



# GIMA

PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

## VIDEOLARINGOSKOP CMS-GS1



Sve ozbiljne incidente koji se dogode u vezi s medicinskim proizvodom koji smo isporučili morate prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj imate poslovni nastan.

**REF** CMS-GS1



### Contec Medical Systems Co., Ltd.

Address: No.112 Qinhuang West Street, Economic & Technical

Development Zone, Qinhuangdao, Hebei Province,

PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Tel: +86-335-8015430

Fax: +86-335-8015588

E-mail: cms@contecmed.com.cn

Website: http://www.contecmed.com



Prolinx GmbH

Brehmstr. 56, 40239 Duesseldorf

Germany

Tel: 0049 211 3105 4698

E-mail: med@eulinx.eu



Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy

gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com

[www.gimaitaly.com](http://www.gimaitaly.com)

Made in Pakistan

# **Objašnjenje**

Hvala vam na kupovini CMS-GS1 videolaringoskopa.

Prije korištenja proizvoda, pažljivo pročitajte Korisnički priručnik. Nakon čitanja, upute čuvajte na sigurnom mjestu kako biste ih mogli konzultirati kad god zatreba.

Ove priručnik namijenjene su ovlaštenim liječnicima, profesionalno obučenom medicinskom osoblju i osoblju za održavanje medicinske opreme.

## **Izjava**

Naša tvrtka zadržava pravo konačnog tumačenja ovih priručnik.

Naša tvrtka preuzima odgovornost za sigurnost, pouzdanost i učinkovitost proizvoda samo ako su ispunjeni svi sljedeći uvjeti:

- 1) Proizvod se koristi u skladu s ovim priručnik;
- 2) Rastavljanje, zamjena, ispitivanje, nadogradnja i održavanje provodi isključivo profesionalno servisno osoblje naše tvrtke;
- 3) Svi zamijenjeni dijelovi, dodatna oprema i potrošni materijal dolaze od naše tvrtke;
- 4) Sva povezana električna oprema udovoljava nacionalnim standardima i zahtjevima navedenima u ovim priručnik.

## **Napomena**

Ove priručnik detaljno opisuju uporabu, funkcije i način rukovanja proizvodom. Prije korištenja proizvoda, pažljivo pročitajte i razumite sadržaj ovih priručnik kako biste osigurali pravilnu uporabu proizvoda te sigurnost korisnika i operatera.

Priručnik su pripremljene na temelju najpotpunije konfiguracije proizvoda, pa neki dijelovi sadržaja možda neće odgovarati proizvodu koji ste kupili. U slučaju bilo kakvih pitanja, kontaktirajte našu tvrtku.

Sve ilustracije u ovim priručnik služe isključivo kao referenca. Postavke ili podaci prikazani na ilustracijama mogu se razlikovati od stvarnog prikaza

na vašem uređaju.

## **Verzija**

Under the premise of complying with relevant laws and regulations, this manual will be revised in a timely manner due to product improvements, regulatory updates or perfect descriptions. All revision records will be reflected in the new version of the description without prior notice.

U skladu s važećim zakonima i propisima, ove priručnik podliježu pravovremenim izmjenama zbog poboljšanja proizvoda, ažuriranja regulative ili preciznijeg opisa. Sve promjene bit će navedene u novoj verziji uputa bez prethodne obavijesti.

# Sadržaj

Poglavlje 1 Sigurnost .....	1
1.1 Sigurnosne informacije .....	1
1.2 Objasnjenje oznaka ili simbola .....	2
Poglavlje 2 Pregled .....	5
2.1 Područje primjene .....	5
2.2 Princip rada .....	5
2.3 Opis funkcija .....	5
2.4 Struktura i sastav .....	6
2.5 Opis modela .....	6
2.6 Dijagram spajanja uređaja .....	7
Poglavlje 3 Pregled komponenti .....	8
3.1 Ekran .....	8
3.2 Laringoskopska lopatica .....	10
3.3 Upute za uporabu .....	11
3.4 Čišćenje i dezinfekcija .....	13
Poglavlje 4 Ostalo .....	15
4.1 Skladištenje i transport .....	15
4.2 Inspekcija .....	15
4.3 Baterija .....	16
4.4 Zbrinjavanje proizvoda .....	16
Poglavlje 5 Postprodajna podrška .....	17
Poglavlje 6 Otklanjanje poteškoća .....	18
Poglavlje 7 Performanse proizvoda .....	19
7.1 Zaslon .....	19
7.2 Ručka .....	19
Poglavlje 8 Specifikacija proizvoda .....	21
8.1 Sigurnosna specifikacija .....	21
8.2 Specifikacije okruženja .....	21
8.3 Specifikacije napajanja .....	21
8.4 EMC specifikacija .....	22

Prilog 1 Popis pribora .....	30
Prilog 2 Tablica materijala videolaringoskopa.....	31

# Poglavlje 1 Sigurnost

## 1.1 Sigurnosne informacije

Ovo poglavlje navodi osnovne sigurnosne informacije na koje korisnici trebaju obratiti pozornost i kojih se trebaju pridržavati prilikom korištenja ovog proizvoda. Iste, slične ili druge sigurnosne informacije vezane uz određene postupke naći ćete u svakom poglavlju.

