

FSN

Sistema de procesamiento de imágenes

Instrucciones de uso

IPS720

Grabador de vídeo para uso médico

IPS740DS

IPS740DG

Grabador de vídeo para uso médico

Antes de conectar, operar o ajustar este producto, por favor lea este folleto de instrucciones cuidadoso y completamente.

Español

Índice

Descripción del producto / Uso previsto	3
Definiciones de símbolos	4
Advertencias, precauciones	5,6
Instrucciones de seguridad	7-9
Compatibilidad electromagnética	10-14
Accesorios	15
Panel posterior	
IPS720	16
IPS740DS, IPS740DG	17
Panel frontal	
IPS720	18
IPS740DS, IPS740DG	18
Control de la interfaz del usuario	19
Encendido y apagado	20
Interfaz del usuario	21-28
Configuración	
IPS720	29
IPS740DS, IPS740DG	30
Sincronización	31
Especificaciones generales	
IPS720	32
IPS740DS, IPS740DG	33
Dimensiones	34
Instrucciones de limpieza	35

Las especificaciones y la información contenida en este documento están sujetas a cambios sin previo aviso.



Las instrucciones de uso de este producto también están disponibles en formato electrónico (eIFU). Elija el idioma deseado. Utilice el software Adobe Acrobat para ver las eIFU. Acceda a las eIFU en línea en: fsnmed.com/support/eifu/

Descripción del producto/Uso previsto



IPS720

El IPS720 ofrece la captura de imágenes HD (hasta 1920 x 1080p) y la grabación de vídeo de sesiones médicas (hasta 1080p a 60 Hz).

El sistema grabará simultáneamente en el disco duro interno de 2 terabytes y en una unidad flash USB externa. Además, el IPS720 puede grabar 2 fuentes a la vez y reproducir 1 o 2 fuentes del mismo archivo de vídeo.

El control de la interfaz del usuario se realiza a través de la pantalla y los botones de la parte frontal de la unidad, o de un monitor externo con pantalla táctil o ratón y teclado. El IPS720 se integra fácilmente en los flujos de trabajo informáticos médicos.



**IPS740DS
IPS740DG**

El IPS740DS y DG es un sistema de grabación de vídeo médico 4K todo en uno que captura imágenes fijas o graba sesiones prolongadas de señales de vídeo para su posterior reproducción o transferencia a otros medios.

Todos los archivos grabados se almacenan en un disco duro interno. Estos archivos pueden reproducirse en un monitor o transferirse a diversos soportes, como unidades externas, lápices de memoria y carpetas o servidores de red.

Los controles del sistema se gestionan a través de una interfaz gráfica que se muestra en la pantalla LCD frontal o en un monitor externo conectado.

Uso previsto

Este dispositivo está indicado para conectarse a otros equipos médicos. Este dispositivo no está diseñado para realizar diagnósticos. Este dispositivo está diseñado para ser compatible con otros equipos quirúrgicos y de diagnóstico altamente especializados utilizados en salas de operaciones, urgencias e instalaciones para procedimientos.

Entorno de uso previsto

Este dispositivo está diseñado para ser utilizado por un profesional de la salud capacitado en un centro de atención médica donde el contacto con un paciente es improbable (sin parte aplicada).

Este dispositivo está diseñado para cumplir con los requisitos de seguridad médica para un dispositivo de proximidad al paciente.



































Advertencia: Este dispositivo no se puede utilizar en conexión con equipos de soporte vital.

Indicaciones de uso

Este dispositivo debe ser utilizado por un profesional médico capacitado. Este dispositivo graba y almacena vídeos e imágenes fijas durante los procedimientos quirúrgicos para su posterior reproducción o transferencia a otros medios. Este dispositivo no está diseñado para realizar diagnósticos.

Definiciones de símbolos

Los siguientes símbolos aparecen en el producto, en sus etiquetas, o en el embalaje del producto. Cada símbolo tiene una definición especial, como se establece a continuación:

	Peligroso: Alta tensión		Adaptador de corriente		Consulte los documentos adjuntos
	Corriente continua		Indica la conexión a tierra equipotencial		Identificador único del dispositivo
	Indica conexión a tierra de protección		Indica la dirección de arriba a abajo		Certificación de Corea
	Interruptor de encendido CC		Frágil		Ha sido probado y cumple con la norma CCC
	Sensible a la humedad		Estiba máxima		Etiquetas RoHS de China
	Consulte las instrucciones de uso		Fabricante		Número de catálogo
	Indica la fecha de fabricación		Representante autorizado en la comunidad europea		Dispositivo médico
	Número de serie		Límites de humedad		Consulte el manual de instrucciones - electrónico
	Límites de temperatura		Limitación de la presión atmosférica		Entidad importadora
	Conformidad evaluada en el Reino Unido		Encendido		Apagado
	Indica prueba de conformidad con el Reglamento de dispositivos médicos de la UE 2017/745 y las normas aplicables.				
	Los monitores médico cumple con ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012) e CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1 (2014) en cuanto a descargas eléctricas, peligro de incendio y riesgos mecánicos.				
	Ha sido probado y cumple con la norma FCC Clase B (EE. UU.).				
	Residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (Directiva RAEE 2012/19/UE). Este símbolo indica que los residuos de equipos electrónicos no se debe desechar como residuo municipal sin clasificar, y que se debe recolectar por separado. Póngase en contacto con el fabricante o con otra empresa de eliminación de residuos autorizada para la retirada del equipo.				

Nota: El producto incluye una copia impresa del manual en inglés. Los usuarios de los Estados miembros de la UE deben ponerse en contacto con su distribuidor local para solicitar el manual en otros idiomas. Esto aplica a los Estados miembros de la UE en los que el producto se ha adquirido a través de canales autorizados.

Advertencias y precauciones

Información de precaución



Este símbolo alerta al usuario que se ha incluido material de lectura importante sobre la operación de esta unidad. Por lo tanto, se importante sobre la operación de esta unidad. Por lo tanto, se deberá leer con cuidado para evitar problemas potenciales.



Este símbolo advierte al usuario que dentro de la unidad hay partes sin aislar a una tensión bastante alta para causar una descarga eléctrica. Por lo tanto, es peligroso tocar cualquier parte dentro de la unidad. Para reducir el riesgo de descarga eléctrica, NO quite la cubierta (ni el panel trasero). No hay partes reparables por el usuario en el interior. Hágalo reparar por un personal de servicio cualificado.

Para evitar riesgos de incendio o descarga eléctrica, no exponga esta unidad a la lluvia ni a la humedad. No utilice el enchufe polarizado de esta unidad con un alargador, receptáculo u otras tomas de corriente a menos que las clavijas se puedan insertar completamente.



Clasificación de Underwriters Laboratories (UL):

Cumplimiento de seguridad UL:

Este dispositivo está certificado por la U.L. CON RESPECTO A LOS PELIGROS DE DESCARGA ELÉCTRICA, INCENDIO Y MECÁNICO ÚNICAMENTE DE ACUERDO CON LA NORMA UL 60601-1/CAN/CSA C22.2 N.º 601.1



Conformidad de la UE y compatibilidad electromagnética (CEM):

Este dispositivo cumple con los requisitos de las normativas EN60601-1 y EN60601-1-2 para cumplir con el Reglamento de dispositivos médicos de la UE (MDR 2017/745). Accesorio de dispositivo médico CE clase I.

Se enchufes con capacidad nominal de 120 V tipo 5-15 P solo en los EE. UU.

Advertencia: Asegúrese que el cable eléctrico sea del tipo correcto requerido en su área geográfica. Este dispositivo tiene una fuente de alimentación universal que permite el funcionamiento en áreas de voltaje de 100-120 V CA o 200-240 V CA (no se requiere ningún ajuste por parte del usuario).

Utilice el cable de alimentación adecuado con el tipo de enchufe correcto. Use el cable eléctrico adecuado con el enchufe correcto. Si la energía proviene de una fuente de 120 V CA, use un cable con calidad para uso hospitalario con enchufe NEMA 5- 15, etiquetado para 125 voltios CA y aprobado por UL y C-UL. Si el suministro eléctrico es una fuente de alimentación de 240 V CA, utilice el enchufe de conexión tipo tándem (clavija en T) con un cable de alimentación con conductor a tierra que cumpla con las normas de seguridad del país europeo correspondiente.



Reciclaje (Directiva RAEE 2012/19/UE)

Siga las ordenanzas del gobierno local y los planes de reciclado para reciclar o desechar este equipo.

Advertencia: Se debe evitar el uso de este equipo al lado o sobre otro equipo ya que podría resultar en un funcionamiento inadecuado. Si tal uso es necesario, ambos equipos deben ser observados para verificar que estén funcionando normalmente.

Advertencia: El uso de accesorios, transductores y cables diferentes a los especificados o proporcionados por el fabricante de este equipo podría causar un aumento de emisiones o una disminución de la inmunidad electromagnética de este equipo y, como resultado, provocar un funcionamiento inadecuado.

Advertencia: Los equipos de comunicaciones de radiofrecuencia portátiles (incluidos periféricos, como los cables de antena y las antenas externas), no deberían usarse a una distancia menor de 30 cm (12 in) de cualquier parte de este dispositivo, incluidos los cables especificados por el fabricante. De lo contrario, podría verse afectado el rendimiento de este equipo.

