



Bildverarbeitungssystem

Gebrauchsanweisung

IPS720

Videorekorder für medizinische Zwecke

IPS740DS

IPS740DG

Videorekorder für medizinische Zwecke

Bitte lesen Sie dieses Handbuch genau und vollständig durch, bevor Sie dieses Produkt anschließen, bedienen oder einstellen.

Deutsch

Inhalt

Produktbeschreibung / Verwendungszweck
Symbolerklärungen
Warn- und Sicherheitshinweise
Sicherheitshinweise
Elektromagnetische Verträglichkeit 10-14
Zubehör
Rückseite
IPS720
IPS740DS, IPS740DG
Frontblende
IPS720
IPS740DS, IPS740DG
Steuerung über die Benutzeroberfläche
Ein- und Ausschalten
Benutzeroberfläche
Einstellungen
IPS720
IPS740DS, IPS740DG
Taktung
Allgemeine technische Daten
IPS720
IPS740DS, IPS740DG
Abmessungen
Rainiauna 34

Die Spezifikationen und Informationen in diesem Dokument können ohne vorherige Ankündigung geändert werden.



Gebrauchsanweisungen für dieses Produkt sind auch in elektronischer Form (eIFU) erhältlich. Wählen Sie unter mehreren Sprachen aus. Verwenden Sie die Adobe Acrobat Software, um eIFUs anzuzeigen. Zugriff auf die eIFUs online unter: fsnmed.com/support/eifu/

Produktbeschreibung / Verwendungszweck



IPS720

Der IPS720 bietet HD-Fotoaufnahmen (bis zu 1920 x 1080p) und Videoaufnahmen von medizinischen Sitzungen (bis zu 1080p 60 Hz).

Das System kann gleichzeitig auf der internen 2-Terabyte-Festplatte und einem externen USB-Flash-Laufwerk aufzeichnen. Darüber hinaus kann der IPS720 2 Quellen gleichzeitig aufnehmen und 1 oder 2 Quellen aus derselben Videodatei wiedergeben.

Die Benutzeroberfläche wird über den Bildschirm und die Tasten an der Frontblende des Geräts oder über einen externen Monitor mit Touchscreen oder Maus und Tastatur gesteuert. Der IPS720 lässt sich problemlos in medizinische IT-Workflows integrieren.



IPS740DS IPS740DG

Beim IPS740DS, DG handelt es sich um ein medizinisches 4K-Videoaufnahmesystem, das Standbilder erfasst oder längere Sitzungen mit Videosignalen für die spätere Wiedergabe oder Übertragung auf andere Medien aufzeichnet.

Alle aufgezeichneten Dateien werden auf einer internen Festplatte gespeichert. Diese Dateien können dann auf einem Monitor angezeigt oder auf verschiedene Medien wie externe Datenträger, Speichersticks, Netzwerkordner oder Server übertragen werden.

Die Systemsteuerung erfolgt über eine grafische Benutzeroberfläche, die auf dem Bildschirm auf der Frontblende oder auf einem angeschlossenen externen Monitor angezeigt wird.

Verwendungszweck

Dieses Gerät ist für den Anschluss an andere medizinische Geräte vorgesehen. Dieses Gerät ist nicht zur Diagnose vorgesehen. Dieses Gerät ist zur Kompatibilität mit anderen hochspezialisierten chirurgischen und diagnostischen Geräten vorgesehen, die in chirurgischen OP-Suiten, Operationssälen, Notaufnahmen und verfahrenstechnischen Einrichtungen verwendet werden.

Vorgesehene Einsatzumgebung

Dieses Gerät ist für die Verwendung durch geschultes medizinisches Fachpersonal in einer Gesundheitseinrichtung vorgesehen wo ein Kontakt mit einem Patienten unwahrscheinlich ist (kein Anwendungsteil).

Dieses Gerät ist so konstruiert, dass es die medizinischen Sicherheitsanforderungen für ein patientennahes Gerät erfüllt.

Warnung: Dieses Gerät darf nicht in Verbindung mit lebenserhaltenden Geräten verwendet werden.

Nutzungsanforderungen

Dieses Gerät darf nur von geschultem medizinischen Fachpersonal verwendet werden. Dieses Gerät zeichnet Video- und Standbilder während chirurgischer Eingriffe auf und speichert sie, um sie später wiederzugeben oder auf andere Medien zu übertragen. Dieses Gerät ist nicht zur Diagnose vorgesehen.

12/2022 3

Symbolerklärungen

Auf dem Produkt, seiner Beschriftung oder der Produktverpackung sind die folgenden Symbole zu sehen. Jedes Symbol hat eine spezielle Bedeutung, wie sie nachfolgend aufgeführt ist:

Ą	Gefährlich: Hochspan- nung		Netzanschluss		Begleitdokumente beachten		
	Gleichstrom	\triangle	Verweist auf isoelektri- sche Erdung	UDI	Eindeutige Geräteken- nung		
	Verweist auf Schutzer- dung	$\boxed{\uparrow\uparrow}$	Diese Seite oben		Korea-Zertifizierung		
	DC-Leistungsschalter		Zerbrechlich	(((*)	Zugelassen gemäß den CCC-Bestimmungen		
7	Vor Nässe schützen	3	Maximale Stapelhöhe	(5)	China RoHS labels		
	Bedienungsanleitung beachten		Hersteller	REF	Katalognummer		
	Herstellungsdatum	EG REP	Autorisierter Vertreter in der Europäischen Union	MD	Medizinisches Gerät		
SN	Seriennummer		Luftfeuchtigkeitsgrenze	eIFU indicator	Bedienungsanleitung beachten - elektronisch		
0°-43°C	Temperaturgrenze		Luftdruckgrenze		Importeur		
UKA UKA	GB-Konformitätsbe- wertung		Einschalten		Ausschalten		
Œ	Verweist auf den Nachweis der Konformität mit der Medizinprodukte-Verordnung EU 2017/745 und den geltenden Normen.						
c Wijus	Medizinische Ausrüstung gemäß ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012) und CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1 (2014) in Bezug auf Stromschlag, Brandgefahr und mechanische Gefahren.						
F©	Getestet und in Übereinst	immung	mit der FCC-Norm Klasse B	befunder	n (USA).		
	dass elektronische Altgerä sondern als separater Abf	ite nicht i all zu beh	WEEE-Richtlinie 2012/19/EU unsortiert über den kommu andeln sind. Bitte wenden nderes autorisiertes Abfallu	ınale Mül Sie sich zv	l entsorgt werden dürfen, wecks Entsorgung Ihres		

Hinweis: Mit dem Produkt wird eine deutsche Version der Gebrauchsanleitung geliefert. Für eine Gebrauchsanleitung in einer anderen Sprache wenden sich Benutzer in EU-Mitgliedsstaaten bitte an den lokalen Händler. Dies gilt für EU-Mitgliedsstaaten, in denen das Produkt über autorisierte Kanäle erworben wurde.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

Achtung



Dieses Symbol weist den Benutzer darauf hin, dass wichtige Dokumente betreff end den Betrieb dieses Geräts mit dem Produkt ausgeliefert werden. Um mögliche Probleme zu vermeiden, sollten diese genau gelesen werden.

Dieses Symbol warnt Benutzer, dass nicht isolierte Spannung im Gerät möglicherweise sehr hoch ist und zu einem Stromschlag führen könnte. Daher ist es gefährlich, irgendeinen Teil innerhalb des Geräts zu berühren. Um das Risiko eines Stromschlags zu verringern, die Abdeckung (oder Rückseite) NIEMALS abnehmen. Im Gerät befinden sich keine Teile, die vom Benutzer gewartet werden könnten. Servicearbeiten sollten von qualifiziertem Servicepersonal durchgeführt werden.

Um Feuer und Stromschlag zu vermeiden, setzen Sie das Gerät nicht Regen oder Feuchtigkeit aus. Do not use this unit's polarized plug with an extension cord receptacle or other outlets unless the prongs can be fully inserted.



Klassifizierung nach Underwriters Laboratories (UL):

UL-Sicherheitskonformität:

IN BEZUG AUF STROMSCHLAG, BRAND UND MECHANISCHE GEFAHREN UND NUR GEMÄSS UL 60601-1/CAN/CSA C22.2 NR. 601.1 UL-klassifiziert.



EU-Konformität und EMV-Konformität:

Dieses Gerät erfüllt die Anforderungen von EN60601-1 und EN60601-1-2, um der EU-Verordnung über medizinische Geräte (MDR 2017/745) zu entsprechen. Zubehör für Medizinprodukte der CE-Klasse I.