### Upozorenje

- Ovaj proizvod smiju koristiti isključivo medicinski stručnjaci i profesionalno obučeno medicinsko osoblje.
- Prije uporabe proizvoda, korisnik treba provjeriti je li uređaj u ispravnom i sigurnom stanju. Ako se utvrdi da uređaj ne radi ispravno, odmah prekinite uporabu i kontaktirajte ovlašteni servis, jer u suprotnom može doći do rizika po sigurnost.
- Zabranjeno je bilo kakvo neovlašteno preinaka proizvoda bez suglasnosti proizvođača.
- Održavanje i zamjena svih komponenti mora biti izvršena isključivo od strane proizvođača. Bilo kakve radnje održavanja ili zamjene od strane korisnika ili organizacije nisu dopuštene. Zadatak korisnika je osigurati da je proizvod očišćen i dezinficiran prije svake uporabe.
- Za punjenje glavne jedinice smije se koristiti samo napajanje koje je isporučila naša tvrtka, u protivnom može doći do oštećenja zaslona.
- Priklučak AC adaptera ne smije biti postavljen na način koji otežava njegovo isključivanje, jer to može predstavljati neprihvatljiv rizik.
- Ako je osigurač strujnog adaptera oštećen, zamijenite ga zajedno s strujnim adapterom. Zamjena adaptera dopuštena je samo s adapterima ovlaštenima od strane naše tvrtke.
- Tijekom postupka punjenja zaslona pomoću strujnog adaptera, klinički rad je strogo zabranjen. Tijekom punjenja uređaj mora biti isključen.

- Korisnik mora instalirati i koristiti proizvod u skladu s informacijama o elektromagnetskoj kompatibilnosti navedenima u priloženim dokumentima.
- Prijenosna i mobilna RF komunikacijska oprema može utjecati na rad proizvoda. Tijekom uporabe, izbjegavajte jaka elektromagnetska zračenja, kao što su mobilni telefoni, mikrovalne pećnice itd.
- Za smjernice i izjavu proizvođača pogledajte dodatak.
- Dijelovi za ulaz i izlaz signala smiju se spajati isključivo na specificiranu opremu.
- Adapter je u skladu sa zahtjevima norme IEC60601-1: 2005+A1: 2012.
- Spojite ekran na laringoskopsku lopaticu, a nakon što se uključi, modul će imati vlastiti izvor svjetla. Prilikom rada blizu gornje granice raspona radne temperature navedenog za ovaj proizvod, temperatura površine laringoskopske lopatice za jednokratnu upotrebu može premašiti 41°C. Dugotrajni izravni kontakt tkiva pacijenta s površinama iznad 41°C može uzrokovati oštećenja. Stoga, prilikom korištenja blizu gornje granice raspona radne temperature, vrijeme kontakta s pacijentom treba biti što kraće.
- Svaki incident koji se dogodi u vezi s uređajem treba prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj se korisnik i/ili pacijent nalazi.

## 1.2 Objasnjenje oznaka ili simbola

Vaš uređaj ne mora sadržavati sve sljedeće simbole.

	Oprema klase II
	Primijenjeni dio BF tipa
	Oprez, pogledajte priloženu dokumentaciju (ovaj priručnik)

	Recikliranje otpada
	Proizvođač
	Datum proizvodnje
	Pogledajte upute za uporabu/knjiziču
	Ovu stranu na gore
	Lomljivo, pažljivo rukujte
	Čuvati na suhom mjestu
	Slaganje N slojeva
	Ograničenje atmosferskog tlaka
	Ograničenje vlažnosti
	Ograničenje temperature
	Reciklabilan
	Serijski broj
	Fotografija
	Videozapis
	Izbornik

	Fotografija/videozapis
	Medicinski karton
	Postavke
	Povratak
	Označava da je proizvod medicinski uređaj.
	Ovaj je proizvod u skladu s UREDBOM (EU) 2017/745 EUROPSKOG PARLAMENTA I VIJEĆA od 5. travnja 2017. o medicinskim proizvodima.
	Jedinstvena identifikacija uređaja.
	Adresa ovlaštenog europskog predstavnika.

## **Poglavlje 2 Pregled**

### **2.1 Područje primjene**

#### **2.1.1 Namjena**

Koristi se za izlaganje glotisa poticanjem epiglotisa odrasle osobe/djeteta, vođenje medicinskog osoblja za precizno provođenje intubacije dišnih putova za anesteziju ili hitnu upotrebu, te za intraoralnu dijagnozu i lijeчењe.

#### **2.1.2 Očekivano okruženje primjene**

Uključuje ali se ne ograničava na: operacijsku salu bolnice, operacijsku dvoranu, jedinicu intenzivne njege i druge odjele.

#### **2.1.3 Populacijski presjek pacijenata**

Odrasli i djeca

#### **2.1.4 Kontraindikacije**

Upotreba videolaringoskopa je kontraindicirana ako je prema mišljenju odgovornog liječnika upotreba kontraindicirana, ili pacijent nije u mogućnosti podvrgnuti se operaciji ili anesteziji zbog svog općeg stanja.

### **2.2 Princip rada**

Uredaj se sastoji od leće, ručke leće i vizualnog zaslona od tekućeg kristala. Koristi se tehnologija intubacije. Laringoskopska lopatica s ugrađenim koljencem (na prednjem kraju drške) umetne se u grlo pacijenta, a informacije o slici dobivaju se putem kamere. Struktura grla i glotisa može se intuitivno i jasno prikazati na LCD zaslonu.

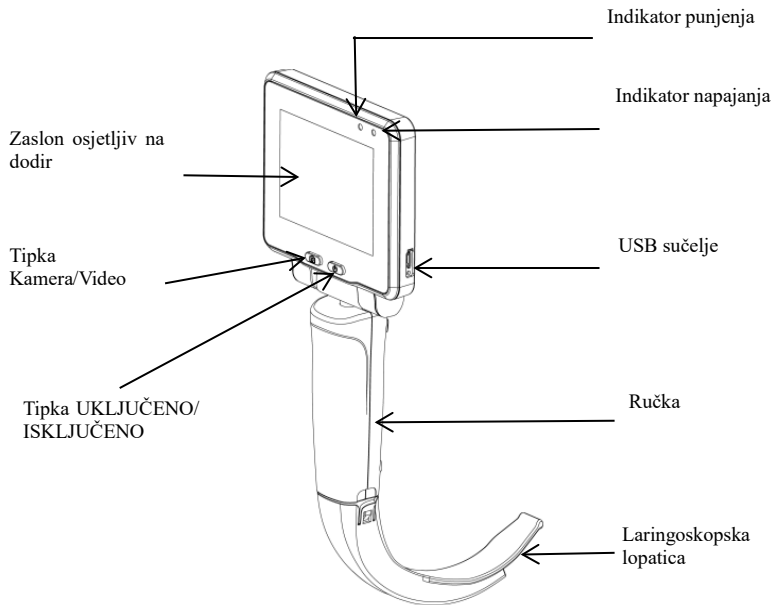
### **2.3 Opis funkcija**

Ovaj proizvod uključuje sljedeće glavne funkcije:

- 1) Fotografiranje, snimanje videozapisa, pregledavanje, reprodukcija, podešavanje vremena i funkcije medicinskog kartona;
- 2) Spajanje adaptera za punjenje zaslona;
- 3) Spajanje računala za izvoz fotografija i video datoteka.

