



FSN

System przetwarzania obrazu

Instrukcja użytkowania

IPS4000

UHD Modułowa krosownica wizyjna i konwerter.

Przed podłączeniem, uruchomieniem lub regulacją tego produktu należy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję obsługi.

Polski

Spis treści

Opis produktu / Przeznaczenie	3
Definicje symboli	4
Ostrzeżenia	5,6
Przepisy Bezpieczeństwa	7-9
Kompatybilność elektromagnetyczna	10-14
Akcesoria	15
Konfiguracja przykładowa	16
Łącza	17, 18
Praca	19-28
Specyfikacja	29
Taktowanie	30, 31
Rysunek mechaniczny	32
Instrukcje czyszczenia	33

Specyfikacje i informacje zawarte w niniejszym dokumencie mogą ulec zmianie bez uprzedzenia.



Instrukcja użytkowania niniejszego produktu jest także dostępna w formie elektronicznej (eFU). Wybierz język. Do przeglądania plików eFUs należy używać oprogramowania Adobe Acrobat. Pliki eFUs są dostępne online na: fsnmed.com/support/eifu/

Opis produktu / Przeznaczenie



IPS4000 to kolejna generacja urządzeń do przetwarzania i kontroli obrazów medycznych. Firma FSN opracowała wydajne, a jednocześnie kompaktowe rozwiązanie do integracji cyfrowego sygnału wizyjnego, które zapewnia kompatybilność zarówno dziś, jak i w przyszłości.

IPS4000, z możliwością konfiguracji do 16 wejść i 32 wyjść, oferuje maksymalną rozdzielczość 4096 x 2160 oraz opcje sygnału DisplayPort, HDMI, 12G-SDI i analogowego. Użytkownicy mogą zapisywać i przywoływać własne ustawienia wstępne, wybierać spośród układów wielu okien, w tym podwójnych (9 typów) i poczwórnych (6 typów). Interfejs tablicy można obsługiwać na wbudowanym ekranie dotykowym o przekątnej 7 cali lub na ekranie zewnętrznym za pośrednictwem Internetu, tabletu lub komputera.

Przeznaczenie

Urządzenie jest przeznaczone do podłączenia do innego sprzętu medycznego. Urządzenie nie jest przeznaczone do diagnostyki. Urządzenie zaprojektowano z myślą o kompatybilności z innymi wysoce wyspecjalizowanymi urządzeniami chirurgicznymi i diagnostycznymi stosowanymi w salach operacyjnych, oddziałach ratunkowych i obiektach proceduralnych.

Środowisko użytkowania

Urządzenie jest przeznaczone do użytku przez wyszkolonych pracowników medycznych w placówkach służby zdrowia, gdzie kontakt z pacjentem jest mało prawdopodobny (brak części nakładanej).

Urządzenie zostało tak zaprojektowane, aby spełniać wymogi bezpieczeństwa medycznego dla urządzenia umieszczonego w pobliżu pacjenta.




































Ostrzeżenie: Urządzenie to nie może być używane w połączeniu z urządzeniami do ochrony życia.

Wskazówki dotyczące użytkowania

Urządzenie powinno być używane przez przeszkolonego pracownika medycznego. Urządzenie to podłącza się do sprzętu do obrazowania medycznego w celu wyświetlania obrazów, filmów lub informacji o pacjencie podczas zabiegów chirurgicznych. Urządzenie nie jest przeznaczone do diagnostyki.

Definicje symboli

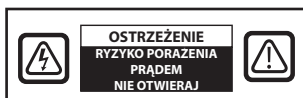
Na produkcie, etykiecie lub opakowaniu produktu pojawiają się następujące symbole. Każdy symbol nosi specjalną definicję, jak określono poniżej:

	Niebezpieczne: Wysokie napięcie		Zasilacz		Zapoznaj się z dokumentami towarzyszącymi
	Prąd stały		Wskazuje wyrównawcze uziemienie do ziemi		Unikalny identyfikator urządzenia
	Wskazuje uziemienie ochronne		Wskazuje kierunek góra--dół (Nie przewracać!)		Certyfikacja Korea
	Wyłącznik zasilania DC (prądu stałego)		Ostrożnie		Zatwierdzone zgodnie z regulacjami CCC
	Nie moczyc!		Wskaźnik maksymalnego ukladania w stos		Chińskie etykiety RoHS
	Zapoznaj się z instrukcją obsługi		Wskazuje producenta		Numer katalogowy
	Wskazuje datę produkcji		Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej		Urządzenie medyczne
	Numer seryjny		Ograniczenie wilgotności		Zapoznaj się z instrukcją obsługi - elektroniczne
	Ograniczenie temperatury		Ograniczenie ciśnienia atmosferycznego		Podmiot importujący
	Zgodność z normą brytyjską		Zasilanie włączone		Wyłącz zasilanie
	Osoba odpowiedzialna w Zjednoczonym Królestwie				
	Wskazuje dowód zgodności z rozporządzeniem UE 2017/745 o wyrobach medycznych i z obowiązującymi normami.				
	Sprzęt medyczny jest zgodny z dokumentami ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012) i CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1 (2014) w odniesieniu do niebezpieczeństwa porażenia prądem elektrycznym, zagrożenia pożarowego i zagrożenia mechanicznego.				
	Testowano na zgodność z normą FCC Class B (USA).				
	Zużyty sprzęt elektryczny i elektroniczny (dyrektywa WEEE 2012/19/UE). Symbol ten wskazuje, że odpady sprzętu elektronicznego nie mogą być utylizowane jako nieposortowane odpady komunalne i muszą być zbierane osobno. Należy skontaktować się z producentem lub inną autoryzowaną firmą utylizacji w celu likwidacji zużytego sprzętu.				

Uwaga: Wydrukowana kopia podręcznika w języku polskim jest dostarczana wraz z produktem. Użytkownicy w krajach Unii Europejskiej proszeni są o kontakt z lokalnym dystrybutorem w celu uzyskania informacji o innych językach. Dotyczy to państw członkowskich UE, w których produkt został nabyty za pośrednictwem autoryzowanych kanałów.

Ostrzeżenia

Informacje o ostrzeżeniach



Ten symbol alarmuje i ostrzega użytkownika, że do produktu została dołączona i uwzględniona ważna literatura dotycząca działania tego urządzenia. W związku z tym należy uważnie ją przeczytać w celu uniknięcia potencjalnych problemów.



Ten symbol ostrzega użytkowników, że niez izolowane napięcie wewnątrz urządzenia może mieć wystarczającą wielkość i moc, aby spowodować porażenie prądem. Dlatego jest bardzo niebezpieczne, powodować kontakt ciała z jakąkolwiek częścią wewnątrz urządzenia. Aby zmniejszyć ryzyko porażenia prądem elektrycznym, NIE NALEŻY zdejmować obudowy urządzenia (lub pokrywy tylnej). Wewnątrz nie ma żadnych części serwisowanych przez użytkownika. Odnieś działania serwisowe wykwalifikowanym pracownikom serwisu.

Aby zapobiec zagrożeniom pożarowym lub porażeniu prądem, nie narażaj urządzenia na działanie deszczu lub wilgoci. Nie należy używać spolaryzowanej wtyczki tego urządzenia z przedłużaczem lub innymi gniazdami, chyba że można w pełni włożyć bolce do wnętrza gniazda.



Klasyfikacja laboratoriów ubezpieczyciela (UL):

Zgodność z normami UL:

Urządzenie jest sklasyfikowane przez U.L. W ODNIESIENIU DO PORAŻENIA PRĄDEM ELEKTRYCZNYM, ZAGROŻENIA POŻAROWEGO I MECHANICZNEGO TYLKO ZGODNIE Z NORMAMI UL 60601-1/CAN/CSA C22.2 NO. 601,1



Zgodność z normami UE i EMC:

To urządzenie spełnia wymagania norm EN60601-1 i EN60601-1-2 jako dostosowane do regulacji UE o wyrobach medycznych (MDR 2017/745). Sprzęt medyczny CE klasy I.

Używaj wtyku 120V typu 5-15P tylko w USA.

Ostrzeżenie: Upewnij się, że przewód zasilający jest prawidłowego typu, zgodny z danym obszarem geograficznym. Urządzenie posiada uniwersalny zasilacz, który umożliwia pracę w obszarach napięcia 100-120V lub 200-240V AC (nie jest wymagana żadna regulacja).

Użyj właściwego przewodu zasilającego z odpowiednim typem wtyczki. Jeśli źródłem zasilania jest 120V AC, należy użyć przewodu zasilającego, który jest Przewodem Zasilającym Szpitalnej Klasy z wtyczką typu NEMA 5-15, przeznaczoną dla 125 Volts AC zgodną i zatwierdzoną przez UL i C-UL. Jeśli źródłem zasilania jest zasilanie prądem zmiennym 240V, należy zastosować wtyczkę typu tandem (T blade) z przewodem zasilającym z uziemieniem, który spełnia przepisy bezpieczeństwa danego kraju Europejskiego.



Recykling (WEEE Dyrektywa 2012/19/EU)

Należy przestrzegać lokalne rozporządzenia i plany recyklingu dotyczące recyklingu lub utylizacji tego urządzenia.

Ostrzeżenie: Należy unikać używania tego urządzenia w sąsiedztwie lub na innych urządzeniach, ponieważ może to spowodować nieprawidłowe działanie. Jeśli takie użycie jest konieczne, należy obserwować to urządzenie oraz inne urządzenia, aby upewnić się, czy działają normalnie.

Ostrzeżenie: Użycie akcesoriów, przetworników i kabli innych niż określone lub dostarczone przez producenta tego urządzenia może spowodować zwiększenie emisji elektromagnetycznych lub zmniejszenie odporności elektromagnetycznej tego urządzenia, a w rezultacie jego nieprawidłowe działanie.