Advertencia: El uso de este equipo en un entorno de rayos X o resonancia magnética podría provocar la degradación del rendimiento de este equipo, interferencias con otros equipos o interferencias con los servicios de radio.

Advertencia: El uso de cables u otros accesorios con este dispositivo, distintos a los especificados, puede resultar en un aumento de las emisiones o una disminución de la inmunidad del dispositivo.

Advertencia: Este producto no es compatible con equipos electro quirúrgicos de alta frecuencia (HF).

Advertencia: No es apropiado para su uso en presencia de mezclas de anestésicos locales con oxígeno o con óxido nitroso.

Instrucciones de seguridad

Acerca de la seguridad

1. Antes de conectar el cable de alimentación, asegúrese de que la designación de la tensión se corresponde con el suministro eléctrico local.
2. No introduzca ningún objeto metálico en las aberturas de la carcasa del dispositivo. Puede generar el peligro de descarga eléctrica.
3. Para reducir el riesgo de descarga eléctrica, no retire la cubierta. No hay piezas reparables por el usuario en el interior. Solo un técnico cualificado deberá abrir la cubierta del dispositivo.
4. Nunca use el dispositivo si el cable de alimentación está dañado. No permita que nada se apoye sobre el cable de alimentación, y manténgalo alejado de áreas donde las personas puedan tropezar con él.
5. Al desconectar el cable de alimentación del aparato de una toma de corriente, asegúrese de agarrar el enchufe, no el cable.
6. Cuando no vaya a usar el dispositivo por un tiempo prolongado, desconéctelo.
7. Desconecte el cable de alimentación del dispositivo de la salida eléctrica CA antes de darle cualquier servicio.
8. Si el dispositivo no funciona con normalidad, en particular, si hay algún sonido u olor inusual procedentes de él, desconéctelo inmediatamente y póngase en contacto con un distribuidor autorizado o centro de servicio.
9. Si el aparato será instalado en un área de difícil acceso, póngase en contacto con el fabricante.

Advertencia: No toque simultáneamente al paciente y los conectores de entrada o salida.

Advertencia: Este dispositivo está diseñado para ser conectado a señales de entrada/salida y otros conectores que cumplen con la norma IEC aplicable (por ej., IEC60950 para equipos IT y la serie IEC60601 para equipos electromédicos). Adicionalmente, este tipo de sistemas combinados deberá cumplir siempre con la norma IEC 60601-1-1, requerimientos de seguridad para sistemas electromédicos. Cualquier persona que haya integrado un sistema combinado será responsable de que dicho sistema cumpla con los requerimientos de IEC 60601-1-1. En caso de duda, póngase en contacto con un técnico cualificado o con su representante local.

Advertencia: Para evitar el riesgo de descarga eléctrica, se debe conectar este aparato únicamente a una red eléctrica con toma de tierra. La fuente de alimentación se especifica como parte del dispositivo. No posicionar el equipo de manera que es difícil desconectar el enchufe del cable de alimentación de la hembra del aparato.

Advertencia: No modifique este equipo sin autorización del fabricante.

El fusible del producto tiene una capacidad de corte más baja. No instale en el sistema de alimentación del edificio una corriente de cortocircuito potencial superior a 35 A.

Condiciones ambientales para la operación y almacenamiento

El rango de temperatura es entre 0 a 40 °C (operación), -20 a 60 °C (almacenamiento)

El rango de humedad relativa es de 10 a 85 %.

El rango de presión atmosférica es de 500 a 1060 hPa.

Acerca de la instalación

1. La carcasa del aparato está provista de aberturas para la ventilación. Para evitar el sobrecalentamiento, estas aberturas no se deben bloquear ni cubrir. Si instala el dispositivo en una estantería o en algún otro espacio cerrado, asegúrese de que haya una ventilación adecuada.
2. No exponga el dispositivo a la lluvia ni lo use cerca del agua. Si el aparato se moja accidentalmente, desenchúfelo y póngase en contacto con un distribuidor autorizado inmediatamente. En caso necesario, puede limpiar el dispositivo con un paño húmedo, pero asegúrese de desconectar antes el dispositivo.
3. Instale el dispositivo cerca de una toma de CA de fácil acceso.
4. Las altas temperaturas pueden causar problemas. La temperatura máxima de funcionamiento es de 40 °C. No use el dispositivo bajo los rayos directos del sol y colóquelo lejos de calentadores, estufas, chimeneas u otras fuentes de calor.
5. Utilice siempre solo los cables y accesorios originales con el dispositivo.

Reparación

No intente reparar el dispositivo usted mismo, ya que al abrir o quitar las cubiertas puede exponerse a tensiones peligrosas u otros riesgos, además de anular la garantía. Remita todos los servicios a personal de servicio cualificado. Desenchufe el aparato de la fuente de alimentación y recurra a personal cualificado en las siguientes condiciones:

- Si el cable eléctrico o el enchufe están dañados o deteriorados.
- Si se ha derramado líquido en el dispositivo.
- Si han caído objetos en el dispositivo.
- Si el dispositivo ha estado expuesto a la lluvia o la humedad.
- Si el dispositivo ha recibido un impacto fuerte debido a una caída.
- Si se ha dañado la carcasa.
- Si parece que el dispositivo se ha sobrecalentado.
- Si el dispositivo emite humo u olores anormales.
- Si el dispositivo no funciona de acuerdo con las instrucciones de funcionamiento.

Riesgos biológicos

Para evitar la propagación de infecciones, este dispositivo solo se debe usar en entornos en los que la descontaminación biológica se pueda realizar correctamente.

Devolución del producto

Si los problemas persisten después de poner en práctica las soluciones sugeridas para la resolución de problemas, desinfecte el dispositivo y devuélvalo a FSN utilizando el embalaje original. Incluya los accesorios que venían con el dispositivo en el envío de devolución. Adjunte una breve explicación de la avería.

Póngase en contacto con FSN Medical Technologies para obtener un número de autorización de devolución e instrucciones antes de devolver el dispositivo.

Accesorios

Utilice solo accesorios especificados por el fabricante, o vendidos junto con el dispositivo.

Cumplimiento de normativas de seguridad

- Protección contra descarga eléctrica: Clase I incluyendo el adaptador de CA/CC. Los monitores médico cumple con ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012) e CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1 (2014) en cuanto a descargas eléctricas, peligro de incendio y riesgos mecánicos.
- Partes aplicadas: No hay partes aplicadas.
- Grado de seguridad en presencia de mezcla de anestésicos inflamables con aire, oxígeno u óxido nitroso. No es apropiado para su uso en presencia de mezclas de anestésicos locales con oxígeno o con óxido nitroso.
- Para aplicaciones críticas, se recomienda tener un dispositivo de repuesto disponible.
- Modo de operación: Continuo.

Aviso para el usuario:

Cualquier incidente grave que se produzca en relación con el dispositivo debe notificarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario o el paciente. Póngase en contacto con su representante de ventas local de FSN Medical Technologies para obtener información sobre cambios y nuevos productos.

Compatibilidad electromagnética

Esta unidad de ha sido diseñada y probada para cumplir con los requisitos de la norma IEC 60601-1-2:2014/AMD1:2020 para la CEM con otros dispositivos. Para garantizar la compatibilidad electromagnética (CEM), se debe instalar y utilizar el dispositivo de acuerdo con la información sobre CEM proporcionada en estas Instrucciones de uso.

Este unidad ha sido probada y se ha determinado que cumple con los límites de un dispositivo digital de Clase B, de conformidad con el apartado 15 del reglamento de la FCC. Estos límites están diseñados para proporcionar una protección razonable contra las interferencias. Este dispositivo puede irradiar energía de radiofrecuencia y, si no se instala y utiliza de acuerdo con las instrucciones, puede interferir con otros equipos de radiocomunicación. No se puede garantizar que no se produzcan interferencias en una instalación concreta. Si este equipo causa interferencias perjudiciales para la recepción de radio o televisión, se recomienda al usuario que intente corregir las interferencias aplicando una o varias de las siguientes medidas:

1. Reoriente o reubique la antena de recepción.
2. Aumente la distancia entre el dispositivo y el objeto de la interferencia.
3. Conecte el dispositivo a una toma de corriente de un circuito eléctrico diferente al que está conectado el objeto de la interferencia.
4. Consulte con el distribuidor o con un técnico de radio/TV experimentado para obtener ayuda.

AVISOS PARA EL USUARIO

Este dispositivo cumple con el apartado 15 del reglamento de la FCC. Su funcionamiento está sujeto a las siguientes dos condiciones: (1) este dispositivo no debe causar interferencia dañina, y (2) este dispositivo debe aceptar cualquier interferencia que reciba, incluyendo interferencia que pueda causar una operación no deseada.

ADVERTENCIAS DE LA FCC

Este dispositivo genera o utiliza energía de radiofrecuencia. Los cambios o modificaciones a este dispositivo pueden causar interferencias perjudiciales a menos que las modificaciones estén expresamente aprobadas en el manual de instrucciones. El usuario podría perder la autoridad para utilizar este equipo si se realiza un cambio o modificación no autorizados.

VIDA ÚTIL DEL PRODUCTO

Las prestaciones de este dispositivo pueden mermar con el paso del tiempo. Compruebe periódicamente que este dispositivo funciona correctamente. La vida útil prevista del dispositivo es de cuatro años. Mantenga el dispositivo limpio para prolongar su vida útil.

