Avedro, Inc. Система KXL

Ръководство за оператора



Авторско право 2020 г. Всички права запазени.

Отпечатано в САЩ

Патенти, търговски марки, авторски права

Системата KXL може да е защитена с един или повече заявени патенти, издадени или чакащи, в Съединените щати или в световен мащаб.

"KXL" и дизайнът на логото на Avedro са регистрирани търговски марки или търговски марки на Avedro, Inc. Целият софтуер и документацията са предмет на авторски права на Avedro, Inc. Всички права запазени 2020 г.

Microsoft и Windows са съответно регистрирани търговски марки или търговски марки на Microsoft Corporation. Всички други търговски марки или марки за услуги, съдържащи се в рамките на това ръководство, са собственост на съответните им притежатели.

За повече информация се свържете с:

Вашия местен упълномощен дистрибутор на Avedro



Avedro, Inc. 201 Jones Road Waltham, MA 02451

EC REP

EMERGO EUROPE Prinsessegracht 20 2514 АР, Хага Нидерландия Телефон: +31.70.345.8570 Факс: +3170 346 7299

C E ₂₇₉₇

Съдържание

Пр	едговор		L
	1.1	Предназначение на ръководството 1	Ĺ
	1.2	Предназначение / Показания за употреба 1	L
	1.3	Отказ от отговорност при промяна на дизайна 1	L
	1.4	Отказ за възпроизвеждане 2	2
	1.5	Декларация за съдействие за работа на оператора 2	2
	1.6	Противопоказания, предупреждения и сигнали за внимание 2	2
		1.6.1 Противопоказания 2	2
		1.6.2 Предупреждения 2	2
		1.6.3 Предупреждения за електрическата безопасност	3
	1.7	Предупреждения за радиационна безопасност	5
	1.8	Безопасност на пациентите е	5
	1.9	Допълнителни съображения за безопасност	5
	1.10	Уведомление за съответствие с правилата на FCC	1
2	Въведе	ние	3
	21	Общ преглед на системата	2
	2.1	211 Главни компоненти	ý
_			<i>.</i>
3	Работа	със системата12	-
	3.1	Употреба на тъчпад/клавиатура12	<u>'</u>
	3.2	UV енергия (доза)15	5
	3.3	Подготовка на системата16	;
	3.4	Важни стъпки преди включване на системата16	;
	3.5	Включване на системата16	;
	3.6	Данни на съществуващи пациенти18	3
	3.7	Добавяне на нов пациент 19)
	3.8	Създаване на нов план за третиране 20)
		3.8.1 Избор на око за третиране 20)
		3.8.2 Избиране на тип третиране по подразбиране на KXL 21	-
		3.8.3 Персонализирани планове за третиране 21	
		3.8.4 Модифициране на параметри за персонализирано третиране 22	<u>'</u>
	3.9	Започване на третиране 23	5
		3.9.1 Поставяне на карта за третиране / RFID активация 24	ł
		3.9.2 Карти за активация за еднократна употреба 24	ł
		3.9.3 Карти за активация за многократна употреба 25)
		3.9.4 Ограничения, контролирани от RFID картата 26	;
		3.9.5 Синхронизиране на дистанционно управление за подравняване 27	'
	3.10	Подготовка на пациента 30)
		3.10.1 Нанасяне на Рибофлавин, индукция и подравняване)
	3.11	Започване на третиране 34	ŀ
	3.12	Мониториране на третирането 35	5

	3.13	Постав	зяне на третиране на пауза	35
	3.14	Отказ і	по средата на третиране	36
	3.15	Получа	аване на изображения	37
	3.16	Завърь	иено третиране	38
	3.17	Прегле	ждане на изображения	39
	3.18	Изтрие	зане на снимки	39
	3.19	Отчет	за третиране на пациент	41
		3.19.1	Добавяне на бележки към отчет за третиране на пациент	42
		3.19.2	Експортиране на отчет за третиране	42
		3.19.3	Преглед на отчет за третиране	45
	3.20	Изклю	чване на системата KXL	48
	3.21	Достъг	1 до менюто Опции (Options)	49
		3.21.1	Управление на предварително зададени планове на клиниката	50
		3.21.2	Меню Системни настройки (System Settings)	50
		3.21.3	Системни настройки – Промяна на силата на звука на системата	51
		3.21.4	Системни настройки – Промяна на баланса на бялото на камерата	52
		3.21.5	Системни настройки – Промяна на интензитета на лъчите за подрав 52	няване
		3.21.6	Системни настройки – Избор на различен език на системата	53
		3.21.7	Системни настройки – Експортиране на регистър за сервизно обслу 53	жване
		3.21.8	Системни настройки – Архивиране и възстановяване на пациентски	данни
			55	
		3.21.9	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле	й
		3.21.9 на кли	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата	ей 55
		3.21.9 на кли 3.21.10	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата Настройки за сервизно обслужване	ей 55 55
		3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата Настройки за сервизно обслужване Демонстрационен режим	ей 55 55 56
4	Поддр	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата Настройки за сервизно обслужване Демонстрационен режим ервизно обслужване	ій 55 55 56 . 58
4	Поддр 4.1	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата Настройки за сервизно обслужване Демонстрационен режим ервизно обслужване ика за инсталиране	ей 55 55 56 58 58
4	Поддр 4.1 4.2	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата) Настройки за сервизно обслужване демонстрационен режим ервизно обслужване ика за инсталиране ъжка от клиента	:й 55 56 56 58 58
4	Поддр 4.1 4.2 4.3	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата) Настройки за сервизно обслужване демонстрационен режим ервизно обслужване ика за инсталиране ъжка от клиента	:й 55 55 56 58 58 58
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата Настройки за сервизно обслужване Демонстрационен режим ервизно обслужване ика за инсталиране ъжка от клиента мация за гаранцията мация за договора за сервизно обслужване	ей 55 56 56 58 58 58 58 58
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата) Настройки за сервизно обслужване Демонстрационен режим ервизно обслужване ика за инсталиране ика за инсталиране ъжка от клиента ъмация за гаранцията мация за договора за сервизно обслужване лативи за еднократна употреба за пациент	ый 55 56 56 58 58 58 58 58 58
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум Отстра	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата) Настройки за сервизно обслужване Демонстрационен режим ервизно обслужване ика за инсталиране ика за инсталиране ъжка от клиента мация за гаранцията мация за договора за сервизно обслужване имация за еднократна употреба за пациент	ей 55 56 56 58 58 58 58 58 59 59 59
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум Отстра 4.6.1	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата	ей 55 56 56 58 58 58 58 58 58 58 58 59 59 59 59
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум Отстра 4.6.1 Указан	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата	ей 55 56 56 58 58 58 58 58 58 59 59 59 59 59
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 4.8	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум Отстра 4.6.1 Указан Почист	 55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен дисплениката	ей 55 56 56 58 58 58 58 58 59 59 59 59 63 63
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 4.8 4.9	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум Отстра 4.6.1 Указан Почис Почис	 55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен дисплениката	ей 55 56 58 58 58 58 58 58 58 58 58 59 59 59 59 59 59 59 59 59 59 59 59 59
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 4.8 4.9 4.10	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум Отстра 4.6.1 Указан Почис Регули	 55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен дисплениката	ей 55 56 56 58 58 58 58 58 58 58 59 59 59 59 59 59 59 59 59 59 59 59 59
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 4.8 4.9 4.10 4.11	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Инфор Консум Отстра 4.6.1 Указан Почис Регули Преме	 55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен дисплениката	ей 55 56 56 58 58 58 58 58 59 59 59 59 63 64 64 64
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 4.8 4.9 4.10 4.11 4.12	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум Отстра 4.6.1 Указан Почисс Регули Преме Съхран	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата	ей 55 56 58 58 58 58 58 58 58 58 58 59 59 59 59 59 59 59 59 63 63 63 63 64 64 64 66 66 67
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 4.8 4.9 4.10 4.11 4.12 4.13	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Консум Отстра 4.6.1 Указан Почис Регули Преме Съхран Софтуе	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен диспле никата	ей 55 56 58 58 58 58 58 58 58 58 58 59 59 59 59 59 59 63 63 63 63 63 64 64 64 64 64 66 67 67
4	Поддр 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 4.8 4.9 4.10 4.11 4.12 4.13 4.14	3.21.9 на кли 3.21.10 3.21.11 ъжка / С Полити Поддр Инфор Инфор Консум Отстра 4.6.1 Указан Почис Регули Преме Съхран Софтуе Риское	55 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен дисплениката	ей 55 56 58 58 58 58 58 58 58 58 59 59 59 59 59 59 63 63 63 64 64 64 64 64 64 64 66 67 67 67 67

5	Класификация на апаратурата	69
6	Библиотека със символи	67
7	Спецификации	69

Списък на фигурите

Фигура 2-1. Обща илюстрация на системата	9
Фигура 2-2. Илюстрации на системата с обозначения	10
Фигура 2-3. Безжично дистанционно управление	10
Фигура 2-4. Етикет на КХL	11
Фигура 2-5. Етикет за излъчване на UV	11
Фигура 2-6. Етикет за класификация на лазера	11
Фигура 3-1. Превключвател на захранването	17
Фигура 3-2. Пациентска база данни	17
Фигура 3-3. Въвеждане на информация за пациента	19
Фигура 3-4. Създаване на нов план за третиране	20
Фигура 3-5. Избор на око	20
Фигура 3-6. Извършване на план за третиране по подразбиране	21
Фигура 3-7. Запазване на предварително зададен план за третиране на клиниката	22
Фигура 3-8. Персонализиран план за третиране – Непрекъснат UV режим	23
Фигура 3-9. Поставяне на KXL карта за активация (Insert KXL Activation Card)	24
Фигура 3-10. Разчитане на картата за активация	24
Фигура 3-11. Баланс на картата за третиране	25
Фигура 3-12. Баланс на карта: Оставащи третирания	25
Фигура 3-13. Няма останали третирания	26
Фигура 3-14. Невалидни параметри за третиране (Invalid Treatment Parameters)	26
Фигура 3-15. Невалидни параметри за третиране	27
Фигура 3-16. Синхронизиране на дистанционно управление (Sync Remote)	27
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата	28
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх	28 29
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение	28 29 29
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение	28 29 29 30
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин	28 29 29 30 31
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция	28 29 30 31 31
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z	28 29 30 31 31 32
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление	28 29 30 31 31 32 33
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление	28 29 30 31 31 32 33 34
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress)	28 29 30 31 31 32 33 34 35
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused)	28 29 30 31 31 32 33 34 35 36
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-28. Потвърждаване на отказ на частично третиране	28 29 30 31 31 32 33 34 35 36 36
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused) Фигура 3-28. Потвърждаване на отказ на частично третиране	28 29 30 31 31 32 33 34 35 36 36 37
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused) Фигура 3-28. Потвърждаване на отказ на частично третиране Фигура 3-29. Потвърждаване на отказано третиране	28 29 30 31 31 32 33 34 35 36 36 37 37
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused) Фигура 3-28. Потвърждаване на отказ на частично третиране Фигура 3-29. Потвърждаване на отказано третиране Фигура 3-30. Незавършено частично третиране Фигура 3-31. Получаване на изображения	28 29 30 31 31 32 33 34 36 36 37 37 38
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused) Фигура 3-29. Потвърждаване на отказ на частично третиране Фигура 3-29. Потвърждаване на отказано третиране Фигура 3-30. Незавършено частично третиране Фигура 3-31. Получаване на изображения 	28 29 30 31 31 32 33 34 35 36 36 36 37 37 38 38
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused) Фигура 3-28. Потвърждаване на отказ на частично третиране Фигура 3-29. Потвърждаване на отказано третиране Фигура 3-30. Незавършено частично третиране Фигура 3-31. Получаване на изображения Фигура 3-32. Екран Завършено третиране (Treatment complete)	28 29 30 31 31 32 33 34 35 36 36 36 37 37 38 38 38
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused) Фигура 3-28. Потвърждаване на отказ на частично третиране Фигура 3-29. Потвърждаване на отказано третиране Фигура 3-30. Незавършено частично третиране Фигура 3-31. Получаване на изображения Фигура 3-31. Получаване на изображения Фигура 3-34. Избиране на "Кошче" (Trash) за изтриване Фигура 3-34. Изберете "Да" (Yes), за да изтриете	28 29 30 31 31 32 33 34 36 36 36 37 37 38 38 38 39 40
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на UV третиране Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused) Фигура 3-29. Потвърждаване на отказ на частично третиране Фигура 3-29. Потвърждаване на изображения Фигура 3-30. Незавършено частично третиране Фигура 3-31. Получаване на изображения Фигура 3-32. Екран Завършено третиране (Treatment complete) Фигура 3-34. Изберете "Да" (Yes), за да изтриване Фигура 3-35. Изберете "Готово" (Done)	28 29 30 31 31 32 33 34 36 36 37 36 37 38 38 38 39 40 40
Фигура 3-17. Статус на настройка на системата Фигура 3-18. Изтекло време за процеса на синх Фигура 3-19. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-20. Статус на индикаторната светлина на дистанционното управление и значение Фигура 3-21. Подготовка за третиране: Нанасяне на рибофлавин Фигура 3-22. Кръстосани лъчи за подравняване по време на индукция Фигура 3-23. Подравняване на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-24. Функции на дистанционното управление Фигура 3-25. Стартиране на червените лъчи – осите X и Y и оста Z Фигура 3-26. Екран Извършва се третиране (Treatment in Progress) Фигура 3-27. Екран Третиране на пауза (Treatment Paused) Фигура 3-28. Потвърждаване на отказ на частично третиране Фигура 3-29. Потвърждаване на отказано третиране Фигура 3-30. Незавършено частично третиране Фигура 3-31. Получаване на изображения Фигура 3-32. Екран Завършено третиране (Treatment complete) Фигура 3-34. Изберете "Да" (Yes), за да изтривене Фигура 3-35. Изберете "Да" (Done) Фигура 3-36. Примерен отчет за третиране	28 29 30 31 31 32 33 34 35 36 36 36 37 38 38 38 38 39 40 40 41