Ostrzeżenie: Przenośne urządzenia komunikacyjne RF (w tym urządzenia peryferyjne, takie jak kable antenowe i anteny zewnętrzne) powinny być używane nie bliżej niż 30 cm (12 cali) od jakiegokolwiek części tego urządzenia, w tym kabli określonych przez producenta. W przeciwnym razie może dojść do pogorszenia wydajności tego urządzenia.

Ostrzeżenie: Używanie tego urządzenia w środowisku promieniowania rentgenowskiego lub rezonansu magnetycznego może spowodować pogorszenie wydajności urządzenia, zakłócenia w pracy innych urządzeń lub zakłócenia w pracy usług radiowych.

Ostrzeżenie: Stosowanie z urządzeniem kabli i/lub innych akcesoriów, oprócz wymienionych, może spowodować zwiększenie emisji lub obniżenie odporności urządzenia.

Ostrzeżenie: Produkt nie jest fizycznie przeznaczony do podłączenia do urządzeń elektrochirurgicznych HF (wysokiej częstotliwości).

Ostrzeżenie: Nie nadaje się do stosowania w obecności łatwopalnych mieszanin do znieczulania z tlenem lub tlenkiem azotu.

Przepisy Bezpieczeństwa

Na temat bezpieczeństwa

1. Przed podłączeniem przewodu zasilającego AC do gniazda zasilacza (adaptera) prądu stałego DC upewnij się, że oznaczenie napięcia zasilacza DC odpowiada lokalnemu zasilaniu elektrycznemu.
2. Nigdy nie wkładaj żadnego metalicznego przedmiotu do otworów w obudowie urządzenia. Może to spowodować zagrożenie porażenia prądem.
3. Aby zmniejszyć ryzyko porażenia prądem elektrycznym, nie należy zdejmować pokrywy. Brak części serwisowanych przez użytkownika wewnątrz. Tylko wykwalifikowany technik powinien otwierać obudowę urządzenia.
4. Nie należy używać urządzenia, jeśli przewód zasilający został uszkodzony. Nie można dopuścić do stawiania niczego na przewodzie zasilającym, i trzymać przewód z dala od miejsc, gdzie ludzie mogą przechodzić ponad nim.
5. Należy pamiętać, aby trzymać wtyczkę, a nie przewód, podczas odłączania przewodu zasilającego urządzenia od gniazdka elektrycznego.
6. Odłącz przewód zasilający urządzenia, gdy nie będzie on używany i pozostawiony jako nieczynny przez dłuższy okres czasu.
7. Przed wykonaniem jakiegokolwiek usługi serwisowej należy odłączyć przewód zasilający urządzenia z gniazdka sieciowego AC.
8. Jeśli urządzenie nie działa normalnie, w szczególności, jeśli są jakieś nietypowe dźwięki lub zapachy pochodzące z niego, odłącz je natychmiast i skontaktuj się z autoryzowanym dealerem lub centrum serwisowym.
9. Należy skontaktować się z producentem, jeśli zestaw musi być zainstalowany w niedostępnym miejscu.

Ostrzeżenie: Nie dotykaj równocześnie złączy wejściowych ani wyjściowych ani pacjenta.

Ostrzeżenie: Urządzenie jest przeznaczone do podłączenia sygnałów wejścia/wyjścia i innych złączy, które są zgodne z odpowiednimi normami IEC (np. IEC60950 dla urządzeń IT i serii IEC60601 dla medycznych urządzeń elektrycznych). Ponadto, wszystkie takie kombinowane systemy muszą być zgodne odpowiednio ze standardem IEC 60601-1-1 lub klauzulą 16 3 Ed. - IEC 60601-1, wymagań bezpieczeństwa dla medycznych systemów elektrycznych. Każda osoba, która utworzyła system kombinowany, odpowiada za to, że system spełnia odpowiednio wymagania normy IEC 60601-1-1 lub pkt 16 3 Ed. of IEC 60601-1. W razie wątpliwości skontaktuj się z wykwalifikowanym technikiem lub lokalnym przedstawicielem.

Ostrzeżenie: Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, urządzenie to musi być podłączone do sieci zasilającej z uziemieniem ochronnym. Zasilacz (zasilacz AC/DC) jest określony jako część urządzenia. Nie należy ustawiać urządzenia tak, aby było trudno odłączyć wtyczkę przewodu zasilającego w gniazda urządzenia.

Ostrzeżenie: Nie należy modyfikować tego urządzenia bez zgody producenta.

Bezpiecznik produktu ma mniejszą wyłączalność. Nie należy instalować w systemie zasilania budynku, którego potencjalny prąd zwarciovy przekracza 35 A.

Warunki środowiskowe dla eksploatacji i przechowywania w magazynie

Zakres temperatur - w zakresie od 0°C do 40°C (praca), i od -20°C do 60°C (przechowywanie w magazynie)

Zakres wilgotności względnej 10% do 85%

Ciśnienie atmosferycznego w zakresie od 500 do 1060 hPa.

Przy instalacji

1. Otwory w obudowie urządzenia służą do wentylacji. Aby zapobiec przegrzaniu, nie należy blokować ani zasłaniać otworów. Jeśli umieścisz urządzenie w szafce lub innej przestrzeni zamkniętej, należy zapewnić odpowiednią wentylację.
2. Nie narażać urządzenia na działanie deszczu i nie używać w pobliżu wody. Jeśli urządzenie przypadkowo zamoczy się, odłącz je i natychmiast skontaktuj się z autoryzowanym dealerem. W razie potrzeby można wyczyścić urządzenie wilgotną szmatką, ale najpierw należy odłączyć je od zasilania.
3. Należy umieścić urządzenie w pobliżu łatwo dostępnego gniazdka sieciowego.
4. Wysoka temperatura może powodować problemy. Maksymalna temperatura pracy to 40°C. Nie należy korzystać z urządzenia w bezpośrednim świetle słonecznym i należy trzymać je z dala od grzejników, pieców, kominków, i źródeł ciepła.
5. Z urządzeniem należy zawsze używać tylko oryginalnych kabli i akcesoriów.

Naprawa

Nie należy próbować serwisować urządzenia samodzielnie, gdyż otwieranie lub zdejmowanie pokryw może narazić użytkownika na niebezpieczne wysokie napięcie lub inne zagrożenie i unieważnia gwarancję. Wszelkie czynności serwisowe należy zlecić wykwalifikowanemu personelowi. Należy odłączyć urządzenie od źródła zasilania i odnieść do naprawy przez wykwalifikowany personel w następujących warunkach:

- Jeśli przewód zasilający lub wtyczka są uszkodzone lub przetarte.
- Jeśli płyn został rozlany i dostał się do wnętrza urządzenia.
- Jeśli do urządzenia wpadły jakieś przedmioty.
- Jeśli urządzenie zostało wystawione na działanie deszczu lub wilgoci.
- Jeśli urządzenie zostało poddane nadmiernemu wstrząsowi przez upuszczenie.
- Jeśli szafka monitora uległa uszkodzeniu.
- Jeśli urządzenie wydaje się być przegrzane.
- Jeśli urządzenie emituje dym lub nienaturalny zapach.
- Jeśli urządzenie nie działa zgodnie z instrukcją obsługi.

Zagrożenie ze strony organizmów żywych

Aby zapobiec rozprzestrzenianiu się zakażeń, urządzenie to powinno być używane tylko w środowiskach, w których można skutecznie przeprowadzić odkażanie biologiczne.

Zwrócony produkt

Po usunięciu usterek, jeśli problemy nadal występują, zdezynfekować urządzenie i zwrócić do FSN w oryginalnym opakowaniu. Do przesyłki zwrotnej należy dołączyć akcesoria dostarczone wraz z urządzeniem. Proszę załączyć krótki opis usterki.

Przed zwróceniem urządzenia należy skontaktować się z firmą FSN Medical Technologies w celu uzyskania numeru autoryzacji zwrotu i instrukcji.

Akcesoria

Należy używać wyłącznie akcesoriów wskazanych przez producenta lub sprzedawanych z urządzeniem.

Klasyfikacja pod względem zgodności z wymogami bezpieczeństwa

- Ochrona przed porażeniem prądem: Klasa I łącznie z zasilaczem AC/DC. Niniejszy sprzęt medyczny jest zgodny z dokumentami ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012) i CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1 (2014) w odniesieniu do niebezpieczeństwa porażenia prądem elektrycznym, zagrożenia pożarowego i zagrożenia mechanicznego.
- Zastosowane części: Brak zastosowanych części.
- Stopień bezpieczeństwa w obecności łatwopalnych mieszanin do znieczulania z powietrzem lub z tlenem lub tlenkiem azotu. Nie nadaje się do stosowania w obecności łatwopalnych mieszanin do znieczulania z tlenem lub tlenkiem azotu.
- W przypadku zastosowań krytycznych zaleca się posiadanie zapasowego urządzenia.
- Tryb pracy: Ciągły.

Powiadomienia dla użytkownika:

Każdy poważny incydent, który miał miejsce w związku z urządzeniem, powinien zostać zgłoszony producentowi oraz właściwemu organowi Państwa członkowskiego, w którym ma siedzibę użytkownik i/lub pacjent. W celu uzyskania informacji o zmianach i nowych produktach należy skontaktować się z lokalnym przedstawicielem handlowym FSN Medical Technologies.

Kompatybilność elektromagnetyczna

Niniejsza jednostka została zaprojektowana i przetestowana pod kątem zgodności z wymaganiami IEC 60601- 1- 2:2014/AMD1:2020 dotyczącymi kompatybilności elektromagnetycznej z innymi urządzeniami. Aby zapewnić kompatybilność elektromagnetyczną (EMC), urządzenie musi być zainstalowane i użytkowane zgodnie z informacjami dotyczącymi kompatybilności elektromagnetycznej zawartymi w niniejszej instrukcji obsługi.