## 2.4 Struktura i sastav

Ovaj proizvod se generalno sastoje od ekrana, laringoskopske lopatice, adaptera za napajanje i podatkovnog kabela.



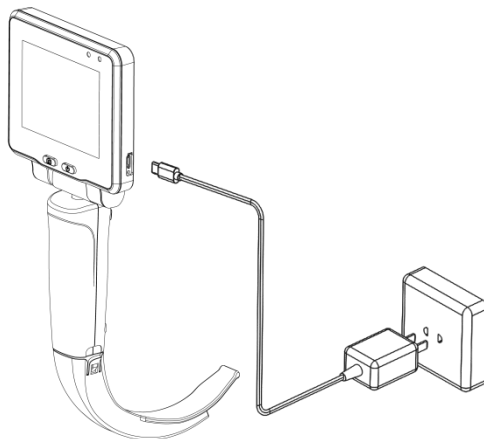
Slika 2.1

## 2.5 Opis modela

Model/specifikacija	Opis	Standardna/opcionala konfiguracija
CMS-GS1 ekran	3,5" zaslon osjetljiv na dodir + ručka	Standardno
G4 Laringoskopska lopatica	Odrasli, krupni	Standardno
G3 Laringoskopska lopatica	Odrasli	Standardno
G2 Laringoskopska lopatica	Dijete	Standardno

Adapter za napajanje	Izlaz 5V 1A	Standardno
USB kabel	USB	Standardno

## 2.6 Dijagram spajanja uređaja



Slika 2.2 CMS-GS1 ekran + laringoskopska lopatica (G4, G3, G2) + adapter za napajanje + USB kabel

## Poglavlje 3 Pregled komponenti

Ovo poglavlje predstavlja glavne komponente, načine korištenja, te čišćenje i dezinfekciju proizvoda.

### 3.1 Ekran

Ekran se sastoji od ručke i zaslona.

Ručka se koristi za spajanje zaslona i laringoskopske lopatice te ima karakteristike međusobne kompatibilnosti, čvrste veze, prijenosnog dizajna, sigurnosti i trajnosti, te jednostavne dezinfekcije.

1. Zaslon uključuje sljedeće funkcije:

1) Tipka UKLJUČENO/ISKLJUČENO

Pritisnite tipku „UKLJUČENO/ISKLJUČENO“ da biste ga uključili i indikator napajanja će postati zelen i izravno će aktivirati način pregleda.

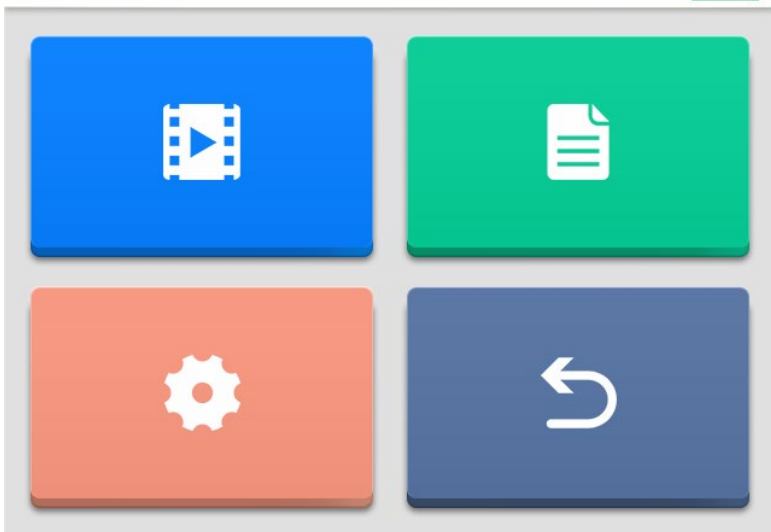
U stanju "UKLJUČENO", ponovno pritisnite ovu tipku, pojavit će se sučelje za isključivanje. Odaberite "Da" za isključivanje i indikator napajanja će se ugasiti.

2) Fotografija/video

U načinu pregleda kliknite ikonu kamere ili pritisnite tipku "Kamera/Video" za aktiviranje funkcije kamere, a fotografije će se automatski spremiti prema datumu i vremenu. Kliknite ikonu videozapisa za pokretanje videozapisa, ponovno kliknite za zaustavljanje videozapisa i videozapis će se automatski spremiti prema datumu i vremenu.

3) Glavni izbornik

U načinu pregleda kliknite ikonu izbornika za ulazak u glavni izbornik. Glavni izbornik uključuje fotografije/videozapise, medicinski karton, postavke i povratak, kao što je prikazano na slici 3.1:



Slika 3.1 Shematski dijagram glavnog izbornika

#### 4) Fotografija/videozapis

U glavnom izborniku kliknite ikonu fotografije/videozapisa za ulazak u izbornik fotografija/videozapisa za pregledavanje i pregled datoteka fotografija/videozapisa. Fotografije/videozapisi spremaju se u odgovarajuće mape prema godini i mjesecu generiranja, a korisnici ih mogu pretraživati po potrebi.

Dugo pritisnite video/fotografsku datoteku 3 sekunde, pojavit će se sučelje za brisanje videozapisa/fotografije, odaberite "Da" za brisanje video/fotografske datoteke.

