



PASCAL[®] Synthesis[™] TwinStar (SL-PA04, 577 nm & 638 nm)

Oftalmisen pyyhkäisylaserjärjestelmän käyttöopas

European Authorized Representative
Obelis
Boulevard Général Wahis 53
1030 Brussels
Belgia
Puhelin: +32.2.732.59.54
Faksi: +32.2.732.60.03
www.obelis.net

Iridex Corporation
1212 Terra Bella Avenue
Mountain View, CA 94043
Yhdysvallat
Toimisto: +1.650.940.4700
Faksi: +1.650.962.0486
www.iridexretina.com

C €0044

PASCAL Synthesis -järjestelmän ohjelmisto 3.6.1

Huomio: "Yhdysvaltain lain mukaan tätä laitetta saa myydä ainoastaan lääkäri tai lääkärin määräyksestä"

Jätetty tarkoituksella tyhjäksi

Tämä opas on tekijänoikeuden suojaama, ja kaikki oikeudet pidätetään. Tekijänoikeuslakien mukaisesti tätä opasta ei saa kopioida kokonaan tai osittain eikä jäljentää muilla tavoilla ilman Iridex Corporationin nimenomaista kirjallista lupaa. Sallituissa kopioissa täytyy olla samat omistus- ja tekijänoikeusilmoitukset kuin alkuperäisessä kappaleessa lain mukaisesti. Kopioimiseksi lasketaan kääntäminen toiselle kielelle.

Huomaa, että vaikka tämän asiakirjan tietojen oikeellisuus on pyritty varmistamaan kaikin tavoin, asiakirjan tietoja, kuvia, taulukoita, teknisiä tietoja ja kaavioita voidaan muuttaa ilman erillistä ilmoitusta.

Iridex Corporation, Iridex Corporation Logo™ ja PASCAL® ovat Iridex Corporationin tavaramerkkejä tai rekisteröityjä tavaramerkkejä.

PASCAL Synthesis; oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmä ovat Iridex Corporationin tavaramerkkejä.

PASCAL Synthesis tarkoittaa lasertuotepiirustettä: 532 nm:n yhden aallonpituuden laseria ja 577 nm:n yhden aallonpituuden laseria.

Jätetty tarkoituksella tyhjäksi

JOHDANTO

KÄYTTÖTARKOITUS JA KÄYTTÖAIHEET

Oftalmisen PASCAL® Synthesis TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi silmän posteriorisen segmentin (verkkokalvo, suonikalvo) ja anteriorisen segmentin (värikalvo, trabekkelikudos) yksipisteiseen fotokoagulaatioon sekä silmän ei-makulaarisen verkkokalvon kuviopyyhkäisyfotokoagulaatioon. Yhden pisteen tuottamiseen voidaan käyttää rakolamppua. Kuvion tuottamiseen voidaan käyttää rakolamppua.

OMINAISUUDET

Oftalmisen PASCAL Synthesis TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmä on laserjärjestelmäkonsoli, jossa on kiinteä rakolamppu. Rakolampun avulla järjestelmä voi lähettää laserenergian rakolampun valaisureitin kautta. Järjestelmää voidaan käyttää tavalliseen yhden pisteen fotokoagulaatioon ja laserpyyhkäisykuvioihin.

Oftalmisella PASCAL Synthesis TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmällä lääkäri voi tuottaa useita laserpisteitä yhdellä jalkakytkimen painalluksella automaattisen laservalon lähetyksen ansiosta. Tähtäyssäde näyttää kuvion, jonka lääkäri voi asettaa oikeaan kohtaan.

TÄMÄN OPPAAN TARKOITUS

Tässä oppaassa esitellään oftalmisen PASCAL Synthesis TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmä ja kerrotaan sen käytöstä, vianmäärityksestä, kunnossapidosta ja puhdistuksesta. Lue ohjeet laserin oikeaan käyttöön tästä käyttöoppaasta.

Ennen kuin käytät järjestelmää, tutustu sen käyttöön lukemalla huolellisesti kohdat HUOMIOT JA VAROITUKSET sekä Yleiset turvallisuus- ja sääntelytiedot.

HUOMIO

Iridex Corporation ottaa täyden vastuun laitteen turvallisuudesta, luotettavuudesta ja suorituskyvystä ainoastaan seuraavassa tapauksessa:

- Huollon, säädöt, muutokset ja/tai korjaukset on tehnyt vain Iridex Corporation sertifioima henkilöstö.
- Toimenpidehuoneen sähköasennus noudattaa sovellettavia IEC-, CEC- ja NEC-vaatimuksia.

Jos jokin näistä varoituksista jätetään huomioimatta, takuu mitätöityy.

Iridex Corporation pidättää oikeuden tehdä muutoksia asiakirjan laitteeseen/laitteisiin. Siksi laitteet eivät välttämättä vastaa tarkasti julkaisun mallia tai teknisiä tietoja. Kaikkia teknisiä tietoja voidaan muuttaa ilman erillistä ilmoitusta.

Jos sinulla on kysyttävää laserista, ota yhteyttä Iridex Corporationiin tai paikalliseen Iridex Corporationin edustajaan.

Sisällysluettelo

JOHDANTO	5
KÄYTTÖTARKOITUS JA KÄYTTÖAIHEET	5
Sisällysluettelo	7
HUOMIOT JA VAROITUKSET	11
Vastuuvapauslauseke	12
Käyttöoppaan symbolien selitykset	17
Yleiset turvallisuus- ja sääntelytiedot	17
Silmien suojaaminen	18
Lasersuojalasit	19
Sähkövaarat	20
Epähomogeenisen kuvion tuottaminen	21
Valokuitukaapelikokoonpano	21
Kuviotitraus	22
Titraus	22
Tulipalovaara	22
Muiden kuin kohteena olevien kudosten suojaaminen	23
Käyttöturvallisuus	23
Lisähuomioita turvallisuudesta	25
Säännöstenmukaiset turvaominaisuudet	26
Oftalmiset sovellukset	28
Vasta-aiheet	29
Mahdolliset komplikaatiot tai sivuvaikutukset	29
Haittavaikutukset ja komplikaatiot	30
Posteriorisen segmentin lasertoimenpiteet	30
Anteriorisen segmentin lasertoimenpiteet	30
Järjestelmän komponentit	32
Laserkonsoli	32
LCD-kosketusohjauspaneeli	32
Rakolamppu (malli SL-PA04)	33
Jalkakytkin	33
Oven turvakytkimen pistoke	33
Mikromanipulaattori	34
Tehonuppi	34
3D-ohjain (myydään erikseen)	35
Järjestelmän asennus ja käyttöönotto	37
Järjestelmän komponenttien liittäminen	38
Järjestelmän käynnistys ja sammutus	40
Ohjausnäytön kuvaus	41
Home (Aloitus) -näyttö	41
Posterior Treatment (Posteriorinen hoito) -näyttö	42
Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -näyttö	47
Posterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit	50
Anterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit	79
Kuviotitraus	81

Kuviot käytettäessä Endpoint Management (Päätepistehallinta)- ja Landmark (Maamerkki) -ominaisuuksia (valinnainen).....	83
Järjestelmän ohjelmistomäärittely	85
System Setup (Järjestelmän määrittely) -näyttö	85
Contact Lens Selection (Piilolinssin valinta) -näyttö.....	90
Favorites (Suosikit) -ikkuna	91
Treatment Report (Hoitoraportti) -ikkuna	95
Hoitoraportin vienti	97
Hoitoraportit.....	99
Leikkauksenaikaiset ohjeet	103
Hoitomenettely rakolampulla.....	103
Potilaiden hoitojen välillä.....	105
Järjestelmän sammutus	105
Kunnossapito-ohjeet	106
Vuosittainen kunnossapito	106
Järjestelmän korjaus	106
Käyttäjän kunnossapitotoimet	106
Konsolin ulkopintojen puhdistaminen.....	106
Ohjauspaneelin näytön puhdistaminen	106
Maadoituksen tehon ylläpito.....	106
Sulakkeiden vaihtaminen	107
Järjestelmän tekniset tiedot.....	108
Vianmäärittämissopas.....	111
Virheviestit.....	115
Virhetilat	115
Kalibrointitoimenpide.....	124
Vastuuvapausvaroitukset.....	124
Kalibrointiohjeet.....	124
Ohjeet järjestelmän uudelleensijoitukseen.....	125
Huoneen valmistelu.....	125
Käyttöohjeet	126
Tarkoitettu käyttöympäristö	126
Potilasympäristö	126
Sähkömagneettinen yhteensopivuus	128
Oftalmologiset lähteet	134
Yleistä tietoa käytöstä	135
Kohdepotilasryhmä	135
Kohdekäyttäjäprofiili	135
Lisävarusteet.....	135
Takuutiedot	136
Takuuseen liittyvät lähetykset, palautukset ja säädöt	136
Palautettavan laitteen dekontaminointi	137
Yhdysvaltojen teknisen huollon tiedot.....	137
Dekontaminointitodistus	138
Hävittäminen	139
Pattern Scanning Laser Trabeculoplasty (PSLT) (valinnainen)	140
Anterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit	142

Matriisi	143
3-rivinen PSLT	144

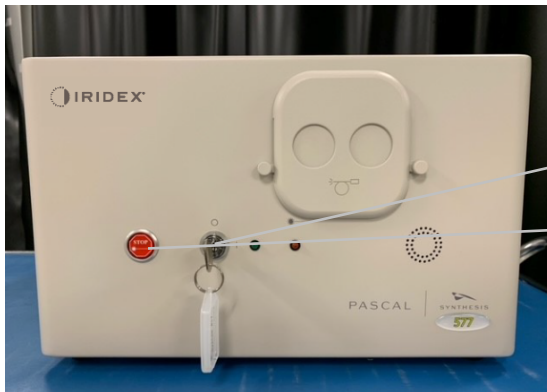
Jätetty tarkoituksella tyhjäksi

HUOMIOT JA VAROITUKSET

Vastuuvapauslauseke

PASCAL Synthesis TwinStar -laserin (577 nm ja 638 nm) kalibrointi on huoltotoimenpide, jonka saavat tehdä vain Iridex Corporationin sertifioima henkilöstö tai asiakkaat, jotka ovat käyneet ja läpäisseet kyseistä laserjärjestelmää koskevan Iridex Corporationin biolääketieteellisen määräaikaishuollon koulutuskurssin. Muiden kuin Iridex Corporationin sertifioiman henkilöstön tai biolääketieteellisen määräaikaishuollon koulutuskurssin käyneiden ja läpäisseiden asiakkaiden tekemät säädöt mitätöivät laitteella jäljellä olevan valmistajan takuun ja voivat johtaa vakavaan henkilövahinkoon.

Konsolin merkinnät

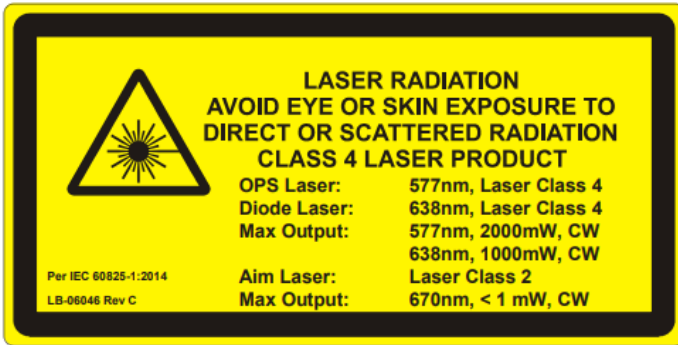


1. Avainkytkimen asento
2. Häätäpysäytyspainike ja -merkintä



3. Merkintä edustajasta Euroopassa
4. Järjestelmätietojen merkintä
5. Vaaramerkintä
6. Lasersäteilyn huomiomerkintä
7. Komponenttiliitännät

	Hätäpysäytys
---	---------------------

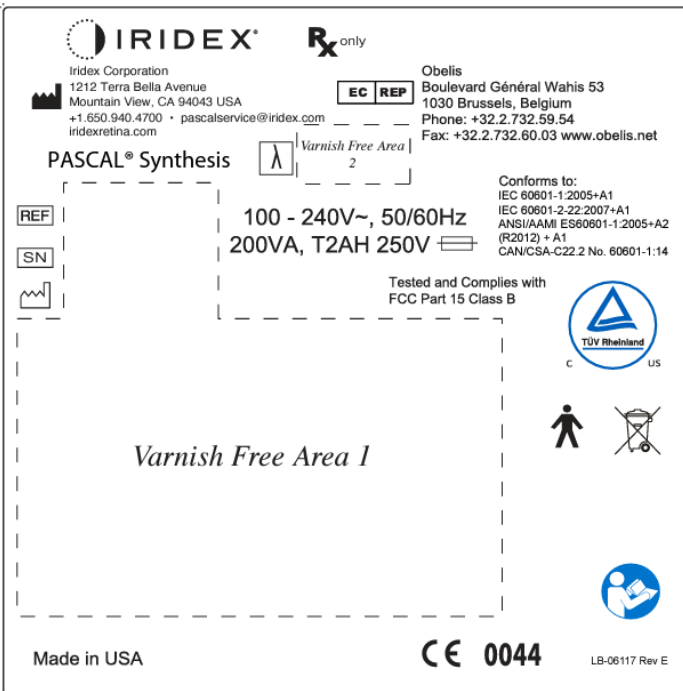


PASCAL Synthesis TwinStar

Lasersäteilyn huomiomerkintä:



Lasersäteilyvaroitus



PASCAL Synthesis TwinStar

Järjestelmätietojen merkintä:



Valmistaja



Osanumero



Sarjanumero



Valmistuspäivä



Noudata käyttöohjeita



WEEE-direktiivi



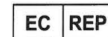
Tyypin B liityntöosa



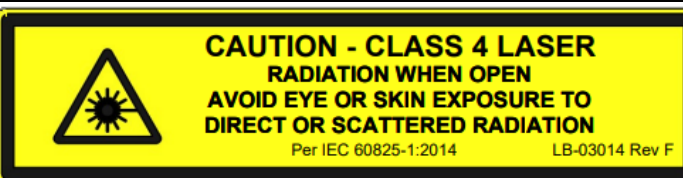
Aallonpituus (nm)

Rx ONLY

Vain hoitomääräyksellä

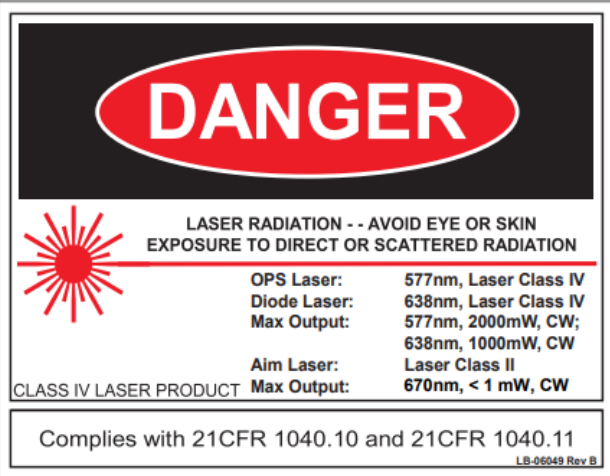









Edustaja Euroopassa




Huomio, luokan 4 lasersäteily

Tällä alueella voi esiintyä lasersäteilyä, kun laite on auki.

 <p>PASCAL Synthesis TwinStar (577 nm ja 638 nm)</p>	<p>Vaaramerkintä:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lasersäteilyvaroitus Aallonpituus Teho Laserluokka
	<p>USB-liitännät</p>
	<p>USB-huomio langattomista laitteista</p>
	<p>Oven etäturvakytkimen liitäntä</p>
	<p>Jalkakytkimen liitäntä</p>
	<p>ON OFF</p>
	<p>Laserin aukon merkki Lasersäteilyvaroitus</p>
	<p>Varoitus, kuuma pinta -merkintä Varoitus, tämä pinta voi olla äärimmäisen kuuma.</p>

	Yleinen varoitusmerkintä
---	---------------------------------






Muut merkinnät

	Jalkakytkin Kotelointi
<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>Hospital Grade Cord: Grounding reliability can be achieved when equipment is connected to an equivalent Receptacle marked "Hospital Grade" or "Hospital only"</p> </div>	Sairaalatasoisen johdon maadoituksen ohjeet

Jätetty tarkoituksella tyhjäksi

Käyttöoppaan symbolien selitykset

Lue tämä opas ja noudata sen ohjeita tarkasti. Sanoilla **VAROITUS**, **HUOMIO** ja **HUOMAA** on erityismerkitykset, ja niiden osoittamat kohdat on tarkistettava huolellisesti.

	<p style="text-align: center;">HUOMIO</p>	<p>Kehottaa käyttäjää kiinnittämään erityistä huomiota laitteen turvalliseen ja tehokkaaseen käyttöön. Saattaa sisältää toimenpiteitä, joita noudattamalla voidaan välttää potilaisiin tai käyttäjiin kohdistuvia vaikutuksia, jotka eivät ole mahdollisesti henkeä uhkaavia tai vakavaan vammaan johtavia mutta joista käyttäjän tulisi olla tietoinen. Huomioilla varoitetaan käyttäjää myös laitteen käytön tai väärinkäytön aiheuttamista haittavaikutuksista ja niiden välttämisestä.</p>
	<p style="text-align: center;">VAROITUS</p>	<p>Varoittaa käyttäjää mahdollisista vakavista seurauksista potilaalle tai käyttäjälle (kuolema, vamma tai vakavat haattatapahtumat).</p>
	<p style="text-align: center;">LASERVAROITUS</p>	<p>Varoitus nimenomaisesti lasersäteestä johtuvasta vaarasta</p>
	<p style="text-align: center;">SÄHKÖVAROITUS</p>	<p>Varoitus nimenomaisesti sähkövirrasta johtuvasta vaarasta</p>
	<p style="text-align: center;">HUOMAA</p>	<p>Käytetään merkinä yleisistä lisätiedoista.</p>

Yleiset turvallisuus- ja sääntelytiedot

Iridex Corporationin laserjärjestelmät ovat lääkinällisiä tarkkuusinstrumentteja. Järjestelmille on tehty kattava testaus. Oikein käsiteltyinä ne ovat hyödyllisiä ja luotettavia kliinisiä laitteita. Perehdy tähän turvallisuusosioon ja laitteen kanssa käytettävän rakolampun ja kuviogeneraattorin syöttöjärjestelmän ohjeiden turvallisuusosioon ennen toimenpiteen suorittamista. Näin suojelet sekä hoitohenkilökuntaa että potilaita.

National Center for Devices and Radiological Health (CDRH) on luokitellut Iridex Corporationin laserit luokkaan IV. Luokka IV tarkoittaa suuritehoisimpia lasereita. Siitä syystä käyttäjän on noudatettava varotoimia estääkseen silmien ja ihon altistumisen laserenergialle muussa kuin hoitotarkoituksessa joko suorista tai hajasäteileivistä lasersäteistä. Lisäksi kirurgisessa ympäristössä on tehtävä varotoimia tulipalovaarojen ja sähkövammojen välttämiseksi.

Iridex Corporation ei suosittele tiettyjä kliinisiä käytäntöjä. Seuraavat varotoimet ovat kattavat mutta eivät välttämättä täydelliset. Laserin käyttäjiä kehoitetaan täydentämään näitä tietoja kirurgisten tuotteiden teknologisilla parannuksilla ja menetelmillä sitä mukaa, kun sellaisia tulee lääketieteellisen laserin käyttäjien saataville lääketieteellisessä kirjallisuudessa. Katso myös Yhdysvaltojen kansallisen standardiorganisaation (ANSI) julkaisut ANSI

Z136.3-2005 – American National Standard for the Safe Use of Lasers in Health Care Facilities, ANSI Z136.1-2000 – American National Standard for the Safe Use of Lasers, CAN/CSA-S386-2008 – Laser Safety in Health Care Facilities ja muut kansalliset standardit, joita laserjärjestelmän käyttömaassa voidaan soveltaa.

Tämä laite on FCC-sääntöjen osan 15 mukainen. Käyttöä koskevat seuraavat kaksi ehtoa: (1) tämä laite ei saa aiheuttaa haitallisia häiriöitä, ja (2) tämän laitteen täytyy pystyä vastaanottamaan häiriöt, mukaan lukien epätoivottua toimintaa aiheuttavat häiriöt.

Silmien suojaaminen




VAROITUS: LASERVAARA

Älä koskaan katso suoraan laserin aukkoon tai heijastavista pinnoista sironneeseen laservaloon, kun hoitosäde on aktivoituna. Seurauksena voi olla vaikea silmävaurio.

Älä koskaan katso lasersäteen reitille. Lasersuojalasit suojaavat sironneelta tai hajatyypin lasersäde-energialta vain 10 sekunnin enimmäisaltistusajan.

Älä koskaan korvaa lasersuojalaseja voimakkuudellisilla silmälasilla, koska seurauksena voi olla vaikea silmävaurio. Voimakkuudellisten silmälasien lasi voi keskittää laservalon verkkokalvolle. Suuren tehotiheyden säde voi myös särkeä voimakkuudelliset silmälasit, mikä voi aiheuttaa vaikean silmävaurion.

Älä käytä rikkoutuneita tai vaurioituneita suojalaseja.

Merkki  (lasersäteily) varoittaa Treatment (Hoito) -näytössä käyttäjää siitä, että järjestelmä voi lähettää laserenergiaa. Tarvittavia varotoimia, kuten suojalasien käyttöä toimenpidehuoneessa, on noudatettava.

Jotta tahaton altistus lähtösäteelle tai sen heijastukselle vältetään, kaikkien kalibrointia tarkistavien tai säätävien henkilöiden täytyy käyttää lasersuojalaseja.

Koska pitkittynyt voimakas altistus valolle voi vaurioittaa verkkokalvoa, laitteen käyttöä silmätutkimuksessa ei pidä pitkittää tarpeettomasti ja kirkkausasetusta ei pidä asettaa suuremmaksi kuin on tarpeen kohderakenteiden selkeän tarkastelun kannalta.

Valokemiallisessa vaarassa verkkokalvon altistusannos on säteilyn ja altistusajan tulo. Jos säteilyarvo puolittuu, altistuksen enimmäisrajan täyttymiseen tarvitaan kaksinkertainen aika.

Vaikka rakolamppujen käytössä ei ole havaittu akuutteja optisen säteilyn vaaroja, potilaan silmään suunnattavan valon voimakkuus suositellaan pitämään pienimmällä diagnosoinnin kannalta riittävällä tasolla. Riski on erityisen suuri vauvoilla, mykiöttömillä ja henkilöillä, joilla on sairauden vioittamat silmät. Riski voi suurentua myös silloin, jos tutkittava on viimeisten 24 tunnin aikana altistettu samalle laitteelle tai muulle näkyvän valon lähdeä käyttävälle oftalmiselle laitteelle. Tämä koskee erityisesti verkkokalvon kuvaukselle altistettuja silmiä.

Punaisen diodilaserin tähtäyssäteen keskimääräinen teho vaihtelee tuskin näkyvästä 1 mW:n enimmäistehoon. Turvallisen (luokan II) altistuksen keston raja 1 mW:n enimmäistehotasolla on 3,9 sekuntia. Suojaa potilasta hoidonaikaiselta verkkokalvon vaurioitumiselta käyttämällä pienintä tarkoituksenmukaista tähtäyssäteen voimakkuutta ja mahdollisimman lyhyttä kesto.

Suurempien kuvioden käyttö rakolampun suurennuksen ollessa 32X voi johtaa siihen, että kuvio ylitäyttää näkökentän. Pienennä rakolampun suurennusta tai säädä kuvion kokoa. Älä kokeile hoitoa, ellei koko kuvio ole näkyvissä.

Lasersuojalasit



VAROITUS: LASERVAARA

Useimpien lasereiden kanssa on aina käytettävä lasersuojalaseja. Tämän järjestelmän käyttöä varten laserturvallisuuspäällikön tulee määrittää suojalasien tarve kummankin laserin aallonpituuden suurimman sallitun säteilyaltistustason (Maximum Permissible Exposure, MPE) ja silmien nimellisen turva-alueen (Nominal Hazard Zone, NHZ) ja -etäisyyden (Nominal Ocular Hazard Distance, NOHD), itse aallonpituuden sekä toimenpidehuoneen rakenteen (yleensä kontrollialueella) perusteella.

ANSI-standardin Z136.1-2007 mukaan MPE on "säteilyn taso, jolle henkilö voidaan altistaa ilman vaarallisia vaikutuksia tai haitallisia biologisia muutoksia silmissä tai ihossa", NHZ on "alue, jolla suoran, heijastuvan tai siroavan säteilyn tason ei odoteta normaalissa käytössä ylittävän sovellettavaa MPE-tasoa", ja NOHD on "etäisyys, joka on laskettu laserista ihmisen silmään esteettömän säteen akselia pitkin ja jota suuremmilla etäisyyksillä säteilyvoimakkuuden tai säteilyaltistuksen ei odoteta normaalissa käytössä ylittävän sovellettavaa MPE-tasoa".

NOHD mitataan rakolampun ja kuviogeneraattorin syöttöjärjestelmän laseraukosta. ANSI:n määritelmän mukaan kontrollialue on "alue, jolla olevien henkilöiden oleskelu ja toiminta on kontrolloitua ja valvottua henkilöiden suojaamiseksi säteilyvaaroilta".

Kaikkien NOHD:n sisällä olevien henkilöiden katsotaan olevan kontrollialueella, ja heidän on käytettävä silmänsuojainta, jonka optinen tiheys on sopiva. Suojalasien täytyy olla vaurion- ja haalistumisenkestävät. Optisen tiheyden (OD) vähimmäisarvo on 4 577 nm:n tai 3 638 nm:n aallonpituudella. Euroopan maissa, joissa noudatetaan EN 207 -standardia, suojalasien suojausluokan on oltava 577 nm:n aallonpituudella L4 tai 638 nm:n aallonpituudella L3.

Syöttölaite	NOHD (577 nm)	NOHD (638 nm)
Rakolamppu	5,4 m (17,7 ft)	3 m (10 ft)



HUOMAA

Nämä luokitukset koskevat vain laseraltistusta yli 200 mm:n (7,9 in) päässä SLA:n laserin lähtöaukosta.

Lääkärille, potilaalle ja/tai NHZ-alueella olevalle toimenpidehuoneen henkilöstölle suositeltavan silmäsuojauksen tyyppi riippuu suunnitellusta toimenpiteestä ja toimenpiteeseen tarvittavista laitteista.

Turvallisen käytön edellyttämä silmiä suojaava suodatin toimitetaan rakolampun mukana. Rakolampun okulaarien kautta toimenpidettä tarkasteleva lääkäri ei tarvitse lasersuojalaseja. Kaikkien muiden NHZ-alueella olevien henkilöiden on käytettävä lasersuojalaseja, joiden optinen tiheys on suosituksen mukainen.

Sopivien silmiensuojainten käytön lisäksi kontrollialueen turvaaminen edellyttää seuraavia toimia:

1. Hoito on annettava siihen tarkoitettussa suljetussa huoneessa.
2. Toimenpidehuoneen oveen on ripustettava varoituskyllti, kun laser on käytössä. Kyllin tarkoitus on varoittaa henkilöstöä kontrollialueelle tulemisesta.
3. Toimenpidehuoneen ovi on pidettävä suljettuna hoidon aikana.

Sähkövaarat



VAROITUS: VAARALLINEN JÄNNITE

Sähköiskuvaaran välttämiseksi laite tulee kytkeä vain maadoitettuun verkkovirtapistorasiaan. Sairaalasoinen johdon maadoituksen luotettavuus edellyttää, että laite kytketään pistorasiaan, joka on merkitty sairaalatasoiseksi tai vain sairaalakäyttöön tarkoitetuksi.

Älä koske ulkoisia liittimiä ja potilasta samanaikaisesti, jotta vältät sähköiskuvaaran.

Käytä ainoastaan järjestelmän mukana toimitettua virtakaapelia. Älä käytä järjestelmän kanssa jatkoapeleita.

Irrota laserjärjestelmä pistorasiasta, kun tarkastat sulakkeita.

Älä koskaan avaa laserkonsolin suojakuoria. Kuorten avaaminen altistaa korkeajännitekomponenteille, laserresonaattorille ja mahdollisesti lasersäteilylle. Vain sertifioitu henkilöstö saa käsitellä konsolin sisäosia.

Laseria ja jalkakytkintä ympäröivä alue on pidettävä kuivana. Älä käytä laseria, jos jokin sen johdoista on vioittunut tai hankautunut. Laserille on tehtävä Iridex Corporationin valmistajan suosituksen ja laitosstandardien mukainen rutiinitarkastus ja kunnossapito.

Epähomogeenisen kuvion tuottaminen



VAROITUS

Tämän laitteen optinen järjestelmä on suunniteltu tuottamaan laserenergiaa tasaisesti tarkennetun pisteen koko alueelle. Jos laserpistettä ei saada tarkennettua kunnolla tarkoitettuun kohteeseen tai jos optisissa komponenteissa on vaurioita, kontaminaatiota tai heikentymiä, myös tasaisuus voi kärsiä. Tähtäyslaserin pisteitä tarkastelemalla käyttäjän pitäisi saada hyvä käsitys tasaisuuden asteesta kullakin järjestelmäkokooppaalla, ja hoidon antamisessa tulisi edetä vasta, kun käyttäjä on tyytyväinen tarkennetun tähtäyslaserin pisteistä havaitsemaansa lasertuoton tasaisuuteen. Mikäli tasaisuudesta on epäselvyyksiä, ota yhteyttä huoltohenkilöstöön.

Hoito erittäin epätasaisella lasertuotolla voi johtaa paikalliseen alueiden yli- ja/tai alihoitoon.

Mitä suurempi kuvio, sitä todennäköisemmin kuvion pisteiden tuotto ei ole tasainen. Pienillä kuvioko'illa epähomogeenisten leesioden tuottaminen voi olla epätodennäköisempää kuin suuremmilla kuvioilla.

Laserkuvion epätasaisuuden taustalla voi olla myös muita muuttujia seuraavat mukaan lukien: väliaineiden samentumat (kaihi) ja yksittäisen samentuman heterogeenisyys; iskeemiset verkkokalvon muutokset; muut tilanteet, joissa ei ole näkyvää verkkokalvon/väliaineiden epähomogeenisyyttä.

Valokuitukaapelikokoonpano



VAROITUS: LASERVAARA

Ole erityisen varovainen kiinnittäessäsi kaapelia konsoliin ja rakolamppuun tai irrottaessa sitä niistä. Kaapelikokoonpano koostuu johdotus- ja valokuitukaapeleista.

Älä vedä kaapeleista tai jännitä niitä. Älä ylitä 15 cm:n taivutussädettä.

Älä aseta esineitä kaapelikokoonpanon päälle tai alle.

Valokuitukaapeleiden vauriot voivat aiheuttaa tahatonta laseraltistusta.

Kuviotitraus



VAROITUS

Lääkärin odotetaan käyttävän harkintaa lasersyötön annostelussa ja sijoittamisessa kuviotitraustoimintoa käyttäessään. Hoitava lääkäri on vastuussa sopivan tehon ja hoitokohdan valitsemisesta.

Huomaa, että tallennettua suosikkia noudettaessa titraustilassa kuvioparametrien arvot, joita ei saa muuttaa titrauksessa, palautuvat oletusarvoihin.

Titraus



VAROITUS

Yksittäinen titrauskerta aivan hoidon alussa ei välttämättä riitä, sillä kudoksen eri alueet voivat reagoida hoidon aikana eri tavoin. Loppukäyttäjän tulee jatkuvasti arvioida kudostasteen tasaisuutta, ja uudelleentitraus voi olla tarpeen toimenpiteen aikana.

