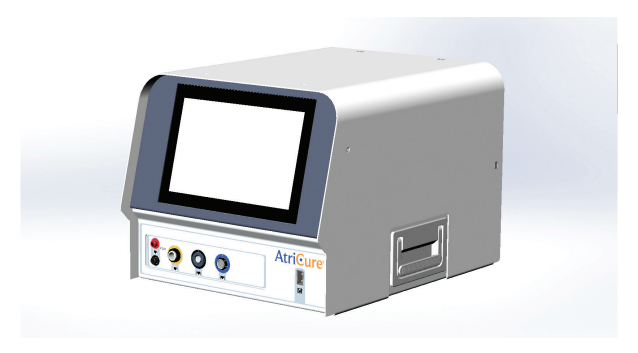
# **AtriCure®**



# Многофункциональный генератор для абляции (MAG™) Инструкции по эксплуатации

# MAG

**REF A001463** 

Rx ONLY | MD



🖺 Внимание. Согласно федеральному закону (США) продажа данного устройства разрешена только врачам или по их предписанию.



AtriCure Inc. 7555 Innovation Way Mason, Ohio 45040 USA (США)

+18663492342

+1 513 755 4100

EC REP

Представитель в Европе: AtriCure Europe B.V. De entree 260 1101 EE Amsterdam NL (Нидерланды) +31 20 7005560 ear@atricure.com

BR REP

Коммерческое наименование: многофункциональный генератор для абляции (MAG)

Техническое наименование: оборудование для РЧ-абляции

Содержимое упаковки: Инструкции по эксплуатации блока

01 Блок многофункционального генератора для абляции

01 Педальный переключатель блока

01 Кабель питания блока

Регистрационный № ANVISA: 80117581115

Владелец регистрации: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda. Avenida Francisco Matarazzo, 1.752, Salas 502/503, Agua Branca, São Paulo-SP, CEP — 05001-200 CNPJ: 04.967.408/0001-98

Эл. почта: brazilvigilance@ul.com

Название австралийского спонсора: AA-Med Pty. Ltd. Адрес: Suite 22.02, 101 Miller Street North Sydney NSW 2060

Australia (Австралия) Тел.: 1300 887 807

Эта страница намеренно оставлена пустой

# ОГЛАВЛЕНИЕ

Пред	исловие	1
П	оказание к применению	1
П	редусмотренное назначение	1
П	редполагаемые пользователи	1
Ц	елевая категория пациентов	1
Кл	линическая польза	1
38	аявление о серьезных происшествиях	1
CE	водное резюме по безопасности и клиническим функциональным характеристикам	1
П	ротивопоказания	1
П	редупреждения и предостережения	1
Ус	словные обозначения руководства	3
31	начения символов на генераторе MAG	3
Cı	имволы, используемые в Бразилии	3
Cı	ведения о знаке безопасности	3
Описа	ание системы	4
М	Іногофункциональный генератор для абляции (MAG)	4
Ko	омпоненты, входящие в комплект блока МАС™	4
В	спомогательные устройства для использования с MAG	4
Эі	кран дисплея	4
П	ередняя панель	5
Эл	лементы дисплея с сенсорным экраном	5
38	адняя панель	6
Техни	ıческие характеристики	8
П	одача РЧ-энергии	8
В	ремя	8
Co	опротивление	8
П	роводимость	8
Д	авление	8
Xa	арактеристики окружающей среды	9
М	leханические характеристики	9
Эл	лектрические характеристики	9
Cr	пецификации программного обеспечения	9
Te	ехнические характеристики устройства	9
П	редохранители	9
Xa	арактеристики педального переключателя	9
Размо	ещение, хранение, транспортировка и подключение MAG МАС	9
Pa	азмещение МАБ	9
XI	ранение МАС	9
Тр	ранспортировка МАС	9
П	одсоединение манипулятора	9
0	тсоединение манипулятора	10
П	одсоединение и отсоединение педального переключателя	10

i

Инструкции по эксплуатации	10
Включение питания МАС	10
Режимы неисправности FAULT	11
Меню системы	11
Языки	12
Доступные языки	12
Использование педального переключателя	12
Звуковые сигналы	13
Использование манипуляторов с MAG	13
Манипуляторы ручек-абляторов: считывание и стимуляция	
Манипуляторы ручек-абляторов: выполнение абляции	14
Манипуляторы зажимов: выполнение абляции	14
Манипулятор EPi-Sense®: выполнение абляции	15
Манипулятор EPi-Sense®: Считывание	16
Поиск и устранение неисправностей»	16
Проблемы с дисплеем	16
Манипулятор не работает требуемым образом	16
Не подается РЧ-энергия	16
Не загружаются данные через USB	17
Сообщения об устранимых ошибках	17
Предупреждающие сообщения	18
Сообщения о неустранимых ошибках	18
Электромагнитные и прочие помехи	18
- Помехи для монитора (дисплея)	18
Профилактическое обслуживание	19
Очистка	19
Утилизация	
Предполагаемый срок службы	20
Электромагнитные требования	20
Электромагнитные излучения	20
Электромагнитная помехоустойчивость	
Гарантия	
• Ограничение ответственности	
	24

# ПРЕДИСЛОВИЕ

Данное руководство и описываемое в нем оборудование предназначены для использования только квалифицированными медицинскими специалистами, подготовленными по конкретной методике и для выполнения необходимых хирургических процедур. Это руководство включает инструкции по эксплуатации многофункционального генератора для абляции компании AtriCure, который также называется МАG в данном руководстве.

#### $\triangle$ OCTOPOЖНО $\triangle$

Внимательно прочитайте всю информацию. Эксплуатация МАС или других устройств, описанных в этом руководстве, разрешается только после прочтения данного руководства. Несоблюдение инструкций может привести к серьезным хирургическим последствиям.

Используйте только с манипуляторами, педальным переключателем и другими изделиями, поставляемыми компанией AtriCure и утвержденными для использования с моделью MAG. Использование любых изделий, не утвержденных или не предоставленных компанией AtriCure, может привести к увеличению помех и снижению помехоустойчивости оборудования.

Уполномоченный представитель технической службы AtriCure должен выполнять установку MAG, а также любое техническое обслуживания или ремонт.

#### Показание к применению

Генератор MAG предназначен для передачи радиочастотной (РЧ) энергии на поддерживаемые абляционные манипуляторы AtriCure для лечения случаев сердечной аритмии, включая предсердную мерцательную аритмию.

#### Предусмотренное назначение

Генератор MAG — это нестерильное, многоразовое медицинское устройство, предназначенное для передачи радиочастотной (РЧ) энергии на поддерживаемые абляционные манипуляторы AtriCure для абляции сердечной ткани.

# Предполагаемые пользователи

Сертифицированные медицинские работники, выполняющие сердечные и/или торакальные процедуры с помощью инструментов AtriCure.

#### Целевая категория пациентов

Взрослые пациенты с нарушениями сердечного ритма, включая мерцательную аритмию.

#### Клиническая польза

Обеспечение клинической пользы поддерживаемых абляционных манипуляторов AtriCure.

#### Заявление о серьезных происшествиях

О любом серьезном происшествии, которое произошло с этим устройством, следует сообщать в AtriCure, а также в компетентные органы страны-участницы, в которой находится пользователь и/или пациент.

#### Сводное резюме по безопасности и клиническим функциональным характеристикам

Сводное резюме по безопасности и клиническим функциональным характеристикам для данного устройства можно найти в Европейской базе данных по медицинским устройствам (Eudamed) по адресу https://ec.europa.eu/tools/eudamed, используя базовый ключ поиска UDI-DI:

Код(ы) устройств	Базовый ключ поиска UDI-DI	
MAG	084014390000000000020ZF	

#### Противопоказания

Система противопоказана в следующих случаях.

- Коагуляция тканей в любой ситуации, которая, по мнению врача, может привести к чрезмерной термотравме тканей или сопутствующему повреждению смежных тканей, не предназначенных для коагуляции.
- При использовании в присутствии внутренних или внешних кардиостимуляторов или внутренних кардиовертеров/дефибрилляторов и оборудования для контроля, возможно, потребуется соблюдать специальные требования.

#### Предупреждения и предостережения

Безопасное и эффективное использование генератора, манипуляторов и оборудования компании AtriCure в значительной степени зависит от факторов, находящихся под контролем оператора. Надлежащим образом подготовленному персоналу операционной практически невозможно найти замену. Оператор должен прочитать, усвоить и соблюдать инструкции по эксплуатации, прилагаемые к генератору MAG компании AtriCure, перед его использованием.

#### **№ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

- Во избежание риска инфекции держите МАС за пределами стерильного поля.
- Не прилагайте чрезмерные усилия при подсоединении манипуляторов, педального переключателя или кабеля питания, так как это может воспрепятствовать подаче РЧ-энергии на манипуляторы.
- Для предотвращения инфекции и повреждения МАС используйте только те чистящие вещества, который указаны в разделе, посвященном очистке.
- Убедитесь в наличии достаточного расстояния от МАС до расположенных рядом объектов, способных повредить экран или разъемы, что не позволит использовать аппарат.
- Не снимайте крышку МАG, так как существует опасность поражения электрическим током. Обратитесь к уполномоченному персоналу для обслуживания.

