



Intelect® Mobile 2 COMbo Manual de utilizare



PREFAȚĂ	5	INDICAȚII ULTRASUNETE	10
PROFILUL UTILIZATORULUI VIZAT	5	INDICAȚII	10
MEDIUL INDICAT DE UTILIZARE	5	CONTRAINDICAȚII	10
SCOPUL UTILIZĂRII	5	PRECAUȚII SUPLIMENTARE	10
MĂSURI DE PRECAUȚIE	5	DESCRIEREA PRODUSULUI	11
TERMINOLOGIE GENERALĂ	6	COMPONENTE	11
SIMBOLURI SOFTWARE ALE SISTEMULUI	6	САР	11
DESCRIEREA MARCAJELOR DISPOZITIVULUI	7	CART	11
MARCAJELE MODULULUI DE ASPIRARE	7	MODUL BATERIE (OPȚIONAL)	11
		APLICATOARE ULTRASUNETE	11
INDICAȚII ELECTROTERAPIE	8	MODUL DE ASPIRARE (OPȚIONAL)	11
INDICAȚII	8	INTERFAȚĂ OPERATOR	12
CONTRAINDICAȚII	8	INTERFAȚA PENTRU OPERATOR A MODULULUI DE ASPIRARE	13
INDICAȚII ELECTROTERAPIE		COMPONENTELE SETULUI INTELECT MOBILE 2	17
(CONTINUARE)	9	САР	17
PRECAUȚII SUPLIMENTARE	9	CABLURI	17
REACȚII ADVERSE	9	CABLU DE ALIMENTARE	17
		APLICATOR ULTRASUNETE	18
		FIXAREA CAPULUI DE CART	19
		CONECTAREA CABLURILOR ȘI INTRODUCEREA MUFELOR	20
		RECEPȚIA INIȚIALĂ	20
		DACĂ UNITATEA ESTE FURNIZATĂ CU BATERIE OPȚIONALĂ	20

DESCĂRCARE INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE 20

DISPOZITIV CONECTAT LA REȚEA 21

DISPOZITIV CARE FUNCȚIONEAZĂ CU BATERIE 21

D	0
К	U

INDICATOARE LUMINOASE
ALE DISPOZITIVULUI

22

INDICATOARE DE PE PANOUL FRONTAL	22
INDICATOR ALBASTRU AL BUTONULUI ON/OFF (PORNIRE/OPRIRE)	22
INDICATOR ALBASTRU AL BUTONULUI PLAY/PAUSE (REDARE/PAUZĂ)	22
COMUNICAȚII	23
SPECIFICAȚIILE ȘI DIMENSIUNILE SISTEMULUI	24
POWER	24
SPECIFICAȚII STIMULARE ELECTRICĂ	24
SPECIFICAȚII ASPIRATOR	24
SPECIFICAȚII ULTRASUNETE	25
PUTERE DE IEȘIRE	25
TEMPERATURA GENERALĂ DE UTILIZARE ȘI DEPOZITARE A SISTEMULUI	25
FORME DE UNDĂ	26
PREGĂTIREA PACIENTULUI PENTRU ELECTROTERAPIE ȘI AMPLASAREA ELECTROZILOR	35
PREGĂTIREA ELECTRODULUI DE ASPIRARE (OPȚIONAL)	36
PREGĂTIREA PACIENTULUI PENTRU ULTRASUNETE	39

INTERFAȚA DE UTILIZATOR A DISPOZITIVULUI	40
DESCRIEREA ECRANULUI	40
SETTINGS (SETĂRI)	43
FUNCȚIA PRINT SCREEN (CAPTURĂ DE ECRAN)	44
ECRANUL HOME (PAGINA DE PORNIRE)	44
ECRANUL TREATMENT REVIEW (REVIZUIREA TRATAMENTULUI)	45
ECRANUL GUIDELINES (GHID)	47
UTILIZAREA ELECTROTERAPIEI	48
UTILIZAREA ASPIRATORULUI	53
UTILIZAREA ULTRASUNETELOR	56
UTILIZAREA COMBINAȚIEI	60
SPS (SUGGESTED PARAMETER SETUP - SETARE PARAMETRI SUGERAȚI)	65
DATE TRATAMENT	69
PROTOCOALE PERSONALIZATE	74
SCURTĂTURI	79
DEZASOCIAȚI SCURTĂTURA	81
RESURSE CLINICE	82
DESCRIEREA MODALITĂȚII/FORMEI DE UNDĂ	85
DEPANARE	87

ACCESORII DE SCHIMB 88

ELECTROZI	88
ACCESORII ELECTROTERAPIE	89
ACCESORII GENERALE	89
BATERIE	89
ACCESORII ASPIRARE	90
APLICATOARE ULTRASUNETE ȘI GEL	90
CURĂȚAREA INTELECT [®] MOBILE 2	91
CURĂȚAREA MODULULUI DE ASPIRARE	91
CERINȚE PRIVIND CALIBRAREA	92
ELIMINAREA DISPOZITIVULUI	92
INSTRUCȚIUNI PRIVIND ACTUALIZAREA SOFTWARE-ULUI	92
DESCĂRCARE INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE	92
INSTALAREA BATERIEI	93
ÎNLOCUIREA BATERIEI	93
REPARAȚIE ÎN GARANȚIE/REPARAȚIE ÎN AFARA GARANȚIEI	94
GARANȚIE	94
TABELE DE COMPATIBILITATE ELECTROMAGNETICĂ	

(EMC)

PREFAȚĂ

Acest manual este destinat utilizatorilor Intelect[®] Mobile 2. Acesta cuprinde informații generale cu privire la funcționare, măsuri de precauție și întreținere.

Pentru a maximiza utilizarea, eficiența și durata de viață a sistemului, citiți cu atenție acest manual și familiarizați-vă cu controalele și cu accesoriile înainte de a utiliza sistemul. Pe lângă informațiile de mai sus, acest manual cuprinde instrucțiuni de întreținere și instalare a cartului opțional și a modulului de aspirare pentru utilizatorii Intelect[®] Mobile 2.

Înainte de administrarea oricărui tratament unui pacient, utilizatorii acestui echipament trebuie să citească, să înțeleagă și să respecte informațiile din acest manual pentru fiecare mod de tratament disponibil, precum și indicațiile, contraindicațiile, atenționările, avertismentele și pericolele. Consultați alte resurse pentru informații suplimentare cu privire la aplicarea electroterapiei și ultrasunetelor.

PROFILUL UTILIZATORULUI VIZAT

Utilizatorul vizat al acestui dispozitiv este un cadru medical autorizat. Utilizatorul trebuie să poată:

- Să citească și să înțeleagă manualul de utilizare, avertismentele, atenționările și pericolele.
- Să perceapă semnalele auditive și vizuale.
- Să citească și să înțeleagă indicațiile și contraindicațiile dispozitivului

MEDIUL INDICAT DE UTILIZARE

Dispozitivul este destinat utilizării în clinici și unități de tratament mobile. Condițiile clinice indicate pentru utilizare sunt unitățile clinice tipice, inclusiv clinicile de masaj terapeutic, clinicile de fizioterapie, sălile de antrenament sportiv și alte unități de reabilitare. Locuințele pacienților vor constitui, de asemenea, o locație frecventă de utilizare, în care clinicienii tratează pacienții în propriul lor mediu.

SCOPUL UTILIZĂRII

Dispozitivul Intelect Mobile 2 va fi utilizat pentru a le administra pacienților diverse proceduri, stimulare cu ultrasunete și electrică administrată ca terapie unică sau în combinație.

MĂSURI DE PRECAUȚIE

Măsurile de precauție din această secțiune și din întregul manual sunt indicate prin simboluri specifice. Trebuie să înțelegeți aceste simboluri și definițiile acestora înainte de a utiliza echipamentul. Definițiile acestor simboluri sunt următoarele:

Textul cu un indicator "ATENȚIE" explică posibile încălcări ale regulilor de siguranță care pot provoca accidentări minore sau moderate sau deteriorarea echipamentului.

🗥 AVERTISMENT

Textul cu un indicator "AVERTISMENT" explică posibile încălcări ale regulilor de siguranță care pot provoca accidentări grave și deteriorarea echipamentului.

🚹 DANGER

Textul cu un indicator "PERICOL" explică posibile încălcări ale regulilor de siguranță care reprezintă situații periculoase iminente, care pot provoca decesul sau accidentări grave.

> NOTĂ: În acest manual, indicatorii "NOTĂ" oferă informații utile cu privire la domeniul specific al funcției descrise.

TERMINOLOGIE GENERALĂ

În continuare sunt prezentate definițiile termenilor utilizați în acest manual. Studiați acești termeni pentru a vă familiariza cu ei, pentru a utiliza sistemul și a controla cu ușurință funcționarea Intelect[®] Mobile 2.

SIMBOLURI SOFTWARE ALE SISTEMULUI

•	Home (Pagina de pornire)	C	Run again (Repetare)
<	Back to previous screen (Înapoi la ecranul anterior)		Exit (leșire)
\$	Settings (Setări)	Ċ	Export (Exportare)
¥	Indică faptul că este introdusă o unitate USB	ţ	Import (Importare)
58%	Indică nivelul bateriei	1	Delete (Ștergere)
•	Indică faptul că se poate vizualiza mai mult conținut prin glisare verticală		Delete all (Ștergere tot)
• • •	Indică faptul că se poate vizualiza mai mult conținut prin glisare orizontală		Stop treatment (Oprirea tratamentului)
	Indică faptul că se poate vizualiza mai mult conținut prin derulare		Stim
×	Închidere fereastră / ieșire din ecranul complet		Ultrasound (Ultrasunete)
\checkmark	Confirm (Confirmare)	9	Combo
	Save Data (Salvare date)	C	Scurtătură
0	Edit (Editare)		SPS (Suggested Parameter Setup - Setare parametri sugerați)
As a	Guidelines / Assign to (Instrucțiuni / Asociere cu)	Ē	Custom Protocols (Protocoale personalizate)
<u>∠</u> }	Pain information (Informații referitoare la durere)	B	Treatment Data (Date tratament)
			Clinical Resources (Resurse clinice)

DESCRIEREA MARCAJELOR DISPOZITIVULUI

Marcajele de pe unitate reprezintă garanția conformității acesteia cu cele mai înalte standarde aplicabile în ce privește siguranța și compatibilitatea electromagnetică a echipamentelor medicale și conformitatea acestora cu ISO 7010 și ISO15-223-1 Pe dispozitiv pot apărea unul sau mai multe dintre următoarele marcaje:

Consultați Broșura cu Manualul de instrucțiuni	
Avertisment, Atenție sau Pericol	
Echipament electric de tip BF	†
Ultrasunete	•))
Stim	~0
Combo	•)) /-0
Redare	\triangleright
Pauză	
PORNIRE/OPRIRE	\bigcirc
Producător	***
Data fabricației	~~
Număr catalog	REF
Serie	SN
Fragil, a se manevra cu atenție	.
Cu partea aceasta în sus	<u>††</u>
A se păstra uscat	Ť
Interval de temperatură	ł
Interval de umiditate relativă	S

Interval de presiune atmosferică	6
Agenție testare	SGS
Marcaj CE de conformitate cu numărul organismului notificat	C E 2797
Curent alternativ	\sim
Echipament de clasa II	
IP21	IP21
Echipament de frecvență radio	((ullet))
Conformitate cu Directiva DEEE	X
Termen de valabilitate	
Număr lot	LOT
US modulate în amplitudine	
MD	MD

MARCAJELE MODULULUI DE ASPIRARE

Conexiune canal 1 dispozitiv la aspirator	O P
Conexiune canal 2 dispozitiv la aspirator	O p
Polaritate +/- canal 1	Ð
Polaritate +/- canal 2	Θ

INDICAȚII ELECTROTERAPIE

INDICAȚII

TENS

- Ameliorarea simptomatică a durerii cronice
- Managementul durerii postoperatorii

NMES

- Reeducarea musculară
- Creșterea alimentării locale cu sânge
- Relaxarea spasmelor musculare
- Menținerea/creșterea intervalului de mișcare

CONTRAINDICAȚII

Intelect[®] Mobile 2 NU trebuie utilizat în următoarele condiții:

- Nu utilizați pentru ameliorarea simptomatică locală a durerii dacă nu a fost stabilită etiologia durerii sau dacă nu a fost diagnosticat un sindrom de durere.
- Nu utilizați dacă există leziuni canceroase în zona de tratament.
- Nu aplicați stimulare pe zonele tumefiate, infectate, inflamate sau cu erupții cutanate (de ex. flebită, tromboflebită, vene varicoase etc.).
- Nu utilizați dacă pacientul prezintă suspiciuni sau boli infecțioase cunoscute și/sau boli în care se recomandă, în scop medical general, suprimarea febrei.
- Nu plasați electrozii în regiunea sinusului carotidian (partea anterioară a gâtului) sau transcerebral (prin cap).
- Nu utilizați în cazul femeilor însărcinate. Siguranța utilizării stimulării electrice terapeutice în timpul sarcinii nu a fost demonstrată.
- Nu utilizați Intelect[®] Mobile 2 în cazul pacienților care au sau au avut stimulatoare cardiace neurostimulatoare implantabile, ICD sau alte dispozitive electronice implantabile.
- Nu utilizați Intelect[®] Mobile 2 în cazul pacienților cu dispozitive medicale electromecanice purtate de corp, precum pompa de insulină.
- Nu utilizați acest sistem într-un mediu RMN sau CT. Intelect[®] Mobile 2, componentele și accesoriile acestuia nu trebuie să fie prezente într-un mediu RMN sau CT.
- Nu aplicați stimularea transaortic sau pe torace, introducerea curentului electric în inimă poate provoca aritmie cardiacă
- Nu aplicați stimularea pe partea anterioară a gâtului sau pe gură. Poate apărea spasmul sever al mușchilor laringelui și faringelui, iar contracțiile pot fi suficient de puternice pentru a închide căile respiratorii sau a provoca dificultăți de respirație.

INDICAȚII ELECTROTERAPIE (CONTINUARE)

PRECAUȚII SUPLIMENTARE

- Acționați cu atenție în cazul pacienților cu suspiciune sau diagnostic de probleme cardiace.
- Acționați cu atenție în cazul pacienților cu suspiciune sau diagnostic de epilepsie.
- Acționați cu atenția în următoarele situații:
 - » Dacă există o tendință de hemoragie după un traumatism acut sau fractură
 - » După proceduri chirurgicale recente, când contracția musculară poate perturba procesul de vindecare
 - » În zona uterului în timpul menstruației sau sarcinii
 - » Pe piele, în zonele lipsite de senzațiile normale
- Stimulatoarele musculare electrice trebuie utilizate doar cu cablurile și electrozii recomandați de producător.
- În cazul formelor de unde TENS, este posibilă apariția unor cazuri izolate de iritație cutanată la locul de amplasare a electrodului, după o aplicare pe termen lung.
- Managementul eficient al durerii cu ajutorul formelor de unde TENS depinde în mare măsură de selectarea pacienților de către personalul calificat în managementul durerii.

REACȚII ADVERSE

- În cazul utilizării stimulatoarelor musculare electrice, au fost raportate iritații cutanate și arsuri sub electrozi. De obicei, iritația poate fi redusă prin utilizarea unui mediu conducător alternativ sau prin amplasarea unui electrod alternativ
- Reacțiile adverse posibile în cazul TENS sunt iritațiile cutanate și arsurile provocate de electrozi

Notă: 1. Iritațiile cutanate și arsurile de sub electrozi pot fi reduse sau evitate prin utilizarea unui electrod de dimensiuni adecvate și prin asigurarea calității optime a contactului. Dacă aveți întrebări referitoare la dimensiunile adecvate ale electrozilor, consultați un specialist autorizat înainte de sesiunea de terapie.