Varmista, että Endpoint MGMT (Päätepistehallinta) on automaattisesti pois käytöstä ja näkyy harmaana titraustilassa.

Titrausyritys Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ollessa käynnissä voi johtaa ylitehoiseen altistukseen.

Tulipalovaara



VAROITUS

Älä käytä laserjärjestelmää samassa tilassa syttyvien tai räjähtävien aineiden kanssa, kuten haihtuvien anestesia-aineiden, alkoholin, tiettyjen potilaan ja leikkaussalin valmisteluun käytettävien aineiden tai muiden vastaavien aineiden kanssa. Seurauksena voi olla räjähdys ja/tai tulipalo.

Ei saa käyttää happipitoisessa ympäristössä.

Hoitosäde voi sytyttää useimmat ei-metalliset materiaalit. Käytä paloa hidastavia leikkausliinoja ja -paitoja. Hoitokohtaa ympäröivä alue voidaan suojata pyyhkeillä tai harsosienillä, jotka on kostutettu steriiliin keittosuolaliuokseen tai steriiliin veteen. Jos suojapyyhkeet ja sienet pääsevät kuivumaan, ne voivat suurentaa tulipalovaaraa. UL-hyväksytty sammutin tulisi varata helposti saataville.

IEC 60601-2-22 -standardin mukaisesti: Syttyvien anestesia-aineiden ja hapettavien kaasujen, kuten typpioksiduulin (N₂O) ja hapen käyttöä on vältettävä. Jotkin materiaalit (kuten puuvillavanu) voivat hapen kyllästäminä syttyä järjestelmän normaalissa käytössä syntyvistä korkeista lämpötiloista. Puhdistukseen ja desinfiointiin käytettyjen liimaliuotteiden ja syttyvien liuosten täytyy antaa haihtua ennen laserjärjestelmän käyttöä. Huomiota on kiinnitettävä myös endogeenisten kaasujen syttymisvaaraan.

Muiden kuin kohteena olevien kudosten suojaaminen



VAROITUS: LASERVAARA

Älä koskaan vie käsiä tai esineitä lasersäteen reitille. Seurauksena voi olla vaikea palovamma.

Järjestelmän tulee olla STANDBY (Valmius) -tilassa aina, kun sitä ei käytetä varsinaisen hoidon aikana. Järjestelmän pitäminen STANDBY (Valmius) -tilassa estää tahattoman laserille altistumisen siinä tapauksessa, että jalkakytkintä painetaan vahingossa.

Jalkakytkimen tulisi olla vain lasersädetä tähtäävän henkilön saatavilla. Jalkakytkintä painettaessa on oltava erityisen huolellinen, jos jalkakytkin on lähellä jonkin muun laitteen jalkakytkintä. Vältä tahattoman laserille altistumisen varmistamiseksi, että olet painamassa oikeaa jalkakytkintä.

Käyttöturvallisuus



VAROITUS

Lue tämä käyttöopas huolellisesti ja perehdy sen sisältöön ennen tämän laitteen käyttöä.

Jos huolena on liiallinen tai tahaton silmän liike, tämän hoitotavan käyttöä ei suositella.

Ole varovainen asettaessasi hoitoparametrejä (esimerkiksi altistusaikaa ja kuviokohtaista pisteiden määrää), kun ei-makulaariselle alueelle ollaan tekemässä pitkäkestoisia laserpoltoja, joilla ruudukon valmistumisaika on pidempi. Huomaa, että pitkällä valmistumisajoilla muiden kuin tarkoitettujen kohteiden hoitamisen riski on suurempi, sillä potilas saattaa liikkua.

Tarkista ennen käyttöä, että silmiä suojaava suodatin on kiinnitetty oikein rakolamppuun.

Tarkista aina tehoasetukset näytöstä ennen kuin painat jalkakytkintä.

Tarkista laserparametrien säädöt monitorista ennen kuin painat jalkakytkintä.

Tarkista ennen jokaista käyttökertaa, että rakolampun okulaarit on säädetty omien asetustesi mukaan, erityisesti jos toimipisteellä on useita käyttäjiä. Laser on samapolttopisteinen mikroskoopin kanssa ainoastaan silloin, kun okulaarit on säädetty oikein. Jos okulaareja ei ole säädetty oikein, laserpisteen halkaisija ei ole tarkka, mikä voi johtaa ylihoitoon tai alihoitoon.

Jos tähtäyssädetä ei näy tai se on vääristynyt tai vajaa, kun järjestelmä on READY (Valmiina hoitoon) -tilassa, älä aloita hoitoa. Sammuta kone ja ota yhteyttä huoltoon.

Hoitava lääkäri on vastuussa sopivien toistotaajuuden ja altistusajan yhdistelmien valitsemisesta niin, ettei ylialtistusta tai tahatonta altistusta synny.

Hoitavan lääkärin vastuulla on varmistaa, että rakolampun kautta näkyvä kuvio on sama kuin ohjauspaneelissa näkyvä kuvio. Kuvioiden vastaamattomuus voi olla merkki laitteistoviasta. Jos näin käy, keskeytä hoito ja ota yhteyttä huoltoon.

Jalkakytkimen vapauttaminen etuajassa keskeyttää hoitosäteen lähettämisen ennen kuin koko kuvio on tuotettu. Kuvio suositellaan tekemään loppuun tuottamalla poltot yksitellen. ÄLÄ toista kuviota samaan kohdekudokseen, sillä kuvio alkaisi alusta ja tuottaisi päällekkäisiä polttoja.

Kun valittuna on monipisteinen kuvio, noudata varovaisuutta, kun käytät monen peilin piilolinssiä. Älä ylitäytä peiliä kuviolla ja varmista ennen laserhoitoa, että näet koko kuvion ja hoidettavan alueen.

Älä käytä piilolinsejä, joiden laserpisteen suurennus on $< 0,94$.

Älä käytä laaja-alaisia piilolinsejä. Laaja-alaiset linssit suurentavat pisteen halkaisijaa ja muuttavat fovean poissulkualueen kehähalkaisijaa.

Väärän piilolinssin valitseminen tai väärän suurennuskertoimen syöttäminen tilauslinssille vääristää näkyvää vuotiheyttä. Endpoint Management (Päätepistehallinta) säätelee sekä tehoa (mW) että altistusta (ms) samanaikaisesti. Kun teho saavuttaa alarajan, toiminto säättää vain altistusta. Jos Endpoint Management (Päätepistehallinta) otetaan käyttöön tehon vähimmäisrajoilla tai niiden lähellä, saatetaan tarvita matalampia Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon prosentuaalisia arvoja.

Videomonitoria ei saa käyttää hoidon ohjaamiseen tai diagnosointiin. Hoitavan lääkärin on tarkastettava hoitoa aina rakolampun kautta.

IPx1-merkitty jalkakytkin soveltuu yleiskäyttöön tai toimistokäyttöön. Älä käytä jalkakytkintä järjestelmän kanssa leikkaussalissa.

Kun käytät laitetta kirurgisessa ympäristössä, varmista, että kaikki O₂-pitoisuudet ovat pienet ja syttyviä aineita tai haihtuvia anestesia-aineita, alkoholia ja potilaan ja leikkaussalin valmisteluun käytettäviä aineita on vähennetty. Kaikki liuokseen kastetut materiaalit on suljettava erikseen pusseihin ja astioihin ja/tai poistettava huoneesta ennen laserin käyttöä (esim. valmisteluannostelijat, asettimet, tiputusliinat). Tämä koskee myös anestesian antajien käyttämiä tarvikkeita. Anestesian antaja vähentää FIO₂-pitoisuuden (sisäänhengitetyn hapen osuuden) mahdollisimman pieneksi riittävän SpO₂:n kannalta. Huomioi mahdollinen O₂- ja N₂O-rikastettu ilma leikkauskohdan lähellä liinojen alla erityisesti pään ja kaulan kirurgiassa. Nosta liinoja koholle, jotta hieman ilmaa painavampi happi laskeutuu potilaan pään alueelta kohti lattiaa.



HUOMIO

Jos järjestelmä lakkaa vastaamasta jossain muussa kohtaa kuin laserin lähetyksen aikana, älä paina laserin hätäpysäytyspainiketta. Käännä sen sijaan avainkytkin OFF-asentoon. Odota ainakin minuutti ennen kuin käynnistät järjestelmän uudelleen avainkytkimellä.

Jos ohjauspaneeli on tyhjä yli 60 sekuntia järjestelmän käynnistyksen aikana, tarkista, että ohjauspaneelin etupuolella palaa virran merkkivalo. Jos valo ei pala, paina ohjauspaneelin oikeassa reunassa olevaa virtapainiketta kytkeäksesi ohjauspaneelin virran. Jos ohjauspaneeli pysyy tyhjänä, sammuta järjestelmä avaimella. Tarkista, että kaikki ohjauspaneelin kaapelit on kytketty tiukasti, ja käynnistä sitten järjestelmä uudelleen. Jos näyttö on yhä tyhjä, sammuta järjestelmä ja ota yhteyttä huoltoon.

Kylmässä ympäristössä laitteella voi kestää kauemmin käynnistyä käyttövalmiiksi.

Hoitavan lääkärin vastuulla on varmistaa, että rakolampun kautta näkyvä tähtäyssäteeseen piste on odotetun kokoinen. Jos tähtäyssäteeseen koko tai kuvio näyttää väärältä tai vääristyneeltä, älä aloita hoitoa. Säädä rakolampun tarkennusta. Jos ongelma jatkuu, ota yhteyttä huoltoon.

Hoitava lääkäri on vastuussa sopivan tehon ja hoitokohdan valitsemisesta. Halutun kliinisen tuloksen saamiseksi on aina käytettävä pienintä tarkoituksenmukaista asetusta.

Älä puhdista ohjauspaneelin näyttöä kostealla liinalla. Se voi vaurioittaa näyttöä.

Lisähuomioita turvallisuudesta



VAROITUS

Yhdysvaltain lain mukaan tätä laitetta saa myydä ainoastaan lääkäri tai lääkärin määräyksestä. (CFR 801.109(b)(1))

Tässä oppaassa mainitsemattomien ohjaus- tai säätöasetusten käyttö tai toimenpiteiden suorittaminen voi johtaa vaaralliseen säteilyaltistukseen.

Iridex Corporationin lääkinnälliset laitteet on tarkoitettu ainoastaan laserfotokoagulaation ja siihen liittyvien syöttölaitteiden käyttöön koulutettujen lääkäreiden käytettäväksi.

Jotta käyttäjän ja potilaan vahingoittuminen ja/tai tämän laitteen vaurioituminen vältetään, käyttäjän on:

- *luettava tämä opas huolellisesti ja perehdyttävä sen sisältöön ennen tämän laitteen käyttöä*
- *oltava pätevä lääkäri, joka tuntee tämän laitteen käytön läpikotaisesti*
- *testattava tämä laite ennen toimenpidettä*

- jätettävä yrittämättä sellaiset sisäiset korjaukset tai säädöt, joita ei ole eritelty tässä oppaassa.

Älä muokkaa tätä laitetta ilman valmistajan lupaa.

Kun laserjärjestelmä on yhdistettynä muihin lääkinällisiin sähkölaitteisiin, vuotovirrat voivat olla additiivisia. Varmista, että kaikki järjestelmät on asennettu standardin IEC 60601-1 vaatimusten mukaan.

Jos laserjärjestelmää käytetään muiden laitteiden vieressä tai muiden laitteiden kanssa päällekkäin pinottuna, tarkkaile laserjärjestelmää ennen käyttöä ja varmista sen normaali toiminta kokoonpanossa, jossa sitä tulnaisiin käyttämään.

Muiden kuin tämän laitteen valmistajan ilmoittamien tai toimittamien lisävarusteiden, muuntimien ja kaapeleiden käyttö voi johtaa tämän laitteen sähkömagneettisten päästöjen lisääntymiseen tai sähkömagneettisen häiriönsiedon heikentymiseen ja virheelliseen toimintaan.

Kannettavia radiotaajuisia viestintälaitteita (mukaan lukien oheislaitteet, kuten antennikaapelit ja ulkoiset antennit) tulee käyttää vähintään suositellun 30 cm:n (12 tuuman) päässä kaikista laserjärjestelmän osista, mukaan lukien valmistajan ohjeistuksen mukaiset kaapelit. Muuten tämän laitteen suorituskyky voi heikentyä.



HUOMIO

Laitteen pitkällinen altistuminen korkealle kosteustasolle voi aiheuttaa kondensaatiota.

Tärinä tai fyysinen isku voi vaikuttaa laitteen laatuun, suorituskykyyn ja luotettavuuteen.

Säännöstenmukaiset turvaominaisuudet

Oftalmiinen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmä noudattaa 21 CFR -asiakirjan alakohtaa J Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston (FDA) National Center for Devices and Radiological Health (CDRH) -laitoksen vaatimusten mukaisesti. Järjestelmässä on seuraavat FDA-säännösten mukaiset turvaominaisuudet:

Avainkytkinlukitus

Järjestelmän voi aktivoida vain pääavainkytkimen avaimella. Avainta ei voi irrottaa, kun se on ON-asennossa, ja järjestelmä toimii vain avaimen ollessa paikallaan. Kun hoito on valmis, irrota aina avain ja laita se turvalliseen paikkaan estääksesi järjestelmän luvattoman käytön.

Lasersäteilyn ilmaisim

Lasersäteilyn ilmaisim varoittaa käyttäjää siitä, että järjestelmä voi lähettää laserenergiaa ja että on huolehdittava tarpeellisista varotoimista, kuten silmiensuojainten käytöstä toimenpidehuoneessa.

Oven turvakytkin

Etäkytkimen avulla voidaan käyttää oven turvakytkintä, joka poistaa järjestelmän käytöstä tiettyjen ulkoisten tapahtumien yhteydessä (esimerkiksi jos toimenpidehuoneen ovi avataan). Etäkytkin voidaan johdottaa oven kytkimen pistokkeeseen ja kytkeä järjestelmän turvakytkinliitäntään, joka on järjestelmäkonsolin takaosassa. Etäkytkintä käytettäessä järjestelmä voidaan asettaa READY (Valmiina hoitoon) -tilaan vain, kun etäkytkin on suljettuna. Jos yhteys katkaistaan avaamalla kytkin (ovi) tai irrottamalla pistoke, järjestelmä poistuu käytöstä ja siirtyy STANDBY (Valmius) -tilaan ja ohjauspaneelissa näkyy teksti <Door Interlock> (Oven turvakytkin).

Hätäpysäytys

Painikkeen painaminen katkaisee laserin virran välittömästi.

Suojakotelo

Järjestelmäkonsolissa on suojakotelo, joka estää ihmisten tahattoman altistuksen luokan I rajat ylittävälle lasersäteilylle. Kotelon saa avata vain sertifioitu henkilöstö.

Turvalukitukset

Suojakotelo ei ole tarkoitettu käyttäjän irrotettavaksi käytön tai kunnossapidon aikana. Siksi järjestelmässä ei ole eikä tarvitse olla standardin US FDA 21 CFR kohdassa 1040 tai eurooppalaisessa standardissa EN 60825-1 tarkoitettuja turvalukituksia.

Turvasuljin

Laserjärjestelmässä on laserin elektroninen turvasuljin. Järjestelmä ei pysty lähettämään laservaloa, elleivät kaikki turvallisuusehdot täyty ennen jalkakytkimen painamista. Turvasuljin on aktiivinen, kun järjestelmä on sammuksissa tai STANDBY (Valmius) -tilassa, järjestelmä tekee itsetestiä käynnistyksen yhteydessä tai turvamonitori havaitsee vian.

Ohjauspainikkeiden sijainti

Ohjauspainikkeet ovat kosketusohjauspaneelissa.

Manuaalinen nollaus

Jos oven turvakytkimen aktivoituminen keskeyttää laserin lähetyksen ulkoisesti hoidon aikana, järjestelmä siirtyy automaattisesti STANDBY (Valmius) -tilaan ja turvasuljin palaa suljettuun asentoon. Nollaa järjestelmä asettamalla laser READY (Valmiina hoitoon) -tilaan jatkaaksesi hoitoa.

Jos verkkovirran katkos keskeyttää laserin lähetyksen, järjestelmä sammuu automaattisesti. Jotta hoitoa voidaan jatkaa sähkökatkoksen jälkeen, järjestelmä täytyy ensin käynnistää uudelleen manuaalisesti kääntämällä avainkytkin ON-asentoon.

Sähköinen viantunnistuspiiristö

Jos elektroninen järjestelmä havaitsee vikatilaa, laite ei voi tuottaa laseraltistusta. Laser poistuu käytöstä, turvasuljin sulkeutuu ja jalkakytin poistuu käytöstä. Käyttäjä voi ratkaista joltain vikatilanteita itse. Katso lisätietoja kohdasta Vianmääritys.

Säätelymerkintöjen ja muiden järjestelmämerkintöjen sijainti

Säätelyviranomaisten vaatimusten mukaisesti laitteessa on määritetyissä paikoissa varoitusmerkinnät, jotka kertovat tilanteista, joissa käyttäjä voi altistua lasersäteilylle. Huomio-, varoitus- ja järjestelmämerkintöjen sijainnit ja kuvaukset esitetään seuraavilla sivuilla.

Oftalmiset sovellukset

Oftalmista PASCAL Synthesis TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmää käytetään sekä silmän etu- että takakammion silmänsairauksien hoitoon. Laserjärjestelmät soveltuvat hyvin silmän hoitamiseen, sillä niiden vaikutus läpinäkyviin kudoksiin ja materiaaleihin on minimaalinen. PASCAL Synthesis TwinStar -laserenergiaa voidaan lähettää tehokkaasti silmän läpinäkymättömiin rakenteisiin läpinäkyvän sarveiskalvon, kammionesteen, mykiön ja lasiaisnesteen läpi, jolloin monia sairauksia voidaan hoitaa noninvasiivisesti.

Laserenergia lähetetään silmän läpinäkymättömiin rakenteisiin erityisesti lasersyöttöjärjestelmään suunnitellun rakolampun kautta.

Syöttöjärjestelmä sisältää linssijärjestelmän, joka kohdistaa laserenergian ja säätelee laserpisteen kokoa rakolampun tarkastelutasolla. Järjestelmässä on mekanismi, jolla lasersäteen paikkaa voidaan säätää rakolamppua siirtämättä. Laserenergia kulkee rakolamppuun taipuisan valokuidun kautta.

Useimmissa toimenpiteissä käytetään laserpiilolinssiä, joka ohjaa laserenergian hoidettavaan silmän osaan. Piilolinssissä voi olla peilejä, jotka ohjaavat laserenergian värikalvon takana oleville verkkokalvon alueille tai kulmaan trabekkelikudoksen hoitoa varten. Piilolinssi auttaa myös pitämään silmän auki ja paikoillaan, jotta laserenergia voidaan lähettää tehokkaasti.

Järjestelmiä voidaan käyttää sairaalassa tai lääkärin vastaanotolla tehtäviin toimenpiteisiin sairaalahoidossa tai avohoidossa. Laserjärjestelmän käyttö ei määrittele sitä, pitäisikö toimenpide tehdä sairaala- vai avohoitoperiaatteella.

Vasta-aiheet

Lasertrabekuloplastialle on seuraavat vasta-aiheet:

- sarveiskalvon samentumat, kaihinmuodostus ja lasiaisverenvuoto, joka voi häiritä laserkirurgin kohderakennenäkyvää
- mykiötön silmä, jossa lasiainen on etukammiossa
- uudissuoniglaukooma
- kulman synnynäisten poikkeavuuksien aiheuttama glaukooma
- alle 90 asteen avoin kulma tai laaja alhaalla oleva perifeerinen etukiinnike, joka ympäröi kulmaa
- huomattava sarveiskalvon turvotus tai huonontunut kammionesteen kirkkaus, mikä peittää kulman yksityiskohtien näkyvyyttä
- aktiivisen uveitin aiheuttama glaukooma.

Kudosabsorptio määräytyy suodaan pigmentin mukaan. Siksi tummapigmenttisten silmien hoidossa tarvitaan pienempi energiamäärä verrattuna vastaavien tulosten saamiseen vaaleapigmenttisten silmien hoidossa. Älä käytä sellaisten albiinopotilaiden hoitoon, joilla ei ole pigmenttiä.

Jos potilaan verkkokalvon pigmentissä havaitaan laajaa vaihtelua oftalmoskopiolla arvioitaessa, valitse arvaamattomien kudosaaurioiden välttämiseksi monipisteisiä kuvioita, jotka peittävät tasapigmenttisen, pienemmän alueen.

Ole varovainen asettaessasi hoitoparametrejä (esimerkiksi altistusaikaa ja kuviokohtaista pisteiden määrää), kun ei-makulaariselle alueelle ollaan tekemässä pitkäkestoisia laserpoltoja, joilla ruudukon valmistumisaika on pidempi. Huomaa, että pitkillä valmistumisajoilla muiden kuin tarkoitettujen kohteiden hoitamisen riski on suurempi, sillä potilas saattaa liikkua.

Lisäksi fotokoagulaatiohoidolle on seuraavat vasta-aiheet:

- Potilas ei voi kiinnittää katsettaan tai pitää silmää paikallaan (esimerkiksi silmävärveen vuoksi).
- Silmänpohja ei näy kunnolla samentuman vuoksi (väliaine ei ole kirkas, joten lääkäri ei näe silmänpohjaa).
- Potilaan silmässä on verkkokalvon alaista nestettä.

Mahdolliset komplikaatiot tai sivuvaikutukset

Verkkokalvon fotokoagulaation mahdollisia komplikaatioita ovat keskikuopan tahattomat palovammat, suonikalvon uudissuonittuminen, parasentraalinen skotooma, subretinaalinen fibroosi, fotokoagulaatioarven laajeneminen, Bruchin kalvon repeämä, suonikalvon irtauma, eksudatiivinen verkkokalvon irtauma, sädekehähermojen vaurioitumisen aiheuttamat mustuaisen muutokset ja suoraan näköhermon päähän tai sen viereen kohdistetun hoidon aiheuttama näköhermon tulehdus.

Laseriridotomian mahdollisia komplikaatioita ovat värikalvotulehdus, näköoireet ja harvoissa tapauksissa verkkokalvon irtauma.

Haittavaikutukset ja komplikaatiot

Posteriorisen segmentin lasertoimenpiteet



VAROITUS

Panretinaalisen fotokoagulaation yleisin komplikaatio on lisääntynyt makulaturvotus, johon yleensä liittyy samanaikainen näön tarkkuuden heikkeneminen. Lisäksi sysäysverenvuotoja uudissuonittuneilta alueilta, erityisesti näköhermossa, on havaittu, ja niiden aiheuttajana voi olla fotokoagulaatiosta tai potilaan tahattomasta valsalvauksesta johtuva perifeerisen vastuksen lisääntyminen.

Vain nimenomaisesti laserenergiakäyttöön suunniteltua piilolinssiä saa käyttää. Tavallisten diagnostisten piilolinssien käyttö voi johtaa tehonhäviöön valon heijastuessa linssin pinnasta. Heijastunut energia voi aiheuttaa vaaraa sekä potilaalle että lääkärille.



VAROITUS

Potilaita on ohjeistettava välttämään fotokoagulaation jälkeen toimintaa, joka voi lisätä laskimopainetta päässä, kaulassa tai silmissä, kuten ponnistamista, nostamista ja hengityksen pidättämistä. Potilaita on neuvottava nukkumaan niin, että sängyn pääpäätä on nostettu 15–20 astetta.

Potilaita täytyy ohjeistaa välttämään aivastuksen pidättelyä, sillä se aiheuttaa silmiin korkean verenpaineen. Myös voimakasta niistämistä pitäisi välttää. Silmien hierominen fotokoagulaation jälkeen voi katkaista silmien verisuonia. Aivastelun ja yskimisen hallintaan suositellaan yskänsiirappia tai muuta sopivaa lääkettä.

Potilaiden tulisi välttää aivan hoidon jälkeen paikkoja, joiden korkeus merenpinnasta on yli 2 500 m (noin 8 000 ft).

Anteriorisen segmentin lasertoimenpiteet



VAROITUS

Silmänpainetta on seurattava tarkasti laseriridotomian tai trabekuloplastian jälkeen.

Joissain tapauksissa trabekkelikudoksessa ilmenee verenvuotoa, sillä Schlemmin kanavasta tiheä verta laserilla hoidettuun kohtaan. Verenvuoto voidaan pysäyttää helposti lisäämällä sarveiskalvon goniolinssin painetta tai koaguloimalla verenvuotokohta laserpoltolla.

Mustuaisen vääntymää voi ilmetä, jos hoidetaan värikalvon juurta tai perifeeristä värikalvoa. Vääntymän pysyvyys riippuu tahattoman vaurion vaikeudesta.



VAROITUS

Silmänpaineen nousua on ilmoitettu tapahtuneen jopa 53 prosentissa silmistä, kun trabekkelikudoksesta on hoidettu 360° 100 pisteellä ensimmäisellä hoitokerralla. Silmänpaineen nousuja tapahtuu yleisimmin 1–2 tunnin kuluttua laserhoidosta, mutta nousu on mahdollista useidenkin tuntien kuluttua. Siksi potilaan silmänpainetta on seurattava laserhoidon jälkeen jopa 24 tuntia.

Perifeerinen etukiinnike voi ilmetä, kun hoidetaan trabekkelikudoksen takaosaa tai muita trabekkelikudoksen takana olevia rakenteita. Parhaiten se on vältettävissä hyvin tarkennetun lasersäteen tarkalla tuottamisella.

Ohimenevät sarveiskalvon epiteelin palovammat ovat raporttien mukaan hävinneet 1 viikon kuluessa arpeutumatta. Endoteelin palovammoja syntyy harvoin, kun tarkennus tehdään huolellisesti.

Harvinaisissa tapauksissa voi ilmetä vaikeaa värikalvotulehdusta, joka liittyy joko poikkeukselliseen potilasvasteeseen tai virheellisesti sijoitettuun pisteeseen.

Järjestelmän komponentit

Laserkonsoli

Sisältää avainkytkimen, laserin hätäpysäytyspainikkeen, kuituportit, laserkuitu- ja elektronikkakaapelin ja yhdistetyt 577 nm:n ja 638 nm:n laserit, ohjauselektroniikan ja virtalähteen.

Laserin tuottaminen 638 nm:n aallonpituudella on käytettävissä vain rakolampulla (ei etupuolen kuituporttien kautta).



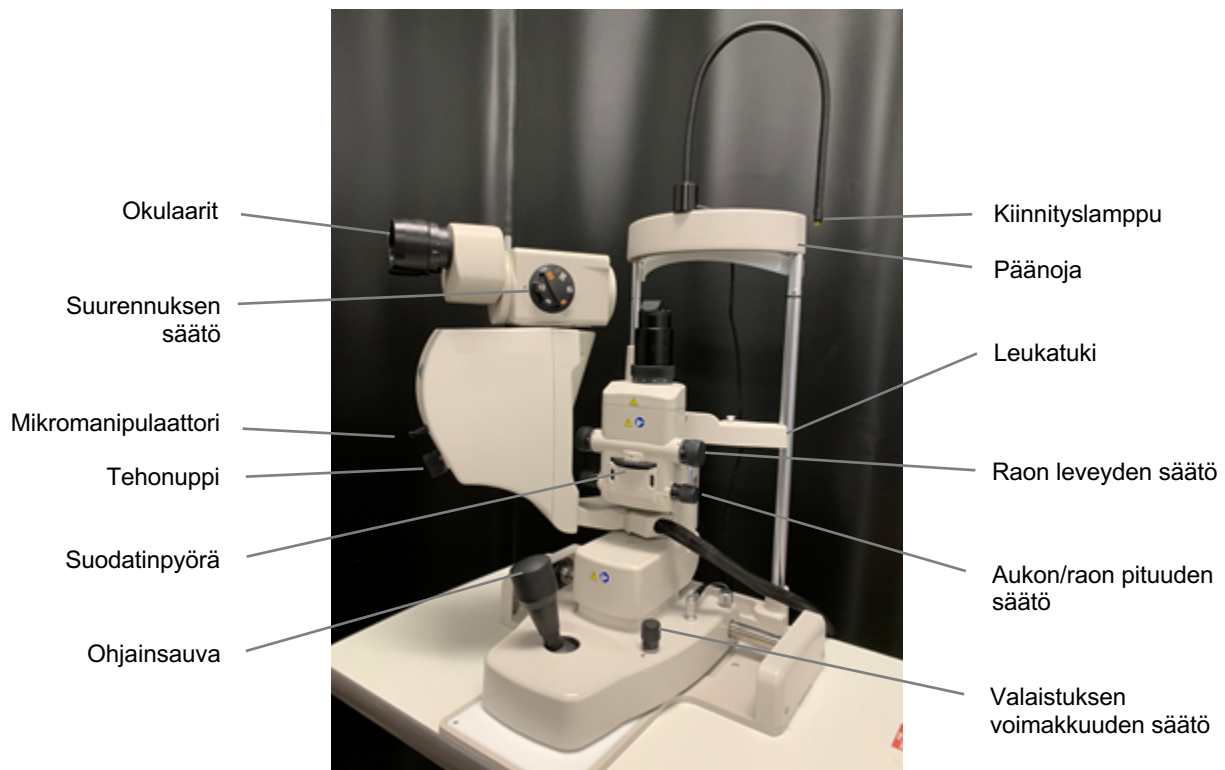
LCD-kosketusohjauspaneeli

Sisältää ohjuspainikkeet hoitoparametrien valitsemista varten ja näyttää valvontajärjestelmän tiedot.



Rakolamppu (malli SL-PA04)

Kiinteä rakolamppuliitäntä. Huoltohenkilöstö liittää laserjärjestelmän rakolamppuun.



PASCAL Synthesis -rakolamppu PA04

Jalkakytkin

Aktivoi painettaessa hoitolasersäteen, jos järjestelmä on READY (Valmiina hoitoon) -tilassa.



HUOMAA

IPX1-merkitty jalkakytkin soveltuu yleiskäyttöön tai toimistokäyttöön.

Oven turvakytkimen pistoke

Estää laserin käytön, jos toimenpidehuoneen ovet ovat auki tai turvakytkimen pistoke on irrotettu. Käyttö on valinnaista, mutta turvakytkimen pistokkeen täytyy olla paikallaan, jotta laser toimii.

Mikromanipulaattori

Toimii laserin sijainnin asettamisen apuvälineenä. Tähtäyssädetä/hoidosädetä voidaan siirtää ylös/alas/vasemmalle/oikealle samaan suuntaan, johon mikromanipulaattoria (MM) liikutetaan.

Liike keskittyy 3D-ohjaimella asetetun sijaintipoikkeaman ympärille (mikäli sellainen on).

Kun mikromanipulaattori vapautetaan, se palautuu mekaaniseen keskikohtaan. Vapautuksen jälkeen mikromanipulaattori voi poiketa muutaman lukeman todellisesta keskikohdasta, mutta käyttäjä voi keskittää sen painamalla Center (Keskitä) -painiketta.



HUOMAA

- *Mikromanipulaattori ei ole käytettävissä laserhoidon aikana*

Tehonuppi

Mikromanipulaattorin alapuolella sijaitsevalla tehonupilla voidaan tehdä lasertehon lisäsäätöjä.

Käyttäjä voi lisätä tai vähentää tehoa kääntämällä tehonuppia samaan tapaan kuin kosketusnäytön tehopainikkeilla. Myötäpäivään kääntämällä tehoa lisätään ja vastapäivään kääntämällä tehoa vähennetään.