#### 5) Medicinski karton

U glavnom izborniku kliknite ikonu medicinskog kartona za ulazak u izbornik medicinskog kartona. Korisnik može urediti i spremiti ID pacijenta. Prilikom snimanja fotografije ili videozapisa, fotografija ili videozapis bit će povezani s ID-om pacijenta tako da korisnik može lako identificirati fotografiju ili videozapis i podatke o pacijentu.

#### 6) Postavke sustava

U glavnom izborniku kliknite ikonu postavki za ulazak u izbornik postavki

sustava, gdje korisnik može podesiti jezik, svjetlinu, glasnoću, vrijeme, itd, te pregledati informacije o sustavu.

### 7) Punjenje

Kada je baterija zaslona niska, treba je na vrijeme napuniti. Spojite zaslон na adapter za napajanje, a adapter za napajanje na izmjeničnu struju. Indikator napajanja na zaslunu postaje plav i počinje se puniti. Kad indikator napajanja postane zelen, to označava da je baterija u potpunosti napunjena. Korisnik može uključiti uređaj kako bi provjerio je li baterija u potpunosti napunjena prema statusu ikone baterije, kako bi sprječio pražnjenje baterije uslijed nepunjjenja zbog abnormalnih uvjeta.

### 8) Izvoz podataka

Spojite zaslon i računalo putem USB kabela za izvoz fotografija i video datoteka.

### 9) Informacije o sustavu

Odaberite "POSTAVKE" iz "IZBORNika" i odaberite "INFORMACIJE O SUSTAVU". U skočnom izborniku možete vidjeti verziju softvera sustava laringoskopa.

Verzija	V1.0.0
Standard imenovanja	"Veća adaptivna nadogradnja", "Veća poboljšana nadogradnja softvera", "Veća poboljšana nadogradnja softvera", "Manje korektivne nadogradnje softvera", "Verzija"

## 3.2 Laringoskopska lopatica

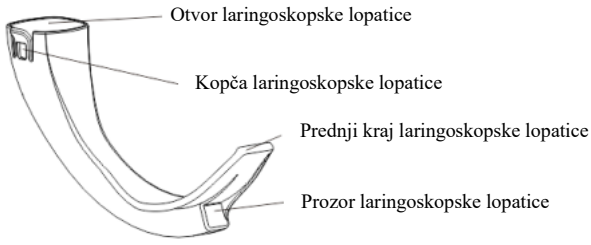
Primjenjeni dio ovog proizvoda čine laringoskopske lopatice. Ručka se može prilagoditi laringoskopskim lopaticama, a laringoskopska lopatica ima različite modele i specifikacije koje rukovalac može odabrati.

The parameters of the laryngoscope blades:

Parametri laringoskopske lopatice:

Model laringoskopske lopatice	G2	G3	G4
-------------------------------	----	----	----

Datum isteka	Dvije godine
Vrijeme korištenja	Laringoskopska lopatica za jednokratnu upotrebu: potrošna



### Laringoskopska lopatica

Veličina lopatice prikazana je u donjoj tablici:

Model	Duljina lopatice (±1 mm)	Širina lopatice (±0,5 mm)	Debljina lopatice (±0,5 mm)	Visina lopatice (±1 mm)	Radna duljina (±1 mm)
G2	128,3 mm	20,6 mm	24,6 mm	49,3 mm	132 mm
G3	131,4 mm	21,4 mm	24,6 mm	54,3 mm	144 mm
G4	138,2 mm	23,4 mm	24,6 mm	58,2 mm	156 mm

### 3.3 Upute za uporabu

Prije instalacije i korištenja ovog proizvoda, prvo provjerite je li njegov izgled u redu, ima li hrapavih površina, oštih rubova ili izbočina koje mogu uzrokovati sigurnosne rizike na dijelu za umetanje laringoskopske lopatice. Ako se pronađe bilo kakav problem, obratite se prodavaču ili našoj tvrtki na vrijeme.

Prije upotrebe, rukovalac treba odabrati odgovarajuću laringoskopsku

lopaticu prema pacijentu. Laringoskopske lopatice G4 i G3 prikladne su za odrasle osobe, a laringoskopska lopatica G2 prikladna je za djecu.

Pripreme su sljedeće:

Izvadite ekran i laringoskopsku lopaticu iz kutije za pakiranje, stavite otvor laringoskopske lopatice na zakriviljenu šipku umetka ručke, gurnite laringoskopsku lopaticu tako da gornji kraj laringoskopske lopatice bude navučen na ručku laringoskopske lopatice, kako bi se postigao fiksiran položaj. Nakon što je instalacija završena, pokrenite zaslон i slika s ručke bit će prikazana na ekranu, čime je priprema završena.



### Upozorenje

**Prije svake upotrebe ili nakon izmjene načina prikaza/postavki, rukovalac treba provjeriti je li prikaz promatran kroz ovaj proizvod sposoban pružiti sliku u stvarnom vremenu (a ne u pohranjenom) i ima li ispravnu orientaciju slike.**

Pacijent zauzima ležeći položaj, rukovalac otvara pacijentova usta desnom rukom i ubacuje laringoskopsku lopaticu u pacijentova usta na sredinu jezika pomoću lijeve ručke. Polako pomaknite laringoskopsku lopaticu duž neopstruiranih usta i ždrijela na površinu jezika, u ždrijelo. U ovom trenutku, korijen jezika, nepčani dio i epiglotis mogu se redom vidjeti na zaslonu. Postavite prednji kraj laringoskopske lopatice u epiglotičnu valekulu i lagano podignite laringoskop kako biste izložili glotis na zaslonu; ako glotis nije dobro izložen, preporučuje se podizanje mandibule.