- Не подсоединяйте изделия к генератору с помощью влажного кабеля или штекера, так как это может привести к неисправности устройства.
- Во избежание поражения электрическим током убедитесь в том, что источник питания изолирован, а подключенное оборудование также имеет электрическую изоляцию и не представляет опасности поражения электрическим током.
- Во избежание поражения электрическим током подсоединяйте кабель питания МАС к правильно заземленной розетке.
- Во избежание перегрузки в электрических цепях не используйте адаптеры питания или удлинительные кабели.
- Для обеспечения правильной работы МАG подсоединяйте кабель питания к источнику питания с характеристиками частоты и напряжения, соответствующими тем значениям, которые указаны на задней панели МАG.
- Во избежание поражения электрическим током не прикасайтесь к МАG и пациенту одновременно.
- Во избежание поражения не позволяйте пациентам касаться заземленных металлических частей генератора МАG.
- После активации МАС электрические поля могут создавать кондуктивные и индуктивные помехи для другого медицинского оборудования, например, мониторов и оборудования для визуализации, что может привести к их неисправности.
- Для обеспечения соответствия этого устройства заявленным спецификациям в него запрещается вносить какие-либо изменения. Не устанавливайте никакое другое программное обеспечение на MAG.
- Используйте только с изделиями, поставляемыми компанией AtriCure и совместимыми для использования с моделью MAG. Использование любых изделий, которые несовместимы или не предоставлены компанией AtriCure, может привести к увеличению помех и снижению помехоустойчивости оборудования.
- Не выполняйте процедуры в легковоспламеняющихся или взрывоопасных средах.
- Если в рабочей зоне имеется несколько педальных переключателей, перед активацией МАG убедитесь в том, что используется правильный переключатель. Случайная активация РЧ-энергии может привести к ожогу пациента или непреднамеренной абляции.
- Перед каждым применением осматривайте МАG, инструменты и кабели на отсутствие повреждений. Нарушения изоляции могут привести к ожогам и другим травмам пациента или оператора.
- Если наблюдается нервно-мышечная стимуляция, прекратите подачу РЧ-энергии.
- Это устройство запрещается применять для пациентов с электронными имплантатами, например кардиостимуляторами, без предварительной консультации с квалифицированным специалистом (например, кардиологом). Оно может создавать помехи для работы электронного имплантата или привести к его повреждению.
- Если во время процедуры используется несколько манипуляторов, изолируйте неиспользуемые манипуляторы от пациента во избежание травмы или случайной абляции.
- Не подавайте РЧ-энергию на манипулятор, когда он не контактирует с требуемой тканью, так как этом может привести к травмам из-за емкостного соединения с другим хирургическим оборудованием.
- Во избежание ожогов не прикасайтесь к активному электроду.
- Во избежание ожогов в других местах предупредите телесный контакт, поместив между зонами контакта сухую марлевую салфетку.
- Во избежание ожога пациента в зоне нейтрального электрода используйте только обратный электрод для взрослых пациентов с функцией контроля качества контактов (CQM) или контроля обратного электрода (REM).
- Работа с генератором МАG разрешена только после тщательного изучения данного руководства. Безопасное и эффективное использование РЧ-энергии в значительной степени зависит от факторов, находящихся под контролем оператора.
- Используйте генератор МАG только после прохождения надлежащего обучения его применению для определенных процедур. Данное руководство и описываемое в нем оборудование предназначены для использования только квалифицированными медицинскими специалистами, подготовленными по конкретной методике и для выполнения необходимых хирургических процедур.
- При транспортировке и обращении с системой МАG соблюдайте осторожность и будьте внимательны, чтобы избежать повреждения изделия.
- При настройке и эксплуатации МАG используйте перчатки.
- При использовании сенсорного экрана МАС для включения подачи РЧ-энергии старайтесь не прикасаться к экрану в двух местах одновременно во избежание непреднамеренной абляции тканей.
- При использовании с изделиями, требующими жидкостного охлаждения, установите МАG таким образом, что он не находился в непосредственной близости от подсистемы жидкостного охлаждения для его защиты от попадания жидкости.
- Для обеспечения поступления достаточного объема воздуха для охлаждения генератора МАС убедитесь, что никакие объекты не перекрывают нижнюю и заднюю панели прибора.
- Для обеспечения защиты и надлежащего функционирования МАG используйте только указанные на маркировке предохранители.
- Для обеспечения надлежащей работы MAG запрещается использовать рядом или в стойке с другим оборудованием, кроме предусмотренных случаев установки в стойку с оборудованием AtriCure в соответствии с инструкциями. Для гарантии нормальной работы необходимо соблюдать обычную конфигурацию MAG.

# **№ВНИМАНИЕ**

- Перед использованием осмотрите все изделия и упаковку. При обнаружении любого повреждения упаковки или изделия его запрещается использовать.
- Во избежание неисправности устройства не устанавливайте никакое другое программное обеспечение на МАG.
- Во избежание помех размещайте электроды для мониторинга как можно дальше от хирургических электродов, когда для одного пациента одновременно используется высокочастотное хирургическое оборудование и оборудование для регистрации физиологических функций. Ни в коем случае нельзя использовать игольчатые электроды для мониторинга. Расположите провода пациента таким образом, чтобы не допустить их контакта с пациентом или другими проводами. Используйте системы мониторингового наблюдения, включающие ограничители токов высокой частоты.
- Звуковой сигнал и индикатор являются важными функциями обеспечения безопасности. Не перекрывайте звуковой индикатор. Перед использованием убедитесь, что персонал способен расслышать звуковой сигнал в операционной. Звуковой сигнал предупреждает персонал о том, что манипулятор активен; см. табл. 5. Не отключайте звуковой сигнал.

- Для снижения риска споткнуться о кабель педального переключателя следует проявлять обычную осторожность.
- После отключения тока РЧ-энергии поверхность активного электрода может оставаться достаточно горячей, чтобы вызвать ожоги.

#### Условные обозначения руководства

Термины «MAG» и «генератор» используются для обозначения многофункционального генератора для абляции компании AtriCure.

Термин «манипулятор» обозначает устройства, произведенные компанией AtriCure или по ее заказу, которые используются с генератором MAG, включая ручки-абляторы Isolator, зажимы Synergy и устройства EPi-Sense.

#### Значения символов на генераторе MAG

	Рабочая часть, находящаяся в контакте с пациентом, типа СF с защитой от разряда дефибриллятора	F	Рабочая часть, находящаяся в контакте с пациентом, типа F	IPX 1	Защита от вертикально падающих капель воды
$\triangle$	Внимание	<b>③</b>	Следуйте инструкциям по эксплуатации		Не содержит латекс
(((•)))	Неионизирующее излучение		Утилизация электрического и электронного оборудования (WEEE)	2) 6:34 750V	Номинал предохранителя
UDI	Уникальный идентификатор устройства	#	Номер модели	PHY	Не содержит фталатов
NON STERILE	Не стерильно	REF	Номер по каталогу	3	Максимальное количество в стойке
	Сведения о производителе	₩ US	Дата и страна производства	Rx ONLY	Внимание. Согласно федеральному закону (США) продажа данного устройства разрешена только врачам или по их предписанию.
SN	Серийный номер		Нейтральный пассивный электрод	MD	Медицинское оборудование
Соответствует требованиям европейских директив и нормативных правил			Уполномоченный представитель в EC	Диап	30% ————————————————————————————————————
	-20°F — 140°F				
	Диапазон температур при транспортировке				

#### Символы, используемые в Бразилии



#### Сведения о знаке безопасности

МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ — МЕДИЦИНСКОЕ ОБОРУДОВАНИЕ ОБЩЕГО НАЗНАЧЕНИЯ,
ЧТО КАСАЕТСЯ ТОЛЬКО ОПАСНОСТЕЙ ПОРАЖЕНИЯ ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ТОКОМ, ВОЗГОРАНИЯ И МЕХАНИЧЕСКИХ ПОВРЕЖДЕНИЙ
В СООТВЕТСТВИИ СО СТАНДАРТАМИ ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012), C1:2009/(R)2012 и A2:2010/(R)2012

CAN/CSA C22.2 Nº 60601-1 (2014)

IEC 60601-1:2005, AMD1:2012

IEC 60601-1:2012 / MDFS № 2020-12, Приложение 1

#### ОПИСАНИЕ СИСТЕМЫ

# Многофункциональный генератор для абляции (MAG)

MAG представляет собой электромеханическую систему абляции, в которой используется как монополярная, так и биполярная радиочастотная (РЧ) энергия для абляции биологических тканей. МAG можно использовать с различными манипуляторами компании AtriCure для выполнения абляции сердца.

МАG представляет собой портативное многоразовое устройство, которое вырабатывает и подает РЧ-энергию с частотой 460 кГц монополярным и биполярным способами. Оно оснащено дисплеем с сенсорным экраном, которым можно управлять руками в хирургических перчатках.

РЧ-абляцию можно активировать (или остановить) с помощью кнопки включения РЧ-энергии на сенсорном экране или педального переключателя. По достижении заранее определенного порогового значения (взаимосвязь напряжения и/или тока) МАG обеспечивает визуальную и звуковую сигнализацию, чтобы указать завершения цикла абляции.

Только указанные ниже компоненты и изделия совместимы с MAG.

# Компоненты, входящие в комплект блока МАС™

Комплект А001463	Каталожный номер	Количество
MAG	A001463-D	1
Педальный переключатель, FSW2	A001356	1
Интерфейсный кабель PSS в упаковке	A001467	2
Кабель питания — Евро, прямой, 3,5 м, 10 A, 250 В	C002090	1
Вакуумный адаптер	A001091	1



#### Дополнения для компонентов по странам (при необходимости)

	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
Код страны	Каталожный номер
EC	A001427
GBR	A001428
ITA	A001429
DNK	A001430
CHE	A001431
BRA	A001511
AUS	A001512

# Вспомогательные устройства для использования с MAG

- Любые манипуляторы AtriCure Isolator<sup>™</sup>
- Любые ручки-абляторы AtriCure Transpolar™
- Любые линейные ручки AtriCure Coolrail™
- Любые устройства для коагуляции AtriCure EPi-Sense®

#### Экран дисплея

Для управления в блоке МАG используется дисплей с сенсорным экраном. См. рис. 1. Передняя панель МАG.

Разъем HDMI на задней панели MAG можно использовать для дистанционного отображения содержимого дисплея. См. «Рис. 2. Разъемы на задней панели MAG ». Для выхода экрана дисплея и подключения к удаленному дисплею необходимо использовать экранированный кабель HDMI с ферритовым сердечником.

Блок MAG был проверен с использованием кабеля HDMI (Кат. № Tripp Lite: P569-020-CL2) с двумя ферритовыми сердечниками (Кат. № Laird-Signal Integrity Products: 28A087-0A2), размещенными снаружи кабеля.

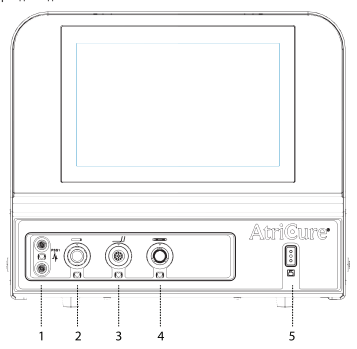
#### $\triangle$ ОСТОРОЖНО $\triangle$

Использование другого кабеля HDMI, кроме указанного, может привести к возникновению помех, которые могут стать причиной неисправности медицинского оборудования.

<sup>\*</sup> Не все изделия одобрены для использования во всех регионах

# Передняя панель

Ниже указана передняя панель МАС и ее порты для подключений.



