažeisti. Nemerkitė elektrochirurginių aparatų į skystį, nebet reikalaukite konstrukcija arba nurodymų etiketejai.

ISPĖJIMAS: Siekiant išengti elektros smūgio pavojus, ūj iranga turi būti prijungta tik prie elektros tiekimo tinklo suapsauginiu įžeminimu.

ISPĖJIMAS: Siekiant išnaudoti ar paciento sužidėjimui, įrangos tikrinimui metu įsitikinkite, kad skalpelis yra atokiau nuo kitų aparatu, chirurginio apdangalo, paciento ar kitų objektų. Įrangos tikrinimui metu reikia įgyvendinti saugumo priemones, kurių imamasi esant garų (pagal ligoninės procedūras ir taisykles).

Keitiklio, generatoriaus ir kojinio jungiklio saugumo ir funkcijų testavimai atliekami pagal ligoninių procedūras ir taisykles. Kitų komponentų, kuriuos naudoja keli pacientai, saugumo ir funkcijų testavimuis rasisite kiekvieno komponento veikimo instrukcijoje.

I skirsnis Saugumo testavimas

Generatorius: Nutekio srovės testavimą turėtų atlikti sertifikuoti ligoninės technikai.

Kojinės jungiklis: Patirkrinkite pedalą, kabelio jungtį ir kabelį, ar jie nėra įtrūkė arba kitaip pažeisti. Jei pažeistas, pakeiskite.

Kiti komponentai: Patirkrinkite pagal veikimo instrukcijas.

II skirsnis Funkcinis testavimas

1. Paruoškite visą skalpelio komplektą ir prijunkite keitikli pagal III skyriaus - įrangos instalavimas ir veikimas - aprašymą.

2. Patirkrinkite, ar galima perėiti į darbinę būseną.

3. Patirkrinkite, ar rodomas 3 VAR galios lygis ir 5 FULL galios lygis.

4. Paspauskite galios didinimo ir mažinimo mygtuką, kad išsitinkumėte, jog VAR galios lygi galima keisti nuo 1 iki 5 lygio.

5. Išjunkite generatoriaus maitinimą. Palaukite 5 sekundes ir įjunkite generatoriaus maitinimą. Palaukite 15 sekundžių.

6. Perėj į darbinę būseną patirkrinkite, ar rodomi VAR galios 3 lygis ir FUKK galios 5 lygis. Patirkrinkite, ar generatorius įjungtas pagal reikalavimus. Laikykite keitikli taip, kad jo tolimasimas galas būtų nukreiptas į orą, ir nuspauskite kojinio jungiklio pedalą FULL. Patirkrinkite, ar ekrane mirks VAR galios lygio indikatorius ir ar girdimas garsas, rodantis FULL įjungimą.

7. Laikykite keitikli taip, kad jis kartošinas galas būtų nukreiptas į orą, ir nuspauskite kojinio jungiklio VAR pedalą. Patirkrinkite, ar ekrane mirks VAR galios lygio indikatorius ir ar girdimas garsas, rodantis VAR įjungimą.

ISPĖJIMAS: Siekiant išengti naudotojo ar paciento sužalojimo atsikritinio aktyvavimo atvejui, skalpeliai neturėtų liestis su pacientu, užuolaidomis ar degiomis medžiagomis, kol jie nenaudojami.

VII skyrius - Įspėjimai ir identifikavimas

ISPĖJIMAS: Minimaliai invazinė chirurgija gali atlikti tik sertifikuoti ir su minimaliai invazinėmis technikomis susipažinę darbuotojai. Prieš atlikdami bet kokią minimaliai invazinė chirurgiją, susipažinkite su medicinė literatūra, susijusia su minimaliai invaziniu metodu, komplikacijomis ir operacijos rizika.

ISPĖJIMAS: Minimaliai invaziniai medicinos prietaisai gali skirtis priklausomai nuo gamintojo. Jei vienai chirurgijai naudojami skirtų gamintojų minimaliai invaziniai medicinos prietaisai ir priedai, prieš pradedami procedūrą patirkrinkite jų suderinamumą.

[SPĖJIMAS: Kaip ir dėl visų energijos šaltinių (aukšto dažnio, lazerio ar ultragarso), reikia atsižvelgti į galimą kancerogeninį ar infekcijos pavojų, kurį gali sukelti šalutiniai audinių produktai, pvz., dūmai ir rūkas. Atrūr ir pilvo chirurgijų metu reikėtų imtis tinkamų apsaugos priemonių, pavyzdžiu, devėti apsauginius akinius ir filtrinius respiratorius bei naudoti veiksmingus dūmu šalintuvus.]

[SPĖJIMAS: Panaudojej ſi aparatą patirkinkite, ar audiniui nustoto kraujuoti. Jei ne, reikia imtis atitinkamų priemonių.

[SPĖJIMAS: „Reach Surgical, Inc.“ nepatvirtintų kompanijų gaminiams ar platinam produktais galį būti nesuderinami su CSUS ultragarziniu skalpeliu. Naudojant šiuos produktus gali būti gauta netikėtu rezultatu ir sužeistas naujotės arba pacientas.

[SPĖJIMAS: Kai kurie CSUS ultragarzinių skalpelio komponentai (pvz., keitiklis) galėjo būti nesteriliuoti prieš išvežant iš gamyklos. Prieš instaliuodami įrangą, sterilizuokite produkta pagal reikalavimus. Valymo ir sterilizacijos pranešimus rasite susijusiose instrukcijoje.

[SPĖJIMAS: Kad nenukryptų ultragarso energijos perdavimas, per daug nespauskite skalpelio rankenos.

[SPĖJIMAS: išsiliejančių ar purškiant kokyti ant generatorių ar į generatorių arba panardinant generatorių į skytį, galite sugadinti generatorių ir sukelti elektros smūgio ar gaisro pavojų.

[SPĖJIMAS: TARPUSAVIŲ SUJUNGIMO SALYGOS reikalauja, kad kitos ME ĮRANGOS, NAUDOTAMOS ENDOSKOPINIAI TAIKYMUI, KONFIΓŪRACIOJE NAUDOTAMOS DALYS BŪTU BE TIPO DENGOTOS DALYS arba CF TIPU PRITALIKYTIOS DALYS

[SPĖJIMAS: Kai energetizuoti endoskopai naujotės su ENERGIUOTĀS ENDOTERAPIJOS PRIETAISAI, tokie kaip trukdžiai, atsirandantys veikiant aukšto dažnio chirurginei įrangai, gali neigiamai paveikti kitos elektroninės medicinos įrangos, tokios kaip montoriai ir vaizdo sistemos, veikimą.

[SPĖJIMAS: Minimaliai invaziniai medicinos prietaisai gali skirtis priklasomai nuo gamintojo. Jei vienos operacijos metu naudomi minimaliai invaziniai medicinos prietaisai ir priedai, pagaminti skirtinti gamintojui, prieš pradėdami procedūrą patirkinkite suderinamumą.

[SPĖJIMAS: Kad pries kiekvieną naujotę būtų patirkintas sierpiukas, kuris turi įrengimą, kuris gali įtakinti įrangą, išskyrus tuos, kuriuos nurodė ar patiekė šios įrangos gamintojas, galį padidėti šios įrangos elektromagnetinė spindulinė arba sumažėti elektromagnetinis atsparumas ir dėl to netinkamai veikia.

[SPĖJIMAS: Neišjėjamoji radijo dažnio ryšio įrangai (iskaitant periferinius įrenginius, pvz., antenų kabelius ir išorines antenas) turėtų būti naujotėma ne arčiau kaip 30 cm (12 colių) atstumu nuo bet kurios ultragarso chirurginės įrangos dalies, išskaitant gamintojo nurodytus kabelius. Priešingu atveju gali pablogėti šios įrangos veikimas.

[SPĖJIMAS: Jei keitiklis akivaldžiai pažeista, po valymo ir sterilizacijos išmeskite virus pažeistus komponentus. Aškai pažymėkite pažeistas sudedamasių dalis, kad išvengtumėte netinkamai naujotėm.

[SPĖJIMAS: Siekiant išvengti aplinkos taršos, vienkartinius aparatus ir elektronikos atliekas reikia šalinti laikantis ligoniens nustatytos tvarkos ir taisyklių.

[SPĖJIMAS: Kylant pavojui, nedelsdami atjunkite maitinimo šaltinių.

[SPĖJIMAS: Akytuvių peilių dėl trinties įskaitina audinių ir yra skirtas pakankamam trinties ir kirpmo poveikiui užtikrinti, kad audinių, besileišiantis su aktyvujuoju peiliu, būtų perpjautas ir sutrauktas. Todėl naujotės turėtų atsargiai elgtis su ašmenimis, spaustuo rankena ir distaline veleno dalimi, nes jie gali turėti aukštą temperatūrą.

[SPĖJIMAS: Venkite naujotės generatorių šalia kitos įrangos arba surakutės kurti su ją. Jei generatorių būtina naujotė sukurta, stebekite generatorių ir kita įrangą, kad užtinkintumėte normalią jo veikimą.

[SPĖJIMAS: Siekiant išvengti aplinkos taršos, vienkartinius aparatus ir elektronikos atliekas reikia šalinti laikantis ligoniens nustatytos tvarkos ir taisyklių.

[SPĖJIMAS: Kylant pavojui, nedelsdami atjunkite maitinimo šaltinių.

[SPĖJIMAS: Akytuvių peilių dėl trinties įskaitina audinių ir yra skirtas pakankamam trinties ir kirpmo poveikiui užtikrinti, kad audinių, besileišiantis su aktyvujuoju peiliu, būtų perpjautas ir sutrauktas. Todėl naujotės turėtų atsargiai elgtis su ašmenimis, spaustuo rankena ir distaline veleno dalimi, nes jie gali turėti aukštą temperatūrą.

[SPĖJIMAS: Venkite naujotės generatorių šalia kitos įrangos arba surakutės kurti su ją. Jei generatorių būtina naujotė sukurta, stebekite generatorių ir kita įrangą, kad užtinkintumėte normalią jo veikimą.

[SPĖJIMAS: Dėl šios įrangos EMISIJŲ charakteristikų ją galima naujotė pramoninėse zonose ir ligoninėse (CISPR 11 A klasė). Jei ši įranga naujotėma gyvenamojoje aplinkoje (kurią paprastai reikalinga CISPR 11 B klasė), jį gali neužtikrinti tinkamos apsaugos radijo dažnio ryšio tarnyboms. Naudotoujį gali tekti imtis priemonių, mažinančių poveikį, pavyzdžiui, perkelti arba perorientuoti įrangą.

[SPĖJIMAS: Pranešimą naujotoujui ir (arba) pacientui, kad apie bet kokią rūptą incidentą, susijusį su prietaisu, reikia pranešti bendrovei „Reach Surgical, Inc.“ per Reachquality@reachsurgical.com ar valstybės narės, kurioje yra įsteigėti naujotės ar (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.

[SPĖJIMAS: Siųtais užsardinariais indais, kurios didžiausias skersmuo yra 7 mm, atsižvelgiant į naujotėm prietaisą. Daugiau informacijos rasite priemonės naujotėmo programoje.

Pastaba: Papildomų išpejimų ir pranešimų rasite susijusiose instrukcijose.

VIII skyrius - Elektromagnetinis suderinamumas (EMS)

Produktas yra praėjęs elektromagnetinio suderinamumo testavimą, kuris atitinka IEC60601-1-2 standarto medicinos įrangai keliamus apribojimų reikalavimus. Šie apribojimai užtikrina pakankamą apsaugą nuo žalingų trukdžių įprastoje medicininėje įranginėje.

1. Įrangos sudedamosių dalys patenkinti 1 lentelėje - Ultragarzinės chirurginės įrangos komponentai

2. Ultragarzinės chirurginės įrangos kabeliai

Ne.	Kabelio pavadinimas	Ilgis (m)	Skydas ar ne
1	Keitiklio kabelis	2.9	Taip
2	FSW2 kabelis	3	Taip
3	Maitinimo kabelis	5	Ne
4	Galimas išlyginimas	0.03	Ne

3. EMS spektaklis

Šia įrangai gali veikti radijo dažnių trukdžiai, kuriuos sukelia kita medicinos įrangai ir radijo ryšys. Siekiant išvengti tokios trukdžių, šis produktas buvęs išbandytas pagal IEC 60601-1-2 ir atitinko jo reikalavimus. Tačiau bendrovė negarantuoja, kad individualus įrengimo aplinkose išvystai nebus nebūtini trukdžiai.

Jei nustatomas, kad prietaisas yra trikdomas (taip galima nustatyti įjungiant ir išjungiant prietaisą), naujotės (arba bendrovės „Reach Surgical, Inc.“ patvirtintas techninės priėžiūros personalas) turėtų papabandyti imtis vienos ar kelių toliau nurodytų priemonių trukdžių problemai išspręsti:

Surugulukite prietaisą, kuris dėl išvysto išsiunčiančio prietaiso.

Šiai įrangai matinti naujotės kitus matinimo šaltinius (o ne tuos, kurie naujotėm įrangai paveikti).

Dėl kitų pasiūlytų krepkių ir tiekėjų arba techninės priėžiūros atstovų.

Gamintojas neatnaks už bet kokius trukdžius, atsirandantiems dėl šių priėžių: naujotės kitus nei rekomenduojami jungiamuosius kabelius; keičiant ar modifikuojant šią įrangą be leidimo. Dėl neleistinės pakaitės ar modifikacijos naujotės gali netekti išvysti naujotės šiai įrangai.

Virus tipus elektroninė įrangos gali kelti elektromagnetinius trukdžius kitai įrangai per orą ar kitus prie jo prijungtus kabelius. Šalia šio prietaiso naujotės nenaudokite prietaisų, galinčių skeisti radijų bangų signalus, pavyzdžiui, mobilinių telefonų, radijo siūlytų ar radijo valdymo produkty, nes dėl to šio prietaiso veikimas gali netiketuti nurodyti specifikacijai.

Kai tokių prietaisai yra arti šio prietaiso, išjunkite šiuo prietaiso matinimą. Medicinos personalas, atsakingas už ši įranginį, turėtų instruktuoti technikus, pacientus ir kita personalą, kuris gali būti arti šio įrenginio, kad jie visiškai laikytų ankščiau nurodytų reikalavimų.

Kad būtu visiškai užtikrintas nurodytas EMS spektaklis, naujotės turėtų teisingai instaliuoti produkta pagal vadove aprašytus veiksmus. Jei kyla su EMS susijusių problemų, kreipkitės į „Reach Surgical, Inc.“ patvirtintą techninės priėžiūros personalą.

Keitiklius (su kabeliu) ir skalpelis apibrėžiami kaip visos sistemos talkomoji dalis.

4. Atsargumo priemonės instaliavimo produkta

Įrangai gali būti naujotės ligoniens aplinkoje, tačiau naujotėm įrangai šalia aktyvių dažnių chirurginės įrangos arba radijo dažnių ekravamimo patalpse, kur yra magnetinio rezonanso poveikis įrangai, nes elektromagnetinių trukdžių intensyvumas slosė vietose yra didelis.

Atskyrimo atstumas ir stacionarios radijo ryšio įrangos poveikis: magnetinio lauko stipris, kurį sukuria stacionarus išstumtai, pavyzdžiu, belaidžiu (mobiliniu) / belaidžiu) telefonu bazineis stotys, atžeminiu judriuose radijo ryšio imtuvai, MEGJ radijo imtuvai, AM ir FM radijo transliacijos, televizijos transliacijos generatoriai ir t. t., negali būti tiksliai išmatuotas teoriškai.

Siekiant įvertinti stacionarių radijo dažnių siūlytų sukuriamą elektromagnetinę aplinką, reikėtų apsvarstyti galimybę išmatuoti elektromagnetinių laukų. Jei išmatuota magnetinio lauko stipris vertė prietaiso buvimo vietoje viršija atitinkamą radijo dažnių lygi, nurodytą „Anti-reverberation“ pareiškimais, prietaisas turėtų būti patirkintas, siekiant ištikti, kad jis gali normaliai veikti. Jei nustatomos neįprastos veikimo sąlygos, reikėtų apsvarstyti galimybę atlikti papildomus matavimus, pavyzdžiui, perorientuoti ar perkelti įrenginį arba naujotė ar antiradijō dažnių patalpą.

1) Naudokite mūsų įmonės pateiktą arba paskirtą matinimo įtaidą. Produktus, kuriuose yra matinimo kištukas, reikia jungti į stacionarų elektros lizdą su apsauginiu ižeminiku. Matinimo kištukui prijungti nenaudokite jokių adapterių ar keitiklių.

2) Laikykite šį prietaisą kuo toliau nuo kitų elektroninių prietaisių.

3) Atlikite prietaiso prijungimo veiksmus.

Bendrosios pastabos

(1) Nurodytė kabelių, kurį galima prijungti prie šio produkto.

Naudojant mūsų įmonės pateiktus kabelius, šio produkto EMS spektaklis nebus pažeistas. Jei naujotėm nenurodyti kabeliai, šios įrangos EMS spektaklių gali gerokai suprasti.

(2) Atsargumo priemonės, draudžiančios naujotės modifikavimą

Naudotojas neturi modifikuoti šio produkto, nes priešingu atveju gali sumažėti šio produkto EMS spektaklį.

Produkto modifikacija apima šiuos pakeitimus:

a. Kabelis (ilgis, medžiaga, laidai ir t. t.).

b. Irangos instaliavimas/įšdėstymas.

c. Irangos konfigūracija/komponentai.

d. Irangos apsaugos dalyas (dangčio atidarymo/uždarymo ir dangčio tvirtinimo dalyas).

(3) Veikiant įranga visi apsauginiai danteliai turi būti uždaryti.

Tikiame, kad šis produktas bus naudojamas toliau nurodytoje elektromagnetinėje aplinkoje, todėl šio produkto pirkėjas ir naudotojas turėtų užtikrinti, kad jis būty naudojamas šioje elektromagnetinėje aplinkoje.

5. Pagrindiniai spektakliai

Ultragarsinė chirurginė įranga naudoja ultragarso energiją minkštisiesiems audiniams iþpjauti, tuo paþu metu operacijos metu attiekant hemostazę ir/arba koaguliaciją.

Vadovavimas ir gamintojo deklaracija - ELEKTROMAGNETINĖS EMISIJOS

Ultragarsinė chirurginė įranga skirta naudoti toliau nurodytoje elektromagnetinėje aplinkoje.

Klientas arba ultragarsinės chirurginės įrangos naudotojas turėtų užtikrinti, kad jis būty naudojama tokioje aplinkoje.

Emisijų testavimas	Atitiktis	Elektromagnetinė aplinka - vadovavimas
RF emisijos CISPR 11	1 grupė	Ultragarsinė chirurginė įranga naudoja radijo dažnių energiją tik savo vidinei funkcijai atlikti. Todėl jos skeleidžiamos radijo dažnių emisijos yra labai mažos ir negali sukelti jokių trukdžių šalia esančių elektroninėi įrangai.
RF emisijos CISPR 11	A klasė	Šios įrangos EMISIJŲ charakteristikos leidžia ją naudoti pramoninėse zonose ir ligoninėse.
Harmoninės emisijos IEC 61000-3-2	A klasė	
Itampos syvairimai ir mîrgėjimo emisijos IEC 61000-3-3	Atitinka	

Vadovavimas ir gamintojo deklaracija - elektromagnetinis imunitetas

Ultragarsinė chirurginė įranga skirta naudoti toliau nurodytoje elektromagnetinėje aplinkoje.

Klientas arba ultragarsinės chirurginės įrangos naudotojas turėtų užtikrinti, kad jis būty naudojama tokioje aplinkoje.

IMUNITETO testavimas	IEC 60601 testavimo lygis	Atitinkties lygis	Elektromagnetinė aplinka - vadovavimas
Elektrostatinis išlydis (ESI) IEC 61000-4-2	± 8 kV kontaktas ± 2, 4, 8, 15 kV oras	± 8 kV kontaktas ± 2, 4, 8, 15 kV oras	Grindys turėtų būti medinės, betoninės arba keraminės plynelių. Jei grindys padengtos sintetine medžiaga, sanytinė oro drėgmė turėtų būti mažesnė kaip 30 %.
Greitas elektrinis trumpalaikis/sprogimas IEC 61000-4-4	± 2 kV elektros tiekimo linijoms ± 1 kV įvesties ir išvesties linijoms	± 2 kV elektros tiekimo linijoms ± 1 kV įvesties ir išvesties linijoms	Maitinimo tinklo kokybė turėtų atitinkti tipinės komercinės ar ligoninės aplinkos kokybę.
Vîrštampis IEC 61000-4-5	± 1 kV linija(-os) - linija(-os) ± 2 kV linija(-os) - žemė	± 1 kV linija(-os) - linija(-os) ± 2 kV linija(-os) - žemė	Maitinimo tinklo kokybė turėtų atitinkti tipinės komercinės ar ligoninės aplinkos kokybę.
Itampos kritimai, trumpsi perturbacijai maitinimo įvesties linijoje IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 ciklo 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° ir 315° kampu 0 % UT; 1 ciklas ir 70 % UT; 25/30 ciklų Vienfazis: esant 0° 0 % UT; 250/300 ciklų	0 % UT; 0,5 ciklo 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° ir 315° kampu 0 % UT; 1 ciklas ir 70 % UT; 25/30 ciklų Vienfazis: esant 0° 0 % UT; 250/300 ciklų	Maitinimo tinklo kokybė turėtų atitinkti tipinės komercinės ar ligoninės aplinkos kokybę. Jei ultragarsinės chirurginės įrangos naudotojui reikia, kad ultragarsinė chirurginė įranga nepertraukiamai veiktu nutrūkus elektros energijos tiekimui, rekomenduojama, kad ultragarsinė chirurginė įranga būtų maitinama iš nepertraukiamo maitinimo slėtinio arba baterijos.
Maitinimo dažnio (50/60 Hz) magnetinis laukas IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Galios dažnio magnetiniai laukai turėtų būti tokio lygio, koks bûdingas tipinei komercinės ar ligoninės aplinkos vietai.

Vadovavimas ir gamintojo deklaracija - elektromagnetinis imunitetas

Ultragarsinė chirurginė įranga skirta naudoti toliau nurodytoje elektromagnetinėje aplinkoje.

Klientas arba ultragarsinės chirurginės įrangos naudotojas turėtų užtikrinti, kad jis būty naudojama tokioje aplinkoje.

IMUNITETO testavimas	IEC 60601 testavimo lygis	Atitinkties lygis	Elektromagnetinė aplinka - vadovavimas
Laidinis RF IEC 61000-4-6	3 Vrms Nuo 150 kHz iki 80 MHz 6 V ISM juostose nuo 0,15 MHz iki 80 MHz	3V	Nešiojamoji ir mobilioji RF komunikacijos įranga turėtų būti naudojama ne arčiau bet kurios ultragarsinės chirurginės įrangos dalių, išskaitant kabelius, nei rekomenduojamas atstumas, apskaičiuotas pagal siūstuvo dažnį lygti. Rekomenduojamas atskyrimo atstumas $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad \text{Nuo 80 MHz iki 800 MHz}$ $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad \text{Nuo 800 MHz iki 2,7 GHz}$
Spinduliuojamos RF IEC 61000-4-3	3 V/m Nuo 80 MHz iki 2,7 GHz 80 % AM esant 1 kHz dažnui	3V/m	kur P - didžiausia siūstuvo išvesties galia vatais (W), nurodyta siūstuvo gamintojo, o d - rekomenduojamas atskyrimo atstumas metrais (m). Stacionarių RF siūstuvo lauko stipris, nustatytas atlikus elektromagnetinę vietos apžiūrą, kiekviename dažnių diapazone turėtų būti mažesnis uþ atitinkies lygi. Šalia toliau nurodytu simboliu pažymėtos įrangos gali atsiartis trikdžiai:  ME I RANGOS ir ME SISTEMOS I RENGINIŲ UŽDARYMO PRIEINKLAS turi būti bandomas, kaip nurodyta IEC 60601-1-2 9 lentelėje, taikant IEC 61000-4-3 nurodytus testavimo metodus.

Rekomenduojami atskyrimo atstumai tarp nešiojamosios ir mobiliosios RF komunikacijos įrangos ir ultragarsinės chirurginės įrangos

Ultragarsinė chirurginė įranga yra skirta naudoti elektromagnetinėje aplinkoje, kurioje kontroluojami skeleidžiamai RF trikdžiai. Ultragarsinės chirurginės įrangos klientas arba naudotojas gali padėti išvengti elektromagnetinių trikdžių išlaikydamas minimalų atstumą tarp nešiojamosios ir mobiliosios radijo dažnių ryšio įrangos (siūstuvo) ir ultragarsinės chirurginės įrangos, kaip rekomenduojama toliau, atsižvelgiant į didžiausią komunikacijos įrangos išvesties galią.

Maksimali vardinė siūstuvo išvesties galia W	Atskyrimo atstumas pagal siūstuvo dažnį / m		
	Nuo 150 kHz iki 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	Nuo 80 MHz iki 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	Nuo 800 MHz iki 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Pastaba: Šios gairės gali būti taikomos ne visais atvejais. Elektromagnetinių spindulių sklidimui įtakos turi konstrukciją, objektų ir žmonių absorbciją ir atspindys.

IX skyrius - Techninės įrangos sąlygos

[SPĖJIMAS: Ultragarsinė chirurginė įranga turi būti eksploatuojama laikantis nurodytų aplinkos temperatūros reikalavimų.

[SPĖJIMAS: Jsteiktinkite, kad išvesties lizdo įtampa atitinka generatoriaus reikalavimus. Neteisingai prijungus maitinimo šaltinių, gali būti sugadintas generatorius ir kilti elektros smūgio ar gaisro pavojus.

Veikimui reikalingi komponentai:

Generatorius (CSUS8000)

Keitiklis (TRA6)

Kojinis jungiklis (FSW2)

Šiltis: Norédami gauti daugiau informacijos, žiūrėkite šilties naudojimo vadovą.

Apsaugos nuo elektros smūgio laipsnis: CF tipo talkoma dalis

Apsaugos nuo elektros smūgio laipsnis: I klasė

Apsaugos nuo kenksmingo vandens patekimo laipsnis: kojinis jungiklis: IPX8

[i]vesties norma:

Maitinimo įtampa: 100-240 V, 50/60 Hz, 250VA

Veikimo sąlygos:

Darbinių temperatūra: 10°C-30°C

Santykinė drėgmė: ≤70 %

Oro slėgis: 860hPa-1060hPa

Transportavimo ir laikymo sąlygos:

Temperatūra: -40 °C ~ +55 °C (generatorius, keitiklis ir kojinis jungiklis)

Temperatūra: -10 °C ~ +55 °C (skalpelis)

Drėgmė: ≤80 %

Oro slėgis: 860hPa-1060hPa

Veikimo moda: Nepertraukiamo darbo laikas: ≤15s; intervałas: ≥15s

Svoris (išpakutotas): generatorius: nominalus svoris - 7 kg

Lydusis saugiklis: 45° 20° T5AH250V

Didelis tūris

CSUS 8000 tipo generatorius: (VxSxG): 34cm×34cm×16cm

Šalinimas: Pasibaigusio naudojimo įranga turi būti pašalinkta pagal vietos aplinkosaugos reikalavimus, taikomus atliekų tvarkymui. Yra laštelių baterija, kuri turėtų būti perdirbama kaip baterijos atliekos.

AP/APG klasifikacija: Ne/AP/APG klasės įranga

Sistemos dažnio valdymo tipas: Nuolatinis automatinis pavaros dažnio reguliavimas, nepriklausomai nuo apkrovos, veikimo metu.

Galiros rezervo indeksas: ≥2,5

Pirminės antgalio vibracijos nurokytis: 25 µm-110 µm

Programinės įrangos atpalaidavimo versija: V01.01

Pastaba: Dėl lydusio saugiklio keitimo kreipkitės į „Reach Surgical, Inc.“ apmokytą ir įgaliotą aptarnaujantį personalą arba vietinį atstovą. O keitimo procedūrą rasite aptarnavimo vadove.

X skyrius - Popardaviminis aptarnavimas ir garantija

„Reach Surgical, Inc.“ garantuoja, kad šis produktas neturės medžiagų ir gamybos defekų normaliai naudojant ir atliekant prevencinę techninę priežiūrą atitinkamą toliau nurodytu garantiniu laikotarpiu. Pagal šią garantiją „Reach Surgical“ įsipareigojimai apsiribija bet kurio produkto ar jo dalies, kuri buvo gražintą bendrovėi „Reach Surgical, Inc.“ arba jos platinotojai per toliau nurodytą laikotarpių ar kurią išyrus paaškėjo, kad jি turi defektą, taisymu arba paleikitum, pagal jos pasirinkimą. Si garantija netaikoma jokiui produktui ar jo daliai, kuri buvo:

(1) neigiamą poveikį dėl naudojimo su prietaisais, kuriuos pagamino ar platina „Reach Surgical, Inc.“ neigaliotos šalyse. (2) taisystas ar paleiktas ne „Reach Surgical“ gamykloje taip, kad „Reach Surgical“ vertinimui, tai turėtų įtakos jo stabiliumui ar patikimumui.

(3) netinkamai naudojamas, aplaidžiari ar dėl nelaimingo atsitikimo, arba (4) naudojamas ne pagal produkto projektyvimo ir naudojimo parametrus, instrukcijas ir gaires arba panašius produktu funkcijas, eksploatuojant ar aplinkosaugos standartus, visuotinai pripažintus pramonėje.

„Reach Surgical“ produktams suteikiama garantija toliau nurodytais laikotarpiais nuo pristatymo pirminiam pirkėjui:

Keitiklis 1 metai komponentams ir darbui

Generatorius 1 metai komponentams ir darbui

Kojinis jungiklis 1 metai komponentams ir darbui

Jei ši garantija nepanaikinta galiojančiais vietus įstatymais, ji pakeičia visas kitas aiškių išreikštas ar numanomas garantijas, išskaitant perkamumo ir tinkamumo tam tikram tikslui garantijas, ir visus kitus „Reach Surgical, Inc.“ įsipareigojimus ar atsakomybę, ir yra vienintelė pirkėjo teisių gynimo priemonė, jokiui atveju „Reach Surgical, Inc.“ neatšako už specialius, atstikinius ar netiesioginius nuostolius, išskaitant, bet neapsiribojant, nuostolius, atsiradusius dėl prarasto naudojimo, pelno, verslo ar geros reputacijos, išskyrus tuos, kurie aiškiai numatyti konkretiame įstatyme.

„Reach Surgical, Inc.“ neprisiima ir neįgaliuoja jokio kito asmenis prisiumti už ją jokios kitos atsakomybės, susijusios su „Reach Surgical Inc.“ produktų pardavimu ar naudojimu. Nėra jokių garantijų, kuriuos viršyti šio dokumento sąlygas.

„Reach Surgical, Inc.“ pasiliela teisę bet kuriuo metu keisti „Reach Surgical, Inc.“ gaminamus ir (arba) parduodamus produktus, neprisiimdama jokių įsipareigojimų atlikti tokius pačius ar panašius pakeitimų produktuose, kuriuose anksčiau gamino ir/arba perdarė „Reach Surgical, Inc.“.

Ulstraskanas kirurgijas iekārtas Instrukcijas

Lūdzu, uzmanīgi izlasiet visu informāciju.

BRIDINĀJUMS: Droša un efektiva ulstraskanas kirurgijas iekārtas izmantošana ir atkarīga no operatora izpratnes. Lai nodrošinātu šīs iekārtas drošību un efektivitāti, ir jāizlasa, jāizprot un jāievēro kopā ar iekārtu piegādātās lietošanas instrukcijas.

BRIDINĀJUMS: Šī iekārtā ir paredzēta tikai medicīniskām kirurgiskām procedūrām.

BRIDINĀJUMS: Nelietotaj ūdens iekārtu vētās, kur ir viegli uzliesmojošas anestēzijas gāzes, kas sajauktas ar gaisu, skābekli vai slāpekļa oksīdu. Dzirksteles, kas rodas, saduroties ar citiem metāla aparātiem, var aizdedzināt uzliesmojošas gāzes.

I nodalā - Pārskats

Pirms produkta lietošanās lietotājam rūpīgi jāizlasa šie teksti. Saturs ir vērts uz to, lai izskaidrotu darbības procesus, kuriem jāpievērš uzmanība, darbības, kas var izraisīt nozīmes, un apdraudējumus, kas var radīt bojājumus produktam vai cilvēkam. Jebkuras neparatās situācijas gadījumā ievērojet norādītās instrukcijas, lai izvairītos no mīlestības bojājumiem vai iekārtas bojājumiem. Ražotājs neuzņemas nekādu atbildību par drošības un veiksmīgās garantijas kompromitēšanu vai paplašinātu apkopi šo instrukciju neievērošanas dēļ.

Paredzētais lietojums

Šis instruments ir paredzēts mīksto audu uzliesmojumiem, ja nepieciešama asinošanas kontrole un minimāla termiskā kaitējuma.

Indikācijas

Šis instruments ir paredzēts piestiprināšanai ulstraskanas kirurgijas iekārtai un saskarei ar pacientu augstas frekvences vibrācijas laikā, lai sadrumstalotu mīksto audu šūnas audu griešanai un/vai koagulācijai atklātās un minimālā invazīvās operācijās. Kopumā pediatrijā, ginekoloģijā, uroloģijā, torakoloģijā, kā arī limfvalu aizsāmēšanā un pārgriešanā.

Paredzētais lietotājs

Šo instrumentu izmanto veselības aprūpes speciālistiem, kuri to izmanto kirurgiskiem mērķiem.

Paredzēta lietošanas vide

Šis instruments ir paredzēts lietošanai slimnīcā.

Paredzēta pacientu populācija:

Pacientiem vecumā no 3 gadiem un vecākiem, kuriem nepieciešama operācija, kurā nepieciešami mīksto audu iegriezumi ar asinošanas kontroli un minimālu termisku bojājumu.

Kliniskie ieguvumi

- īsāks operācijas laiks;
- Mazāka intraoperatīvā asinošana;
- Mazāks termiskais bojājums.

Indikācijas

Ulstraskanas kirurgijas iekārtā ir indicēta mīksto audu griezumiem, kad nepieciešama asinošanas kontrole un minimāls termiskais ievainojums. Ulstraskanas kirurgijas iekārtas instrumentus var izmantot kā papildinājumu elektrokirurgijai, läzeriem un tērauda Skalpeljiem vai to aizstājējus.

Kontrindikācijas

Šie instrumenti nav paredzēti kaulu griešanai.

Instrumenti nav paredzēti kontraceptīviem caurulīvadu oklūzijai.

Pacientu mērķgrupa

Pacientiem, kuriem nepieciešama operācija, kurā nepieciešami mīksto audu iegriezumi ar asinošanas kontroli un minimālu termisku bojājumu.

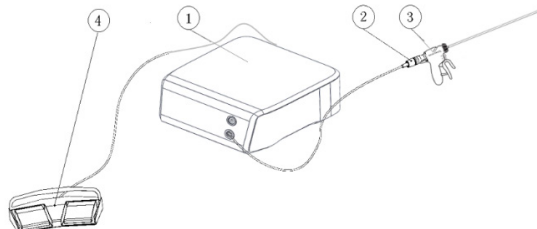
II nodalā - Ulstraskanas kirurgijas iekārtu sastāvs un darbības principi

I sadaļa Iekārtu sastāvdaļas

1. tabula Ulstraskanas kirurgijas iekārtu sastāvdaļas

Modelis	Sastāvs	
	Daļas nosaukums	Modelis Nr.
Ulstraskanas kirurgijas iekārtas	Ulstraskanas kirurgisko iekārtu generators	CSUS8000
	Ulstraskanas kirurgisko iekārtu pārveidotājs	TRA6
	Ulstraskanas kirurgisko iekārtu kāju slēdzis	FSW2

Generators ir saderīgs ar ganāmpulkiem, ko ražo Reach Surgical, Inc. Šajā iepakojumā neiekļauj ganāmpulkie instrumenti, un tie ir jāievēpik atsevišķi. Attiecībā uz sīkāku informāciju attiecas uz skāju rokasgrāmatu.



1. attēls Ulstraskanas kirurgijas iekārtu sastāva rasējums
1. Generators. 2. Pārveidotājs. 3. Skalpelis. 4. Kāju slēdzis.

1. Generators (CSUS8000)

Generators nodrošina darbības interfeisa displeju, ierīces stāvokļa uzraudzību, ATT funkciju un I/O vadību. Dažādi līmeņi nodrošina atbilstošu enerģijas izvadi, izmantojot Skalpelja un Kājās slēdzi vadību.

ATT funkcijas definīcija: Sistēma var automātiski regulēt ultraskanas izejas enerģiju atkarībā no dažādu audu atsauksmēm.

2. Pārveidotājs (sīkai informācijai skatiet Pārveidotāja darbības rokasgrāmatu) ir paredzēts lietošanai kopā ar saderīgu Generatoru.

- Pārveidotājs ir savienots ar vadību, kas savienots ar generatorka priekšējo daļu.

- Pārveidotājs ir sava veida atkārtoti lietojams instruments ar ierobežotu kalpošanas laiku.

- Pārveidotājs tiek piegādāts nesteriliķi, un pirms lietošanas tas ir sterilizējams saskaņā ar instrukcijām.

3. Skalpels (sīkai informācijai skatiet Skalpela darbības rokasgrāmatu)

Piezīme: Sajā rokasgrāmatā Vienreizējotiejamie ultraskanas Skalpelji tiks sauktū par "Skalpeli".

Ultraskanas vibrācija no devēja tiek pārnesta uz skalpeli un tiek izmantota audu hemostatiskai griešanai un/vai koagulācijai.

Lūdz, nemier vērā, ka mehāniskās vibrācijas, kas nāk no pārveidotāja, pastiprina amplitūdas transformators. Vibrācija ir mikroskopiska un neredzama ar neapbrunotu aci.

Procedūras laikā izvairieties ar uzgātītiem neparedzētiem mērķiem.

4. Kāju slēdzis

Kāju slēdzi izmanto ultraskanas enerģijas izejas ieslēgšanai/izslēgšanai.

5. Sistēmas režīms un barošanas līmenis

Generators nodrošina divus izejas režīmus: VAR un PILNA. VAR jaudu lietotājs var iestatīt no 1 līdz 5, nospiežot pogas uz saskarnes displeja. Pilna jauda vienmēr tiek uzturēta. Augstāks jaudas līmenis (PILNA) tiek izmantots ātrai audu griešanai. Mazāku jaudu (VAR) izmanto labākā hemostāzei. Audīm nodotā enerģija un radītais audu efekts ir atkarīgs no daudziem faktoriem, tostarp no jaudas līmena, Skalpeļa formas, Skalpeļa veikspējas, saspiešanas spēka (ja piemērojams), audu spriegojuma, audu veida, patoloģijas un ķirurģiskās pieejas.

Savienojot ar šķērēm ar uzlabotās hemostāses funkciju, generators nodrošina divus izejas režīmus: VAR un ADVANCED. VAR jaudu lietotājs var iestatīt no 1 līdz 5, nospiežot pogas interfeisa displejā. Noklusējuma līmenis paliek 5. līmeni. ADVANCED nozīmē, ka ātrai audu griešanai funkcijai tiek izmantota progresīvojiā hemostāze. Mazāka jauda tiek izmantota labākā hemostāzei. Uz audēju pārnestā enerģiju un radītais audu efekts ir atkarīgs no daudziem faktoriem, tostarp jaudas līmena, bides formas, bides veikspējas, saspiešanas spēka (ja piemērojams), audu sasprindzinājuma, audu veida, patoloģijas un operācijas pieejas

II sadaļa Darbības instrukcija

(2-1. attēls Prieķeļejais panelis)

1. Dispēles/skārienekrāns

Parāda sistēmas informāciju un kalpo kā interfeiss vadības un iestatījumu pielāgošanai.

2. Pārveidotāja ligzda

Savienojuma līzgā apakšējā labajā stūrī, kas tiek izmantota, lai savienotu Pārveidotāju ar Generatoru.

3. Gaidīšanas režīma pogā

Nospiediet Gaidīšanas režīma pogu, lai ieslēgtu Generatoru. Nospiediet ilgi, lai izslēgtu.

(2-2. attēls Aizmugurējais panelis)

4. Ventilācijas atveres

5. Lekārtu paplašināšanas saskarne

Izmanto aprīkojuma funkciju paplašināšanai un apkopei.

6. Potenciāla izlīdzīgāsana

Ja lietotājs nevar pārliecīnāties, ka strāvas kontaktligzda ir droši izemēta, lietotājs var pieslēgt aizsargātu zemējumu caur šo pieslēgvietu.

7. Kontaktligzda

Kontaktligzda tiek izmantota, lai pieslēgtu Strāvas vadu Generatoram.

8. Kāju slēdzi ligzda

Šī ir 2-2. attēla redzamā apāļa ligzda, ko lietotājs var pievienot Kāju slēžu.

9. Montāžas carurus

III sadaļa Izpakošanas paziņojums

Ultraskanas kirurgijas iekārtu komponenti tiek iegādāti atsevišķi. Saņemot iegādātās sastāvdaļas, pārbaudiet, vai nav redzamu transportēšanas bojājumu. Bojājumu gadījumā sazinieties ar uzņēmumu vai vietējo pārstāvi.

Sastāvdaļas ietilpst šādas sastāvdaļas (skatīt nodalū IX - lekārtas tehniskie nosacījumi):

Generators (CSUS8000) - ieskaitot Generatoru, Strāvas vadu un lietotāja rokasgrāmatu.

Pārveidotājs (TR46) - ieskaitot pārveidotāju ar kabeli.

Kāju slēdzi (FSW2) - ieskaitot kāju slēdzi un nonemamu kabela komplektu.

Piezīme: Lietotāja rokasgrāmatā ir iekļauta kljūdu noteikšanas un novēršanas rokasgrāmata.

III nodaļa - lekārtu uzstādīšana un darbība

BRĪDINĀJUMS: Lai samazinātu traucējumu risku, Elektrokirurgijas iekārtas un Ultraskanas kirurgijas iekārtas ir jāpievieno atsevišķām barošanas kēdēm.

BRĪDINĀJUMS: Lai nejaūtas aktivizēšanas gadījumā izvairītos no lietotāja vai pacienta traumām, ja Ultraskanas kirurgijas lekārtas Generators ir bojāts vai ir aizdomas, ka tas ir nokritis vai tajā ir iekļuvis ūdens, pirms lēmuma pieņemšanas par tā izmantošanu jāveisic biomedicīniskais novērtējums.

I sadaļa lekārtu ieslēgšana

I. Pirms uzstādīšanas pārliecīnietis, ka Strāvas vads nav pievienots Generatorm.

II. Novietojiet Generatoru uz līdzīnās virsmas.

BRĪDINĀJUMS: Generators jālieto noteiktos vides apstākļos. Prasības skatīt nodalū IX - lekārtas tehniskie nosacījumi.

III. Savienojiet Strāvas vadu ar mainstrāvas ieejas kontaktligzdu Generatora aizmugurējā paneli. Šobrīd sistēma nav iedarbināta, un Gaidīšanas režīma līmenis lampiņa ir mirgojoša stāvoklī.

BRĪDINĀJUMS: Lūdz, turiet generatoru strāvas vadu vieglī atlādāmā stāvoklī, lai avārijas gadījumā nodrošinātu, ka strāvas padeve tiek savalaicīgi atvienota.

BRĪDINĀJUMS: Pārliecīnietis, ka strāvas padeve atbilst Generatora prasībām (skatīt nodalū IX - lekārtas tehniskie nosacījumi). Nepareizi pieslēgti barošanas avots var sabojāt Generatori vai izraisīt triecienu vai ugunsgrēku risku.

IV. Savienojiet Kāju slēdzi ar Kāju slēžu ligzdu Generatora aizmugurējā paneli.

- Pārliecīnietis, ka savienotāja ligzda ir sausa un tīrs, pēc tam droši pievienojiet pārveidotāja kabeli ligzdati prieķeļejā paneli.

- Pievienojiet Skalpela pārveidotājam saskaņā ar lietošanas instrukciju.

Va inicializācijā sevišķi atšķiras no iepriekš aprakstītās, sazinieties ar sertificētu tehniskās apkopes personālu saskaņā ar slimnīcas procedūrām. Paredzamo aprīkojuma atrašanās vietu organizēs profesionāls kirurgijas personāls slimnīca.

VII. Pēc inicializācijas sekvens pabeigšanas Generators pāriet gaidīšanas režīmā. Ja tiek konstatēta kljūda, uz LCD ekrāna tiks parādīts kludas kods un atskanēs brīdinājuma skaņa. Sīkai informācijai skatīt IV nodalā.

IX. Sistēmas režīms un barošanas līmenis: pēc noklusējuma Generatora jaudas līmenis ir 3 (VAR) un 5 (PILNA). Lai pielāgotu VAR jaudas līmeni, nospiediet bultīnas uz augšu/uz leju šķidro kristālu ekrāna kreisajā pusē, lai to mainītu no 1 līdz 5. Iestatiet jaudas līmeni atbilstoši kirurga vēlēm un/vai Skalpelja lietošanas instrukcijā sniegtajam ieteikumam (sīkāku informāciju skatīt II nodalā sadalā par jaudas līmeni).

X. Skanu: Generators izmanto dažādas skanu, lai norādītu aktivizēšanas jaudas līmeni.

II sadaļa Iekārtas darbība

Svarīga piezīme: Ultraskanu kirurgijas iekārtas lietotāja rokasgrāmatā ir iekļautas CSUS8000 Generatora un Kāju slēdziņa lietošanas instrukcijas (skatīt nodalū IX - Iekārtas tehniskie nosacījumi). Tā nav atsauce uz kirurģiskām metodēm.

Piezīme: Pirms iekārtas lietošanas ieteicams izlasīt arī instrukcijas, kas attiecas uz pārveidotāju un Skalpelim.

Pēc uztādišanas iekārtu var darbināt.

BRĪDINĀJUMS: Lai izvairītos no lietotāja vai pacienta traumām aprīkojuma pārbaudes laikā, ievērot piesardzību un turēt instrumenta distālo galu tālāk no citiem aparātiem, kirurģiskā pārklāja, pacienta vai citiem priekšmetiem. Pārbaudes laikā jāveic drošības pasākumi tvaiku klātbūtnē (saskaņā ar slimnīcas procedūrām un noteikumiem).

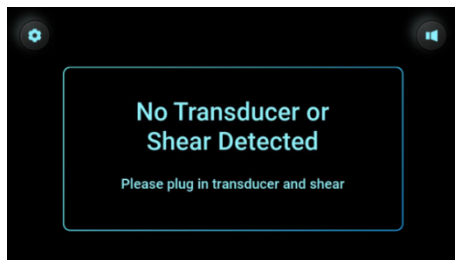
Sistēmas darbība ir sadalīta trīs daļas: sistēmas palaišana un Pārveidotāja un Skalpelja identifikācija , Pārveidotāja un Skalpelja testēšana un sistēmas iestatīšana.

1. Iestatīšanas seiciba un Pārveidotāja un Skalpelja identifikācija:

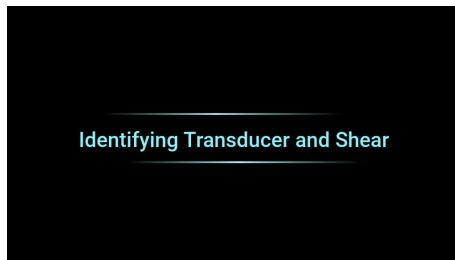
Pēc Gaidīšanas režīma pogas nospiešanas tiks parādīts šāds attēls:



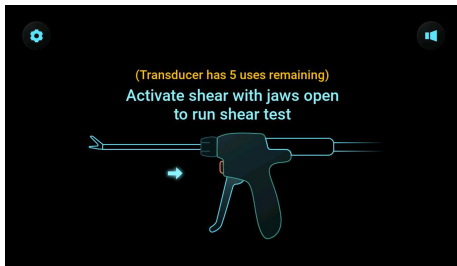
Ja Generatoram nav pieslēgti Pārveidotājs un Skalpelis vai ja tie ir nepareizi pieslēgti, tiks parādīts šāds attēls:



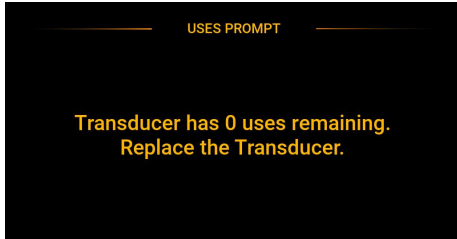
Ja Pārveidotājs un Skalpelis ir pareizi savienoti ar Generatoru, tiks parādīts šāds attēls:



Kad Pārveidotājs un Skalpelis ir pareizi savienoti un identificēti, tiks parādīts šāds attēls:



Piezīme: Ja atlikušais Pārveidotāja izmantošanas laiks ir mazāks par 10, tiks parādīts šāds attēls. Lūdzu, pievērsiet uzmanību skaitlim, jo, kad šis skaitlis ir nulle, Pārveidotājs ir jānomaina:



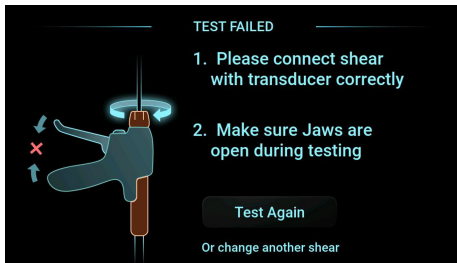
Ja uzlabotā hemostāzes funkcija tiek izmantota nulles reizes, tiks parādīts šāds attēls:



2. Pārveidotāja un Skalpelā testēšana:
Kad Pārveidotāja un Skalpelā identifikācija ir pabeigta un tiek parādīts "Aktivizēt Skalpeli ar atvērtām žokļiem, lai veiktu Skalpelā testu", nospiediet jebkuru Skalpelā pogu, un tiks parādīts šāds attēls:



Ja tests neizdodas, tiek parādīts šāds attēls:



Kad tests būs izturēts, tiks parādīts šāds attēls un automātiski tiks pārslēgts uz nākamo attēlu:



Kad ir izveidots savienojums ar šķērēm bez uzlabotas hemostāzes funkcijas, tiks parādīts šāds darba stāvokļa attēls:



Kad ir izveidots savienojums ar šķērēm ar uzlabotas hemostāzes funkciju, tiks parādīts šāds darba stāvokļa attēls:



Izvades režīms tiks izceelts, nospiežot atbilstošo pogu.

3. Sistēmas iestatījumi:

Noklikšķiniet uz iestatījumu ikonas ekrāna augšējā kreisajā stūri, un sistēmas iestatījumu elementi ir šādi:



Noklikšķiniet uz ikonas Valoda un pēc tam noklikšķiniet uz valodas, lai mainītu rādīto valodu.



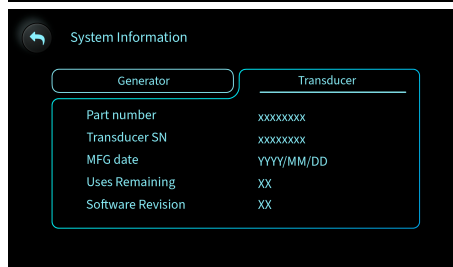
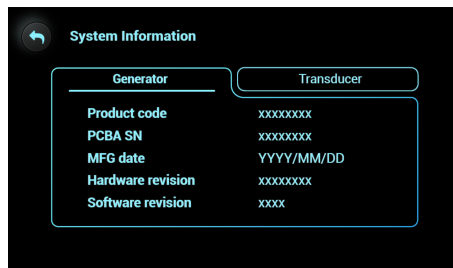
Noklikšķiniet uz "Ieslēgtu/izslēgtu rokas/Kāju vadību" un pēc tam noklikšķiniet uz opcijas, lai mainītu opcijas.



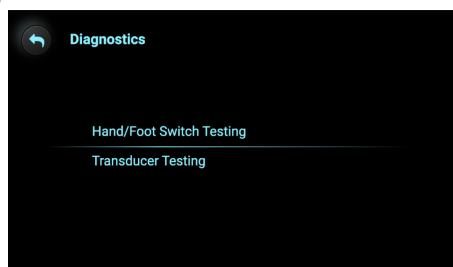
Noklikšķiniet uz "Advanced Setting" un pēc tam noklikšķiniet uz opcijas, lai mainītu opcijas.



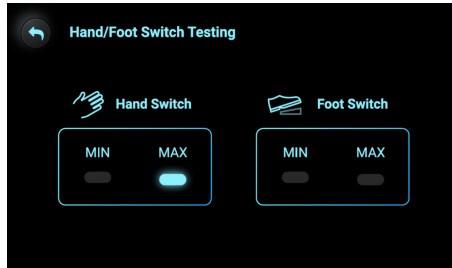
Noklikšķiniet uz sistēmas informācijas elementa, lai parādītu šādu saskarni:



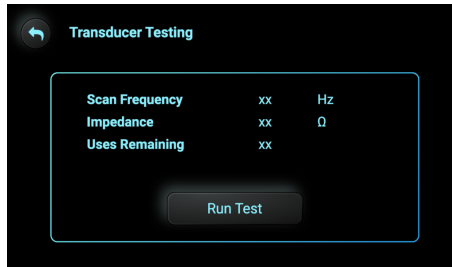
Noklikšķiniet uz diagnostikas vienuma, un parādīsies šāda saskarne:



Noklikšķiniet uz elementa "Rokas/kāju slēdža testēšanas", un tiek parādīta šāda saskarne:



Noklikšķiniet uz Pārveidotāja testēšana, un parādīsies šāda saskarne:



Atcelt

Nospiediet ikonu "Atgriezties" ekrāna augšējā kreisajā stūri, lai izietu no sistēmas iestatījumiem un atgrieztos sistēmas gaidīšanas režimā.

III sadaļa Generators izslēgšana

- I. Nospiediet Generators Gaidīšanas režīma pogu un izvelciet Strāvas vadu no kontaktligzdas.
- II. Atvienojiet pārveidotājus un Skalpeli un rikojetes ar tiem saskaņā ar lietošanas instrukcijām.
- III. Tiriet Generatoru, kājū slēdzi un Pārveidotāju saskaņā ar V nodaiļā "Tirīšana" aprakstītajām procedūrām.

IV nodaļa - Problemu novēršana

Generators ir virkne brīdinājuma signālu un klūdu kodu, kas palīdz atpazīt un noteikt elementu un komponentu defektus. Šie signāli un kodi ir paredzēti, lai palīdzētu kliniskajam spriedumam un novērošanai, nevis to aizstātu.