In den USA nur einen 5-15P Stecker mit einer Nennleistung von 120 V verwenden.

Vorsicht! Verwenden Sie unbedingt ein für Ihre Region passendes Netzkabel. Dieses Gerät verfügt über ein universelles Netzteil, das den Betrieb in Spannungsbereichen von 100 - 120 V/AC oder 200 - 240 V/AC ermöglicht (keine Einstellung durch den Benutzer erforderlich).

12/2022 ______ 5

Verwenden Sie das korrekte Netzkabel mit dem korrekten Steckertyp. Bei einer Stromquelle mit 120 V/AC ist ein Netzkabel mit 125-V-Kennzeichnung (AC) und ein NEMA-Kontakt 5-15 zu verwenden, welche für den Krankenhauseinsatz geeignet sind und von UL und C-UL genehmigt wurden. Wenn die Stromquelle 240 V/AC ist, verwenden Sie ein Netzkabel mit Schutzkontaktstecker, das den Sicherheitsbestimmungen des jeweiligen europäischen Landes entspricht.



Recycling (WEEE-Richtlinie 2012/19/EU)

Befolgen Sie die örtlichen Bestimmungen zum Recycling und zur Entsorgung dieses Geräts.

Warnung: Die Verwendung dieses Geräts in der Nähe von oder im Stapel mit anderen Geräten muss vermieden werden, da dies zu unzuverlässigem Betrieb führen kann. Wenn eine solche Verwendung erforderlich ist, müssen dieses und die anderen Geräte beobachtet werden, um zu gewährleisten, dass sie ordnungsgemäß funktionieren.

Warnung: Die Verwendung von Zubehör, Wandlern und Kabeln, die nicht vom Hersteller dieses Geräts spezifi ziert oder geliefert werden, kann zu erhöhten elektromagnetischen Emissionen oder einer verminderten elektromagnetischen Störfestigkeit dieses Geräts und zu unzuverlässigem Betrieb führen.

Warnung: Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) dürfen nicht näher als in 30 cm Abstand zu irgendeinem Teil dieses Gerät verwendet werden, einschließlich der vom Hersteller angegebenen Kabel. Anderenfalls kann es zu einer Verschlechterung der Leistung dieses Geräts kommen.

Warnung: Die Verwendung dieses Geräts in der Röntgen- oder Magnetresonanzumgebung kann zu einer Verschlechterung der Leistung dieses Geräts, zu Störungen anderer Geräte oder zu Störungen der Funkdienste führen.

Warnung: Die Verwendung von anderen als den angegebenen Kabeln und/oder anderem Zubehör mit diesem Gerät kann zu erhöhten Emissionen oder verminderter Störfestigkeit dieses Geräts führen.

Warnung: Dieses Produkt gilt nicht als physikalisch zum Anschluss an HF (Hochfrequenz) elektrochirurgische Geräte.

Warnung: Nicht geeignet für den Einsatz in Gegenwart eines entflammbaren Anästhesiegemischs mit Sauerstoff oder mit Lachgas.

Sicherheitshinweise

Sicherheit

- Bevor Sie das Netzkabel anschließen, vergewissern Sie sich, dass die Spannung mit der lokalen Spannung übereinstimmt.
- 2. Stecken Sie niemals metallische Gegenstände in die Gehäuseöffnungen und Lüftungsschlitze. Ein Stromschlag könnte die Folge sein.
- 3. Um das Risiko eines Stromschlags zu verringern, die Abdeckung niemals abnehmen. Im Gerät befinden sich keine Teile, die vom Benutzer gewartet werden könnten. Dieses Gerät darf nur von einem qualifizierten Techniker geöffnet werden.
- 4. Verwenden Sie das Gerät auf keinen Fall, wenn das Netzkabel beschädigt ist. Nichts auf das Kabel stellen oder legen. Das Kabel von Bereichen fernhalten, in denen Personen darüber stolpern können.
- 5. Wenn Sie den Netzstecker ziehen, fassen Sie am Stecker an.
- 6. Ziehen Sie den Netzstecker, wenn Sie das Gerät für einen längeren Zeitraum nicht verwenden.
- 7. Ziehen Sie den Netzstecker auch vor Wartungsarbeiten.
- Wenn dieses Gerät nicht normal funktioniert, insbesondere wenn es ungewöhnliche Geräusche oder Gerüche abgibt, ziehen Sie sofort den Netzstecker und wenden Sie sich an einen autorisierten Händler oder Kundendienst.
- 9. Wenden Sie sich an den Hersteller, falls das Gerät in einem nicht zugänglichen Bereich installiert ist.

Warnung: Ein- oder Ausgänge und Patient nicht gleichzeitig berühren.

Warnung: Dieses Gerät dient zur Verbindung mit einem Ein-/Ausgangssignal und anderen Anschlüssen, die der entsprechenden IEC-Norm entsprechen (z. B. IEC 60950 für Einrichtungen der Informationstechnik und der Normenreihe IEC 60601 für medizinische elektrische Geräte). Darüber hinaus müssen alle solchen Kombinationssysteme der Norm IEC 60601-1-1 oder der Klausel 16 der dritten Ausgabe der Norm IEC 60601-1 bzw. den Sicherheitsanforderungen für medizinische elektrische Systeme entsprechen. Jede Person, die ein Kombinationssystem bildet, ist dafür verantwortlich, dass das System den Anforderungen der Norm IEC 60601-1-1 oder der Klausel 16 der 3. Ausgabe der Norm IEC 60601-1 entspricht. Im Falle von Zweifeln wenden Sie sich bitte an einen qualifizierten Techniker oder Ihren lokalen Händler.

Warnung: Um die Gefahr eines Stromschlags zu vermeiden, darf dieses Gerät nur an einen Netzanschluss mit Schutzerdung angeschlossen werden. Die Stromversorgung ist als Teil des Geräts spezifiziert. Stellen Sie das Gerät so auf, dass das Netzkabel von der Buchse des Geräts ganz einfach abzuziehen ist.

Warnung: Dieses Gerät darf ohne die Genehmigung des Herstellers nicht verändert werden.

Produktsicherung hat ein niedrigeres Ausschaltvermögen. Nicht am Gebäude-Stromnetz installieren, möglicher Kurzschlussstrom größer als 35 A.

12/2022

Umweltbedingungen für den Betrieb und die Lagerung

Temperaturbereich: 0 °C bis 40 °C (bei Betrieb), -20 °C bis 60 °C (bei Lagerung)

Relative Luftfeuchte: zwischen 10 % und 85 %

Luftdruck: zwischen 500 und 1060 hPa

Installation

- Die Öffnungen im Gehäuse dienen zur Belüftung. Um Überhitzung zu vermeiden, dürfen diese Öffnungen nicht blockiert oder abgedeckt werden. Wenn Sie das Gerät in ein Bücherregal oder an einen anderen umschlossenen Platz stellen, müssen Sie für genügend Luftzirkulation sorgen.
- Setzen Sie das Gerät auf keinen Fall Regen aus und verwenden Sie es nicht in unmittelbarer Nähe von Wasser. Wenn das Gerät nass wird, ziehen Sie sofort den Netzstecker und wenden Sie sich an einen autorisierten Fachhändler. Sie können das Gerät ggf. mit einem feuchten Tuch reinigen, allerdings müssen Sie zunächst den Netzstecker ziehen.
- 3. Stellen Sie Ihr Gerät in der Nähe einer leicht zugänglichen Steckdose auf.
- 4. Hohe Temperaturen können Probleme verursachen. Die maximale Betriebstemperatur beträgt 40 °C. Verwenden Sie Ihr Gerät nicht in direkter Sonneneinstrahlung und halten Sie es von Heizgeräten, Öfen, Kaminen und anderen Wärmequellen fern.
- 5. Verwenden Sie immer nur die Originalkabel und -zubehörteile für das Gerät.

Reparatur

Versuchen Sie nicht, das Gerät selbst zu warten, da Sie beim Öffnen oder Entfernen der Abdeckungen einer gefährlichen Spannung oder anderen Gefahren ausgesetzt sind; außerdem verlieren Sie Ihre Garantieansprüche. Wartungsarbeiten dürfen ausschließlich von qualifiziertem Servicepersonal durchgeführt werden. Trennen Sie das Gerät vom Stromnetz und überlassen Sie die Wartung unter den folgenden Bedingungen qualifiziertem Personal:

- Wenn das Netzkabel oder der Stecker ausgefranst bzw. beschädigt ist.
- Wenn Flüssigkeit in das Gerät eingedrungen ist.
- Wenn Fremdkörper in das Gerät eingedrungen sind.
- Wenn das Gerät Regen oder Feuchtigkeit ausgesetzt war.
- Wenn das Gerät fallen gelassen wurde oder starken Stößen ausgesetzt war.
- Wenn das Gehäuse beschädigt ist.
- Wenn das Gerät zu überhitzen scheint.
- Wenn das Gerät Rauch oder einen anormalen Geruch abgibt.
- Wenn das Gerät nicht gemäß der Bedienungsanleitung arbeitet.