Nakon što je glotis jasno izložen, umetnите trahealnu cijev s jezgrom kanile i prednjim krajem oblikovanim pod kutom od približno  $60^{\circ}$  u pacijentova usta s desne strane laringoskopske lopatice; nakon što prednji kraj trahealne cijevi uđe u vidno polje prednjeg kraja laringoskopske lopatice, zaslон jasno prikazuje odnos između prednjeg kraja trahealne cijevi i glotisa. Poravnajte prednji kraj trahealne cijevi s glotisom i lagano uđite u subglotično područje, uklonite umetnutu cijev, a rukovalac će nastaviti pomicati trahealnu cijev prema dolje ispod monitora. Nakon što je kateter umetnut na odgovarajuću dubinu (manžeta ulazi oko 1 cm ispod glotisa),

rukovalac desnom rukom fiksira trahealni tubus, a lijevom rukom uklanja laringoskopsku lopaticu iz usne šupljine.

### **Upozorenje**

**Ako se tijekom operacije dogodi bilo kakav propust, odmah prekinite operaciju i polako se udaljite.**

Nakon korištenja ovog proizvoda, isključite zaslon. Jednom rukom držite ručku, a drugom rukom gurnite kopču laringoskopske lopatice prema van kako biste odvojili ručku i laringoskopsku lopaticu. Nakon dezinfekcije spremite ekran i laringoskopsku lopaticu u kutiju za pakiranje.

## **3.4 Čišćenje i dezinfekcija**

Kako biste izbjegli dugotrajno oštećenje pribora, preporučujemo dezinfekciju pribora samo kada se to smatra potrebnim propisima vaše bolnice.

Sljedeći dezinficijensi za dezinfekciju pribora za višekratnu upotrebu su validirani:

Izopropanol (70%)

Koraci čišćenja:

1. Mjesta (poput praznina i utora) koja se ne mogu lako obrisati na površini pribora za višekratnu upotrebu očistite medicinskom četkicom umočenom u dezinficijens (tekućina ne kaplje s četke), četakajte tri minute; zatim čistom i mekom krpom upijte odgovarajuću količinu sredstva za čišćenje, iscijedite je i temeljito obrišite sve vanjske površine, pazeći da izbjegnete dodir, te brišite dvije minute. Ponovite ovaj korak tri puta dok ne nestanu vidljivi ostaci.

2. Višak sredstva za čišćenje obrišite novom krpom ili ubrusom namočenim u vodu dok ne nestanu vidljivi ostaci deterdženta.

3. Pribor za višekratnu upotrebu stavite na hladno i dobro prozračeno mjesto da se prirodno i temeljito osuši.

Koraci dezinfekcije:

1. Mjesta (poput praznina i utora) koja se ne mogu lako obrisati na površini

pribora za višekratnu upotrebu očistite medicinskom četkicom umočenom u dezinficijens (tekućina ne kaplje s četke), četkajte tri minute; zatim čistom i mekom krpom upijte odgovarajuću količinu sredstva za čišćenje, iscijedite je i temeljito obrišite sve vanjske površine, pazeći da izbjegnete dodir, te brišite dvije minute. Ponovite ovaj korak tri puta dok ne nestanu vidljivi ostaci.

2. Višak sredstva za čišćenje obrišite novom krpom ili ubrusom namočenim u vodu dok ne nestanu vidljivi ostaci deterdženta.
3. Pribor za višekratnu upotrebu stavite na hladno i dobro prozračeno mjesto da se prirodno i temeljito osuši.

## **Poglavlje 4 Ostalo**

### **4.1 Skladištenje i transport**

- 1) Ovaj proizvod treba čuvati u dobro prozračenoj prostoriji, bez štetnih plinova i bez bioloških oštećenja iz okoline.
- 2) Proizvod treba skladištiti na suhom i prašine oslobođenom mjestu, uz izbjegavanje visoke temperature i kemijske korozije.
- 3) Uredaj je zapečaćen, nije vodootporan, te je zabranjeno prodiranje tekućine u unutrašnjost.
- 4) Korisnik mora pažljivo postaviti proizvod kako bi se spriječilo njegovo padanje s visine, kao i izloženost snažnim vibracijama ili udarcima.
- 5) Tijekom transporta proizvod mora ostati čist, bez zagadenja, te se također mora izbjegavati snažna vibracija i udarci.
- 6) Uredaj može biti kontaminiran mikroorganizmima tijekom transporta i skladištenja. Ako je ambalaža oštećena ili uređaj nije korišten duže vrijeme, prije uporabe mora se očistiti i dezinficirati prema preporukama proizvođača.

### **4.2 Inspekcija**

Na ovom proizvodu treba se tjedno provoditi preventivna inspekcija. Stavke inspekcije uključuju:

- 1) Funkcionalnosti poput fotografiranja, videozapisa, pregledavanja i revizije;
- 2) Prikaz razine baterije: kad razina padne ispod 10%, ikona baterije postaje crvena – tada je uređaj potrebno odmah napuniti;
- 3) Sustavno vrijeme: ako odstupanje prelazi 1 minutu, molimo da vrijeme ponovno postavite.

## **4.3 Baterija**

Zaslon sadrži ugrađenu, neizmjenjivu litij-polimernu bateriju. Kad se proizvod ne koristi, preporučuje se isključiti ga kako bi se smanjio gubitak kapaciteta baterije.

Ako je baterija nedovoljna, molimo vas da za punjenje koristite priloženi adapter za napajanje. Strogo je zabranjeno korištenje neovlaštenih punjača. Ako se uređaj pohranjuje na dulje razdoblje, bateriju treba potpuno napuniti prije pohrane, te je potrebno jednom mjesечно izvršiti ponovno punjenje kako bi se produžio vijek trajanja baterije.

Ugrađena baterija se ne smije mijenjati i može se ukloniti samo kada se uređaj trajno zbrinjava.

Zabranjeno je spaljivanje ili nepravilno odlaganje korištenih baterija. Predajte ih ovlaštenim ustanovama za zaštitu okoliša.

### **Upozorenje**

Neovlašteni pokušaji korisnika da rastave proizvod mogu uzrokovati neprihvatljive rizike.