**Рис. 1.** Передняя панель MAG

- 1. Вход считывания/стимуляции (MLP)
- 2. Разъем для ручек-абляторов
- 3. Разъем для зажима

- 4. Разъем для устройства EPi-Sense
- 5. Разъем для обратного электрода

# Элементы дисплея с сенсорным экраном

	Значок манипулятора зажима. Во время абляции на этом графике показано сопротивление тканей по оси у и время по оси х (биполярная абляция).		Значок манипулятора EPi-Sense®. Во время абляции на этом графике показано сопротивление и мощность по оси у и время по оси х (монополярная абляция).
	Значок манипулятора ручки-аблятора. Во время абляции на этом графике показана мощность по оси у и время по оси х. МАХ1, МАХЗ и МАХ5		Значок манипулятора ручки-аблятора. Во время абляции на этом графике показана мощность по оси у и время по оси х. МLP1
	Значок манипулятора ручки-аблятора. Во время абляции на этом графике показана мощность по оси у и время по оси х. MCR1	Patient Return Electrode	Значок обратного электрода для пациента. Этот значок активен при подсоединении обратного электрода для пациента (разъемная подложка массы). Зеленый флажок означает эффективное соединение.
Patient Return Electrode	Значок обратного электрода для пациента. Этот значок активен при подсоединении обратного электрода для пациента (разъемная подложка массы).  Красный символ «Х» означает плохое соединение или неверную подложку.	Patient Return Electrode NR	Значок обратного электрода для пациента. Этот значок активен при подсоединении обратного электрода для пациента (разъемная подложка массы).  Текст NR означает Not Required (Не требуется).
Ablate	Абляция — когда активный генератор MAG находится в режиме абляции.	Sense / Pace	Считывание/стимуляция — когда активный генератор МАG находится в режиме считывания/ стимуляции.



**Таблица 1.** Элементы сенсорного экрана MAG

# Задняя панель

Ниже показаны разъемы на задней панели MAG.

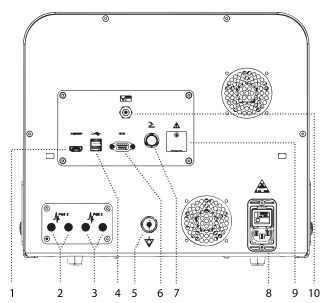


Рис. 2. Разъемы на задней панели МАС

1	H⊃MI°	Порт HDMI	Разъем для монитора с поддержкой HDMI для дистанционного отображения экрана оператора (должен соответствовать стандарту IEC60950 и соответствующим стандартам ЭМС).
2	PSS 2	Сквозной канал считывания/стимуляции для ручки-аблятора	Разъем для совместимого электрофизиологического оборудования
3	PSS 3	Сквозной канал дистального конца/считывания для устройства EPi-Sense	(должно соответствовать стандарту IEC60601-1) для обеспечения сквозного канала считывания/стимуляции.

4	<b>~</b>	Порт USB	Разъем для устройств USB 2.0 или аналогичных (например, флеш-накопителей USB) для хранения данных.
5	<b>A</b>	Эквипотенциальный разъем	Обеспечивает средства надежного соединения заземления MAG с другим заземленным оборудованием. Предназначен для использования только уполномоченными представителями технической службы AtriCure.
6	10101	Последовательный порт	Для использования в будущем.
7	2	Педальный переключатель	Разъем для педального переключателя — предназначен только для педальных переключателей AtriCure.
8		Выключатель питания	Этот модуль включает как выключатель питания, так и предохранители.
9		Порт для техобслуживания	Предназначен для использования только уполномоченными представителями технической службы AtriCure.
10		Вакуумный порт	Разъем для источника вакуума —500 мм рт. ст., используемого с манипуляторами EPi-Sense компании AtriCure.

**Таблица 2.** Разъемы на задней панели МАG

МАС работает в пяти режимах: ОЖИДАНИЯ, ГОТОВНОСТИ, ВКЛЮЧЕНИЯ РЧ-ЭНЕРГИИ, ОШИБКИ и НЕИСПРАВНОСТИ.

Рабочий режим MAG	Функция			
Режим ОЖИДАНИЯ	Режим ОЖИДАНИЯ активируется после включения питания и успешного завершения самотестирования МАС. В режиме ОЖИДАНИЯ можно подсоединять педальный переключатель и манипулятор. После подсоединения манипулятора МАС переключится в режим ГОТОВНОСТИ.			
Режим ГОТОВНОСТИ	Режим ГОТОВНОСТИ активируется после подключения хотя бы одного манипулятора в режиме ОЖИДАНИЯ или из режима ВКЛЮЧЕНИЯ РЧ-ЭНЕРГИИ после прекращения подачи РЧ-энергии.			
	<b>Примечание.</b> Устройства EPi-Sense подают РЧ-импульс каждые 3 секунды для измерения сопротивления.			
	Если MAG обнаружит отключение манипулятора, то снова переключится в режим ОЖИДАНИЯ, если отсутствуют подключенные манипуляторы.			
Режим ВКЛЮЧЕНИЯ	⚠ Внимание. Перед нажатием кнопки ВКЛЮЧЕНИЯ РЧ-ЭНЕРГИИ обязательно расположите манипулятор на ткани пациента.			
РЧ-ЭНЕРГИИ	Чтобы активировать РЧ-энергию, используйте дисплей с сенсорным экраном ИЛИ педальный переключатель. При прекращении активации РЧ-энергии будет сброшен таймер подачи РЧ-энергии для подготовки к следующем циклу абляции, после чего МАС вернется в режим ГОТОВНОСТИ.			
	Если МАG обнаружит, что манипуляторы не подсоединены, то снова переключится в режим ОЖИДАНИЯ.			
Режим ОШИБКИ	МАG перейдет в режим ОШИБКИ, если обнаружит любые состояния устранимых ошибок в любом режиме, кроме режима НЕИСПРАВНОСТИ (описанного ниже). МАG отобразит соответствующее сообщение об ошибке.			
	При отсоединении определенного манипулятора МАG перейдет из режима ОШИБКИ в режим ОЖИДАНИЯ или режим ГОТОВНОСТИ, если будет подсоединен другой манипулятор.			
Режим НЕИСПРАВНОСТИ	Если обнаружено состояние неустранимой ошибки в любом рабочем режиме или не пройдено самотестирования с неустранимой ошибкой, МАG перейдет в режим НЕИСПРАВНОСТИ.			
	В режиме НЕИСПРАВНОСТИ MAG не работает (и РЧ-энергия отключена). Чтобы устранить режим НЕИСПРАВНОСТИ, выключите и снова включите питание MAG.			

**Таблица 3.** Рабочие режимы MAG

#### ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

# Подача РЧ-энергии

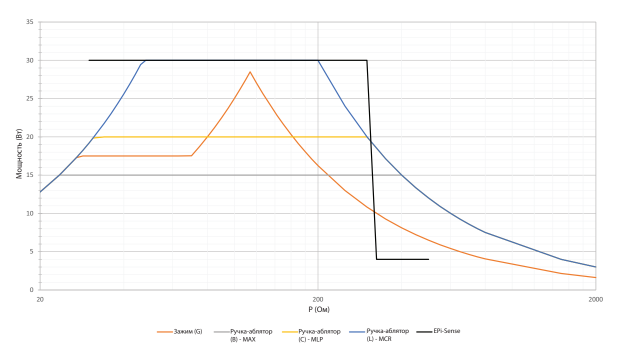
• Частота: 460 кГц  $\pm 5\%$ , квазисинусоидальная форма сигнала

Точность: ±20% от 4–100 Вт
Разрешение: с шагом в 1 Вт

• Выходная мощность РЧ-энергии и напряжение:

Тип манипулятора	Код устрой- ства	Максимальная мощность по умолчанию	Максимальная выходная мощность	Номи- нальная нагрузка	Монополярный/ биполярный	Максимальное выходное напряжение	Максимальный выходной ток
Ручки-абляторы Isolator®	В	15 Вт	18 Вт	200 Ом	Биполярный	77,5 В среднекв.	0,8 A
Линейная ручка Isolator®	С	20 Вт	24 Вт	200 Ом	Биполярный	77,5 В среднекв.	0,8 A
Зажим Isolator® Synergy™	G	28,5 Вт	34,2 Вт	114 Ом	Биполярный	57,0 В среднекв.	0,8 A
Линейная ручка Isolator® Coolrail®	L	30 Вт	36 Вт	100 Ом	Биполярный	77,5 В среднекв.	0,8 A
EPi-Sense® 3 см / EPi-Sense ST 3 см	Вт	30 Вт	72 Вт	100 Ом	Монополярный	170 B среднекв.	0,9 A

Таблица 4. Подача РЧ-энергии



**Рис. 3.** Кривые нагрузки для ручек-абляторов, зажимов и устройств EPi-Sense

# Время

• Точность: 1 секунда, от 1 до 150 секунд • Разрешение: с шагом в 1 секунду

# Сопротивление

• Точность: +/-10% от 25 до 500 Ом • Разрешение: с шагом в 1 Ом

# Проводимость

• Точность: +/-10% от 1 до 30 миллисименс

• Разрешение: 1 миллисименс

# Давление

• Точность: +/-10% от 0 до -650 мм рт. ст.

• Разрешение: 1 мм рт. ст.

# Характеристики окружающей среды

- Температура эксплуатации: от 10°С до 40°С (от 50°F до 104°F)
- Температура при транспортировке: от  $-29^{\circ}$ С ( $-20^{\circ}$  F) до  $60^{\circ}$  С ( $140^{\circ}$  F)
- Температура хранения: от  $-40^{\circ}$ C ( $-40^{\circ}$ F) до  $+60^{\circ}$ C ( $140^{\circ}$ F)
- Рабочая влажность: от 10% до 90% относительной влажности
- Влажность при транспортировке: от 30% до 85% относительной влажности

#### Механические характеристики

- Размеры: 38 см (Ш) x 30 см (В) x 46 см (Г) (15 дюймов x 12 дюймов x 18 дюймов)
- Масса: 10,4 кг (23 фунта)

#### Электрические характеристики

- 100-240 В ~ 50-60 Гц
- 475 BA

#### Спецификации программного обеспечения

• Версия ПО: 01.02

# Технические характеристики устройства

- Оборудование класса І.
- Рабочая часть, находящаяся в контакте с пациентом, типа СF с защитой от разряда дефибриллятора.
- Отвечает соответствующим пунктам стандарта IEC60601-2-27 для подключения внешнего оборудования ЭКГ.
- Генератор соответствует требованиям IPX1 для защиты от проникновения жидкостей.

#### Предохранители

- Замените предохранители в соответствии с маркировкой: номинал предохранителя 6,3 А/250 В, быстродействующий, 5 х 20 мм, признан UL.
- Только уполномоченные представители технической службы могут выполнять замену предохранителя.

# Характеристики педального переключателя

• Степень защиты от влаги: IPX8

#### РАЗМЕЩЕНИЕ, ХРАНЕНИЕ, ТРАНСПОРТИРОВКА И ПОДКЛЮЧЕНИЕ МАС

#### Размещение MAG

Перед размещением MAG осмотрите упаковку и сам блок на отсутствие физических повреждений. Чтобы блок работал надлежащим образом, на его передней панели и корпусе не должно быть повреждений. МАG можно размещать на монтажной тележке или на любом столе или платформе, которые способны выдержать вес MAG. Тележки должны быть оснащены проводящими колесами (предназначенными для рассеивания статического электричества). Для получения подробной информации см. описание процедур лечебного учреждения или местные нормы и правила.