2. Anumite persoane, cu piele foarte sensibilă, pot prezenta înroșirea pielii de sub electrozi după o sesiune. În general, această roșeață este complet inofensivă și dispare de obicei după 10 până la 20 minute. Totuși, nu începeți o altă sesiune de stimulare în aceeași zonă dacă roșeața mai este vizibilă

INDICAȚII ULTRASUNETE

INDICAȚII

- Ameliorarea durerii provocate de spasmele musculare
- Ameliorarea durerii provocate de contracția articulației
- Ameliorarea durerii asociate cu entorse de ligamente, tendinite și entorse musculare

CONTRAINDICAȚII

- Nu utilizați pentru ameliorarea simptomatică locală a durerii dacă nu a fost stabilită etiologia durerii sau dacă nu a fost diagnosticat un sindrom de durere.
- Nu utilizați dacă există leziuni canceroase în zona de tratament.
- Nu utilizați dacă pacientul prezintă suspiciuni sau boli infecțioase cunoscute și/sau boli în care se recomandă, în scop medical general, suprimarea febrei.
- Nu utilizați deasupra sau în apropierea centrelor de creștere osoasă dacă creșterea osoasă nu este finalizată.
- Nu utilizați în zona toracică dacă pacientul utilizează un stimulator cardiac.
- Nu utilizați deasupra unei fracturi în curs de vindecare.
- Nu utilizați deasupra sau aplicat în interiorul ochiului.
- Nu utilizați în zona uterului în timpul sarcinii.
- Necroza tisulară poate apărea dacă dispozitivul este utilizat pe țesuturi ischemice în cazul pacienților cu boală vasculară, unde alimentarea cu sânge nu face față cererii metabolice.
- Nu utilizați Intelect[®] Mobile 2 în cazul pacienților care au sau au avut stimulatoare cardiace neurostimulatoare implantabile, ICD sau alte dispozitive electronice implantabile.
- Nu utilizați Intelect[®] Mobile 2 în cazul pacienților cu dispozitive medicale electromecanice purtate de corp, precum pompa de insulină.
- Nu utilizați acest sistem într-un mediu RMN sau CT. Intelect[®] Mobile 2, componentele și accesoriile acestuia nu trebuie să fie prezente într-un mediu RMN sau CT.

PRECAUȚII SUPLIMENTARE

Trebuie luate precauții suplimentare dacă se utilizează ultrasunetele în cazul pacienților în următoarele situații:

- Pe o zonă din măduva spinării după o laminectomie, de ex. când au fost îndepărtate țesuturi de acoperire importante
- Pe zonele anestezice
- În cazul pacienților cu diateze hemoragice

DESCRIEREA PRODUSULUI

Intelect[®] Mobile 2 COMBO este un sistem de electroterapie și terapie cu ultrasunete și Combo, cu două canale, utilizat cu și fără un cart opțional, care permite includerea unui modul de aspirare. Acest echipament trebuie utilizat doar cu prescripția și sub supravegherea unui cadru medical autorizat.

COMPONENTE

În aceste instrucțiuni, termenii "stânga" și "dreapta" cu referire la laturile aparatului sunt utilizați din perspectiva unui utilizator care stă în fața aparatului.

Componentele Intelect[®] Mobile 2 COMBO sunt prezentate mai jos.

CAP



CART



MODUL BATERIE (opțional)



Bateria este o baterie Li-Ion reîncărcabilă de 18V 3350mAh

APLICATOARE ULTRASUNETE



MODUL DE ASPIRARE (OPȚIONAL)





INTERFAȚĂ OPERATOR

Interfața pentru operator Intelect[®] Mobile 2 COMBO cuprinde toate funcțiile și controalele necesare pentru ca operatorul să acceseze toate utilitățile de funcționare, modalitățile și parametrii pentru modificarea și configurarea sistemului. Afișaj color și ecran tactil

- 1. Buton de reglare
- 2. Buton Play/pause (Redare/pauză)
- Buton "On/Off" (Pornire/Oprire). Apăsați și țineți apăsat butonul (2 sec) pentru a OPRI dispozitivul.

- 4. Buton PORNIRE/OPRIRE (activ doar când este conectat la rețea)
- 5. Suport aplicator ultrasunete, latura stângă și dreaptă
- 6. Conector rețea
- 7. Capac baterie
- 8. Port unitate USB
- 9. Fixare magnetică de cart
- 10. Capac aspirator
- 11. Mâner dispozitiv





INTERFAȚA PENTRU OPERATOR A MODULULUI DE ASPIRARE





<mark>⚠ ATEN□ IE</mark>

- Unitatea trebuie utilizată la +5 °C până la +40 °C și 15% până la 90% umiditate relativă. Unitatea trebuie transportată și depozitată la -20 °C până la +60 °C și 10% până la 90% umiditate relativă.
- Utilizarea unor altor piese sau materiale în afară de cele produse de DJO poate afecta siguranța minimă.
- Conectați la această unitate doar elemente și echipamente care au fost specificate în aceste Instrucțiuni de utilizare ca făcând parte din SISTEMUL ME sau care au fost specificate ca fiind compatibile cu SISTEMUL ME.
- NU dezasamblați, modificați sau remodelați unitatea sau accesoriile. Acest lucru poate provoca deteriorare, funcționare defectuoasă, electrocutare, incendiu sau accidentare personală.
- NU permiteți introducerea în unitate a materialelor străine, lichidelor sau agenților de curățare, inclusiv, dar fără a se limita la substanțe inflamabile, apă și obiecte metalice, pentru a evita deteriorarea unității, funcționarea necorespunzătoare, electrocutarea, incendiile sau accidentarea personală.
- Înainte de fiecare utilizare, verificați dacă aplicatorul de ultrasunete prezintă fisuri, care pot permite pătrunderea lichidului conductor.
- Înainte de fiecare utilizare, verificați cablurile aplicatorului, cablurile STIM și conectorii asociați.
- Înainte de fiecare utilizare, verificați dacă garniturile electrozilor de aspirare și tuburile cablurilor prezintă fisuri și deteriorări care nu îi permit aspiratorului să securizeze electrozii în mod adecvat.
- Manevrați aplicatorul de ultrasunete cu atenție. Manevrarea necorespunzătoare poate afecta negativ caracteristicile acestuia.
- Acționați întotdeauna cu atenție când densitatea curentului depășește 2mA/cm².
- Nu există piese care pot fi reparate de utilizator în interiorul unității. În cazul unei defecțiuni, întrerupeți imediat utilizarea și consultați dealerul pentru servicii de reparații.
- În cazul unui dispozitiv neutilizat cu baterie integrată, se recomandă să conectați dispozitivul cel puțin o dată la 4 luni pentru a permite reîncărcarea bateriei.
- Pentru formele de undă cu o componentă DC:
 - » Nu radeți zona de aplicare a electrozilor
 - » Avertizați pacientul că senzația de furnicături de sub electrozi este normală și nu este asociată cu riscul de arsuri.
 - » Clătiți bine zona tratamentului cu apă de la robinet imediat după tratament

- Acest dispozitiv trebuie utilizat doar sub supravegherea continuă a unui medic sau a unui profesionist autorizat.
- Bureții, electrozii, cablurile și gelul contaminat pot provoca infectare.
- Utilizarea electrozilor pentru mai mulți pacienți poate provoca infectare.
- Nu aplicați tratamentul de electrostimulare în timpul băii, dușului, saunei...
- NU utilizați Intelect® Mobile 2 în apropierea sau în mediul unui sistem de diatermie cu ultrasunete.
- NU utilizați Intelect[®] Mobile 2 în apropierea sau în mediul unui sistem de diatermie cu microunde sau RF cu unde scurte.
- NU utilizați această unitate într-un mediu în care sunt utilizare alte dispozitive care radiază în mod intenționat energie electromagnetică într-o manieră neprotejată.
- Este posibil ca echipamentele de monitorizare electronice (precum monitoarele EKG și alarmele EKG) să nu funcționeze corespunzător dacă se folosește stimularea electrică.
- Conectarea simultană a unui PACIENT la un ECHIPAMENT ME chirurgical de înaltă frecvență poate provoca arsuri în zona electrozilor STIMULATORULUI și posibile deteriorări ale STIMULATORULUI.
- Echipamentele portabile de comunicații RF nu trebuie utilizate la mai puțin de 30 cm (12 inci) de orice parte a Intelect Mobile 2, inclusiv cablurile specificate de producător. În caz contrar, poate surveni o reducere a performanțelor acestui echipament.
- Utilizarea unor alte accesorii, traductoare și cabluri decât cele specificate sau recomandate de producătorul acestui echipament poate prova emisii electromagnetice ridicate sau imunitatea electromagnetică redusă a acestui echipament, având ca rezultat funcționarea necorespunzătoare.
- Înlocuirea bateriei de către personalul neinstruit în mod adecvat poate cauza incendiu sau explozie. Citiți cu atenție instrucțiunile pentru înlocuirea bateriilor din Instrucțiunile de utilizare ale Mobile 2 înainte de a încerca să înlocuiți bateria.
- Dispozitivul este conceput pentru a corespunde standardelor de siguranță electromagnetică. Acest echipament generează, utilizează și poate radia energie de radiofrecvență și, dacă nu este instalat și utilizat în conformitate cu instrucțiunile de utilizare, poate provoca interferențe nocive pentru alte dispozitive din apropiere. Interferențele nocive pentru alte dispozitive pot fi determinate prin pornirea și oprirea acestui echipament. Încercați să corectați interferența utilizând una sau mai multe dintre sugestiile următoare:
 - » Reorientați sau mutați dispozitivul receptor
 - » Măriți distanța dintre echipamente
 - » Conectați echipamentul la o priză de pe un circuit diferit de cel la care este conectat celălalt dispozitiv/sunt conectate celelalte dispozitive
 - » Consultați dealerul autorizat DJO pentru asistență.
- Deconectați sistemul de la sursa de alimentare înainte de a încerca orice procedură de întreținere, instalare, eliminare sau înlocuire, pentru a evita șocul electric și deteriorarea posibilă a sistemului.
- Intelect[®] Mobile 2 poate fi susceptibil la descărcarea electrostatică (ESD) la peste ±6 kV la prima atingere a aplicatorului de ultrasunete. În cazul unei astfel de descărcări, Intelect[®] Mobile 2 poate afișa o eroare permanentă. Intelect[®] Mobile 2 va închide toate ieșirile active (stim, ultrasunete), plasând automat unitatea într-o stare sigură.
- Pentru a evita descărcarea electrostatică (ESD) la peste ±6 kV:
 - » Luați și țineți în mână aplicatorul de ultrasunete înainte de a începe tratamentul. Dacă aplicatorul trebuie pus jos înainte de finalizarea tratamentului, mai întâi opriți tratamentul curent și apoi așezați aplicatorul pe suport.
 - » Păstrați umiditatea din mediul de utilizare la o umiditate relativă de cel puțin 50%.
 - » Podelele trebuie să fie din lemn, beton sau plăci ceramice. Dacă podelele sunt acoperite cu material sintetic, DJO recomandă implementarea unor controale suplimentare pentru a menține umiditatea relativă la cel puțin 50%.
 - » Comunicați aceste proceduri preventive ESD personalului medical, furnizorilor, vizitatorilor și pacienților.

🚹 DANGER

- NU conectați unitatea la o sursă de alimentare cu energie înainte de a verifica mai întâi dacă sursa de alimentare are tensiunea corectă. Tensiunea incorectă poate provoca deteriorare, funcționare defectuoasă, electrocutare, incendiu sau accidentare personală. Unitatea dumneavoastră a fost realizată astfel încât să funcționeze doar cu tensiunea electrică specificată pe Tensiunea nominală și Plăcuța de serie. Dacă unitatea nu are tensiunea nominală corespunzătoare, contactați dealerul DJO.
- Dispozitivul nu este conceput pentru a fi utilizat într-un mediu bogat în oxigen, pericol de explozie dacă dispozitivul este utilizat în prezența unui amestec anestezic inflamabil cu aer, oxigen sau oxid de azot.

COMPONENTELE SETULUI INTELECT MOBILE 2

Componentele setului Intelect[®] Mobile 2 sunt prezentate mai jos.

15-1200	Mufă internațională UE set Intelect Mobile 2 Ultrasound
15-1201	Mufă internațională universală set Intelect Mobile 2 Ultrasound
15-1202	Mufă internațională UE set Intelect Mobile 2 Stim
15-1203	Mufă internațională universală set Intelect Mobile 2 Stim
15-1204	Mufă internațională UE set Intelect Mobile 2 Combo
15-1205	Mufă internațională universală set Intelect Mobile 2 Combo

CAP



CABLURI

Cablurile disponibile sunt indicate mai jos. Dacă utilizatorul comandă Mobile 2 Stim sau Mobile 2 Combo, cutia va include cablurile albastre și verzi



CABLU DE ALIMENTARE

15-0144 Cablu de alimentare pentru perete 2m negru	UE
--	----

- 15-0146 Cablu de alimentare pentru perete 2m negru UK
- 15-0147 Cablu de alimentare 2m negru AUS

SETUL COMBO INCLUDE:

15-0133	INTELECT MOBILE 2 COMBO
79967	Electrozi din carbon
70010	Cabluri STIM
6522055	Chingi Chattanooga
42198	Gel electrozi
15-0144/46/47	Cablu de alimentare
13-1604	Ghid rapid tipărit
15-0142	5 CM ² Aplicator ultrasunete
4248	Flacon gel ultrasunete
15-1140	Unitate USB

SETUL STIM INCLUDE:

15-0132	INTELECT MOBILE 2 STIM
79967	Electrozi din carbon
70010	Cabluri STIM
6522055	Chingi Chattanooga
42198	Gel electrozi
15-0144/46/47	Cablu de alimentare
13-1604	Ghid rapid tipărit
15-1140	Unitate USB

SETUL US INCLUDE:

15-0131	INTELECT MOBILE 2 ULTRASOUND
15-0144/46/47	Cablu de alimentare
13-1604	Ghid rapid tipărit
15-0142	5 CM ² Aplicator ultrasunete
4248	Flacon gel ultrasunete
15-1140	Unitate USB

APLICATOR ULTRASUNETE

1. Cap aplicator

Componenta aplicatorului care intră în contact cu pacientul în timpul tratamentului cu ultrasunete sau combinație.

2. Aplicator

Ansamblul care conectează la sistem și include capul aplicator.

3. LED

Componenta aplicatorului care indică dacă aplicatorul este cuplat sau necuplat în zona de tratament.



FIXAREA CAPULUI DE CART

Cartul opțional al sistemului de tratament este proiectat pentru a fi utilizat cu Intelect[®] Mobile 2 și îi permite utilizatorului să transporte cu ușurință sistemul de la un pacient la altul, în cadrul clinicii, precum și să depoziteze toate accesoriile, materialele și aplicatoarele necesare pentru diferite modalități ale sistemului. Fixarea capului de cart se realizează magnetic.

Scoateți dispozitivul Intelect[®] Mobile 2 și cartul din cutia de livrare. Verificați vizual dacă prezintă deteriorări. Raportați imediat transportatorului orice daună.

Pentru a asambla capul Mobile 2 e cart, urmați pașii de mai jos:

1. Introduceți partea de bază frontală a dispozitivului în marginea cartului

 Împingeți dispozitivul ușor înapoi în cart. Magneții vor ajuta la poziționarea corectă a dispozitivului pe partea superioară a cartului.

CONECTAREA CABLURILOR ȘI INTRODUCEREA MUFELOR

În momentul introducerii mufelor, asigurați-vă că aliniați partea plată a mufei cu partea plată a fantei și împingeți ușor. Acest lucru are scopul de a evita îndoirea pinilor mufei. Introduceți cablul în conectorul adecvat înainte de începerea tratamentului.

RECEPȚIA INIȚIALĂ

Îndepărtați toate ambalajele

DACĂ UNITATEA ESTE FURNIZATĂ CU BATERIE OPȚIONALĂ

După despachetarea Intelect Mobile 2 pentru a amplasa bateria, urmați pașii de mai jos

1. Deșurubați capacul bateriei de pe baza dispozitivului,

îndepărtând cele 2 șuruburi, a se vedea mai jos

2. Scoateți capacul bateriei

3. Introduceți bateria în conectorul bateriei de pe dispozitiv

4. Introduceți bateria în locația acesteia

5. Amplasați din nou cele 2 șuruburi pentru a închide capacul bateriei



PORNIREA DISPOZITIVULUI

Pentru prima utilizare, folosiți întotdeauna alimentarea din rețea, chiar dacă bateria este conectată. Introduceți cablul de alimentare în partea din spate a unității, introduceți cablul într-o priză, nu amplasați Intelect Mobile 2 astfel încât să fie dificil să deconectați de la rețeaua electrică. Porniți dispozitivul cu ajutorul butonului PORNIRE/OPRIRE din partea din spate a unității 1. Ecranul Initialisation (Inițializare) de mai jos va apărea timp de câteva secunde, în timp ce dispozitivul se pornește.