HUOMAA

- *Tehonuppi ei ole käytettävissä laserhoidon aikana*

3D-ohjain (myydään erikseen)

Toimii laserin sijainnin ja parametrien asettamisen apuvälineenä. Parametrejä säädetään ohjainta liikuttamalla.

3D-ohjaimen käyttö



3D-ohjaimen määrittäykset

Toiminto	Ohjausliike	Oletus	Lisätoiminto	Teho
Mikromanipulaattori	Kallistus (ylös/alas/vas./oik.)	✓	✓*	--
Titraus/keskitys	Veto	✓	✓	--
Pisteet	Liu'utus ylös/alas	--	✓**	--
Välimatka	Liu'utus vas./oik.	--	✓**	--
Suuntaus	Kääntö myötä-/vastapäivään	--	✓**	--
Tehon lisäys	Oikea sivupainike	✓	✓	✓
Tehon vähennys	Vasen sivupainike	✓	✓	✓
			* Vain yksi piste ** Vain koko kuvio	

Jätetty tarkoituksella tyhjäksi

Järjestelmän asennus ja käyttöönotto

Oftalmisen PASCAL Synthesis TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmä on suunniteltu asennettavaksi pimeään toimistoon tai leikkaussaliin. Järjestelmän suorituskyky ja tarkastelu on optimaalista hämärissä valaistusolosuhteissa. PASCAL Synthesis TwinStar -järjestelmän asennuksen ja testauksen laitoksellanne tekee Iridex Corporationin sertifioima henkilöstö.

Oftalmisessa PASCAL Synthesis TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmässä on 3-lankainen sairaalatason AC-virtajohto. Kun valitset järjestelmän asennuspaikkaa, varmista, että AC-pistorasia on oikein maadoitettu. Noudata paikallisia sähköturvallisuusmääräyksiä tarkistaessasi AC-pistorasian maadoituksen. Järjestelmän turvallinen käyttö edellyttää oikein maadoitettua virtaliitäntää.



HUOMAA

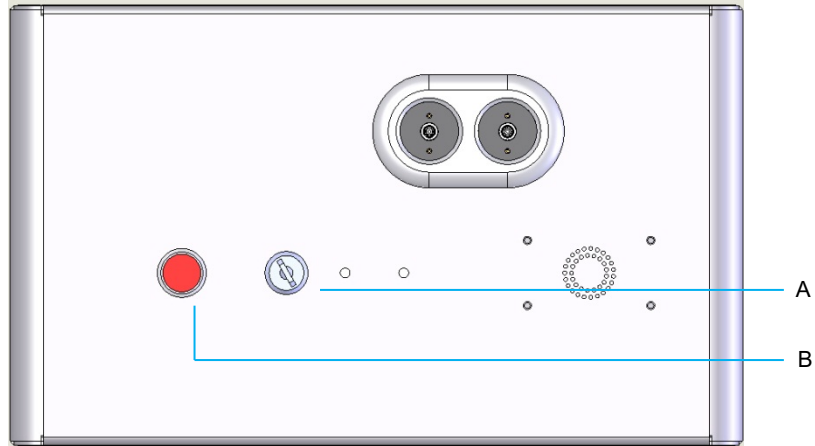
Älä sijoita laserjärjestelmää niin, että katkaisimen käyttö on vaikeaa.

Valitse paikka, johon järjestelmä mahtuu hyvin ja jossa sekä potilas että lääkäri pääsevät järjestelmän eteen mukavasti. Tarkista tilan ilmanvaihto, lämpötila ja suhteellinen kosteus. Valitse hyvin tuuletettu paikka toimistossa tai leikkaussalissa. Katso kohta **Ympäristövaatimukset (käytössä)** ja varmista, että asennuspaikka täyttää luetellut lämpötilaa ja suhteellista kosteutta koskevat vaatimukset. Aseta järjestelmä niin, ettei tähtäyssäde osoita ikkunoihin tai oviin. Ripusta laserturvallisuuskyltti toimenpidehuoneen sisäänkäynnille.

Älä tuki laserjärjestelmän tuuletusilmavirtaa tai peitä tuuletusaukkoja. Jätä vähintään 5 cm (2 in) tyhjää tilaa laserjärjestelmän ympärille, jotta järjestelmä saa tuuletusilmaa. Reititä järjestelmän kaapelit huolellisesti niin, ettei synny kompastumisvaaraa eikä valokuitu kulje paikassa, jossa se voisi jäädä jalkojen tai tuolin pyörien alle ja musertua. Jos johto täytyy viedä lattian poikki kohdasta, jossa kuljetaan, lattialle suunnitellun johto-/kaapelisuojan käyttö on suositeltavaa.

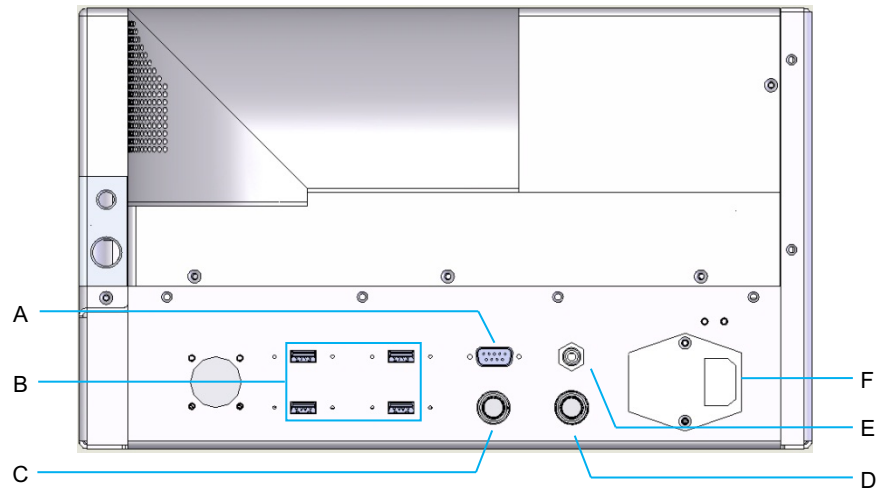
Järjestelmän komponenttien liittäminen

Seuraavissa kuvissa näkyvät järjestelmäkomponenttien liitäntöjen sijainnit konsolin etu- ja takapaneelissa.



Etupaneelin liitännät

A	Avainkytkin
B	Hätäpysäytys



Takapaneelin liitännät

A	LCD-ohjauspaneelin liitântä
B	USB-portit – 3D-ohjaimelle ja kosketusnäyttömonitorille
C	Monitorin virtaliitântä
D	Jalkakytkimen liitântä
E	Oven turvakytkimen liitântä – täytyy olla liitettynä, jotta laser toimii
F	Verkkovirtakaapelin liitântä



HUOMAA

Jos käytetään ulkoista oven turvakytkintä, pätevän sähköammattilaisen on asennettava ulkoinen kytkin ja kaapelin kokonaispituus ei saa olla yli 5 m (16 ft).



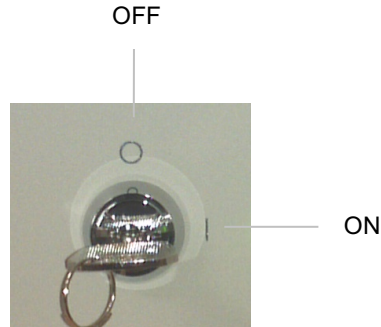
HUOMIO

USB-portit eivät ole yhteensopivia langattomien laitteiden kanssa. Jos USB-portissa käytetään langatonta laitetta, langattoman laitteen tai PASCAL TwinStar -järjestelmän suorituskykyä ei voida taata.

Järjestelmän käynnistys ja sammutus

Järjestelmän käynnistäminen

1. Kytke järjestelmä seinäpistorasiaan.
2. Työnnä avain avainkytkimeen.
3. Käännä avainkytkin ON-asentoon.



Avainkytkin

Järjestelmän sammuttaminen (normaali sammutus)

Treatment (Hoito) -näytössä:

1. Aseta järjestelmä STANDBY (Valmius) -tilaan.
2. Paina <End Treatment> (Päätä hoito) -painiketta tai palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön.

Home (Aloitus) -näytössä:

3. Käännä avainkytkin OFF-asentoon.
4. Irrota avain estääksesi järjestelmän luvattoman käytön.



HUOMAA

Jos virtakaapeli on yhä kytkettynä pistorasiaan, osa sisäisestä piireistä saa yhä virtaa. Katkaistaksesi virran kaikista sisäisistä piireistä käännä avainkytkin OFF-asentoon ja irrota virtakaapeli pistorasiasta.

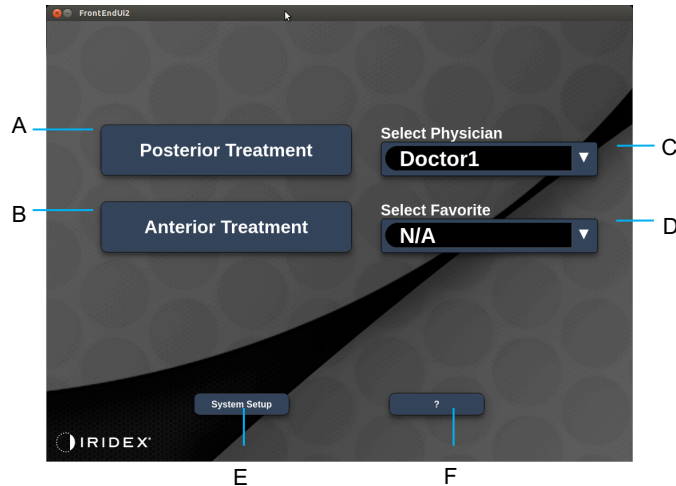
Hätäsammutus

Jos järjestelmä lakkaa vastaamasta laserin lähetyksen aikana, paina konsolin etuosassa olevaa laserin hätäpysäytyspainiketta. Käännä avainkytkin OFF-asentoon.

Ennen kuin käynnistät järjestelmän uudelleen, vapauta laserin hätäpysäytyspainike painamalla sitä toistamiseen.

Ohjausnäytön kuvaus

Home (Aloitus) -näyttö



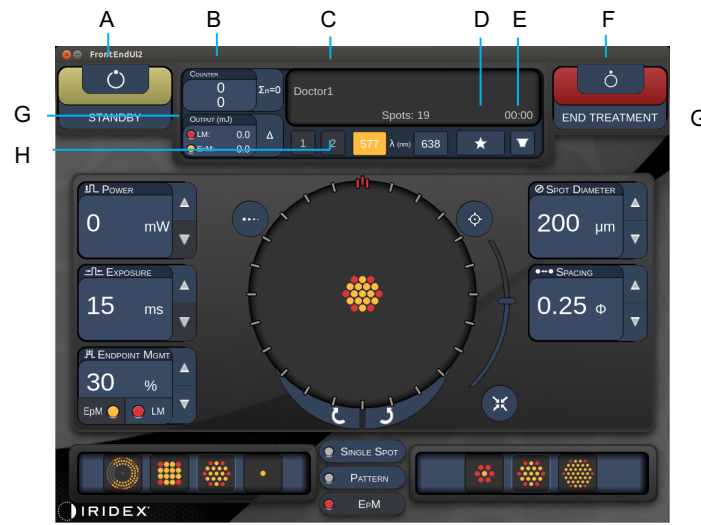
A	<Posterior Treatment> (Posteriorinen hoito) – paina Posterior Treatment (Posteriorinen hoito) -painiketta ja siirry Treatment (Hoito) -näyttöön
B	<Anterior Treatment> (Anteriorinen hoito) – paina Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -painiketta ja siirry Treatment (Hoito) -näyttöön
C	<Select Physician> (Valitse lääkäri) – paina avataksesi lääkäriluettelon
D	<Select Favorites> (Valitse suosikit) – paina näyttääksesi suosikkiasetukset
E	<System Setup> (Järjestelmän määrittäminen) – paina määrittääksesi järjestelmän
F	<?> – paina avataksesi järjestelmän ohjelmistoversioikkunan

Posterior Treatment (Posteriorinen hoito) -näyttö

Paina Home (Aloitus) -näytössä <Posterior Treatment> (Posteriorinen hoito) -painiketta siirtyäksesi Posterior Treatment (Posteriorinen hoito) -näyttöön.

Järjestelmä näyttää Treatment (Hoito) -näytön keskellä lämpenemisviestin järjestelmän lämpenemisen ajan.





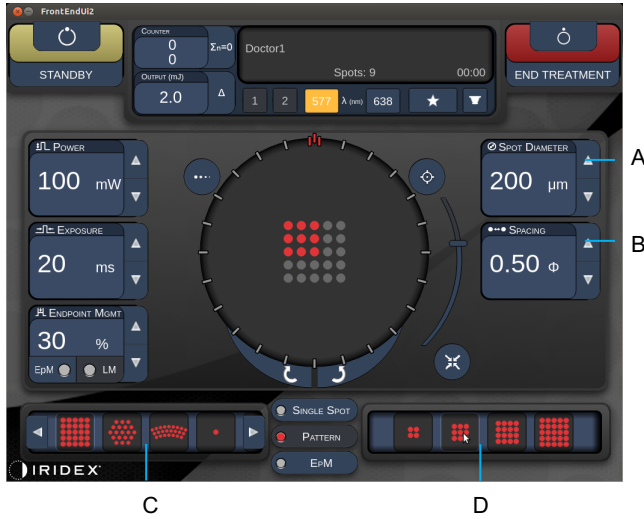
Tyyppi 1.0

A	Tila – paina valitaksesi järjestelmän tilan: STANDBY (Valmius)- tai READY (Valmiina hoitoon) -tila
B	<Counter> (Laskuri) – näyttää käyttöjen määrän hoidon aikana <Σn=0> – nollaa laskurin (otettavissa käyttöön asetuksissa)
C	Information (Tiedot) – näyttää lisätietoja ja varoitusviestit
D	<Favorites>(Suosikit) – paina avataksesi <Favorites> (Suosikit) -ikkunan, katso kohta Favorites (Suosikit) -ikkuna
E	<LENS> (Linssi) – paina avataksesi <Contact Lens> (Piilolinssi) -valikon
F	<END> (Lopeta) – paina päättääksesi hoidon
G	<Output> (Lähtö) – näyttää laserlähdön arvon <Δ> – paina vaihtaaksesi yksikköä
H	<PORT 1 or 2> (Portti 1 tai 2) – paina valitaksesi lähtölaitteen (käytettävissä vain tyyppissä 1.0)



Tyyppi 1.0

A	<Power> (Teho) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla
B	<Exposure> (Altistus) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla
C	<Endpoint Mgmt> (Päätepistehallinta) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla (ominaisuus on käytettävissä, kun EpM [Päätepistehallinta] on aktivoitu)
D	<EpM> (Päätepistehallinta) – paina ottaaksesi käyttöön / poistaaksesi käytöstä Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon <LM> (Maamerkki) – paina ottaaksesi käyttöön / poistaaksesi käytöstä Landmark (Maamerkki) -kuviot
E	<Rep Rate / Curve / Radius> (Toistotaajuus/Kaari/Säde) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla
F	<IN> (SISÄ) – paina säätääksesi sisäsädettä <OUT> (ULKO) – paina säätääksesi ulkosädettä



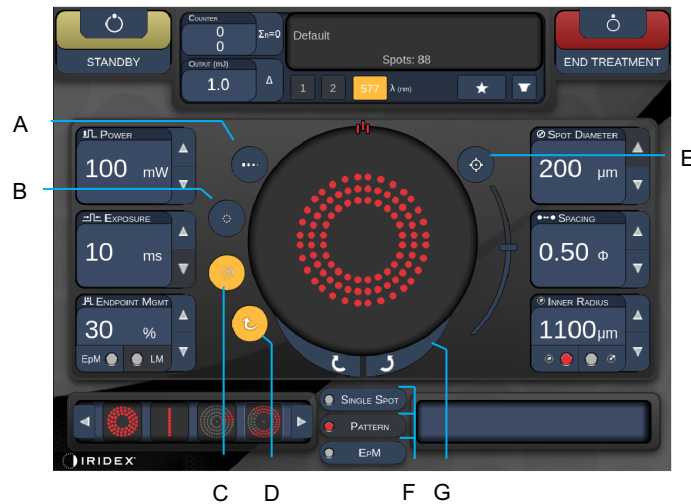
Tyyppi 1.0

A	<Spot Diameter> (Pisteen halkaisija) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla
B	<Spacing> (Välimatka) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla
C	Primary Pattern (Ensisijainen kuvio) – paina valitaksesi kuvion tyyppin
D	Secondary Pattern (Toissijainen kuvio) – paina valitaksesi kuvion osajoukon (mikäli niitä on)



HUOMAA

- Parametrin ohjauspainikkeet näkyvät näytöissä ainoastaan silloin, jos ne ovat käytettävissä valitulla kuviolla.
- Määritä hoitoparametrit laajennetulla oktantilla Standby (Valmius) -tilassa. Laajennettu oktanttikuvio lisää pisteiden määrää geometrisen muutosten mukaan (pisteen halkaisija, välimatka, säteet). Muotoa voidaan muuttaa ainoastaan järjestelmän ollessa Standby (Valmius) -tilassa. Treat (Hoito) -tilassa ensimmäisen laserkäytön jälkeen vain tehoa, altistusta ja päätepistettä voi muuttaa.



Tyyppi 1.0

A	<Titrate> (Titraus) – paina vaihtaaksesi yhden pisteen tilaan testipolttujen tekemistä varten, säädettävissä enintään 4 pisteeseen; paina uudelleen palataksesi edelliseen lasertilaan
B	<Fixation> (Kiinnitys) – paina sytyttääksesi kiinnitysvalon (jos käytettävissä)
C	<Outline> (Ääriviiva) – paina ottaaksesi käyttöön koko kuvion ääriviivan (jos käytettävissä)
D	<Auto> (Automaattinen) – paina ottaaksesi käyttöön automaattisen etenemisen (jos käytettävissä)
E	<AIM> (Tähtäys) – paina ottaaksesi tähtäyssäteen käyttöön / pois käytöstä STANDBY (Valmius) -tilassa (aina käytössä READY [Valmiina hoitoon] -tilassa) Tähtäyssäteen voimakkuus – säädä vierittämällä ylös/alas
F	<Single Spot> (Yksi piste) / <Pattern> (Kuvio) / <EpM> (Päätepistehallinta) – paina tarkastellaksesi saatavilla olevia kuvioita oletusparametrisetuksilla.
G	<Rotate> (Kierrä) – paina kiertääksesi tai edistääksesi kuviota (jos käytettävissä)
H	<Center> (Keskitä) – paina asettaaksesi säteen hoidon optiseen keskukseen



HUOMAA

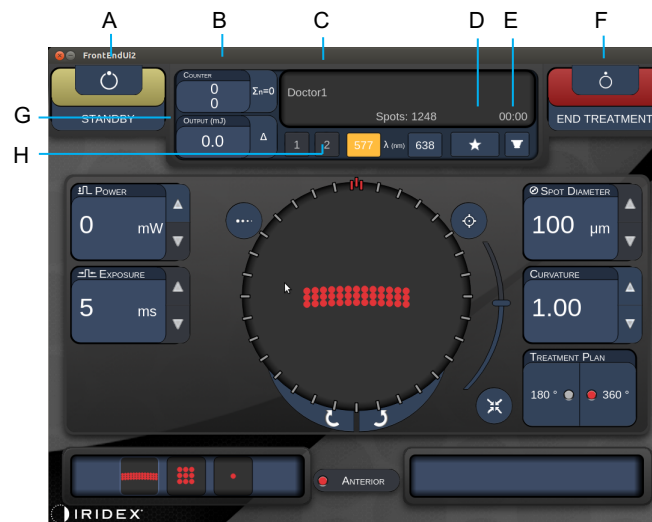
- Parametrin ohjauspainikkeet näkyvät näytöissä ainoastaan silloin, jos ne ovat käytettävissä valitulla kuviolla. Katso lisätietoja kohdasta Kuvioden kuvaukset / kuvioparametrit.
- Center (Keskitä) -painike edellyttää, ettei mikromanipulaattori ole käytössä

Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -näyttö

Paina Home (Aloitus) -näytössä <Anterior Treatment> (Anteriorinen hoito) -painiketta siirtyäksesi Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -näyttöön. Järjestelmä voi myös näyttää Treatment (Hoito) -näytön keskellä lämpenemisviestin järjestelmän lämpenemisen ajan (katso kohta Posterior Treatment [Posteriorinen hoito] -näyttö).

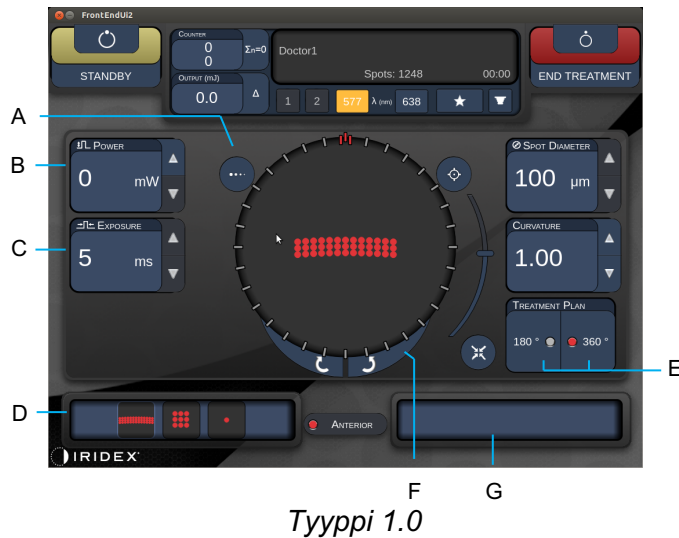
Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -näyttö on muuten sama kuin Posterior Treatment (Posteriorinen hoito) -näyttö, paitsi että ainoat käytettävissä olevat kuvat ovat 3-rivinen PSLT, matriisi ja yksi piste.

Endpoint Management (Päätepistehallinta) ei ole käytettävissä.



Tyyppi 1.0

A	Tila – paina valitaksesi järjestelmän tilan: STANDBY (Valmius)- tai READY (Valmiina hoitoon) -tila
B	<Counter> (Laskuri) – näyttää käyttöjen määrän hoidon aikana < $\Sigma n=0$ > – nollaa laskurin (otettavissa käyttöön asetuksissa)
C	Information (Tiedot) – näyttää lisätietoja ja varoitusviestit
D	<Favorites> (Suosikit) – paina avataksesi <Favorites> (Suosikit) -ikkunan
E	<LENS> (Linssi) – paina avataksesi <Contact Lens> (Piilolinssi) -valikon
F	<END> (Lopeta) – paina päättääksesi hoidon
G	<Output> (Lähtö) – näyttää laserlähdön arvon < Δ > – paina vaihtaaksesi yksikköä
H	<PORT 1 or 2> (Portti 1 tai 2) – paina valitaksesi lähtölaitteen (käytettävissä vain tyyppissä 1.0)



A	<Titrate> (Titraus) – paina vaihtaaksesi yhden pisteen tilaan testipolttojen tekemistä varten, säädettävissä enintään 4 pisteeseen; paina uudelleen palataksesi edelliseen lasertilaan
B	<Power> (Teho) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla
C	<Exposure> (Altistus) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla
D	Primary Pattern (Esisijainen kuvio) – paina valitaksesi kuvion tyyppin
E	<Treatment Plan> (Hoitosuunnitelma) – paina valitaksesi vaihtoehdoista 180° / 360° (jos käytettävissä)
F	<Rotate> (Kierrä) – paina kiertääksesi tai edistääksesi kuviota (jos käytettävissä)
G	Secondary Pattern (Toissijainen kuvio) – paina valitaksesi kuvion osajoukon (mikäli niitä on)
H	<Center> (Keskitä) – paina asettaaksesi säteen hoidon optiseen keskukseen



HUOMAA

- *Center (Keskitä) -painike edellyttää, ettei mikromanipulaattori ole käytössä*



Tyyppi 1.0

A	<AIM> (Tähtäys) – paina ottaaksesi tähtäyssäteen käyttöön / pois käytöstä STANDBY (Valmius) -tilassa
B	<Spot Diameter> (Pisteen halkaisija) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla
C	<Spacing/Curvature> (Välimatka/Kaarevuus) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla (jos käytettävissä)
D	<Rep Rate> (Toistotaajuus) – säädettävissä ylös-/alas-painikkeilla (jos käytettävissä)


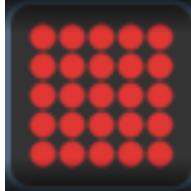



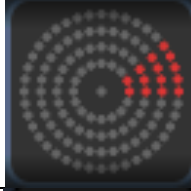







HUOMAA

- Parametrin ohjauspainikkeet näkyvät näytöissä ainoastaan silloin, jos ne ovat käytettävissä valitulla kuviolla. Katso lisätietoja kohdasta Kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit.

Posterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit

Posteriorisia kuvia on yhteensä viisitoista erilaista, ja ne voidaan jakaa kolmeen ryhmään. Valittu kuvio määrittää sen, mitä parametreja (säde, kaarevuus, toistotaajuus jne.) kosketusohjauspaneelissa näkyy ja mitkä arvovälit parametreilla on Treatment (Hoito) -näytössä.


		<i>Ensisijainen kuvio</i>			
Yksi piste					
Kuvioryhmä	20 ms:n oletus				
	10 ms:n oletus				
EpM (Päätepistehallinta)					



HUOMAA

- Kun käyttäjä vaihtaa yhden pisteen, kuvion ja EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon välillä toiseen ryhmään, kuvion parametrien asetukset palautuvat oletusarvoihin.
- Kun käyttäjä valitsee saman ryhmän sisällä toisen kuvion, parametrien asetukset pysyvät samoina, paitsi jos asetuksen arvo ei ole valitun kuvion sallitulla alueella. Siinä tapauksessa kyseinen asetusta palautuu oletusarvoon.

Yksi piste

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
Yksi piste		Ei sovellettavissa

Yleiskäyttö

- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat, iridotomia, trabekuloplastia

Kuvio	Pisteen halkaisija	Toistotaajuus	EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon %
Yksi piste	50 µm	Pois, 1,0–8,0 Hz	10–95
	100 µm		
	200 µm		
	400 µm		

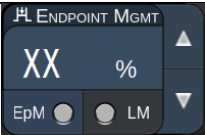
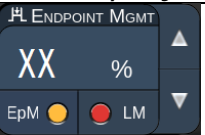
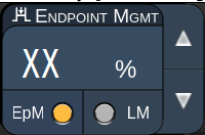
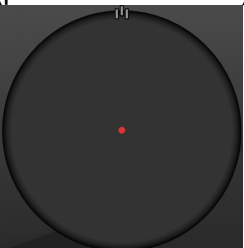
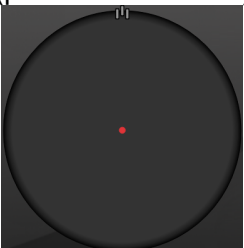

Yhden pisteen kuviota voidaan käyttää rakolampun kanssa. Pisteen halkaisijan ja toistotaajuuden asetukset ovat säädettävissä.



HUOMAA

- Asetusten koko arvoväli ei ole käytettävissä kaikilla parametriyhdistelmillä.

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
		
Yksittäiset täyden tehon pisteet (punainen = 100 %)	Yksittäiset täyden tehon pisteet (punainen = 100 %)	Yksittäiset päätepistepisteet (oranssi = xx %)
		

Matriisi

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
20 ms:n matriisi		

Yleiskäyttö

- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat

Kuvio	Pisteen halkaisija (µm)	Välimatka	EpM (Päätepistehallinta)-toiminnon %
20 ms:n matriisi	50 (2x2 tai pienempi)	0,00–3,00Ø	10–95
	100		
	200		
	400	0,00–1,50Ø	

20 ms:n matriisikuvio on valittavissa eri muotoisena ja kokoisena: pisteitä voi olla enintään 25 ja muotoina suorakulmio (esim. 2x3, 4x2), neliö (esim. 2x2, 3x3) tai korkeintaan viiden pisteen pystysuora tai vaakasuora viiva. Pisteen halkaisijan ja välimatkan asetukset ovat myös säädettävissä.

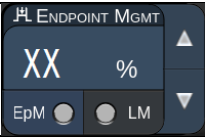
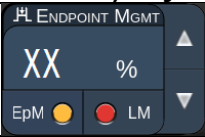

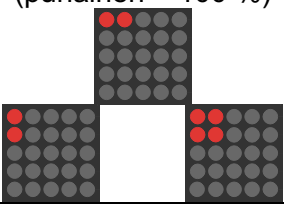
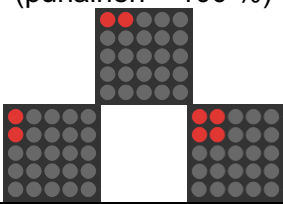
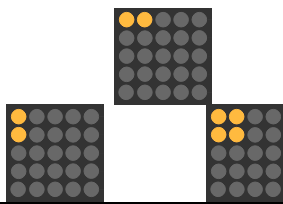
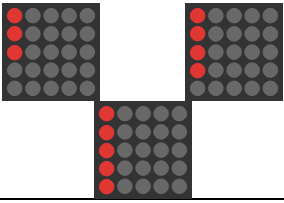
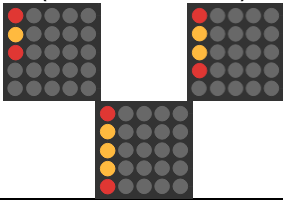
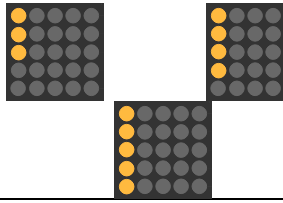
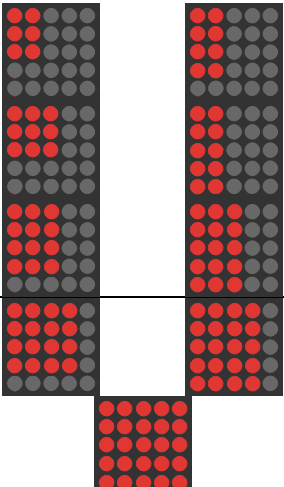
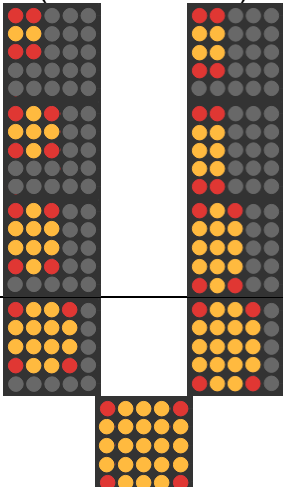
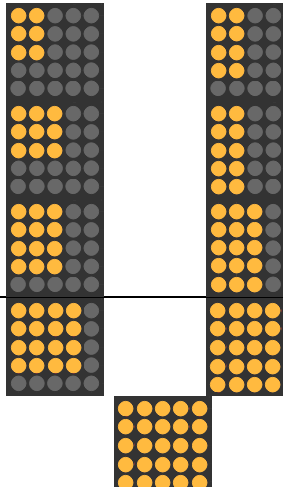
Valitse matriisikuvion muoto ja koko vetämällä sormea vaakasuunnassa, pystysuunnassa tai viistosti kuvion yli tai painamalla haluamaasi pikavalintapainiketta matriisikuvionäytön alareunasta.



