

RIOSENSOR

Датчик цифровой дентальный интраоральный RIOSensor

модель Ris500

Паспорт

Руководство пользователя

Настоящее руководство пользователя содержит информацию по надлежащей эксплуатации RIOSensor.

Оператор обязан внимательно прочитать настоящий документ перед использованием изделия. Во избежание каких-либо травм или материального ущерба оператор обязан следовать инструкциям и сведениям по безопасности применения, приведенным в настоящем руководстве пользователя.

Настоящее руководство действительно только для следующих версий программного обеспечения: RIOView Bep. 1.1.0.1 или выше

Изменения в настоящее руководство могут вноситься без предварительного уведомления.

По всем вопросам обращайтесь к своему торговому представителю или в службу клиентского обслуживания производителя.

Содержание

1. BE	едение	4
1.1.	Символы и уведомления о безопасности	4
1.2.	Наименование:	5
1.3.	Маркировка	5
2. Бе	зопасность и нормативные меры предосторожности	ε
2.1.	Назначение	ε
2.2.	Безопасность	7
2.3.	Утилизация	8
2.4.	Гигиеническая защита и чистка	8
3. Te	хническое обслуживание и контроль качества	g
3.1.	Техническое обслуживание	9
3.2.	Контроль качества	10
4. Te	хнические спецификации	11
4.1.	Спецификации	11
4.2.	Среда	11
4.3.	Системные требования программы RIOView	11
5. Эк	ссплуатация RIOSensor	12
5.1.	Подготовка	12
5.2.	Конфигурация RIOSensor	12
5.3.	Программное обеспечение	12
5.4.	Установка TWAIN-драйвера и драйвера изделия	13
5.5.	Получение изображений с помощью TWAIN	16
5.6.	Установка RIOView	17
5.7.	Получение изображения с помощью RIOView	18
5.8.	Настройка качества изображения	19
6. Py	ководство по воздействию рентгеновским излучением	20
6.1.	Рекомендации по значениям воздействия	20
6.2.	Локализатор датчика	20
7. Бы	истрый поиск и устранение неисправностей	21
8. Эл	ектромагнитная совместимость	22
8.1.	Руководство и заявление производителя – электромагнитное излучение	
8.2.	Руководство и заявление производителя – заявление об электромагнитной	
усто	йчивости	23
8.3.	Рекомендованные пространственные разносы	25

1. Введение

Настоящее руководство содержит инструкции по установке программного обеспечения Датчика цифрового дентального интраорального RIOSensor модель Ris500(далее в настоящем документе – «изделие») и по эксплуатации изделия.

В настоящей главе приведено описание символов, предупреждающих знаков и объяснение связанной с изделием маркировки.

1.1. Символы и уведомления о безопасности

Символы, приведенные в таблице ниже, соответствуют символам, связанным с безопасностью пациента и пользователя.

Символы	Описание	
444	Символ обозначает производителя.	
~~	Символ обозначает дату производства.	
EC REP	Символ обозначает Уполномоченного представителя в Европейском сообществе.	
Знак общего предупреждающего характера, указывающи условия или действия, которые в случае несоблю инструкций приводят к травмированию или значител материальному ущербу.		
	Символ обозначает необходимость соблюдения приведенных в руководстве указаний и инструкций для безопасной эксплуатации изделия.	
0	Символ указывает на обязательные меры со стороны оператора.	
0	Символ указывает на информацию, с которой должен ознакомиться оператор.	
Type B	Символ обозначает, что для выполнения изделием его предусмотренной функции необходим физический контакт части медицинского изделия с пациентом. Часть изделия следует приложить к пациенту или пациенту необходимо ее коснуться. Изделие классифицируется как оборудование типа В и требует определенной степени защиты от поражения электрическим током. Обычно рабочие части изделия не являются токопроводящими, и их контакт с пациентом может быть незамедлительно прерван.	
	Символ указывает на запрещенное действие в целях безопасности оператора.	
2	Символ обозначает, что в целях безопасности оператора изделие предназначено исключительно для одноразового применения.	
$((\overset{\smile}{(\overset{\smile}{(\cdot)})})$	Символ указывает на меры предосторожности относительно электромагнитных помех.	
	Символ указывает на необходимость принятия оператором мер предосторожности при обращении с устройствами, чувствительными к электростатическому разряду.	
	Символ указывает на возможность содержания в изделии материалов, подлежащих утилизации в качестве промышленных отходов.	

1.2. Наименование:

Датчик цифровой дентальный интраоральный RIOSensor модель Ris500 варианты исполнения:

- I. Датчик цифровой дентальный интраоральный RIOSensor модель Ris500 размер 1в составе:
 - 1. Полупроводниковый датчик изображенийразмер 1
 - 2. СD-диск с программным обеспечением
 - 3. Руководство пользователя
- II. Датчик цифровой дентальный интраоральный RIOSensor модель Ris500 размер 2 в составе:
 - 1. Полупроводниковый датчик изображенийразмер 2
 - 2. СD-диск с программным обеспечением
 - 3. Руководство пользователя

1.3. Маркировка

1.3.1. Маркировка датчика Маркировка датчика расположены на USB-коннекторе датчика.



1.3.2. Этикетка упаковки

Этикетка упаковки и маркировка расположены на коробке RIOSensor.