	Chattanooga
	Intelect Mobile 2 ELECTROTHERAFY/ULTRASOUND
	Initializing system. Please wait
00.16.00 / 1:10.6 0x0003 / 0x03 / AFN00000	Copyright © 2012. 2019 DJO. LLC All rights neerwed

2. După aceea va fi afișat primul ecran de configurare, care îi permite utilizatorului să seteze limba, numele dispozitivului, ora și să aleagă scala de durere a pacientului fie ca NRS (scala de evaluare numerică), fie ca VAS (scala analogică vizuală).

≜	First use settings	ų
Chattanooga [®]	Language	English
Intelect Mobile 2	Device name	Intelect Mobile 2
	Date and time	07.02.2020 09:20
	Pain scale	NRS
Copyright © 2019 DJO, LLC	Cont	inue

3. Faceți clic pe butonul "Continue" (Continuare) pentru a merge la ecranul de pornire

DESCĂRCARE INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

1. Mergeți la website-ul Chattanooga www.chattanoogarehab.com

2. Margati la fila producului Intelact Mal

2. Mergeți la fila produsului Intelect Mobile 2

3. Completați formularul de înregistrare pentru a fi informat cu privire la disponibilitatea unei noi versiuni software a produsului și la actualizările Instrucțiunilor de utilizare.

4. Mergeți la fila Documents (Documente)

5. Faceți clic pe ultima versiune a Manualului de utilizare al dispozitivului dumneavoastră Intelect Mobile 2 (COMBO, US sau STIM) pentru descărcare

Notă: pentru a afișa Instrucțiunile de utilizare este necesar un sistem de vizualizare pdf

DISPOZITIV CONECTAT LA REȚEA

 Introduceți cablul de alimentare în partea din spate a dispozitivului. Introduceți celălalt capăt într-o priză.
NOTĂ: Cablul de alimentare poate fi scos din partea din

spate a unității în caz de urgență.

2. Porniți butonul PORNIRE/OPRIRE din partea din spate a dispozitivului.

3. Apăsați butonul ON/OFF (PORNIRE/OPRIRE) de pe panoul LCD frontal

4. Selectați funcția dorită din ecranul Home (Pagina de pornire)

10:30 02.06.2020 Intelect Mobile 2 ? \$ Image: Second state of the second st

DISPOZITIV CARE FUNCȚIONEAZĂ CU BATERIE

 Apăsați butonul ON/OFF (PORNIRE/OPRIRE) de pe panoul LCD frontal, conform indicațiilor de mai jos
Selectați funcția dorită din ecranul Home (Pagina de pornire) (indicat mai jos).



ÎNTRERUPEȚI TRATAMENTUL ȘI OPRIȚI DISPOZITIVUL

Apăsați butonul Play/Pause (Redare/Pauză) pentru a întrerupe tratamentul, apoi apăsați stop pe ecranul tactil. Dacă dispozitivul este conectat la rețeaua electrică, apăsați butonul on/off (Pornire/Oprire) de pe panoul frontal, apoi opriți butonul din partea din spate a unității. Dacă dispozitivul funcționează cu baterie, urmați procedura de mai sus, dar pentru oprire apăsați butonul on/off (Pornire/ Oprire) de pe panoul frontal



Buton PLAY/PAUZE (REDARE/PAUZĂ)

INDICATOARE LUMINOASE ALE DISPOZITIVULUI

Intelect Mobile 2 COMBO este prevăzut cu mai multe indicatoare luminoase:

INDICATOARE DE PE PANOUL FRONTAL:

1. Culori:

- Albastru deschis în jurul canalului de tratament cu ultrasunete stânga și dreapta
- Indicator albastru închis în jurul canalului de electrostimulare 1
- Indicator verde în jurul canalului de electrostimulare 2

2. Comportament:

- Continuu când modalitatea este selectată și ieșirea nu este activă
- Intermitent când ieșirea este activă
- Intermitent rapid când tratamentul este întrerupt și este necesară intervenția utilizatorului

INDICATOR ALBASTRU AL BUTONULUI ON/OFF (PORNIRE/OPRIRE):

- continuu când este pornit pe baza conexiunii dispozitivului la rețea
- Intermitent în timpul pornirii/opririi

INDICATOR ALBASTRU AL BUTONULUI PLAY/PAUSE (REDARE/PAUZĂ):

 Acesta luminează intermitent când utilizatorul poate porni/relua un tratament. În caz contrar, lumina este continuă.

COMUNICAȚII

Pentru a vă pregăti pentru comunicarea cu INTELECT Mobile 2, apăsați butonul Settings (Setări) și derulați în josul ecranului și apăsați butonul Data transfer (Transfer date) pentru a porni conexiunea Bluetooth.

≜	Setari			Ŷ
Chattanooga	Afişare infor	mații priv	vind versiunea unităț	ii
Intelect Mobile 2	Nivelul durerii		NRS	
		Transfer	de date	
	Resetați la	ı valorile iı	mplicite din fabrică	
Copyright © 2020 DJO, LLC All rights reserved				
L R Disponibil	CH 1 Disponibil	(9)	CH 2 Disponibil	(P)

 Acum ar trebui să vedeți ecranul Waiting for connection (Așteptare conexiune) în timp ce dispozitivul identifică computerul cu care trebuie realizată asocierea

Transfer de date	
Așteptați conectarea	
Anulare	

 Dacă există unul sau mai multe canale active pe dispozitiv, care administrează tratamente, se va afișa un mesaj de eroare "Active channel please stop before data transfer"
(Canal activ, închideți înainte de transferul datelor)



3. Dispozitivul va indica o cheie numerică; pentru a finaliza asocierea cu computerul, introduceți cheia în computer pentru a finaliza conexiunea. Ecranul dispozitivului va indica Connected (Conectat), iar transferul datelor prin aplicația Windows 10 poate începe.

	Connected device		Equit Selection
Import Export Featment Cuta Custum Protocols	CHATT-AFN000011 22:22:33:44.88:77	₽ Ø	
	Treatment Data Selection	Custom Protocols Selection	
	Alpha1.1	MyCombo 1	
	🗇 Bravonnon	MyUltrasound	
	Charle3	MyVMS	
	mwoe	TRIMNTOFUT_Dipole	
		TRIMNIDFLT_Ultrasound	
		TRTMNTDFLT_Ultrasound	

4. În timpul conexiunii în aplicație, veți vedea numele dispozitivului și tipul și datele/protocoalele de tratament disponibile pentru exportarea la computer

6	Treatment Data			and the second sec	
5	D meaning the Data				
	+ 8			Bravonnon	
© importExpot	Alpha1.1				
3 Teatment Data	Representation		H	Sessions	
S Cudam Pratacals	1/10/2020 11.54 AM		10 H 2 B		
	Charlie3			V16/0000 11.54 AM Division 000039	
	1/10/2020 11/37 AM		60	- Painteeture 100 (2002) Painteetur 50 (2002) Sentence Circle ad mail	
	No Session		0.458	01210784	
o xeeds					
P Type here to a	earth 🛛	1 US @	Image:	N (C) (C)	A 10 0 0 10 MA 100

5. Datele tratamentului vor fi afișate în funcție de codul de identificare, selectarea unui element afișează datele tratamentului asociate cu ID-ul respectiv

Custom Protocols		
MyCombo 1	× 8	
MyUltrasound	/8	
MyVMS	28	
TRIMNIDFLT_Dipole	/ 8	
TRIMNTDFLT_Ultrasound	2.8	
TRTMNTDFLT_Ultrasound	28	
ge here to souch 🛛 😰 🕵 🔶		

6. Protocoalele personalizate vor fi enumerate în funcție de nume și pot fi exportate la computer și importate de la computer pe dispozitiv. Rețineți că datele tratamentului pot fi doar exportate, nu și importate.

SPECIFICAȚIILE ȘI DIMENSIUNILE SISTEMULUI

	Lățime	Adâncime	Înălțime	Greutate (fără baterie)		
Unitate cap Intelect Mobile 2						
СОМВО	34cm	35,5cm	15cm	3,1kg		
Ultrasunete	34cm	35,5cm	15cm	2,8kg		
STIM	25,5cm	35,5cm	15cm	2,9kg		
Configurările cartului						
Cart (sarcină de lucru sigură 6,5kg)	48cm (MAX)	52cm (MAX)	96cm	10,1kg		
Cart cu aspirator	48cm (MAX)	52cm (MAX)	96cm	11,5kg		
Dispozitiv pe cart	-	-	111 cm	-		

POWER

Intrare	100 - 240 V AC, 1,0 până la 0,42 A, 50/60 Hz
Clasa electrică	CLASA II
Mod de operare	Continuu

Notă: Izolarea rețelei se realizează prin utilizarea întrerupătorului cu doi poli situat pe panoul din spate.

Tip electric (grad de protecție)

Ultrasunete	.TIP BF
Electroterapie	.TIP BF
Aspirator electroterapie	.TIP BF
Ultrasunete și electroterapie	.TIP BF

SPECIFICAȚII STIMULARE ELECTRICĂ

Specificațiile de ieșire sunt descrise pentru fiecare formă de undă la paginile 24-26.

În cazul în care nu este specificat diferit, precizia controalelor de electroterapie este: \pm 20 %.

Impedanța de încărcare: 500-1.000 Ohm

CC = curent constant, efectul impedanței de încărcare asupra tensiunii

CC = tensiune constantă, efectul impedanței de încărcare asupra curentului

SPECIFICAȚII ASPIRATOR

Putere

Intrare	20-25 Vdc, curent maxim de vârf 4A
Tip electric	TIP BF

Caracteristici generale

Interval de aspirare	,0 până la maximum 600 mbar
	+/- 5%
Moduri aspirare	continuu sau pulsat continuu.
	10 setare peste intervalul de aspirare,
	60 mbar per setare,
	+10 mbar până la 10 mbar per setare

Mod pulsat

Setări aspirare maxime 2 până la 10, +10mbar până la -10mbar per setare

Setări aspirare minime 1 până la 9, +10mbar până la -10mbar per setare

Timp de așteptare în setările de aspirare minime și maxime, 0-20 secunde, în trepte de 1 secundă, +/-0,5 secunde

SPECIFICAȚII ULTRASUNETE

Frecvență Cicluri de operare Rata de repetare a impulsului Durata impulsului: 1 MHz; 3 MHz 10%, 20%, 50%, Continuu 16, 48 sau 100 Hz 1 -31,25 ms Max (PORNIT): 31,25 ms Min (OPRIT): 5ms

nță or US	10	m²	2c	m²	5c	m²	100	:m ²
Frecvel aplicat	1MHz	3MHz	1MHz	3MHz	1MHz	3MHz	1MHz	3MHz
Suprafața de radiație efectivă ERA INTL (cm²)	1	0,9	1,5	1	2,5	2,7	6	6,8
Putere de ieșire maximă în modul continuu	2W	1,8W	3W	2W	5W	5,4W	12W	6,8W
Putere de ieșire maximă în modul pulsat	3W	2,7W ^(*)	4,5W	3W	7,5W	8,1W	18W	13,6W
Amplitudine maximă în modul continuu	2W/ cm ²	1W/ cm²						
Amplitudine maximă în modul pulsat	3W/ cm ²	2W/ cm ²						

PUTERE DE IEȘIRE

(*) O eroare de + 0,25 W poate fi măsurată cu aplicatorul US 1cm², mod pulsat 100Hz la un ciclu de operare de 10% sau 20%.

În cazul în care nu este specificat diferit, precizia		
controalelor de ultrasunete este: ± 2		± 20 %.
Raportul vârf - medie:	1:1, la un ciclu c	le operare de 50%
	4:1, la un ciclu d	le operare de 20%
	9:1, la un ciclu d	de operare de 10%
Raportul de neuniformitate	e a fasciculului	<5:1
Tip fascicul		Colimare
Durata tratamentului		1 până la 30 min

TEMPERATURA GENERALĂ DE UTILIZARE ȘI DEPOZITARE A SISTEMULUI

Condiții de utilizare

Dispozitivul va corespunde cerințelor î	n următoarele condiții:
Temperatură:	5 °C până la 40 °C
Umiditate relativă:	15% până la 90%
Presiune atmosferică:	70kPa până la 106kPa

Condiții de transport și depozitare

Dispozitivul va rămâne în stare corespunzătoare în următoarele condiții: Temperatură: -20 °C până la 60 °C Umiditate relativă: 10% până la 90% Presiune atmosferică: 50kPa până la 106kPa

Timpul necesar pentru încălzirea Intelect Mobile 2 de la temperatura minimă de depozitare între utilizări până când Intelect Mobile 2 este gata pentru SCOPUL UTILIZĂRII, când temperatura ambiantă este de 20 °C: 5h

Timpul necesar pentru răcirea Intelect Mobile 2 de la temperatura maximă de depozitare între utilizări până când Intelect Mobile 2 este gata pentru SCOPUL UTILIZĂRII, când temperatura ambiantă este de 20 °C: 5h

Evaluarea IPXX pentru unitate

Evaluat la IP21

IP2* Protecție pentru degete sau alte obiecte de maximum 80mm în lungime și 12mm în diametru *1 Protecție împotriva apei care se scurge vertical

Evaluarea IPXX pentru aplicatorul US

Evaluat la IPX7 IPX7 Protecție împotriva introducerii în apă (până la o adâncime de 1m)

RED

Caracteristici emițător/receptor RF:

- Transmitere în banda de frecvență: 2400–2483,5 MHz
- Tip de modulație: GFSK
- Rata de date: până la 2Mbps 500kHz abatere la 2Mbps
- Putere radiată efectivă: +6dBm

FORME DE UNDĂ

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în ghidul de tratament GUI al dispozitivului.

CC: Curent constant

CV: Tensiune constantă



IFC (Interferențial) Tradițional (4 poli)

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Curentul interferențial este o formă de undă cu frecvență medie. Curentul este distribuit prin două canale (patru electrozi). Curenții se încrucișează în corp în zona care necesită tratament. Cei doi curenți interferează între ei în acest punct de trecere, rezultând o modulație a intensității (intensitatea curentului crește și scade la o frecvență regulată).

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalul	1și2,
Durata tratamentului	1-60 minute
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	0-100 mA (CC)
Frecvența de bătaie	1-200 Hz
Frecvența purtătoare	2.000-10.000 Hz
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Durata de baleiaj	14 sec
Frecvența de bătaie baleiaj redusă	1-199 Hz
Frecvența de bătaie baleiaj ridicată	2-200 Hz
Procentaj scanare	Statică, 40%, 100%, Manuală
IRMS	0-78mA
Componentă DC	Nu



TENS- Asimetric bifazic

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Forma de undă asimetrică bifazică are o durată scurtă a impulsului. Aceasta este capabilă de o stimulare puternică a fibrelor nervoase din piele, precum și a țesutului muscular. Această formă de undă este utilizată frecvent în dispozitivele TENS. Datorită impulsului său scurt, de obicei pacientul tolerează bine curentul, chiar la intensități relativ ridicate.