Urządzenie zostało przetestowane i uznane za zgodne z ograniczeniami urządzenia cyfrowego klasy B, zgodnie z Częścią 15 przepisów FCC. Limity te zostały opracowane w celu zapewnienia należytej ochrony przed zakłóceniami (interferencji). Urządzenie może emitować energię o częstotliwości radiowej, a jeśli nie jest zainstalowane i używane zgodnie z instrukcją, może zakłócać działanie innych urządzeń łączności radiowej. Nie ma żadnej gwarancji, że zakłócenia nie wystąpią w danej instalacji. Jeśli okaże się, że urządzenie powoduje szkodliwe zakłócenia w odbiorze radia lub telewizji, zachęca się użytkownika do podjęcia próby skorygowania zakłóceń, wykonując jedną lub więcej z następujących czynności:

1. Zmiana orientacji lub położenia anteny odbiorczej.
2. Zwiększ odległość między urządzeniem a przedmiotem zakłóceń.
3. Podłącz urządzenie do gniazdka elektrycznego w innym obwodzie elektrycznym niż ten, do którego podłączony jest ten obiekt.
4. Skorzystanie z pomocy sprzedawcy lub doświadczonego technika radiowo-telewizyjnego.

POWIADOMIENIA DLA UŻYTKOWNIKA

To urządzenie jest zgodne z Częścią 15 przepisów FCC. Działanie podlega następującym dwóm warunkom: (1) urządzenie nie może powodować szkodliwych zakłóceń i (2) urządzenie musi przyjmować odbierane zakłócenia, w tym zakłócenia, które mogą powodować niepożądane działanie.

OSTRZEŻENIE FCC

Urządzenie generuje lub wykorzystuje energię o częstotliwości fal radiowych. Zmiany lub modyfikacje urządzenia mogą powodować szkodliwe zakłócenia, chyba że modyfikacje są wyraźnie zatwierdzone w instrukcji obsługi. Użytkownik może utracić uprawnienia do obsługi tego urządzenia, jeśli dokonana zostanie nieautoryzowana zmiana lub modyfikacja.

ŻYWOTNOŚĆ PRODUKTU

Wydajność urządzenia może ulec pogorszeniu w dłuższym okresie czasu. Należy okresowo sprawdzać, czy urządzenie działa prawidłowo. Przewidywany okres użytkowania urządzenia wynosi cztery lata. Utrzymuj urządzenie w czystości, aby przedłużyć jego żywotność.

1. Wytyczne i Deklaracja producenta - Emisja elektromagnetyczna

Urządzenie jest przeznaczone do stosowania w środowisku elektromagnetycznym określonym poniżej. Użytkownik urządzenia powinien upewnić się, że jest ono eksploatowane w takim środowisku.		
Pomiary emisji zakłóceń	Poziom zgodności	Środowisko elektromagnetyczne - wskazówki
Emisja RF zgodnie z CISPR 11	Zgodność z Grupą 1	Charakterystyka tego urządzenia określona przez nadawanie pozwala na jego przemysłowe i szpitalne zastosowanie (CISPR 11, Klasa A). W przypadku stosowania w pomieszczeniach mieszkalnych (dla których norma CISPR 11 wymaga zwykle klasy B) urządzenie to może nie zapewniać odpowiedniej ochrony usług radiowych. Użytkownik musi, jeśli to konieczne, podjąć działania naprawcze, takie jak wdrożenie lub zmiana orientacji urządzenia.
Emisja RF zgodnie z CISPR 11	Zgodność z Grupą 2	
Emisja oscylacji harmonicznych zgodnie z IEC 61000-3-2	Zgodność z Klasą A	
Emisja wahań napięcia/migotania zgodnie z IEC 61000-3-3	Zgodność	

2. Do stosowania urządzeń ME w profesjonalnych placówkach służby zdrowia. Wytyczne i Deklaracja producenta - Odporność elektromagnetyczna


Urządzenie jest przeznaczone do stosowania w środowisku elektromagnetycznym określonym poniżej. Użytkownik urządzenia powinien zapewnić, że jest ono używane w takim otoczeniu.		
Test odporności na zakłócenia	IEC 60601-1-2:2014 poziom zgodności	Środowisko elektromagnetyczne - wskazówki
Wyładowania elektrostatyczne(ESD) zgodnie z IEC 61000-4-2	Zgodność ± 2 kV, ± 4 kV, ± 6 kV, ± 8 kV wyładowanie kontaktowe ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV wydatek powietrza	Podłogi powinny być drewniane, z betonu lub płytek ceramicznych. Jeśli podłogi są pokryte materiałem syntetycznym, wilgotność względna musi wynosić co najmniej 30%
Gwałtowne przejściowe zakłócenia/wybuchy elektryczne zgodnie z IEC 61000-4-4	Zgodność ± 2 kV dla głównych linii ± 1 kV dla linii wejścia/wyjścia	Jakość napięcia zasilającego powinna odpowiadać jakości typowego środowiska biznesowego lub szpitalnego.
Przebiecia zgodnie z IEC 61000-4-5	Zgodność ± 1 kV napięcia rozciągani i ściskania ± 2 kV napięcie wspólne	Jakość napięcia zasilającego powinna odpowiadać jakości typowego środowiska biznesowego lub szpitalnego.
Spadki napięcia, krótkie przerwy i wahania w dostawie prądu wg. IEC 61000-4-11	0% U_T^* ; 0,5 cyklu At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270°, 315° 0% U_T ; 1 cykl i 70% U_T ; 25/30 cykli Pojedyncza faza: przy 0° 0% U_T ; 250/300 cykli	Jakość głównej linii zasilania powinna być typowa dla środowiska komercyjnego lub szpitalnego. Jeżeli użytkownik urządzenia wymaga ciągłego działania nawet w przypadku przerw w dostawie prądu, zaleca się, aby urządzenie było zasilane z sieci, w której nie występują przerwy.
*Uwaga: U_T to napięcie przemiennie sieci zasilającej przed zastosowaniem poziomów probierczych.		

3. Do stosowania urządzeń ME w profesjonalnych placówkach służby zdrowia. Specyfikacja badania odporności portów zewnętrznych na bezprzewodowe urządzenia telekomunikacyjne RF (zgodnie z IEC 60601-1-2:2014)

Urządzenie jest przeznaczone do stosowania w środowisku elektromagnetycznym określonym poniżej. Użytkownik urządzenia powinien zapewnić, że jest ono używane w takim otoczeniu.						
Częstotliwość testowa MHz	Pasmo MHz	Serwis	Modulacja	Maksymalne zasilanie W	Odległość m	BADANIE ODPORNOŚCI (TEST) V/m
385	380 do 390	TETRA 400	Pulse modulation 18 Hz	1,8	1,0	27
450	430 do 470	GMRS 460, FRS 460	FM ± 5 kHz skok ± 1 kHz fala sinu- soidalna	2	1,0	28
710	704 do 787	Pasmo 13, 17	Pulse modulation 217 Hz	0,2	1,0	9
745						
780						
810	800 do 960	GSM 800/900 TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	Pulse modulation 18 Hz	2	1,0	28
870						
930						
1720	1700 do 1990	GSM 1800, CDMA 1900, GSM 1900, DECT, LTE Band 1,3, 4, 25 UMTS	Pulse modulation 217 Hz	2	1,0	28
1845						
1970						
2450	2400 do 2570	Bluetooth, WLAN 802,11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Pulse modulation 217 Hz	2	1,0	28
5240	5100 do 5800	WLAN 802.11 a/n	Pulse modulation 217 Hz	0,2	1,0	9
5500						
5785						

*Uwaga: Jeśli jest to konieczne do osiągnięcia POZIOMU TESTU ODPORNOŚCI, odległość pomiędzy anteną nadawczą a urządzeniem może być zmniejszona do 1 m. Odległość testowa 1 m jest dozwolona przez IEC 61000-4-3.

4. Wytyczne i deklaracja producenta - Odporność elektromagnetyczna - dla urządzeń i systemów, które nie podtrzymują życia

Urządzenie jest przeznaczone do stosowania w środowisku elektromagnetycznym określonym poniżej. Użytkownik urządzenia powinien zapewnić, że jest ono używane w takim otoczeniu.			
Testy odporności na zakłócenia	IEC 60601-1-2:2014 poziom testu	Poziom zgodności	Środowisko elektromagnetyczne - wytyczne
<p>Przewodzone zakłócenia RF zgodnie z IEC 61000-4-6</p> <p>Promieniowane zakłócenia RF zgodnie z IEC 61000-4-3</p>	<p>3 V rms 150 kHz do < 80 MHz</p> <p>3 V/m 80 MHz do 2,5 GHz</p>	<p>3 Veff</p> <p>3 V/m</p>	<p>Przenośne i mobilne urządzenia łączności RF nie powinny być używane bliżej jakiegokolwiek części urządzenia, w tym przewodów, niż zalecana odległość separacji obliczona na podstawie równania mającego zastosowanie do częstotliwości nadajnika.</p> <p>Zalecana odległość separacji:</p> $d = 1,2 \sqrt{P}$ <p>Gdzie P jest mocą nominalną nadajnika w watach [W] zgodnie z informacjami podanymi przez producenta nadajnika, a d jest zalecaną odległością separacji w metrach [m].</p> <p>Natężenie pola elektromagnetycznego nadajników stacjonarnych dla wszystkich częstotliwości na terenie a powinno być, zgodnie z badaniem, mniejsze niż poziom zgodności b.</p> $d = 1,2 \sqrt{P}$ <p>80 MHz to < 800 MHz</p> $d = 2,3 \sqrt{P}$ <p>800 MHz to 2,5 GHz</p> <p>W pobliżu urządzeń oznaczonych następującym symbolem mogą wystąpić zakłócenia:</p> 
<p>Uwaga: Niniejsze wytyczne mogą nie mieć zastosowania we wszystkich sytuacjach. Na propagację wielkości elektromagnetycznych mają wpływ pochłanianie i odbicia od budynków, obiektów i osób.</p>			
<p>a Natężenia pola od stałych nadajników, takich jak stacje bazowe telefonów komórkowych i stacjonarnych radiotelefonów przenośnych, radio amatorskie, audycje radiowe AM i FM oraz audycje telewizyjne nie mogą być przewidywane teoretycznie z dokładnością. Aby ocenić środowisko elektromagnetyczne nadajników stacjonarnych, należy rozważyć przeprowadzenie badań terenowych. Jeśli zmierzone natężenie pola w miejscu, w którym urządzenie jest używane, przekracza powyższe poziomy zgodności, należy sprawdzić czy urządzenie działa normalnie. W przypadku zaobserwowania nietypowej pracy, konieczne może być podjęcie dodatkowych działań, takich jak zmiana orientacji lub inne umiejscowienie urządzenia.</p> <p>b W zakresie częstotliwości od 150 kHz do 80 MHz natężenie pola powinno być mniejsze niż 3 V/m.</p>			