1. Guía y declaración del fabricante - emisión electromagnética

El dispositivo está diseñado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El usuario del dispositivo debería asegurarse de que el dispositivo se utiliza en este entorno.		
Mediciones de emisiones de interferencia	Nivel de conformidad	Diretrizes del entorno electromagnético
Emisiones de radiofrecuencia conforme a CISPR 11	Cumple con el Grupo 1	Las características de este dispositivo determinadas por la transmisión permiten su uso industrial y hospitalario (CISPR 11, Clase A). Cuando se usa en una vivienda (para la cual CISPR 11 generalmente requiere Clase B), es posible que este dispositivo no proporcione la protección adecuada de los servicios de radio. El usuario debe, si es necesario, tomar medidas correctivas, como la implementación o la reorientación del dispositivo.
Emisiones de radiofrecuencia conforme a CISPR 11	Cumple con la Clase B	
Emisión de oscilaciones armónicas conforme a IEC 61000-3-2	Cumple con la Clase A	
Fluctuaciones de voltaje/emisiones de parpadeo conforme a IEC 61000-3-3	Cumple	


2. Para el uso de dispositivos ME en instalaciones sanitarias profesionales. Guía y declaración del fabricante - inmunidad electromagnética

El dispositivo está diseñado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El usuario del dispositivo debería asegurarse de que se utiliza en dicho entorno.		
Prueba de inmunidad a interferencias	Nivel de conformidad IEC 60601-1-2:2014	Entorno electromagnético-guía
Descarga electrostática (ESD) conforme a IEC 61000-4-2	Cumple con una descarga en contacto de ± 2 kV, ± 4 kV, ± 6 kV, ± 8 kV; descarga en aire de ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV	El suelo debería ser de madera, hormigón o baldosas de cerámica. Si el suelo está cubierto con material sintético, la humedad relativa debe ser como mínimo del 30%
Interferencias/ráfagas eléctricas transitorias rápidas conforme a IEC 61000-4-4	Cumple con ± 2 kV para líneas de red y ± 1 kV para líneas de entrada/salida	La calidad del suministro eléctrico debería corresponder a la de un entorno comercial u hospitalario típico.
Sobretensión conforme a IEC 61000-4-5	Cumple con ± 1 kV de voltaje en modo diferencial y ± 2 kV de voltaje en modo común	La calidad del suministro eléctrico debería corresponder a la de un entorno comercial u hospitalario típico.
Caídas de tensión, breves interrupciones y fluctuaciones del suministro eléctrico conforme a IEC 61000-4-11	0 % U_T^* ; 0,5 ciclos a $0^\circ, 45^\circ, 90^\circ, 135^\circ, 180^\circ, 225^\circ, 270^\circ, 315^\circ$ 0 % U_T ; 1 ciclo y 70 % U_T ; 25/30 ciclos Monofásico: a 0° 0 % U_T ; 250/300 ciclos	La calidad de la red eléctrica debería ser la de un entorno comercial u hospitalario típico. Si el usuario del dispositivo necesita un funcionamiento continuo incluso cuando ocurren interrupciones del suministro eléctrico, se recomienda que el dispositivo esté conectado a un suministro eléctrico libre de interrupciones.
*Nota: U_T es la tensión alterna de la red antes de aplicar los niveles de prueba.		

3. Para el uso de dispositivos ME en instalaciones sanitarias profesionales. Especificaciones de la prueba de INMUNIDAD DEL PUERTO DE LA CARCASA a equipos de comunicaciones inalámbricas de RF (conforme a IEC 60601-1-2:2014)

El dispositivo está diseñado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El usuario del dispositivo debería asegurarse de que se utiliza en dicho entorno.						
Frecuencia de prueba MHz	Banda MHz	Asistencia	Modulación	Potencia máxima W	Distancia m	NIVEL DE PRUEBA DE INMUNIDAD V/m
385	380 a 390	TETRA 400	Modulación por impulsos 18 Hz	1,8	1,0	27
450	430 a 470	GMRS 460, FRS 460	FM Extensión de ± 5 kHz Onda sinusoidal de ± 1 kHz	2	1,0	28
710	704 a 787	Banda 13, 17	Modulación por impulsos 217 Hz	0,2	1,0	9
745						
780						
810	800 a 960	GSM 800/900 TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Banda 5	Modulación por impulsos 18 Hz	2	1,0	28
870						
930						
1720	1700 a 1990	GSM 1800, CDMA 1900, GSM 1900, DECT, LTE Banda 1,3, 4, 25 UMTS	Modulación por impulsos 217 Hz	2	1,0	28
1845						
1970						
2450	2400 a 2570	Bluetooth, WLAN 802,11 b/g/n, RFID 2450, LTE Banda 7	Modulación por impulsos 217 Hz	2	1,0	28
5240	5100 a 5800	WLAN 802,11 a/n	Modulación por impulsos 217 Hz	0,2	1,0	9
5500						
5785						
*Nota: Si es necesario para alcanzar el NIVEL DE PRUEBA DE INMUNIDAD, la distancia entre la antena de transmisión y el dispositivo puede reducirse a 1 m. La distancia de prueba de 1 m está permitida por IEC 61000-4-3.						

4. Guía y declaración del fabricante (inmunidad electromagnética) para equipos y sistemas que no son de soporte vital

El dispositivo está diseñado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El usuario del dispositivo debería asegurarse de que se utiliza en dicho entorno.			
Pruebas de inmunidad a interferencias	Nivel de prueba IEC 60601-1-2:2014	Nivel de conformidad	Entorno electromagnético - directrices
<p>Perturbaciones de RF conducidas conforme a IEC 61000-4-6</p> <p>Perturbaciones de RF radiadas conforme a IEC 61000-4-3</p>	<p>3 V rms 150 kHz a <80 MHz</p> <p>3 V/m 80 MHz a 2,5 GHz</p>	<p>3 V_{eff}</p> <p>3 V/m</p>	<p>Los equipos de comunicaciones de RF portátiles y móviles no deben utilizarse más cerca de ninguna parte del dispositivo, incluidos los cables, que la distancia de separación recomendada calculada a partir de la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor.</p> <p>Distancia de separación recomendada:</p> $d = 1,2 \sqrt{P}$ <p>Donde P es la potencia nominal del transmisor en vatios [W] de acuerdo con la información proporcionada por el fabricante del transmisor y d es la distancia de separación recomendada en metros [m].</p> <p>La fuerza de campo de los transmisores fijos, en todas las frecuencias, en el sitio a debería ser, según el estudio a, menor que el nivel de conformidad b.</p> $d = 1,2 \sqrt{P}$ <p>80 MHz a <800 MHz</p> $d = 2,3 \sqrt{P}$ <p>800 MHz a 2,5 GHz</p> <p>Pueden producirse interferencias en las inmediaciones de equipos marcados con el siguiente símbolo:</p> 
<p>Nota: Es posible que estas pautas no apliquen en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión de construcciones, objetos y personas.</p>			
<p>a Las fuerzas de campo de transmisores fijos, tales como estaciones base de radioteléfonos [móviles/ inalámbricas] y radios móviles terrestres, radioaficionados, emisiones de radio AM y FM y de TV no pueden predecirse teóricamente con precisión. Para evaluar el entorno electromagnético de los transmisores fijos, se debería considerar un estudio del sitio. Si la fuerza de campo medida en la ubicación en la que se usa el dispositivo supera los niveles de conformidad anteriores, se debería observar el dispositivo para verificar un funcionamiento normal. Si se observan características de funcionamiento inusuales, pueden ser necesarias medidas adicionales, como modificar la orientación o la ubicación del dispositivo.</p> <p>b En el rango de frecuencia de 150 kHz a 80 MHz, las fuerzas de campo deberían ser menores a 3 V/m.</p>			

5. Distancias de separación recomendadas entre los equipos de comunicación de RF portátiles y móviles y el dispositivo

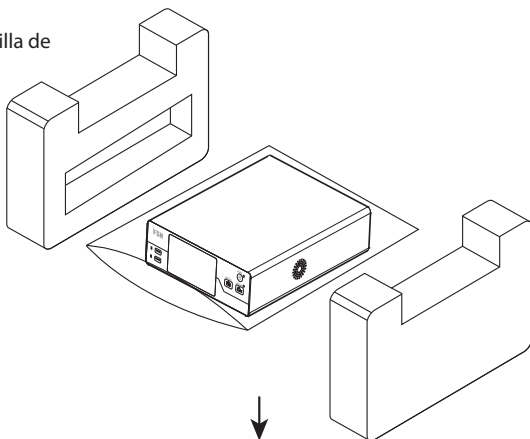
El dispositivo está diseñado para su uso en un entorno electromagnético en el que se controlan las perturbaciones de radiofrecuencia. El usuario del dispositivo puede ayudar a evitar la interferencia electromagnética manteniendo una distancia mínima entre los equipos de comunicación de radiofrecuencia portátiles y móviles (transmisores) y el dispositivo, en función de la potencia de salida del dispositivo de comunicación, como se muestra a continuación.