I sadaļa Skaņas indikatori un brīdinājumi

Darba stāvoklis	Skaņas veids	Iespējamais cēlonis un korīgējošais pasākums
Sākotnējais stāvoklis	Normāla darba skaņa	/
	Nenormāla darba skaņa	Aparatūras defekts. Sazinieties ar ražotāju, lai veiktu remontu.
	Maksimālais darba skaņas līmenis	/
Aktivizēšanas stāvoklis	Minimālais darba skaņas līmenis	/
	Nenormāla darba skaņa	1) Skalpelis ir saskāries vai satvērs pārāk daudz audu. Samaziniet ar Skalpeli saskarē esošo audu daudzumu. Ja skaņa joprojām ir nepārtraukta, uzmanīgi noņemiet audus, kas sakrājas ap Skalpeļa gala efektoreim. 2) Pārveidotāja un/vai Skalpeļa defekts.
	UZLABOTA skaņa	/
	ATT skaņa	/

II sadaļa Klūdas kods

Generators atpazīst klūdas divos veidos: brīdinājums un sistēmas klūda. Ja tiek atpazīta klūda, atskanēs brīdinājuma skaņa, Generators vadības paneli parādīsies brīdinājuma indikācijas signāls un šķidro kristālu ekrānā tiks parādīta problēma. Atrisiniet problēmu saskaņā ar turpmā norādītajiem risinājumiem (vai mēģiniet problēmu novēršanu).

brīdinājuma signālu, generators vadības paneli parādās brīdinājuma indikācijas signāls, un LCD ekrānā tiek parādīts attiecīgais klūdas kods. Lai atrisinātu problēmu, rikojetiet saskaņā ar tālāk aprakstītajām metodēm (vai problēmu novēršanas rokasgrāmatā).

Bojājumu kodu un ziņojumu tabula

Klūdas kods	Atbilstošais klūdas ziņojums
Brīdinājums	Lūdu, pareizi savienojiet Skalpeli ar Pārveidotāju
Brīdinājums	Pārliecīgieties, ka testēšanas laikā žokļi ir atvērti
Brīdinājums	Atklāta Skalpeļa klūda
Brīdinājums	Pārveidotājam ir atlikusi ū lietošanas veidi
Brīdinājums	Lūdu, vienlaikus aktivizējiet tikai vienu pogu
Brīdinājums	Lūdu, atlaidiet spiedienu uz Skalpeli
Sistēmas klūda	Sistēmas klūda
Sistēmas klūda	Pašpārbaude neizdevās

1. Pārliecīgieties, ka Pārveidotāja kabelis ir pilnībā ievietots pareizā orientācijā.

2. Skalpelis var būt nepareizi pievilkts vai ap Skalpelā galu var būt sakrituši audi. Pievelciet Skalpeli un uzmanīgi noņemiet audus, kas sakrituši ap Skalpeļa korpusa galu. (Ja pirms operācijas tiek uzsākta pārbaude, pārliecīgieties, ka Skalpelis ir vērts pret gaisu). Ja tiek izmantoti ultraskānas griežējskalpelji, pirms testa pārliecīgieties, ka

saspiešanas žoklis ir atvērts un nesaskaras ar kādu priekšmetu).

3. Nomainiet Pārveidotāju vai Skalpelī

4. Ievadiet iekārtas darba režīmu.

Piezīme: Pārveidotājs nevarēs pareizi darboties, ja tā temperatūra pārsniegs norādīto vērtību.

Sāda gadījumā nekavējoties izmantojet citu Pārveidotāju, lai atjaunotu darbu, vai noskaidrojet kūdas céloni un izvēles atjaunošanas metodes saskaņā ar turpmāk aprakstītajiem soļiem.

Pārveidotājs vēl ir siltšs, jo tas tikko ir tīcis steriliēts ar tavu. Laujiet Pārveidotājam atlīdzībām temperatūrā vismaz 45 minūtēs.

Šo metodi var izmantot arī tad, ja Pārveidotājs pēc ilgākas darbības ar lieku jaudu kļūst karsts.

Ja nav pierādījumu par Pārveidotāja pārkāršanu un šķiet, ka problēmu nevar atrisināt, sazinieties ar rāzotāja tehniskās apkopes Pārstāvjiem.

Izmēri drošinātājus, Generator nav operatori apkalpojumu detaļu. Lai veiktu nomaiņu vai apkopi, sazinieties ar servisa personālu, ko apmācījis un pilnvarojis uzņēmums Reach Surgical, Inc., vai vietējo pārstāvi.

Jebkāda Generatora apkope un modernizācija jāveic servisa personālam, ko apmācījis un pilnvarojis uzņēmums Reach Surgical, Inc.

Kiberdrošības apdraudējumu var radīt šādi incidenti:

1. Piespiед piekluve līdzeklim ar Reach Surgical, Inc. Ultraskanas kirurgijas iekārtām nesaistītiem produktiem.

2. Jebkāda nesanctionēta tīkla komunikācija ar Reach Surgical, Inc. Ultraskanas kirurgijas iekārtām.

3. Jebkuri programmatūras vai programmatūras atjauninājumi, kurus nav atjaunusi Reach Surgical, Inc.

Ja notiek kāds no leprikš mīnētajiem incidentiem, lūzu, sazinieties ar Reach Surgical, Inc. tirdzniecības pārstāvi vai tieši ar Reach Surgical, Inc., izmantojot Reachquality@reachsurgical.com.

V nodaļa - Tīrīšana

I sadaļa Generatora tīrīšana

- Generatora tīrīšana saskaņā ar slimīcas procedūrām vai noteikumiem. Pirms tīrīšanas atvienojet Generatora galveno barošanas avotu un izvelciet Strāvas vadu no ietējas ierīces.

BRĪDINĀJUMS: Tīrīšana var sabojāt Generatoru un izraisīt triecienu vai ugunsgrēka risku, izlejot vai iešākstot šķidrumu Generatorā vai iegremdējot Generatoru šķidrumā.

Tīrīšana tiek veikta saskaņā ar šādiem soļiem

1. Sagatavojeti neitrālu PH mazgāšanas līdzekli vai neitrālu PH fermentu mazgāšanas līdzekli saskaņā ar mazgāšanas līdzekļa rāzotāja norādījumiem.

2. Rokā rukām noslaukiet visas virsmas (ieskaitot Generatora ekrānu) ar tīru, mīkstu drānu, kas samitrināta ar nelielu daudzumu tīrīšanas šķidruma.

3. Noslaukiet ar tīru mīkstu drānu, kas samitrināta ar siltu krāna ūdeni.

4. Noslaukiet ar tīru mīkstu drānu.

II sadaļa Kāju slēdža tīrīšana

Pēc lietošanas notiņiet Kāju slēdzi un kabeli saskaņā ar šādu procedūru:

1. Atvienojet kājas slēdzi no Generatora.

2. Sagatavojeti neitrālu PH fermentu mazgāšanas līdzekli saskaņā ar rāzotāja norādījumiem.

3. Droši savienojet kabeli ar Kāju slēdzi un iegremdējiet tos tīrīšanas šķidrumā uz 2 minūtēm.

Piezīme: Lai nepielūgtu neaušu aktivizēšanu, Generatora pieslēgšanai izmantojat Kāju slēdža kabelim jābūt pilnīgi sausam.

4. Pēc iegremdēšanas manuāli noslaukiet Kāju slēdzi un kabeli ar mīkstu saru birsti tīrīšanas šķidrumā.

5. Vismaz 1 minūti rūpīgi skalojiet Kāju slēdzi un kabeli ar siltu krāna ūdeni.

Skalošanas laikā kabelim un Kāju slēdžam jābūt droši savienotiem.

6. Noslaukiet visas virsmas ar tīru, mīkstu drānu.

BRĪDINĀJUMS: Kāju slēdža tīrīšana neizmantojiet ultraskanas tīrīšanas iekārtu.

Brīdinājums: Lai izvairītos no Generatora bojājumiem, neieslēdziet tā barošanas avotu, pirms Generatoram nav pievienots maiņstrāvas barošanas kabelis. Pirms montāžas pārliecinieties, ka visi savienojumi ir sausū.

VI nodaļa - Drošības un funkcionālie testi

BRĪDINĀJUMS: Lai izvairītos no iespējama elektriskās strāvas triecienu briesmām, neatveriet Generatora korpusu bez atļaujas. Jebkāda aparāta apkope un modernizācija jāveic servisa personālam, ko apmācījis un pilnvarojis uzņēmums Reach Surgical, Inc.

BRĪDINĀJUMS: Lai izvairītos no triecienu vai apdegumiem briesmā pacientam un medicīnas personālam, kā arī no iekārtas vai citu aparatū bojājumiem, ir nepieciešams gūt priekšstāt par lāzerkirurgijas, elektrokirurgijas un ultraskanas kirurgijas principiem un metodēm. Pārliecinieties, ka elektriskā izolācija vai zemējums nav bojāts.

Neiegredziniet elektrokirurgisko aparatūšķidrumā, ja vien tas nav paredzēts konstruktūjai vai norādīts uz etiketes.

BRĪDINĀJUMS: Lai izvairītos no elektriskās strāvas triecienu riska, šo lekārtu drīks pieslēgt tikai pie elektrotīkla ar alīzargzemējumu.

BRĪDINĀJUMS: Lai izvairītos no lietojotā vai pacienta traumām, aprīkojuma pārbaudes laikā pārliecinieties, ka Skalpelī atrodas talāk no ciitem aparatīem, kirurgiskā pārķāja, pacienta vai citiem priekšmetiem. Aprīkojuma pārbaudes laikā jāievēro drošības pasākumi, kas tiek veikti tāvku klātbūtnē (saskaņā ar slimīcas procedūrām un noteikumiem).

Pārveidotāja, Generatora un Kāju slēdža drošības un funkciju testi tiek veikti saskaņā ar slimīcu procedūrām un noteikumiem. Citu komponentu, kurus izmanto vairāki pacienti, drošības un funkciju testus skaitā katrā komponenta lietošanas instrukcijā.

I sadaļa Drošības tests

Generators: Noplūdes strāvas pārbaude jāveic sertificētiem slimīcas tehnikiem.

Kāju slēdzis: Pārbaudiet pedāli, kabeļa savienotāju un kabeli, vai tie nav saplaisājuši vai citādi bojāti. Ja bojāts, nomainiet to.

Citas sastāvdāļas: Pārbaudiet saskaņā ar lietošanas instrukciju.

II sadaļa Funkcionālais tests

1. Sagatavojeti Skalpelī komplektu un pievienojet devējus saskaņā ar II sadaļas - lekārtas uzstādīšana un ekspluatācija - aprakstu.

2. Pārbaudiet, vai ir iespējams pārieti darba stāvokli.

3. Pārbaudiet, vai tiek parādīts 3. VAR jaudas līmenis un 5. PILNAS jaudas līmenis.

4. Nospiediet jaudas palīelināšanas un samazināšanas pogu, lai Pārliecinātos, ka VAR jaudas līmenis var mainīt no 1. līdz 5. līmenim.

5. Izslēdziet Generatora strāvas padevi. Pagaidiet 5 sekundes un pēc tam iestēdziet Generatora strāvas padevi. Pagaidiet 15 sekundes.

6. Ieejot darba režīmā, pārbaudiet, vai tiek parādīts 3. jaudas līmenis VAR un 5. jaudas līmenis FULL. Pārbaudiet, vai Generatoris ir aktīvizēts atbilstoši prasībām. Turiet Pārveidotāju tā, lai tā tālākais gals būtu vērts pret gaisu, un nospiediet Kāju slēdža FULL pedāli. Pārbaudiet, vai ekranā redzamas jaudas līmena indikatoras mirgo un vai ir dzirdama skāja, kas norāda uz FULL aktīvizēšanu.

7. Turiet Pārveidotāju tā, lai tā tālākais gals būtu vērts pret gaisu, un nospiediet Kāju slēdža VAR pedāli. Pārbaudiet, vai VAR jaudas līmena indikatoras uz ekrāna mirgo un vai ir dzirdama skāja, kas norāda uz VAR aktīvizēšanu.

BRĪDINĀJUMS: Lai izvairītos no lietojotā vai pacienta traumas neaušas aktivizēšanas gadījumā, skalpelī lietošanas laikā nedrīkst saskarties ar pacientiem, drapējumu vai uzliesmojošiem materiāliem.

2) Uzglabājet šo ierīci pēc iespējas tālāk no citām elektroniskajām ierīcēm.

3) Veiciet darbības, lai savienotu ierīci.

Vispārīgas piezīmes

(1) Norādīt kabeli, ko var pievienot šim produktam.

Mūsu uzņēmuma piedāvāto kabelu izmantošana nepasliktinā Šī izstrādājuma elektromagnētiskās saderības rādītajus. Ja tiek izmantoti nespecificēti kabeļi, šīs ikārtas EMS veikspēja var ievērojanai paslīnāties.

(2) Piesardzības pasākumi, lai aizliegtu lietotāja modifikācijas

Lietotājs nedrīkst modificēt šo produktu, pretējā gadījumā Šī izstrādājuma EMS veikspēja var samazināties.

Izstrādājuma modifikācija ietver šādas izmaiņas:

a. Kabeli (garums, materiāls, vadi utt.).

b. Ikārtu uztādīšana/ izvietojums.

c. Aprīkojuma konfigurācija/komponenti.

d. Ikārtas aizsardzības daļas (vāku atvēršanas/aizvēršanas un vāka stiprinājuma daļas).

(3) Lietotājs, visiem aizsargācijiem jābūt aizvērtiem.

Paredzams, ka šā rāzojumu izmants turpmāk norādītajā elektromagnētiskajā vidē, un šā rāzojuma pircējam un lietotājam jānodrošina, lai tas tiktu izmantots šajā elektromagnētiskajā vidē.

5. Pamatā veikspēja

Ulstraskaņas ikārtas izmanto ulstraskaņas enerģiju, lai operācijas laikā grieztu mīkstos audus, vienlaikus veicot hemostāzi vai koagulāciju.

Norādījumi un ražotāja deklarācija - ELEKTROMAGNETISKĀS EMISIJAS

Ulstraskaņas kirurgijas ikārtas ir paredzētas lietošanai elektromagnētiskajā vidē, kas norādīta turpmāk.

Klientam vai Ulstraskaņas kirurgijas ikārtu lietotājam ir jānodrošina, ka tā tiek izmantota šādā vidē.

Emisiju tests	Atbilstība	Elektromagnētiskā vide - norādījumi
RF emisijas CISPR 11	1. grupa	Ulstraskaņas kirurgijas ikārtas izmanto RF enerģiju tikai iekšējām funkcijām. Tāpēc tā RF emisija ir loti zema un nevar radīt traucējumus tuvumā esošajām elektroniskajām ikārtām.
RF emisijas CISPR 11	A klase	Šīs ikārtas EMISIJU raksturojums padara to piemērotu lietošanai rūpniecības zonās un slimīnacīs.
Harmonīkās emisijas IEC 61000-3-2	A klase	
Sprieguma svārstības/mirgošanas emisijas IEC 61000-3-3	Atbilst	

Norādījumi un ražotāja deklarācija - elektromagnētiskā noturība

Ulstraskaņas kirurgijas ikārtas ir paredzētas lietošanai elektromagnētiskajā vidē, kas norādīta turpmāk.

Klientam vai Ulstraskaņas kirurgijas ikārtu lietotājam ir jānodrošina, ka tā tiek izmantota šādā vidē.

IMMUNITĀTES tests	IEC 60601 testa līmenis	Atbilstības līmenis	Elektromagnētiskā vide - norādījumi
Elektrostātiskā izlāde (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV kontakt ± 2, 4, 8, 15kV gaiss	± 8 kV kontakt ± 2, 4, 8, 15kV gaiss	Gridām jābūt koka, betona vai keramikas flīzem. Ja grīdas ir klātas ar sintētisku materiālu, relatīvajam gaisa mitrumam jābūt vismaz 30 %.
Ātrs elektriskais pārejošais elektriskais process/sprādziens IEC 61000-4-4	± 2 kV elektroapgādes līnijām ± 1 kV iejejas/iejezīs līnijām	± 2 kV elektroapgādes līnijām ± 1 kV iejejas/iejezīs līnijām	Strāvas kvalitātei jābūt tādai, kāda ir tipiskā komerciālā vai slimīnacīs vidē.
Pārsriegums IEC 61000-4-5	± 1 kV līnijā(-as) līdz līnijai(-ām) ± 2 kV līnijā(-as) uz zemes	± 1 kV līnijā(-as) līdz līnijai(-ām) ± 2 kV līnijā(-as) uz zemes	Strāvas kvalitātei jābūt tādai, kāda ir tipiskā komerciālā vai slimīnacīs vidē.
Sprieguma kritumi, īsi pātraukumi elektroapgādes līnijās IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 cikla 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° un 315° lenķi. 0 % UT; 1 cikls un 70 % UT; 25/30 cikli Vienvērtīgi: pie 0° 0 % UT; 250/300 ciklu	0 % UT; 0,5 cikla 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° un 315° lenķi. 0 % UT; 1 cikls un 70 % UT; 25/30 cikli Vienvērtīgi: pie 0° 0 % UT; 250/300 ciklu	Strāvas kvalitātei jābūt tādai, kāda ir tipiskā komerciālā vai slimīnacīs vidē. Ja Ulstraskaņas kirurgijas ikārtas lietotājam ir nepieciešama nepārtraukta darbība elektrotīkla pātraukumu laikā, ieteicams ulstraskaņas kirurgijas ikārtu darbināt no nepārtrauktas Strāvas avota vai baterija.
Jaudas frekvences (50/60 Hz) magnetiskais laiks IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Jaudas frekvences magnētiskajiem laukiem jābūt tādiem līmeniem, kas raksturīgi tipiskai atrāšanās vietai tipiskā komerciālā vai slimīnacīs vidē.

Norādījumi un ražotāja deklarācija - elektromagnētiskā noturība

Ulstraskaņas kirurgijas ikārtas ir paredzētas lietošanai elektromagnētiskajā vidē, kas norādīta turpmāk.

Ulstraskaņas kirurgijas ikārtas klientam vai lietotājam ir jānodrošina, ka tā tiek izmantota šādā vidē.

IMMUNITĀTES tests	IEC 60601 testa līmenis	Atbilstības līmenis	Elektromagnētiskā vide - norādījumi
Pārvadītā RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz līdz 80 MHz 6 V ISM joslās no 0,15 MHz līdz 80 MHz.	3V	Pārnesājamās un mobilās RF sakaru ikārtas nedrīkst izmantot tuvāk nevienai Ulstraskaņas kirurgijas ikārtu dalai, tostarp kabeļiem, par ieteicamo attālumu, kas aprēķināts pēc raidītāja frekvenču vienādojumā. Ieteicamais atdalīšanas attālums $d = \left[\frac{3,5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3,5}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ līdz } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 800 MHz \text{ līdz } 2,7 GHz$ kur P ir raidītāja maksimāla nomināla iejezīs jauda vatīs (W) saskaņā ar raidītāja ražotāja datiem un d ir ieteicamais attālums metros (m). Lauka intensitātei no stacionāriem RF raidītājiem, kas noteikta, veicot elektromagnētisko apsekojumu, katrā frekvenču diapazonā jābūt mazākai par atbilstības līmeni. Var rasties traucējumi to ikārtu tuvumā, kas markētas ar šādu simboli:
Izstarotā RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz līdz 2,7 GHz 80 % AM pie 1 kHz	3V/m	ME IEKĀRTU un ME SISTĒMU ENCLOSURE PORT testē, kā norādīts IEC 60601-1-2 9. tabulā, izmantojot IEC 61000-4-3 noteiktais testēšanas metodēs.

Ieteicamie attālumi starp pārnesājamām un mobilajām RF sakaru ikārtām un Ulstraskaņas kirurgijas ikārtām.

Ulstraskaņas kirurgijas ikārtas ir paredzētas lietošanai elektromagnētiskajā vidē, kurā tiek kontrolēti izstarotie RF traucējumi. Ulstraskaņas kirurgijas ikārtas klients vai lietotājs var pilādzēt novērt elektromagnētiskos traucējumus, ievērojot minimālu attālumu starp pārnesājamām un mobilajām RF sakaru ikārtām (raidītājiem) un Ulstraskaņas kirurgijas ikārtu atbilstoši sakaru ikārtas maksimālajai iejezīs jaudai, kā norādīts turpmāk.

Atdalīšanas attālums atkarībā no raidītāja frekvences /m			
Maksimālā nominālā raidītāja izējas jauda W	$150 \text{ kHz līdz } 80 \text{ MHz } d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$	$80 \text{ MHz līdz } 800 \text{ MHz } d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P}$	$800 \text{ MHz līdz } 2.7 \text{ GHz } d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Piezīme: Šīs vadlīnijas var nebūt piemērojamas visās situācijās. Elektromagnētiskā starojuma izplatīšanos ietekmē absorbcija un atstarošana no konstrukcijām, objektiem un cīviekiem.

IX nodaļa - Iekārtu tehniskie nosacījumi

BRIDINĀJUMS: Ulstrakānas kūrīgīgas iekārtas jāieksploatē noteiktajā apkārtējā vides temperatūras diapazonā saskaņā ar prasībām.
BRIDINĀJUMS: Pārliecībīties, ka izējas kontaktligzdas spriegums atbilst Ģeneratora prasībām. Nepareizi pieslēgtās strāvas avots var sabojāt Ģeneratoru un izraisīt triecīnu vai ugunsgrēku risku.

Darbibai nepieciešamie komponenti:

Ģenerators (CSUS8000)

Pārveidotājs (TR46)

Kāju slēdzis (FSW2)

Bide: lūdzu, skatiet bides darbibas rokasgrāmatu, lai iegūtu vairāk informācijas.

Aizsardzības pakāpe pret elektrošoku: CF veids uzlikta daļa

Aizsardzības pakāpe pret elektrošoku: I klase

Aizsardzības pakāpe pret kaitīgu ūdens iekļūšanu: Kāju slēdzis: IPX8

Likmes ievade:

Barošanas spriegums: 100-240 V, 50/60 Hz, 250 VA

Darba apstākļi:

Darba temperatūra: 10°C-30°C

Relatīvais mitrums ≤70%.

Gaisa spiediens: 860 hPa-1060 hPa

Transportēšanas un uzglabāšanas apstākļi:

Temperatūra: -40°C ~ +55°C (Ģenerators, Pārveidotājs un Kāju slēdzis)

Temperatūra: -10°C ~ +55°C (Skalpelis)

Mitrums: ≤80%

Gaisa spiediens: 860 hPa-1060 hPa

Darbibas režīms: Nepārtraukts darba laiks: ≤15s; intervāls: ≥15s

Svars (bez iepakojuma): Ģenerators: nominālais svars ir 7 kg

Drošinātājs: 5 V 20 T5AH250V.

Lielgabarita tilpums

CSUS 8000 veida Ģeneratori: (V×Š×G): 34cm×34cm×16cm

Izminēšanā: iekārtas, kurām beidzies derīguma termiņš, jāiznīcina atbilstoši vietējām vides prasībām attiecībā uz atkritumu apstrādi. Ir elementu baterija, kas jāpārstrādā kā bateriju atkritumi.

AP/APG klasifikācija: Nav AP/APG klases iekārtas

Sistēmas frekvences regulešanas veids: Piedziņas frekvences nepārtraukta automātiska regulēšana neatkarīgi no slodzes darbibas laikā.

Jaudas rezerves indeksas: ≥2,5

Prīmārā uggala vibrācijas izkliede: 25μm ~ 110μm

Programmatūras izlaiduma versija: V01.01

Piezīme: Lai nomainītu drošinātāju, sazinieties ar uzņēmuma Reach Surgical, Inc. apmācītu un pilnvarotu servisa personālu vai vietējo pārstāvi. Nomainīšanas procedūru skatiet servisa rokasgrāmatā.

X nodaļa - Pēcpārdošanas serviss un garantija

Uzņēmums Reach Surgical, Inc. garantē, ka šim produktam nav materiālu un izgatavošanas defekti normālās lietošanas un profilaktiskās apkopes apstākļos uz attiecīgo zemāk norādotā garantijas periodu. Reach Surgical saistības saskaņā ar šo garantiju aprobējojas ar iebjuka rāzojumu vai tā dalas, kas ir atgrieza Reach Surgical, Inc. vai tās izplatītājam turpmāk norādītajā periodā un kas pēc Reach Surgical izvēles ar bojāta, remontu vai nomaiņu, un kurās pārbaude liecīna, ka tā ir bojāta. Šī garantija neatneicelas uz jebkuru izstrādājumu vai tā dalu, kas ir:

(1) nelabvēlīgi ietekmē lietošana ar ierīcēm, ko rāzojūšas vai izplatījušas personas, kuras nav pilnvarotas Reach Surgical, Inc. (2) remontētās vai pārveidotās ārpus Reach Surgical rūpīgās tādā veidā, kas, pēc Reach Surgical leiksmi, ietekmē to stabilitātē vai uzticību.

(3) kas pakļauti nepareizi lietošanai, nolaidībai vai nelaimes gadījumam, vai (4) kas nav izmantots saskaņā ar izstrādājuma konstrukcijas un lietošanas parametriem, instrukcijām un vadlīnijām vai līdzīgu izstrādājumu funkcionalitātēm, ekspluatācijas vai vides standartiem, kas vispārpieņemti nozare.

Reach Surgical produktiem tiek sniegti garantijai uz šādiem periodiem pēc piegādes sākotnējam pierējam:

Pārveidotājs 1 gads komponentiem un darbam

Ģenerators 1 gads komponentiem un darbam

Kāju slēdzis 1 gads komponentiem un darbam

Ja vien to neaizstāj piemērojamiem vietējie tiesību akti, šī garantija aizstāj visas citas garantijas, tiešas vai netiešas, tostarp garantijas par piemērotību pārdošanai un piemērotību konkrētam mērķim, kā arī visas citas saistības vai atbilstību no Reach Surgical, Inc. puses, , un tā ir pierēja vienīgais tiesīskās aizsardzības līdzeklis, un nekādā gadījumā Reach Surgical, Inc. nav atbildīga par ipāšiem, nejaūsiem vai izrietošiem zaudējumiem, tostarp, bet ne tikai, par zaudējumiem, kas radušies lietošanas, peļņas, uzņēmēdarbibas vai nemateriālās vērtības zaudējumu rezultātā, izņemot gadījumus, kas skaidri noteikti ipāšos tiesību aktos.

Uzņēmums Reach Surgical, Inc. neuzņemas un neatļauj nevienu citai personai uzņemties nekādu citu atbilstību saistībā ar Reach Surgical Inc. izstrādājumu pārdošanu vai izmantošanu. Nav nekādu garantiju, kas pārsniegtu šo noteikumu darbibas jomu.

Reach Surgical, Inc. patur tiesības iebjukurā laikā veikt izmaiņas Reach Surgical, Inc. ražotajos un/vai pārdotajos produktos, neuzņemoties saistības veikt tādas pašas vai līdzīgas izmaiņas Reach Surgical, Inc. iepriekš ražotajos un/vai pārdotajos produktos.

Ultrasone chirurgische apparatuur Instructies

Gelieve alle informatie zorgvuldig te lezen.

WAARSCHUWING: Veilig en doeltreffend gebruik van ultrasone chirurgieapparatuur is afhankelijk van het begrip van de bediener. Om de veiligheid en doeltreffendheid van deze apparatuur te waarborgen, is het noodzakelijk de bij de apparatuur geleverde gebruiksaanwijzing te lezen, te begrijpen en na te leven.

WAARSCHUWING: Deze apparatuur is uitsluitend bestemd voor medische ingrepen.

WAARSCHUWING: Gebruik deze apparatuur niet op de plaatsen waar ontvlambare anesthesiegassen vermengd met lucht, zuurstof of stikstofoxide aanwezig zijn.

Vonken die ontstaan door botsing met andere metalen apparaten kunnen ontvlambare gassen doen ontbranden.

Hoofdstuk I - Overzicht

De gebruiker dient deze teksten zorgvuldig te lezen alvorens het product te gebruiken. De inhoud is bedoeld om uitleg te geven over werkingsprocessen die aandacht behoeven, handelingen die afwijkingen kunnen veroorzaken, en gevaren die schade aan het product of aan personen kunnen veroorzaken. Volg in geval van een abnormale situatie de gespecificeerde instructies om lichamelijk letsel of schade aan de apparatuur te voorkomen. De fabrikant aanvaardt geen aansprakelijkheid voor het in gevaar brengen van de veiligheid en de prestatiegarantie of voor uitgebreid onderhoud als gevolg van het niet opvolgen van deze instructies.

Beoogd gebruik

Dit instrument is bedoeld voor zachte weefselincisies wanneer bloedingscontrole en minimale thermische verwonding gewenst zijn.

Indicaties

Dit instrument is ontworpen om te worden bevestigd aan een chirurgisch apparaat met ultrageluid en in contact te komen met een patiënt tijdens trillingen met een hoge frequentie om weke delen te fragmenteren voor het snijden en/of coaguleren van weefsel bij open en minimal invasieve operaties. In het algemeen, pediatrische, gynaecologische, urologische, thoracale en afsluiting en doorsnijding van lymfevaten.

Beoogde gebruiker

Deze instrumenten voor de gezondheidszorg operatie toepassing voor professioneel gebruik.

Beoogde gebruiksomgeving

Dit instrument is bedoeld voor gebruik in een ziekenhuis.

Beoogde patiëntenpopulatie:

Patiënten van 3 jaar en ouder die een operatie moeten ondergaan waarbij incisies in zachte weefsels nodig zijn met controle van de bloeding en minimaal thermisch letsel.

Klinische voordeelen

- Kortere operatietijd;
- Minder intraoperatieve bloeding;
- Minder thermisch letsel.

Indicaties

De Ultrasone Chirurgische Apparatuur is geïndiceerd voor zachte weefsel incisies wanneer bloedingscontrole en minimaal thermisch letsel gewenst zijn. De instrumenten van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur kunnen worden gebruikt als aanvulling op ter vervanging van elektrochirurgie, lasers en staalen Schaar.

Contra-indicaties

De instrumenten zijn niet bedoeld voor het insnijden van botten.

De instrumenten zijn niet bedoeld voor anticonceptieve afsluiting van de eileiders.

Doelgroep van patiënten

Patiënten die een operatie moeten ondergaan waarbij zachte weefsel incisies met bloedingscontrole en minimaal thermisch letsel nodig zijn.

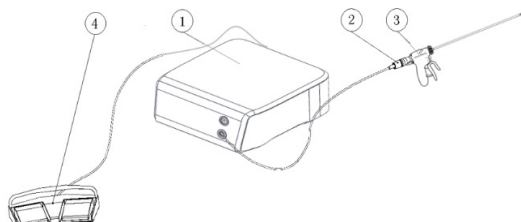
Hoofdstuk II - Samenstelling en werkingsprincipes van Ultrasone Chirurgische Apparatuur

Sectie I Onderdelen van de uitrusting

Tabel 1 Componenten van Ultrasone Chirurgische Apparatuur

Model	Samenstelling	
	Naam onderdeel	Model No.
Ultrasone Chirurgische Apparatuur	Generator van Ultrasone Chirurgische Apparatuur	CSUS8000
	Transducer van Ultrasone Chirurgische Apparatuur	TRA6
	Voetschakelaar van Ultrasone Chirurgische Apparatuur	FSW2

De generator is compatibel met scharen die worden geproduceerd door Reach Surgical, Inc. De scharen instrumenten zijn niet ingegeven in deze verpakking en moeten afzonderlijk worden gekocht. Raadpleeg de handleiding van de schaar voor details.



Figuur 1 Samenstellingstekening van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur
1. Generator. 2. Transducer. 3. Schaar. 4. Voetschakelaar.

1. Generator (CSUS8000)

De Generator biedt een bedieningsinterface display, apparaat conditiebewaking, ATT functie en I/O besturing. Verschillende niveaus leveren overeenkomstige energieuitgangen door de bediening van de Shearen de Voetschakelaar.

Definitie van ATT-functie: Het systeem kan de ultrasone uitgangsenergie automatisch aanpassen aan de feedback van verschillende weefsels.

2. De Transducer (zie de Gebruiksaanwijzing van de Transducer voor meer informatie) is ontworpen om elektrische energie van een compatibele Generator om te zetten in mechanische beweging voor de bladen van het instrument. De Transducer is bedoeld voor gebruik met een compatibele Generator.

- De Transducer is verbonden met een snoer dat aan de voorkant van de Generator wordt aangesloten.

- De Transducer is een soort herbruikbaar instrument met een beperkte levensduur.

- De Transducer wordt niet-steriel geleverd en moet voor gebruik volgens de instructies worden gesteriliseerd.

3. Shear (raadpleeg de gebruiksaanwijzing van de Shear voor meer informatie)

Opmerking: In deze handleiding wordt naar de wegwerpbaar ultrasone Scalpels verwezen als "Schaar".

De ultrasone trilling wordt door de Transducer overgebracht op de Shearen wordt gebruikt voor het hemostatisch snijden en/of coaguleren van het weefsel.

Houd er rekening mee dat de mechanische trilling van de Transducer wordt versterkt door de amplitudetransformator. De trillingen zijn microscopisch klein en onzichtbaar voor het blote oog. Vermijd het aanraken van onbedoelde doelen met de tip tijdens de procedure.

4. Voetschakelaar

De Voetschakelaar wordt gebruikt voor het in-/uitschakelen van de ultrasone energie.

5. Systeemmodus en vermogen/niveau

De Generator heeft twee uitgangsmethoden: VAR en FULL. Het VAR-vermogen kan door de gebruiker worden ingesteld van 1 tot 5 door op de knoppen op het interfacedisplay te drukken. FULL vermogen wordt altijd gehandhaafd op niveau 5. Het hogere vermogen/niveau (FULL) wordt gebruikt voor het snel snijden van weefsel. Een lager vermogen (VAR) wordt gebruikt voor een betere hemostase. De energie die op het weefsel wordt overgebracht en het weefseleffect dat wordt geproduceerd, hangen af van vele factoren, waaronder het vermogen/niveau, de vorm van de Schaar, de prestaties van de Schaar, de klemkracht (indien van toepassing), de weefselspanning, het weefseltype, de pathologie en de chirurgische aanpak.

Bij aansluiting op schaar met „Advanced Hemostasis-functie“ biedt de generator twee uitgangsmodi: VAR en ADVANCED. VAR-vermogen kan door de gebruiker worden ingesteld van 1 tot 5 door op knoppen op het interfacedisplay te drukken. Het standaardniveau blijft op niveau 5. ADVANCED betekent dat geavanceerde hemostase functioneert gebruikt voor snel weefselsnijden. Lager vermogen wordt gebruikt voor een betere hemostase. De energie die op het weefsel wordt overgedragen en het geproduceerde weefseleffect zijn afhankelijk van vele factoren, waaronder het vermogen/niveau, de afschuifvorm, de afschuifprestaties, de klemkracht (indien van toepassing), weefselspanning, weefseltype, pathologie en chirurgische benadering.

Sectie II Bedieningsinstructies

(Figuur 2-1 Voorpaneel)

1. Display / Touch Screen

Geef systeeminformatie weer en dient als interface voor het aanpassen van besturingselementen en instellingen..

2. Transducer stopcontact

Het stopcontact rechtszonder, die wordt gebruikt om de Transducer op de Generator aan te sluiten.

3. Stand-by knop

Druk op de Stand-by knop om de Generator aan te zetten. Lang indrukken om uit te schakelen.

(Figuur 2-2 Achterpaneel)

4. Ventilatieopeningen

5. Uitbreidingsinterface voor apparatuur

Gebruikt voor functie-uitbreiding en onderhoud van apparatuur.

6. Potentiële egaliseerde

Indien de gebruiker er niet zeker van kan zijn dat het stopcontact veilig geaard is, kan de gebruiker de beschermde aarde via deze poort aansluiten.

7. Stopcontact

Het stopcontact wordt gebruikt om de stroomkabel aan te sluiten op de Generator.

8. Voetschakelaar stopcontact

Dit is rond stopcontact zoals afgebeeld in figuur 2-2, die door de gebruiker op de Voetschakelaar kan worden aangesloten.

9. Montagegat

Sectie III Uitpakken

De onderdelen van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur worden afzonderlijk aangeschaft. Controleer na ontvangst van de gekochte onderdelen of er sprake is van zichtbare transportschade. Neem in geval van schade contact op met het bedrijf of de plaatselijke agent.

Tot de componenten behoren de volgende onderdelen (zie hoofdstuk IX - Technische voorwaarden van het toestel):

Generator (CSUS8000) - inclusief Generator, netsnoer en gebruikershandleiding.

Transducer (TRA6) - inclusief transducer met kabel.

Voetschakelaar (FSW2) - inclusief Voetschakelaar en afneembare kabel.

Opmerking: De gebruikershandleiding bevat de gids voor het opsporen en verhelpen van storingen.

Hoofdstuk III - Installatie en werking van apparatuur

WAARSCHUWING: Om het gevaar van interferentie te verminderen, moeten de elektrochirurgische apparatuur en de Ultrasone Chirurgische Apparatuur op afzonderlijke voedingscircuits worden aangesloten.

WAARSCHUWING: Om verwonding van de gebruiker of de patiënt bij onbedoelde activering te voorkomen, moet, indien de Generator van Ultrasone Chirurgische Apparatuur beschadigd is of indien het vermoeden bestaat dat hij gevallen is of dat er water in terecht is gekomen, een biomedische evaluatie worden uitgevoerd alvorens te besluiten of hij gebruikt kan worden.

Sectie I Zet de apparatuur aan

I. Controleer voor de installatie of het netsnoer niet op de Generator is aangesloten.

II. Plaats de Generator op een vlakke ondergrond.

WAARSCHUWING: De Generator moet worden gebruikt onder de gespecificeerde omgevingscondities. Voor de vereisten, zie hoofdstuk IX - Technische omstandigheden van de apparatuur.

III. Sluit het netsnoer aan op de wisselstroomingang op het achterpaneel van de Generator. Op dit moment is het systeem nog niet opgestart en staat het stand-by lampje in de ademhalingsknipperstoet.

WAARSCHUWING: Houd de generator en het netsnoer in een positie die gemakkelijk kan worden gescheiden om ervoor te zorgen dat de voeding in geval van nood op tijd wordt losgekoppeld.

WAARSCHUWING: Zorg ervoor dat de stroomvoorziening voldoet aan de eisen van de Generator (zie hoofdstuk IX - Technische voorwaarden van de apparatuur). Onjuiste aansluiting van de stroomvoerder kan de Generator beschadigen of leiden tot schock- of brandgevaar.

IV. Sluit de Voetschakelaar aan op de Voetschakelaar stopcontact op het achterpaneel van de Generator.

- Zorg ervoor dat de stekkeraansluiting droog en schoon is.

- Vermijd het inbrengen van vloeistof, aangezien dit tot onbedoelde activering kan leiden.

WAARSCHUWING: Houd de Test Tip voor activering altijd uit de buurt van de mensen om letsel aan de gebruiker, andere apparaten of andere voorwerpen te voorkomen.

V. Druk op de Standby knop om de Generator aan te zetten. De Generator zal beginnen met de initialisatieprocedure.

- Raadpleeg de beschrijving in Sectie II van Hoofdstuk III voor de weergegeven informatie tijdens de initialisatieprocedure.
- VI. Zorg ervoor dat de connector van de Transducer droog en schoon en is sluit vervolgens de Transducer kabel stevig aan op de aansluiting op het voorpaneel.
- VII. Sluit de Shearaan op de Transducer volgens de gebruiksaanwijzing.
- Als de initialisatievolgorde afwijkt van de hierboven beschreven volgorde, dient u contact te nemen met erkend onderhoudspersoneel volgens de procedures van het ziekenhuis.
- VIII. De verwachte locatie van de apparatuur zal worden geregeld door professioneel chirurgisch personeel in het ziekenhuis.
- IX. Systeemmodus en vermogen niveau: het standaard vermogen niveau van de Generator is 3 (VAR) en 5 (FULL). Om het VAR vermogen niveau aan te passen, drukt u op de pijltjes OMHOOG/OMLAAG links op het scherm met vloeibare kristallen om het te veranderen van 1 tot 5. Stel het vermogen niveau in volgens de voorkeur van de chirurg en/of de aanbeveling van de gebruiksaanwijzing van de Shear (voor meer details, zie het gedeelte over het vermogen niveau in hoofdstuk II).
- X. Geluid: De Generator gebruikt verschillende geluiden om het activeringsvermogen aan te geven.

Sectie II Werking van de apparatuur

Belangrijke opmerking: De gebruiksaanwijzing van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur bevat de bedieningsinstructies voor de CSUS8000 Generator en de Voetschakelaar (zie hoofdstuk IX - Technische voorwaarden van de apparatuur). Het is geen naslagwerk voor chirurgische technieken.

Opmerking: Alvorens de apparatuur te gebruiken, is het raadzaam ook de instructies voor de Transducer en de Shear te lezen.

Na de installatie kan de apparatuur nu worden gebruikt.

WAARSCHUWING: Om verwonding van de gebruiker of de patiënt tijdens de inspectie van de apparatuur te voorkomen, dient men voorzichtig te werk te gaan en het distale uiteinde van het instrument uit de buurt te houden van andere apparatuur, het operatiedoek, de patiënt of andere voorwerpen. Tijdens de inspectie moeten veiligheidsmaatregelen worden genomen in de aanwezigheid van dampen (volgens de procedures en voorschriften van het ziekenhuis).

De bediening van het systeem bestaat uit drie delen: opstarten van het systeem en identificatie van de Transducer en de Shear, testen van de Transducer en de Shearen instellen van het systeem.

1. Initialisatievolgorde en identificatie van de Transducer en de Schaar:

Na het indrukken van de Standby-knop wordt het volgende beeld weergegeven:



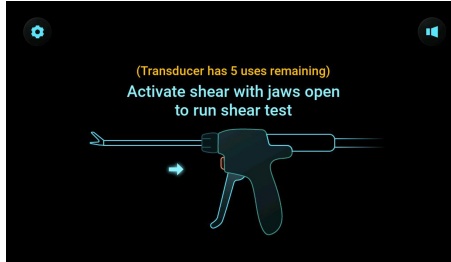
Indien er geen Transducer of Shearis aangesloten op de Generator, of indien deze verkeerd zijn aangesloten, zal het volgende beeld worden weergegeven:



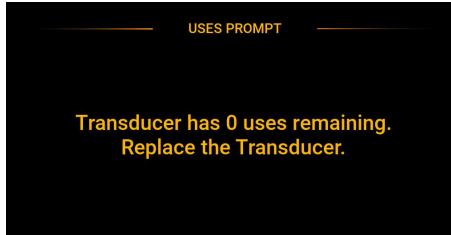
Als de Transducer en de Shearcorrect zijn aangesloten op de Generator, zal het volgende beeld worden weergegeven:

Identifying Transducer and Shear

Wanneer de Transducer en de Shearcorrect zijn aangesloten en geïdentificeerd, zal het volgende beeld worden weergegeven:



Opmmerking: als de resterende gebruiksduur van de Transducer minder dan 10 is, zal de volgende afbeelding worden weergegeven. Let op het getal, want de Transducer moet worden vervangen als het getal nul is:



Wanneer de geavanceerde hemostasefunctie nu weer wordt gebruikt, wordt de volgende afbeelding weergegeven:

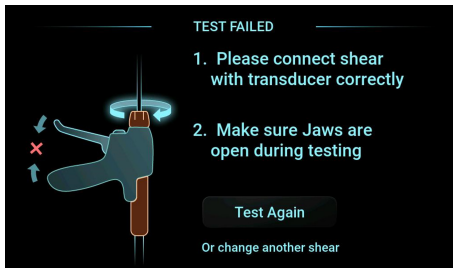


2. Testen van de Transducer en de Schaar:

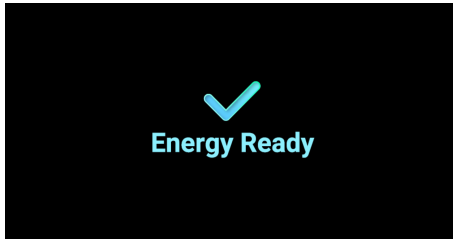
Wanneer de identificatie van de Transducer en de Shearvoltooid is en 'Activeer Shearmet geopende bekken om Scalpeltest uit te voeren' wordt weergegeven, drukt u op een willekeurige knop op de Schaar, waarna het volgende beeld wordt weergegeven:



De volgende afbeelding verschijnt wanneer de test mislukt:



Het volgende beeld wordt getoond wanneer de test geslaagd is, en schakelt automatisch over naar het volgende beeld:



Wanneer u bent verbonden met scharen zonder geavanceerde hemostasefunctie, wordt de volgende afbeelding van de werkstatus weergegeven:



Wanneer u bent verbonden met de functie Shears met geavanceerde hemostase, wordt de volgende afbeelding van de werkstatus weergegeven:



Een uitvoermodus wordt gemarkeerd wanneer een overeenkomstige knop wordt ingedrukt.

3. Systeeminstellingen:

Klik op het instellingsicoon in de linkerbovenhoek van het scherm, en de systeeminstellingsitems zijn als volgt:



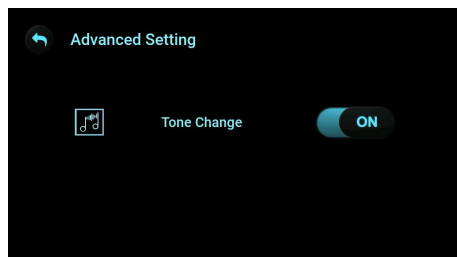
Klik op het pictogram Taal en klik vervolgens op een taal om de weergegeven taal te wijzigen.



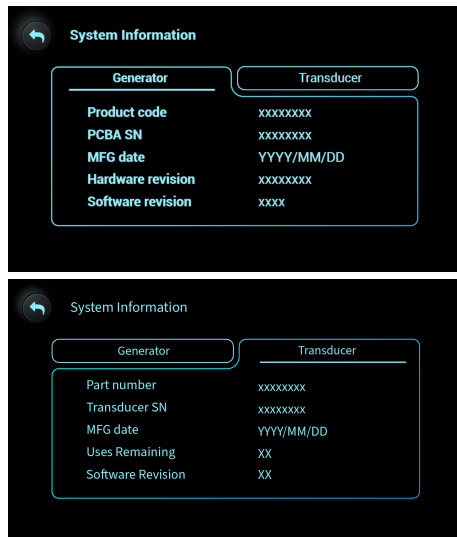
Klik op de optie "Hand-/voetbesturing inschakelen/uitschakelen" en klik vervolgens op de optie om de opties te wijzigen.



Klik op 'Advanced Setting' en klik vervolgens op de optie om de opties te wijzigen.



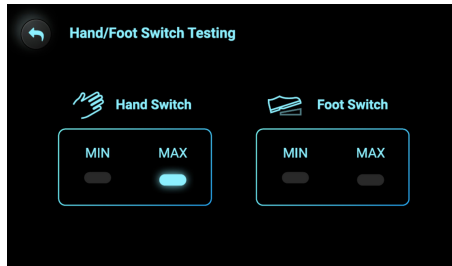
Klik op het item systeeminformatie om de volgende interface weer te geven:



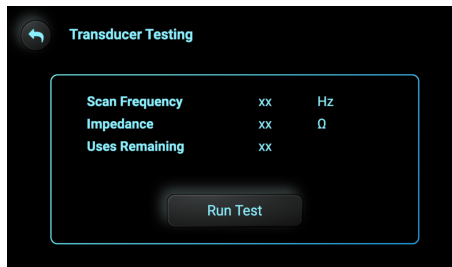
Klik op het diagnose item en de volgende interface zal verschijnen:



Klik op het item "Hand/Voetschakelaar testen", en de volgende interface verschijnt:



Klik op Transducer testing en de volgende interface zal verschijnen:



Annuleren

Druk op het "Return" icoontje in de linker bovenhoek van het scherm om de systeeminstellingen te verlaten en terug te keren naar de standby mode van het systeem.

Sectie III Uitschakelen van de Generator

- I. Druk op de Standby-knop van de Generator en trek het netsnoer uit het stopcontact.
- II. Koppel de Transducer en de Shearlos en behandel ze volgens de bijbehorende gebruiksaanwijzing.
- III. Reinig de Generator, de Voetschakelaar en de Transducer volgens de procedures van hoofdstuk V "Reiniging".

Hoofdstuk IV - Problemen oplossen

De Generator beschikt over een reeks waarschuwingsignalen en foutcodes om storingen van elementen en componenten te helpen herkennen en opsporen. Deze signalen en codes zijn bedoeld om het klinisch oordeel en de klinische observatie te ondersteunen in plaats van te vervangen.

Sectie I Geluidssignalen en waarschuwingsignalen

Werkende Staat	Geluidstype	Mogelijke oorzaak en corrigerende maatregel
Oorspronkelijke staat	Normal werkgeluid	/
	Abnormaal werkend geluid	Fout in de hardware. Neem contact op met de fabrikant voor reparatie.
Activerende Staat	Max Level werkgeluid	/
	Min Niveau werkgeluid	/
	Abnormaal werkend geluid	1) De Shearheeft te veel weefsel geraakt of vastgepakt. Verminder de hoeveelheid weefsel in contact met de Schaar. Als er nog steeds een aanhoudend geluid is, verwijder dan voorzichtig de weefsels die zich rond het uiteinde van de Shearuiteinden hebben verzameld. 2) Transducer en/of Shearfout.
	GEAVANCEERD geluid	/
	ATT-geluid	/

Sectie II Foutcodes

De Generator herkent storingen op twee manieren: waarschuwing en systeemfout. Wanneer een storing wordt herkend, zal een waarschuwingsgeluid klinken, een waarschuwingssignaal zal verschijnen op het bedieningspaneel van de Generator, en het probleem zal worden weergegeven op het scherm met vloeibare kristallen. Los

het probleem op aan de hand van de volgende oplossingen (of probeer het probleem zelf op te lossen).
De Generator zal twee specifieke storingen identificeren: waarschuwing en systeemfout. Wanneer een fout wordt geïdentificeerd, laat het systeem een waarschuwingsgeluid horen, verschijnt het waarschuwingsindicatiesignaal op het bedieningspaneel van de Generator en wordt de bijbehorende foutcode op het LCD-schermer weergegeven. Volg de onderstaande methoden (of die in de gids voor het opllossen van problemen) om het probleem op te lossen.

Tabel van foutcodes en -meldingen

Foutcode	Overeenkomstige foutmelding
Waarschuwing	Sluit Shearen Transducer correct aan.
Waarschuwing	Zorg ervoor dat de kaken open zijn tijdens het testen
Waarschuwing	Shearfoot gedetecteerd
Waarschuwing	Transducer heeft 0 resterende toepassingen
Waarschuwing	Gelieve slechts één knop tegelijk te activeren
Waarschuwing	Laat de druk op de Shearstopblief los
Systeemfout	Systeemfout
Systeemfout	Zelf-check mislukt

- Zorg ervoor dat de Transducer kabel volledig in de juiste richting is gestoken.
- De Shearkan verkeerd vastgedraaid zijn of er kunnen zich wat weefsels rond het uiteinde van de Shearhebben verzameld. Draai de Shearvast en verwijder voorzichtig de weefsels die zich rond het uiteinde van de behuizing van de Shearhebben verzameld. (Zorg ervoor dat de Shearnaar de lucht wijst. Als ultrasone Schaar met afsluwing worden gebruikt, moet u vóór de test controleren of de klemkaak open is en niet in contact komt met een voorwerp).

3. Vervang de Transducer of Schaar

4. Ga naar de werkmodus van de apparatuur.

Opmerking: De Transducer zal niet naar behoren kunnen werken indien de temperatuur de gespecificeerde waarde overschrijdt.

Gebruik in dit geval een andere Transducer om onmiddellijk te herstellen of bepaal de oorzaak van de fout en optionele herstelmethoden volgens de volgende stappen.

De Transducer is nog warm omdat hij niet stoomsterilisatie heeft ondergaan. Laat de Transducer afkoelen bij kamertemperatuur gedurende ten minste 45 minuten.

Ditze methode kan worden gebruikt als de Transducer heet wordt na langdurig gebruik op hoog vermogen.

Indien er geen aanwijzingen zijn voor oververhitting van de Transducer, en het lijkt erop dat het probleem niet kan worden opgelost, neem dan contact op met de onderhoudsmonteur van de fabrikant.

Afgezien van de zekeringen zijn er geen onderdelen in de Generator die door de gebruiker kunnen worden gerepareerd. Neem voor vervanging of onderhoud contact op met het onderhoudspersoneel dat is opgeleid en geautoriseerd door Reach Surgical, Inc. of met uw plaatselijke vertegenwoordiger.

Alle onderhoud en upgrades van de Generator moeten worden uitgevoerd door onderhoudspersoneel dat is opgeleid en geautoriseerd door Reach Surgical, Inc.

De volgende incidenten kunnen cyberveiligheidsrisico's met zich meebrengen:

1. Gedwongen toegang van alle niet-gerelateerde producten voor de Ultrasone Chirurgische Apparaatuur van Reach Surgical, Inc.

2. Elke niet-geautoriseerde netwerkcommunicatie met de Ultrasone Chirurgische Apparaatuur van Reach Surgical, Inc.

3. Alle firmware- of software-upgrades die niet zijn goedgekeurd door Reach Surgical, Inc.

Als een van de bovenstaande incidenten zich voordoet, neem dan contact op met de verkoopvertegenwoordiger van Reach Surgical, Inc. of neem rechtstreeks contact op met Reach Surgical, Inc. via Reachquality@reachsurgical.com.

Hoofdstuk V - Reiniging

Sectie I Reinigen van de Generator

- Reinig de Generator volgens de procedures of voorschriften van het ziekenhuis. Alvorens te reinigen, de hoofdstroom van de Generator uitschakelen en het netsnoer uit de uitgangsunit trekken.

WAARSCHUWING: Reiniging kan de Generator beschadigen en schok- of brandgevaar veroorzaken door morsen of spatten van vloeistof over of in de Generator of door onderdompeling van de Generator in vloeistof.

De reiniging wordt uitgevoerd volgens de volgende stappen

1. Bereid een neutraal PH wasmiddel of een neutraal PH enzymwasmiddel volgens de aanwijzingen van de fabrikant van het wasmiddel.
2. Veeg alle oppervlakken (inclusief het Generator scherm) met de hand schoon met een schone, zachte doek gedrenkt in een kleine hoeveelheid schoonmaakmiddel.
3. Veeg af met een schone zachte doek gedrenkt in warm leidingwater.
4. Veeg af met een schone zachte doek.

Sectie II De Voetschakelaar schoonmaken

Reinig de Voetschakelaar en de kabel na gebruik volgens de onderstaande procedure:

1. Koppel de Voetschakelaar los van de Generator.
2. Bereid een neutraal PH enzymatisch reinigingsmiddel volgens de aanwijzingen van de fabrikant.
3. Sluit de kabel met de Voetschakelaar goed aan en dompel ze gedurende 2 minuten onder in de reinigingsoplossing.

Opmerking: Om onbedoelde activering te voorkomen, dient de kabel van de Voetschakelaar die wordt gebruikt om de Generator aan te sluiten, volledig droog te zijn.

4. Schroef na het onderdompelen de Voetschakelaar en de kabel met de hand met een zachte borstel in de reinigingsoplossing.
5. Spoel de voetschakelaar en de kabel gedurende ten minste 1 minuut grondig af met warm leidingwater.

Tijdens het spoelen moeten de kabel en de Voetschakelaar goed zijn aangesloten.

6. Veeg alle oppervlakken af met een schone, zachte doek.

WAARSCHUWING: Gebruik de ultrasone reiniger niet om de Voetschakelaar te reinigen.

WAARSCHUWING: Om beschadiging van de Generator te voorkomen, mag de stroomvoorziening niet worden ingeschakeld voordat de AC-stroomkabel op de Generator is aangesloten. Controleer vóór de montage of alle aansluitingen droog zijn.