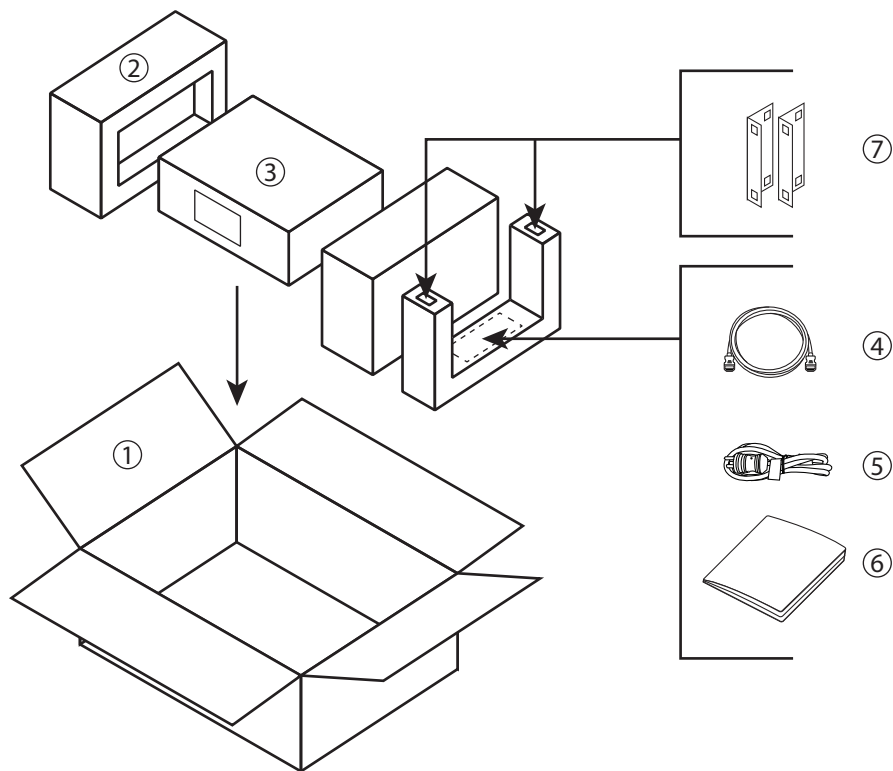
5. Zalecana odległość separacji pomiędzy przenośnymi i mobilnymi urządzeniami łączności RF i tym urządzeniem

Urządzenie jest przeznaczone do stosowania w środowisku elektromagnetycznym, w którym zakłócenia RF są kontrolowane. Użytkownik urządzenia może pomóc w zapobieganiu zakłóceniom elektromagnetycznym poprzez zachowanie minimalnej odległości pomiędzy przenośnym i ruchomym sprzętem komunikacyjnym RF (nadajniki) a urządzeniem - jako funkcji mocy wyjściowej urządzenia komunikacyjnego, jak pokazano poniżej.

Moc nominalna nadajnika [W]	Odległość separacji [m] zgodna z częstotliwością nadajnika		
	150kHz to < 80 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 MHz to < 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	800 MHz to 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

W przypadku nadajników o maksymalnej znamionowej mocy wyjściowej nie wymienionej powyżej, zalecana odległość separacji d metrach (m) może być oszacowana przy użyciu równania mającego zastosowanie do częstotliwości nadajnika, gdzie P jest maksymalną mocą znamionową nadajnika w watach) według producenta nadajnika.

Akcesoria IPS4000



Pozycja	Opis	Ilość w opak.
1	Pudełko kartonowe	1
2	Poduszka	3
3	Jednostka IPS4000	1
4	Kabel HDMI	1
5	Przewód zasilający AC (6 stóp, klasa medyczna)	1
6	Instrukcja użytkownika	1
7	Uchwyty do montażu na stelażu	2

Przykładowa konfiguracja systemu IPS4000

Wejście

Rozdzielczość do 4096 x 2160.
Do 16 wejść, 32 wyjść.

HDMI 2.0

DP 1.2

12G SDI

Analogowe (opcja)

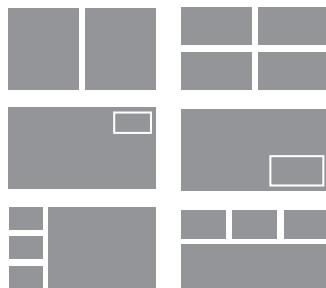
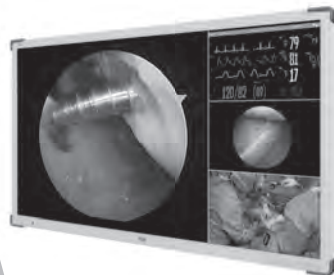


IPS4000



Wyjście

Układy wielu okien.
Streaming.



Opcje układu wielu okien.

Sterowanie interfejsem

Tablica kontrolna jest dostępna za pomocą wbudowanego ekranu dotykowego o przekątnej 7 cali, zewnętrznego ekranu dotykowego lub tabletu.



Łączna

IPS4000 zaprojektowano do konfiguracji modułowej. Podczas produkcji mogą być montowane różne kombinacje kart wejść i wyjść. Nie wszystkie urządzenia IPS4000 będą wyglądały tak samo.

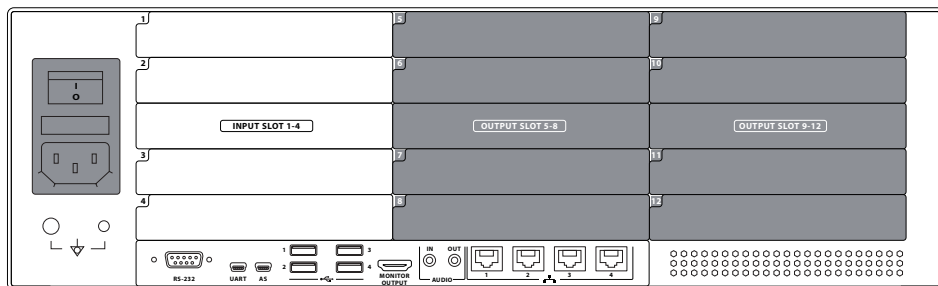
Poniżej przedstawiono opisy kart wejść i wyjść systemu IPS4000 oraz ich unikalnych funkcji.

Karta z czterema wejściami HDMI. Nazwa: HDIN		Karta z czterema wyjściami HDMI. Nazwa: HQOUT	
Karta z czterema wejściami DisplayPort. Nazwa: DPIN		Karta z czterema wyjściami DisplayPort. Nazwa: DQOUT	
Podwójne HDMI, karta z dwoma wejściami DisplayPort. Nazwa: DHIN		Karta z wyjściem HDMI (skalowalna)*. Nazwa: HDOUT	
Karta z analogowym wejściem. Nazwa: ANIN		Karta wyjścia DisplayPort (skalowalna)* Nazwa: DPOUT	
Karta z wejściem 12G SDI. Nazwa: SDIN		Karta z wyjściem 12G SDI (skalowalna)*. Nazwa: SDOUT	

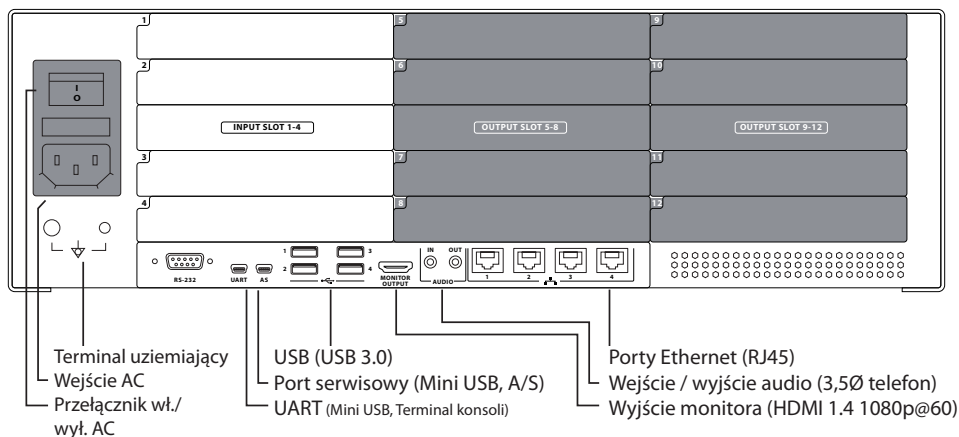
* Skalowane wyjście. Dostępne są ustawienia rozdzielczości, układu okna, funkcji powiększania i przesuwania.



Dostępne są maksymalnie 4 gniazda wejściowe. Dostępnych jest maksymalnie 8 gniazd wyjściowych.