Фигура 3-38. Раздел за коментари4	12
Фигура 3-39. Експортиране на отчет за третиране4	13
Фигура 3-40. Поставяне на USB4	13
Фигура 3-41. Грешка на USB и Няма останало пространство на USB4	14
Фигура 3-42. Генериране на отчет за третиране (Generating treatment report)4	14
Фигура 3-43. Експортиран отчет за третиране4	14
Фигура 3-44. Страница 1 от 3: Данни за третирането4	15
Фигура 3-45. Страница 2 от 3: Коментари4	16
Фигура 3-46. Страница 3 от 3: Снимки4	17
Фигура 3-47. Изберете "Изключване" (Power Off)4	18
Фигура 3-48. Потвърдете "Изключване" (Power Off)4	18
Фигура 3-49. Положение на изключено захранване4	19
Фигура 3-50. Натиснете бутона "Опции" (Options)4	19
Фигура 3-51. Управление на предварително зададени планове на клиниката (Manage Clinic Preset	
Plans)5	50
Фигура 3-52. Меню Системни настройки (System Settings)5	51
Фигура 3-53. Редактиране на силата на звука5	51
Фигура 3-54. Редактиране на баланса на бялото на камерата5	52
Фигура 3-55. Интензитет на лъчите за подравняване (Alignment Crosshairs Intensity)5	53
Фигура 3-56. Редактиране на езика на системата5	53
Фигура 3-57. Експортиране на регистър за сервизно обслужване (Export Service Log) на USB5	54
Фигура 3-58. Извършва се Експортиране на регистър за сервизно обслужване (Export Service Log)5	54
Фигура 3-59. Приоритет на предварително зададен дисплей на клиниката (Clinic Preset Display	
Priority)5	55
Фигура 3-60. Списъкът с пациенти показва демонстрационен режим5	6
Фигура 3-61. Демонстрационният режим е показан в горната част на екрана	57
Фигура 4-1. Достъп до отделението за батерии5	;9
Фигура 4-2. Загубена синх. на дистанционно управление за подравняване – оригинално	
дистанционно управление6	14
Фигура 4-3. Загубена синх. на дистанционно управление за подравняване – актуализирано	1
	7
дистанционно управление6	52
дистанционно управление6 Фигура 4-4. Позиционирайте рамото успоредно на пода6	52 54
дистанционно управление	52 54 55
дистанционно управление	52 54 55 55
дистанционно управление	52 54 55 55 56

Предговор

1.1 Предназначение на ръководството

Това ръководство е предвидено да служи на операторите на системата KXL на Avedro, Inc. В това ръководство се съдържат всички инструкции за работа, илюстрации на продукта, екранни графики, съобщения за отстраняване на проблеми/грешки и друга приложима информация. Отговорност на оператора е да осигури стриктното прилагане на всички инструкции за безопасност в това ръководство.

1.2 Предназначение / Показания за употреба

Системата KXL подава равномерна, измерена доза UVA светлина към целева област за лечение, предназначена за осветяване на роговицата по време на процедури на крослинкинг на роговицата, стабилизиращи роговицата, която е била отслабена от заболяване или от рефрактивна хирургия.

1.3 Отказ от отговорност при промяна на дизайна

- Поради промени на дизайна и подобрения на продукта, информацията в това ръководство подлежи на промяна без уведомление. Avedro, Inc. (наричана оттук нататък "Avedro") си запазва правото да променя дизайна по всяко време без уведомление, което може впоследствие да повлияе върху съдържанието на това ръководство.
- Avedro не поема отговорност за каквито и да било грешки, които могат да възникнат в това ръководство. Avedro ще положи всички разумни усилия да гарантира, че това ръководство е актуално и съответства на изпращаната система KXL.
- Изобразените в това ръководство екрани на компютърния дисплей са само представителни. Според софтуерната версия на системата, може да възникнат малки разлики между реалните компютърни дисплеи и показаните в това ръководство.
- Всички пациентски данни, появяващи се в този документ, включително примерните екранни графики, са фиктивни и само представителни. Не е нарушена поверителността на никой пациент, със или без разрешение.

1.4 Отказ за възпроизвеждане

Нито това ръководство, нито която и да било част от него, може да се възпроизвежда, фотокопира или да се препраща електронно по какъвто и да било начин без предварителното писмено разрешение на Avedro, Inc.

1.5 Декларация за съдействие за работа на оператора

Ако имате каквото и да било затруднение при работа с Вашата система KXL, моля, свържете се с Вашия местен упълномощен представител на Avedro.

1.6 Противопоказания, предупреждения и сигнали за внимание

1.6.1 Противопоказания

Този раздел описва ситуации, при които устройството не трябва да се използва, тъй като рискът от употребата ясно надвишава възможната полза. Състоянията, които може да са противопоказания за употребата на устройството, включват:

- Дебелина на роговицата, с епитела, под < 375 микрона.
- Заболявания с размекване на роговицата
- Афакични пациенти
- Псевдофакични пациенти без имплантирана UV-блокираща леща
- Бременни и кърмещи жени
- Деца

1.6.2 Предупреждения

Лекарите трябва да оценят потенциалните ползи при пациенти със следните заболявания:

- Херпес симплекс, херпес зостер кератит, рецидивираща ерозия на роговицата, корнеална дистрофия
- Нарушения в епителното зарастване
- В това ръководство сигналът за внимание се дефинира по следния начин: твърдение, което сигнализира на потребителя за възможен проблем с устройството, свързан с неговата употреба или неправилна употреба. Такива проблеми включват неправилно функциониране на устройството, неизправност на устройството, повреда на устройството или повреда на друга собственост. Сигналът за внимание включва предпазната мярка, която трябва да се вземе, за да се избегне опасността.

• В това ръководство, предупреждението се дефинира по следния начин: твърдение, което сигнализира на потребителя за възможност за нараняване, смърт или други сериозни нежелани реакции, свързани с употребата или неправилната употреба на устройството.

1.6.3 Предупреждения за електрическата безопасност

- Тази апаратура изисква специални предпазни мерки по отношение на електромагнитна съвместимост (ЕМС). Инсталирането и употребата трябва да се извършват в съответствие с информацията за ЕМС, дадена в това ръководство.
- Преносима и мобилна РЧ комуникационна апаратура може да повлияе върху медицинска електрическа апаратура като системата KXL на Avedro.

За класификациите на апаратурата, моля, вижте глава 5.0 Класификации на апаратурата.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Каквито и да било ремонти или сервизно обслужване трябва да се извършват само от обучен от Avedro персонал.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: НЕ правете модификации на тази апаратура без упълномощаване от производителя.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: За да се избегне риска от шок, тази апаратура трябва да се свързва само към захранваща мрежа с предпазно заземяване.

За да прекъснете връзката на системата с мрежата, хванете щепсела на захранващия кабел и го извадете от контакта, за да го разкачите.

Системата е проектирана за непрекъсната работа с използване на външния конектор.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Тази апаратура работи с опасни напрежения, които могат да причинят шок, изгаряне или смърт. За да се намали възможността за електрически шок и непреднамерено излагане на UVA, не махайте никой от фиксираните панели. Уверете се, че цялото сервизно обслужване на системата, освен описаното в това ръководство, се извършва само от квалифициран сервизен персонал, упълномощен от Avedro.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Изключете системата и извадете щепсела преди сервизно обслужване или почистване (дезинфекциране) на апаратурата.



Никога не дърпайте кабела, за да извадите захранващия кабел от контакта. Хванете щепсела на захранващия кабел и го извадете от контакта, за да го разкачите.

Апаратурата трябва да се разположи така, че да не е трудно захранващият кабел да се извади от контакта.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не работете с апаратурата с повреден захранващ кабел.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Разположете захранващия кабел така, че да не може да препъне някого, да не се стъпва върху него, да не се превърта, притиска, прегъва, защипва или случайно да се изважда от стенния контакт.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не използвайте инструмента в близост до вода и внимавайте да не разливате течности върху никоя от частите му.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не работете със системата КХL при наличие на запалими смеси или анестетици.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Никога не гледайте директно в UVсветлинния лъч. Никога не насочвайте лъча към човек, освен за терапевтични цели.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Неспазването на местните наредби за употребата на електрооптични медицински устройства може да причини неправилно функциониране вследствие на електромагнитна интерференция.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Дистанционното управление съдържа сменяеми батерии; ако системата няма да се използва за продължителен период от време, извадете батериите.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Употребата на допълнителни принадлежности, които не са включени, води до несъответствие на устройството



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Може да се получи интерференция между системата и друга апаратура, дори ако апаратурата съответства на изискванията за емисии на CISPR.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Трябва да се избягва употребата на тази апаратура в съседство с или върху друга апаратура, тъй като това може да доведе до неправилна работа. Ако се налага подобна употреба, тази апаратура и другата апаратура трябва да се наблюдават, за да се потвърди, че работят нормално.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Преносима РЧ комуникационна апаратура (включително периферни устройства, като например кабели на антени и външни антени) трябва да се използва не по-близо от 30 cm (12 инча) от която и да било част на системата KXL на Avedro

(110-01019), включително кабелите, посочени от производителя. В противен случай може да се получи влошаване на работата на тази апаратура.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не трябва системата да се подлага на сервизно обслужване или поддръжка, докато се използва при пациент.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Небезопасно за ЯМР – Да се държи далеч от апаратура за ядрено-магнитен резонанс.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Не използвайте повредено или неправилно функциониращо устройство. Употребата на такива устройства може да навреди на потребителя и/или пациента

1.7 Предупреждения за радиационна безопасност



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Използвайте само инструменти за лазер, за да предотвратите отразяване на UV лъчение от гладки метални повърхности.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: От този продукт се излъчва UV светлина. Избягвайте излагане на очите и кожата на продукти без екраниране. Никога не насочвайте лъча към човек, освен за терапевтични цели.

1.8 Безопасност на пациентите

 Лечението трябва да се извършва в тиха и спокойна атмосфера, за да не се разсейва вниманието на пациента. Пациентът трябва да лежи върху маса или стол за пациенти. Главата на пациента трябва да почива удобно върху поставка за глава. Задължително е масата или столът за пациенти, или системата да не се движат по време на терапевтичната процедура.



ВНИМАНИЕ: Системата КХL е медицинско устройство. Следователно с нея трябва да се работи само в болнични заведения или медицински зони под наблюдение на

медицински обучен персонал.

