

Bovie®



IDS-310
Generator electrochirurgical

GHIDUL UTILIZATORULUI

Intro



GHIDUL UTILIZATORULUI

Acest manual și echipamentele descrise aici sunt destinate utilizării doar de către personalul medical calificat instruit în aplicarea metodelor specifice și procedurilor chirurgicale, care trebuie să fie îndeplinite. Scopul prezentului ghid este de fi folosit ca manual de utilizare doar pentru .

Informația tehnică suplimentară este accesibilă la Instrucții de operare Bovie® IDS-310. Pentru informații actualizate și buletine tehnice vizitați <https://www.aspensurgical.com/Resources/Documents/IFUs>

Echipament descris în prezentul ghid:

Ghidul utilizatorului • Bovie® IDS-310
Nr. de referință IDS-310

Informație de contact



Aspen Surgical Products, Inc.
6945 Southbelt Dr. SE, Caledonia, MI 49316 USA
Phone: 616-698-7100 • Toll- Free: 888-364-7004
aspensurgical.com



Emergo Europe
Westervoortsedijk 60
6827 AT, Arnhem
The Netherlands



Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr360 – UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ United Kingdom



MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Switzerland

©2025 Aspen Surgical Products. Toate drepturile rezervate Conținutul prezentului document nu poate fi reprodus fără acordul scris companiei Aspen Surgical Products

Bovie® Art nr. MC-55-225-011_8-RO

SIMBOLURI, FOLOSITE ÎN ACEST MANUAL

AVERTISMENT:

Indică o situație potențial periculoasă care poate avea ca rezultat decesul sau vătămarea gravă dacă nu este evitată.

ATENȚIE:

Indică o situație potențial periculoasă, care poate aduce la vătămarea minoră sau medie, dacă nu este evitată.

NOTĂ:

Afișează informații despre operarea, recomandări de întreținere sau de risc, care ar putea duce la defectarea produsului.

Orice incident grav care a avut loc în legătură cu dispozitivul trebuie raportat către Symmetry Surgical Inc., către organismul de conducere și către autoritatea competentă a statului membru în care a avut loc incidentul.

CONȚINUT

| | |
|---|----|
| Echipament descris în prezentul ghid: | iv |
| Informație de contact..... | iv |
| SIMBOLURI, FOLOSITE ÎN ACEST MANUAL | iv |
| PREZENTARE BOVIE® IDS-310..... | 1 |
| DESCRIERE..... | 2 |
| PRINCIPII DE OPERARE..... | 2 |
| DESTINAȚIE..... | 2 |
| SIGURANȚĂ | 2 |
| CONTRAINDICAȚII | 7 |
| SPECIFICAȚIA APLICĂRII | 7 |
| CARACTERISTICI | 8 |
| COMPONENTE ȘI ACCESORII..... | 10 |
| ACCESORII SUPLIMENTARE..... | 10 |
| BUTOANE DE CONTROL, INDICATORI I CONECTOARE | 11 |
| DE IEȘIRE | 11 |
| PANEL FRONTAL..... | 12 |
| Simboluri pe panelul frontal..... | 12 |
| BUTOANE DE CONTROL PENTRU SETĂRI PRESETATE | 14 |
| REGIME MONOPOLARE PENTRU PUTERE DE IEȘIRE..... | 15 |
| BUTOANE DE CONTROL PENTRU REGIM COAG | 16 |
| REGIMURI BIPOLARE PENTRU PUTERE DE IEȘIRE | 17 |
| INDICATORI | 18 |
| BUTON DE PORNIRE ȘI OPRIRE A ALIMENTĂRII ȘI CONECTOARE DE IEȘIRE | 19 |
| PANEL DIN SPATE..... | 20 |
| Simboluri pe panelul din spate..... | 20 |
| INSPECȚIE INIȚIALĂ..... | 23 |
| INSTALARE | 23 |
| VERIFICARE PREALABILĂ A FUNCȚIONALITĂȚII..... | 23 |
| Setarea aparatului..... | 23 |
| Verificarea semnal de pericol cu electrod neutru | 23 |
| VERIFICARE PREALABILĂ A FUNCȚIONĂRII APARATULUI | 24 |
| UTILIZARE BOVIE® IDS-310 | 26 |
| INSPECTAREA GENERATORULUI ȘI ACCESORIILOR..... | 27 |
| MĂSURI DE SIGURANȚĂ LA SETARE | 27 |
| CONFIRMAREA REGIMURILOR DE FUNCȚIONARE | 28 |
| Verificarea regim Bipolar (cu întrerupător bipolar de picior) | 28 |
| Verificarea regim Monopolar (cu întrerupător monopolar de picior) | 29 |
| Verificare regim monopolar(cu mâner)..... | 29 |

| | |
|--|----|
| PREGĂTIRE PREALABILĂ PENTRU CHIRURGIE | 29 |
| PREGATIRE PENTRU CHIRURGIE MONOPOLARĂ | 30 |
| Poziționare a electrodul neutru..... | 30 |
| Alegerea și reglarea nivelul puterii | 30 |
| Conectarea accesoriilor | 31 |
| Butoane de control regimului Blend | 31 |
| PREGATIRE PENTRU CHIRURGIE BIPOLARĂ | 31 |
| Ampermetru virtual..... | 31 |
| Regim Macro, Micro si Standard Bipolar | 32 |
| Regim Bovie® Bipolar | 32 |
| INTRODUCERE ȘI RECUPERARE A SETĂRILOR PRESETATE DE LA MEMORIE | 32 |
| Memorizare regimurilor de radiofrecvență (rf) | 32 |
| Descriere funcției de memorizare | 32 |
| Introducerea setărilor presetate..... | 33 |
| Funcția de memorizare (ultimă setare presetată de regim de radiofrecvență (rf) folosită) | 33 |
| SETARE ȘI RECUPERARE A SETĂRILOR PRESETATE PENTRU PREFERINȚE BIPOLARE .N REGIM BIPOLAR..... | 33 |
| Preferințe la setările regimului Bipolar | 34 |
| Descriere a funcției pentru setările regimului Bipolar | 34 |
| Opțiuni la setările regimului Bipolar | 34 |
| Introducerea Preferințelor Dvs la setările regimului Bipolar | 34 |
| Exemple preferințe setare regim Bipolar | 35 |
| ACTIVAREA APARATULUI | 37 |
| MĂSURI DE SIGURANȚĂ LA ACTIVARE | 38 |
| ÎNTREȚINEREA BOVIE® IDS-310 | 41 |
| CURĂȚARE..... | 42 |
| INSPECȚIE PERIODICĂ | 42 |
| SCHIMBAREA SIGURANȚEI | 42 |
| MESAJE PENTRU COD DE ERORI MOMENTALE AL SISTEMULUI..... | 44 |
| MESAJE PENTRU ERORI DE SISTEM FATALE | 45 |
| RESPONSABILITATEA PRODUCĂTORULUI | 48 |
| RETURNAREA GENERATORULUI PENTRU INSPECȚIE DE SERVICE..... | 48 |
| Pasul 1 – primirea de număr pentru returnare de marfa autorizată..... | 48 |
| Pasul 2 – curățați generatorul | 48 |
| Pasul 3 –trimiterea generatorului | 48 |
| CARACTERISTICI DE EXPLOATARE | 50 |
| Alimentare..... | 50 |
| Ciclu de operare | 50 |
| Dimensiuni și greutate | 50 |
| Parametrii de funcționare | 50 |
| Transport..... | 50 |
| Depozitare | 50 |
| Nivelul sonor | 51 |
| Indicație pentru prezența de electrod neutru | 51 |
| Scurgerea de curent (rF) de frecvență înaltă | 52 |
| STANDARDE ȘI IEC CLASIFICĂRI | 52 |
| Echipament de clasa I (iec 60601-1) | 52 |

| | |
|--|----|
| Echipament de tip CF (ieC 60601-1) / protecția împotriva defibrilator | 52 |
| Rezistență la vărsare de lichide (ieC 60601-2-2) | 52 |
| Interferențe electromagnetice | 52 |
| Compatibilitate electromagnetă (ieC 60601-1-2 și ieC 60601-2-2) | 52 |
| Tensiunii tranzitorii (transferarea tensiunii spre generatorul de urgență a rețelei) | 52 |
| CARACTERISTICILE SEMNALULUI DE IEȘIRE | 53 |
| Putere de ieșire maximă pentru regimurile monopolare și bipolare | 53 |
| RESPECTAREA COMPATIBILITATEA ELECTROMAGNETICA | 53 |
| CURBE PUTERII DE IEȘIRE..... | 57 |

LISTA FIGURILOR

| | |
|---|----|
| Figura 2 – 1 Schema situării butoanelor de control, indicatorilor și conectoarele de ieșire pe panelul frontal..... | 12 |
| Figura 2 – 2 Vedere a situării conectorilor și butoanelor de control pe panelul din spate | 20 |
| Figura 5 – 1 Suportul siguranței | 42 |
| Figura A – 1 Nivelul puterii față de voltajul maxim (V_{peak}) în regim CUT | 57 |
| Figura A – 2 Nivelul puterii față de voltajul maxim (V_{peak}) în regim COAG | 57 |
| Figura A – 3 Nivelul puterii față de voltajul maxim (V_{peak}) în BIPOLAR Macro, Micro și Standard..... | 58 |
| | 58 |
| Figura A – 4 Nivelul puterii față de voltajul maxim (V_{peak}) în regim Bovie® BIPOLAR..... | 58 |
| Figura A – 5 Putere de ieșire pentru toate regimurile de operare, față de setarea puterii la sarcini nominale..... | 59 |
| Figura A – 6 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim CUT I..... | 60 |
| Figura A – 7 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim CUT II..... | 60 |
| Figura A – 8 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim BLEND (1, 2, 3, 4)..... | 61 |
| Figura A – 9 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim PINPOINT COAGULATION | 61 |
| Figura A – 10 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim SPRAY COAGULATION..... | 62 |
| Figura A – 11 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim GENTLE COAGULATION..... | 62 |
| Figura A – 12 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim MACRO BIPOLAR..... | 63 |
| Figura A – 13 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim MICRO BIPOLAR | 63 |
| Figura A – 14 Puterea de ieșire față de impedanță pentru modul STANDARD BIPOLAR..... | 64 |
| Figure A– 15 Puterea de ieșire față de impedanță pentru regim Bovie. Bipolar (continuu, fără pulsare) | 64 |

PREZENTARE BOVIE® IDS-310

Acest capitol include următoarea informație:

- Descriere
- Principii de operare
- Destinație
- Siguranță
- Contraindicații
- Specificația aplicării
- Caracteristici
- Componente și accesorii
- Accesorii suplimentare

ATENȚIE:

Înainte de a folosi acest generator citiți toate avertismentele, alertele de atenție și instrucțiuni, aferente.

Înainte da a folosi accesoriile electrochirurgicale citiți instrucțiunile, avertismentele și alertele de atenție aferente. În acest manual de utilizare nu sunt incluse instrucțiuni specifice.

OBSERVA:

Echipamentele și accesoriile electrochirurgicale sunt destinate utilizării de către profesioniști din domeniul sănătății instruiți în utilizarea lor.

Vă rugăm să consultați producătorul generatorului pentru avertismente, precauții, contraindicații, efecte secundare nedorite, măsuri care trebuie luate și limitări de utilizare a sistemului electrochirurgical și a accesoriilor.

Pentru instrucțiunile de utilizare/informații suplimentare aplicabile:
<https://www.aspensurgical.com/Resources/Documents/IFUs>.

DESCRIERE

Generator electrochirurgical Bovie® IDS-310 este folosit pentru livrarea de energie de radiofrecvență (rF) prin diverse dispozitive chirurgicale pentru tăiere și coagulare a diferite tipuri de țesuturi. Pentru informație a utilizatorului actuală și buletine tehnice, vizitați <https://www.aspensurgical.com/Resources/Documents/IFUs>.

PRINCIPII DE OPERARE

Energia de radiofrecvență (rF) este generată și trece printr-un cablu de interconectare până la un accesoriu, care folosește această energie cu scopul tăierii, coagulării și ablației țesutului.

DESTINAȚIE

Generatorul electrochirurgical Bovie® IDS-310 este destinat tăierii, coagulării și ablației țesutului

NOTĂ:

The Bovie® IDS-310 nu este destinat pentru ligatura trompelor uterine.

SIGURANȚĂ

Siguranță și utilizarea efectivă a electrochirurgiei depinde de factori care sunt aflate doar sub controlul operatorului. Nimic nu poate înlocui personalul medical atent și bine instruit. Este foarte important că personalul medical să citească, să înțeleagă și să respecte instrucțiunile de exploatare, oferite cu acest echipament electrochirurgical.

Echipamentul electrochirurgical este folosit de către medici în mai multe proceduri. Înainte de începerea procedurii chirurgicale, chirurgul trebuie să fie familiarizat cu literatura medicală, complicațiile și pericolele la utilizarea a electrochirurgiei în procedura respectivă.

Pentru sprijinirea utilizării în siguranță a Bovie® IDS-310 în acest Capitol sunt prezentate avertismentele și alertele de atenție care sunt utilizate în acest manual al utilizatorului. Este foarte important să citiți, înțelegeți și să respectați instrucțiunile în aceste avertismente și alerte de atenție, ca să puteți opera cu acest echipament cât mai sigur posibil. Tot așa este important să citiți, înțelegeți și să urmați instrucțiunile de utilizare din prezentul manual al utilizatorului.

AVERTISMENTE:

Semnal electric de ieșire periculos - Acest aparat este destinat utilizării numai de către medici licențiați și instruiți.

Pericol: Pericol de incendiu / explozie - Nu utilizați Bovie® IDS-310 dacă sunt prezente materiale inflamabile.

Pericol de incendiu / explozie - Substanțele următoare vor aduce pericol ridicat de incendiu sau de explozie înșală de operație:

- Substanțe inflamabile (agenți pe bază de alcool pentru pre-condiționarea pielii)
- Gaze naturale inflamabile care se pot acumula în cavitatea corpului, cum ar fi colon
- Atmosfera ambiantă îmbogățită cu oxigen
- Agenți oxidanți (mediu de aer cu oxid de azot [N₂O]).

Scâncete și încălzire, legate de electrochirurgiei, pot deveni sursă de inflamabilitate.

Respectați tot timpul măsurile de precauție și siguranță. Când aplicați electrochirurgia în aceeași încăpăre cu una dintre substanțele sau gazele menționate, aplicați măsuri de prevenire a acumulării lor sau concentrării lor sub așternutul chirurgical sau în zona respectivă unde se efectuează electrochirurgia.

Pentru a evita riscul de șoc electric, acest echipament trebuie să fie conectat numai la rețelele de alimentare cu energie electrică care au împământare.

Conectați cablul de alimentare cu o sursă de alimentare polarizată și împământată corespunzător, întrucât caracteristicile ei de frecvență și tensiune să corespundă cu cele de pe partea din spate a aparatului.

Nu sunt permise orice modificări asupra acest echipament.

Pericol de electrocutare - Conectați cablul de alimentare a generatorului cu priza corect împământată. Nu folosiți adaptoare de priză.

Pericol de electrocutare - Întotdeauna opriți generatorul și deconectați cablul de alimentare înainte de curățare.

În cazul încure activarea se efectuează prin întrerupător de picior, scoaterea cablului activ în timpul activării poate duce la electrocutarea operatorului prin interface-ul conectorului de ieșire a generatorului.

Pericol de incendiu - Nu folosiți prelungitoare electrice.

Siguranța pacientului - Folosiți generatorul numai dacă a fost realizat Test de auto-diagnostic, cum a fost descris mai sus. În caz contrar, se poate ajunge la putere de ieșire incorectă.

Nu sunt permise orice modificări asupra acest echipament.

Defecțiune la echipamentul electrochirurgical de frecvență înaltă poate aduce la o mărire nedorită a puterii de ieșire.

Aplicați setarea cea mai mică a puterii de ieșire necesară pentru atingerea efectului chirurgical dorit. Utilizați electrodul activ doar pentru timpul minim necesar, pentru a reduce riscul de rănire accidentală prin arsuri. În caz de folosire pentru scopuri/proceduri pediatrice, care trebuie efectuate pe structuri anatomice mici poate va fi necesar setarea puterii la niveluri mai mici. Cu cât mai puternic este curent electric, și cu cât mai mult timp se aplica acest curent, cu atât mai mare este riscul de deteriorare termică neintenționată a țesuturilor, mai ales în timpul utilizării pe structuri mici.

Pentru toate regimurile Monopolar, dacă generatorul este activat cu ciclu normal de operare 10 secunde pornit/30 de secunde oprit, temperatura pe suprafață pielii, care este sub electrodul neutru @@, poziționat pe pacient, nu va crește cu mai mult de 6°C, dacă pielea și electrodul sunt corect preparate. Cu toate acestea, aveți în vedere, că în caz de utilizare de timpuri de activare mai lungi de ciclul nominal de 10 secunde pornit/30 de secunde oprit, mai ales la valori mai mari a puterii de ieșire, temperatura pe suprafață pielii, care este sub electrodul neutru Bovie, poate continua să crească cu mai mult de 6°C.

Użycie podczas procedury klinicznej generatora prądu o częstotliwości radiowej (RF) do elektrokoagulacji przy minimalnym ustawieniu mocy pozwalającym na osiągnięcie oczekiwanego efektu klinicznego i przez odpowiednią ilość czasu nie spowoduje wzrostu temperatury powierzchni skóry pod elektrodą powrotną Bovie ESRC lub ESRE umieszczoną na ciele pacjenta powyżej 41°C, pod warunkiem, że skóra jest odpowiednio przygotowana, a elektroda prawidłowo umieszczona. Należy jednak pamiętać, że długotrwałe zabiegi chirurgiczne, zwłaszcza przy wysokim ustawieniu mocy, podniosą temperaturę skóry i nakładki elektrody powrotnej z powodu prądu powrotnego RF płynącego w kierunku generatora.

Nivelul puterii de ieșire ales trebuie să fie cât mai mic, având în vedere scopul care trebuie atins. Unele echipamente sau accesorii pot fi periculoase chiar și la niveluri mici a puterii.

În cazul încure simultan sunt folosite ECHIPAMENT CHIRURGICAL DE ÎNALTĂ TENSIUNE și echipament de observație fiziologică, la un PACIENT, electrozii de monitoring trebuie ținute cât mai departe de cele chirurgicale. În toate cazurile sunt recomandate sisteme de monitoring care includ dispozitive pentru limitarea curentului de înaltă FRECVENȚĂ.

Accesoriile trebuie conectate la conectorilor de ieșire corecte. În particular, accesoriile Bipolar trebuie conectate numai la conectorul de ieșire destinat instrumentele Bipolar. Conectarea incorectă poate aduce la activarea neintenționată a generatorului.

Evitați folosirea de setări ale puterii care pot depăși voltajul maxim de înaltă frecvență, permis pentru fiecare dintre accesoriile. Alegeți doar accesorii care sunt rezistente la toate nivelurile de putere a curentului.

Pentru a evita incompatibilitate și operație riscantă, utilizați cablurile necesare, accesorii, electrozii active și neutre, inclusiv valorile vârfului de înaltă frecvență a tensiunii permise.

Unele dintre accesoriiile au butoane de control diferite, legate de efecte chirurgicale diferite. Înainte de activare verificați caracteristicile accesoriilor și setările potrivite a regimurilor respective.

Accesoriile conectate trebuie să fie nominal rezistente la nivelul maxim de pic a puterii de ieșire a generatorului, setat la setarea dorită de putere de ieșire, în regimul dorit de lucru.

Echipamentul folosit și accesoriile conectate la el trebuie să fie nominal rezistente la combinația între tensiunea de vârf (V_{peak}) și (Crest Factor), pentru regimurile de funcționare RF: Blend, Pinpoint și Spray.

Nivelul puterii de ieșire ales trebuie să fie cât mai mic, având în vedere scopul care trebuie atins. Unele echipamente sau accesorii pot fi periculoase chiar și la niveluri mici a puterii.

Puterea de ieșire foarte scăzută sau funcționarea necorespunzătoare a generatorului Bovie® IDS-310RF la setări normale arată aplicarea incorectă a electrodului neutru sau necontactare a conectoarelor lui. În acest caz, înainte de a alege nivel de putere de ieșire mai mare, ar trebui să verificați aplicarea electrodului neutru și confecțiunile lui.

Când folosiți regim Cut echipamentul suplimentar și accesoriile active trebuie alese astfel încât a fi rezistente la tensiunea nominală a acșorului, nivelul tensiunii fiind egal sau mai mare de nivelul maxim de pic de 1 000 V.

Riscuri reziduale și reacții adverse Efectele adverse asociate cu utilizarea acestui dispozitiv pot include deteriorare termică, șoc sau electrocutare, arsuri, incendiu, risc biologic (din cauza fumului). În plus, accesoriile includ riscuri asociate cu contactul cu pacientul, inclusiv tăieturi accidentale, reacții alergice și infecții.

Când folosiți regim Blend echipamentul suplimentar și accesoriile active trebuie alese astfel încât a fi rezistente la tensiunea nominală a accesoriului, nivelul tensiunii fiind egal sau mai mare de nivelul maxim de pic de 1 870 V.

Când folosiți regim Coag echipamentul suplimentar și accesoriile active trebuie alese astfel încât a fi rezistente la tensiunea nominală a acșorului, nivelul tensiunii fiind egal sau mai mare de nivelul maxim de pic de 4 000 V.

Când folosiți regim Bipolar echipamentul suplimentar și accesoriile active trebuie alese astfel încât a fi rezistente la tensiunea nominală a acșorului, nivelul tensiunii fiind egal sau mai mare de nivelul maxim de pic de 600 V.

Executați electrochirurgia cu atenție dacă sunt prezente dispozitive interne sau externe, cum ar fi pacemaker sau generatoare de impulsuri. Interferențele cauzate în urma utilizării dispozitivelor de electrochirurgie, pot cauza o funcționare asincronă a unor dispozitive, cum ar fi un pacemaker sau de a bloca complet funcționarea lui. Consultați producătorul dispozitivului sau secția de cardiologie la spitalul Dvs. pentru mai multe informații în cazul în care este planificată aplicarea electrochirurgicală la pacienți cu stimulator cardiac sau alte dispozitive implantate.

Dacă pacientul are defibrilator cardioverter (ICD), înainte să executați procedura electrochirurgicală contactați producătorul ICD pentru instrucțiuni. Electrochirurgia poate aduce la activări multiple a ICD.

Întreaga suprafață a electrodului neutru trebuie fixată foarte bine către corpul pacientului și să fie cât mai aproape de zona chirurgicală. Citiți instrucțiunile de utilizare.

PACIENTUL nu trebuie să aibă contact cu obiecte metalice, care sunt împământare sau la care există condiția necesară a fi împământare (de ex. suporturile mesei chirurgicale, etc).

Nu folosiți echipamentul electrochirurgical dacă nu ați trecut instruire potrivită, destinată aplicării lui la procedura respectivă. Utilizarea de către medici care nu au trecut asemenea instruire poate duce la dăunări grave nedorite a pacientului, inclusiv și perforarea intestinului, necroza tisulară ireversibilă.

În proceduri chirurgicale, curentul de înaltă frecvență poate trece prin părți corporale care au o suprafață transversală relativ mică, poate fi de preferat să fie utilizate metode bipolare pentru a se evita coagularea nedorită.

În anumite circumstanțe, există riscul de arsuri la punctele de contact cu pielea, care sunt înafara câmpului operator (de exemplu, între mâna și partea laterală a corpului). Acest lucru se întâmplă atunci când curentul electrochirurgical încearcă să găsească drumul spre electrodul neutru, ceea ce include punct de contact "piele la piele". Curentul care trece prin punctele de contact mici "piele la piele" este concentrat și poate cauza arsuri. Acest pericol este prezent la generatoare cu ieșire împământată sau ieșire izolată.