Hoofdstuk VI - Veiligheids- en functietests

WAARSCHUWING: Open de behuizing van de Generator niet zonder toestemming om mogelijk gevaar voor elektrische schokken te voorkomen. Alle onderhoud en upgrades van het apparaat moeten worden uitgevoerd door onderhoudspersoneel dat is opgeleid en geautoriseerd door Reach Surgical, Inc.

WAARSCHUWING: Om schok- of verbrandingsgevaar voor de patiënt en het medisch personeel of schade aan de apparatuur of andere toestellen te voorkomen, is het noodzakelijk inzicht te verwerven in de principes en technieken van laserchirurgie, elektrochirurgie en ultrasone chirurgie. Zorg ervoor dat de elektrische isolatie of aarding onbeschadigd blijft. Dompel elektrochirurgische apparaten niet onder in vloeistof, tenzij het ontwerp dit vereist of dit op het etiket is aangegeven.

WAARSCHUWING: Om gevaar voor elektrische schokken te voorkomen, mag dit apparaat alleen worden aangesloten op een geaard stopcontact.

WAARSCHUWING: Om verwonding van de gebruiker of de patiënt te voorkomen, dient u tijdens de inspectie van de apparatuur ervoor te zorgen dat de Shearit de buurt blijft van andere apparatuur, het operatiedoek, de patiënt of andere voorwerpen. Tijdens de inspectie van de apparatuur moeten de veiligheidsmaatregelen bij aanwezigheid van dampen (volgens de procedures en voorschriften van het ziekenhuis) worden uitgevoerd.

De veiligheids- en functietests van de Transducer, Generator en Voetschakelaar worden uitgevoerd volgens de procedures en voorschriften van ziekenhuizen. Voor veiligheids- en functietests van andere componenten die door meerdere patiënten worden gebruikt, verwijzen wij u naar de gebruiksaanwijzing van elke component.

Sectie I Veiligheidstest

Generator: Lekstroomtest moet worden uitgevoerd door gecertificeerde ziekenhuistechnici.

Voetschakelaar: Controleer het pedaal, de kabelconnector en de kabel om te zien of ze gebarsten of anderszins beschadigd zijn. Vervang indien beschadigd.

Sectie II Functionele test

- Maak de volledige set Schaar klaar en sluit de Transducer aan volgens de beschrijving van deel III - Installatie en bediening van de apparatuur.
- Controleer of het mogelijk is om in de werkstand te komen.
- Controleer of VAR vermogen niveau 3 en FULL vermogen niveau 5 worden weergegeven.
- Druk op de knop voor het verhogen en verlagen van het vermogen om ervoor te zorgen dat het VAR-vermogen niveau kan worden gewijzigd van niveau 1 tot 5.
- Slakel de stroomtoevoer van de Generator uit. Wacht 5 seconden, en schakel de stroomtoevoer van de Generator weer in. Wacht 15 seconden.
- Controleer bij het ingaan van de werkstoelde van VAR vermogen niveau 3 en FULL vermogen niveau 5 worden weergegeven. Controleer of de Generator geactiveerd is volgens de vereisten. Houd de Transducer zo dat het uiterste uiteinde naar de lucht wijst, en trap op het FULL pedaal van de Voetschakelaar. Controleer of de FULL vermogen niveau-indicator op het scherm knippert en of er een geluid hoorbaar is dat duidt op FULL activering.
- Houd de Transducer zodanig dat het uiterste uiteinde naar de lucht wijst en trap op het VAR pedaal van de Voetschakelaar. Controleer of de VAR-vermogenbieve indicator op het scherm knippert en of u een geluid hoort dat de VAR-activering aangeeft.

WAARSCHUWING: Om letsel van de gebruiker of patiënt te voorkomen in het geval dat accidentele activering optreedt, mogen de Schaar niet in contact komen met de patiënt, gordijnen of ontvlambare materialen terwijl ze niet in gebruik zijn.

Hoofdstuk VII - Waarschuwingen en identificatie

WAARSCHUWING: Alleen personeel dat gecertificeerd is en bekend is met minimaal invasieve technieken mag minimaal invasieve chirurgie uitvoeren. Raadpleeg voordat u een minimaal invasieve ingreep uitvoert de medische literatuur met betrekking tot minimaal invasieve technieken, complicaties en operatierisico's.

WAARSCHUWING: Minimaal invasieve medische hulpmiddelen kunnen van fabrikant tot fabrikant verschillen. Als minimaal invasieve medische hulpmiddelen en accessoires van verschillende fabrikanten in één operatie worden gebruikt, controleer dan vóór het begin van de procedure of zij compatibel zijn.

WAARSCHUWING: Evenals bij alle energiebronnen (hoge frequentie, laser of ultrasofoon) moet rekening worden gehouden met het mogelijke carcinogene of infectiegevaar dat wordt veroorzaakt door de bijproducten van de weefsels, zoals rook en nevel. Bij open en buikoperaties moeten de juiste beschermende maatregelen worden genomen, zoals het dragen van een veiligheidsbril en ademhalingstoestellen van het filtertype en het gebruik van doeltreffende dampfzuigers.

WAARSCHUWING: Controleer na gebruik van dit apparaat of het bloed van het weefsel is gestopt. Zo niet, dan moeten overeenkomstige maatregelen worden genomen.

WAARSCHUWING: Het gebruik van producten die zijn vervaardigd of gedistribueerd door bedrijven die niet zijn gevalideerd door Reach Surgical, Inc. kan onverenigbaar zijn met de CSUS Ultrasound Schaar. Het gebruik van deze producten kan leiden tot onverwachte resultaten en letsel bij de gebruiker of patiënt veroorzaken.

WAARSCHUWING: Sommige onderdelen (zoals de Transducer) van de CSUS Ultrasonic ShearZijn mogelijk niet gesterileerd voordat ze de fabiek verlaten. Voordat u de apparatuur installeert, steriliseer u het product volgens de voorschriften. Zie voor reinigings- en sterilisatievoorschriften de bijbehorende instructies.

WAARSCHUWING: Oefen niet te veel druk uit op het handvat van de Shearom de voorkomen dat de overdracht van ultrasone energie wordt omgeleid.

WAARSCHUWING: Morsen of spatten van vloeistof over of in de Generator of onderdempeling van de Generator in vloeistof kan de Generator beschadigen en leiden tot schok- of brandgevaar.

WAARSCHUWING: INTERCONNECTIEOMSTANDIGHEDEN vereisen dat de TOEGEPASTE DELEN van andere ME-APPARATUUR DIE WORDEN GEBRUIKT IN DE CONFIGURATIE VOOR ENDOSCOPISCHE TOEPASSING TYPE BF TOEGEPASTE ONDERDELEN OF TYPE CF TOEGEPASTE ONDERDELEN ZIJN.

WAARSCHUWING: wanneer BEKRACHTIGDE ENDOSCOPIEN WORDEN GEBRUIKT MET ENDOTHERAPIE-APPARATEN, zoals interferentie veroorzaakt door de werking van hoogfrequente chirurgische apparatuur, kan dit een negatieve invloed hebben op de werking van andere elektronische medische apparatuur zoals monitoren en beeldvormingssystemen.

WAARSCHUWING: Minimaal invasieve medische hulpmiddelen kunnen van fabrikant tot fabrikant verschillen. Als minimaal invasieve medische hulpmiddelen en accessoires geproduceerd door verschillende fabrikanten in één operatie worden gebruikt, controleer dan de compatibiliteit voordat de procedure wordt gestart.

WAARSCHUWING: Dat voor elk gebruik het buitenoppervlak van de delen van endotherapie-apparaten die bedoeld zijn om in een PATIËNT te worden ingebracht, wordt gecontroleerd om ervoor te zorgen dat er geen onbedoelde nieuwe oppervlakken, scherpe randen of uitsteeksels zijn die HARMWARNING kunnen veroorzaken: Gebruik van accessoires, transducers en kabels anders dan die gespecificeerd of verstrekt door de fabrikant van deze apparatuur kan leiden tot verhoogde elektromagnetische emissies of verminderde elektromagnetische immunitet van deze apparatuur en resulteren in onjuiste bediening.

WAARSCHUWING: DRAAGBARE RF-communicatieapparatuur (inclusief randapparatuur zoals antennekabels en externe antennes) mag niet dichter dan 30 cm (12 inch) worden gebruikt bij elig deel van de ultrasone chirurgische apparatuur, inclusief kabels die door de FABRIKANT zijn gespecificeerd. Anders zou de achteruitgang van de prestaties van deze apparatuur het gevolg kunnen zijn.

WAARSCHUWING: Als de Transducer duidelijk beschadigd is, gooialle beschadigde onderdelen weg na reiniging en sterilisatie. Markeer de beschadigde onderdelen duidelijk om verkeerd gebruik te voorkomen.

WAARSCHUWING: Om milieuvervuiling te voorkomen, moeten wegwerptoestellen en elektronisch afval worden verwijderd volgens de procedures en voorschriften van het ziekenhuis.

WAARSCHUWING: Bij gevaar moet u onmiddellijk de stroomtoevoer onderbreken.

WAARSCHUWING: Het actieve lemmet verhit het weefsel door wrijving en is bedoeld om voldoende wrijving en afschuivingseffect te leveren om weefsel dat in contact komt met het actieve lemmet te snijden en te coaguleren. Daarom moet de gebruiker voorzichtig zijn met het lemmet, de klemarm en het distale deel van de schacht, aangezien deze een verhoogde temperatuur kunnen vertonen.

WAARSCHUWING: Vermijd gebruik van de Generator naast of gestapeld op andere apparatuur. Indien naast of gestapeld gebruik noodzakelijk is, controleer dan de Generator en de andere apparatuur om een normale werking te verzekeren.

WAARSCHUWING: DE EMISSIE-eigenschappen van dit apparaat maken het geschikt voor gebruik in industriële omgevingen en ziekenhuizen (CISPR 11 klasse A). Bij gebruik in een woningomgeving (waarvoor normatieve CISPR 11 klasse B is vereist) biedt dit apparaat mogelijk onvoldoende bescherming voor radiofrequente communicatielieden. De gebruiker zal wellicht maatregelen moeten nemen, zoals het verplaatsen of heroriënteren van de apparatuur.

WAARSCHUWING: Een kennisgeving aan de gebruiker en/of patiënt dat elk ernstig incident dat zich heeft voorgedaan met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan Reach Surgical, Inc. via Reachquality@reachsurgical.com en de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

WAARSCHUWING: Dit apparaat sluit vaten af tot een maximale diameter van 7 mm, afhankelijk van het gebruikte instrument. Raadpleeg het instrument IFU voor meer informatie.

Opmerking: Voor bijkomende waarschuwingen en mededelingen, zie de desbetreffende instructies.

Hoofdstuk VIII - Elektromagnetische compatibiliteit (EMC)

Het product heeft de elektromagnetische compatibiliteitstest doorstaan, die voldoet aan de beperkingsseisen van de IEC60601-1-2 norm voor medische apparatuur. Deze beperkings bieden een redelijke bescherming tegen schadelijke interferentie in normale medische installaties.

1. Voor de onderdelen van de apparatuur, zie tabel 1 Componenten van Ulrasone Chirurgische Apparatuur

2. De kabels van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur

Nee.	Naam kabel	Lengte (m)	Schild of niet
1	De kabel van Transducer	2.9	Ja
2	De kabel van FSW2	3	Ja
3	De stroomkabel	5	Geen
4	De potentiële vereffening	0.03	Geen

3. EMC-prestaties

Dit apparaat kan onderhevig zijn aan radiofrequentie-interferentie veroorzaakt door andere medische apparatuur en radiocommunicatie. Om dergelijke interferentie te voorkomen, is dit product getest volgens IEC 60601-1-2 en voldoet het aan de vereisten daarvan. Het bedrijf garandeert echter niet dat er absoluut geen interferentie zal zijn in de individuele installatieomgevingen.

Als wordt vastgesteld dat het apparaat wordt gestoord (wat kan worden vastgesteld door het apparaat aan en uit te zetten), moet de gebruiker (of onderhoudspersoneel dat door Reach Surgical, Inc. is goedgekeurd) proberen een of meer van de volgende maatregelen te nemen om het storingsprobleem op te lossen:

Pas de richting of positie aan van het apparaat dat het beïnvloedt.

Vergroot de afstand tussen dit apparaat en het zendapparaat.

Gebruik andere stroombronnen (in plaats van de stroom die gebruikt wordt om de apparatuur te beïnvloeden) om deze apparatuur van stroom te voorzien.

Raadpleeg de leverancier of servicevertegenwoordiger voor andere suggesties.

De fabrikant is niet verantwoordelijk voor storingen die worden veroorzaakt door de volgende situaties: gebruik van andere verbindingenkabels dan de aanbevolen kabels; verander of modifier dit apparaat zonder toestemming. Ongeoorloofde wijzigingen of aanpassingen kunnen ertoe leiden dat de gebruiker de bevoegdheid verliest om dit apparaat te bedienen.

Alle soorten elektronische apparatuur kunnen elektromagnetische interferentie veroorzaken op andere apparatuur via de lucht of andere kabels die ermee verbonden zijn. Gebruik geen apparaten die RF-signalen kunnen uitzenden, zoals mobiele telefoons, radiozendontvangers of radiobesturingssystemen, in de buurt van dit apparaat, omdat dit ertoe kan leiden dat de prestaties van dit apparaat niet aan de gespecificeerde specificaties voldoen. Wanneer dergelijke apparaten zich in de buurt van dit apparaat bevinden, schakelt de stroom van deze apparaten uit. Het medisch personeel dat voor dit apparaat verantwoordelijk is, moet technici, patiënten en ander personeel dat zich in de buurt van dit apparaat kan bevinden, instrueren om volledig aan de bovenstaande eisen te voldoen.

Om de gespecificeerde EMC-prestaties volledig te bereiken, dient de gebruiker het product correct te installeren volgens de in de handleiding beschreven stappen. Als er problemen zijn met de EMC, neem contact op met het onderhoudspersoneel dat is goedgekeurd door Reach Surgical, Inc.

De Transducer (met kabel) en Shearwords gedefinieerd als het toegepaste deel van het gehele systeem.

4. Voorzorgsmaatregelen voor de installatie van het product

De apparatuur kan gebruikt worden in een ziekenhuisomgeving, maar niet in de buurt van actieve hoogfrequente chirurgische apparatuur of in de radiofrequente afschermingsruimten waar de apparatuur voor magnetische resonantiebeïnvloeding is geplaatst, omdat intensiteit van de elektromagnetische storings op deze plaatsen hoog is.

Scheidingsafstand en invloed van vaste radiocommunicatieapparatuur: de magnetische veldsterkte die wordt opgewekt door vaste zenders, zoals basisstations van draadloze (cellulaire/draadloze) telefoons, landmobiele radio-ontvangers, amateurradio-ontvangers, AM- en FM-radio-uitzendingen en TV-uitzendingen Generatoren, enz. kunnen theoretisch niet nauwkeurig worden gemeten. Om de elektromagnetische omgeving die door vaste RF-zenders wordt gegenereerd te beoordelen, moet worden overwogen het elektromagnetische veld te meten. Als de gemeten waarde van de magnetische veldsterkte op de plaats van het toestel het corresponderende radiofrequentieniveau overschrijdt dat in de "Verklaring tegen interferentie" is aangegeven, moet het toestel worden geïnspecteerd om er zeker van te zijn dat het normaal kan functioneren. Indien abnormale werkingsomstandigheden worden geconstateerd, moeten aanvullende maatregelen worden overwogen, zoals heroriëntatie of verplaatsing van de apparatuur, of het gebruik van een antistralingsruimte.

1) Gebruik het netsnoer dat door ons bedrijf wordt geleverd of door ons bedrijf is aangewezen. Producten die zijn uitgerust met een stekker moeten worden aangesloten op een vast stopcontact met randaarde. Gebruik geen adapters of converters om de stekker aan te sluiten.

2) Houd dit apparaat zo veel mogelijk uit de buurt van andere elektronische apparaten.

3) Volg de stappen om het apparaat aan te sluiten.

Algemene opmerkingen

(1) Specificeer de kabel die op dit product kan worden aangesloten.

Het gebruik van door ons bedrijf geleverde kabels zal de EMC-prestaties van dit product niet schaden. Als niet gespecificeerde kabels worden gebruikt, kunnen de EMC-prestaties van dit apparaat aanzienlijk worden verminderd.

(2) Voorzorgsmaatregelen om wijziging door de gebruiker te verbieden

De gebruiker mag dit product niet wijzigen, anders kunnen de EMC-prestaties van dit product afnemen.

De wijziging van het product omvat de volgende veranderingen:

a. Kabel (lengte, materiaal, bedrading, enz.).

b. Installatie/layout-out van apparatuur.

c. Configuratie/onderdelen van de apparatuur.

d. Onderdelen ter bescherming van de uitrusting (openen/sluiten van het deksel en bevestigingsonderdelen van het deksel).

(3) Alle beschermkappen moeten gesloten zijn wanneer de apparatuur wordt gebruikt.

Dit product zal naar verwachting worden gebruikt in de hieronder gespecificeerde elektromagnetische omgeving, en de koper en gebruiker van dit product dienen ervoor te zorgen dat het in deze elektromagnetische omgeving wordt gebruikt.

5. Basisprestaties

De Ultrasone Chirurgische Apparatuur gebruikt ultrasone energie om zachte weefsel in te snijden en tegelijkertijd de hemostase en/of coagulatie tijdens de operatie tot stand te brengen.

Richtsnoeren en verklaring van de fabrikant - ELEKTROMAGNETISCHE EMISSIES

De Ultrasone Chirurgische Apparatuur is bestemd voor gebruik in de hieronder gespecificeerde elektromagnetische omgeving.

De klant of de gebruiker van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur dient ervoor te zorgen dat het in een dergelijke omgeving wordt gebruikt.

Emissietest	Naleving	Elektromagnetische omgeving - Richtsnoeren
RF-emissies CISPR 11	Groep 1	De Ultrasone Chirurgische Apparatuur gebruikt alleen RF-energie voor zijn interne functie. Daarom zijn de RF-emissies zeer laag en is het niet waarschijnlijk dat deze storing veroorzaakt in nabijgelegen elektronische apparatuur.
RF-emissies CISPR 11	Klasse A	De EMISIE-eigenschappen van deze apparatuur maken haar geschikt voor gebruik in industriegebieden en ziekenhuizen.
Harmonische emissies IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spanningsfluctuaties/flickeremissies IEC 61000-3-3	Voldoet	

Richtsnoeren en verklaring van de fabrikant - elektromagnetische immuniteit

De Ultrasone Chirurgische Apparatuur is bestemd voor gebruik in de hieronder gespecificeerde elektromagnetische omgeving.

De klant of de gebruiker van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur dient ervoor te zorgen dat het in een dergelijke omgeving wordt gebruikt.

IMMUNITETSTEST	IEC 60601 testniveau	Nalevingsniveau	Elektromagnetische omgeving - Richtsnoeren
Elektrostatische ontlading (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2, 4, 8, 15 kV lucht	± 8 kV contact ± 2, 4, 8, 15 kV lucht	De vloeren moeten van hout, beton of keramische tegels zijn. Als de vloeren met synthetisch materiaal zijn bedekt, moet de relatieve vochtigheid ten minste 30% bedragen.
Elektrische snelle transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV voor stroomtoevoerleidingen ± 1 kV voor ingangs-/uitgangsleidingen	± 2 kV voor stroomtoevoerleidingen ± 1 kV voor ingangs-/uitgangsleidingen	De kwaliteit van de netspanning moet overeenkomen met die van een typische commerciële of ziekenhuisomgeving.
Surge IEC 61000-4-5	± 1 kV lijn(en) naar lijn(en) ± 2 kV lijn(en) naar aarde	± 1 kV lijn(en) naar lijn(en) ± 2 kV lijn (en) naar aarde	De kwaliteit van de netspanning moet overeenkomen met die van een typische commerciële of ziekenhuisomgeving.
Spanningsdips, korte onderbrekingen op ingangsleidingen van de voeding IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 cyclus bij 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° en 315° 0 % UT; 1 cyclus en 70 % UT; 25/30 cycli Eenfase: bij 0° 0 % UT; 250/300 cycli	0 % UT; 0,5 cyclus bij 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° en 315° 0 % UT; 1 cyclus en 70 % UT; 25/30 cycli Eenfase: bij 0° 0 % UT; 250/300 cycli	De kwaliteit van de netvoeding dient overeen te komen met die van een typische commerciële of ziekenhuisomgeving. Indien de gebruiker van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur de apparatuur tijdens stroomonderbrekingen moet blijven gebruiken, wordt aanbevolen de Ultrasone Chirurgische Apparatuur te voeden via een ononderbreekbare stroomvoorziening of een batterij.
Netfrequentie (50/60 Hz) magnetisch veld IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	De magnetische velden van de stroomfrequentie moeten zich bevinden op niveaus die kenmerkend zijn voor een typische locatie in een typische commerciële of ziekenhuisomgeving.

Richtsnoeren en verklaring van de fabrikant - elektromagnetische immunititeit

De Ultrasone Chirurgische Apparatuur is bestemd voor gebruik in de hieronder gespecificeerde elektromagnetische omgeving.

De klant of gebruiker van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur dient ervoor te zorgen dat het in een dergelijke omgeving wordt gebruikt.

IMMUNITEITSTEST	IEC 60601 testniveau	Nalevingsniveau	Elektromagnetische omgeving - Richtsnoeren
Geleide RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz tot 80 MHz 6 V inISM-bandentrengtussen 0,15 MHz en 80 MHz	3V	Draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur mag niet dichter bij enig onderdeel van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur, inclusief kabels, worden gebruikt dan de aanbevolen scheidingsafstand berekend op basis van de vergelijking voor de frequentie van de zender. Aanbevolen scheidingsafstand $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$
Uitgestraald RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz tot 2,7 GHz 80 % AM bij 1 kHz	3V/m	$d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P}$ 80MHz tot 800MHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$ 800MHz tot 2.7GHz waarbij P het maximale uitgangsvermogen van de zender is in watt (W) volgens de fabrikant van de zender en d de aanbevolen scheidingsafstand in meter (m). De veldsterken van vaste RF-zenders, zoals bepaald door een elektromagnetisch locatieonderzoek, moeten in elk frequentiegebied lager zijn dan het conformiteitsniveau. Er kan interferentie optreden in de buurt van apparatuur die is gemarkeerd met het volgende symbool:

Aanbevolen scheidingsafstanden tussen draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur en de Ultrasone Chirurgische Apparatuur

Ultrasone Chirurgische Apparatuur is bedoeld voor gebruik in een elektromagnetische omgeving waarin uitgestraalde RF-storingen worden beheert. De klant of gebruiker van de Ultrasone Chirurgische Apparatuur kan elektromagnetische interferentie helpen voorkomen door een minimale afstand aan te houden tussen draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur (zenders) en de Ultrasone Chirurgische Apparatuur, zoals hieronder wordt aanbevolen, overeenkomstig het maximale uitgangsvermogen van de communicatieapparatuur.

Nominaal maximaal uitgangsvermogen van zender W	Scheidingsafstand volgens de frequentie van de zender / m		
	150 kHz tot 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz tot 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz tot 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Opmerking: Deze richtlijnen zijn mogelijk niet in alle situaties van toepassing. Elektromagnetische voortplanting wordt beïnvloed door absorptie en reflectie van structuren, voorwerpen en mensen.

Hoofdstuk IX - Technische voorwaarden voor het materieel

WAARSCHUWING: De Ultrasone Chirurgische Apparatuur moet worden gebruikt binnen het gespecificeerde omgevingstemperatuurbereik, overeenkomstig de vereisten.

WAARSCHUWING: Zorg ervoor dat de spanning van de uitgangscontactdoos voldoet aan de eisen van de Generator. Een onjuiste aansluiting van de voeding kan de Generator beschadigen en schok- of brandgevaar veroorzaken.

Voor de werking vereiste onderdelen:

Generator (CSUS8000)

Transducer (TRAG)

Voetschakelaar (FSW2)

Afsluiting: raadpleeg de handleiding voor het afschuiven voor meer informatie.

Beschermingsgraad tegen elektrische schokken: Type CF toegepast onderdeel

Beschermingsgraad tegen elektrische schokken: Klasse I

Beschermingsgraad tegen schadelijk binnendringen van water: Voetschakelaar: IPX8

Rate Input

Voedingsspanning: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Bedrijfsomstandigheden:

Werktende temperatuur: 10°C-30°C

Relatieve vochtigheid ≤70%.

Luchtdruk: 860hPa-1060hPa

Transport- en opslagomstandigheden:

Temperatuur: -40°C ~ +55°C (Generator, Transducer en Voetschakelaar)

Temperatuur: -10°C ~ +55°C (Schaar)

Vochtigheid: ≤80%

Luchtdruk: 860hPa-1060hPa

Verrichtingswijze: Ononderbroken werktijd: ≤15s; interval: ≥15s

Gewicht (onverpakt): Generator: het nominale gewicht is 7kg

Zekering: 45'20 T5AH250V

Bulkvolume

CSUS 8000 type Generator: (H×W×D): 34cm×34cm×16cm

Verwijdering: De afgedankte apparatuur moet worden aangevoerd volgens de plaatselijke milieuvorschriften voor afvalverwerking. Er is een celbatterij, die moet worden gerecycleerd als afvalbatterij.

AP/APG-classificatie: Geen AP/APG klasse uitrusting

Het type frequentieregeling van het systeem: Continue automatische afstemming van de frequentie van de aandrijving, onafhankelijk van de belasting, tijdens de werking.

Gangreserve index: ≥2,5

Primaire tip vibratie excursion: 25μm~110μm

Softwareversie: V01.01

Opmerking: Voor vervanging van de zekering dient u contact op te nemen met het door Reach Surgical, Inc. opgeleide en erkende servicepersoneel of met uw plaatselijke vertegenwoordiger. En raadpleeg de Servicehandleiding voor de vervangingsprocedure.

Hoofdstuk X -Service na verkoop en garantie

Reach Surgical, Inc. garandeert dat dit product vrij is van materiaal- en fabricagefouten bij normaal gebruik en preventief onderhoud gedurende de respectieve garantieperiode die hieronder wordt vermeld. De verplichting van Reach Surgical onder deze garantie is beperkt tot de reparatie of vervanging, naar keuze van Reach Surgical, van een product, of een onderdeel daarvan, dat binnen de toepasselijke hieronder vermelde periode aan Reach Surgical, Inc. of haar distributeur is geretourneerd en waarvan na onderzoek, naar tevredenheid van Reach Surgical, is gebleken dat het defect is. Deze garantie is niet van toepassing op een product, of een onderdeel daarvan, dat:

- (1) nadelig is beïnvloed als gevolg van gebruik met apparaten die zijn vervaardigd of gedistribueerd door partijen die niet zijn goedgekeurd door Reach Surgical, Inc.
- (2) buiten de fabriek van Reach Surgical is gerepareerd of gewijzigd op een wijze die, naar het oordeel van Reach Surgical, de stabiliteit of betrouwbaarheid ervan aantast.
- (3) blootgesteld aan oneigenlijk gebruik, nalatigheid of ongeval, of (4) gebruikt anders dan in overeenstemming met de ontwerp- en gebruiksparameters, instructies en richtlijnen voor het product of met de in de bedrijfstak algemeen aanvaarde functionele, operationele of milieunormen voor soortgelijke producten.

De producten van Reach Surgical worden gegarandeerd voor de volgende perioden na levering aan de oorspronkelijke koper:

Transducer	1 jaar voor de onderdelen en arbeid
Generator	1 jaar voor de onderdelen en arbeid
Voetschakelaar	1 jaar voor de onderdelen en arbeid

Tenzij vervangen door de toepasselijke lokale wetgeving, vervangt deze garantie alle andere garanties, uitdrukkelijk of stilzwijgend, met inbegrip van de garanties van verkooptbaarheid en geschiktheid voor een bepaald doel, en alle andere verplichtingen of aansprakelijkheden van de kant van Reach Surgical, Inc. en is het exclusieve rechtsmiddel van de koper, in geen geval zal Reach Surgical, Inc. aansprakelijk zijn voor speciale, incidentele of gevolgschade met inbegrip van, maar niet beperkt tot, schade als gevolg van verlies van gebruik, winst, zaken of goodwill, anders dan zoals uitdrukkelijk bepaald in een specifieke wet.

Reach Surgical, Inc. aanvaardt geen enkele andere aansprakelijkheid in verband met de verkoop of het gebruik van een van de producten van Reach Surgical Inc. en maakt geen enkele andere persoon om deze voor haar op zich te nemen. Er zijn geen garanties die verder gaan dan de voorwaarden hiervan.

Reach Surgical, Inc. behoudt zich het recht voor om te allen tijde wijzigingen aan te brengen in producten die door Reach Surgical, Inc. worden geproduceerd en/ of verkocht, zonder dat dit een verplichting inhoudt om dezelfde of soortgelijke wijzigingen aan te brengen in producten die eerder door Reach Surgical, Inc. zijn geproduceerd en/of verkocht.

Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny Instrukcje

Proszę uważnie przeczytać wszystkie informacje.

OSTRZEŻENIE: Bezpieczny i skuteczny zabieg z użyciem sprzętu ultradźwiękowego zależy nie tylko od konstrukcji urządzenia, ale także w dużym stopniu od wielu czynników pozostających pod kontrolą operatora. Aby zwiększyć bezpieczeństwo i skuteczność, konieczne jest przeczytanie, zrozumienie i przestrzeganie instrukcji obsługi dostarczonej wraz z urządzeniem.

OSTRZEŻENIE: Nigdy nie używaj urządzenia do celów innych niż chirurgia medyczna.

OSTRZEŻENIE: Urządzenie nie powinno być używane w miejscach, gdzie występują łatwopalne gazy anestetyczne zmiesiane z powietrzem, tlenem lub tlenkiem azotu. W wyniku zderzenia z innymi metalowymi aparatami mogą powstać iskry. Iskry mogą spowodować zapalenie gazów palnych, takich jak gaz znajdujący się w miejscu instalacji.

Rozdział I - Wprowadzenie

Użytkownik musi uważnie przeczytać niniejszy tekst przed przystąpieniem do obsługi produktu. Treść dotyczy procesów operacyjnych, na które należy zwrócić uwagę, lub operacji, które mogą spowodować nieprawidłowości i zagrożenia, które mogą spowodować uszkodzenie produktu lub personelu. W przypadku wystąpienia nienormalnych zjawisk, należy postępować zgodnie z instrukcją w celu uniknięcia uszkodzenia ciała lub sprzętu. Firma nie ponosi żadnej odpowiedzialności za tytuły gwarancji bezpieczeństwa, niezawodności i wydajności ani nie zapewnia bezpłatnej konserwacji tych usterek!

Przeznaczenie

Przyrząd ten jest przeznaczony do nacięć tkanek miękkich, gdy pożądane jest kontrola krewienia i minimalne urazy termiczne.

Wskazania

Ten instrument jest przeznaczony do przymocowania do ultradźwiękowego sprzętu chirurgicznego i kontaktu z pacjentem podczas vibracji o wysokiej częstotliwości w celu rozdrobnienia komórek tkanek miękkich do ciecia i/lub koagulacji tkanek w otwartych i minimalnie inwazyjnych operacjach. Ogólnie rzeczą biorąc, pediatrycznych, ginekologicznych, urologicznych, torakochirurgicznych oraz uszczelniania i transekcji naczyń limfatycznych.

Zamierzony użytkownik

Instrument ten jest przeznaczony dla pracowników służby zdrowia, którzy używają tego instrumentu do celów chirurgicznych.

Środowisko użytkowania zgodnie z przeznaczeniem

Ten instrument jest przeznaczony do użytku w szpitalu.

Planowana populacja pacjentów:

Pacjenci w wieku 3 lat i starsi, którzy potrzebują operacji, w której wymagane są nacięcia tkanek miękkich z kontrolą krewienia i minimalnym urazem termicznym.

Korzyści kliniczne

- Krótszy czas operacji;
- Mniejsze krewienie śródoperacyjne;
- Mniejszy uraz termiczny.

Wskazania

Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny jest wskazany do nacinania tkanek miękkich, gdy pożądana jest kontrola krewienia i minimalny uraz termiczny. Narzędzia Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego mogą być stosowane jako uzupełnienie lub zamiennik w elektrochirurgii, laserów i skalpelu stalowych.

Przeciwwskazania

Instrumenty nie są przeznaczone do nacinania kości.

Instrument nie jest przeznaczony do antykoncepcyjnego zamykania jajowodów.

Grupy docelowe pacjentów

Pacjenci wymagający operacji, w której konieczne jest wykonanie nacięć tkanek miękkich z kontrolą krewienia i minimalnym urazem termicznym.

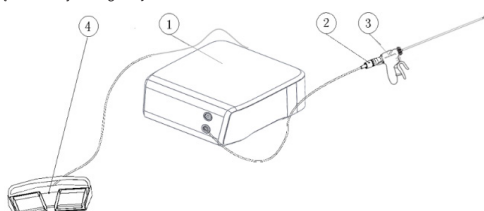
Rozdział II - Części składowe i zasady działania Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego

Sekcja I Części składowe urządzenia

Tabela 1 Części składowe Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego

Model	Skład	
	Nazwa części	Numer modelu
Ultradźwiękowy Sprzęt Chirurgiczny	Generator Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego	CSUS8000
	Przetwornik Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego	TRA6
	Przełącznik nożny Ultradźwiękowego Sprzętu chirurgicznego	FSW2

Generator jest kompatybilny z nożyczkami produkowanymi przez Reach Surgical, Inc. Instrumenty nożycowe nie są zawarte w opakowaniu i muszą być zakupione osobno. Szczegóły dotyczące nożyczek znajdują się w instrukcji obsługi nożyczek.



Rysunek 1 Schemat kompozytyjny Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego
1. Generator 2. Przetwornik 3. Skalpel 4. Przełącznik nożny

1. Generator (CSUS8000)

Generator zapewnia wyświetlanie interfejsu operacyjnego, monitorowanie stanu urządzenia, funkcję ATT oraz kontrolę I/O. Różne poziomy zapewniają odpowiednie wyjścia energii poprzez sterowanie skalepkiem i przełącznikiem nożnym.

Definicja funkcji ATT: System może automatycznie dostosować wyjściową energię ultradźwiękową w zależności od informacji zwrotnej z różnych tkanek.

2. Przetwornik (więcej informacji znajduje się w instrukcji obsługi przetwornika) jest przeznaczony do konwersji energii elektrycznej z kompatybilnego generatora na ruch mechaniczny noży instrumentu. Ten przetwornik jest przeznaczony do użytku z kompatybilnym generatorem.

- Przetwornik jest przygotowany do przewodu, który łączy się z przednią częścią generatora.
- Przetwornik jest przygotowany do wielokrotnego użytku o ograniczonej żywotności.
- Przetwornik jest zapakowany niesterylnie i przed użyciem należy go wysterilizować zgodnie z instrukcją.

3. Skalpel (więcej informacji można znaleźć w instrukcji obsługi skalpela)

Uwaga: W niniejszej instrukcji Jednorazowy Ultradźwiękowy Skalpel będzie dalej nazywany „skalpelem”.

Organia ultradźwiękowe są przenoszone z przetwornika na skalpel i służą do hemostatycznego cięcia i/lub koagulacji tkanek.

Należy pamiętać, że drapieżnicze pochodzące z przetwornika są wzmacniane przez transformator amplitudy. Vibracje są mikroskopijne i niewidoczne gotym okiem. Podczas użytkowania należy unikać działania na niezamierzone cele.

4. Przełącznik nożny

Przycisk nożny służy do włączania/wyłączania wyjścia energii ultradźwiękowej.

5. Tryb systemu i poziom mocy

Generator posiada dwa tryby pracy: VAR i FULL. Moc VAR może być ustawiana przez użytkownika w zakresie od 1 do 5 za pomocą przycisków na wyświetlaczu interfejsu. Moc FULL jest zawsze utrzymywana na poziomie 5. Gdy

Po podłączeniu do nożyc z zaawansowaną funkcją hemostazy, generator zapewnia dwa tryby wyjścia: VAR i ADVANCED. Moc VAR może być ustawiona przez użytkownika od 1 do 5, naciśkając przyciski na wyświetlaczu interfejsu. Domyslny poziom pozostaje na poziomie 5. ADVANCED oznacza, że zaawansowana hemostaza function.is stosowana do szybkiego cięcia tkanek. Niższa moc jest wykorzystywana do lepszej hemostazy. Energia przekazywana do tkanki i wytworzony efekt tkanki zależą od wielu czynników, w tym poziomu mocy, kształtu ścinania, wydajności ścinania, siły zaciśku (jeśli dotyczy), napięcia tkanki, rodzaju tkanki, patologii i podejścia chirurgicznego.

Sekcja II Instrukcja obsługi

(Rysunek 2-1 Panel przedni)

1. Wyświetlacz/ekran dotykowy

Wyświetla informacje o systemie i stanie jako interfejs do dostosowywania elementów sterujących i ustawień.

2. Gniazdo przetwornika

Gniazdo w prawym dolnym rogu, które służy do podłączenia przetwornika do generatora.

3. Przycisk trybu czerwania

Włożyć prawidłowo i całkowicie złącze przetwornika do generatora. Długi naciśnięcie powoduje wyłączenie.

(Rysunek 2-2 Panel tylny)

4. Odpowietrzniki

5. Interfejs rozszerzenia wyposażenia

Stuży do rozbudowy i konserwacji funkcji urządzeń.

6. Wyrownianie potencjałów

Jeśli użytkownik nie może zapewnić, że gniazdo zasilania zostało bezpiecznie uziemione, może podłączyć uziemienie ochronne przez ten port.

7. Gniazdo zasilania

Gniazdo służy do podłączenia przewodu zasilającego do generatora.

8. Gniazdo przełącznika nożnego

Jest to okrągłe gniazdo pokazane na rysunku 2-2, które może być podłączone do przełącznika nożnego przez użytkownika.

9. Otwór montażowy

Sekcja III Wskazówki dotyczące rozpakowywania

Elementy składowe Ultronografu są kupowane oddzielnie. Po otrzymaniu zakupionych komponentów należy sprawdzić, czy nie ma widocznych uszkodzeń transportowych. W przypadku stwierdzenia jakichkolwiek uszkodzeń należy skontaktować się z firmą lub lokalnym przedstawicielem.

Komponenty obejmują następujące elementy (patrz Rozdział IX - Warunki techniczne urządzenia):

Generator (CSUS8000) - w tym generator, kabel zasilający i instrukcja obsługi.

Przetwornik (TRAG) - zawierający przetwornik, kabel przetwornika.

Przełącznik nożny (FSW2) - zawiera przełącznik nożny i zespół odłączanego kabla.

Uwaga: Instrukcja obsługi zawiera przewodnik wykrywania i usuwania usterek.

Rozdział III - Instalacja i działanie urządzeń

OSTRZEŻENIE: Aby zmniejszyć ryzyko zakłóceń, sprzęt elektrochirurgiczny i ultradźwiękowy należy podłączyć do oddzielnych obwodów zasilania.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć obrażeń użytkownika lub pacjenta w razie przypadkowego uruchomienia, jeśli generator Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego jest uszkodzony lub istnieje podejrzenie, że spadł lub doszła się do niego woda, przed podjęciem decyzji, czy może być używany, należy przeprowadzić ocenę biomedyczną.

Sekcja I Uruchomienie urządzeń

I. Przed przystąpieniem do instalacji należy odłączyć przewód zasilający od generatora.

II. Zamocować generator na stole.

OSTRZEŻENIE: Generator musi być eksplloatowany w określonych warunkach środowiskowych. Wymagania znajdują się w rozdziale IX - Warunki techniczne urządzenia.

III. Podłączyć przewód zasilający do gniazda wejściowego AC na tylnym panelu generatora. W tym momencie system nie jest uruchomiony, a lampa trybu czerwania migra.

OSTRZEŻENIE: Generator i przewód zasilający należy utrzymywać w pozycji, którą można łatwo rozdzielić, aby zapewnić odłączenie zasilania na czas w nagłych wypadkach.

OSTRZEŻENIE: Upewnij się, że napięcie gniazda wyjściowego spełnia wymagania generatora (patrz Rozdział IX - Warunki techniczne urządzenia). Nieprawidłowe podłączenie zasilania może uszkodzić generator i spowodować porażenie prądem lub zagrożenie pożarowe.

IV. Podłączyć kabel przełącznika nożnego do gniazda przełącznika nożnego na tylnym panelu generatora.

• Upewnij się, że gniazdo wtykowe jest suche i czyste.

• Należy uważać, aby nie dopuścić do przypadkowej aktywacji spowodowanej wprowadzeniem cieczy.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć obrażeń użytkownika, przed uruchomieniem urządzenia należy upewnić się, że końcówka testowa znajduje się z dala od ludzi, innych urządzeń lub innych przedmiotów.

V. Podłączyć skalpel do przetwornika zgodnie z instrukcją obsługi.

VI. Podłączyć kabel przetwornika do gniazda na przednim panelu. Przed podłączeniem przetwornika do generatora upewnić się, że złącze przetwornika jest suche i czyste.

VII. Naciśnąć przycisk trybu czerwania, aby włączyć generator. Generator rozpoczęte pracę sekwencji.

Należy zapoznać się z opisem w sekcji I rozdziału III w celu uzyskania informacji wyświetlanej na ekranie wyświetlacza podczas rozpoczynania sekwencji.

Jesi sekwencja uruchamiania różni się od opisanej powyżej, należy skontaktować się z certyfikowanym personel'em serwisowym zgodnie z procedurami obowiązującymi w szpitalu. Przewidywana lokalizacja urządzenia zostanie ustalona przez profesjonalny personel chirurgiczny w szpitalu.

VIII. Po zakończeniu sekwencji początkowej, generator przejdzie w tryb czerwania. Jednakże, jeśli urządzenie wykryje błąd generatora, wykryty błąd zostanie wyświetlony na ekranie ciekłokrystalicznym i rozlegnie się dźwięk alarmu. Więcej szczegółów znajduje się w rozdziale IV.

IX. Tryb systemowy i poziom mocy: domyślny poziom mocy generatora to 3 (VAR) i 5 (FULL). Poziom mocy VAR może być ustawiony przez użytkownika z poziomów od 1 do 5. Aby wyregułować poziom mocy VAR, należy naciągnąć strzałki GÓRA/DÓŁ po lewej stronie ekranu ciekotkryształowego. Ustawić poziom mocy zgodnie z preferencjami chirurga i/lub zaleceniami instrukcji obsługi skalpela (więcej szczegółów znajduje się w części dotyczącej poziomu mocy w rozdziale II).

X. Dźwięk: Generator używa różnych dźwięków, aby wskazać poziom mocy aktywacji.

Sekcja II Działanie sprzętu

Ważna uwaga: Instrukcja obsługi Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego zawiera instrukcje obsługi generatora CSUS8000, przełącznika nożnego (patrz Rozdział IX - Warunki techniczne sprzętu). Niniejsza instrukcja nie stanowi odniesienia do technik chirurgicznych.

Uwaga: Przed użyciem urządzenia, należy zapoznać się z instrukcjami dotyczącymi przetwornika i skalpela znajdującymi się wraz z tymi urządzeniami.

Po zakończeniu instalacji można przystąpić do eksploatacji urządzenia.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć obrażeń użytkownika lub pacjenta podczas kontroli sprzętu, należy zachować ostrożność i utrzymać dystansy koniec instrumentu z dala od innych aparatów, serwety chirurgicznej, pacjenta lub innych przedmiotów. Podczas kontroli należy zastosować środki bezpieczeństwa podjęte w obecności oparów (zgodnie z procedurami i przepisami obowiązującymi w szpitalu).

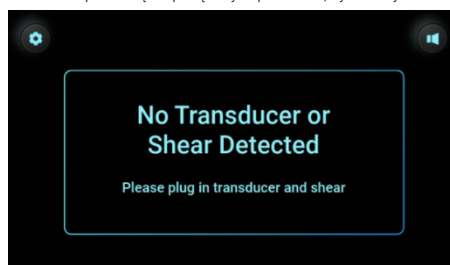
Obsługa systemu podzielona jest na trzy części: uruchomienie systemu i identyfikacja przetwornika i skalpela, testowanie przetwornika i skalpela oraz ustawienie systemu.

1. Uruchomienie systemu i identyfikacja przetwornika i skalpela:

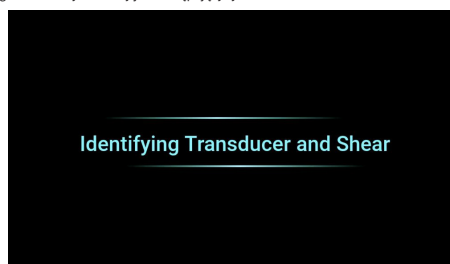
Po jednokrotnym naciśnięciu przycisku Standby wyświetlony zostanie poniższy obraz:



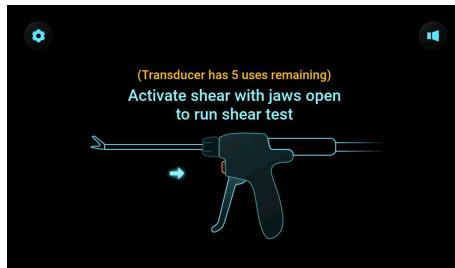
Jeśli system zostanie uruchomiony bez przetwornika i skalpela lub będzie podłączony nieprawidłowo, wyświetlony zostanie następujący rysunek:



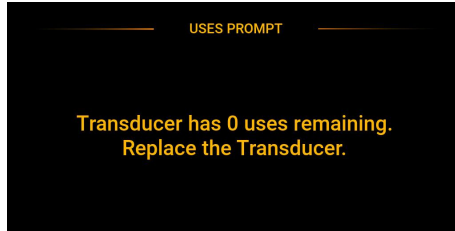
Po podłączeniu przetwornika i skalpela do generatora wyświetlany jest następujący rysunek:



Gdy przetwornik i skalpel połączą się i zidentyfikują prawidłowo, wyświetlą się poniższy rysunek:



Uwaga: jeżeli pozostały czas użytkowania przetwornika jest mniejszy niż 10, pojawi się ciemny komunikat. Proszę zwrócić uwagę na poniższy rysunek, gdy liczba czasów użytkowania wynosi zero:



Gdy zaawansowana funkcja hemostazy jest używana zero razy, zostanie wyświetlony następujący obraz:

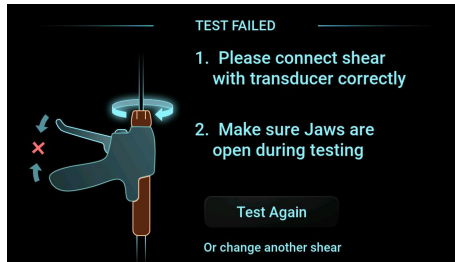


2. Testowanie przetwornika i skalpela:

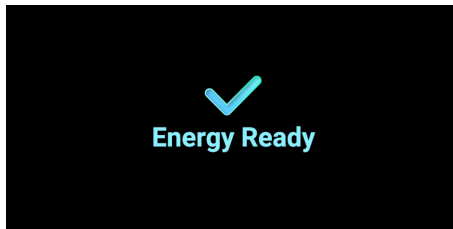
Po zakończeniu identyfikacji przetwornika i skalpela oraz wyświetleniu komunikatu "Activate Shearwith jaws open to run Sheartest" (Aktywuj skalpel z otwartym zaciśnięciem, aby przeprowadzić test skalpela), naciśnij przycisk skalpela, wyświetli się poniższy rysunek:



Jeśli test nie powiedzie się, wyświetlany jest następujący rysunek:



Po pomyslnym zakończeniu testu wyświetlany jest następujący rysunek:



Po podłączeniu do nożyc bez funkcji zaawansowanej hemostazy zostanie wyświetlony następujący obraz stanu roboczego:



Po podłączeniu do nożyc z funkcją zaawansowanej hemostazy zostanie wyświetlony następujący obraz stanu roboczego



Tryb wyjściowy zostanie podświetlony po naciśnięciu odpowiedniego przycisku.

3. Ustawienia systemowe:

Dotknij przycisku ustawień w lewym górnym rogu ekranu, a elementy ustawień systemowych są następujące:



Dotknij ikonę Język, aby wyświetlić następujący interfejs:



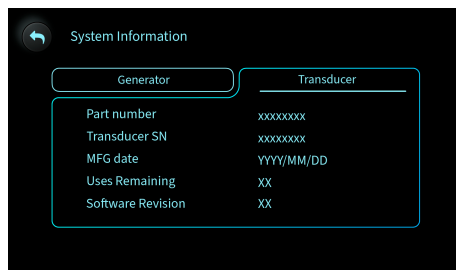
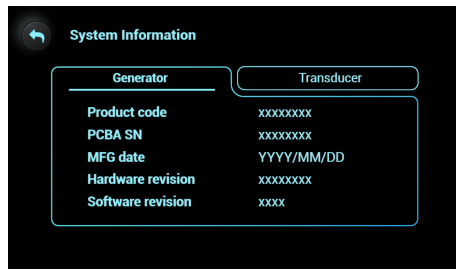
Dotknij przycisk włączania/wyłączania ręczna/nożna kontrolę, aby wyświetlić następujący interfejs:



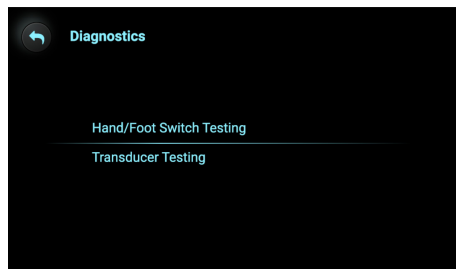
Klik op 'Advanced Setting' en klik vervolgens op de optie om de opties te wijzigen.



Dotknij pozycji informacje o systemie, aby wyświetlić następujący interfejs:



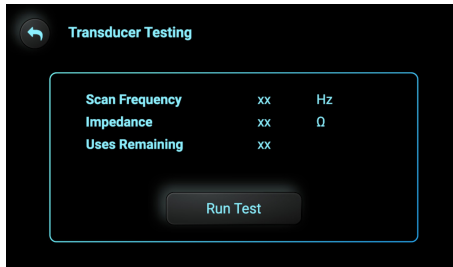
Dotknij pozycji diagnostyki, a pojawi się następujący interfejs:



Dotknij elementu Hand/Foot Switch Testing (Testowanie przełącznika ręcznego/nożnego), a pojawi się następujący interfejs:



Dotknij testowania przetwornika i pojawi się następujący interfejs:



Anuluj

Naciśnij przycisk "Return" (Powrót) w lewym górnym rogu ekranu, aby opuścić ustawienia systemu i powrócić do trybu czuwania.

Sekcja III Wyłączanie urządzeń

- I. Naciśnij długą przycisk Standby na generatorze i wyciągnij przewód zasilający z gniazdką.
- II. Odłączyć przetwornik i skalpel i postępować z nimi zgodnie z ich instrukcjami obsługi.
- III. Wyczyszczyć generator, przełącznik nożny i przetwornik zgodnie z procedurami podanymi w rozdziale V Czyszczenie

Rozdział IV - Rozwiązywanie problemów

Generator modelu CSUS8000 posiada szereg sygnałów alarmowych i kodów błędów, które pomagają w rozpoznawaniu i wykrywaniu usterek elementów i podzespołów. Te sygnały i kody mają na celu wspomaganie klinicznej oceny i obserwacji, a nie ich zastępowanie.

Sekcja I Wskaźnik dźwiękowy i alarm

Stan parujący	Typ dźwięku	Możliwa przyczyna i środki zaradcze
Stan początkowy	Dźwięk normalnej pracy	/
	Nietypowy dźwięk pracy	Usterka sprzętu Skontaktować się z producentem/serwisem w celu naprawy
	Dźwięk maksymalnego poziomu pracy	/
	Dźwięk minimalnego poziomu pracy	/
Stan aktywacji	Nietypowy dźwięk pracy	1) Skalpel dotknął lub chwycił zbyt dużą ilość tkanki. Zredukować ilość tkanki będącej w kontakcie ze skalpeliem. Jeśli nadal stycząć ciągły dźwięk, należy ostrożnie usunąć tkanki gromadzące się wokół końcówek skalpela. 2) Usterka przetwornika i/lub skalpela.
	ZAAWANSOWANY dźwięk	/
	Dźwięk ATT	/

Sekcja II Kod błędu

Generator rozpoznaje usterek na dwa sposoby: ostrzeżenie i błąd systemu. Po rozpoznaniu usterek zostanie wyemitowany dźwięk ostrzegawczy, na panelu sterowania generatora pojawi się sygnał ostrzegawczy, a problem zostanie wyświetlony na ekranie ciekokryształowym. Rozwiąż problem zgodnie z podanymi poniżej rozwiązaniami (lub spróbuj rozwiązać problem).

Generator zidentyfikuje dwie specyficzne usterek: ostrzeżenie i błąd systemu. Gdy błąd zostanie zidentyfikowany, system wysyła dźwięk alarmu, sygnał alarmu pojawi się na panelu sterowania Generator, a odpowiedni kod błędu jest wyświetlany na ekranie ciekokryształowym. Aby rozwiązać problem, należy postępować zgodnie z metodami podanymi poniżej (lub w podręczniku rozwiązywania problemów).

Tabela kodów usterek i komunikatów

Kod błędu	Odpowiadający komunikat o błędzie
Ostrzeżenie	Proszę prawidłowo połączyć skalpel z przetwornikiem
Ostrzeżenie	Upewnij się, że szczęki są otwarte podczas testu
Ostrzeżenie	Wykryto błąd skalpela
Ostrzeżenie	Przetwornik ma jeszcze 0 użyć
Ostrzeżenie	Proszę aktywować tylko jeden przycisk w tym samym czasie
Ostrzeżenie	Proszę zwolnić nacisk na skalpelu
Błąd systemu	Błąd systemu
Błąd systemu	Samokontrola nie powiodła się

1. Upewnić się, że kabel przetwornika został całkowicie wsunięty w prawidłowej orientacji.

2. Skalpel mógł zostać nieprawidłowo dokręcony lub jakieś tkanki mogły się zebrać wokół końca skalpela. Dokręcić skalpel i ostrożnie usunąć tkanki zbierające się wokół

końca obudowy skalpela. (Jeśli przed zabiegiem przeprowadzany jest test, upewnić się, że skalpel skierowany jest w powietrzu. Jeśli używane są skalpeli z nożyczkami ultradźwiękowymi, przed testem należy upewnić się, że szczęka mocująca jest otwarta i nie styka się z żadnym przedmiotem).

3. Wymieścić przetwornik lub skalpel

4. Przejść do trybu pracy urządzenia.

Uwaga: Przetwornik nie będzie działał prawidłowo, jeśli jego temperatura przekroczy podaną wartość.

W takim przypadku należy użyć innego przetwornika w celu natychmiastowego przywrócenia stanu normalnego lub określić przyczynę błędu i opcjonalne metody

przywrócenia stanu normalnego zgodnie z poniższymi krokami.

Przetwornik jest jeszcze ciepły, ponieważ został niedawno poddany sterylizacji parowej. Postawić przetwornik do ostygnięcia w temperaturze pokojowej przez co najmniej 45 minut.

Metoda ta może być również stosowana, gdy przetwornik staje się gorący po dłuższej pracy z dużą mocą.