Rastavljanje bez dozvole proizvođača može dovesti do opasnih situacija.

## **4.4 Zbrinjavanje proizvoda**

Kako bi se izbjegla kontaminacija ili infekcija osoba, okoliša ili druge opreme, prije zbrinjavanja proizvoda obavezno ga je dezinficirati i očistiti prema nacionalnim propisima, ili ga predati ovlaštenim ustanovama za zaštitu okoliša. Oštice se moraju zbrinjavati u skladu s lokalnim bolničkim propisima o medicinskom otpadu.

## **Poglavlje 5 Postprodajna podrška**

Ovaj proizvod ima jednogodišnje jamstvo od datuma kupnje. Razdoblje jamstva počinje na datum instalacije naveden u „Jamstveni list proizvoda”. „Jamstveni list proizvoda” jedini je valjani dokument za računanje jamstvenog roka. Kako biste zaštitili svoje interese, molimo vas da pažljivo ispunite i sačuvate "Jamstveni list proizvoda" te date kopiju instalateru.

Jamstvo ne pokriva oštećenja nastala pod sljedećim uvjetima.

- a. Kvar uzrokovani nepravilnim korištenjem, neovlaštenim modifikacijama ili servisom;
- b. Oštećenje zbog udarca ili pogrešnog rukovanja tijekom transporta nakon kupnje.
- c. Kvarovi i oštećenja uzrokovana požarom, korozijom soli, otrovnim plinovima, potresom, olujom, poplavom, nepravilnim naponom ili drugim prirodnim nepogodama.

U navedenim slučajevima, tvrtka može pružiti popravak, ali će naplatiti uslugu prema troškovima popravka.

Naziv proizvoda: Videolaringoskop

Specifikacija/Model: CMS-GS1

Datum proizvodnje: vidi naljepnicu

Vijek trajanja ovog proizvoda: 10 godina za cijeli uređaj. Laringoskopska lopatica: 2 godine.

## Poglavlje 6 Otklanjanje poteškoća

Informacije u ovom poglavlju namijenjene su korisnicima kako bi lakše dijagnosticirali i riješili probleme koji se mogu pojaviti tijekom kirurške upotrebe uređaja. Sljedeći koraci uključuju moguće poteškoće tijekom rada, moguće uzroke te preporučena rješenja.

Napomena: Ako problemi i dalje postoje ili nisu opisani u ovom poglavlju, odmah prestanite koristiti proizvod i obratite se proizvođaču radi savjetovanja i servisiranja.

### 6.1 Ne može se uključiti

Uzrok	Rješenje
Slaba baterija	Napunite bateriju
Ovaj proizvod se puni pomoću adaptera.	Ne može se koristiti tijekom punjenja, isključite punjač.

### 6.2 Nema slike na zaslonu

Uzrok	Rješenje
Problem s komunikacijom	Dugo pritisnite gumb "UKLJUČENO/ISKLJUČENO" za ponovno pokretanje ovog proizvoda.
Oštećen zaslon ili ručka	Zamijenite proizvod novim

### 6.3 Nepravilnost funkcije tipke ili tipke izbornika zaslona

Uzrok	Rješenje
Videolaringoskop	Dugo pritisnite gumb "UKLJUČENO/ISKLJUČENO" za ponovno pokretanje ovog proizvoda.
Ovaj proizvod je oštećen.	Zamijenite proizvod novim

## Poglavlje 7 Performanse proizvoda

### 7.1 Zaslon

Parametri	Specifikacija
Kut rotacije	Sprijeda i straga $\geq 120^\circ$ , lijevo i desno $\geq 270^\circ$
Funkcija softvera	Uključujući fotografije, videozapise, pregledavanje, reprodukciju, podešavanje vremena, i medicinske zapise, itd.
Sučelje za podatke	USB

### 7.2 Ručka

Parametri	Specifikacija
Radna udaljenost	30-80 mm
Prostorna rezolucija	$\geq 4,49 \text{ lp/mm}$
Vidni kut	$\geq 70^\circ \pm 15\%$
Osvijetljenost izvora svjetlosti	$\geq 2500 \text{ lx}$
Temperatura boje izvora svjetlosti	$\geq 5000 \text{ K}$
Razina reprodukcije boja	$\geq 6$ razina (tj. 6 točaka)
Izobličenje slike	Nema očitih geometrijskih izobličenja

Dimenzije i težina ekrana	220g
Veličina/Rezolucija zaslona	3,5 inča /640x480
Kapacitet baterije	1400mAh
Vrijeme punjenja	$\leq 2$ sata
Vrijeme korištenja	$\leq 3$ sata
Format/Rezolucija spremljene slike	PNG /640*480 PNG /640*480
Spremljeni videozapis Format/Rezolucija	AVI /640*480 AVI /640*480
Format kodiranja videozapisa	MJPEG

Pohrana	8G (Proširivost)
---------	------------------

## Poglavlje 8 Specifikacija proizvoda

### 8.1 Sigurnosna specifikacija

Parametri	Specifikacija
Vrsta zaštite od električnog udara	Oprema klase II, s unutarnjim izvorom električne energije
Stupanj zaštite od električnog udara	Primijenjeni dio BF tipa
Stupanj zaštite od prodora tekućine	IPX2
Stupanj sigurnosti pri korištenju pod zapaljivim anestetičkim plinom pomiješanim sa zrakom ili zapaljivim anestetičkim plinom pomiješanim s kisikom ili dušikovim oksidom	Ne može se koristiti sa zapaljivim anestetičkim plinom pomiješanim sa zrakom, kisikom ili dušikovim oksidom.
Način rada	Kontinuirani rad

### 8.2 Specifikacije okruženja

Parametri	Specifikacija
Radno okruženje	Temperatura
	≤ 80 %, bez kondenzacije
	Atmosferski tlak
	Nadmorska visina
Okruženje za skladištenje i transport	Temperatura
	Vlažnost
	Atmosferski tlak