HUOMAA

- *Kaikista matriisikuvioista ei voi pyyhkäistä yhteen pisteeseen. Valitse yhden pisteen kuvio tarvittaessa.*

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Kuvion tyyppi	Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
			
1x2, 2x1, 2x2	Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %) 	Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %) 	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 
Vähintään 3-pisteiset yhden sarakkeen tai yhden rivin matriisit	Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %) 	Kaksi täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 
Kaikki muut matriisit	Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %) 	Neljä täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 

Kuusikulmio

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
20 ms:n kuusikulmio		

Yleiskäyttö

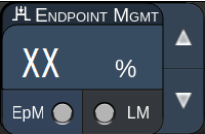
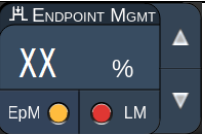
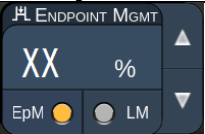









- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat

Kuvio	Pisteen halkaisija (µm)	Pisteiden määrä	Välimatka	EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon %
20 ms:n kuusikulmio	100	7, 19 ja 37	0,00–3,00Ø	10–95
	200	7, 19	0,00–3,00Ø	
		37	0,00–2,50Ø	
	400	7	0,00–3,00Ø	
		19	0,00–1,50Ø	
		37	0,00–0,50Ø	


20 ms:n kuusikulmiokuvio on valittavissa kolmessa koossa ja 24 suuntauksessa. Pisteen halkaisijan ja välimatkan asetukset ovat myös säädettävissä.

Valitaksesi kuusikulmiokuvion suuntauksen paina jotakin kuvion taustalla olevan kierto-ohjaimen merkeistä. Merkit ovat 15 astein välein välillä 0–345 astetta.

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Pisteiden määrä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
			
	Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %)	Kuusi täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)
7			
19			
37			

Kolmoiskaari

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
20 ms:n kolmoiskaari		Ei sovellettavissa

Yleiskäyttö

- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat

Kuvio	Altistusaika (ms)	Pisteen halkaisija (µm)	Välimatka	Kaarevuus	EpM (Päätepiste-hallinta) -toiminnon %
20 ms:n kolmoiskaari	15–30	200	0,25–3,00Ø	0,00–2,00	10–95
		400	0,25–1,50Ø		

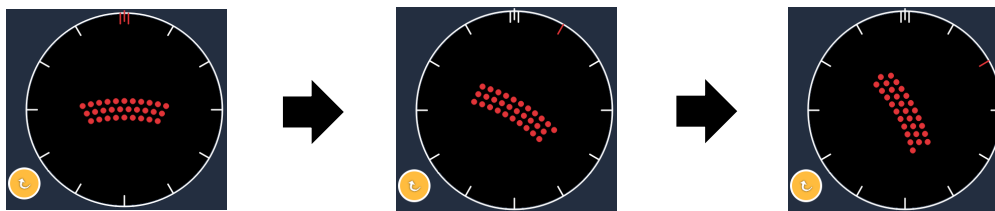
Kolmoiskaarikuvio on valittavissa useissa suuntauksissa pisteen halkaisijan, välimatkan ja kaarevuuden mukaan. Sinun on valittava pisteen halkaisijan, välimatkan ja kaarevuuden asetukset ennen kuvion suuntauksen valitsemista. Jos valitset kuvion suuntauksen ja sitten pisteen halkaisijan, välimatkan ja/tai kaarevuuden asetukset, kuvio palautuu oletussuuntaansa.

Valitse kuvion suuntaus vetämällä sormea kuvion taustalla olevan kierto-ohjaimen ulkoreunaa pitkin.

Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto

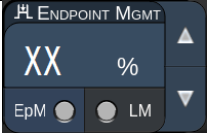
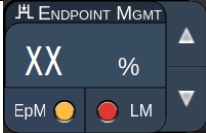
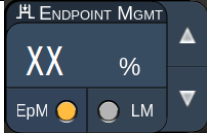



Jos Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä, järjestelmä tuottaa ensimmäisen kolmoiskaarikuvion, kun painat jalkakytkintä, ja kiertää sitten automaattisesti kuviota 30 astetta. Kun painat jalkakytkintä toisen kerran, järjestelmä tuottaa kuvion ja kiertää sitten automaattisesti kuviota.

Suunnaksi voi Physician Preferences (Lääkärin asetukset) -ikkunassa valita kierron myötäpäivään tai vastapäivään.




Järjestelmä etenee automaattisesti seuraavaan kuvioon, kun Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Kuvion tyyppi	Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
			
Kolmoiskaari	<p>Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %)</p> <p>Esimerkki:</p> 	<p>Neljä täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p> <p>Esimerkki:</p> 	<p>Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p> <p>Esimerkki:</p> 

Yksi piste

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
20 ms:n yksi piste		Ei sovellettavissa

Katso lisätietoja yhden pisteen kuviosta kohdasta Posterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit.

Kiila

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
20 ms:n kiila		

Yleiskäyttö

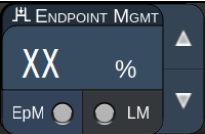
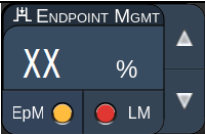
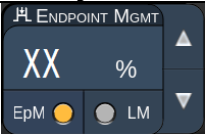
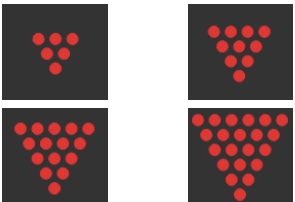
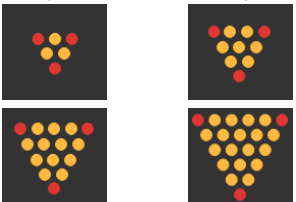

- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat

Kuvio	Altistusaika (ms)	Pisteen halkaisija (µm)	Välimatka	EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon %
20 ms:n kiila	15–30	100	0,00–3,00Ø	10–95
		200	0,00–2,00Ø	
		400	0,00–1,00Ø	

20 ms:n kiilakuvio on valittavissa neljässä koossa ja 24 suuntauksessa. Pisteen halkaisijan ja välimatkan asetukset ovat myös säädettävissä.

Valitse kiilakuvion koko painamalla haluamaasi pikavalintapainiketta kiilakuvionäytön alareunasta. Valitaksesi kuvion suuntauksen paina jotakin kuvion taustalla olevan kierto-ohjaimen merkeistä. Merkit ovat 15 astein välein välillä 0–345 astetta.

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Kuvion tyyppi	Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
			
Kiila	<p>Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %)</p> 	<p>Kolme täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p> 	<p>Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p> 

Kaari

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
20 ms:n kaari		

Yleiskäyttö

- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat

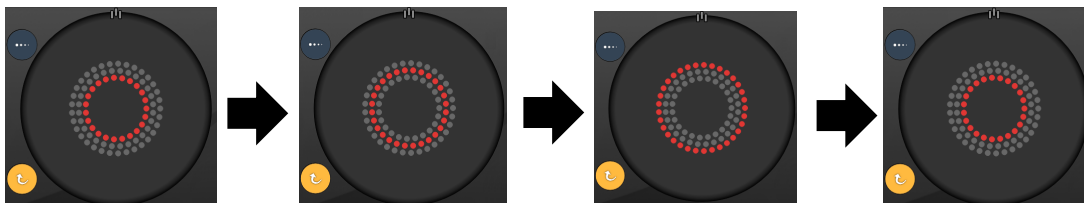
Kuvio	Pisteen halkaisija (µm)	Välimatka	Säde (sisäkehä)
20 ms:n kaari	200	0,00Ø	500–1400 µm
		0,25Ø	500–1600 µm
		0,50Ø	500–1900 µm
20 ms:n kaari ja Auto Advance (Automaattinen eteneminen)	200	0,00Ø	500–2000 µm
		0,25Ø	500–1000 µm
		0,50Ø	500–1200 µm
		0,50Ø	500–1500 µm

Kaarikuvio on valittavissa eri muotoisena ja kokoisena, mukaan lukien yksi piste, täysympyrä ja kaaret, joiden välissä on mikä tahansa määrä pisteitä. Pisteen halkaisijan, välimatkan ja säteen asetukset ovat myös säädettävissä.

Valitse kaarikuvion muoto ja koko vetämällä sormea kaarikuvion ympäri tai painamalla kaarikuvionäytön alareunassa olevaa toissijaisen kuvion painiketta valitaksesi täysympyrän.

Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto

Jos Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä, järjestelmä tuottaa sisäkehäkuvion, kun painat jalkakytkintä, ja siirtyy sitten automaattisesti keskikehään. Kun painat jalkakytkintä toisen kerran, järjestelmä tuottaa keskikehän kuvion ja siirtyy sitten ulkokehään. Tuota ulkokehän kuvio painamalla jalkakytkintä kolmannen kerran. Kun ulkokehän kuvio on tehty, järjestelmä palaa sisäkehään.




Järjestelmä etenee automaattisesti seuraavaan keuhään, kun Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä



HUOMAA

- *Jos Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on pois käytöstä, kaarikuvionäytössä näkyy vain sisäkehä.*
- *Endpoint Management (Päätepistehallinta) ei ole käytettävissä kaarikuviossa.*

Kolmoiskehä

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
20 ms:n kolmoiskehä		Ei sovellettavissa

Yleiskäyttö

- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat

Kuvio	Pisteen halkaisija (µm)	Välimatka	Säde (sisäkehä)
20 ms:n kolmoiskehä	200	0,50Ø	500 µm
	400	0,00Ø	500–600 µm
		0,25Ø	500–700 µm
		0,50Ø	500–1000 µm


Kolmoiskehäkuvio on kiinteä, mutta pisteen halkaisijan, välimatkan ja säteen asetukset ovat säädettävissä. Järjestelmä tuottaa koko kuvion, kun painat jalkakytintä.



HUOMAA

- Asetusten koko arvoväli ei ole käytettävissä kaikilla parametriyhdistelmillä.
- Endpoint Management (Päätepistehallinta) ei ole käytettävissä kolmoiskehäkuviossa.

Viiva

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
20 ms:n viiva		Ei sovellettavissa

Yleiskäyttö

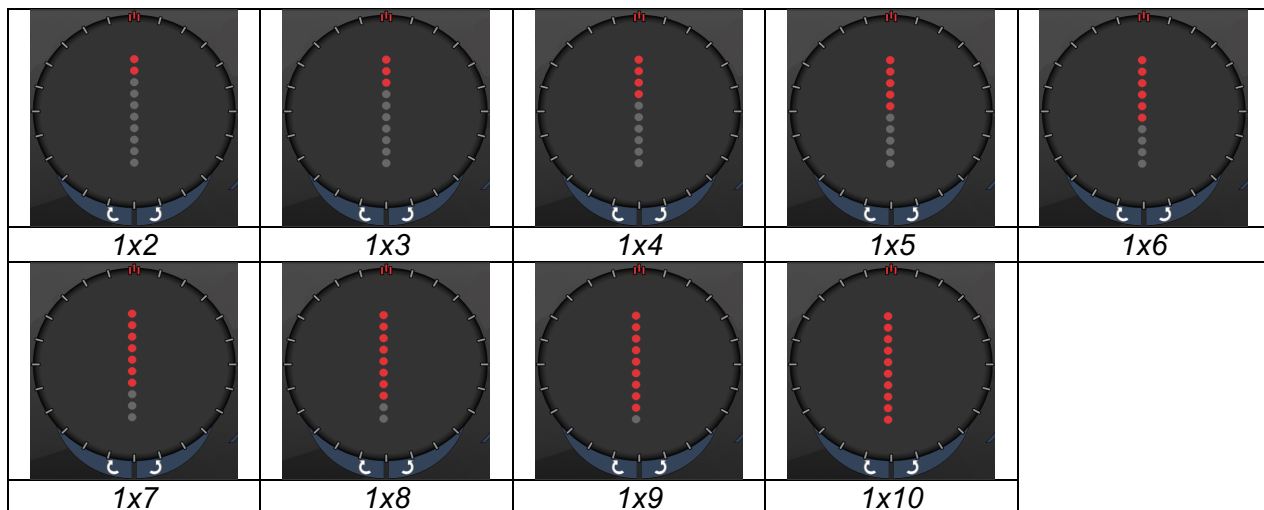
- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat, fokaalinen laser

Kuvio	Pisteen halkaisija (µm)	Välimatka	EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon %
20 ms:n viiva	100	0,00–3,00Ø	10–95
	200		
	400		

Viivakuvio on valittavissa yhdeksässä koossa (2–10 pistettä) ja 24 suuntauksessa. Pisteen halkaisijan ja välimatkan asetukset ovat myös säädettävissä.

Valitse viivakuvion koko vetämällä sormea ylös tai alas viivakuviota pitkin. Veto ylhäältä alaspäin lisää pisteiden määrää ja veto alhaalta ylöspäin vähentää pisteiden määrää.


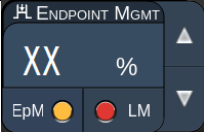
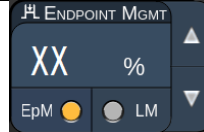






Valitse kuvion suuntaus painamalla alareunassa olevaa <Rotate> (Kierrä) -painiketta.



HUOMAA

- Asetusten koko arvoväli ei ole käytettävissä kaikilla parametriyhdistelmillä.
- Viivakuvioista ei voi pyyhkäistä yhteen pisteeseen. Valitse yhden pisteen kuvio tarvittaessa.

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Kuvion tyyppi	Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
			
1x2-viivat	<p>Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %) Esimerkkejä:</p> 	<p>Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %) Esimerkkejä:</p> 	<p>Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %) Esimerkkejä:</p> 
Muut viivat	<p>Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %) Esimerkkejä:</p> 	<p>Kaksi täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %) Esimerkkejä:</p> 	<p>Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %) Esimerkkejä:</p> 

Oktantit

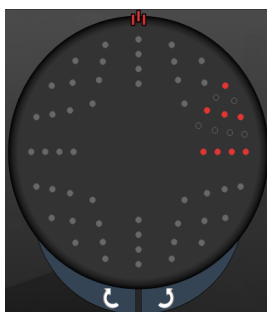
	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
10 ms:n oktantit		

Yleiskäyttö

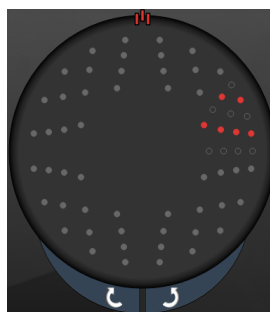
Kuvio	Pisteen halkaisija	Välimatka	Säde (sisäkehä)	EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon %
10 ms:n oktantit	100 µm	0,25Ø	1100–1600 µm	15–95 (altistus 10 ms)
		0,50Ø	1100–1500 µm	
		1,00Ø	1100–1400 µm	
		1,50Ø	1100–1200 µm	
		2,00Ø	1100 µm	
	200 µm	0,25Ø	1100–1200 µm	10–95 (altistus 15 ms)
		0,50Ø	1100 µm	

Oktanttikuvio on valittavissa kolmessa muodossa: **A**, **B** ja **A+B** edellä kuvatun mukaisesti. Kuvioista on valittavissa A- ja B-muodoissa yhdestä kahdeksaan oktantin osajoukko ja A+B-muodossa yhdestä neljään oktantin osajoukko. Pisteen halkaisijan, välimatkan ja säteen asetukset ovat myös säädettävissä.

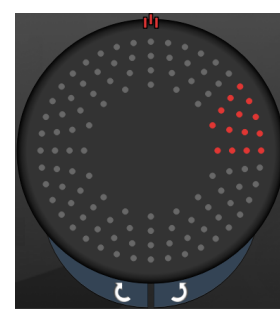
Valitse oktanttikuvion muoto painamalla oktanttikuvionäytön toissijaisen kuvion painiketta **A**, **B** tai **A+B**. Valitse oktanttien määrä vetämällä sormeasi oktanttikuvion ympäri.



A



B



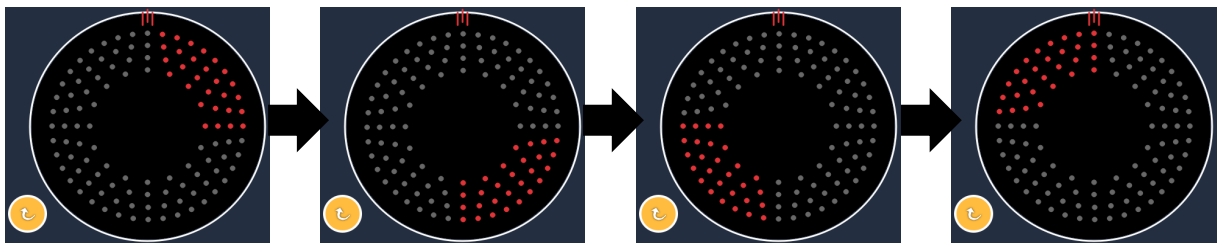
A+B

Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto

Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytettävissä vain A+B-muodon kanssa. Jos Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä, järjestelmä tuottaa valitun kuvion, kun painat jalkakytintä, ja siirtyä sitten automaattisesti seuraavaan kuvioon.

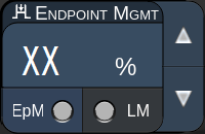
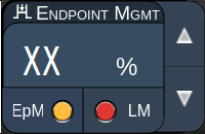
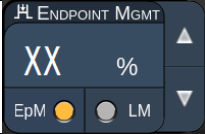
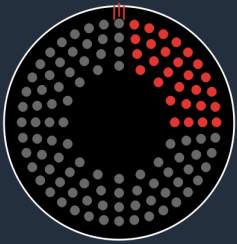
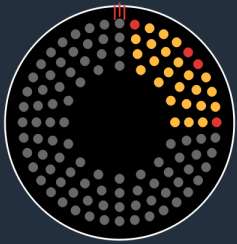
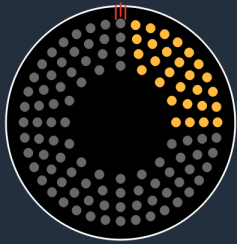
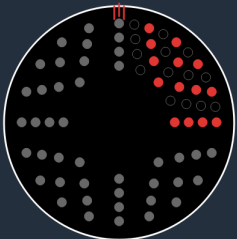
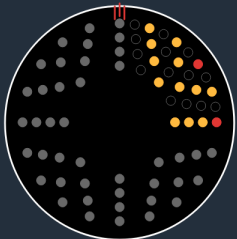
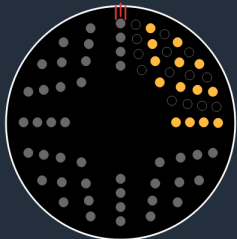
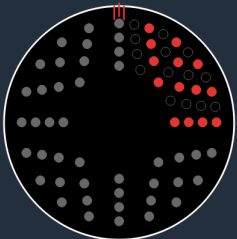
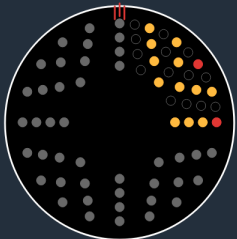
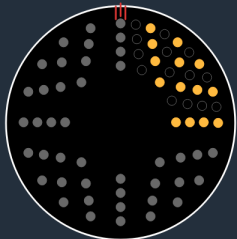
Suunnaksi voi Physician Preferences (Lääkärin asetukset) -ikkunassa valita kierron myötäpäivään tai vastapäivään.

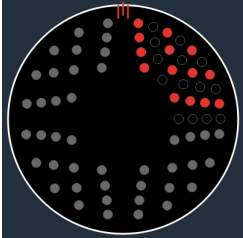
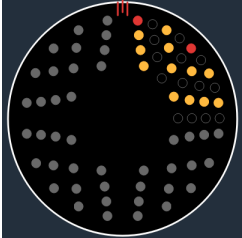
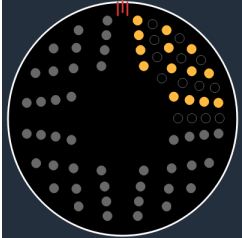
Jos esimerkiksi oktantin 1 ja 2 ovat valittuna, järjestelmä tuottaa oktantit 1 ja 2, kun painat jalkakytintä, ja siirtyä sitten automaattisesti oktantteihin 3 ja 4. Kun painat jalkakytintä uudelleen, järjestelmä tuottaa oktantit 3 ja 4 ja siirtyä sitten automaattisesti oktantteihin 5 ja 6 ja niin edelleen.




*Järjestelmä etenee automaattisesti kuviota myötäpäivään,
kun Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä*

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Kuvion tyyppi	Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
			
Muoto A+B	<p>Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %)</p> 	<p>Kaksi täyden tehon pistettä (punainen = 100 %) oktanttia kohden, loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p> 	<p>Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p> 
	<p>Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %)</p> 	<p>Ei yhtään, yksi tai kaksi täyden tehon pistettä (vain A+B-muodossa päällekkäiset pisteet) (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p> 	<p>Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p> 
Muoto A			

Kuvion tyyppi	Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
	Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %)	Ei yhtään, yksi tai kaksi täyden tehon pistettä (vain A+B-muodossa päällekkäiset pisteet) (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)
Muoto B			

Laajennetut oktantit

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
10 ms:n uudet PC-oktantit (laajennetut oktantit)		Ei sovellettavissa

Yleiskäyttö

Kuvio	Pisteen halkaisija	Välimatka	Säde (sisäsäde)	Säde (ulkosäde)	EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon %
Laajennetut oktantit	100 µm	0,00Ø	500–2000 µm	700–2200 µm	10–95
		0,25–1,00Ø	500–1900 µm	800–2200 µm	
		1,50–2,00Ø	500–1800 µm	900–2200 µm	
		2,50–3,00Ø	500–1700 µm	1000–2200 µm	
	200 µm	0,00Ø	500–1800 µm	900–2200 µm	
		0,25–0,50Ø	500–1700 µm	1000–2200 µm	
		1,00Ø	500–1600 µm	1100–2200 µm	

Valitse oktanttien määrä vetämällä sormea oktanttikuvion ympäri.

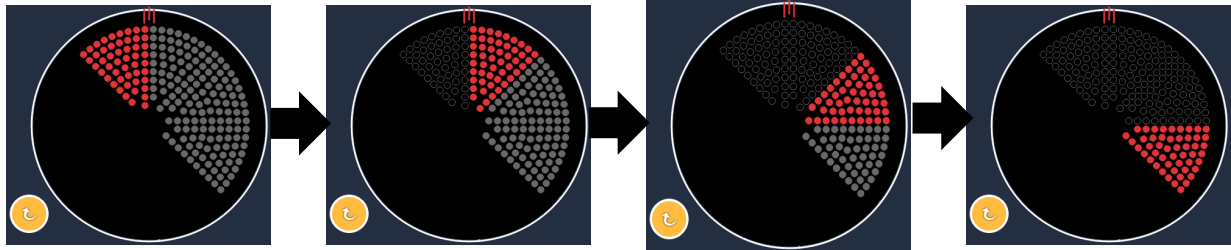


HUOMAA

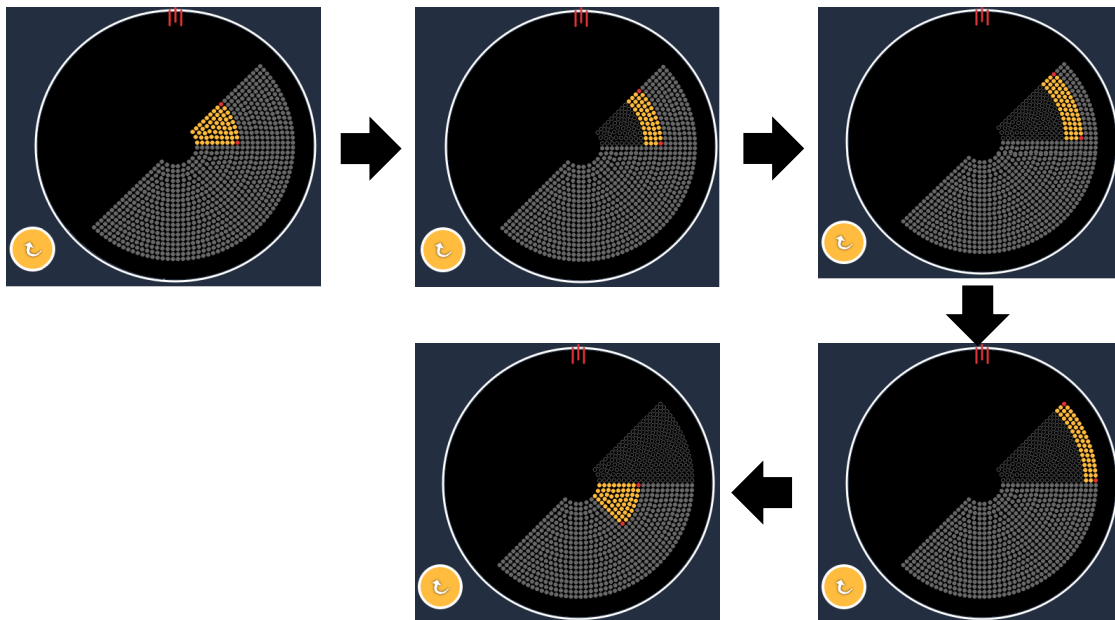
- Asetusten koko arvoväli ei ole käytettävissä kaikilla parametrijhdistelmillä.

Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto

Jos Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä, järjestelmä tuottaa yhden oktanttikuvion segmentin, kun painat jalkakytkintä, ja siirtyy sitten automaattisesti seuraavaan valitun oktanttikuvion segmenttiin. Kun viimeinen oktanttikuvion segmentti on tehty, järjestelmä palaa alkuperäiseen oktanttien osajoukkoon, jos automaattisen siirtymistoiminnon asetuksena on No Transition (Ei siirtymää).



Järjestelmä etenee automaattisesti kuviota myötäpäivään, kun Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä



Järjestelmä etenee automaattisesti seuraavaan segmenttiin, kun Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -toiminto on käytössä


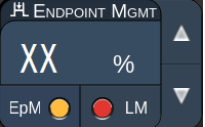
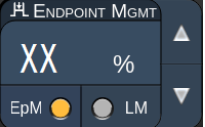
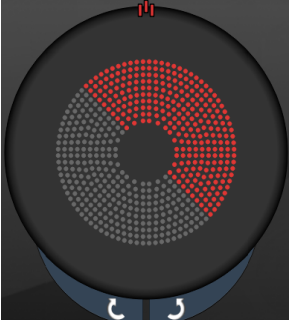
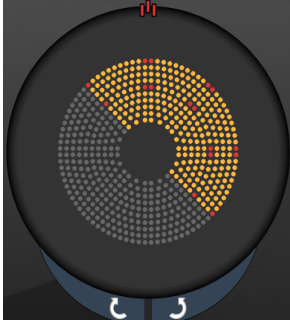
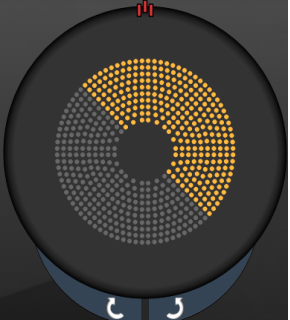
Suunnaksi voi Physician Preferences (Lääkärin asetukset) -ikkunassa valita kierron myötäpäivään tai vastapäivään.




HUOMAA

- *Kun Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -tila ei ole käytössä, hoidetut segmenttien pisteet myös merkitään tyhjiksi laajennettua oktanttikuviota varten.*

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Endpoint Management (Päätepistehallinta) pois käytöstä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
		
<p>Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %)</p>	<p>Neljä täyden tehon pistettä (punainen = 100 %) oktanttia kohden, loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p>	<p>Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p>
		

Laajennetut oktantit

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
15 ms:n päätepiestehallitut laajennetut oktantit		Ei sovellettavissa

Katso lisätietoja laajennetusta oktanttikuvioista kohdasta Posterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit.

Automaattinen siirtymistoiminto

Jos 15 ms:n päätepiestehallitussa laajennetussa oktanttikuviossa valitaan Physician Preferences (Lääkärin asetukset) -näytössä automaattiseen siirtymiseen laajennettujen oktanttien jälkeen matriisi- tai kuusikulmiokuvio, käyttäjä voi siirtyä automaattisesti valittuun kuvioon oktanttien viimeisen osajoukon hoitamisen jälkeen ja STANDBY (Valmius) -tilaan.



Jos matriisikuvio on valittuna



Jos kuusikulmiokuvio on valittuna

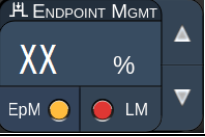
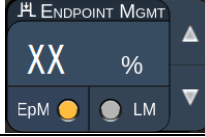
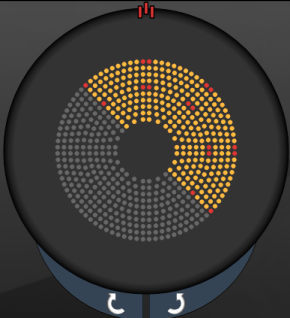

Automaattinen siirtymä laajennettujen oktanttien jälkeen



HUOMAA

- *LM poistuu automaattisesti käytöstä automaattisen siirtymän kuviolle, kun koko päätepiستهhallittu laajennettu oktanttikuvio on suoritettu. LM voidaan tarvittaessa ottaa käyttöön.*
- *Kun Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -tila ei ole käytössä, määritettyyn matriisi- tai kuusikulmiokuvioon ei ole automaattista siirtymää yhden päätepiستهhallitun laajennetun oktanttikuvion segmentin valmistumisen jälkeen.*
- *Kun Auto Advance (Automaattinen eteneminen) -tila ei ole käytössä, hoidetut segmenttien pisteet myös merkitään tyhjiksi laajennettua oktanttikuviota varten.*

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet



Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
	
<p>Neljä täyden tehon pistettä (punainen = 100 %) oktanttia kohden, loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p>	<p>Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)</p>
	



HUOMAA

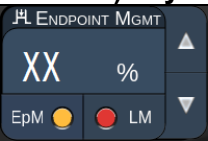
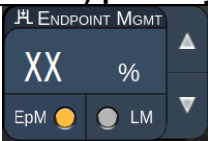

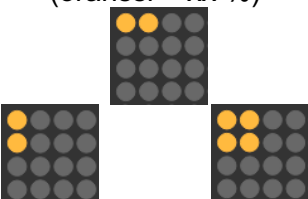


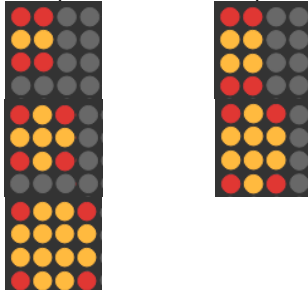
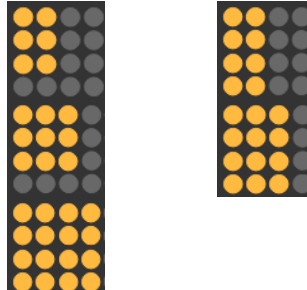
- *EpM (Päätepistehallinta) on aina käytössä kaikissa EpM (Päätepistehallinta) -ryhmän kuvioissa. Sitä ei voi poistaa käytöstä.*

Matriisi

	Ensijainen kuvio	Toissijainen kuvio
15 ms:n päätepistehallittu matriisi		

Katso lisätietoja matriisikuviosta kohdasta Posterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit.

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet



Kuvion tyyppi	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
		
1x2, 2x1, 2x2	Kaikki täyden tehon pisteitä (punainen = 100 %) 	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 
Vähintään 3-pisteiset yhden sarakkeen tai yhden rivin matriisit	Kaksi täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 
Kaikki muut matriisit	Neljä täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %) 



HUOMAA

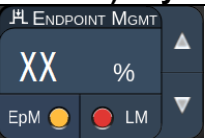
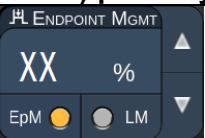






- *EpM (Päätepiestehallinta) on aina käytössä kaikissa EpM (Päätepiestehallinta) -ryhmän kuvioissa. Sitä ei voi poistaa käytöstä.*
- *Landmark (Maamerkki) on aina pois käytöstä matriisin 2x2-alakuviossa EpM (Päätepiestehallinta) -ryhmässä. Sitä ei voi ottaa käyttöön.*

Kuusikulmio

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
15 ms:n päätepistehallittu kuusikulmio		

Katso lisätietoja kuusikulmiokuvioista kohdasta Posterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit.