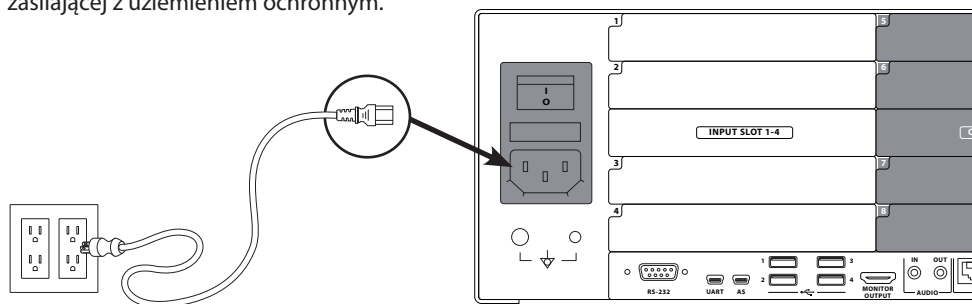
Łączą



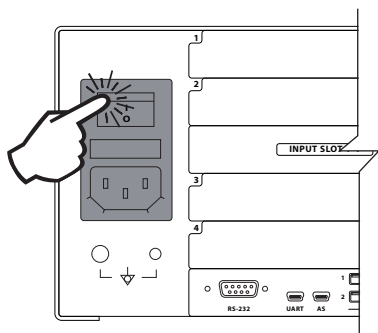
Pozycja	Opis
Terminal uziemiający	Bezpośrednie fizyczne połączenie z ziemią lub uziemieniem.
USB	Umożliwia podłączenie klawiatury, myszy, pamięci przenośnej lub aktualizację oprogramowania sprzętowego.
Port serwisowy	Do użytku producenta.
UART	Służy do komunikacji szeregowej z innymi urządzeniami.
Wyjście monitora	Umożliwia podłączenie zewnętrznego ekranu sieciowego lub komputera PC w celu wyświetlania i sterowania interfejsem.
Porty Ethernet	Do streamingu sieciowego.
Wejście dźwiękowe Wyjście dźwięku (nie używane)	Umożliwia podłączenie audio.

Podłączanie zasilania

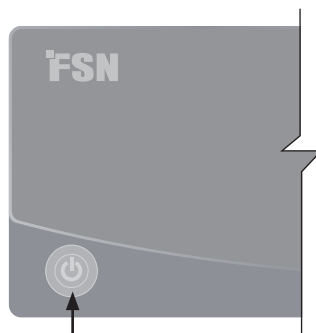
Stosuj wyłącznie zalecaną wtyczkę i napięcie. Wymagania dotyczące zasilania: AC 100~240V / 50~60Hz, 2A(max). Należy użyć dołączonego przewodu zasilającego AC o długości 6 stóp, klasy szpitalnej. Niewłaściwe zasilanie może spowodować porażenie prądem lub uszkodzenie sprzętu. Aby uniknąć ryzyka porażenia prądem elektrycznym, urządzenie to musi być podłączone do sieci zasilającej z uziemieniem ochronnym.



Uruchomienie IPS4000



1. Włącz zasilanie za pomocą przełącznika AC znajdującego się z tyłu IPS4000.

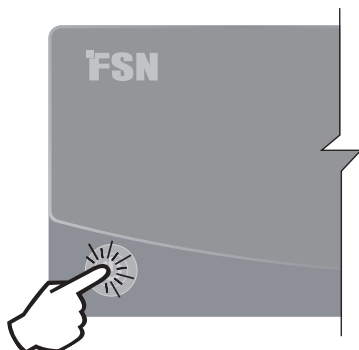


2. Przycisk zasilania z przodu urządzenia zaświeci się na zielono.



3. Naciśnij przycisk zasilania, aby włączyć IPS4000. Zielona lampka będzie migać podczas uruchamiania, a następnie zgaśnie, gdy system będzie gotowy.

Wyłączanie zasilania IPS4000

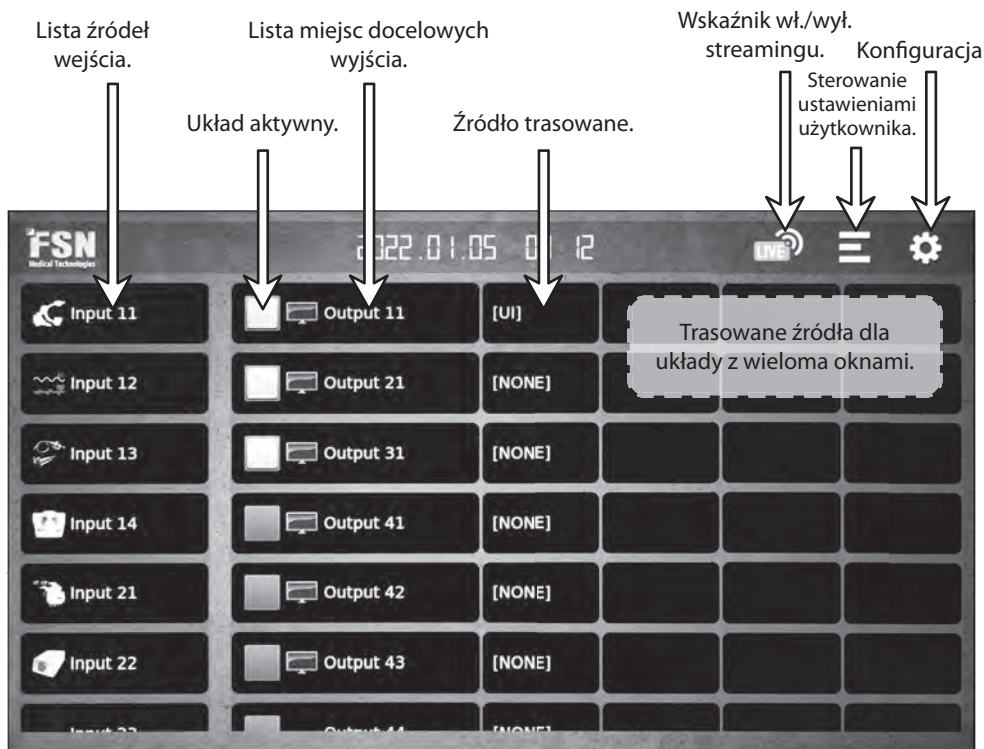


Naciśnij przycisk zasilania, co spowoduje wyświetlenie okna dialogowego.

Wybierz **Wyłącz zasilanie** lub **Anuluj**. Po wyłączeniu zasilania zielona lampka będzie się świecić, chyba że zostanie wyłączone zasilanie z tyłu IPS4000.

Tablica

Po uruchomieniu IPS4000 na wbudowanym ekranie dotykowym o przekątnej 7 cali lub na podłączonym ekranie zewnętrznym (tablet lub komputer) pojawi się tablica sterowania interfejsu.



Przesuń palcem w górę lub w dół, aby wyświetlić więcej elementów z dowolnej listy na pulpicie nawigacyjnym.

Tablica - Trasowanie



Źródło aktywne.

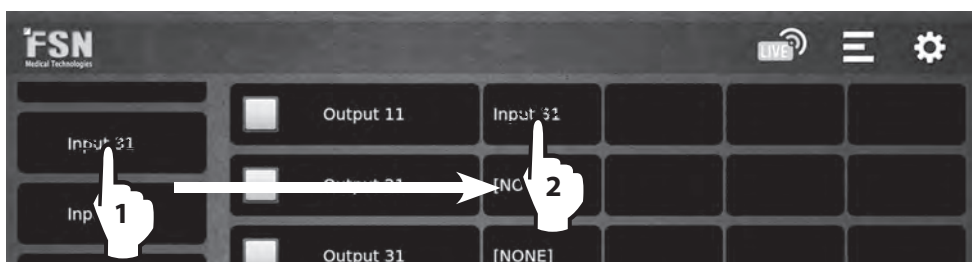


Krok 1

Wybierz aktywne źródło z listy źródeł wejścia.

Krok 2

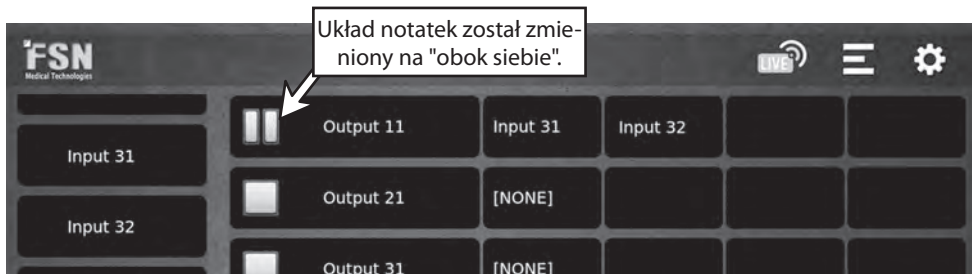
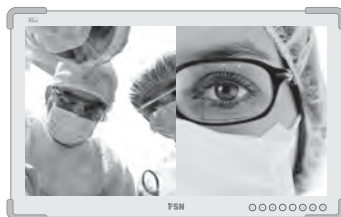
Wybierz miejsce docelowe z listy miejsc docelowych wyjścia. Sygnał zostanie przekierowany.



I odwrotnie, trasowanie można także osiągnąć, wybierając najpierw na tablicy rozdzielczej miejsce docelowe wyjścia, a następnie źródło wejścia.

Tablica - Trasowanie, wiele okien

W przypadku układów z wieloma oknami można trasować do czterech aktywnych źródeł do tego samego miejsca docelowego.