Biogefährdungen

Um die Ausbreitung von Infektionen zu verhindern, darf dieses Gerät nur in Umgebungen verwendet werden, in denen eine biologische Dekontaminierung erfolgreich durchgeführt werden kann.

Produktrückgabe

Wenn die Probleme nach der Fehlerbehebung weiterhin bestehen, desinfizieren Sie das Produkt und senden Sie es in der Originalverpackung an FSN zurück. Legen Sie der Rücksendung das Zubehör bei, das mit dem Produkt geliefert wurde. Legen Sie bitte eine kurze Erklärung der Fehlfunktion bei.

Wenden Sie sich an FSN Medical Technologies, um eine Rücksendenummer und Anleitungen zu erhalten, bevor Sie das Gerät zurücksenden.

Zubehör

Verwenden Sie nur Zubehör, das der Hersteller empfiehlt oder mit dem Gerät verkauft.

Klassfizierung zur Einhaltung der Sicherheitsvorschriften

- Schutz gegen Stromschlag: Klasse 1 einschließlich Netzteil. Dieses medizinische Gerät entspricht den Normen ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012) und CAN/CSA-C22.2
 Nr. 60601-1 (2014) in Bezug auf Stromschlag, Feuergefahr und mechanische Gefahren.
 Medizinische Ausrüstung gemäß ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012) und CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1 (2014) in Bezug auf Stromschlag, Brandgefahr und mechanische Gefahren.
- Anwendungsteile: Keine Anwendungsteile.
- Sicherheitsgrad in der Gegenwart entflammbarer Anästhesiegemische mit Luft oder Sauerstoff oder Stickstoffoxid. Nicht geeignet für den Einsatz in Gegenwart eines entflammbaren Anästhesiegemischs mit Sauerstoff oder mit Lachgas.
- Für kritische Anwendungen wird empfohlen, ein Ersatzgerät zur Verfügung zu haben.
- Betriebsmodus: Dauerbetrieb

Hinweis für den Benutzer:

Jeder schwerwiegende Vorfall, der im Zusammenhang mit dem Gerät aufgetreten ist, muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Benutzer und/oder Patient ansässig ist, gemeldet werden. Wenden Sie sich an Ihren örtlichen Vertriebsmitarbeiter von FSN Medical Technologies, um Informationen über Änderungen und neue Produkte zu erhalten.

12/2022

Elektromagnetische Verträglichkeit

Dieses Gerät wurde so entwickelt und getestet, dass es die Anforderungen der IEC 60601-1-2:2014/ AMD1:2020 für die elektromagnetische Verträglichkeit mit anderen Geräten erfüllt. Um die elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) zu gewährleisten, muss der Gerät gemäß den EMV-Hinweisen in dieser Bedienungsanleitung installiert und betrieben werden.

Dieses Gerät wurde getestet und entspricht den Grenzwerten für ein digitales Gerät der Klasse B, entsprechend Teil 15 der FCC-Richtlinien. Diese Grenzwerte sind so ausgelegt, dass sie einen angemessenen Schutz gegen Störungen bieten. Dieses Gerät kann Funkfrequenzenergie erzeugen und – falls nicht ordnungsgemäß und gemäß den Anweisungen installiert – Störungen bei anderen Funkübertragungsgeräten hervorrufen. Es gibt keine Garantie, dass in einer bestimmten Installation keine Störungen auftreten. Wenn festgestellt wird, dass dieses Gerät den Radio- oder Fernsehempfang stört, sollte der Benutzer versuchen, die Störung zu beheben, indem er eine oder mehrere der folgenden Maßnahmen ergreift:

- 1. Richten Sie die Empfangsantenne neu aus oder verlegen Sie sie.
- 2. Vergrößern Sie den Abstand zwischen dem Gerät und dem gestörten Objekt.
- 3. Schließen Sie das Gerät und den Empfänger an zwei unterschiedlichen Stromkreisen an.
- 4. Wenden Sie sich an Ihren Fachhändler oder einen erfahrenen Radio-/Fernsehtechniker, um Hilfe zu erhalten.

HINWEISE AN DEN BENUTZER

Dieses Gerät entspricht Abschnitt 15 der FCC-Vorschriften. Der Betrieb unterliegt den folgenden beiden Bedingungen: (1) Dieses Gerät darf keine Störungen verursachen. (2) Dieses Gerät muss alle Störungen aufnehmen können, auch die Störungen, die einen unerwünschten Betrieb zur Folge haben.

FCC-ERKLÄRUNG

Dieses Gerät erzeugt oder verwendet Funkfrequenzenergie. Veränderungen oder Modifizierungen an diesem Gerät können schädliche Störungen verursachen, es sei denn, die Modifizierungen sind in der Betriebsanleitung ausdrücklich genehmigt. Der Benutzer verliert möglicherweise die Berechtigung zum Betrieb dieses Geräts, wenn eine nicht genehmigte Veränderung oder Modifizierung vorgenommen wird.

LEBENSDAUER

Die Leistung dieses Geräts kann sich über längere Zeiträume hinweg verschlechtern. Prüfen Sie regelmäßig, ob das Gerät ordnungsgemäß funktioniert. Die erwartete Lebensdauer des Geräts beträgt vier Jahre. Halten Sie das Gerät sauber, um seine Betriebslebensdauer zu verlängern.

1. Richtlinie und Herstellererklärung - Elektromagnetische Emission

Das Gerät ist für den Einsatz in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Anwender des Geräts muss gewährleisten, dass es in einer solchen Umgebung betrieben wird.						
Störemissionsmessungen	Konformitätsstufe	Elektromagnetische Umgebung - Richtlinien				
HF-Emissionen gemäß CISPR 11	Entspricht Gruppe 1	Die durch die Funkgenehmigung bestimmten				
HF-Emissionen gemäß CISPR 11	Entspricht Klasse B	Eigenschaften dieses Geräts ermöglichen den industriellen und klinischen Einsatz (CISPR 11.				
Emission von Oberschwingungen gemäß IEC 61000-3-2	Entspricht Klasse A	Klasse A). Bei Verwendung in einem Wohnbereich (für den CISPR 11 in der Regel Klasse B				
Spannungsschwankungen/ Flimmeremissionen gemäß IEC 61000-3-3	Erfüllt	vorschreibt) bietet dieses Gerät möglicherweise keinen angemessenen Schutz für Funkdienste. Der Anwender muss gegebenenfalls Abhilfemaßnahmen wie die Implementierung oder Neuausrichtung des Geräts ergreifen.				

2. Für den Einsatz von ME-Geräten in professionellen Gesundheitseinrichtungen.

Leitfaden und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Gerät ist für den Einsatz in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Anwender des Geräts muss gewährleisten, dass er in einer solchen Umgebung betrieben wird.					
Störfestigkeitsprüfung	IEC 60601-1-2:2014 Konformitätsstufe	Elektromagnetische Umgebung - Richtlinien			
Elektrostatische Entladung (ESD) gemäß IEC 61000-4-2	Entspricht ±2 kV, ±4 kV, ±6 kV, ± 8 kV Kontaktentladung ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV Luftentladung	Die Böden müssen aus Holz, Beton oder Kera- mikfliesen bestehen. Sind die Böden mit syn- thetischem Material belegt, muss die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30 % betragen.			
Schnelle transiente elektrische Störungen/Impulse gemäß IEC 61000-4-4	Entspricht ±2 kV für Netzleitungen, ±1 kV für Eingangs-/Ausgangslei- tungen	Die Qualität der Versorgungsspannung muss derjenigen einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.			
Überspannung gemäß IEC 61000-4-5	Erfüllt ±1 kV Gegentakt- spannung, ± 2kV Gleich- taktspannung	Die Qualität der Versorgungsspannung muss derjenigen einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.			
Spannungseinbrüche, kurze Unterbrechungen und Schwankungen der Stromversorgung gemäß IEC 61000-4-11 Spannungseinbrüche, kurze Unterbrechungen und Schwankungen der Stromversorgung gemäß IEC 61000-4-11 Spannungseinbrüche, der Stromversorgung gemäß bei 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°, 315° 0 % U _{T;} 1 Zyklus und 70 % U _{T;} 25/30 Zyklen einphasig bei 0° 0 % U _{T;} 250/300 Zyklus Wenn der Anwender des Geräts auch bei Unt brechungen der Stromversorgung eine weite Funktion wünscht, wird empfohlen, das Geräts wiber eine unterbrechungsfreie Stromversorgung zu speisen.					
*Hinweis: U _T ist die Netzwech	<u> </u> selspannung vor dem Anled	3			

12/2022

3. Für den Einsatz von ME-Geräten in professionellen Gesundheitseinrichtungen.

Testspezifikation für die Störfestigkeit der Gehäuseanschlüsse zu drahtlosen HF-Kommunikationsgeräten (gemäß IEC 60601-1-2:2014)

Das Gerät ist für den Einsatz in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Anwender des Geräts muss gewährleisten, dass er in einer solchen Umgebung betrieben wird.