În cazul în care simultan sunt folosite ECHIPAMENT CHIRURGICAL DE ÎNALTĂ TENSIUNE și echipament de observație fiziologică, la un PACIENT, electrozii de monitoring trebuie ținute cât mai departe de cele chirurgicale.

Pentru a reduce riscul de arsuri la puncte din afara câmpului operator, efectuați una sau mai multe dintre următoarele măsuri:

- Când poziționați pacientul evitați puncte de contact "piele la piele" ca degetele care ating picioarele
- Puneți tifon uscat cu dimensiune 5-8 cm (2-3 inci) între punctele de contact, pentru a evita contactul.
- Poziționați astfel electrodul neutru întrucât să asigure drum direct a curentului între zona chirurgicală și electrodul neutru, evitând zone de contact "piele la piele".
- În plus, aplicați electrozii neutre la pacient în conformitate cu instrucțiunile producătorului.

Dacă electrodul neutru este defect, riscul arderii în punctele înafara câmpului operator este crescut. Aspen Surgical Products recomandă utilizarea de electrozi neutre separați și de Bovie® generatoare cu sistem de control al calității contactului.

Nu înfășurați cablurile accesoriilor sau electrodului neutru în jurul unor obiecte metalice. Acest lucru poate excita un curent electric, care poate cauza șoc electric, incendiu sau vătămări ale pacientului sau echipei chirurgicale.

Confecțiunile spre PACIENT trebuie puse astfel, încât să nu aibă contact cu PACIENTUL sau cu alți conductori.

Este posibilă stimularea neuromusculară, dacă apar arcuri electrice între ELECTRODUL ACTIV și țesutul. Generatorul este astfel dezvoltat, întrucât posibilitatea ivirii unei stimulări neuromusculare este redusă la minim.

Accesorii trebuie conectate la conectorii de ieșire corecte. În particular, accesoriile Bipolar trebuie conectate numai la conectorul de ieșire destinat instrumentele Bipolar. Conectarea incorectă poate aduce la putere de ieșire riscantă a generatorului.

La toate regimurile monopolare echipamentul conectat și electrozii activi trebuie să fie nominal rezistenți la combinația între nivelul voltajului de vârf (Vpeak) și Crest factorul (Crest Factor), astfel cum este descris la "Anexă A" din prezentul manual.

Nivelul puterii de ieșire ales trebuie să fie cât mai mic, având în vedere scopul care trebuie atins. Unele echipamente și ACCESORII pot fi inadmisibil de PERICULOASE din punct de vedere a siguranței, la setări mici a puterii curentului.

Defecțiune la ECHIPAMENTUL ELECTROCHIRURGICAL DE FRECVENȚA înaltă poate aduce la o mărire nedorită a puterii de ieșire

Dacă nu se folosește ELECTROD NEUTRU DE MONITORING împreună cu SISTEM DE CONTROL DE CALITATE AL CONTACTULUI, lipsa unui contact sigur între electrodul neutral și PACIENTUL nu va duce la un semnal sonor de pericol.

Trebuie evitată utilizarea anestezicelor inflamabile sau gaze oxidante, cum ar fi oxidul de azot (N₂O) și oxigen, în cazul unei proceduri chirurgicale efectuate în regiunea a pieptului sau capului, înafara de cazurile în care acești agenți sunt aspirați.

Atunci când este posibil, folosiți agenți non-inflamabile pentru curățare și dezinfectare.

Agenți inflamabile, care sunt folosiți pentru curățare și dezinfectare, cum ar fi soluții de adezivi trebuie să fie lăsate să se evapore, înainte de a fi efectuată intervenția chirurgicală de înaltă frecvență. Există riscul de colectare de solvenți inflamabile sub corpul pacientului sau în adânciturile corporale cum ar fi buricul, precum și în cavități corporale, cum ar fi vaginul. Lichidele colectate în aceste zone ar trebui să fie uscate înainte de utilizare a echipamentului chirurgical de înaltă frecvență. Trebuie acordată atenție specială la pericolul de aprindere a gazelor endogene. Unele materiale, cum ar fi bumbacul, lână sau tifonul dacă sunt saturate cu oxigen, pot fi aprinse de scânteele, produse în timpul utilizării normale a echipamentului chirurgical de înaltă frecvență.

Generatorul este echipat cu un senzor pentru electrodul neutru și un sistem de monitoring al calității contactului (NEM), care controlează calitatea conexiunii electrodului neutru spre pacientul. Când la generator este conectat un electrod neutru nedivizat, care funcționează corect, NEM (sistemul de monitoring al calității contactului) verifică conexiunile între generator și electrodul neutru. NU SE verifică dacă electrodul neutru este în contact cu pacientul. Atunci când se utilizează electrod neutru divizat, NEM (sistemul de monitoring al calității contactului), verifică dacă rezistența totală este în limitele de siguranță prestabilite. Pentru o operare sigură este necesar aplicarea corectă (de exemplu, hidratarea pielii pacientului) și o inspecție vizuală a electrodului opus spre pacient.

Atenție: Din cauza unor îngrijorări legate de potențialul cancerigen și infecțios al produselor secundare electrochirurgicale (cum ar fi fumul chirurgical și aerosolii (care pot include gaze și vapori toxici, material celular viu și mort, precum și viruși), se recomandă utilizarea ochelarilor de protecție, măștilor de filtrare și a unor echipamente eficiente de evacuare a fumului, atât în cadrul procedurilor deschise, cât și al celor laparoscopice. Contactați Aspen Surgical la adresa customerservice@aspensurgical.com pentru informații suplimentare sau pentru a vă informa despre soluțiile noastre de evacuare a fumului.

ATENȚIE:

Nu atingeți niciodată electrodul activ sau forceps bipolar. Acesta poate duce la ardere.

Nu puneți alt echipament peste generator și nu puneți generatorul peste alt echipament electric. Aceste configurații sunt instabile și / sau împiedică răcirea corectă.

Asigurați cât mai mare distanța posibilă între generatorul electrochirurgical și alte echipamente electronice (cum ar fi monitoare). Generatorul electrochirurgical activ poate produce interferențe electrice la ele.

Defectarea generatorului poate cauza întreruperea operației. Trebuie asigurat un generator de rezervă, gata de a fi folosit.

Nu reduceți semnalului sonor de activare la nivel, care poate fi auzit greu. Semnalul sonor de activare arată echipei chirurgicale când dispozitivul este activ.

Atunci când se utilizează evacuator de fum combinat cu generatorul electrochirurgical, puneți evacuatorul de fum la distanța din generator și setați sunetul generatorului la un nivel care să asigure audibilitate semnalelor sonore pentru activare.

Folosirea de curent de înaltă frecvență poate să aibă ca rezultat interferențe la funcționarea altor echipamente electromagnetice.

În cazul încure simultan sunt folosite echipament chirurgical de înaltă tensiune și echipament de monitoring fiziologic, la un pacient, electrozii de monitoring trebuie ținute cât mai departe de cele chirurgicale. Sunt recomandate sisteme de monitoring care includ dispozitive pentru limitarea curentului de înaltă frecvență.

Nu utilizați ace ca electrozi pentru monitoring în timpul procedurilor electrochirurgicale. Acesta poate duce la ardere electrochirurgicală nedorită.

Pentru a evita posibilitatea de arsuri electrochirurgicale pentru pacient sau medic, nu permiteți contactul pacientului cu un obiect metalic împământat în timpul activării. Când activați aparatul, nu permiteți contactul direct între pielea pacientului și cea a medicului.

Pentru a evita riscul de arsuri pentru pacient atunci când se utilizează electrod divizat nu activați aparatul, dacă indicatorul electrodului nedivizat este în verde sau indicatorul roșu continuă să lucreze permanent. Acesta poate să însemne plasarea incorectă a padului, sau circuit NEM (sistemul de monitoring al calității contactului) greșit.

Înainte de activare, scoateți toate bijuteriile de la pacient care nu sunt fixate.

Înainte de utilizare, inspectați toate accesoriile și confecțiunile la generatorul electrochirurgical. Asigurați-vă că accesoriile funcționează corect. Conexiunea incorectă poate să aibă ca efect formarea de arcuri, scânteii, funcționare incorectă a accesoriilor sau efecte nedorite chirurgicale.

Când nu folosiți accesorii activi, puneți-le pe un raft sau într-un loc curat, uscat, loc neconducător de curent electric și vizibil, unde pacientul nu are acces. Contactul accidental cu pacientul poate duce la arsuri.

Studiile au arătat ca fumul care se formează în timpul procedurii electrochirurgicale, poate fi potențial periculos pentru pacient și echipa de chirurși. Încrește studiul se recomandă fumul să fie ventilat în mod adecvat a printr-un evacuator de fum chirurgical sau prin alte metode.¹

1. U.S. Department of Health and Human Services. National Institute for Occupational Safety and Health (NIOSH). Control of Smoke from Laser / Electric Surgical Procedures. HAZARD CONTROLS, publicare nr. 96-128, septembrie, 1996.

CONTRAINDICAȚII

Utilizarea Bovie® IDS-310 sunt contraindicate în prezența anestezielor inflamabile, a atmosferelor îmbogățite cu oxigen sau explozive.

SPECIFICAȚIA APLICĂRII

Condiții de muncă

Condiții de vizibilitate

| | |
|---------------------------------|-------------------------------|
| Gama de luminozitate a mediului | de la 100 lx până la 1 500 lx |
| Distanța de vizibilitate | 20 cm până la 200 cm |
| Unghi de vizibilitate | normal față de ecran ± 30° |

Scop/indicație medicală

- Pentru incizii tisulare, coagulare sau atunci când se dorește controlul sângerării.

Loc de aplicare

- Țesut

Condiția locului

- Curățați și preveniți infecția de la început până la sfârșitul procedurii

Beneficii clinice

- Beneficiile principale pentru pacient sunt facilitarea procedurilor chirurgicale prin furnizarea unui instrument de tăiere, coagulare și ablație a țesutului.

Grup țintă al medicului –

- Vârsta: De la sugari la geriatri
- Greutate: Fără restricții
 - Pacientul nu trebuie să fie medicul.

Profilul țintă a pacientului

- Educație– Medic instruit, asistent medic, asistent medical, asistent medical generalist, clinician. fără maxim
- Cunoștințe: fără maxim
 - Minim:
 - De a înțelege electrochirurgia sau metodele de electrochirurgia ;
 - De a citi și de a înțelege manualul de utilizare (document anexat)
 - De a cunoaște cerințele de igienă

- Maxim:
 - Fără maxim
 - Experiență:
- Minim:
 - Instruire primită după metodele sau studiul sub supraveghere / control
 - Nu este cerută experiența specială
- Maxim:
- Fără maxim
- Vătămări acceptabile:
 - Deprecierea ușoară la citire/viziune sau corectarea vederii până la 20/20
 - Depreciere până 40%, generală până 60% din auzul normal de la 500 Hz până la 2,0 kHz.

NOTĂ:

Dacă este prevăzut în prevederile legislative locale, conectați generatorul la conectorul de egalizare din spital cu un cablu de echipotențial.

Nu curățați generatorul cu abrazive sau dezinfectante de curățare, solvenți sau alte materiale care ar putea zgâria panourile sau de a deteriora generatorul.

Orice incident grav care a avut loc în legătură cu dispozitivul trebuie raportat către Aspen Surgical Products, către organismul de conducere și către autoritatea competentă a statului membru în care a avut loc incidentul.

Notificare: Dispozitivele reutilizabile sunt furnizate nesterile și trebuie procesate înainte de utilizare, inclusiv prima utilizare. Prelucrarea este definită în instrucțiunile specifice furnizate împreună cu fiecare dispozitiv.

Numai dispozitive de unică folosință: Reutilizarea sau reprocesarea dispozitivelor de unică folosință poate provoca deteriorarea dispozitivului, ceea ce, la rândul său, poate provoca vătămări inutile utilizatorului și/sau pacientului. Reutilizarea sau reprocesarea nu sunt recomandate.

Notificare: După utilizare sau după ce se constată că produsul nu mai poate fi utilizat din cauza uzurii sau deteriorării, aruncați-l în siguranță, în conformitate cu procedurile stabilite pentru deșeurile biopericuloase.

Notificare: Pentru instrucțiuni de utilizare/informații suplimentare aplicabile: Visit <https://www.aspensurgical.com/Resources/Documents/IFUs>

CARACTERISTICI

Bovie® IDS-310 include tehnologia de ultima generație. Aparatul acesta oferă performanțe de încredere, flexibilitate, fiabilitate și confort.

Aparatul include următoarele funcții:

• Două regimuri de tăiere – Cut I și Cut II

Cele două regimuri Cut oferă chirurgului flexibilitate la tăierea tuturor tipurilor de țesut, având eficiență maximă .

regimul Cut i generează putere de ieșire constantă pe o gamă largă de impedanțe. Citiți “Anexă A”, capitolul Specificații tehnice a prezentului manual.

Regimul Cut ii lucrează cu tăiere mai moale, care generează o putere constantă de ieșire cu tensiune mică, într-o gama mică de impedanțe, disponibile pentru chirurgia laparoscopica. Citiți “Anexă A”, capitolul “Specificații tehnice” a prezentului manual.

• Patru niveluri regim Blend

Regimul blend este o combinație între tăiere și hemostaza. Bovie® IDS-310 dă chirurgului posibilitatea de a regla nivelul dorit al hemostazei. Setarea pe nivelul 1 este hemostaza minimă cu efect de tăiere maxim. Setarea pe nivelul 4 este hemostaza maximă cu efect de tăiere minim. reglarea se face foarte ușor prin buton de control cu 4 nivele. Citiți Capitolul 2 “butoane de control, indicatori și conectoare de ieșire”, “butoane de control Cut și blend”. regimul blend îmbunătățește viteza disecției țesutului ținta fără creșterea puterii, furnizată de generator.

• Trei nivele de coagulare: Coagulare Pinpoint (precis), Spray (spray) și Gentle (moale)

– Coagularea Pinpoint oferă un control precis asupra sângerării în zone localizate.

– Coagularea Spray asigura un control mai bun asupra sângerării în țesutul vascular la zonele cu suprafață mare.

– regimul Gentle Coag asigură coagularea delicată.

• Regimul Macro Bipolar

Regimul Macro bipolar oferă efecte subtile ale unei coagulări bipolare, având scopul de a preveni adhezia părții de sus, și carbonatare.

• Regimul Micro Bipolar

Regimul Micro bipolar oferă efecte precise de coagulare bipolară.

• Regimul Standard Bipolar

Regimul Standard bipolar asigură alimentare pentru putere de ieșire bipolară convențională.

• Trei regimuri bipolare (Bipolar)

Pentru proceduri care necesită putere de ieșire bipolară, generatorul oferă chirurgului trei regimuri bipolar (Macro, Micro și Standard).

• Setări presetate

În scopul refolosirii unor setări des utilizate chirurgul poate salva 10 setări rF presetate, alese de către utilizator.

• Indicație de electrod neutru și monitoring al calității conexiunii

Bovie® IDS-310 include un sistem de control al calității conexiunii cu electrodul opus (Bovie NEM™). Sistemul stabilește tipul electrodului neutru: nedivizat sau divizat. Mai mult decât atât, sistemul monitorizează constant calitatea comunicării între pacient și electrodul de întoarcere divizat. Această funcție este destinată pentru a preveni arsurile pacientului în locul electrodului neutru.

NOTE:

Sistemul Bovie NEM™ recomandă să folosiți electrod neutru divizat.

Înainte de activare se recomandă punerea unui electrod și confirmare vizuală de la indicatorul electrodului neutru divizat (pad divizat) pe panelul frontal. După conectarea electrodului divizat la generator și plasarea sigură a electrodului divizat la pacient, dispozitivul are nevoie de 3 secunde timp de recunoaștere a electrodului divizat. Indicatorul de pad divizat se va aprinde în verde. Dacă electrodul divizat și cablul sunt conectate la generator fără contact sigur spre pacient, indicatorul de pericol se va aprinde în lumina roșie.

• FDFS™ (sistem de feedback digital rapid)

The FDFS™ (sistem de feedback digital rapid) măsoară tensiunea și curentul 5 000 ori pe secundă și reglează instantaneu puterea în raport cu impedanța ce variază în timpul procedurii chirurgicale electrice. tehnologia digitală a aparatului recunoaște și reacționează la schimbările de densitate tisulară. Spre deosebire de tehnologia analog, cea digitală reduce necesitatea de a ajusta manual nivelul de putere la impedanță de țesut schimbătoare.

• Dizain confortabil

Interfață digitală pentru selectarea unui întrerupător membrană.

• Trei conectori pentru accesoriile pe panoul frontal și două conectori pentru switch-uri de picior pe

Panel din spate. Acești conectori servesc spre conectarea instrumentelor monopolare și bipolare de ultima generație. Citiți Capitolul 2 "butoane de control, indicatori și conectoare de ieșire", ca să aflați mai multe. Conectorul de ieșire Monopolar 1 poate să accepte conector standard monopolar de 3 pinuri sau adaptor (A1255A) pentru accesorii de activare de picior. Conectorul de ieșire Monopolar 2 poate să accepte conector monopolar de 3 pinuri, destinat conectării de accesorii monopolare standard la generator. Panelul din față permite și conectarea unui accesoriu standard bipolar. Conectorul de ieșire pentru întrerupătorul de picior monopolar de pe panelul din spate acceptă Bovie® întrerupător de picior monopolar (bV-1253b).

Conectorul de ieșire pentru întrerupătorul de picior bipolar de pe panelul din spate acceptă Bovie® întrerupător de picior bipolar (bV-1254b).

• Memorizare

Aparatul pornește automat la ultimul regim folosit și setare de putere.

• Ieșire RF izolată

Are ca scop de a minimiza pericolul de arsuri la puncte de pe corp, altele decât cele în câmpul operațional (alternate site).

• Test de auto-diagnostic

Teste diagnostice automate controlează dispozitivul în permanentă, cu scopul de a asigura funcționarea corectă.

COMPONENTE ȘI ACCESORII

Pentru a evita incompatibilitate și operație risc, vă recomandăm să folosiți următoarele accesorii de brand-ul Bovie®, care sunt livrate cu generatorul Dvs:

- Bovie® IDS-310
- Cablu de alimentare special pentru spitaluri (120 VAC - 09-039-001 и 240 VAC - 09-035-001)
- Manualul utilizatorului - 55-225-001

ACCESORII SUPLIMENTARE

Pentru evitarea de incompatibilități sau unor utilizări periculoase recomandăm cu Bovie® IDS-310 a fi folosite următoarele accesorii marca Bovie®:

- BV-1253b - Întrerupător de picior monopolar
- BV-1254b - Întrerupător de picior bipolar
- BV-iDS-CS - Cărucior mobil
- A827V - cablu bipolar
- ESP linie pentru mânere monopolare

BUTOANE DE CONTROL, INDICATORI I CONECTOARE DE IE IRE

Prezentul capitol descrie:

- Panel frontal și din spate
- Butoane de control, indicatori și conectoare de ieșire și porturi

PANEL FRONTAL



Figura 2 – 1 Schema situaării butoanelor de control, indicatorilor și conectoarele de ieșire pe panelul frontal


















Simboluri pe panelul frontal

Citiți tabelul de mai jos pentru o descriere a simbolurilor de pe panoul frontal al Bovie Bovie® IDS-310.

| SIMBOLURI | DESCRIERE |
|---|---|
| <i>Butoane de control Cut</i> | |
| | Regim Cut (regim Cut I și regim Cut II) |
| | Regim Blend |
| <i>butoane de control pentru regim Coag</i> | |
| | Regim Pinpoint |
| | Regim Spray |
| | Regim Gentle |
| <i>Butoane de control Bipolar</i> | |
| | Regim Macro Bipolar |
| | Regim Micro Bipolar |
| | Regim Standard Bipolar |
| | Regim Bovie Bipolar |

Simboluri pe panelul frontal (continuare)

Citiți tabelul de mai jos pentru o descriere a simbolurilor de pe panoul frontal al Bovie Bovie® IDS-310.

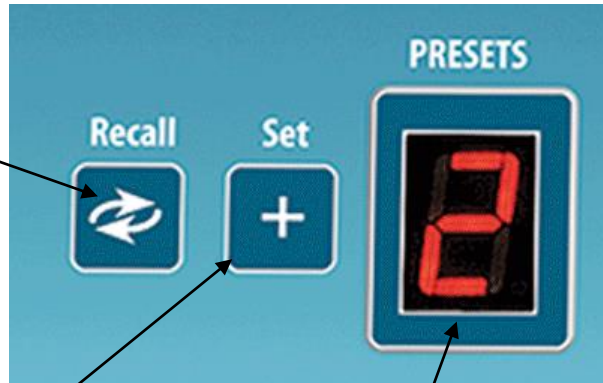
| SIMBOLURI | DESCRIERE |
|---|---|
| <i>Butoane de alegere</i> | |
|  | Alege / Schimbă / Reglează setări |
|  | Recuperare |
|  | Setare |
| <i>Indicatori</i> | |
|  | Electrod neutral divizat |
|  | Electrod neutral nedivizat |
| <i>Simboluri de reglementare</i> | |
|  | Obligatori: Citește instrucțiunile manualului/ghidului |
|  | Dispozitiv de tip CF, protecția de la defibrilator |
|  | Ieșire RF izolată – confecțiunile spre pacient sunt izolate de la pământ la frecvența înaltă. |
|  | Atenție: Tensiune periculoasă |
| <i>Buton de pornire și oprire a alimentării și conectoare de ieșire</i> | |
|  | Oprit |
|  | Pornit |
|  | Electrod neutru (divizat) |
|  | Electrod neutru (nedivizat) |
|  | Monopolar 1 - mâner monopolar 1 - (pentru conector monopolar de 3 pinuri) |
|  | Monopolar 1 - mâner monopolar 1 - (pentru conector monopolar simplu) |
|  | Monopolar 2 - mâner monopolar 2 |
|  | Bipolar - mâner bipolar |

BUTOANE DE CONTROL PENTRU SETĂRI PRESETATE

Display indicator pentru setări presetate/setare
Arată selecția curentă uneia dintr-un total de 10 RF setări predefinite a curentului de radiofrecvență (RF) (0-9). Arată liniuță "-", dacă nu este prezentă setare predefinită.

Buton Recall (Recuperare)

Schimbă între 10 setări predefinite de către utilizator a curentului de radiofrecvență (RF).



Buton Set (Setare)

Salvează setarea dorită .n una dintre cele 10 setări predefinite de către utilizator. Apăsăți și țineți apăsat butonul Set 3 secunde pentru a salva setările.

Indicator pentru setări predefinite.