1.9 Допълнителни съображения за безопасност

- Каквато и да било модификация на външния светлинен лъч на системата чрез оптични елементи е строго забранена.
- Пластмасов инструментариум, например спекулуми или защита за очите, могат да се повредят под въздействие на UV лъча, с възможно разрушаване на продукта. По тази причина трябва да се използват само препоръчани от Avedro допълнителни принадлежности или хирургични инструменти от неръждаема стомана.
- Гладките метални повърхности могат да отразяват, въпреки усилието да се покрият. Следователно трябва да се използват само инструменти за лазер.

1.10 Уведомление за съответствие с правилата на FCC

Тази апаратура е изпитвана и е установено съответствие с ограниченията за цифрово устройство Клас В, според Част 15 от правилата на FCC. Тези ограничения са предвидени да осигурят разумна защита от вредна интерференция в жилищна среда. Тази апаратура генерира, използва и може да излъчва радиочестотна енергия и, ако не се инсталира и използва в съответствие с ръководството с инструкции, може да причини вредна интерференция на радиокомуникационни средства. Въпреки това, няма гаранция, че при дадена инсталация няма да възникне интерференция. Ако тази апаратура причини вредна интерференция на радио или телевизионното приемане, което може да се определи чрез изключване и включване на апаратурата, потребителят се насърчава да опита да коригира интерференцията чрез една или повече от следните мерки:

- Промяна на ориентацията или местоположението на приемната антена.
- Увеличаване на отстоянието между апаратурата и приемника.
- Свързване на апаратурата в електрически контакт на верига, различна от тази, към която е свързан приемникът.
- Консултирайте се за съдействие с Отдела за обслужване на клиенти на Avedro.
- Трябва да се използват подходящо екранирани и заземени кабели и конектори, за да се постигнат ограниченията за емисии на FCC. Подходящи кабели и конектори се предлагат от Avedro. Avedro не носи отговорност за никаква интерференция с радио или телевизия, причинени от неупълномощени промени или модификации на тази апаратура. Неупълномощени промени или модификации могат да анулират правото на потребителя да работи с тази апаратура.

2 Въведение

2.1 Общ преглед на системата

Системата KXL е електронно медицинско устройство, което подава ултравиолетова светлина (дължина на вълната 365 nm) в кръгова форма върху роговицата след нанасянето на разтвор на Рибофлавин. Облъчването на Рибофлавина създава синглетен кислород, който образува междумолекулни връзки в роговичния колаген, втвърдявайки роговицата чрез крослинкинг. UV потокът и времето на облъчване (т.е. преминаващият поток частици в секунда) към роговицата се контролират от вградена компютърна система.

В *глават а на опт икат а* се намират механизмът за облъчване с UVA и камерата. Светодиодът е предварително настроен от производителя да излъчва UVA лъчение с дължина на вълната 365 с интензитет 3 mW/cm² до 45 mW/cm².

Фиксирана апертура, монтирана на пътя на облъчващия UVA лъч, се използва за създаване на равномерна кръгла зона на облъчване в равнината на третиране с приблизителен диаметър 9 mm. Лазери за подравняване се използват за подпомагане на потребителя да фокусира лъча върху роговицата на пациента. Финото подравняване на UV лъча чрез наблюдаване на лазерите за подравняване се контролира чрез безжично дистанционно управление и вътрешна задвижваща система. Мощността за третиране може да се избира от потребителя от 3 mW/cm² до 45 mW/cm² на стъпки от по 1 mW/cm². Общата енергия може да се избира на стъпки от по 0,1 J/cm² в потребителския интерфейс. Въпреки това, реалните ограничения на мощността и енергията се контролират от RFID картата за третиране.

KXL е преносима система с артикулиращо рамо, позволяващо преместване на системата за подравняване на UV лъча спрямо роговицата на пациента. Параметрите за третиране (индукционният период за Рибофлавин, общата UV енергия, UV мощност и времето на UV импулсен цикъл) се избират чрез потребителския интерфейс на компютъра със сензорен екран.

Системата KXL се използва заедно с разтвор на Рибофлавин и RFID карта.

2.1.1 Главни компоненти

Главните компоненти на системата KXL включват следните:

- Глава на оптиката с UV източник и камера
- Конзола на KXL с потребителски интерфейс
- Безжично дистанционно управление (със сменяеми батерии)
- Комплект за ускорено третиране чрез крослинкинг KXL (за еднократна употреба, доставя се отделно)
- АС захранващ кабел за болнична употреба (заключващ се/разкачващ се)
- Каталожен номер на системата: 110-01019



Фигура 2-1. Обща илюст рация на сист емат а



Фигура 2-2. Илюст рации на сист емат а с обозначения



УПРАВЛЕНИЕ





Фигура 2-4. Ет икет на KXL



Фигура 2-5. Ет икет за излъчване на UV



Фигура 2-6. Ет икет за класификация на лазера

3 Работа със системата

3.1 Употреба на тъчпад/клавиатура

В таблицата по-долу са посочени и описани важни клавиши и икони на тъчпада, уникални за работата със системата KXL. В глава 2 са посочени и описани главните компоненти на системата KXL.

Клавиш на тъчпада	Икона	Описание/функция
Бутон Изключване (Power Off) (начален екран)	ပံ Power off	ИЗКЛЮЧВА електрозахранването към конзолата.
Бутон Добавяне на нов пациент (Add new patient) (начален екран)	Add new patient	Добавяне на информация за пациента преди третиране на пациента
Бутон Опции (Options) (начален екран)	Options	Показва настройки на системата и управление на предварително зададени планове
Бутон Баланс на картата за активация (Activation card balance)	Activation card balance	Показва баланса на картата за третиране
Управление на предварително зададени планове на клиниката (Manage clinic preset plans)	Manage clinic preset plans	Модифицира параметрите на предварително зададения план за третиране
Настройки на системата (System Settings)	System settings	Показва се менюто Настройки на системата
Настройки за сервизно обслужване (Service settings)	Service settings	Способност за редактиране на параметрите по подразбиране

Създаване на нов план за третиране за започване (Create new treatment plan to begin) (екран Общ преглед на пациента (Patient overview))	Create new treatment plan to begin	Стартира предварително зададен или модифициран план за третиране за пациента
Знак ПЛЮС (различни екрани на Клиничен протокол (Clinical Protocol))	+	Увеличава стойността на текущото поле.
Знак МИНУС (различни екрани на Клиничен протокол (Clinical Protocol))	-	Намалява стойността на текущото поле.

Клавиш на тъчпада	Икона	Описание/функция
Бутон X (различни екрани)	×	Отменя всички въвеждания на даден екран и връща към предишния екран.
Бутон отметка (различни екрани)	🗸 ок	Насочва системата да приеме въвежданията на текущия екран и да продължи към следващата стъпка.
Бутон Отказ (Cancel) (различни екрани)	× Cancel	Отменя всички въвеждания на даден екран и връща към предишния екран.
Бутон Готово (Done) (различни екрани)	Done	Регистрира всякакви промени на даден екран или дава на потребителя уведомления и след това връща към предишния екран.

Бутон Експорт (Export)		Експортира отчет за третиране на пациент на USB
Бутон Добавяне на коментар (Add comment) (екран Общ преглед на пациента (Patient overview))		Добавя бележки към отчет за третиране на пациент.
Икона кошче		Изтриване на снимки, направени по време на третиране.
Бутон Отказ на третиране (Cancel Treatment) (различни екрани на Клиничен протокол (Clinical Protocol))	Cancel treatment	Отказва сесия на третиране за даден пациент.
Бутон Стартиране на таймер (Start timer)	Start timer	Стартира таймер за третиране
Бутон Промяна на тип третиране (Change treatment type)	Change treatment type	Променя типа третиране
Бутон Извършване на третиране (Perform treatment) (различни екрани на Клиничен протокол (Clinical Protocol))	Perform treatment	Стартира третиране



ВНИМАНИЕ: Със системата КХL трябва да работи само квалифициран и опитен персонал.

3.2 UV енергия (доза)

- UV енергията (дозата) е произведение на UV мощността (интензитет) и времето за облъчване с UV светлина. UV енергията и UV мощността са регулируеми и се показва изчисленото време за UV облъчване.
- Системата проследява UV енергията, UV мощността, времето за UV облъчване и общото време на третиране по време на третирането.
- Тези опции могат да се избират от потребителя по време на режима за план за третиране. Вижте раздел 3.8.3
- Има два налични режима на UV третиране, непрекъснат и импулсен.
 - Непрекъснат режим: Генерираната UV светлина е постоянна за продължителността на UV третирането.

Парамет ри на непрекъснат режим:

Период на индукция:	1 секунда – 30 минути
UV енергия*:	1 – 10,7 J/cm ²
UV мощност:	3 – 45 mW/cm ²
*Потребителят може да	избира UV енергията на стъпки от по 0,1
J/cm ² . Диапазонът на ене	ргията се контролира от RFID картата.

о Импулсен режим: Генерирането на UV се ВКЛЮЧВА и ИЗКЛЮЧВА на интервали, избрани от потребителя.

Парамет ри на импулсен режим:

Период на индукция:	1 секунда – 30 минути
UV енергия*:	1 – 10,7 J/cm ²
UV мощност:	6 – 45 mW/cm ²
Време на ВКЛ. UV:	1,0 — 4,0 секунди
Време на ИЗКЛ. UV:	1,0 — 4,0 секунди
*Потребителят може да	избира UV енергията на стъпки от по 0,1
Ј/ст ² . Диапазонът на ене	ргията се контролира от RFID картата.

• Моля, направете справка в инструкциите за употреба на Рибофлавин за информация за лекарствената форма.

3.3 Подготовка на системата

- Позиционирайте системата KXL в съседство с масата или стола за третиране. Заключете колелата, за да застопорите позицията на устройството.
- Уверете се, че системата е ВКЛЮЧЕНА.
- Когато системата е в употреба, дръжте главата далеч от ярки светлини, например позициониране пред прозорци.
- Проверете стъкленото прозорче на апертурата за лъча за прах и замърсявания. Вижте раздели 4.7 и 4.8 за инструкции за почистване.

3.4 Важни стъпки преди включване на системата

- Потребителят е отговорен за това да се увери, че системата KXL функционира правилно, преди да започне третиране.
- За да се уверите, че системата функционира правилно, имайте предвид следните задължителни точки:
 - Огледайте устройството, допълнителните принадлежности и свързващите кабели за видима повреда.
 - Вземете предвид местните наредби за употреба на преносими електрооптични медицински устройства.

3.5 Включване на системата

- Включете основния превключвател на захранването в основата на системата КХL, до щепсела на захранващия кабел. Този превключвател осигурява АС мрежово захранване към системата КХL.
- Натиснете и освободете бутона за включване на захранването отстрани на екрана на дисплея на КХL. Вижте Фигура 3-1. Системата КХL ще започне последователност на включване, зареждане на операционната система и всички конфигурационни и референтни файлове.



Фигура 3-1. Превключват ел на захранванет о

- ЗАБЕЛЕЖКА: Ако има грешка при стартиране, моля отбележете всякакви съобщения за грешки и се свържете с Вашия дистрибутор или Отдела за обслужване на клиенти.
- Моля, вижте раздел 3.21 за инструкции за последователността за изключване.
- Списъкът с пациенти (Patient List), показан на Фигура 3-2, съхранява:
 - о Третирани преди това пациенти
 - о Нетретирани пациенти със запазени планове за третиране
 - о Нови пациенти без определени планове за третиране

じ Power off			Patient I	_ist		Options
		S	earch pa	tients	Q • Add nev	v patient
Last 🔻	First	Patient ID	Sex	DOB	Treatment status	
Allen	April	23434221	F	28 Feb, 1967	Created OS LASIK/PRK - 9 Feb	
Anderson	James	65334533	М	19 Jul, 1982	Created OD Accel CXL - 10 Feb	
Birmingham	Gerard	34234244	М	1 Jan, 1973	Preated OD, OS Multiple - 9 Feb	
Bradford	Rachel	12323197	F	18 Oct, 1969	Custom - 2 Feb	
Chamford	Steven	58345999	м	13 Mar, 1984	Patient added 12 Feb	
Costantino	Caroline	62445789	F	3 Mar, 1993	Created OD Preset 1 - 11 Dec	

Фигура 3-2. Пациент ска база данни

3.6 Данни на съществуващи пациенти

• За да търсите съществуващ пациент в Списъка с пациенти (Patient List), натиснете в кутийката "търсене на пациенти" (search patients) и ще се генерира клавиатура. Въведете името на пациента и ще се заредят резултати.