Testfrequenz MHz	Band MHz Kundendienst Modulation		Modulation	Höchstleis- tung W	Abstand m	STÖRFESTIG- KEITSPRÜF- STUFE V/m
385	380 bis 390	TETRA 400	Pulsmodulation 18 Hz	1,8	1,0	27
450	430 bis 470	GMRS 460, FRS 460	FM ± 5 kHz Takt ± 1 kHz Sinuswelle	2	1,0	28
710						
745	704 bis 787	Band 13, 17	Pulsmodulation 217 Hz	0,2	1,0	9
780		217112				
810		GSM 800/900				
870	800 bis 960	TETRA 800, iDEN 820,	Pulsmodulation 18 Hz	ation 2	1,0	28
930	900	CDMA 850, LTE Band 5				
1720		GSM 1800, CDMA 1900,				
1845	1700 bis GSM 1900, 1990 DECT,	Pulsmodulation 217 Hz	2	1,0	28	
1970		LTE Band 1,3, 4, 25 UMTS				
2450	2400 bis 2570	Bluetooth, WLAN 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Pulsmodulation 217 Hz	2	1,0	28
5240						
5500	5100 bis 5800	WLAN 802.11 Pulsmodulation a/n 217 Hz		0,2	1,0	9
5785						

^{*}Hinweis: Wenn es notwendig ist, um den IMMUNITÄTSTESTLEVEL zu erreichen, kann der Abstand zwischen der Sendeantenne und dem Gerät uf 1 m reduziert werden. Der Testabstand von 1 m ist nach IEC 61000-4-3 zulässig.

12 12/2022

4. Richtlinie und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit - für Geräte und Systeme, die nicht lebenserhaltend sind

Das Gerät ist für den Einsatz in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Anwender des Geräts muss gewährleisten, dass er in einer solchen Umgebung betrieben wird.

Störfestigkeitsprü-	IEC 60601-1-	Konformi-	Elektromagnetische Umgebung - Richtlinien
fungen	2:2014 Prüfstufe	tätsstufe	
Geleitete HF- Störungen gemäß IEC 61000-4-6 Gestrahlte HF- Störungen gemäß IEC 61 000-4-3	3 V rms 150 kHz bis < 80 MHz 3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 Veff 3 V/m	Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte dürfen nicht näher an irgendeinem Teil des Geräts, einschließlich Kabeln, als der empfohlene Isolationsabstand verwendet werden, der sich aus der Gleichung für die Frequenz des Senders ergibt. Empfohlener Isolationsabstand: d = 1,2 √P Dabei ist P die Nennleistung des Senders in Watt [W] gemäß den Angaben des Herstellers des Senders und d der empfohlene Isolationsabstand in Metern [m]. Die Feldstärke von stationären Sendern bei allen Frequenzen am Standort a muss gemäß einer Studie kleiner als die Konformitätsstufe b sein. d = 1,2 √P 80 MHz bis < 800 MHz d = 2,3 √P 800 MHz bis 2,5 GHz In unmittelbarer Nähe von Geräten, die mit dem nachstehenden Symbol gekennzeichnet sind, können Störungen auftreten:

Hinweis: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen von Gebäuden, Objekten und Personen beeinflusst.

a Feldstärken von festen Sendern, wie z.B. Basisstationen für Funk-[zellular/kabellose]-Telefone und Landmobilfunk, Amateurfunk, MW- und UKW-Radio- und TV-Sendung, können theoretisch nicht genau vorhergesagt werden. Um die elektromagnetische Umgebung der stationären Sender zu beurteilen, sollte eine Standortbestimmung in Betracht gezogen werden. Wenn die gemessene Feldstärke an der Stelle, an der das Gerät verwendet wird, die oben genannten Konformitätswerte überschreitet, muss das Gerät zur Überprüfung des Normalbetriebs beobachtet werden. Werden ungewöhnliche Leistungsmerkmale beobachtet, können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie z.B. eine geänderte Ausrichtung oder ein anderer Standort des Geräts.

b Über den Frequenzbereich 150 kHz bis 80 MHz müssen die Feldstärken kleiner als 3 V/m sein.

12/2022 _______ 13

5. Empfohlene Abstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und dem Gerät

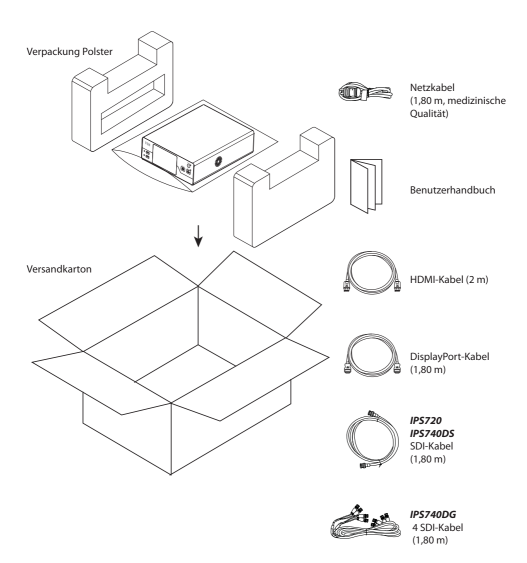
DasGerät ist für den Einsatz in der elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der die HF-Störungen kontrolliert sind. Der Anwender des Geräts kann zur Vermeidung elektromagnetischer Störungen beitragen, indem er einen Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und der Vorrichtung einhält - in Abhängigkeit von der Ausgangsleistung des Kommunikationsgeräts, wie unten dargestellt.

N. I.	Isolationsabstand [m] gemäß Frequenz des Senders					
Nennleistung des Senders [W]	150 kHz bis < 80 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz bis < 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$		800 MHz bis 2,5 GHz d = 2,3 √P			
0,01	0,12	0,12	0,23			
0,1	0,38	0,38	0,73			
1	1,2	1,2	2,3			
10	3,8	3,8	7,3			
100	12	12	23			

Für Sender mit einer maximalen Ausgangsleistung, die nicht vorstehend aufgeführt ist, kann der empfohlene Isolationsabstand **d** in Metern (m) anhand der für die Frequenz des Senders geltenden Gleichung geschätzt werden, wobei **P** die maximale Ausgangsleistung des Senders in Watt (W) nach Angaben des Herstellers des Senders ist.

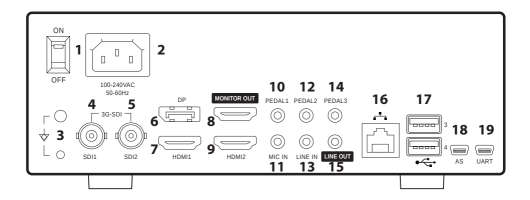
14 12/2022

Zubehör IPS720, IPS740DS, IPS740DG



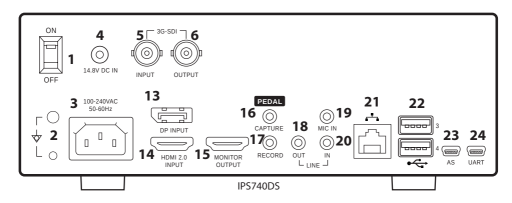
12/2022 ______ 15

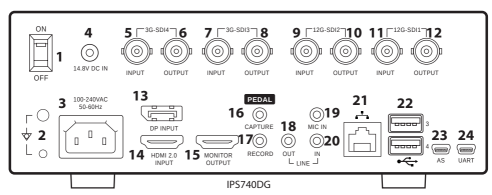
Rückseite IPS720



1	Netzschalter ein/aus	11	Mkrofoneingang (3,5 mm Klinke)
2	Stromeingang	12	Pedaleingang 2 (3,5 mm Klinke)
3	Erdungsanschluss	13	LINE-Eingang (AUDIO) (3,5 mm Klinke)
4	3G-SDI1-Eingang (BNC - 75 Ω)	14	Pedaleingang 3 (3,5 mm Klinke)
5	3G-SDI2-Eingang (BNC - 75 Ω)	15	LINE-Ausgang (AUDIO) (3,5 mm Klinke)
6	DisplayPort 1.4 Eingang	16	Netzwerkanschluss (RJ45)
7	HDMI1 Eingang (bis zu 1920 x 1080p bei 60)	17	USB (USB 3.0, 2 auf Frontblende, 2 auf Rückseite)
8	HDMI Ausgang (1920 x 1080p bei 60)	18	Serviceanschluss (Mini-USB)
9	HDMl2 Eingang (bis zu 1920 x 1080p bei 60)	19	RS-232 (Mini-USB)
10	Pedaleingang 1 (3,5 mm Klinke)		