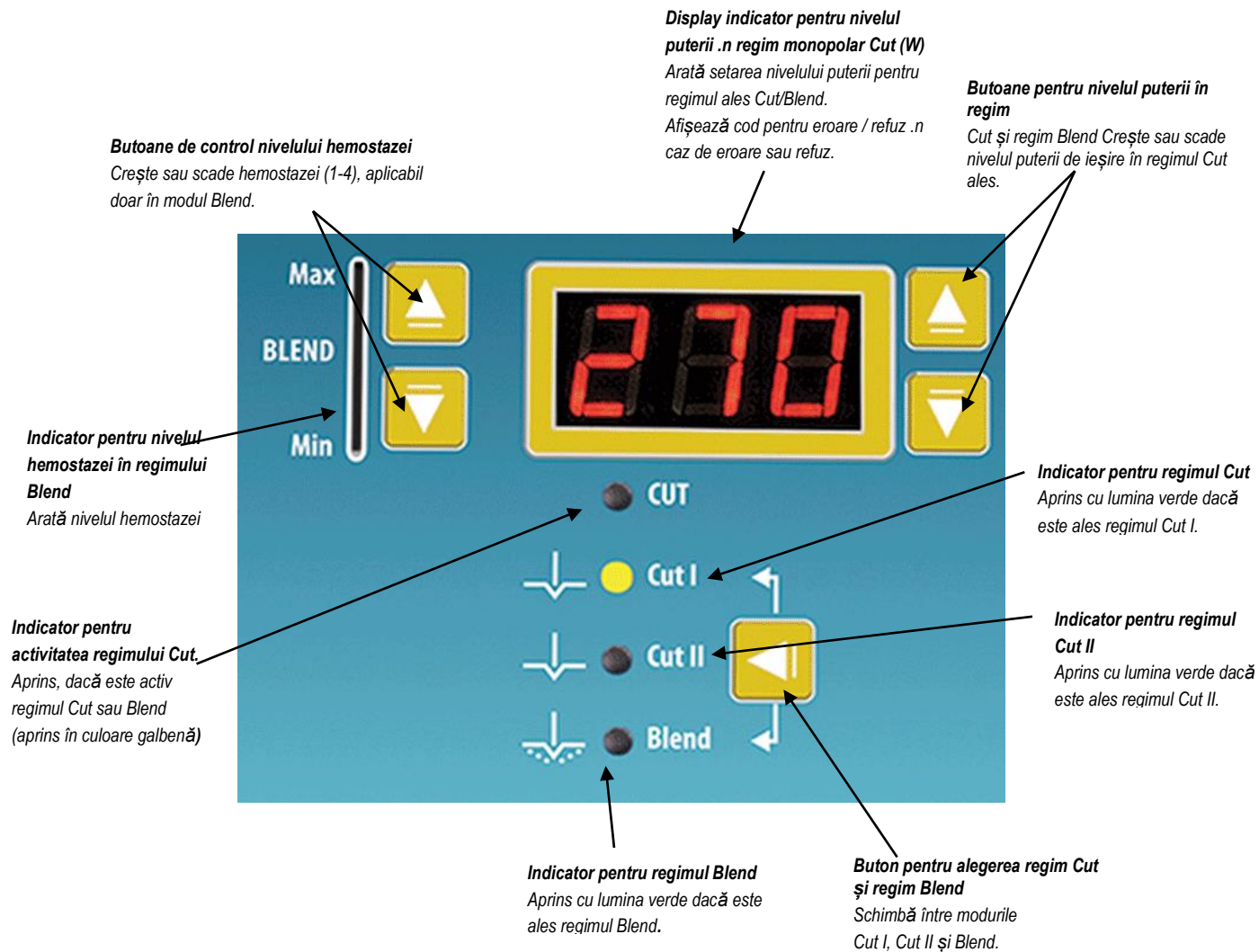
Clipsește .n colțul din dreapta jos al ecranului Preset pentru a arăta că setarea curentă nu este din cele presetate de către utilizator.

NOTE:

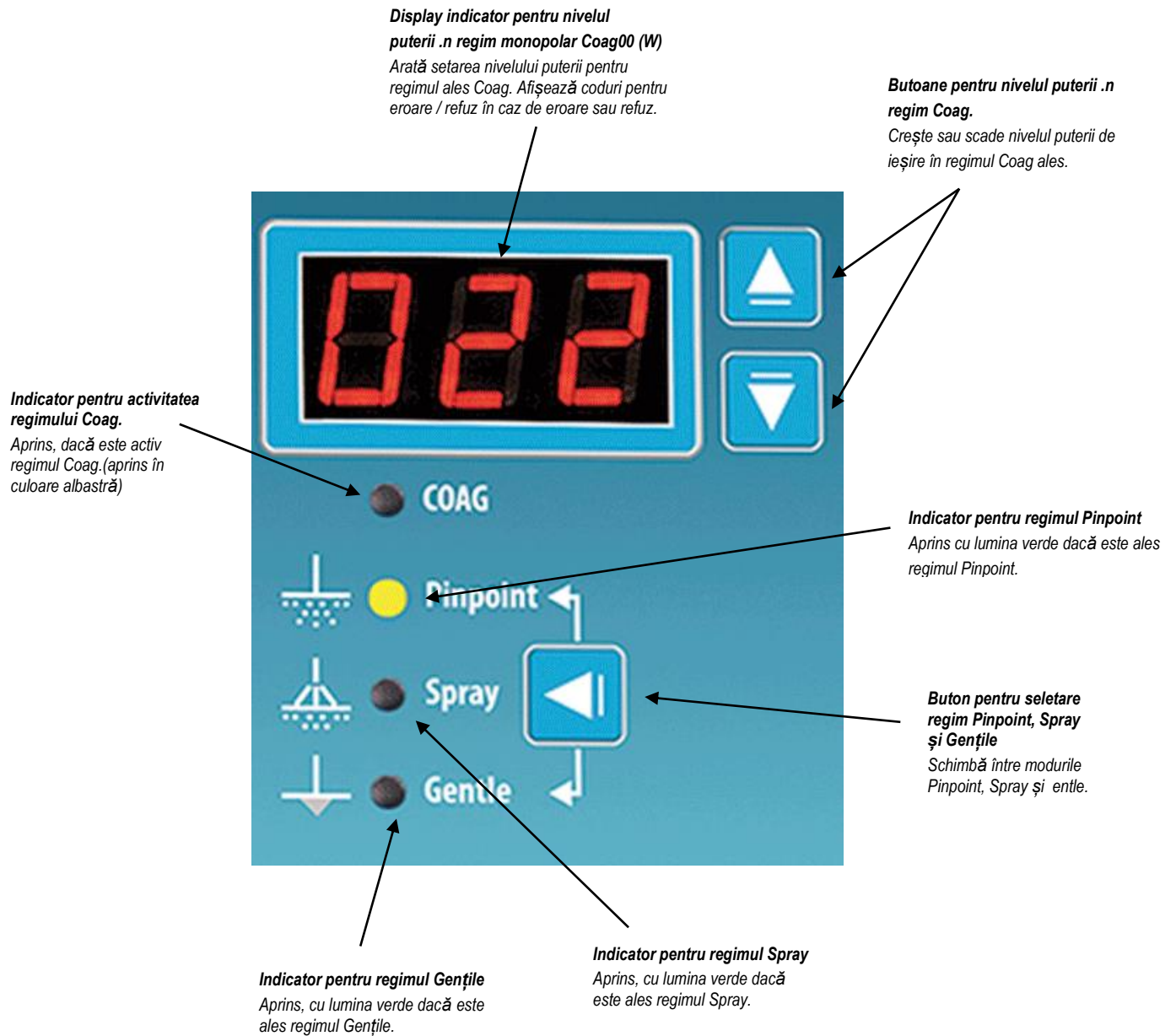
Bovie® IDS-310 dispune de 10 presetări generale a curentului de radiofrecvență (RF), fiecare dintre ele este setată din fabrica la zero și poate fi programată până la nivelul dorit de Dvs.

În perioada în care aparatul este activ, butoanele Set și Recall sunt inactice.

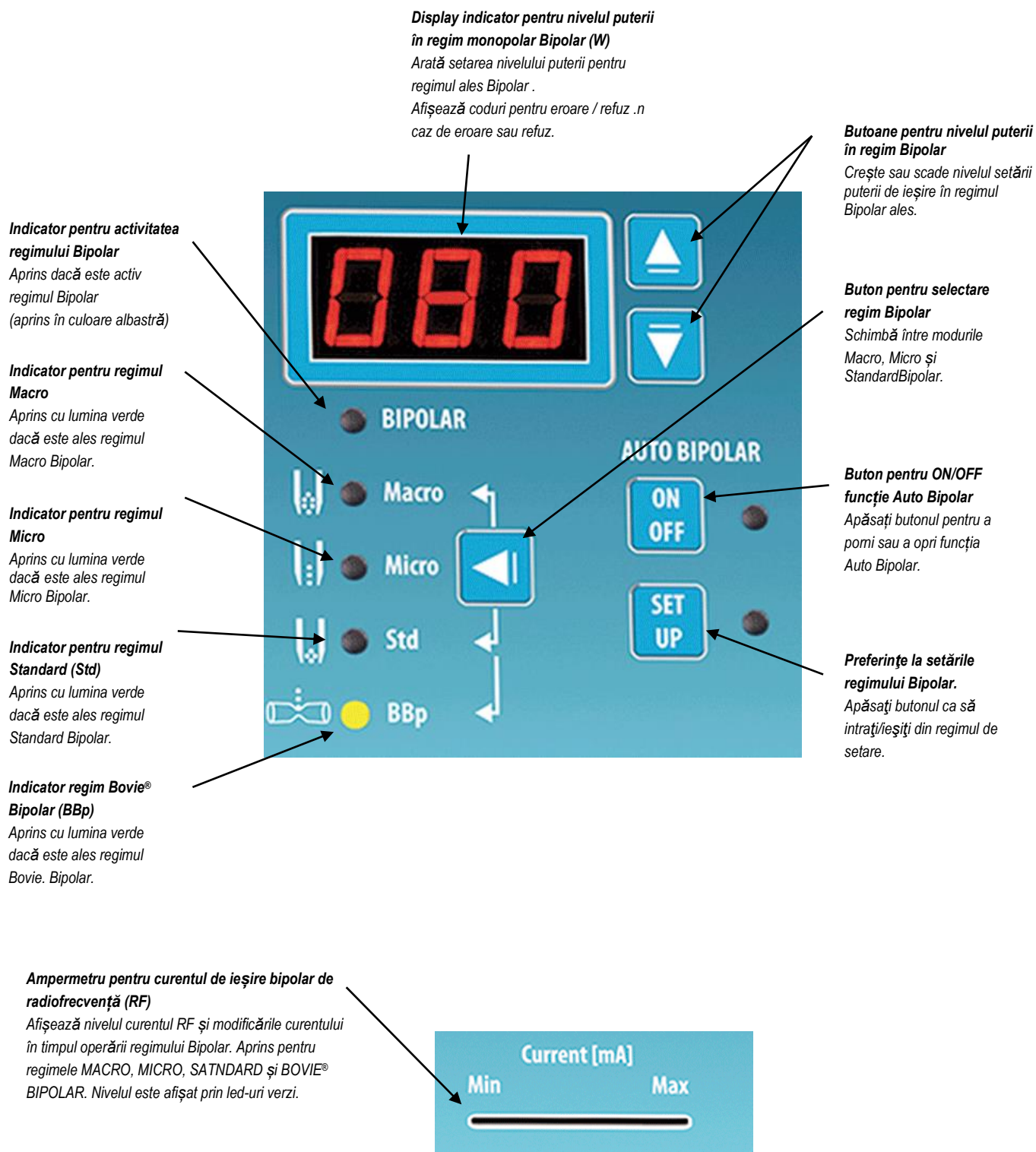
REGIME MONOPOLARE PENTRU PUTERE DE IEȘIRE



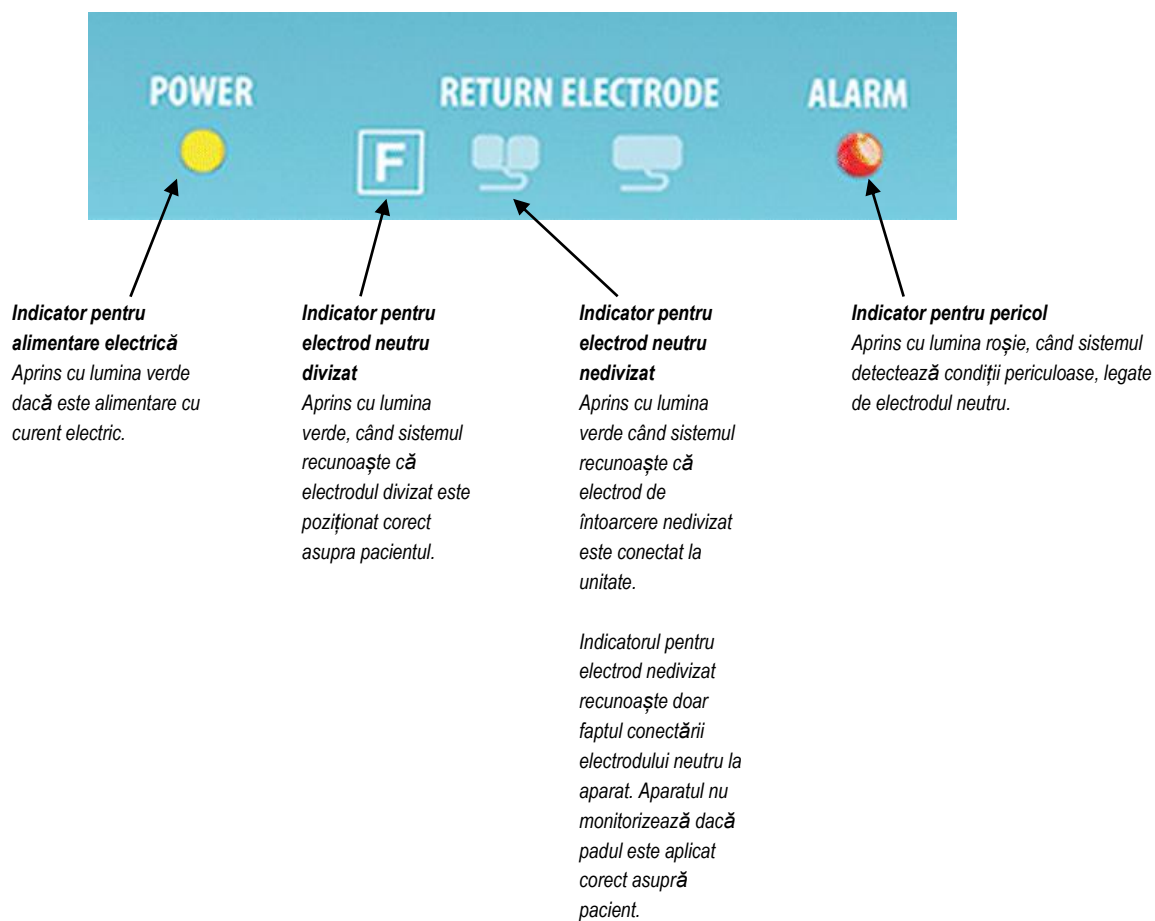
BUTOANE DE CONTROL PENTRU REGIM COAG



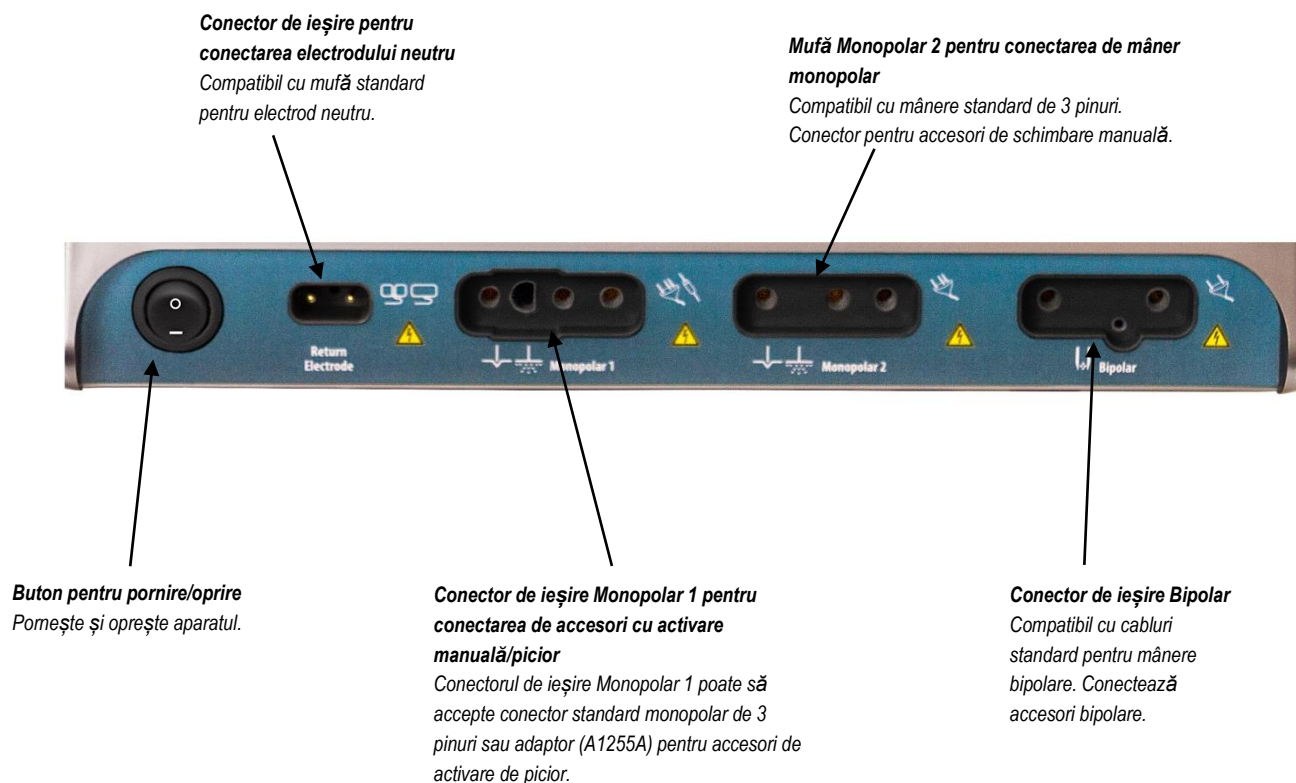
REGIMURI BIPOLARE PENTRU PUTERE DE IEȘIRE



INDICATORI



BUTON DE PORNIRE ȘI OPRIRE A ALIMENTĂRII ȘI CONECTOARE DE IEȘIRE



PANEL DIN SPATE

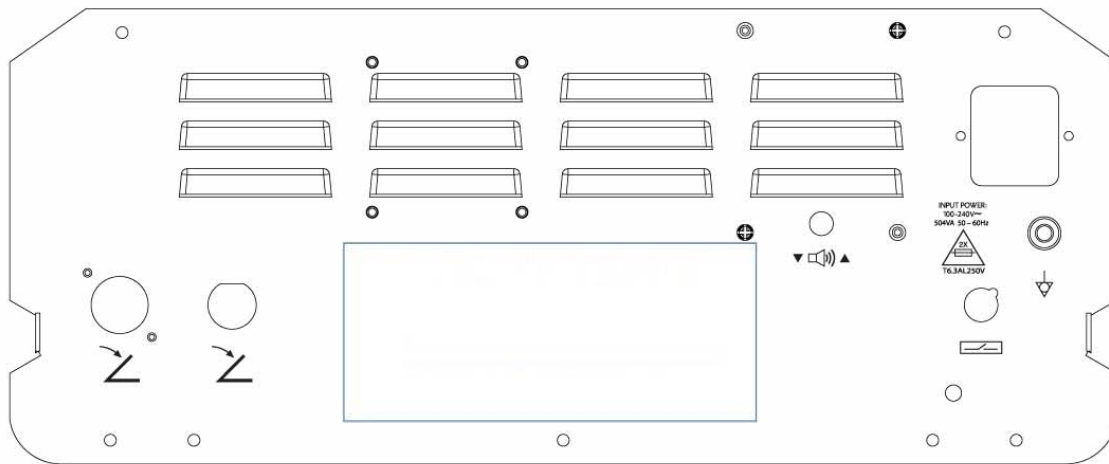


Figura 2 – 2 Vedere a situației conectorilor și butoanelor de control pe panelul din spate

Simboluri pe panelul din spate

Citiți tabelul de mai jos pentru o descriere a simbolurilor de pe panoul din spate al Bovie Bovie® IDS-310.

| SIMBOLURI | DESCRIERE |
|-----------|--|
| | Conector echipotențial de împământare |
| | Dispozitiv medical |
| | Identificator unic dispozitiv |
| | Număr de serie |
| | Număr de referință |
| | Prudență |
| | Control al sunetului |
| | Carcasa siguranțelor |
| | Conector releu |
| | Mufa de intrare pentru întrerupător monopolar de picior (stângă) |
| | Mufa de intrare pentru întrerupător bipolar de picior |
| | Producător |
| | Atenție, citiți documentele anexate |
| | Nu aruncați dispozitivul în coșurile de gunoi obișnuite. |

NOTĂ:

**Vă rugăm să rețineți că dispozitivele medicale infectate trebuie rebutate ca deșeuri medicale / de risc biologic și nu pot fi incluse în programele de reciclare de echipamente electronice folosite. Tot așa anumite produse electronice, trebuie returnate direct la Aspen Surgical Products. Contactați reprezentantul Aspen Surgical Products pentru instrucțiuni legate de returnare.*

PRIMII PA I

Acest capitol include următoarea informație:

- Inspecție inițială
- Instalare
- Verificare prealabilă a funcționalității
- Verificare prealabilă a funcționării aparatului

INSPECȚIE INIȚIALĂ

Când despacketați prima dată dispozitivul Dvs. Bovie® IDS-310™, efectuați un control vizual:

- Verificați pentru semne de deteriorare.
- Asigurați-vă că pachetul de transport cuprinde toate elementele enumerate pe pachet.

În cazul în care aparatul sau unele accesorii sunt deteriorate, comunicați imediat la Departamentul Serviciu clienți la Aspen Surgical Products. Nu folosiți echipament deteriorat.

INSTALARE

Puneți Bovie® IDS-310™ pe o suprafață plană, astfel încât unghiul de înclinare să nu depășească 10°. Aparatul se răcește prin convecție naturală. Nu blocați partea de jos sau orificiile de ventilație din spate. Asigurați-vă, că fluxul de aer trece liber din toate părțile ale unității.

Nu așezați aparatul în așa fel încât este dificil de a deconecta cablul de alimentare de la sursa de alimentare.

AVERTISMENT:

Conectați cablul de alimentare cu o sursă de alimentare polarizată și împământată corespunzător, întrucât caracteristicile ei de frecvență și tensiune să corespundă cu cele de pe partea din spate a aparatului.

VERIFICARE PRELABILĂ A FUNCȚIONALITĂȚII

După instalarea inițială a aparatului efectuați testele menționate mai jos. Referiți-vă la capitolul anterior pentru locațiile conectorilor și butoanelor de control.

AVERTISMENT:

Nu atingeți niciodată electrodul activ sau forcepsul bipolar. Acesta poate duce la ardere.

NOTĂ:

Se recomandă utilizarea de accesorii marca Bovie®. Citiți Ghidul utilizatorului a accesoriilor pentru instrucțiuni specifice de utilizare și de siguranță.

Setarea aparatului

1. Asigurați-vă că butonul ON/OFF este pe poziție OFF(O) și că la aparat nu sunt conectate accesorii.
2. Conectați cablul de alimentare după standardele de echipament medical la priza de curent AC și la locul potrivit pentru cablul de alimentare în partea din spate a aparatului.
3. Conectați cablul de alimentare într-o priză de perete cu împământare.
4. Porniți aparatul prin deplasarea butonul ON/OFF la poziție ON(—). Asigurați-vă că este efectuat test de funcționare și este de succes prin:
 - Seria completată de tonuri de testare
 - Toți indicatorii se aprind
 - Toate ecranele digitale arată cifra 8.
5. Dacă folosiți întrerupător de picior, conectați un adaptor de control cu piciorul (A1255A) la mufă Monopolar 1 și conectați întrerupătorul de picior monopolar la locul de conectare din partea din spate la poziția cea mai stângă a aparatului.

Verificarea semnal de pericol cu electrod neutru

1. Reglați setările de putere pentru fiecare dintre regimurile (Cut, Coag, Bipolar) până la nivelul de un wat W.
2. Apăsăți butonul Coag, care se află pe mâner Asigurați-vă că se aude alarmă timp de trei secunde și este aprins indicatorul de alarmă pentru detectarea de electrod neutru de la pacient, indicând faptul că la aparat nu este conectat nici un electrod neutru.