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet


Pisteiden määrä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) käytössä	Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä
		
	Kuusi täyden tehon pistettä (punainen = 100 %), loput päätepistepisteitä (oranssi = xx %)	Kaikki päätepistepisteitä (oranssi = xx %)
7		
19		
37		



HUOMAA

- EpM (Päätepistehallinta) on aina käytössä kaikissa EpM (Päätepistehallinta) -ryhmän kuvioissa. Sitä ei voi poistaa käytöstä.

Yksi piste

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
15 ms:n päätepistehallittu yksi piste		Ei sovellettavissa

Yleiskäyttö

- PRP, verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat, iridotomia, trabekuloplastia

Kuvio	Pisteen halkaisija (µm)	EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon %
Yksi piste	100 µm	10–95
	200 µm	

Yhden pisteen kuviota voidaan käyttää rakolampun kanssa. Pisteen halkaisijan ja toistotaajuuden asetukset ovat säädettävissä.



HUOMAA

Tehon ja altistuksen asetuksia ei voi säätää 15 ms:n päätepistehallitulle yhden pisteen kuviolle. Tehon ja altistuksen asetukset pysyvät samoina kuin edellisessä valitussa päätepistehallitussa kuviossa.

Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ominaisuudet

Endpoint Management (Päätepistehallinta) käytössä / Landmark (Maamerkki) pois käytöstä



Yksittäiset päätepistepisteet (oranssi = xx %)



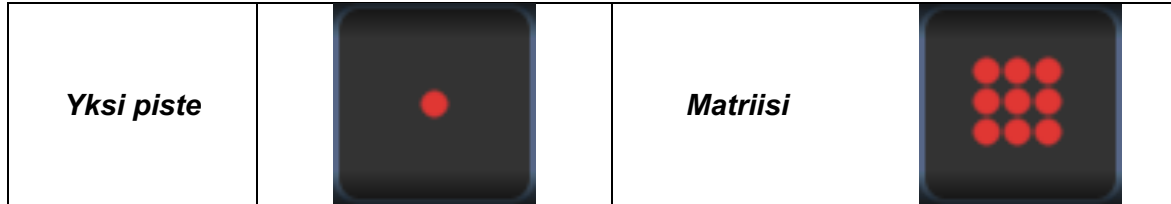


HUOMAA

- *Endpoint Management (Päätepistehallinta) on käytettävissä vain tilassa, jossa EpM (Päätepistehallinta) on käytössä ja Landmark (Maamerkki) pois käytöstä*

Anterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit

Anteriorisen kuvion tyyppiä on kaksi. Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -näytössä on saatavilla yhden pisteen kuvio ja matriisi (oletuksena 20 ms).



Ensisijainen kuvio



Katso lisätietoja yhden pisteen kuviosta kohdasta Posterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit.



HUOMAA

- *Endpoint Management (Päätepistehallinta) ei ole käytettävissä anteriorisessa hoidossa*

Matriisi

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
Matriisi		

Yleiskäyttö

- verkkokalvon repeämät, verkkokalvon irtoamat

Kuvio	Pisteen halkaisija (µm)	Välimatka
Matriisi	50 (2x2 tai pienempi)	0,00–3,00Ø
	100	
	200	
	400	0,00–1,50Ø

Matriisikuvio (oletuksena 20 ms) on valittavissa eri muotoisena ja kokoisena: pisteitä voi olla enintään 9 ja muotoina neliömatriisi, suorakulmiomatriisi, korkeintaan kolmen pisteen pystysuora tai vaakasuora viiva ja yksi piste. Pisteen halkaisijan ja välimatkan asetukset ovat myös säädettävissä.

Valitse matriisikuvion muoto ja koko vetämällä sormea vaakasuunnassa, pystysuunnassa tai viistosti kuvion yli tai painamalla haluamaasi pikavalintapainiketta toissijaisen kuvion näytön alareunasta. Valitse kuvion suuntaus painamalla näytön alareunassa olevaa <Rotate> (Kierrä) -painiketta.

Kuviotitraus



A	<Titrate> (Titraus) – paina vaihtaaksesi titraustilaan tehdäksesi testileesioita lineaarisessa kuviossa, säädettävissä 1–4 pisteeseen; paina uudelleen palataksesi edelliseen lasertilaan
B	Tehonäyttö – enimmäis- ja vähimmäisarvo näkyvät, kun valittuna on kaksi käyttökertaa.
C	<Spacing> (Välimatka) – 1,0–2,0 kertaa halkaisijan verran
D	Titrauskuvio – paina valitaksesi titrauskertojen määrän

<Titrate> (Titraus) -toiminnon avulla voidaan tuottaa 1–4 laserkäyttöä lineaarisessa muodossa ja sitä kautta pohjustaa halutun laserannoksen valintaa. Titrauskuvion teho pienenee vasemmalta oikealle täydestä tehosta alkaen ja yhden tehon lisäyksen verran yhtä pistettä kohden kuvion oikeaan reunaan liikuttaessa. Titrauksen lisäys vaihtelee asetetun täyden tehon mukaan ja vastaa tehon askelmuutosta, joka näkyy säädettäessä tehon alas-nuolella. Esimerkiksi neljän pisteen titrauskuvioilla, joka alkaa tehosta 175 mW, teho laskee seuraavasti: 175 mW → 150 mW → 140 mW → 130 mW.



VAROITUS

Varmista, että Endpoint MGMT (Päätepistehallinta) on automaattisesti pois käytöstä ja näkyy harmaana titraustilassa.

Titraaminen Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ollessa käynnissä voi johtaa ylitehoiseen altistukseen.

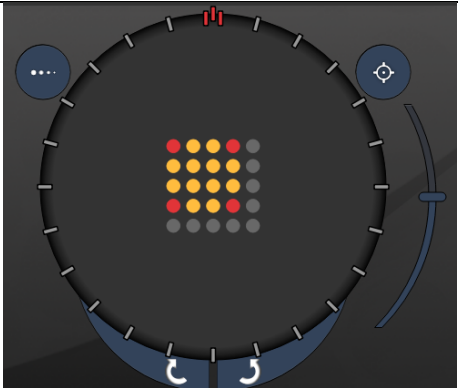
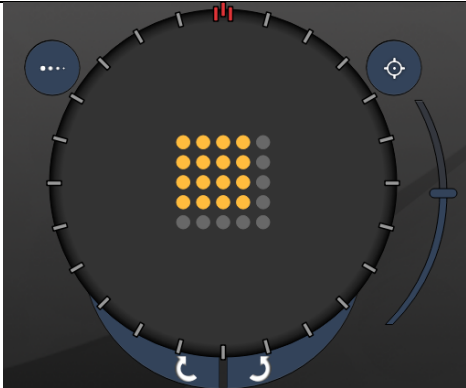
Katso kuviotitrauksen varoitustiedot Varoitukset-kohdasta.



HUOMAA

- *Kuvion valintapalkki on pois käytöstä, kun titraus on käytössä.*

Kuviot käytettäessä Endpoint Management (Päätepistehallinta)- ja Landmark (Maamerkki) -ominaisuuksia (valinnainen)

	
<p>Endpoint Management (Päätepistehallinta) Landmark (Maamerkki) -kuvioiden ollessa käytössä</p>	<p>Endpoint Management (Päätepistehallinta) Landmark (Maamerkki) -kuvioiden ollessa pois käytöstä</p>

EpM, Endpoint Management (Päätepistehallinta): Tarkoittaa ohjelmistotoimintoa, jolla voidaan tuottaa laserenergiaa käyttäjän valitsema prosentuaalinen osuus titrauksella esimääritetystä laserannoksesta. Tämä esimääritetty titrausannos on 100 prosentin taso, joka vastaa Treatment (Hoito) -näytössä näkyvien tehon ja altistuksen parametrien tuottamaa energiaa, ja se tulisi määrittää lääkärin tuottamien oftalmoskooppisesti näkyvien (vain erityistyökaluilla näkyvien) testipolttujen perusteella. Kun Endpoint Management (Päätepistehallinta) on käytössä, järjestelmä vähentää laserin tehoa ja altistuksen kestoa käyttäjän valitsemaan prosenttiin lähtöenergian asetuksista. Jos esimerkiksi käyttäjän titrauksesta saadaan tehon / altistuksen keston asetus, jolla tuotetaan 4 mJ:n laserenergia, EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon 75 prosentin asetus tuottaisi 3 mJ kullakin altistuksella. Kunkin laserpulsin toimintajakso pysyy Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnolla vakiona (100 prosentin toimintajakso). EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon prosenttiosuus voi olla 10–95 %.

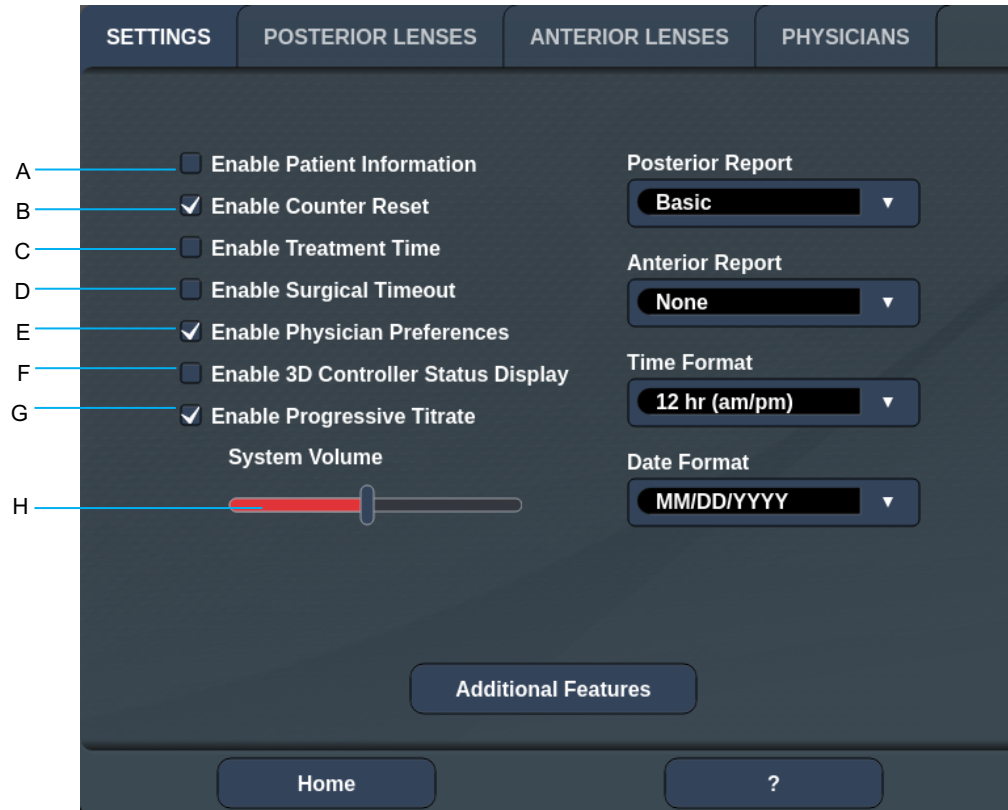
Jos annoksen halutaan olevan suurempi kuin 100 prosentin taso, käyttäjän täytyy uudelleentitrata laserteho uusilla testipoltoilla. EpM (Päätepistehallinta) -toiminnolla käyttäjä voi hienosäätää annettavaa energiamäärää ja siten asettaa laserlähdön tasoille, joilla ei saavuteta oftalmoskooppisesti näkyviä leesioita, suhteuttaen nämä tasot annokseen, jolla vaikutus on näkyvä (100 prosentin annos).

EpM (Päätepistehallinta) -toiminnot ovat käytettävissä vain verkkokalvon hoitokuvioiden verkkokalvon fotokoagulaatiota varten. Muuten EpM (Päätepistehallinta) -toiminnon käyttö on lääkärin rajoitettavissa.

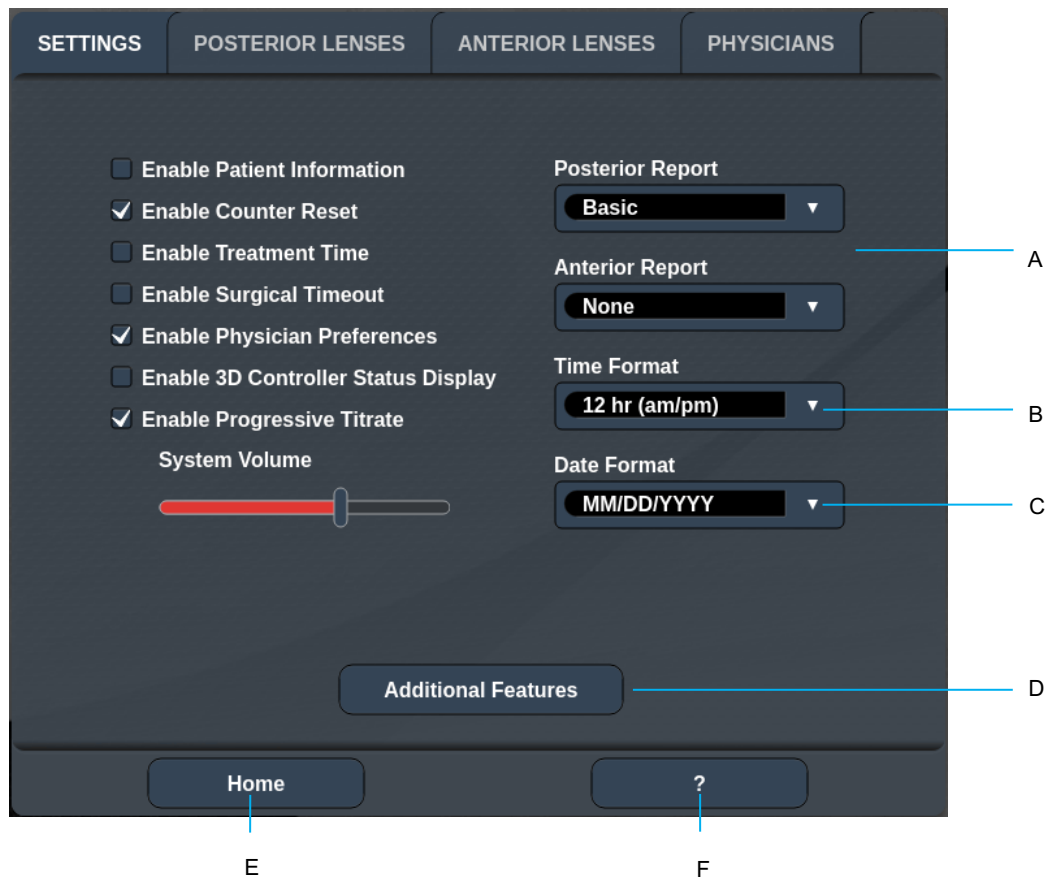
LM, Landmark (Maamerkki): Tarkoittaa Endpoint Management (Päätepiestehallinta) -ohjelmistosovelluksen toimintoa, jolla voidaan tuottaa kaksi energia-annoksen tasoa yhden kuvion sisällä. Kun EpM (Päätepiestehallinta) on käytössä, käyttäjä voi halutessaan ottaa käyttöön Landmark (Maamerkki) -kuviot. Kun EpM (Päätepiestehallinta) on käytössä, uloimmat pisteet eli Landmark (Maamerkki) -altistukset saavat 100 prosentin annoksen (100 prosentin nimellinen teho ja altistuksen kesto Treatment [Hoito] -näytön mukaisesti), kun taas sisäpisteet saavat valittuna olevan EpM (Päätepiestehallinta) -prosentin mukaisen annoksen. Jos EpM (Päätepiestehallinta) on käytössä mutta Landmark (Maamerkki) -kuviot eivät, koko kuviolle tuotetaan valitun EpM (Päätepiestehallinta) -prosentin mukainen annos. Landmark (Maamerkki) -kuvioiden tarkoitus on kaksitahoinen: osoittaa EpM (Päätepiestehallinta) -toiminnolla tuotettujen kuvioiden paikat, jotka saattavat näkyä oftalmoskooppisesti huomommin kuin 100 prosentin altistukset, ja antaa lääkärielle visuaalista pohjaa annoksen mittaukseen. Hoidoissa, joissa ei käytetä Endpoint Management (Päätepiestehallinta) -toimintoa, lääkärit arvioivat yleensä leesioiden ulkonäön perusteella lasertehon säädön tarpeen, jotta leesion aste pysyy tasaisena. Kun EpM (Päätepiestehallinta) -prosentin asetus on pieni, altistukset eivät ohjaa lääkäriä tällä tavalla, mutta visuaalinen apu voidaan säilyttää tuottamalla kuvion uloimmat pisteet (maamerkit) täydellä 100 prosentin titrausannoksella. Koska kuvion Landmark (Maamerkki) -polttojen vaikutus muuttuu laserin käytön edetessä verkkokalvolla, käyttäjä voi säätää lasertehoa pitääkseen leesion samannäköisenä kuin alkuperäinen titrauspoltto.

Järjestelmän ohjelmistomääritys

System Setup (Järjestelmän määritys) -näyttö



A	<Patient Information> (Potilastiedot) – valitse, tulee potilastietojen ponnahtusikkuna näkyviin ennen hoitoa
B	<Counter Reset> (Laskurin nollaus) – ota nollattava laskuri käyttöön <Treatment> (Hoito) -näyttöön tai poista se käytöstä
C	<Enable Treatment Time> (Ota hoitoaika käyttöön) – valitse, jos haluat että hoidon aika ja päivämäärä näkyvät Treatment (Hoito) -näytössä ja raportissa
D	<Surgical Timeout> (Kirurginen aikalisä) – ota käyttöön / poista käytöstä näyttö, jossa potilastietoja voi tarkastella (ennen <Treatment> [Hoito] -näyttöön siirtymistä)
E	<Physician Preferences> (Lääkärin asetukset) – ota käyttöön / poista käytöstä lääkäri luettelo ja lääkäriin tiedot
F	<Enable 3D Controller Status> (Ota 3D-ohjaimen tila käyttöön) – ota käyttöön / poista käytöstä 3D-ohjaimen yhteyden katkeamisilmoitus
G	<Enable Progressive Titrate> (Ota progressiivinen titraus käyttöön) – ota käyttöön / poista käytöstä progressiivinen titraus
H	<Volume> (Äänenvoimakkuus) – säädä järjestelmän äänenvoimakkuutta liu'uttamalla (ei voi poistaa käytöstä)



A	<Report> (Raportti) – paina valitaksesi raportin muodon
B	<Time Format> (Ajan muoto) – paina valitaksesi ajan muodon
C	<Date Format> (Päivämäärän muoto) – paina valitaksesi päivämäärän muodon
D	<Additional Features> (Lisäominaisuudet) – syötä valinnaisten päivitysten aktivointikoodit
E	<Home> (Aloitus) – paina siirtyäksesi Home (Aloitus) -näyttöön
F	<?> – paina siirtyäksesi Help (Ohje) -näyttöön



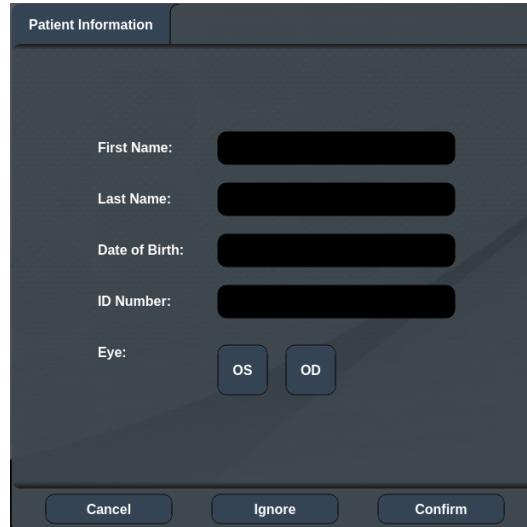
HUOMAA

- *Katso tarkemmat tiedot raportin muodosta kohdasta Hoitoraportit.*

Patient Information (Potilastiedot) -ominaisuus

Patient Information (Potilastiedot) -ominaisuuden avulla voit lisätä potilaan tunnistetiedot, kuten nimen, potilasnumeron ja syntymäajan, Treatment (Hoito) -näyttöön ja hoitoraporttiin. Valitse System Setup (Järjestelmän määrittely) -näytössä **Enable Patient Information** (Ota potilastiedot käyttöön) -valintaruutu, jos haluat käyttää ominaisuutta.



Kun Patient Information (Potilastiedot) -ominaisuus on käytössä, järjestelmä näyttää seuraavan ikkunan, kun painat Home (Aloitus) -näytössä Posterior Treatment (Posteriorinen hoito)- tai Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -painiketta.



<Patient Information> (Potilastiedot) -ikkuna

Potilastietojen syöttäminen:

1. Paina First Name (Etunimi) -kenttää, kirjoita tiedot näyttönäppäimistöllä ja paina sitten **OK**-painiketta.
2. Paina Last Name (Sukunimi) -kenttää, kirjoita tiedot näyttönäppäimistöllä ja paina sitten **OK**-painiketta.
3. Paina Date of Birth (Syntymäpäivä) -kenttää, kirjoita tiedot näyttönäppäimistöllä ja paina sitten **OK**-painiketta.
4. Paina ID Number (Tunnistenumero) -kenttää, kirjoita tiedot näyttönäppäimistöllä ja paina sitten **OK**-painiketta.

5. Valitse silmä painamalla painiketta  tai .

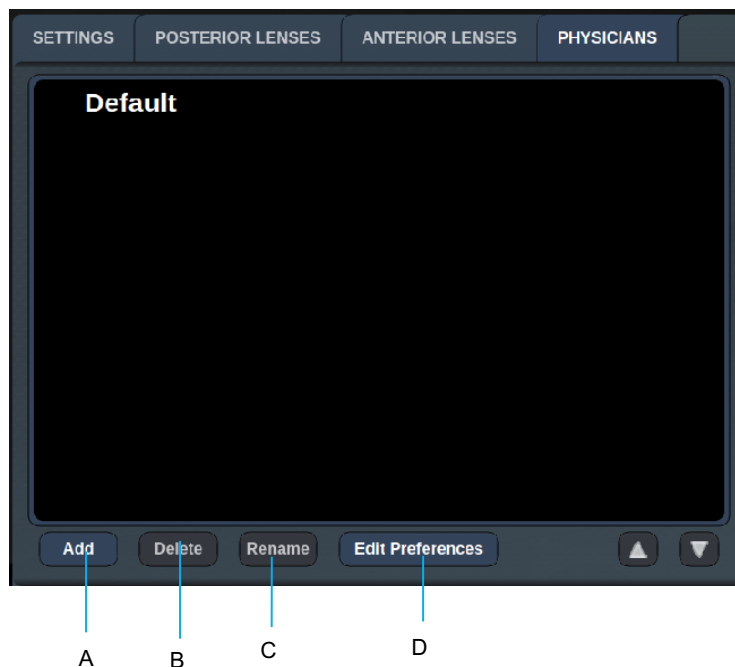
6. Tallenna tiedot ja siirry Treatment (Hoito) -näyttöön painamalla Confirm (Vahvista) -painiketta.

Patient Information (Potilastiedot) -ikkunassa antamasi tiedot näkyvät Treatment (Hoito) -näytössä ja hoitoraportissa.

Progressive Titrate (Progressiivinen titraus)

Kun Progressive Titrate (Progressiivinen titraus) -ominaisuus on käytössä, voit tuottaa tähtäyssädekuviota kohtiin, jotka poikkeavat annetuista 1,5 pisteen halkaisijan välimatkan titrauskuvion ja vilkkuvien tähtäyspisteiden välissä. Jos titrauskuvion pisteet saavuttavat kuvakentän yläreunan, vilkkuvat tähtäyspisteet pysyvät titrauskuvion pisteiden kohdalla. Järjestelmä asettaa titrauskohdan titrauksen alkupaikaksi, kun painat **Titrate** (Titraus) -painiketta ja palaat hoitotilaan. Valitse System Setup (Järjestelmän määrittäminen) -näytössä **Enable Progressive Titrate** (Ota progressiivinen titraus käyttöön) -valintaruutu, jos haluat käyttää ominaisuutta.

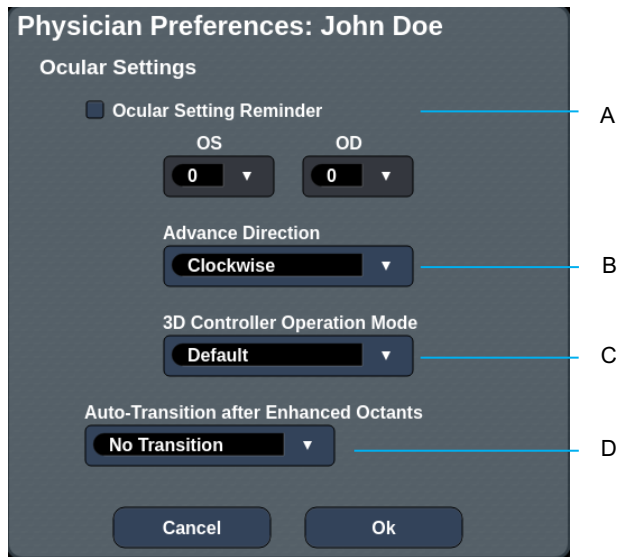
<Physician Preferences> (Lääkärin asetukset) -ikkuna



A	<Add> (Lisää) – paina lisätäksesi lääkärin
B	<Delete> (Poista) – paina poistaaksesi lääkärin
C	<Rename> (Nimeä uudelleen) – paina nimetäksesi lääkärin uudelleen
D	<Edit Preferences> (Muokkaa asetuksia) – paina avataksesi <Edit Physician Preferences> (Muokkaa lääkärin asetuksia) -ikkunan

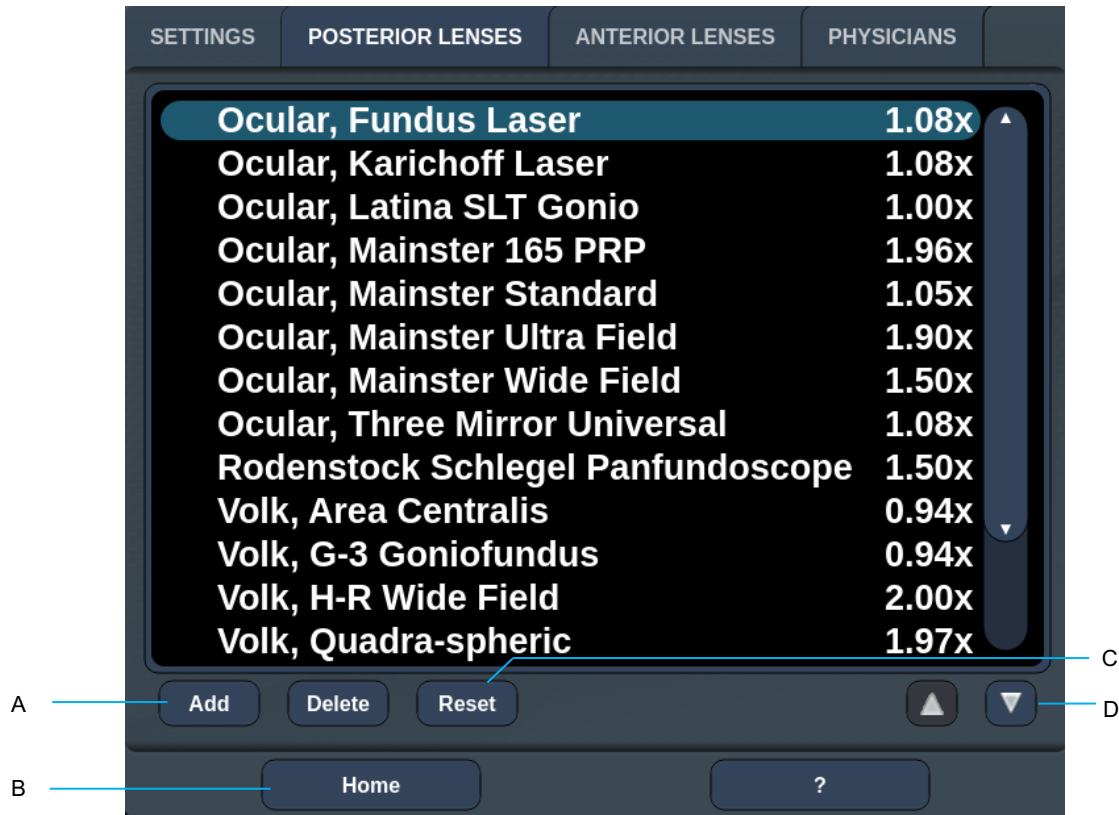
<Edit Physician Preferences> (Muokkaa lääkärin asetuksia) -ikkuna

Normaali ominaisuus



A	<Ocular Setting Reminder> (Muistutus silmän asetuksista) – näyttää asetukset muistutukseksi silmän tehon asettamisesta ennen hoitoa.
B	<Advance Direction> (Etenemissuunta) – valitse suunta, johon kuviota edetään
C	<3D-ohjaintila> – valitse Advanced (Edistynyt) tai Default (Oletus) -määrittys
D	<Transition> (Siirtymä) – siirtyy kuviossa eteenpäin, kun laajennettu oktantti on valmis (käytettävissä Endpoint Management (Päätepistehallinta) -toiminnon ollessa aktiivinen).

Contact Lens Selection (Piilolinssin valinta) -näyttö



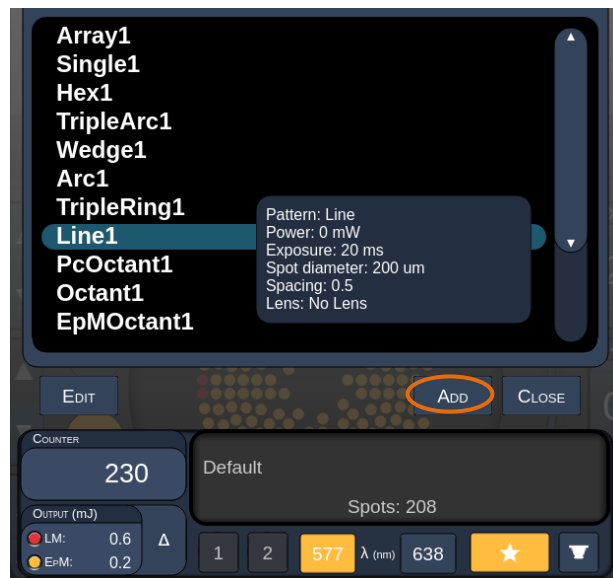
A	<Add> (Lisää) – paina lisätäksesi uuden linssin <Delete> (Poista) – paina poistaaksesi linssin
B	<Home> (Aloitus) – paina siirtyäksesi Home (Aloitus) -näyttöön
C	<Reset> (Palauta) – peru muutokset
D	Ylös-/alasnuoli – paina vierittääksesi

Favorites (Suosikit) -ikkuna

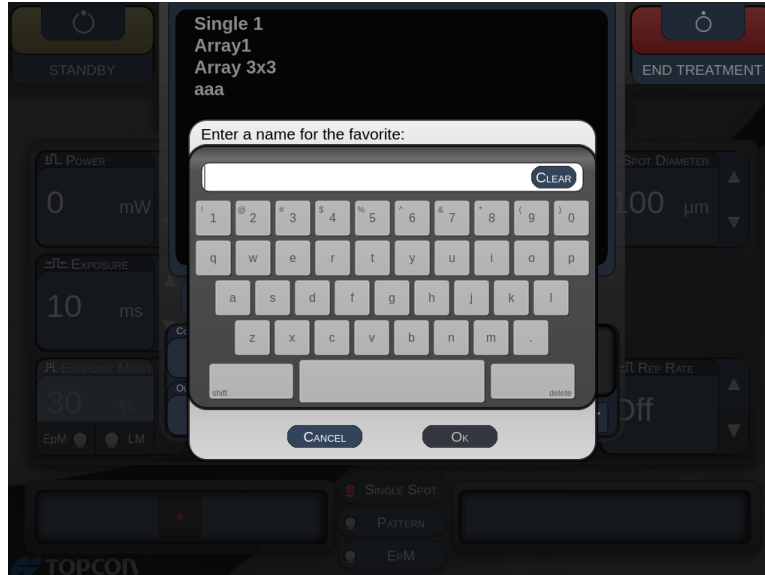
Avaa Favorites (Suosikit) -ikkuna painamalla posteriorisen/anteriorisen hoidon näytössä suosikkikuvaketta.