3.7 Добавяне на нов пациент

 За да започнете да добавяте нов пациент, изберете "Добавяне на нов пациент" (Add new patient) и ще се появи изскачащият прозорец, показан на Фигура 3-3.

Thomas Benjamin D number 338271 Sex Male Female DOB	Last name		First name		
D number 338271 Sex Male Female DOB	Thomas		Benjamir	ı	
338271 Sex Male Female	ID number				
Image: Sex interview Image: Female Image: ODB Image: Sex interview	338271				
Male Female	Sex		5 2		
DOB	Male	O Female			
	DOB				
18 v January v 1985	18		ry 🔻	1985	•
	× Cance	Use a	nonymous	V ок	

Фигура 3-3. Въвеждане на информация за пациент а

- Ако се избере "Използване на анонимен пациент" (Use anonymous patient), полето за фамилия (last name) ще се попълни като анонимно, а полето "име" (first name) ще се попълни с пореден номер.
- След като информацията за пациента се попълни, бутонът "ОК" ще стане наличен.
- Пациенти могат да се добавят във всеки момент и се запазват в базата данни след натискането на "ОК".

3.8 Създаване на нов план за третиране

- Изберете пациента за третиране от базата данни с пациенти
- Натиснете "Създаване на нов план за третиране за започване" (Create new treatment plan to begin)



Фигура 3-4. Създаване на нов план за т рет иране

3.8.1 Избор на око за третиране

- Изберете окото, което искате да третирате: ДО (OD) или ЛО (OS)
- Когато окото е избрано, полето ще се очертае в синьо, както е показано на Фигура 3-5.

Thomas, Benjamin	35 / M	ID: 338271 DOB: 18 Jan, 1
	New Treatment Plan	
8 treatments left on card	Enter treatment details	Save as clinic prese
ct eye		
OD OS		
ect treatment type		
KXL Defaults Custom		
Accelerated Epi-Off CXL		
Conventional CXL		
Lasik Xtra		
Next	Undo changes	Perform treatment

Фигура 3-5. Избор на око

3.8.2 Избиране на тип третиране по подразбиране на КХL

- Системата е предварително програмирана с 3 типа третиране по подразбиране на КХL, както е показано на Фигура 3-5:
 - о Ускорен Epi-Off CXL
 - о Конвенционален CXL
 - o LASIK Xtra
- Параметрите за третиране са предварително зададени за плановете за третиране по подразбиране на KXL.
- Изберете желания план за третиране по подразбиране на KXL и след това изберете "Извършване на третиране" (Perform Treatment), за да продължите, както е показано на Фигура 3-6.

Thomas, Benjamin	35 / M		ID: 338271 DOB: 18 Jan, 1985
	New Treatment	Plan	×
8 treatments left on card	OD - Accelerated Epi-Off CXL		Save as clinic preset
Select eye			
OD OS	Formulation:		VibeX Rapid
Select treatment type	Riboflavin induction time:		10 min 0 sec
KXL Defaults Custom	UV irradiance:		30 mW/cm ²
Accelerated Epi-Off CXL	Total UV dose:		7.2 J/cm ²
Conventional CXL	UV delivery:		Pulsed
Lasik Xtra	Pulse duration:	On 1.0 sec	orr 1.0 sec
	Total treatment time:		8 min 0 sec
Change treatment type	Undo changes		Perform treatment

Фигура 3-6. Извършване на план за т рет иране по подразбиране

3.8.3 Персонализирани планове за третиране

- Всеки от плановете по подразбиране на КХL може да се редактира, за да се променят енергийната доза, облъчването или други параметри на третиране, след това да се запази за бъдеща употреба като "Персонализиран" (Custom) план за третиране.
- Изберете план по подразбиране на KXL като стартова точка или изберете раздела за "Персонализиран" (Custom) тип третиране, за да създадете нов, персонализиран план.

- Ако е избран план по подразбиране на KXL, натиснете "Запазване като предварително зададен план на клиниката" (Save as clinic preset), за да запазите в раздела за "Персонализиран" (Custom) тип третиране.
- Въведете име за предварително зададения план за третиране на клиниката.

Enter clinic preset r	name
my treatment	
New Preset	Override Existing Preset
Select preset to over	erwrite
Preset T.	

Фигура 3-7. Запазване на предварит елно зададен план за т рет иране на клиникат а

- Изберете "ОК", след това изберете новия предварително зададен план за третиране на клиниката от раздела за "Персонализиран" (Custom) тип третиране
- Отделни параметри могат да се редактират в персонализираните планове за третиране.
- Натиснете в конкретния параметър и използвайте стрелките, за да увеличите или намалите желаното поле.
- Изберете "Запазване на промените" (Save changes), ако искате да използвате същия персонализиран план за третиране в бъдеще.

3.8.4 Модифициране на параметри за персонализирано третиране

• Има два налични режима на UV третиране, непрекъснат или импулсен.

<u>Непрекъснат режим:</u> Генерираната UV светлина е постоянна за продължителността на UV третирането.

<u>Импулсен режим:</u> Генерирането на UV се ВКЛЮЧВА и ИЗКЛЮЧВА на интервали, избрани от потребителя.

 В примера по-долу, потребителят избира "Непрекъснат" (Continuous) режим на UV третиране чрез натискане на падащото меню отдясно на "Подаване на UV" (UV Delivery), както е показано на Фигура 3-8.

Thomas, Benjamin	35 / M	ID: 338271 DOB: 18 Jan, 1985
	New Treatment Plan	 X
8 treatments left on card	OD - my treatment	Save changes
Select eye		
OD OS	Formulation:	VibeX Rapid
Select treatment type	Riboflavin induction time:	10 min 0 sec
KXL Defaults Custom	UV irradiance:	30 mW/cm ²
CXL Treatment Custom	Total UV dose:	7.2 J/cm ²
my treatment	UV delivery:	Continuous
	Total treatment time:	4 min 0 sec
Change treatment type	Undo changes	Perform treatment

Фигура 3-8. Персонализиран план за т рет иране – Непрекъснат UV режим

- Въведете другите желани параметри за персонализирано третиране:
 - о Обща UV доза*
 - о UV облъчване (3 45 mW/cm²)

ЗАБЕЛЕЖКА: Общото време за третиране се изчислява и показва автоматично.

- * Потребителят може да избира UV дозата на стъпки от по 0,1 J/cm². Диапазонът на дозата се контролира от RFID картата.
- Прегледайте и потвърдете всички параметри за третиране, като изберете "Извършване на третиране" (Perform treatment).

3.9 Започване на третиране

- Изберете пациент от пациентската база данни.
- Ако току що е създаден план за третиране, изберете "Извършване на третиране" (Perform treatment).

3.9.1 Поставяне на карта за третиране / RFID активация

• Поставете картата за активация докрай в слота за RFID и я оставете на място.

	artito
E	
Insert activ	vation card in card reader

Фигура 3-9. Пост авяне на KXL карт а за акт ивация (Insert KXL Activation Card)

3.9.2 Карти за активация за еднократна употреба

• Дръжте картата на място, докато разчитането завърши.

Re	ading activa Do not remo	tion card	

Фигура 3-10. Разчит ане на карт ат а за акт ивация

• Потребителят ще бъде предупреден, че на картата остава само 1 третиране, както е показано на Фигура 3-11.

avióro
F
1 treatment left on card
Lingrade card before next treatment

Фигура 3-11. Баланс на карт ат а за т рет иране

• Бутонът "ОК" ще светне, когато картата е прочетена и кредитът за третиране е приет от системата. Потребителят може да извади картата в този момент, ако желае.

3.9.3 Карти за активация за многократна употреба

- След като се постави карта за активация за многократна употреба, на дисплея ще се покаже броят на оставащите третирания на картата.
- Картата за активация може да се извади или да остане в слота за RFID и да се съхрани за следваща употреба.

10 treatments left on card

Фигура 3-12. Баланс на карт а: Ост аващи т рет ирания

 Ако на картата за третиране има останало само едно третиране, системата ще информира потребителя за "Актуализиране на картата преди следващо третиране" (Upgradecard before next treatment), както е показано на Фигура 3-11. о Ако на картата не остават третирания, системата предупреждава потребителя да постави различна карта, както е показано на Фигура 3-15.

Insert KXL Activation Card
NO treatments left on card Insert a different card
Х Cancel

Фигура 3-13. Няма ост анали т рет ирания

3.9.4 Ограничения, контролирани от RFID картата

 Ако потребителят е програмирал диапазон на UV доза, който е извън допустимата(ите) стойност(и), контролирани от RFID картата, след избиране на "Извършване на третиране" (Perform treatment) ще се появи съобщение "Невалидни параметри за третиране" (Invalid treatment parameters).

Invalid treatment parameters Insert card again or insert a different card	

Фигура 3-14. Невалидни парамет ри за т рет иране (Invalid Treatment Parameters)

о Върнете се към Параметри за третиране (Treatment Parameters), за да въведете подходящи параметри.

 Ако потребителят е поставил картата за третиране, докато програмира параметрите за третиране, които са извън допустимата(ите) стойност(и), контролирана от RFID картата, ще се появи следното съобщение и "Извършване на третиране" (Perform treatment) няма да може да се избере, както е показано на Фигура 3-15.

Thomas, Benjamin	35 / M	ID: 338271 DOB: 18 Jan, 1985
1 value outside KXL treatment car Insert KXL treatment card or correc	d limits values below	
Invalid treatment parameters	UD - my treatment	Save changes
Select eye OD OS	Formulation:	VibeX Rapid
Select treatment type	Riboflavin induction time:	10 min 0 sec
KXL Defaults Custom	UV irradiance:	30 mW/cm ²
CXL Treatment Custom	Total UV dose: Value above limit: 7.2 J/cm ²	- 10.7 J/cm ² +
my treatment	UV delivery:	Continuous
	Total treatment time:	5 min 57 sec
Change treatment type	Undo changes	Perform treatment

Фигура 3-15. Невалидни парамет ри за т рет иране

3.9.5 Синхронизиране на дистанционно управление за подравняване

 Съобщението за синхронизиране на дистанционно управление за подравняване ще се вижда на екрана за 15 секунди, както е показано на Фигура 3-16.



Фигура 3-16. Синхронизиране на дист анционно управление (Sync Remote)

- Ако използвате актуализираното дистанционно управление (вижте Фигура 2.3), натиснете който и да било бутон за посока, за да синхронизирате дистанционното управление в рамките на 15-секундната времева рамка. Това се налага за всяка процедура, ако желаете да използвате дистанционното управление.
- Ако използвате оригиналното дистанционно управление (вижте Фигура 2-3), натиснете бутона за синхронизация, обозначен със "S" на дистанционното управление, за да синхронизирате дистанционното управление в рамките на 15-секундната времева рамка. Вижте Фигура 3-17 за местоположение на бутона за синхронизация. Това се налага за всяка процедура, ако желаете да използвате дистанционното управление.