### 8.3 Specifikacije napajanja

Parametri	Specifikacija
Zaslon	Ulagani napon
	Ulazna frekvencija
	Ulagana snaga
	Vanjski ulaz
	Ulagani napon

		Ulažna struja	1 A
Unutarnje napajanje	Tip	Li-polimer baterija	
	Nazivni napon	DC 3,7 V	
	Gornja granica napona	DC 4,2 V	

## 8.4 EMC specifikacija

### Napomena

- Ovaj proizvod usklađen je s relevantnim zahtjevima norme IEC60601-1-2: 2014 Elektromagnetska kompatibilnost.
- Korisnik treba instalirati i koristiti uređaj u skladu s informacijama o elektromagnetskoj kompatibilnosti navedenim u pratećim dokumentima.
- Prijenosna i mobilna RF komunikacijska oprema može utjecati na rad proizvoda. Tijekom uporabe, izbjegavajte jaka elektromagnetska zračenja, kao što su mobilni telefoni, mikrovalne pećnice itd.
- Za smjernice i izjavu proizvođača pogledajte dodatak.

### Napomena

- Upotrebu ovog proizvoda u neposrednoj blizini drugog uređaja ili slaganje s drugim uređajima treba izbjegavati, jer može doći do nepravilnog rada. Ako je takva upotreba nužna, potrebno je promatrati rad uređaja i drugih uređaja kako bi se osiguralo da svi rade normalno.
- Oprema klase A namijenjena je za korištenje u industrijskom okruženju. Zbog provodnog i zračenog smetanja koje stvara ovaj proizvod, može biti teško osigurati elektromagnetsku kompatibilnost u drugim okruženjima.
- Korištenje dodatne opreme i kabela koji nisu specificirani, osim pretvarača i kabela koje proizvođač ovog proizvoda prodaje kao zamjenske dijelove za unutarnje komponente, može dovesti do povećanog elektromagnetskog zračenja ili smanjene otpornosti ovog

proizvoda.

Br.	NAZIV	Duljina kabela (m)	Treba li zaštita
1	Izlazni kabel adaptera za napajanje	1,0 m	Da

**Tablica 1**

<b>Smjernice i izjava proizvodača - elektromagnetska emisija</b>		
Videolaringoskop je namijenjen za upotrebu u elektromagnetskom okruženju navedenom u nastavku. Kupac ili korisnik trebaju osigurati da se koristi u takvom okruženju.		
<b>Ispitivanje emisije</b>	<b>Sukladnost</b>	<b>Smjernice za elektromagnetsko okruženje</b>
RF emisije CISPR 11	Grupa 1	Videolaringoskop koristi RF energiju samo za svoju unutarnje funkcije. Stoga su njegove RF emisije vrlo niske i vjerojatno neće uzrokovati smetnje u obližnjoj električkoj opremi.
RF emisije CISPR 11	Klasa A	Videolaringoskop je prikladan za upotrebu u svim ustanovama, uključujući kućanstva i one izravno spojene na javnu niskonaponsku mrežu napajanja koja opskrbljuje zgrade koje se koriste u kućne svrhe.
Harmonijske emisije IEC 61000-3-2	Nije primjenjivo	
Fluktuacije napona/emisija treperenja IEC 61000-3-3	Nije primjenjivo	Videolaringoskop je prikladan za upotrebu u svim ustanovama, uključujući kućanstva i one izravno spojene na javnu niskonaponsku mrežu napajanja koja opskrbljuje zgrade koje se koriste u kućne svrhe.

**Tablica 2**

<b>Smjernice i izjava proizvođača - elektromagnetska imunost</b>			
Videolaringoskop je namijenjen za upotrebu u elektromagnetskom okruženju navedenom u nastavku. Kupac ili korisnik trebaju osigurati da se koristi u takvom okruženju.			
<b>Ispitivanje imunosti</b>	<b>Razina ispitivanja IEC60601</b>	<b>Razina usklađenosti</b>	<b>Smjernice za elektromagnetsko okruženje</b>
Elektrostatsko pražnjenje (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV kontakt ±8 kV air ±8 kV zrak	±6 kV kontakt ±8 kV air ±8 kV zrak	Podovi trebaju biti drveni, betonski ili od keramičkih pločica. Ako su podovi prekriveni sintetičkim materijalom, relativna vlažnost mora biti najmanje 30%.
Električni brzi tranzijent/rafal IEC 61000-4-4	Nije primjenjivo	Nije primjenjivo	Kvaliteta električne mreže treba biti onakva tipičnom komercijalnom ili bolničkom okruženju.
Prenapon IEC 61000-4-5	Nije primjenjivo	Nije primjenjivo	Kvaliteta električne mreže treba biti onakva tipičnom komercijalnom ili bolničkom okruženju.
Padovi napona, kratki prekidi i varijacije napona na ulaznim vodovima napajanja IEC 61000-4-11	Nije primjenjivo	Nije primjenjivo	Kvaliteta električne mreže treba biti onakva tipičnom komercijalnom ili bolničkom okruženju. Ako korisnik videolaringoskopa zahtjeva kontinuirani rad tijekom prekida u napajanju, preporučuje se da se videolaringoskop napaja iz neprekidnog izvora napajanja ili baterije.
Magnetsko	3 A/m	3 A/m	Magnetna polja mrežne

polje mrežne frekvencije (50 Hz) IEC 61000-4-8			frekvencije trebaju biti na razinama karakterističnim za tipičnu lokaciju u tipičnom komercijalnom ili bolničkom okruženju.
NAPOMENA: UT je napon izmjenične mreže prije primjene ispitne razine.			