Rückseite IPS740DS, IPS740DG



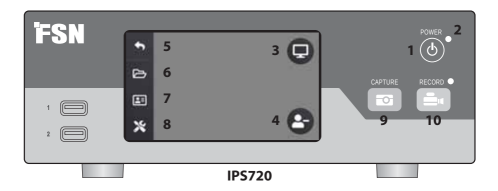


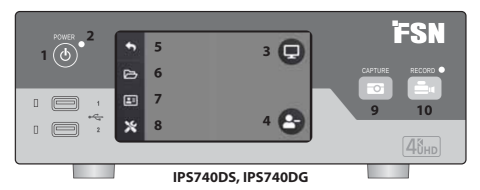
1	Netzschalter (ON: Grüne LED leuchtet)	13	DISPLAYPORT1.4-Eingang
2	Erdungsanschluss	14	HDMI-Eingang (bis zu 4096 x 2160p bei 60)
3	Stromeingang	15	HDMI-Ausgang (1920 x 1080p bei 60/3840 x 2160p bei 60)
4	DC-Eingang (zur Verwendung als zusätzliche Stromversorgung, um bei einem Stromausfall Da- teifehler während der Aufnahme zu vermeiden).	16	PEDAL-Eingang (Standbild, 3,5 mm Klinke)
5	3G-SDI4-Eingang (BNC - 75 Ω)	17	PEDAL-Eingang (Videoaufnahme, 3,5 mm Klinke)
6	3G-SDI4-Durchschleifung (BNC - 75 Ω)	18	LINE-Ausgang (AUDIO) (3,5 mm Klinke)
7*	3G-SDI3-Eingang (BNC - 75 Ω)	19	Mkrofoneingang (3,5 mm Klinke)
8*	3G-SDI3-Durchschleifung (BNC - 75 Ω)	20	LINE-Eingang (AUDIO) (3,5 mm Klinke)
9*	12G-SDI2-Eingang (BNC - 75 Ω)	21	Netzwerkanschluss (RJ45)
10*	12G-SDI2-Durchschleifung (BNC - 75 Ω)	22	USB 3.0
11*	12G-SDI1-Eingang (BNC - 75 Ω)	23	Serviceanschluss (Mini-USB)
12*	12G-SDI1-Durchschleifung (BNC - 75 Ω)	24	RS-232 (Mini-USB)

^{*}SDI-Anschlüsse verfügbar bei IPS740DG.

12/2022 17

Frontblende





- **1 POWER** Ein/Aus-Taste. Wenn sich der Netzschalter auf der Rückseite auf ON befindet, drücken Sie die Taste, um die Initialisierung zu starten.
- 3 Wählen Sie **MONITOR**, um zu dem angeschlossenen externen Monitor umzuschalten. In diesem Modus kann der Touchscreen auch als Touchpad verwendet werden.
- 5 Zurück zur STARTSEITE.
- **7 ARBEITSLISTE** ruft Patientendaten ab, die auf dem Arbeitslistenserver gespeichert sind.
- **9 CAPTURE** Aufnahmetaste. Die Aufnahme kann ebenfalls über einen angeschlossenen Monitor (Touchscreen oder Maus) oder mit VACS-Softwaregestartet werden.

- **2 LED**-Anzeige, wenn der Netzschalter auf der Rückseite auf ON steht: Grün = Standby Aus = Gerät arbeitet normal.
- **4** Neue **AUFGABE** erstellen, wenn Plus (+) angezeigt wird, oder aktive Aufgabe schließen, wenn Minus (-) angezeigt wird.
- **6 DATEI** verwaltet Aufgaben, einschließlich: Suchen, Ändern, Kopieren, Löschen, DICOM speichern und Drucken.
- **8 EINSTELLUNGEN** erlaubt Einstellungen für Eingabequellen, Dateitypen, DICOM, Server, Netzwerk, lokale Zeit, Fußschalter, Drucklayout und Systemoptionen.
- **10 RECORD** Aufnahmetaste. Die Videoaufnahme kann ebenfalls über einen angeschlossenen Monitor (Touchscreen oder Maus) oder mit der VACS-Software gestartet werden.

Benutzeroberfläche - Nur Frontblende



Videoquelle.



Anschluss an der Rückseite des Rekorders.



Das aktive Signal wird auf dem Bildschirm auf der Vorderseite angezeigt. Tippen Sie auf den Bildschirm, um Symbole anzuzeigen für: Startseite, Datei, Arbeitsliste, Einstellungen, Monitor (falls angeschlossen) und Aufgabe (neu erstellen oder schließen).

Benutzeroberfläche - Frontblende und externer Monitor

Aktive Signale und Symbole werden auf dem angeschlossenen externen Monitor in der Vorschau angezeigt.

Steuerungsoption 1

Verwenden Sie den Bildschirm auf der Vorderseite als Touchpad, um den Cursor zu bewegen und Elemente auf dem externen Monitor auszuwählen.



Videoquelle.



Anschluss an der Rückseite des Rekorders.





Anschluss an der Rückseite des Rekorders.



Steuerungsoption 2

Verwenden Sie einen über USB angeschlossenen Touchscreen als externen Monitor, um den Cursor zu bewegen und Elemente auf der Benutzeroberfläche auszuwählen.

Steuerungsoption 3

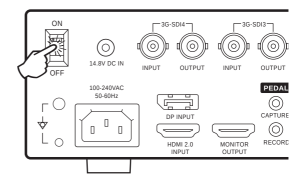
Verwenden Sie eine über USB angeschlossene Maus und Tastatur, um den Cursor zu bewegen und Elemente auf der externen Monitoroberfläche auszuwählen.





Einschalten

Stellen Sie den Netzschalter auf der Rückseite des Geräts auf ON.



Drücken Sie die Ein/Aus-Taste auf der Frontblende, um die Initialisierung zu starten.



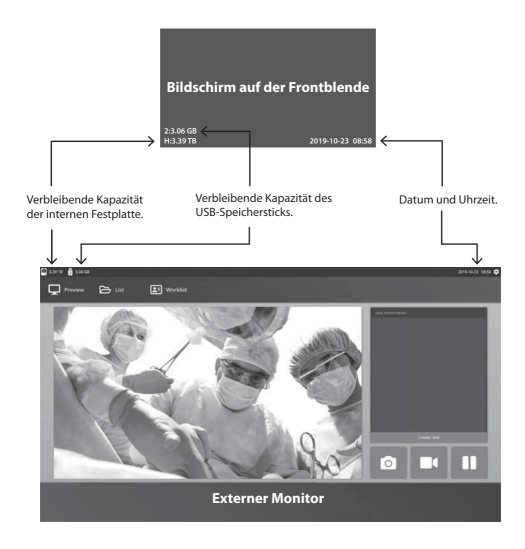
Ausschalten

Drücken Sie die Ein/Aus-Taste auf der Frontblende und folgen Sie den Anleitungen auf der Benutzeroberfläche.

Beim Ausschalten mit dieser Methode wird das Gerät heruntergefahren, der Netzschalter auf der Rückseite bleibt jedoch auf ON gestellt.



Datum, Uhrzeit, Datenspeicherkapazität



Aufgaben

Eine Aufgabe ist die Erfassung von aufgenommenen Bildern oder aufgezeichneten Videos, die während derselben Sitzung oder desselben Vorgangs erstellt wurden. Patientendaten werden mit dem Inhalt einer Aufgabe verknüpft. Nachdem eine Aufgabe geschlossen wurde, können keine weiteren Inhalte mehr zu dieser Aufgabe hinzugefügt werden. Aufgabendaten können geändert werden, nachdem eine Aufgabe geschlossen wurde. Jeder neuen Aufgabe wird vom System automatisch eine Aufgabennummer zugeordnet.