Jeżeli nie ma dowodów na przegrzanie przetwornika, a wydaje się, że problemu nie da się rozwiązać, należy skontaktować się z przedstawicielami producenta.

Poza bezpieczeństwem, w generatorze nie ma części, które mogą być serwisowane przez operatora. W celu wymiany lub serwisu należy skontaktować się z personelem

serwisowym przeszkołonym i autoryzowanym przez Reach Surgical, Inc. lub z lokalnym przedstawicielem.

Wszelka konserwacja i modernizacja generatora musi być przeprowadzana przez personel serwisowy przeszkołony i autoryzowany przez Reach Surgical, Inc.

Następujące incydenty mogą stanowić zagrożenie dla bezpieczeństwa cybernetycznego:

1. Wymuszoną dostępu do jakichkolwiek niepowiązanych produktów dla Ultrasonograficznego sprzętu chirurgicznego firmy Reach Surgical, Inc.

2. Jakakolwiek nieautoryzowana komunikacja sieciowa z ultrasonograficznym sprzętem chirurgicznym firmy Reach Surgical, Inc.

3. Wszelkie nieautoryzowane przez Reach Surgical, Inc. aktualizacje oprogramowania sprzętowego lub oprogramowania.

W przypadku wystąpienia któregokolwiek z powyższych zdarzeń, należy skontaktować się z przedstawicielem handlowym firmy Reach Surgical, Inc. lub bezpośrednio z firmą Reach Surgical, Inc. za pośrednictwem strony internetowej Reachquality@reachsurgical.com.

Rozdział V - Czyszczenie

Sekcja I Czyszczenie generatora

- Generator należy czycić zgodnie z procedurami lub przepisami szpitalnymi. Przed czyszczeniem należy odłączyć główne zasilanie generatora i wyciągnąć przewód zasilający z jednostki wyjściowej.

OSTRZEŻENIE: Czyszczenie może uszkodzić generator i spowodować porażenie prądem lub zagrożenie pożarowe poprzez rozlanie lub rozpryskiwanie cieczy na lub do generatora lub zuanurzenie generatora w cieczy.

Przeprowadzić czyszczenie zgodnie z następującymi krokami:

1. Przygotować detergent o neutralnym pH lub neutralny PH detergent enzymatycznego zgodnie z instrukcją producenta detergentu.
2. Przetrzeć wszystkie powierzchnie (w tym ekran generatora) ręcznie czystą, miękką szmatką nasączoną niewielką ilością roztworu czyszczącego.
3. Przetrzeć czystą, miękką szmatką nasączoną ciepłą wodą z kranu.
4. Wytrzeć czystą, miękką szmatką.

Sekcja II Czyszczenie przełącznika nożnego

Po użyciu wyczyścić przełącznik nożny i kabel zgodnie z poniższą procedurą:

1. Odłączyć przełącznik nożny od generatora.
2. Przygotować detergent enzymatyczny o neutralnym PH zgodnie z instrukcją producenta.
3. Podłączyć kabel z przełącznikiem nożnym i zuanurzyć je w roztworze czyszczącym na 2 minuty.

Uwaga: Aby zapobiec przypadkowej aktywacji, kabel przełącznika nożnego używany do podłączenia generatora powinien być całkowicie suchy.

4. Po zuanurzeniu, wyszorować przełącznik nożny i kabel ręcznie szczotką z miękkim włosiem w roztworze czyszczącym.

5. Przepłukać przełącznik nożny i kabel dokładnie ciepłą wodą z kranu przez co najmniej 1 minutę.

Podczas płukania kabel i przełącznik nożny powinny być ze sobą połączone.

6. Przetrzeć wszystkie powierzchnie czystą, miękką szmatką.

OSTRZEŻENIE: Nie należy używać myjki ultradźwiękowej do czyszczenia przełącznika nożnego.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć uszkodzenia generatora, nie należy włączać jego zasilania przed podłączeniem kabla zasilania AC do generatora. Przed montażem upewnić się, że wszystkie połączenia są suche.

Rozdział VI - Testy bezpieczeństwa i funkcjonalne

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, nie należy otwierać obudowy generatora bez upoważnienia. Wszelkie czynności konserwacyjne i modernizacyjne aparatu muszą być wykonywane przez personel serwisowy przeszkołony i autoryzowany przez firmę Reach Surgical, Inc.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć ryzyka porażenia lub poparzenia pacjenta i personelu medycznego oraz uszkodzenia sprzętu lub innych urządzeń, konieczne jest zapoznanie się zasadami i technikami chirurgii laserowej, elektrochirurgii i chirurgii ultradźwiękowej. Należy upewnić się, że izolacja elektryczna lub uziemienie nie zostały uszkodzone. Nie zuanurzać urządzeń elektrochirurgicznych w cieczy, chyba że jest to wymagane przez konstrukcję lub wskazane na etykiecie.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, urządzenie to musi być podłączone wyłącznie do sieci zasilającej z uziemieniem ochronnym.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć obrażeń użytkownika lub pacjenta, podczas kontroli sprzętu należy upewnić się, że Skalpeli znajdują się z dala od innych aparatów, obojętnego chirurgicznego, pacjenta lub innych przedmiotów. Podczas kontroli sprzętu należy zastosować środki bezpieczeństwa podjęte w obecności oparów (zgodnie z procedurami i przepisami obowiązującymi w szpitalu).

Przeprowadzić testy bezpieczeństwa i działania przetwornika, generatora i przełącznika nożnego zgodnie z procedurami i przepisami obowiązującymi w szpitalach. Testy bezpieczeństwa i działania innych komponentów używanych przez wielu pacjentów znajdują się w instrukcji obsługi każdego komponentu.

Sekcja I Badanie bezpieczeństwa

Generator: Test prądu upływu powinien być przeprowadzony przez certyfikowanych techników szpitalnych.

Przełącznik nożny: Sprawdzić przełącznik nożny, złącze kabla i kabel, czy nie są pęknięte lub w inny sposób uszkodzone. Wymienić, jeśli są uszkodzone.

Inne komponenty: Sprawdzić zgodnie z instrukcją obsługi komponentu.

Sekcja II Test funkcjonalny

1. Przygotować kompletny zestaw skalpeli i podłączyć przetwornik zgodnie z opisem zawartym w rozdziale III - Instalacja i obsługa urządzenia.

2. Sprawdzić, czy możliwe jest wejście w stan pracy.

3. Sprawdzić, czy wyświetlane są poziomy mocy VAR 3 i mocy FULL 5.

4. Naciąść przycisk zwiększenia i zmniejszania mocy, aby upewnić się, że poziom mocy VAR może być zmieniany z poziomów 1 do 5.

5. Wyłączyć zasilanie generatora. Odczekać 5 sekund, a następnie włączyć zasilanie generatora. Odczekać 15 sekund.

6. Podczas wchodzenia w stan pracy sprawdzić, czy wyświetlana jest moc VAR poziom 3 i FULL (pełna moc) poziom 5. Sprawdzić, czy generator jest włączony zgodnie z wymaganiami. Przytrzymać przetwornik w taki sposób, aby jego dalszy koniec był skierowany w powietrze i naciąść przycisk FULL (pełnej) mocy na przełączniku nożnym.

7. Sprawdzić, czy wskaźnik poziomu mocy FULL na ekranie migą i czy słychać dźwięk oznaczający włączenie FULL.

7. Przytrzymać przetwornik w taki sposób, aby jego dalszy koniec był skierowany w powietrze i naciąść przycisk VAR przełącznika nożnego. Sprawdzić wskaźnik poziomu mocy VAR na ekranie, czy migą i czy słychać dźwięk wskazujący na aktywację VAR.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć obrażeń użytkownika lub pacjenta w przypadku przypadkowej aktywacji, skalpeli nie powinny mieć kontaktu z pacjentem, zastonami lub materiałami łatwopalnymi, gdy nie są używane.

Rozdział VII - Ostrzeżenia i identyfikacja

OSTRZEŻENIE: Tylko personel posiadający certyfikat i znający techniki minimalnie inwazyjne może wykonywać operacje minimalnie inwazyjne. Przed wykonaniem jakiekolwiek operacji minimalnie inwazyjnej należy zapoznać się z literaturą medyczną dotyczącą techniki minimalnie inwazyjnej, powikłań i ryzyka operacyjnego.

OSTRZEŻENIE: Minimalnie inwazyjne wyroby medyczne mogą różnić się między sobą w zależności od producenta. Jeśli w jednym zabiegu używane są minimalnie inwazyjne urządzenia medyczne i akcesoria różnych producentów, przed rozpoczęciem procedury należy sprawdzić ich kompatybilność.

OSTRZEŻENIE: Podobnie jak w przypadku wszystkich źródeł energii (wysokiej częstotliwości, laserowej lub ultradźwiękowej), należy wziąć pod uwagę możliwe zagrożenie rakotwórcze lub infekcyjne spowodowane produktami uboczymi tkanej, takimi jak opary i mgła. W przypadku operacji otwartych i bruzszych należy podjąć odpowiednie środki ochrony, takie jak noszenie okularów i respiratorów z filtrami oraz stosowanie skutecznego odciągacza gązparów.

OSTRZEŻENIE: Po użyciu tego urządzenia należy sprawdzić, czy tkanka przestała krewić. Jeśli nie, należy podjąć odpowiednie środki.

OSTRZEŻENIE: Użycie produktów wyprodukowanych lub dystrybuowanych przez firmy nie zatwierdzone przez Reach Surgical, Inc. może być niekompatybilne ze skalpelem ultradźwiękowym CSUS. Użycie tych produktów może prowadzić do nieoczekiwanych rezultatów i spowodować obrażenia użytkownika lub pacjenta.

OSTRZEŻENIE: Niektóre elementy (takie jak przetwornik) skalpełu ultradźwiękowego CSUS mogą nie zostać wsterylizowane przed opuszczeniem fabryki. Przed zainstalowaniem urządzenia należy wsterylizować produkt zgodnie z wymaganiami. Informacje na temat czyszczenia i sterylizacji znajdują się w odpowiednich instrukcjach.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć zakłóceń w przekazywaniu energii ultradźwiękowej, nie należy wywierać zbyt dużego nacisku na uchwyt skalpełu.

OSTRZEŻENIE: WARUNKI POŁĄCZENIA wymagają, aby ZASTOSOWANE CZĘŚCI innego sprzętu ME używanego w KONFIGURACJI DO ZASTOSOWANIA ENDOSKOPOWEGO były CZĘŚCIAMI ZASTOSOWANYMI TYPU BF lub CZĘŚCIAMI ZASTOSOWANYMI TYPU CE. OSTRZEŻENIE: gdy endoskopy pod napięciem są używane z URZĄDZENIAMI DO ENDOTERAPII POD NAPIĘCIEM, takie jak zakłócenia wytwarzane przez działanie sprzętu chirurgicznego wysokiej częstotliwości, mogą niekorzystnie wpływać na działanie innego elektronicznego sprzętu medycznego, takiego jak monitory i systemy obrazowania.

OSTRZEŻENIE: Minimalnie inwazyjne urządzenia medyczne mogą się różnić w zależności od producenta. Jeśli w jednym gabinecie stosowane są małoinwazyjne wyroby medyczne i akcesoria różnych producentów, należy sprawdzić zgodność przed rozpoczęciem zabiegu.

OSTRZEŻENIE: Przed każdym użyciem zewnętrzna powierzchnia części URZĄDZENI DO ENDOTERAPII POD NAPIĘCIEM, które są przeznaczone do włożenia do PACJENTA, sprawdzana w celu upewnienia się, że nie ma niezamierzonych chropawotych powierzchni, ostrych krawędzi lub wypukłości, które mogą powodować SZKODLWIŚCIE. Stosowanie akcesoriów, przetworników i innych niż określone lub dostarczone przez producenta tego urządzenia może spowodować zwiększoną emisję elektromagnetyczną lub zmniejszoną odporność elektromagnetyczną tego urządzenia oraz powodować nieprawidłowe działanie.

UWAGA: Przenośne urządzenia częstotliwości radiowej (w tym urządzenia perysteryficzne, takie jak anteny i anteny zewnętrzne) powinny być używane nie bliżej niż 30 cm (12 cali) od jakiegokolwiek części Ultrasonograficznego Sprzętu Chirurgicznego, w tym określonych przez PRODUCENTĄ. W przeciwnym razie może dojść do pogorszenia wydajności tego sprzętu.

OSTRZEŻENIE: Rozłanie lub rozpryskanie cieczy na lub do generatora lub zanurzenie generatora w cieczy może spowodować uszkodzenie generatora i spowodować porażenie prądem lub zagrożenie pożarowe.

OSTRZEŻENIE: Jeśli przetwornik jest wyraźnie uszkodzony, po wyczyszczeniu i sterylizacji należy wyrzucić wszystkie uszkodzone elementy. Uszkodzone elementy należy wyraźnie oznaczyć, aby uniknąć niewłaściwego użycia.

OSTRZEŻENIE: Aby uniknąć zanieczyszczenia środowiska, aparatura jednorazowego użytku i odpady elektroniczne powinny być utylizowane zgodnie z procedurami i przepisami obowiązującymi w szpitalu.

OSTRZEŻENIE: W przypadku zagrożenia należy natychmiast odłączyć zasilanie.

OSTRZEŻENIE: Aktywny zasiek ogrzewa tkankę poprzez tarcie i ma za zadanie zapewnić wystarczające tarcie i efekt ścinania, aby przeciąć i skoagulować tkankę w kontakcie z oszczarem (aktynowym zaciśnięciem). W związku z tym, użytkownik powinien zachować ostrożność w stosunku do ostrza, zasieku i dystalej części narzędzi, ponieważ mogą one wykazywać podwyższoną temperaturę.

OSTRZEŻENIE: Należy uniknąć stosowania generatora w sąsiedztwie lub na stoisie z innymi urządzeniami. Jeśli konieczne jest używanie generatora w sąsiedztwie lub utożsamionej, należy monitorować generator i inne urządzenia, aby zapewnić ich normalne działanie.

OSTRZEŻENIE: Charakterystyka EMISJI tego urządzenia sprawia, że jest ono odpowiednio do stosowania w obszarach przemysłowych i szpitalach (CISPR 11 klasa A). Jeśli urządzenie jest używane w środowisku mieszkalnym (dla którego zwykłe wymagana jest klasa B normy CISPR 11), może ono nie zapewniać odpowiedniej ochrony dla usług komunikacji o częstotliwości radiowej. Użytkownik może być zmuszony do podjęcia środków zaradczych, takich jak przeniesienie lub zmiana orientacji urządzenia.

OSTRZEŻENIE: Zawiadomienie użytkownika i/lub pacjenta o konieczności zgłaszania wszelkich poważnych incydentów związanych z wyrobem firmy Reach Surgical, Inc. za pośrednictwem strony Reachquality@reachsurgical.com oraz właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent ma siedzibę.

UWAGA: To urządzenie uszczelnia naczynia do maksymalnej średnicy 7 mm w zależności od używanego przyrządu. Więcej informacji można znaleźć w instrumencie IFU.

Uwaga: Dodatkowe ostrzeżenia i powiadomienia można znaleźć w powiązanych instrukcjach.

Rozdział VIII - Kompatybilność elektromagnetyczna (EMC)

Produkt przeszedł pomyślnie test kompatybilności elektromagnetycznej, co spełnia wymagania ograniczeń normy IEC60601-1-2 dla sprzętu medycznego. Ograniczenia te zapewniają rozsądną ochronę przed szkodliwymi zakłóceniami w normalnych instalacjach medycznych.

1. Części składowe sprzętu odnoszą się do tabeli 1 Części składowe Ultrasonograficznego Sprzętu Chirurgicznego

2. Kabel Ultradźwiękowego Sprzętu Chirurgicznego

Nie.	Nazwa kabla	Długość (m)	Osłona czy nie
1	Kabel przetwornika	2.9	Tak
2	Kabel FSW2	3	Tak
3	Kabel zasilający	5	Nie
4	Wyrównanie potencjałów	0.03	Nie

3. EMC wydajność

Urządzenie to może podlegać zakłóceniom częstotliwości radiowej powodowanym przez inne urządzenia medyczne i komunikację radiową. Aby zapobiec takim zakłóceniom, produkt ten został przetestowany zgodnie z normą IEC 60601-1-2 i spełnia jej wymagania. Firma nie gwarantuje jednak, że w poszczególnych środowiskach instalacji nie wystąpią żadne zakłócenia.

Jeśli okaza się, że urządzenie jest zakłócone (co można ustalić włączając i wyłączając urządzenie), użytkownik (lub personel serwisowy zatwierdzony przez Reach Surgical, Inc.) powinien spróbować podłączyć jedno lub więcej z następujących działań, aby rozwiązać problem zakłóceń:

Dostosuj kierunek lub położenie urządzenia, która ma na niego wpływ;

Zwięksź odległość między tym urządzeniem a urządzeniem wysyłającym;

Do zasilania tego urządzenia należy używać innych źródeł zasilania (a nie zasilania wykorzystywanego do oddziaływanego na urządzenie);

W celu usunięcia innych sygnałów należy skontaktować się z dostawcą lub przedstawicielem serwisu.

Producent nie ponosi odpowiedzialności za zakłócenia spowodowane następującymi sytuacjami: używanie innych kabli połączeniowych niż zalecane; przerabianie lub modyfikowanie tego urządzenia bez zezwolenia. Nieautoryzowane zmiany lub modyfikacje mogą spowodować utratę przez użytkownika uprawnień do obsługi tego urządzenia.

Wszystkie rodzaje sprzętu elektronicznego mogą powodować zakłócenia elektromagnetyczne innych urządzeń poprzez powietrze lub inne podłączone do nich kable. W pobliżu tego urządzenia nie należy używać urządzeń emitujących sygnały RF, takich jak telefony komórkowe, radiowe urządzenia nadawczo-odbiorcze lub urządzenia do sterowania radiowego, ponieważ może to spowodować, że działanie tego urządzenia nie będzie zgodne z określonymi specyfikacjami. Jeśli takie urządzenia znajdują się w pobliżu tego urządzenia, należy wyłączyć je zasilanie. Personel medyczny odpowiedzialny za to urządzenie powinien poinstruktować techników, pacjentów i inny personel, który może znajdować się w pobliżu tego urządzenia, aby w pełni stosowali się do powyższych wymagań.

Aby w pełni osiągnąć określzoną wydajność EMC, użytkownik powinien zainstallować produkt prawidłowo, zgodnie z krokami opisanymi w instrukcji. Jeśli wystąpią jakieś kolwiek problemy związane z EMC, należy skontaktować się z personelem serwisowym zatwierdzonym przez Reach Surgical, Inc.

Przetwornik (z kablem) i skalpelka są zdefiniowane jako część użytkownika całego systemu.

4. Środki ostrożności dotyczące instalacji produktu

Sprzęt może być używany w środowisku szpitalnym, ale nie obejmuje pomieszczeń ekranowania częstotliwości radiowych wokół aktywnego sprzętu chirurgicznego wysokiej częstotliwości lub w miejscach, w których umieszczony jest sprzęt do oddziaływanego rezonansu magnetycznego, ponieważ natężenie zaburzeń elektromagnetycznych w tych miejscach jest wysokie.

Odległość separacyjna i oddziaływanie stałych urządzeń radiokomunikacyjnych: natężenie pola magnetycznego wytwarzanego przez stałe nadajniki, takie jak stacje bazowe telefonów bezprzewodowych (komórkowych/bezprzewodowych), lądowe ruchome odbiorniki radiowe, amatorskie odbiorniki radiowe, nadajniki radiowe AM i FM, nadajniki telewizyjne generatory itp. nie mogą być dokładnie zmierzone teoretycznie. Aby ocenić środowisko elektromagnetyczne wytwarzane przez stałe nadajniki RF, należy rozważyć pomiar pola elektromagnetycznego. Jeżeli zmierzona wartość natężenia pola magnetycznego w miejscu instalacji urządzenia przekracza odpowiedni poziom częstotliwości radiowej określony w "Oświadczenie o zwalczaniu zakłóceń", należy sprawdzić, czy urządzenie może działać normalnie. W przypadku stwierdzenia nieprawidłowości warunków pracy, należy rozważyć wykonanie dodatkowych pomiarów, takich jak zmiana orientacji lub przeniesienie urządzenia, lub zastosowanie pomieszczenia wyguszącego częstotliwość radiową.

1) Używanie kabla zasilającego dostarczonego do wyznaczonego przez naszą firmę. Produkty wyposażone we wtyczkę powinny być podłączane do stałego gniazda zasilania z uziemieniem ochronnym. Do podłączenia wtyczki nie należy używać żadnego rodzaju adapterów ani konwerterów.

2) Utrzymuj to urządzenie z dala od innych urządzeń elektronicznych tak daleko, jak to tylko możliwe.

3) Postępuj zgodnie z krokami, aby podłączyć urządzenie.

Uwagi ogólne

(1) Określenie kabla, który może być podłączony do tego produktu.

Użycie kabli dostarczonych przez naszą firmę nie spowoduje pogorszenia parametrów EMC tego produktu.

W przypadku użycia nieokreślonych kabli, wydajność EMC tego urządzenia może być znacznie obniżona.

(2) Środki ostrożności dotyczące zakazu modyfikacji przez użytkownika

Użytkownik nie powinien modyfikować tego produktu, w przeciwnym razie może dojść do obniżenia jego parametrów EMC.

Modyfikacja produktu obejmuje następujące zmiany:

a. Kabel (długość, materiał, okablowanie itp.);

b. Instalacja/układ urządzeń;

c. Konfiguracja sprzętu/części składowej;

d. Części zabezpieczające sprzęt (części otwierające/zamykające pokrywę i mocujące pokrywę).

(3) Wszystkie osłony ochronne powinny być zamknięte podczas pracy z urządzeniem.

Oczekuje się, że ten produkt będzie używany w środowisku elektromagnetycznym określonym poniżej, a nabywca i użytkownik tego produktu powinien zapewnić, że jest on używany w tym środowisku elektromagnetycznym.

5. Podstawowa wydajność

System noża ultradźwiękowego wykorzystuje energię ultradźwiękową do nacinania tkanek miękkich przy jednoczesnym uzupełnianiu hemostazy i/lub koagulacji podczas operacji.

Wytyczne i deklaracja producenta - EMISJA ELEKTROMAGNETYCZNA		
Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny jest przeznaczony do użytku w środowisku elektromagnetycznym określonym w następujący sposób.		
Klient lub użytkownik ultradźwiękowego sprzętu chirurgicznego powinien zapewnić, że jest on używany w takim środowisku.		
Badanie emisji	Zgodność	Środowisko elektromagnetyczne - wytyczne
Emisje RF CISPR 11	Grupa 1	Ultradźwiękowe urządzenie chirurgiczne wykorzystuje energię RF wyłącznie do swoichewnętrznych funkcji. Dlatego jego emisje RF są bardzo niskie i nie powinny powodować żadnych zakłóceń w powszechnym sprzęcie elektronicznym.
Emisje RF CISPR 11	Klasa A	Charakterystyka EMISJI tego urządzenia sprawia, że jest ono odpowiednie do stosowania w obszarach przemysłowych i szpitalach.
Emisja harmonicznych IEC 61000-3-2	Klasa A	
Wahania napięcia/emisje migotania I EC 61000-3-3	Complies	

Wytyczne i deklaracja producenta - odporność elektromagnetyczna			
Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny jest przeznaczony do użytku w środowisku elektromagnetycznym określonym w następujący sposób.			
Klient lub użytkownik ultradźwiękowego sprzętu chirurgicznego powinien zapewnić, że jest on używany w takim środowisku.			
Badanie odporności IEC 60601 poziom testu	Poziom zgodności	Środowisko elektromagnetyczne - wytyczne	
Elektrostatyka wydzielania (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 KV styk ± 2,4, 8,15KV powietrze	± 8 KV styk ± 2,4, 8,15KV powietrze	Podłogi powinny być drewniane, betonowe lub pokryte płytami ceramicznymi. Jeśli podłogi są pokryte materiałem syntetycznym, Wilgotność względna powinna wynosić co najmniej 30 %.
Elektryczne szybkie stany przejściowe/udarzenia IEC 61000-4-4	± 2 KV dla linii zasilających ± 1 KV dla linii wejściowych i wyjściowych	± 2 KV dla linii zasilających ± 1 KV dla linii wejściowych i wyjściowych	Jakość zasilania sieciowego powinna być taka, jak w typowym środowisku komercyjnym lub szpitalnym.
Surge IEC 61000-4-5	± 1 KV linia (linie) do linii (linii) ± 2 KV linia(y) do ziemi	± 1 KV linia (linie) do linii (linii) ± 2 KV linia (s) do ziemi	Jakość zasilania sieciowego powinna być taka, jak w typowym środowisku komercyjnym lub szpitalnym.
Spadki napięcia, krótkie zakłócenia na liniach wejściowych zasilacza IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 cyklu przy 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315° 0 % UT; 1 cykl i 70 % UT; 25/30 cykli Faza pojedyncza; przy 0°. 0 % UT; cykl 250/300	0 % UT; 0,5 cyklu przy 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315° 0 % UT; 1 cykl i 70 % UT; 25/30 cykli Faza pojedyncza; przy 0°. 0 % UT; cykl 250/300	Jakość zasilania sieciowego powinna być taka, jak w typowym środowisku komercyjnym lub szpitalnym. Jeśli użytkownik ultrasonografu chirurgicznego praktycznie wymaga ciągłej pracy podczas przerw w dostawie prądu, zaleca się, aby chirurgiczny aparat ultradźwiękowy powinien być zasilany z zasilacza awaryjnego lub akumulatora.
Częstotliwość zasilania (50/60 Hz) Pole magnetyczne IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Częstotliwość mocy magnetycznej pola powinny być na poziomie charakterystycznym. Typowa lokalizacja w typowym środowisku komercyjnym lub szpitalnym.

Wytyczne i deklaracja producenta - odporność elektromagnetyczna			
Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny jest przeznaczony do stosowania w środowisku elektromagnetycznym określonym w następujący sposób.			
Klient lub użytkownik ultradźwiękowego sprzętu chirurgicznego powinien zapewnić, że jest on używany w takim środowisku.			
IMMUNITY test	Badanie IEC 60601 poziom	Zgodność poziom	Środowisko elektromagnetyczne- poradnictwo
Przewodzona RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz do 80 MHz 6 V w pasmach ISM między 0,15 MHz a 80 MHz	3V	Przenoszą i ruchoma łączność radiowa Sprzęt nie powinien być używany bliżej jakiegokolwiek części ultrasonografu, w tym kabli, niż zalecana odległość separacji obliczona na podstawie równania dla częstotliwości nadajnika. Zalecana odległość od siebie $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ do } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 800MHz \text{ do } 2.7GHz$

Wypromieniowana częstotliwość radiowa IEC 61000-4-3	3V/m 80 MHz do 2,7 GHz 80 % AM przy 1 kHz	3V/m	gdzie P jest maksymalna mocą wyjściową nadajnika w watach (W), zgodnie z danymi producenta nadajnika, a d jest zalecaną odległością między urządzeniami w metrach (m). Natężenia pól pochodzących od statycznych nadajników RF, jak określono w badaniu elektromagnetycznym terenu, powinny być mniejsze niż poziom zgodności w każdym zakresie częstotliwości. W pobliżu urządzeń oznaczonych następującym symbolem mogą wystąpić zakłócenia:
---	---	------	--

Zalecane odległości pomiędzy przenośnymi i ruchomymi urządzeniami radiokomunikacyjnymi i ultradźwiękowym sprzętem chirurgicznym

Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny jest przeznaczony do stosowania w środowisku elektromagnetycznym, w którym zakłócenia promieniowania RF są kontrolowane. Klient lub użytkownik ultrasonografu może zapobiec zakłóceniom elektromagnetycznym poprzez zachowanie minimalnej odległości pomiędzy przenośnymi i ruchomymi urządzeniami radiowymi (nadajnikami) i sprzętem ultradźwiękowym, zgodnie z poniższymi zaleceniami, w zależności od maksymalnej mocy wyjściowej urządzeń radiowych.

Odległość separacji w zależności od częstotliwości nadajnika /m			
Znamionowa maksymalna moc wyjściowa przetwornika w	150 kHz do 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz do 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz do 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Uwaga: Te wytyczne mogą nie mieć zastosowania we wszystkich sytuacjach. Na propagację elektromagnetyczną ma wpływ absorpcja i odbicie od struktur, obiektów i ludzi.

Rozdział IX - Warunki techniczne urządzenia

OSTRZEŻENIE: Ultradźwiękowy sprzęt chirurgiczny musi być eksploatowany w podanym zakresie temperatur otoczenia w celu spełnienia wymagań.
OSTRZEŻENIE: Upewnić się, że napięcie gniazda wyjściowego spełnia wymagania generatora. Nieprawidłowe podłączenie zasilania może uszkodzić generator i spowodować porażenie prądem lub zagrożenie pożarowe.

Komponenty niezbędne do pracy:

Generator (CSUS8000)

Przetwornik (TR46)

Przełącznik nożny (FSW2)

Skalpel: Modele Skalpelei odnoszą się do tabeli 2.

Stopień ochrony przed porażeniem prądem: Typ CF część nakładana

Stopień ochrony przed porażeniem prądem: Klasa I

Stopień ochrony przed szkodliwym wnikaniem wody: Przełącznik nożny: IPX8

Wartość wejściowa:

Napięcie zasilania: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Warunki pracy:

Temperatura pracy: 10°C-30°C

Wilgotność względna≤70%

Ciśnienie powietrza: 860hPa-1060hPa

Warunki transportu i przechowywania:

Temperatura: -40°C ~ +55°C (Generator, przetwornik i przełącznik nożny)

Temperatura: -10°C ~ +55°C (Skalpel).

Wilgotność: ≤80%.

Ciśnienie powietrza: 860hPa-1060hPa

Tryb pracy: Czas pracy ciągłe: ≤15s; interwał: ≥15s

Waga (bez opakowania): Generator: waga nominalna 7 kg

Bezpiecznik: #5 20 T/5AH250V

Objętość luzem

Generator typu CSUS 8000: (wys.xszer.xdt): 34 cm×34 cm×16 cm

Utylizacja: Po zużyciu się sprzętu, powinny on być usuwany zgodnie z lokalnymi wymogami ochrony środowiska dla przetwarzania odpadów. Jest tam bateria, która powinna być poddana recyklingowi.

Klasifikacja AP/APG: Nie wypożyczają klasy AP/APG

Rodzaj regulacji częstotliwości systemu: ciągłe, anty-automatyczne dostosowanie częstotliwości napędu, niezależne od obciążenia, podczas pracy.

Wskaźnik rezerwy mocy: ≥2,5

Odczytanie drążki końcowki pierwotnej: 25μm~110μm

Wersja oprogramowania: V01.01

Uwaga: W celu wymiany bezpiecznika należy skontaktować się z personelem serwisowym przeszkolonym i autoryzowanym przez Reach Surgical, Inc. lub z lokalnym przedstawicielem. Procedura wymiany bezpiecznika znajduje się w instrukcji serwisowej.

Rozdział X - Obsługa posprzedażna i gwarancja

Reach Surgical, Inc. gwarantuje, że niniejszy produkt jest wolny od wad materiałowych i produkcyjnych przy normalnym użytkowaniu i konserwacji zapobiegawczej przez odpowiedni okres gwarancyjny podany poniżej. Zobowiązania Reach Surgical w ramach niniejszej gwarancji są ograniczone do naprawy lub wymiany, według własnego uznania, produktu lub jego części, który został zwrotny do Reach Surgical, Inc. lub jego dystrybutora w odpowiednim okresie czasu podanym poniżej i którego badanie wykazało, zgodnie z wymogami Reach Surgical, że jest wadliwy. Niniejsza gwarancja nie ma zastosowania do produktu lub jego części, które zostały:

(1) mających negatywne skutki w wyniku użycia z urządzeniami wyprodukowanymi lub dystrybuowanymi przez strony nieupoważnione przez Reach Surgical, Inc. (2) naprawiane lub zmieniane poza zakładem Reach Surgical w sposób, który w ocenie Reach Surgical wpływa na stabilność lub niezawodność.

(3) poddane niewłaściwemu użyciu, zaniebaniu lub wypadkowi, lub (4) używane w sposób inny niż zgodny z parametrami projektowymi i użytkowymi, instrukcjami i wytycznymi dla produktu lub z normami funkcjonalnymi, operacyjnymi lub środowiskowymi dla podobnych produktów ogólnie przyjętymi w branży.

Produkty firmy Reach Surgical są objęte gwarancją na następujące okresy po dostarczeniu do pierwotnego nabywcy:

Przetwornik: 1 lata, części i robocina

Generator: 1 lata, części i robocina

Wyłącznik nożny: 1 lata, części i robocina

O ILE NIE JEST TO ZASTĘPIONE PRZEZ NADRZEDNIE OBOWIĄZUJĄCE PRAWO LOKALNE, NINIEJSZA GWARANCJA ZASTĘPUJE WSZYSTKIE INNE GWARANCJE. WYRAŻNE LUB DOROZUMIANE. W TYM GWARANCJI PRZYDATNOŚCI HANDLOWEJ I PRZYDATNOŚCI DO OKREŚLONEGO CELU ORAZ WSZELKICH INNYCH ZOBOWIĄZAŃ LUB ODPOMIEDZIAŁNOŚCI ZE STRONY REACH SURGICAL. Oraz wszystkich innych zobowiązań lub należności ze strony reach surgical. INC.I JEST WYŁĄCZNYM ŚRODKIEM PRAWNYM NABYWCY. W ZADNYM WYPADKU REACH SURGICAL INC.NIE PONOSI ODPOMIEDZIAŁNOŚCI ZA SZKODY SPECJALNE, PRZYPADKOWE LUB WYNIKOWE, W TYM, BEZ OGRANICZEN. SZKODY WYNIKAJĄCE Z UTRATY UŻYTKOWANIA, ZYSKÓW. BIZNESU LUB DOBREJ WOLI, INNE NIŻ WYRAŻNE PRZEWIDZIANE PRZEZ KONKRETNE PRAWO.

Reach Surgical, Inc. nie przyjmuje ani nie upoważnia żadnej innej osoby do przyjmowania za nią jakiekolwiek innej odpowiedzialności w związku ze sprzedażą lub użytkowaniem jakichkolwiek produktów Reach Surgical Inc. Nie ma żadnych gwarancji wykraczających poza warunki niniejszego dokumentu.

Reach Surgical, Inc. zastrzega sobie prawo do wprowadzania zmian w produktach zbudowanych i/lub sprzedawanych przez siebie w dowolnym czasie bez obowiązku wprowadzania takich samych lub podobnych zmian w produktach wcześniej zbudowanych i/lub sprzedawanych przez Reach Surgical, Inc.

Sistema de gerador para tesoura ultrassônica Instruções

Leia atentamente todas as informações.

ADVERTÊNCIA: A utilização segura e eficaz do equipamento cirúrgico ultrassônico depende da compreensão do operador. Para garantir a segurança e eficácia deste equipamento, é necessário ler, compreender e observar as instruções de funcionamento fornecidas com o equipamento.

ADVERTÊNCIA: Este equipamento foi concebido apenas para procedimentos de cirurgia médica.

ADVERTÊNCIA: Não utilizar este equipamento em locais com gases anestésicos inflamáveis misturados com ar, oxigênio, ou óxido de azoto. As faíscas geradas pela colisão com outros aparelhos metálicos podem provocar a ignição de gases inflamáveis.

Capítulo I - Resumo

O utilizador deve ler cuidadosamente esses textos antes de utilizar o produto. O conteúdo visa explicar processos operacionais que necessitam de atenção, operações que podem causar abnôridades, e perigos que podem causar danos ao produto ou à pessoa. Em caso de qualquer situação anormal, seguir instruções especificadas para evitar danos corporais ou danos ao equipamento. O fabricante não assume qualquer responsabilidade pela segurança, compromisso da garantia de desempenho ou manutenção prolongada devido ao não cumprimento destas instruções.

Uso Pretendido

Este instrumento destina-se a incisões de tecidos moles quando se deseja controle de sangramento e lesão térmica mínima.

Indicações

Este instrumento foi concebido para ser ligado a um equipamento cirúrgico de ultra-sons e contacto com um paciente durante vibração a alta frequência, a fim de fragmentar células de tecidos moles para cortar e/ou coagular tecido em cirurgias abertas e minimamente invasivas. Em geral, pediátrico, ginecológico, urológico, torácico, e selagem e transecção de vasos linfáticos.

Utilizador Pretendido

Este instrumento é utilizado para profissionais de saúde que utilizam este instrumento para fins cirúrgicos.

Ambiente de Uso Pretendido

Este instrumento destina-se a ser utilizado num hospital.

População de doentes prevista:

Pacientes com 3 ou mais anos de idade que necessitam de cirurgia na qual são necessárias incisões de tecidos moles com controlo de hemorragias e lesões térmicas mínimas.

Benefícios clínicos

- Tempo operativo mais curto;
- Menos hemorragias intra-operatórias;
- Menos lesões térmicas.

Contraindicações

Os instrumentos não são indicados para a incisão de ossos.

Os instrumentos não se destinam a fazer uma oclusão contraceptiva das trompas.

Grupos-alvo de pacientes

Pacientes que necessitem de cirurgia na qual seja necessário fazer um controlo das incisões em tecidos moles com hemorragia e um mínimo de lesões térmicas.

Capítulo II - Composição e princípios de funcionamento do equipamento cirúrgico ultrassónico

Secção I Componentes do equipamento

Tabela 1 Componentes do equipamento cirúrgico de ultrassons

Modelo	Composição		Modelo No.
	Nome da peça		
Equipamento cirúrgico ultrassônico	Gerador do equipamento cirúrgico ultrassônico		CSUS8000
	Transdutor do equipamento cirúrgico ultrassônico		TRA6
	Pedal do equipamento cirúrgico ultrassônico		FSW2

O gerador é compatível com tesouras fabricadas pela Reach Surgical, Inc. Os instrumentos de tesoura não estão incluídos nesta embalagem e devem ser adquiridos separadamente. Para detalhes da tesoura, consulte o manual da tesoura.

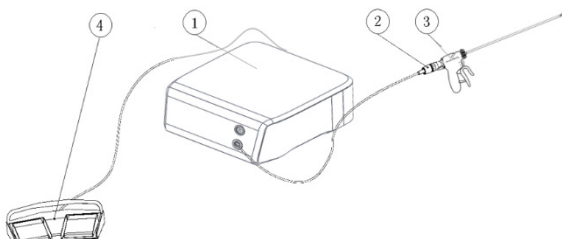


Figura 1 Desenho da composição do equipamento cirúrgico ultrassônico
1. Gerador. 2. Transdutor. 3. Bisturi. 4. Pedal.

1. Gerador (CSUS8000)

O gerador fornece visualização da interface de operação, monitorização do estado do dispositivo, função ATT e controlo I/O. Os diferentes níveis fornecem saídas de

energia correspondentes através do controlo do bisturi e do pedal.

Definição da função ATT: O sistema pode ajustar automaticamente a energia de saída ultrassónica de acordo com o feedback de diferentes tecidos.

2. O transdutor (consulte o manual de operação do transdutor para mais informações) foi concebido para converter a energia elétrica de um gerador compatível em movimento mecânico para as lâminas do instrumento. Este transdutor foi concebido para ser utilizado com um gerador compatível.

- O transdutor está ligado a um cabo que se liga à frente do gerador.
- O transdutor é um instrumento reutilizável com vida útil limitada.
- O transdutor é embalado não estéril e deve ser esterilizado por instruções antes de ser utilizado.

3. Bisturi (consulte o manual de operação do bisturi para mais informações)

Nota: Neste manual, os bisturis ultrassónicos descartáveis serão referidos como "bisturi".

A vibração ultrassônica é transferida do transdutor para o bisturi e é utilizada para o corte hemostático e/ou coagulação do tecido.

É favor notar que a vibração mecânica proveniente do transdutor é amplificada pelo transformador de amplitude. A vibração é microscópica e invisível a olho nu. Evite tocar em alvos não intencionais com a ponta durante o procedimento.

4. Pedal

O pedal é utilizado para ligar/desligar a saída de energia ultrassônica.

5. Modo do sistema e nível de energia

O gerador fornece dois modos de saída: VAR e FULL. A potência VAR pode ser definida pelo utilizador de 1 a 5, premindo botões no visor da interface. A potência FULL é sempre mantida na nível 5. O nível de potência mais elevado (FULL) é utilizado para o corte rápido de tecidos. A potência mais baixa (VAR) é utilizada para uma melhor hemostasia. A energia transmitida ao tecido e o efeito do tecido produzido dependem de muitos fatores, incluindo o nível de potência, forma do bisturi, desempenho do bisturi, força de aperto (se aplicável), tensão do tecido, tipo de tecido, patologia, e abordagem cirúrgica.

Quando conectado a Tesouras com função Hemostase Avançada, o Gerador fornece dois modos de saída: VAR e ADVANCED. A energia var pode ser definida pelo usuário de 1 a 5 pressionando botões no visor da interface. O nível padrão permanece no nível 5. ADVANCED significa hemostasia avançada function.is usada para corte rápido de tecido. A potência mais baixa é usada para melhor hemostasia. A energia transmitida ao tecido e ao efeito tecidual produzido dependem de muitos fatores, incluindo o nível de energia, forma de tesoura, desempenho da tesoura, força de fixação (se aplicável), tensão tecidual, tipo de tecido, patologia e abordagem cirúrgica.

Secção II Instrução de funcionamento

(Figura 2-1 Painel frontal)

1. "1. Tela de exibição/toque

Exibe informações do sistema e serve como interface para ajustar controles e configurações.

2. Tomada do transdutor

A tomada no canto inferior direito, que é utilizada para ligar o transdutor ao gerador.

3. Botão Standby

Pressione o Botão Standby para ligar o gerador. Prima durante muito tempo para desligar.

(Figura 2-2 Painel traseiro)

4. Aberturas

5. Interface de expansão do equipamento

Utilizado para expansão e manutenção das funções do equipamento.

6. Equalização Potencial

Se o utilizador não puder garantir que a tomada foi ligada à terra em segurança, o utilizador pode ligar a terra protegida através desta porta.

7. Tomada de alimentação

A tomada é utilizada para ligar o cabo de alimentação ao gerador.

8. Tomada do pedal

Esta é a tomada circular mostrada na figura 2-2, que pode ser ligada ao pedal pelo utilizador.

9. Orifício de montagem

Secção III Aviso de desembalagem

Os componentes do equipamento cirúrgico ultrassônico são adquiridos separadamente. Ao receber os componentes comprados, verificar se existem danos visíveis de transporte. Em caso de quaisquer danos, contactar a empresa ou o agente local.

Os componentes incluem os seguintes (ver Capítulo IX - Condições Técnicas do Equipamento):

Gerador (CSUS8000) - incluindo gerador, cabo de alimentação e manual do utilizador.

Transdutor (TR46) - incluindo transdutor com cabo.

Pedal (FSW2) - incluindo pedal e montagem de cabos destacáveis.

Nota: O manual do utilizador inclui o guia para a detecção e eliminação de falhas.

Capítulo III - Instalação e Funcionamento do Equipamento

ADVERTÊNCIA: Para reduzir o perigo de interferência, o equipamento eletrocirúrgico e o equipamento cirúrgico ultrassônico devem ser ligados a circuitos de alimentação de energia separados.

ADVERTÊNCIA: Para evitar lesões ao utilizador ou paciente em caso de ativação acidental, se o gerador do equipamento cirúrgico ultrassônico for danificado ou caso se suspeite que tenha caído ou que a água tenha entrado nele, deve ser realizada uma avaliação biomédica antes de decidir se pode ser utilizado.

Secção I Ligar o equipamento

I. Antes da instalação, certifique-se de que o cabo de alimentação não está ligado ao Gerador.

II. Colocar o gerador em superfície plana.

ADVERTÊNCIA: O gerador deve ser operado sob as condições ambientais especificadas. Para requisitos, consultar o Capítulo IX - Condições Técnicas do Equipamento.

III. Ligar o cabo de alimentação à tomada de entrada CA no painel traseiro do gerador. Neste momento, o sistema não é ligado, e a lâmpada de standby está no estado de reposo intermitente.

ATENÇÃO: Por favor, mantenha o gerador e o cabo de alimentação em uma posição que pode ser facilmente separada para garantir que a fonte de alimentação seja desligada a tempo em caso de emergência.

ADVERTÊNCIA: Assegurar que o fornecimento de energia satisfaz os requisitos do gerador (ver Capítulo IX - Condições Técnicas do Equipamento). A ligação inadequada da fonte de alimentação pode danificar o gerador ou causar choque ou risco de incêndio.

IV. Ligar o pedal à tomada do pedal no painel traseiro do gerador.

• Assegurar que a tomada do conector está seca e limpa.

• Evitar a introdução de líquido, pois pode causar uma ativação accidental.

ADVERTÊNCIA: Manter sempre a ponta de teste longe das pessoas antes da ativação para evitar ferimentos no utilizador, outros aparelhos ou outros objetos.

V. Ligar o bisturi ao transdutor de acordo com a instrução de funcionamento.

VI. Certifique-se de que o conector do transdutor está seco e limpo, depois ligue firmemente o cabo do transdutor à tomada no painel frontal.

VII. Prima o botão Standby para ligar o gerador. O gerador irá iniciar a sequência de inicialização.

Consultar a descrição na Secção I do Capítulo III para informação exibida durante a sequência de inicialização.

Se a sequência de inicialização for diferente da descrita acima, contactar pessoal de manutenção certificado, de acordo com os procedimentos do hospital. A localização esperada do equipamento será arranjada por pessoal cirúrgico profissional no hospital.

VIII. Após a conclusão da sequência de inicialização, o gerador entrará em modo de espera. Se for detetado um erro, será exibido um código de erro no ecrã LCD e será ouvido um som de alerta. Consultar o Capítulo IV para mais detalhes.

IX. Modo do sistema e nível de energia: o nível de potência padrão do gerador é 3 (VAR) e 5 (FULL). Para ajustar o nível de potência VAR, prima as setas para cima/para baixo

à esquerda do ecrã de cristais líquidos para o alterar de 1 para 5. Ajustar o nível de potência de acordo com a preferência do cirurgião e/ou a recomendação da instrução de funcionamento do bisturi (para mais pormenores, ver a secção do nível de potência do Capítulo II).

X. Som: O gerador utiliza sons diferentes para indicar o nível de potência de ativação.

Secção II Funcionamento do equipamento

Nota importante: O manual do utilizador do equipamento cirúrgico ultrassónico inclui as instruções de funcionamento do gerador CSUS8000 e do pedal (ver Capítulo IX - Condições técnicas do equipamento). Não é uma referência de técnicas cirúrgicas.

Nota: Antes de utilizar o equipamento, é aconselhável ler também as instruções para o transdutor e o bisturi.

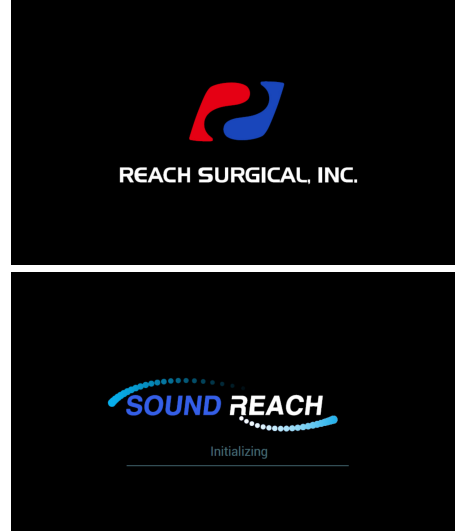
Após a instalação, o equipamento pode agora ser operado.

ADVERTÊNCIA: Para evitar ferimentos no utilizador ou no paciente durante a inspecção do equipamento, tenha cuidado para manter a extremidade distal do instrumento afastada de outros aparelhos, do pano cirúrgico, do paciente ou de outros objetos. Durante a inspecção, as medidas de segurança tomadas na presença de vapores (de acordo com os procedimentos e regulamentos do hospital) devem ser implementadas.

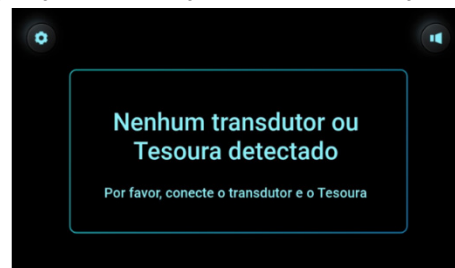
O funcionamento do sistema está dividido em três partes: arranque do sistema e identificação do transdutor e do bisturi, teste do transdutor e do bisturi e configuração do sistema.

1. Sequência de inicialização e identificação do transdutor e do bisturi:

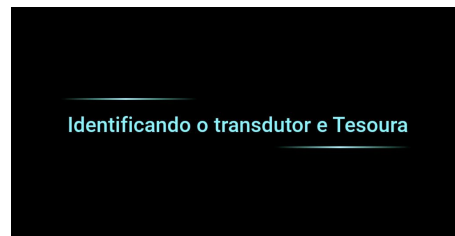
Após premir o Botão Standby, será exibida a seguinte imagem:



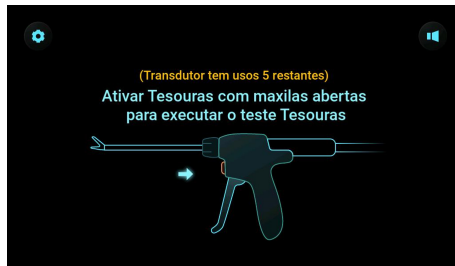
Se nenhum transdutor ou bisturi estiver ligado ao gerador, ou se estiverem ligados incorretamente, será exibida a seguinte imagem:



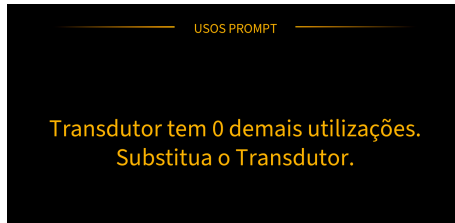
Se o transdutor e o bisturi estiverem corretamente ligados ao gerador, será exibida a seguinte imagem:



Quando o transdutor e o bisturi estiverem ligados e identificados corretamente, será exibida a seguinte imagem:



Nota: se a restante utilização do transdutor for inferior a 10, será exibida a seguinte imagem. Por favor, preste atenção ao número, pois o transdutor necessita de ser substituído quando o número for zero:

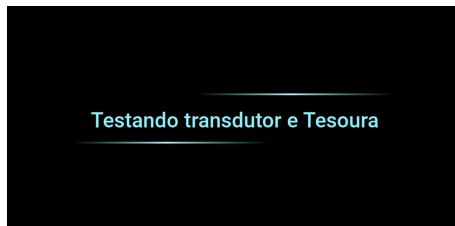


Quando a função hemostasia avançada for usada em zero vezes, a imagem a seguir será exibida



2. Teste do transdutor e do bisturi:

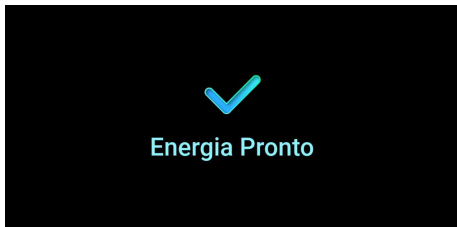
Quando a identificação do transdutor e do bisturi estiver concluída e 'Ativar bisturi com mandíbulas abertas para executar o teste do bisturi' será exibido, premir qualquer botão no bisturi, e a imagem seguinte será exibida:



A imagem seguinte será exibida quando o teste falhar:



A imagem seguinte será exibida quando o teste é aprovado, e mudará automaticamente para a imagem seguinte:



Quando conectado a Tesouras sem função Hemostasia Avançada, a seguinte imagem do Estado de Trabalho será exibida



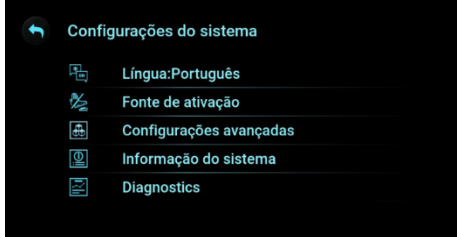
Quando conectado à tesoura com função Hemostasia Avançada, a imagem seguinte do Estado de Trabalho será exibida:



Um modo de saída será destacado quando um botão correspondente for pressionado.

3. Configurações do sistema:

Clique no ícone de configuração no canto superior esquerdo do ecrã, e os itens de configuração do sistema são os seguintes:



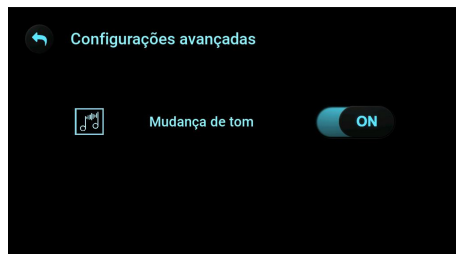
Clique no ícone Língua e depois clique numa língua para alterar a língua apresentada.



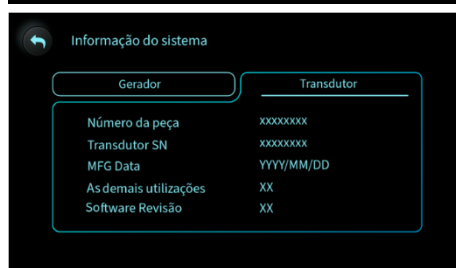
Clique na ferramenta 'Ativar / desativar o controle de pé / mão' e depois clique na opção para alterar as opções.



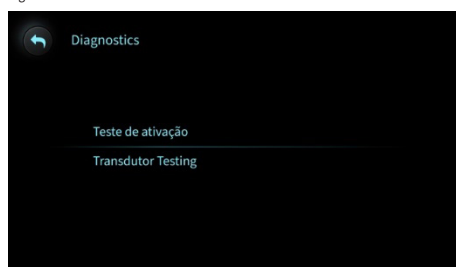
Clique em 'Configurações avançadas' e clique na opção para alterar as opções.



Clique no item de informação do sistema para exibir a seguinte interface:



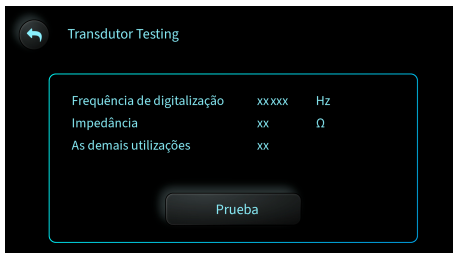
Clique no item de diagnóstico e aparecerá a seguinte interface:



Clique no item 'Teste do pedal', e na seguinte interface surge:



Clique no transdutor de teste e a seguinte interface irá surgir:



Cancelar

Prima o ícone 'Return' no canto superior esquerdo do ecrã para deixar as definições do sistema e voltar ao modo de espera do sistema.

Secção III Desligar o gerador

- Pressione o Botão Standby do gerador e puxe o cabo de alimentação para fora da tomada.
- Desligar o transdutor e o bisturi e manuseá-los de acordo com as suas instruções de funcionamento.
- Limpe o gerador, o pedal e o transdutor de acordo com os procedimentos indicados no Capítulo V Limpeza

Capítulo IV - Resolução de problemas

O gerador tem uma série de sinais de alerta e códigos de erro para ajudar a reconhecer e detetar falhas de elementos e componentes. Estes sinais e códigos destinam-se a ajudar ao julgamento clínico e à observação, em vez de os substituir.