3. Asigurați-vă că butoanele pentru reglarea nivelului sonorului pe partea din spate a aparatului nu modifică nivelul sonorului a semnalului de pericol, în timp ce semnalul de pericol este activ.

VERIFICARE PREALABILĂ A FUNCȚIONĂRII APARATULUI

După ce aparatul trece verificarea prealabilă a funcționalității este gata pentru verificarea funcționării. Această testare ar trebui să fie efectuată de către un inginer biomedical calificat, care este pe deplin familiarizat cu aparate electrochirurgicale. Testarea ar trebui să includă o verificare a tuturor regimurilor de funcționare și de funcționarea corespunzătoare a puterii de ieșire.

UTILIZARE BOVIE® IDS-310

Aceasta secțiune conține următoarele proceduri:

- Inspectarea generatorului și accesoriilor
- Măsuri de siguranță la setare
- Confirmarea regimurilor de funcționare
- Pregătire prealabilă pentru chirurgie
- Pregătire pentru chirurgie monopolară
- Pregătire pentru chirurgie bipolară
- Introducere și recuperare a setărilor presetate de la memorie
- Setare și recuperare setări presetate de la memorie a setărilor regim Bipolar
- Activarea aparatului
- Activarea funcției Auto Bipolar
- Măsuri de siguranță la activare

ATENȚIE:

Înainte de a folosi acest generator citiți toate avertismentele, alertele de atenție și instrucțiunile, aferente.

Înainte de a folosi accesoriile electrochirurgicale citiți instrucțiunile, avertismentele și alertele de atenție aferente. În acest manual de utilizare nu sunt incluse instrucțiuni specifice.

INSPECTAREA GENERATORULUI ȘI ACCESORIILOR

Înainte de folosire Bovie® IDS-310 va asigurați ca aparatul și accesoriile sunt în stare de funcționare:

- Uitați-va la defecțiuni pe generatorul electric și conectorii lui
- Asigurați-vă că sunt la dispoziție accesoriile și conectorii strict necesare pentru folosire.
- Vizionați cablurile și conectorii pentru semne de uzură, defecțiuni, abraziune.
- Asigurați-vă ca nu au apărut defecțiuni la pornirea aparatului

MĂSURI DE SIGURANȚĂ LA SETARE

Avertismente:

Semnal electric de ieșire periculos - Acest aparat este destinat utilizării numai de către medici licențiați și instruiți.

Pericol: Pericol de incendiu / explozie - Nu utilizați Bovie® IDS-310 dacă sunt prezente materiale inflamabile.

Pericol de incendiu / explozie - Substanțele următoare vor aduce pericol ridicat de incendiu sau de explozie în sală de operație:

- Substanțe inflamabile (agenți pe bază de alcool pentru pre-condiționarea pielii)
- Gaze naturale inflamabile care se pot acumula în cavitățile corpului, cum ar fi colon
- Atmosfera ambiantă îmbogățită cu oxigen
- Agenți oxidanți (mediu de aer cu oxid de azot [N₂O]).

Scâncete și încălzire, legate de electrochirurgiei, pot deveni sursă de inflamabilitate.

Respectați tot timpul măsurile de precauție și siguranță. Când aplicați electrochirurgia în aceeași încăpere cu una dintre substanțele sau gazele menționate, aplicați măsuri de prevenire a acumulării lor sau concentrării lor sub așternutul chirurgical sau în zona respectivă unde se efectuează electrochirurgia.

Pentru a evita riscul de șoc electric, acest echipament trebuie să fie conectat numai la rețelele de alimentare cu energie electrică care au împământare.

Conectați cablul de alimentare cu o sursă de alimentare polarizată și împământată corespunzător, întrucât caracteristicile ei de frecvență și tensiune să corespundă cu cele de pe partea din spate a aparatului.

Pericol de electrocutare - Conectați cablul de alimentare a generatorului cu priza corect împământată. Nu folosiți adaptoare de priză.

În cazul în care activarea se efectuează prin întrerupător de picior, scoaterea cablului activ în timpul activării poate duce la electrocutarea operatorului prin interface-ul conectorului de ieșire a generatorului.

Pericol de electrocutare - Întotdeauna opriți generatorul și deconectați cablul de alimentare înainte de curățare.

Pericol de incendiu - Nu folosiți prelungitoare electrice.

Siguranța pacientului - Folosiți generatorul numai dacă a fost realizat Test de auto-diagnostic, cum a fost descris mai sus. În caz contrar, se poate ajunge la putere de ieșire incorectă.

Nu sunt permise orice modificări asupra acest echipament.

Defecțiune la echipamentul electrochirurgical de frecvență înaltă poate aduce la o mărire nedorită a puterii de ieșire.

Conectoarele de ieșire pentru instrumentele acestui generator sunt destinate conectării doar unui singur instrument. Nu încercați să conectați mai mult de un instrument în același conector de ieșire. O să se provoace activare a instrumentele în același timp.

Pentru a evita incompatibilitate și operație riscantă, utilizați cablurile necesare, accesorii, electrozi active și neutre, inclusiv valorile vârfului de înaltă frecvență a tensiunii permise.

Accesoriile conectate trebuie să fie nominal rezistente la nivelul maxim de pic a puterii de ieșire a generatorului, setat la setarea dorită de putere de ieșire, în regimul dorit de lucru.

Întreaga suprafață a electrodului neutru trebuie fixată foarte bine către corpul pacientului și să fie cât mai aproape de zona chirurgicală.

Nu folosiți echipamentul electrochirurgical dacă nu ați trecut instruire potrivită, destinată aplicării lui la procedura respectivă. Utilizarea de către medici care nu au trecut asemenea instruire poate duce la daune grave nedorite a pacientului, inclusiv și perforarea intestinului, necroza tisulară ireversibilă.

În proceduri chirurgicale, în care curentul de înaltă frecvență poate trece prin părți corporale care au o suprafață transversală relativ mică, poate fi de preferat să fie utilizate metode bipolare pentru a se evita coagularea nedorită.

În anumite circumstanțe, există riscul de arsuri la punctele de contact cu pielea, care sunt în afara câmpului operator (de exemplu, între mână și partea laterală a corpului). Acest lucru se întâmplă atunci când curentul electrochirurgical încearcă să găsească drumul spre electrodul neutru, ceea ce include punct de contact "piele la piele". Curentul care trece prin punctele de contact mici "piele la piele" este concentrat și poate cauza arsuri. Acest pericol este prezent la generatoare cu ieșire împământată sau ieșire izolată.

Pentru a reduce riscul de arsuri la puncte din afara câmpului operator, efectuați una sau mai multe dintre următoarele măsuri:

- Când poziționați pacientul evitați puncte de contact "piele la piele" ca degetele care ating picioarele
- Puneți tifon uscat cu dimensiune 5-8 cm (2-3 inci) între punctele de contact, pentru a evita contactul.
- Poziționați astfel electrodul neutru întrucât să asigure drum direct a curentului între zona chirurgicală și electrodul neutru, evitând zone de contact "piele la piele".
- În plus, aplicați electrozii neutri la pacient în conformitate cu instrucțiunile producătorului.

Dacă electrodul neutru este defect, riscul arderii în punctele în afara câmpului operator este crescut. Aspen Surgical Products recomandă utilizarea de electrozi neutri separați și de Bovie® generatoare cu sistem de control al calității contactului.

Nu înfășurați cablurile accesoriilor sau electrodului neutru în jurul unor obiecte metalice. Acest lucru poate excita un curent electric, care poate cauza șoc electric, incendiu sau vătămări ale pacientului sau echipei chirurgicale.

ATENȚIE:

Nu puneți alt echipament peste generator și nu puneți generatorul peste alt echipament electric. Aceste configurații sunt instabile și / sau împiedică răcirea corectă.

Asigurați cât mai mare distanța posibilă între generatorul electrochirurgical și alte echipamente electronice (cum ar fi monitoare). Generatorul electrochirurgical activ poate produce interferențe electrice la ele.

Defectarea generatorului poate cauza întreruperea operației. Trebuie asigurat un generator de rezervă, gata de a fi folosit.

Nu reduceți semnalului sonor de activare la nivel, care poate fi auzit greu. Semnalul sonor de activare arată echipei chirurgicale când dispozitivul este activ.

Atunci când se utilizează evacuator de fum combinat cu generatorul electrochirurgical, puneți evacuatorul de fum la distanța din generator și setați sunetul generatorului la un nivel care să asigure audibilitate semnalelor sonore pentru activare.

NOTE:

Dacă este prevăzut în prevederile legislative locale, conectați generatorul la conectorul de egalizare din spital cu un cablu de echipotențial.

CONFIRMAREA REGIMURILOR DE FUNCȚIONARE

Asigurați-va, că puteți să selectați fiecare regim, să micșorați sau ridicați puterea la fiecare regim, inclusiv: Cut 1, Cut II, Blend 1, Blend 2, Blend 3, Blend 4, Pinpoint Coag, Spray Coag, Gentle Coag, Macro Bipolar, Micro Bipolar și Standard Bipolar.

Verificarea regim Bipolar (cu întrerupător bipolar de picior)

1. Conectați întrerupătorul de picior bipolar (BV-1254B).

2. Apăsați pedala la comutator bipolar. Asigurați-va că indicatorul de activare a regimul Bipolar este aprins și sistemul produce sunet de activare la regimul Bipolar și indicatorul de lumina sub monitorul pentru Bipolar luminează (albastru).

3. Până activați regimul Bipolar, rotiți butonul de reglare a sunetul prin întregul diapazon, ca sa se asigurați, ca sunetul se aude prin întregul diapazon.

4. Asigurați-vă ca eliberarea pedalei întoarce aparatul în stare de nefuncționare.

Verificarea regim Monopolar (cu întrerupător monopolar de picior)

1. Conectați comutator de picior monopolar (BV-1253B).

2. Conectați electrod neutru nedivizat la conector de ieșire pentru electrod neutru Asigurați-va că indicatorul verde la electrodul neutru luminează.

3. Conectați accesoriu monopolar pentru activare cu întrerupător de picior la conector de ieșire Monopolar 1.

4. Apăsați pedala "Cut" (galben) a comutator de picior. Asigurați-va că indicatorul de activare a regimul Cut este aprins și sistemul produce sunet de activare la regimul Cut și indicatorul de lumina sub monitorul pentru Cut luminează (galben).

5. Până activați regimul Cut, rotiți butonul de reglare a sunetul prin întregul diapazon, ca sa se asigurați , ca sunetul se aude prin întregul diapazon.

6. Apăsați pedala "Coag" (albastru) a comutator de picior . Asigurați-va ca indicatorul de activare a regimul "Coag" luminează și ca sistemul produce sunet de activare a regimul Coag.

7. Până activați regimul Coag, rotiți butonul de reglare a sunetul prin întregul diapazon, ca sa va asigurați , ca sunetul se aude prin întregul diapazon.

NOTA:

La aparat se pot conecta în același timp doua mâner monopolare. În același timp poate fi activ doar un singur mâner monopolar (cea care este activată mai întâi) în regim Cut I, Cut II, Blend (1, 2, 3, 4), Pinpoint și Gentle Coag.

Activare dubla este posibilă NUMAI în regim Spray.

Verificare regim monopolar(cu mâner)

1. Conectați mânerul de întreruperea manuală către conector de ieșire a mânerului Monopolar 1 și Monopolar 2

2. Conectați electrod neutru nedivizat la conector de ieșire pentru electrod neutru Asigurați-va că indicatorul verde la electrodul neutru luminează.

3. Activați secvențial butoanele de setare manuală la regim Cut si Coag pentru Monopolar1 si Monopolar2 . Asigurați-vă ca fiecare buton de setare stanțează indicatorul corespunzător si se aude sunetul respectiv.

PREGĂTIRE PREALABILĂ PENTRU CHIRURGIE

1. Asigurați-va ca generatorul este OFF, apăsând butonul ON/OFF a alimentării la poziție OFF (O).

2. Poziționați generatorul la suprafața solidă (masa de exemplu),platformă sau cart medical. De preferat este cartul medical să fie cu rotite electrotransmisibile. Pentru mai multe informații citiți instrucțiunile și regulile locale. Asigurați cel puțin 10 până la 15cm (4 până la 6 inc) distanța între pereții si partea exterioară e generatorului cu scop de răcire. In principiu pereții si panelul din spate a generatorului se încălzesc în timp de lucru îndelungat.

3. Conectați cablul principal a generatorului la conectorul cablului AC de putere a panelul din spate.

4. Conectați cablul de alimentare a generatorului într-o priză de perete cu împământare.

5. Porniți geneatorul prin deplasarea butonul ON/OFF la poziție "ON (—). Asigurați-vă în următoarele:

- Indicatorii vizuali si monitorii pe panelul din fata luminează.
- Semnalele acustice de activare confirma funcționare corecta a difuzorului .

6. Succesul testarea particulara ,se confirma cu semnal acustic . Asigurați-vă în următoarele:

- Puteți sa selectați regim Cut; puteți sa selectați regim Coag; puteți selecta regim Bipolar
- Toate ecranele arată setare pentru nivelul puterii Aparatul pornește automat la ultimul regim folosit și setare de putere.
- Indicatorul pentru avertizarea prezentei unui electrod neutru către pacientul, luminează în roșu.

Daca testare particulara este nereușita , se aude semnal acustic de pericol. Pe monitor va apare cod de eroare, si in majoritatea cazurilor generatorul va fi blocat pentru operare. Memorați codul de eroare si citiți in secțiune 6, “Înlăturarea defecțiunilor”.

După un Test de auto-diagnostic reușit, conectați accesoriile si setați funcțiile de control a generatorului . Citiți “Pregătire pentru chirurgie monopolară” sau “Pregătire pentru chirurgie bipolară” mai jos in secțiunea această.

PREGATIRE PENTRU CHIRURGIE MONOPOLARĂ

Pentru chirurgie monopolară este necesar electrod neutru.

Poziționare a electrodul neutru

Pentru siguranța maxima a pacientul, Aspen Surgical Products recomanda folosirea a unui electrod neutru separat cu generator Bovie® cu sistem de monitorizare calitatea contactului (Bovie NEM™).

NOTĂ:

Sistemul Bovie NEM™ recomandă să folosiți electrod neutru divizat.

Înainte de activare se recomandă punerea unui electrod și confirmare vizuală de la indicatorul electrodului neutru divizat (pad divizat) pe panelul frontal. După conectarea electrodului divizat la generator și plasarea sigură a electrodului divizat la pacient, dispozitivul are nevoie de 3 secunde timp de recunoaștere a electrodului divizat. Indicatorul de pad divizat se va aprinde în verde. Dacă electrodul divizat și cablul sunt conectate la generator fără contact sigur spre pacient, indicatorul de pericol se va aprinde în lumina roșie.

Citiți instrucțiunile producătorului pentru electrod neutru despre procedurile referitoare la pregătirea locului aplicării și aplicarea electrodului. Dacă folosiți electrod neutru cu placa metalică, e necesar folosirea unui gel electrotransmisibil, proiectat special pentru electrochirurgie. Pentru electrodul neutru, selectați loc cu flux sangvin bun. Electrodul bine poziționat produce încălzire mai mică locala a țesutului poziționat sub el, fluxul sangvin bun ajuta la răcirea locului.

1. Conectați cablul principal către conector de ieșire a electrodului neutru pe partea frontala a aparatului.

Aparatul o sa detecteze automatic prezenta unui electrod separabil sau solid și dacă se folosește electrod neutru separabil, o sa observați impedanță în punctul de contact între electrod și pacient.

Alegerea și reglarea nivelul puterii

1. Selectați regim de taiere (Cut I, Cut II, Blend).

2. Alegeți setare pentru nivelul puterii regimului Cut. Reglarea se efectuează prin apăsarea butoanelor pentru sus sau jos din partea dreaptă a displayului pentru nivelul puterii în regim Cut.

3. Daca folosiți Blend, reglați setări la regim Blend pana la nivelul dorit a hemostazei (Blend niveluri 1-4). Reglarea se efectuează prin apăsarea butoanele pentru sus sau jos din partea dreaptă a display-ului pentru nivelul puterii în regim Blend. Nivel mai mare a setării regimului Blend crește efectul hemostazei asupra țesutului.

4. Selectați regim de Coag(Pinpoint,Spray sau Gentle).

5. Alegeți setare pentru nivelul puterii regimului Coag. Reglarea se efectuează prin apăsarea butoanelor pentru sus sau jos din partea dreaptă a display-ului pentru nivelul puterii în regim Coag.

Conectarea accesoriilor

1. Conectați dispozitivul Monopolar 3-dimensional în una din prizele Monopolar pe partea frontală a aparatului.

| Daca folosiți... | Conectați cu... |
|--|---|
| Mâner standard de 3 pinuri cu activare manuală | conector de ieșire pentru accesoriu cu activare manuală Monopolar 1 sau 2 |
| Mâner cu activare cu picior | conector de ieșire pentru accesoriu cu activare cu picior Monopolar 1 (prin A1255A) |

Daca preferați funcțiile de conducere a comutatorului de picior conectați Bovie® comutator de picior (BV-1253) cu priza corespunzătoare pentru comutator de picior unipolar pe partea din spate a aparatului.

Ca sa activați regimul unipolar, apăsați butonul Cut (galben) sau Coag (albastru) a mânerului unipolar sau pedala Cut (galben) sau Coag (albastru) a comutatorului de picior unipolar .

Butoane de control regimului Blend



Setările la Blend poate fi reglate la nivelul dorit de hemostaza (Blend niveluri 1-4). Indicatoarele de lumina de mai sus arată niveluri ridicate de hemostaza. Ridicați sau scădeți nivelurile de Blend, cu apăsare butoanele de reglarea Blend, identificate cu săgeți.

NOTA:
In regim Blend sunt 4 niveluri.

PREGATIRE PENTRU CHIRURGIE BIPOLARĂ

1. Conectați cablul bipolar către priza bipolară Bipolar, pe partea din față a aparatului.
2. Conectați instrumentul bipolar către cablul bipolar.
3. Conectați comutatorul de picior bipolar către priza corespunzătoare bipolară pentru comutator de picior, poziționată pe partea din spate a aparatului.
4. Selectați regim de lucru în regim Bipolar-Macro, Micro sau Standard.
5. Alegeți setare pentru nivelul puterii regimului Bipolar.
6. Pentru activarea regimului Bipolar apăsați pedala întrerupătorului de picior bipolar.



Ampermetru virtual

Tabelul de mai jos arată indicatoarele care luminează în ampermetrul, arătând în miliamperi curentul radiosegvential (RF), care se livrează în timpul activării a regimul bipolar. În plus este prezent semnal sonor pentru indicare , care poate fi pornită sau oprită prin preferințele a regimului bipolar.

Ampermetrul arată în miliamperi curentul bipolar, care se livrează în timpul activării a instrumentul bipolar. Ampermetrul înregistrează current între 1 și 1300 ma pentru regim Macro, Micro și Standard Bipolar Mai mult, aparatul oferă semnale sonore care arată mărirea sau micșorarea nivelului curentului bipolar. În regim Bovie. Bipolar ampermetrul înregistrează current între 1 și 3200 ma.

NOTE:
Semnalul de sunet pentru activare nu poate fi dezactivat, da opțiune de lucru fără sunet care este prezenta in regimul bipolar permite dezactivare semnalul de sunet a ampermetrul.

Daca funcționează Auto Bipolar și se apasă comutatorul de picior, Auto Bipolar se oprește.

| Regim Macro, Micro si Standard Bipolar | | Regim Bovie® Bipolar | |
|---|----------------------------|--------------------------------|----------------------------|
| De la 0>= P.nă <150ma +/- 10% | Indicatoarele nu luminează | De la 0>= P.nă <150ma +/- 10% | Indicatoarele nu luminează |
| De la 150 P.nă >300ma +/- 10% | 1 indicatoare aprinse | De la 150 P.nă >500ma +/- 10% | 1 indicatoare aprinse |
| De la 300 P.nă >400ma +/- 10% | 2 indicatoare aprinse | De la 500 P.nă >850ma +/- 7% | 2 indicatoare aprinse |
| De la 400 P.nă >550ma +/- 7% | 3 indicatoare aprinse | De la 850 P.nă >1200ma +/- 5% | 3 indicatoare aprinse |
| De la 550 P.nă >700ma +/- 7% | 4 indicatoare aprinse | De la 1200 P.nă >1600ma +/- 5% | 4 indicatoare aprinse |
| De la 700 P.nă >850ma +/- 7% | 5 indicatoare aprinse | De la 1600 P.nă >2000ma +/- 5% | 5 indicatoare aprinse |
| De la 850 P.nă >1000ma +/- 5% | 6 indicatoare aprinse | De la 2000 P.nă >2400ma +/- 5% | 6 indicatoare aprinse |
| De la 1000 P.nă >1150ma +/- 5% | 7 indicatoare aprinse | De la 2400 P.nă >2800ma +/- 5% | 7 indicatoare aprinse |
| De la 1150 P.nă >1300ma +/- 5% | 8 indicatoare aprinse | De la 2800 P.nă >3200ma +/- 5% | 8 indicatoare aprinse |

INTRODUCERE ȘI RECUPERARE A SETĂRILOR PRESETATE DE LA MEMORIE

Bovie® IDS-310 da posibilitatea operatorului sa selecteze 10 radiofrecvențe(RF) selectate si memorate în prealabil, cu scopul recuperării ușoare a setările de folosire in cele trei regimuri.

Memorizare regimurilor de radiofrecvență (rf)

Opțiune de memorare permite la Bovie® IDS-310 (aparatur)sa arata pe displaci ultimul regim activat si setare a puterea mânerului sau comutatorul de picior, si aparatul pornește in aceiași regim si cu aceiași putere. Fiecare dintre cele 10 poziții a setărilor presetate (0-9) salvează un regim Cut, un regim Coag și un regim Bipolar, împreună cu setările respective de putere.

Cînd pe display in partea de jos si dreapta este prezent punct în lumina roșie sclipitoare pentru setările preliminare semnalizează operatorul, ca valorile setărilor presetate au fost corectate, dar nu și memorate. Utilizatorul trebuie să apăsă buton Set, până cifra începe să clipească.

Toate setările activate trebuie memorate ca setări selectate preliminar, ca sa fiu disponibile la pornire aparatului ca selectați in Presets (0 pana 9).

Descriere funcției de memorizare

- Aparatul se stanțează cu ultima setare selectate în prealabil (0-9). Apare cifra, nu regim setat preliminar a setare de putere.
- In timpul activării, întrerupătorii de membrane a regimului sunt deactivate (Cut, Coag si Bipolar).
- In timpul activării butoanele de reglare a nivelul la regimul Blend sunt deactivate.
- In timpul activării întrerupătorii de membrana sunt deactivate pentru resetare.
- In timp de activare ,regimul activ poate sa fie ridicat sau scăzut cu maxim patru niveluri. Citiți tabelul de mai jos pentru informație despre ridicarea puterei.

| NIVEL PUTERE | PAȘI | Exemplu |
|--------------|------|--|
| 1-50 W | 1 W | La activare regimului , puterea de ieșire la Cut 1 dela 30 W poate fi reglata cu 4 pași in jos pana la 26 W sau cu 4 pași in sus pana la 34 W. |
| 50-100 W | 2 W | |
| 100-200 W | 5 W | |

- In timpul activității a aparatului cu setări introduse preliminar de la operator(pe displaci jos si in dreapta clipește indicator roșu, pentru setările preliminare Presets), el memorează temporar setările la putere a setările activate(Cut ,Coag , Bipolar).

Setare temporara a puterei este disponibila, sau pana aparatul se întoarce la setări primare ,sau setările a puterei nu se corectează si aparatul nu se activează repetetnd.