МАG представляет собой нестерильное устройство, которые необходимо размещать на расстоянии от пациента (за пределами стерильного поля). Консоль МАG не должна касаться пациента.

MAG запрещается использовать рядом или в стойке с другим оборудованием, кроме предусмотренных случаев установки в стойку с оборудованием AtriCure в соответствии с инструкциями. См. документ «Инструкции по эксплуатации тележки системы AtriCure» компании AtriCure.

#### Хранение MAG

МАG можно хранить при температурах, указанных в разделе «Характеристики окружающей среды».

Если MAG подвергался воздействию температур и влажности, выходящих за пределы обычных ограничений для операционных, перед использованием выждете время для стабилизации состояния генератора при комнатной температуре.

#### **Транспортировка МАG**

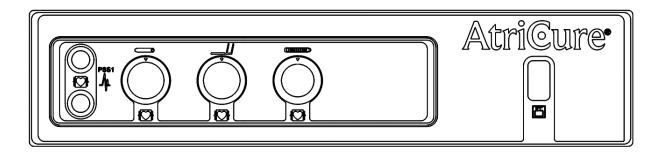
При каждой транспортировке генератора МАG обращайтесь к данными инструкциям, чтобы обеспечить его надлежащую фиксацию.

- Для переноски МАС можно использовать ручки.
- Не устанавливайте в штабель на поддон более трех (3) упакованных генераторов МАG.

#### Подсоединение манипулятора

Для получения дополнительной информации о подсоединении манипулятора, кабелей и нейтрального обратного электрода к MAG в стерильных условиях см. инструкции по эксплуатации конкретного манипулятора.

Подключите манипулятор к передней панели МАG, см. рис. 4. Все разъемы несимметричные для облегчения совмещения.



Считывание/ Ручка- Зажим EPi-Sense Обратный стимуляция аблятор электрод

**Рис. 4.** Подсоединения к пациенту — передняя панель MAG.

**▲ВНИМАНИЕ.** Не прилагайте усилия при подключении штекеров к разъемам, так как это может привести к повреждению разъема или штекера.

**⚠ ВНИМАНИЕ.** Не подсоединяйте изделия к генератору с помощью влажного кабеля или штекера, так как это может привести к неисправности устройства.

Обычно манипулятор подсоединяется к MAG после включения питания MAG и его перехода в режим ОЖИДАНИЯ (см. стр. 7). Однако манипулятор можно подключить и до включения питания MAG.

#### Отсоединение манипулятора

Чтобы отсоединить манипулятор, потяните за корпус штекера кабеля и извлеките его из разъема на передней панели MAG. При отсоединении манипулятора не тяните за сам кабель, так как это может привести к повреждению кабеля и MAG.

#### Подсоединение и отсоединение педального переключателя

Перед использованием педального переключателя осмотрите кабель, разъем и корпус на отсутствие физических повреждений. Чтобы блок работал надлежащим образом, на нем не должно быть повреждений. Обычно педальный переключатель подсоединяется после включения питания МАG и его перехода в режиме ОЖИДАНИЯ. Однако педальный переключатель можно подсоединять и до включения питания МАG.

Подсоедините кабель педального переключателя к разъему на задней панели МАG. Это разъем несимметричный для облегчения совмещения. Не прилагайте усилия при подключении штекеров к разъемам, так как это может привести к повреждению разъема или штекера.

См. рис. 2. Разъемы на задней панели МАG. На экране дисплея МАG отображается индикатор, указывающий на подсоединение педального переключателя. Если индикатор подсоединения педального переключателя отсутствует, убедитесь, что штекер полностью вставлен в разъем.

Разместите педальный переключатель на ровном полу. Поддерживайте пространство рядом с педальным переключателем в сухом виде, чтобы не поскользнуться.

**ВНИМАНИЕ.** Опасность падения: примите соответствующие меры предосторожности, чтобы гарантировать, что кабель, соединяющий педальный переключатель с МАG, не создает опасности в операционной (например не размещайте педальный переключатель в таком месте, где об него можно споткнуться).

Использование педального переключателя не является обязательным. При подсоединении педального переключателя его необходимо использовать для включения и прекращения подачи РЧ-энергии для выполнения абляции (когда подсоединен педальный переключатель, кнопка РЧ-энергии недоступна).

#### ИНСТРУКЦИИ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

#### Включение питания MAG

#### $\triangle$ ОСТОРОЖНО $\triangle$

Изделия можно подсоединять к MAG только при выключенной РЧ-энергии. В противном случае это может привести к травме или поражению электрическим током пациента или персонала операционной.

#### ПРИ ЭКСПЛУАТАЦИИ МАС ИСПОЛЬЗУЙТЕ ПЕРЧАТКИ

- 1. Подсоедините прилагаемый кабель питания к задней панели МАG. См. рис. 2. Разъемы на задней панели МАG.
- 2. Убедитесь, что кабель питания полностью вставлен в разъем.
- 3. Подключите МАС к заземленной электрической розетке.
  - Не используйте розетки с несколькими штепселями, удлинительные кабели или переходники с трехконтактных на двухконтактные разъемы. Периодически проверяйте кабель питания на отсутствие повреждений изоляции и разъемов.
  - Обеспечьте легкий доступ к розетке подключения кабеля питания, чтобы его можно было быстро отключить при возникновении чрезвычайной ситуации.
- 4. При использовании педального переключателя убедитесь, что он подсоединен. См. рис. 2. Разъемы на задней панели МАG.
- 5. При использовании внешнего кардиостимулятора для экстренной помощи убедитесь, что он имеется в наличии и на него подается питание.

- 6. Перед включение питания блока проверьте МАС и все подключенные кабели на отсутствие повреждений и надлежащую очистку.
- Включите питание с помощью выключателя, расположенного на задней панели. См. рис. 2. Разъемы на задней панели МАG.
- 8. После включения питания МАG выполняет такие задачи инициализации, как самотестирование системы. При запуске самотестирования система выдает два кратких звуковых сигнала.



Инициализация системы

Рис. 5. На дисплее с сенсорным экраном отображается окно инициализации системы

- 9. Убедитесь в наличии сигналов.
- 10. После завершения самотестирования МАG переходит в режим ОЖИДАНИЯ.
- 11. Если какой-либо из этапов самотестирования не пройден, МАС издаст постоянный звуковой сигнал и перейдет в режим НЕИСПРАВНОСТИ. Для получения дополнительной информации см. раздел «Режим НЕИСПРАВНОСТИ».
- 12. Подключите манипулятор и любые необходимые изделия.
- 13. Для получения дополнительной информации об определенных манипуляторах см. раздел «Использование манипуляторов с МАG».

#### Режимы неисправности FAULT

Если после включения питания MAG самотестирование не пройдено или в любое время обнаружено состояние неустранимой ошибки, MAG переходит в режим НЕИСПРАВНОСТИ. На экране отобразится значение кода неисправности.

В режиме НЕИСПРАВНОСТИ МАС не работает. Во время режима неисправности FAULT подача РЧ-энергии отключена.

Чтобы устранить режим НЕИСПРАВНОСТИ, выключите и снова включите питание МАG.

Сообщения об устранимых ошибках останутся на ЖК-дисплее, пока не будет подана РЧ-энергия с помощью педального переключателя или сообщение не будет удалено с экрана. Другие сообщения останутся на ЖК-дисплее, пока не будет исправлена ошибка (например, не будет отсоединен манипулятор с истекшим сроком годности).

#### Меню системы

**≡** <sub>Чπ</sub>

Чтобы выбрать меню системы, нажмите символ в левом верхнем углу сенсорного экрана.

Используйте меню системы для просмотра и изменения даты/времени, яркости экрана, громкости звуковых сигналов, версии программного обеспечения и других функций конкретных устройств. Обновления программного обеспечения выполняются AtriCure.

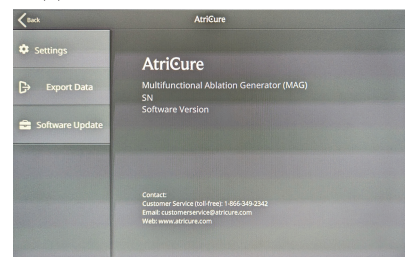


Рис. 6. Меню системы

#### Языки

Чтобы изменить выбранный язык, выполните следующие действия.

- 1. Нажмите кнопку Settings.
- 2. Нажмите кнопку Language.
- 3. Просмотрите список и выберите требуемый язык.
- 4. Нажмите кнопку Save, чтобы подтвердить выбранное значение.
- 5. Подтвердите выбор языка в запросе.
- 6. Через 10 секунд выключите и снова включите генератор, чтобы отобразился выбранный язык.

#### Доступные языки

• Албанский • Эстонский • Исландский • Португальский • Испанский • Болгарский • Финский • Итальянский • Румынский • Шведский • Латвийский • Русский • Хорватский • Французский • Турецкий • Чешский • Немецкий • Литовский • Сербский • Японский • Датский • Греческий • Норвежский • Словацкий • Китайский • Нидерландский • Венгерский • Польский • Словенский • Корейский





• Португальский (бразильский

вариант)

Рис. 7. Экран выбора языков

Рис. 8. Экран сохранения выбора языков

#### Использование педального переключателя

После подключения педального переключатель отобразится соответствующий значок. При подсоединении педального переключателя его необходимо использовать для включения и прекращения подачи РЧ-энергии (когда подсоединен педальный переключатель, кнопка РЧ-энергии недоступна).

Если педальный переключатель постоянно удерживается в нажатом состоянии, а режим подачи РЧ-энергии завершен, то подача РЧ-энергии будет возобновлена после отпускания педального переключателя.

Для обеспечения непрерывной подачи РЧ-энергии необходимо использовать следующие режимы педального переключателя.

- Зажим: Нажмите и удерживайте
- Ручка-аблятор: Нажмите и удерживайте
- EPi-Sense: нажмите и отпустите

# Звуковые сигналы

Во время работы MAG используются различные звуковые сигналы, как указано ниже. Для регулировки громкости этих сигналов используйте параметр Volume Control в меню настроек. Описания звуковых сигналов см. в следующей таблице.