Neue Aufgabe erstellen



Patientendaten hinzufügen



Standbilder oder Videos zur Aufgabe aufnehmen



Schließen Aufgabe

Neue Aufgabe erstellen

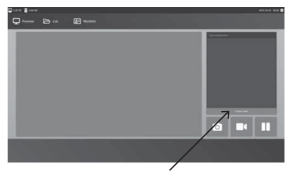
Bildschirm auf der Frontblende



Zum Erstellen einer neuen Aufgabe wählen.

Hinweis: Das + im Symbol bedeutet, dass derzeit keine Aufgabe aktiv ist.

Externer Monitor



Zum Erstellen einer neuen Aufgabe wählen.

Im Dialogfeld Aufgabe erstellen werden die folgenden Informationen abgefragt: Patienten-ID, Name, Geschlecht und Geburtsdatum des Patienten, Beschreibung der Aufgabe. Diese Informationen können manuell über die Tastatur der Benutzeroberfläche oder eine angeschlossene USB-Tastatur eingegeben werden.

Die Informationen können außerdem aus der Arbeitsliste der Einrichtung importiert werden, wie später in diesem Handbuch beschrieben.

22 12/2022

Bestehende Aufgabe öffnen

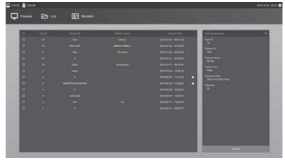
Wählen Sie das **DATEI**-Symbol, um Aufgaben zu verwalten, einschließlich Suche, Ändern, Kopieren, Löschen, DICOM-Speicher und Drucken. Nachdem eine Aufgabe geschlossen wurde, können keine weiteren Inhalte mehr zu dieser Aufgabe hinzugefügt werden.



Bildschirm auf der Frontblende



Externer Monitor



Aufgabe schließen

Bildschirm auf der Frontblende



Zum Schließen einer Aufgabe wählen.

Hinweis: Das – im Symbol bedeutet, dass eine Aufgabe gerade aktiv ist.

Externer Monitor



Zum Schließen einer Aufgabe wählen.

Standbilder erfassen

Schließen Sie ein Eingangssignal an. Vergewissern Sie sich, dass eine Aufgabe erstellt wurde und das Signal der Eingangsquelle im Vorschaufenster des Bildschirms auf der Vorderseite oder auf dem externen Monitor angezeigt wird.

Bildschirm auf der Frontblende



Externer Monitor



Wählen Sie das Kamerasymbol, um ein Standbild aufzunehmen. Ein Signalton zeigt an, dass die Aufnahme durchgeführt wurde. Eine Vorschau der Aufnahme wird für 1,5 Sekunden angezeigt.

Wenn ein Fußpedal am Pedalaufnahmeeingang auf der Rückseite des Rekorders angeschlossen ist, wird durch Drücken des Pedals ein Standbild aufgenommen. Die aufgenommenen Standbilder werden im Rahmen der Aufgabe zur späteren Verwendung gespeichert.

Video aufzeichnen

Schließen Sie ein Eingangssignal an. Vergewissern Sie sich, dass eine Aufgabe erstellt wurde und das Signal der Eingangsquelle im Vorschaufenster des Bildschirms auf der Vorderseite oder auf dem externen Monitor angezeigt wird.

Bildschirm auf der Frontblende



Externer Monitor



Wählen Sie das Symbol für die Videoaufnahme, um ein Video aufzunehmen. Ein Signalton und ein roter Punkt zeigen an, dass die Aufnahme läuft. Wählen Sie das Symbol für die Videoaufnahme erneut, um die Aufnahme zu beenden.

Wenn ein Fußpedal am Pedalaufnahmeeingang auf der Rückseite des Rekorders angeschlossen ist, wird die Videoaufnahme durch Drücken des Pedals gestartet und gestoppt. Die aufgezeichneten Videodateien werden innerhalb der Aufgabe zur späteren Verwendung gespeichert.

24 ______ 12/2022

Aufgabenaktionen

Wählen Sie das **DATEI**-Symbol, um Aufgaben zu verwalten, einschließlich Suche, Ändern, Kopieren, Löschen, DICOM-Speicher und Drucken. Nachdem eine Aufgabe geschlossen wurde, können keine weiteren Inhalte mehr zu dieser Aufgabe hinzugefügt werden.



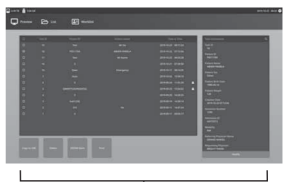
Wählen Sie in der Liste der gespeicherten Aufgaben eine Aufgabe, indem Sie das Kontrollkästchen links neben der Spalte Patienten-ID aktivieren. Daraufhin werden mehrere Aktionen geöffnet, die auf die Aufgabe angewendet werden können, darunter: Kopieren auf USB, Löschen, DICOM-Speicher, Drucken und Ändern. Verwenden Sie das Lupensymbol oben rechts, um Aufgaben nach bestimmten Inhalten zu durchsuchen.



Externer Monitor

Bildschirm auf der Frontblende





Aufgabenaktionen

- Auf USB kopieren Kopiert die ausgewählte Aufgabe auf einen USB-Speicherstick.
 Alle USB-Speichersticks, die am System angeschlossen sind, werden als Option angezeigt.
- · Löschen Löscht die ausgewählte Aufgabe.
- DICOM-Speicher Sendet die ausgewählte Aufgabe an den PACS-Server.
- Drucken Druckt die ausgewählte Aufgabe. Das Drucklayout, z. B. 1 x 1 Querformat, wird in der Titelleiste des Dialogfensters angezeigt.
- Ändern Ermöglicht Änderungen an den Patientendaten einer Aufgabe.



Mit dem Lupensymbol in der oberen rechten Ecke können Sie Aufgaben nach bestimmten Inhalten durchsuchen. Wenn Sie alle Kriterien leer lassen, werden alle Aufgaben in den Suchergebnissen aufgeführt.

Dateiaktionen

Doppelklicken Sie auf eine Aufgabe, damit werden alle in der Aufgabe enthaltenen Dateien im linken Fenster angezeigt.

Externer Monitor

Bildschirm auf der Frontblende





Wählt alle Dateien in der Aufgabe aus.

Sortiert alle Dateien in der Aufgabe nach Typ.

Sortiert alle Dateien in der Aufgabe in aufsteigender oder absteigender Reihenfolge.

12/2022



Dateiaktionen (nach Auswahl der zu bearbeitenden Dateien)

- Auf USB kopieren Kopiert die ausgewählten Dateien auf einen USB-Speicherstick Alle USB-Speichersticks, die am System angeschlossen sind, werden als Option angezeigt.
- Löschen Löscht die ausgewählten Dateien.
- DICOM-Speicher Sendet die ausgewählten Dateien an den PACS-Server.
- Drucken Druckt die ausgewählten Dateien. Das Drucklayout, z. B. 1 x 1 Querformat, wird in der Titelleiste des Dialogfensters angezeigt.
- Ändern Ermöglicht Änderungen an den Patientendaten einer Datei.

Das Lupensymbol in der oberen rechten Ecke ermöglicht die Suche nach bestimmten Inhalten.

Dateiwiedergabe

Doppelklicken Sie auf eine Aufgabe, damit werden alle in der Aufgabe enthaltenen Dateien im linken Fenster angezeigt. Wenn Sie auf eine Bilddatei doppelklicken, wird diese im Vollbildmodus geöffnet. Videodateien sind mit einem Filmsymbol gekennzeichnet und werden mit dem Wiedergabesymbol geöffnet. Klicken Sie auf Wiedergabe, um die Wiedergabe zu starten. Während der Videowiedergabe wird der Fortschrittsbalken größer.



Bildschirm auf der Frontblende



Externer Monitor



Aufgenommene Standbilder werden im Vollbildmodus angezeigt.

Bildschirm auf der Frontblende



Externer Monitor



Aufgenommene Videos werden im Vollbildmodus mit Steuerelementen am unteren Rand angezeigt. Klicken Sie auf Wiedergabe, um die Wiedergabe zu starten. Während der Videowiedergabe wird der Fortschrittsbalken größer.

Aufgaben mit Hilfe von Arbeitslistendaten erstellen

Vor dem Abrufen von Arbeitslistendaten müssen die Einstellungen des Arbeitslistenservers in Einstellungsmenü -> Systemeinstellungen korrekt konfiguriert werden.