• Setările introduse preliminar memorează decât un regim Cut (Cut I sau Cut II, sau Blend), și setare puterii, la un nivel Blend (dacă e aplicabil), un regim Coag (Pinpoint, Spray sau Gentle) și setare puterii, o singură setare pentru regim bipolar (Macro, Micro sau Standard), și setările respective pentru nivelul puterii. La salvare în memoria aparatului o să fie salvată numai informația arătată pe display.



Introducerea setărilor presetate

Selectați setare dorită preliminar (0-9) prin apăsarea butonului Recall.

Selectați regimurile, pe care doriți să memorați, prin apăsarea membrana selectoare a regimului (Cut, Coag și Bipolar).

Dacă selectați setare preliminară la regim Blend, selectați nivelul de homeostază (Blend nivel 1-4) prin apăsarea butonului Set a nivelului homeostazei în regim Blend.

Selectați nivelul de putere dorită la regim (Cut, Coag și Bipolar) pentru memorare, prin membranele întrerupătoare pentru ridicare sau scădere puterea a regimului.

După ce ați selectat toate setările, apăsați și țineți apăsat buton Set, timp de trei sec. Ca să se confirme că setările sunt memorate, o să începe să clipească cifra respectivă pentru setările preliminare (0-9) și luminare punctului roșu o să se oprească.

Ca să întoarceți setările preliminare (0-9), apăsați buton Recall (recuperare) de câteva ori, ca să treceți prin toate setări prezente preliminare, până ajungeți setare dorită.

NOTE:

The Bovie® IDS-310 dispune cu 10 setări presetate în fabrica care sunt prevăzute la zero și care pot fi setate până la setare dorită de Dvs a regimului de radiofrecvență (RF).

Pe display, jos și în dreapta este prezent punct roșu sclipitor care este indicator pentru setările preliminare Presets, și arată că aparatul nu este setat după dorințele operatorului.

În perioada în care aparatul este activ, butoanele Set și Recall sunt inactiv.

Setările introduse preliminar memorează decât un regim Cut (Cut I sau Cut II, sau Blend), și setare puterii, la un nivel Blend (dacă e aplicabil), un regim Coag (Pinpoint, Spray sau Gentle) și setare puterii, o singură setare pentru regim bipolar (Macro, Micro, Standard sau BBp), și setările respective pentru nivelul puterii. La salvare în memoria aparatului o să fie salvată numai informația arătată pe display.

Funcția de memorare (ultimă setare presetată de regim de radiofrecvență (rf) folosită)

Funcție de memorare permite ca aparatul să arate ultimul regim activ și când generatorul este pornit.

NOTĂ:

Ca să vă fie disponibilă selecția de setări la pornire, ca una din cele 10 setări preliminare selectate de la operator, reglarea setărilor regimului și/sau puterea, trebuie salvate prin apăsare și ținere apăsat pe buton Set poziționat pe panelul monitorului de setări presetate.

SETARE ȘI RECUPERARE A SETĂRILOR PRESETATE PENTRU PREFERINȚE BIPOLARE .N REGIM BIPOLAR

Bovie IDS-310™ da posibilitatea operatorului să selecteze 6 radiofrecvențe (RF) selectate și memorate .n prealabil, cu scopul recuperării ușoare a setărilor des folosite în cele trei regimuri Bipolar. Opțiune AutoBipolar (bipolar automatic) poate să fie pornită sau oprită prin buton ON/OFF la Auto Bipolar.

Auto Bipolar permite activare automată și respectiv oprire a energiei bipolare, fără să fie nevoie de comutator de picior. Funcția Auto Bipolar se poate regla de la preferințele setărilor regimului Bipolar. Când se permite opțiune Auto Bipolar, ia în calcul impedanța țesutului între doi electrozi bipolari. Pe baza de informație despre impedanță, livrare la energie radiofrecvențială (RF) bipolară automată se startează sau stopează. Operatorul poate să schimbe după alegere personală pentru start întârziat la Auto Bipolar și activare la stop impedanță radiofrecvențială.

NOTĂ:

Când aparatul pornește funcția Auto Bipolar este oprită. Funcția Auto Bipolar trebuie să fie pornită, ca să poată fi folosită activarea la Auto Bipolar.

| | |
|--|---|
| Auto Bipolar (Macro, Micro, Standard) | Start impedanța 20-1000 ohms Stop impedanța, se configurează de la operator, 1500, 1800, 2000 ohms. Implicit 1500Ω Timpurile de întârziere se configurează de la operator, 0, 500ms, 1000ms, 1500ms, 2000ms. Implicit = 1000ms. Notă: Aparatul întotdeauna se pornește cu aceasta setare la implicit |
| Bovie® Bipolar | Funcție de pulsare, timpurile se pot configura de către utilizator Timpuri 0 – 1000ms pentru pornire oprire cu pasul de 50ms. Timp de pornire a funcției, implicit = 250ms Notă: Aparatul întotdeauna se pornește cu aceasta setare la implicit Timp de pornire a funcției, implicit = 550ms Notă: Aparatul întotdeauna se pornește cu aceasta setare la implicit |

Preferințe la setările regimului Bipolar

Opțiunea de setările preferate la Bipolar permite la Bovie IDS-310™ (aparatur) sa funcționeze la un anumit regim Bipolar si setare a puterii.

Când pe displaci in partea de jos si dreapta este prezent punct in lumina roșie sclipitoare pentru setările preliminarare semnalizează operatorul, ca valorile a setările preliminarare au fost corectate.

Preferințele noi pentru setare la Bipolar trebuie memorate prin funcție Auto Bipolar (a-f) in timp de lucru cu aparatul.

Descriere a funcției pentru setările regimului Bipolar

Funcție Auto Bipolar poate fi setata si memorata la dorințele preliminarare la Bipolar (a-f) Folosiți butonul Set-up la regim Bipolar, ca sa introduceți parametrii la regimul bipolar si sa selectați funcțiile de sunet la ampermetrul virtual.

Opțiuni la setările regimului Bipolar

Opțiunile de setare la Bipolar se aplica regimurile specifice regimului Bipolar.

- Aparatul va rămâne in regim de setare Bipolar, pana când operatorul apasă butonul Bipolar sau resetează aparatul din nou.
- Activarea nu este permisă timp ce aparatul est .n regim de setarea a regimului Bipolar.

NOTĂ:

Încercările de activare in timp de regim de setare va fi deviate.

- Paramerele va fi arătate pe displaci cu 7 segmenti si butoanele cu săgeți in sus/in jos va arata opțiunile.

NOTE:

Radiofregventa (RF) nu poate fi activata, pana când aparatul este in regim de setare la Bipolar.

Indicatoarele pentru regim RF nu lumineaza,pana când aparatul este in regim de setare Bipolar.

- Operatorul poate se porneste/opreste regimul de setare la Bipolar prin butonul Set a regimului Bipolar.
- Butoanele cu săgeți in sus sau jos .n regim Cut sunt folosite la reglarea setărilor regimului Bipolar.
- Butoanele cu săgeți in sus sau jos .n regim Coag sunt folosite la reglarea setărilor regimului Bipolar.
- Regimurile de setare la Bipolar include Ammeter Audio (semnal de sunet la ampermetru), Stop Impedance (stop impeditanta), Delay Time (timp de întârziere), timp ON/OFF la Bovie. Bipolar.
- Generatorul va memora setările preferate a regimul (a-f), ca sa poate la oprire aparatului, setările preferate la regim Bipolar sa raman memorate pentru următoare pornire.

După intrarea .n regim de setare, pentru setarea regimului Bipolar vor apărea de display-urile inducătoarele în următorul fel: Audio, Stop Impedance, Auto Bipolar Delay Time, pornire la Bovie. Bipolar Pulse si oprire la Bovie. Bipolar Pulse. Săgețile UP (in sus) si DOWN (in jos) la Cut va întrerupt succesiv intre parametrele in rândul indicat.

Introducerea Preferințelor Dvs la setările regimului Bipolar

Apăsați butonul Set-Up la regim Bipolar.

Selectați setare dorita preliminar(a-f) prin apăsaarea butonului Recall. Pe displaci va lumina toate 5 setări preferabile la Bipolar, care sunt salvare in setare memorata preliminar. In acest timp toate butoane sunt deactivate.

Pana aparatul este in regim de setare Bipolar, operatorul poate se pornește si oprește semnalul de sunet a ampermetrul Bipolar. Implicit aparatul lucrează cu semnal de sunet pornit.

Până este .n regim de setare Bipolar, operatorul poate regla Stop Impedance a funcției Auto Bipolar regimul Bovie. Bipolar . Implicit aparatul lucrează la 1.500Ω.

Până este .n regim de setare Bipolar, operatorul poate regla timpul pornirii întârziate a funcției Auto Bipolar. Sub asta se înțelege timpul cu care generatorul va întârzia activarea , in regim Auto Bipolar, pana momentul in care va fi negat un Start impedanca valid a regimul Automatic bipolar. Start Impedance este 20Ω.

Până este .n regim de setare Bipolar, operatorul poate regla timpul stării pornirii a funcției Auto Bipolar Bovie. Bipolar. Valoare implicita este 0,25 SEC (ON).

Până este .n regim de setare Bipolar, operatorul poate regla timpul stării opririi a funcției Auto Bipolar Bovie. Bipolar. Valoare implicita este 0,55 SEC (OFF).

După ce selectați si schimbați valorile, apăsați si țineți apăsat butonul Set, pana el lumina. Ca sa arata ca setările sunt memorate, cifra pentru setările preliminar o sa începe sa clipește (a-f). Nu puteti sa schimbați si memorați toate setari in aceasi timp.

Ca sa recuperați setările introduse .n prealabil, apăsați de câteva ori butonul Recall ca sa treceți prin toate setari presetate introduse (a-f).

NOTĂ:

Setările semnalul de sunet a ampermetrul este pentru toate regimele Bipolar. Setările timpurilor startului amânat și Stop Impedance sun valabile doar pentru funcția Auto Bipolar. Setările pentru ON/OFF la funcției Pulse sunt numai pentru regimul Bovie® Bipolar.

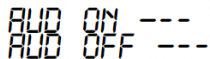
Exemple preferințe setare regim Bipolar

Mai jos este descris cum să ajungeți la setările regimului Bipolar, despre informația care este arătată pe display, și cum se reglează parametrele setării Exemplele de mai jos arata cum ajung, regleaza, memoreaza si afiseaza parametrele la setari in regim Bipolar.

ON/OFF semnalul de sunet a ampermetrul virtual la Bipolar

Urmarii etapele mai jos, ca sa activati sau dezactivati semnalul de sunet a ampermetrul virtual la Bipolar.

1. Apăsați butonul Set-Up.
2. Apăsați butonul cu săgeată spre sus .n regim Coag până apare pe display [aud].
3. O sa lumineze indicatorul de Preset.
4. Cele trei seturi de monitori 7-segmentale, va schimba imaginațiile, si va arata una din următoarele:



AUD ON ---
AUD OFF ---

5. Pentru a alege .ntre stare pornită sau oprită a semnalului sonor apăsați butoanele pentru sus sau jos, care sunt folosite și pentru setare pentru nivelul puterii regimului Coag. Indicatorul pentru setare Presets va începe sa clipească.
6. Apăsați si țineți apăsat pe buton Set, ca sa memorați parametrul.
7. Acum operatorul poate selecta alt parametru , care sa schimba prin apăsaire butoanele cu sageti la Cut, sau sa iese din regim de setare la Bipolar, cu o singura apăsaire la buton Set-Up si asteapta 5 secunde fara sa atinge alte butoane pe aparat.

NOTA:

Ca sa memorați parametrul selectat, apăsați si țineți apăsat pe buton Set-Up după fiecare alegerea a parametrul dorit.

Selectare la Stop Impedance la Auto Bipolar

Executați etapelede mai jos, ca sa selectați respectivul Stop Impedance dorita la Auto Bipolar. Aplicabil pentru Regim Macro, Micro si Standard Bipolar

1. Apăsați butonul Set-Up la regim Bipolar.

2. O sa lumineze indicatorul Preset.

3. Apăsați două ori butonul cu săgeată spre jos pentru nivelul puterii la regim Coag. Cele trei seturi de monitori 7-secvențiale , va schimba imaginațiile, si va arata una din următoarele:

```
STP 1.50 OH
STP 1.80 OH
STP 2.00 OH
```

5. Pentru a alege impedanța dorită a funcție Auto Bipolar apăsați butoanele pentru sus sau jos, care sunt folosite și pentru setare la nivelul puterii regimului Coag. Operatorul poate selecta 1.500Ω, 1.800Ω sau 2.000Ω. Notă 1.50kΩ = 1500Ω, 1.80kΩ = 1800Ω, 2.00kΩ = 2000Ω. Valoare implicită este 1500Ω.

6. Indicatorul la setare selectata de la operator va începe sa clipește, daca valoare implicita se schimba.

7. Acum operatorul poate selecta alt parametru, care sa schimba prin apăsare butoanele cu săgeți la Cut, sau sa iese din regim de setare la Bipolar, cu o singura apăsare la buton Set-Up.

Selectare in timp de întârziere la Auto Bipolar

Executați etapele de mai jos, ca sa selectați Delay Time la Auto Bipolar pentru regimuri Macro, Micro sau Standart Bipolar.

1. Apăsați butonul Set-Up la regim Bipolar Apăsați butonul cu săgeată spre sus în regim Cut până apare pe display [del].

2. O sa lumineze indicatorul de Preset.

3. Cele trei seturi de monitori 7-secvențiale, va schimba imaginațiile, si va arata informație de setarile la Bipolar ,care confirma ca aparatul este in regim de setare Bipolar.

4. Apăsați de cinci ori butonul cu săgeată spre jos pentru nivelul puterii la regim Coag. Cele trei seturi de monitori 7-secvențiale ,va schimba imaginațiile, si va arata una din următoarele:

```
DEL 0 SEC          DEL 1.50 SEC
DEL 50 SEC         DEL 2.00 SEC
DEL 1.00 SEC
```

5. Pentru a alege timpul dorit a startului întârziat a funcție Auto Bipolar apăsați butoanele pentru sus sau jos, care sunt folosite și pentru setare nivelul puterii regimului Coag. Operatorul poate selecta 0ms, 500ms, 1000ms sau 2000ms Acordați Atenție: Nota: 0 SEC = 0.0 ms, .50 SEC = 500 ms, 1.00 SEC = 1.000 ms, 1.50 SEC = 1.500 ms 2.00 SEC = 2.000 ms. Valoare implicita este 1.000 ms.

6. Indicatorul la setare selectata de la operator va începe sa clipește ,daca valoare implicita se schimba (1500Ω).

7. Acum operatorul poate selecta alt parametru, care sa schimba prin apăsare butoanele cu săgeată .n sus/.n jos pentru nivelul de putere la Cut, sau sa iese din regim de setare, cu o singura apăsare la buton Set-Up.

Alegerea timpului pentru pornire a funcție de pulsare .n regim Bovie Biplar

Urmați etapele .n continuare pentru a alege timpului pentru pornire a funcție de pulsare .n regim Bovie Bipolar.

1. Apăsați butonul Set-Up la regim Bipolar Apăsați butonul cu săgeată spre sus .n regim Cut până apare pe display [ON].

2. O sa lumineze indicatorul de Preset.

3. Cele trei seturi de monitori 7-secvențiale, va schimba imaginațiile, si va arata informație de setarile la Bipolar, care confirma ca aparatul este in regim de setare Bipolar.

4. Apăsați 21 ori butonul cu săgeată spre jos pentru nivelul puterii la regim Coag. Cele trei seturi de monitori 7-secvențiale, va schimba imaginațiile , si va arata următoarele: --- arata valoare in ms.

```
ON --- SEC
```

5. Pentru a alege timpul dorit pentru pornirea funcției de pulsare în regim Bovie Bipolar apăsați butoanele pentru sus sau jos, care sunt folosite și pentru setare la nivelul puterii regimului Coag. Operatorul poate selecta valori de creștere de 50 ms între 0 – 1 000ms. Valoare implicită este 250 ms = 25 SEC.

6. Indicatorul la setare selectată preliminar o să începe să clipească, dacă valoarea implicită la timpul de pornire Pulse se schimbă.

7. Acum operatorul poate selecta alt parametru, care să schimbe prin apăsare butoanele cu săgeată în sus/în jos pentru nivelul de putere la Cut, sau să iasă din regim de setare, cu o singură apăsare la buton Set-Up.

Alegerea timpului pentru oprire a funcției de pulsare în regim Bovie Biplar

Etapele descrise mai jos explică cum operatorul poate selecta timpul de oprire a funcției de pulsare la Bovie Bipolar.

1. Apăsați butonul Set-Up, Apăsați butonul cu săgeată spre sus în regim Cut până apare pe display [OFF].

2. O să lumineze indicatorul de Preset.

3. Cele trei seturi de monitoare 7-segmentale, va schimba imaginațiile, și va arăta informații de setările la Bipolar, care confirmă că aparatul este în regim de setare Bipolar.

4. Apăsați 21 ori butonul cu săgeată spre jos pentru nivelul puterii la regim Coag. Cele trei seturi de monitoare 7-segmentale, va schimba imaginațiile, și va arăta următoarele: --- arată valoare în ms.

OFF --- SEC

5. Pentru a alege timpul dorit pentru oprirea funcției de pulsare în regim Bovie Bipolar apăsați butoanele pentru sus sau jos, care sunt folosite și pentru setare la nivelul puterii regimului Coag. Operatorul poate selecta valori între 0 – 1 000ms. Valoare implicită este 550 ms = 0,55 SEC.

6. Indicatorul la setare selectată preliminar o să începe să clipească, dacă valoarea implicită la timpul de oprire Pulse se schimbă.

7. Apăsați și țineți apăsat pe buton Set, ca să memorați parametrul.

8. Acum operatorul poate selecta alt parametru, care să schimbe prin apăsare butoanele cu săgeată în sus/în jos pentru nivelul de putere la Cut, sau să iasă din regim de setare, cu o singură apăsare la buton Set-Up.

NOTA:

Ca să memorați parametrul selectat, apăsați și țineți apăsat pe buton Set după fiecare alegere a parametrului dorit.

ACTIVAREA APARATULUI

NOTA:

Citiți "Măsuri de siguranță la activare" pe din acest articol, înainte să activați aparatul. După pornirea aparatului dumneavoastră, memorați specificările următoare:

Bovie® IDS-310 va fi activat cu regimul și setările, care au fost prezente pe monitorul când aparatul a fost activ. De exemplu dacă setați regimul Cut I la 50W și activați aparatul, după ce îl opriți, la următoarea pornire el va porni automat și se va întoarce în regimul Cut I la 50 W. De asemenea, dacă setați regimul Pinpoint la 40 W și activați aparatul, după ce îl opriți, la următoarea pornire el va porni automat și se va întoarce în regimul Pinpoint la 40 W.

1. Regimul monopolar Cut-selectați regimul de lucru pentru Cut: Cut I, Cut II sau Blend (nivel 1-4), după asta selectați setările dorite pentru putere la Cut, apăsând butoanele cu săgeți în sus/în jos, poziționate lateral la display pentru putere de ieșire la Cut.

2. Dacă folosiți Blend, schimbați nivelul la Blend, prin apăsare butoanele cu săgeți, poziționate pe dreapta la indicatorul pentru nivel la regim Blend.

3. Regimul unipolar Coag-selectați regimul de lucru pentru coagulare: Pinpoint, Spray sau Gențile, după acesta selectați setările dorite pentru putere la Cut, apăsând butoanele cu săgeți în sus/în jos, poziționate lateral la display pentru putere de ieșire la Coag.

4. Regim Bipolar - alegeți regimul de operare Bipolar (Macro, Micro sau Standard), după aceea selectați setările dorite pentru putere

la Cut, apăsând butoanele cu săgeți în sus/in jos, poziționate lateral la display pentru putere de ieșire la Bipolar.

5. Activați generatorul, prin apăsare butonul respectiv pe mâner sau pedala la comutatorul de picior.

NOTĂ:

Operațiile cu comutator de picior unipolar sau bipolar sunt controlate de la butoane de picior independente.

6. Porniți generatorul prin deplasarea butonul ON/OFF la poziție OFF (O).

7. Scoateți cablul de alimentare dintr-o priză de perete cu împământare.

MĂSURI DE SIGURANȚĂ LA ACTIVARE

AVERTISMENTE:

Nu înfășurați cablurile accesoriilor sau electrodului neutru în jurul unor obiecte metalice. Acest lucru poate excita un curent electric, care poate cauza șoc electric, incendiu sau vătămări ale pacientului sau echipei chirurgicale.

Pericol: Pericol de incendiu / explozie - Nu utilizați Bovie® IDS-310 dacă sunt prezente anestezice inflamabile.

Pericol de incendiu / explozie - Substanțele următoare vor aduce pericol ridicat de incendiu sau de explozie în sală de operație:

- Substanțe inflamabile (agenți pe bază de alcool pentru pre-condiționarea pielii)
- Gaze naturale inflamabile care se pot acumula în cavitățile corpului, cum ar fi colon
- Atmosfere îmbogățite cu oxigen
- Agenți oxidanți (oxid de azot [N₂O] atmosfere).

Scâncete și încălzire, legate de electrochirurgiei, pot deveni sursă de inflamabilitate. Respectați tot timpul măsurile de precauție și siguranță. Când aplicați electrochirurgia în aceeași încăpere cu una dintre substanțele sau gazele menționate, aplicați măsuri de prevenire a acumulării lor sau concentrării lor sub așternutul chirurgical sau în zona respectivă unde se efectuează electrochirurgia.

Aplicați setarea cea mai mică a puterii de ieșire necesară pentru atingerea efectului chirurgical dorit. Utilizați electrodul activ doar pentru timpul minim necesar, pentru a reduce riscul de rănire accidentală prin arsuri. În caz de folosire pentru scopuri/proceduri pediatrice, cere trebuie efectuate pe structuri anatomiche mici poate va fi necesar setarea puterii la niveluri mai mici. Cu cât mai puternic este curent electric, și cu cât mai mult timp se aplica acest curent, cu atât mai mare este riscul de deteriorare termică neintenționată a țesuturilor, mai ales în timpul utilizării pe structuri mici.

Executați electrochirurgia cu atenție dacă sunt prezente dispozitive interne sau externe, cum ar fi pacemaker sau generatoare de impulsuri. Interferențele cauzate în urma utilizării dispozitivelor de electrochirurgie, pot cauza o funcționare asincronă a unor dispozitive, cum ar fi un pacemaker sau de a bloca complet funcționarea lui. Consultați producătorul dispozitivului sau secția de cardiologie la spitalul Dvs. pentru mai multe informații în cazul în care este planificată aplicarea electrochirurgică la pacienți cu stimulatori cardiace sau alte dispozitive implantate.

Evitați folosirea de setări ale puterii care pot depăși voltajul maxim de înaltă frecvență, permis pentru fiecare dintre accesoriile. Alegeți doar accesorii care sunt rezistente la toate nivelurile de putere a curentului.

Pentru a evita incompatibilitate și operație riscantă, utilizați cablurile necesare, accesorii, electrozi active și neutre, inclusiv valorile vârfului de înaltă frecvență a tensiunii permise.

Unele dintre accesoriile au butoane de control diferite, legate de efecte chirurgicale diferite. Înainte de activare verificați caracteristicile accesoriilor și setările potrivite a regimurilor respective.

Accesoriile conectate trebuie să fie nominal rezistente la nivelul maxim de pic a puterii de ieșire a generatorului, setat la setarea dorită de putere de ieșire, în regimul dorit de lucru.

Echipamentul folosit și accesoriile conectate la el trebuie să fie nominal rezistente la combinația între tensiunea de vârf (Vpeak) și (Crest Factor), pentru regimurile de funcționare RF: Blend, Pinpoint și Spray.