Mod de ieșire	Electrozi
Intensitate de ieșire	0-140 mA (CC) 0-140 V (CV)
Disponibil în canalul	1,2
Durata tratamentului (Stim)	1-60 minute
Durata tratamentului (Combo)	1-30 minute
Selectarea modului (Stim)	CC sau CV
Selectarea modului (Combo)	CV
Modulația în amplitudine	0% (oprit) până la 100% în trepte de 10%
Frecvența exploziei	0-10 bps
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Frecvență	1-200 pps
Frecvență baleiaj	Pornit/Oprit
Durata fazei	30-400 µsec
Durata de baleiaj	14 sec
Frecvență baleiaj redusă	1-199 pps
Frecvență baleiaj ridicată	2-200 pps
IRMS	0-50mA
Componentă DC	Nu



Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Forma de undă simetrică bifazică are o durată scurtă a impulsului și este capabilă de o stimulare puternică a fibrelor nervoase din piele și din mușchi. Această formă de undă este utilizată frecvent în unitățile de stimulare musculară portabile și în unele dispozitive TENS.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalul	1,2
Durata tratamentului (Stim)	1-60 min
Durata tratamentului (Combo)	1-30 minute
Selectarea modului (Stim)	CC sau CV
Selectarea modului (Combo)	CV
Intensitate de ieșire	0-140 mA (CC) 0-140 V (CV)
Modulația în amplitudine	0% (oprit) până la 100% în trepte de 10%
Frecvența exploziei	0-10 bps
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Frecvență	1-200 pps
Frecvență baleiaj	Pornit/Oprit
Durata fazei	30-400 µsec
Pantă	0-5 sec
Durata de baleiaj	14sec
Frecvență baleiaj redusă	1-199 pps
Frecvență baleiaj ridicată	2-200 pps
IRMS	0-50mA
Componentă DC	Nu



Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Forma de undă HAN oferă parametrii optimi printr-o secvență controlată precis de moduri de stimulare densă și difuză (DD) în care o explozie de 8 impulsuri la 80Hz alternează cu stimularea continuă (fără explozie), fiecare durând 3 secunde. Aceasta produce un efect sinergic analgezic.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	0-100 mA (CC)
Frecvența exploziei	2 bps
Frecvență	80 pps
Durata fazei	18o µsec
IRMS	0-19MA
Componentă DC	Nu



Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

VMS este o formă de undă bifazică simetrică cu un interval interfazic de 100 µsec. Deoarece impulsul este relativ scurt, forma de undă are o sarcină scăzută pe piele, ceea ce o face potrivită pentru aplicații care necesită intensități ridicate, cum ar fi în protocoalele de reeducare musculară.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului (Stim)	1-60 min
Durata tratamentului (Comb	00) 1-30 min
Selectare mod	CC sau CV
Intensitate de ieșire	0- 140 mA (CC) 0-140 V (CV)
Anti-oboseală	Oprit sau Pornit
Mod canal	Unic, Reciproc, Contract comun
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Frecvență	1-200 pps
Durata fazei	30-1.000 µsec
Pantă	0-5 sec
Intensitate setată	Setarea intensității individuale/pentru ambele canale în
	modurile reciproc și contract comun
IRMS	0-50mA
Componentă DC	Nu

۰ س

Microcurent

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Microcurentul este o formă de undă monofazică cu intensitate foarte redusă.

Literatura de specialitate raportează efectele benefice ale acestei forme de undă în tratarea plăgilor. Mecanismul de funcționare fiziologic al acestui efect încă nu este clar înțeles. Se consideră că acesta stimulează vindecarea țesutului prin stimularea "curentului accidentării", un curent care apare în mod natural într-un țesut în curs de vindecare.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	0-1.000 μΑ
Ciclu de operare	50%
Frecvență	0,1-1.000 pps
Polaritate	Pozitivă, Negativă sau Alternativă
IRMS	o-1mA
Componentă DC	Nu

$\mathcal{M}\mathcal{M}$

Forme de undă diadinamice

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Formele de undă diadinamice sunt curenți alternativi rectificați. Curentul alternativ este modificat (rectificat) pentru a permite deplasarea curentului într-o singură direcție.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	o- 60 mA
MF (monofazic fix) - Frecvență de 50 Hz:	
durata fazei de 10 ms urmată de 0 pauză de 10 ms.	
IRMS [mA]	0-33 mA
DF -	
Frecvență de 100 Hz: durata fazei de 10 ms	
CP -	
1 secundă de MF urmat abrupt de 1 secundă de DF.	
LP -	
Fluctuație ritmică între 2 curenți MF.	
CP-iso -	
O combinație de forme de undă MF și DF. CP-id: Identic cu CP-iso.	
IRMS	o-47mA
Componentă DC	Da

\mathbb{O}

IFC premodulat (Tradițional 2 poli)

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Curentul premodulat este o formă de undă cu frecvență medie. Curentul iese dintr-un canal (doi electrozi). Intensitatea curentului este modulată: aceasta crește și scade cu o frecvență regulată (frecvența de modulație în amplitudine).

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalul	1, 2
Durata tratamentului (Stim)	1-60 min
Durata tratamentului (Combo)	1-30 min
Selectare mod	CC sau CV
Intensitate de ieșire	0-100 mA (CC) 0-100 V (CV)) transportoare
Bătaie fixă (baleiaj)	1-200 Hz
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Frecvență	2.000-10.000 Hz
Frecvența de bătaie baleiaj redusă	1- 199 Hz
Frecvența de bătaie baleiaj ridicată	2-200 Hz
IRMS	0-55mA
Componentă DC	Nu



Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Curentul rusesc este o formă de undă sinusoidală, administrată în explozii sau serii de impulsuri. Autorul ei (Kotz) a susținut că această metodă produce efecte maxime de reeducare musculară fără un disconfort semnificativ pentru pacient.

Mod de leșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC sau CV
Intensitate de ieșire	0-100 mA (CC) 0-100 V (CV)
Frecvența exploziei	1-100 bps
Frecvența purtătoare	2.500 Hz
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Ciclu de operare	10%, 20%, 30%, 40%, 50%
Pantă	O-5 sec
IRMS	0-39mA
Componentă DC	Nu



UMS™ Burst

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

VMS Burst este o formă de undă bifazică simetrică, administrată sub formă de explozie. Deoarece impulsul este relativ scurt, forma de undă are o sarcină scăzută pe piele, ceea ce o face potrivită pentru aplicații care necesită intensități ridicate, cum ar fi protocoalele de reeducare musculară.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC sau CV
Intensitate de ieșire	0-140 mA (CC) 0-140 V (CV)
Anti-	Oprit sau Pornit
Frecvența exploziei	1-200 bps
Mod canal	Faza Unică, Reciprocă, Contract comun
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Durata	30-400 µsec
Pantă	O-5 Sec
Intensitate setată	Intensitate canal individual/ambele canale
	Setarea în modurile reciproc și contract comun
IRMS	o-50mA
Componentă DC	Nu

пп

MONOFAZIC: Monofazic rectangular

Pulsat

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Forma de undă monofazică rectangulară pulsată este un curent unidirecțional neîntrerupt cu o formă de impuls rectangular.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	0-60 mA (CC)
Durata fazei	0,1-1.000 MS
Interval fază	5-5.000 ms
IRMS	0-47mA
Componentă DC	Da



Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Curentul galvanic este un curent direct care se deplasează într-o singură direcție.

Curentul poate fi continuu sau întrerupt.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	0-40 mA (CC)
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Inversarea polarității	Pornită sau oprită
	Cu Inversarea polarității pornită, polaritatea se va modifica la
	mijlocul duratei tratamentului.
IRMS	0-44mA
Componentă DC	Da

MONOFAZIC: Monofazic triangular

Pulsat

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Forma de undă monofazică triangulară pulsată este un curent unidirecțional întrerupt cu o formă de impuls triangular.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	0-60 mA (CC)
Durata fazei	0,1-1.000 MS
Interval fază	5-5.000 ms
IRMS	0-27mA
Componentă DC	Da



GALVANIC: Întrerupt

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Curentul galvanic este un curent direct care se deplasează într-o singură direcție.

Curentul poate fi continuu sau întrerupt.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	o-40 mA (CC)
Durata impulsului	136 µsec
Interval fază	25 USEC
Inversarea polarității	Pornită sau oprită
	Cu Inversarea polarității pornită, polaritatea se va
	modifica la mijlocul duratei tratamentului.
Pantă inversarea polarității	1 Sec
IRMS	o-41mA
Componentă DC	Da



Träbert (Ultrareiz)

Curentul Träbert este o formă de undă monofazică cu o durată a fazei de 2 ms și o pauză de 5 ms, care rezultă într-o frecvență de aproximativ 143 Hz.

Mod de ieșire	Electroz
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 mir
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	o-80 mA (CC)
Frecvență	143 pps
Inversarea polarității	Pornită sau oprită
	Cu Inversarea polarității pornită, polaritatea se va modifica
	la mijlocul duratei tratamentului
Durata fazei	2 ms
IRMS	0-47MA
Componentă DC	Da



Galvanic de nivel redus

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Curentul galvanic de nivel redus este un curent direct care se deplasează într-o singură direcție. Intensitatea este limitată la 4,0 mA

Mod de ieșire	Electrozi
Selectare mod	CC
ntensitate de ieșire	0-4 mA (CC)
Dozare	40-80 mA-min
Polaritate	Fixă la pozitiv
RMS	o-5mA
Componentă DC	Da

مرتجعة حام المحاس

SUPRATENSIONAT: Monofazic rectangular Curentul SUPRATENSIONAT: Monofazic rectangular este o serie de impulsuri rectangulare, monofazice. Impulsurile cresc până la puterea maximă, se mențin și apoi scad înainte de pauză. Această formă de undă este foarte potrivită pentru reeducarea musculară.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	o-60 mA (CC)
Frecvență	5-60 Hz
Durata fazei	0,2-5,0 ms
Pauză	0-57 sec
Supratensionări pe minut	1-20
IRMS	0-37mA
Componentă DC	Da



SUPRATENSIONAT: Monofazic triangular Forma de undă supratensionată monofazică triangulară pulsată este o formă de undă cu un singur canal. Aceasta este o formă de undă triangulară pulsată a cărei amplitudine crește și scade (supratensionată).

Mod de leșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	o-6omA(CC)
Frecvență	5-60 Hz
Durata fazei	0,2-5,0 MS
Pauză	0-57 sec
supratensionări pe minut	1-20
IRMS	21mA
Componentă DC	Da



Versiunea VMS-FR a formei de undă VMS este o interacțiune a canalelor bazată pe fiziologie, în care un canal stimulează agonistul, iar celălalt stimulează antagonistul grupei musculare antrenate. Canalul agonist inițiază mișcarea printr-o explozie scurtă de energie, urmată de o perioadă de activitate susținută pentru a finaliza mișcarea. Canalul antagonist prezintă o explozie scurtă de energie pentru a încetini accelerația inițială a agonistului, urmată de o ieșire redusă pentru a regla mișcarea agonistului. Mișcarea este completată printr-o explozie finală a activității în ambele canale. VMS este o formă de undă bifazică simetrică cu un interval interfazic de 100 µsec. Deoarece impulsul este relativ scurt, forma de undă are o sarcină scăzută pe piele, ceea ce o face potrivită pentru aplicații care necesită intensități ridicate, cum ar fi în protocoalele de reeducare musculară.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în	canalele 1 și 2
Durata tratamentului	1-60 min
Selectare mod	CC
Intensitate de ieșire	0-140 mA (CC)
Durata exploziei	200 - 5.000 ms
Durata ciclului	TBD
Frecvență	20-80 pps
Durata fazei	30-400 µsec
IRMS	0-39mA
Componentă DC	Nu

Л

Curent pulsat de înaltă tensiune (HVPC)

Recomandările cu privire la dimensiunile și tipurile de electrozi care trebuie utilizați sunt furnizate în opțiunea "ghidul de tratament" GUI al dispozitivului

Curentul pulsat de înaltă tensiune (HVPC) are o durată foarte scurtă a impulsului, caracterizată prin două vârfuri distincte administrate la înaltă tensiune. Forma de undă este monofazică (curentul se deplasează într-o singură direcție). Tensiunea înaltă provoacă o rezistență redusă a pielii, ceea ce face curentul confortabil și ușor de tolerat.

Mod de leșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1, 2
Durata tratamentului (Stim)	1-60 min
Durata tratamentului (Combo)	1-30 min
Selectare mod	CV
Intensitate de ieșire	0-500 V (CV)
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Afişaj	Volți
Frecvență	1-200 pps
Polaritate	Pozitivă sau negativă
Pantă	0,5-5 sec
Durata de baleiaj	14sec
Frecvență baleiaj ridicată	2-200 pps
Frecvență baleiaj redusă	1-199 pps
IRMS	0-45mA
Componentă DC	0 - 1,5mA

Curent interferențial de vectori izoplanari Curentul interferențial este o formă de undă cu frecvență medie. Curentul este distribuit prin două canale (patru electrozi). Curenții se încrucișează în corp în zona care necesită tratament. Cei doi curenți interferează între ei în acest punct de trecere, rezultând o modulație a intensității (intensitatea curentului crește și scade la o frecvență regulată). În IFC de vectori izoplanari, canalul B are o schimbare de fază fixă de 45° față de canalul A.

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1 și 2
Durata tratamentului	1-60 minute
Amplitudine	0-100 mA (CC)
Frecvența de bătaie	1-200 Hz
Frecvența purtătoare	2.000-10.000 Hz
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Pantă	0-5 S
Durata de baleiaj	14 Sec
Frecvența de bătaie baleiaj redusă	1-199 Hz
Frecvența de bătaie baleiaj ridicată	2-200 Hz
Scanare vectorială	Fixă la 45°
IRMS	0-55mA
Componentă DC	Nu

Â.

Curent interferențial de vectori cu doi poli Curentul interferențial este o formă de undă cu frecvență medie. Curentul este distribuit prin două canale (patru electrozi). Curenții se încrucișează în corp în zona care necesită tratament. Cei doi curenți interferează între ei în acest punct de trecere, rezultând o modulație a intensității (intensitatea curentului crește și scade la o frecvență regulată). Prin tehnica vectorilor cu doi poli, curenții din cele două perechi de electrozi sunt adunați vectorial în țesut. Efectul este că stimularea apare doar în direcția vectorului rezultat, care poate fi ajustat într-un interval de 360°. Unghiul este fie reglat manual și constant, fie generat automat, astfel încât revoluția completă (360°) este generată automat într-o sincronizare reglabilă (timp de rotație).

Mod de ieșire	Electrozi
Disponibil în canalele	1 și 2
Durata tratamentului	1-60 minute
Amplitudine	0-100 mA (CC)
Frecvența de bătaie	1-200 Hz
Frecvența purtătoare	2.000-10.000 Hz
Durata ciclului	Continuă sau definită de utilizator
Pantă	0-5 S
Unghi vectorial rezultat (mod manual)	359°
Timp de rotație (mod automat)	1-10 S
Durata de baleiaj	14 Sec
Frecvența de bătaie baleiaj redusă	1-199 Hz
Frecvența de bătaie baleiaj ridicată	2-200 Hz
Scanare vectorială	Manuală/automată
IRMS	0-55mA
Componentă DC	Nu

PREGĂTIREA PACIENTULUI PENTRU ELECTROTERAPIE ȘI AMPLASAREA ELECTROZILOR

- Examinați pielea pentru orice fel de leziuni și curățați pielea.
- Aplicați electrozii pe zona de tratament.
- Asigurați-vă că electrozii sunt aplicați fix pe piele.
- Asigurați un contact bun între fiecare electrod și piele.
- Verificați contactul electrozilor în mod regulat în timpul tratamentului.
- Examinați piele din nou după tratament.
- Alegeți electrozii potriviți din punct de vedere anatomic.
- Consultați recomandările privind Amplasarea electrozilor din ecranul Treatment Review (Revizuirea tratamentului) pentru modalitatea specifică utilizată pentru tratament ca punct de referință doar înainte de administrarea tratamentului.
- Respectați instrucțiunile producătorului electrozilor.
- Rețineți că densitatea curentului este cu atât mai mare cu cât dimensiunea electrodului este mai mică.

Electrozi DURA-STICK®

Electrozii DURA-STICK[®] sunt un produs autoadeziv, de unică folosință, conceput special pentru utilizarea cu Intelect[®] Mobile 2.

Se recomandă ca electrozii DURA-STICK[®] să fie utilizați de câte ori este posibil, pentru a asigura cel mai înalt nivel de contact cu zona tratamentului și cea mai uniformă administrare a tratamentului prin electroterapie prescris.



Pentru operațiunea de electroterapie, consultați pagina 42

Instrucțiuni privind electrozii DURA-STICK®

Conectarea cablurilor

- Introduceți cablul cu conectorul pentru electrod roșu (+) într-un electrod DURA-STICK[®].
- Introduceți cablul cu conectorul pentru electrod negru (-) în celălalt electrod.
- 3. Asigurați-vă că cablurile sunt fixate complet în electrozi.



NOTĂ: Nu este necesară sau recomandată utilizarea unui mediu conductiv sau a bureților. Electrozii DURA-STICK[®] sunt produși astfel încât să asigure conductivitatea optimă în timpul terapiei, dacă sunt aplicați corespunzător.