Фигура 3-17. Ст ат ус на наст ройка на сист емат а

- Системата ще издава звук на всеки 2 секунди по време на 15-секундната времева рамка за синхронизация.
- Ако бутонът за синхронизация не се натисне в рамките на 15-секундната времева рамка, на екрана ще се покаже съобщение за "Неуспешно синхронизиране на дистанционно управление" (Remote Synchronization failed), както е показано на Фигура 3-18.
- Натиснете "ОК", за да се опитате да синхронизирате отново дистанционното управление, или изберете да откажете третирането.
| Remote synchronization failed.
• Press "OK" to retry.
• Press "Cancel" to cancel the treatment. | ync Remote | Sync Remote |
|---|---|---|
| Remote synchronization failed. Remote synchronization failed. • Press "OK" to retry. • Press "OK" to retry. • Press "Cancel" to cancel the treatment. • Press "Cancel" to cancel the treatment. | | |
| Remote synchronization failed. Remote synchronization failed. • Press "OK" to retry. • Press "OK" to retry. • Press "Cancel" to cancel the treatment. • Press "Cancel" to cancel the treatment. | | |
| Press "OK" to retry. Press "Cancel" to cancel the treatment. Press "Cancel" to cancel the treatment. | Remote synchronization failed. | Remote synchronization failed. |
| Press "Cancel" to cancel the treatment. Press "Cancel" to cancel the treatment. | Press "OK" to retry. | Press "OK" to retry. |
| | Press "Cancel" to cancel the treatment. | Press "Cancel" to cancel the treatment. |
| | Y Cancel V OK | Y Cancel V OK |

Фигура 3-18. Изт екло време за процеса на синх

- Различните статуси на индикаторната светлина на оригиналното дистанционно управление са показани на Фигура 3-19.
 - Постоянно светеща индикаторна светлина на дистанционното управление означава, че дистанционното управление е синхронизирано с KXL.
 - Ако индикаторната светлина мига непрекъснато, сменете веднага батериите в дистанционното управление, за да осигурите правилна работа.

Indicator Light Status	Meaning
ON	Actively Synchronized with the device
Blinking once per second for 10 seconds	Disconnecting Sync (After procedure)
Blinking constantly, twice per second	Replace batteries immediately (2 AAA)

Фигура 3-19. Ст ат ус на индикат орнат а свет лина на дист анционнот о управление и значение

 Различните статуси на индикаторната светлина на тъмбпада на актуализираното дистанционно управление и на индикаторната светлина за батерията са показани на Фигура 3-20.

Статус на индикаторната светлина на тъмбпада	Значение
Няма светлина	Изключено

Въртяща се синя светлина	Синхронизиращо се
Постоянна синя светлина	Синхронизирано и готово
Постоянна оранжева светлина	Загубило синхронизация
Статус на индикаторната светлина на батерията	Значение
Няма светлина	Изключено
Постоянна синя светлина	Батерията е ОК
Постоянна оранжева светлина	Батерията има нужда от смяна
Мигаща оранжева светлина	Батерията трябва да се смени

Фигура 3-20. Ст ат ус на индикат орнат а свет лина на дист анционнот о управление и значение

ЗАБЕЛЕЖКА: Системата КХL извършва вътрешно самотестване преди всяко третиране, за да провери правилната калибрация на UVA. Вътрешното самотестване използва резервен набор от оптични сензори, за да гарантира, че за всяко третиране ще се подават точни нива на UVA. Ако вътрешното самотестване е неуспешно, ще се генерира съобщение за грешка и третирането не може да продължи. Ако това се случи, свържете се веднага с Вашия дистрибутор или с Отдела за обслужване на клиенти.

3.10 Подготовка на пациента

- Уверете се, че пациентът лежи на равна повърхност или наклонен върху маса или стол за пациенти. Главата му/й трябва да лежи върху поставка за глава.
- Регулирайте масата или стола и поставката за глава така, че пациентът да може да лежи удобно за цялата продължителност на третирането без движение на главата.
- Поставете спекулум за клепачи и незадължително стерилни покривки, използвайки стандартната клинична техника. ЗАБЕЛЕЖКА: Изображенията на очите на екрана не показват спекулума за клепачи.

3.10.1 Нанасяне на Рибофлавин, индукция и подравняване

• Нанесете Рибофлавин върху окото за третиране в съответствие с инструкциите за употреба на Рибофлавин и натиснете "Стартиране на таймер" (Start Timer).



Фигура 3-21. Подгот овка за т рет иране: Нанасяне на рибофлавин



ВНИМАНИЕ: Рибофлавин не е част от системата КХL, описана в това ръководство. За подробности, моля, вижте инструкциите за употреба на Рибофлавин.

• Червените лазери за подравняване ще се включат 30 секунди преди края на периода на индукция, както е показано на Фигура 3-22.



Фигура 3-22. Кръст осани лъчи за подравняване по време на индукция

- КХL има два лазера за подравняване, както е показано на Фигура 3-23.
 - Червен лъч за позициониране по осите Х и Ү.
 - Втори червен лъч за позициониране по оста Z.
- **ЗАБЕЛЕЖКА:** Лъчите може да се различават на външен вид. Те могат да изглеждат по-дебели, по-тънки, по-дълги или по-къси.



Фигура 3-23. Подравняване на червенит е лъчи – осит е Х и Ү и ост а Z

- Когато се включат лазерите за подравняване, подравнете лъчите над окото, което трябва да се третира.
 - Преместете ръчно главата на КХL назад и напред и наляво и надясно, докато червените лъчи за осите Х/Ү се подравнят спрямо центъра на зеницата.
 - Преместете ръчно главата на КХL нагоре и надолу, за да подравните втория червен лъч за оста Z спрямо центъра на първия червен лъч.
 - Нагласете фино подравняването според необходимостта с помощта на безжичното дистанционно управление или чрез натискане на стрелките на екрана.
- ЗАБЕЛЕЖКА: За правилно подравняване, когато се използва дистанционното управление, логото на Avedro върху главата на КХL трябва да е обърнато към потребителя. На Фигура 3-24 са показани функциите на дистанционното управление, които трябва да се използват по време на процеса на подравняване.



ЛЯВО/ДЯСНО

ОРИГИНАЛНО ДИСТАНЦИОННО УПРАВЛЕНИЕ *или* АКТУАЛИЗИРАНО ДИСТАНЦИОННО УПРАВЛЕНИЕ

Фигура 3-24. Функции на дист анционнот о управление

3.11 Започване на третиране

• След като нанасянето на Рибофлавин, индукцията и подравняването на лъчите са завършени, започнете третиране чрез натискане на бутона "Започване на UV третиране" (Start UV treatment), както е показано на Фигура 3-25.



Фигура 3-25. Ст арт иране на UV т рет иране

- Пациентът трябва да фиксира погледа си в червените лъчи за подравняване по Х и Y за цялата продължителност на третирането.
- Пациентите трябва да останат неподвижни по време на третирането.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Започвайте третирания само след нанасянето на фотосенсибилизатор.



ВНИМАНИЕ: UV светлина се излъчва, когато логото на Avedro върху главата на оптиката променя цвета си от синьо на зелено.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Уверете се, че системата КХL и масата или стола за пациента са закрепени и не се местят след подравняването и по време на третиране.

3.12 Мониториране на третирането

• Непрекъснато проверявайте дали областта на интерес върху роговицата е осветена с UVA светлина и регулирайте, ако е необходимо, с безжичното дистанционно управление или със стрелките на екрана.

Thomas, Benjamin	35 / M OD - my treatmen	it ID: 338271 DOB: 18 Jan, 1985
	Treatment in pro	ogress
	Time remaining: 7	min 58 sec
UV light:	On 🔵	
UV irradiance:	30 mW/cm ²	
Energy delivered: Target: 7.2 J/cm ²	0.0 J/cm ²	
Total procedure time:	2 min 47 sec	= 🔻 🖽
		Pause UV treatment

Фигура 3-26. Екран Извършва се т рет иране (Treatment in Progress)

• **ЗАБЕЛЕЖКА:** Когато използвате режима Импулсно третиране, UVA светлината няма да се вижда по време на периодите на изкл. състояние. Потребителският интерфейс няма да се промени на "UV е изкл." (UV is OFF) по време на тези цикли.

3.13 Поставяне на третиране на пауза

- Третирането спира автоматично след изтичане на програмирания от потребителя таймер.
- Потребителят може да реши да спре или да прекъсне третирането. В такъв случай UV светлината може да се изключи чрез натискане на бутона "Поставяне на UV третирането на пауза" (Pause UV treatment).

	Tre	atment paused	
	Time rema	aining: 7 min 29 sec	
-		_	
UV light:	Off	•	
UV irradiance:	30	mW/cm²	
			<x< td=""></x<>
Energy delivered: Target: 7.2 J/cm ²	0.5	J/cm²	
Total procedure time:	3 min 18	sec	

Фигура 3-27. Екран Трет иране на пауза (Treatment Paused)

• За отказ или възобновяване на третирането, изберете съответно "Отказ на третиране" (Cancel treatment) или "Възобновяване на UV третиране" (Resume UV treatment). Ако отказвате сесия, вижте раздел 3.14.

3.14 Отказ по средата на третиране

- Когато "Отказ на третиране" (Cancel treatment) се избере по средата на третиране, ще се покаже изскачащо предупреждение, както е показано на Фигура 3-28.
- За да потвърдите отказа на третирането, изберете "Да" (Yes).



Фигура 3-28. Пот върждаване на от каз на част ично т рет иране

 Ако отказът на третирането се потвърди, ще се покаже съобщение на екрана "Отказано третиране" (Treatment Cancelled), както е показано на Фигура 3-29.

Cancel Treatment
Treatment Cancelled
ок

Фигура 3-29. Пот върждаване на от казано т рет иране

- Изберете "ОК" на екрана за потвърждаване на отказано третиране.
- Ще се покаже информация за частично третиране, както е показано на Фигура 3-30.

nas, Benjamin 35 / M OD - my treatment ID: 33827		ID: 338271 DOB: 18 Jan, 1985
	X Treatment not completed	
	Treatment ID: 2020-0420-1639-003	3
Total treatment time: Target: 8 min 0 sec	0 min 31 sec Not completed	
UV irradiance:	30 mW/cm ²	and the second
Total energy delivered: Target: 7.2 J/cm ²	0.5 J/cm ² S	
Total procedure time:	3 min 58 sec	HANK COLDEN +
View 0 photos	Export treatment report	Done

Фигура 3-30. Незавършено част ично т рет иране

3.15 Получаване на изображения

- Изображения могат да се получават на всеки етап по време на целия процес на третиране.
- За да получите изображение, изберете бутона за камера в горния десен ъгъл на изображението на око, както е показано на Фигура 3-31.

• Изображението се запазва автоматично и е налично за преглед след третирането.



Фигура 3-31. Получаване на изображения

3.16 Завършено третиране

• При завършване на третиране ще се покаже обобщение на параметрите за третиране, а екранът ще покаже "Завършено третиране" (Treatment complete), както е показано на Фигура 3-32.

35 / M OS - LASIK Xtra	ID: 338271 DOB: 18 Jan, 1985
Oreatment complete	
Treatment ID: 2020-0420-1646-00	047
1 min 30 sec	
30 mW/cm ²	and the second
2.7 J/cm ²	
3 min 4 sec	- HARRAN CONTRACT +
Export treatment report	Done
	35/M OS - LASIK Xtra Treatment complete Treatment ID: 2020-0420-1646-00 1 min 30 sec 30 mW/cm ² 2.7 J/cm ² 3 min 4 sec Export treatment report

Фигура 3-32. Екран Завършено т рет иране (Treatment complete)

- Отстранете внимателно устройството от зоната на пациента.
- Продължете с нормални постоперативни грижи.

• Махнете спекулума.

3.17 Преглеждане на изображения

- Всички изображения, направени по време на цялото третиране, са налични за преглеждане след третирането.
- о Изберете "Преглед на снимки" (View Photos), за да влезете в галерията със снимки, както е показано на Фигура 3-32.

3.18 Изтриване на снимки

- Снимките, направени по време на цялото третиране, могат да бъдат изтрити.
- В Галерия със снимки (Photo Gallery) изберете иконата с кошче до снимката, която трябва да бъде изтрита, както е показано на Фигура 3-33.



Фигура 3-33. Избиране на "Кошче" (Trash) за изт риване

• След като дадена снимка бъде избрана за изтриване, изберете "Да" (Yes), за да изтриете снимката, или изберете "Не" (No), за да задържите изображението.



Фигура 3-34. Изберет е "Да" (Yes), за да изт риет е

- След като изтриването се потвърди, снимката няма да може да се възстанови.
- Изберете "Готово" (Done), за да потвърдите кои снимки ще се показват в отчета за третирането.