Nivelul puterii de ieșire ales trebuie să fie cât mai mic, având în vedere scopul care trebuie atins. Unele echipamente sau accesorii pot fi periculoase chiar și la niveluri mici a puterii.

Puterea de ieșire foarte scăzută sau funcționarea necorespunzătoare a generatorului Bovie® IDS-310RF la setări normale arată aplicarea incorectă a electrodului neutral sau necontactare a conectorilor lui. În acest caz, înainte de a alege nivel de putere de ieșire mai mare, ar trebui să verificați aplicarea electrodului neutral și confecțiunile lui.

Când folosiți regim Cut echipamentul suplimentar și accesoriile active trebuie alese astfel încât a fi rezistente la tensiunea nominală a acuatorului, nivelul tensiunii fiind egal sau mai mare de nivelul maxim de pic de 1 000 V.

Când folosiți regim Blend echipamentul suplimentar și accesoriile active trebuie alese astfel încât a fi rezistente la tensiunea nominală a accesoriului, nivelul tensiunii fiind egal sau mai mare de nivelul maxim de pic de 1 870 V.

Când folosiți regim Coag echipamentul suplimentar și accesoriile active trebuie alese astfel încât a fi rezistente la tensiunea nominală a acuatorului, nivelul tensiunii fiind egal sau mai mare de nivelul maxim de pic de 4 000 V.

Când folosiți regim Bipolar echipamentul suplimentar și accesoriile active trebuie alese astfel încât a fi rezistente la tensiunea nominală a acuatorului, nivelul tensiunii fiind egal sau mai mare de nivelul maxim de pic de 600 V.

Dacă pacientul are defibrilator cardioverter (ICD), înainte să executați procedura electrochirurgicală contactați producătorul ICD pentru instrucțiuni. Electrochirurgia poate aduce la activări multiple a ICD.

Întreaga suprafață a electrodului neutru trebuie fixată foarte bine către corpul pacientului și să fie cât mai aproape de zona chirurgicală.

Este posibilă stimulare neuromusculară, dacă apar arcuri electrice între ELECTRODUL ACTIV și țesutul. Generatorul este astfel dezvoltat, întrucât posibilitatea ivirii unei stimulări neuromusculare este redusă la minim.

Accesoriile trebuie conectate la conectorilor de ieșire corecte. În particular, accesoriile Bipolar trebuie conectate numai la conectorul de ieșire destinat instrumentele Bipolar. Conectarea incorectă poate aduce la putere de ieșire riscantă a generatorului.

Trebuie evitată utilizarea anestezicelor inflamabile sau gaze oxidante, cum ar fi oxidul de azot (N₂O) și oxigen, în cazul unei proceduri chirurgicale efectuate în regiunea a pieptului sau capului, în afară de cazurile în care acești agenți sunt aspirați.

Atunci când este posibil, folosiți agenți non-inflamabile pentru curățare și dezinfectare.

Agenți inflamabile, care sunt folosite pentru curățare și dezinfectare, cum ar fi soluții de adezivi trebuie să fie lăsate să se evapore, înainte de a fi efectuată intervenția chirurgicală de înaltă frecvență. Există riscul de colectare de solvenți inflamabile sub corpul pacientului sau în adânciturile corporale cum ar fi buricul, precum și în cavități corporale, cum ar fi vaginul. Lichidele colectate în aceste zone ar trebui să fie uscate înainte de utilizare a echipamentului chirurgical de înaltă frecvență. Trebuie acordată atenție specială la pericolul de aprindere a gazelor endogene. Unele materiale, cum ar fi bumbacul, lână sau tifonul dacă sunt saturate cu oxigen, pot fi aprinse de scânteele, produse în timpul utilizării normale a echipamentului chirurgical de înaltă frecvență.

Generatorul este echipat cu un senzor pentru electrodul neutru și un sistem de monitoring al calității contactului (NEM), care controlează calitatea conexiunii electrodului neutru spre pacientul. Când la generator este conectat un electrod neutru nedivizat, care funcționează corect, NEM (sistemul de monitoring al calității contactului) verifică conexiunile între generator și electrodul neutru. NU SE verifică dacă electrodul neutru este în contact cu pacientul. Atunci când se utilizează electrod neutru divizat, NEM (sistemul de monitoring al calității contactului), verifică dacă rezistența totală este în limitele de siguranța prestabilite. Pentru o operare sigură este necesar aplicarea corectă (de exemplu, hidratarea pielii pacientului) și o inspecție vizuală a electrodului opus spre pacient.

AVERTISMENTE:

Folosirea de curent de înaltă frecvență poate să aibă ca rezultat interferențe la funcționarea altor echipamente electromagnetice.

În cazul în care simultan sunt folosite echipament chirurgical de înaltă tensiune și echipament de monitoring fiziologic, la un pacient, electrozii de monitoring trebuie ținute cât mai departe de cele chirurgicale.

Nu utilizați ace ca electrozi pentru monitoring în timpul procedurilor electrochirurgicale. Acesta poate duce la ardere electrochirurgicală nedorită.

Pentru a evita posibilitatea de arsuri electrochirurgicale pentru pacient sau medic, nu permiteți contactul pacientului cu un obiect metalic împământat în timpul activării. Când activați aparatul, nu permiteți contactul direct între pielea pacientului și cea a medicului.

Pentru a evita riscul de arsuri pentru pacient atunci când se utilizează electrod divizat nu activați aparatul, dacă indicatorul electrodului nedivizat este în verde sau indicatorul roșu continuă să lucreze permanent. Acesta poate să însemne plasarea incorectă a padului, sau circuit NEM (sistemul de monitoring al calității contactului) greșit.

Înainte de activare scoateți toate bijuteriile de la pacient care nu sunt fixate.

Înainte de utilizare, inspectați toate accesoriile și confecțiunile la generatorul electrochirurgical. Asigurați-vă că accesoriile funcționează corect. Conexiunea incorectă poate să aibă ca efect formarea de arcuri, scântei, funcționare incorectă a accesoriilor sau efecte nedorite chirurgicale.

Când nu folosiți accesorii activi, puneți-le pe un raft sau într-un loc curat, uscat, loc neconducător de curent electric și vizibil, unde pacientul nu are acces. Contactul accidental cu pacientul poate duce la arsuri.

Studiile au arătat ca fumul care se formează în timpul procedurii electrochirurgicale, poate fi potențial periculos pentru pacient și echipa de chirurși. În aceste studii se recomandă fumul să fie ventilat în mod adecvat a printr-un evacuator de fum chirurgical sau prin alte metode. ¹

1. U.S. Department of Health and Human Services. National Institute for Occupational Safety and Health (NIOSH). Control of Smoke from Laser / Electric Surgical Procedures. HAZARD CONTROLS, publicare nr. 96-128, septembrie, 1996.

ÎNTREȚINEREA BOVIE® IDS-310

Prezentul capitol conține informații despre:

- Curățare
- Inspecție periodică
- Schimbarea siguranței

Aspen Surgical Products recomandă să faceți inspecție periodică și test de funcționare. Efectuați inspecție periodică și test de funcționare la fiecare șase luni. Acest test trebuie efectuat de către tehnician calificat de biomedicina ca să se garanteze funcționarea efectivă și sigură a dispozitivului.

CURĂȚARE

Curățați dispozitivul după fiecare folosire.

AVERTISMENT:

Pericol de electrocutare - Întotdeauna opriți generatorul și deconectați cablul de alimentare înainte de curățare.

NOTĂ:

Nu curățați generatorul cu mijloace abrazive sau dezinfectante de curățare, solvenți sau alte materiale care ar putea zgâria panourile sau de a deteriora generatorul.

1. Opriți generatorul și scoateți cablul de alimentare electrică de la priza de pe perete.
2. Ștergeți toate suprafețele generatorului și cablul de alimentare electrică cu detergent sau dezinfectant și o cârpă umedă. Urmați procedurile aprobate de către instituția dumneavoastră, sau aplicați o procedură validă de control al infecției. Nu permiteți intrarea de lichide în interior. Nu sterilizați generatorul.

INSPECȚIE PERIODICĂ

Efectuați inspecție dispozitivului Bovie® IDS-310 la fiecare șase luni, uitându-vă la vreo defectare sau uzură. Acordați o atenție deosebită următoarelor aspecte:

- Defectarea cablului de alimentare electrică
- Defectarea conectorului cablului de alimentare electrică
- Deteriorări vizibile al dispozitivului
- Defectarea prizei
- Prezență de fibre sau de deșeuri în, sau în jurul dispozitivului

SCHIMBAREA SIGURANȚEI

Siguranțele sunt situate chiar sub mufa cablului de alimentare pe partea din spate a aparatului.

Pentru a înlocui siguranțele, urmați procedura de mai jos:

1. Deconectați cablul de alimentare de la priza de pe perete.
2. Deconectați mufa cablului de alimentare din conectorul, situat pe panelul din spate
3. Pentru a elibera suportul siguranței, introduceți o șurubelniță mică în gaură mai sus de suportul, sub locul de conectare a cablului de alimentare. După aceea scoateți suportul afară.
4. Scoateți ambele siguranțe (T6.3AL250V) și schimbați-le cu siguranțe noi cu aceleași caracteristici.
5. Introduceți suportul siguranțelor la locul potrivit în conectorul cablului de alimentare.

NOTĂ:

Dacă pe ecranul aparatului nu este afișată nici-o eroare și nu pornește, verificați siguranțele.

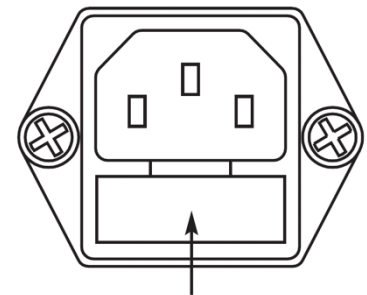


Figura 5 – 1 Suportul siguranței

ÎNL TURAREA DEFEC IUNILOR

Această secțiune include descrieri al codurilor de eroare și măsuri pentru îndepărtarea lor.

Bovie® IDS-310 otomatik self test fonksiyonuna sahiptir. Tanı sırasında bir hata veya arıza tespit edilirse, sistem kodu görüntüler, ses çıkarır ve cihazın güç çıkışını devre dışı bırakır.

Aşağıdaki tablo kodları gösterir, hatayı veya arızayı tarif eder ve sorun giderme önlemlerini tavsiye eder.

Toate codurile de eroare sunt afișate pe ecranul Bipolar. Dacă aparatul afișează un cod de eroare care nu este listat aici este necesar service. Opriți dispozitivul și sunați pe următorul nr. de telefon: +1-888-364-7004.

NOTĂ:

Dacă unitatea nu pornește și ecranul Bipolar nu arată nimic, verificați siguranțele, așa cum este descris în secțiunea 5 a acestui manual.

MESAJE PENTRU COD DE ERORI MOMENTALE AL SISTEMULUI

Mesaje de refuz (F) ajustarea incorectă a aparatului sau accesoriilor defecte.

| Cod refuz | Descriere | Măsuri recomandate |
|-----------|---|--|
| F1 | Butonul Cut pe mânerul 1 e apăsat în timpul primei porniri ale aparatului. | <p>1. În cazul în care codul de refuz reapare, opriți toate accesoriile. Opriți și după aceea porniți generatorul.</p> <p>2. Dacă problema persistă, înlocuiți mânerul sau comutatorul de picior și reporniți din nou.</p> <p>3. Dacă codul de eroare apare din nou, scrieți numărul și sunați la Bovie® departamentul Serviciu Clienți pe nr. de telefon. +1-727- 384-2323.</p> |
| F2 | Butonul Coag pe mânerul 1 e apăsat în timpul pornirii. | |
| F3 | Butonul Cut pe mânerul 2 e apăsat în timpul primei porniri ale aparatului. | |
| F4 | Butonul Coag pe mânerul 2 e apăsat în timpul pornirii. | |
| F5 | Pedală Cut pe comutatorul de picior monopolar e apăsat în timpul pornirii. | |
| F6 | Pedală Coag pe comutatorul de picior monopolar e apăsat în timpul pornirii. | |
| F7 | Pedală Bipolar pe comutatorul de picior monopolar e apăsat în timpul pornirii. | |
| F8 | Butonul de activare a regimului Bipolar e apăsat în timpul pornirii. | |
| F9 | Activare simultană din comutatorul de picior și mâner sau o altă combinație. Acesta nu este aplicabil pentru regimul Spray. | |
| F10 | Încercare pentru activarea comutatorului de picior unipolar sau bipolar, neavând conexiune cu un comutator de picior sau pedală de picior aprobată de Bovie®. | |
| F11 | Încercare de activare la mâner monopolar 1, când nu este conectat mâner monopolar pentru activare cu comutator de picior, la conector de ieșire Monopolar 1. | |
| F12 | Se stabilește o defecțiune a curentului puternic la dispozitivul Bovie® Bipolar în timpul activării și se afișează pe ecranul Bipolar. | |

MESAJE PENTRU ERORI DE SISTEM FATALE

Mesaje de eroare (E) arata problemele interne ale unității.

| Cod eroare | Descriere | Măsuri recomandate |
|------------|--|--|
| E1 | Curentul de ieșire este altul decât cel din specificație, testare digitală | 1. Opriți dispozitivul (la erori de temperatură, lăsați aparatul să se răcească timp de 20 minute). 2. Porniți aparatul. 3. Dacă codul de eroare apare din nou, scrieți numărul și sunați la Bovie® departamentul Serviciu Clienți pe nr. de telefon. +1-888-364-7004. |
| E4 | Eroare voltaj DC | |
| E5 | Eroare senzor de temperatură 1 | |
| E6 | Eroare senzor de temperatură 2 | |
| E7 | Eroare NEM / Autobipolar | |
| E8 | Greșeală la calibrarea NEM | |
| E9 | Eroare A/D | |
| E10 | Greșeală "Watch Dog" | |
| E11 | Eroare la senzorul cablului releului de siguranță | |
| E12 | Greșeală la supradozare a puterii | |

PROCEDURI I POLITIC DE REPARA II

Citiți acest capitol pentru informație referitoare la:

- Responsabilitatea producătorului
- Returnarea generatorului pentru inspecție de service

RESPONSABILITATEA PRODUCĂTORULUI

Bovie® este responsabil pentru siguranța, fiabilitatea și performanța generatorului în următoarele condiții:

- Utilizatorul a urmat procedurile de instalare și configurare din acest ghid al utilizatorului.
- Persoane autorizate de Aspen Surgical Products, au făcut instalarea, întoarcerea la poziția inițială, modificările sau reparațiile.
- Instalația electrică în încăperea respectivă este în conformitate cu legislația locală și regulamentele aplicabile precum IEC și BSI.
- Utilizarea echipamentului este în conformitate cu instrucțiunile de utilizare a Aspen Surgical Products.

Vă rugăm să rețineți că dispozitivele medicale infectate trebuie eliminate ca deșeuri medicale / de risc biologic și nu pot fi incluse în programele de reciclare de echipamente electronice folosite. Tot așa anumite produse electronice, trebuie returnate direct la Aspen Surgical Products. Contactați reprezentantul dvs. Aspen Surgical Products pentru instrucțiuni legate de returnare.

Pentru informație despre garanția citiți Anexă B - "Garanție".

RETURNAREA GENERATORULUI PENTRU INSPECȚIE DE SERVICE

Înainte de a returna generatorul, contactați reprezentantul Dvs. Aspen Surgical Products pentru asistență. Dacă trebuie să trimiteți generatorul până la Aspen Surgical Products, mai întâi este necesar să primiți un număr pentru returnare de marfa autorizată (RGA#). După aceea Curățați generatorul și machetați-l astfel, încât să asigurați protecție corespunzătoare pentru aparat. Pentru a facilita procesarea dispozitivului, va rugăm să lipiți eticheta cu numărul de autorizare pentru mărfuri returnate la Bovie® pe partea exterioară a cutiei și transportați direct la Aspen Surgical Products.

Pasul 1 – primirea de număr pentru returnare de marfa autorizată.

Contactați Centrul de servicii pentru utilizatori la Aspen Surgical Products, pentru a primi numărul de autorizare pentru mărfuri returnate. Când sunați, trebuie să aveți următoarele informații:

- Denumirea spitalului/ clinica / număr de utilizator
- nr. de telefon/nr. de fax
- Compartiment/ adresă, oraș, țara și cod poștal
- Număr model / număr de serie
- Descrierea problemei
- Tipul de reparații care trebuie efectuate
- număr de cutie poștală

Pasul 2 – curățați generatorul

AVERTISMENT:

Pericol de electrocutare - Întotdeauna opriți generatorul și deconectați cablul de alimentare înainte de curățare.

NOTĂ:

Nu curățați generatorul cu mijloace abrazive sau dezinfectante de curățare, solvenți sau alte materiale care ar putea zgâria panourile sau de a deteriora generatorul.

A. Opriți generatorul și scoateți cablul de alimentare electrică de la priza de pe perete.

B. Ștergeți toate suprafețele generatorului și cablul de alimentare electrică cu detergent sau dezinfectant și o cârpă umedă. Urmăriți procedurile aprobate de către instituția dumneavoastră, sau aplicați o procedură validă de control al infecției. Nu permiteți intrarea de lichide în interior. Generatorul nu poate fi sterilizat.

Pasul 3 –trimiterea generatorului

A. Puneți etichetă pe generator, care trebuie să conțină numărul de autorizație pentru mărfuri returnate și informația (spital, nr de telefon etc.), descrisă la Pasul 1 – Primiți numărul de autorizație pentru mărfuri returnate.

B. Asigurați-vă că generatorul este uscat , complet, înainte de a-l împacheta pentru transport. Deși este de preferat să reambalați generatorului în ambalajul original, Bovie înțelege că acest lucru nu este întotdeauna realizabil. Dacă este necesar, contactați serviciul nostru pentru clienți, pentru a obține ambalajul adecvat pentru transportul dispozitivului. Asigurați-vă că ați pus eticheta cu numărul autorizației pentru mărfuri returnate de la Bovie pe partea exterioară a cutiei / containerului.

B. Transportați generatorul cu plata prealabilă cu destinația, adresa oferită de către Centrul Serviciu Clienți de la Aspen Surgical Products.



SPECIFICA II TEHNICE

Toate specificațiile sunt nominale și sunt supuse modificării fără notificare prealabilă. Specificația, definită ca fiind "tipică" este în cadrul $\pm 20\%$ de la valoarea declarată la temperatura camerei ($25^{\circ}\text{C} / 77^{\circ}\text{F}$) și voltaj nominal de alimentare electrică.

CARACTERISTICI DE EXPLOATARE

Alimentare

| | |
|--|-----------------|
| Nivel de tensiune de intrare | 100-240V~ ± 10% |
| Frecvența liniei de alimentare electrică (nominală): | 50 – 60 Hz |
| Consum de energie: | 504 VA |
| Siguranțe (două): | 6,3 A (solidă) |

Ciclu de operare

La niveluri maxime de alimentare și condiții de sarcina nominală (Cut I, 200 W la 300 ohm sarcină), generatorul este gata de a fi folosit temporar 10 secunde ON (Pornit), urmat de 30 secunde OFF pe un termen de 30 minute.

Temperatura internă a dispozitivului este controlată permanent. Dacă temperatura crește peste 75° C, se va auzi semnal sonor pentru pericol și va fi deactivată puterea de ieșire.

Dimensiuni și greutate

| | | | |
|----------|---------------------|----------|----------------------|
| Lățim | 37.5 cm (14.75 in.) | Adâncime | 46 cm (18.1 in.) |
| Înălțime | 16.5 cm (6.5 in.) | Greutate | < 9.07 kg (< 20 lbs) |

Parametrii de funcționare

| | |
|---|---|
| Diapazon temperaturii mediului înconjurător | de la 10° până la 40° C |
| Umiditatea relativă | de la 30% până la 75%, non-condensare |
| Presiune atmosferică | de la 70kPa până la 106kPa |
| Timp de încălzire | Dacă transportați sau depozitați la temperaturi care sunt în afara intervalului de temperatură de funcționare, lăsați generatorul pentru o oră la temperatura camerei înainte de a începe să funcționeze. |

Transport

| | |
|---|---|
| Diapazon temperaturii mediului înconjurător | de la -40° până la +70° C |
| Umiditatea relativă | de la 10% până la 100%, inclusiv condensare |
| Presiune atmosferică | de la 50kPa până la 106kPa |

Depozitare

| | |
|---|---------------------------------------|
| Diapazon temperaturii mediului înconjurător | de la 10° până la 30° C |
| Umiditatea relativă | de la 10% până la 75%, non-condensare |
| Presiune atmosferică | de la 50kPa până la 106kPa |

Aparatul trebuie depozitat și folosit la temperatura încăperii în jurul 77° F/25° C.

Nivelul sonor

Nivelurile de sonor, enumerate mai jos se referă doar la semnalele sonore de activare (modul Cut, Coag și Bipolar) și semnalele sonore de pericol (semnale pentru electrodul de întoarcere și sistemul) la o distanță de un metru.

Semnal sonor pentru activare

| | |
|-------------------------|--|
| Nivel (reglabil) | ≥ 40 dBA |
| Frecvență | Toate regimurile Cut: 610 Hz ± 25 Hz Toate regimurile Coag. 910 Hz ± 25 Hz Regim simultan Spray: 1667 Hz ± 50 Hz Toate regimurile Bipolar. 910 Hz ± 25 Hz |
| Durată | Continuă până la activarea generatorului |

Semnal sonor pentru avertisment

| | |
|---|---|
| Nivel (non reglabil) | > 65 dBA |
| Semnal sonor pentru curent bipolar | Semnal sonor pentru curent mai puternic = 1667Hz +/- 50Hz for 100ms +/- 10ms Semnal sonor pentru curent slab = 610Hz +/- 10 Hz for 100ms +/- 10m |

Semnal sonor pentru greșeli momentane

| | |
|---|---|
| Nivel (non reglabil) | > 65 dBA |
| Semnal sonor pentru greșeli momentane | 2.4 kHz 450 milisecunde / 1.2 kHz 450 milisecunde |
| Semnal sonor pentru ampermetrul și volum | Semnal sonor pentru curent mai puternic = 1667Hz +/- 50Hz for 100ms +/- 10ms Semnal sonor pentru curent slab = 610Hz +/- 10 Hz for 100ms +/- 10m |

Indicație pentru prezența de electrod neutru

Acest sistem are semnale sonore și vizuale, în caz de lipsă de electrod neutru.

| | |
|------------------|--|
| Nedivizat | Rezistența circuitului: 0 Ω până la 8 Ω ± 1 Ω măsurare continuă: După ce sistemul detectează rezistență electrodului neutru nedivizat, creșterea până la 20 Ω - 25 Ω la rezistență va atrage după sine un semnal sonor de avertisment. Când sunt prezente condiții de semnal de pericol, sistemul oprește puterea de ieșire. |
| Divizat | Rezistența circuitului: 10 Ω ± 5 Ω până la 135 Ω ± 10 Ω Măsurare continuă: Odată ce sistemul detectează rezistență electrodului neutru divizat creșterea până la 40% la rezistență va atrage după sine un semnal sonor de avertisment. Când sunt prezente condiții de semnal de pericol, sistemul oprește puterea de ieșire. |

Scurgerea de curent (rF) de frecvență înaltă

| | |
|---|-------------------------|
| Scurgerea de curent pentru Bipolar Micro, Macro | < 63 mA _{rms} |
| Scurgerea de curent pentru Bipolar Standard | < 50 mA _{rms} |
| Scurgerea de curent pentru Bovie Bipolar | < 105 mA _{rms} |
| Scurgerea de curent pentru regim monopolar RF | < 150 mA _{rms} |

Condiții de muncă

Energia de radiofrecvență este generată și transmite printr-un cablu de conectare până la un accesoriu, care folosește această energie cu scopul tăierii, coagulării și ablația țesutului.