Potencia nominal del transmisor [W]	Distancia de separación [m] según la frecuencia del transmisor		
	150 kHz a <80 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 MHz a <800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	800 MHz a 2,5 GHz $d = 2,3 \sqrt{P}$
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

Para transmisores con una potencia de salida máxima no mencionada anteriormente, la distancia de separación recomendada **d** en metros (m) se puede estimar utilizando la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde **P** es la potencia de salida máxima del transmisor en vatios (W) según el fabricante del transmisor.

Accesorios IPS720, IPS740DS, IPS740DG

Almohadilla de
embalaje



Caja de envío



Cable de alimentación
de CA
(1,8 m (6 ft) de grado
médico)



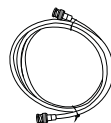
Guía del usuario



Cable HDMI (2 m)



Cable DisplayPort
(1,8 m (6 ft))

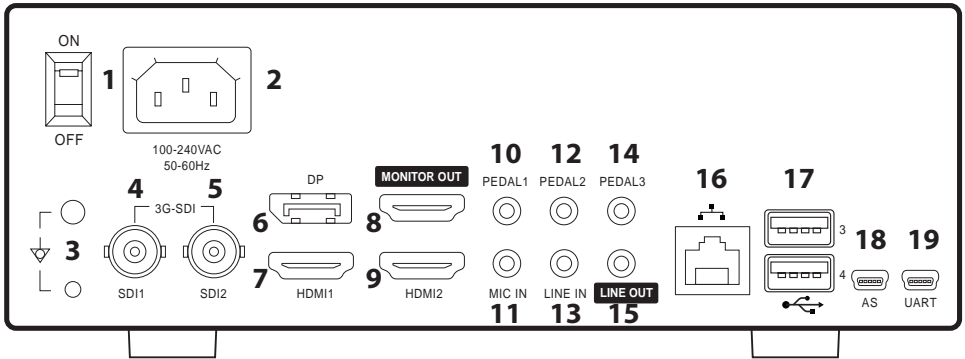


IPS720
IPS740DS
Cable SDI
(1,8 m (6 ft))



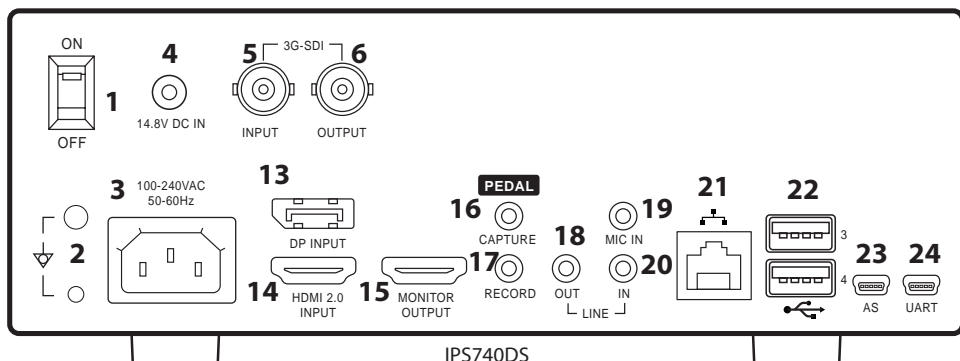
IPS740DG
4 cables SDI
(1,8 m (6 ft))

Panel posterior IPS720

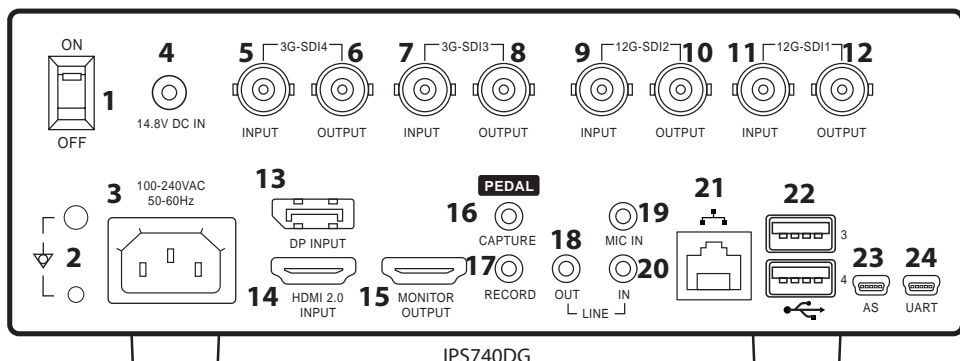


1	Interruptor de ENCENDIDO/APAGADO de CA	11	Entrada MICRÓFONO (teléfono de 3,5 ø)
2	Entrada de CA	12	Entrada PEDAL 2 (teléfono de 3,5 ø)
3	Terminal de tierra	13	Entrada LÍNEA (AUDIO) (teléfono 3,5 ø)
4	Entrada 3G-SDI1 (BNC-75 Ω)	14	Entrada PEDAL 3 (teléfono de 3,5 ø)
5	Entrada 3G-SDI2 (BNC-75 Ω)	15	Salida LÍNEA (AUDIO) (teléfono 3,5 ø)
6	Entrada DisplayPort 1.4	16	Puerto de red (RJ45)
7	Entrada HDMI1 (hasta 1920 x 1080p a 60 Hz)	17	USB (USB 3.0; 2 en la parte delantera, 2 en la parte posterior)
8	Salida HDMI (1920 x 1080p a 60 Hz)	18	Puerto de servicio (mini USB)
9	Entrada HDMI2 (hasta 1920 x 1080p a 60 Hz)	19	RS-232 (mini USB)
10	Entrada PEDAL 1 (teléfono de 3,5 ø)		

Panel posterior IPS740DS, IPS740DG



IPS740DS

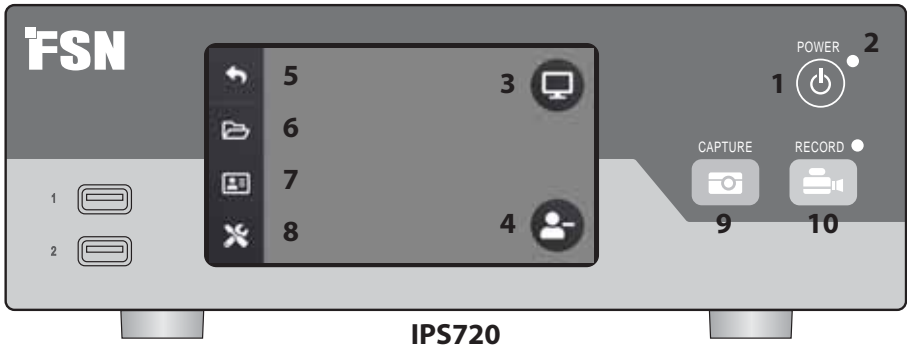


IPS740DG

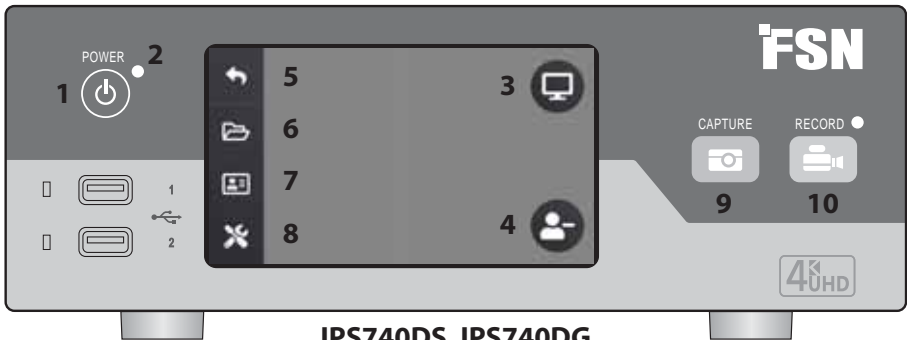
1	Interruptor de ENCENDIDO/APAGADO de CC (ENCENDIDO (ON): LED verde)	13	Entrada DISPLAYPORT 1.4
2	Terminal de tierra	14	Entrada HDMI (hasta 4096 x 2160p a 60 Hz)
3	Entrada de CA	15	Salida HDMI (1920 x 1080p a 60 Hz / 3840 x 2160p a 60 Hz)
4	Entrada de CC (para utilizar como fuente de alimentación auxiliar y así evitar errores de archivo durante la grabación cuando se produce un fallo de alimentación).	16	Entrada PEDAL (captura, 3,5 mm)
5	Entrada 3G-SDI4 (BNC-75 Ω)	17	Entrada PEDAL (grabación, 3,5 mm)
6	Salida de bucle 3G-SDI4 (BNC-75 Ω)	18	Salida LÍNEA (AUDIO) (3,5 mm)
7*	Entrada 3G-SDI3 (BNC-75 Ω)	19	Entrada MICRÓFONO (teléfono de 3,5 ø)
8*	Salida de bucle 3G-SDI3 (BNC-75 Ω)	20	Entrada LÍNEA (AUDIO) (teléfono 3,5 ø)
9*	Entrada 12G-SDI2 (BNC-75 Ω)	21	Puerto de red (RJ45)
10*	Salida de bucle 12G-SDI2 (BNC-75 Ω)	22	USB (USB 3.0)
11*	Entrada 12G-SDI1 (BNC-75 Ω)	23	Puerto de servicio (mini USB)
12*	Salida de bucle 12G-SDI1 (BNC-75 Ω)	24	RS-232 (mini USB)

* Conexiones SDI disponibles en IPS740DG

Panel frontal



IPS720



IPS740DS, IPS740DG

1 Botón **ENCENDIDO/APAGADO**. Con el interruptor de encendido del panel posterior en la posición ON, pulse para iniciar el proceso de inicialización.