Фигура 3-35. Изберет е "Гот ово" (Done)

3.19 Отчет за третиране на пациент

- Генерира се отчет за третиране, който съдържа информация за пациента, подробности за третирането, снимки, направени по време на третирането, и бележки. Примерен отчет е показан на Фигура 3-36.
- Отчети за третиране се генерират дори ако третиранията са поставени на пауза или отказани.
- До завършените фази ще има поставена зелена отметка.
- До незавършените фази ще има поставен червен знак "Х".

	ave	edro	
	Treatment ID: 2020-0420-1639-0033	ent report	7
8	Patient info		
	Thomas, Benjamin 35 / M		
	ID: 338271 DOB: 18 Jan, 1985		
	Treatment details		
	Date: 20 April, 2020	Formulation: VibeX R	lapid
	Time: 16:40	UV delivery: Pulsed	
	Selected eye: OD	Pulse duration:)ff: 1.0 coc
	Treatment type: my treatment		JII. 1.0 Sec
	Treatment - Not Complete		
	UV irradiance:	30 mW/cm ²	
_	Total treatment time: Target: 8 min	0 min 31 sec	⊗
_	Total energy delivered: Target: 7.2 J/cm ²	0.5 J/cm ²	8
	Total procedure time:	3 min 58 sec	0
			Page 1 of 1

Фигура 3-36. Примерен от чет за т рет иране

3.19.1 Добавяне на бележки към отчет за третиране на пациент

- о От екрана Пациентска база данни (Patient Database) изберете името на пациента.
- Натиснете иконата за съобщение, както е показано на Фигура 3-37, за да въведете коментари относно третирането на пациента.
- За създаване на коментари в отчета за пациента ще стане налична клавиатура.
 На Фигура 3-38 са показани коментари в отчет за пациент.

Thomas, Benjamin	35 / M	ID: 338271 DC	0B: 18 Jan, 1985	Edit patient info
C Back to Patient List		Patient Overview	•	lew treatment
OS - LASIK Xtra Treated On 20 Apr, 2020				•
Total treatment time: 1 min 30 sec	UV irradiance delivered: 30 mW/cm ²	Total energy delivered: 2.7 J/cm ² (2.7 J/cm ²)	Total pro 3 min 4 s	cedure time: ec

Фигура 3-37. Икона за комент ари

avedro
Treatment report Treatment ID: 2020-0420-1646-0047 System serial number: KXL171117
Comments
Last updated: 20 April 2020, 16:54
Lorem ipsu; dolor sit amet, consectetur adipiscing elit,

Фигура 3-38. Раздел за комент ари

3.19.2 Експортиране на отчет за третиране

- о Изберете "Експортиране на отчет за третиране" (Export treatment report), както е показано на Фигура 3-39, за да запазите отчета на USB стик.
- о Отчетът ще се експортира като PDF.



Фигура 3-39. Експорт иране на от чет за т рет иране

• Екранът ще подкани да се постави USB устройство, както е показано на Фигура 3-40.

ЗАБЕЛЕЖКА: Avedro не предоставя USB устройство за съхраняване на данни на пациенти.



Фигура 3-40. Пост авяне на USB

• Ако USB е пълно или системата не може да прочете USB, ще се покаже съобщение за грешка, както е показано на Фигура 3-41.



Фигура 3-41. Грешка на USB и Няма ост анало прост ранст во на USB

о Ако няма проблеми с USB, ще се появи съобщение, казващо "Генериране на отчет за третиране" (Generating treatment report).



Фигура 3-42. Генериране на от чет за т рет иране (Generating treatment report)

• Когато отчетът за третиране се експортира, ще се появи съобщение за потвърждение, както е показано на Фигура 3-43.

Export Treatment Report To USB
Treatment Report Exported to USB
ок

Фигура 3-43. Експорт иран от чет за т рет иране

3.19.3 Преглед на отчет за третиране

- о Целият отчет за третиране може да се прегледа на системата или на USB (ако е експортиран).
- о В отчета ще бъдат включени всички добавени снимки или коментари.



Фигура 3-44. Ст раница 1 от 3: Данни за т рет иранет о

avedro	
Treatment report Treatment ID: 2020-0420-1646-0047 System serial number: KXL171117	
Comments	
Last updated: 20 April 2020, 16:54	
Lorem ipsu; dolor sit amet, consectetur adipiscing elit,	
Р	age 2 of 3

Фигура 3-45. Ст раница 2 от 3: Комент ари



Фигура 3-46. Ст раница 3 от 3: Снимки

3.20Изключване на системата KXL

• Изберете "Изключване" (Power Off) на началния екран на Списък с пациенти (Patient List), както е показано на Фигура 3-47.

Power off			Patient L	ist	Options
			Search pat	ients	Add new patient
Last	First	Patient ID	Sex	DOB	Treatment status
Anonymous	0001		М	01 Jan, 1980	Treated OD LASIK Xtra - 05 Mar
Anonymous	0005	1234	F	01 Jan, 1980	Cancelled OD Custom - 15 Apr
Thomas	Benjamin	338271	М	18 Jan, 1985	Treated OD, OS LASIK Xtra - 20 Apr
2.0.0 D					

Фигура 3-47. Изберет е "Изключване" (Power Off)

• Потвърдете изключването на системата, като изберете "Да" (Yes), както е показано на Фигура 3-48.

Power Off System	
Are you sure you want to pov	ver off the system?
× No	Ves

Фигура 3-48. Пот върдет е "Изключване" (Power Off)

- Изчакайте софтуера да се изключи и екранът да стане празен.
- Поставете основния превключвател за захранването на основата на КХL в положение "Изкл." (Off), както е показано на Фигура 3-49.



Фигура 3-49. Положение на изключено захранване

3.21 Достъп до менюто Опции (Options)

 От началния екран Списък с пациенти (Patient List) натиснете бутона "Опции" (Options), за да отворите 4-те менюта Опции (Options), както е показано на Фигура

3-50.

	Patient L	ist	Optons	8 treatments left on card
	Search pat	ients	Q Add new patient	Manage clinic preset plans
Patient ID	Sex	DOB	Treatment status	ېېې System settings
		01.Jap 1980	Treated OD LASIK Xtra - 05 Mar	
	м	01000, 1000		
1234	F	01 Jan, 1980	Cancelled OD Custom - 15 Apr	X Service settings

Фигура 3-50. Нат иснет е бут она "Опции" (Options)

3.21.1 Управление на предварително зададени планове на клиниката

- Изберете "Управление на предварително зададени планове на клиниката" (Manage clinic preset plans), за да промените който и да било от персонализираните предварително зададени планове за третиране.
- о Могат да се запазят до 4 предварително зададени планове на клиниката.

Manage C	linic Preset Plans		
Select clinic	preset plan	CXL Treatment Custom	🖉 Edit <u> </u> Delete
Preset 1:	CXL Treatment Custom	Formulation:	ParaCel Part 1 + 2
Preset 2:	my treatment	Part 1 induction time:	4 min
		Part 2 induction time:	6 min
		UV irradiance:	30 mW/cm ²
		Total UV dose:	10.0 J/cm ²
		UV delivery:	Pulsed
	Add new clinic preset plan	Pulse duration:	On 1.0 sec Off 1.0 sec
		Total treatment time:	11 min 6 sec
		Done	

Фигура 3-51. Управление на предварит елно зададени планове на клиникат а (Manage Clinic Preset Plans)

3.21.2 Меню Системни настройки (System Settings)

о Изберете "Системни настройки" (System settings) от меню Опции (Options), за да получите достъп до системните настройки, показани на Фигура 3-52.



Фигура 3-52. Меню Сист емни наст ройки (System Settings)

3.21.3 Системни настройки – Промяна на силата на звука на системата

• Изберете "Сила на звука" (Audio Volume) от менюто Системни настройки (System settings), за да промените нивото на силата на звука.



Фигура 3-53. Редакт иране на силат а на звука

3.21.4 Системни настройки – Промяна на баланса на бялото на камерата

- Изберете "Баланс на бялото на камерата" (Camera white balance) от менюто Системни настройки (System Settings), за да промените светлинните условия в рамките на конзолата.
- о Изберете желания баланс на бялото и кликнете върху "Запазване" (Save), за да се върнете към меню Системни настройки (System Settings).
- ЗАБЕЛЕЖКА: Типичното осветление в кабинета е под 5000 К. В резултат системната настройка по подразбиране е Волфрам 2800 К (Tungsten 2800К). Ако се използва различен светлинен източник, може да е полезно да се редактира състоянието на баланса на бялото.

Tungsten 2800K	
Daylight 5000K	
Daylight 6500K	

Фигура 3-54. Редакт иране на баланса на бялот о на камерат а

3.21.5 Системни настройки – Промяна на интензитета на лъчите за подравняване

- Изберете "Интензитет на лъчите за подравняване" (Alignment Crosshairs Intensity) от менюто Системни настройки (System Settings), за да промените яркостта на лъчите за подравняване. Ще се появи екранът, показан на Фигура 3-55.
- о Регулирайте яркостта на лъчите и изберете "Запазване" (Save).



Фигура 3-55. Инт ензит ет на лъчит е за подравняване (Alignment Crosshairs Intensity)

3.21.6 Системни настройки – Избор на различен език на системата

- о Изберете "Език на системата" (System Language), за да промените езика на графичния потребителски интерфейс.
- о Изберете желания език от менюто, както е показано на Фигура 3-56.

Deutsch	
English	
Español	
• Français	
Italiano	
Português	

Фигура 3-56. Редакт иране на езика на сист емат а

3.21.7 Системни настройки – Експортиране на регистър за сервизно обслужване

• Изберете "Експортиране на регистър за сервизно обслужване" (Export service log) от менюто Системни настройки (System Settings).

о Следвайте инструкциите на екрана, за да поставите USB устройство в USB порта, както е показано на Фигура 3-57.



Фигура 3-57. Експорт иране на регист ър за сервизно обслужване (Export Service Log) на USB

 Системата автоматично започва да прехвърля регистъра за сервизно обслужване и показва лента на изпълнението за процеса на прехвърляне, както е показано на Фигура 3-58.

	Exporting service	logs
X Cancel		🗸 ок

Фигура 3-58. Извършва се Експорт иране на регист ър за сервизно обслужване (Export Service Log)

о След като експортирането завърши, натиснете бутона "ОК", за да се върнете към менюто Системни настройки (System Settings).

3.21.8 Системни настройки – Архивиране и възстановяване на пациентски данни

- Пациентските данни могат да се архивират на USB и да се запазят за по-късен момент извън системата чрез избиране на "Архивиране на пациентски данни" (Back up Patient Data) от менюто Опции (Options).
- Пациентските данни, които преди това са били запазени на USB, могат да се възстановят на системата чрез избиране на "Възстановяване на пациентски данни" (Restore patient data) от менюто Опции (Options).

3.21.9 Системни настройки – Приоритет на предварително зададен дисплей на клиниката

- о Екранът План за третиране (Treatment Plan) първоначално показва дисплеите по подразбиране на KXL
- За да се отвори раздела Персонализиран (Custom) като основен раздел за план за третиране вместо раздела по подразбиране на KXL, изберете "Персонализиран" (Custom) от менюто "Приоритет на предварително зададен дисплей на клиниката" (Clinic preset display priority).

•	KXL Defaults	
•	Custom	

Фигура 3-59. Приорит ет на предварит елно зададен дисплей на клиникат а (Clinic Preset Display Priority)

3.21.10 Настройки за сервизно обслужване

- Настройките за сервизно обслужване са налични само за Avedro и сервизен персонал с карта за достъп за разширени настройки на KXL.
- Ако се избере, потребителят ще бъде подканен да сканира карта за достъп.

3.21.11 Демонстрационен режим

ЗАБЕЛЕЖКА: Не е за употреба при третиране на пациенти

- Демонстрационният режим позволява на потребителите да се обучат в употребата на системата KXL без да се изискват карти за третиране и без използване на UV светлина.
 - Изберете "Демонстрационен режим" (Demo Mode)
 - Изберете "Стартиране" (Start), за да използвате системата в демонстрационен режим
- Екраните на системата КХL ще покажат, че системата в момента е в "Демонстрационен режим" (Demo Mode), както е показано на Фигура 3-60 и Фигура 3-61.
- За да излезете от "Демонстрационен режим" (Demo Mode), изберете "Излизане от демонстрационен режим" (Exit Demo Mode) от екрана Списък с пациенти (Patient List).