Fixarea electrozilor

- 1. Scoateți electrozii DURA-STICK[®] din ambalajul protector.
- 2. Aplicați pe zona de tratament, conform indicațiilor.
- 3. Asigurați-vă că întreaga suprafață a electrozilor este în contact cu pielea pacientului, apăsându-i în poziție.



PREGĂTIREA ELECTRODULUI DE ASPIRARE (OPȚIONAL)

Conectarea Mobile 2 la cartul aspiratorului

Cu dispozitivul oprit, scoateți cele 2 șuruburi care fixează ușa aspiratorului de baza dispozitivului.



Este important ca alimentarea cu energie să fie oprită în această fază, în caz contrar modulul de aspirare nu va funcționa corect dacă este atașat cu alimentarea pornită.

Luați cablul panglică de la cartul aspiratorului și introduceți-l în mufa expusă de la baza cartului (cablul se potrivește într-o singură poziție)

Amplasați dispozitivul pe cart, conectați cablurile de aspirare albastru și roșu la dispozitiv și la modulul de aspirare (A) din diagrama de mai jos și porniți alimentarea electrică, sistemul de aspirare este acum gata de utilizare.



Notă: Sistemul de aspirare nu poate fi utilizat când dispozitivul este alimentat de baterie

Electrozi

Electrozii de aspirare DJO sunt concepuți special pentru utilizarea optimă cu modulul de aspirare Intelect[®] Mobile 2. Acești electrozi sunt reutilizabili dacă sunt întreținuți și curățați corespunzător. Bureții asociați sunt recomandați pentru utilizarea pentru un singur pacient, trebuie curățați cu o soluție antibacteriană ușoară, fără clor, înainte și după fiecare sesiune de tratament.

Electrozi de aspirare

Consultați imaginea de mai jos pentru dimensiunile disponibile ale electrozilor de aspirare. Pentru setarea formei de undă și modificarea parametrilor, consultați secțiunea UTILIZAREA ASPIRATORULUI de la pagina 56. Consultați recomandările privind Amplasarea electrozilor din ecranul Treatment Review (Revizuirea tratamentului) pentru modalitatea specifică utilizată înainte de administrarea tratamentului.



Conectarea tuburilor

- Introduceți tubul roșu CU CARCASA CU DIAMETRU ÎNGUST în portul de conexiune pozitiv (+) al tubului pentru canalul dorit din modulul de aspirare.
- Introduceți celălalt tub, din nou cu CARCASA CU DIAMETRU ÎNGUST în portul de conexiune negativ (-) al tubului din modulul de aspirare.
- Amplasați mufe de aspirare în toate canalele de aspirare care nu sunt utilizate, pentru a evita scurgerile aspiratorului în timpul unei sesiuni de tratament.
Selectați dimensiunea indicată a electrozilor de aspirare și instalați câte unul la capătul opus al fiecărui tub de aspirare.

Conexiunea CORECTĂ, care prezintă o potrivire OPTIMĂ a cablurilor, CU CARCASA CU DIAMETRU MAI MARE, la electrod este prezentată aici:



Comparați conexiunea INCORECTĂ indicată aici:



 Cu ajutorul unor bureți curați, umeziți bine bureții respectivi, cu apă distilată, în funcție de dimensiunea electrozilor utilizați. Eliminați excesul de apă.

- 6. Amplasați un burete în interiorul fiecărei cupe a electrozilor de aspirare.
- Selectați "Vacuum" (Aspirare) în ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului). Selectați "ON" (Pornire) în ecranul Vacuum settings (Setări aspirare) conform imaginilor de mai jos



<		Vacuum			4 \$
		State		Off	
L R Availa	ible	СН 1 <i>Setup</i> 20:00 0.0 mA	(P)	CH 2 Available	(P)

 Selectați Vacuum Mode (Mod aspirare): În modul continuu, unitatea de aspirare va menține presiunea de aspirare dorită. În modul pulsat, presiunea de aspirare va fluctua între un nivel ridicat și un nivel redus al presiunii. Valoarea ridicată și redusă a presiunii poate fi ajustată, precum și timpul ambelor niveluri de presiune.





9. Cu electrozii de aspirare amplasați cu fața în jos pe o suprafață curată, fermă, creșteți intensitatea aspirării cu ajutorul butonului de reglare, până când electrozii sunt fixați pe suprafață. Scoateți individual fiecare electrod de pe suprafață și amplasați-l pe zona de tratament a pacientului, conform indicațiilor.

NOTĂ: Reglați intensitatea de aspirare până când electrozii de aspirare sunt fixați pe pacient.

PREGĂTIREA PACIENTULUI PENTRU ULTRASUNETE

- Examinați pielea pentru orice fel de leziuni și curățați pielea
- 2. Consultați recomandările privind aplicatorul din ghidul de tratament.
- Consultați recomandările privind ultrasunetele (doar ca punct de referință) din ecranul Treatment Review (Revizuirea tratamentului) înainte de administrarea tratamentului.

NOTĂ: Aplicatoarele sunt disponibile cu dimensiunile indicate mai jos:



- Pregătirea și utilizarea aplicatorului
- Curățați aplicatorul înainte de fiecare sesiune de tratament cu apă caldă cu săpun, verificați înainte de utilizare dacă aplicatorul nu prezintă fisuri.
- 2. Aplicați suficient gel de transmisie pe zona de tratament a pacientului.
- 3. În timpul sesiunii de tratament, mișcați aplicatorul printr-o mișcare circulară. Zona tratată trebuie să aibă:
 - De două ori diametrul aplicatorului
 - Pentru aplicatorul US de 5cm²: de trei ori diametrul aplicatorului dacă puterea de ieșire > 4 W, mod continuu.

Aplicatorul trebuie ținut întotdeauna de mâner și nu de capul aplicatorului de ultrasunete.

4. Dacă cuplajul US este "On" (Pornit), aplicatorul este cuplat corespunzător la pacient și administrează ultrasunete când LED-ul este aprins constant. În cazul în care capul aplicatorului se decuplează, LED-ul de pe cap va clipi intermitent. Dacă setarea "US coupling" (Cuplaj US) este ON (Pornit), se vor auzi mai multe semnale sonore până când capul este cuplat din nou. Durata tratamentului este întreruptă când dispozitivul nu este cuplat.

NOTĂ: leșirea ultrasunetelor va continua să fie emisă în toate modurile de cuplare US, chiar dacă aplicatorul nu este cuplat. Puterea de ieșire este redusă la un nivel foarte scăzut, pentru a evita încălzirea capului pentru ultrasunete.

Pentru UTILIZAREA ULTRASUNETELOR, consultați pagina 64

INTERFAȚA DE UTILIZATOR A DISPOZITIVULUI

DESCRIEREA ECRANULUI



Fiecare ecran cuprinde următoarele zone:

Bara de meniu

Este situată în partea de sus a fiecărui ecran și indică numele ecranului curent.



Zona principală

Situată sub bara de meniu, această zonă afișează pictogramele specifice ecranului curent.



Bara de canale

Situată la baza fiecărui ecran, această zonă afișează informațiile de stare despre fiecare canal.

La începerea unui tratament, canalele sunt asociate automat următorului canal disponibil. Selectarea se face manual, prin atingerea canalului dorit.



Posibilitățile de stare ale canalelor:



Indică un canal disponibil pentru utilizare



Indică faptul că un tratament cu ultrasunete este în desfășurare cu aplicatorul stâng (L)



Indică faptul că un tratament pentru canal este în curs de configurare, dar tratamentul nu a început încă



Indică faptul că un tratament pentru canal este în curs de desfășurare



Indică faptul că un tratament pentru canal este întrerupt



Indică faptul că un tratament pentru canal a fost finalizat



SETTINGS (SETĂRI)

Pictograma Settings (Setări) din colțul de sus dreapta al barei de meniu a ecranului de pornire le oferă utilizatorilor posibilitatea de a seta preferințele și poate fi accesată prin apăsarea butonului ".

A	Setari	Ŷ	A	Setari	
😋 chattanooga	Limbă	Română	🗲 chattanooga	Afişare informaţ	ii privind versiun
Intelect Mobile 2	Numele Dispozitivului	Intelect Mobile 2	ntelect Mobile 2	Nivelul durerii	
	Data si ora	02.06.2020 10:32		Tra	nsfer de date
	Eliberati dispozitivul de stocare USB			Resetați la valo	prile implicite din
Copyright © 2020 DJO, LLC All rights reserved	Ecran ș	i sunete	Copyright © 2020 DJO, LLC 411 rights reserved		
L R Disponibil	CH 1 Disponibil	CH 2 Disponibil	R Disponibil	CH 1 Disponibil	CH 2 Dispor

Glisați vertical pentru a vedea mai multe setări

- 1. În ecranul de pornire, "current screen name" (numele ecranului curent) afișat în porțiunea din mijloc a barei de meniu este în mod implicit "Intelect Mobile 2".
- 2. Language (Limba): atingeți această casetă dacă doriți să selectați o altă limbă
- 3. Numele dispozitivului poate fi schimbat într-un nume ales de dumneavoastră, de ex. numele clinicii; pentru aceasta, apăsați butonul "Device name" (Nume dispozitiv) și introduceți un nume nou cu ajutorul tastaturii afișate, apoi apăsați "Enter" (Introducere) și noul nume al dispozitivului va fi afișat în ecranul de pornire.
- 4. data și ora pot fi setate prin apăsarea butonului "Date and time" (Data și ora), formatul datei și formatul orei pot fi de asemenea setate în acest ecran.
- 5. Apăsați butonul "Screen and sounds" (Ecran și sunete) pentru a introduce acest meniu:
 - » Pentru a regla luminozitatea afișajului, selectați butonul "Brightness" (Luminozitate). Intervalul de luminozitate este de la 0% (cel mai întunecat) la 100% (cel mai luminos) în trepte de 10%. Setarea implicită este 80%.
 - » Pentru a regla volumul, selectați butonul "Volume" (Volum). Intervalul de volum este de la 0% (oprit) la 100% (cel mai puternic) în trepte de 10%. Setarea implicită este 40%.
 - » Prin apăsarea butonului "Keyboard sounds" (Sunete tastatură), selectați on (pornire) sau off (oprire) pentru sunetele tastaturii. Setarea implicită este ON (Pornire).
 - » Prin apăsarea butonului "Keypad layout" (Dispunerea tastaturii), formatul tastaturii poate fi schimbat în QWERTY, AZERTY sau QWERTZ
 - » Apăsarea butonului "US coupling sound" (Sunet cuplare US) îi permite utilizatorului să comute între on (pornire) și off (oprire) pentru sunetul de cuplare US. Setarea implicită este ON (Pornire).
- 6. Prin apăsarea "Display unit version information" (Afișare informații versiune unitate), se vor afișa seria versiunii software curente și mai mulți parametri ai dispozitivului, conform indicațiilor de mai jos.
- 7. Selectați afișajul scalei de durere ca NRS sau VAS prin apăsarea butonului "Pain scale" (Scala de durere) pentru a seta opțiunea necesară.
- 8. Apăsarea butonului "Data Transfer" (Transfer date) va permite conectarea dispozitivului prin Bluetooth la un computer cu Bluetooth activat.
- Apăsați "Reset to factory defaults" (Resetare la valorile implicite din fabrică) pentru a restaura setările din fabrică ale dispozitivului; apăsarea acestui buton va duce la repornirea dispozitivului, iar utilizatorul va ajunge la ecranul de setare inițial după repornire.
- 10. Când este introdus un USB, apare un nou buton pentru a permite ejectarea în siguranță a unității USB, apăsați pur și simplu butonul și urmați instrucțiunile de pe ecran.

MANUAL DE UTILIZARE INTELECT° MOBILE 2 COMBO

FUNCȚIA PRINT SCREEN (CAPTURĂ DE ECRAN)

Dispozitivul Intelect Mobile 2 are o funcție integrată care îi permite utilizatorului să realizeze o captură de ecran, de exemplu pentru a tipări o sesiune de tratament. Acest lucru se realizează astfel:

- » 1. introduceți unitatea USB în portul USB din partea din spate a dispozitivului Mobile 2
- » 2. Apăsați butonul Play/Pause (Redare/pauză) și butonul On/Off (Pornire/Oprire) timp de aproximativ 1 secundă, ecranul va clipi și imaginea va fi capturată pe unitatea USB.
- » 3. În meniul Setting (Setări), scoateți unitatea USB pentru a permite eliminarea sigură din dispozitivul Mobile 2.
- » 4. Formatul fișierului este bitmap, iar data și ora sunt codificate în numele fișierului.

Notă: Funcția de captură de ecran nu trebuie utilizată în timpul tratamentului

ECRANUL HOME (PAGINA DE PORNIRE)

Ecranul Home (Pagina de pornire) a Intelect[®] Mobile 2 oferă acces la toate modalitățile și funcțiile sistemului. Ecranul Home (Pagina de pornire) cuprinde următoarele informații:



ECRANUL TREATMENT REVIEW (REVIZUIREA TRATAMENTULUI)

Ecranele Treatment Review (Revizuirea tratamentului) ale Intelect[®] Mobile 2 pentru electroterapie, ultrasunete și combo includ următoarele informații:



Ecranul Parameter Submenu (Submeniu parametri)



RO

Gestionarea intensității în canal dublu



- Intensitatea fiecărui canal poate fi gestionată individual prin simpla apăsare a casetei pentru a o activa
- Dacă tratamentul oferă posibilitatea de a gestiona intensitățile ambelor canale împreună, un simbol "+" apare în caseta de intensitate a canalului
- Prin atingerea acestui simbol, casetele de intensitate ale ambelor canale sunt activate împreună. Rotiți butonul rotativ pentru a mări/reduce ambele intensități împreună
- Când intensitățile funcționează împreună, apare un simbol "-" în fiecare casetă. Prin atingerea acestui simbol, canalul respectiv este dezactivat, astfel încât butonul va acționa doar asupra canalului rămas activ.

ECRANUL GUIDELINES (GHID)

Ecranul Guidelines (Ghid) pentru electroterapie, ultrasunete și terapie combo furnizează următoarele informații: Instrucțiuni pentru amplasarea optimă a electrozilor și/sau utilizarea aplicatorului US în partea stângă a ecranului. Imagini care ilustrează amplasarea electrozilor și/sau zona de tratament US și opțiunea recomandată de aplicator în partea dreaptă a ecranului.





UTILIZAREA ELECTROTERAPIEI

Completați pașii următori pentru a începe tratamentul prin electroterapie:

1. Pregătiți pacientul și sistemul de tratament pentru electroterapie. Consultați secțiunea PREGĂTIREA PACIENTULUI pentru selectarea electrozilor, pregătirea pacientului și fixarea electrozilor.

2. Selectați pictograma ELECTROTHERAPY (ELECTROTERAPIE) din ecranul de pornire



3. Selectați forma de undă dorită



Notă: Consultați secțiunea Specificațiile sistemului din acest manual pentru specificațiile tuturor formelor de undă pentru Intelect[®] Mobile 2.

4. SETAREA TRATAMENTULUI

În ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului) - puteți ajusta parametrii de tratament la nivelul dorit. Consultați pagina... pentru o descriere detaliată a ecranului Treatment Review (Revizuirea Tratamentului).

Notă: Nu începeți niciodată cu reglarea intensității - mai întâi ajustați toți ceilalți parametri și setați intensitatea chiar înainte de a începe tratamentul

♠ <	IFC-2p	¥ ⊀
🔊 Instrucțiuni	Intensitate CH1	0.0 mA
- 🗗 Salvare	Baleiaj frec. de bataie	Activat
Atribuie	Puls frecvența joasa	80 Hz
	Puls frecvența înaltă	150 Hz
	Frecvența transportatorulu	ii 4000 Hz
L R Disponibil	(i) CH 1 Configurare 20:00	CH 2 Disponibil

Prin apăsarea butonului Save (Salvare), tratamentul va fi salvat ca protocol personalizat, care poate fi denumit de utilizator

Prin apăsarea butonului Assign (Asociere), vor apărea două butoane, după cum este indicat mai jos

- Butonul "Assign to" (Asociere cu) asociază datele tratamentului cu un anumit fișier de date de tratament, care poate fi denumit de utilizator

- Butonul "Open pain scale" (Deschidere scală de durere) deschide scala de durere, astfel încât durerea înainte de tratament poate fi înregistrată

5. ÎNCEPEREA TRATAMENTULUI

Apăsați butonul Start/pause (Pornire/pauză)



7. ÎNTRERUPEREA TRATAMENTULUI

Apăsați butonul Start/pause (Pornire/pauză)



Întreruperea tratamentului va afișa automat butonul "Stop treatment" (Oprire tratament) în ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului)



Pentru a relua tratamentul, apăsați din nou butonul Start/pause (Pornire/pauză) Notă: Pauza se aplică doar canalului selectat

8. OPRIREA TRATAMENTULUI

Mai întâi întrerupeți tratamentul apăsând butonul Start/pause (Pornire/pauză)



După aceea, apăsați butonul "Stop treatment" (Oprire tratament) în ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului).