3 Seleccione el icono del **MONITOR** para cambiar al monitor externo conectado. En este modo, la pantalla táctil también puede utilizarse como panel táctil.

5 Icono de vuelta a la pantalla de **INICIO**.

7 El icono de la **LISTA DE TRABAJO** recupera la información del paciente que está almacenada en el servidor de la lista de trabajo.

9 Botón **CAPTURA**. La captura también puede iniciarse utilizando un monitor conectado (pantalla táctil o ratón), o con el software VACS.

2 Indicador **LED**. Cuando el interruptor de encendido del panel trasero está en la posición ON: Verde = en espera
Apagado = la unidad funciona normalmente

4 Cree una nueva **TAREA** cuando se muestre el símbolo más (+) o cierre una tarea activa cuando se muestre el símbolo menos (-).

6 El icono del **ARCHIVO** gestiona las tareas, incluidas: búsqueda, modificación, copia, eliminación, almacenamiento DICOM e impresión.

8 El icono de **CONFIGURACIÓN** abre la configuración para fuentes de entrada, tipos de archivos, DICOM, servidor, red, hora local, pedal, diseño de impresión y opciones del sistema.

10 Botón **GRABACIÓN**. La grabación de vídeo también puede iniciarse utilizando un monitor conectado (pantalla táctil o ratón), o con el software VACS.

Interfaz de usuario: solo panel frontal



Fuente de vídeo.



Conectar a la parte posterior de la grabadora.



La señal activa se muestra en la pantalla LCD del panel frontal. Toque la pantalla LCD para mostrar los iconos de: Inicio, Archivo, Lista de trabajo, Configuración, Monitor (si está conectado) y Tarea (crear nueva o cerrar activa).

Interfaz de usuario: panel frontal y monitor externo

La señal activa y los iconos se previsualizan en el monitor externo conectado.

Opción de control 1

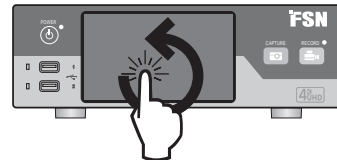
Utilice la pantalla LCD del panel frontal como panel táctil para mover el cursor y seleccionar elementos en el monitor externo.



Fuente de vídeo.



Conectar a la parte posterior de la grabadora.



Conectar a la parte posterior de la grabadora.

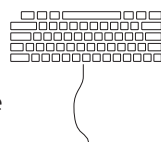


Opción de control 2

Utilice una pantalla táctil conectada por USB como monitor externo para mover el cursor y seleccionar elementos de la interfaz.

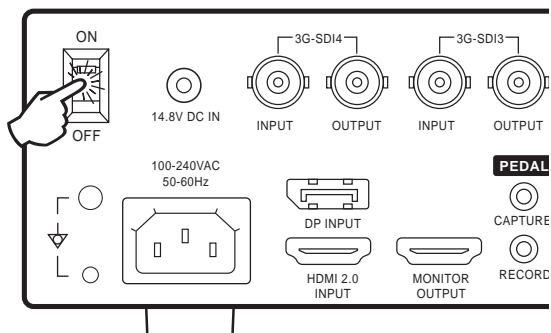
Opción de control 3

Utilice un ratón y un teclado conectados por USB para mover el cursor y seleccionar elementos de la interfaz del monitor externo.



Encendido

Ajuste el interruptor de encendido/apagado de CA del panel posterior a la posición ON.



Pulse el botón de encendido del panel frontal para iniciar el proceso de inicialización.



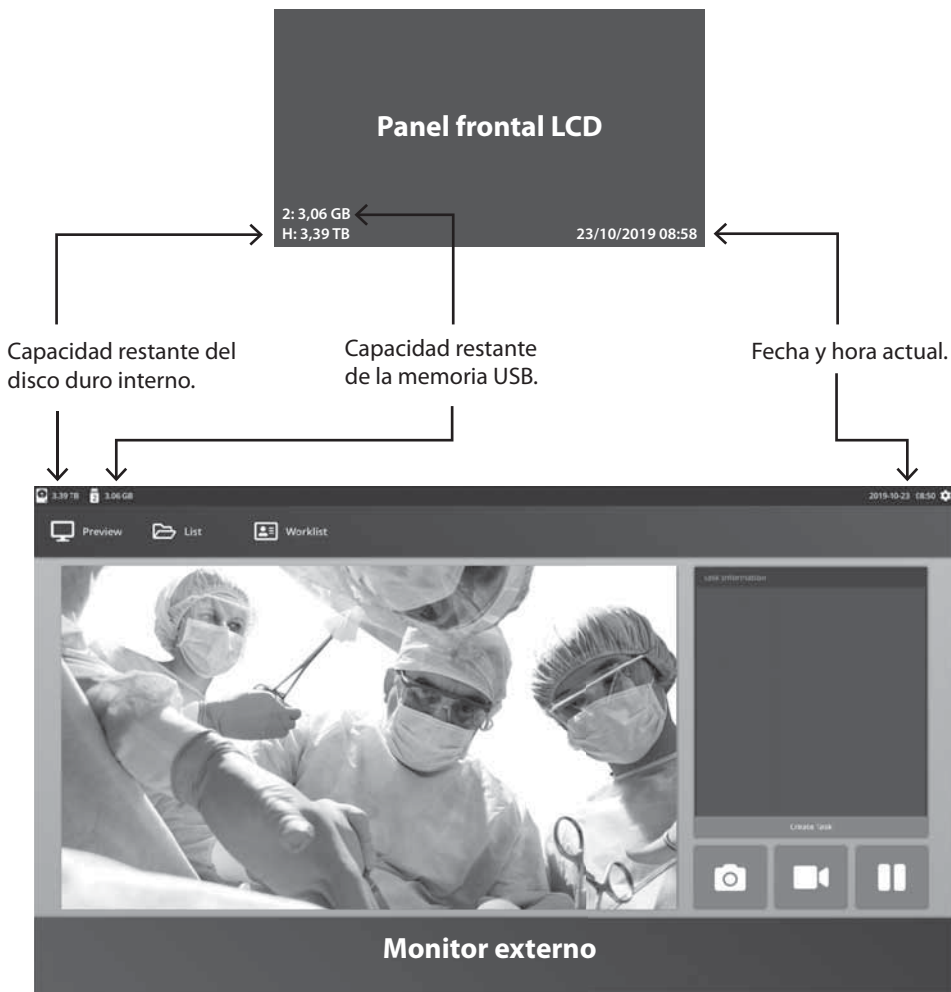
Apagado

Pulse el botón de encendido en el panel frontal y siga las instrucciones de la interfaz de usuario.

Si se apaga con este método, la unidad se apagará, pero el interruptor de encendido/apagado de CA posterior permanecerá en la posición ON (encendido).



Fecha, hora, capacidad de almacenamiento de datos

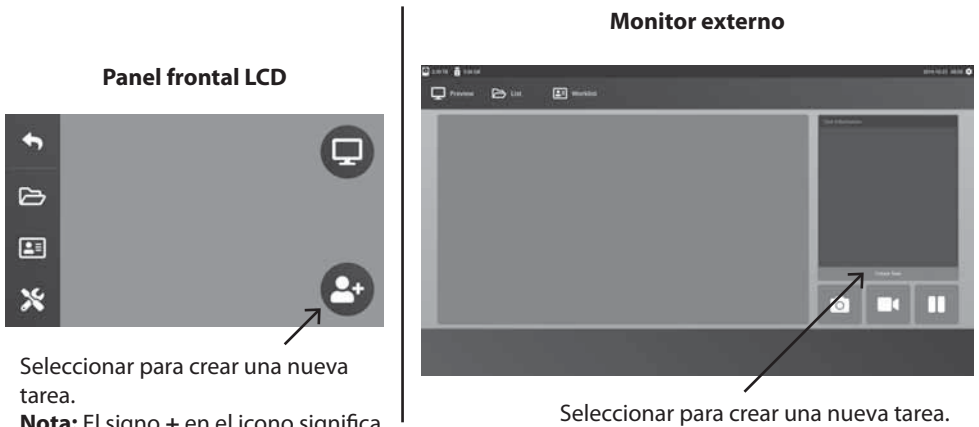


Tareas

Una tarea es una colección de imágenes capturadas o grabadas que se han creado durante la misma sesión o procedimiento. La información del paciente se asocia con el contenido de una tarea. Una vez que se ha cerrado una tarea, ya no se puede añadir contenido adicional a la misma. La información de la tarea se puede modificar después de que se haya cerrado. El sistema asigna automáticamente un número de tarea a cada nueva tarea.



Crear nueva tarea



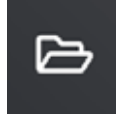
Seleccionar para crear una nueva tarea.
Nota: El signo + en el icono significa que una tarea no está actualmente activa.

El cuadro de diálogo Crear tarea solicita la siguiente información: ID del paciente, nombre del paciente, sexo del paciente, fecha de nacimiento del paciente, descripción de la tarea. Esta información puede introducirse manualmente mediante el teclado de la interfaz o un teclado USB conectado.