Wählen Sie das Symbol **ARBEITSLISTE**. Patientendaten, die auf dem Arbeitslistenserver gespeichert sind, werden im linken Fenster angezeigt. Klicken Sie auf ein Element der Arbeitsliste, damit werden im rechten Fenster detaillierte Daten zu diesem Element angezeigt.

Externer Monitor

Bildschirm auf der Frontblende





- Linke Spalte: Patienten auf der Arbeitsliste.
- Rechte Spalte: Nach einer Auswahl, Details zu Patientendaten.
- Aufgabe erstellen Anklicken, um ein Element der Arbeitsliste in eine Rekorderaufgabe umzuwandeln.
- MPPS starten (Modality Performed Procedure Step)

28 12/2022

Einrichtung IPS720



Wählen Sie das Symbol **EINSTELLUNGEN** (das Werkzeugbild auf dem Bildschirm oder die Zahnräder auf dem externen Monitor), um die Systemeinstellungen wie unten beschrieben zu verwalten. Wenn der Passwortschutz aktiviert wurde, wird der Dialog zur Passwortauthentifizierung geöffnet.



Bildschirm auf der Frontblende



Externer Monitor



Einstellungsmenü Untermenü		Beschreibung			
Eingänge	Video	Quelle 1, Quelle 2, 3D Modus, Videobereich (Quelle 1, 2), Live-Ansicht			
Eingange	Audio	Quelle			
	Videoaufnahme	Format, Qualität, Duale Aufnahme, Clip-Größe, Auto-Kopie,			
Datei	Standbildaufnahme	Format, Auto-Kopie			
	Allgemein	Bildformat, Festplattenspeicher freigeben, Warnung bei geringer Festplattenkapazität			
	Arbeitsliste	Server AE Titel, Server-IP, Server-Port, Client AE Titel, Echo			
	Speicher	Server AE Titel, Server-IP, Server-Port, Client AE Titel, Echo			
DICOM	MPPS	Server AE Titel, Server-IP, Server-Port, Client AE Titel, Echo			
J. 65	Allgemein	Modalität, Krankenhauseinrichtung, Geplante Station AE Titel, Zeichensatz			
	Sichere Kommunikation	TLS-Modus			
CIFS		ID, Passwort			
CIF3	Client 1 - 4	Adresse, ID, Passwort			
Netzwerk	-	DHCP, IP, Netzmaske, Gateway, DNS, MAC			
Zeit	-	Zeit-Server, GMT, DST			
OSD	-	Oben links, oben rechts, unten links, unten rechts, Sprache, Standbild-Position, Drucker-Schaltfläche			
Cti	Fußschalter	Pedal 1, Pedal 2, Pedal 3, Pedaltyp, Aufnahmeaktion			
Sonstiges	Druck	Layout			
	Version	Haupt, Sub			
System	Update	Haupt, Sub			
System	Initialisierung	HDD, USB, System			
	Sonstiges	Passwort, Bediener-Passwort einrichten			

12/2022 29

Einrichtung IPS740DS, IPS740DG



Wählen Sie das Symbol **EINSTELLUNGEN** (das Werkzeugbild auf dem Bildschirm oder die Zahnräder auf dem externen Monitor), um die Systemeinstellungen wie unten beschrieben zu verwalten. Wenn der Passwortschutz aktiviert wurde, wird der Dialog zur Passwortauthentifizierung geöffnet.



Bildschirm auf der Frontblende



Externer Monitor



Einstellungsmenü	Untermenü	Beschreibung		
Fin a ii a a a	Video	Quelle, 3D-Modus		
Eingänge	Audio	Quelle		
Datei	Videoaufnahme	Format, Qualität, Clipgröße, USB-Kopie		
Datei	Standbildaufnahme	Format, USB-Kopie		
	Allgemein	Auflösung, Bildformat		
	Arbeitsliste	Server AE Titel, Server-IP, Server-Port, Client AE Titel, Echo		
DICOM	Speicher	Server AE-Titel, Server-IP, Server-Port		
	MPPS	Server AE Titel, Server-IP, Client AE Titel, Echo		
	Allgemein	Modalität, Krankenhauseinrichtung, Geplante Station AE Titel, Zeichensatz		
CIFS	Samba	ID, Passwort		
Netzwerk	-	DHCP, IP, Netzmaske, Gateway, DNS		
Zeit	-	Zeitserver, GMT		
OSD	-	Sprache, OSD-Position		
Sonstiges	-	Fußpedal, Drucklayout		
	Version	Haupt, Sub		
Cyctom	Update	Haupt, Sub		
System	Initialisierung	HDD, System		
	Sonstiges	Ausgabeauflösung, Einstellungspasswort, Bedienerpasswort		

Eingänge / Ausgänge Taktung

HDMI-Eingang

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Auflösung	Horizontal Frequenz (kHz)	Vertikal Frequenz (Hz)	Takt Frequenz (MHz)
•	•	•	640 x 480	31,47	59,94	25,173
•	•	•	800 x 600	37,88	60,32	40,00
•	•	•	1024 x 768	48,36	60,00	65,00
•	•	•	1280 x 720	44,76	60,00	74,486
•	•	•	1280 x 1024	63,98	60,02	108,50
•	•	•	1920 x 1200	74,04	59,95	154,00
•	•	•	720p	45,00	60,00	74,25
•	•	•	1080i	33,75	60,00	74,25
•	•	•	1080p	67,50	60,00	148,50
	•	•	3840 x 2160p	135,00	60,00	594,00
	•	•	4096 x 2160p	135,00	60,00	594,00

DisplayPort-Eingang

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Auflösung	Horizontal Frequenz (kHz)	Vertikal Frequenz (Hz)	Takt Frequenz (MHz)
•	•	•	1080p	67,50	60,00	148,50
	•	•	3840 x 2160p	135,00	60,00	594,00
	•	•	4096 x 2160p	135,00	60,00	594,00

SDI-Eingang

5. 5				
IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Signaleingang	Beschreibung
		•	SMPTE ST-2082	2160p
•	•	•	SMPTE-424M	1080p
•	•	•	SMPTE-292M	1080i/720p
•	•	•	SMPTE-259M	480i/576i

HDMI-Ausgang

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Auflösung	Horizontal Frequenz (kHz)	Vertikal Frequenz (Hz)	Takt Frequenz (MHz)
•	•	•	1920 x 1080 bei 60 Hz	67,5	60,0	148,5
	•	•	3840 x 2160 bei 60 Hz	135,0	60,0	594,0

SDI-Durchschleifung Ausgang

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Signaleingang	Beschreibung
		•	SMPTE ST-2082	2160p
	•	•	SMPTE-424M	1080p
	•	•	SMPTE-292M	1080i/720p
		•	SMPTE-259M	480i/576i

12/2022 _______ 31

Technische Daten IPS720

Element	Beschreibung			
	Videoaufnahme	Bis zu 1080p 60 Hz		
	Standbildaufnahme	Bis zu 1920 x 1080p		
	Unabhängige Vorschau	Bildschirm auf der Frontblende		
Hauptfunktionen Funktionen	Menü-Zugriff	Touchscreen auf der Vorderseite oder Benutzeroberfläche auf dem HDMI-Monitor		
	DICOM, HL7	DICOM-Speicher (Standbild), Arbeitsliste Modalität, MPPS, Terminbuchung (HL7)		
	DICOM-Speicher	Direkter PACS-Zugang		
	HDMI	HDMI 2.0		
F	DisplayPort	DP 1.4		
Eingänge	SDI	3G-SDI		
	Audio	3,5 mm Stereo x 2 , Mikrofoneingang, Line-Eingang		
A	Monitorausgang	HDMI 2.0		
Ausgänge	Audio	3,5 mm Stereo, Line-Ausgang		
	USB3.0	Front: 2, Rückseite: 2		
	RS-232C	Mini-USB		
Dateneingänge/- ausgänge	Ethernet	RJ45 (10/100/1000M)		
adagange	Tastatur / Maus	USB-Typ		
	Fußpedal	3 x 3,5 mm Stereo-Klinke, Pedal 1, Pedal 2, Pedal 3		
	Aufnahmeauflösung	1920x1080p60		
	Codierformate	H.264, H.265		
Node and Const	Videoaufnahme Dateiformat	MP4		
Video- und Stand- bildaufnahme	Standbildaufnahme Dateiformat	BMP, JPEG, BMP+DCM		
	Audio-Codierformat	AAC		
	3D-Videoformate	Seite-an-Seite Oben-Unten Zeile-für-Zeile (SbS-Umwandlung, TB-Umwandlung)		
	Interne Festplatte	2TB		
	Externer USB-Speicher	USB-Stick, USB-HDD		
Speicherung	USB-Dateisystem	FAT32, NTFS		
	Netzwerk-Dateisystem	CIFS		
	Netzwerk-Übertragung	FTP (Client)		
	Anforderungen an die Stromver- sorgung	100 - 240 V/AC, 50 - 60 Hz, max. 1,0 A - 0,6 A		
	Leistungsaufnahme	Max. 60 W		
Allgemein	Abmessungen	260 mm x 95 mm x 330 mm (B x H x T)		
Aligement	Gewicht	4,0 kg		
	Temperatur	Betrieb: 0 °C bis +40 °C Lagerung: -20 °C bis +60 °C		
	Luftfeuchtigkeit	Betrieb: 10 - 85 % rF, Lagerung: 10 - 85 % rF		
Konformität und Zertifizierungen	CE-MDR 2017/745 Klasse 1 Medizinisches Gerät, UL 60601-1, IEC60601-1, EN 60601-1-2, FCC Teil 15B, CCC, ISO9001, ISO13485, RoHS			