STANDARDE ȘI IEC CLASIFICĂRI

Echipament de clasa I (ieC 60601-1)

Echipat cu protecție de la supratensiune prin (împământare), o protecție suplimentară la izolarea de bază prin conectarea pieselor conductibile de curent deschise la un conductor de protecție fix din instalație.

Echipament de tip CF (ieC 60601-1) / protecția împotriva defibrilator



Bovie® IDS-310 asigură un nivel ridicat de protecție împotriva supratensiunii, mai ales ce privește scurgerea admisibilă de curent. Echipament este de tip CF Cuplajele spre pacient sunt izolate de la sol și sunt rezistente la efectele de descărcare de la defibrilator.

Rezistență la vărsare de lichide (ieC 60601-2-2)

Carcasa generatorului este construită în așa fel încât, în timpul utilizării normale, vărsarea de lichide nu va uda izolarea electrică sau alte componente care dacă ar fi umede ar micșora securitatea generatorului.

Interferențe electromagnetice

Dacă alt dispozitiv va fi poziționat asupra sau sub Bovie® IDS-310, dispozitivul se poate activa fără interferență. Generator minimizează interferența electromagnetică asupra cu echipamentele video, care este folosite în sala de operație.

Compatibilitate electromagnetică (ieC 60601-1-2 și ieC 60601-2-2)

Bovie® IDS-310 corespunde specificațiilor aplicabile pentru conformitate electromagnetică: (IEC 60601-1-2 și IEC 60601-2-2)

Tensiunii tranzitorii (transferarea tensiunii spre generatorul de urgență a rețelei)

Bovie® IDS-310 lucrează sigur chiar dacă este realizat transfer între linie (sursa) de tensiune de alimentare AC și linie (sursa) de tensiune de urgență - sursă de tensiune.

CARACTERISTICILE SEMNALULUI DE IEȘIRE

Putere de ieșire maximă pentru regimele monopolare și bipolare

Afișările de alimentare electrică corespund cu alimentarea electrică reală, la o sarcină nominală de până la 20% sau 5 W, în funcție de care dintre ele este mai mare.

| Regim | Max. Putere | Sarcina nominală | Frecvența de ieșire | Frecvența de Repetare | Ciclu de operare | Vpeak Max. | Crest Factor* (sarcina nominală) |
|------------------|-------------|------------------|---------------------------|-----------------------|--|------------|----------------------------------|
| Cut I | 200 W | 300 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | neaplicabil | neaplicabil | 1000V | 1.7 ± 20% |
| Cut II | 200 W | 300 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | neaplicabil | neaplicabil | 750V | 1.7 ± 20% |
| Blend (1) | 200 W | 300 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | 30 kHz ± 5 kHz | 75% ciclu de operare | 1320V | 1.8 ± 20% |
| Blend (2) | 200 W | 300 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | 30 kHz ± 5 kHz | 62,5% ciclu de operare | 1475V | 2.0 ± 20% |
| Blend (3) | 200 W | 300 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | 30 kHz ± 5 kHz | 50% ciclu de operare | 1650V | 2.2 ± 20% |
| Blend (4) | 200 W | 300 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | 30 kHz ± 5 kHz | 37,5% ciclu de operare | 1870V | 2.4 ± 20% |
| Pinpoint Coag | 120 W | 500 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | 30 kHz ± 5 kHz | 25% ciclu de operare | 1800V | 3.1 ± 20% |
| Spray Coag | 120 W | 500 Ω | de la 350 până la 450 kHz | 20 to 45 kHz | de la 5,9 până la 14,2% Ciclu de operare | 4000V | 6.0 ± 20% |
| Gentle Coag | 120 W | 125 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | neaplicabil | neaplicabil | 450V | 1.6 ± 20% |
| Macro Bipolar | 80 W | 100 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | neaplicabil | neaplicabil | 600V | 1.5 ± 20% |
| Micro Bipolar | 80 W | 100 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | neaplicabil | neaplicabil | 500V | 1.5 ± 20% |
| Standard Bipolar | 80 W | 50 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | neaplicabil | neaplicabil | 250V | 1.5 ± 20% |
| Bovie® Bipolar | 225 W | 25 Ω | 490 kHz ± 4.9 kHz | neaplicabil | neaplicabil | 250V | 1.5 ± 20% |

* arată posibilitatea și forma semnalului de ieșire de a coagula zone sangvine fără efectul tăierii.

RESPECTAREA COMPATIBILITATEA ELECTROMAGNETICA

În ceea ce privește Bovie® IDS-310 ar trebui luate măsuri speciale de precauție. Echipamentele electrice medicale necesită măsuri speciale de precauție în ceea ce privește conformitate electromagnetice și trebuie instalate și întreținute în conformitate cu informația referitoare la conformitate electromagnetice, furnizată în acest ghid.

Este necesar să știți că numai accesoriile care sunt furnizate cu dispozitivul sau comandate de la Bovie®, trebuie utilizate cu dispozitivul Dumneavoastră.

Utilizarea de accesorii, transpuseră și cabluri, altele decât cele specificate, pot duce la creșterea emisiilor și rezistență redusă al Bovie® IDS-310 și accesoriile acestuia nu sunt potrivite pentru interconexiuni cu alte echipamente.

Bovie IDS-310™ nu trebuie utilizat lângă sau peste alte echipamente, iar dacă este necesar să se utilizeze lângă sau peste alte echipamente, IDS-310™ trebuie să fie monitorizat pentru a confirma funcționarea normală în configurației în care va fi utilizat.

| Distanțele de siguranță recomandate între echipamentele de comunicații RF portabile și mobile și Bovie® IDS-310. | | | |
|--|---|---|--|
| Bovie® IDS-310 este proiectat pentru utilizarea într-un mediu electromagnetic, unde radio frecvențele sunt controlate. Utilizatorul sau clientul aparatului Bovie® IDS-310 poate ajuta la prevenirea interferențelor electromagnetice prin menținerea unei distanțe minime între echipamentele portabile și mobile de comunicații RF (transmițătoare) și Bovie® IDS-310, așa cum este recomandat mai jos, în funcție de puterea maximă de ieșire a echipamentelor de comunicații. | | | |
| Putere de ieșire maximă nominală a emițătorului W | distanța de siguranță în funcție de frecvență transmițătorului | | |
| | 150 kHz până la 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ | 80 MHz până la 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$ | 800 MHz până la 2.5 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$ |
| 0.01 | 0.12 | 0.12 | 0.23 |
| 0.1 | 0.38 | 0.38 | 0.73 |
| 1 | 1.2 | 1.2 | 2.3 |
| 10 | 3.8 | 3.8 | 7.3 |
| 100 | 12 | 12 | 23 |
| Pentru emițătoare evaluate la o putere nominală maximă de ieșire care nu este descrisă în tabelul de mai sus, distanța recomandată de siguranță d în metri (m) poate fi calculată folosind ecuația aplicabilă pentru frecvența emițătorului, unde P este puterea maximă de ieșire a emițătorului, în wat (W), conform datelor producătorului emițătorului. NOTĂ 1 La 80 MHz și 800 MHz, se aplică distanța de protecție pentru gama de frecvență mai mare. NOTĂ 2 Aceste instrucțiuni ar putea să nu fie aplicabile în toate situațiile. Distribuția electromagnetică este afectată de absorbția și reflecția de clădiri, obiecte și persoane. | | | |


| Manual și declarație a producătorului – emisiilor electromagnetice. | | |
|---|--------------|---|
| Bovie® IDS-310 este destinat utilizării în mediul electromagnetic așa cum este descris mai jos. Clientul sau utilizatorul Bovie® IDS-310 trebuie să se asigure că acesta este utilizat într-un astfel de mediu. | | |
| Testare a emisiilor | Conformitate | Mediu electromagnetic-manual |
| Emisii de radiofrecvențe CISPR 11 | Grup 2 | Bovie® IDS-310 trebuie să emită energie electromagnetică, ca să-și exercite funcția, pentru care este destinat. Funcționarea unor echipamente electronice din apropiere poate fi afectată. |
| Emisii de radiofrecvențe CISPR 11 | Clasa A | Bovie® IDS-310 este adecvat pentru utilizarea în toate tipurile de încăperi, cu excepția clădirilor de locuit și clădirile care sunt conectate direct la rețeaua publică de o sursă de alimentare cu joasă tensiune pentru uz casnic. |
| Emisii armonice IEC 61000-3-2 | Clasa A | |
| Fluctuațiile la tensiune/emisii IEC 61000-3-3 | Conforme | |

Manual și declarație a producătorului – rezistență electromagnetică.

Bovie® IDS-310 este destinat utilizării în mediul electromagnetic așa cum este descris mai jos. Clientul sau utilizatorul Bovie® IDS-310 trebuie să se asigure că acesta este utilizat într-un astfel de mediu.

| Test rezistență | IEC 60601 nivel de test | Nivel de conformitate | Mediu electromagnetic-manual |
|--|---|---|--|
| Descărcare electrostatică (ESD) IEC 61000-4-2 | ±6 kV contact ±8 kV aer | ±6 kV contact ±8 kV aer | Podeaua trebuie acoperită cu lemn, cement sau gresie. Dacă podelele sunt acoperite cu material sintetic, umiditatea relativă trebuie să fie de cel puțin 30%. |
| Descărcări electrice rapide/tranzitorii IEC 61000-4-4 | ±2 kV pentru liniile de alimentare cu energie electrică ±1 kV pentru liniile intrare/ieșire | ±2 kV pentru liniile de alimentare cu energie electrică ±1 kV pentru liniile intrare/ieșire | Calitatea rețelei de alimentare cu energie trebuie să fie tipică mediului spitalicesc. |
| Impuls IEC 61000-4-5 | ±1 kV regim diferențial ±2 kV regim simplu | ±1 kV regim diferențial ±2 kV simplu | Calitatea rețelei de alimentare cu energie trebuie să fie tipică mediului spitalicesc. |
| Scăderi de tensiune, întreruperi de scurtă durată și variații de tensiune pe liniile de intrare ale rețelei de alimentare IEC 61000-4-11 | <5 % U_t (<95 % scădere până la U_t) pe 0,5 ciclu <40 % U_t (<60 % scădere până la U_t) pe 5 cicluri 70 % U_t (<30 % scădere până la U_t) pe 25 cicluri <5 % U_t (>95 % scădere până la U_t) pe 5 sec. | <5 % U_t (<95 % scădere până la U_t) pe 0,5 ciclu <40 % U_t (<60 % scădere până la U_t) pe 5 cicluri 70 % U_t (<30 % scădere până la U_t) pe 25 cicluri <5 % U_t (>95 % scădere până la U_t) pe 5 sec. | Calitatea rețelei de alimentare cu energie trebuie să fie tipică mediului spitalicesc. Dacă utilizatorul a Bovie® IDS-310 are nevoie de funcționarea continuă în timpul întreruperilor rețelei de alimentare electrică, se recomandă Bovie® IDS-310 a fi alimentat de la o sursă de alimentare cu energie garantată sau baterie. |
| Puterea frecvenței (50/60 Hz) în câmp magnetic IEC 61000-4-8 | 3 A/m | 3 A/m | Câmpurile magnetice cu frecvența de alimentare trebuie să fie la niveluri tipice pentru mediul comercial sau spitalicesc. |

NOTĂ: U_t este tensiune electrică de tip AC, înainte de aplicarea nivelului de test.

| Test rezistență | IEC 60601 nivel de test | Nivel de conformitate | Mediu electromagnetic-manual |
|---|---------------------------------|-----------------------|--|
| Curent de radiofrecvență IEC 61000-4-6 | 3 Vms 150 kHz până la 80 MHz | 3 Vrms | Echipamente de comunicații portabile și RF ar trebui să fie folosite nu mai aproape de oricare dintre piesele la Bovie® IDS-310, inclusiv cabluri, decât distanța de siguranță recomandată, calculată prin ecuația aplicabilă pentru frecvența emițătorului. Distanță de protecție recomandată $d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$ |
| Curent de radiofrecvență emis IEC 61000-4-3 | 3 V/m 80 MHz până la 2,5 GHz | 3 V/m | $d = \left[\frac{3.5}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 80 MHz până la 800 MHz $d = \left[\frac{7}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 800 MHz până la 2,5 GHz Unde P este puterea maximă de ieșire a emițătorului, în wați (W), conform datelor producătorului emițătorului, iar d este distanța de siguranță recomandată în metri (m). Intensitățile câmpurilor de la emițătoare fixe de radiofrecvență, așa cum este calculat în funcție de imaginea electromagnetică a locului, a trebuie să fie mai jos decât nivelul compatibilității în fiecare gama de frecvență. Sunt posibile interferențe în apropiere de echipamente, marcate cu următorul simbol:  |

NOTĂ 1 La 80 MHz și 800 MHz, se aplică distanța de protecție pentru gama de frecvență mai mare.

NOTĂ 2 Aceste instrucțiuni ar putea să nu fie aplicabile în toate situațiile. Distribuția electromagnetică este afectată de absorbția și reflecția de clădiri, obiecte și persoane.

^a Intensitățile câmpurilor emițătorilor staționare, de ex. stații de bază pentru radiotelefoane (celular/fix) și radio mobile de teren, de radio emițători, AM și FM emițătoare radio și de televiziune, teoretic, nu pot fi prezise cu acuratețe. Pentru a evalua mediul electromagnetic care rezultă din emițătoare RF fix, ar trebui efectuată imagine electromagnetică a locului. În cazul în care intensitatea măsurată a câmpului în locul în care se folosește Bovie® IDS-310, depășește nivelul de mai sus de radiofrecvențe, Bovie® IDS-310 trebuie să fie minitorizat, pentru a se verifica funcționarea lui normală. Dacă vă abateți de la modul normal de funcționare trebuie luate măsuri suplimentare, cum ar fi re-orientare sau mutarea Bovie® IDS-310 în altă parte.

^b În gama de frecvențe de la 150 kHz până la 80 MHz, intensitatea câmpului trebuie să fie mai mică de $[V_1]$ V/m.

CURBE PUTERII DE IEȘIRE

Figuri A-1 p.n.ă la A-4 Ilustrează setarea nivelului de putere la o tensiune maximă (Vpeak). Figură A-5 Ilustrează puterea de ieșire față de setarea puterii pentru toate regimurile. Figuri A-6 p.n.ă la A-15 ilustrează puterea de ieșire specifică, care este livrată p.n.ă la diapazonul rezistenței de sarcina pentru fiecare dintre modurile.

Figura A – 1 Nivelul puterii față de voltajul maxim (Vpeak) în regim CUT

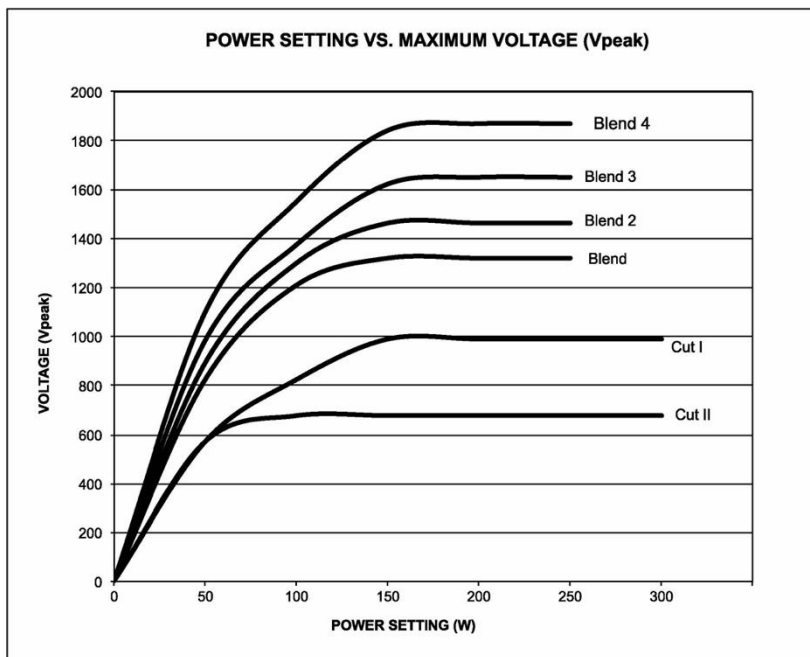


Figura A – 2 Nivelul puterii față de voltajul maxim (Vpeak) în regim COAG

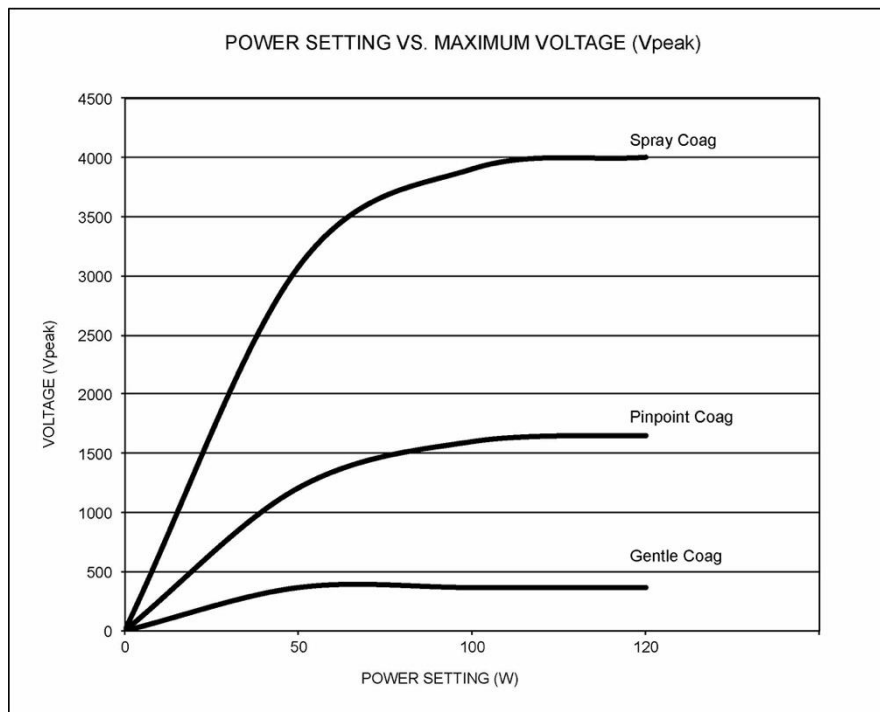


Figura A – 3 Nivelul puterii față de voltajul maxim (Vpeak) în BIPOLAR Macro, Micro și Standard

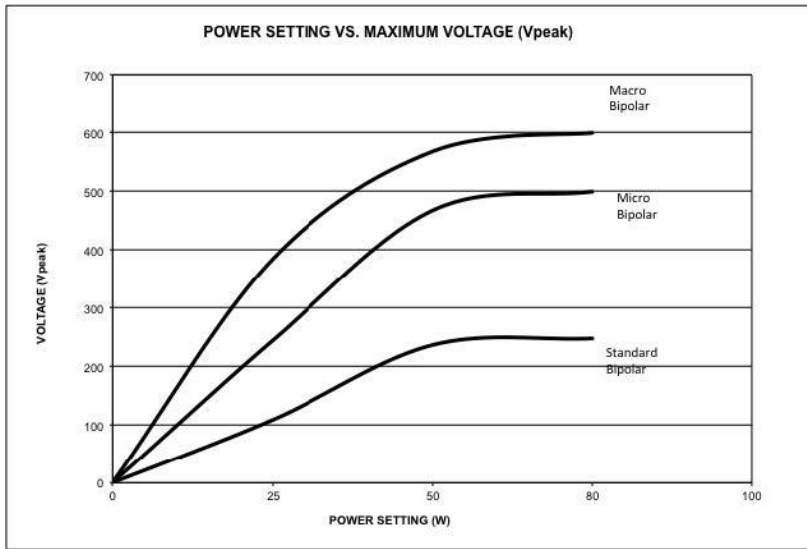


Figura A – 4 Nivelul puterii față de voltajul maxim (Vpeak) în regim Bovie® BIPOLAR

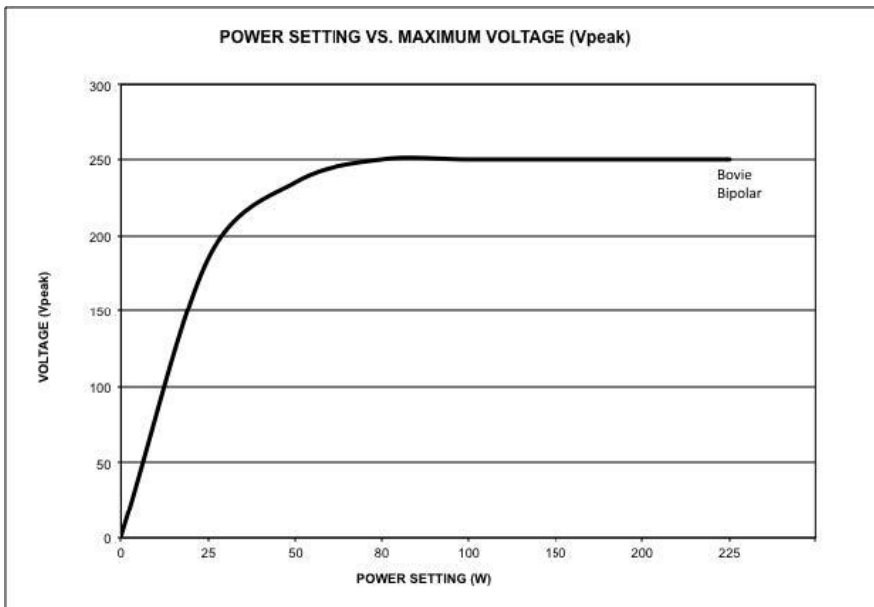


Figura A – 5 Putere de ieșire pentru toate regimurile de operare, față de setarea puterii la sarcini nominale