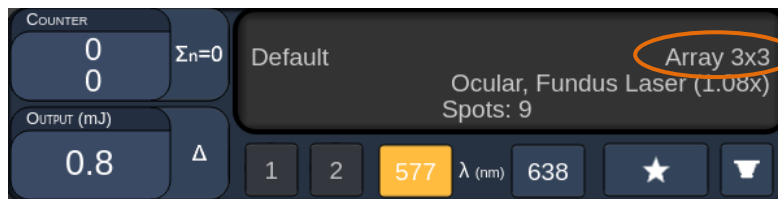
Voit tarkastella suosikin tietoja (kuvio, teho, altistus, pisteen halkaisija, välimatka, linssi) painamalla suosikkiluettelossa olevaa suosikin tietuetta 1 sekunnin ajan. Sulje ponnahdusikkuna napsauttamalla sitä tai muuta kohtaa. Jos suosikin painallus kestää alle 1 sekunnin, suosikki latautuu.



Jos haluat tallentaa nykyiset parametriasetukset suosikiksi, napsauta Add (Lisää) -painiketta ja anna suosikille nimi.



Kun suosikki on ladattu, sen nimi näkyy tila-alueella.

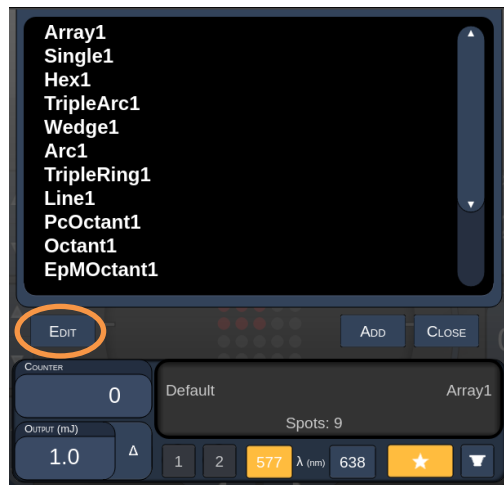


HUOMAA

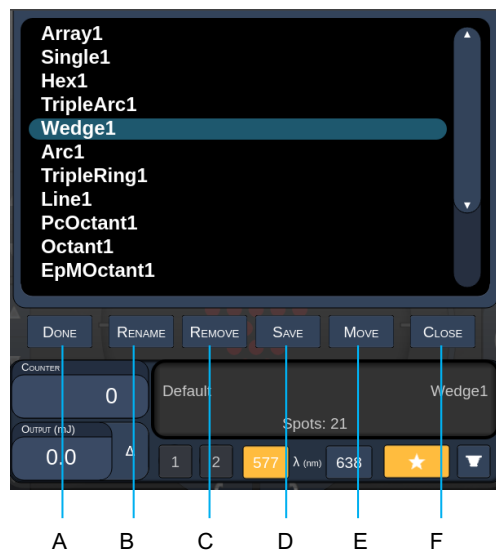
- Jos jotain parametreista muutetaan, suosikin nimi häviää tila-alueelta.

<Edit Favorites> (Muokkaa suosikkeja) -ikkuna

Siirry muokkaustilaan painamalla Edit (Muokkaa) -painiketta.



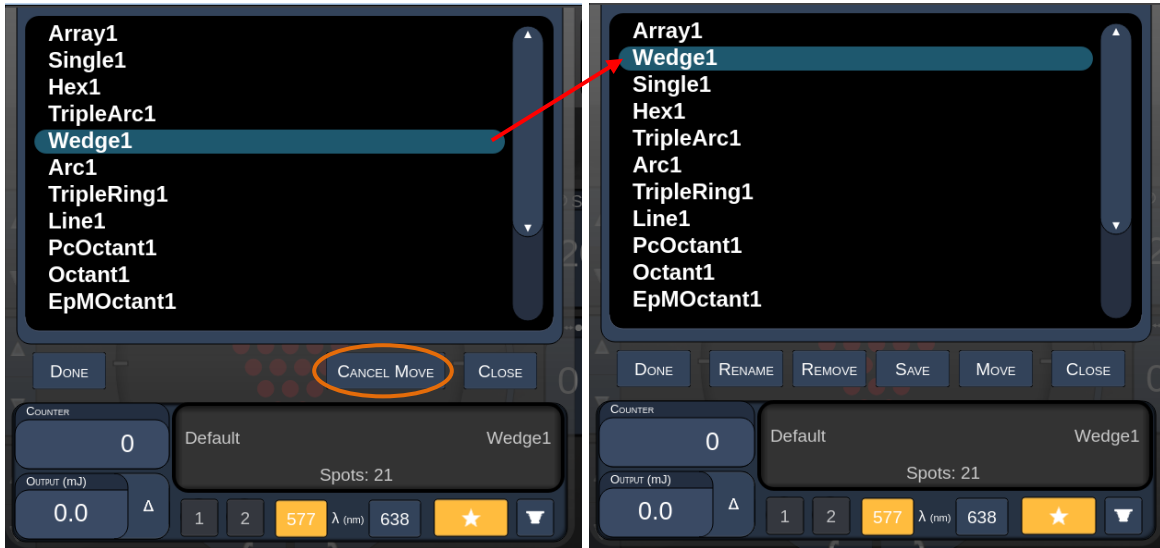
Kun suosikki on valittuna, painikkeet Rename (Nimeä uudelleen), Remove (Poista), Save (Tallenna) ja Move (Siirrä) ovat käytettävissä.



A	<Done> (Valmis) – paina lopettaaksesi suosikki-ikkunan muokkaamisen
B	<Rename> (Nimeä uudelleen) – paina muokataksesi valitun suosikin nimeä
C	<Remove>(Poista) – paina poistaaksesi valitun suosikin suosikki-ikkunasta
D	<Save> (Tallenna) – paina tallentaaksesi valitun suosikin muutokset
E	<Move> (Siirrä) – paina järjestääksesi suosikkiluettelo uudelleen
F	<Close> (Sulje) – paina sulkeaksesi suosikki-ikkunan

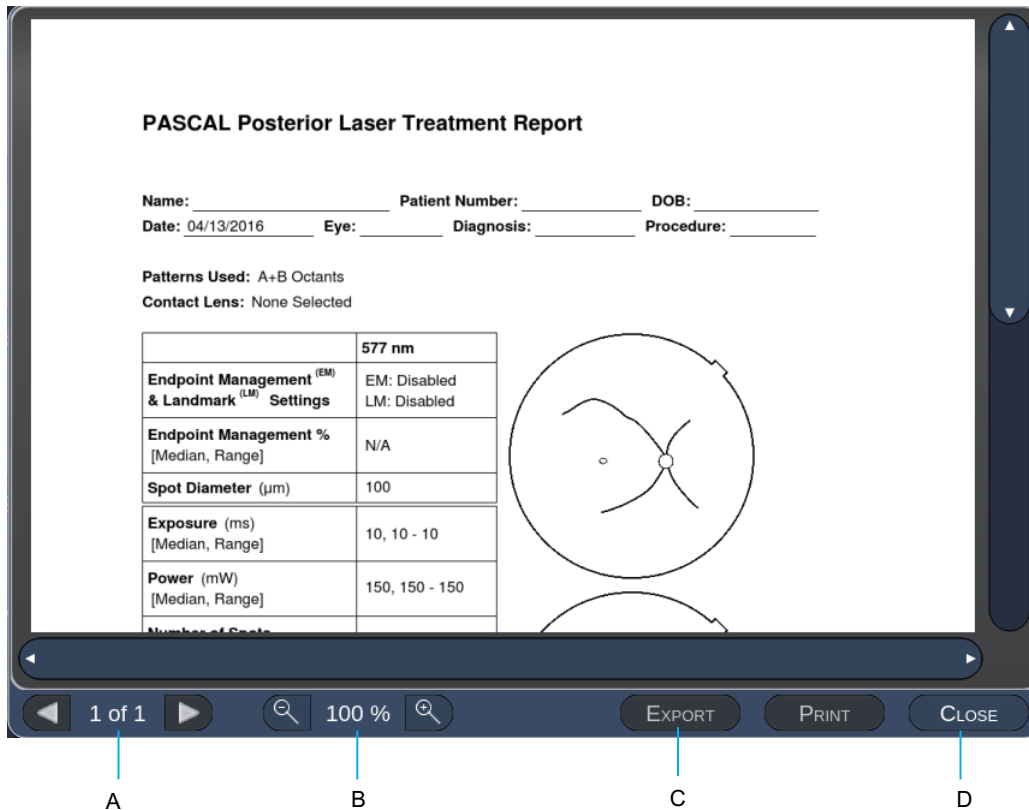
Aloita siirtely painamalla Move (Siirrä) -painiketta. Huomaa, että Move (Siirrä) -painikkeen tilalle tulee Cancel Move (Peruuta siirto) -painike, jolla voit perua käynnissä olevan siirron. Valitse suosikki, jonka kohdalle haluat siirtää juuri valitsemasi suosikin.





Valitse esimerkiksi "Single 1" (Yksittäinen 1). Ohjelmisto siirtää "Wedge 1" (Kiila 1) -suosikin paikalle 2.



Treatment Report (Hoitoraportti) -ikkuna

Jos olet ottanut raportit käyttöön System Setup (Järjestelmän määrittäminen) -näytössä (katso kohta System Setup (Järjestelmän määrittäminen) -näyttö), Treatment Report (Hoitoraportti) -ikkuna tulee näkyviin, kun painat **End Treatment** (Päätä hoito) -painiketta potilaan hoitoistunnon päätteeksi.



A	<Page> (Sivu) – siirry edelliselle sivulle painikkeella  ja seuraavalle sivulle painikkeella  (jos sivuja on)
B	<Zoom> (Zoomaus) – loitonna esikatselua painikkeella  ja lähennä painikkeella 
C	<Export> (Vie) – paina viedäksesi hoitoraportin liitettyyn USB-muistiin.
D	<CLOSE> (Sulje) – paina sulkeaksesi Treatment Report (Hoitoraportti) -ikkunan ja siirtyäksesi Home (Aloitus) -näyttöön

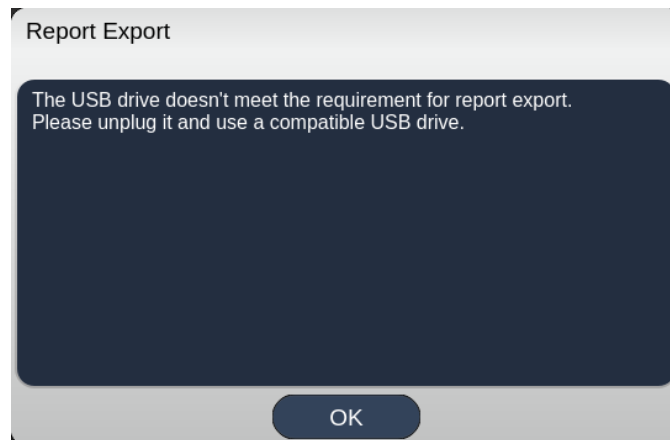


HUOMAA

- *Kun järjestelmä on palautettu Home (Aloitus) -näyttöön **CLOSE** (Sulje) -painikkeella, nykyisen istunnon hoitoraportti ei ole enää saatavilla.*
- *Export (Vie) ei ole käytettävissä, jos konsolin USB-porttiin ei ole liitetty USB-muistia.*

Hoitoraportin vienti

Export (Vie) -painike on käytettävissä, jos konsolin USB-porttiin on liitetty USB-muisti ja Synthesis-ohjelmisto havaitsee sen. Jos liitetty USB-muisti ei vastaa vaatimuksia, Export (Vie) -painike ei tule saataville ja järjestelmä näyttää ponnahdusviestin.



Kaikki Synthesis-järjestelmästä vietyt raportit tallentuvat USB-muistiin synthesis_report-kansioon. Käyttäjä voi liittää USB-muistin tietokoneeseen ja kopioida tai poistaa vietyt raportit.

USB-muistia tulisi käyttää ainoastaan raporttien viemiseen. Jos USB-muistia käytetään muihin tarkoituksiin, se ei enää sovi raporttien vientiin, jolloin se on alustettava uudelleen. Katso ohjeet kohdasta USB-muistin valmistelu ennen ensimmäistä käyttökertaa (sivu 95).



HUOMAA

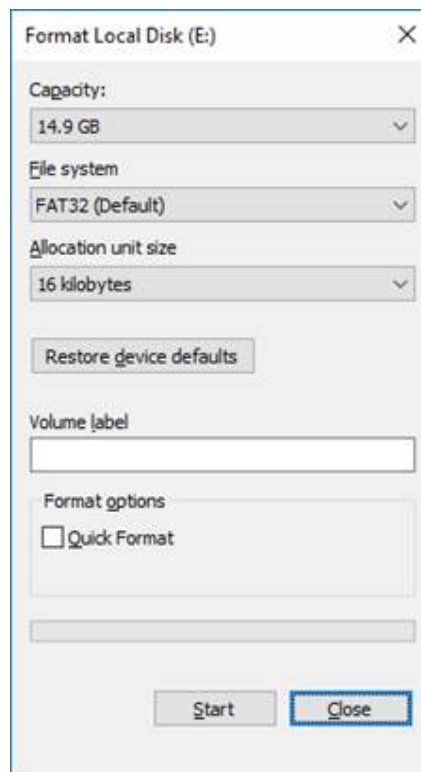
- *Synthesis v3.6.0 -ohjelmiston raporttien vientiin käytettävän USB-muistin vaatimukset:*
 - *USB 2.0 tai 3.0*
 - *vähintään 8 Gt*
 - *FAT32-tiedostojärjestelmä*

USB-muistin valmistelu ennen ensimmäistä käyttökertaa

Hanki uusi USB 2.0- tai USB 3.0 -muisti, jonka koko on vähintään 8 Gt. Avaa Windows 10 -tietokoneessa Resurssienhallinta, liitä USB-muisti ja etsi juuri lisätty asema.

Tässä esimerkki uuden USB-muistin alustamisesta. Kuvassa näkyvä aseman kirjain E on vain esimerkki, ja tietokoneessasi näkyvä kirjain voi olla eri.

- Napsauta juuri lisättyä USB-asemaa hiiren kakkospainikkeella ja avaa alustusikkuna ponnahdusvalikosta valitsemalla Alusta...



- Valitse tiedostojärjestelmäksi FAT32. Poista valinta Pika-alustus-ruudusta. Napsauta Aloita-painiketta. Odota alustuksen valmistumista.



VAROITUS

Jos valitset alustettavaksi väärän aseman, alustus POISTAA KAIKKI kyseiseen asemaan tallennetut tiedot. Varmista, että valitset alustettavaksi juuri lisäämäsi USB-muistin.

Hoitoraportit

Kun potilaan hoitoistunto päättyy, voit halutessasi tarkastella hoitoraporttia. Raportit voi ottaa käyttöön tai poistaa käytöstä System Setup (Järjestelmän määrittäminen) -näytössä. Raporttimalleja on kolme erilaista:

- Posterior Basic Info Treatment Report (Posteriorisen hoidon perustietoraportti)
- Posterior Advanced Info Treatment Report (Posteriorisen hoidon lisätietoraportti)
- Anterior Basic Info Treatment Report (Anteriorisen hoidon perustietoraportti)

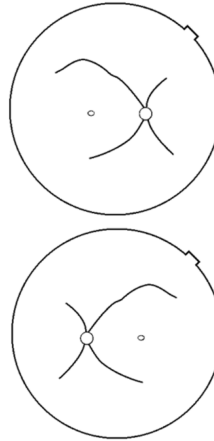
Posteriorisen ja anteriorisen hoidon raporttien asetukset voi määrittää erikseen. Seuraavilla sivuilla on esimerkit raporteista.

PASCAL Posterior Laser Treatment Report

Name: _____ Patient Number: _____ DOB: _____
 Date: _____ Eye: _____ Diagnosis: _____ Procedure: _____

Patterns Used: Triple Arc, A+B Octants (15 ms), Hexagon (15 ms), Octants
 Contact Lens: Volk, SuperQuad 160 (2.00x), Ocular, Fundus Laser (1.08x), Rodenstock Schlegel
 Panfundoscope (1.50x)

	577 nm
Endpoint Management ^(EM) & Landmark ^(LM) Settings	EM: Disabled LM: Disabled
Endpoint Management % [Median, Range]	N/A
Spot Diameter (µm)	100, 200
Exposure (ms) [Median, Range]	15, 10 – 30
Power (mW) [Median, Range]	100, 0 - 1000
Number of Spots [Total, (#LM, #EM)]	771 (771, 0)
Energy (mJ) [Median, Range]	18, 0 - 960
Fluence (J/cm ²) [Median, Range]	4.1, 0.0 - 81.9



Treatment Time: 30:00 (mm:ss)

Note:

_____ MD
 _____ Signature
 ____ / ____ / ____ Date

*Esimerkki Posterior Info Treatment Report
 (Posteriorisen hoidon perustietoraportti) -mallista*

PASCAL Anterior Laser Treatment Report

Name: _____ Patient Number: _____ DOB: _____
 Date: _____ Eye: _____ Diagnosis: _____ Procedure: _____

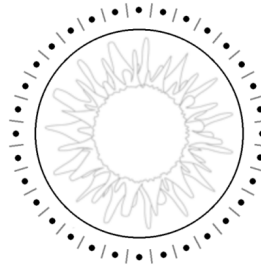
Patterns Used: PSLT, Array (Ant.)

Contact Lens: Ocular, Latina SLT Gonio (1.00x)

	577 nm Titration	577 nm Summary
Spot Diameter (µm)	100	100
Exposure (ms) [Median, Range]	10, 10 - 10	5, 5 - 20
Power (mW) [Median, Range]	85, 70 - 100	100, 100 - 200
Number of Spots	4	1278
Energy (mJ) [Median, Range]	1, 1 - 1	20, 6 - 20
Fluence (J/cm ²) [Median, Range]	10.8, 8.9 - 12.7	6.4, 6.4 - 25.5
Treatment Plan		360°
Total Angle Treated		360°

Note:

_____ MD
 _____ Signature
 ____ / ____ / ____ Date



*Esimerkki Anterior Basic Info Treatment Report
 (Anteriorisen hoidon perustietoraportti) -mallista*



HUOMAA

Anteriorisen laserhoidon raportissa graafisesti kuvattu hoitoalue kuvastaa toimenpiteen aikana hoidettua trabekkelikudoksen fyysistä aluetta. Jos joitain trabekkelikudoksen alueita hoidettiin toistamiseen hoidon aikana, kyseiset alueet on merkitty yhtäjaksoisella ympyrällä.

Leikkauksenaikaiset ohjeet

Hoitomenettely rakolampulla

Toimi seuraavasti:

1. Tarkista, että rakolampun okulaarit on säädetty omien asetustesi mukaan.
2. Istuta potilas rakolampun eteen niin, että potilaan leuka on leukatuella ja otsa painettuna tiukasti päänojaa vasten.
3. Valitse laserhoidon pistehalkaisija, altistus aika, tehoasetus ja kuvion tyyppi.
4. Aseta piilolinssi potilaan silmään.
5. Valitse READY (Valmiina hoitoon) -tila. Tähtäyssäde syttyy.
6. Sääda tähtäyssäteen voimakkuutta.
7. Sääda käytettävän kuvion mukaan välimatkaa, sädettä ja/tai kaarevuutta.
8. Kohdistu rakolamppu ja tarkastele potilaan silmässä näkyvää punaista tähtäyssädettä. Varmista, että laserpisteet ovat pyöreitä eikä kuvio ole vääristynyt. Sijoita lasersäde oikein rakolampun ohjainsauvan avulla.
9. Paina <Titrate> (Titraus) -painiketta vaihtaaksesi yhden pisteen tilaan ja tee testipoltot hoitoalueen reunaan.
10. Sääda laserhoidon teho sopivaksi terapeuttisen vaikutuksen kannalta ja paina sitten uudelleen <Titrate> (Titraus) -painiketta palataksesi valittuun kuvioon.
11. Varmista ennen hoidon aloittamista, että teho ja muut parametrit ovat hyväksyttävillä alueilla.
12. Paina jalkakytikin pohjaan ja pidä sitä painettuna lähettääksesi hoitolasersäteen kudokseen.

Jokainen jalkakytikimen painallus tuottaa **yhden pyyhkäisykuvion**, ellei käyttäjä keskeytä hoitoa ennen aikaisesti vapauttamalla jalkakytikimen etuajassa. Hoidon voi keskeyttää milloin tahansa vapauttamalla jalkakytikimen.



HUOMAA

- *Aseta järjestelmä aina STANDBY (Valmius) -tilaan, jos hoidossa on pidempi tauko.*
- *Jos järjestelmä on READY (Valmiina hoitoon) -tilassa toimettomana 5 minuuttia, se palaa automaattisesti STANDBY (Valmius) -tilaan ja kosketusohjauspaneeli muuttuu vaaleanharmaaksi. Kosketa näyttöä, kun haluat jatkaa. Tilan hallinnassa näkyy noin 90 sekunnin ajan <START UP> (Käynnistys), kunnes järjestelmä on taas valmiina käytettäväksi.*

Jätetty tarkoituksella tyhjäksi

Potilaiden hoitojen välillä

Toimi seuraavasti jokaisen potilaan hoidon päätteeksi:

1. Poistu Treatment (Hoito) -näytöstä painamalla <End Treatment> (Päätä hoito) -painiketta. Jos hoitoraporttitoiminto on käytössä, näkyviin tulee hoitoraportti-ikkuna. Muussa tapauksessa Home (Aloitus) -näyttö avautuu.



HUOMAA

Jos hoitoistunnon aikana ei tehty laserpolttuja, <End Treatment> (Päätä hoito) -painike palauttaa järjestelmän Home (Aloitus) -näyttöön, vaikka hoitoraporttitoiminto olisi käytössä.

2. Desinfioi leukatuki ja päänoja miedolla saippualla ja vedellä. Kuivaa pehmeällä liinalla.
3. Desinfioi piilolinssi piilolinssin valmistajan ohjeiden mukaisesti.

Järjestelmän sammutus

Toimi seuraavasti päivän päätteeksi tai jos järjestelmä on käyttämättömänä pitkän aikaa:

1. Sammuta järjestelmä Järjestelmän sammuttaminen -kohdan mukaisesti.
2. Irrota avain estääksesi järjestelmän luvattoman käytön.
3. Puhdista järjestelmä Käyttäjän kunnossapitotoimet -kohdan mukaisesti.
4. Aseta rakolampun päälle pölysuojus.

Kunnossapito-ohjeet

Seuraavat toimet suositellaan tekemään, jotta järjestelmä pysyy sähkömagneettisten häiriöiden kannalta turvallisena koko odotetun käyttöiän ajan.

Vuosittainen kunnossapito

Määräaikaishuolto ja turvallisuuden, tehon ja kalibroinnin tarkastukset on teetettävä vuosittain Iridex Corporationin sertifioimalla huoltohenkilökunnalla laserin suorituskyvyn varmistamiseksi.

Järjestelmän korjaus

Sertifioidun henkilöstön tulee tehdä kaikki huollot järjestelmän suorituskyvyn varmistamiseksi.

Käyttäjän kunnossapitotoimet

Käyttäjän tulee tehdä seuraavat kunnossapitotoimet järjestelmän suorituskyvyn varmistamiseksi.

Konsolin ulkopintojen puhdistaminen

Puhdista konsolin ulkopinnat päivittäin käytön jälkeen. Kostuta liina ei-emäksisellä puhdistusaineella (kuten saippuavedellä) ja puhdista sillä konsolin ulkopinnat, jotka eivät ole optisia. Kuivaa puhtaalla liinalla ja jätä kuivumaan. Älä suihkuta tai kaada puhdistusaineita suoraan konsolin päälle.

Ohjauspaneelin näytön puhdistaminen

Pyyhi ohjauspaneelin näyttö pehmeällä, kuivalla liinalla, jossa on antistaattista lasin- tai muovinpuhdistusainetta.

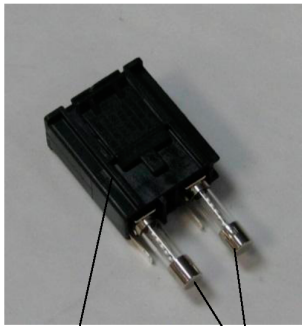
Maadoituksen tehon ylläpito

Puhdista irrotettu virtajohto, jotta maadoitus säilyy. Käytä pehmeää, kuivaa liinaa.

Sulakkeiden vaihtaminen

Virtaliitännän sulakkeiden vaihtaminen:

1. Varmista, että avainkytkin on OFF-asennossa.
2. Irrota verkkovirtakaapeli pistorasiasta ja järjestelmän verkkovirtakaapelin liitännästä.
3. Työnnä pieni eristetty tasapäinen ruuvitaltta sulakkeenpitimen vapautusliitännään ja avaa ja poista sulakkeenpidin.



Sulakkeenpidin Sulakkeet



Järjestelmän
sulakkeiden sijainti

Verkkovirtajohdon
liitäntä

4. Vaihda palaneet sulakkeet uusiin, verkkovirran jännitteen kanssa yhteensopiviin sulakkeisiin, jotka vastaavat tämän oppaan Järjestelmän tekniset tiedot -kohdan tietoja.
5. Aseta sulakkeenpidin takaisin paikalleen.

Järjestelmän tekniset tiedot

(Teknisiä tietoja voidaan muuttaa ilman erillistä ilmoitusta.)

Hoitosäde	
Tyyppi	577 nm: OPSL 638 nm: laserdiodi
Aallonpituus (nm)	577 ja 638
Lähtöteho (mW)	577 nm: 0–2000 638 nm: 0–600
Toimintajakso	100 %
Pulssien kestot (ms)	10–1000
Pulssiväli	1, 1,5, 2, 3, 4, 5, 6, 7 ja 8 Hz (yksi piste)
Pulssilaskuri	0 – 99 999
Lasersäteen halkaisija	577 nm: 50, 100, 200, 400 µm (ilmassa) 638 nm: 60, 200 µm (ilmassa)
CDRH-luokitus	Luokka IV
Euroopan MDD-laserluokitus	Luokka 4
Tähtäyssäde	
Tyyppi	Laserdiodi
Aallonpituus (nm)	670
Lähtöteho	< 1 mW
CDRH-luokitus	Luokka II
Euroopan MDD-laserluokitus	Luokka 2

Sähkövaatimukset	
Jännite	100–240 V~, 50/60 Hz
Nimellinen teho	200 VA
Sulakkeet	200 VA T2AH 250 V
Tuulettimen melu	< 55 dBA
IEC 60601-1 -standardin mukaiset tuoteluokitukset	
<p>Luokan I laite</p> <p>Tyypin B laite</p> <p>Standardimallinen laite, jalkakytkimen luokitus IPX1</p> <p>Epästeriili tuote</p> <p>Laite ei sovellu käytettäväksi ympäristössä, jossa on helposti syttyvien anesteettisten aineiden ja ilman, hapen tai typpioksiduulin seosta</p> <p>Jatkuva käyttö</p>	
Luokitukset ja hyväksynät	
EN/IEC 60601-2-22	Diagnostisten ja terapeuttisten laserlaitteiden laserturvallisuusvaatimukset
EN/IEC 60601-1	Lääkinnällisten sähkölaitteiden kansainväliset turvallisuusvaatimukset
EN/IEC 60601-1-2	Lääkinnällisten sähkölaitteiden sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevat vaatimukset
ISO 14971	Lääkinnällisten laitteiden riskinhallinta
CAN/CSA-C22.2 nro 60601-1	Lääkinnällisten sähkölaitteiden erityisvaatimukset Kanadassa
ANSI/AAMI ES 60601-1	Lääkinnällisten sähkölaitteiden turvallisuusvaatimukset Yhdysvalloissa
EN/IEC 60825-1	Lasertuotteiden turvallisuus
FCC	Testattu ja FCC-säännösten osan 15 luokan B mukainen

Ympäristövaatimukset (käytössä)	
Enimmäiskorkeus merenpinnasta	2000 m (6562 ft)
Käyttölämpötila	15–35 °C (59–95 °F)
Enimmäiskosteus	15–25 °C: 85 % (ei-tiivistyvä) 25–35 °C: 60 % (ei-tiivistyvä)
Ilmanpainealue	80,0–106,0 kPa
Ympäristövaatimukset (muuten kuin käytössä)	
Enimmäiskorkeus merenpinnasta	Normaali kaupallinen kuljetuskorkeus
Lämpötila muuten kuin käytössä	–10...55 °C (14–131 °F)
Enimmäiskosteus	85 % (ei-tiivistyvä)
Ilmanpainealue	70,0–106,0 kPa
Fyysiset ominaisuudet	
Konsolin korkeus	23 cm (9 in)
Konsolin leveys	38 cm (15 in)
Konsolin syvyys	31 cm (12 in)
Konsolin paino	< 16 kg (< 35 lb)
Virtakaapelin pituus	3 m (10 ft)
Laserkuitu- ja elektroniikkakaapeli	Kuitukimppu: 2,7 m
Jalkakytkimen kaapelin pituus	3 m (10 ft)
Lateksi	Tämä tuote on lateksiton
Lasersuojalasit	
Muut kuin CE-suojalasit	OD vähintään 3,8 aallonpituudella 577 nm ANSI Z136.1 -standardin mukaisesti
CE-suojalasit	L4 (OD vähintään 4) aallonpituudella 577 nm henkilökohtaisen silmiensuojauksen standardin EN 207 mukaisesti

Vianmääritysopas

Jos laite ei toimi oikein, tämän vianmääritysoppaan avulla voit yrittää paikantaa ja korjata vian. Vaikean toimintahäiriön sattuessa ota yhteyttä huoltoon.

Tarkista ensin seuraavat seikat. Jos mikään niistä ei ratkaise ongelmaa, katso muita vianmääritysvaihtoehtoja huolto-oppaasta:

1. Tarkista, että virran seinäkatkaisin on kytkettynä.
2. Tarkista, että virtakaapeli on liitetty oikein järjestelmään ja pistorasiaan.
3. Tarkista, että avainkytkin on ON-asennossa.
4. Varmista, että oven turvakytkimen pistoke on liitetty tukevasti, ja jos oven turvakytkin on käytössä, että oven kytkin on suljettu.
5. Tarkista, että jalkakytkin kaapeli on liitetty tiukasti.
6. Varmista, että LCD-ohjauspaneelin kaapelit on asennettu oikein.
7. Tarkista, että laserin hätäpysäytyspainike ei ole painettuna.

Järjestelmä ei käynnisty.