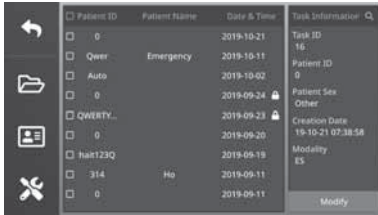
La información también puede importarse desde la lista de trabajo de un centro, como se describe más adelante en esta guía.

Abrir tarea existente

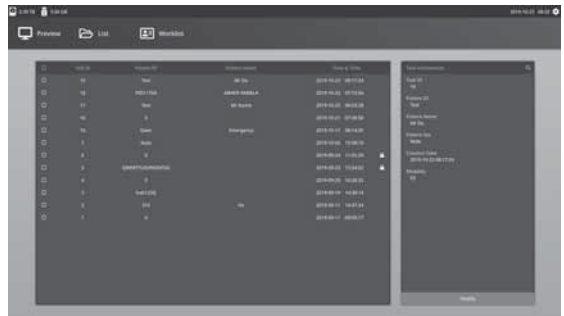
Seleccionar el icono del **ARCHIVO** para gestionar las tareas, incluidas: búsqueda, modificación, copia, eliminación, almacenamiento DICOM e impresión. Una vez que se ha cerrado una tarea, ya no se puede añadir contenido adicional a la misma.



Panel frontal LCD



Monitor externo



Cerrar tarea

Panel frontal LCD



Seleccionar para cerrar una tarea.

Nota: El signo - en el icono significa que una tarea está actualmente activa.

Monitor externo



Seleccionar para cerrar una tarea.

Capturar imágenes fijas

Conecte una señal de fuente de entrada. Asegúrese de que se ha creado una tarea y que la señal de la fuente de entrada se muestra en la ventana de vista previa de la pantalla LCD del panel frontal o del monitor externo.



Seleccione el icono de la cámara para capturar una imagen. Un pitido indica que se ha realizado la captura. Se mostrará una vista previa de la captura durante 1,5 segundos.

Si se conecta un pedal a la entrada de pedal de la parte posterior de la grabadora, al presionar el pedal se capturará una imagen fija. Las imágenes fijas capturadas se almacenan dentro de la tarea para su uso futuro.

Grabar vídeo

Conecte una señal de fuente de entrada. Asegúrese de que se ha creado una tarea y que la señal de la fuente de entrada se muestra en la ventana de vista previa de la pantalla LCD del panel frontal o del monitor externo.

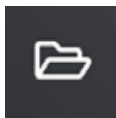


Seleccione el icono de la grabadora de vídeo para grabar vídeo. Un pitido y el símbolo de un punto rojo indican que el proceso de grabación está en marcha. Vuelva a seleccionar el icono de la grabadora de vídeo para detener la grabación.

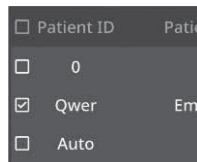
Si se conecta un pedal a la entrada de grabación de pedal de la parte posterior de la grabadora, al pulsar el pedal se iniciará y se detendrá el proceso de grabación de vídeo. Los archivos de vídeo grabados se almacenan dentro de la tarea para su uso futuro.

Acciones de tareas

Seleccionar el icono del **ARCHIVO** para gestionar las tareas, incluidas: búsqueda, modificación, copia, eliminación, almacenamiento DICOM e impresión. Una vez que se ha cerrado una tarea, ya no se puede añadir contenido adicional a la misma.

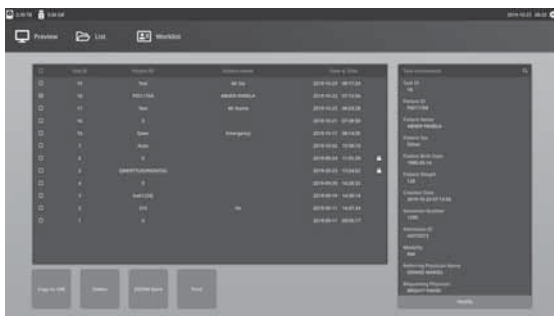
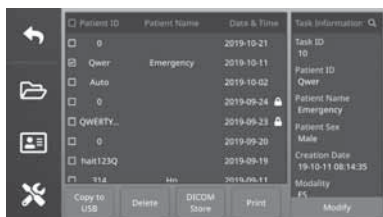


En la lista de tareas almacenadas, seleccione una tarea haciendo clic en la casilla situada a la izquierda de la columna ID del paciente. Esto abre varias acciones que se pueden aplicar a la tarea, incluidas: copiar a USB, eliminar, almacenamiento DICOM, imprimir y modificar. Utilice el icono de la lupa de la parte superior derecha para buscar en las tareas un contenido específico.



Monitor externo

Panel frontal LCD



Acciones de tareas

- Copiar a USB: Copia la tarea seleccionada a una memoria USB. Todas las memorias USB conectadas al sistema se mostrarán como opciones.
- Eliminar: Elimina la tarea seleccionada.
- Almacenamiento DICOM: Envía la tarea seleccionada al servidor PACS.
- Imprimir: Imprime la tarea seleccionada. El diseño de impresión, 1x1 apaisado, por ejemplo, se muestra en la barra de título de la ventana de diálogo.
- Modificar: Permite realizar cambios en la información del paciente de una tarea.



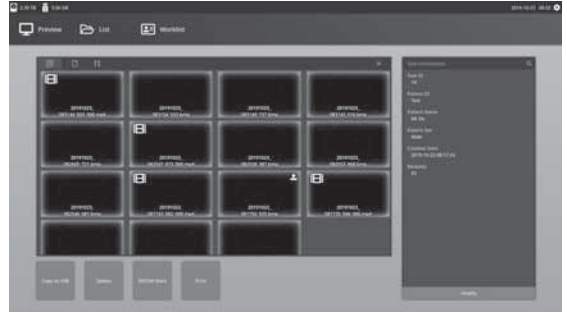
El icono de la lupa, situado en la esquina superior derecha, permite buscar en las tareas un contenido específico. Al dejar los campos en blanco, aparecerán todas las tareas en los resultados de la búsqueda.

Acciones de archivo

Haga doble clic en una tarea y todos los archivos contenidos en ella se mostrarán en la ventana de la izquierda.

Monitor externo

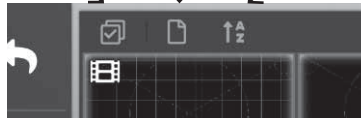
Panel frontal LCD



Selecciona todos los archivos de la tarea.

Ordena todos los archivos de la tarea por tipo.

Ordena todos los archivos de la tarea en orden ascendente o descendente.



Acciones de archivo (después de seleccionar los archivos a tratar)

- Copiar a USB: Copia los archivos seleccionados a una memoria USB. Todas las memorias USB conectadas al sistema se mostrarán como opciones.
- Eliminar: Elimina los archivos seleccionados.
- Almacenamiento DICOM: Envía los archivos seleccionados al servidor PACS.
- Imprimir: Imprime los archivos seleccionados. El diseño de impresión, 1x1 apaisado, por ejemplo, se muestra en la barra de título de la ventana de diálogo.
- Modificar: Permite realizar cambios en la información del paciente de un archivo.

El icono de la lupa, situado en la esquina superior derecha, permite buscar un contenido específico.

Reproducción de archivos

Haga doble clic en una tarea y todos los archivos contenidos en ella se mostrarán en la ventana de la izquierda. A continuación, haga doble clic en un archivo de imagen y se abrirá a pantalla completa. Los archivos de vídeo están marcados con un símbolo de película y se abren con el icono de reproducción. Haga clic en el botón de reproducción para empezar; a medida que se reproduce el vídeo, la barra de progreso aumenta.



Panel frontal LCD



Monitor externo



Las imágenes fijas capturadas se ven a pantalla completa.

Panel frontal LCD



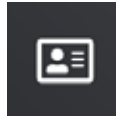
Monitor externo



Los vídeos grabados se ven a pantalla completa con los controles en la parte inferior. Haga clic en el botón de reproducción para empezar; a medida que se reproduce el vídeo, la barra de progreso aumenta.

Creación de tareas con información de la lista de trabajo

Antes de recuperar la información de la lista de trabajo, deben configurarse correctamente los ajustes del servidor de la lista de trabajo en el menú Configuración -> Sistema.



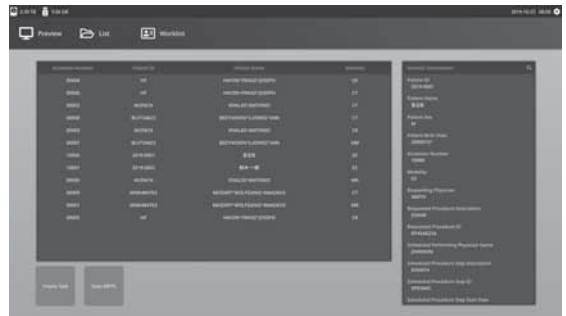
Seleccione el icono de la **LISTA DE TRABAJO**. La información del paciente almacenada en el servidor de la lista de trabajo se mostrará en la ventana izquierda. Haga clic en un elemento de la lista de trabajo y la información detallada asociada con el elemento se mostrará en la ventana derecha.