Secção I Indicador sonoro e alerta

Estado de trabalho	Tipo de som	Possível causa e medidas corretivas
Estado inicial	Som de trabalho normal	/
	Som de trabalho anormal	Falha de hardware. Contactar o fabricante para reparação.
Estado de ativação	Som de trabalho de nível máximo	/
	Som de trabalho de nível mínimo	/
	Som de funcionamento anormal	1) O bisturi contactou ou agarrou demasiados tecidos. Reduzir a quantidade de tecido em contacto com o bisturi. Se ainda houver um som contínuo, remover cuidadosamente os tecidos que se juntam à volta da extremidade dos efeitos finais do bisturi. 2) Falha do transdutor e/ou do bisturi.
	Som AVANÇADO	/
	Som ATT	/

Secção II Código de erro

O gerador irá reconhecer falhas de duas maneiras: advertência e erro de sistema. Quando uma falha é reconhecida, será emitido um som de alerta, um sinal de indicação de alerta aparecerá no painel de controlo do Gerador, e o problema será apresentado no ecrã de cristal líquido. Resolver o problema de acordo com as soluções dadas da seguinte forma (ou tentar resolver o problema).

O Gerador identificará duas falhas específicas: aviso e erro do sistema. Quando uma falha é identificada, o sistema emite um som de alerta, o sinal de indicação de alerta aparece no painel de controle do Gerador e o código de falha correspondente é exibido na tela LCD. Siga os métodos fornecidos abaixo (ou no Guia de Solução de Problemas) para resolver o problema.

Tabela de códigos e mensagens de falha

Código de erro	Mensagem de falha correspondente
Advertência	Por favor ligue corretamente o bisturi com o transdutor
Advertência	Certifique-se de que as mandíbulas estão abertas durante os testes
Advertência	Erro de bisturi detetado
Advertência	Transdutor tem 0 utilizações restantes
Advertência	Por favor, ativar apenas um botão de cada vez
Advertência	Por favor, liberte a pressão sobre o bisturi
Erro do sistema	Erro de sistema
Erro de sistema	Auto-verificação falhou

- Certifique-se de que o cabo do transdutor foi completamente inserido na orientação correta.
- O bisturi pode ter sido apertado incorretamente ou alguns tecidos podem ter sido recolhidos no final do bisturi. Apertar o bisturi e remover cuidadosamente os tecidos recolhidos ao redor da extremidade do invólucro do bisturi. (Se um teste for iniciado antes da operação, certifique-se de que o bisturi aponta para o ar. Se forem utilizados bisturis ultrassónicos, antes do teste, certificar-se de que a mandíbula de aperto está aberta e não está em contacto com qualquer objeto).
- Substituir o transdutor ou bisturi
- Entrar para o modo de trabalho do equipamento.

Nota: O transdutor será incapaz de funcionar corretamente se a sua temperatura exceder o valor especificado. Neste caso, utilizar outro transdutor para recuperar imediatamente ou determinar a causa do erro e métodos de recuperação opcionais de acordo com os passos seguintes. O transdutor ainda está quente porque acabou de passar pela esterilização a vapor. Deixe o transdutor arrefecer à temperatura ambiente durante pelo menos 45 minutos. Este método também pode ser utilizado se o transdutor se tornar quente após operação prolongada a alta potência. Se não houver provas de sobreaquecimento do transdutor e parecer que o problema não pode ser resolvido, contactar os representantes de manutenção do fabricante. Para além dos fusíveis, não existem quaisquer peças que possam ser separadas pelo operador no gerador. Para substituição ou serviço, contactar o pessoal de serviço formado e autorizado pela Reach Surgical, Inc. ou o seu representante local.

Qualquer manutenção e atualização do gerador deve ser efetuada por pessoal de serviço formado e autorizado pela Reach Surgical, Inc.

Os seguintes incidentes podem trazer ameaças de cibersegurança:

1. Acesso forçado de quaisquer produtos não relacionados para o equipamento cirúrgico ultrassônico da Reach Surgical, Inc.
2. Qualquer comunicação não autorizada em rede com o equipamento cirúrgico ultrassônico da Reach Surgical, Inc.
3. Quaisquer atualizações de firmware ou software não autorizadas pela Reach Surgical, Inc.

Se ocorrer algum dos incidentes acima mencionados, contacte o representante de vendas da Reach Surgical, Inc. Ou contacte diretamente a Reach Surgical, Inc. através do endereço de e-mail Reachquality@reachsurgical.com.

Capítulo V - Limpeza

Secção I Limpeza do gerador

- Limpar o gerador de acordo com os procedimentos ou regulamentos hospitalares. Antes de limpar, desligar a fonte de alimentação principal do gerador e puxar o cabo de alimentação para fora da unidade de saída.

ADVERTÊNCIA: A limpeza pode danificar o gerador e causar choque ou risco de incêndio, derramando ou salpicando líquido sobre ou para dentro do gerador ou mergulhando o gerador em líquido.

Implementar a limpeza de acordo com as seguintes etapas

1. Preparar um detergente de PH neutro ou detergente enzimático de PH neutro de acordo com as instruções do fabricante do detergente.
2. Lavar manualmente todas as superfícies (incluindo o ecrã do gerador) com um pano limpo e macio embebido com uma pequena quantidade de solução de limpeza.
3. Limpar com um pano limpo e macio embebido em água quente da torneira.
4. Limpar com um pano limpo e macio.

Secção II Limpeza do pedal

Limpar o pedal e o cabo após utilização de acordo com o seguinte procedimento:

1. Desligar o pedal do gerador.
 2. Preparar um detergente neutro de enzimas PH de acordo com as instruções do fabricante.
 3. Ligar o cabo firmemente ao pedal e mergulhe-o na solução de limpeza durante 2 minutos.
- Nota:** Para evitar uma ativação acidental, o cabo do pedal utilizado para ligar o gerador deve estar completamente seco.
4. Após a imersão, esfregar o pedal e o cabo manualmente com uma escova de cerdas macias na solução de limpeza.
 5. Enxaguar o pedal e o cabo com água quente da torneira durante pelo menos 1 minuto
- Durante o enxaguamento, o cabo e o pedal devem ser ligados de forma segura.
6. Limpar todas as superfícies com um pano limpo e macio

ADVERTÊNCIA: Não utilizar máquina de limpeza ultrassônica para limpar o pedal.

ADVERTÊNCIA: Para evitar danificar o gerador, não ligar a sua fonte de alimentação antes de o cabo de alimentação CA ter sido ligado ao gerador. Antes da montagem, certifique-se de que todas as ligações estão secas.

Capítulo VI - Testes de Segurança e Funcionais

ADVERTÊNCIA: Para evitar possíveis riscos de choque elétrico, não abrir a caixa do gerador sem autorização. Qualquer manutenção e atualização do aparelho deve ser efetuada por pessoal de serviço treinado e autorizado pela Reach Surgical, Inc.

ADVERTÊNCIA: Para evitar choques ou queimaduras no paciente e no pessoal médico ou danos no equipamento ou outros aparelhos, é necessário obter uma visão dos princípios e técnicas da cirurgia a laser, eletrocirurgia e cirurgia ultrassônica. Certifique-se de que o isolamento elétrico ou a ligação à terra são mantidos sem danos. Não inserir as unidades eletrocirúrgicas em líquido, a menos que o desenho e a etiqueta o exigam.

ADVERTÊNCIA: Para evitar o risco de choque elétrico, este equipamento só deve ser ligado a uma rede de alimentação com terra protetora.

ADVERTÊNCIA: Para evitar ferimentos no utilizador ou no paciente, durante a inspeção do equipamento, certificar-se de manter o bisturi afastado de outros aparelhos, do pano cirúrgico, do paciente ou de outros objetos. Durante a inspeção do equipamento, devem ser implementadas as medidas de segurança tomadas na presença de vapores (de acordo com os procedimentos e regulamentos do hospital).

Implementar testes de segurança e funções do transdutor, do gerador, e do pedal de acordo com os procedimentos e regulamentos dos hospitais. Para testes de segurança e funções de outros componentes utilizados por múltiplos pacientes, ver as instruções de funcionamento de cada componente.

Secção I Teste de Segurança

Gerador: O teste de corrente de fuga deve ser implementado por técnicos hospitalares certificados.

Pedal: Verificar o pedal, o conector do cabo e o cabo para ver se estão rachados ou danificados de outra forma. Substituir se estiverem danificados.

Outros componentes: Verificar de acordo com a instrução de funcionamento.

Secção II Teste Funcional

1. Preparar o conjunto completo de bisturis e ligar o transdutor de acordo com a descrição da Secção III - Instalação e Funcionamento do Equipamento.
2. Verificar se é possível entrar no estado de trabalho.
3. Verificar se a potência VAR Nível 3 e a potência FULL Nível 5 são exibidas.
4. Prima o botão de aumentar e diminuir a potência para assegurar que o nível de potência VAR pode ser alterado dos níveis 1 para 5,
5. Desligar o fornecimento de energia do gerador. Esperar 5 segundos, e depois ligar a fonte de alimentação do gerador. Esperar 15 segundos.
6. ao entrar no estado de trabalho, verificar se as potências VAR Nível 3 e FULL Nível 5 são exibidas. Verificar se o gerador está ativado de acordo com os requisitos. Segure no transdutor de forma a que a extremidade aponte para o ar e pise o pedal FULL do pedal. Verificar o indicador do nível de potência FULL no ecrã para ver se este pisca e se é audível um som a indicar a ativação do modo FULL.
7. Segure no transdutor de forma a que a extremidade aponte para o ar e pise o pedal VAR do pedal. Verificar o indicador do nível de potência VAR no ecrã para ver se este pisca e se é possível ouvir um som que indique a ativação do modo VAR.

ADVERTÊNCIA: Para evitar lesões de usuários ou pacientes caso ocorra ativação acidental, os bisturis não devem estar em contato com pacientes, cortinas ou materiais inflamáveis enquanto não estiverem em uso.

Capítulo VII - Advertências e identificação

ADVERTÊNCIA: Apenas o pessoal certificado e familiarizado com a técnica minimamente invasiva pode realizar a cirurgia minimamente invasiva. Antes de realizar qualquer cirurgia minimamente invasiva, consultar a literatura médica relacionada com técnica minimamente invasiva, complicações e risco cirúrgico.

ADVERTÊNCIA: Os dispositivos médicos minimamente invasivos podem variar de fabricante para fabricante. Se forem utilizados numa cirurgia dispositivos médicos minimamente invasivos e acessórios produzidos por diferentes fabricantes, verificar a compatibilidade antes do início do procedimento.

ADVERTÊNCIA: Tal como todas as fontes de energia (alta frequência, laser ou ultrassónico), o possível risco carcinogénico ou de infecção causado pelos subprodutos dos tecidos, tais como fumo e névoa, deve ser tomado em consideração. Em cirurgias abertas e abdominais, devem ser tomadas medidas de proteção adequadas, tais como o uso de óculos de proteção e respiradores do tipo filtro e a utilização de extratores de fumos eficazes.

ADVERTÊNCIA: Após este aparelho ter sido utilizado, verificar se o tecido parou de sangrar. Caso contrário, deve ser tomada a medida correspondente.

ADVERTÊNCIA: A utilização de produtos produzidos ou distribuídos por empresas não validadas pela Reach Surgical, Inc. pode ser incompatível com o bisturi ultrassónico CSUS. A utilização destes produtos pode conduzir a resultados inesperados e causar lesões ao utilizador ou ao paciente.

ADVERTÊNCIA: Alguns componentes (como o transdutor) do bisturi ultrassónico CSUS podem não ter sido esterilizados antes de saírem da fábrica. Antes de instalar o equipamento, esterilizar o produto de acordo com os requisitos. Para avisos de limpeza e esterilização, ver as instruções relacionadas.

ADVERTÊNCIA: Para evitar o desvio da transferência de energia ultrassónica, não exercer demasiada pressão sobre o cabo do bisturi.

AVISO: CONDIÇÕES DE INTERCONEXÃO EXIGEM QUE AS PEÇAS APLICADAS DE OUTROS EQUIPAMENTOS SEJAM PEÇAS APLICADAS TIPO BF OU PEÇAS APLICADAS TIPO CF

ATENÇÃO: quando os ENDOScóPIOS ENERGIZADOS são usados com dispositivos de endoterapia energizados, como a interferência produzida pela operação de equipamentos cirúrgicos de alta frequência podem afetar negativamente o funcionamento de outros equipamentos médicos eletrónicos, como monitores e sistemas de imagem.

AVISO: Dispositivos médicos minimamente invasivos podem variar de fabricante para fabricante. Se dispositivos médicos e acessórios médicos minimamente invasivos produzidos por diferentes fabricantes forem usados em uma cirurgia, verificar a compatibilidade antes do início do procedimento.

AVISO: Que antes de cada uso, a superfície externa das porções de quaisquer dispositivos de ENDOTERAPIA ENERGIZADOS que se destinam a ser inseridos em um PACIENTE verificado para garantir que não haja superfícies ásperas não intencionais, bordas afiadas ou protusions que possam causar

AVISO DE DANOS: O uso de acessórios, transdutores e cabos diferentes daqueles especificados ou fornecidos pelo fabricante deste equipamento poderia resultar em aumento das emissões electromagnéticas ou diminuição da imundade electromagnética deste equipamento e resultando em operação inadequada.

AVISO: Os equipamentos de comunicação RF portáteis (incluindo periféricos, como cabos de antena e antenas externas) devem ser utilizados não mais do que 30 cm (12 polegadas) para qualquer parte do Equipamento Cirúrgico de Ultrassom, incluindo cabos especificados pelo FABRICANTE. Caso contrário, a degradação do desempenho deste equipamento poderá resultar.

ADVERTÊNCIA: Derramar ou salpicar líquido sobre ou para dentro do gerador ou mergulhar o gerador em líquido pode danificar o gerador e causar choque ou risco de incêndio.

ADVERTÊNCIA: Se o transdutor estiver obviamente danificado, deitar fora quaisquer componentes danificados após a limpeza e esterilização. Marcar claramente os componentes danificados para evitar o seu uso indevido.

ADVERTÊNCIA: Para evitar a poluição ambiental, os aparelhos descartáveis e os resíduos eletrônicos devem ser eliminados de acordo com os procedimentos e regulamentos do hospital.

ADVERTÊNCIA: Quando em perigo, desligue imediatamente a sua fonte de alimentação.

ADVERTÊNCIA: A lâmina ativa atinge o tecido por fricção e destina-se a fornecer fricção e efeito de cisalhamento suficientes para cortar e coagular o tecido em contacto com a lâmina ativa. Como resultado, o utilizador deve ter cuidado com a lâmina, o braço da pinça, e a parte distal do eixo, uma vez que podem apresentar uma temperatura elevada.

ADVERTÊNCIA: Evitar o uso do gerador adjacente ou empilhado com outro equipamento. Se for necessário o uso adjacente ou empilhado, monitorizar o gerador e o outro equipamento para assegurar o funcionamento normal.

ADVERTÊNCIA: As EMISSÕES características deste equipamento tornam-no inadequado para utilização em áreas industriais e hospitalares (CISPR 11 classe A). Se for utilizado num ambiente residencial (para o qual o CISPR 11 classe B é normalmente necessário), este equipamento pode não oferecer proteção adequada aos serviços de comunicação por rádio-frequência. O utilizador poderá necessitar de tomar medidas de mitigação, tais como a relocalização ou a reorientação do equipamento.

ADVERTÊNCIA: Um aviso ao usuário e/ou paciente de que qualquer incidente grave que tenha ocorrido em relação ao dispositivo deve ser relatado à Reach Surgical, Inc., por meio do site Reachquality@reachsurgical.com e à autoridade competente do Estado Membro no qual o usuário e/ou paciente está estabelecido.

AVISO: Este dispositivo selo os vasos até um diâmetro máximo de 7 mm, dependendo do instrumento utilizado. Consulte o instrumento IFU para obter mais informações.

Nota: Para avisos e avisos adicionais, ver as instruções relacionadas.

Capítulo VIII - Compatibilidade Eletromagnética (CEM)

O produto passou o teste de compatibilidade eletromagnética, que cumpre os requisitos de limitação da norma IEC60601-1-2 para equipamento médico. Estas restrições proporcionam uma proteção razoável contra interferências nocivas em instalações médicas normais.

1. Componentes do equipamento consultar o Quadro 1 Componentes do equipamento cirúrgico ultrassônico

2. o cabo do equipamento cirúrgico ultrassônico

Não.	Nome do cabo	Length (m)	Blindagem ou não
1	O cabo do transdutor	2,9	Sim
2	O cabo do FSW2	3	Sim
3	O cabo de alimentação	5	Não
4	A Equalização Potencial	0,03	Não

3. EMC desempenho

Este equipamento pode estar sujeito a interferências de radiofrequência causadas por outros equipamentos médicos e comunicações via rádio. Para evitar tais interferências, este produto foi testado de acordo com a IEC 60601-1-2 e cumpre os seus requisitos. No entanto, a empresa não garante que não haverá absolutamente nenhuma interferência em ambientes de instalação individuais.

Se se verificar que o dispositivo está interferido (o que pode ser determinado ligando e desligando o dispositivo), o utilizador (ou pessoal de manutenção aprovado pela Reach Surgical, Inc.) deve tentar tomar uma ou mais das seguintes medidas para resolver o problema da interferência:

Ajustar a direção ou posição do dispositivo que o afeta.

Aumentar a distância entre este dispositivo e o dispositivo de envio.

Utilizar outras fontes de energia (em vez da energia utilizada para aferir o equipamento) para alimentar este equipamento.

Consultar o fornecedor ou o representante de serviços para outras sugestões.

O fabricante não é responsável por qualquer interferência causada pelas seguintes situações: utilizar outros cabos de interligação para além dos cabos recomendados; alterar ou modificar este equipamento sem autorização. Alterações ou modificações não autorizadas podem levar o utilizador a perder a autoridade para operar este equipamento.

Todos os tipos de equipamento eletrônico podem causar interferências eletromagnéticas noutros equipamentos através do ar ou de outros cabos ligados ao mesmo. Não utilizar dispositivos que possam emitir sinais de RF, tais como telefones celulares, transceptores de rádio, ou produtos de controlo de rádio, perto deste dispositivo, uma vez que isto pode fazer com que o desempenho deste dispositivo não cumpra as especificações especificadas. Quando tais dispositivos estiverem próximos deste dispositivo, desligue a energia destes dispositivos. O pessoal médico responsável por este equipamento deve instruir técnicos, pacientes e outro pessoal que possa estar próximo deste equipamento a cumprirem integralmente os requisitos acima mencionados.

A fim de alcançar plenamente o desempenho CEM especificado, o utilizador deve instalar corretamente o produto de acordo com as etapas descritas no manual. Se houver algum problema relacionado com CEM, contactar o pessoal de manutenção aprovado pela Reach Surgical, Inc.

O transdutor (com cabo) e o bisturi são definidos como a parte aplicada de todo o sistema.

4. Precauções para a instalação do produto

O equipamento pode ser utilizado num ambiente hospitalar mas não inclui salas de blindagem de radiofrequência em redor de equipamento cirúrgico ativo de alta frequência ou onde é colocado equipamento de impacto de ressonância magnética, porque a intensidade da perturbação eletromagnética nestes locais é elevada.

Distância de separação e impacto do equipamento de radiocomunicação fixo: a intensidade do campo magnético gerado por transmissores fixos, tais como estações de base de telefones sem fios (celulares/sem fios), receptores de rádio móvel terrestre, receptores de rádio amador, emissões de rádio AM e FM, e geradores de emissões de televisão, etc., não podem ser teoricamente medidos com precisão. Para avaliar o ambiente eletromagnético gerado por transmissores RF fixos, a medição do campo eletromagnético deve ser considerada. Se o valor medida da intensidade do campo magnético no local do dispositivo exceder o nível de radiofrequência correspondente especificado na "Declaração Anti-Interferência", o dispositivo deve ser inspecionado para garantir que pode funcionar normalmente. Se forem encontradas condições anormais de funcionamento, devem ser consideradas medições adicionais, tais como reorientação ou relocalização do equipamento, ou utilização de uma sala de frequência anti-radio.

1) Use o cabo de alimentação fornecido ou designado pela nossa empresa. Os produtos equipados com uma ficha elétrica devem ser ligados a uma tomada elétrica fixa com ligação à terra de proteção. Não utilizar qualquer tipo de adaptador ou conversor para ligar a ficha de alimentação.

2) Mantenha este dispositivo longe de outros dispositivos eletrônicos, tanto quanto possível.

3) Follow os passos para ligar o dispositivo.

Notas gerais

(1) Especificar o cabo que pode ser ligado a este produto.

A utilização de cabos fornecidos pela nossa empresa não irá prejudicar o desempenho deste produto em termos de CEM. Se forem utilizados cabos não especificados, o desempenho CEM deste equipamento pode ser significativamente reduzido.

(2) Precauções para a proibição de modificação do utilizador

O utilizador não deve modificar este produto, caso contrário o desempenho CEM deste produto pode diminuir.

A modificação do produto inclui as seguintes alterações:

a. Cabo (comprimento, material e cabos, etc.);

b. Instalação/layout de equipamento;

c. Configuração/componentes do equipamento;

d. Peças de proteção do equipamento (abertura/fecho da tampa e peças de fixação da tampa).

(3) Todas as coberturas de proteção devem ser fechadas durante o funcionamento do equipamento.

Espera-se que este produto seja utilizado no ambiente eletromagnético especificado abaixo, e o comprador e utilizador deste produto deve assegurar-se de que é utilizado neste ambiente eletromagnético.

5. Desempenho básico

O sistema de bisturi ultrassônico utiliza energia ultrassônica para fazer incisões em tecidos moles, completando simultaneamente a hemostasia e/ou coagulação durante a operação.

Orientação e declaração do FABRICANTE - EMISSÕES ELETROMAGNÉTICAS

O equipamento cirúrgico ultrassônico destina-se a ser utilizado no ambiente eletromagnético especificado abaixo.

O cliente ou o utilizador do equipamento cirúrgico ultrassônico deve assegurar-se de que este é utilizado em tal ambiente.

Teste de emissões	Conformidade	Ambiente eletromagnético - orientação
Emissões RF CISPR 11	Grupo 1	O equipamento cirúrgico ultrassônico utiliza a energia RF apenas para a sua função interna. Por conseguinte, as suas emissões de RF são muito baixas e não são suscetíveis de causar qualquer interferência em equipamento eletrônico próximo.
Emissões de RF CISPR 11	Classe A	As EMISSÕES características deste equipamento tornam-no adequado para utilização em áreas industriais e hospitais
Emissões harmónicas IEC 61000-3-2	Classe A	
Flutuações de tensão/emissões de cintilação IEC 61000-3-3	Cumpre	

Orientação e declaração do fabricante - imunidade eletromagnética

O equipamento cirúrgico ultrassônico destina-se à utilização no ambiente eletromagnético especificado abaixo.

O cliente ou o utilizador do equipamento cirúrgico ultrassônico deve assegurar-se de que este é utilizado em tal ambiente.

Teste IMUNIDADE	IEC 60601 nível de teste	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético - orientações
Eletrostático descarga (ESD) IEC 61000-4-2	Contacto ± 8 kV ± 2,4,8,15 kV ar	±8 kV contacto ±2,4,8,15 kV ar	Os pavimentos devem ser de madeira, betão ou ladrilho de cerâmica. Se os pavimentos forem cobertos com material sintético, A humidade relativa deve ser de pelo menos 30 %.
Elétrica rápida/ transparência/explosão IEC 61000-4-4	± 2 kV para linhas de alimentação ± 1 kV para linhas de entrada/saída	± 2 kV para linhas de alimentação ± 1 kV para linhas de entrada/saída	A qualidade da energia principal deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Surge IEC 61000-4-5	± 1 kV linha(s) para linha(s) ± 2 kV linha(s) à terra	± 1 kV linha(s) a linha(s) ± 2 kV linha (s) à terra	A qualidade da energia principal deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Queda de tensão, curto interrupções nas linhas de entrada da frente de alimentação IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 ciclo a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0 % UT; 1 ciclo e 70 % UT; 25/30 ciclos Monofásico: a 0° 0 % UT; 250/300 ciclos	0 % UT; 0,5 ciclo a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0 % UT; 1 ciclo e 70 % UT; 25/30 ciclos Unifásica: a 0° 0 % UT; 250/300 ciclos	A qualidade da rede elétrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico. Se o utilizador do equipamento cirúrgico ultrassônico O equipamento requer operação contínua durante as interrupções da rede elétrica, recomenda-se que o equipamento cirúrgico ultrassônico O equipamento deve ser alimentado por uma fonte de energia ininterrupta ou por uma bateria.
Frequência de potência (50/60 Hz) Campo magnético IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Frequência de potência magnética os campos devem estar no nível característico. De um local típico, num ambiente comercial ou hospitalar típico.

Orientação e declarações do fabricante - imunidade eletromagnética

O equipamento cirúrgico ultrassônico visa a aplicação sob o ambiente eletromagnético especificado abaixo.

O cliente ou utilizador do equipamento cirúrgico ultrassônico deve assegurar-se de que este é utilizado sob esse ambiente

IMUNIDADE nível de	Teste IEC 60601 teste	Conformidade orientações de	Ambiente eletromagnético - teste
RF Realizada IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz 6 V em bandas ISM entre 0,15 MHz e 80 MHz	3V	Comunicações RF portáteis e móveis O equipamento não deve ser utilizado mais próximo de qualquer parte do equipamento cirúrgico ultrassônico, incluindo cabos, do que a distância de separação recomendada calculada a partir da equação de frequência do transmissor. Distância de separação recomendada $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 80MHz \text{ a } 800MHz$ $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 800MHz \text{ a } 2,7GHz$ onde P é a potência máxima de saída do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor e d é a distância de separação recomendada em metros (m). As forças de campo dos transmissores RF fixos, determinadas por um levantamento eletromagnético do local.3 devem ser inferiores ao nível de conformidade em cada gama de frequências. Podem ocorrer interferências nas proximidades do equipamento marcado com o seguinte símbolo: 
RF irradiado IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz a 2,7 GHz 80 % AM a 1 kHz	3V/m	O PORTO DE ENCLASO DO MEU EQUIPAMENTO e OS SISTEMAS ME serão testados como especificado no Quadro 9 da IEC 60601-1-2 usando os métodos de teste especificados na IEC 61000-4-3.

Distâncias de separação recomendadas entre o equipamento de comunicações RF portátil e móvel e o equipamento cirúrgico ultrassónico				
O equipamento cirúrgico ultrassónico visa a aplicação sob um ambiente eletrromagnético em que as perturbações de RF irradiadas estão controladas. O cliente ou utilizador do equipamento cirúrgico ultrassónico pode ajudar a prevenir interferências eletromagnéticas, mantendo uma distância mínima entre o equipamento de comunicações de RF portátil e móvel (transmissores) e o equipamento cirúrgico ultrassónico como recomendação, de acordo com a potência máxima de saída do equipamento de comunicações.				
Potência nominal máxima de saída do transmissor w	Distância de separação de acordo com a frequência do transmissor /m			
	150 kHz a 80 MHz $d = \frac{[3.5]}{\sqrt{V1}}$	80 MHz a 800 MHz $d = \frac{[3.5]}{\sqrt{E1}}$	800 MHz a 2,7 GHz $d = \frac{[7]}{\sqrt{E1}}$	
0,01	0,117	0,117	0,233	
0,1	0,36999	0,36999	0,73681	
1	1,17	1,17	2,33	
10	3,69986	3,69986	7,36811	
100	11,7	11,7	23,3	

Nota: Estas diretrizes podem não se aplicar em todas as situações. A propagação eletrromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

Capítulo IX - Condições Técnicas do Equipamento

ADVERTÊNCIA: O equipamento cirúrgico ultrassônico deve ser operado dentro da gama de temperatura ambiente especificada, de acordo com os requisitos.

ADVERTÊNCIA: Certifique-se de que a voltagem da tomada de saída cumpre os requisitos do gerador. A ligação incorreta da fonte de alimentação pode danificar o gerador e causar choque ou risco de incêndio.

Componentes necessários para o funcionamento:

Gerador (CSUS8000)

Transdutor (TR46)

Pedal (FSW2)

Tesoura: consulte o manual de operação de tesoura para obter mais informações.

Grau de Proteção contra Choque Elétrico: Parte aplicada tipo CF

Grau de proteção contra choque elétricos: Classe I

Grau de Proteção contra a Entrada de Água Nociva: Pedal: IPX8

Taxa de entrada:

Tensão de alimentação: 100-240V, 50/60Hz, 250VA

Condições de funcionamento:

Temperatura de trabalho: 10°C-30°C

Relativo humidity≤70%

Pressão de ar: 860hPa-1060hPa

Condições de transporte e armazenamento:

Temperatura: -40°C ~ +55°C (Gerador, Transdutor e Pedal)

Temperatura: -10 °C ~ +55 °C (Bisturi)

Humidade: ≤80%

Pressão do ar: 860 hPa - 1060 hPa

Modo de funcionamento: Tempo de trabalho contínuo: ≤15s; intervalo: ≥15s

Peso (desempacotado): Gerador: o peso nominal é de 7 kg

Fuse: 45°20 TS40H250V

Volume a granel

Gerador do tipo CSUS 8000: (H×W×D): 34cm×34cm×16cm

Eliminação: Para o fim da vida útil do equipamento, devem ser eliminados de acordo com os requisitos ambientais locais para o tratamento de resíduos. Há uma bateria de células que deve ser reciclada.

Classificação AP/APG: Não equipamento da classe AP/APG

O tipo de controlo de frequência do sistema: alinhamento automática contínua da frequência de acionamento, independente da carga, durante a operação.

Índice de reserva de energia≥2.5

Vibração da ponta primária excursão: 25μm ~ 110μm

Lançamento de software Versão: V01.01

Nota: Para substituir o fusível, contactar o pessoal de serviço formado e autorizado pela Reach Surgical, Inc. ou o seu representante local. E o procedimento de substituição consulte o manual de serviço.

Capítulo X - Serviço Pós-Venda e Garantia

A Reach Surgical, Inc. garante que este produto está isento de defeitos de material e de mão de obra sob utilização normal e manutenção preventiva durante o respetivo período de garantia abaixo indicado. A obrigação da Reach Surgical ao abrigo desta garantia limita-se à reparação ou substituição, à sua escolha, de qualquer produto, ou parte do mesmo, que tenha sido devolvido à Reach Surgical, Inc. ou ao seu Distribuidor dentro do período aplicável abaixo indicado e cujo exame tenha revelado, a contento da Reach Surgical, estar defetoso. Esta garantia não se aplica a qualquer produto, ou parte do mesmo, que tenha sido.

(1) afetado negativamente devido à utilização com dispositivos fabricados ou distribuídos por partes não autorizadas pela Reach Surgical, Inc. (2) reparado ou alterado fora da fábrica da Reach Surgical, de forma a, no julgamento da Reach Surgical, afetar a sua estabilidade ou fiabilidade.

(3) sujeito a utilização inadequada, negligéncia, ou acidente, ou (4) utilizado de outra forma que não de acordo com os parâmetros de conceção e utilização, instruções e diretrizes para o produto ou com normas funcionais, operacionais ou ambientais para produtos semelhantes geralmente aceites na indústria.

Os produtos da Reach Surgical estão garantidos para os seguintes períodos após a entrega ao comprador original:

Transdutor	1 ano para os componentes e mão-de-obra
Gerador	1 ano para os componentes e mão-de-obra
Pedal	1 ano para os componentes e mão-de-obra

A menos que substituída pela lei local aplicável, esta garantia substitui todas as outras garantias. Expressa ou implícita. Incluindo as garantias de comerciabilidade e adequação a um determinado fim. E de todas as outras obrigações ou responsabilidades por parte do alcance cirúrgico, Inc. E é um recurso exclusivo do comprador. Em caso algum deve chegar a cirúrgico, Inc. Ser responsável por danos especiais, acidentais, ou consequentes, incluindo, sem limitação. Danos resultantes de perda de utilização, lucros. Negócios ou boa vontade, para além dos expressamente previstos por uma lei específica.

A Reach Surgical, Inc. não assume nem autoriza qualquer outra pessoa a assumir por ela qualquer outra responsabilidade em relação à venda ou utilização de qualquer dos produtos da Reach Surgical Inc. Não existem garantias que se estendam para além dos termos aqui expostos.

A Reach Surgical, Inc. reserva-se o direito de fazer alterações aos produtos por si construídos e/ou vendidos em qualquer altura sem incorrer em qualquer obrigação de fazer as mesmas ou semelhantes alterações em produtos anteriormente construídos e/ou vendidos pela Reach Surgical, Inc.

Echipament chirurgical cu ultrasunete Instrucțiuni

Vă rugăm să citiți cu atenție toate informațiile.

AVERTISMENT: Utilizarea sigură și eficientă a echipamentelor chirurgicale cu ultrasunete depinde de înțelegerea operatorului. Pentru a îmbunătăți siguranța și eficacitatea acestui echipament, este necesar să căță, să înțelegeți și să respectați instrucțiunile de utilizare furnizate împreună cu echipamentul.

AVERTISMENT: Acest echipament este proiectat numai pentru proceduri chirurgicale medicale.

AVERTISMENT: Nu utilizați echipamentul în locuri cu gaze anestezice inflamabile amestecate cu aer, oxigen sau oxid de azot. Scânteile generate din cauza coliziunii cu alte apărate metalice pot aprinde gaze inflamabile.

Capitolul I - Prezentare generală

Utilizatorul trebuie să citească cu atenție aceste texte înainte de a utiliza produsul. Continutul vizează explicarea proceselor de operare care necesită atenție, a operațiunilor care pot cauza anomalii și a pericolelor care pot cauza daune produsului sau persoanelor. În cazul apariției unei situații anormale, urmați instrucțiunile specificate, pentru a evita vătămările corporale sau deteriorarea echipamentelor. Producătorul nu își asumă nicio răspundere în ceea ce privește siguranță, compromiterea garanției de performanță sau întreținerea extinsă, ca urmare a nerespectării acestor instrucțiuni.

Utilizare preconizată

Acest instrument este destinat inciziilor țesuturilor moi atunci când se doresc controlul săngerărilor și lezuni termice minime.

Indicații

Acest instrument este conceput pentru a fi atașat la un echipament chirurgical cu ultrasunete și pentru a intra în contact cu un pacient în timpul unei vibrații de înaltă frecvență, pentru a fragmenta celulele țesuturilor moi în vederea tăierii și/sau coagulării țesuturilor în cadrul operațiilor deschise și minim invazive. În general, în pediatrie, ginecologie, urologie, chirurgie toracică și toracică, precum și sigilarea și secționarea vaselor limfatice.

Utilizatorul vizat

Acest instrument este utilizat pentru profesioniștii din domeniul sănătății care folosesc acest instrument în scopuri chirurgicale.

Mediu de utilizare preconizat

Acest instrument este destinat utilizării într-un spital.

Populația de pacienți prevăzută:

Pacienți cu vârstă de 3 ani și mai mari care au nevoie de o intervenție chirurgicală în care sunt necesare incizii ale țesuturilor moi cu controlul săngerării și lezuni termice minime.

Beneficii clinice

- Timp operator mai scurt;
- Sângereare intraoperatorie mai mică;
- Mai puține lezuni termice.

Contraindicații

Instrumentele nu sunt indicate pentru incizia oaselor.

Instrumentele nu sunt destinate ocluziei tubare contraceptive.

Grupuri țintă de pacienți

Pacienți care au nevoie de o intervenție chirurgicală în care sunt necesare incizii ale țesuturilor moi cu control al săngerării și cu lezuni termice minime.

Capitolul II - Compoziția și principiile de funcționare ale echipamentului chirurgical cu ultrasunete

Secțiunea I Componentele echipamentului

Tabelul 1 Componente ale echipamentului chirurgical cu ultrasunete

Model	Compoziție	Model nr.
Echipament chirurgical cu ultrasunete	Generator al echipamentului chirurgical cu ultrasunete	CSUS8000
	Transductor al echipamentului chirurgical cu ultrasunete	TRA6
	Comutator al echipamentului chirurgical cu ultrasunete	FSW2

Generatorul este compatibil cu foarfecile produse de Reach Surgical, Inc. Instrumentele de foarfecare nu sunt incluse în acest ambalaj și trebuie achiziționate separate. Pentru detalii privind foarfecile, consultați manualul de foarfecare.

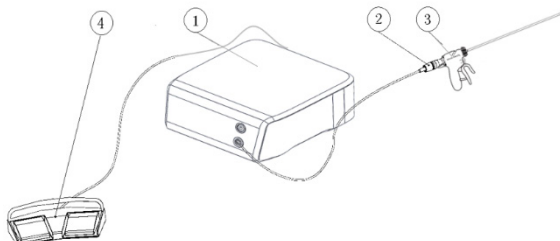


Figura 1 Desenul cu componentele echipamentului chirurgical cu ultrasunete
1. Generator 2. Transductor 3. Bisturiu 4. Comutator de picior

1. Generator (CSUS8000)

Generatorul asigură afişarea interfeței de operare, monitorizarea stării dispozitivului, funcția ATT și controlul I/O. Diferitele niveluri oferă ieșiri de energie corespunzătoare prin controlul bisturului și al comutatorului de picior.

Definiția funcției ATT: Sistemul poate ajusta automat energia de ieșire a ultrasunetelor în funcție de feedbackul de la diferite țesuturi.

2. Transductor (pentru mai multe informații, consultați Manualul de utilizare a transductoarelor) este conceput pentru a converti energia electrică de la un Generator compatibil în mișcare mecanică pentru lamelele instrumentului. Acest transductor este destinat utilizării cu un Generator compatibil.

- Transductorul este atașat la un cablu care se conectează la partea din față a Generatorului.

- Transductorul este un instrument reutilizabil, cu o durată de viață limitată.

- Transductorul este ambalat nesteril și trebuie sterilizat conform instrucțiunilor înainte de utilizare.

3. Bisturii (vă rugăm să consultați Manualul de utilizare a bisturilor, pentru mai multe informații)

Notă: În acest manual, prin „Bisturii” se înțelege Bisturii cu ultrasunete, de unică folosință.

Vibratarea ultrasonică este transferată de la Transductor la Bisturii și este utilizată pentru tăierea hemostatică și/sau pentru coagularea țesutului.

Vă rugăm să rețineți că vibratarea mecanică ce provine de la Transductor este amplificată de transformatorul de amplitudine. Vibrările sunt microscopice și invizibile cu ochiul liber. În timpul procedurii, evitați să atingeți ținte neintenționate cu vârfuri.

4. Comutator de picior

Comutatorul de picior este utilizat pentru pornirea/oprirea ieșirii de energie ultrasonică.

5. Modul de sistem și nivelul de alimentare

Generatorul oferă două moduri de ieșire: VAR și FULL. Puterea VAR poate fi setată de utilizator de la 1 la 5 prin apăsarea tastelor de pe afișajul interfeței. Puterea FULL este menținută întotdeauna la nivelul 5. Nivelul de putere mai ridicată (FULL) este utilizat pentru tăierea rapidă a țesuturilor. Nivelul de putere mai scăzută (VAR) se utilizează pentru o hemostază îmbunătățită. Energia transmisă către țesut și efectul țisular produs depind de numeroși factori, inclusiv de nivelul de putere selectat, de forma Bisturului, de performanța Bisturului, de forța de fixare (dacă este cazul), de tensiunea țesutului, de tipul de țesut, de patologie și de metoda chirurgicală.

Atunci când este conectat la foarfece cu funcție hemostază avansată, Generatorul oferă două moduri de ieșire: VAR și ADVANCED. Puterea VAR poate fi setată de utilizator de la 1 la 5 prin apăsarea butoanelor de pe afișajul interfeței. Nivelul implicit rămâne la nivelul 5. ADVANCED înseamnă hemostază avansată functionare utilizată pentru tăierea rapidă a țesuturilor. Puterea mai mică este utilizată pentru o mai bună hemostază. Energia transmisă țesutului și efectul țisular produs depind de mulți factori, inclusiv nivelul de putere, forma de forfecare, performanța de forfecare, forța de prindere (dacă este cazul), tensiunea țisulară, tipul de țesut, patologia și abordarea chirurgicală.

Secțiunea II Instrucțiuni de funcționare

(Figura 2-1 Panoul frontal)

1. Display / Touch Screen

Afișează informații despre sistem și servește ca interfață pentru ajustarea controalelor și setărilor.

2. Soclu pentru transductor

Priza din colțul din dreapta jos, care este utilizată pentru a conecta Transductorul cu Generatorul.

3. Tasta Standby

Apăsați Butonul Standby pentru a porni generatorul. Apăsați lung pentru a închide.

4. Aerisiri

5. Interfața de extindere a echipamentului

Se utilizează pentru extinderea și întreținerea funcțiilor echipamentelor.

6. Egalizarea potențialului

În cazul în care utilizatorul nu se poate asigura că priza de alimentare a fost împământată în siguranță, utilizatorul poate conecta împământarea prin acest port.

7. Priză de alimentare

Priza este utilizată pentru a conecta Cablul de alimentare la Generator.

8. Priza Comutatorului de picior

Aceasta este priza circulară prezentată în figura 2-2, care poate fi conectată de utilizator la Comutatorul de picior.

9. Orificiu de montare

Secțiunea III Avis de despachetare

Componentele echipamentului chirurgical cu ultrasunete sunt achiziționate separat. La primirea componentelor achiziționate, vă rugăm să verificați dacă există daune vizibile de transport. În caz de deteriorare, vă rugăm să contactați compania sau agentul local.

Componentele incluse următoarele (a se vedea capitolul IX - Condiții tehnice ale echipamentului):

Generator (CSUS8000) - care include Generatorul, Cablul de alimentare și manualul de utilizare.

Transductor (TR46) - care include transductorul cu cablu.

Comutator de picior (FSW2) - care include ansamblul de Comutator de picior și cablu detasabil.

Notă: Manualul utilizatorului include ghidul de detectare și eliminare a defecțiunilor.

Capitolul III - Instalarea și funcționarea echipamentelor

AVERTISMENT: Pentru a reduce pericolul de interferență, echipamentul electrochirurgical și echipamentul chirurgical cu ultrasunete trebuie conectate la circuite de alimentare separate.

AVERTISMENT: Pentru a evita rănirea utilizatorului sau a pacientului în caz de activare accidentală, dacă Generatorul Echipamentului chirurgical cu ultrasunete este deteriorat sau dacă se suspectează că a căzut sau că a pătruns apă în acesta, trebuie efectuată o evaluare biomedicală înainte de a decide dacă poate fi utilizat.

Secțiunea I Pornirea echipamentului

I. Înainte de instalare, asigurați-vă că Generatorul nu este conectat Cablul de alimentare.

II. Așezați Generatorul pe o suprafață plană.

AVERTISMENT: Generatorul trebuie să funcționeze în condițiile de mediu specificate. Pentru cerințe, consultați capitolul IX - Condiții tehnice ale echipamentului.

III. Conectați cablul de alimentare la priza de intrare CA de pe panoul din spate al generatorului. În acest moment, sistemul nu este pornit, iar lampa Standby se află în stare de iluminare intermitentă.

AVERTISMENT: Vă rugăm să păstrați generatorul și cablul de alimentare într-o poziție care poate fi uzor separată pentru a vă asigura că sursa de alimentare este deconectată la timp în caz de urgență.

AVERTISMENT: Asigurați-vă că sursa de alimentare corespunde cerințelor Generatorului (a se vedea capitolul IX - Condiții tehnice ale echipamentului). Conectarea necorespunzătoare a sursei de alimentare poate deteriora Generatorul sau poate provoca scurci sau pericol de incendiu.

IV. Conectați Comutatorul de picior la priza Comutatorului de picior de pe panoul din spate al Generatorului.

• Asigurați-vă că priza conectorului este uscată și curată.

• Aveți grijă să evitați introducerea de lichidi, deoarece aceasta poate cauza activarea accidentală.

AVERTISMENT: Pentru a evita rănirea utilizatorului sau daune asupra altor aparate sau asupra altor obiecte, înainte de activare, țineți întotdeauna vârful de testare departe de persoane.

V. Conectați Bisturii la Transductor, în conformitate cu instrucțiunile de operare.

VI. Asigurați-vă că conectorul Transductoarelor este uscat și curat, apoi conectați în siguranță cablul Transductoarelor la priza de pe panoul frontal.

VII. Apăsați Butonul Standby pentru a porni generatorul. Generatorul va începe sevența de initializare.

Consultați descrierea din Secțiunea II a Capitolului III, pentru informațiile afisate în timpul sevenței de initializare.

Dacă sevența de initializare este diferită de cea descrisă mai sus, vă rugăm să contactați personalul de întreținere certificat, în conformitate cu procedurile spitalului.

Locația preconizată a echipamentului va fi aranjată de personalul chirurgical profesionist din spital.

VIII. După finalizarea sevenței de initializare, Generatorul va intra în modul standby. În cazul în care se detectează o defecțiune, un cod de eroare va fi afișat pe ecranul LCD și se va aud un sunet de alertă. Pentru mai multe detalii, consultați capitolul IV.

IX. Modul de sistem și nivelul de alimentare: nivelul de putere implicit al Generatorului este 3 (VAR) și 5 (FULL). Pentru a regla nivelul de putere VAR, apăsați săgețile SUS/JOS din partea stângă a ecranului cu cristale lichide, pentru a-l schimba de la 1 la 5. Setați nivelul de putere în funcție de preferințele chirurgului și/sau de recomandarea din instrucțiunile de utilizare a bisturilui (pentru mai multe detalii, consultați secțiunea privind nivelul de putere din Capitolul II).

X. Sunetul: Generatorul utilizează sunete diferite sunete pentru a indica nivelul de putere de activare.

Secțiunea II Funcționarea echipamentului

Notă importantă: Manualul de utilizare a Echipamentului chirurgical cu ultrasunete include instrucțiunile de funcționare pentru generatorul CSUS8000 și Comutatorul de picior (a se vedea Capitolul IX - Condiții tehnice ale echipamentului). Acest manual nu este o referire la tehnici chirurgicale.

Notă: Înainte de a utiliza echipamentul, se recomandă să citiți instrucțiunile pentru Transductor și pentru Bisturiu.

După instalare, echipamentul poate fi acum operat.

AVERTISMENT: Pentru a evita rănirea utilizatorului sau a pacientului în timpul inspectiei echipamentului, aveți grijă să țineți capătul distal ai instrumentului departe de alte apărate, de draperia chirurgicală, de pacient sau de alte obiecte. În timpul inspectiei, trebuie implementate măsurile de siguranță luate în prezența vaporilor (conform procedurilor și reglementărilor spitălului).

Funcționarea sistemului este împărțită în trei părți: pornirea sistemului și identificarea Transductorului și a Bisturilui, testarea Transductorului și a Bisturilui și setarea sistemului.

1. Secvența de initializare și identificarea Transductorului și a Bisturilui:

După ce apăsați o dată tasta Standby, se afișează următoarea imagine:



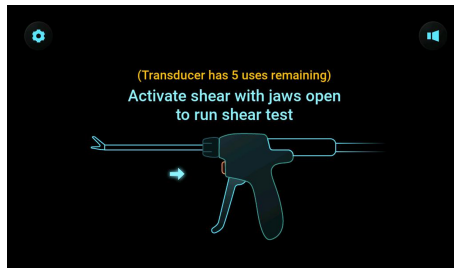
Dacă la Generator nu este conectat niciun Transductor și niciun Bisturiu sau dacă acestea sunt conectate incorect, se afișează următoarea imagine:



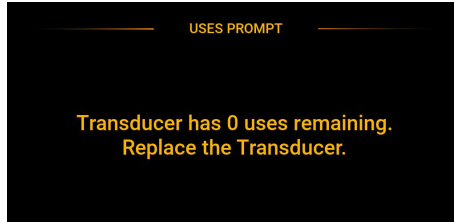
Dacă Transductorul și Bisturiul sunt conectate la Generator, se afișează următoarea imagine:



Atunci când Transductorul și Bisturiul se conectează și se identifică corect, se afișează următoarea imagine:



Notă: dacă utilizarea rămasă a Transductorului este sub 10, se afișează următoarea imagine. Vă rugăm să acordați atenție numărului, deoarece când acestea este zero, Transductorul trebuie înlocuit:



Când funcția de hemostază avansată este utilizată pentru zero ori, se va afișa următoarea imagine:

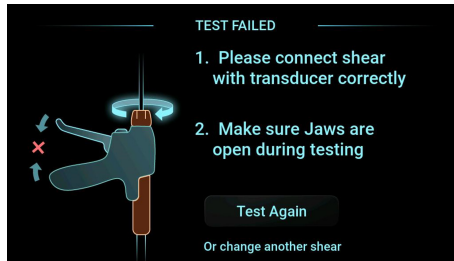


2. Testarea Transductorului și a Bisturiului:

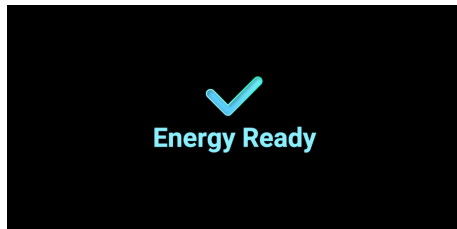
Când identificarea Transductorului și a Bisturiului este finalizată și se afișează „Activăți bisturiul cu fâlcile deschise pentru a efectua testarea bisturiului”, apăsați orice buton de pe Bistru și se afișează următoarea imagine:



Când testul nu reușește, se afișează următoarea imagine:



Atunci când testul este trecut, se afișează următoarea imagine și se trece în mod automat la imaginea care urmează:



Când sunteți conectat la funcția Foarfece fără hemostază avansată, se va afișa următoarea imagine stare de lucru:



Când sunteți conectat la foarfece cu funcție hemostază avansată, se va afișa următoarea imagine stare de lucru:



Un mod de ieșire va fi evidențiat atunci când este apăsat un buton corespunzător.

3. Setări de sistem:

Atingeți pictograma de setare din colțul din stânga sus al ecranului, iar elementele de setare a sistemului sunt următoarele:



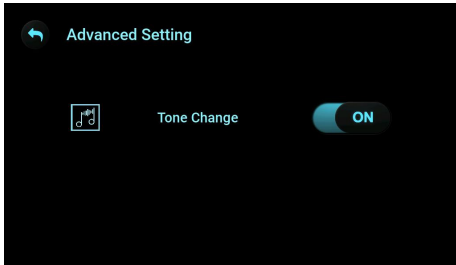
Atingeți pictograma Limbă și apoi faceți clic pe o limbă, pentru a modifica limba afișată:



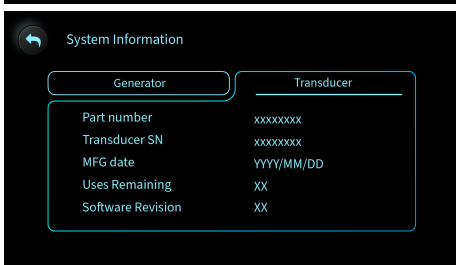
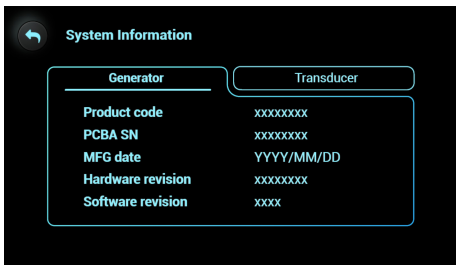
Atingeți „Activare/dezactivare Control manual/de picior” și apoi faceți clic pe opțiune pentru a modifica opțiunile:



Faceți clic pe "Advanced Setting" și apoi faceți clic pe opțiunea de a schimba opțiunile.



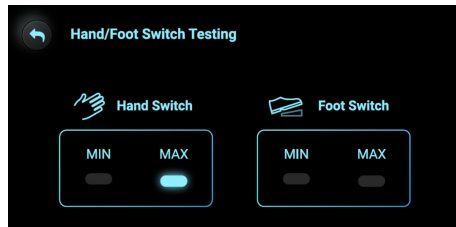
Atingeți elementul cu informații despre sistem, pentru a afișa următoarea interfață:



Atingeți elementul de diagnosticare și va apărea următoarea interfață:



Atingeți elementul „Testarea comutatorului de mână/picior” și apare următoarea interfață:



Atingeți testarea Transductorului și va apărea următoarea interfață:



Anulare

Apăsați pictograma „Revenire” din colțul din stânga sus al ecranului, pentru a părăsi setările sistemului și a reveni la modul de standby al sistemului.

Secțiunea III Oprirea echipamentului

- I. Apăsați lung Butonul Standby al Generatorului și scoateți Cablul de alimentare din priză.
- II. Deconectați transductorul și bisturiul și manipulați-le în conformitate cu instrucțiunile de utilizare ale acestora.
- III. Curătați generatorul, întrerupătorul de picior și transductorul în conformitate cu procedurile prevăzute în capitolul V Curățarea

Capitolul IV - Depanarea

Generatorul are o serie de semnale de alertă și de coduri de eroare, pentru a ajuta la recunoașterea și la detectarea defectiunilor elementelor și componentelor. Aceste semnale și coduri sunt menite să ajute judecata și observarea clinică, în loc să le înlocuască.

Secțiunea I Indicator sonor și alertă sonoră

Stare de lucru	Tip de sunet	Cauza posibilă și măsuri corective
Starea inițială	Sunet normal de lucru	/
	Sunet anomal de lucru	Defecțiune de hardware. Contactați producătorul pentru reparării.
	Nivel maxim de sunet de lucru	/
	Nivel minim de sunet de lucru	/
Activarea stării	Sunet anomal de lucru	1) Bisturiul a intrat în contact cu prea mult țesut sau a prins prea mult țesut. Reduceți cantitatea de țesut în contact cu bisturiul. Dacă există în continuare un sunet continuu, îndepărtați cu atenție țesuturile care se adună în jurul dispozitivului terminal ale bisturiului. 2) Defecțiune a Transductorului și/sau a Bisturiului.
	Sunet avansat	/
	Sunet ATT	/

Secțiunea II Codul de eroare

Generatorul va recunoaște defectiunile în două moduri: avertizare și eroare de sistem. Atunci când este recunoscută o defectiune, se va emite un sunet de alertă, pe panoul de control al generatorului și va apărea un semnal de indicare a alertei, iar problema va fi afișată pe ecranul cu cristale lichide. Rezolvați problema în conformitate cu soluțiile date în cele ce urmează (sau încercați depanarea).

defecțiune, sistemul emite un sunet de alertă, semnalul de indicare a alertei apare pe panoul de control al generatorului, iar codul de defectiune corespunzător va fi afișat pe ecranul LCD. Urmați metodele prezentate mai jos (sau în Ghidul de depanare) pentru a rezolva problema.