Todennäköinen syy:	Järjestelmän pistoketta ei ole kytketty.
Ehdotus:	Kytke järjestelmän pistoke. Tarkista, että virtakaapeli on hyvin paikallaan pistorasiassa ja verkkovirtakaapelin liitännässä.
Todennäköinen syy:	Virran seinäkatkaisin on katkaistuna.
Ehdotus:	Kytke virta virran seinäkatkaisimella.
Todennäköinen syy:	Avain ei ole paikallaan tai se on OFF-asennossa.
Ehdotus:	Laita avain paikalleen ja kierrä se ON-asentoon.
Todennäköinen syy:	Sisäinen järjestelmävirhe.
Ehdotus:	Käännä avain OFF-asentoon, odota ainakin minuutti ja käännä avain sitten ON-asentoon. Jos järjestelmä ei käynnisty, ota yhteyttä huoltoon.

Järjestelmän monitori on tyhjä yli 30 sekunnin ajan.

Todennäköinen syy:	Sisäinen järjestelmävirhe käynnistyksen aikana.
Ehdotus:	Käännä avain OFF-asentoon, odota ainakin minuutti ja käännä avain sitten ON-asentoon.
Todennäköinen syy:	Monitorin/kosketuspaneelin virta-, USB- ja signaalikaapeleita ei ole liitetty oikein.
Ehdotus:	Varmista, että monitorin kaapelit on liitetty oikein.

3D-ohjain ei toimi.

Todennäköinen syy:	Löysä liitettä tai irti järjestelmästä.
Ehdotus:	Varmista, että kaapelit on liitetty oikein. Käynnistä järjestelmä uudelleen. Yritä käyttää 3D-ohjainta Standby (Valmius) -tilassa ja varmista, että parametrejä voi muuttaa.

Vaikeuksia lisätä/poistaa suosikkeja.

Todennäköinen syy:	Suosikkien tietokannan päivitysvirhe.
Ehdotus:	Käynnistä järjestelmä uudelleen.

Tähtäyssädettä ei näy READY (Valmiina hoitoon) -tilassa ja/tai järjestelmä ei lähetä laserhoitovaloa jalkakytöntä painettaessa ja/tai säteet ovat heikkolaatuisia.

Todennäköinen syy:	Laser on STANDBY (Valmius) -tilassa, ei READY (Valmiina hoitoon) -tilassa.
Ehdotus:	Valitse READY (Valmiina hoitoon) -tila ohjauspaneelista.
Todennäköinen syy:	Jalkakytöntä ei ole liitetty.
Ehdotus:	Liitä jalkakytöntin.
Todennäköinen syy:	Tähtäyssäteiden voimakkuusasetus on pieni.
Ehdotus:	Säädä tähtäyssäteiden voimakkuutta ohjauspaneelin avulla.
Todennäköinen syy:	Järjestelmä siirtyy STANDBY (Valmius) -tilaan, kun se on ollut käyttämättömänä viisi minuuttia.
Ehdotus:	Vaihda STANDBY (Valmius) -tilasta READY (Valmiina hoitoon) -tilaan.
Todennäköinen syy:	Etäturvakytöntin on aktivoitu, ja se on poistanut järjestelmän käytöstä.
Ehdotus:	Tarkista, että etäturvakytöntin aktivoitunut tapahtuma on päättynyt, ja jatka.
Todennäköinen syy:	Jalkakytöntin ja/tai jalkakytöntin kaapeli vaurioitunut.
Ehdotus:	Tarkasta vaurioiden varalta.
Todennäköinen syy:	Sisäinen järjestelmävirhe.
Ehdotus:	Ota yhteyttä huoltoon.

Virheviestit

Virhetilat

Jos virhe toistuu säännöllisesti, ota yhteyttä huoltoon.

Kriittinen virhe tarkoittaa turvallisuusongelmaa, jonka vuoksi järjestelmän on siirryttävä välittömästi turvtilaan. Järjestelmä voidaan joutua käynnistämään uudelleen.

Kuitattava virhe tarkoittaa järjestelmän ongelmaa, jonka vuoksi järjestelmän täytyy siirtyä turvtilaan, kunnes käyttäjä kuittaa virheen.

Varoitus tarkoittaa järjestelmän ongelmaa, joka ei ole turvallisuuden kannalta vakava eikä edellytä järjestelmän toimintojen keskeyttämistä mutta josta käyttäjän on saatava ilmoitus.

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
01	Kill Line (Katkaisuraja)	X			Laitteisto vahvasti katkaisurajat.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
02	Emergency Stop (Hätäpysäytys)		X		Hätäpysäytyskytkintä painettiin.	Vapauta hätäpysäytys.
03	Footswitch Connect (Jalkakytkinliitäntä)		X		Jalkakytkimessä on toimintahäiriö tai se on irronnut	Liitä jalkakytkin.
04	Power Rails (Virtakiskot)		X		Järjestelmä havaitsi virheen virransyötössä.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
05	Watchdog (Galvo) (Valvontaohjelma [Galvo])	X			Valvontaohjelma laukesi; tämä virhe tarkoittaa, että taustajärjestelmällä kestää liian kauan ISR:ssä tai se on ikuisessa silmukassa.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
06	Watchdog (Main) (Valvontaohjelma [pää])	X			Valvontaohjelma laukesi; tämä virhe tarkoittaa, että taustajärjestelmällä kestää liian kauan ISR:ssä tai se on ikuisessa silmukassa.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
07	Interlock (Turvakytkin)		X		Turvakytkin aktivoitui.	Yhdistä etäturvakytkin.
11	Aiming Current Over (High) (Tähtäysvirta yläpuolella [korkea])		X		Tähtäyssäteen lähtö on rajakynnyksen yläpuolella.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
15	OPSL Treatment Current Over (Medium) (OPSL-hoitovirta yläpuolella [keskitaso])		X		OPSL-laser ottaa sähkövirtaa yli rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
16	OPSL Treatment Current Over (High) (OPSL-hoitovirta yläpuolella [korkea])		X		OPSL-laser ottaa sähkövirtaa yli rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
17	Unexpected OPSL Treatment Current (Odottamaton OPSL-hoitovirta)		X		OPSL-lasermoduuli otti sähkövirtaa odottamattomaan aikaan.	Tarkista laiteliitännät.
18	Treatment Current Under for Red 60µm (Low) (Punalaserin 60 µm hoitovirta alapuolella [matala])			X	Punainen 60 µm:n lasermoduuli ottaa sähkövirtaa alle rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
19	Treatment Current Over for Red 60µm (Low) (Punalaserin 60 µm hoitovirta yläpuolella [matala])			X	Punainen 60 µm:n lasermoduuli ottaa sähkövirtaa yli rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
20	Treatment Current Over for Red 60µm (Medium) (Punalaserin 60 µm hoitovirta yläpuolella [keskitaso])		X		Punainen 60 µm:n lasermoduuli ottaa sähkövirtaa yli rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
21	Treatment Current Over for Red 60µm (High) (Punalaserin 60 µm hoitovirta yläpuolella [korkea])		X		Punainen 60 µm:n lasermoduuli ottaa sähkövirtaa yli rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
22	Unexpected Treatment Current for Red 60µm (Punalaserin 60 µm odottamaton hoitovirta)		X		Punainen 60 µm:n lasermoduuli otti sähkövirtaa odottamattomaan aikaan.	Tarkista laiteliitännät.
23	Treatment Current Under for Red 200µm (Low) (Punalaserin 200 µm hoitovirta alapuolella [matala])			X	Punainen 200 µm:n lasermoduuli ottaa sähkövirtaa alle rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
24	Treatment Current Over for Red 200µm (Low) (Punalaserin 200 µm hoitovirta yläpuolella [matala])			X	Punainen 200 µm:n lasermoduuli ottaa sähkövirtaa yli rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
25	Treatment Current Over for Red 200µm (Medium) (Punalaserin 200 µm hoitovirta yläpuolella [keskitaso])		X		Punainen 200 µm:n lasermoduuli ottaa sähkövirtaa yli rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
26	Treatment Current Over for Red 200µm (High) (Punalaserin 200 µm hoitovirta yläpuolella [korkea])		X		Punainen 200 µm:n lasermoduuli ottaa sähkövirtaa yli rajakynnyksen.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
27	Unexpected Treatment Current for Red 200µm (Punalaserin 200 µm odottamaton hoitovirta)		X		Punainen 200 µm:n lasermoduuli otti sähkövirtaa odottamattomaan aikaan.	Tarkista laiteliitännät.
28	Base Treatment Temperature Low (Moderate) (Perushoitolämpötila alhainen [kohtalainen])		X		Perushoitolämpötila on alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
29	Base Treatment Temperature Low (Severe) (Perushoitolämpötila alhainen [vakava])	X			Perushoitolämpötila on vakavan alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
30	Base Treatment Temperature High (Moderate) (Perushoitolämpötila korkea [kohtalainen])		X		Perushoitolämpötila on korkea.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
31	Base Treatment Temperature High (Severe) (Perushoitolämpötila korkea [vakava])	X			Perushoitolämpötila on vakavan korkea.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
32	BRF Treatment Temperature Low (Moderate) (BRF-hoitolämpötila alhainen [kohtalainen])		X		Lasermoduulin hoitolämpötila on alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän lämmetä.

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
33	BRF Treatment Temperature Low (Severe) (BRF-hoitolämpötila alhainen [vakava])	X			Lasermoduulin hoitolämpötila on vakavan alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän lämmetä.
34	BRF Treatment Temperature High (Moderate) (BRF-hoitolämpötila korkea [kohtalainen])		X		Lasermoduulin hoitolämpötila on korkea.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
35	BRF Treatment Temperature High (Severe) (BRF-hoitolämpötila korkea [vakava])	X			Lasermoduulin hoitolämpötila on vakavan korkea.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
36	LBO Treatment Temperature Low (Moderate) (LBO-hoitolämpötila alhainen [kohtalainen])		X		Lasermoduulin hoitolämpötila on alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän lämmetä.
37	LBO Treatment Temperature Low (Severe) (LBO-hoitolämpötila alhainen [vakava])	X			Lasermoduulin hoitolämpötila on vakavan alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän lämmetä.
38	LBO Treatment Temperature High (Moderate) (LBO-hoitolämpötila korkea [kohtalainen])		X		Lasermoduulin hoitolämpötila on korkea.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
39	LBO Treatment Temperature High (Severe) (LBO-hoitolämpötila korkea [vakava])	X			Lasermoduulin hoitolämpötila on vakavan korkea.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
40	Red Treatment Temperature Low (Moderate) (Punalaserin hoitolämpötila alhainen [kohtalainen])		X		Lasermoduulin hoitolämpötila on alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän lämmetä.
41	Red Treatment Temperature Low (Severe) (Punalaserin hoitolämpötila alhainen [vakava])	X			Lasermoduulin hoitolämpötila on vakavan alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän lämmetä.
42	Red Treatment Temperature High (Moderate) (Punalaserin hoitolämpötila korkea [kohtalainen])		X		Lasermoduulin hoitolämpötila on korkea.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
43	Red Treatment Temperature High (Severe) (Punalaserin hoitolämpötila korkea [vakava])	X			Lasermoduulin hoitolämpötila on vakavan korkea.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän jäähtyä.
44	Ambient Temperature Low (Moderate) (Ympäristön lämpötila alhainen [kohtalainen])		X		Ympäristön lämpötila on alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän lämmetä.
45	Ambient Temperature Low (Severe) (Ympäristön lämpötila alhainen [vakava])	X			Ympäristön lämpötila on vakavan alhainen.	Tarkista tuuletin ja ilmanvaihto. Anna järjestelmän lämmetä.
46	Ambient Temperature High (Moderate) (Ympäristön lämpötila korkea [kohtalainen])		X		Ympäristön lämpötila on korkea.	Anna järjestelmän jäähtyä. Määritä hoitoparametrit tarvittaessa uudelleen.
47	Ambient Temperature High (Severe) (Ympäristön lämpötila korkea [vakava])	X			Ympäristön lämpötila on vakavan korkea.	Anna järjestelmän jäähtyä. Määritä hoitoparametrit tarvittaessa uudelleen.
48	Treatment Base Temperature Over Maximum (Hoidon peruslämpötila enimmäisarvon yläpuolella)		X		OPSL:n peruslämpötila hoidon aikana ylittää lasermoduulin suurimman sallitun arvon.	Anna järjestelmän jäähtyä. Määritä hoitoparametrit tarvittaessa uudelleen.

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
49	Treatment BRF Temperature Over Maximum (Hoidon BRF-lämpötila enimmäisarvon yläpuolella)		X		OPSL:n BRF-lämpötila hoidon aikana ylittää lasermoduulin suurimman sallitun arvon.	Anna järjestelmän jäähtyä. Määritä hoitoparametrit tarvittaessa uudelleen.
50	Treatment LBO Temperature Over Maximum (Hoidon LBO-lämpötila enimmäisarvon yläpuolella)		X		OPSL:n LBO-lämpötila hoidon aikana ylittää lasermoduulin suurimman sallitun arvon.	Anna järjestelmän jäähtyä. Määritä hoitoparametrit tarvittaessa uudelleen.
51	Treatment Temperature Over Maximum (Red Laser modules) (Hoidon lämpötila enimmäisarvon yläpuolella [punalasermoduulit])		X		Punalasermoduulien peruslämpötila hoidon aikana ylittää lasermoduulin suurimman sallitun arvon.	Anna järjestelmän jäähtyä. Määritä hoitoparametrit tarvittaessa uudelleen.
52	Ambient Temperature Over Maximum (Ympäristön lämpötila enimmäisarvon yläpuolella)		X		Ympäristön lämpötila hoidon aikana ylittää suurimman sallitun arvon.	Anna järjestelmän jäähtyä. Määritä hoitoparametrit tarvittaessa uudelleen.
56	Aiming Local Light Over (High) (Tähtäyksen paikallinen valo yläpuolella [korkea])		X		Tähtäyslaserin lähtö on 100 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määritä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
57	OPSL Treatment Local Light Under (Low) (OPSL:n hoidon paikallinen valo alapuolella [matala])			X	Laserin lähtö on 20 % odotettua arvoa pienempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määritä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
58	OPSL Treatment Local Light Over (Low) (OPSL:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [matala])			X	Laserin lähtö on 20 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määritä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
59	OPSL Treatment Local Light Over (Medium) (OPSL:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [keskitaso])		X		Laserin lähtö on 50 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määritä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
60	OPSL Treatment Local Light Over (High) (OPSL:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [korkea])		X		Laserin lähtö on 100 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
61	Red 60µm Treatment Local Light Under (Low) (Punalaserin 60 µm:n hoidon paikallinen valo alapuolella [matala])			X	Laserin lähtö on 20 % odotettua arvoa pienempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
62	Red 60µm Treatment Local Light Over (Low) (Punalaserin 60 µm:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [matala])			X	Laserin lähtö on 20 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
63	Red 60µm Treatment Local Light Over (Medium) (Punalaserin 60 µm:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [keskitaso])		X		Laserin lähtö on 50 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
64	Red 60µm Treatment Local Light Over (High) (Punalaserin 60 µm:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [korkea])		X		Laserin lähtö on 100 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
65	Red 200µm Treatment Local Light Under (Low) (Punalaserin 200 µm:n hoidon paikallinen valo alapuolella [matala])			X	Laserin lähtö on 20 % odotettua arvoa pienempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
66	Red 200µm Treatment Local Light Over (Low) (Punalaserin 200 µm:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [matala])			X	Laserin lähtö on 20 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
67	Red 200µm Treatment Local Light Over (Medium) (Punalaserin 200 µm:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [keskitaso])		X		Laserin lähtö on 50 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
68	Red 200µm Treatment Local Light Over (High) (Punalaserin 200 µm:n hoidon paikallinen valo yläpuolella [korkea])		X		Laserin lähtö on 100 % odotettua arvoa suurempi.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
69	Unexpected local light (OPSL Aiming) (Odottamaton paikallinen valo [OPSL-tähtäys])		X		Järjestelmä havaitsi laserlähdön odottamattomaan aikaan.	Tarkista laiteliitännät.
70	Unexpected local light (Red 60µm) (Odottamaton paikallinen valo [punalaser 60 µm])		X		Järjestelmä havaitsi laserlähdön odottamattomaan aikaan.	Tarkista laiteliitännät.
71	Unexpected local light (Red 200µm) (Odottamaton paikallinen valo [punalaser 200 µm])		X		Järjestelmä havaitsi laserlähdön odottamattomaan aikaan.	Tarkista laiteliitännät.
72	X-Galvo Spot Position Service Error During Aiming (X-galvo-pisteensijoituspalvelun virhe tähtäyksen aikana)		X		X-galvon pisteensijoituspalvelussa tapahtui virhe tähtäyssäteen lähdön aikana.	Kuittaa virhe jatkaaksesi. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
73	Y-Galvo Spot Position Service Error During Aiming (Y-galvo-pisteensijoituspalvelun virhe tähtäyksen aikana)		X		Y-galvon pisteensijoituspalvelussa tapahtui virhe tähtäyssäteen lähdön aikana.	Kuittaa virhe jatkaaksesi. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
74	X-Galvo Spot Position Service Error During Treatment (X-galvo-pisteensijoituspalvelun virhe hoidon aikana)		X		X-galvon pisteensijoituspalvelussa tapahtui virhe hoitosäteen lähdön aikana.	Kuittaa virhe jatkaaksesi. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
75	Y-Galvo Spot Position Service Error During Treatment (Y-galvo-pisteensijoituspalvelun virhe hoidon aikana)		X		Y-galvon pisteensijoituspalvelussa tapahtui virhe hoitosäteen lähdön aikana.	Kuittaa virhe jatkaaksesi. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
76	Spot Size Service F-Galvo (Pistekokopalvelu F-galvo)		X		F-galvon pistekokopalvelussa tapahtui virhe.	Kuittaa virhe jatkaaksesi. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
77	Software Watchdog (Ohjelmiston valvontaohjelma)	X			PCB-pääohjain on nollattu tai se ei synkronoitunut SBC:n kanssa.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
78	Host Communication (Tiedonsiirto isännän kanssa)	X			Tiedonsiirto SBC:n kanssa epäonnistui.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
79	Port 1 Fault (Portin 1 vika)		X		Järjestelmä havaitsi virheen portissa 1.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
80	Port 2 Fault (Portin 2 vika)		X		Järjestelmä havaitsi virheen portissa 2.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
91	Footswitch Discrepancy (Jalkakytkimen ristiriita)		X		Viallinen jalkakytkin liitetty.	Tarkista jalkakytkimen liitäntä.
92	Main DSP Communication (Tiedonsiirto pää-DSP:n kanssa)	X			Tiedonsiirto pää-DSP:n kanssa epäonnistui.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
93	Galvo DSP Communication (Tiedonsiirto galvo-DSP:n kanssa)	X			Tiedonsiirto galvo-DSP:n kanssa epäonnistui.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
108	Firmware Revision Request (Laiteohjelmistoversiopyyntö)	X			Pää-PCB ei voi tarjota laiteohjelmistoversiota.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
128	Application Configuration (Sovellusmäärittäminen)	X			Laiteohjelmisto ei onnistunut hyväksymään sovellusmäärittäystä.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
129	System Configuration (Järjestelmämäärittäminen)	X			Laiteohjelmisto ei onnistunut hyväksymään järjestelmämäärittäystä.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
132	Set Audio (Äänen asetus)	X			Laiteohjelmisto ei onnistunut ottamaan ääntä käyttöön tai poistamaan sitä käytöstä.	Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
204	Touchscreen Error (Kosketusnäytön virhe)	X			Yhteys kosketusnäyttöön katkesi.	Käynnistä uudelleen. Tarkista liitännät. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
205	Kill Line Asserted (Katkaisuraja vahvistettu)	X			Edusta-DIO määrittä, että katkaisurajat on vahvistettu.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
206	SLA Detached (SLA irti)				–	–

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
207	Pattern Locked (Kuvio lukittu)			X	Kuviota ei voi muokata tällä hetkellä. Joitain kuvioita voi muokata vain Standby (Valmius) -tilassa.	Paina kosketusnäytön Ready (Valmiina hoitoon) -painiketta palataksesi Standby (Valmius) -tilaan ennen kuvioiden muokkaamista.
208	System Busy (Järjestelmä varattu)			X	Käyttäjä ei voi aloittaa hoitoa, koska järjestelmässä on odottava viesti.	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määrittä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
209	Footswitch in Standby (Jalkakytin Standby [Valmius] -tilassa)			X	Käyttäjä painoi jalkakytintä Standby (Valmius) -tilassa.	Paina kosketusnäytön Standby (Valmius) -painiketta siirtyäksesi Ready (Valmiina hoitoon) -tilaan.
210	No output available (Ei lähtöä käytettävissä)		X		Käyttäjä ei voi siirtyä Ready (Valmiina hoitoon) -tilaan, koska järjestelmä ei havaitse 1-lankaisia tietoja.	Tarkista porttien liitännät. Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
215	Cannot Load Favorite: Not Single Spot (Suosikkia ei voi ladata: ei yhden pisteen)			X	Järjestelmä ei voi ladata valittua suosikkia, koska suosikki ei ole yhden pisteen kuviolle.	Valitse toinen suosikki tai aseta parametrit kosketusnäytön avulla.
216	Cannot Load Favorite: No Output (Suosikkia ei voi ladata: ei lähtöä)			X	Järjestelmä ei voi ladata suosikkia, koska järjestelmä ei havaitse 1-lankaisia tietoja.	Valitse toinen suosikki tai aseta parametrit kosketusnäytön avulla tai liitä LIO.
218	Cannot Load Favorite: Bad Pattern (Suosikkia ei voi ladata: virheellinen kuvio)			X	Järjestelmä ei voi ladata suosikkia, koska se sisältää kuvion, jota järjestelmässä ei ole.	Valitse toinen suosikki tai aseta parametrit kosketusnäytön avulla.
219	Database Error (Tietokantavirhe)	X			Järjestelmä ei voi edetä, koska tietokannan käyttö antoi virhekoodin.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
220	Laser Warmup Timeout (Laserin lämpenemisen aikakatkaisu)	X			Taustajärjestelmä ei voinut lämmittää lasereita riittävän nopeasti.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
221	3D Controller Error (3D-ohjaimen virhe)		X		3D-ohjaimen yhteys on katkennut tai sen havaitsemisessa tapahtui virhe.	Nollaa irrottamalla 3D-ohjaimen USB-liitin ja kytkemällä se takaisin. Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
222	Invalid Attachment Calibration (Virheellinen lisälaitteen kalibrointi)	X			Kalibrointitiedosto puuttuu, ei ole lukukelpoinen tai on puutteellinen. Tarkista tarkka ongelma lokitiedostosta.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.

Koodi	Viesti	Kriittinen	Kuitattava	Varoitus	Kuvaus	Toimenpide
223	Treatment Incomplete (Hoito keskeneräinen)		X		Tämä varoitus ilmestyy, kun jostain syystä tapahtuu osittainen hoito. (Tavallisin syy on, että käyttäjä on vapauttanut jalkakytkimen liian aikaisin, mutta osittaiset hoidot voivat johtua myös virheistä.)	Käyttäjä valitsee <End Treatment> (Päätä hoito) -painikkeen ja palaa <Home> (Aloitus) -näyttöön. Palaa Treatment (Hoito) -näyttöön ja määritä hoitoparametrit uudelleen. Jos virhe toistuu: End Treatment (Päätä hoito) ja soita huoltoon.
225	Cannot Save Favorite (Suosikkia ei voi tallentaa)		X		Virhe ilmenee tallennettaessa suosikkitietoja tiedostoon.	Tarkista annettu nimi. Tarkista kaksoiskappaleiden varalta.
226	POST Failed (OPSL) (POST epäonnistui [OPSL])	X			Toiminnan itsetestaus epäonnistui OPSL-laserin alustusvirheen vuoksi.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
227	POST Failed (Red) (POST epäonnistui [punalaser])	X			Toiminnan itsetestaus epäonnistui punalaserien alustusvirheen vuoksi.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
228	POST Laser Failure (POST-laservirhe)				Toiminnan itsetestaus epäonnistui sekä OPSL-laserin että yhden tai useamman punalaserin alustusvirheen vuoksi.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
230	MM controller disconnected (MM-ohjaimen yhteys katkennut)	X			Tiedonsiirto MM-ohjaimen kanssa epäonnistui.	Käynnistä uudelleen. Soita huoltoon, jos virhe ei poistu.
231	Invalid 3D Controller (Väärä 3D-ohjain)	X			Liitettyä on kelpaamaton 3D-ohjain.	Katkaise järjestelmän virta, irrota kelpaamaton 3D-ohjain järjestelmästä ja kytke järjestelmän virta.

Kalibrointitoimenpide

Sääntelyvirastot vaativat, että Yhdysvaltain elintarvike- ja lääkeviraston Center for Devices and Radiological Health -osaston luokan II ja IV sekä Euroopan IEC 60825 -standardin luokan 2 ja 4 lääkinnällisten lasereiden valmistajat toimittavat asiakkailleen ohjeet tehon kalibrointiin.

Kalibroinnin tekijän täytyy olla insinööri tai teknikko, joka on pätevä työskentelemään kytkettyjen elektronisten laserlaitteiden parissa.

Vastuuvapausvaroitus

Järjestelmän kalibrointi on huoltotoimenpide, jonka saa tehdä vain sertifioitu henkilöstö. Muiden kuin sertifioidun henkilöstön tekemät säädöt mitätöivät laitteella jäljellä olevan valmistajan takuun ja voivat johtaa vakavaan henkilövahinkoon.

Kalibrointiohjeet

Järjestelmää ei tarvitse avata kalibrointia varten. Kalibrointi tulisikin tehdä suojukset paikoillaan.

Tarvittavat työkalut:

- USB-näppäimistö ja -hiiri
 - NIST-jäljitettävä kalibroitu optinen Gentec-tehomittari
 - Tehomittari leukatuen sovittimeen
1. Katkaise järjestelmän virta.
 2. Kytke näppäimistö ja hiiri USB-porttiin.
 3. Liitä tehomittari leukatuen sovittimeen.
 4. Asenna optinen tehomittari.
 5. Kytke virta ja käynnistä järjestelmä.
 6. Siirry huolto-/kalibrointiohjelmistoon ja Service (Huolto) -tilaan.
 7. Kohdista optiseen tehomittariin tähtäyssäteen avulla.
 8. Kalibroi järjestelmä DC-03366-huolto-oppaan ohjeiden mukaan.
 9. Sammuta järjestelmä ja katkaise sen virta tämän oppaan Järjestelmän käynnistys ja sammutus -kohdan mukaisesti.
 10. Irrota näppäimistö ja hiiri.
 11. Kytke virta ja käynnistä järjestelmä.
 12. Tarkista kalibrointi optisella tehomittarilla.

Jos kalibrointi onnistui, sammuta järjestelmä ja poista tehomittari ja leukatuen sovitin. Jos kalibrointi ei onnistunut, toista toimenpide.

Ohjeet järjestelmän uudelleensijoitukseen

Järjestelmän siirtäminen toiseen paikkaan:

1. Varmista, että virran seinäkatkaisin on katkaistu ja avainkytkin on OFF-asennossa.
2. Irrota virtakaapeli pistorasiasta ja järjestelmän verkkovirtakaapelin liitännästä.
3. Jos oven etäturvakytkin on käytössä, irrota turvakytkimen pistoke ja kaapeli turvakytkimen portista ja kuljeta ne erikseen.
4. Irrota jalkakytkimen kaapeli jalkakytkimen portista ja kuljeta erikseen. Älä koskaan raahaa jalkakytkintä.
5. Aseta konsoli vähintään 15 cm:n (≈ 6 in) päähän seinistä, huonekaluista ja muista laitteista. Riittävä tila konsolin ympärillä takaa järjestelmän viilentämiseen tarvittavan kunnollisen ilmankierron.
6. Jos ympäristöolosuhteet (lämpötila tai kosteus) muuttuvat, anna järjestelmän sopeutua neljän tunnin ajan ennen käyttöä.

Huoneen valmistelu

1. Tarkista, että järjestelmän virtakaapeli ja pistoke on liitetty oikein leikkausta edeltävien ohjeiden mukaan.
2. Varmista, että ympäristöolosuhteet ovat käyttörajojen sisällä.



HUOMAA

Jos järjestelmä on yhdistetty sähköiseen virran seinäkatkaisimeen, aseta sähköinen virran seinäkatkaisin aina OFF-asentoon ennen kuin kytket pistokkeen pistorasiaan.

3. Tarkista, että virransyöttö on kytketty.
4. Tarkista, että laservaroituskyltti on ripustettu toimenpidehuoneen oven ulkopuolelle.
5. Huolehdi, että jokaisella toimenpidehuoneessa olevalla hoitohenkilökunnan jäsenellä on asianmukaiset silmiensuojaimet.

Käyttöohjeet

Tarkoitettu käyttöympäristö

Laserjärjestelmä on tarkoitettu seuraavanlaiseen käyttöympäristöön:

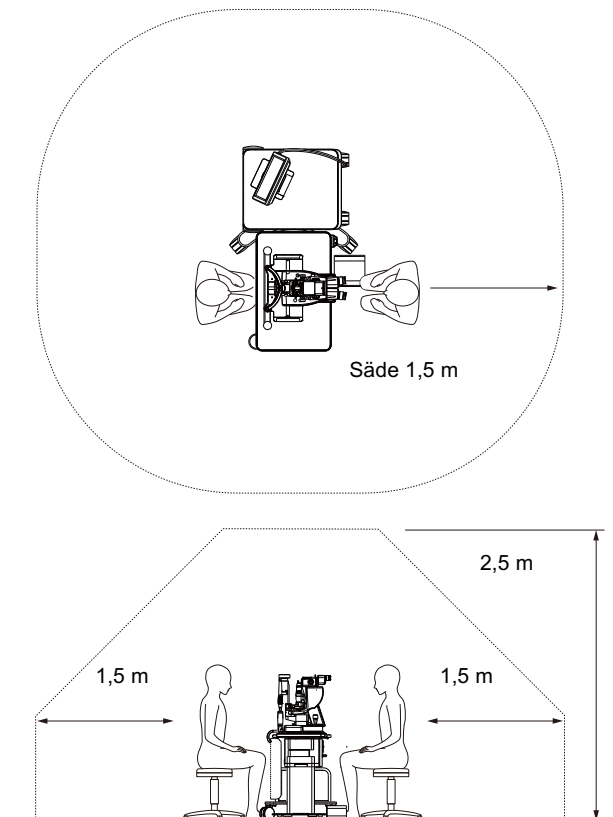
- *ammattillinen terveydenhuoltolaitosympäristö*
- *lääkärien vastaanotot, klinikat, hoitolaitoskompleksit, sairaalat, lukuun ottamatta aktiivisten kirurgisten radiotaajuuslaitteiden läheisyyttä ja magneettikuvannuksen ME-järjestelmän radiotaajuussuojattua huonetta, missä sähkömagneettisten häiriöiden voimakkuus on suuri.*

Potilasympäristö

Potilasympäristöllä tarkoitetaan seuraavaa:

- kun potilas tai tarkastaja koskettaa laitteita (mukaan lukien kytkentälaitteet)
- kun potilas tai tarkastaja koskettaa henkilöä, joka koskettaa laitteita (mukaan lukien kytkentälaitteet).

Potilasympäristössä (katso seuraava kuva) laitetta on käytettävä IEC 60601-1 -standardin mukaisesti. Jos joudut käyttämään jotain laitetta, joka ei noudata standardia, käytä IEC 60601-1 -standardin mukaista eristysmuuntajaa.