Звуковой сигнал	Описание звукового сигнала	Назначение звукового сигнала	
Начальный сигнал	Два коротких сигнала	Выдается при включении выключателя питания.	
Сигнал ошибки	Постоянный сигнал среднего тона	Выдается при наличии устранимой ошибки.	
Сигнал неисправности	Быстрая последовательность сигналов среднего тона продолжительностью 2 секунды	Выдается при переходе в режим НЕИСПРАВНОСТИ.	
Включение РЧ-ЭНЕРГИИ — постоянный	Постоянный сигнал низкого тона	Выдается при подаче РЧ-энергии на манипуляторы зажимов. У этого сигнала более высокий тон, чем у сигнала ошибки.	
	Переменный сигнал низкого тона	Прерывистый убывающий сигнал с интервалами в 10 секунд выдается в том случае, когда РЧ-энергия подается на манипуляторы ручек-абляторов. Начальный сигнал имеет более высокий тон, чем сигнал ошибки.	
Включение РЧ-ЭНЕРГИИ — прерывистый	Прерывистый сигнал низкого тона	Сигнал продолжительностью 0,2 секунды, выдаваемый один раз секунду, когда РЧ-энергия подается на манипулятор EPi-Sense.	
Сигнал трансмуральности	Прерывистый сигнал низкого тона	Выдается в режиме ВКЛЮЧЕНИЯ РЧ-ЭНЕРГИИ при обеспечении трансмуральности с помощью манипулятора зажима. Сигнал трансмуральности будет выдаваться (а РЧ-энергия будет подаваться), пока не будет отпущен педальный переключатель/кнопка включения подачи РЧ-энергии или не истечет 40-секундный интервал.	

Таблица 5. Описание звуковых сигналов.

#### **ИСПОЛЬЗОВАНИЕ МАНИПУЛЯТОРОВ С МАБ**

#### Манипуляторы ручек-абляторов: считывание и стимуляция

1. В этой процедуре основное внимание уделяется эксплуатации МАG, что подразумевает внимательное изучение инструкций по эксплуатации определенного манипулятора ручки-аблятора.

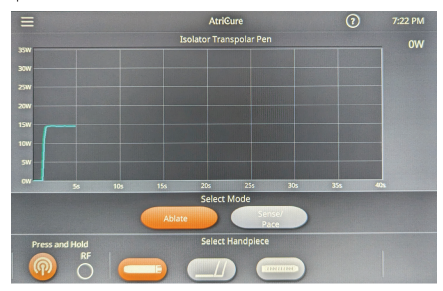


Рис. 9. Экран манипулятора ручки-аблятора.

- 2. Убедитесь, что включено питание МАG и он успешно завершил самотестирование.
- 3. Подробную информацию о способах извлечения ручки-аблятора из стерильной упаковки см. в инструкции по эксплуатации ручки-аблятора.
- 4. Установив стрелку выравнивания штекера в положение «12 часов», вставьте его в соответствующий разъем на передней панели МАG. См. рис. 1.
- 5. МАС автоматически определит подсоединение ручки-аблятора. Кнопка ручки-аблятора будет подсвечена (оранжевым) и перейдет в режим абляции.
- 6. При необходимости подсоедините красный и черный штекеры к гнезду PSS1. См. рис. 1.
- 7. Нажмите кнопку режима считывания/стимулирования на экране.
- 8. Подключите интерфейсный кабель PSS к внешнему оборудованию ЭКГ или считывания/стимулирования.

#### Манипуляторы ручек-абляторов: выполнение абляции

- 1. МАС автоматически определит подсоединение ручки-аблятора, после чего на дисплее с сенсорным экраном будет подсвечена кнопка Pen. На экране будет указан тип ручки-аблятора.
- 2. Расположите электроды ручки-аблятора на ткани пациента.
- 3. Чтобы включить подачу РЧ-энергии, нажмите и удерживайте кнопку включения РЧ-энергии (рис. 7) на сенсорном экране или нажмите и удерживайте педальный переключатель.
- 4. Для манипуляторов ручек-абляторов на МАС будут автоматически установлены соответствующие настройки времени абляции. Кнопка включения РЧ-энергии будет подсвечена на экране дисплея. МАС выдаст звуковой сигнал, указывающий на прохождение тока между электродами абляции ручки-аблятора через ткани.
- 5. Используйте экраны дисплея для мониторинга абляции и прислушивайтесь к звуковым сигналам для отслеживания хода выполнения абляции.
- 6. Чтобы прекратить подачу РЧ-энергии, отпустите кнопку включения РЧ-энергии (рис. 7) на сенсорном экране ИЛИ отпустите педальный переключатель.
- 7. Используйте ручку-аблятор в соответствии с инструкцией по эксплуатации манипулятора.
- 8. При необходимости повторите процедуру абляции.
- 9. Для переключения между режимами абляции и считывания/стимуляции используйте кнопку выбора на сенсорном экране.
- 10. В конце процедуры отсоедините ручку-аблятор от МАС и утилизируйте. Соблюдайте требования местного законодательства в сфере утилизации или переработки компонентов устройства.

#### Манипуляторы зажимов: выполнение абляции

1. МАG автоматически определит подсоединение зажима, после чего на дисплее с сенсорным экраном будет подсвечена кнопка Clamp. На экране будет указан тип устройства зажима.

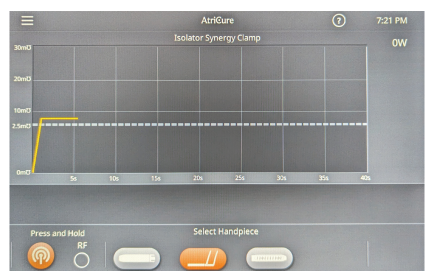


Рис. 10. Экран манипулятора зажима.

- 2. Расположите и сомкните зажим на требуемой ткани.
- 3. Чтобы включить подачу РЧ-энергии, нажмите и удерживайте кнопку включения РЧ-энергии на сенсорном экране или нажмите и удерживайте педальный переключатель.
- 4. Кнопка включения РЧ-энергии будет подсвечена на сенсорном экране. МАС выдаст звуковой сигнал, указывающий на прохождение тока между губками зажима.
- 5. Используйте экран для мониторинга абляции.
- 6. При обеспечении трансмуральности раздастся звуковой сигнал. Сигнал трансмуральности будет выдаваться (а РЧ-энергия будет подаваться), пока не будет прекращена подача РЧ-энергии или не истечет 40-секундный интервал. Время формирования повреждений истечет через 40 секунд, после чего будет прекращена подача РЧ-энергии независимо от нажатия педального переключателя в данный момент.
- 7. Чтобы остановить подачу РЧ-энергии до истечения 40 секунд, отпустите кнопку РЧ-энергии на сенсорном экране ИЛИ отпустите педальный переключатель.

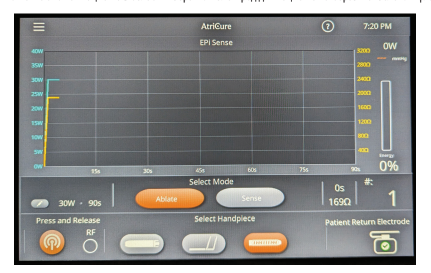
Примечание. Время, необходимое для создания трансмурального повреждения, зависит от толщины, состава и длины ткани между электродами.

- 8. Используйте зажим в соответствии с инструкцией по эксплуатации манипулятора.
- 9. При необходимости повторите процедуру абляции.
- 10. В конце процедуры отсоедините зажим от МАС и утилизируйте. Соблюдайте требования местного законодательства в сфере утилизации или переработки компонентов устройства.

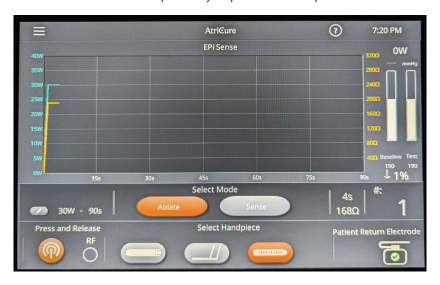
# Манипулятор EPi-Sense®: выполнение абляции

**△ ВНИМАНИЕ.** Режим запуска/остановки абляции EPi-Sense отличается от других манипуляторов. Нажмите и отпустить для запуска абляции для EPi-Sense.

1. МАG автоматически определит подсоединение устройства EPi-sense и обратного электрода для пациента и подсветит кнопку EPi-Sense на дисплее с сенсорным экраном. При надлежащем контакте с кожей пациента в области «Обратный электрод для пациента» отобразится зеленый флажок.



**Рис. 11.** Экран манипулятора EPi-Sense — энергия



**Рис. 12.** Экран манипулятора EPi-Sense — сопротивление

- 2. Выберите гистограмму энергии или сопротивления в меню «Hacтройки» -> EPi-Sense.
- 3. Подсоедините вакуумную линию от вакуумной емкости к вакуумному адаптеру/разъему на задней панели МАС при использовании этой дополнительной функции. См. рис. 2.
- 4. Выбор режима абляции.
- 5. Проверьте настройки EPi-Sense на сенсорном экране.
  - Мощность: значение по умолчанию = 30 Вт; диапазон от 4 Вт до 60 Вт.
  - Время: значение по умолчанию = 90 секунд; диапазон = 1–150 секунд.
- 6. Подготовьте и расположите манипулятор EPi-Sense на ткани пациента.
- 7. Чтобы включить подачу РЧ-энергии, нажмите и отпустите кнопку включения РЧ-энергии на сенсорном экране или нажмите и отпустите педальный переключатель.
- 8. Перед подачей РЧ-энергии МАС проверяет качество контакта с разъемной подложкой массы.
- 9. Кнопка включения РЧ-энергии будет подсвечена на сенсорном экране. Для устройства EPi-Sense начнется отсчет времени от нуля до заданного значения. Этохвремя терапии, указанное на экране. МАG выдаст звуковой сигнал, указывающий на прохождение тока через манипулятор.
- 10. Чтобы прекратить подачу РЧ-энергии, нажмите и отпустите кнопку включения РЧ-энергии или нажмите и отпустите педальный переключатель.

- 11. Кроме того, подача РЧ-энергии будет прекращена по истечении полных 90 секунд (установленное время) подачи энергии или если значение сопротивления превысит 500 Ом.
- 12. Используйте устройство EPi-Sense в соответствии с инструкцией по эксплуатации манипулятора.
- 13. При необходимости повторите процедуру абляции.
- 14. Для переключения между режимами абляции и считывания используйте кнопку выбора на сенсорном экране. См. рис. 11. Экран манипулятора EPi-Sense энергия.

# Манипулятор EPi-Sense®: Считывание

- 1. Подсоедините интерфейсные кабели PSS от портов PSS к устройству подключения входного сигнала на внешнем оборудовании для контроля. См. рис. 2.
- 2. Нажмите кнопку режима считывания на экране.
- 3. В конце процедуры отсоедините манипулятор EPi-Sense и кабель от MAG и утилизируйте их. Соблюдайте требования местного законодательства в сфере утилизации или переработки компонентов устройства.

# ПОИСК И УСТРАНЕНИЕ НЕИСПРАВНОСТЕЙ»

Используйте следующие разделы для устранения возможных проблем с МАG.