Monitor externo

Panel frontal LCD

Accession Number	Patient ID	Patient Name	Modality	Worklist Information
235	PID00100	OLIVER THOMAS	ES	Patient ID PID04930
244	PID52132	KEARNEY NELSON	US	Patient Name FRED RALPH
357	PID54930	FRED RALPH	DO	Patient Sex M
1299	PID11769	ABNER PAMELA	NM	Patient Birth Date 19780703
1300	PID00100	BALDWIN OLIVER	NM	Patient Weight 165
1333	PID11769	ABNER PAMELA	XA	Accession Number 357
1334	PID63755	LORENZO ALFRED	XA	Admission ID
1341	100	WU FF PAMELA	CT	

Create Task Start MPPS

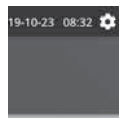


- Columna izquierda: Pacientes en la lista de trabajo.
- Columna derecha: Después de una selección, los detalles de la información del paciente.
- Crear tarea: Haga clic para convertir un elemento de la lista de trabajo en una tarea de grabación.
- Iniciar MPPS (paso de procedimiento de la modalidad realizada).

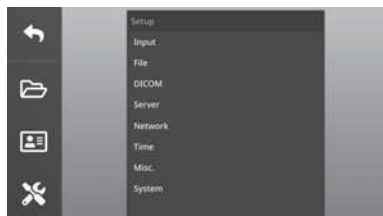
Configuración IPS720



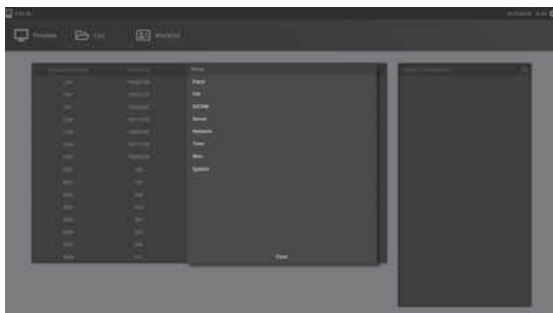
Seleccione el icono **CONFIGURACIÓN**, la imagen de la llave inglesa en la pantalla LCD o la imagen del engranaje en el monitor externo, para gestionar la configuración del sistema como se indica a continuación. Si se ha activado la protección por contraseña, se abrirá el cuadro de diálogo de autenticación por contraseña.



Panel frontal LCD



Monitor externo

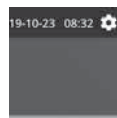


Menú de configuración	Elemento del submenú	Descripciones de configuración
Entrada	Vídeo	Fuente 1, fuente 2, modo 3D, rango de vídeo (fuente 1, 2), vista en directo
	Audio	Fuente
Archivo	Grabación	Formato, calidad, grabación dual, tamaño del clip, copia automática
	Captura	Formato, copia automática
	Común	Relación de aspecto, liberar espacio en disco duro, advertencia de disco duro bajo
DICOM	Lista de trabajo	Título AE del servidor, IP del servidor, puerto del servidor, título AE del cliente, eco
	Almacenamiento	Título AE del servidor, IP del servidor, puerto del servidor, título AE del cliente, eco
	MPPS	Título AE del servidor, IP del servidor, puerto del servidor, título AE del cliente, eco
	Común	Modalidad, institución hospitalaria, título AE de la estación programada, conjunto de caracteres
	Comunicación segura	Modo TLS
CIFS	Servidor	ID, contraseña
	Cliente 1-4	Dirección, ID, contraseña
Red	-	DHCP, IP, máscara de red, puerta de enlace, DNS, MAC
Hora	-	Servidor horario, GMT, DST
OSD	-	Arriba-izquierda, arriba-derecha, abajo-izquierda, abajo-derecha, idioma, posición de captura de imagen, botón de impresora
Misc.	Pedal	Pedal 1, pedal 2, pedal 3, tipo de pedal, acción de grabación
	Impresora	Diseño
Sistema	Versión	Principal, secundario
	Actualizar	Principal, secundario
	Inicialización	Disco duro (HDD), USB, sistema
	Misc.	Contraseña de configuración, contraseña de operador

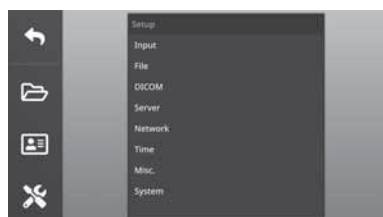
Configuración IPS740DS, IPS740DG



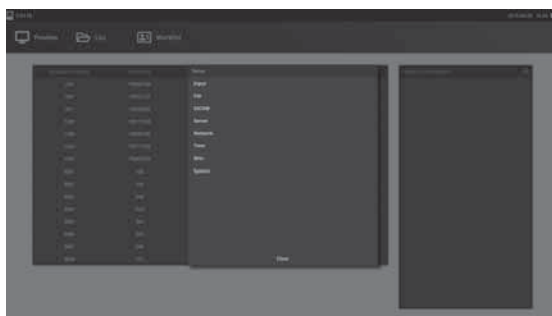
Seleccione el icono **CONFIGURACIÓN**, la imagen de la llave inglesa en la pantalla LCD o la imagen del engranaje en el monitor externo, para gestionar la configuración del sistema como se indica a continuación. Si se ha activado la protección por contraseña, se abrirá el cuadro de diálogo de autenticación por contraseña.



Panel frontal LCD



Monitor externo



Menú de configuración	Elemento del submenú	Descripciones de configuración
Entrada	Vídeo	Fuente, modo 3D
	Audio	Fuente
Archivo	Grabación	Formato, calidad, tamaño de clip, copia automática USB
	Captura	Formato, copia automática USB
DICOM	Común	Resolución, relación de aspecto
	Lista de trabajo	Título AE del servidor, IP del servidor, puerto del servidor, título AE del cliente, eco
	Almacenamiento	Título AE del servidor, IP del servidor, puerto del servidor
	MPPS	Título AE del servidor, IP del servidor, título AE del cliente, eco
	Común	Modalidad, institución hospitalaria, título AE de la estación programada, conjunto de caracteres
CIFS	Samba	ID, contraseña
Red	–	DHCP, IP, máscara de red, puerta de enlace, DNS
Hora	–	Servidor horario, GMT
OSD	–	Idioma, ubicación OSD
Misc.	–	Pedal, diseño de impresión
Sistema	Versión	Principal, secundario
	Actualizar	Principal, secundario
	Inicialización	Disco duro (HDD), sistema
	Misc.	Resolución de salida, contraseña de configuración, contraseña de operador

Sincronización de entrada/salida

Entrada HDMI

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Resolución	Frecuencia horizontal (KHz)	Frecuencia vertical (Hz)	Frecuencia reloj (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

Entrada DisplayPort

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Resolución	Frecuencia horizontal (KHz)	Frecuencia vertical (Hz)	Frecuencia reloj (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

Entrada SDI

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Entrada de señal	Descripción
		•	SMPTE ST-2082	2160p
•	•	•	SMPTE-424M	1080p
•	•	•	SMPTE-292M	1080i/720p
•	•	•	SMPTE-259M	480i/576i

Salida HDMI

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Resolución	Frecuencia horizontal (KHz)	Frecuencia vertical (Hz)	Frecuencia reloj (MHz)
•	•	•	1920 x 1080 a 60Hz	67.5	60.0	148.5
	•	•	3840 x 2160 a 60Hz	135.0	60.0	594.0

Salida de bucle SDI

IPS720	IPS740DS	IPS740DG	Entrada de señal	Descripción
		•	SMPTE ST-2082	2160p
	•	•	SMPTE-424M	1080p
	•	•	SMPTE-292M	1080i/720p
	•	•	SMPTE-259M	480i/576i