Tabelul codurilor și mesajelor de eroare

Cod de eroare	Mesaj de eroare corespunzător
Avertisment	Vă rugăm să conectați corect Bisturiul cu Transductorul
Avertisment	Asigurați-vă că fălcile sunt deschise în timpul testării
Avertisment	Eroare de bisturi detectată
Avertisment	Transductorul are 0 utilizări rămase
Avertisment	Vă rugăm să activați doar un singur buton la un moment dat
Avertisment	Vă rugăm să eliberați presiunea asupra Bisturiului
Eroare de sistem	Eroare de sistem
Eroare de sistem	Autoverificare eşuată

1. Asigurați-vă de introducerea completă a cablului Transductorului în orientarea corectă.
2. Este posibil ca bisturiul să fi fost strâns incorrect sau ca unele țesuturi să se fi adunat în jurul capătului bisturiului. Strângeți bisturiul și îndepărtați cu grijă țesuturile adunate în jurul capătului carcasei bisturiului. (Dacă se începe un test înainte de operare, asigurați-vă că bisturiul este îndreptat spre aer. Dacă se utilizează bisturiul foarte că cu ultrasunete, înainte de test, asigurați-vă că falca de prindere este deschisă și nu este în contact cu niciun obiect).
3. Înlocuiți transductorul sau bisturiul
4. Intrăți în modul de lucru al echipamentului.

Notă: Transductorul nu va putea funcționa corect dacă temperatura sa depășește valoarea specificată.

În acest caz, utilizați un alt Transductor pentru a recupera imediat sau determinați cauza erorii și metodele optionale de recuperare în conformitate cu pasajii următori. Transductorul este încă, deosebit de tormat a trecut prin sterilizarea cu abur. Lăsați transductorul să se răcească la temperatura camerei timp de cel puțin 45 de minute. Această metodă poate fi utilizată și în cazul în care Transductorul se încalzește după o funcționare prelungită la putere mare.

Dacă nu există nicio dovadă de suprăîncălzire a transductorului și se pare că problema nu poate fi rezolvată, contactați reprezentanții de întreținere ai producătorului. În afară de siguranță, nu există piese care pot fi reparate de operator în generator. Pentru înlocuire sau service, contactați personalul de service instruit și autorizat de Reach Surgical, Inc. sau reprezentantul dvs. local.

Orice întreținere și modernizare ale generatorului trebuie să fie efectuate de personalul de service instruit și autorizat de Reach Surgical, Inc.

Următoarele incidente pot prezenta amenințări la adresa securității cibernetice:

1. Accesul forțat la orice produse necorelate pentru Echipamentele chirurgicale cu ultrasunete ale Reach Surgical, Inc.
2. Orice comunicare neautorizată în rețea cu Echipamentele chirurgicale cu ultrasunete ale Reach Surgical, Inc.
3. Orice actualizări de firmware sau de software neautorizate de Reach Surgical, Inc.

În cazul în care apare oricare dintre incidentele de mai sus, vă rugăm să contactați reprezentantul de vânzări al Reach Surgical, Inc. sau să contactați direct Reach Surgical, Inc. la adresa Reachquality@reachsurgical.com.

Capitolul V - Curățarea

Secțiunea I Generatorul de curățare

- Curățați generatorul în conformitate cu procedurile sau reglementările spitalului. Înainte de curățare, deconectați alimentarea principală a generatorului și scoateți cablul de alimentare din unitatea de ieșire.

AVERTISMENT: Curățarea poate deteriora generatorul și poate provoca scoci sau pericol de incendiu prin vârsarea sau stropirea de lichid peste sau în generator sau prin scufundarea acestuia în lichid.

Implementați curățarea în conformitate cu următoarele etape

1. Pregătiți un detergent cu PH neutru sau un detergent enzimatic cu PH neutru în conformitate cu instrucțiunile producătorului detergentului.
2. Stergeți manual toate suprafetele (inclusiv ecranul generatorului) cu o lavetă moale și curată, îmbibată cu o cantitate mică de soluție de curățare.
3. Stergeți cu o lavetă moale și curată, îmbibată cu apă caldă de la robinet.
4. Stergeți cu o lavetă moale și curată.

Secțiunea II Curățarea întrerupătorului de picior

Curățați Comutatorul de picior și cablul după utilizare conform următoarei proceduri:

1. Deconectați Comutatorul de picior de la Generator.
 2. Pregătiți un detergent enzimatic cu PH neutru conform instrucțiunilor producătorului.
 3. Conectați în siguranță cablul cu Comutatorul de picior și scufundați-le în soluția de curățare timp de 2 minute.
- Notă: Pentru a previni activarea accidentală, cablul Comutatorului de picior utilizat pentru a conecta Generatorul trebuie să fie complet uscat.
4. După înserare, frecăți manual Comutatorul de picior și cablul cu o perie cu peri moi în soluția de curățare.
 5. Clătiți bine Comutatorul de picior și cablul cu apă caldă de la robinet, timp de cel puțin 1 minut
- În timpul clătirii, cablul și Comutatorul de picior trebuie să fie bine conectate în siguranță.
6. Stergeți toate suprafetele cu o lavetă moale și curată.

AVERTISMENT: Nu utilizați un aparat de curățare cu ultrasunete pentru a curăta Comutatorul de picior.

AVERTISMENT: Pentru a evita deteriorarea generatorului, nu-i porniți sursa de alimentare înainte de a conecta cablul de alimentare cu curent alternativ la generator. Înainte de asamblare, asigurați-vă că toate conexiunile sunt uscate.

Capitolul VI - Teste de siguranță și teste funcționale

AVERTISMENT: Pentru a evita un posibil pericol de soc electric, nu deschideți carcasa generatorului fără autorizație. Orice întreținere și actualizare a aparatului trebuie să fie efectuate de personalul de service instruit și autorizat de Reach Surgical, Inc.

AVERTISMENT: Pentru a evita pericolul de soc și de arsură pentru pacient și pentru personalul medical sau deteriorarea echipamentului sau a altor aparatelor, este necesar să se cunoască principiile și tehnicii de chirurgie cu laser, electrochirurgie și chirurgie cu ultrasunete. Asigurați-vă că izolația electrică sau împământarea sunt păstrate intacte. Nu scufundați unitățile electrochirurgicale în lichide dacă acest lucru nu este cerut de design sau nu este indicat pe eticheta.

AVERTISMENT: Pentru a evita riscul de electrocutare, acest echipament trebuie să fie conectat numai la o rețea de alimentare cu împământare de protecție.

AVERTISMENT: Pentru a evita râneria utilizatorului sau a pacientului, în timpul inspecției echipamentului, asigurați-vă că mențineți bisturul departe de alte aparete, de draperia chirurgicală, de pacient sau de alte obiecte. În timpul inspecției echipamentului, trebuie puse în aplicare măsurile de siguranță luate în prezența vaporilor (în conformitate cu procedurile și reglementările spitalului).

Efectuați testele de siguranță și de funcționare ale Transductorului, Generatorului și Comutatorului de picior în conformitate cu procedurile și reglementările spitalelor. Pentru testele de siguranță și de funcționare ale altor componente utilizate de mai mulți pacienți, consultați instrucțiunile de utilizare ale fiecărei componente.

Secțiunea I Test de siguranță

Generator: Testarea currentului de securitate trebuie să fie efectuată de tehnicienii certificați din spital.

Comutator de picior: Verificați pedala, conectorul de cablu și cablul pentru a vedea dacă sunt fisurate sau deteriorate în alt mod. Înlocuiți-le dacă sunt deteriorate. Alte componente: Verificați în conformitate cu instrucțiunile de utilizare.

Secțiunea II Încercare funcțională

1. Pregătiți setul complet de Bisturie și conectați Transductorul în conformitate cu descrierea din secțiunea III - Instalarea și funcționarea echipamentului.
2. Verificați dacă este posibil să intrăți în starea de lucru.
3. Verificați dacă sunt așezate corect nivelul de putere VAR 3 și nivelul de putere FULL 5.
4. Apăsați butonul de creștere și de descreștere a puterii, pentru a vă asigura că nivelul de putere VAR poate fi modificat de la nivelurile 1 la 5.
5. Întrerupeți alimentarea cu energie electrică a generatorului. Așteptați timp de 5 secunde, apoi porniți sursa de alimentare a generatorului. Așteptați timp de 15 secunde.
6. În timp ce intrăți în starea de lucru, verificați dacă sunt afișate puterile VAR nivel 3 și FULL nivel 5. Verificați dacă generatorul este activat în conformitate cu cerințele. Înțeță Transductorul în aşa fel încât capătul său îndepărtat să fie îndreptat spre aer și apăsați pedala FULL a Comutatorului de picior. Verificați dacă indicatorul nivelului de putere FULL de pe ecran luminează intermitent și dacă se audе un sunet care indică activarea FULL.
7. Înțeță Transductorul în aşa fel încât capătul său îndepărtat să fie îndreptat spre aer și apăsați pedala VAR a Comutatorului de picior. Verificați indicatorul nivelului de putere VAR de pe ecran, pentru a vedea dacă acesta luminează intermitent și dacă se audе un sunet care indică activarea VAR.

AVERTISMENT: Pentru a evita râneria utilizatorului sau a pacientului în cazul în care are loc activarea accidentală, bisturul nu trebuie să fie în contact cu pacientul, draperile sau materialele inflamabile în timp ce nu sunt utilizate.

Capitolul VII - Avertismente și identificare

AVERTISMENT: Numai personalul care este certificat și familiarizat cu tehnica minim invazivă poate efectua intervenții chirurgicale minim invazive. Înainte de a efectua orice intervenție chirurgicală minim invazivă, consultați literatura medicală referitoare la tehnica minim invazivă, complicații și riscuri chirurgicale.

AVERTISMENT: Dispozitivele medicale minim invazive pot varia de la un producător la altul. Dacă în cadrul unei intervenții chirurgicale se utilizează dispozitive medicale minim invazive și accesorii produse de diferiți producători, verificăți compatibilitatea înainte de inițierea procedurii.

AVERTISMENT: La fel ca în cazul tuturor surselor de energie (de înaltă frecvență, laser sau cu ultrasunete), trebuie luate în considerare posibilul pericol cancerigen sau de infecție cauzat țesuturilor de produsele secundare, cum ar fi fumul și aburul. În cazul intervențiilor chirurgicale deschise și abdominale, trebuie luate măsuri de protecție adecvate, cum ar fi purtarea de ochelari de protecție și de aparațe de respirație cu filtru și utilizarea unor extractoare de fum eficiente.

AVERTISMENT: După utilizarea acestui aparat, verificăți dacă țesutul a început să mai săngereze. În caz contrar, trebuie luate măsuri corespunzătoare.

AVERTISMENT: Utilizarea produselor produse sau distribuite de companii care nu sunt validate de Reach Surgical, Inc. poate fi incompatibilă cu bisturii cu ultrasunete CSUS. Utilizarea acestor produse poate duce la rezultate neașteptate și poate provoca răniți utilizatorului sau pacientului.

AVERTISMENT: Este posibil ca unele componente (cum ar fi transductorul) ale bisturului cu ultrasunete CSUS să nu fi fost sterilizate înainte de a părăsi fabrica. Înainte de a instala echipamentul, sterilizați produsul în conformitate cu cerințele. Pentru avizele de curățare și sterilizare, vă rugăm să consultați instrucțiunile aferente.

AVERTISMENT: Pentru a evita deturarea transferului de energie ultrasonică, nu exercitați o presiune prea mare asupra mânerului bisturului.

AVERTISMENT: CONDITIILE INTERCONEXIUNILOR impun ca PARTILE APPLICATE ale altor ECHIPAMENTE ME utilizate în cadrul CONFIGURAȚIEI PENTRU APLICAREA ENDOSCOPICĂ SĂ FIE PIESE APPLICATE DE TIP BF sau PIESE APPLICATE DE TIP CF

AVERTISMENT: atunci când endoscopice ENERGIZATE sunt utilizate cu DISPOZITIVE DE ENDOTERAPIE ENERGIZATE, cum ar fi interferențele produse de funcționarea echipamentelor chirurgicale de înaltă frecvență pot afecta negativ funcționarea altor echipamente medicale electronice, cum ar fi monitoarele și sistemele de imagistică.

AVERTISMENT: Dispozitivele medicale minim invazive pot varia de la producător la producător. Dacă dispozitivele medicale minim invazive și accesorii produse de diferiți producători sunt utilizate într-o singură intervenție chirurgicală, verificăți compatibilitatea înainte de inițierea procedurii.

AVERTISMENT: Că, înainte de fiecare utilizare, suprafața exterioră a portușilororicăru Dispozitiv DE ENDOTERAPIE ENERGIZATĂ care sunt destinate a fi introduse într-un pacient verifică pentru a se asigura că nu există suprefete aspre neneintenționate, multich ascuțite sau proeminente care pot provoca hawarning: Utilizarea accesorioar, traductorilor și cablurilor, altele decât cele specificate sau furnizate de producătorul acestui echipament, ar putea duce la creșterea emisiilor electromagnetice sau la scădere imunității electromagnetice a acestui echipament și duce la o funcționare necorespunzătoare.

AVERTISMENT: Echipamentele portabile de comunicații RF (inclusiv perifericele, cum ar fi cablurile de antenă și antenele externe) trebuie utilizate nu mai aproape de 30 cm (12 inci) de orice parte a echipamentului chirurgical cu ultrasuene, inclusiv cablurile specificate de producător. În caz contrar, ar putea rezulta degradarea performanței acestui echipament.

AVERTISMENT: Dacă vârșaș sau stropiș lichid peste sau în generator sau dacă scufundați generatorul în lichid, acesta poate fi deteriorat și poate provoca socuri sau incendi.

AVERTISMENT: Dacă transductor este în mod evident deteriorat, aruncați toate componentele deteriorate după curățare și sterilizare. Marcați în mod clar componentele deteriorante pentru a evita utilizarea greșită.

AVERTISMENT: Pentru a evita poluarea mediului, aparatele de unică folosință și deșeurile electronice trebuie eliminate în conformitate cu procedurile și reglementările spitalului.

AVERTISMENT: În caz de pericol, deconectați imediat sursa de alimentare.

AVERTISMENT: Lama activă încalcăzește țesutul prin freare și are rolul de a furniza o freare și un efect de forfecare suficiente pentru a tăia și a coagula țesutul în contact cu lama activă. Ca urmare, utilizatorul trebuie să fie precaut cu lama, cu brațul de prindere și cu partea distală a axului, deoarece acestea pot prezenta o temperatură ridicată.

AVERTISMENT: Evitați utilizarea generatorului lângă sau suprapus cu alte echipamente. Dacă este necesară utilizarea adiacentă sau stivuită, monitorizați generatorul și celelalte echipamente pentru a asigura funcționarea normală.

AVERTISMENT: Caracteristicile de EMISII ale acestui echipament îl fac adecvat pentru utilizarea în zone industriale și spitale (CISPR 11 clasa A). Dacă este utilizat într-un mediu rezidențial (pentru care este necesară în mod normal CISPR 11 clasa B), este posibil ca acest echipament să nu ofere o protecție adecvată pentru serviciile de comunicații de radiofrecvență. Este posibil ca utilizatorul să fie nevoit să ia măsuri de atenuare, cum ar fi relocarea sau reorientarea echipamentului radiofrecvență.

AVERTISMENT: O notificare adresată utilizatorului și/sau pacientului că orice incident grav care a avut loc în legătură cu dispozitivul trebuie raportat către Reach Surgical, Inc. prin intermediul Reachquality@reachsurgical.com și către autoritatea competență a statului membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

AVERTISMENT: Acest dispozitiv sigilează vasele până la un diametru maxim de 7 mm, în funcție de instrumentul utilizat. Consultați instrumentul IFU pentru informații suplimentare

Notă: Pentru avertismente și notificări suplimentare, consultați instrucțiunile aferente.

Capitolul VIII - Compatibilitatea electromagnetică (CEM)

Produsul a trecut testul de compatibilitate electromagnetică, care îndeplinește cerințele de limitare ale standardului IEC60601-1-2 pentru echipamente medicale. Aceste restricții asigură o protecție rezonabilă împotriva interferențelor dăunătoare în instalațiile medicale normale.

1. Componente echipamentului se referă la Tabelul 1 Componentele echipamentului chirurgical cu ultrasuene

2. Cablu echipamentului chirurgical cu ultrasuene

Nr.	Denumirea cablului	Lungime (m)	Scut sau nu
1	Cabul transductorului	2,9	Da
2	Cabul de FSW2	3	Da
3	Cabul de alimentare	5	Nu
4	Egalizarea potențialului	0,03	Nu

3. EMC Performanța

Acest echipament poate fi supus interferențelor de frecvență radio cauzate de alte echipamente medicale și de comunicațiile radio. Pentru a preveni astfel de interferențe, acest produs a fost testat în conformitate cu IEC 60601-1-2 și îndeplinește cerințele acestora. Cu toate acestea, compania nu garantează că nu va exista absolut nicio interferență în medie de instalare individuală.

Dacă se constată că dispozitivul este interferat (ceea ce poate fi determinat prin pornirea și oprirea dispozitivului), utilizatorul (sau personalul de întreținere aprobat de Reach Surgical, Inc.) trebuie să încearcă să ia una sau mai multe dintre următoarele măsuri, pentru a rezolva problema interferențelor:

Reglați direcția sau poziția dispozitivului călător care l'affectează;

Crescăți distanța dintre acest dispozitiv și dispozitivul de trimitere;

Folosiți alte surse de alimentare (înlocuindu-se utilizatorul pentru a afecta echipamentul) pentru a alimenta acest echipament;

Consultați furnizorul sau reprezentantul de service pentru alte sugestii.

Producătorul nu este responsabil pentru nicio interferență cauzată de următoarele situații: utilizarea altor cabluri de interconectare decât cele recomandate; alterarea sau modificarea acestui echipament fără permisiune. Schimbările sau modificările neautorizate pot face ca utilizatorul să piardă autoritatea de a utiliza acest echipament.

Toate tipurile de echipamente electronice pot provoca interferențe electromagnetice altor echipamente prin aera sau prin alte cabluri conectate la acestea. Nu utilizați dispozitive care pot emite semnale de radiofrecvență, cum ar fi telefoanele celulare, emițătoare-receptoare radio sau produsele de control radio în apropierea acestui dispozitiv, deoarece acest lucru ar putea face ca performancea acestui dispozitiv să nu îndeplinească specificațiile menționate. Atunci când astfel de dispozitive se află în apropierea acestui dispozitiv, opriți alimentarea acestor dispozitive. Personalul medical responsabil cu acest echipament trebuie să instruiască tehnicienii, pacienții și alte persoane care ar putea fi în apropierea acestui echipament să respecte pe deplin cerințele de mai sus.

Pentru a obține pe deplin performanța CEM specificată, utilizatorul trebuie să instaleze corect produsul în conformitate cu pașii descriși în manual. În cazul în care apar probleme legate de CEM, vă rugăm să contactați personalul de întreținere aprobat de Reach Surgical, Inc.

Transductorul (cu cablu) și bisturii sunt definiți ca fiind parte aplicată a integrului sistem.

4. Precautii pentru instalarea produsului

Echipamentul poate fi utilizat într-un mediu spitalesc, dar nu include camere de ecranare a frecvențelor radio în jurul echipamentelor chirurgicale active de înaltă frecvență sau în care sunt amplasate echipamente de impact prin rezonanță magnetică, deoarece intensitatea perturbărilor electromagnetice în aceste locuri este ridicată. Distanța de separare și impactul echipamentelor fixe de radiocomunicații: intensitatea câmpului magnetic generat de emițători ficsi, cum ar fi stațile de bază ale telefonelor fără fir (celular/fără fir), receptoarele radio mobile terestre, receptoarele radioamatorilor, generatoroarele de emisii radio AM și FM, generatoroarele de emisii TV etc., nu poate fi măsurată cu exactitate în mod teoretic. Pentru a evalua mediuul electromagnetic generat de emițătoarele de radiofrecvență fixe, ar trebui să se ia în considerare măsurarea câmpului electromagnetic. În cazul în care valoarea măsurată a intensității câmpului magnetic la locul unde se află dispozitivul depășește nivelul corespunzător de frecvență radio specificat în „Declarația de combatere a interferențelor”, dispozitivul trebuie inspectat pentru a se asigura că poate funcționa în mod normal. În cazul în care se constată condiții anormale de funcționare, trebuie luate în considerare măsuri suplimentare, cum ar fi reorientarea sau relocarea echipamentului sau utilizarea unei camere antiradiofrecvență.

1) Utilizati cablul de alimentare furnizat sau desemnat de compania noastră. Produsele echipate cu o mufă de alimentare trebuie să fie conectate la o priză fixă cu împământare de protecție. Nu utilizați niciun tip de adaptor sau de convertor pentru a conecta mufa de alimentare.

2) Păstrați acest dispozitiv departe de alte dispozitive electronice pe căt posibil.

3) Urmați pașii pentru a conecta dispozitivul.

Notă generală:

(1) Specificați cablul care poate fi conectat la acest produs.

Utilizarea cablurilor furnizate de compania noastră nu va afecta performanța CEM a acestui produs. Dacă se utilizează cabluri nespecificate, performanța CEM a acestui echipament poate fi redusă semnificativ.

(2) Măsuri de precauție pentru interzicerea modificării de utilizator

Utilizatorul nu trebuie să modifice acest produs, în caz contrar performanța CEM a acestui produs poate scădea.

Modificarea produsului include următoarele schimbări:

a. Cablu (lungime, material și cablare etc.).

b. Instalarea/amenajarea echipamentului.

c. Configurația echipamentului/Componente.

d. Pieze de protecție a echipamentului (pieze de deschidere/închidere a capacului și pieze de fixare a capacului).

(3) Toate capacetele de protecție trebuie să fie închise atunci când se utilizează echipamentul.

Să preconizează că acest produs va fi utilizat în mediul electromagnetic specificat mai jos, iar cumpărătorul și utilizatorul acestui produs trebuie să se asigure că este utilizat în acest mediu electromagnetic.

5. Performanța de bază

Sistemul de cutițe cu ultrasuflare utilizează energia ultrasonică pentru a inciza țesuturile moi, realizând în același timp hemostaza și/sau coagularea în timpul operației.

Îndrumări și declarația PRODUCĂTORULUI - EMISII ELECTROMAGNETICE			
Echipamentul chirurgical cu ultrasuflare este destinat utilizării în mediul electromagnetic specificat după cum urmează.			
Clientul sau utilizatorul echipamentului chirurgical cu ultrasuflare trebuie să se asigure că acesta este utilizat într-un astfel de mediu.			
Testul privind emisiile	Conformitate	Mediu electromagnetic - orientare	
Emisii RF CISPR 11	Grupa 1	Echipamentul chirurgical cu ultrasuflare utilizează energia RF numai pentru funcția sa internă. Prin urmare, emisiile sale de RF sunt foarte scăzute și nu sunt susceptibile de a provoca interferențe în echipamentele electronice din apropiere.	
Emisii RF CISPR 11	Clasa A	Caracteristicile de EMISII ale acestui echipament îl fac potrivit pentru utilizarea în zonele industriale și în spital.	
Emisii armonice IEC 61000-3-2	Clasa A		
Fluctuații de tensiune/scintilații I CE 61000-3-3	Se conformează		

Ghid și declarația producătorului - imunitate electromagnetică			
Echipamentul chirurgical cu ultrasuflare este destinat utilizării în mediul electromagnetic specificat după cum urmează.			
Clientul sau utilizatorul echipamentului chirurgical cu ultrasuflare trebuie să se asigure că acesta este utilizat într-un astfel de mediu.			
Test de IMUNITATE	IEC 60601 nivel de testare	Nivelul de conformitate	Mediu electromagnetic - orientare
Electrostatic descărcare (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2, 4, 8, 15 kV aer	± 8 kV contact ± 2, 4, 8, 15 kV aer	Podelele trebuie să fie din lemn, beton sau plăci ceramice. În cazul în care podelele sunt acoperite cu materiale sintetice, Umiditatea relativă trebuie să fie de cel puțin 30 %.
Tranzitie electrică rapidă/încărcare rapidă IEC 61000-4-4	± 2 kV pentru liniile de alimentare cu energie electrică ± 1 kV pentru liniile de intrare/iesire	± 2 kV pentru liniile de alimentare cu energie electrică ± 1 kV pentru liniile de intrare/iesire	Calitatea energiei electrice trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic.
Supratensiune IEC 61000-4-5	± 1 kV de la linie(i) la linie(ii) ± 2 kV linie(i) la pământ	± 1 kV linie(ii) la linie(ii) ± 2 kV linie(ii) la pământ	Calitatea energiei electrice trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic.
Scăderi de tensiune, scurtcircuit întreruperi de pe liniile de intrare ale sursei de alimentare IEC 61000-4-11	0 % UT; 0, 5 cicluri la 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° și 315° 0 % UT; 1 ciclu și 70 % UT; 25/30 de cicluri Cu o singură fază: la 0°. 0 % UT; 250/300 de cicluri	0 % UT; 0, 5 cicluri la 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° și 315° 0 % UT; 1 ciclu și 70 % UT; 25/30 de cicluri Cu o singură fază: la 0°. 0 % UT; 250/300 de cicluri	Calitatea energiei electrice trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic. În cazul în care utilizatorul chirurgiei cu ultrasuflare
Frecvența de putere (50/60 Hz) Câmpul magnetic IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Echipamentul necesită o funcționare continuă în timpul întreruperilor de alimentare, se recomandă ca chirurgia cu ultrasuflare Echipamentul să fie alimentat de la o sursă de alimentare neîntreruptă sau de la o baterie.

Ghid și declarația producătorului - imunitate electromagnetică			
Echipamentul chirurgical cu ultrasuflare are ca scop aplicarea în mediul electromagnetic specificat după cum urmează.			
Clientul sau utilizatorul echipamentului chirurgical cu ultrasuflare trebuie să se asigure că acesta este utilizat într-un astfel de mediu.			
IMUNITATE test	Testul IEC 60601 nivel	Conformitate nivel	Mediu electromagnetic - orientare
RF condusă IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz până la 80 MHz 6 V în benzile ISM între 0,15 MHz și 80 MHz	3 V	Comunicații RF portabile și mobile Echipamentul nu trebuie utilizat mai aproape de nicio parte a echipamentului chirurgical cu ultrasuflare, inclusiv cablurile, decât distanța de separare recomandată, calculată din ecuația pentru frecvența emițătorului. Distanța de separare recomandată $d = \sqrt{\frac{3.5}{V1}} \sqrt{P}$
Radiatia RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz până la 2,7 GHz 80 % AM la 1 kHz	3 V/m	$d = \sqrt{\frac{3.5}{E1}} \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz până la } 800 \text{ MHz}$ $d = \sqrt{\frac{7}{E1}} \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz până la } 2,7 \text{ GHz}$ unde P este puterea nominală maximă de ieșire a emițătorului în wați (W), conform producătorului emițătorului, iar d este distanța de separare recomandată în metri (m). Intensitatele de câmp ale emițătorilor de radiofrecvență fixe, determinate de un studiu electromagnetic la fața locului, trebuie să fie mai mici decât nivelul de conformitate în fiecare gamă de frecvențe. Pot apărea interferențe în apropierea echipamentelor marcate cu următorul simbol: 
			PORTUL DE ÎNCHIDERE al ME EQUIPMENT și al ME SYSTEMS trebuie să fie testat conform specificațiilor din Tabelul 9 din IEC 60601-1-2, utilizând metodele de testare specificate în IEC 61000-4-3.

Distanțele de separare recomandate între echipamentele de comunicații RF portabile și mobile și echipamentul chirurgical cu ultrasunete			
Puterea de ieșire maximă nominală a emițătorului w	Distanța de separare în funcție de frecvența emițătorului / m		
	150 kHz până la 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz până la 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz până la 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0,01	0,117	0,117	0,233
0,1	0,36999	0,36999	0,73681
1	1,17	1,17	2,33
10	3,69986	3,69986	7,36811
100	11,7	11,7	23,3

Notă: Este posibil ca aceste orientări să nu se aplică în toate situațiile. Propagarea electromagnetică este afectată de absorbiția și de reflexia de la structuri, obiecte și persoane.

Capitolul IX - Condiții tehnice ale echipamentului

AVERTISMENT: Echipamentul chirurgical cu ultrasunete trebuie să funcționeze în intervalul de temperatură ambientă, în conformitate cu cerințele.

AVERTISMENT: Asigurați-vă că tensiunea prizei de ieșire corespunde cerințelor generatorului. Conectarea incorectă a sursei de alimentare poate deteriora generatorul și poate provoca scăuri sau pericol de incendiu.

Componentele necesare pentru funcționare:

Generator (CSU8000)

Traductor (TR46)

Comutator de picior (FSW2)

Forfecare: vă rugăm să consultați manualul de operare de forfecare pentru mai multe informații.

Gradul de protecție împotriva socurilor electrice: Piesă aplicată de tip CF

Gradul de protecție împotriva socurilor electrice: Clasa I

Gradul de protecție împotriva pătrunderii nocive a apel: Comutator de picior: IPX8

Rata de intrare:

Tensiune de alimentare: 100-240 V, 50/60 Hz, 250 VA

Condiții de funcționare:

Temperatura de lucru: 10 °C-30 °C

Umiditate relativă≤70%;

Presiunea aerului: 860 hPa-1060 hPa

Condiții de transport și de depozitare:

Temperatură: -40 °C ~ +55 °C (Generator, Transdutor și Comutator de picior)

Temperatură: -10 °C ~ +55 °C (Bisturii)

Umiditate: ≤80%

Presiunea aerului: 860 hPa-1060 hPa

Modul de funcționare: Timp de lucru continuu: ≤15 s; interval: ≥15 s

Greutate (neambalat): Generator: greutatea nominală este de 7 kg

Siguranță: ≤5'20 TSAH250V

Volum în vrac

Generator de tip CSUS 8000: (H×L×A): 34 cm×34 cm×16 cm

Eliminare: La sfârșitul duratei de viață a echipamentelor, acestea trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale de mediu pentru tratarea deșeurilor. Există baterii de celule care trebuie să fie reciclate ca deșeuri de baterii.

Clasificarea AP/APG: Nu este un echipament de clasă AP/APG

Tipul de control al frecvenței sistemului: reglarea continuă și automată a frecvenței de acționare, independent de sarcină, în timpul funcționării.

Indicele rezervelor de putere: ≥2,5

Excursie de vibrație a vârfului primar: 25 µm ~ 110 µm

Versiunea de lansare a software-ului: V01.01

Notă: Pentru înlocuirea siguranței, contactați personalul de service instruit și autorizat de Reach Surgical, Inc. sau reprezentantul dvs. local. și procedura de înlocuire, consultați manualul de service.

Capitolul X - Servicii post-vânzare și garanție

Reach Surgical, Inc. garantează că acest produs nu prezintă defecte de material și de manopera în condiții normale de utilizare și întreținere preventivă pentru perioada de garanție indicată mai jos. Obligația Reach Surgical în cadrul acestei garanții se limitează la repararea sau înlocuirea, la alegerea sa, a oricărui produs sau a unei părți a acestuia, care a fost returnat la Reach Surgical, Inc., sau la distribuitorul său în perioada în care este aplicabilă indicată mai jos și a căruia examinare a arătat, în mod satisfăcător pentru Reach Surgical, Inc., că este defecță. Această garanție nu se aplică niciunui produs și niciunei piese a acestuia, care a fost:

(1) afectate negativ din cauza utilizării cu dispozitive fabricate sau distribuite de părți neautorizate de Reach Surgical, Inc. (2) reparat sau modificat în afara fabricii Reach Surgical într-un mod care, în opinia Reach Surgical, îi afectează stabilitatea sau fiabilitatea.

(3) a fost supus unei utilizări necorespunzătoare, neglijenței sau unui accident sau (4) a fost utilizat altfel decât în conformitate cu parametrii de proiectare și utilizare, cu instrucțiunile și orientările pentru produs sau cu standardele funcționale, operaționale sau de mediu pentru produse similare general acceptate în industrie.

Produsele Reach Surgical sunt garantate pentru următoarele perioade după livrarea către cumpărătorul inițial:

Transdutor	1 an pentru componente și manopera
Generator	1 an pentru componente și manopera
Comutator de picior	1 an pentru componente și manopera

Cu excepția cazului în care este înlocuită de legislația locală aplicabilă, această garanție înlocuiește toate celelalte garanții. Expresă sau implicită. Inclusiv garanțile de vândabilitate și de adevăratea unui anumit scop și a tuturor celorlalte obligații sau responsabilități ale reach surgical, Inc. și reprezintă un remediu exclusiv al cumpărătorului. În niciun caz Reach Surgical, Inc. nu va fi răspunzătoare pentru daune speciale, accidentale sau pe cale de consecință, care includ, fără limitare. Daune rezultante din pierderea de utilizare, profituri. Afaceri sau dezastre naturale, altele decât cele prevăzute în mod expres de o lege specifică.

Reach Surgical, Inc. nu își asumă și nici nu autorizează nicio altă persoană să își asume pentru aceasta nicio altă răspundere în legătură cu vânzarea sau utilizarea oricărui produs Reach Surgical Inc. Nu există garanții care să se extindă dincolo de termenii prezentului document.

Reach Surgical, Inc. își rezerva dreptul de a face modificări la produsele construite și/sau vândute de companie în orice moment, fără a fi obligată să facă aceleași modificări sau modificări similare la produsele construite și/sau vândute anterior de Reach Surgical, Inc.

Ultrazvukový chirurgický prístroj Návod na použitie

Pozorne si prečítajte všetky informácie.

UPOZORNENIE: Bezpečné a efektívne používanie ultrazvukového chirurgického zariadenia závisí od porozumenia obsluhy. Na zaistenie bezpečnosti a účinnosti tohto zariadenia je potrebné prečítať si návod na operácie dodaný so zariadením, porozumieť mu a dodržiavať ho.

UPOZORNENIE: Toto zariadenie je určené len na lekárske chirurgické zákroky.

UPOZORNENIE: Nepoužívajte toto zariadenie na miestach s horľavými anestetickými plynmi zmiešanými so vzduchom, kyslíkom alebo oxidom dusíka. Iskry vznikajúce pri kolízii s inými kovovými prístrojmi môžu zapálit horľavé plyny.

Kapitola I - Prehľad

Používateľ si musí tieto texty pred použitím výrobku pozorne prečítať. Cieľom obsahu je vysvetliť procesy operácie, ktorým je potrebné venovať pozornosť, operácie, ktoré môžu spôsobiť abnormality, a nebezpečenstvá, ktoré môžu spôsobiť poškodenie výrobku alebo osoby. V prípade akejkoľvek abnormálnej situácie postupujte podľa uvedených pokynov, aby ste zabránili ubliženiu na zdraví alebo poškodeniu zariadenia. Výrobca nenesie žiadnu zodpovednosť za ohrozenie bezpečnosti a výkonu záruky alebo rozšírenej údržby v dôsledku nedodržania týchto pokynov.

Zamýšľané použitie

Tento nástroj je určený na rezy mäkkých tkanív pri požadovaní kontroly krvácania a minimálneho tepelného zranenia

Indikácie

Tento nástroj je určený na pripojenie k ultrazvukovému chirurgickému zariadeniu a na kontakt s pacientom počas vibrácií pri vysokej frekvencii s cieľom fragmentovať bunky mäkkých tkanív na rezanie a/alebo koaguláciu tkaniva pri otvorených a minimálne invazívnych operáciách. Všeobecne v pediatrii, gynékologii, urologii, hrudníku a pri uzatávaní a prerazávaní lymfatických ciev.

Zamýšľaný používateľ

Tento nástroj sa používa pre zdravotníckych pracovníkov, ktorí ho používajú na chirurgické účely.

Zamýšľané prostredie použitia

Tento prístroj je určený na použitie v nemocnici.

Zamýšľaná populácia pacientov:

Pacienti vo veku 3 rokov a starší, ktorí potrebujú chirurgický zákrok, pri ktorom sa vyžadujú rezy mäkkých tkanív s kontrolou krvácania a minimálnym tepelným poškodením.

Klinické výhody

- Kratší operačný čas;
- Menšie intraoperačné krvácanie;
- Menšie tepelné poškodenie.

Kontraindikácie

Tieto nástroje nie sú určené na rezanie kostí.

Nástroje nie sú určené na antikoncepcné oklúziu vajíčkovodov.

Cieľová populácia pacientov

Pacienti, ktorí potrebujú chirurgický zákrok, pri ktorom sú potrebné rezy mäkkých tkanív s kontrolou krvácania a minimálnym tepelným poškodením.

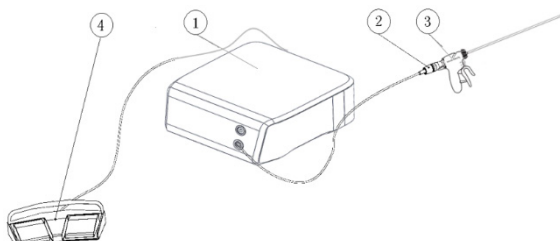
Kapitola II - Zloženie a princípy operácie ultrazvukového chirurgického zariadenia

Časť I Komponenty zariadenia

Tabuľka 1 Komponenty ultrazvukového chirurgického zariadenia

Model	Zloženie	
	Názov časti	Model č.
Ultrazvukové chirurgické zariadenia	Generátor ultrazvukových chirurgických zariadení	CSUS8000
	Prevodník ultrazvukového chirurgického zariadenia	TRA6
	Nožný spínač ultrazvukového chirurgického zariadenia	FSW2

Generátor je kompatibilný s krížkami, ktoré vyrábajú ručne Reach Surgical, Inc. Krížkové nástroje nie sú zahrnuté v tomto obale a musia sa nakúpiť samostatne. Podrobnosti o krížoch sa uvádzajú v príručke o krížoch.



Obrázok 1 Nákres zloženia ultrazvukového chirurgického zariadenia
1. Generátor. 2. Prevodník. 3. Skalpel. 4. Nožný spínač.

1. Generátor (CSUS8000)

Generátor poskytuje zobrazenie prevádzkového rozhrania, monitorovanie stavu zariadenia, funkciu ATT a riadenie vstupov/výstupov. Rôzne úrovne poskytujú zodpovedajúce energeticke výstupy pomocou ovládania skalpela a nožného spínača.

Definícia funkcie ATT: Systém dokáže automaticky upraviť výstupnú ultrazvukovú energiu podľa spätnej väzby z rôznych tkán.

2. Prevodník (ďalej informácie nájdete v manuále operácie prevoznika) je určený na premenu elektrickej energie z kompatibilného generátora na mechanický pohyb lopatiek prístroja. Prevodník je určený na použitie s kompatibilným Generátorm.

- Prevodník je pripojený na kábel, ktorý sa pripája k prednej časti generátora.
- Prevodník je druh nástroja na opakované použitie s obmedzenou životnosťou.
- Prevodník sa dodáva nesterilný a pred použitím sa musí sterilizovať podľa pokynov.

3. Skalpel (ďalej informácie nájdete v manuále operácie skalpela)

Poznámka: V tejto manuáli budú jednorázové ultrazvukové skalpely označované ako "skalpel".

Ultrazvukové vibrácie sa prenášajú z prevodníka na skalpel a používajú sa na hemostatické rezanie a/alebo koaguláciu tkaniva.

Upozorňujeme, že mechanické vibrácie vychádzajúce zo prevodníka sú zosilnené amplitúdovým transformátorm. Vibrácie sú mikroskopické a voľným okom neviditeľné.

Počas postupu sa vyhýbajte dotyku hrotom s neúmyselnými cieľmi.

4. Nožný spínač

Nožný spínač sa používa na zapnutie/vypnutie výstupu ultrazvukovej energie.

5. Systémový režim a úroveň výkonu

Generátor poskytuje dva režimy výstupu: VAR a FULL. Výkon VAR môže používateľ nastaviť od 1 do 5 stlačením tlačidiel na displeji rozhrania. Výkon FULL sa vždy udržiava na úrovni 5. Výššia úroveň výkonu (FULL) sa používa na rýchle rezanie tkaniva. Nižší výkon (VAR) sa používa na lepšiu hemostázu. Energia prenášaná do tkaniva a vyvolaný účinok na tkanivo závisí od mnohých faktorov vrátane úrovne výkonu, tvaru skalpela, výkonu skalpela, sily upnutia (ak sa uplatňuje), napäťa tkaniva, typu tkaniva, patológie a operačného prístupu.

Po pripojení k nožníciam s funkciou pokročilej hemostázy poskytuje generátor dva režimy výstupu: VAR a ADVANCED. Napájanie VAR môže užívateľ nastaviť od 1 do 5 stlačením tlačidiel na displeji rozhrania. Štandardná úroveň zostáva na úrovni 5. ADVANCED znamená, že pokročilá hemostáza function.is používa na rýchle rezanie tkanív. Nižší výkon sa používa na lepšiu hemostázu. Energia prenášaná na tkanivo a vzniknuté účinok tkaniva závisí od mnohých faktorov, vrátane úrovne výkonu, tvaru šmyku, šmykového výkonu, upínací sily (ak je to vhodné), napäťa tkaniva, typu tkaniva, patológie a chirurgického prístupu.

Časť II Návod na operáciu

(Obrázok 2-1 Predný panel)

1. Displej / dotyková obrazovka

Zobrazuje informácie o systéme a slúži ako rozhranie na úpravu ovládaciach prvkov a nastavení. 2. Zásuvka prevodníka Zásuvka v pravom dolnom rohu, ktorá sa používa na pripojenie prevodníka ku generátoru.

3. Tlačidlo pohotovostného režimu

Stlačením pohotovostného tlačidla zapnete generátor. Dlhým stlačením tlačidlo vypnete.

(Obrázok 2-2 Zadný panel)

4. Ventilátor

5. Rozširujúce rozhranie zariadenia

Slúži na rozšírenie funkcií zariadenia a jeho údržbu.

6. Vyradenie potenciálu

Ak používateľ nemôže zabezpečiť bezpečné uzemnenie zásuvky, môže cez tento port pripojiť chránené uzemnenie.

7. Elektrická zásuvka

Zásuvka sa používa na pripojenie napájacieho kabla ku generátoru.

8. Zásuvka nožného spínača

Ide o kruhovú zásuvku znádzornenú na obrázku 2-2, ktorú môže používateľ pripojiť k nožnému spínaču.

9. Montážny otvor

Časť III Oznamenie o výbale

Komponenty ultrazvukového chirurgického zariadenia sa kupujú samostatne. Pri prevzatí zakúpených komponentov skontrolujte, či nie sú viditeľne poškodenia pri preprave. V prípade akéhokoľvek poškodenia kontaktujte spoločnosť alebo miestneho zástupcu.

Komponenty zahrňajúce nasledujúce komponenty (pozri kapitolu IX - Technické podmienky zariadenia):

Generátor (CSUS8000) - vrátane generátora, napájacieho kabla a používateľskej príručky.

Prevodník (TR46) - vrátane prevodníka s káblom.

Nožný spínač (FSW2) - vrátane nožného spínača a odpojiteľného kabla.

Poznámka: Používateľská príručka obsahuje návod na zisťovanie a odstraňovanie porúch.

Kapitola III - Inštalačia a operácia zariadenia

UPOZORNENIE: Na zniženie nebezpečenstva rušenia by mal byť elektrochirurgické zariadenie a ultrazvukové chirurgické zariadenie pripojené k samostatnému napájacím obvodom.

UPOZORNENIE: Ak je generátor ultrazvukového chirurgického zariadenia poškodený alebo existuje podozrenie, že spadol alebo sa doň dostala voda, je potrebné pred rozhodnutím o jeho použití vykonať biomedicínske hodnotenie, aby sa zabránilo zraneniu používateľa alebo pacienta v prípade náhodnej aktivácie.

Časť I Zapnutie zariadenia

I. Pred inštalačiou sa uistite, že napájaci kábel nie je pripojený ku generátoru.

II. Umiestnite generátor na rovný povrch.

UPOZORNENIE: Generátor sa musí prevádzkovať za stanovených podmienok prostredia. Požiadavky nájdete v kapitole IX - Technické podmienky zariadenia.

III. Pripojte napájaci kábel do vstupnej zásuvky striedavého prúdu na zadnom paneli generátora. V tomto okamihu nie je systém spustený a kontrolka pohotovostného režimu je v stave blíkania.

VÝSTRAHA: Generátor a napájaci kábel udržujte v polohе, ktorá sa dá ľahko oddeliť, aby sa zabezpečilo včasné odpojenie napájania v prípade nútude.

UPOZORNENIE: Uistite sa, že napájacie súpravy poziadavky generátora (pozri kapitolu IX - Technické podmienky zariadenia). Nesprávne pripojenie napájacieho zdroja môže poškodiť Generátor alebo spôsobiť úraz elektrickým prúdom alebo nebezpečenstvo požiaru.

IV. Pripojte nožný spínač do zásuvky nožného spínača na zadnom paneli generátora.

- Skontrolujte, či je zásuvka konektora suchá a čistá.

- Zabráňte vniknutiu kvapaliny, pretože môže spôsobiť hľadnú aktiváciu.

UPOZORNENIE: Pred aktiváciou vždy držte testovací tip mimo dosahu ľudí, aby nedošlo k poraneniu používateľa, iných prístrojov alebo iných predmetov.

V. Stlačením tlačidla zálohy zapnite generátor. Generátor spustí inicializačnú sekvenciu.

Informácie zobrazené počas inicializačnej sekvensy nájdete v popise v Časti II Kapitoly III.

VI. Uistite sa, že konector prevodníka je suchý a čistý, potom bežzpečne pripojte kábel prevodníka do zásuvky na prednom paneli.

VII. Pripojte skalpel k prevodníku v súlade s návodom na operáciu.

Ak sa inicializačná postupnosť liší od vyššie opisanej, obráťte sa na certifikovaný personál údržby podľa postupov nemocnice. Predpokladané umiestnenie zariadenia zabezpečí odborný chirurgický personál v nemocičine.

VIII. Po dokončení inicializačnej sekvensy prejde generátor do pohotovostného režimu. Ak sa zistí chyba, na LCD displeji sa zobrazí kód chyby a zaznie výstražný zvuk.

Podrobnejšie informácie nájdete v kapitole IV.

IX. Systémový režim a úroveň výkonu: predvolená úroveň výkonu generátora je 3 (VAR) a 5 (FULL). Ak chcete nastaviť úroveň výkonu VAR, stlačením šípok HORE/DOLEVA

na ľavej strane obrazovky z tekuťých kryštálov ju zmeníte od 1 do 5. Úroveň výkonu nastavte podľa preferencí chirurga a/alebo odporúčania návodu na obsluhu prístroja Shear (podrobnejšie informácie nájdete v časti o úrovni výkonu v kapitole II).
X. Zvuk: Generátor používa rôzne zvuky na indikáciu úrovne aktivačného výkonu.

Časť II Prevádzka zariadenia

Dôležité upozornenie: Manuálultrazvukového chirurgického zariadenia obsahuje návod na operáciu generátora CSUS8000 a nožného spínača (pozri kapitolu IX - Technické podmienky zariadenia). Nie je to príručka pre chirurgické techniky.
Poznámka: Pred použitím zariadenia sa odporúča prečítať si aj návod prevodníka skalpela.
Po inštalácii je možné zariadenie prevádzkovať.

UPOZORNENIE: Aby ste predišli poraneniu používateľa alebo pacienta počas kontroly zariadenia, dbajte na to, aby ste distálny koniec nástroja držali mimo dosahu iných prístrojov, chirurgickej rúšky, pacienta alebo iných predmetov. Počas kontroly je potrebné vykonať bezpečnostné opatrenia (podľa postupov a predpisov nemocnice).

Operácia systému je rozdelená do troch častí: spustenie systému a identifikácia prevodníka a skalpela, testovanie prevodníka a skalpela a nastavenie systému.

1. Inicializačná sekvencia a identifikácia prevodníka a skalpela:

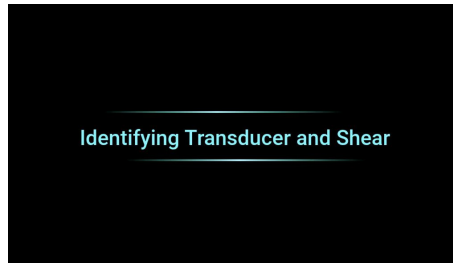
Po stlačení pohotovostného tlačidla sa zobrazí nasledujúci obrázok:



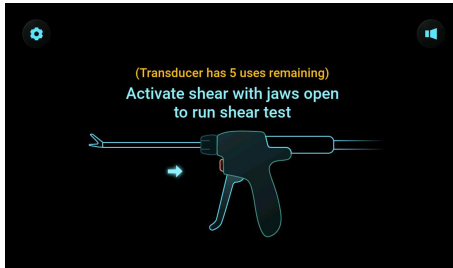
Ak nie je ku generátoru pripojený žiadny prevodník alebo skalpel alebo sú pripojené nesprávne, zobrazí sa nasledujúci obrázok:



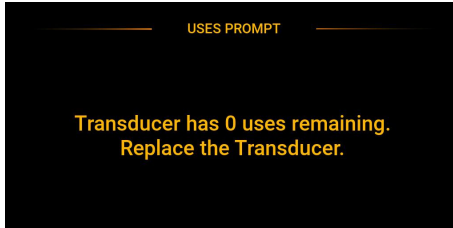
Ak sú prevodník a skalpel správne pripojené ku generátoru, zobrazí sa nasledujúci obrázok:



Ked sú prevodník a skalpel správne pripojené a identifikované, zobrazí sa nasledujúci obrázok:



Poznámka: ak je zostávajúci čas používania prevodníka menší ako 10, zobrazí sa nasledujúci obrázok. Venujte pozornosť číslu, pretože prevodník je potrebné vymeniť, keď je číslo nulové:



Ked sa pokročilá funkcia hemostázy použije na nulu, zobrazí sa nasledujúci obrázok:

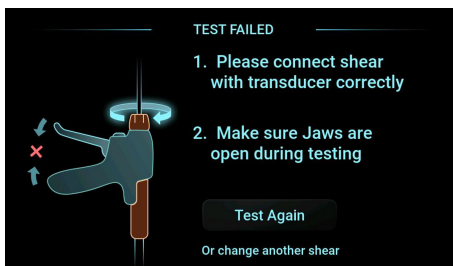


2. Testovanie prevodníka a skalpela:

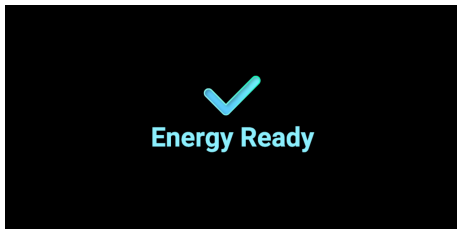
Po dokončení identifikácie prevodníka a skalpela sa zobrazí správa "Aktivujte skalpel s otvorenými čelusťami na spustenie testu skalpela", stlačte ľubovoľné tlačidlo na skalpely a zobrazí sa nasledujúci obrázok:



Pri neúspešnom teste sa zobrazí nasledujúci obrázok:



Po úspešnom absolvovaní testu sa zobrazí nasledujúci obrázok a automaticky sa prepne na ďalší obrázok:



Po pripojení k nožniciam bez funkcie pokročilej hemostázy sa zobrazí nasledujúci obraz pracovného stavu:



Po pripojení k nožniciam s funkciou pokročilej hemostázy sa zobrazí nasledujúci obrázok pracovného stavu:



Po stlačení príslušného tlačidla sa zvýrazní výstupný režim.

3. Nastavenia systému:

Kliknite na ikonu nastavenia v ľavom hornom rohu obrazovky a položky nastavenia systému sú nasledovné:



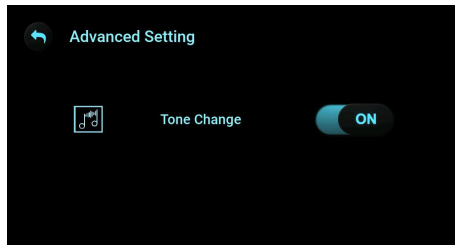
Kliknite na ikonu Jazyk a potom kliknite na jazyk, aby ste zmenili zobrazený jazyk.



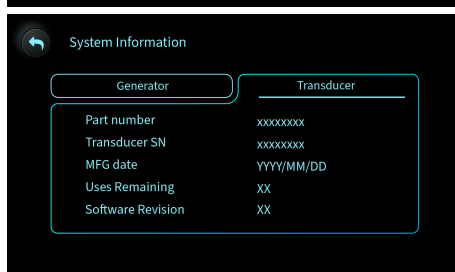
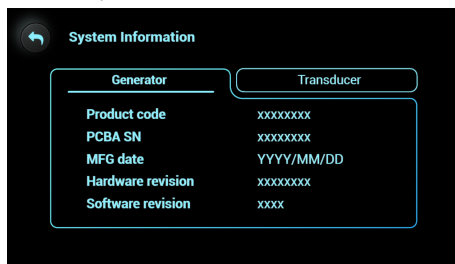
Kliknite na položku "Enable/Disable Hand/Foot Control" (Zapnúť/vypnúť ovládanie rukami/nohami) a potom kliknite na možnosť zmeny možností.



Kliknite na "Advanced Setting," a potom kliknite na možnosť zmeny možností.



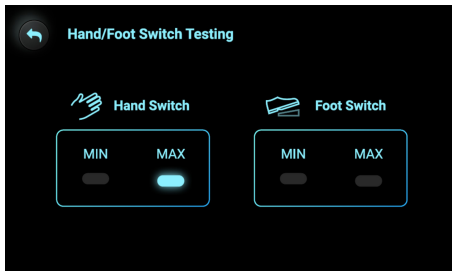
Kliknutím na položku Informácie o systéme zobrazíte nasledujúce rozhranie:



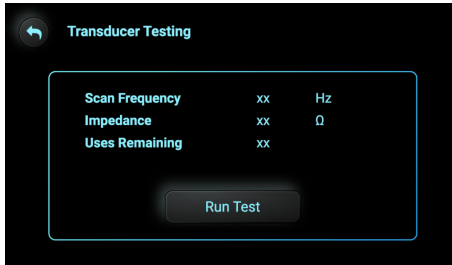
Kliknite na položku Diagnostika a zobrazí sa nasledujúce rozhranie:



Kliknite na položku "Hand/Foot Switch Testing" (Testovanie ručného/nožného spínača) a zobrazí sa nasledujúce rozhranie:



Kliknite na testovanie prevodníka a zobrazí sa nasledujúce rozhranie:



Zrušiť

Sťačením ikony "Návrat" v ľavom hornom rohu obrazovky opustíte systémové nastavenia a vráťte sa do pohotovostného režimu systému.

Časť III Vypnutie generátora

- I. Sťačte pohotovostné tlačidlo generátora a vytiahnite napájací kábel zo zásuvky.
- II. Odpojte prevodník a skalpel a manipulujte s nimi podľa ich rávodu na operáciu.
- III. Generátor, nožný spínač a prevodník vyčistite podľa postupov uvedených v kapitole V Čistenie.

Kapitola IV - Riešenie problémov

Generátor má sériu výstražných signálov a chybových kódov, ktoré pomáhajú rozpoznať a zistiť poruchy prvkov a komponentov. Tieto signály a kódy sú určené na pomoc pri klinickom posudzovaní a pozorovaní namiesto ich nahradenia.