Konfiguracje wejść

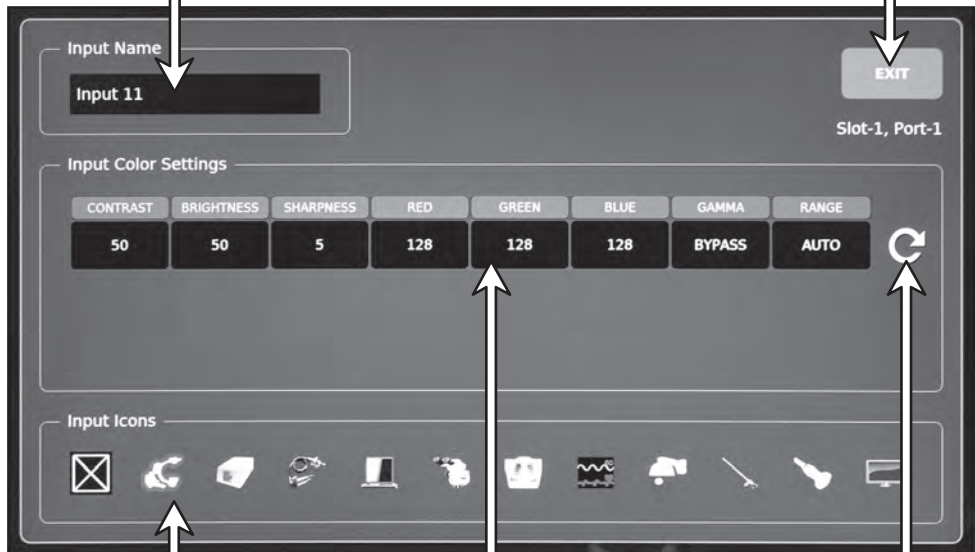
Na tablicy naciśnij i przytrzymaj źródło, aby wyświetlić ekran konfiguracji wejścia.



Zgodnie z potrzebami skonfiguruj każde źródło sygnału wejściowego. Zmiany wchodzą w życie natychmiast.

Nazwa zmiany.

Po zakończeniu wybierz wyjście.

A screenshot of the 'Input 11' configuration screen. The screen is divided into several sections. At the top left, there is a field labeled 'Input Name' containing 'Input 11'. An arrow points to this field from the text 'Nazwa zmiany.'. At the top right, there is an 'EXIT' button. An arrow points to this button from the text 'Po zakończeniu wybierz wyjście.'. Below the 'Input Name' field is the 'Input Color Settings' section. It contains a row of buttons for 'CONTRAST', 'BRIGHTNESS', 'SHARPNESS', 'RED', 'GREEN', 'BLUE', 'GAMMA', and 'RANGE'. Below these buttons are their respective values: 50, 50, 5, 128, 128, 128, 'BYPASS', and 'AUTO'. An arrow points to the 'GREEN' button from the text 'Wybierz ustawienia do regulacji kolorów.'. To the right of the 'RANGE' button is a circular refresh icon. An arrow points to this icon from the text 'Przywróć ustawienia kolorów do domyślnych ustawień fabrycznych.'. At the bottom of the screen is the 'Input Icons' section, which contains a row of icons. An arrow points to the first icon (a square with an 'X') from the text 'Do źródła dodaj ikonę.'. The text 'Slot-1, Port-1' is located at the bottom right of the screen.

Układ wyjścia

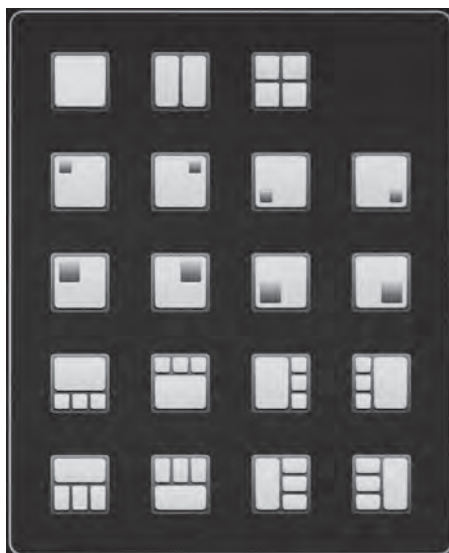
Na tablicy nawigacyjnej wybierz ikonę układu, aby wyświetlić opcje układu wyjścia.



Jeśli ikona układu jest szara, oznacza to, że układy wielu okien nie są dostępne (tablica wyjść nieskalowanych).



Wybierz żądany układ okna wyjścia. Zmiany wchodzą w życie natychmiast.

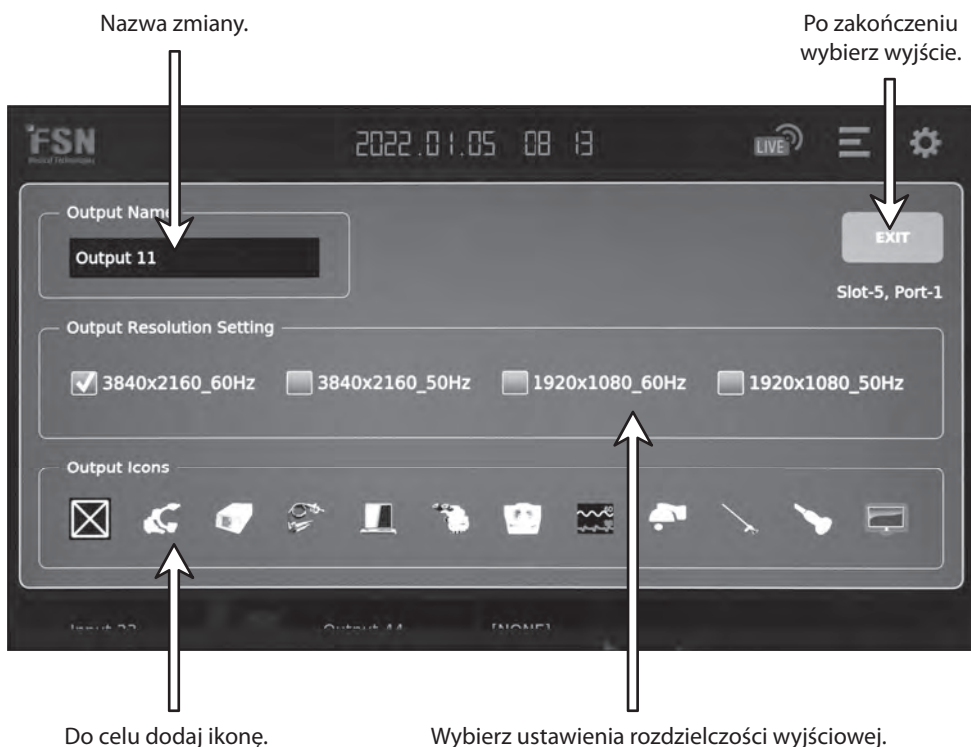


Konfiguracje wyjść

Na tablicy naciśnij i przytrzymaj lokalizację docelową wyjścia, aby wyświetlić ekran konfiguracji wyjścia.



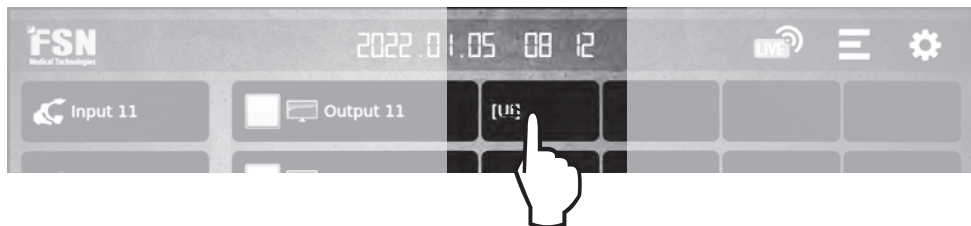
Zgodnie z potrzebami skonfiguruj każde źródło sygnału wyjściowego. Zmiany wchodzą w życie natychmiast.



Jeśli używana jest nieskalowana karta wyjściowa (szara ikona układu wyjścia), regulacja rozdzielczości nie jest dostępna.

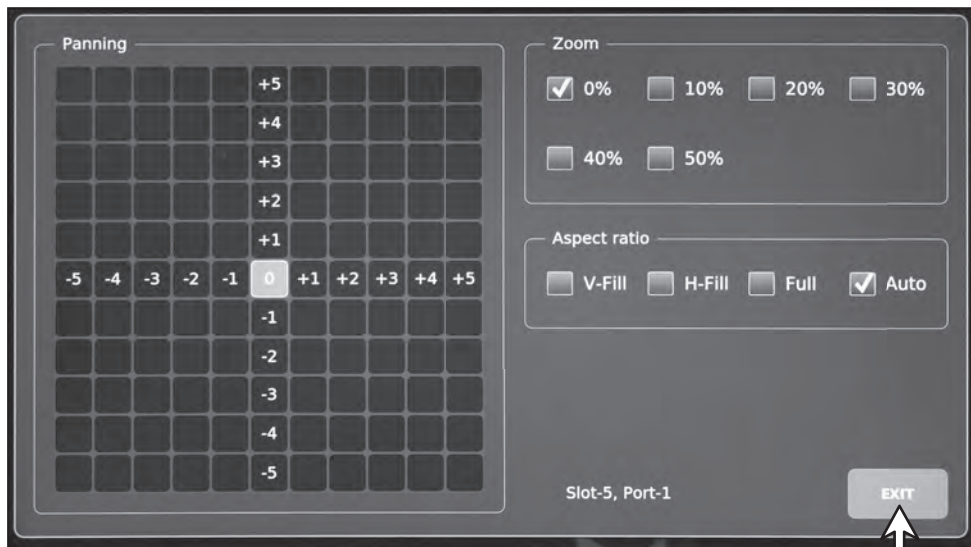
Konfiguracje trasowanego źródła

Na tablicy naciśnij i przytrzymaj trasowane źródło, aby wyświetlić ekran konfiguracji.



Jeśli ikona układu jest szara, oznacza to, że konfiguracja trasowanego źródła nie jest dostępna (tablica wyjść nieskalowanych).