Especificaciones generales IPS720

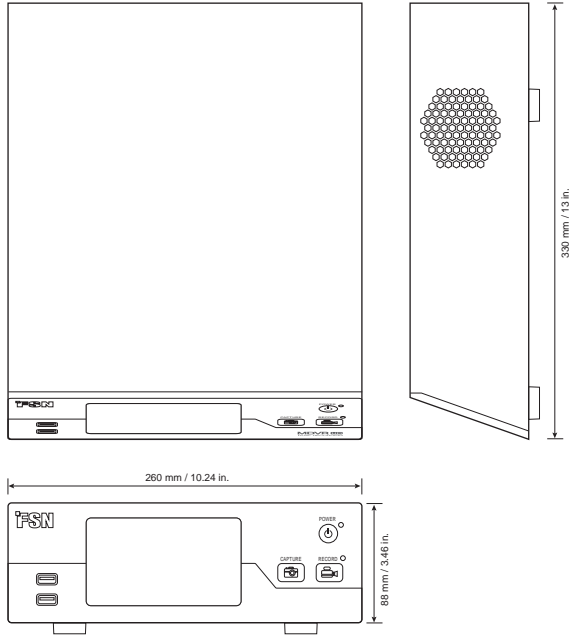
Elemento	Descripción	
Red Funciones	Grabación de vídeo	Hasta 1080p a 60 Hz
	Captura de imágenes fijas	Hasta 1920 x 1080p
	Vista previa independiente	Pantalla LCD frontal
	Acceso al menú	Pantalla táctil LCD frontal o GUI en salida de monitor HDMI
	DICOM, HL7	Almacenamiento DICOM (imagen), lista de trabajo de modalidad, MPPS, reserva de citas (HL7)
	Almacenamiento DICOM	Acceso directo a PACS
Entradas	HDMI	HDMI 2.0
	DisplayPort	DP 1.4
	SDI	3G-SDI
	Audio	Estéreo de 3,5 mm x 2ea, entrada de micrófono, entrada de línea
Salidas	Salida de monitor	HDMI 2.0
	Audio	Salida de línea estéreo de 3,5 mm
E/S de datos	USB3.0	Parte delantera: 2, parte posterior: 2
	RS-232C	Mini USB
	Ethernet	RJ45 (10/100/1000 Mbps)
	Teclado/ratón	Tipo USB
	Pedal	Conector estéreo de 3,5 mm x 3ea, pedal 1, pedal 2, pedal 3
Grabación y captura	Resolución de la grabación	1920 x 1080p a 60 Hz
	Formatos de codificación	H.264, H.265
	Formato de archivo de grabación	MP4
	Formato de la imagen capturada	BMP, JPEG, BMP + DCM
	Formato de codificación de audio	AAC
	Formatos de vídeo 3D	Lado a lado Arriba-abajo Línea a línea (conversión Sbs, conversión TB)
Almacena- miento	Disco duro interno	2 TB
	Almacenamiento USB externo	Unidad flash USB, HDD USB
	Sistema de archivos USB	FAT32, NTFS
	Sistema de archivos de red	CIFS
	Transferencia de red	FTP (cliente)
General	Requisitos de alimentación	CA 100-240 V ~, 50-60 Hz, 1,0 a 0,6 A máx.
	Consumo eléctrico	60 W máx.
	Dimensiones	260 mm (10,2 in) de anchura x 95 mm (3,7 in) de altura x 330 mm (13 in) de profundidad
	Peso	4,0 kg (8,8 lb)
	Temperatura	Funcionamiento: 0 a +40 °C (+32 a +104 °F) Almacenamiento: -20 a +60 °C (-4 a +140 °F)
	Humedad	Funcionamiento: 10-85 % de humedad relativa, almacenamiento: 10-85 % de humedad relativa
Conformidad y certificaciones	Dispositivo médico CE-MDR 2017/745 Clase 1, UL 60601-1, IEC60601-1, EN 60601-1-2, FCC Parte 15B, CCC, ISO9001, ISO13485, RoHS	

Especificaciones generales IPS740DS, IPS740DG

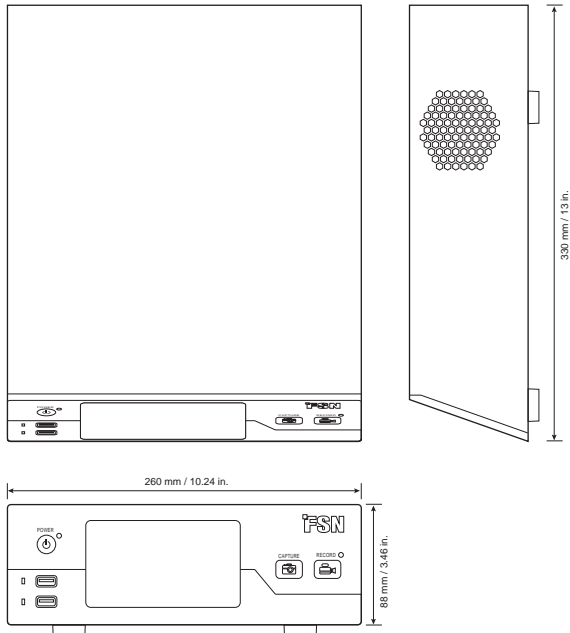
Elemento	Descripción	
Red Funciones	Grabación de vídeo	Hasta 3840 x 2160p a 60 Hz
	Captura de imágenes fijas	Hasta 3840 x 2160
	Vista previa independiente	Pantalla LCD frontal
	Acceso al menú	Pantalla táctil LCD frontal o GUI en salida de monitor HDMI
	DICOM, HL7	Almacenamiento DICOM (imagen), lista de trabajo de modalidad, MPPS, reserva de citas (HL7)
	Almacenamiento DICOM	Acceso directo a PACS
Entradas	HDMI	HDMI 2.0
	DisplayPort	DP 1.4
	SDI	IPS740DS: 3G-SDI, IPS740DG: 12G-SDI, 2SI, cuádruple
	Audio	Estéreo de 3,5 mm x 2ea, entrada de micrófono, entrada de línea
Salidas	Salida de monitor	HDMI 2.0
	Bucle	IPS740DS: 3G-SDI, IPS740DG: 12G-SDI, 2SI, cuádruple
	Audio	Salida de línea estéreo de 3,5 mm
E/S de datos	USB3.0	Parte delantera: 2, parte posterior: 2
	RS-232C	Mini USB
	Ethernet	RJ45 (10/100/1000 Mbps)
	Teclado/ratón	Tipo USB
	Pedal	Toma estéreo de 3,5 mm x 2ea, grabación, captura
Grabación y captura	Resolución de la grabación	1920 x 1080p a 60 Hz, 3840 x 2160p a 60 Hz
	Formatos de codificación	H.264, H.265
	Formato de archivo de grabación	MP4
	Formato de la imagen capturada	BMP, JPEG, DICOM
	Formato de codificación de audio	AAC
	Formatos de vídeo 3D	Alternativa de línea 4K (conversión SBSH) 4K lado a lado medio
Almacena- miento	Disco duro interno	4 TB
	Almacenamiento USB externo	Unidad flash USB, HDD USB
	Sistema de archivos USB	FAT32, NTFS
	Sistema de archivos de red	CIFS
	Transferencia de red	FTP (cliente)
General	Requisitos de alimentación	CA 100-240 V ~, 50-60 Hz, 1,0 a 0,6 A máx.
	Consumo eléctrico	60 W máx.
	Dimensiones	260 mm (10,2 in) de anchura x 95 mm (3,7 in) de altura x 330 mm (13 in) de profundidad
	Peso	IPS740DS: 4,0 kg (8,8 lb), IPS740DG: 4,1 kg (9,0 lb)
	Temperatura	Funcionamiento: 0 a +40 °C (+32 a +104 °F) Almacenamiento: -20 a +60 °C (-4 a +140 °F)
	Humedad	Funcionamiento: 10-85 % de humedad relativa, almacena- miento: 10-85 % de humedad relativa
Conformidad y certificaciones	Dispositivo médico CE-MDR 2017/745 Clase 1, UL 60601-1, IEC60601-1, EN 60601-1-2, FCC Parte 15B, CCC, ISO9001, ISO13485, RoHS	

Dimensiones

IPS720



**IPS740DS
IPS740DG**



Instrucciones de limpieza



Siga el protocolo de su hospital para la manipulación de sangre y fluidos corporales. Limpie la dispositivo con una mezcla diluida de detergente suave y agua. Use una tela suave o un hisopo. Use una toalla suave o un paño. El uso de ciertos detergentes puede degradar las etiquetas y partes de plástico del producto. Consulte al fabricante del limpiador para saber si el agente es compatible. No permita que el líquido entre en el dispositivo.

1. Limpie el exterior con un paño de algodón suave, ligeramente humedecido con un producto de limpieza adecuado para el equipo médico.
2. Repita el procedimiento con sólo agua.
3. Seque con un paño seco.

La carcasa ha sido sometida a pruebas de resistencia a los siguientes productos:

• Limpiador desinfectante Virex listo para su uso • Desinfectante Misty Clear limón 10 • Limpiador desinfectante Misty multiuso • Limpiador desinfectante Misty multiuso II • Limpiador de cristales y todas las superficies Zep • Klear Screen • Pantalla TFT (Kontakt Chemie) • Incidin Foam (Ecolab) • Microzid • Detergente suave • Alcohol isopropílico con una concentración <5 % • Lejía doméstica (hipoclorito de sodio genérico, soluciones de hipoclorito de sodio al 5,25 % diluidas con agua entre 1:10 y 1:100) • Espuma limpiadora desinfectante para hospitales Precise

Gracias por elegir nuestro producto.

Asistencia

Póngase en contacto con el servicio al cliente apropiado que se indica a continuación para obtener información o asistencia sobre el producto.

Garantía

Un año, en piezas y mano de obra



Representante de la CE

KTR Europe GmbH

Mergenthalerallee 77, Eschborn 65760, Alemania

Tel.: +49(0)6196-887170



FORESEESON GmbH

Industriestrasse 38a, 63150 Heusenstamm, Alemania

Tel. +49(0)6104-643980



FORESEESON UK Ltd.

1 Wolsey Road, East Molesey

Surrey, KT8 9EL

Reino Unido

Tel. +44-(0)208-546-1047



FORESEESON COREA

404B, PangyoInnovalley B, 253 Pangyo-ro, Bundang-gu,

Seongnam-si, Gyeonggi-do, Corea, 463-400

Tel. +82(31)8018-0780 Fax. +82(31)8018-0786



FORESEESON (Shanghai) Medical Equipment Co., Ltd.

Habitación 307, 3F No. 56, 461 Hongcao Road

Caohejing Development District

Xuhui, Shanghai 200233

Tel.: 86-21-6113-4188



FSN™

FORESEESON CUSTOM DISPLAYS, INC.

2210 E. Winston Road, Anaheim, CA 92806 EE. UU.

Tel. 1-714-300-0540 Fax. 1-714-300-0546

FSN2070 10/2022 Rev. - 12/2022

Las especificaciones están sujetas a cambios con o sin previo aviso.



www.fsnmed.com