#### Проблемы с дисплеем

- Если активное устройство не удается выбрать с помощью сенсорного экрана, отсоедините все манипуляторы, кроме требуемого устройства. По усмотрению врача возможно продолжение формирования повреждения с использованием настроек по умолчанию.
- Если не работает включение или отключение подачи РЧ-энергии с помощью сенсорного экрана, используйте педальный переключатель для включения или отключения.
- Если дисплей не работает, подключите дистанционный дисплей с помощью кабеля HDMI.
- Если дистанционный дисплей (HDMI) не работает, отсоедините и снова подсоедините кабель HDMI, чтобы убедиться в надежном подключении штекера.
- Если не работает сенсорный экран или дистанционный дисплей, то с помощью выключателя питания модуля подачи питания выключите и снова включите питание генератора.
- В режиме считывания Sense в поле настроек мощности по умолчанию может отобразиться значение 0 Вт, перейдите в режим абляции Ablate и убедитесь в правильности настроек по умолчанию. Если необходимо выполнить их сброс, нажмите кнопку Default в меню Settings.

# Манипулятор не работает требуемым образом

Проверьте следующие условия.

- Убедитесь в том, что используются только манипуляторы, педальные переключатели и другие изделия, поставляемые компанией AtriCure и утвержденные для использования с моделью MAG.
- Убедитесь, что манипулятор подключен к соответствующему разъему на генераторе MAG. Разъемы для манипуляторов AtriCure не являются взаимозаменяемыми. Например, штекер для манипулятора ручки-аблятора не войдет в разъем для манипулятора зажима.
- После подключения манипулятора убедитесь, что на экране дисплее подсвечен значок соответствующего манипулятора. В верхней части некоторых экранов дисплея также отображается название манипулятора (например, Pen или Clamp).
- При необходимости обратитесь к инструкциями по эксплуатации манипулятора, чтобы убедиться, что его назначение соответствие предполагаемому применению. Например, если для выполнения абляции требуются биполярные электроды, убедитесь, что манипулятор поддерживает такую функцию.
- Проверьте манипулятор на отсутствие ослабленных проводов или повреждений.
- При возникновении чрезвычайной ситуации используйте выключатель модуля подачи питания, чтобы выключить питание генератора, отсоедините манипулятор или отключите кабель питания от электрической розетки.

#### Не подается РЧ-энергия

Если не подается РЧ-энергия, попробуйте устранить эту проблему с помощью следующего контрольного перечня.

Возможная причина	Решение
Перебой в подаче электроэнергии из-за скачка напряжения или прерывания питания	Проверьте электрическую розетку или используйте другую розетку.
Генератор MAG не включается	Включите питание
MAG не подключен к розетке	Проверьте электрические соединения и включите питание
Перегорел предохранитель	Замените предохранители в соответствии с маркировкой
Не подсоединены манипуляторы	Подсоедините манипулятор
Выбран неправильный манипулятор	Проверьте подсоединение и выбор требуемого манипулятора
Не подсоединен педальный переключатель	Подсоедините педальный переключатель
МАС находится в режиме НЕИСПРАВНОСТИ	Выключите и снова включите питание
МАС находится в режиме ОЖИДАНИЯ	Убедитесь в правильности подсоединения манипулятора и педального переключателя

Возможная причина	Решение
Поврежден кабель манипулятора	Замените манипулятор
Неисправен педальный переключатель	Замените педальный переключатель или выполните активацию с помощью сенсорного экрана
Неисправен манипулятор	Замените манипулятор
Внутренняя неисправность MAG	Обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure
Блок MAG в режиме считывания Sense	Установите для MAG режим абляции Ablate с помощью кнопки на экране

**Таблица 6.** Устранение проблем с отсутствием подачи РЧ-энергии.

Если по-прежнему не удается выполнить подачу РЧ-энергии с MAG, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.

# Не загружаются данные через USB

Флеш-накопители USB

- Если флеш-накопитель USB не работает, отсоедините и снова подсоедините устройство, чтобы убедиться в надежном подключении.
- С помощью Проводника Windows убедитесь, что на устройстве достаточно памяти для загрузки данных.

# Сообщения об устранимых ошибках

Номер сообщения	Текст сообщения
1	Проблема с измерением мощности. Удалите ошибку и продолжайте работу. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
5	Проблема с высоким сопротивлением. Проверьте манипулятор. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
4	Проблема с низким сопротивлением. Проверьте манипулятор. Для устройств CoolRail это свидетельствует о возможной проблеме
6	с охлаждением, если горит светодиодный индикатор. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
8	Проблема с вентилятором охлаждения. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
13	Неверный манипулятор или истек срок его годности. Повторно подсоедините или замените манипулятор. Если проблему не удалось
14	устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
15	Проблема с реле. Удалите ошибку и продолжайте работу. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
16	Отсоединено активное устройство. Повторно подсоедините манипулятор. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
18	Проблема с током обратного электрода. Проверьте обратный электрод. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки
21	клиентов AtriCure.
23	Проблема с измерением тока. Проверьте манипулятор. Для устройств CoolRail это свидетельствует о возможной проблеме с охлаждением, еслигорит светодиодный индикатор. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
24	Проблема с контактом обратного электрода. Проверьте обратный электрод. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
25	Проблема с измерением мощности. Удалите ошибку и продолжайте работу. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу
26	поддержки клиентов AtriCure.
27	Проблема с измерением напряжения. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.
29	Отсоединен педальный переключатель. Повторно подсоедините или замените педальный переключатель. Если проблему не удалось устранить, позвоните в службу поддержки клиентов AtriCure.
30	Неверный манипулятор или истек срок его годности. Повторно подсоедините или замените манипулятор. Если проблему не удалось устранить, позвоните в службу поддержки клиентов AtriCure.
32	Неверный обратный электрод. Замените сплошной обратный электрод на разъемный. Если проблему не удалось устранить, позвоните в службу поддержки клиентов AtriCure.

Таблица 7. Сообщения об устранимых ошибках

# Предупреждающие сообщения

Номер сообщения	Текст сообщения
1	Вскоре истечет срок годности манипулятора. Осталось менее 1 часа.
2	Обратный электрод отсоединился от пациента. Снова установите или замените обратный электрод.
3	Педальный переключатель подсоединен во время абляции. Снова начните абляцию.
4	Попытка выполнить абляцию в режиме считывания Sense. Перед попыткой выполнения абляции переключитесь в режим абляции Ablate.

Таблица 8. Предупреждающие сообщения

#### Сообщения о неустранимых ошибках

Номер сообщения	Отображаемое сообщение	
1	Внутренняя проблема с РЧ, выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки	
2	клиентов AtriCure.	
3	Проблема с внутренней температурой. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу	
4	поддержки клиентов AtriCure.	
5	Проблема с питанием 24 В. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.	
6	Проблема с самотестированием педального переключателям. Отсоедините педальный переключатель. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.	
7	Проблема с системой измерения. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.	
8	Обнаружена высокая температура для формирования повреждений. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.	
10-18	Проблема с внутренней связью. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.	
19	Проблема с часами реального времени. Выключите и снова включите питание. Если проблему не удалось устранить, обратитесь в службу поддержки клиентов AtriCure.	

Таблица 9. Сообщения о неустранимых ошибках

# ЭЛЕКТРОМАГНИТНЫЕ И ПРОЧИЕ ПОМЕХИ

Генератор МАG был протестирован и признан соответствующим ограничениям для медицинских устройств, указанных в стандарте IEC 60601-1-2. Эти ограничения призваны обеспечить надлежащую защиту от опасных помех в обычной среде медицинского учреждения.

МАG вырабатывает и может излучать РЧ-энергию, поэтому если он установлен и эксплуатируется не в соответствии с инструкциями, то может создавать вредные помехи для расположенного поблизости оборудования. Однако нет никакой гарантии, что помехи будут отсутствовать при определенной установке. Если же МАG создает вредные помехи для других устройств (что можно определить путем выключения и последующего включения питания генератора), попробуйте устранить эти помехи, приняв одну или несколько из следующих мер.

- Измените ориентацию или местоположение приемного устройства.
- Увеличьте расстояние между МАС и другими устройствами.
- Подсоедините МАС к розетке в цепи, отличающейся от той, к которой подключены другие устройствами.
- Обратитесь за поддержкой к представителю технической службы AtriCure.

Воспользуйтесь следующими разделами для устранения определенных типов помех, включая помехи для монитора (дисплея), нервно-мышечную стимуляцию, а также помехи для кардиостимулятора.

#### Помехи для монитора (дисплея)

#### Постоянные помехи

- 1. Проверьте соединения кабеля питания для MAG.
- 2. Проверьте все остальное электрическое оборудование в операционной на наличие неправильного заземления.
- 3. Если электрическое оборудование заземлено на разные объекты вместо общего заземления, то между двумя группами объектов может возникнуть разница в напряжении. Монитор может реагировать на эту разницу в напряжении. Некоторые типы входных усилителей могут быть сбалансированы для обеспечения оптимального подавление синфазной помехи, что, возможно, позволить устранить эту проблему.

#### Помехи, возникающие только после включения MAG

- 1. Проверьте все соединения с МАG и с активным манипулятором на наличие возможного искрообразования между металлическими компонентами.
- 2. Если помехи остаются после активации MAG, когда электрод не находится в контакте с пациентом, то монитор реагирует на радиочастоты. Некоторые производители предлагают использовать дроссельные РЧ-фильтры на проводах монитора. Эти фильтры снижают помехи при работе генератора. РЧ-фильтры снижают опасность ожогов при электрохирургическом вмешательстве в зоне электрода монитора.
- 3. Убедитесь, что провода заземления в операционной имеют одинаковые электрические характеристики. Все провода заземления должны подводиться к одной заземленной металлической пластине, а также иметь минимальную длину.
- 4. Если после выполнения вышеописанных шагов не удалось устранить проблему, обратитесь к квалифицированному персоналу по техническому обслуживанию для проверки МАG.

#### ПРОФИЛАКТИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

При определении требований к профилактическому обслуживанию компания AtriCure учитывала международно признанные стандарты и рекомендации.

Для генератора МАС и совместимых компонентов многократного использования необходимо периодически проводить профилактическое обслуживание, как указано ниже.

Профилактическое обслуживание генератора МАС и компонентов многократного использования включает следующие операции.

- Выполнение самотестирования при включении питания (POST)
- Визуальный осмотр (на предмет повреждений, износа, треснувших деталей, отсутствующих компонентов и т. п.)

Для получения более подробной информации о программах профилактического обслуживания обращайтесь к местному представителю технической службы AtriCure.

#### ОЧИСТКА

#### $\triangle$ ОСТОРОЖНО $\triangle$

Перед очисткой всегда выключайте устройство и отсоединяйте его от сети для предотвращения поражения электрическим током.

Примечание. Не распыляйте и не лейте жидкости непосредственно на блок.

Примечание. Прибор и (или) аксессуары не подлежат стерилизации.

**△ВНИМАНИЕ.** Перед началом эксплуатации устройства убедитесь, что изопропиловый спирт (IPA) полностью высох во избежание возможного повреждения оборудования.