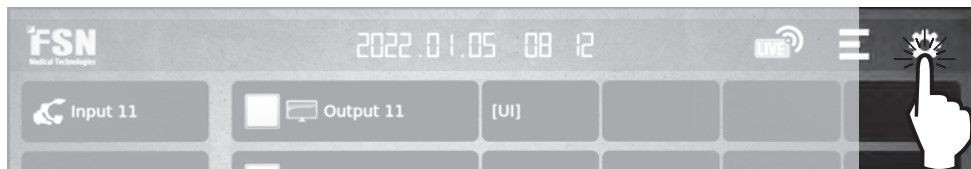
W razie potrzeby skonfiguruj przesuwanie, powiększanie i współczynnik proporcji. Zmiany wchodzi w życie natychmiast.





Po zakończeniu
wybierz wyjście.

Konfiguracja

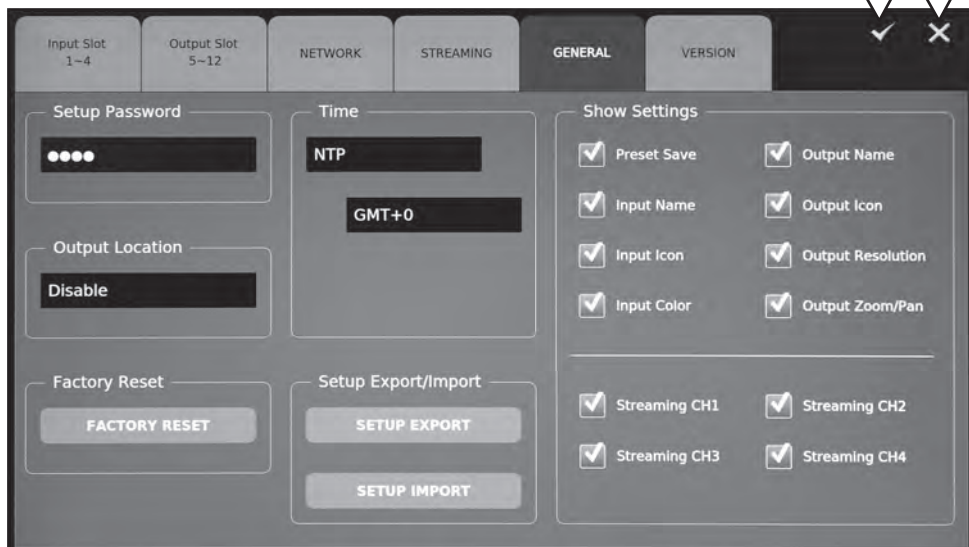
Na tablicy wybierz ikonę konfiguracji. Konfiguracja jest chroniona hasłem. Początkowe hasło to 0000.



Zakładki na ekranie ustawień służą do sterowania funkcjami opisanymi poniżej.

INPUT SLOT 1-4 - Ustawianie płyt z gniazdami wejściowymi. Wybierz  aby ustawić kolejność portów.	OUTPUT SLOT 5-12 - Ustawianie płyt z gniazdami wyjściowymi. Wybierz  aby ustawić kolejność portów.	SIEĆ - ustawianie adresów sieciowych, serwerów i innych konfiguracji.
STREAMING - ustawianie kanałów, uwierzytelniania, portów, przepływności i kodeków.	OGÓLNE - ustawianie hasła i czasu, pokazywanie lub ukrywanie funkcji, określanie lokalizacji wyjściowych, eksportowanie lub importowanie zapisanych ustawień.	WERSJA - wyświetlanie i aktualizacja oprogramowania sprzętowego, zwykle przy użyciu pamięci USB.

Zastosuj Wyjdź



Streaming

Na tablicy wybierz ikonę przesyłania strumieniowego, aby włączyć lub wyłączyć funkcje przesyłania strumieniowego.



Połącz się z serwerem przesyłania strumieniowego, takim jak odtwarzacz multimedialny VLC.

1. Aby odtwarzać strumieniowo na komputerze, należy zainstalować odtwarzacz multimedialny VLC.
2. U uruchom odtwarzacz multimedialny VLC.
3. Kliknij Media na górnym pasku menu i kliknij Otwórz strumień sieciowy.
4. Wprowadź adres URL sieci w zależności od protokołu strumieniowego (RTSP, RTMP, HLS, Multicast).



Połącz się z serwerem strumieniowym RTSP.

1. W zakładce STREAMING w menu ustawień wybierz pozycję "RTSP" w polu Protocol dla kanału, który ma być przesyłany strumieniowo.
2. Wprowadź adres URL RTSP w odtwarzaczu multimedialnym VLC, aby połączyć się z serwerem strumieniowym RTSP.
(Format) `rtsp://user name:password@IP Address:RTSP Port/Channel name.`
(Example) `rtsp://ips4000:ips4000@192.168.11.111:554/stream1`
3. Kliknij Odtwarzanie

Połącz się z serwerem strumieniowym RTMP.

1. W zakładce STREAMING w menu ustawień wybierz pozycję "RTMP" w polu Protocol dla kanału, który ma być przesyłany strumieniowo.
2. Wprowadź adres URL RTSP w odtwarzaczu multimedialnym VLC, aby połączyć się z serwerem strumieniowym RTSP. (Format) `rtmp://IP Address:RTMP Port/Channel name?user=user name&pass=password.`
(Przykład) `rtmp://192.168.11.111:1935/stream1?user=ips4000&pass=ips4000`
3. Kliknij Odtwarzanie

Połącz się z serwerem strumieniowym HLS.

1. W zakładce STREAMING w menu ustawień wybierz pozycję "HLS" w polu Protocol dla kanału, który ma być przesyłany strumieniowo.
2. Wprowadź adres URL HLS w odtwarzaczu multimedialnym VLC, aby połączyć się z serwerem strumieniowym HLS.
(Format) `https://IP Address/Channel name?user=user name&pass=password.`
(Przykład) `https://192.168.11.111/stream1?user=ips4000&pass=ips4000`
3. Kliknij Odtwarzanie

Połącz się z serwerem strumieniowym Multicast.

1. W zakładce STREAMING w menu ustawień wybierz pozycję "Multicast" w polu Protocol, a następnie wprowadź adres IP multicast w polu nazwy dla kanału, który ma być przesyłany strumieniowo.
2. Wprowadź adres URL multicast w odtwarzaczu multimedialnym VLC, aby połączyć się z serwerem strumieniowania multicast. (Format) `rtp://Channel name:Multicast Port (Example) rtp://224.0.0.1:5000`
3. Kliknij Odtwarzanie

Presety

Na tablicy wybierz ikonę ustawień wstępnych użytkownika, aby nadać nazwę ustawieniom wstępnym lub zapisać i załadować konfigurację systemu.



Aby zmienić nazwę stacji, wybierz nazwę stacji, edytuj ją i naciśnij przycisk ZASTOSUJ.



Aby zapisać bieżącą konfigurację IPS4000 jako ustawienie wstępne, wybierz ID/NAZWA ustawienia wstępnego i naciśnij przycisk ZAPISZ. Nastąpi inicjalizacja systemu.

Aby przywołać zapisane ustawienia wstępne, wybierz ID/NAZWA ustawienia wstępnego i naciśnij przycisk ZAŁADUJ. Nastąpi inicjalizacja systemu.

Specyfikacja ogólna

Pozycja	Opis
Model	IPS4000 Modułowa krosownica wizyjna i konwerter.
Opcje wejścia	HDMI x 4, DP x 4, HDMI x 2 + DP x 2, CVBS x 2 +VGA (BNC) x 2, SDI x 2 + Thru Out x 2
Opcje wyjścia	HDMI + UART, DP + UART, HDMI x 4, DP x 4, SDI + UART
Sieć	Ethernet TCP/IP
Język menu ekranowego	Polski
Zasilanie	AC 100~240V / 50~60Hz, 2A-1A
Zgodność i certyfikaty	ANSI/AAMI ES60601-1, CAN/CSA-C22.2 NO.60601-1:14, IEC/EN60601-1, FCC Część 15 podczęść B, CE(EN60601-1-2,EN55011,EN61000-3-2/3), RoHS
Wymiary urządzenia	437(S) x 140(W) x 423(G) mm 17.21(S) x 5.51(W) x 16.65(G) (cal)
Wymiary opakowania	520 (S) x 237 (W) x 592 (G) 20,47 (S) x 9,33 (W) x 23,31 (G)
Waga	10,7 kg, 23.59 lbs. (IPS4000) 14 kg, 30.86 lbs. (opakowanie wysyłkowe)

Charakterystyka wejścia/wyjścia

Sygnał	Typ		Obsługiwana rozdzielczość
Wejście	HDMI	HDMI A	Do 4096x2160 / 60Hz
	DP	DisplayPort (20P)	Do 4096x2160 / 60Hz
	12G-SDI	BNC	Do 3840x2160 / 60Hz
	Analogowe	VGA (BNC)	VGA do 1920x1080 / 60Hz CVBS: 480i, 576i
Wyjście	HDMI	HDMI A	1920x1080 / 50Hz 1920x1080 / 60Hz 3840x2160 / 50Hz 3840x2160 / 60Hz
	DP	DisplayPort (20P)	1920x1080 / 50Hz 1920x1080 / 60Hz 3840x2160 / 50Hz 3840x2160 / 60Hz
	12G-SDI	BNC	1920x1080 / 50Hz 1920x1080 / 60Hz 3840x2160 / 50Hz 3840x2160 / 60Hz