U Power off			Patient L	ist		Options
Exit Demo I	Mode		Search pat	ients	Q + Add	new patient
_ast	First	Patient ID	Sex	DOB	Treatment status	
Anonymous	0001		м	01 Jan, 1980	Treated OD LASIK Xtra - 05 Mar	
Anonymous	0005	1234	F	01 Jan, 1980	Cancelled OD Custom - 15 Apr	
Thomas	Benjamin	338271	М	18 Jan, 1985	Treated OD, OS LASIK Xtra - 20 Apr	

Фигура 3-60. Списъкът с пациент и показва демонст рационен режим



Фигура 3-61. Демонст рационният режим е показан в горнат а част на екрана

4 Поддръжка / Сервизно обслужване

По дефиниция, "поддръжка" обозначава нетехнически процедури, които обикновен оператор трябва да извършва ежедневно, за да поддържа системата правилно работеща. Думите "сервизно обслужване", за разлика от това, обозначават задачи, които са предназначени за извършване само от квалифициран сервизен представител.

4.1 Политика за инсталиране

- За всеки нов клиент на системата KXL, обучен или упълномощен от Avedro персонал осигурява пълно първоначално инсталиране и стартиране на системата. След първоначално инсталиране и когато системата работи правилно, този представител на Avedro може да осигури и основно обучение на определен оператор за основната работа със системата KXL.
- Поради това, настоящото ръководство не включва никакви специфични инструкции за инсталиране или настройване на системата. Съгласно с Вашия договор за сервизно обслужване, каквото и да било допълнително регулиране на хардуера, освен посоченото за нормална работа, трябва да се извършва от или с насоки от дистрибутор, упълномощен от Avedro.

4.2 Поддръжка от клиента

 По принцип не се изисква поддръжка от клиента за системата КХL. Всяка техническа поддръжка или сервизно обслужване ще се извършват от квалифициран сервизен представител, докато е в сила договорът за сервизно обслужване. Ако имате затруднения с Вашата система, вижте раздела за отстраняване на проблеми по-долу или се обадете на Вашия местен представител на Avedro.

4.3 Информация за гаранцията

• Предоставя се отделна гаранция към информацията за закупуване.

4.4 Информация за договора за сервизно обслужване

• За всички системи KXL се предлага договор за сервизно обслужване. Договорът осигурява редовно планирано сервизно обслужване и надграждания на място. Той осигурява и непланирани сервизни обаждания, които може да са необходими.

4.5 Консумативи за еднократна употреба за пациент

 Консумативи за еднократна употреба за пациент могат да се поръчат от Avedro или от Вашия упълномощен дистрибутор на Avedro. Използвайте само продукти на Avedro или одобрени от Avedro с Вашата система КХL. Avedro няма да носи отговорност за повреда или неправилно функциониране на системата, за които счете, че са причинени от употребата на неоторизирани материали.

4.6 Отстраняване на проблеми

• Системата КХL проверява статуса си автоматично при стартиране. Ако статусът е неправилен, софтуерът не позволява на оператора да започне третирания.

4.6.1 Безжично дистанционно управление

 Системата КХL използва дистанционно управление със сменяеми батерии.
 За да смените батериите в дистанционното управление, плъзнете предната част на дистанционното управление с бутоните назад, докато натискате задната му част в обратна посока. Вижте Фигура 4-1.



Фигура 4-1. Дост ъп до от делениет о за бат ерии

 Ако зарядът на батериите падне, системата ще загуби връзката си с дистанционното управление и ще уведоми потребителя за нуждата да опита отново. Ако дистанционното управление не успее да се синхронизира, изберете "Продължаване без дистанционно управление" (Continue Without Remote) или "Отказ на третиране" (Cancel Treatment). • Фигура 4-2 илюстрира насоки на екрана за системите KXL с използване на оригиналното дистанционно управление; Фигура 4-3 илюстрира насоки на екрана за системите KXL с използване на актуализираното дистанционно управление.





Фигура 4-2. Загубена синх. на дист анционно управление за подравняване – оригинално дист анционно управление



Фигура 4-3. Загубена синх. на дист анционно управление за подравняване – акт уализирано дист анционно управление

- Оригинално дистанционно управление
 - Ако светлината на дистанционното управление мига два пъти в секунда, батериите му трябва да се сменят.
 - Ако светлината на дистанционното управление мига веднъж в секунда, то не е синхронизирано.
 - Ако дистанционното управление не се синхронизира отново чрез натискане на бутона "Синх." (Sync), сменете батериите.
- Актуализирано дистанционно управление
 - Ако светлината за статус на батерията е оранжева, батериите на дистанционното управление трябва скоро да се сменят.
 - Ако светлината за статус на батерията мига в оранжево, батериите на дистанционното управление трябва да се сменят веднага - няма достатъчно енергия за завършване на третирането с дистанционното управление.
- Ако смяната на батериите не позволява на системата да се синхронизира, свържете се с Вашия местен представител на Avedro.

4.7 Указания за дезинфекция

- Няма компоненти на системата KXL, предвидени да бъдат стерилизирани от оператора.
- Препоръчва се САМО външно почистване и дезинфекция.
 - За дезинфекция използвайте само 70% препарати на изопропилов спирт или 10% разтвори на белина. Използвайте меки кърпи без влакна.

4.8 Почистване на системата

- Използвайте мека влажна кърпа за почистване на системата КХL.
- Външните повърхности на системата могат да се почистват с използване на кърпа без власинки, напоена с разредена белина, сапунена вода или изопропилов спирт.
- Може да се използва и 70% изопропилов спирт или 10% хлорен разтвор на белина, ако е необходимо.
- НЕ потапяйте системата в течност и не изливайте течност върху нея.

ВНИМАНИЕ: Изключете системата и отстранете захранващия кабел от основния контакт преди каквато и да било процедура за почистване.

STOP

ВНИМАНИЕ: Стъкленото прозорче на апертурата за лъча при никакви обстоятелства не трябва да бъде в контакт с каквито и да било агресивни почистващи препарати.

- Докато почиствате повърхностите на устройството, уверете се, че почистващите течности не проникват във вътрешността на устройството, тъй като това може да повреди устройството.
- Използвайте кърпа без власинки, напоена с изопропилов спирт, за да почистите дистанционното управление.

4.9 Почистване на апертурата

- Проверявайте рутинно апертурата за лъча преди третиране.
- Използвайте кърпички за леща на камера или компресиран въздух, за да отстраните праха и частиците от стъклената повърхност на апертурата.

4.10 Регулиране на артикулиращото рамо

Ако артикулиращото рамо не държи главата на оптиката във фиксирано вертикално положение, следвайте стъпките, дадени по-долу, за осигуряване на противотежест на артикулиращото рамо.

• Придвижете рамото нагоре и надолу в пълния му диапазон на движение и поставете рамото хоризонтално, т.е. приблизително успоредно на пода.



Фигура 4-4. Позиционирайт е рамот о успоредно на пода

 Ако рамото пада надолу, повдигнете рамото до върха на диапазона и разхлабете застопоряващия винт на противотежестта А като завъртите винта най-малко на ½ оборот. Използвайте гаечен ключ 3/32 на Allen. Вижте Фигура 4-5.


Фигура 4-5. Разхлабет е заст опоряващия винт на прот ивот ежест т а А

Репозиционирайте рамото хоризонтално. Разхлабете горния застопоряващ винт на противотежестта В, като завъртите винта наймалко на ½ оборот. Използвайте гаечен ключ 3/32 на Allen. Вижте Фигура 4-6.



Фигура 4-6. Разхлабет е заст опоряващия винт на прот ивот ежест т а В

- Поддържайте положението на хоризонталното рамо, като поддържате товара според нуждата.
- Настройте обтягането на рамото с винта за регулиране на силата С.
 Използвайте гаечен ключ 7/32 на Allen и завъртете винта С обратно на часовниковата стрелка, точно докато рамото започне бавно да се движи нагоре. Трябва да има леко отскачане назад, когато рамото леко се натисне надолу след регулиране. Вижте Фигура 4-7.

ЗАБЕЛЕЖКА: Може да са нужни 15-20 оборота. Ако рамото продължи да провисва и винтът не може да се завърти повече, свържете се с Вашия местен сервизен представител на Avedro.



Фигура 4-7. Наст ройт е обт яганет о на рамот о с винт а за регулиране на силат а С

- Завъртете **винта за регулиране на силата С** две пълни завъртания по посока на <u>часовниковата стрелка</u>.
- Уверете се, че рамото е стационарно до леко пълзящо нагоре.
- Повдигнете рамото до най-високото положение и затегнете **застопоряващия винт на противотежестта А** до постигане на контакт, след това затегнете с ½ до ³/₄ макс. завъртания. Вижте Фигура 4-5.
- Позиционирайте рамото хоризонтално и затегнете застопоряващия винт на противотежестта В до постигане на контакт, след това затегнете с ½ до ¾ завъртания. Вижте Фигура 4-6.
- Придвижете рамото нагоре и надолу в пълния му диапазон на движение. Уверете се, че няма непредизвикано движение нагоре или надолу.
- ЗАБЕЛЕЖКА: Ако рамото се движи нагоре от което и да било положение, върнете го до хоризонтална позиция и завъртете винта за регулиране на силата С по посока на часовниковата стрелка на стъпки от по ¼ завъртане, докато повече не се издига от само себе си.

4.11 Преместване на системата

- КХL е проектирана като подвижна система в рамките на кабинетна среда. Ако някога се наложи да транспортирате или изпращате системата КХL, по каквато и да било причина, свържете се с Вашия местен представител на Avedro. Опаковането и транспортирането на системата трябва да се извършват само от обучен и упълномощен персонал на Avedro.
- Преди да премествате системата КХL от едно помещение в друго, мониторът трябва да се премести настрани, а главата на КХL трябва да се позиционира близо до дръжката на количката с лакът, издаден назад.

След това системата може лесно да се бута с дръжката на количката през рамката на вратата.

Лакът назад



Монитор за потребителски интерфейс настрани

UV глава на оптиката близо до дръжката

Фигура 4-8. Конфигурация за премест ване на сист емат а

4.12 Съхранение на системата

- Спазвайте всички спецификации за диапазон на температура и влажност за съхранение, посочени в глава 7.0 Спецификации.
- Затворете всички панели на системата, за да предотвратите навлизане на прах и влага; това е задължително.
- Изключете всички компоненти, както и основния превключвател на захранването. Разкачете захранващия кабел от електрическия му контакт. Извадете батериите от безжичното дистанционно управление.
- Не разглобявайте никоя част на системата, тъй като това би могло да причини неправилно подравняване или повреда.

4.13 Софтуер

• Ако софтуерът се повреди и не работи правилно, обадете се на Вашия местен сервизен представител на Avedro. Актуализации на софтуера ще се извършват само от сервизни представители на Avedro.

4.14 Рискове, свързани с изхвърлянето на отпадъчни продукти

• Когато изхвърляте отпадъчни продукти, следвайте всички приложими местни наредби.

4.15 Извършване на видима проверка

• Преди всяко третиране проверявайте рутинно всички компоненти на устройството за повреда или неправилно функциониране.

5 Класификация на апаратурата

Според стандарта за медицински електрически устройства EN60601-1

- Защита от електрически шок
 - о Клас 1 (външен източник на електричество)
- Степен на защита от електрически шок
 - о Няма класификация, апаратурата не е снабдена с приложена част
 - Защита от проникване на системата: IP20 (няма защита от проникване на вода)
 - Защита от проникване на актуализираното дистанционно управление: IP53
- Метод на стерилизация или дезинфекция
 - о Дезинфекцируемо устройство
 - Степен на защита за употреба при наличие на запалимо вещество, например анестетична смес
 - о Няма защита
 - Условия на употреба
 - о Непрекъсната работа

В съответствие с FCC Част 15, EN55011 и EN60601-1-2

• Клас В

В съответствие с EN60825-1 Безопасност на лазерни продукти

• Лазерите за подравняване са лазерен продукт Клас 1

В съответствие с EN62471 Фотобиологична безопасност на лами и

системи от лампи

- IEC 62471:2006 Рискова група 2
- EN 62471:2008 Рискова група 3
- UVA светодиодът е от рискова група 3

В съответствие с Приложение II.3 на Директива 93/42/ЕИО

• Клас IIа

Изисквания за ЕМС



Системата КХL изисква специални предпазни мерки по отношение на електромагнитната съвместимост (ЕМС). Инсталирането и употребата трябва да се извършват в съответствие с информацията за ЕМС, дадена в това ръководство. Преносима и мобилна РЧ комуникационна апаратура може да повлияе върху системата KXL.