**▲ВНИМАНИЕ.** Во избежание повреждения корпуса МАG избегайте применения едких или абразивных чистящих средств.

#### Рекомендации

Для очистки блока необходимо соблюдать следующие рекомендации. Пользователь несет ответственность за определение любых отклонений от этих методов обработки.

- 1. Перед чисткой отсоедините блок или тележку от электрической розетки.
- 2. Если прибор и (или) аксессуары загрязнены кровью или другими биологическими жидкостями, их необходимо очистить до того, как загрязненные поверхности успеют высохнуть (в течение двух часов после загрязнения).
- 3. Наружные поверхности устройства и/или аксессуаров должны быть очищены тканью, которая была замочена в 70—90%-ным изопропиловом спирте (IPA) в течение как минимум двух минут. Не допускайте попадания жидкостей в корпус.
- 4. Обращайте внимание на все места, где могут скапливаться жидкости или грязь, например, под/рядом с рукоятками или в любых узких щелях/пазах.
- 5. Просушите прибор и (или) аксессуары сухой белой тканью без ворса.
- 6. Проведите окончательную проверку процесса очистки, обратив внимание на белую ткань и наличие оставшейся на ней грязи.
- 7. Если на белой ткани осталась грязь, повторите шаги с 3 по 6.
- 8. Проведите визуальный осмотр блока МАС на наличие признаков разрушения.
- 9. По завершении очистки включите блок для выполнения прибором самотестирования при включении питания (POST). Если возникли какие-либо ошибки, свяжитесь с компанией AtriCure, чтобы начать процесс возврата.

#### **УТИЛИЗАЦИЯ**

Соблюдайте требования местного законодательства в сфере утилизации или переработки компонентов устройства.

- 1. Отсоедините манипуляторы и принадлежности и расценивайте их как нормированные медицинские отходы, требующими спецобработки, для обеспечения безопасности при последующем обращении с ними и их утилизации.
- 2. Следуйте инструкциям по очистке и дезинфекции соединителя отводного шланга, как описано в этой инструкции по эксплуатации.
- 3. Обратитесь в местную службу по переработке и утилизации медицинского оборудования.

# ПРЕДПОЛАГАЕМЫЙ СРОК СЛУЖБЫ

Предполагаемый срок службы — это период, в течение которого, как ожидается, модуль MAG, компоненты и принадлежности останутся пригодными для использования по назначению, если ответственная организация будет соблюдать инструкцию по эксплуатации компании AtriCure относительно профилактического обслуживания.

Компания AtriCure определила, что предполагаемый срок службы модуля MAG будет составлять 10

#### ЭЛЕКТРОМАГНИТНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ

#### $\triangle$ ОСТОРОЖНО $\triangle$

Следует избегать использования этого оборудования рядом с другим оборудованием или в одной стойке с ним, поскольку это может привести к его неправильной работе. Если такое использование необходимо, потребуется обеспечить наблюдение за этим и другим оборудованием, чтобы убедиться в их правильной работе. Портативное оборудование РЧ-связи (включая такие периферийные устройства, как антенные кабели и внешние антенны) следует использовать не ближе 30 см (12 дюймов) к любой части прибора [МЕ EQUIPMENT или МЕ SYSTEM], включая кабели, указанные производителем. В противном случае это может привести к ухудшению эксплуатационных характеристик данного оборудования.

Основные функциональные характеристики: генератор не должен подавать избыточную энергию на пациента. Это связано с основными требованиям к безопасности в рамках стандарта IEC 60601-2-2.

Генератор МАG был протестирован и признан соответствующим ограничениям для медицинских устройств, указанных в стандарте IEC 60601-1-2. Эти ограничения призваны обеспечить надлежащую защиту от опасных помех в обычной среде медицинского учреждения.

МАС может вырабатывать и излучать радиочастотную энергию, поэтому если он установлен и эксплуатируется не в соответствии с инструкциями, то может создавать вредные помехи для расположенного поблизости оборудования.

Портативное и мобильное РЧ-оборудование связи или другой мощный источник радиочастотного излучения может также оказывать воздействие на работу МАС, поэтому необходимо принять меры по сведению к минимуму таких помех. При возникновении таких помех, выполните следующее.

- Измените ориентацию или местоположение излучающего устройства.
- Увеличьте расстояние между МАС и другими устройствами.
- Подсоедините МАС к розетке в цепи, отличающейся от той, к которой подключены другие устройствами.
- Обратитесь за поддержкой к представителю технической службы AtriCure.

**ПРИМЕЧАНИЕ.** Характеристики ИЗЛУЧЕНИЯ данного оборудования позволяют использовать его в промышленных зонах и больницах (CISPR 11, класс A). При использовании в жилых ПОМЕЩЕНИЯХ (для которых обычно требуется CISPR 11, класс B) нет гарантии, что данное оборудование сможет обеспечить надлежащую защиту для радиочастотных коммуникационных служб. Пользователю, возможно, потребуется принять меры по смягчению последствий, например, переместить оборудование или изменить его положение.

#### ЭЛЕКТРОМАГНИТНЫЕ ИЗЛУЧЕНИЯ

Руководство и декларация производите	ля — электромагнитные излучеі	ния
Генератор MAG предназначен для использования в укастандартам.	занной ниже электромагнитной среде. Убе,	дитесь, что MAG используется в среде, соответствующей этим
Испытание на излучения	Соответствие требованиям	Электромагнитная среда — руководство
Радиочастотные излучения, CISPR 11	Группа 1	В генераторе MAG PЧ-энергия используется только для его работы. Поэтому уровень РЧ-излучения очень низкий, и маловероятно, что он создаст помехи для расположенного поблизости электронного оборудования.
Радиочастотные излучения, CISPR 11	Класс А	Генератор MAG подходит для использования в любых
Эмиссия гармонических составляющих, IEC 61000-3-2	Класс А	учреждениях за исключением жилых помещений
Колебания напряжения / мерцающие излучения, IEC 61000-3-3	Соответствует требованиям	и мест, которые непосредственно подключены к общественной низковольтной сети электропитания, питающей здания для бытовых целей.

Таблица 10. Электромагнитные излучения.

# ЭЛЕКТРОМАГНИТНАЯ ПОМЕХОУСТОЙЧИВОСТЬ

Руководство и деклар	ация производителя — э	лектромагнитная помехо	рустойчивость
	ачен для использования в ук		итной среде. Заказчик или пользователь MAG должен обеспечить эксплуатацию
Испытание на ПОМЕХОУСТОЙЧИВОСТЬ	Уровень испытания IEC 60601	Уровень соответствия	Электромагнитная среда — руководство
Электростатический разряд (ESD), IEC 61000-4-2	±8 кВ при контакте ±2 кВ, ±4 кВ, ±8 кВ, ±15 кВ через воздух	±8 кВ при контакте ±2 кВ, ±4 кВ, ±8 кВ, ±15 кВ через воздух	Полы должны быть деревянными, бетонными или из керамической плитки. Если полы покрыты синтетическим материалом, относительная влажность должна составлять не менее 30%.
Электрический быстрый переходный процесс / всплеск	±2 кВ для линий подачи питания ±1 кВ для входных/	±2 кВ для линий подачи питания ±1 кВ для входных/	Качество электропитания сети должно соответствовать условиям типичной коммерческой или больничной среды.
IEC 61000-4-4	выходных линий	выходных линий	
Бросок IEC 61000-4-5	±0,5 кВ, ±1 кВ, ±2 кВ	±0,5 кВ, ±1 кВ, ±2 кВ	Качество электропитания сети должно соответствовать условиям типичной коммерческой или больничной среды.
Провалы напряжения: IEC 61000-4-11	0 % <i>U</i> <sub>7</sub> ; 0,5 периода при 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° и 315° 0 % <i>U</i> <sub>7</sub> ; 1 периода и 70% <i>U</i> <sub>7</sub> ; 25/30 периодов Однофазный: при 0°	0 % <i>U</i> <sub>т</sub> ; 0,5 периода при 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° и 315° 0 % <i>U</i> <sub>т</sub> ; 1 периода и 70% <i>U</i> <sub>т</sub> ; 25/30 периодов Однофазный: при 0°	Качество электропитания сети должно соответствовать условиям типичной коммерческой или больничной среды. Если пользователю генератора МАС требуется непрерывная работа во время перебоев в электроснабжении, рекомендуется, чтобы МАС питался от источника бесперебойного питания или батареи.
Прерывания напряжения: IEC 61000-4-11	0% <i>U</i> <sub>т</sub> ; 250/300 периодов	0% <i>U<sub>т</sub>;</i> 250/300 периодов	
	 ряжение сети переменного т		MCDLITAUMA
Частота в сети (50/60 Гц), магнитное поле IEC 61000-4-8	30 A/M	30 A/M	Магнитные поля промышленной частоты должны быть на уровнях, характерных для типичного места в обычной коммерческой или больничной среде.
Проводимые радиочастотные излучения IEC 61000-4-6	3 В среднекв. от 150 кГц до 80 МГц 6 В в полосах частот ISM в пределах от 0,15 МГц до 80 МГц 80% АМ при 1 кГц	3 В от 0,15 МГц до 80 МГц 6 В в полосах частот ISM в пределах от 0,15 МГц до 80 МГц 80% АМ при 1 кГц	Портативное и мобильное радиочастотное оборудование связи не должно использоваться ближе к любой части генератора МАС, включая кабели, чем рекомендованный пространственный разнос, рассчитанный по формуле, применимой для частоты передатчика.  Рекомендованный пространственный разнос  d = 1,2 √P
Излучаемая РЧ, IEC 61000-4-3	3 В/м От 80 МГц до 2,7 ГГц 80% АМ при 1 кГц	3 В/м От 80 МГц до 2,7 ГГц 80% АМ при 1 кГц	$d=1,2\sqrt{P},$ от 80 МГц до 800 МГц do 2,5 ГГц где $P$ — это максимальная выходная мощность передатчика в ваттах (Вт) в соответствии с данными производителя передатчика, а $d$ — рекомендованный пространственный разнос в метрах (м).   а) Напряженность поля от стационарных $P$ 4-передатчиков $R$ F, определенная путем электромагнитного обследования рабочего места, должна быть ниже уровня соответствия в каждом частотном диапазоне.  b) Вблизи оборудования, обозначенного следующим символом, могут возникать помехи:

#### Руководство и декларация производителя — электромагнитная помехоустойчивость

Генератор МАG предназначен для использования в указанной ниже электромагнитной среде. Заказчик или пользователь МАG должен обеспечить эксплуатацию данного оборудования в таких условиях.

Испытание на ПОМЕХОУСТОЙЧИВОСТЬ	Уровень испытания IEC 60601	Уровень соответствия	Электромагнитная среда — руководство
Поля эффекта близости от радиочастотного оборудования беспроводной связи IEC 61000-4-3	См. табл. 13.	См. табл. 13.	
Магнитные поля в непосредственной близости  IEC 61000-4-39	См. табл. 14.	См. табл. 14.	