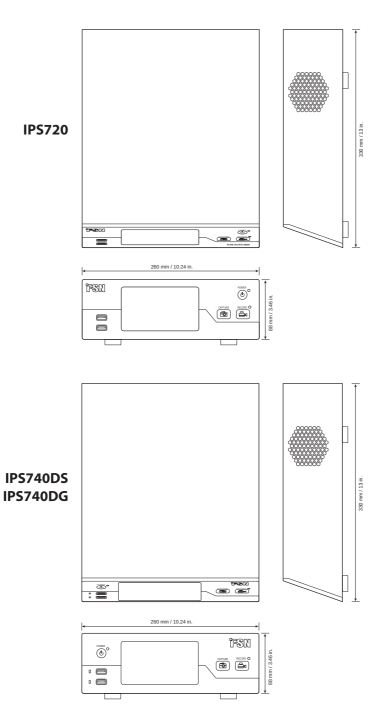
32 12/2022

Allgemeine technische Daten IPS740DS, IPS740DG

Element		Beschreibung		
	Videoaufnahme	Bis zu 3840 x 2160p 60 Hz		
	Standbildaufnahme	Bis zu 3840 x 2160		
	Unabhängige Vorschau	Bildschirm auf der Frontblende		
Hauptfunktionen Funktionen	Menü-Zugriff	Touchscreen auf der Vorderseite oder Benutzeroberfläche auf dem HDMI-Monitor		
	DICOM, HL7	DICOM-Speicher (Standbild), Arbeitsliste Modalität, MPPS, Terminbuchung (HL7)		
	DICOM-Speicher	Direkter PACS-Zugang		
	HDMI	HDMI 2.0		
	DisplayPort	DP 1.4		
Eingänge	SDI	IPS740DS: 3G-SDI, IPS740DG: 12G-SDI, 2SI, Quad		
	Audio	3,5 mm Stereo x 2 , Mikrofoneingang, Line-Eingang		
	Monitorausgang	HDMI 2.0		
Ausgänge	Durchschleifung	IPS740DS: 3G-SDI, IPS740DG: 12G-SDI, 2SI, Quad		
	Audio	3,5 mm Stereo Line-Ausgang		
	USB3.0	Front: 2, Rückseite: 2		
	RS-232C	Mini-USB		
Dateneingänge/-	Ethernet	RJ45 (10/100/1000M)		
ausgänge	Tastatur / Maus	USB-Typ		
	Fußpedal	3,5 mm Stereo-Klinke (Buchse) x 2, Video- und Standbild- aufnahme		
	Aufnahmeauflösung	1920 x 1080p60, 3840 x 2160p60		
	Codierformate	H.264, H.265		
Video- und Stand-	Videoaufnahme Dateiformat	MP4		
bildaufnahme	Standbildaufnahme Dateiformat	BMP, JPEG, DICOM		
	Audio-Codierformat	AAC		
	3D-Videoformate	4K Zeilen alternativ (SBSH-Konvertierung) 4K Seite-an-Seite halb		
	Interne Festplatte	4TB		
	Externer USB-Speicher	USB-Stick, USB-HDD		
Speicherung	USB-Dateisystem	FAT32, NTFS		
	Netzwerk-Dateisystem	CIFS		
	Netzwerk-Übertragung	FTP (Client)		
	Anforderungen an die Stromversorgung	100 - 240 V/AC, 50 - 60 Hz, max. 1,0 A - 0,6 A		
	Leistungsaufnahme	Max. 60 W		
	Abmessungen	260 mm x 95 mm x 330 mm (B x H x T)		
Allgemein	Gewicht	IPS740DS 4,0 kg, IPS740DG 4,1 kg		
	Temperatur	Betrieb: 0 °C bis +40 °C Lagerung: -20 °C bis +60 °C		
	Luftfeuchtigkeit	Betrieb: 10 - 85 % rF, Lagerung: 10 - 85 % rF		
Konformität und Zertifizierungen	CE-MDR 2017/745 Klasse 1 Medizinisches Gerät, UL 60601-1, IEC60601-1, EN 60601-1-2, FCC Teil 15B, CCC, ISO9001, ISO13485, RoHS			

12/2022 33

Abmessungen



34 _____ 12/2022

Reinigung

Halten Sie sich bei der Handhabung von Blut und Körperflüssigkeiten an die Vorschriften Ihres Krankenhauses. Reinigen Sie das Gerät nur mit einer Mischung aus mildem Reinigungsmittel und Wasser. Verwenden Sie ein weiches Tuch oder einen Lappen. Bestimmte Reinigungsmittel können Kennzeichnungen und Plastikkomponenten des Produkts beschädigen. Um in Erfahrung zu bringen, ob ein Reinigungsmittel kompatibel ist, wenden Sie sich bitte an dessen Hersteller. Es darf keine Flüssigkeit in das Gerät eindringen.

- Reinigen Sie das Gehäuse mit einem weichen Baumwolltuch, das Sie leicht mit einem für medizinische Geräte geeigneten Reinigungsprodukt befeuchten.
- 2. Wiederholen Sie den Vorgang nur mit Wasser.
- 3. Wischen Sie das Gehäuse mit einem trockenen Tuch trocken.

Das Gehäuse ist laut Tests gegenüber den folgenden Produkten resistent:

• Virex Ready-to-use Desinfektionsmittel • Misty Clear Lemon 10 Desinfektionsmittel • Misty Mehrzweck-Desinfektionsmittel • Misty Mehrzweck-Desinfektionsmittel II • Zep Heavy-duty glass & all surface cleaner • Klear Screen • Screen TFT (Kontakt Chemie) • Incidin Foam (Ecolab) • Microzid • Mildes Reinigungsmittel • Isopropylalkohol mit einer Konzentration von < 5 % • Haushaltsbleichmittel (gewöhnliches Natriumhypochlorit, Lösungen aus 5,25 % Natriumhypochlorit verdünnt mit Wasser in einem Verhältnis zwischen 1:10 und 1:100) • Precise Hospital Schaum-Desinfektionsmittel

12/2022 35

Vielen Dank, dass Sie sich für dieses Produkt entschieden haben.

Kundendienst

Wenden Sie sich an den entsprechenden, unten aufgeführten Kundendienst, wenn Sie Informationen zum Produkt oder Unterstützung benötigen.

Garantie

Ein Jahr, Teile und Arbeit.

EU-Vertretung

KTR Europe GmbH

Mergenthalerallee 77, Eschborn 65760, Deutschland

Tel: +49(0)6196-887170



FORESEESON GmbH

Industriestraße 38a, 63150 Heusenstamm, Deutschland Tel. +49(0)6104-643980





TUK RP FORESEESON UK Ltd.

1 Wolsev Road, East Molesev Surrey, KT8 9EL Großbritannien Tel. +44-(0)208-546-1047



FORESEESON KOREA

404B, Pangyoinnovalley B, 253 Pangyo-ro, Bundang-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea, 463-400 Tel. +82(31)8018-0780 Fax. +82(31)8018-0786



FORESEESON (Shanghai) Medical Equipment Co., Ltd.

Room 307, 3F No. 56, 461 Honggiao Road Caohejing Development District Xuhui, Shanghai 200233

Tel: 86-21-6113-4188



FORESEESON CUSTOM DISPLAYS, INC.

2210 E. Winston Road, Anaheim, CA 92806 USA Tel. 1-714-300-0540 Fax. 1-714-300-0546

FSN2070 10/2022 Rev. - 12/2022

Änderungen der technischen Daten mit oder ohne vorherige Ankündigung vorbehalten.