Časť I Zvukové indikátory a výstrahy

Pracovný stav	Typ zvuku	Možná príčina a nápravné opatrenie
Počiatočný stav	Normálny pracovný zvuk	/
	Abnormálny pracovný zvuk	Porucha hardvéru. Kontaktujte výrobcu a požiadajte ho o opravu.
Aktivačný stav	Maximálna úroveň pracovného zvuku	/
	Min. úroveň pracovného zvuku	/
	Abnormálny pracovný zvuk	1) Skalpel sa dotkol alebo zachytil príliš veľa tkaniva. Znižte množstvo tkaniva, ktoré je v kontakte so skalpelom. Ak sa stále ozýva nepretržitý zvuk, opäťne odstráňte tkanivá, ktoré sa zhromaždzujú okolo koncového efektora skalpela. 2) Porucha prevodníka a/alebo skalpela.
	POKROČILÝ zvuk	/
	ATT zvuk	/

Časť II Kód chyby

Generátor rozpozná poruchy dvoma spôsobmi: upozornovanie a systémová chyba. Pri rozpoznaní poruchy sa ozve výstražný zvuk, na ovládačom paneli generátora sa zobrazí výstražný signál a problém sa zobrazí na obrazovke z tečkami kryštálov. Problem vyriešte podľa nasledujúcich riadení (alebo skúste odstrániť poruchu).

Generátor identifikuje dve špecifické poruchy: varovanie a systémový chybu. Keď sa identifikuje porucha, systém výše výstražný zvuk, na ovládačom paneli generátora sa zobrazí výstražný signál a na LCD displeji sa zobrazí príslušný kód poruchy. Pri riešení problému postupujte podľa nižšie uvedených metód (alebo v Príručke na riešenie problémov).

Tabuľka kódov porúch a hľásení

Kód chyby	Zodpovedajúca správa o poruche
Upozornenie	Skalpel správne pripojte k prevodníku
Upozornenie	Uistite sa, že sú čeluste počas testovania otvorené
Upozornenie	Zistená chyba skalpela
Upozornenie	Prevodník má 0 zostávajúcich použití
Upozornenie	Aktívujte vždy len jedno tlačidlo
Upozornenie	Uvoľnite tlak na skalpel
Chyba systému	Chyba systému
Chyba systému	Samokontrola zlyhala

1. Uistite sa, že kábel prevodníka je úplne zasunutý v správnej orientácii.

2. Skalpel môhol byt nesprávne utiahnutý alebo sa okolo konca skalpela mohli nahromadiť niektoré tkanivá. Skalpel utiahnite a opäťne odstráňte tkanivá, ktoré sa zhromaždili okolo konca puzdra skalpela. (Ak sa pred operáciou spustí test, uistite sa, že Shearsmeruje do vzduchu. Ak sa používa ultrazvukový strihač skalpel, pred testom sa uistite, že je upínacia čeluste otvorená a nie je v kontakte so žiadnym predmetom).

3. Vymenite prevodník alebo skalpel

4. Prejdite do pracovného režimu zariadenia.

Poznámka: Prevodník nebude môcť správne fungovať, ak jeho teplota prekročí stanovenú hodnotu.

V takomto prípade použite iný prevodník na okamžité obnovenie alebo zistite príčinu chyby a voľiteľné metódy obnovy podľa nasledujúcich krokov.

Prevodník je ešte teply, pretože práve prešiel parnou sterilizáciou. Nechajte prevodník vychladnúť pri izbovej teplote aspoň 45 minút.

Túto metódu možno použiť aj vtedy, ak sa prevodník po dlhší prevaždzači pri vysokom výkone zahreje.

Ak nie sú žiadane dôkazy o prehriatí prevodníka a zdá sa, že problém nemôžno vyriešiť, obráťte sa na zástupcovu údržbu výrobcu.

Okrem poistiek nie sú v generátore žiadane časti, ktoré by mohla obsluha opravovať. V prípade výmeny alebo servisu sa obráťte na servisný personál vyškolený a autorizovaný spoločnosťou Reach Surgical, Inc. alebo na svojho miestneho zástupcu.

Akúkoľvek údržbu a modernizáciu generátora musí vykonávať servisný personál vyškolený a autorizovaný spoločnosťou Reach Surgical, Inc.

Nasledujúce incidenty môžu priniesť kybernetické bezpečnostné hrozby:

1. Vynutený prístup k akýmkoľvek nesúvisiacim produktom pre ultrazvukové chirurgické zariadenia spoločnosti Reach Surgical, Inc.

2. Akákoľvek neoprávnena súvisiaca komunikačia s ultrazvukovým chirurgickým zariadením spoločnosti Reach Surgical, Inc.

3. Akékoľvek aktualizácie firmvéru alebo softvéru, ktoré nie sú autorizované spoločnosťou Reach Surgical, Inc.

Ak sa vyskytne niektorý z výšie uvedených prípadov, obráťte sa na obchodného zástupcu spoločnosti Reach Surgical, Inc. alebo priamo na spoločnosť Reach Surgical, Inc. prostredníctvom webovej stránky Reachquality@reachsurgical.com.

Kapitola V - Čistenie

Časť I Čistenie generátora

- Vyčistite generátor podľa nemocničných postupov alebo predpisov. Pred čistením odpojte hlavné napájanie generátora a vytiahnite napájací kábel z výstupnej jednotky.

UPOZORNENIE: Čistenie môže generátor poškodiť a spôsobiť nebezpečenstvo úrazu elektrickým prúdom alebo požiaru rozliatím alebo postriekaním generátora alebo ponorením generátora do kvapaliny.

Čistenie sa vykonáva podľa týchto krovok

1. Pripravte neutrálny PH prací prostriedok alebo neutrálny PH enzymatický prací prostriedok podľa pokynov výrobcu pracího prostriedku.

2. Všetky povrchy (vrátane obrazovky generátora) - utrite ručne čistou, mäkkou handričkou namočenou v malom množstve čistiaceho roztoku.

3. Utrite čistou mäkkou handričkou namočenou v teplej vode z vodovodu.

4. Utrite čistou mäkkou handričkou.

Časť II Čistenie nožného spínáča

Po použití vyčistite nožný spínac a kábel podľa nasledujúceho postupu:

1. Odpojte nožný spínac od generátora.

2. Pripravte si neutrálny PH enzymatický čistiaci prostriedok podľa pokynov výrobcu.

3. Kábel s nožným spínacom pevne spojte a ponorte ich na 2 minúty do čistiaceho roztoku.

Poznámka: Aby sa zabránilo náhodnej aktivácii, kábel nožného spínáča, ktorý sa používa na pripojenie generátora, by mal byť úplne suchý.

4. Po ponorení nožný spínac a kábel ručne vydrihnite mäkkou štetnicovou kefou v čistiacom roztoku.

5. Nožný spínac a kábel dôkladne opchlapiť teplou vodou z vodovodu aspoň 1 minútu.

6. Počas opchlapania by mal byť kábel a nožný spínac bezpečne pripojené.

6. Všetky povrchy utrite čistou, mäkkou handričkou.

UPOZORNENIE: Na čistenie nožného spínáča nepoužívajte ultrazvukový čistiaci stroj.

UPOZORNENIE: Aby ste predišli poškodeniu generátora, nezapínať jeho napájanie skôr, ako je k nemu pripojený sieťový kábel. Pred montážou sa uistite, že sú všetky spoje suché.

Kapitola VI - Bezpečnostné a funkčné skúšky

UPOZORNENIE: Aby ste predišli možnému nebezpečenstvu úrazu elektrickým prúdom, neovrájajte kryt generátora bez oprávnenia. Akúkoľvek údržbu a modernizáciu prístroja musí vykonávať servisný personál vyškolený a autorizovaný spoločnosťou Reach Surgical, Inc.

UPOZORNENIE: Aby ste predišli nebezpečenstvu úrazu elektrickým prúdom alebo popálenia pacienta a zdravotníckeho personálu alebo poškodeniu zariadenia alebo iných prístrojov, je potrebné získať prehľad o principoch a technikách laserovej chirurgie, elektrochirurgie a ultrazvukovej chirurgie. Dbaťte na to, aby elektrická izolácia alebo uzemnenie zostali nepoškodené. Elektrochirurgické prístroje neponárajte do kvapaliny, pokiaľ to nevyžaduje konštrukcia alebo nie je uvedené na štítku.

UPOZORNENIE: Aby sa predišlo riziku úrazu elektrickým prúdom, toto zariadenie musí byť pripojené len k elektrickej sieti s ochranným uzemnením.

UPOZORNENIE: Aby ste zabránili poraneniu používateľa alebo pacienta, počas kontroly zariadenia dbajte na to, aby sa skalpel nedostal do blízkosti iných prístrojov, chirurgickej rúsky, pacienta alebo iných predmetov. Počas kontroly zariadenia by sa mali vykonat bezpečnostné opatrenia pripojené v prítomnosti výparov (podľa postupov a predpisov nemocnice).

Testy bezpečnosti a funkcií prevodníka, generátora a nožného spínáča sa vykonávajú podľa postupov a predpisov nemocník. Testy bezpečnosti a funkčnosti ostatných komponentov používaných vacerými pacientmi nájdete v návode na operáciu jednotlivých komponentov.

Časť I Bezpečnostný test

Generátor: Test únikového prúdu by mali vykonávať certifikovaní nemocniční technici.

Nožný spínac: Skontrolujte pedál, konektor kábla a kábel, či nie sú prasknuté alebo inak poškodené. Ak je poškodený, vymenite ho.

Ostatné komponenty: Skontrolujte podľa návodu na operáciu.

Časť II Funkčný test

1. Pripravte kompletný sadu skalpelov a pripojte prevodník podľa opisu v časti III - Inštalácia a operácia zariadenia.

2. Skontrolujte, či je možné vstúpiť do pracovného stavu.

3. Skontrolujte, či sa na displeji zobrazuje VAR power Level 3 a FULL power Level 5.

4. Stlačte tlačidlo na zvýšenie a zníženie výkona, aby ste sa uistili, že úroveň výkonu VAR je možné meniť od úrovne 1 do 5.

5. Vypnite napájanie generátora. Počkajte 5 sekund a potom zapnite napájanie generátora. Počkajte 15 sekúnd.

6. Pri prechode do pracovného stavu skontrolujte, či sa na displeji zobrazuje VAR power Level 3 a FULL power Level 5. Skontrolujte, či je generátor aktivovaný v súlade s požiadavkami. Prevodník držte tak, aby jeho vzdialenosť koniec smeroval do vzdachu, a zošliapnite pedál nožného spínáča FULL. Skontrolujte, či indikátor úrovne výkonu FULL na obrazovke bliká a či je pocúť zvuk indikujúci aktiváciu FULL.

7. Prevodník držte tak, aby jeho vzdialenosť koniec smeroval do vzdachu, a zošliapnite pedál VAR nožného spínáča. Skontrolujte, či indikátor úrovne výkonu VAR na obrazovke bliká a či je pocúť zvuk signalizujúci aktiváciu VAR.

UPOZORNENIE: Aby sa zabránilo zraneniu používateľa alebo pacienta v prípade náhodnej aktivácie, skalpely by nemali byť v kontakte s pacientom, závesmi alebo horľavými materiálmi, ked sa nepoužívajú.

Kapitola VII - Upozornenia a identifikácia

UPOZORNENIE: Minimálne invázivné operácie môžu vykonávať len personál, ktorý je certifikovaný a oboznámený s minimálne invázivou technikou. Pred vykonaním akejkoľvek minimálne invázivnej operácie si preštudujte lekársku literatúru týkajúcu sa minimálne invázivnej techniky, komplikácií a operačného rizika.

UPOZORNENIE: Minimálne invazívne zdravotnícke pomôcky sa môžu u jednotlivých výrobcov lísiť. Ak sa pri jednom zákurom používajú minimálne invazívne zdravotnícke pomôcky a príslušenstvo od rôznych výrobcov, pred začiatom zákurom skontrolujte kompatibilitu.

UPOZORNENIE: Rovnako ako pri všetkých zdrojoch energie (vysokofrekvenčných, laserových alebo ultrazvukových) treba brať do úvahy možné karcinogénne alebo infekčné nebezpečenstvo spôsobené vedľajším produktmi tkání, ako je dym a hmla. Pri otvorených a brúšňach operáciách by sa mali priblížiť vhodné ochranné opatrenia, ak je nesenie ochranných okuliarov a respirátorom filteračného typu a používanie účinných odsávačov dymu.

UPOZORNENIE: Po použití tohto prístroja skontrolujte, či tkanovery prestalo krváci. Ak nie, je potrebné priblížiť zodpovedajúce opatrenia.

UPOZORNENIE: Používanie produktov vyáraňaných alebo distribuovaných spoločnosťami, ktoré nie sú overené spoločnosťou Reach Surgical, Inc., môže byť nekompatibilné s ultrazvukovým skalpom CSUS. Používanie týchto výrobkov môže viesť k neocakanému výsledkom a spôsobiť zranenie používateľa alebo pacienta.

UPOZORNENIE: Niektoré súčasti (napríklad prevodník) ultrazvukového skalpela CSUS nemuseli byť pred opustením výrobného závodu sterilizované. Pred inštaláciou zariadenia výrobok sterilizujte podľa požiadaviek. Oznamenia o čistení a sterilizácii nájdete v príslušných pokynoch.

UPOZORNENIE: Aby ste zabránili odskloneniu prenosu ultrazvukovej energie, nevyužívajte na rukoväť skalpela príliš veľký tlak.

UPOZORNENIE: PODMINKY PREPOJENIA vyžadujú, aby použite časti iných zariadení MÉ POUŽÍVANÉ V RAMCI KONFIGURÁCIE NA ENDOSKOPICKÉ POUŽITIE boli APLIKOVANÉ DIELY TYPU BF ALEBO APLIKOVANÉ ČASŤI TYPU CF

UPOZORNENIE: ak sa s ENDOTERAPEUTICKÝMI PRÍSTROJMI POD NAPÁTÍM POUŽÍVÁJÚ ENERGIZOVANÉ ENDOSKOPY, ako je interferencia spôsobená prevádzkou vysokofrekvenčného chirurgického vybavenia, môže nepriznivo ovplyvniť prevádzku iných elektronických zdravotníckych zariadení, ako sú monitory a zobrazovacie systémy.

VÝSTRHA: Minimálne invazívne zdravotnícke pomôcky sa môžu lísiť od výrobcu. Ak sa pri jednom chirurgickom zákurom používajú minimálne invazívne zdravotnícke pomôcky a príslušenstvo vyrobene rôznymi výrobcami, pred začiatom postupu skontrolujte kompatibilitu.

UPOZORNENIE: Pred každým použitím vonkajší povrch časti akýkoľvek ENDOTERAPEUTICKÝCH PRÍSTROJOV POD NAPÁTÍM, ktoré sú určené na vloženie do PACIENTA, skontroloval, aby sa zabezpečilo, že neexistuje žiadne neúmyselné dŕsné povrchy, ostré hrany alebo výčnelky, ktoré by mohli spôsobiť HWARNING: Používanie príslušenstva, prevodníkov a kábel iných, ako sú špecifikované alebo poskytnuté výrobcom tohto zariadenia, by mohlo viesť k zvýšeným elektromagnetickým emisiám alebo zniženej elektromagnetickej odolnosti tohto zariadenia a viesť k nesprávnej prevádzke.

UPOZORNENIE: Prenosné RF komunikačné zariadenia (vrátane periférnych zariadení, ako sú antény káble a externé antény) by sa nemali používať bližšie ako 30 cm (12 palcov) k akýkoľvek časti ultrazvukového chirurgického zariadenia vrátane kálov špecifikovaných VÝROBCOM. V opačnom pripade by mohlo dojsť k zhoreniu výkonu tohto zariadenia.

UPOZORNENIE: Rozliate alebo postranie generátora tekutinou alebo ponorenie generátora do kvapaliny môže spôsobiť poškodenie generátora a nebezpečenstvo úrazu elektrickým prúdom alebo požiaru.

UPOZORNENIE: Ak je prevodník zjavne poškodený, po vyčistení a sterilizácii všetky poškodené komponenty vyhodte. Poškodené komponenty zreteľne označte, aby ste zabránili ich nesprávnemu použitiu.

UPOZORNENIE: Aby sa zabránilo znečisteniu životného prostredia, jednorazové prístroje a elektronický odpad by sa mali likvidovať podľa postupov a predpisov nemocnice.

UPOZORNENIE: V prípade nebezpečenstva okamžite odpojte napájanie.

UPOZORNENIE: Aktívna čepeľ zahreria tkanivo trením a je určená na zabezpečenie dosťatočného trenia a strižného účinku na rezanie a koaguláciu tkaniva v kontakte s aktívnu čepeľou. V dôsledku toho by mal používateľ pri práci s čepeľou, ramenom svorky a distálnej časťou hriadeľa postupovať opatrné, pretože môžu vykazovať zvýšenú teplotu.

UPOZORNENIE: Vyhnite sa používaniu generátora v blízkosti iných zariadení. Ak je nevyhnutné použiť v blízkosti iných zariadení, monitorujte generátor a ostatné zariadenia, aby ste zabezpečili ich normálnu operáciu.

UPOZORNENIE: EMISIE charakteristiky tohto zariadenia by predurčujú na použitie v príjemselných oblastiach a nemocniacach (CISPR 11 trieda A). Ak sa používa v obytnom prostredí (pre ktoré sa zväčšajú vyzadujú trieda B podľa CISPR 11), toto zariadenie nemusí poskytovať primeranú ochranu rádiotelekomunikačných služieb. Používateľ môže buď musieť prijíti zmlieňujúce opatrenia, napríklad premiestniť alebo zmeniť orientáciu zariadenia.

UPOZORNENIE: Upozornenie pre používateľa a/alebo pacienta, že akýkoľvek závažný incident, ktorý sa vyskytol v súvislosti s pomôckou, by mal byť nahlásený spoločnosti Reach Surgical, Inc. prostredníctvom webovej stránky Reachquality@reachsurgical.com a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom má používateľ a/alebo pacient sídlo.

VÝSTRHA: Toto zariadenie utesňuje nádoby do maximálneho priemeru 7 mm v závislosti od použitého prístroja. Ďalšie informácie nájdete v nástroji IFU.

Poznámka: Ďalšie upozornenia a upozornenia nájdete v príslušných pokynoch.

Kapitola VIII - Elektromagnetická kompatibilita (EMC)

Výrobok prešiel testom elektromagnetickej kompatibility, ktorý spĺňa požiadavky normy IEC60601-1-2 pre zdravotnícke zariadenia. Tieto obmedzenia poskytujú primeranú ochranu pred škodlivým rušením v bežných zdravotníckych zariadeniach.

1. Komponenty zariadenia nájdete v tabuľke 1 Komponenty ultrazvukového chirurgického zariadenia

2. Káble ultrazvukového chirurgického zariadenia

Nie.	Názov kábla	Dĺžka (m)	Štíť alebo nie
1	Kábel prevodníka	2.9	Áno
2	Kábel FSW2	3	Áno
3	Napájací kábel	5	Nie
4	Potenciálne vyrównanie	0.03	Nie

3. Výkonnosť EMC

Toto zariadenie môže byť vystavené rádiovrekvenčnému rušeniu spôsobenému inými zdravotníckymi zariadeniami a rádiovou komunikáciou. Aby sa predišlo takému rušeniu, bol tento výrobok testovaný podľa normy IEC 60601-1-2 a splňa jej požiadavky. Spoločnosť však nezaručuje, že v jednotlivých prostrediah inštalácie nedôjde k absolútному rušeniu.

Ak sa zistí, že zariadenie je rušené (čo možno zistí zapnutím a vypnutím zariadenia), používateľ (alebo personál údržby schválený spoločnosťou Reach Surgical, Inc.) by sa mal pokúsiť priblížiť jedno alebo viaceru z nasledujúcich opatrení na vyriešenie problému s rušením:

Upravte smer alebo polohu zariadenia, ktoré ho ovplyvňuje.

Zvážte vzdialenosť medzi týmto zariadením a dosledujúcim zariadením.

Na napájanie tohto zariadenia použite iné zdroje energie (namiesto energie, ktorá sa používa na ovplyvnenie zariadenia).

Ďalšie návrhy konzultujte s dosudovateľom alebo servisným zástupcom.

Výrobca nezodpovedá za rušenie spôsobené nasledujúcimi situáciemi: použitie iných ako odporúčaných prepovádzajúcich kálov; zmena alebo úprava tohto zariadenia bez povolenia. Nepovolené zmeny alebo úpravy môžu spôsobiť, že používateľ stratí oprávnenie na prevádzku tohto zariadenia.

Všetky typy elektronických zariadení môžu spôsobiť elektromagnetické rušenie iných zariadení prostredníctvom vzdialosti vzdialosti alebo výkonu, pretože to môže spôsobiť, že výkon tohto zariadenia nebude splňať špecifikované technické parametre. Ak sa takéto zariadenia nachádzajú v blízkosti tohto zariadenia, vypnite napájanie týchto zariadení, zdravotnícky personál zodpovedný za toto zariadenie by mal použiť technikov, pacientov a iný personál, ktorý sa môže nachádzať v blízkosti tohto zariadenia, aby plne dodržiaval uvedené požiadavky.

Na úplné dosiahnutie špecifikovaného výkonu EMC by mal používateľ správne nainštalovať výrobok podľa krokov opísaných v príručke. Ak sa vyskytnú akékoľvek problémy súvisiace s EMC, obráťte sa na personál údržby schválený spoločnosťou Reach Surgical, Inc.

Prevodník (s káblom) a skalpel sú definované ako použitá časť celého systému.

4. Bezpečnosť opatrenia pri inštalácii výrobku

Zariadenie sa môže používať v nemocničnom prostredí, ale nesmie sa používať v okolí aktívnych vysokofrekvenčných chirurgických zariadení alebo v miestnostiach s rádiovrekvenčným tieniením, kde je umiestnené zariadenie na magnetickú rezonanciu, pretože intenzita elektromagnetického rušenia v týchto miestach je vysoká.

Separáčna vzdialenosť a vplyv pevných rádiokomunikačných zariadení: intenzita magnetického pola generovaná pevnými vysielačmi, ako sú základové stanice bezdrôtových (mobilných/bezdrôtových) telefónov, pozemné mobilné rádioprijímateľy, rádiotelemaτické prijímateľy, rozhlasové vysielačie AM a FM a televízne vysielačie. Generátor atd. sa nedá presne teoreticky zmerať. Na posúdenie elektromagnetického prostredia vytváraného pevnými RF vysielačmi sa by mal zaviesť meranie elektromagnetického pola. Ak nameraná hodnota intenzity magnetického pola v mieste zariadenia prekročí príslušnú úroveň rádiovej frekvencie uvedenú vo "Vyhľásení proti rušeniu", zariadenie by sa malo skontrolovať, aby sa zabezpečila jeho normalná prevádzka. Ak sa zistia neobvyklé operáčne podmienky, mali by sa vzážiť ďalšie merania, napríklad zmena orientácie alebo premiestnenie zariadenia, alebo použitie protirádióvého priestoru.

1) Používajte napájací kábel dodaný alebo určený našou spoločnosťou. Výrobky vybavené napájacou zástrčkou by mali byť zapojené do pevnej elektrickej zásuvky s

ochranným uzemnením. Na pripojenie napájacej zástrčky nepoužívajte žiadny typ adaptéra alebo konvertora.

2) Udržujte toto zariadenie čo najdalej od iných elektronických zariadení.

3) Postupujte podľa krokov na pripojenie zariadenia.

Všeobecné poznámky,

(1) Uvedte kábel, ktorý možno pripojiť k tomuto výrobku.

Používanie káblov dodaných našou spoločnosťou neposkôdli výkonosť EMC tohto výrobku. Ak sa použijú nešpecifikované káble, výkonosť EMC tohto zariadenia sa môže výrazne znížiť.

(2) Bezpečnostné opatrenia na zákaz úprav používateľom

Používateľ nesmie tento výrobok upravovať, inak môže dojsť k zníženiu výkonu EMC tohto výrobku.

Úprava produktu zahrňa tieľo zmeny:

a. Kábel (dlžka, materiál a zapojenie atď.).

b. Inštalácia/rozmiestnenie zariadenia.

c. Konfigurácia zariadenia/komponenty.

d. Ochranné diely zariadenia (otváracie/zatváracie a upevňovacie diely krytu).

(3) Všetky ochranné kryty by mali byť počas operácie zariadenia zatvorené.

Predpokladá sa, že tento výrobok sa bude používať v elektromagnetickom prostredí špecifikovanom nižšie, a kupujúci a používateľ tohto výrobku by mal zabezpečiť, aby sa používal v tomto elektromagnetickom prostredí.

5. Základný výkon

Ultrazvukové chirurgické zariadenie využíva ultrazvukovú energiu na rezanie mäkkých tkániv a žároveň dokončuje hemostázu a/alebo koaguláciu počas operácie.

Usmerenie a vyhlásenie výrobcu - ELEKTROMAGNETICKÉ EMISIE

Ultrazvukové chirurgické zariadenie je určené na používanie v elektromagnetickom prostredí Špecifikovanom takto.
Zákazník alebo používateľ ultrazvukového chirurgického zariadenia by mal zabezpečiť, aby sa používalo v takomto prostredí.

Emisný test	Dodržiavanie predpisov	Elektromagnetické prostredie - usmerenie
VF emisie CISPR 11	Skupina 1	Ultrazvukové chirurgické zariadenie využíva RF energiu len na svoju vnútornú funkciu. Preto sú jeho RF emisie veľmi nízke a nie je pravdepodobné, že by spôsobovali rušenie v blízkych elektronických zariadeniach.
VF emisie CISPR 11	Trieda A	EMISNÉ vlastnosti tohto zariadenia ho predurčujú na použitie v priemyselných oblastiach a nemocničiach.
Harmonické emisie IEC 61000-3-2	Trieda A	
Kolísanie napätia/emisie blikania IEC 61000-3-3	Vyhovuje	

Usmerenie a vyhlásenie výrobcu - elektromagnetická odolnosť

Ultrazvukové chirurgické zariadenie je určené na používanie v elektromagnetickom prostredí Špecifikovanom takto.
Zákazník alebo používateľ ultrazvukového chirurgického zariadenia by mal zabezpečiť, aby sa používalo v takomto prostredí.

Test IMUNITY	Skúšobná úroveň IEC 60601	Úroveň dodržiavania predpisov	Elektromagnetické prostredie - usmerenie
Elektrostatický výboj (ESD) IEC 61000-4-2	kontakt $\pm 8\text{ kV}$ $\pm 2, 4, 8, 15\text{ kV}$ vzduch	kontakt $\pm 8\text{ kV}$ $\pm 2, 4, 8, 15\text{ kV}$ vzduch	Podlahy by mali byť drevené, betónové alebo z keramických dlaždič. Ak sú podlahy pokryté syntetickým materiáлом, relatívna vlhkosť by mala byť aspoň 30 %.
Rýchly elektrický prechod/ výbuch IEC 61000-4-4	$\pm 2\text{ kV}$ pre napájacie vedenia $\pm 1\text{ kV}$ pre vstupné/výstupné vedenia	$\pm 2\text{ kV}$ pre napájacie vedenia $\pm 1\text{ kV}$ pre vstupné/n/výstupné vedenia	Kvalita elektrickej siete by mala zdovedať typickému komerčnému alebo nemocničnému prostrediu.
Prepátie IEC 61000-4-5	$\pm 1\text{ kV}$ vedenie(-a) k vedeniu(-iam) $\pm 2\text{ kV}$ vedenie(-a) k zemi	$\pm 1\text{ kV}$ vedenie(-ia) k vedeniu(-iam) $\pm 2\text{ kV}$ vedenie (s) k zemi	Kvalita elektrickej siete by mala zdovedať typickému komerčnému alebo nemocničnému prostrediu.
Poklesy napäťia, krátke preriušenia na vstupných vedeniach napájania IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 cyklu pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° a 315° 0 % UT; 1 cyklus a 70 % UT; 25/30 cyklov Jednofázové: pri 0° 0 % UT; 250/300 cyklov	0 % UT; 0,5 cyklu pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° a 315° 0 % UT; 1 cyklus a 70 % UT; 25/30 cyklov Jednofázové: pri 0° 0 % UT; 250/300 cyklov	Kvalita elektrickej siete by mala zdovedať typickému komerčnému alebo nemocničnému prostrediu. Ak používať ultrazvukového chirurgického zariadenia vyžaduje nepretržitú operáciu počas výpadkov elektrickej siete, odporúča sa, aby bol ultrazvukové chirurgické zariadenie napájané z neprerušiteľného zdroja napájania alebo z batérie.
Frekvencia napájania (50/60 Hz) magnetické pole IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Výkonove magnetické polia by mali byť na úrovni charakteristickej pre typické miesto v typickom komerčnom alebo nemocničnom prostredí.

Usmerenie a vyhlásenie výrobcu - elektromagnetická odolnosť

Ultrazvukové chirurgické zariadenie je určené na používanie v elektromagnetickom prostredí Špecifikovanom takto.

Zákazník alebo používateľ ultrazvukového chirurgického zariadenia by mal zabezpečiť, aby sa používalo v takomto prostredí.

Test IMUNITY	Skúšobná úroveň IEC 60601	Úroveň dodržiavania predpisov	Elektromagnetické prostredie - usmerenie
Vedené RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz až 80 MHz 6 V v pásmach ISM od 0,15 MHz do 80 MHz	3V	Prenosné a mobilné rádiové komunikačné zariadenia by sa nemali používať bližšie k žiadnej časti ultrazvukového chirurgického zariadenia vrátane kálov, ako je odporúčaná odstupová vzdialenosť vypočítaná z rovnice pre frekvenciu vysielača. Odporúčaná odstupová vzdialenosť $d = \left[\frac{3,5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3,5}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 80\text{MHz} \text{ až } 800\text{MHz}$ $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 800\text{ MHz} \text{ až } 2,7\text{ GHz}$ kde P je maximálny výstupný výkon vysielača vo wattoch (W) podľa výrobcu vysielača a d je odporúčaná vzdialenosť v metrech (m). Intenzita pola z pevných RF vysielačov, určená elektromagnetickým prieskumom lokality, by mala byť v každom frekvenciom rozsahu určenom nižšia ako úroveň zhody. V blízkosti zariadenia označeného nasledujúcim symbolom môže dochádzať k rušeniu:  ENCLOSURE PORT ME ZARIADENÍ A ME SYSTÉMOV sa testuje podľa tabuľky 9 IEC 60601-1-2 s použitím skúšobných metód špecifikovaných v IEC 61000-4-3.
Využívané rádiové vlny IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz až 2,7 GHz 80 % AM pri 1 kHz	3V/m	

Odporúčané odstupové vzdialenosť medzi prenosnými a mobilnými RF komunikačnými zariadeniami a ultrazvukovým chirurgickým zariadením

Ultrazvukové chirurgické zariadenie je určené na používanie v elektromagnetickom prostredí, v ktorom sa kontrolujú výzvávané rádiové poruchy. Záklazník alebo používateľ ultrazvukového chirurgického zariadenia môže pomocou zabrániť elektromagnetickému rušeniu tým, že bude dodržiavať minimálnu vzdialenosť medzi prenosnými a mobilnými RF komunikačnými zariadeniami (vysielačmi) a ultrazvukovým chirurgickým zariadením podľa nasledujúcich odporúčaní, v závislosti od maximálneho výstupného výkonu komunikačného zariadenia.

Maximálny menovitý výstupný výkon vysielača W	Odstupová vzdialenosť podľa frekvencie vysielača /m		
	150 kHz až 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz až 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz až 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P}$
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.36999	0.36999	0.73681
1	1.17	1.17	2.33
10	3.69986	3.69986	7.36811
100	11.7	11.7	23.3

Poznámka: Tieto pokyny sa nemusia uplatňovať vo všetkých situáciách. Šírenie elektromagnetického žiarenia je ovplynené absorpciou a odrazom od konštrukcií, predmetov a ľudí.

Kapitola IX - Technické podmienky zariadenia

UPOZORNENIE: Ultrazvukové chirurgické zariadenie sa musí prevádzkovať v stanovenom rozsahu okolitej teploty v súlade s požiadavkami.

UPOZORNENIE: Uistite sa, že napätie výstupnej zásuvky splňa požiadavky generátora. Nesprávne pripojenie napájacieho zdroja môže poškodiť Generátor a spôsobiť úraz elektrickým prúdom alebo nebezpečenstvo požiaru.

Komponenty potrebné na operáciu:

Generátor (CSUS8000)

Prevodník (TR46)

Nožný spínac (FSW2)

Strih: ďalšie informácie nájdete v návode na obsluhu strihu.

Stupeň ochrany pred zásahom elektrickým prúdom: Typ CF aplikovaná časť

Stupeň ochrany pred zásahom elektrickým prúdom: Trieda I

Stupeň ochrany proti škodlivému vniknutiu vody: Nožný spínac: IPX8

Vstupná sadažba:

Napájacie napätie: 100-240 V, 50/60 Hz, 250 VA Operáčne podmienky:

Pracovná teplota: 10 °C - 30 °C

Relatívna vlhkosť <70 %

Tlak vzduchu: 860hPa-1060hPa

Podmienky prepravy a skladovania:

Teplota: -40 °C ~ +55 °C (generátor, prevodník a nožný spínac)

Teplota: -10 °C ~ +55 °C (skalpel)

Vlhkosť: ≤80%

Tlak vzduchu: 860hPa-1060hPa

Operáčny režim: Nepreručený pracovný čas: ≤15s; interval: ≥15s

Hmotnosť (rozbalené): Generátor: nominálna hmotnosť je 7 kg

Poistka: €5*20 T5AH250V

Hromadný objem:

Generátor typu CSUS 8000: (V × Š × H): 34 cm × 34 cm × 16 cm Likvidácia: Zariadenie by sa malo po skončení životnosti likvidovať v súlade s mestonymi environmentálnymi požiadavkami na spracovanie odpadu. Súčasťou zariadenia je batéria, ktorá by sa mala recyklovať ako odpadová batéria.

Klasifikácia AP/APG: Nie je to zariadenie triedy AP/APG

Typ frekvenčnej regulačie systému: Plynule automatické ladenie frekvencie pohonu, nezávisle od zaťaženia, počas operácie.

Index výkonovej rezervy: ≥2,5

Vibráčna výchylka primárneho hrotu: 25 µm ~ 110 µm

Verzia vydania softvéru: V01.01

Poznámka: V prípade výmeny poistky sa obráťte na servisný personál vyškolený a autorizovaný spoločnosťou Reach Surgical, Inc. alebo na svojho miestneho zástupcu. A postup výmeny nájdete v servisnej príručke.

Kapitola X - Popredajná služba a záruka

Spoločnosť Reach Surgical, Inc. zaručuje, že tento výrobok nemá chybę materiálu a spracovania pri bežnom používaní a preventívnej údržbe počas príslušnej záručnej doby uvedenej nižšie. Povinnosť spoločnosti Reach Surgical v rámci tejto záruky je obmedzená na opravu alebo výmenu, podľa jej volby, akéhokoľvek výrobku alebo jeho časti, ktorý bol vrátený spoločnosti Reach Surgical, Inc. alebo jej distribútorovi v príslušnom nižšie uvedenom období a ktorého preskúmanie odhalilo k spokojnosti spoločnosti Reach Surgical, Inc., že je chybný. Táto záruka sa nevzťahuje na žiadny výrobok alebo jeho časť, ktorá bola:

(1) nepriznávaný ovplyvnenie v dôsledku používania so zariadeniami vyrábanými alebo distribuovanými stranami, ktoré nie sú autorizované spoločnosťou Reach Surgical, Inc. (2) opravené alebo zmenené mimo výrobného závodu spoločnosti Reach Surgical spôsobom, ktorý podľa posúdenia spoločnosti Reach Surgical ovplyňuje jeho stabilitu alebo spolohlivosť.

(3) bol vystavený neprávneemu používaniu, nedbalosti alebo nehode, alebo (4) sa používal inak ako v súlade s konštrukčnými a užívateľskými parametrami, pokynmi a usmerňami pre výrobok alebo s funkčnými, operáciemi alebo environmentálnymi normami pre podobné výrobky všeobecne uznanými v odvetví.

Na výrobky spoločnosti Reach Surgical sa vzťahuje záruka na nasledujúce obdobia po dodaní pôvodnému kupujúcemu:

Prevodník 1 rok na komponenty a prácu

Generátor 1 rok na komponenty a prácu

Nožný spínac 1 rok na komponenty a prácu

Pokiaľ nie je nahradená platnými mestonymi zákonomi, táto záruka nahradzá všetky ostatné záruky, explicitné alebo implicitné, vrátane záruk predajnosti a vhodnosti na konkrétny účel, a všetky ostatné záväzky alebo povinnosti spoločnosti Reach Surgical, Inc. a je výlučným prostriedkom nápravy kupujúceho, príčom spoločnosť Reach Surgical, Inc. v žiadnom prípade nezodpovedá za osobitné, náhodné alebo následné škody vrátane, bez obmedzenia, škôd vyplývajúcich zo straty používania, zisku, podnikania alebo dobrého mena, okrem tých, ktoré sú výslovne stanovené osobitným zákonom.

Spoločnosť Reach Surgical, Inc. neopoveruje žiadnu inú osobu, aby za ňu prevzala akúkoľvek inú zodpovednosť v súvislosti s predajom alebo používaním akýchkoľvek výrobkov spoločnosti Reach Surgical Inc. Niekostújú žiadne záruky, ktoré by prešahovali rámec týchto podmienok.

Spoločnosť Reach Surgical, Inc. si vyhradzuje právo kedykoľvek vykonať zmeny vo výrobkoch vyrábaných a/alebo predávaných spoločnosťou Reach Surgical, Inc. bez toho, aby jej vznikol záväzok vykonať rovnaké alebo podobné zmeny vo výrobkoch, ktoré spoločnosť Reach Surgical, Inc. vyrábala a/alebo predávala predtým.

Ultrazvočna oprema za kirurgijo Navodila

dengPozorno preberite vse informacije.

OPOZORILO: Varna in učinkovita uporaba ultrazvočne opreme za kirurgijo je odvisna od razumevanja upravljalca. Za zagotovitev varnosti in učinkovitosti te opreme je treba prebrati, razumeti in upoštevati navodila za uporabo, ki so priložena opremi.

OPOZORILO: Ta oprema je namenjena samo za medicinske kirurške posege.

OPOZORILO: Te opreme ne uporabljajte na mestih, kjer so vnetljivi anestetični plini, mešani z zrakom, kisikom ali dušikovim oksidom. Iskre, ki nastanejo ob trku z drugimi kovinskimi aparati, lahko vžgejo vnetljive pline.

Poglavlje I - Pregled

Uporabnik mora pred uporabo izdelka skrbno prebrati ta besedila. Vsebina je namenjena razlagi postopkov delovanja, na katere je treba biti pozoren, postopkov, ki lahko povzročijo nepravilnosti, in nevarnosti, ki lahko poškodujejo izdelek ali osebo. V primeru kakršne koli neobičajne situacije upoštevajte navedena navodila, da se izognete telesnim poškodbam ali poškodbam opreme. Proizvajalec ne prevzema nobene odgovornosti za varnost, ogrožanje garancije za delovanje ali razsirjeno vzdrževanje zaradi neupoštevanja teh navodil.

Predvidena uporaba

Ta instrument je namenjen za reze mehkih tkiv, kadar želite nadzor krvavitve in minimalno toplotno poškodbo.

Indikacije

Ta instrument je namenjen pritrditvi na ultrazvočno kirurško opremo in stiku z bolnikom med vibriranjem pri visoki frekvenci za drobljenje celic mehkega tkiva za rezanje in/ali koagulacijo tkiva pri odprtih in minimalno invazivnih operacijah. Na splošno v pediatriji, ginekologiji, urologiji ter pri zapiranju in prerezu limfnih žil.

Predvideni uporabnik

Ta instrument se uporablja za zdravstvene delavce, ki ga uporabljajo v kirurške namene.

Okolje predvidene uporabe

Ta instrument je namenjen uporabi v bolnišnici.

Predvidena populacija bolnikov:

Bolniki, stari 3 leta in več, ki potrebujejo kirurški poseg, pri katerem so potrebni rezni v mehka tkiva z nadzorom krvavitve in minimalno toplotno poškodbo.

Klinične prednosti

- Krajski operativni čas;
- Manjša intraoperativna krvavitev;
- manj topotnih poškodb.

Kontraindikacije

Instrumenti niso namenjeni za rezanje kosti.

Instrumenti niso namenjeni kontracepcionski zapori jajcevodov.

Ciljne skupine bolnikov

Bolniki, ki potrebujejo operacijo, pri kateri so potrebni rezni v mehka tkiva z nadzorom krvavitve in minimalno toplotno poškodbo.

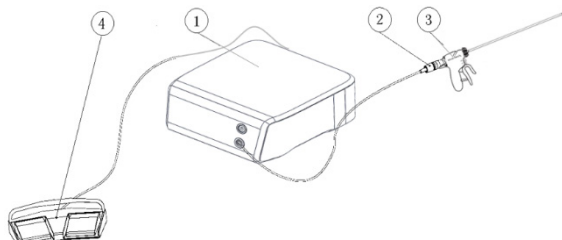
Poglavlje II - Sestava in načela delovanja Ultrazvočne opreme za kirurgijo

Razdelek I Sestavni deli opreme

Preglednica 1 Sestavni deli Ultrazvočne opreme za kirurgijo

Model	Sestava		Model št.
	Ime dela		
Ultrazvočna oprema za kirurgijo	Generator za Ultrazvočno opremo za kirurgijo		CSUS8000
	Transducer za Ultrazvočno opremo za kirurgijo		TRA6
	Nožno stikalno za Ultrazvočno opremo za kirurgijo		FSW2

Generator je združljiv s škarjami, ki jih proizvaja Reach Surgical, Inc. Škarje instrumenti niso vključeni v to embalažo in jih je treba kupiti ločeno. Za podrobnosti o škarjih glejte priečnik za škarje.



Slika 1 Risba sestave modela Ultrazvočne opreme za kirurgijo
1. Generator. 2. Transducer. 3. Skalpel. 4. Nožno stikalno.

1. Generator (CSUS8000)

Generator omogoča prikaz vmesnika za delovanje, spremljanje stanja naprave, funkcijo ATT in nadzor vhodov/izhodov. Različne ravni zagotavljajo ustrezne energetske izhode z nadzorom Skalpela in Nožnega stikalca.

Opredelitev funkcije ATT: Sistem lahko samodejno prilagodi ultrazvočno izhodno energijo glede na povratne informacije iz različnih tkiv.
2. Transducer (za več informacij glejte priročnik za uporabo Transducerja) je zasnovan za pretvorbo električne energije iz zdržljivega Generatorja v mehansko gibanje lopatici instrumenta. Ta Transducer ima njenem uporabi z zdržljivim Generatorjem.

- Transducer je priključen na kabel, ki se priključi na sprednjo stran Generatorja.
- Transducer je instrument za veckratno uporabo z omejeno življenjsko dobo.
- Transducer je pakiran nesterilno in ga je treba pred uporabo sterilizirati v skladu z navodili.

3. Skalpel (za več informacij glejte priročnik za uporabo Skalpela)

Opomba: V tem priročniku se Ultrazvočni skalpel za enkratno uporabo imenuje »Skalpel«.

Ultrazvočne vibracije se prenesejo iz Transducerja na Skalpel in se uporabijo za hemostatsko rezanje in/ali koagulacijo tkiva.

Upoštevajte, da amplitudni transformator poveča mehanske vibracije Transducerja. Vibracije so mikroskopske in s prostim očesom nevidne. Med postopkom se s konico ne dotikajte nenamerne tarč.

4. Nožno stikalo

Nožno stikalo se uporablja za vklop/izklop izhoda ultrazvočne energije.

5. Sistemski način in raven moči

Generator omogoča dva načina izhoda: VAR in FULL. Moč VAR lahko uporabnik nastavi od 1 do 5 s pritiskom na gumb na zaslonsku vmesnika. Polna moč se vedno vzdržuje na ravni 5. Višja raven moči (FULL) se uporablja za hitro rezanje tkiva. Nižja moč (VAR) se uporablja za boljšo hemostazo. Energija, ki se prenese na tkivo, in učinek, ki nastane na tkivu, sta odvisna od številnih dejavnikov, vključno z ravnjo moči, obliko Skalpela, zmogljivostjo Skalpela, silo vpenjanja (če je primerno), napetosti tkiva, vrsto tkiva, patologijo in kirurškim pristopom.

Ko je povezan s Shears s funkcijo Advanced Hemostasis, generator zagotavlja dva načina izhoda: VAR in ADVANCED. VAR moč lahko uporabnik nastavi od 1 do 5 s pritiskom na gumb na zaslonsku vmesnika. Prvotna raven ostaja na ravni 5. ADVANCED pomeni napredno hemostazo, ki funkcioniра za hitro rezanje tkiv. Manjša moč se uporablja za boljšo hemostazo. Energija, ki se prenese na tkivo in pridelani učinek na tkivo, je odvisna od številnih dejavnikov, vključno z močjo, Omejevsko obliko, Zmogljivost omejevanja, vpenjanje sile (če je primerno), napetosti v tkivu, vrste tkiv, patologije in kirurškega pristopa.

Razdelek II Navodila za uporabo

(Slika 2-1 Sprednja plošča)

1. Zaslonski načini na zaslonsku/dotiku

Prikazuje sistemski informacije in služi kot vmesnik za prilaganje kontrolniku in nastavitev.

"2. Vtičnica Transducerja

Vtičnica v spodnjem desnem kotu, ki se uporablja za povezavo Transducerja z Generatorjem.

3. Gumb za prizapljivost

Pritisnite gumb za prizapljivost, da vklope Generator. Dolgo pritisnite za izklop.

(Slika 2-2 zadnja plošča)

4. Odprtina

5. Vmesnik za razširitev opreme

Uporablja se za razširitev in vzdrževanje funkcij opreme.

6. Izenačevanje potencialov

Če uporabnik ne more zagotoviti, da je vtičnica varno ozemljena, lahko prek tega priključka priključi zaščiteno ozemljitev.

7. Električna vtičnica

Vtičnica se uporablja za priključitev napajalnega kabla na Generator.

8. Vtičnica Nožnega stikala

Na sliki 2-2 je prikazana okrogla vtičnica, ki jo lahko uporabnik priključi na Nožno stikalo.

9. Odprtina za pritrditve

Obvestilo o razpakirjanju

Sestavni deli Ultrazvočne opreme za kirurgijo se kupijo ločeno. Ob prejemu kupljenih sestavnih delov preverite, ali so vidne poškodbe pri prevozu. V primeru kakršnih koli poškodb se obrnite na podjetje ali lokalnega zastopnika.

Sestavni deli so naslednji (glejte poglavje IX - Tehnični pogoji opreme):

Generator (CSUS8000) - vključno z Generatorjem, napajalnim kablom in uporabniškim priročnikom.

Transducer (TRA6) - vključno s Transducerjem, kablom Transducerja.

Nožno stikalo (FSW2) - vključno z Nožnim stikalom in sklopom snemljivega kabla.

Opomba: Uporabniški priročnik vključuje navodila za odpiranje in odpravljanje napak.

Poglavlje III - Namestitev in delovanje opreme

OPOZORILO: Za zmanjšanje nevarnosti motenj morata biti elektrokirurška oprema in Ultrazvočna oprema za kirurgijo priključeni na ločene napajalne tokokroge.

OPOZORILO: Če je Generator ali Ultrazvočna oprema za kirurgijo poškodovan ali obstaja sum, da je padel ali da je vanj prišla voda, je treba v izogib poškodbam uporabnika ali bolnika v primeru nenamerne aktivacije opraviti biomedicinsko oceno, preden se odloči, ali ga je mogoče uporabiti.

Vklop opreme

I. Pred namestitevijo se prepričajte, da napajalni kabel ni priključen na Generator.

II. Postavite Generator na ravno površino.

OPOZORILO: Generator je treba uporabljati v določenih okolijskih pogojih. Za zahteve glejte poglavje IX - Tehnični pogoji opreme.

III. Napajalni kabel priključite v vhodno vtičnico za izmenični tok na zadnji plošči Generatorja. V tem trenutku se sistem ne zažene, lučka prizapljivenosti pa utripa.

OPOZORILO: Generator in napajalni kabel držite v položaju, ki ga je mogoče enostavno ločiti, da bo napajalnik v nujnih primerih pravocasno odklopljen.

OPOZORILO: Prepričajte se, da napajanje izpoljuje zahteve standarda Generatorja (glejte poglavje IX - Tehnični pogoji opreme). Nepravilna priključitev napajalnika lahko poškoduje Generator ali povzroči udarec ali nevarnost požara.

IV. Priključite Nožno stikalo na vtičnico Nožnega stikala na zadnji plošči Generatorja.

• Prepričajte se, da je vtičnica priključka suha in čista.

• Izogibajte se vnosu tekočine, saj lahko povzroči nenamerno aktiviranje.

OPOZORILO: Pred aktiviranjem testni nastavek vedno držite stran od ljudi, da se izognete poškodbam uporabnika, drugih aparatov ali drugih predmetov.

V. Priključite Skalpel na Transducer v skladu z navodili za uporabo.

VI. Prepričajte se, da je priključek Transducerja suh in čist, nato pa kabel Transducerja varno priključite na vtičnico na sprednji plošči.

VII. Pritisnite gumb za prizapljivost, da vklope Generator. Generator bo začel zaporedje inicIALIZACIJE.

Za prikazane informacije med zaporedjem inicIALIZACIJE glejte opis v oddelku II poglavja III.

Če se zaporedje inicIALIZACIJE razlikuje od zgoraj opisanega, se obrnite na pooblaščeno vzdrževalno osebje v skladu s postopki bolnišnice. Predvideno lokacijo opreme bo uredilo strokovno kirurško osebje v bolnišnici.

VIII. Po končanem zaporedju inicIALIZACIJE bo Generator prešel v stanje prizapljivosti. Če je odkrita napaka, se na zaslonsu LCD prikaže koda napake in zasiši se opozorilni zvok. Za več podrobnosti glejte poglavje IV.

IX. Sistemski načini raven moči: privzeta stopnja moči Generatorja je 3 (VAR) in 5 (FULL). Če želite prilagoditi raven moči VAR, pritisnite puščice UP/DOWN na levi strani zaslona s tekočimi kristali, da jo spremeniš od 1 do 5. Stopnjo moči nastavite v skladu z željami kirurga in/ali priporočili iz navodil za uporabo Skalpela (za več podrobnosti glejte razdelek o stopnji moči v poglavju II).

X. Zvok: Generator z različnimi zvoki označuje stopnjo moči aktiviranja.

Razdelek II Delovanje opreme

Pomembna opomba: Navodila za uporabo Ultrazvočne opreme za kirurgijo vključujejo navodila za uporabo CSUS8000 Generatorja in Nožnega stikala (glejte poglavje IX - Tehnični pogoji opreme). Ni referenca za kirurške tehnike.

Opomba: Pred uporabo opreme je priporočljivo prebrati tudi navodila za Transducer in Skalpel.

Po namestitvi lahko z opremo začnete upravljati.

OPOZORILO: Da bi se izognili poškodbam uporabnika ali bolnika med pregledovanjem opreme, bodite previdni in distalni konec instrumenta držite stran od drugih aparatov, kirurške zavese, bolnika ali drugih predmetov. Med pregledom je treba izvajati varnostne ukrepe, ki se izvajajo ob prisotnosti hlapov (v skladu s postopki in predpisi bolnišnice).

Delovanje sistema je razdeljeno na tri dele: zagon sistema in identifikacija naprav Transducer in Skalpel, testiranje naprav Transducer in Skalpel ter nastavitev sistema.

1. Začetno zaporedje in identifikacija Transduserja in Skalpela:

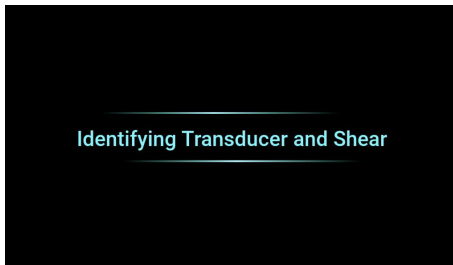
Po pritisku na gumb pripravljenosti se prikaže naslednja slika:



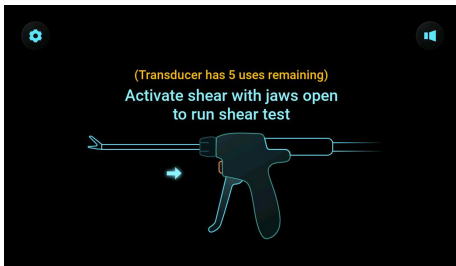
Če na Generator ni priključen noben Transducer ali Skalpel ali če sta priključena nepravilno, se prikaže naslednja slika:



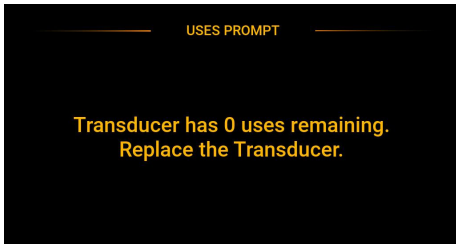
Če sta Transducer in Skalpel pravilno priključena na Generator, se prikaže naslednja slika:



Ko sta Transducer in Skalpel pravilno povezana in prepoznana, se prikaže naslednja slika:



Opomba: če je preostala uporaba Transducerja manjša od 10, se prikaže naslednja slika. Bodite pozorni na številko, saj je treba Transducer zamenjati, ko je številka enaka nič:



Ko se napredna funkcija hemostaze uporablja za nič časa, bo prikazana naslednja slika:

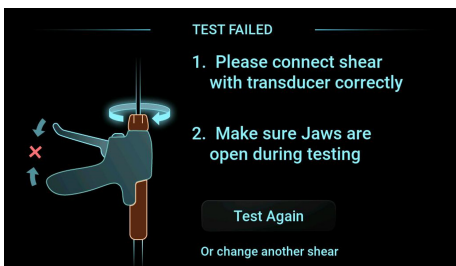


2. Preizkušanje Transducerja in Skalpela:

Ko je identifikacija Transducerja in Skalpela končana in se prikaže »Aktvirajte Skalpel z odprtimi čeljustmi, da zaženete test za Skalpela«, pritisnite kateri koli gumb na Skalpelu in prikaže se naslednja slika:



Če test ni uspel, se prikaže naslednja slika:



Naslednja slika se prikaže, ko je test uspešno opravljen, in samodejno preklopi na naslednjo sliko:



Ko ste povezani s shears brez funkcije Advanced Hemostasis, bo prikazana naslednja slika delovnega stanja:



Ko se povežete s shears s funkcijo Napredna hemostaza, bo prikazana naslednja slika delovnega stanja:



Izhodni način bo označen, ko pritisnete ustrezni gumb.

3. Sistemski nastavitev:

Kliknite ikono za nastavitev v zgornjem levem kotu zaslona, nato pa so na voljo naslednji elementi sistemskih nastavitev:



Kliknite ikono Jezik in nato kliknite jezik, da spremenite prikazani jezik.



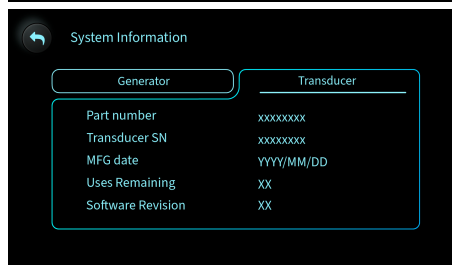
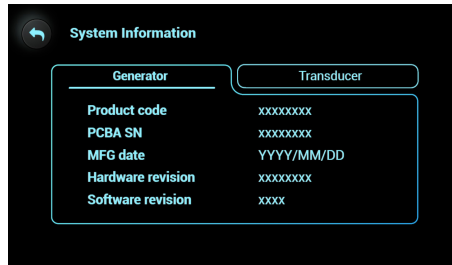
Kliknite možnost »Omogoči/onemogoči orodje Ročnega/nožnega nadzora« in nato kliknite možnost za spremembo možnosti.