Când tratamentul este încheiat, apare ecranul Treatment Summary (Sumar tratament) cu următoarele opțiuni:

- Repetarea tratamentului prin apăsarea butonului Run again (Repetare).
- Butonul Save (Salvare)
 - » protocolul de tratament ca protocol personalizat
- Butonul Assign to (Asociere cu)
 - » Asocierea informațiilor despre terapie cu datele de tratament
 - » Deschiderea Scalei de durere pentru a înregistra durerea post-tratament
- Modalitatea de ieșire și revenirea la ecranul de pornire



Setările tratamentului finalizat Glisați vertical pentru a vedea mai multe

UTILIZAREA ASPIRATORULUI

Completați pașii următori pentru a începe tratamentul prin electroterapie cu aspirare:

1. Pregătiți pacientul și sistemul de tratament pentru electroterapie cu aspirare. Consultați secțiunea PREGĂTIREA PACIENTULUI de la pagina... pentru selectarea electrozilor, pregătirea pacientului și fixarea electrozilor.

2. Din ecranul de pornire, selectați pictograma ELECTROTHERAPY (ELECTROTERAPIE)



3. Selectați forma de undă dorită



Notă: Consultați secțiunea Specificații din acest manual pentru specificațiile tuturor formelor de undă pentru Intelect* Mobile 2.

4. Apare ecranul Treatment Review (Revizuirea tratamentului).

Derulați în josul ecranului până când se afișează butonul Aspirare



Apăsați butonul pentru a porni aspirarea



5. Verificați setările din submeniul Vacuum (Aspirare) și ajustați după caz.



Mod aspirare:

Continuu: Unitatea de aspirare menține presiunea de aspirare dorită. Nivelul de presiune de aspirare poate fi ajustat de la 1 (minim) la 5 (maxim).

Pulsat: Unitatea de aspirare va menține presiunea redusă pentru perioada dorită setată, apoi va crește presiunea până la presiunea de aspirare ridicată dorită și o va menține. Ciclul începe din nou și se repetă în funcție de durata tratamentului.

- Nivelul de presiune de aspirare ridicat și redus poate fi ajustat de la 1 (minim) la 10 (maxim).

- Durata nivelului de presiune de aspirare ridicat și redus în cadrul ciclului poate fi ajustată de la 0 secunde (minim) la 20 secunde (maxim)



Repetați pașii explicați în secțiunea UTILIZAREA ELECTROTERAPIEI de la pagina.... - pentru a ajusta alți parametri de tratament și pentru a începe/întrerupe/relua/opri tratamentul.

NOTĂ: Terapia în combinație nu poate fi administrată cu ajutorul modulului cu electrozi de aspirare.

UTILIZAREA ULTRASUNETELOR

Completați pașii următori pentru a începe tratamentul cu ultrasunete:

1. Pentru a pregăti pielea pacientului pentru terapia cu ultrasunete, pregătiți pacientul conform indicațiilor din secțiunea PREGĂTIREA PACIENTULUI PENTRU ULTRASUNETE de la pagina....

NOTĂ: Utilizați doar aplicatoarele de ultrasunete Intelect[®] Mobile 2. Modelele anterioare de aplicatoare de ultrasunete Chattanooga nu funcționează cu Intelect[®] Mobile 2.

10:30 **Intelect Mobile 2** 4 **D** 02.06.2020 ¢ Ģ + λ ļģ Electroterapie Ultrasunete Custom 3 Custom 4 SPS Protocoale personalizate Date despre Combo Resurse clinice tratament

2. Din ecranul de pornire, selectați pictograma Ultrasound (Ultrasunete)

3. SETAREA TRATAMENTULUI

În ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului), puteți ajusta parametrii de tratament la nivelul dorit. Consultați pagina... pentru o descriere detaliată a ecranului Treatment Review (Revizuirea Tratamentului).

Notă: Nu începeți niciodată cu reglarea intensității - mai întâi ajustați toți ceilalți parametri și setați intensitatea chiar înainte de a începe tratamentul



Butoanele Save (Salvare) și Assign to (Asociere cu) se comportă la fel ca în cazul tratamentului prin electroterapie

4. ÎNCEPEREA TRATAMENTULUI

Apăsați butonul START (PORNIRE) pentru a începe tratamentul



5. ÎNTRERUPEREA TRATAMENTULUI

Apăsați butonul Start/pause (Pornire/pauză)



★ <	Ultrasunete	4 \$	
ि 🕂 Instrucțiuni	Intensitate	0.1 W/cm²	
- Salvare	Timp	3 min	
🗍 Atribuie	Aplicator	Stânga	
Stop tratament	Frecvență	1 MHz	
	Ciclu de utilizare	Continuu	
R Întrerupt 03:00 II 0.0 W/cm ²	CH 1 Disponibil	CH 2 Disponibil	

Pentru a relua tratamentul, apăsați din nou butonul Start/pause (Pornire/pauză)

Notă: Pauza se aplică doar canalului selectat

6. OPRIREA TRATAMENTULUI

- Mai întâi întrerupeți tratamentul apăsând butonul Start/pause (Pornire/pauză)



- După aceea, apăsați caseta "Stop treatment" (Oprire tratament) din ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului).



Notă: Un tratament în desfășurare poate fi oprit doar din starea Pauză

Când tratamentul este încheiat, apare ecranul Treatment Summary (Sumar tratament) cu următoarele opțiuni:

- Repetarea tratamentului prin apăsarea butonului Run again (Repetare).
- Save (Salvare)
 - » protocolul de tratament la Protocoale personalizate (conf. Pagina...)
- Assign to (Asociere cu):
 - » Asocierea informațiilor despre terapie cu datele de tratament
 - » Deschiderea Scalei de durere pentru a înregistra durerea post-tratament



Modalitatea de ieșire și revenirea la ecranul de pornire

UTILIZAREA COMBINAȚIEI

Modalitatea Combo îi permite utilizatorului să selecteze și să utilizeze terapia cu ultrasunete în combinație cu stimularea electrică a mușchilor. Terapia combinată utilizează modalitatea Ultrasunete în combinație cu curentul pulsat de înaltă tensiune (HVPC), IFC premodulat (2p), asimetric bifazic, simetric bifazic sau VMS[™] pentru a obține un efect terapeutic. În acest tip de terapie, aplicatorul de ultrasunete devine o jumătate din circuitul electric. Un electrod atașat la cablul negru (-) completează circuitul.

Completați pașii următori pentru a începe tratamentul combinat:

 Pregătiți pacientul și sistemul de tratament - Consultați secțiunea PREGĂTIREA PACIENTULUI pentru selectarea electrozilor, pregătirea pacientului și fixarea electrozilor, pagina... Pregătirea pacientului pentru ultrasunete se găsește la pagina...
Conectați cablul negru (-) de la canalul 2 la electrod. Asigurați-vă că cablul este fixat complet în electrod. Cablul roșu (+) nu este utilizat. Aplicatorul de ultrasunete completează circuitul pentru terapia combinată.
Din ECRANUL DE PORNIRE, selectați pictograma COMBO.



4. Selectați terapia combinată cu ultrasunete dorită prin atingerea pictogramei corespunzătoare.



Notă: din motive de siguranță, nu toate formele de unde sunt disponibile pentru terapia combinată.

5. SETAREA TRATAMENTULUI

În ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului), puteți ajusta parametrii de tratament la nivelul dorit. Consultați pagina... pentru o descriere detaliată a ecranului Treatment Review (Revizuirea Tratamentului).

Notă: Nu începeți niciodată cu reglarea intensității - mai întâi ajustați toți ceilalți parametri și setați intensitatea chiar înainte de a începe tratamentul





Prin apăsarea butonului Save (Salvare), tratamentul va fi salvat ca protocol personalizat, care poate fi denumit de utilizator

Prin apăsarea butonului Assign (Asociere), vor apărea două butoane, după cum este indicat mai jos

- Butonul "Assign to" (Asociere cu) asociază datele tratamentului cu un anumit fișier de date de tratament, care poate fi denumit de utilizator

- Butonul "Open pain scale" (Deschidere scală de durere) deschide scala de durere, astfel încât durerea înainte de tratament poate fi înregistrată

MANUAL DE UTILIZARE INTELECT° MOBILE 2 COMBO

6. ÎNCEPEREA TRATAMENTULUI

Apăsați butonul START (PORNIRE) pentru a începe tratamentul



7. ÎNTRERUPEREA TRATAMENTULUI

- Apăsați butonul Start/pause (Pornire/pauză)



★ <	Combo TENS bifazic simetric	4 \$	
୍ଦ୍ରିକ୍ Instrucțiuni	Intensitate CH1	0.0 V	
- Salvare	Durata Pulsului	200 µs	
Atribuie	Frecventa baleiajului	Dezactivat	
Stop tratament	Frecvență	50 pps	
	Frecventa impactului		
0.0 W/cm ²	CH 1 <i>Întrerupt</i> 07:55 II	CH 2 Disponibil	

Pentru a relua tratamentul, apăsați din nou butonul Start/pause (Pornire/pauză)

Notă: Pauza se aplică doar canalului selectat

8. OPRIREA TRATAMENTULUI

- Mai întâi întrerupeți tratamentul apăsând butonul Start/pause (Pornire/pauză)



- După aceea, apăsați caseta "Stop treatment" (Oprire tratament) din ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului).

≜ <	Combo TENS bifazic simetric	¥ 🌣	
୍ଦ 🖧 Instrucțiuni	Intensitate CH1	0.0 V	
- Salvare	Durata Pulsului	200 µs	
Atribuie	Frecventa baleiajului	Dezactivat	
Stop tratament	Frecvență	50 pps	
	Frecventa impactului		
L	CH 1 <i>Întrerupt</i> 07:55 II 0.0 V	CH 2 Disponibil	

Notă: Un tratament în desfășurare poate fi oprit doar din starea Pauză

Când tratamentul este încheiat, apare ecranul Treatment Summary (Sumar tratament) cu următoarele opțiuni:

- Repetarea tratamentului prin apăsarea butonului Run again (Repetare).
- Save (Salvare)
 - » protocolul de tratament la Protocoale personalizate (conf. Pagina...)
- Assign to (Asociere cu):
 - » Asocierea informațiilor despre terapie cu datele de tratament
 - » Deschiderea Scalei de durere pentru a înregistra durerea post-tratament
- Modalitatea de ieșire și revenirea la ecranul de pornire



SPS (SUGGESTED PARAMETER SETUP - SETARE PARAMETRI SUGERAȚI) 🙆

Intelect[®] Mobile 2 include o pictogramă SETARE PARAMETRI SUGERAȚI (SPS), care este o serie de presetări de protocoale în care zona corpului, indicația clinică, starea patologică și severitatea sunt selectate de utilizator, iar algoritmul sugerat va selecta setările parametrilor. Toate setările pot fi editate pentru a corespunde indicației adecvate de tratament pentru pacient și confortului pacientului.

COMPLETAȚI PAȘII URMĂTORI PENTRU A ÎNCEPE UN PROTOCOL SPS:



1. Selectați SPS din ecranul de pornire

2. Selectați PARTEA CORPULUI pe care doriți să o tratați

Notă: partea selectată a corpului va fi evidențiată, iar mutarea degetului într-o altă zonă în timp ce mențineți contactul cu ecranul va evidenția și selecta o altă parte a corpului.



3. Selectați INDICAȚIA



4. Selectați specificația



5. Selectați MODALITATEA/FORMA DE UNDĂ



6. SETAREA TRATAMENTULUI

În ecranul Treatment review (Revizuirea tratamentului), sunt afișate setările de tratament sugerate și puteți ajusta parametrii la nivelul dorit.

Consultați pagina... pentru o descriere detaliată a ecranului Treatment Review (Revizuirea Tratamentului).

Notă: Nu începeți niciodată cu reglarea intensității - mai întâi ajustați toți ceilalți parametri și setați intensitatea chiar înainte de a începe tratamentul



Prin apăsarea butonului Save (Salvare), tratamentul va fi salvat ca protocol personalizat, care poate fi denumit de utilizator

Prin apăsarea butonului Assign (Asociere), vor apărea două butoane, după cum este indicat mai jos

- Butonul "Assign to" (Asociere cu) asociază datele tratamentului cu un anumit fișier de date de tratament, care poate fi denumit de utilizator

- Butonul "Open pain scale" (Deschidere scală de durere) deschide scala de durere, astfel încât durerea înainte de tratament poate fi înregistrată

MANUAL DE UTILIZARE INTELECT° MOBILE 2 COMBO

7. ÎNCEPEREA TRATAMENTULUI

Apăsați butonul START (PORNIRE)



DATE TRATAMENT

După ce un tratament este finalizat, datele tratamentului pot fi salvate în Intelect Mobile 2 pentru utilizarea ulterioară în unitate.

SALVAȚI DATELE TRATAMENTULUI

Faceți clic pe butonul Assign to (Asociere cu). Datele tratamentului pot fi asociate cu un dosar în orice moment al tratamentului (setare, în curs sau finalizat), dar datele vor fi salvate doar după ce tratamentul este finalizat, iar canalul este liber pentru tratamentul următor (după apăsarea butonului EXIT (IEȘIRE) din ecranul Treatment Summary (Rezumat tratament)) Deschiderea Scalei de durere pentru a înregistra durerea post-tratament



Apare ecranul TREATMENT DATA (DATE TRATAMENT)

Salvați datele tratamentului într-un dosar ID existent sau creați și salvați într-un dosar ID nou



SALVAȚI DATELE TRATAMENTULUI ÎNTR-UN ID NOU:

Introduceți ID și salvați

Date despre tratament							
	Q W	E	R D F	T Y G	U H	I O	P -
	↑ 123	Z ,	хс	V	B	N M	← →
		٢	CH1 Co	mplet		CH 2 Disponibil	(P?)

VIZUALIZAREA ȘI GESTIONAREA DATELOR TRATAMENTULUI

Apăsați PICTOGRAMA TREATMENT DATA (DATE TRATAMENT) din ecranul de pornire



1. VIZUALIZAȚI datele tratamentului

Selectați ID-ul dosarului dorit



Se afișează ISTORICUL TRATAMENTULUI, inclusiv toate sesiunile de tratament salvate anterior, aranjate cronologic



2. ŞTERGEȚI datele tratamentului

Ștergeți toate ID-urile



Ștergeți un ID

★ <	Date	e despre trata	ment "Treatment 3"	* \$
Sterge tot		Ŀ	02.06.2020 10:39	
		••	02.06.2020 09:49	Û
		CH 1 Complet		(PP)
Ștergeți toate sesiunile de tratament

	↑ <	Date despre trata	ament "Treatment 3"	4 \$
$\langle \rangle$	Sterge tot	Ъ	02.06.2020 10:39	Û
			02.06.2020 09:49	Û
		CH 1 Complet	CH 2 Disponibil	P

Ștergeți o sesiune

♠ <	Date	e despre trata	ment "Treatment 3"	4 \$
Sterge tot		Ŀ	02.06.2020 10:39	
		••	02.06.2020 09:49	Û
		CII 1 Comulat	CU 2. Dispanikil	
	٢	CH T Complet		(PP)

PROTOCOALE PERSONALIZATE

Intelect[®] Mobile 2 permite definirea a maxim 25 protocoale personalizate.