**Tablica 3**

<b>Smjernice i izjava proizvodača - elektromagnetska imunost</b>			
Videolaringoskop je namijenjen za upotrebu u elektromagnetskom okruženju navedenom u nastavku. Kupac ili korisnik trebaju osigurati da se koristi u takvom okruženju.			
<b>Ispitivanje imunosti</b>	<b>Razina ispitivanja IEC 60601</b>	<b>Razina usklađenosti</b>	<b>Elektromagnetsko okruženje - smjernice</b>
Provodena RF IEC61000-4-6	3 V (efektivna vrijednost) 150 kHz - 80 MHz	[3] V (efektivna vrijednost) [3] V/m	Prijenosna i mobilna RF komunikacijska oprema ne smije se koristiti bliže bilo kojem dijelu uređaja, uključujući kabele, od preporučene udaljenosti izračunate iz jednadžbe koja se primjenjuje na frekvenciju odašiljača.  Preporučena udaljenost: $d = 1,2 \sqrt{P}$
Zračena RF IEC61000-4-3	80 MHz - 2,5 GHz	3 V/m	$d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz - 800 MHz  $d = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz - 2,5 GHz gdje je P maksimalna nazivna izlazna snaga odašiljača u vatima (W) prema proizvođaču odašiljača, a "d" je preporučena udaljenost u metrima (m). Jačina polja fiksnih RF odašiljača, određena elektromagnetskim istraživanjem lokacije, trebala bi

			<p>biti manja od razine usklađenosti u svakom frekvencijskom rasponu "b".</p> <p>Do smetnji može doći u blizini opreme označene sljedećim simbolom:</p> 
NAPOMENA 1 Na 80 MHz i 800 MHz primjenjuje se viši frekvencijski raspon.			
NAPOMENA 2 Ove smjernice ne moraju se primijeniti u svim situacijama. Na širenje elektromagnetskih valova utječu apsorpcija i refleksija od struktura, predmeta i ljudi.			
<p>a Jačina polja fiksnih odašiljača, kao što su bazne stanice za radio (mobilne/bežične) telefone i kopnene mobilne radio stанице, amaterski radio, AM i FM radio emitiranje i TV emitiranje, ne može se teoretski predvidjeti s točnošću. Za procjenu elektromagnetskog okruženja zbog fiksnih RF odašiljača, treba razmotriti elektromagnetsko istraživanje lokacije. Ako izmjerena jačina polja na lokaciji na kojoj se koristi videolaringeskop prelazi primjenjivu razinu usklađenosti s RF, videolaringeskop treba promatrati kako bi se provjerio normalan rad. Ako se uoče abnormalne performanse, mogu biti potrebne dodatne mjere, poput preusmjerenja ili premještanja videolaringeskopa.</p> <p>b U frekvencijskom rasponu od 150 kHz do 80 MHz, jakost polja trebala bi biti manja od 3 V/m.</p>			

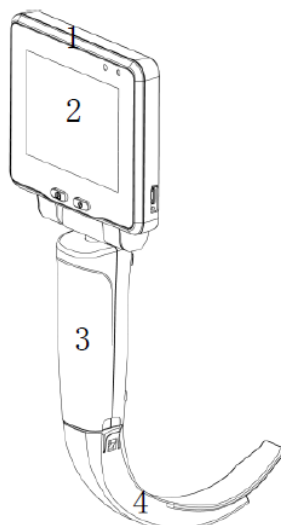
**Tablica 4**

Preporučene udaljenosti između prijenosne i mobilne RF komunikacijske opreme i videolaringoskopa			
Uredaj je namijenjen za upotrebu u elektromagnetskom okruženju u kojem su kontrolirane zračene RF smetnje. Kupac ili korisnik uređaja može pomoći u sprječavanju elektromagnetskih smetnji održavanjem minimalne udaljenosti između prijenosne i mobilne RF komunikacijske opreme (odašiljača) i uređaja kako je preporučeno u nastavku, u skladu s maksimalnom izlaznom snagom komunikacijske opreme.			
		Udaljenost prema snazi odašiljača (m)	
Nazivna snaga odašiljača (W)	150 kHz - 80 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	80 MHz - 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	800 MHz - 2,5 GHz $d = 2,3\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23
Za odašiljače čija maksimalna izlazna snaga nije navedena gore, preporučena udaljenost u metrima (m) može se procijeniti pomoću jednadžbe koja se primjenjuje na frekvenciju odašiljača, gdje je P maksimalna nazivna izlazna snaga odašiljača u vatima (W) prema proizvođaču odašiljača.			
NAPOMENA 1: Pri 80 MHz i 800 MHz primjenjuje se udaljenost za viši frekvencijski raspon.			
NAPOMENA 2: Ove smjernice ne moraju važiti u svim situacijama. Na širenje elektromagnetskih valova utječu apsorpcija i refleksija od struktura, predmeta i ljudi.			

## Prilog 1 Popis pribora

Br.	Pribor	Količina
1	Ekran	1
2	Adapter za napajanje	1
3	USB kabel	1
4	Korisnički priručnik	1
5	G2 Laringoskopska lopatica	1
6	G3 Laringoskopska lopatica	1
7	G4 Laringoskopska lopatica	1

## Prilog 2 Tablica materijala videolaringoskopa



Br.	Komponenta	Materijal
1	Kućište zaslona	ABS (akrilonitril-butadien-stiren)
2	Zaslon osjetljiv na dodir	Staklo
3	Kućište ručke	ABS (akrilonitril-butadien-stiren)
4	Laringoskopska lopatica za jednokratnu upotrebu	PC (polikarbonat)

## **Contec Medical Systems Co., Ltd.**



Adresa: Br. 112 Zapadna ulica Qinhuang, Zona ekonomskog i tehničkog razvoja,  
Qinhuangdao, provincija Hebei, NARODNA REPUBLIKA KINA

Tel: +86-335-8015430

Faks: +86-335-8015588

Tehnička podrška: +86-335-8015431

E-pošta: cms@contecmed.com.cn

Web stranica: <http://www.contecmed.com>



Prolinx GmbH

Brehmstr.56, 40239, Düsseldorf

Njemačka

CMS2.782.631(CE)ESS/1.5

1.4.01.14.041

2025.04