Potilasympäristössä käyttöön liittyvät laitteet:

- eristysmuuntaja



HUOMIO

- *Älä käytä haaroituspistorasiaa potilasympäristössä.*
- *Älä kytke järjestelmään ylimääräistä haaroituspistorasiaa tai jatkojohtoa.*
- *Älä liitä mitään laitetta, joka ei ole järjestelmään kuuluva komponentti.*
- *Käytä eristysmuuntajaa IEC 60601-1 -standardin mukaisesti.*

Sähkömagneettinen yhteensopivuus

Koskee PASCAL Synthesis -laserjärjestelmiä, joilla on 80-alkuinen sarjanumero (80xxxxxx).

Tämä tuote noudattaa sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevaa standardia (IEC 60601-1-2: 2014). Odotettu sähkömagneettinen ympäristö koko käyttöajan ajan on ammatillinen terveydenhuoltolaitosympäristö.

- a) LÄÄKINNÄLLINEN SÄHKÖLAITE edellyttää erityisiä varotoimia sähkömagneettisen yhteensopivuuden osalta. Se tulee asentaa ja ottaa käyttöön OHEISISSA ASIAKIRJOISSA annettujen sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevien tietojen mukaisesti.
- b) Kannettavat ja liikutettavat radiotaajuiset viestintälaitteet voivat vaikuttaa LÄÄKINNÄLLISEN SÄHKÖLAITTEEN toimintaan.
- c) LAITETTA tai JÄRJESTELMÄÄ ei pidä käyttää muiden laitteiden vieressä tai muiden laitteiden kanssa päällekkäin pinottuna. Jos käyttö vieressä tai pinottuna on välttämätöntä, LAITETTA tai JÄRJESTELMÄÄ on tarkkailtava ja sen normaali toiminta on varmistettava kokoonpanossa, jossa sitä tullaan käyttämään.
- d) Muiden kuin ilmoitettujen LISÄVARUSTEIDEN, muuntimien tai kaapeleiden käyttö LAITTEEN ja JÄRJESTELMIEN kanssa saattaa johtaa tämän LAITTEEN HÄIRIÖPÄÄSTÖJEN lisääntymiseen tai HÄIRIÖNSIEDON heikentymiseen ja virheelliseen toimintaan.
- e) Älä käytä sähkömagneettisia aaltoja tuottavia laitteita alle 30 cm:n päässä tämän laitteen ja järjestelmän mistään osista. Tällaiset laitteet voivat vaikuttaa tämän tuotteen toimintaan.

Osa	Kaapeli suojattu	Ferriittisydän	Pituus (m)
LISÄVARUSTEET			
HUD-1-moduuli	–	–	–
KAAPELIT			
AC-virtajohto (RAKOLAMPULLE)	Ei käytössä	Ei käytössä	1,8
AC-virtajohto (LASERKONSOLILLE)	Ei käytössä	Ei käytössä	3,6
USB-kaapeli (päättämätön)	Käytössä	Ei käytössä	–
USB-kaapeli (3D-hiirelle)	Käytössä	Ei käytössä	1,9
USB-kaapeli (monitorille)	Käytössä	Ei käytössä	1,9
VGA-kaapeli (monitorille)	Ei käytössä	Ei käytössä	1,9
SIP-/SOP-kaapeli (jalkakytkimelle)	Ei käytössä	Ei käytössä	2,9
USB-kaapeli (HUD-1-laitteelle)	Ei käytössä	Ei käytössä	1,8
HDMI-kaapeli (HUD-1-laitteelle)	Ei käytössä	Ei käytössä	1,8

Muiden lääkinällisten sähkölaitteiden tapaan myös oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmä edellyttää erityisiä varotoimia, jotta se on sähkömagneettisesti yhteensopiva muiden lääkinällisten sähkölaitteiden kanssa. Sähkömagneettisen yhteensopivuuden varmistamiseksi järjestelmä täytyy asentaa ja sitä täytyy käyttää tässä oppaassa annettujen sähkömagneettista yhteensopivuutta koskevien tietojen mukaan.



HUOMAA

Oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmä on suunniteltu IEC 60601-1-2:2014 -standardien sähkömagneettisen yhteensopivuuden vaatimusten mukaisesti ja testattu noudattavan niitä.

Tämä laite on testattu, ja sen on todettu täyttävän luokan B digitaalisen laitteen raja-arvoja koskevat vaatimukset FCC-sääntöjen osan 15 mukaisesti. Näiden rajojen tarkoitus on antaa kohtalainen suoja haitalliselta häiriöltä, kun laitetta käytetään asuinalueella. Laite tuottaa, käyttää ja voi säteillä radiotaajuusenergiaa, ja se voi häiritä radioliikennettä, jos sitä ei ole asennettu ja jos sitä ei käytetä käyttöohjeiden mukaisesti. Ei voida kuitenkaan taata, että häiriöitä ei synny missään tietyssä käyttöympäristössä. Jos tämä laite häiritsee radio- tai televisiosignaalien vastaanottamista, mikä voidaan tarkistaa käynnistämällä ja sammuttamalla laite, käyttäjä voi yrittää korjata häiriön yhdellä tai useammalla seuraavista tavoista:

- *Vaihda vastaanottavan antennin paikkaa tai suuntaa.*
- *Lisää laitteen ja vastaanottimen välistä etäisyyttä.*
- *Yhdistä laite pistorasiaan, joka ei ole samassa piirissä sen pistokkeen kanssa, johon vastaanotin on yhdistetty.*
- *Pyydä apua jälleenmyyjältä tai asiantuntevalta radio-/TV-tekniikolta.*

Ohjeistus ja valmistajan ilmoitus – sähkömagneettiset päästöt		
<p>Oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi jäljempänä tarkemmin kuvatussa sähkömagneettisessa ympäristössä. Asiakkaan tai oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmän käyttäjän tulee huolehtia, että järjestelmää käytetään kyseisessä ympäristössä.</p>		
Häiriöpäästötesti	Vaatimustenmukaisuus	Sähkömagneettinen ympäristö – ohjeistus
Radiotaajuuspäästöt CISPR 11	Ryhmä 1	Oftalmisessa PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmässä käytetään radiotaajuusenergiaa ainoastaan järjestelmän sisäiseen toimintaan. Tästä syystä järjestelmän radiotaajuuspäästöt ovat hyvin vähäisiä, eivätkä ne todennäköisesti aiheuta häiriötä lähetyvillä olevissa elektroniikkalaitteissa.
Radiotaajuuspäästöt CISPR 11	Luokka B	Oftalmisen PASCAL Synthesis -laserjärjestelmä soveltuu käytettäväksi kaikissa rakennuksissa mukaan lukien kotitaloudet ja tilat, jotka on suoraan yhdistetty julkiseen matalajännitesähköverkkoon, joka jakaa sähköä kotitalouksiin.
Harmoniset yliaallot IEC 61000-3-2	Luokka A	
Jännitteen vaihtelut / välkyntäpäästöt IEC 61000-3-3	Täyttää vaatimukset	

Ohjeistus ja valmistajan ilmoitus – sähkömagneettinen häiriönsieto			
<p>Oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi jäljempänä tarkemmin kuvatussa sähkömagneettisessa ympäristössä. Asiakkaan tai oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmän käyttäjän tulee huolehtia, että järjestelmää käytetään kyseisessä ympäristössä.</p>			
Häiriönsietotesti	IEC 60601 -testitaso	Vaatimusten- mukaisuustaso	Sähkömagneettinen ympäristö – ohjeistus
<p>Staattisten purkausten sietotesti IEC 61000-4-2</p>	<p>±8 kV, kosketus ±15 kV, ilma</p>	<p>±8 kV, kosketus ±15 kV, ilma</p>	<p>Lattioiden tulee olla päällystetty puulla, sementillä tai keraamisilla laatoilla. Jos lattiat on päällystetty synteettisellä materiaalilla, suhteellisen kosteuden on oltava vähintään 30 %.</p>
<p>Nopeitten transienttien ja purskeitten sietotesti IEC 61000-4-4</p>	<p>±2 kV sähkönsiirtojohdoille ±1 kV sisääntulo-/ ulostulojohdoille Toistotaajuus 100 kHz</p>	<p>±2 kV sähkönsiirtojohdoille ±1 kV sisääntulo-/ ulostulojohdoille Toistotaajuus 100 kHz</p>	<p>Verkkovirran laadun tulee vastata tyypillisen yritys- tai sairaalaympäristön laatua.</p>
<p>Syöksyaalto-jännitteen sieto IEC 61000-4-5</p>	<p>±1 kV linjasta linjaan ±2 kV linjasta maahan</p>	<p>±1 kV linjasta linjaan ±2 kV linjasta maahan</p>	<p>Verkkovirran laadun tulee vastata tyypillisen yritys- tai sairaalaympäristön laatua.</p>
<p>Jännitteen laskut, lyhyet katkokset ja jännitteen vaihtelut virtalähteen tulojohdoissa IEC 61000-4-11</p>	<p>< 5 %:n U_t (> 95 %:n pudotus U_t:ssä) 0,5 jakson ajan (vaihekulmilla 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° ja 315°) < 5 %:n U_t (> 95 %:n pudotus U_t:ssä) 1 jakson ajan 70 %:n U_t (30 %:n pudotus U_t:ssä) 25/30 jakson ajan < 5 %:n U_t (> 95 %:n pudotus U_t:ssä) 5 sekunnin ajan</p>	<p>< 5 %:n U_t (> 95 %:n pudotus U_t:ssä) 0,5 jakson ajan (vaihekulmilla 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° ja 315°) < 5 %:n U_t (> 95 %:n pudotus U_t:ssä) 1 jakson ajan 70 %:n U_t (30 %:n pudotus U_t:ssä) 25/30 jakson ajan < 5 %:n U_t (> 95 %:n pudotus U_t:ssä) 5 sekunnin ajan</p>	<p>Verkkovirran laadun tulee vastata tyypillisen yritys- tai sairaalaympäristön laatua. Jos oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmä tai sen käyttäjä edellyttää keskeytymätöntä toimintaa verkkovirtakatkosten aikana, suosittelemme, että SL- oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmän virta otetaan katkeamattomasta tehosyötöstä tai akusta.</p>
<p>Verkkotaajuuden (50/60 Hz) magneettikenttä IEC 61000-4-8</p>	<p>30 A/m</p>	<p>30 A/m</p>	<p>Verkkotaajuuden magneettikenttien tulee olla tasolla, joka vastaa tyypillistä yritys- tai sairaalaympäristöä.</p>
<p>HUOMAA, että U_T on vaihtoverkkovirran jännite ennen testitason käyttämistä.</p>			

Ohjeistus ja valmistajan ilmoitus – sähkömagneettinen häiriönsieto

Oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi jäljempänä tarkemmin kuvatussa sähkömagneettisessa ympäristössä. Asiakkaan tai oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmän käyttäjän tulee huolehtia, että järjestelmää käytetään kyseisessä ympäristössä.

Häiriönsietotesti	IEC 60601-1-2:2014 -testitaso	Vaatumusten-mukaisuustaso	Sähkömagneettinen ympäristö – ohjeistus
Johtuva radiotaajuus IEC 61000-4-6 Säteilevä radiotaajuus IEC 61000-4-3	3 Vrms 150 kHz – 80 MHz 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz Läheisyyden sähkömagneettinen kenttä radio- viestintälaitteista a)	3 Vrms 150 kHz – 80 MHz 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz Läheisyyden sähkömagneettinen kenttä radio- viestintälaitteista a)	Kannettavia ja liikutettavia radiotaajuisia viestintälaitteita tulee käyttää vähintään suositellun välimatkan päässä kaikista oftalmisen PASCAL Synthesis -pyyhkäisylaserjärjestelmän osista, mukaan lukien kaapelit. Välimatka on laskettu lähettimen taajuutta koskevan yhtälön perusteella. Suositeltu välimatka $d = \frac{6}{E} \sqrt{P}$ Yhtälössä P on lähettimen valmistajan ilmoittama lähettimen enimmäislähtötehonormitus watteina (W), d on suositeltu välimatka metreinä (m) ja E on säteilyn sähkömagneettisen kentän taso voltteina/metri (V/m).
HUOMAUTUS 1	Nämä ohjeistukset eivät välttämättä päde kaikissa tilanteissa. Sähkömagneettiseen etenemiseen vaikuttaa absorptio ja heijastuminen rakenteista, esineistä ja ihmisistä.		

a Seuraavassa taulukossa esitetään läheisyyden sähkömagneettinen kenttä radioviestintälaitteista.

Testi- taajuus [MHz]	Kaista [MHz]	Laite	Modulaatio	Enimmäis- lähtöteho [W]	Etäisyys [m]	Häiriön- sietotestin arvo [V/m]
385	380–390	TETRA 400	Pulssi- modulaatio 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430–470	GMRS 460 FRS 460	FM +/-5 kHz 1 kHz, sini	2	0,3	28
710	704–787	LTE-kaista 13, 17	Pulssi- modulaatio 217 Hz	0,2	0,3	9
745						
780						
810	800–960	GSM 800/900 TETRA 800 iDEN820 CDMA850 LTE-kaista 5	Pulssi- modulaatio 18 Hz	2	0,3	28
870						
930						
1720	1700–1990	GSM 1800 CDMA 1900 GSM 1900 DECT LTE-kaista 1,3,4,25 UMTS	Pulssi- modulaatio 217 Hz	2	0,3	28
1845						
1970						
2450	2400–2570	Bluetooth WLAN 802.11 b/g/n RFID 2450 LTE-kaista 7	Pulssi- modulaatio 217 Hz	2	0,3	28
5240	5100–5800	WLAN 802.11 a/n	Pulssi- modulaatio 217 Hz	0,2	0,3	9
5500						
5785						

Oftalmologiset lähteet

1. The Diabetic Retinopathy Study Research Group. Photocoagulation Treatment of Proliferative Diabetic Retinopathy Clinical application of diabetic retinopathy-study (DRS) findings, DRS report number 8. *Ophthalmology* 1981; 88:583-600.
2. Quigley HA. Long Term Follow-up of Laser Iridotomy. *Ophthalmology* 1981; 88:218-114
3. Fleischman JA, Swartz MA, Dixon JA. Krypton Laser Endophotocoagulation An Intraoperative Trans-Pars Plana Technique *Archives of Ophthalmology*, 99: 1610-1612, 1981
4. Ritch R, Podos SM. Krypton Laser Treatment of Angle Closure Glaucoma *Perspectives in Ophthalmology* Vol.4, No.4, June,1980
5. Schwartz AL, et al. Al. Krypton Laser Trabecular Surgery in Uncontrolled Phakic Open Angle Glaucoma *Ophthalmology* Vol.88 No.3, March 1981.
6. *Ophthalmic Laser Therapy Posterior Segment Laser Section Current Techniques Proliferative Diabetic Retinopathy*. Edited by Michael J. Bradbury, Vol.1,No.2, 121-129
7. L'Esperance FA, *Ophthalmic Lasers Third Edition Photocoagulation of Ocular Disease: Application and Technique*. (1988)
8. Kurata F, et al. Intraocular pressure the day of Krypton Laser Trabeculoplasty in Primary Open-angle Glaucoma *Ophthalmology* 89:338, 1980
9. Thomas JV, Simmons R and Belcher CD III. Complications of Krypton Laser Trabeculoplasty *Glaucoma* 4:50, 1982
10. Wise JB, Errors in Laser Spot Size in Laser Trabeculoplasty *Ophthalmology*, 91:186, 1984
11. Kanski JJ, *Clinical Ophthalmology, Second Edition*. Butterworths, 1989
12. Ghassemi, Fariba, et al. "Nerve Fiber Layer Thickness in Eyes Treated with Red versus Green Laser in Proliferative Diabetic Retinopathy: Short-Term Results." *Ophthalmologica* 230.4 (2013): 195-200.
13. YASSUR, YUVAL, et al. "Treatment of neovascular senile maculopathy at the foveal capillary free zone with red krypton laser." *Retina* 2.3 (1982): 127-133.
14. Spurny, Robert C., and Charles M. Lederer. "Krypton Laser Trabeculoplasty A Clinical Report." *Archives of ophthalmology* 102.11 (1984): 1626-1628.
15. Yassur, Y., et al. "Iridotomy with red krypton laser." *British journal of ophthalmology* 70.4 (1986): 295-297.
16. Lanzetta, P., F. Furlan, and F. Bandello. "Initial clinical experience using a diode red laser (670 nm) in the treatment of retinal disease." *Eye* 19.2 (2005): 171-174.

Yleistä tietoa käytöstä

Kohdepotilasryhmä

Tällä laitteella tutkittavan potilaan täytyy pystyä keskittymään hoidon ajan ja noudattamaan seuraavia ohjeita:

- *Pidä kasvot kiinni leukatuessa ja otsanojassa.*
- *Pidä silmä auki.*
- *Potilaan on ymmärrettävä hoidon aikana annetut ohjeet ja noudatettava niitä.*

Kohdekäyttäjäprofiili

Tätä laitetta saavat käyttää vain lääkärit.

Lisävarusteet

Osanumero	Kuvaus
EC-03288	Virtajohto konsolille ja rakolampulle
EC-06340	10,4 tuuman LCD-monitori
SA-06479	3D-hiiriohjain (myydään erikseen)
EC-06434	Kaapelikokoonpano, ulkoinen LCD-kimppu
EC-07032	Sulakeputki, 2 amp. hidas
EC-06433	Jalkakytin, päällystetty
EC-06361	Etäturvakytkimen pistoke

Takuutiedot

Iridex Corporation takaa 12 kuukauden ajan, että oftalmisessa PASCAL Synthesis TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmässä ei ole materiaali- tai valmistusvikoja ostajan alkuperäisessä sijoituspaikassa.

Tämän takuun voimassaolo edellyttää, että kaikki sisäiset säädöt tai muokkaukset tekee Iridex Corporationin sertifioima henkilöstö tai niille on Iridex Corporationin huolto-osaston nimenomainen lupa. Takuu ei ole voimassa väärinkäytön, ohjeiden laiminlyönnin tai satunnaisten vaurioiden tapauksessa.

Iridex Corporationin vastuu käypien takuuvaateiden täyttämässä rajoittuu korjaukseen tai vaihtoon Iridex Corporationin tehtaalla tai ostajan toimipaikassa (tai jos se ei ole mahdollista, hyvitykseen ostohinnasta, kaikki Iridex Corporationin valinnan mukaan).

Iridex Corporationin takuuta koskee myös muutama muu rajoitus. Katso Iridex Corporationin ostosopimukseen liittyvät myyntiehdot. Takuuehdot voivat vaihdella alueittain sopimusvelvollisuuksien mukaan.

Takuuseen liittyvät lähetykset, palautukset ja säädöt

Takuuvaade on tehtävä viipymättä, ja se on saavuttava Iridex Corporationille ennen takuuajan päättymistä. Jos tuote palautetaan korjausta ja/tai säätöjä varten, siihen on saatava Iridex Corporationin lupa. Iridex Corporation antaa ohjeet siihen, miten ja minne tuotteet lähetetään. Tutkittavaksi ja/tai takuukorjaukseen palautettavat tuotteet tai komponentit lähetetään vakuutettuina ja ennakoon maksettuina Iridex Corporationin ilmoittamalla kuljetustavalla. Kaikkien takuun alaisesti vaihdettavien tai korjattavien tuotteiden tai komponenttien kuljetuskustannukset ovat yksinomaan ostajan vastuulla. Kaikissa tapauksissa on yksinomaan Iridex Corporationin vastuulla määrittää vian syy ja luonne ja Iridex Corporationin päätös siitä on lopullinen.

Edellä mainittu takuu on yksinomainen ja korvaa kaikki muut kirjalliset, suulliset tai hiljaiset takuut, ja se on ostajan ainoa korvausvaatimuskeino ja Iridex Corporationin ainoa vastuu sopimuksen tai takuun tai muuten tuotteen osalta. Iridex Corporation kieltäytyy kaikista hiljaisista takuista tai takuusta myyntikelpoisuudesta tai sopivuudesta tiettyyn tarkoitukseen. Iridex Corporation ei missään tapauksessa vastaa oheis- tai erityisvahingoista, jotka aiheutuvat toimitettujen tuotteiden käytöstä tai suorituskyvystä tai liittyvät niihin. Tämän ehdon keskeinen tarkoitus on rajoittaa tästä myynnistä koituvaa Iridex Corporationin mahdollista vastuuta.

Palautettavan laitteen dekontaminointi

Yhdysvaltain posti- ja kuljetuslain mukaisesti Iridex Corporationille korjattavaksi tai palautettavaksi lähetettävän laitteen täytyy olla asianmukaisesti dekontaminoitu kaupallisesti saatavalla ja sairaalatasoin desinfiointiaineena myytäväksi hyväksytyllä kemiallisella germisidillä. Vakuudeksi kaikkien laitteiden asianmukaisesta dekontaminaatiosta pakkauksen mukana on toimitettava allekirjoitettu dekontaminointitodistus (sisältyy tähän osioon).

Jos laite vastaanotetaan ilman dekontaminointitodistusta, Iridex Corporation katsoo tuotteen kontaminoituneeksi ja vaatii asiakasta korvaamaan dekontaminointikulut.

Kyselyt voi osoittaa Iridex Corporationin huolto-osastolle. Se vastaa laitteiden huollosta, vianmäärityksessä avustamisesta sekä lisävarustetilauksista.

Yhdysvaltojen teknisen huollon tiedot

Iridex Corporation
1212 Terra Bella Avenue
Mountain View, California 94043
Yhdysvallat

Puhelin: +1.650.940.4700
Faksi: +1.650.962.0486
PASCALService@iridex.com

Dekontaminointitodistus

Postilain nimikkeen 18, Yhdysvaltain säännösten kohdan 1716 ja Yhdysvaltain liikenneministeriön säännösten ehtojen, jotka sisältyvät asiakirjan CFR 49 osiin 173.386 ja 173.387, mukaan etiologiset aineet, diagnostiset näytteet ja biologiset tuotteet eivät ole postitettavissa.

Näin ollen allekirjoittanut vakuuttaa, että Iridex Corporationin laite, jonka palauttaa

Henkilö/instituutio

Kaupunki, osavaltio/maakunta, maa

on dekontaminoitu kaupallisesti saatavalla ja sairaalataso desinfiointiaineena käytettäväksi hyväksytyllä kemiallisella germisidillä ja että se on puhdas ja biovaaraton eikä siis sisällä esimerkiksi ihmisen tai eläimen verta, kudosta **tai** kudostenesteitä **tai** niiden osia.

Allekirjoittanut sitoutuu myös korvaamaan Iridex Corporationille pakkauksessa olevan laitteen dekontaminoinnista koituvat kustannukset, mikäli Iridex Corporation vastaanottaa tuotteen kontaminoituneena.

Malli: Oftalmisen PASCAL Synthesis
TwinStar -pyyhkäisylaserjärjestelmä

Aallonpituus: 577/638 nm

Sarjanumero:

Iridex Corporationin
tuotepalautuksen
lupanumero:

Tehtävä/titteli:

Nimi (painokirjaimin):

Allekirjoitus

Päivämäärä (PP/KK/VVVV)

Hävittäminen

Noudata laitetta ja/tai sen osia hävitettäessä paikallisia hävittämistä ja kierrättämistä koskevia määräyksiä tai pyydä paikalliselta edustajalta tarkkoja hävittämisohjeita.



This symbol is applicable for EU member countries only.
To avoid potential damage to the environment and possibly human health, this instrument should be disposed of (i) for EU member countries - in accordance with WEEE (Directive on Waste Electrical and Electronic Equipment), or (ii) for all other countries, in accordance with local disposal and recycling laws.

Tämä tuote sisältää nappikennon.
Et voi vaihtaa akkuja itse. Kun akut on vaihdettava ja/tai hävitettävä, ota yhteyttä jälleenmyyjään tai Iridexiin takakannen yhteystiedoilla.


HUOMAA



EU:n akkudirektiivi

Tämä symboli koskee vain EU:n jäsenmaita.

Akkujen käyttäjät eivät saa hävittää akkuja lajittelemattomana yleisjätteenä, vaan niitä on käsiteltävä asianmukaisesti.

Jos edellä kuvatun symbolin alla on kemiallinen merkki, se tarkoittaa, että akku sisältää tietyn pitoisuuden verran raskasmetallia.

Merkintä on seuraavanlainen:

Hg: elohopea (0,0005 %), Cd: kadmium (0,002 %), Pb: lyijy (0,004 %)

Nämä ainesosat voivat olla vakavasti vaarallisia ihmisille ja ympäristölle.

Tämä tuote sisältää CR-litiumakun, jossa on perklooraattimateriaalia – erityiskäsittely voi olla tarpeen.

Katso <https://dtsc.ca.gov/perchlorate/>

Huomaa: tämä koskee vain Yhdysvaltain Kaliforniaa

Pattern Scanning Laser Trabeculoplasty (PSLT) (valinnainen)

Käyttöaiheet:

Pattern Scanning Laser Trabeculoplasty (PSLT) -ohjelmisto on tarkoitettu käytettäväksi PASCAL Synthesis TwinStar -järjestelmän kanssa avokulmaglaukooman trabekuloplastiatoimenpiteissä.

Kuvaus:

PSLT eli trabekuloplastia kuviopyyhkäisylaserilla on edistynyt kudosta säästävä laserhoito, jolla voidaan vähentää silmänpainetta. PSLT on nopea, tarkka ja minitraumaattinen (vain erityistyökaluilla näkyvä) tietokoneohjattu hoito, jolla trabekkelikudokseen tehdään kuviosarja. Peräkkäisten kuvioiden automaattisella kierrolla varmistetaan, että hoitovaiheet sijoittuvat tarkasti trabekkelikudoksen eri kohtiin ilman päällekkäisyyttä tai liian suuria välejä.

Kun PSLT-kuvio on valittu, järjestelmä tuottaa kuvion, kun painat jalkakytkintä, ja siirtyy sitten automaattisesti myötäpäivään seuraavaan kuvioon. Jos valittuna on 360 asteen hoitosuunnitelma, kuvio kiertää täydet 360 astetta, ennen kuin hoito päättyy automaattisesti. Jos valittuna on 180 asteen hoitosuunnitelma, kuvio kiertää 180 astetta, ennen kuin hoito päättyy automaattisesti.

Määritä PSLT-kuvion aloituspaikka.

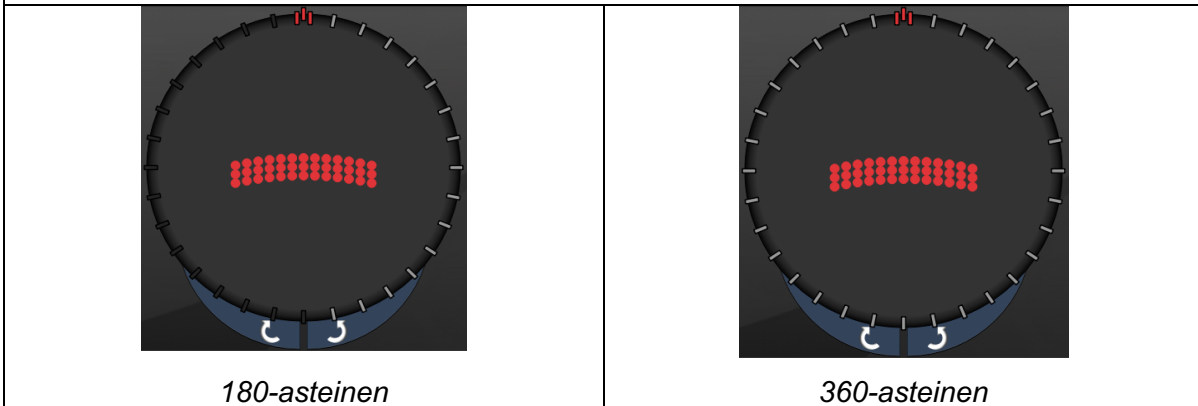
Titraa ja aseta haluttu teho.

Kohdistat trabekkelikudokseen <Curvature> (Kaarevuus) -asetuksella.

<PSLT Treatment> (PSLT-hoito) -ikkunassa näkyy teksti <Treatment Complete> (Hoito valmis), ja järjestelmä siirtyy STANDBY (Valmius) -tilaan. Palaa Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -näyttöön painamalla <OK>-painiketta. Lisähoitoja voidaan aloittaa Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -näyttöön palaamisen jälkeen.

Altistusaika	Pisteen halkaisija	Kaarevuus	Hoitosuunnitelma	Teho
5 ms (titraus pois käytöstä); 10 ms (titraus käytössä)	100 µm	0,00–3,00	360° tai 180°	0–1500 mW

Hoitosuunnitelma



HUOMAA

Käytettäväksi 1,0X-suurennuksellisen gonioskopialinssin kanssa.

PSLT-kuvio tulee näkyviin näkökentän keskelle, ei reuna-alueelle. Aseta paikka piilolinssin avulla.

Jos jalkakytkin vapautetaan hoidon aikana ennen kuin koko kuvio on tuotettu, <PSLT Treatment> (PSLT-hoito) -yhteenvetoikkunassa näkyy teksti <Treatment Complete> (Hoito valmis) ja <NN Incomplete Segments> (NN keskeneräistä segmenttiä), missä NN tarkoittaa kesken jääneiden segmenttien määrää.

Kierrä kuvio nuolilla tai 3D-ohjaimella haluttuun hoitokohtaan.






HUOMAA

- PSLT on käytettävissä vain aallonpituudella 577 nm

Anterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit

Anteriorisen kuvion tyyppiä on kolme. Anterior Treatment (Anteriorinen hoito) -näytössä on saatavilla 3-rivinen PSLT, matriisi (oletuksena 20 ms) ja yhden pisteen kuvio.

<p>3-rivinen PSLT</p>		<p>Matriisi</p>	
<p>Yksi piste</p>			

Ensisijainen kuvio


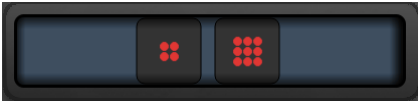
Katso lisätietoja yhden pisteen kuviosta kohdasta Posterioristen kuvioiden kuvaukset / kuvioparametrit.



HUOMAA

- *Endpoint Management (Päätepistehallinta) ei ole käytettävissä anteriorisessa hoidossa*
- *PSLT on käytettävissä vain aallonpituudella 577 nm*

Matriisi

	Ensijainen kuvio	Toissijainen kuvio
Matriisi		

Yleiskäyttö

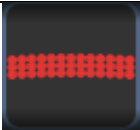
- verkkokalvon repeämät ja verkkokalvon irtoamat

Kuvio	Pisteen halkaisija (µm)	Välimatka
Matriisi	50 (2x2 tai pienempi)	0,00–3,00Ø
	100	
	200	
	400	0,00–1,50Ø

Matriisikuvio (oletuksena 20 ms) on valittavissa eri muotoisena ja kokoisena: pisteitä voi olla enintään 9 ja muotoina neliömatriisi, suorakulmiomatriisi, korkeintaan kolmen pisteen pystysuora tai vaakasuora viiva ja yksi piste. Pisteen halkaisijan ja välimatkan asetukset ovat myös säädettävissä.

Valitse matriisikuvion muoto ja koko vetämällä sormeaa vaakasuunnassa, pystysuunnassa tai viistosti kuvion yli tai painamalla haluamaasi pikavalintapainiketta toissijaisen kuvion näytön alareunasta. Valitse kuvion suuntaus painamalla näytön alareunassa olevaa <Rotate> (Kierrä) -painiketta.

3-rivinen PSLT

	Ensisijainen kuvio	Toissijainen kuvio
3-rivinen PSLT		Ei sovellettavissa

Yleiskäyttö

- Trabekuloplastia

3-rivinen PSLT-kuvio on valittavissa eri suuntauksissa. Valitse kuvion suuntaus painamalla näytön alareunassa olevaa <Rotate> (Kierrä) -painiketta. Kuvion välimatka on kiinteä, mutta kaarevuutta voi säätää.