Указания и декларация на производителя - електромагнитни емисии

Системата КХL е предназначена за употреба в указаната по-долу електромагнитна среда. Клиентът или потребителят на системата КХL трябва да гарантира, че се използва в такава среда.

Тест за емисии	Съответствие	Електромагнитна среда — указания
РЧ емисии CISPR 11	Група 1	Системата КХL използва РЧ енергия само за вътрешната си функция. Следователно нейните РЧ емисии са много ниски и няма вероятност да причинят каквато и да било интерференция в близка електронна апаратура.
РЧ емисии CISPR 11 Хармонични емисии IEC 61000-3-2	Клас В Клас А	Системата КХL е подходяща за употреба във всички сгради, включително такива за жилищни цели и директно свързани с обществената нисковолтажна захранваща мрежа, снабдяваща сгради, използвани за жилищни цели.
Флуктуации на напрежението/ фликер емисии IEC 61000-3-3	Съответства	

Указания и декларация на производителя - електромагнитен имунитет

Системата KXL е предназначена за употреба в указаната по-долу електромагнитна среда. Клиентът или потребителят на системата KXL трябва да гарантира, че се използва в такава среда.

имунитет		съответствие	- указания
Електростатичен разряд (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV контакт ±15 kV въздух	±8 kV контакт ±15 kV въздух	Подовете трябва да са от дърво, бетон или керамични плочки. Ако подовете са покрити със синтетичен материал, относителната влажност трябва да е най-малко 30%.
Електрически бърз преход/взрив IEC 61000-4-4	±2 kV за захранващи линии ±1 kV за входни/изходни линии	±2 kV за захранващи линии Неприложимо Входни/изходни линии	Качеството на захранващата мрежа трябва да бъде като на типична търговска или болнична среда.
Пренапрежение IEC 61000-4-5	±1 kV линия(и) към линия(и) ±2 kV линия(и) към земя	±1 kV линия(и) към линия(и) ±2 kV линия(и) към земя	Качеството на захранващата мрежа трябва да бъде като на типична търговска или болнична среда.
Падове на напрежението, кратки прекъсвания и вариации на напрежението на входни захранващи линии IEC 61000-4-11	0 % UT (100 % пад в UT) за 0,5 цикъл 0% UT (100% пад в UT) за 1 цикъл 70% UT (30% пад в UT) за 25/30 цикъла 0% UT (100 % пад в UT) за 5 сек.	0 % UT (100 % пад в UT) за 0,5 цикъл 0% UT (100% пад в UT) за 1 цикъл 70% UT (30% пад в UT) за 25/30 цикъла 0% UT (100 % пад в UT) за 5 сек.	Качеството на захранващата мрежа трябва да бъде като на типична търговска или болнична среда. Ако потребителят на системата KXL има нужда от непрекъсната работа по време на прекъсвания на мрежовото захранване, препоръчва се системата KXL да се захранва от непрекъсваемо захранване или батерия.
Честота на тока (50/60 Hz) магнитно поле IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Магнитните полета с честотата на тока трябва да са на нива, характерни за типично местоположение в типична търговска или болнична среда.

Указания и декларация на производителя - електромагнитен имунитет

Системата KXL е предназначена за употреба в указаната по-долу електромагнитна среда. Клиентът или потребителят на системата KXL трябва да гарантира, че се използва в такава среда.

Тест за имунитет	Тестово ниво на IEC 60601	Ниво на съответствие	Електромагнитна среда — указания
			Преносима и мобилна РЧ комуникационна апаратура трябва да се използва не по-близо до която и да било част на системата КХL, включително кабелите, от препоръчителното разделително отстояние, изчислено от уравнението, приложимо за честотата на предавателя.
			Препоръчителното разделително отстояние
Проведена РЧ IEC61000-4-6	3 Vrms 150 kHz до 80 MHz	3 Vrms	$d = 1,2\sqrt{P}$ 80 MHz до 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$
Излъчена РЧ IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz до 2,7 GHz	3 V/m	$d=1,2\sqrt{P}$ $d=2,3\sqrt{P}$ 80 MHz до 2,7 GHz
			където Р е максималната номинална генерирана мощност на предавателя във ватове (W) според производителя на предавателя, а d е препоръчителното разделително отстояние в метри (m).
			Силата на полетата от фиксирани РЧ предаватели, определени чрез изследване на електромагнитната среда на място, а трябва да бъде под нивото на съответствие във всеки честотен диапазон.б
Полета в близост от РЧ безжична	15 специфични честоти.	15 специфични честоти.	Интерференция може да възникне в близост до апаратура, обозначена със следния символ:
комуникационна апаратура (IEC 61000-4-3:2006 A1:2007 A2:2010)	Ниво на имунитет 9-28 V/m	Ниво на имунитет 9-28 V/m	(())
	. 00 MU 000 MU		

ЗАБЕЛЕЖКА 1 При 80 МНz и 800 MHz се прилага по-високият честотен диапазон.

ЗАБЕЛЕЖКА 2 Тези указания може да не са приложими във всички ситуации. Електромагнитното разпространение се влияе от абсорбцията и отразяването от структури, предмети и хора.

а Силата на полетата от фиксирани предаватели, например базови станции за радио (клетъчни/безжични) телефони и наземни мобилни радиостанции, любителски радиостанции, АМ и FM радио и TV излъчвания не могат да се предвидят с точност теоретично. За оценяване на електромагнитната среда вследствие на фиксирани РЧ предаватели трябва да се обмисли изследване на електромагнитната среда на място. Ако измерената сила на полето на мястото, където се използва системата KXL, надвишава приложимото ниво на РЧ съответствие по-горе, системата KXL трябва да се наблюдава, за да се верифицира нормалната работа. Ако се наблюдава абнормно функциониране, може да са необходими допълнителни мерки, например промяна на ориентацията или местоположението на системата KXL.

6 В честотния диапазон 150 kHz до 80 MHz, силата на полетата трябва да е под 3 V/m.

Препоръчителни разделителни отстояния между преносима и мобилна РЧ комуникационна апаратура и системата KXL

Системата КХL е предназначена за употреба в електромагнитна среда, в която излъчените РЧ смущения се контролират. Клиентът или потребителят на системата КХL могат да помогнат за предотвратяване на електромагнитна интерференция чрез поддържане на минимално отстояние между преносима и мобилна РЧ комуникационна апаратура (предаватели) и системата КХL, както е препоръчано по-долу, според максималната генерирана мощност на комуникационната апаратура.

Номинална максимална	Разделително отстояние според честотата на предавателя m			
генерирана мощност на предавателя (W)	150 kHz до 80 MHz d = 1,2√P	80 MHz до 800 MHz d = 1,2√P	800 MHz до 2,5 GHz d = 2,3√P	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	23	

За предаватели с номинална максимална генерирана мощност, не посочена по-горе, препоръчителното разделително отстояние d в метри (m) може да се оцени с помощта на уравнението, приложимо за честотата на предавателя, където P е номиналната максимална генерирана мощност на предавателя във ватове (W) според производителя на предавателя.

ЗАБЕЛЕЖКА 1 При 80 MHz и 800 MHz се прилага разделителното отстояние за по-високия честотен диапазон.

ЗАБЕЛЕЖКА 2 Тези указания може да не са приложими във всички ситуации.

Електромагнитната пропагация се влияе от абсорбцията и отразяването от структури, предмети и хора.



Системата KXL съдържа функция RFID, която предава и приема при честота 13,56 MHz. Може да се получи смущение на тази функция от друга апаратура, дори ако тази друга апаратура съответства на изискванията за емисии на CISPR.

Системата KXL съдържа следните РЧ предаватели:	
--	--

RFID четец

- 13,56 МНz четец/записвач
- Вградена антена: Максимален диапазон на четене 4 инча
- Макс. генерирана мощност е 200 mW
- Отговаря на: ISO18000-3, ISO15693

6 Библиотека със символи

Текстов символ	Илюстрация на символа	Дефиниция
 Няма АР символ при наличие на запалими анестетици 	ÂR	Опасност, риск от експлозия Не е за употреба
2. Символ АС	~	Променлив ток
3. "I" в книга	i	Внимание: Направете справка в ПРИДРУЖАВАЩИТЕ ДОКУМЕНТИ
4. Символ за земя в кръгче		Предпазно заземяване (земя)
5. Символ за защита от проникване	IP20 (оригинално дистанционно управление) IP53 (актуализирано дистанционно управление)	Оригинално дистанционно управление: Защита от проникване (твърди частици под 12,5 mm и липса на защита от вода); Актуализирано дистанционно управление: Защита от прах и защита от проникване на вода, когато устройството се държи в изправено положение или се напръска леко.
6. Бутон за захранване	Ċ	Готовност
7. Превключвател на захранването	I	ВКЛ.
 Превключвател на захранването 	Ο	ИЗКЛ.
9. Маркировка СЕ	CE	Маркировка за съответствие
10. Производител		Име и адрес на производителя

Текстов символ	Илюстрация на символа	Дефиниция
11. ! в триъгълник		Специфично предупреждение за внимание в ръководството за оператора
12. Нетно тегло (kg) Бруто тегло (kg)	NW GW	Тегло
13. Чадър с дъждовни капки	- J	Да се пази сухо: Да се съхранява предпазено от влага (символът е със или без дъждовни капки)
14. Счупена чаша	или Т	Съдържанието е чупливо, да се борави с внимание
15. Две стрелки нагоре	<u> 11 </u>	Дръжте стрелките на картонената кутия насочени нагоре
16. Водна капка в кутия	20%	Граници за влажност (процентите над и под символа са приемливият диапазон за влажност)
17. Граници на температурата за работа	15 C - 30 C	Граници на температурата за работа
 18. Граници на температурата за съхранение 	-15 C	Граници на температурата за съхранение
19. ЯМР, зачеркнато в кръгче	R	Небезопасно за ЯМР – Да се държи далеч от апаратура за ядрено-магнитен резонанс (ЯМР)
20. Граници на налягането за съхранение	1060 mbar 750 mbar	Граници на атмосферното налягане за съхранение

Текстов символ	Илюстрация на символа	Дефиниция
21. Граници на налягането за работа	1050 mbar 810 mbar	Граници на атмосферното налягане за работа
22. Излъчван сигнал	(((●)))	РЧ предавана през устройството

7 Спецификации

Спецификация	Описание
Електрически	Напрежение на линия 100 – 240 волта АС
	Ток 2 А – 1 А
	Една фаза
	RMS, 50/60 Hz
	Оригинално дистанционно управление 2 х ААА
	батерии
	Актуализирано дистанционно управление 2 х АА
	батерии
Списък на кабелите и	Безжично дистанционно управление
допълнителните	АС захранващ кабел за болнична употреба
принадлежности	(Заключващ се/разкачващ се)
Подаване на енергия	UV лъчение
	3 – 45 mW/cm ²
	365 nm
UVA светодиоден светлинен	UV лъчение
източник	365 nm
Външни интерфейси	USB 2.0
Физически размери	Не по-големи от 60 x 60 x 150 cm
	(дължина х широчина х височина)
Тегло (опакована система)	NW 48 Kg
	GW 120 Kg

Живот на батерия на дистанционното управление (нормални работни условия)	18 часа
(пормални расотни условия) ИД и работни честоти по FCC на дистанционно управление и донгъл	ИД по FCC: SXJ87027-TX (оригинално дистанционно управление) ИД по FCC: 2AVGK-KXLTX (актуализирано дистанционно управление) 2,405-2,475 GHz.
Работни условия на околната среда	Системата работи при следните атмосферни условия (без кондензация).
Околна температура	+15 до +30 °С
Относителна влажност	20% до 80%, без кондензация
Атмосферно налягане	810 до 1050 mbar
Условия за транспортиране и съхранение	Инструментът издържа следните условия за транспортиране и съхранение без повреда или влошаване на функционирането.
Околна температура	-15 до +60 °С
Относителна влажност	10% до 80%, без кондензация
Атмосферно налягане	750 до 1060 mbar