Tabela standardowych sygnałów wejściowych

Rozdzielczość	Informacje o synchronizacji (Timing)			Źródło sygnału				
	H-Freq (KHz)	V-Freq (Hz)	Zegar - Clock (MHz)	HDMI	DP	SDI (12G)	CVBS	RGB
640 x 480	31,47	59,94	25,173	•	•			•
640 x 480	37,86	72,82	31,503	•	•			•
640 x 480	37,50	74,99	31,496	•	•			•
640 x 480	43,27	85,01	36,001	•	•			
800 x 600	35,16	56,25	36,000	•	•			•
800 x 600	37,88	60,32	40,000	•	•			•
800 x 600	48,08	72,19	50,000	•	•			•
800 x 600	46,88	75,00	49,500	•	•			•
800 x 600	53,67	85,06	56,250	•	•			
1024 x 768	48,36	60,00	65,000	•	•			•
1024 x 768	56,48	70,07	75,000	•	•			•
1024 x 768	60,02	75,03	78,750	•	•			•
1024 x 768	68,68	85,00	94,500	•	•			
1152 x 864	67,50	75,00	108,000	•	•			•
1280 x 720	44,76	60,00	74,486	•	•			•
1280 x 720	56,63	75,30	96,036	•	•			•
1280 x 720	58,63	84,84	117,500	•	•			
1280 x 960	60,02	60,02	108,043	•	•			•
1280 x 960	85,99	85,05	148,582	•	•			
1280 x 1024	63,98	60,02	108,500	•	•			•
1280 x 1024	79,98	75,03	135,000	•	•			•
1280 x 1024	91,15	85,02	157,500	•	•			
1600 x 1200	74,01	60,00	162,000	•	•			
1680 x 1050	64,67	59,88	119,000	•	•			•
1920 x 1200	74,04	59,95	154,000	•	•			
720 x 480i	15,74	59,94	13,500	•		•	•	•
720 x 576i	15,63	50,00	13,500	•		•	•	•
1280 x 720p	22,50	30,00	74,250	•	•	•		•
1280 x 720p	37,50	50,00	74,250	•	•	•		•
1280 x 720p	44,96	59,94	74,176	•	•	•		•
1280 x 720p	45,00	60,00	74,250	•	•	•		•
1920 x 1080i@50	28,13	50,00	74,250	•	•	•		•
1920 x 1080i@59.94	33,72	59,94	74,176	•	•	•		•
1920 x 1080p@25	28,13	25,00	74,250	•	•	•		•
1920 x 1080p@29	33,72	29,97	74,176	•	•	•		•

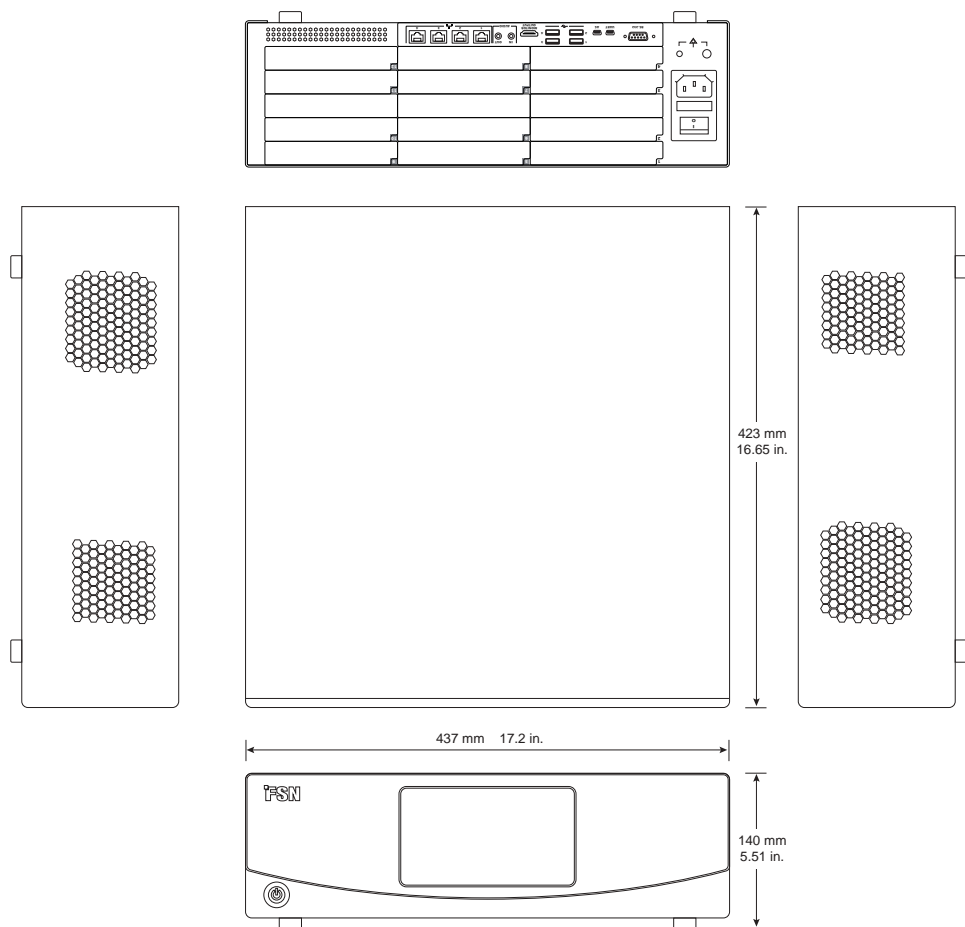
Tabela standardowych sygnałów wejściowych

Rozdzielczość	Informacje o synchronizacji (Timing)			Źródło sygnału				
	H-Freq (KHz)	V-Freq (Hz)	Zegar - Clock (MHz)	HDMI	DP	SDI (12G)	CVBS	RGB
1920 x 1080p@30	33,75	30,00	74,250	•	•	•		•
1920 x 1080p@50	56,25	50,00	148,500	•	•	•		•
1920 x 1080p@59	67,43	59,94	148,352	•	•	•		•
1920 x 1080p@60	67,50	60,00	148,500	•	•	•		•
1920 x 2160	133,29	59,99	277,250	•	•	•		
3840 x 2160	67,50	30,00	297,00	•	•	•		
3840 x 2160	112,50	50,00	594,00	•	•	•		
3840 x 2160	134,87	59,94	593,41	•	•	•		
3840 x 2160	135,00	60,00	594,00	•	•	•		
4096 x 2160	67,50	30,00	297,00	•	•			
4096 x 2160	112,50	50,00	594,00	•	•			
4096 x 2160	134,87	59,94	593,41	•	•			
4096 x 2160	135,00	60,00	594,00	•	•			

Tabela standardowych sygnałów wyjściowych

Rozdzielczość	Informacje o synchronizacji (Timing)			Źródło sygnału		
	H-Freq (KHz)	V-Freq (Hz)	Zegar - Clock (MHz)	HDMI	DP	SDI (12G)
1920 x 1080p@50	56,25	50,00	148,500	•	•	•
1920 x 1080p@60	67,50	60,00	148,500	•	•	•
3840 x 2160@50	112,50	50,00	594,00	•	•	•
3840 x 2160@60	135,00	60,00	594,00	•	•	•

Rysunek mechaniczny



Instrukcje czyszczenia



Przestrzegaj protokołu szpitalnego w zakresie obsługi krwi i płynów ustrojowych. Oczyszczyć urządzenie rozcieńczoną mieszaniną łagodnego detergentu i wody. Użyj miękkiego bawełnianego ręcznika lub wacika. Użycie niektórych detergentów może spowodować zniszczenia na etykietach i elementach z tworzywa sztucznego tego produktu. Skonsultuj się z producentem środka czyszczącego, aby sprawdzić, czy ten środek jest kompatybilny, zgodny z celem. Nie dopuszczaj do tego, aby ciecz dostała się do wnętrza urządzenia.

1. Obudowę czyścić za pomocą miękkiej bawełnianej szmatki, lekko zwilżonej uznanym środkiem czyszczącym do sprzętu medycznego.
2. Powtarzaj tę czynność tylko z wodą.
3. Wytrzeć do sucha suchą szmatką.

Obudowa została przetestowana pod kątem odporności na następujące produkty:

• Gotowe do użycia środki czyszczące - Virex • Środek odkażający Misty Clear Lemon 10 • Misty Uniwersalny środek czyszczący do dezynfekcji • Misty Uniwersalny środek czyszczący do dezynfekcji II • Płyn do szyb i powierzchni Zep • Klear Screen • Screen TFT (Kontakt Chemie) • Incidin Foam (Ecolab) • Microzid • Łagodny detergent • Alkohol izopropylowy o stężeniu < 5% • Wybielacz domowy (podchloryn sodu, roztwory 5,25% podchlorynu sodu rozcieńczony w wodzie w stężeniu pomiędzy 1:10 i 1:100) • Precyzyjny szpitalny środek do czyszczenia (pianka)

Dziękujemy za wybranie naszego produktu.

Serwis

W celu uzyskania informacji o produkcie lub pomocy należy skontaktować się z odpowiednim działem obsługi klienta wymienionym poniżej.

Gwarancja

Jeden rok, na części i robociznę.

 Przedstawiciel WE

KTR Europe GmbH

Mergenthalerallee 77, Eschborn 65760, Niemcy

Tel : +49(0)6196-887170



FOREESEON GmbH

Industriestrasse 38a, 63150 Heusenstamm, Niemcy

Tel. +49(0)6104-643980



FOREESEON UK Ltd.

1 Wolsey Road, East Molesey

Surrey, KT8 9EL

Wielka Brytania

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



FOREESEON KOREA

B-408, U-Space2, 670 Daewangpangyo-ro, Bundang-gu,

Seongnam-si, Gyeonggi-do, Republic of Korea

Tel. +82-31-8017-0780



FOREESEON (Shanghai) Medical Equipment Co., Ltd.

Room 1010, Building A

1439 Wuzhong Road

Rhein Hongjing Center, Minhang District, Shanghai, China

Tel: 18521095596



FSN™

FOREESEON CUSTOM DISPLAYS, INC.

2210 E. Winston Road, Anaheim, CA 92806 USA

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

FSN2062 1/2022 Rev. - 1/2025

Specyfikacje mogą ulec zmiany bez konieczności informowania.



www.fsnmed.com