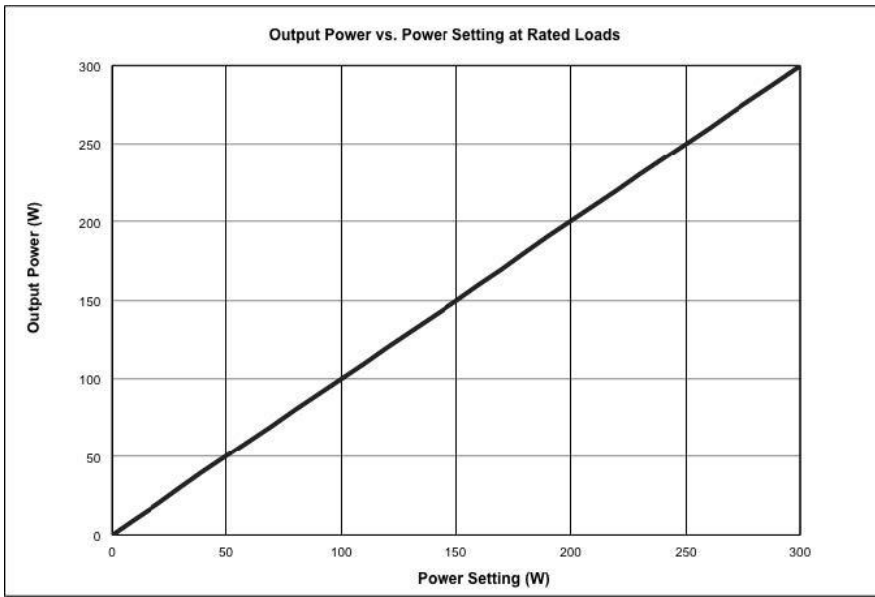


Figura A – 6 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim CUT I

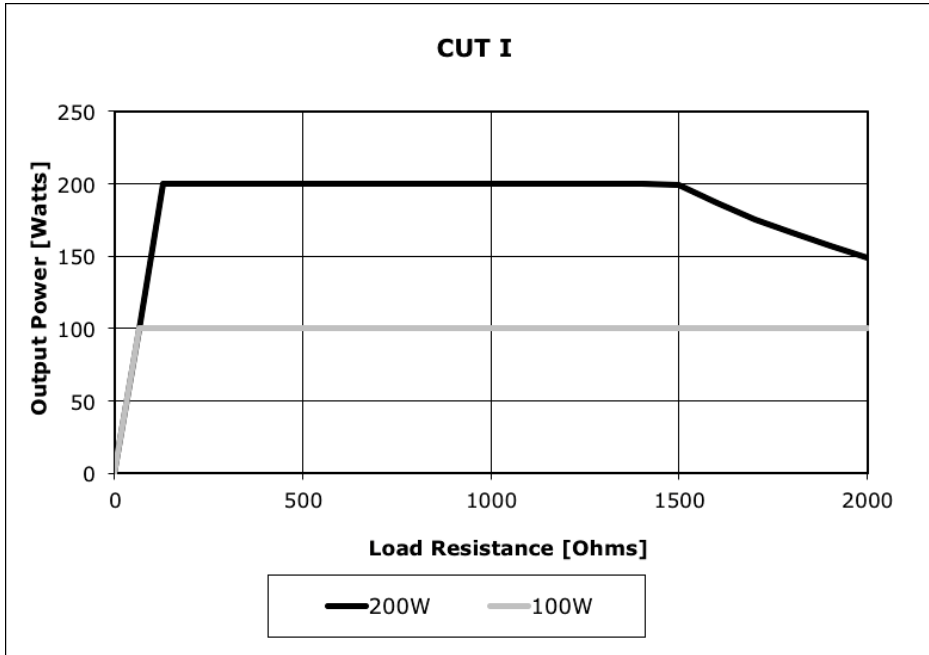


Figura A – 7 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim CUT II

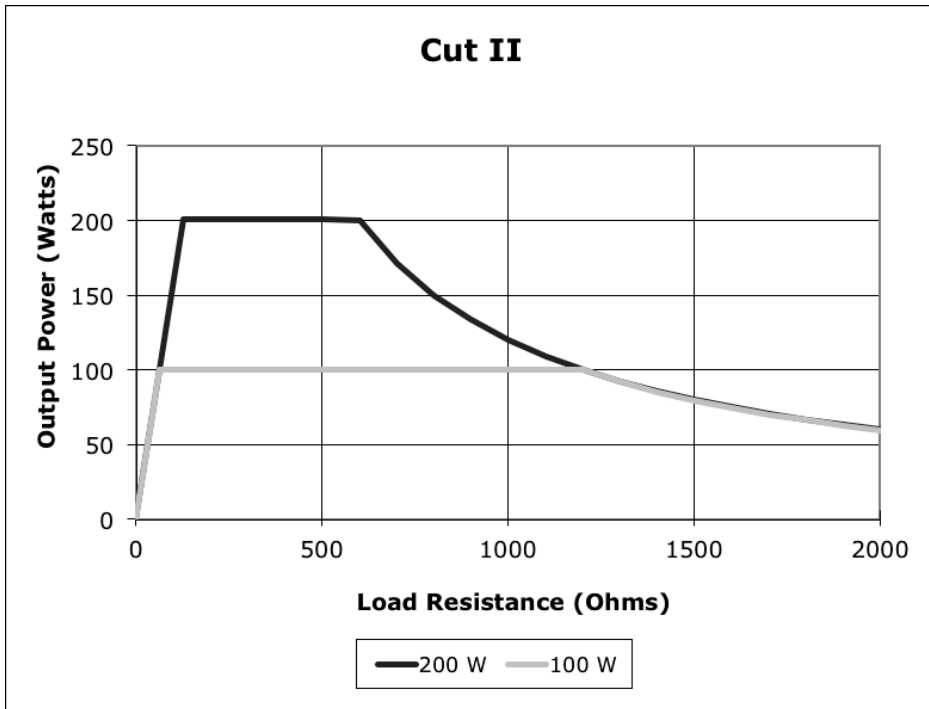


Figura A – 8 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim BLEND (1, 2, 3, 4)

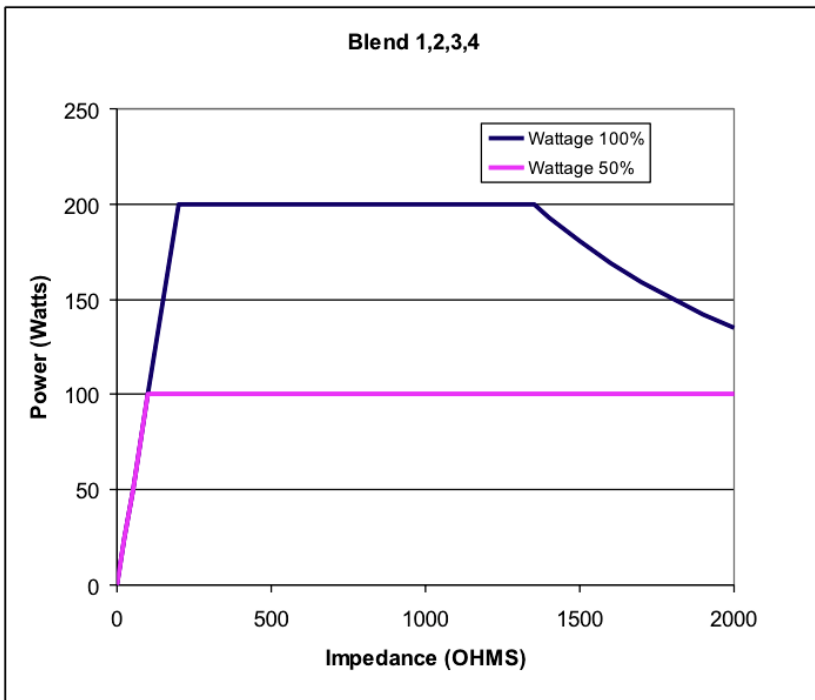


Figura A – 9 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim PINPOINT COAGULATION

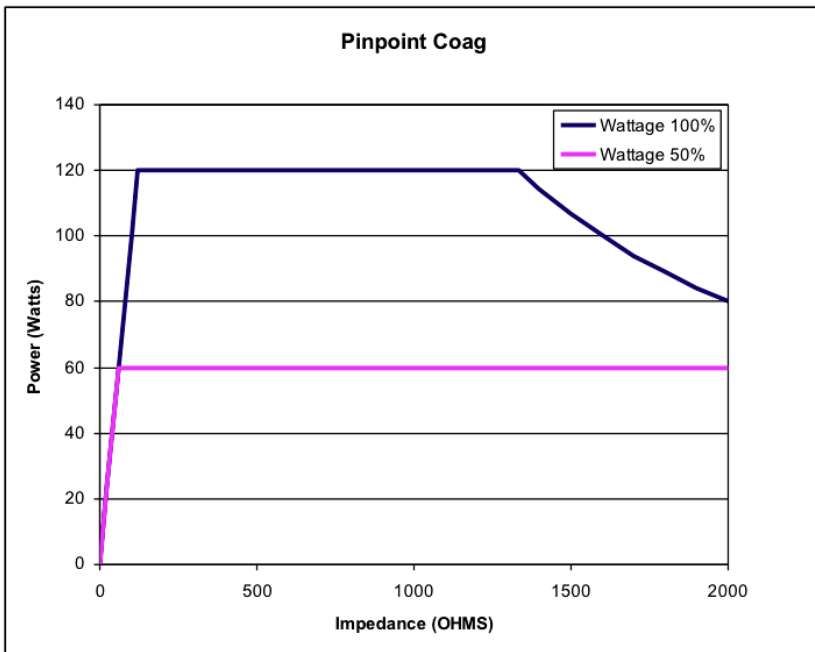


Figura A – 10 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim SPRAY COAGULATION

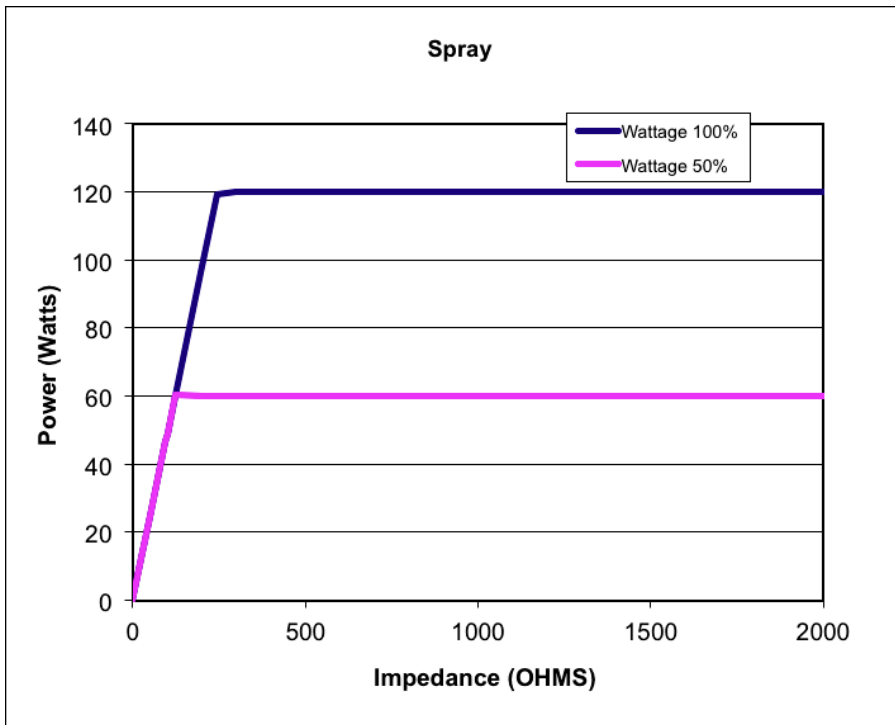


Figura A – 11 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim GENTLE COAGULATION

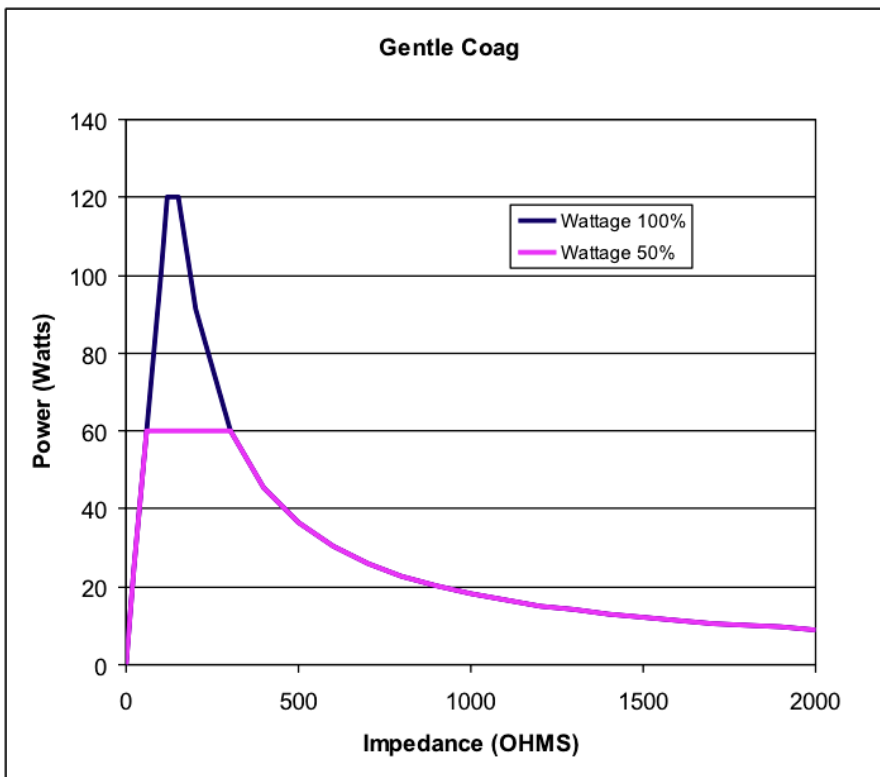


Figura A – 12 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim MACRO BIPOLAR

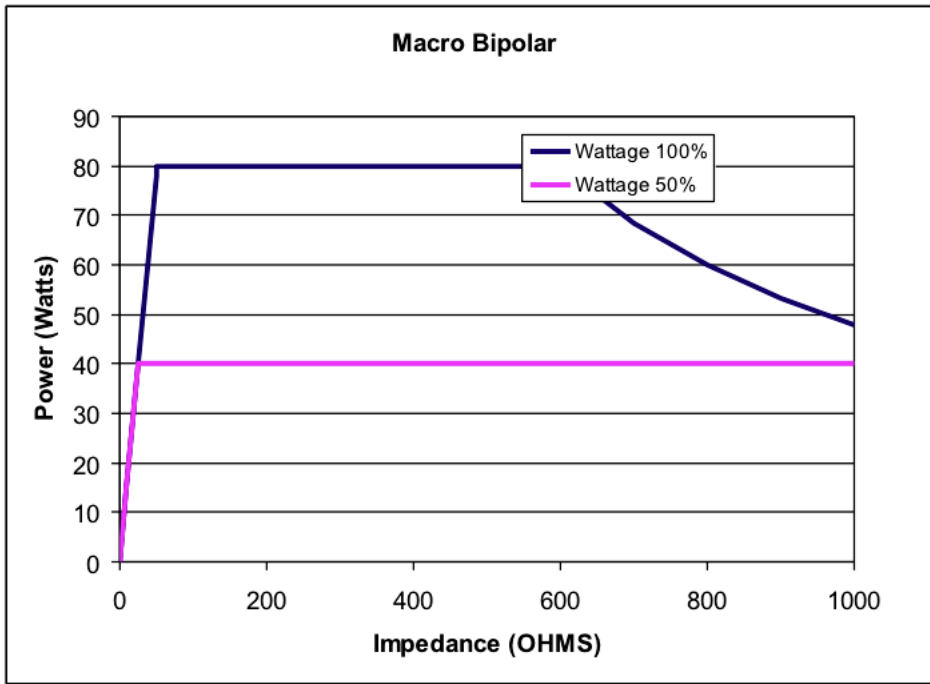


Figura A – 13 Nivelul puterii de ieșire față de impedanță pentru regim MICRO BIPOLAR

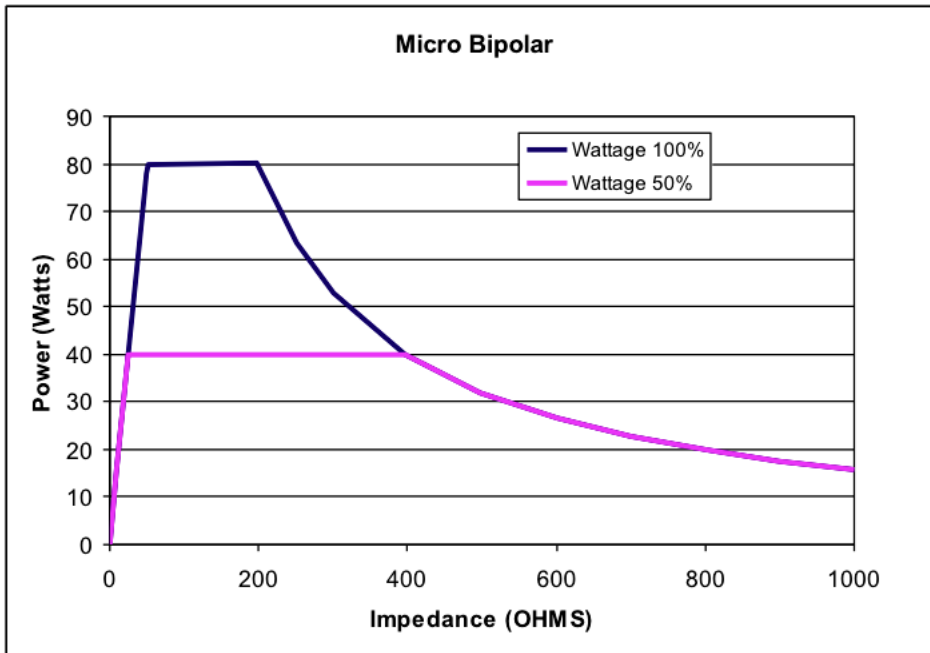


Figura A – 14 Puterea de ieșire față de impedanță pentru modul STANDARD BIPOLAR

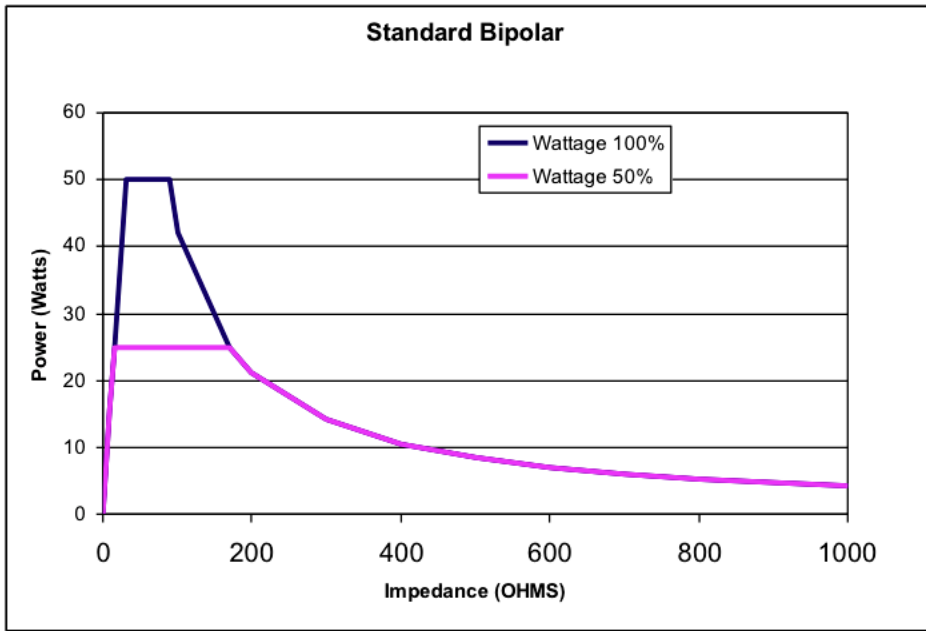
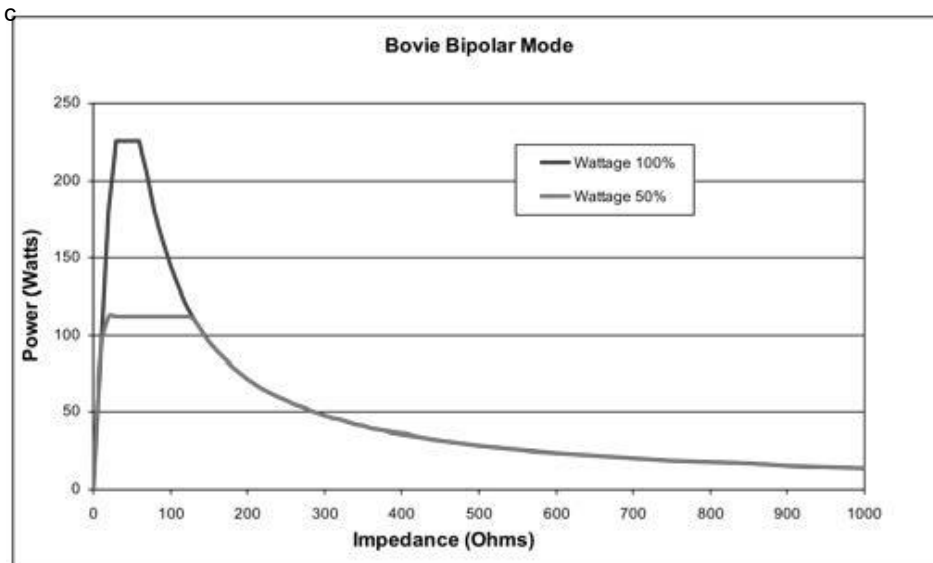


Figura A– 15 Puterea de ieșire față de impedanță pentru regim Bovie. Bipolar (continuu, fără pulsare)





GARANȚIE

Aspen Surgical Products garantează că orice produs fabricat de ea nu are defecțiuni de material și în timpul funcționării în condiții de utilizare normală pentru perioada indicată mai jos.

Obligația Aspen Surgical Products în cadrul acestei garanții se limitează la repararea sau înlocuirea, după opinia sa, oricărui produs sau partea respectivă care au fost returnate, la companie sau la distribuitorii săi, în cadrul termenului aplicabil specificat mai jos, după livrarea produsului cumpărătorului inițial, și examinarea arătând într-o măsură satisfăcătoare companiei Aspen Surgical Products, că produsul este, de fapt defect.

Această garanție nu este aplicabilă pentru produs sau o parte anume, care au fost reparate sau supuse unor modificări în afară de cele ale companiei Aspen Surgical Products, în astfel de modalitate, întrucât, după opinia companiei Aspen Surgical Products, a fost afectată stabilitatea sau fiabilitatea lui, sau a fost supus unei utilizări incorecte, neglijențe sau accidente.

Perioadele de garanție pentru produsele Aspen Surgical Products sunt următoarele:

- Generatoare electrochirurgicale: Patru ani de la data trimerii către client.
- Dispozitive de instalare (toate modelele): Doi ani de la data trimerii către client.
- Întrerupători de picior (toate modelele): Un an de la data trimerii către client.
- Electrozi neutri spre pacient: Termen de garanție numai cum este descris pe ambalaj.
- Accesorii sterile de unică folosință: Numai cum este descris pe ambalaj.
- Mâner: Numai cum este descris pe ambalaj.

Această garanție abrogă toate celelalte garanții, exprese sau implicite, inclusiv și fără restricție garanțiile de calitate de încărcare și valabilitate pentru scopul respectiv și toate celelalte drepturile și obligații companiei Aspen Surgical Products.

Aspen Surgical Products nu atribuie și nu împuternicește nici o altă persoană să asume orice responsabilitate, legată de vânzarea sau utilizarea de produse companiei Aspen Surgical Products.

Indiferent de alte condiții, în acest sau alt document sau comunicare, responsabilitatea companiei Aspen Surgical Products legată de acordul de față și de produsele, vândute în baza lui, se va limita până la prețul total de vânzare a produselor, vândute de către Aspen Surgical Products cumpărătorului.

Aspen Surgical Products respinge orice responsabilitate legată cu acest document sau în altă parte, în legătură cu vânzarea acestui produs, legată de defectări ulterioare sau indirecte.

Această garanție, precum și drepturile și obligațiile provenite din acest document vor fi interpretate și vor fi supuse legislației statului Michigan, SUA.

Competență judiciară pentru soluționarea litigiilor, provenite sau legate în orice fel cu prezenta garanție, este Tribunalul județului Kent, statul Michigan, SUA.

Aspen Surgical Products, vânzătorii și reprezentanții ei își rezervă dreptul de face modificări la echipamentele, pe care le instalează și/sau vinde în orice moment, ceea ce nu asumă obligația de a face aceeași sau asemenea modificări la echipamente care au fost instalate și/sau vândute de către ei în perioade anterioare.

CH REP

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Switzerland

UK REP

**UK
CA
0086**

Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr360 – UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ United Kingdom

Bovie®



Aspen Surgical Products, Inc
6945 Southbelt Dr. SE
Caledonia, MI 49316 USA
Phone: 616-698-7100
Toll- Free: 888-364-7004
aspensurgical.com

MC-55-225-011_8-RO
2025-02-28

EC REP

Emergo Europe
Westervoortsedijk 60
6827 AT, Arnhem
The Netherlands

CE 2797