SALVAȚI UN PROTOCOL PERSONALIZAT

Un protocol personalizat nou poate fi salvat în orice moment cu ajutorul butonului SAVE (SALVARE)

1. Apăsați SAVE (SALVARE) în ecranul TREATMENT REVIEW (REVIZUIRE TRATAMENT) sau în ecranul TREATMENT SUMMARY (REZUMAT TRATAMENT)



2. DENUMIȚI PROTOCOLUL PERSONALIZAT CU AJUTORUL TASTATURII



CREAȚI UN PROTOCOL PERSONALIZAT NOU:

Introduceți numele protocolului personalizat și salvați

	Date despre tratament			×						
	Q W	E S	R	F	Y G	H	I	К	P	
	123	Z ,	X	С	V	В	N	М	ب ب	
LR		۲	сн	1 Comple	t		CH 2			(PP)

VIZUALIZAREA ȘI GESTIONAREA PROTOCOALELOR PERSONALIZATE

10:30 Intelect Mobile 2 4 **D** 02.06.2020 • Er. ∙ $\left(\right)$ + Įģ Electroterapie Custom 4 SPS Protocoale Ultrasunete Custom 3 personalizate 8 Combo Date despre Resurse clinice tratament

Apăsați CUSTOM PROTOCOLS (PROTOCOALE PERSONALIZATE) din ecranul de pornire

1. VIZUALIZAȚI protocolul personalizat

Selectați protocolul personalizat dorit



Se afișează ECRANUL TREATMENT REVIEW (REVIZUIREA TRATAMENTULUI), indicând setările protocolului. Începeți tratamentul sau efectuați alte acțiuni conform indicațiilor din secțiunea Operațiuni electroterapie/ultrasunete/Combo



2. ŞTERGEȚI protocolul personalizat

Ștergeți toate protocoalele



Ștergeți protocoalele individuale



SCURTĂTURI

Intelect Mobile 2 permite asocierea scurtăturilor pentru 12 protocoale personalizate în ecranul de pornire.

ASOCIAȚI SCURTĂTURA

Completați pașii următori pentru a asocia o scurtătură în ecranul de pornire. Pictograma scurtătură neasociată apare în culoarea gri: Apăsați una dintre pictogramele "scurtătură" neasociate din ecranul de pornire.



Selectați protocolul dorit din biblioteca de protocoale personalizate



Scurtătură asociată în ecranul de pornire

Odată asociată, pictograma scurtătură preia culoarea și pictograma asociate cu modalitatea respectivă



DEZASOCIAȚI SCURTĂTURA

Completați pașii următori pentru a dezasocia o scurtătură din ecranul de pornire pentru un protocol personalizat: Din ecranul de pornire, apăsați și țineți apăsată pictograma scurtătură pe care doriți să o dezasociați.



Unitatea va afișa o casetă text cu întrebarea "Remove "My Custom Protocol 1" shortcut?" (Eliminare scurtătură Protocol personalizat 1?)

Vă rugăm să confirmați
Doriți cu adevărat să ștergeți această comandă rapidă? Custom 3
Confirmare Anulare
CH 1 Complet

Selectați Cancel (Revocare) pentru a ieși din procedura de dezasociere și a reveni la ecranul de pornire sau Confirm (Confirmare) pentru a continua procesul de dezasociere. După ce selectați "Confirm" (Confirmare), scurtătura asociată anterioară nu va mai apărea în ecranul de pornire.

RESURSE CLINICE

Intelect® Mobile 2 cuprinde o bibliotecă de Resurse clinice.

Biblioteca de imagini anatomice și patologice este concepută să ajute operatorul să înțeleagă și să localizeze vizual grupele musculare specifice și problemele frecvente asociate cu stările patologice, precum și să ofere un instrument educațional pe care medicul să îl poată utiliza cu pacientul.

Descrierile modalităților și formelor de unde oferă informații cu privire la contextul fizic și efectele fiziologice ale diferitelor forme de unde pentru electroterapie și ale terapiei cu ultrasunete, pentru a ajuta utilizatorul să selecteze modalitatea/forma de undă potrivită.

Completați pașii următori pentru a vizualiza biblioteca de resurse clinice:



Apăsați pictograma Clinical Resources Library (Bibliotecă de resurse clinice) din ecranul de pornire.

BIBLIOTECĂ DE IMAGINI ANATOMICE/PATOLOGICE

Completați pașii următori pentru a vizualiza biblioteca de imagini anatomice sau patologice:

1. Apăsați pictograma Anatomical or Pathological Image Library (Bibliotecă de imagini anatomice sau patologice) din ecranul Clinical Resources (Resurse clinice)



MANUAL DE UTILIZARE INTELECT° MOBILE 2 COMBO

2. Apăsați partea corpului pentru care doriți să vizualizați informațiile.

Selectați anterior (în stânga ecranului) sau posterior (în dreapta ecranului).



3. Sunt afișate imaginile disponibile pentru partea selectată a corpului.

Atingeți imaginea dacă doriți să o vizualizați în modul Ecran complet.



4. Imagine Ecran complet



DESCRIEREA MODALITĂȚII/FORMEI DE UNDĂ

Completați pașii următori pentru a vizualiza descrierile ultrasunetelor sau formelor de unde:

1. Apăsați pictograma Electrotherapy Waveform/Ultrasound/Combo Description (Descriere formă de undă electroterapie/ultrasunete/combo) din ecranul Clinical Resources (Resurse clinice)



2. Selectați forma de undă dorită (în cazul descrierii formei de undă pentru electroterapie)



3. Se afișează descrierea modalității sau a formei de undă



DEPANARE

1. Toate mesajele sistemului, mesajele de avertisment și mesajele de eroare care sunt generate de dispozitiv se explică de la sine, cu excepția erorii de sistem.

2. Dacă apare o eroare de sistem, notați codul erorii și contactați dealerul DJO vânzător sau Departamentul de service al DJO.

ACCESORII DE SCHIMB

Mai jos sunt furnizate informațiile necesare pentru utilizatorii Intelect[®] Mobile 2 pentru comandarea accesoriilor de schimb utilizate cu sistemul. Lista accesoriilor de schimb este concepută pentru utilizarea cu Intelect[®] Mobile 2. În momentul comandării, specificați numărul piesei, descrierea și cantitatea dorită.

ELECTROZI

Număr model	Descriere	
42209	Durastick Premium 5 cm (2") Pătrat (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42210	Durastick Premium 5 x 9 cm (2 x 3,5") Dreptunghi (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42205	Durastick Premium 3,2 cm (1,25") Rotund (40/Cutie = 10 pachete de 4) (nu se recomandă pentru utilizarea sEMG)	
42206	Durastick Premium 5 cm (2") Rotund (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42207	Durastick Premium 4 x 6 cm (1,5 x 2,5") Oval (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42208	Durastick Premium 8 x 13 cm (3 x 5") (2 pachete)	
42211	Durastick Premium 5 cm (2") gel albastru Oval (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42212	Durastick Premium 4 x 9 cm (1,5 x 3,5") gel albastru Dreptunghi (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42198	Durastick Plus 5 cm (2") textil Pătrat (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42193	Durastick Plus 5 cm (2") spumă Pătrat (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42199	Durastick Plus 5 x 9 cm (2 x 3,5") textil Dreptunghi (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42194	Durastick Plus 5 x 9 cm (2 x 3,5") spumă Dreptunghi (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42200	Durastick Plus 5 x 10 cm (2 x 4") textil - fir dublu (2 pachete) Dreptunghi	
42218	Durastick Plus 1,5 x 15 cm (0,5 x 6") textil (6 pachete) Dreptunghi	
42219	Durastick Plus 3,2 cm (1,25") textil Rotund (40/Cutie = 10 pachete de 4) (nu se recomandă pentru utilizarea sEMG)	
42197	Durastick Plus 5 cm (2") textil Rotund (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42192	Durastick Plus 5 cm (2") spumă Rotund (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42195	Durastick Plus 4 x 6 cm (1,5 x 2,5") spumă Oval (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42196	Durastick Plus 5 x 10 cm (2 x 4") spumă Oval (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42201	Durastick Plus 5 cm (2") textil - clemã Pătrat (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42202	Durastick Plus 5 x 10 cm (2 x 4") textil - clemă Dreptunghi (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42204	Durastick Plus 5 cm (2") textil Pătrat (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42203	Durastick Plus 5 x 10 cm (2 x 4") textil - prindere dublă (2 pachete) Dreptunghi	
42188	Durastick Plus 5 cm (2") (2 pachete) Pătrat	
42189	Durastick Plus 5 x 9 cm (2 x 3,5") (2 pachete) Dreptunghi	
42190	Durastick Plus 5 cm (2") Pătrat (40/Cutie = 10 pachete de 4)	
42191	Durastick Plus 5 x 9 cm (2 x 3,5") Dreptunghi (40/Cutie = 10 pachete de 4)	

MANUAL DE UTILIZARE INTELECT° MOBILE 2 COMBO

ACCESORII ELECTROTERAPIE

Număr model	Descriere
6522055	Chingă Chattanooga
79967	6 x 8 cm (2,5 x 3") electrozi din carbon (4x)

ACCESORII GENERALE

Număr model	Descriere	
15-1136	Cart Mobile 2	
15-1210	Lart cu aspirator	
79977	KIT SONDĂ ÎNALTĂ TENSIUNE - Include sondă și vârfuri aplicatoare burete (15 și 8 mm)	
114.121	Protecție pentru degete	
70010	KIT CABLU STIM CH 1/2 STD	
70012	KIT CABLU STIM CH 1/2 XL	

BATERIE

Număr model	Descriere
14-1086	Baterie

ACCESORII ASPIRARE

Număr model	Descriere
70030	KIT TUB ASPIRARE CH 1/2
70032	KIT TUB ASPIRARE CH 1/2 XL
70034	KIT ELECTROZI ASPIRARE 90mm
70035	KIT ELECTROZI ASPIRARE 60mm
70036	KIT ELECTROZI ASPIRARE 30mm
70037	KIT BUREȚI ASPIRARE 90mm
70038	KIT BUREȚI ASPIRARE 60mm
70039	KIT BUREȚI ASPIRARE 30mm
70040	KIT ELECTROZI/TUB MODUL ASPIRARE
70041	KIT MUFĂ ASPIRARE

APLICATOARE ULTRASUNETE ȘI GEL

Număr model	Descriere
15-0140	Aplicator ultrasunete G16 1 cm ²
15-0141	Aplicator ultrasunete G16 2 cm ²
15-0142	Aplicator ultrasunete G16 5 cm ²
15-0143	Aplicator ultrasunete G16 10 cm ²
4248	Flacon gel de transmisie conductor™ - 9 oz

CURĂȚAREA INTELECT[®] MOBILE 2

Cu sistemul deconectat de la sursa de alimentare, curățați sistemul cu o lavetă curată, fără scame, umezită cu apă și săpun antibacterian ușor. Dacă este necesară o curățare mai sterilă, utilizați o lavetă umezită cu soluție antimicrobiană. Curățarea trebuie efectuată zilnic.

Nu introduceți sistemul în lichide. În cazul în care unitatea este introdusă accidental în lichid, contactați imediat dealerul sau Departamentul de service al DJO.

Curățarea ecranului LCD

Curățați LCD cu o lavetă curată, uscată, în același mod în care curățați ecranul monitorului computerului. Nu utilizați materiale abrazive sau chimice sau lichide.

Instrucțiuni de curățare pentru aplicatorul de ultrasunete

Capul de ultrasunete poate fi curățat cu alcool între sesiunile de tratament. Suprafața de aluminiu poate fi dezinfectată cu alcool, dar evitați zona de plastic.

CURĂȚAREA MODULULUI DE ASPIRARE

Golirea rezervorului

 În timpul golirii rezervorului, utilizați mânuși chirurgicale. Pentru a goli cupa rezervorului, rotiți spre dreapta, conform indicațiilor de mai jos. Eliminați conținutul în conformitate cu recomandările naționale, ale statului sau locale cu privire la eliminare.

Clătirea tuburilor și rezervorului

- Conectați cele două tuburi la modulul de aspirare. Introduceți celălalt capăt al tuburilor într-un recipient umplut cu cel puțin 250 ml (8 fl oz) de apă fierbinte și o picătură de detergent de vase adăugat.
- 2. Porniți modulul de aspirare și setați intensitatea de aspirare la maximum.
- 3. Repetați această procedură până când nu mai rămân particule vizibile când rezervorul este golit.
- 4. Eliminați conținutul rezervorului în conformitate cu legile și reglementările naționale, ale statului sau locale.
- 5. Sistemul de aspirare trebuie clătit săptămânal.

Notă: Sistemul de aspirare trebuie clătit și golit înainte de depozitarea sau transportarea modulului de aspirare, în cazul în care temperatura poate ajunge sub 0 °C

Curățarea modulului de aspirare

- Cu sistemul deconectat de la sursa de alimentare, curăţaţi modulul de aspirare cu o lavetă curată, fără scame, umezită cu apă şi săpun antibacterian uşor. Dacă este necesară o curăţare mai sterilă, utilizaţi o lavetă umezită cu soluţie antimicrobiană.
- Nu introduceți modulul de aspirare în lichide. În cazul în care modulul de aspirare este introdus accidental în lichid, contactați imediat dealerul sau Departamentul de service al DJO.

Instrucțiuni de curățare pentru electrozi și cupele de aspirare

 O soluție antibacteriană ușoară, fără clor, poate fi aplicată cu o lavetă, apoi ștearsă sau uscată la aer. Acest lucru este recomandat între tratamentele pacienților. Acești electrozi sunt reutilizabili dacă sunt întreținuți și curățați corespunzător.

Instrucțiuni de curățare pentru bureți

 Bureții asociați sunt recomandați pentru utilizarea pentru un singur pacient, trebuie curățați cu o soluție de alcool 70% înainte și după fiecare sesiune de tratament.

CERINȚE PRIVIND CALIBRAREA

Unitatea a fost calibrată în timpul procesului de fabricație și nu necesită calibrare în timpul duratei de utilizare. Calibrarea anuală în fabrică este necesară pentru toate Aplicatoarele de ultrasunete. Doar aplicatoarele trebuie trimise la fabrică sau la un tehnician autorizat pentru această procedură

ELIMINAREA DISPOZITIVULUI



Directiva Consiliului 2012/19/UE cu privire la Deșeurile de Echipamente Electrice și Electronice (DEEE) prevede ca DEEE să nu fie eliminate ca deșeuri municipale. Contactați distribuitorul local pentru informații cu privire la eliminarea unității și a accesoriilor.

INSTRUCȚIUNI PRIVIND ACTUALIZAREA SOFTWARE-ULUI

- Mergeți la website-ul Chattanooga www.chattanoogarehab.com
- 2. Mergeți la pagina produsului Intelect Mobile 2
- Completați formularul de înregistrare pentru a fi informat cu privire la disponibilitatea unei noi versiuni software a produsului și la actualizările Instrucțiunilor de utilizare (dacă nu ați făcut deja acest lucru)
- 4. Mergeți la fila Downloads (Descărcări)
- Descărcați fișierul zip de actualizare firmware și extrageți fișierul
- 6. Ștergeți unitatea USB furnizată cu Intelect Mobile 2
- 7. Copiați fișierele extrase pe unitatea USB.
- 8. Opriți dispozitivul
- Introduceți unitatea USB în portul USB din partea din spate a dispozitivului
- 10. Porniți dispozitivul

- Dispozitivul va detecta automat disponibilitatea actualizării firmware și va începe actualizarea, actualizarea va dura câteva minute, iar alimentarea nu trebuie oprită în timpul actualizării
- După ce actualizarea firmware este finalizată, se va afișa ecranul de pornire, iar unitatea USB poate fi scoasă. Dispozitivul este gata de utilizare.
- 13. Verificați versiunea software în setări

DESCĂRCARE INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

- Mergeți la website-ul Chattanooga www.chattanoogarehab.com
- 2. Mergeți la fila produsului Intelect Mobile 2
- Completați formularul de înregistrare pentru a fi informat cu privire la disponibilitatea unei noi versiuni software a produsului și la actualizările Instrucțiunilor de utilizare, dacă nu ați făcut deja acest lucru
- 4. Mergeți la fila Documents (Documente)
- Faceți clic pe ultima versiune a Manualului de utilizare al dispozitivului dumneavoastră Intelect Mobile 2 (COMBO, US sau STIM) pentru descărcare

Notă: pentru a afișa Instrucțiunile de utilizare este necesar un sistem de vizualizare pdf

O copie pe hârtie poate fi solicitată de la DJO, fie prin înregistrare pe website, fie la biroul sau dealerul DJO local; copia vă va fi expediată în interval de 7 zile

INSTALAREA BATERIEI

- Deşurubaţi capacul bateriei de la baza dispozitivului (2 şuruburi)
- 2. Scoateți capacul bateriei
- 3. Conectați noua baterie la conectorul de baterie
- 4. Introduceți bateria în locația acesteia
- 5. Amplasați din nou capacul bateriei cu cele 2 șuruburi

ÎNLOCUIREA BATERIEI

- Deşurubaţi capacul bateriei de la baza dispozitivului (2 şuruburi)
- 2. Scoateți capacul bateriei
- 3. Deconectați și scoateți bateria
- 4. Conectați noua baterie la conectorul de baterie
- 5. Introduceți bateria în locația acesteia
- 6. Amplasați din nou capacul bateriei cu cele 2 șuruburi

Notă: în cazul unui dispozitiv neutilizat cu baterie instalată, se recomandă să conectați dispozitivul la sursa de alimentare și să porniți dispozitivul cu ajutorul butonului ON/OFF (PORNIRE/ OPRIRE) din partea din spate a dispozitivului cel puțin o dată la 4 luni pentru a permite reîncărcarea bateriei.