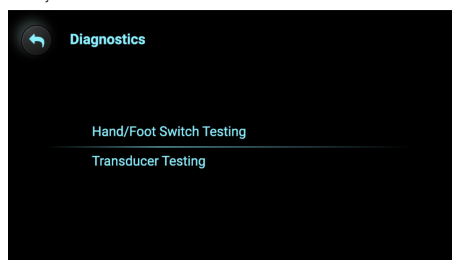
Kliknite »Advanced Setting« in nato možnost, da spremenite možnosti.



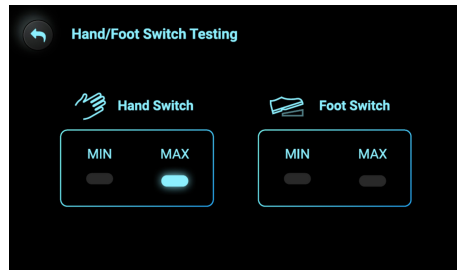
Kliknite element sistemske informacije, da se prikaže naslednji vmesnik:



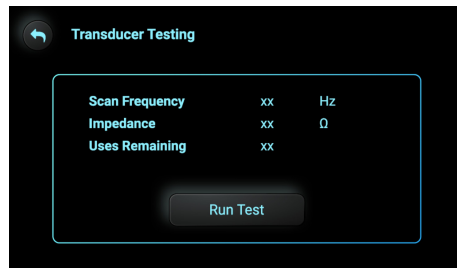
Kliknite element diagnoze in prikazal se bo naslednji vmesnik:



Kliknite element »Testiranje Ročnega/Nožnega stikala« in prikaže se naslednji vmesnik:



Kliknite testiranje Transducerja in pojavit se bo naslednji vmesnik:



Preklici

Če želite zapustiti sistemsko nastavitev in se vrniti v stanje pripravljenosti, pritisnite ikono »Return« (Vrnitev) v zgornjem levem kotu zaslona.

Razdelek III Izklopite generator

- Pritisnite gumb za pripravljenost na Generatorju in izvlecite napajalni kabel iz vtičnice.
- Odklopite Transducer in Skalpel ter z njima ravnajte v skladu z navodili za uporabo.
- Cišenje Generatorja, Nožnega stikala in Transducerja v skladu s postopki, navedenimi v poglavju V Cišenje

Poglavlje IV - Odpravljanje težav

Generator ima vrsto opozorilnih signalov in kod napak, ki pomagajo pri prepoznavanju in odkrivanju napak elementov in komponent. Ti signali in kode so namenjeni kot pomoč pri klinični presoji in opazovanju, namesto da bi ju nadomestili.

Zvočni indikator in opozorilo

Delovna država	Vrsta zvoka	Možni vzrok in korektivni ukrepi
Začetno stanje	Normalni delovni zvok	/
	Nenavaden delovni zvok	Napaka strojne opreme. Za popravilo se obrnite na proizvajalca.
	Največja raven delovnega zvoka	/
	Min. raven delovnega zvoka	/
Stanje aktiviranja	Nenavaden delovni zvok	1) Skalpel se je dotaknil ali prikel preveč tkiva. Zmanjšajte količino tkiva, ki je v stiku s Skalpelom. Če je zvok še vedno neprekinjen, previdno odstranite tkiva, ki se zbirajo okoli konca končnih efektorjev Skalpela. 2) Napaka Transducerja in/ali Skalpela.
	NAPREDNI zvok	/
	ATT zvok	/

Oddelek II Koda napake

Napake Generator prepozna na dva načina: opozorilo in sistemski napaka. Ko je napaka prepoznana, se oglaši opozorilni zvok, na nadzorni plošči Generatorja se prikaže opozorilni signal, na zaslonu s tekočimi kristalli pa se prikaže težava. Težavo rešite v skladu z naslednjimi rešitvami (ali poskusite odpraviti težave).

Generator prepozna dve posebni napaki: opozorilo in sistemski napaka. Ko je ugotovljena napaka, sistem pošlje opozorilni zvok, na nadzorni plošči generatorja se prikaže opozorilni signal, na zaslonu LCD pa se prikaže ustreza koda napake. Za odpravo težave sledite spodaj navedenim metodam (ali v Vodniku za odpravljanje težav).

Tabela kod napak in sporočil

Koda napake	Ustrezeno sporočilo o napaki
Opozorilo	Prosimo, da pravilno povežete Skalpel s Transducerjem
Opozorilo	Prepričajte se, da so čeljusti med testiranjem odprte.
Opozorilo	Odkrita napaka Skalpela
Opozorilo	Transducer ima 0 preostalih uporab
Opozorilo	Naenkrat aktivirajte samo en gumb
Opozorilo	Sprostite pritisk na Skalpel
Sistemski napaka	Sistemski napaka
Sistemski napaka	Samodejno preverjanje ni uspelo

1. Prepričajte se, da je kabel Transducerja v celoti vstavljen v pravilni orientaciji.

2. Morda je bil Skalpel napačno zategnjen ali pa se je okoli konca Skalpela nabralo nekaj tkiva. Zategnite Skalpel in previdno odstranite tkiva, ki so nabrala okoli konca ohišja Skalpela. (Če se pred operacijo začne testiranje, se prepričajte, da Skalpel kaže v zrak. Če se uporabljajo ultrazvočne škarje Skalpela, se pred preskusom prepričajte, da je vpenjalna čeljust odprta in ni v stiku z nobenim predmetom).

3. Zamenjajte Transducer ali Skalpel

4. Vstopite v delovni način opreme.

Opomba: Transducer ne bo mogel pravilno delovati, če bo njena temperatura presegla določeno vrednost.
V tem primeru uporabite drugi Transducer za takojšnjo obnovitev ali določite vzrok napake in izbirne metode obnovitve v skladu z naslednjimi koraki.

Transducer je še vedno topel, ker je bil pravkar steriliziran s paro. Pustite, da se Transducer vsaj 45 minut ohlaja na sobni temperaturi.

To metodo lahko uporabite tudi, če se Transducer po dajšem delovanju pri visoki moči segreje.

Če ni dokazov o pregrrevanju Transductera in se zdi, da težave ni mogoče odpraviti, se obrnite na vzdrževalce proizvajalca.

V Generatorju razen varovalki ni delov, ki bi jih lahko servisiral upravljavec. Za zamenjavo ali servis se obrnite na servisno osebje, ki ga je usposobila in pooblastila družba Reach Surgical, Inc., ali na lokalnega zastopnika.

Vsako vzdrževanje in nadgradnjo Generatorja mora opraviti servisno osebje, ki ga je usposobila in pooblastila družba Reach Surgical, Inc.

Naslednjič je eden lahko ogrožajo kibernetsko varnost:

1. Prislinski stopot do vseh nepovezanih izdelkov za ultrazvočno opremo za kirurgijo družbe Reach Surgical, Inc.

2. Vsaka nepooblaščena omrežna komunikacija z ultrazvočno opremo za kirurgijo družbe Reach Surgical, Inc.

3. Vse nadgradnje strojne programske opreme ali programske opreme, ki jih ni odobrila družba Reach Surgical, Inc.

Če pride do katerega kolikoli zgodnjih incidentov, se obrnite na prodajnega predstavnika družbe Reach Surgical, Inc. Ali neposredno na družbo Reach Surgical, Inc. na naslov Reachquality@reachsurgical.com.

Poglavlje V - Čiščenje

Razdelek I Čiščenje Generatorja

- Očistite Generator v skladu z bolnišničnimi postopki ali predpisi. Pred čiščenjem odklopite glavno napajanje Generatorja in izvlecite napajalni kabel iz izhodne enote.

OPOZORILO: Čiščenje lahko poškoduje Generator in povzroči udarec ali nevarnost požara, če tekočino polijete ali razpršite po ali v Generator ali jo potopite v tekočino.

Čiščenje izvajajte v skladu z naslednjimi koraki

1. Pripravite neutrvalno PH pralno sredstvo ali neutrvalno PH encimsko pralno sredstvo v skladu z navodili proizvajalca pralnega sredstva.

2. Vse površine (vključno z zaslonom Generatorja) ročno obrinite s čisto, mehko krpo, prepoljeno z majhno količino čistilne raztopine.

3. Obrinite s čisto, mehko krpo, namočeno s toplo vodo iz pipe.

4. Obrinite s čisto, mehko krpo.

Razdelek II Čiščenje Nožnega stikala

Po uporabi očistite Nožno stikalo in kabel v skladu z naslednjim postopkom:

1. Odklopite Nožno stikalo iz Generatorja.

2. Pripravite neutrvalno PH encimsko čistilno sredstvo v skladu z navodili proizvajalca.

3. Trdno povežite kabel z Nožnim stikalom in ju za 2 minuti potopite v čistilno raztopino.

Opomba: Da bi preprečili nenamereno aktivirjanje, mora biti kabel Nožnega stikala, ki se uporablja za povezavo z Generatorjem, popolnoma suh.

4. Po potopitvi ročno zdrgnite Nožno stikalo in kabel z mehko ščetinasto krtačo v čistilni raztopini.

5. Vsaj 1 minut temeljito spirajte Nožno stikalo in kabel s toplo vodo iz pipe.

Med izpiranjem morata biti kabel in Nožno stikalo varno povezana.

6. Vse površine obrinite s čisto, mehko krpo

OPOZORILO: Da čiščenje Nožnega stikala ne uporabljajte ultrazvočnega čistilnega stroja.

OPOZORILO: Da ne poškodujete Generatorja, ne vklopejte njenega napajanja, dokler ni napajalni kabel priključen na Generator. Pred montažo se prepričajte, da so vsi priključki suhi.

Poglavlje VI - Varnostni in funkcionalni preskusi

OPOZORILO: Da bi se izognili nevarnosti električnega udara, ne odpipajte ohišja Generatorja brez dovoljenja. Vsako vzdrževanje in nadgradnjo aparata mora opraviti servisno osebje, ki ga je usposobil in pooblastila Reach Surgical, Inc.

OPOZORILO: Da bi se izognili nevarnosti električnega udara ali opekinjal za bolnika in medicinsko osebje ali poškodbam opreme ali drugih aparatorjev, je treba spoznati načela in tehnike laserske kirurgije, elektrokirurgije in ultrazvočne kirurgije. Poskrbite, da električna izolacija ali ozemljitev ostane nepoškodovana. Elektrokirurških aparatorjev ne potapljamajte v tekočino, razen če to zahteva zasnova ali je navedeno na oznaki.

OPOZORILO: Da bi se izognili nevarnosti električnega udara, mora biti ta oprema priključena le na napajalno omrežje z zaščitno ozemljitvijo.

OPOZORILO: Da bi se izognili poškodbam uporabnika ali bolnika, med pregledovanjem opreme poskrbite, da bo Scalpel oddaljen od drugih aparatorjev, kirurške rjuhe, bolnika ali drugih predmetov. Med pregledovanjem opreme je treba izvajajo varnostne ukrepe, ki se izvajajo ob prisotnosti hlapov (v skladu s postopki in predpisi bolnišnice).

Izvajanje varnostnih in funkcionalnih testov Transductera, Generatorja in Nožnega stikala v skladu s postopki in predpisi bolnišnic. Za teste varnosti in delovanja drugih komponent, ki jih uporablja več bolnikov, glejte navodila za uporabo posamezne komponente.

Razdelek I Varnostni test

Generator: Preizkus uhajjalnega toka naj izvajajo pooblaščeni bolnišnični tehničniki.

Nožno stikalo: Preverite, ali so pedal, kabelski priključek in kabel razpolokani ali kako drugače poškodovani. Če so poškodovani, jih zamenjajte.

Drugi sestavni deli: Preverite v skladu z navodili za uporabo.

Razdelek II Funkcionalni preskus

1. Pripravite celoten komplet Scalpelov in priključite Transducer v skladu z opisom v razdelku III - Namestitev in delovanje opreme.

2. Preverite, ali je mogoče vstopiti v delovno stanje.

3. Preverite, ali sta prikazani stopnji moči VAR power Level 3 in FULL power Level 5.

4. Pritisnite gumb za povečanje in zmanjšanje moči, da se preprečite, da lahko raven moči VAR spremeni proti ravni 1 do 5.

5. Izklopite napajanje Generatorja. Počakajte 5 sekund in nato vklonite napajanje Generatorja. Počakajte 15 sekund.

6. med prehodom v delovno stanje preverite, ali sta prikazani stopnji VAR power 3 in FULL power 5. Preverite, ali je Generator aktiviran v skladu z zahtevami. Transducer držite tako, da je njegov skrajni konec usmerjen v zrak, in stopite na pedal FULL Nožnega stikala. Na zaslonsu preverite, ali utripa indikator stopnje moči FULL in ali se sliši zvok, ki označuje aktivacijo FULL.

7. Držite Transducer tako, da je njegov skrajni konec usmerjen v zrak, in stopite na pedal VAR Nožnega stikala. Na zaslonsu preverite, ali indikator stopnje moči VAR utripa in ali se sliši zvok, ki označuje aktivacijo VAR.

OPOZORILO: Da bi se izognili poškodbami uporabnika ali bolnika v primeru nenamerno aktiviranje, scalpeli ne smejo biti v stiku s pacientom, zavesami ali vnetljivimi materiali, medtem ko niso v uporabi.

Poglavlje VII - Opozorila in identifikacija

OPOZORILO: Minimalno invazivno kirurgijo lahko izvaja le osebje, ki je certificirano in seznanjeno z minimalno invazivno tehniko. Pred izvedbo minimalno invazivnega kirurškega posega se posvetujte z medicinsko literaturo, povezano z minimalno invazivno tehniko, zapleti in kirurškim tveganjem.

OPOZORILO: Minimalno invazivni medicinski pripomočki se lahko razlikujejo od proizvajalca do proizvajalca. Če se pri eni operaciji uporabljajo minimalno invazivni medicinski pripomočki in dodatki različnih proizvajalcev, pred začetkom postopka preverite zdržljivost.

OPOZORILO: Tako kot pri vseh virih energije (visokofrekvenčnih, laserskih ali ultrazvočnih) je treba upoštevati možno rakovtorno ali infekcijsko nevarnost, ki jo povzročajo stranski produkti tkiv, kot sta dim in megla. Pri odprtih in trebušnih operacijah je treba sprejeti ustrezne zaščitne ukrepe, kot so nošenje zaščitnih očal in respiratorjev s filterom ter uporaba učinkovitih odsesovalnikov dima.

OPOZORILO: Po uporabi tega aparata preverite, ali je tkivo prenehalo krvaveti. Če ne, je treba sprejeti ustrezne ukrepe.

OPOZORILO: Uporaba izdelkov, ki jih proizvajajo ali distribuirajo podjetja, ki jih ni potrdila družba Reach Surgical, Inc., je lahko nezdravljiva z Ultrazvočnim skalpelom CSUS. Uporaba teh izdelkov lahko privede do neprizakovanih rezultatov in povzroči poškodbe uporabnika ali bolnika.

OPOZORILO: Nekateri sestavnici deli (na primer Transducer) Ultrazvočnega skalpela CSUS morda niso bili sterilizirani, preden so zapustili tovarno. Pred namestitvijo opreme izdelek sterilizirajte v skladu z zahtevami. Za obvestila o čiščenju in sterilizaciji glejte ustrezna navodila.

OPOZORILO: Da ne bi preusmerili posrca ultrazvočne energije, ne izvajajte prevelikega pritiska na ročaj Skalpela.

OPOZORILO: POGOJI ZA MEDSEBOJNE POVEZAVE zahtevajo, da se uporabri deli druge OPREME ME, ki se uporabljajo v konfiguraciji za endoskopsko aplikacijo, uporabljajo z tip UPORABNI DELEI ALI UPORABLJENI DELEI TIPA CF

OPOZORILO: kadar se energetizirani endoskop uporablja z ENERGIZED ENDOTERAPIJSKIMI NAPRAVAMI, kot so motrije, ki jih povzroči delovanje visoko frekvenčne kirurške opreme, lahko negativno vplivajo na delovanje druge elektronske medicinske opreme, kot so monitorji in sistemi za slikanje.

OPOZORILO: Minimalno invazivni medicinski pripomočki se lahko razlikujejo od proizvajalca do proizvajalca. Če se minimalno invazivni medicinski pripomočki in dodatki, ki jih proizvajajo različni proizvajalci, uporabljajo pri eni operaciji, preverite združljivost pred začetkom postopka.

OPOZORILO: Da je pred vsako uporabo navzven površina delov vseh ENERGIZED ENDOTERAPIJSKIH NAPRAV, ki so namenjeni vstaviti v bolnika, ki je pregledan, da se zagotovi, da ni nenamereni grobni površini. Ostri vrice in izbočeni izbočni, ki lahko povzročijo HARMONIČNO UPORABO: Uporaba dodatne opreme, pretvornika in kablov, razen tištih, ki jih je dololi ali zagotovil proizvajalec, bi lahko povzročila povečane elektromagnetne emisije ali zmanjšanje elektromagnetejnega imuniteta te opreme in nepravilno delovanje.

OPOZORILO: Prenosna komunikacijska oprema RF (vključno z obrobnimi kabli, kot so antene in zunanjne antene) se ne sme uporabljati bliže od 30 cm (12 palcev) v kateri koli del ultrazvočne kirurške opreme, vključno s kabli, ki jih dololi proizvajalec. V nasprotnem primeru bi lahko degradacija delovanja te opreme povzročila.

OPOZORILO: Razlitje ali brizganje tekočine ali vodočine v vselej na Generator ali potopivost Generatorja v tekočino lahko poškoduje Generator in povzroči udarec ali nevarnost požara.

OPOZORILO: Če je Transducer očitno poškodovan, po čiščenju in sterilizaciji zavrzite vse poškodovane sestavne dele. Poškodovane sestavne dele jasno označite, da se izognete napaci uporabi.

OPOZORILO: Da bi se izognili onesnaževanju okolja, je treba aparate za enkratno uporabo in elektronske odpadke odstraniti v skladu s postopki in predpisi bolnišnice. OPOZORILO: Če ste v nevarnosti, takoj izklopite napajanje.

OPOZORILO: Aktivno rezilo s trenjem segreva tkivo in je namenjeno zagotavljanju zadostnega trenja in strižnega učinka za rezanje in koagulacijo tkiva v stiku z aktivnim rezilom. Zato mora biti uporabnik previden pri ravnanju z rezilom, vpenjalno roko in distalnem delom gredi, saj se lahko pri njih pojavi povišana temperatura.

OPOZORILO: Izogibajte se uporabi Generatorja v bližini druge opreme ali z njo. Če je uporaba v bližini ali v nizu nujna, nadzorujte Generator in drugo opremo, da zagotovite normalno delovanje.

OPOZORILO: Zaradi svojih EMISIJSKIH lastnosti je ta oprema primera za uporabo v industrijskih območjih in bolnišnicah (CISPR 11 razred A). Če se uporablja v stanovanjskih okoljih (za katerega se običajno zahteva razred B po standardu CISPR 11), ta oprema morda ne zagotavlja ustrezne zaščite radiofrekvenčnih komunikacijskih storitev. Uporabnik bo morda moral sprejeti omilitvene ukrepe, na primer premestiti ali preusmeriti opremo.

OPOZORILO: Obvestilo uporabniku in/ali pacientu, da je treba o vsakem resnem incidentu, ki se je zgordil v zvezi s pripomočkom, obvestiti družbo Reach Surgical, Inc. prek Reachquality@reachsurgical.com in pristojni organ države clancev, v kateri ima uporabnik in/ali pacient sedež.

OPOZORILO: Ta naprava zatesuje posode do največjega premera 7 mm, odvisno od uporabljenega instrumenta. Za dodatne informacije glejte instrument IFU.

Opomba: Za dodatna opozorila in obvestila glejte ustrezna navodila.

Poglavlje VIII - Elektromagnetna združljivost (EMC)

Izdelek je uspešno opravil preskus elektromagnetne združljivosti, ki izpoljuje zahteve standarda IEC60601-1-2 za medicinsko opremo. Te omejitve zagotavljajo razumno zaščito pred skodljivimi motnjami v običajnih medicinskih napravah.

1. Sestavni deli opreme so navedeni v preglednici 1 Sestavni deli Ultrazvočne opreme za kirurgijo

2. Kabel Ultrazvočne opreme za kirurgijo

Ne.	Ime kabla	dolžina (m)	ščit ali ne
1	Kabel Transduserja	2,9	Da
2	Kabel FSW2	3	Da
3	Napajalni kabel	5	Ne
4	Izravnava potenciala	0,03	Ne

3. EMC zmogljivosti

Ta oprema je lahko izpostavljena radiofrekvenčnim motnjam, ki jih povzročajo druga medicinska oprema in radijske komunikacije. Da bi preprečili takšne motnje, je bil ta izdelek preizkušen v skladu z IEC 60601-1-2 in izpoljuje njegove zahteve. Vendar podjetje ne zagotavlja, da v posameznih okoljih namestitev ne bo absolutno nobenih motenj.

Če se ugotovi, da je naprava moten (kar se lahko ugotovi z vklipopom in izklopom naprave), mora uporabnik (ali vzdrževalno osebje, ki ga je odobrila družba Reach Surgical, Inc.) poskusiti izvesti enega ali več naslednjih ukrepov za rešitev težave z motnjami:

Priлагodejte smer ali položaj naprave, ki na to vpliva.

Povečajte razdaljo med to napravo in napravo za postavljanje.

Za napajanje te opreme uporabljajte druge vire napajanja (in ne tiste, ki se uporablja za vpliv na opremo).

Za druge predloge se posvetujte z dobaviteljem ali servisnim predstavnikom.

Proizvajalec ni odgovoren za kakršne koli motnje, ki nastanejo zaradi naslednjih okoliščin: uporabe drugih povezovalnih kablov, ki niso pripovedani; spremenjanja ali modifikacije te opreme brez dovoljenja. Zaradi nedovoljenih sprememb ali modifikacij lahko uporabnik izgubi pravoblaščnost za upravljanje te opreme.

Vse vrste elektronske opreme lahko povzročajo elektromagnetne motnje na drugi opremi prek zraka ali drugih kablov, ki so povezani z njo. V bližini te naprave ne uporabljajte naprav, kar lahko oddajajo radijske signale, kot so mobilni telefoni, radijski oddajniki ali izdelek za radijski nadzor, saj lahko to povzroči, da delovanje te naprave ne bo ustrezalo določenim specifikacijam. Če so takšne naprave v bližini te naprave, izklopite napajanje teh naprav. Zdravstveno osebje, ki je odgovorno za to napravo, naj tehnike, bolnike in drugo osebje, ki je lahko v bližini te naprave, pouči, da morajo v celoti upoštevati zgornje zahteve.

Da bi v celoti dosegli predpisano zmogljivost EMC, mora uporabnik izdelek pravilno namestiti v skladu s koraki, opisanimi v priročniku. Če se pojavijo težave, povezane z EMC, se obrnite na vzdrževalca, ki jih je odobrila družba Reach Surgical, Inc.

Transducer (s kablom) in Skalpel sta opredeljena kot uporabni del celotnega sistema.

4. Previdnostni ukrepi za namestitev izdelka

Oprema se lahko uporablja v bolnišničnem okolju, vendar ne vključuje prostora za radiofrekvenčno zaščito okoli aktivne visokofrekvenčne kirurške opreme ali tam, kjer je nameščena oprema za magnetno rezonanco, saj je takoj elektromagnetni moten na teh mestih velik.

Ločitvena razdalja in vpliv fiksne komunikacijske opreme: magnetne poljske jakosti, ki jo ustvarjajo fiksni oddajniki, kot so bazne postaje brezžičnih (celičnih/brezžičnih) telefonov, kopenski mobilni radijski sprejemniki, amaterski radijski sprejemniki, radijski oddajniki AM in FM ter televizijske oddaje Generators ltd., teoretično ni mogoče natančno izmeriti. Za oceno elektromagnetnega okolja, ki ga ustvarjajo fiksni radijski oddajniki, je treba upoštevati meritve elektromagnetnega polja. Če izmerjena vrednost jakosti magnetnega polja na mestu naprave presega ustrezno raven radijske frekvence, določeno v »Izjavi o preprečevanju motenja«, je treba napravo pregledati, da se zagotovi njen normalno delovanje. Če se ugotovi neobičajni pogoj delovanja, je treba razmislišti o dodatnih meritvah, na primer o preusmeritvi ali premestitvi naprave ali uporabi prostora proti radijskim frekvencam.

1) Uporabljajte napajalni kabel, ki ga zagotavlja ali dololi naše podjetje. Izdelke, opredeljene z vtičem, je treba priključiti v fiksno električno vtičnico z zaščitno ozemljitvijo.

Za priključitev napajalnega vtiča ne uporabljajte nobene vrste adapterja ali pretvornika.

2) To napravo čim bolj oddaljite od drugih elektronskih naprav.

3) Priključite napravo po naslednjih korakih.

Splošne opombe

(1) Dololi kabel, ki ga lahko priključite na ta izdelek.

Uporaba kablov, ki jih zagotavlja naše podjetje, ne bo škodovala EMC učinkovitosti tega izdelka. Če uporabljate neopredeljene kable, se lahko zmogljivost EMC te opreme znatno zmanjša.

(2) Previdnostni ukrepi za prepoved spremjanja s strani uporabnikov

Uporabnik ne sme spremnjevati tega izdelka, sicer se lahko zmanjša učinkovitost EMC tega izdelka.

Sprememba izdelka vključuje naslednje spremembe:

a. kabel (dolžina, material, označenje itd.).

b. namestitev/rasporeditev opreme.

c. Konfiguracija/komponente opreme.

d. Zaščitni deli opreme (deli za odpiranje/zapiranje pokrova in deli za pritrditve pokrova).

(3) Med uporabo opreme morajo biti vsi zaščitni pokrovki zaprti.

Ta izdelek se bo predvidoma uporabljal v elektromagnetnem okolju, ki je navedeno spodaj, kupec in uporabnik tega izdelka pa mora zagotoviti, da se bo uporabljal v tem elektromagnetnem okolju.

5. Osnovno delovanje

Sistem ultrazvočnega noža uporablja ultrazvočno energijo za rezanje mehkih tkiv, hkrati pa med operacijo izvaja hemostazo in/ali koagulacijo.

Navodila in izjava proizvajalca - ELEKTROMAGNETNE EMISIJE

Ultrazvočna oprema za kirurgijo je namenjena za uporabo v elektromagnetnem okolju, ki je opredeljeno na naslednji način.

Stranka ali uporabnik Ultrazvočne opreme za kirurgijo mora zagotoviti, da se uporablja v takem okolju.

Emisijski test	Skladnost	Elektromagnethno okolje - navodila
RF emisije CISPR 11	Skupina 1	Ultrazvočna oprema za kirurgijo uporablja RF energijo samo za svoje notranje delovanje. Zato so njegove radijske emisije zelo nizke in verjetno ne bodo povzročale motenj v bližnji elektronski opremi.
RF emisije CISPR 11	Razred A	Zaradi svojih EMISIJSKIH lastnosti je ta oprema primerna za uporabo v industrijskih območjih in bolnišnicah.
Harmonične emisije IEC 61000-3-2	Razred A	
Nihanja napetosti/emisije utripanja I EC 61000-3-3	Ustrezeno	

Navodila in izjava proizvajalca - elektromagnetna odpornost

Ultrazvočna oprema za kirurgijo je namenjena za uporabo v elektromagnetnem okolju, ki je opredeljeno na naslednji način.

Stranka ali uporabnik Ultrazvočne opreme za kirurgijo mora zagotoviti, da se naprava uporablja v takem okolju.

Test ODPORNOSTI	IEC 60601 raven preizkusa	Stopnja skladnosti	Elektromagnethno okolje - navodila
Elektrostatični izpust (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV stik ± 2, 4, 8,15 kV zrak	± 8 kV stik ± 2, 4, 8,15 kV zrak	Tla morajo biti lesena, betonska ali keramične ploščice. Če so tla prekrita s sintetičnim materialom, Relativna vlažnost mora biti vsaj 30 %.
Električni hitri prehodni pojav/izbruh IEC 61000-4-4	± 2 kV za napajalne vode ± 1 kV za vhodne/izhodne linije	± 2 kV za napajalne vode ± 1 kV za vhodne/izhodne linije	Kakovost napajanja iz omrežja mora ustrezati kakovosti tipičnega poslovnega ali bolnišničnega okolja.
Prenapetostna IEC 61000-4-5	± 1 kV do daljnovidova(-ov) do daljnovidova(-ov) ± 2 kV vod(-i) do zemlje	± 1 kV do daljnovidova(-ov) do daljnovidova(-ov) ± 2 kV vod(s) do zemlje	Kakovost napajanja iz omrežja mora ustrezati tipičnemu komercialnemu ali bolnišničnemu okolju.
Napetostni padci, kratki prekinivitev na vhodnih linijah napajanja IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 cikla pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° in 315° 0 % UT; 1 cikel in 70 % UT; 25/30 ciklov Enofazno: pri 0° 0 % UT; 250/300 ciklov	0 % UT; 0,5 cikla pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° in 315° 0 % UT; 1 cikel in 70 % UT; 25/30 ciklov Enofazno: pri 0° 0 % UT; 250/300 ciklov	Kakovost napajanja iz omrežja mora ustrezati tipičnemu komercialnemu ali bolnišničnemu okolju. Če uporabnik ultrazvočnega kirurškega
Frekvenca napajanja (50/60 Hz) Magnetsko polje IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Oprema zahteva neprekinitljivo delovanje med prekinitvami v električnem omrežju, je príporočljivo, da se ultrazvočni kirurški frekvenčni napajalniki uporabljajo z napajanjem s baterije. Oprema se napaja iz neprekinitnjega napajanja ali baterije.

Navodila in izjava proizvajalca - elektromagnetna odpornost

Ultrazvočna oprema za kirurgijo je namenjena uporabi v elektromagnetnem okolju, ki je določeno na naslednji način.

Stranka ali uporabnik Ultrazvočne opreme za kirurgijo mora zagotoviti, da se uporablja v takem okolju.

ODPORNOST test	Preskus IEC 60601 raven	Skladnost raven	Elektromagnethno okolje - vodenje
Prevodni radiofrekvenčni tok IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz do 80 MHz 6 V v pasovih ISM med 0,15 MHz in 80 MHz	3V 3V	Prenosne in mobilne radijske komunikacije Oprema se ne sme uporabljati bližje kateremu kolikoli delu Ultrazvočne opreme za kirurgijo, vključno s kabli, kot je priporočena ločilna razdalja, izračunana na podlagi enačbe za frekvenco oddajnika. Priporočena ločilna razdalja $d = \left[\frac{3,5}{V1} \right] \sqrt{P}$ $d = \left[\frac{3,5}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz do } 800 \text{ MHz}$ $d = \left[\frac{7}{E1} \right] \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz do } 2,7 \text{ GHz}$
Sevana RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz do 2,7 GHz 80 % AM pri 1 kHz	3V/m	kjer je P največja nazivna izhodna moč oddajnika v wattih (W) po podatkih proizvajalca oddajnika, d pa je priporočena ločilna razdalja v metrih (m). Poljske jakosti fiksnih radijskih oddajnikov, določene z elektromagnetnim pregledom lokacije, 3 morajo biti v vsakem frekvenčnem območju manjše od ravni skladnosti. V bližini opreme, označene z naslednjim simbolom, lahko pride do motenj:  ENCLOSURE PORT ME EQUIPMENT in ME SYSTEMS se preizkusi, kot je določeno v tabeli 9 IEC 60601-1-2, z uporabo preskusnih metod, določenih v IEC 61000-4-3.

Priporočene ločilne razdalje med prenosom in mobilno RF komunikacijsko opremo in Ultrazvočno opremo za kirurgijo			
Nazivna največja izhodna moč oddajnika w	Locitvena razdalja glede na frekenco oddajnika /m		
	150 kHz do 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	80 MHz do 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$	800 MHz do 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$
0,01	0,117	0,117	0,233
0,1	0,36999	0,36999	0,73681
1	1,17	1,17	2,33
10	3,69986	3,69986	7,36811
100	11,7	11,7	23,3

Opomba: Te smernice morda ne veljajo v vseh primerih. Na elektromagnetno širjenje vplivata absorpcija in odboj od struktur, predmetov in ljudi.

Poglavlje IX - Tehnični pogoji opreme

OPOZORILO: Ultrazvočno opremo za kirurgijo je treba uporabljati v določenem temperaturnem območju okolice v skladu z zahtevami.

OPOZORILO: Prepričajte se, da napetost izhodne vtičnice ustrezava zahtevam Generatorja. Nepravilna priključitev napajalnika lahko poškoduje Generator in povzroči udarec ali nevarnost požara.

Komponente, potrebne za delovanje:

Generator (CSUS8000)

Transducer (TRA6)

Nožno stikalo (FSW2)

Shear: za več informacij glejte navodila za omejeno delovanje.

Stopnja zaščite pred električnim udarom: Tip CF uporabljeni del

Stopnja zaščite pred električnim udarom: Razred I

Stopnja zaščite pred škodljivim vdorom vode: Nožno stikalo: IPX8

Vnos hitrosti:

Napajalna napetost: 100-240 V, 50/60 Hz, 250 VA

Delovni pogoji:

Delovna temperatura: 10 °C-30 °C

Relativna vlažnost ≤ 70 %

Zračni tlak: 860 hPa-1060 hPa

Pogoji prevoza in skladisanja:

Temperatura: -40 °C ~ +55 °C (Generator, Transducer in Nožno stikalo)

Temperatura: -10 °C ~ +55 °C (Skalpel)

Vlažnost: ≤ 80 %

Zračni tlak: 860 hPa-1060 hPa

Način delovanja: Neprekidan delovni čas; ≤ 15 s; interval: ≥ 15 s

Teža (razpakan): Generator: nazivna teža je 7 kg

Varovalka: €5*2 T5AH250V

Prostornina v razsistem stanju

CSUS 8000 tip Generatorja: (V×Š×G): 34cm×34cm×16cm

Odstranjanje: V primeru konca življenjske dobe opreme jo je treba odstraniti v skladu z lokalnimi okoljskimi zahtevami za ravnanje z odpadki. Obstaja baterija, ki jo je treba reciklirati kot odpadno baterijo.

Razvrstitev AP/APG: Ni oprema razreda AP/APG

Vrsti frekvenčnega nadzora sistema: neprekinitno samodejno nastavljanje pogonske frekvence, neodvisno od obremenitve, med delovanjem.

Indeks rezerve moči: ≥ 2,5

Vibracijski odklon primarne konice: 25 µm ~ 110 µm

Različica izdaje programske opreme: V01.01

Opomba: Za zamenjavo varovalke se obrnite na servisno osebje, ki ga je usposobila in pooblastila družba Reach Surgical, Inc., ali na lokalnega zastopnika. Za postopek zamenjave glejte servisni priručnik.

Poglavlje X -Poprodajni servis in garancija

Družba Reach Surgical, Inc. jamči, da je ta izdelek brez napak v materialu in izdelavi pri običajni uporabi in preventivnem vzdrževanju v spodaj navedenem garancijskem obdobju. Obveznost družbe Reach Surgical po tej garanciji je omejena na popravilo ali zamenjavo, po lastni izbiiri, katerega koli izdelka ali njegovega dela, ki je bil vrnjen družbi Reach Surgical, Inc. ali njenemu distributerju v ustreznem obdobju, prikazanem spodaj, in katerega pregled je pokazal, da je izdelek pomanjkljiv, v zadovoljstvo družbe Reach Surgical. Ta garancija ne velja za izdelek ali njegov del, ki je bil:

(1) negativno prizadel zaradi uporabe na napravami, ki jih proizvajajo ali distribuirajo osebi, ki jih družba Reach Surgical, Inc. ni pooblastila; (2) popravljen ali spremenjen zunaj tovarne družbe Reach Surgical na način, ki po njeni presoji vpliva na njegovo stabilnost ali zanesljivost.

(3) izpostavljen nepravilni uporabi, malomarnosti ali nesreči, ali (4) se uporablja drugače, kot je predvideno v parametrih, navodilih in smernicah za načrtovanje in uporabo izdelka ali v skladu s funkcionalnimi, operativnimi ali okoljskimi standardi za podobne izdelke, ki so splošno sprejeti v industriji.

Za izdelek družbe Reach Surgical velja garancija za naslednja obdobja po dobavi prvotnemu kupcu:

Transducer 1 leto za sestavne dele in delo

Generator 1 leto za sestavne dele in delo

Nožno stikalo 1 leto za sestavne dele in delo

Ta garancija nadomešča vse druge garancije, razen če je nadomeščena z veljavno lokalno zakonodajo, izrecno ali implicitno, vključno z jamstvi o primernosti za prodajo in primernosti za določen namen in vsemi drugimi obveznostmi ali odgovornostmi družbe Reach Surgical Inc. in je izključno kupovo pravno sredstvo. V nobenem primeru ne smeti družbi Reach Surgical Inc. odgovarjati za posebno, naključno ali posledično škodo, vključno brez omejitev na škodo zaradi izgube uporabe, dobička, poslovnegove ali dobrega imena, razen če je to izrecno določeno s posebnim zakonom.

Družba Reach Surgical, Inc. ne prevzema in ne pooblašča nobene druge osebe, da bi zanje prevzela kakršno koli drugo odgovornost v zvezi s prodajo ali uporabo katerega koli izdelka družbi Reach Surgical Inc. Ni nobenih jamstev, ki bi presegala pogoje te pogodbe.

Družba Reach Surgical, Inc. si pridržuje pravico, da kadar koli spremeni izdelke, ki jih izdeluje in/ali prodala, ne da bi bila pri tem zavezana k enakim ali podobnim spremembam izdelkov, ki jih je že izdelala in/ali prodala.

Symbols

	<p>BG Уникален идентификатор на устройството CS Jedinečný identifikátor zariadení DE Eindeutiger Gerätekenntnis EL Μοναδικό αναγνωριστικό συσκευής ES Identificador único del dispositivo ET Unikaalne seadme identifikaator FR Identificateur unique du dispositif HR Jedinstveni identifikator uređaja HU Egyedi eszközazonosító</p>	<p>IT Identificatore unico del dispositivo LT Unikalus įrenginio identifikatorius LV Unikāls ierīces identifikators NL Unieke apparatidentificatiecode PL Unikalny identyfikator urządzenia PT Unieke apparatidentificatiecode RO Identificatorul unic al dispozitivului SK Jedinečný identifikátor zariadenia SL Edinstveni identifikator naprave</p>
	<p>BG Вижте ръководство за употреба CS Viz návod k použití DE Siehe Gebrauchsinformation EL Ανατρέψτε στο εγχειρίδιο / φύλλο διοδίων ES Consultar el manual de instrucciones/manual ET vt kasutusjuhend FR Se reporter au manuel/notice d'utilisation HR Pogledajte upute za uporabu HU Olvassa a használati útmutatót!</p>	<p>IT Consultare le istruzioni del Manuale d'Uso LT Žr. Instrukcijos vadovą LV Skat. instrukciju rokaogrāmatu NL Raadpleeg de gebruiksaanwijzing PL Patrz instrukcję obsługi PT Consulte o manual/folheto de instruções RO Consultați manualul de instrucțiuni SK Pozrite referenčný manual SL Oglejte si navodila za uporabo</p>
	<p>BG Тип CF Приложена част CS Typ CF Aplikovaná časť DE Anwendungsteil vom Typ CF EL Εφαρμοσμένο εξάρτημα τύπου CF ES Componente aplicado de tipo CF ET Tiüp CF Rakendatud osa FR Partie appliquée de type CF HR Primjenjeni dio tipa CF HU CF típusú Alkalmazott rész IT TIPO APPLICATA TIPO CF conforme ai requisiti IEC60601-1 per fornire maggiore protezione contro il rischio di scossa elettrica rispetto a quella offerta da PARTI APPLICATE DI TIPO CF</p>	<p>IT Tipas CF Taikoma dalis LV CF veida lietiskā daļa NL Type CF Toegepast onderdeel PL Typ CF Zastosowana część PT Tipo de peça aplicada CF RO Tip CF Partea aplicată SK Typ CF Aplikovaná časť SL Uporabljeni del tipa CF</p>
	<p>BG Рециклируеми CS Recyklovatelný DE Recyclebar EL Ανακυκλώσιμο ES Reciclabile ET Korukasutavatav FR Recyclable HR Reciklirajući HU Ujáhasznosítható</p>	<p>IT Riciclabile LT Perdirbama LV Pārstrādājams NL Recycleerbaar PL Nadające się do recyklingu PT Reciclavél RO Reciclabil SK Recyklovateľný SL Možno reciklirati</p>
	<p>BG Електрическо и електронно оборудване, разделно събиране CS Elektrická a elektronická zariadení, oddelený sběr DE Entsorgt Sie das Gerät gemäß den örtlichen Vorschriften EL Ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμός, χωριτεί σύλλογο ES Eliminación adecuada del equipo de conformidad con las normas locales ET Elektro- ja elektronikaesameed, eraldi kogumine FR Éliminer l'équipement correctement conformément aux réglementations locales HR Električna i elektronička oprema, odvojeno prikupljanje HU Gyűjtse szelketlen az elektromos és az elektronikus berendezésekét!</p>	<p>IT Raccolta separata dispositivi elettrici ed elettronici LT Elektros ir elektroninių įranga, atskirai surinkimas LV Elektriskas un elektroniskas iekārtas, atsevišķa savākšana NL Elektrisch en elektronische apparatuur, gescheiden inzameling PL Sprzęt elektryczny i elektroniczny, selektywna zbiórka PT Descarte apropriado do equipamento de acordo com as regulações locais RO Echipamente electrice și electronice, colectare separată SK Elektrická a elektronické zariadenia, separovaný zber SL Električna in elektronska oprema, ločeno zbiranje</p>
	<p>BG В готовност CS Pohotovostní režim DE Standby EL Αναμονή IT Standby ET Ooterežīmī FR Veille HR Pričekaj HU Készenlét</p>	<p>ES Standby LT Budėjimo režimas LV Gaidīšanas režīms NL Stand-by PL Czekaj PT Em espera RO Standby SK Záloha SL V stanju pripravljenosti</p>
	<p>BG Течен кристален екран CS Obrazovka z tekutým kryštálom DE Flüssigkristall-Bildschirm EL Οθόνη υγρών κρυστάλλων ES Pantalla de cristal líquido ET Vedekristallkuvar FR Écran à cristaux liquides SL Zaslon s tekućim kristalima HU Folyadékristályos képernyő</p>	<p>IT Display a cristalli liquidi LT Skystuojant krištalu ekranas LV Šķidro kristālu ekrāns NL LCD - scherm PL Wyświetlacz ciekłokrystaliczny PT Ecrã de cristais líquidos RO Ecran LCD CS Obrazovka z tekutým kryštálom SL Zaslon s tekućim kristalima</p>
	<p>BG Џоянъ на трансдуктора CS Zásuvka snímače DE Steckdose für Transduktoren EL Υποδοχή μορφοπροτέτα ES Transductor de toma ET Muunduri pesa FR Prise de transducteur HR Utičnica pretvarača HU Átalakító aljzat</p>	<p>IT Presa del trasduttore LT Keitiklio lizdas LV Parveidotāja lizgā NL Transducer stopcontact PL Gniazdo przetwornika PT Tomada transdutor RO Soclă transductor SK Zásuvka prevedníka SL Vtičnica pretvornika</p>

	<p>BG Потенциално изравняване CS Vyrovnáni potenciálu DE Potentialausgleich EL Πιθανή εξυπόρρητη ES Equalización de potencial ET Potentsiaali Võrdustamine FR Égalisation potentielle HR Izjednačavanje potencijala HU Potenciális kiegyenlítés</p>	<p>Equalizzazione potenziale LT Potenciálu išlyginimas LV Potenciāla izlīdzināšana NL Potentiaal vereffening PL Wyrownanie potencjałów PT Equalizaçao Potencial RO Equalizare potențială SK Vyrovnanie potenciálov SL Izenačevanje potenciala</p>
	<p>BG Ключ за крак CS Zásuvka nožního spínače DE Steckdose für Fußschalter EL Υποδοχή ποδοδιάθητη ES Interruptor de pie ET Jalalülit pesa FR Prise interrupteur à pied HR Utičnica za nožni prekidač HU Lábakcsatló aljzat</p>	<p>Presa con Interruttore a pedale LT Kojinio jungiklio lizdas LV Kāju slēža lizgda NL Voetschakelaar aansluiting PL Gniazdo przełącznika nożnego PT Soquete do pedal RO Priză de interrupțior de picior SK Zásuvka nožného spínača SL Vtičnica nožnegra stikala</p>
	<p>BG Упълномощен представител в Европейската общност CS Autorizovaný zástupce v Evropském společenství DE Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft EL Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση ES Representante autorizado en la Comunidad Europea ET Voltatitud esindaja Euroopa Ühenduses FR Mandataire Européen HR Ovlašteni Europskoj HU Meghatalmazott képviselő az Európai Közösségen</p>	<p>IT Rappresentante autorizzato per la Comunità Europea LT Igaliotinis atstovas Europos Bendrijoje LV Pilnvaroitis pārstāvis Eiropas Kopienā NL Gemachtigde vertegenwoordiger in de Europese Unie PL Autoryzowany przedstawiciel na terenie Unii Europejskiej PT Representante autorizado na União Europeia RO Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană SK Autorizovaný zástupca pre Európske spoločenstvo SL Pooblaščeni zastopnik za Evropsko skupnost</p>
	<p>BG Да не се използва, ако опаковката е повредена. CS Nepoužívejte pokud je balení poškozené. DE Nicht verwenden, falls die Verpackung beschädigt ist. EL Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία εμφανίζει ρήξη. ES No utilizar si el envase está dañado. ET Mitte kasutada, kui pakend on hahjustunud. FR Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé. HR Ne upotrebljavajte ako je pakiranje oštećeno. HU Ne használja, ha a csomagolás fel van bontva vagy sérült.</p>	<p>IT Non usare se la confezione è danneggiata. LT Nenaudoti, jei pakuočė pažeista. LV Neizmantojiet, ja iepakojums ir bojāts. NL Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is. PL Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone. PT Não utilizar se a embalagem estiver danificada. RO Nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat. SK Nepoužívajte ak je balenie poškodené. SL Če je ovajnina poškodovana, ne uporabljajte.</p>
	<p>BG Производител CS Výrobce DE Hersteller EL Κατασκευαστής ES Fabricante ET Tootja FR Fabricant HR Proizvođač HU Gyártó</p>	<p>IT Fabricante LT Gaminėtojas LV Ražotājs NL Fabrikant PL Producent PT Fabricante RO Producător SK Výrobcia SL Proizvajalec</p>
	<p>BG Дата на производство CS Datum výroby DE Herstellungsdatum EL Ημερομηνία κατασκευής ES Fecha de manufactura ET Tootmiskuupäev FR Date de fabrication HR Datum proizvodnje HU Gyártás ideje</p>	<p>IT Data di Produzione LT Pagaminiimo data LV Ražošanas datums NL Fabricagedatum PL Data produkcji PT Data de fabricação RO Data fabricației SK Dátum výroby SL Datum proizvodnje</p>
	<p>BG Сериен номер CS Sériové číslo DE Seriennummer EL Σεριακός αριθμός ES Número de serie ET Seeriaanumber FR Numéro de série HR Serijski broj HU Sorszám</p>	<p>IT Numero di serie LT Sérías numurs LV Serijs numeris NL Serienummer PL Numer serijny PT Número de série RO Număr de serie SK Sériové číslo SL Serijska številka</p>
	<p>BG Код на партида CS Číslo šárže DE Chargebezeichnung EL Κωδικός παρτίδας ES Código de lote ET Partitähis FR Numéro de lot HR Šifra serije HU Gyártási tételeszám</p>	<p>IT Codice lotto LT Partijos kodas LV Partijas kods NL Partijcode PL Kod partii PT Código do lote RO Cod lot SK Číslo šárže SL Oznaka serije</p>
	<p>BG Използвай до дата CS Použitelné do DE Verw. Bis EL Ημερομηνία λήξης ES Utilizar antes de ET Kasutamise lõptähtaeg FR Date limite d'utilisation HR Rok uporabe HU Felhasználhatósági dátum</p>	<p>IT Data di scadenza LT Tinka naudoti iki LV Derīguma termiņš NL Houdbaarheidsdatum PL Data ważności PT Data de validade RO A se utiliza înainte de data SK Dátum spotreby SL Rok uporabe</p>

	<p>BG Крехко, боравете с него внимателно CS Křehké, manipulujte s ním opatrně DE Zerbrechlich, mit Vorsicht behandeln EL Εύθραυστο, χειρίστε με προσοχή ES Frágil, manipule con cuidado ET Habras, käsitsiigete ettevaatlikult FR Fragile, manipuler avec soin HR Krhka, rukujte s pažnjom HU Törékeny, óvatosan kezelje</p>	<p>IT Fragile, maneggiare con cura LT Trauslis, jārīkojas uzmanīgi LV Trapus, eliktēs atsargai NL Breekbaar, voorzichtig behandelen PL Kruchy, należy obchodzić się z nim ostrożnie PT Frágil, manuseie com cuidado RO Fragil, manevrați cu grijă SK Krehké, zaobchádzajte s ním opatne SL Krhk, ravnatje previdno</p>
	<p>BG Да се дръжи на сухо място CS Udržíte v suchu DE Vor Nässe schützen EL Να διατηρείται στεγνό ES Guardar en un lugar seco ET Hoida kuivana FR Conserver au sec HR Držite na suhom mjestu HU Tartsa szárazon</p>	<p>IT Mantener asciutto LT Laikytі sausai LV Sargāt no mitruma NL Droog houden PL Chronić przed wilgocią PT Manter seco RO A se păstra la loc uscat SK Uchovávajte v suchu SL Hranite na suhem</p>
	<p>BG Пазете далеч от слънчева светлина CS Chraňte před slunečním zářením DE Vom Sonnenlicht fernhalten EL Μακριά από το ήλιο φύετε ES Mantener alejado de la luz solar ET Hoida eemal pääkesevälgustest FR Tenir à l'écart de la lumière du soleil HR Držite se podalje od sunčeve svjetlosti HU Tartsa távol a napfénytől</p>	<p>IT Tenere lontano dalla luce del sole LT Saugokite nuo saulės spindulių LV Sargāt no saules gaismas NL Uit de buurt van zonlicht houden PL Chronić przed światłem słonecznym PT Manter afastado da luz solar RO Păstrați departe de lumina soarelui SK Uchovávajte mimo dosahu slnečného svetla SL Hranite stran od sončne svetlobe</p>
	<p>BG Harope CS Nahoru DE Bis EL Πάνω ES Hacia arriba ET Üles FR Haut HR Gore HU Fel</p>	<p>IT Alto LT į viršū LV uz augšu NL op PL do góry PT Este lado para cima RO sus SK Nahor SL Navzgor</p>
	<p>BG Каталожен номер CS Katalogové číslo DE Best.-Nr. EL Αριθμός καταλόγου ES Número del catálogo ET Katalooginumber FR Référence du produit HR Kataloški broj HU Katalógusszám</p>	<p>IT Numero di catalogo LT Numeris kataloge LV Kataloga numurs NL Catalogusnummer PL Numer katalogowy PT Número do catálogo RO Număr de catalog SK Katalógové číslo SL Kataloška številka</p>
	<p>BG Температурна граница CS Teplotní limit DE Temperaturbereich EL Περιορισμός θερμοκρασίας ES Límite de temperatura ET Temperatuuri piirväärtus FR Limites de température HR Ograničenje temperature HU Hőmérsékleti határérték</p>	<p>IT Limite di temperatura LT Temperatūros riba LV Temperatūras robeža NL Temperatuurlimiet PL Limit temperatury PT Limites de temperatura RO Limită de temperatură SK Teplotný limit SL Omejitev temperature</p>
	<p>BG Ограничение на влажността CS Omezení vlhkosti DE Luftfeuchte EL Περιορισμός υγρασίας ES Límites de humedad ET Niiskuskirpiang FR Limites d'humidité HR Ograničenja vlažnosti HU Páratartalom-korlátózás</p>	<p>IT Limiti di umidità LT Santykinės drėgmės apribojimas LV Mitruma ierobežojums NL Vochtigheidslimiet PL Organizowanie wilgotności PT Limites de humidade RO Limită de umiditate SK Obmedzenie vlhkosti SL Omejitev vlažnosti</p>
	<p>BG Държава на производителя CS Země výrobce DE Land des Herstellers EL Χώρα του κατασκευαστή ES País del fabricante ET Tootja riik FR Pays du fabricant HR Zemlja proizvođača HU Gyártó országa</p>	<p>IT Paese del produttore LT Gamtojtojo Šalis LV Ražotāja valsts NL Land van fabrikant PL Kraj producenta PT País do Fabricante RO Tan producătorului SK Krajina výrobcu SL Država proizvajalca</p>
	<p>BG Медицински уред CS Lékařský nástroj DE Medizinprodukt EL Ιατρική ουσικεύ ES Dispositivo sanitario ET Meditsiiniseade FR Dispositif médical HR Medicinski proizvod HU Orvostechnikai eszköz</p>	<p>IT Dispositivo medico LT Medicinos prietais LV Medicīniskā ierīce NL Medisch apparaat PL Wyrób medyczny PT Dispositivo médico RO Dispozitiv medical SK Zdravotnícka pomôcka SL Medicinski pripomoček</p>

www.int.reachsurgical.com/support



BG Направете справка в инструкциите за употреба или електронните инструкции за употреба

CS Prostředíte si tištěný nebo elektronický návod k použití

DE Gebrauchsanweisung oder elektronische Gebrauchsanweisung beachten

EL Συμβουλεύτε τις οδηγίες χρήσης ή τις ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης

ES Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones electrónicas de uso

ET Vt kasutusjuhendit või elektronilist kasutusjuhendit

FR Consulter la notice d'utilisation ou notice d'utilisation électronique

HR Pogledajte upute za uporabu ili pogledajte internetsku stranicu s elektroničkim uputama za uporabu

HU Olvassa el a használati utasítást vagy az elektronikus használati utasítást

IT Consultare le istruzioni per l'uso cartacee o elettroniche

LT Vadovaukites naudojimo instrukcija arba elektronine naudojimo instrukcija

LV Skatiet lietošanas pamācību vai elektronisko lietošana pamācību

NL Raadpleeg de gebruiksaanwijzing of de elektronische gebruiksaanwijzing

PL Należy zapoznać się z instrukcją użytkowania lub elektroniczną wersją instrukcji użytkowania

PT Consultar as instruções de utilização ou as instruções de utilização eletrónicas

RO Consultați instrucțiunile de utilizare sau consultați instrucțiunile de utilizare în format electronic

SK Prečítajte si pokyny na používanie alebo si pozrite elektronické pokyny na používanie

SL Glejte navodila za uporabo ali elektronska navodila za uporabo



Reach Surgical.Inc.

120 Xinxing Road, West Zone, TEDA, 300462 Tianjin, China



MDSS GmbH

Schiffgraben 41,30175 Hannover, Germany

Issue date: 2024-08-12