ПРИМЕЧАНИЕ 1.

На частотах 80 МГц и 800 МГц применяется значение для более высокого частотного диапазона.

ПРИМЕЧАНИЕ 2.

Эти рекомендации могут применяться не во всех ситуациях. На распространение электромагнитного излучения влияют поглощение и отражение от конструкций, предметов и людей.

- а) Напряженность поля от стационарных передатчиков, таких как базовые станции для радиотелефонов (сотовых/беспроводных) и наземных мобильных радиостанций, любительское радио, оборудование для радиовещания (АМ и FМ) и телевещания, не может быть точно определена теоретически. Для оценки электромагнитной обстановки, обусловленной использованием стационарных РЧ-передатчиков, следует рассмотреть возможность проведения электромагнитного обследования места работы. Если измеренная напряженность поля в месте использования генератора МАG превышает применимый уровень соответствия РЧ, указанный выше, необходимо наблюдать за МАG, чтобы убедиться в его надлежащей работе. При обнаружении нарушений работоспособности, возможно, потребуется принять такие дополнительные меры, как изменение ориентации или положения МАG.
- b) В диапазоне частот от 150 кГц до 80 МГц напряженность поля должна быть менее 3 В/м.

Таблица 11. Электромагнитная помехоустойчивость.

# Рекомендованные значения пространственного разноса между портативным и мобильным оборудованием радиочастотной связи и МАС

МАG предназначен для использования в электромагнитной среде, в которой контролируются излучаемые радиочастотные помехи. Покупатель или пользователь генератора МАG может предотвратить электромагнитные помехи, обеспечивая минимальное расстояние между портативным и мобильным PЧ-оборудованием связи (передатчиками) и МAG, как рекомендовано ниже, в соответствии с максимальной выходной мощностью оборудования связи.

Максимальная номинальная выходная	Пространственный разнос в зависимости от частоты передатчика, м			
мощность передатчика, Вт	от 150 кГц до 80 МГц	от 80 МГц до 800 МГц	от 800 МГц до 2,5 ГГц	
	d = 1,2 √P	d = 1,2 √P	d = 2,3 √P	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	23	

Для передатчиков, рассчитанных на максимальную выходную мощность, не указанную выше, рекомендованный пространственный разнос d в метрах (м) можно оценить с помощью уравнения, применимого к частоте передатчика, где P — это максимальная выходная мощность передатчика в ваттах (Вт) в соответствии с данными производителя передатчика.

ПРИМЕЧАНИЕ 1. На частотах 80 МГц и 800 МГц применяется пространственный разнос для более высокого частотного диапазона.

**ПРИМЕЧАНИЕ 2.** Эти рекомендации могут применяться не во всех ситуациях. На распространение электромагнитного излучения влияют поглощение и отражение от конструкций, предметов и людей.

Таблица 12. Рекомендованный пространственный разнос.

Тестовая частота (МГц)	Полоса частот <sup>а)</sup> (МГц)	Служба <sup>а)</sup>	Модуляция	УРОВЕНЬ ИСПЫТАНИЯ ПОМЕХОУСТОЙЧИВОСТИ (В/м)	
385	380-390	TETRA 400	Импульсная модуляция <sup>ы</sup> 18 Гц	27	
450	430–470	GMRS 460, FRS 460	FM <sup>()</sup> ± 5 кГц (отклонение) 1 кГц (синус.)	28	
710					
745	704–787	LTE Band 13, 17	Импульсная модуляция <sup>ы</sup> 217 Гц	9	
780			21714		
810		GSM 800/900, TETRA 800,			
870	800–960	iDEN 820, CDMA 850, Импульсная модуляция <sup>в)</sup>	28		
930		LTE Band 5	1014		
1720		GSM 1800; CDMA 1900;			
1845	от 1700 до 1990	GSM 1900; DECT; LTE Band	SSM 1900; DECT; LTE Band ИМПУЛЬСНАЯ МОДУЛЯЦИЯ	28	
1970		1, 3, 4, 25; UMTS	217.14		
2450	от 2400 до 2570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Импульсная модуляция <sup>ы</sup> 217 Гц	28	
5240					
5500	от 5100 до 5800	WLAN 802.11 a/n	Импульсная модуляция <sup>ы</sup> 217 Гц	9	
5785			217.14		

Если требуется обеспечить УРОВЕНЬ ИСПЫТАНИЯ ПОМЕХОУСТОЙЧИВОСТИ, то расстояние между передающей антенной и оборудованием МЕ EQUIPMENT или системой МЕ SYSTEM можно уменьшить до 1 м. Испытательное расстояние 1 м разрешено по стандарту IEC 61000-4-3.

Таблица 13. Спецификация УСТОЙЧИВОСТИ к воздействию радиочастотного оборудования беспроводной связи

Тестовая частота	Модуляция	УРОВЕНЬ ИСПЫТАНИЯ ПОМЕХОУСТОЙЧИВОСТИ (А/м)
30 кГц <sup>а)</sup>	Незатухающие колебания	8
134,2 кГц	Импульсная модуляция <sup>ы</sup> 2,1 кГц	65 <sup>c)</sup>
13,56 МГц	Импульсная модуляция <sup>ы</sup> 50 кГц	7,5 ()

а) Данное испытание применимо только к МЕДИЦИНСКОМУ ЭЛЕКТРООБОРУДОВАНИЮ и МЕДИЦИНСКИМ ЭЛЕКТРОСИСТЕМАМ, предназначенным для использования в УСЛОВИЯХ МЕДИКО-САНИТАРНОЙ ПОМОЩИ НА ДОМУ.

Таблица 14. Спецификация УСТОЙЧИВОСТИ к воздействию магнитных полей в непосредственной близости

а) Для некоторых служб включены только частоты на передачу.

b) Несущая модулируется с использованием прямоугольного сигнала с коэффициентом заполнения 50%.

с) В качестве альтернативы модуляции FM несущая может модулироваться с использованием прямоугольного сигнала с коэффициентом заполнения 50% при 18 Гц. Принимая во внимание. что это не представляет фактическую модуляцию, это будет наихудший вариант.

b) Несущая модулируется с использованием прямоугольного сигнала с коэффициентом заполнения 50%.

с) Среднеквадратическое значение, до применения модуляции,

#### ГАРАНТИЯ

#### Ограничение ответственности

Настоящая гарантия, а также права и обязательства по ней должны толковаться и регулироваться законами штата Огайо, США.

Компания AtriCure, Inc. гарантирует отсутствие дефектов материала и изготовления в данном изделии при нормальном использовании и профилактическом обслуживании в течение соответствующего гарантийного срока, указанного ниже. Обязательства компании AtriCure по данной гарантии ограничиваются ремонтом или заменой, по ее выбору, любого изделия или его части, которые были возвращены компании AtriCure, Inc. или ее дистрибьютору в течение соответствующего периода времени, указанного ниже, и в ходе экспертизы которых был установлен дефект изделия, что является убедительным доказательством для компании AtriCure. Настоящая гарантия не распространяется на изделия или их части, которые были: (1) подвергнуты неблагоприятному воздействию вследствие использования с устройствами, произведенными или распространенными сторонами, не уполномоченными компанией AtriCure, Inc.; (2) отремонтированы или изменены вне предприятия AtriCure таким образом, что это, по мнению компании AtriCure, повлияло на стабильность или надежность работы изделия; (3) подвергнуты ненадлежащему использованию, небрежному обращению или повреждению, или (4) использованы не в соответствии с параметрами конструкции и эксплуатации, инструкциями и рекомендациями для изделия либо с общепринятыми в отрасли функциональными, эксплуатационными или экологическими стандартами для аналогичной продукции. Компания AtriCure не контролирует эксплуатацию, проверку, обслуживание или использование своей продукции после продажи, аренды или передачи прав, а также не контролирует выбор пациентов Заказчика.

На продукцию AtriCure предоставляется гарантия в течение следующих периодов после отгрузки первоначальному покупателю:

РЧ-генератор MAG	один (1) год
Педальный переключатель AtriCure	один (1) год
Электрические кабели с заземлением	один (1) год

ДАННАЯ ГАРАНТИЯ ЗАМЕНЯЕТ ВСЕ ДРУГИЕ ГАРАНТИИ, ЯВНЫЕ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫЕ, ВКЛЮЧАЯ ГАРАНТИИ ТОВАРНОГО СОСТОЯНИЯ И ПРИГОДНОСТИ ДЛЯ КОНКРЕТНОЙ ЦЕЛИ, А ТАКЖЕ ВСЕ ДРУГИЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ИЛИ ФОРМЫ ОТВЕТСТВЕННОСТИ СО СТОРОНЫ КОМПАНИИ ATRICURE, INC. И ЯВЛЯЕТСЯ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНЫМ СРЕДСТВОМ ПРАВОВОЙ ЗАЩИТЫ ПОКУПАТЕЛЯ. НИ ПРИ КАКИХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВАХ КОМПАНИЯ ATRICURE, INC. НЕ НЕСЕТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА СПЕЦИАЛЬНЫЕ, СЛУЧАЙНЫЕ ИЛИ КОСВЕННЫЕ УБЫТКИ, ВКЛЮЧАЯ, БЕЗ ОГРАНИЧЕНИЯ, УБЫТКИ, ВОЗНИКШИЕ В РЕЗУЛЬТАТЕ ПОТЕРИ ВОЗМОЖНОСТИ ЭКСПЛУАТАЦИИ, ПРИБЫЛИ, БИЗНЕСА ИЛИ ДЕЛОВОЙ РЕПУТАЦИИ.

AtriCure, Inc. не берет на себя и не уполномочивает какое-либо другое лицо брать на себя любую другую ответственность в связи с продажей или использованием любой продукции AtriCure Inc. Гарантии, выходящие за рамки представленных условий, отсутствуют, кроме случаев приобретения расширенной гарантии до истечения срока действия первоначальной гарантии. Ни один агент, сотрудник или представитель компании AtriCure не имеет полномочий изменять что-либо из вышеизложенного, брать на себя или связывать компанию AtriCure какими-либо дополнительными обязательствами или ответственностью. Компания AtriCure, Inc. оставляет за собой право в любое время вносить изменения в создаваемые и (или) продаваемые ею продукты, не принимая на себя никаких обязательств по внесению таких же или аналогичных изменений в ранее созданные и (или) проданные ею продукты.

#### Отказ от ответственности

Компания AtriCure, Inc. ни при каких обстоятельствах не несет ответственности за случайные, специальные или косвенные убытки, ущерб или расходы, являющиеся результатом преднамеренного неправильного использования данного продукта, включая убытки, ущерб и расходы, связанные с травмами или повреждением имущества.