REPARAȚIE ÎN GARANȚIE/REPARAȚIE ÎN AFARA GARANȚIEI

Service

În cazul în care Intelect[®] Mobile 2 sau orice accesorii necesită service, contactați dealerul vânzător sau Departamentul de service al DJO.

Service-ul în aceste unități va fi efectuat doar de un tehnician de service autorizat de Companie.

Durata de utilizare preconizată

- Durata de utilizare preconizată a dispozitivului este de cinci ani
- Durata de utilizare preconizată a accesoriilor este de un an
- Electrozii cu gel și gelul cu ultrasunete sunt accesorii cu termen de valabilitate, iar perioada de valabilitate a acestora este mai mică decât durata de funcționare preconizată a dispozitivului. Termenul de valabilitate este indicat pe ambalajul electrozilor și pe flaconul de gel.

GARANȚIE

DJO FRANCE SAS ("Compania") garantează că Intelect[®] Mobile 2 și Vacuum Module ("Produsele") nu prezintă defecte de material și manoperă. Această garanție va rămâne validă timp de doi ani (24 luni) de la data achiziției inițiale de către client.

În timpul perioadei de garanție de doi ani de la data livrării produsului pentru clientul final, defectele vor fi remediate fără costuri pentru client, după ce clientul prezintă o dovadă adecvată a faptului că defectul se datorează unor defecte legate de material sau manoperă.

Atenție

Nu sunt permise modificările dispozitivului. Orice deschidere, reparare sau modificare neautorizată a dispozitivului de către personal neautorizat va exonera producătorul de răspunderea sa și de responsabilitatea pentru funcționarea în siguranță a sistemului. Acest lucru va anula automat garanția chiar și înainte de sfârșitul perioadei de garanție. Perioada de garanție pentru accesorii este de 90 zile. Accesoriile cuprind cablurile și electrozii.

Perioada de garanție pentru cartul sistemului de terapie și pentru aplicatoarele de ultrasunete este de un an (12 luni).

Această garanție nu acoperă:

- Piese de schimb sau manoperă furnizate de oricine altcineva decât Compania, dealerul vânzător sau un tehnician de service al Companiei
- Defecte sau deteriorări cauzate de manopera furnizată de oricine altcineva decât Compania, dealerul vânzător sau un tehnician de service al Companiei
- Orice funcționare defectuoasă sau defecțiune a produsului cauzată de utilizarea necorespunzătoare a produsului, inclusiv, dar fără a se limita la, absența furnizării întreținerii rezonabile și necesare sau orice utilizare care nu este în concordanță cu Manualul de utilizare al produsului

COMPANIA NU VA FI RESPONSABILĂ ÎN NICIUN CAZ PENTRU DETERIORĂRILE ACCIDENTALE SAU PE CALE DE CONSECINȚĂ.

Această garanție vă oferă drepturi legale specifice și este posibil să aveți și alte drepturi care variază în funcție de locație. Compania nu autorizează nicio persoană sau reprezentant să creeze pentru Companie nicio altă obligație sau răspundere în legătură cu vânzarea Produsului. Orice reprezentant sau acord care nu este cuprins în garanție este nul și nu are niciun efect.

ACEASTĂ GARANȚIE ÎNLOCUIEȘTE ORICE ALTE GARANȚII, EXPLICITE SAU IMPLICITE, INCLUSIV GARANȚIA DE VANDABILITATE SAU ADECVARE PENTRU UN ANUMIT SCOP.

TABELE DE COMPATIBILITATE ELECTROMAGNETICĂ (EMC)

Recomandările și declarația producătorului - emisii electromagnetice					
Intelect® Mobile 2 este destinat utilizării în mediul electromagnetic specificat mai jos. Clientul sau utilizatorul Intelect® Mobile 2 trebuie să se asigure că acesta este utilizat într-un astfel de mediu.					
Test de emisii	Conformitate	Mediul electromagnetic - instrucțiuni			
Emisii RF CISPR 11	Grup 1	Intelect® Mobile 2 utilizează energie RF doar pentru funcționarea sa internă. De asemenea, Intelect® Mobile 2 cuprinde un modul radio Bluetooth®. Prin urmare, emisiile sale RF sunt			
Emisii RF CISPR 11 Clasa B		foarte reduse și nu ar trebui să provoace niciun fel de interferență în echipamentele electronic alăturate.			
Emisii armonice IEC 61000-3-2	Clasa A	Intelect® Mobile 2 este adecvat pentru utilizare în toate unitățile, inclusiv în unitățile casnice și în			
Fluctuații tensiune/ emisii flicker IEC 61000-3-3	Conform	utilizate în scopuri casnice.			

TABELE DE COMPATIBILITATE ELECTROMAGNETICĂ (EMC) (CONTINUARE)

Recomandările și declarația producătorului - imunitate electromagnetică						
Intelect® Mobile 2 este destinat utilizării în mediul electromagnetic specificat mai jos. Clientul sau utilizatorul Intelect® Mobile 2 trebuie să se asigure că acesta este utilizat într-un astfel de mediu.						
Test de imunitate	Nivel test IEC 60601	Nivel conformitate	Mediul electromagnetic - Instrucțiuni			
Descărcare electrostatică (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 15 kV aer	± 8 kV contact ± 15 kV aer	 Evaluarea riscurilor pentru Intelect[®] Mobile 2 indică faptul că nivelurile de conformitate declarate sunt acceptabile dacă sunt luate măsuri de precauție ESD. Intelect[®] Mobile 2 poate fi susceptibil la descărcarea electrostatică (ESD) la peste ±7 kV la prima atingere a aplicatorului de ultrasunete. În cazul unei astfel de descărcări, Intelect[®] Mobile 2 poate afișa o eroare permanentă. Intelect[®] Mobile 2 va închide toate ieșirile active (stim, ultrasunete), plasând automat unitatea într-o stare sigură. Pentru a evita descărcarea electrostatică (ESD) la peste ±7 kV: Luați și țineți în mână aplicatorul de ultrasunete înainte de a începe tratamentul. Dacă aplicatorul trebuie pus jos înainte de finalizarea tratamentului, mai întâi opriți tratamentul curent și apoi așezați aplicatorul pe suport. Păstrați umiditatea din mediul de utilizare la o umiditate relativă de cel puțin 50%. Podelele trebuie să fie din lemn, beton sau plăci ceramice. Dacă podelele sunt acoperite cu material sintetic, DJO recomandă implementarea unor controale suplimentare pentru a menține umiditatea relativă la cel puțin 50%. Comunicați aceste proceduri preventive ESD personalului medical, furnizorilor, vizitatorilor și pacienților. 			
Curent tranzitoriu rapid/ explozie IEC 61000-4-4	± 2 kV pentru liniile de alimentare cu energie	± 2 kV pentru liniile de alimentare cu energie	Calitatea rețelei trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic.			
Supratensionare IEC 61000-4-5	±1 kV linie(ii) la linie(ii)	± 1 kV mod diferențial	Calitatea rețelei trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic.			
Căderi de tensiune, întreruperi scurte și variații de tensiune pe liniile de alimentare de intrare IEC 61000-4-11	<5 % UT (>95 % cădere UT) pentru 0,5 ciclu 40 % UT (60 % cădere UT) pentru 5 cicluri 70 % UT (30 % cădere UT) pentru 25 cicluri <5 % UT (>95 % cădere UT) pentru 5 s	<5 % UT (>95 % cădere UT) pentru 0,5 ciclu 40 % UT (60 % cădere UT) pentru 5 cicluri 70 % UT (30 % cădere UT) pentru 25 cicluri <5 % UT (>95 % cădere UT) pentru 5 s	Calitatea rețelei trebuie să fie cea a unui mediu comercial sau spitalicesc tipic. Dacă utilizatorul Intelect® Mobile 2 necesită funcționare continuă în timpul întreruperilor rețelei electrice, se recomandă ca Intelect® Mobile 2 să fie alimentat de la o sursă de energie neîntreruptibilă sau de la o baterie.			
Frecvență energie (50/60 Hz) câmp magnetic IEC 61000-4-8	3 A/M	3 A/M	Câmpurile magnetice de frecvența energiei trebuie să fie la nivelurile caracteristice unei locații tipice dintr-un mediu comercial sau spitalicesc tipic.			
NOTA UT reprezintă tensiunea de alimentare a.c. înainte de aplicarea nivelului de testare.						

TABELE DE COMPATIBILITATE ELECTROMAGNETICĂ (EMC) (CONTINUARE)

Recomandările și declarația producătorului - imunitate electromagnetică							
Intelect® Mobile 2 este destinat utilizării în mediul electromagnetic specificat mai jos. Clientul sau utilizatorul Intelect® Mobile 2 trebuie să se asigure că acesta este utilizat într-un astfel de mediu electromagnetic.							
Test de IMUNITATE	NIVEL TEST IEC 60601	Nivel conformitate	Mediul electromagnetic - instrucțiuni				
		3 Vrms	Echipamentele portabile și mobile de comunicații RF nu trebuie utilizate mai aproape de orice parte a Intelect® Mobile 2, inclusiv cablurile, decât distanța				
		6 Vrms	de separare recomandată calculată pe baza ecuației aplicabile frecvenței emițătorului.				
		10 V/m	Distanța de separare recomandată				
		9-28V/m	d = 1,2 √P				
RF condusa IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz până la 80 MHz în afara benzilor ISMª		d = 2 √P				
			d = 1,2 √P 80 MHz până la 800 MHz				
	6 Vrms		d = 2,3 √P 800 MHz până la 2,5 GHz				
	în benzile ISMª		unde P este puterea maximă de iesire a emitătorului în wați (W) în funcție de				
			producătorul emițătorului și d este distanța de separare recomandată în metri				
RF radiată	10 V/m		(m). ^b				
IEC 61000-4-3	80 MHZ pana la 2,5 GHZ		Rezistențele campurilor de la emițatoarele RF fixe, calculate printr-un studiu electromagnetic. ^c				
	9-28V/m		ar trebui să fie mai mici decât nivelul de conformitate din fiecare interval de				
	în benzile wireless		frecvență.d				
			Interferențele pot apărea în apropierea echipamentelor marcate cu simbolul următor:				

NOTĂ 1 La 80 MHz și 800 MHz, se aplică intervalul de frecvență mai ridicat.

NOTĂ 2 Este posibil ca aceste recomandări să nu se aplice în toate situațiile. Propagarea electromagnetică este afectată de absorbția și reflexia din structuri, obiecte și persoane.

a) Benzile ISM (industriale, științifice și medicale) între 150 kHz și 80 MHz sunt 6,765 MHz până la 6,795 MHz; 13,553 MHz până la 13,567 MHz; 26,957 MHz până la 27,283 MHz; și 40,66 MHz până la 40,70 MHz.

b) Nivelurile de conformitate din benzile de frecvență ISM dintre 150 kHz și 80 și din intervalul de frecvență 80 MHz până la 2,5 GHz au scopul să reducă probabilitatea ca echipamentele de comunicații mobile/portabile să provoace interferențe dacă sunt aduse din neatenție în zonele pacientului. Din acest motiv, un factor suplimentar de 10/3 a fost inclus în formulele utilizate pentru calcularea distanței de separare recomandate pentru emițătoare în aceste intervale de frecvență.

c) Punctele de rezistență ale emițătoarelor fixe, cum ar fi stațiile de bază pentru telefoanele radio (celulare/fără fir) și radiourile mobile terestre, radio amator, transmisia radio AM și FM și transmisia TV nu pot fi prevăzute teoretic cu exactitate. Pentru a evalua mediul electromagnetic datorat emițătoarelor RF fixe, trebuie luat în considerare un studiu electromagnetic. Dacă rezistența măsurată a câmpului în locația în care este utilizat Intelect® Mobile 2 depășește nivelul de conformitate RF aplicabil de mai sus, Intelect® Mobile 2 trebuie observat pentru a verifica funcționarea normală. Dacă se observă o funcționare anormală, pot fi necesare măsuri suplimentare, cum ar fi reorientarea sau mutarea Intelect® Mobile 2. d) Peste intervalul de frecvență 150 kHz până la 80 MHz, rezistențele câmpului ar trebui să fie mai mici de 3 V/m

TABELE DE COMPATIBILITATE ELECTROMAGNETICĂ (EMC) (CONTINUARE)

Distanțele de separare recomandate între echipamentele de comunicații RF portabile și mobile și Intelect® Mobile 2

Intelect[®] Mobile 2 este destinat utilizării într-un mediu electromagnetic în care perturbările RF radiate sunt controlate. Clientul sau utilizatorul Intelect[®] Mobile 2 poate evita interferențele electromagnetice prin păstrarea unei distanțe minime între echipamentele de comunicații RF portabile și mobile (emițătoare) și Intelect[®] Mobile 2, conform recomandărilor de mai jos, în functie de puterea de iesire maximă a echipamentelor de comunicații.

D	Distanța de separare în funcție de frecvența emițătorului d (m)				
a emițătorului W	150 kHz până la 80 MHz în afara benzilor ISM	150 kHz până la 80 MHz în benzile ISM	80 MHz până la 800 MHz	800 MHz până la 2,5 GHz	
	D = 1,2 √P	D = 2 √P	D = 1,2 √P	D = 2,3√P	
0,01	0,12	0,20	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,63	0,38	0,73	
1	1,2	2,0	1,2	2,3	
10	3,8	6,3	3,8	7,3	
100	12	20	12	23	

Pentru emițătoarele cu putere de ieșire maximă nemenționată mai sus, distanța de separare recomandată d în metri (m) poate fi determinată folosind ecuația aplicabilă frecvenței emițătorului, unde P este puterea maximă de ieșire a transmițătorului în wați (W) conform producătorului emițătorului.

NOTĂ 1 La 80 MHz și 800 MHz, se aplică distanța de separare pentru intervalul de frecvență mai ridicat.

NOTĂ 2 Benzile ISM (industriale, științifice și medicale) între 150 kHz și 80 MHz sunt 6,765 MHz până la 6,795 MHz; 13,553 MHz până la 13,567 MHz; 26,957 MHz până la 27,283 MHz; și 40,66 MHz până la 40,70 MHz.

NOTĂ 3 Un factor suplimentar de 10/3 a fost inclus în formula utilizată pentru calculul distanței de separare recomandate pentru emițătoarele în benzile de frecvență ISM între 150 kHz și 80 MHz și în intervalul de frecvență 80 MHz până la 2,5 GHz pentru a reduce probabilitatea ca echipamentele de comunicații mobile/portabile să provoace interferențe dacă sunt aduse din neatenție în zonele pacientului.

NOTĂ 4 Este posibil ca aceste recomandări să nu se aplice în toate situațiile. Propagarea electromagnetică este afectată de absorbția și reflexia din structuri, obiecte și persoane.



DJO France SAS Centre Européen de Frêt 3 rue de Bethar 64990 Mouguerre • Franța T: + 33 (0) 5 59 52 86 90 • F: + 33 (0) 5 59 52 86 91 DJOglobal.com



DJO, LLC | 1430 Decision Street | Vista | CA 92081-8553 | S.U.A. www.DJOglobal.com