1.3.3. Макет маркировки на русском языке:

Наименование: Датчик цифровой дентальный интраоральный

RIOSensor модель Ris500

Регистрационное удостоверение №: XXX XXXX/XXXX

Производитель: Ray Co., Ltd/«Рэй Ко., Лтд»

Адрес: 332-7 Samsung I-ro, Hwaseong-si, Geyonggi-do, Republic of Korea

Уполномоченный представитель в России: ООО «ФАРМГЕОКОМ»

Адрес: 129090, г. Москва, ул. Большая Спасская, д.8, помещение 51, офис 4а

Телефон: 8-495-150-888-1

2. Безопасность и нормативные меры предосторожности

Настоящая глава содержит информацию по безопасности, с которой пользователь должен ознакомиться перед эксплуатацией изделия.



Важно, чтобы перед работой с изделием пользователь прочел и понял содержание настоящего руководства и всех приведенных в нем инструкций.



К эксплуатации настоящего изделия допускается только квалифицированный персонал. Владелец обязан убедиться в принятии всех мер предосторожности и соблюдении правил безопасности, а также проведении мероприятий по техническому обслуживанию.

2.1. Назначение

Настоящее изделие предназначено для получения цифрового интраорального рентгеновского изображения в диагностических целях.

2.2. Безопасность

2.2.1. Эксплуатация



При эксплуатации настоящего изделия следует соблюдать правила техники безопасности.



Перед эксплуатацией изделия убедитесь в отсутствии неисправностей и сбоев. В случае обнаружения неисправности не используйте изделие до решения проблемы силами квалифицированного персонала.



Не оставляйте пациента без присмотра в ходе эксплуатации изделия.



Контакт датчика с кожей не должен превышать 1 минуту.

2.2.2. ЭМС и ЭСЗ



При эксплуатации изделия следует соблюдать требования электромагнитной совместимости (ЭМС) и принимать меры защиты от электростатического разряда (ЭСР).



Использование беспроводных мобильных телефонов и подобных беспроводных устройств поблизости от настоящего изделия запрещено. Использование устройств, отвечающих требованиям стандартов ЭМС, в непосредственной близости от изделия может привести к непредусмотренной активности, вызванной электромагнитными помехами.



Прикосновение несущего электростатический заряд оператора или пациента к изделию может привести к его отказу или непредвиденным результатам.

Следует принимать меры по предотвращению накопления электростатического заряда в теле пользователя или разряду электростатического заряда. Разряд можно осуществить прикосновением к проводнику заземления или металлическому предмету.

2.2.3. Окружающая среда



Не используйте изделие в местах хранения химических веществ или образования газа.

Не допускайте воздействия на кабель какого-либо источника влажности, например, влажной ткани или спрея.



Эксплуатацию изделию можно осуществлять только при температуре окружающей среды ниже 35 °C.

2.2.4. Обращение с изделием

Перед эксплуатацией

Перед подключением USB-коннектора убедитесь, что он сухой и чистый.

Подключайте и отключайте USB-коннектор, удерживая его

	пальцами (не прикасайтесь к кабелю).
В ходе эксплуатации	Не отключайте USB-коннектор во время эксплуатации изделия. Во время эксплуатации следите за температурой датчика, поскольку она может достичь максимального значения 45,6 °C.
После эксплуатации	Храните датчик в местах, недоступных для попадания химических веществ или газа, а также не подверженных воздействию нежелательных явлений, возникающих по причине давления, высокой температуры, влажности, вентиляции, прямых солнечных лучей, пыли, хлоридов или сульфидов. Во избежание каких-либо повреждений, вызванных, например, статическим электричеством, в промежутках между эксплуатацией рекомендуется хранить изделие в оригинальной коробке.



Во избежание повреждений датчика и кабеля соблюдайте следующие инструкции:

- Не допускайте падения или ударов по датчику.
- допускайте значительного перекручивания, перегиба, натяжения или защемления кабеля.
- Не прикасайтесь к контактам разъема USB-коннектора.
- Не допускайте какого-либо давления (например, оказываемого тесным держателем или захватом) на изделие.
- Не храните что-либо на датчике или кабеле.



Эксплуатация изделия допустима лишь с совместимыми принадлежностями.

2.2.5. Излучение

К эксплуатации настоящего изделия допускается лишь персонал, прошедший подготовку. При эксплуатации рентгеновского аппарата следует принимать соответствующие меры защиты от рентгеновского излучения (например, свинцовый фартук). При эксплуатации настоящего изделия совместно с какимлибо источником рентгеновского излучения и подвергании пациентов его воздействию следует соблюдать все местные правила техники радиационной безопасности и радиационного воздействия.

2.3. Утилизация



Утилизация на территории РФ должна производиться соответствии с СанПин 2.1.7.2790-10...

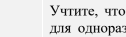
Учтите, что ненадлежащая утилизация материалов может повлечь за собой загрязнение окружающей среды.

2.4. Гигиеническая защита и чистка

2.4.1. Гигиеническая защита



При применении датчика на пациентеизделие следует помещать в гигиенический пакет.



Учтите, что гигиенические пакеты предназначены исключительно для одноразового применения. Во избежание передачи инфекции после каждого пациента следует осуществлять замену пакета.



Используйте гигиенические пакеты, размер которых соответствует размеру датчика.

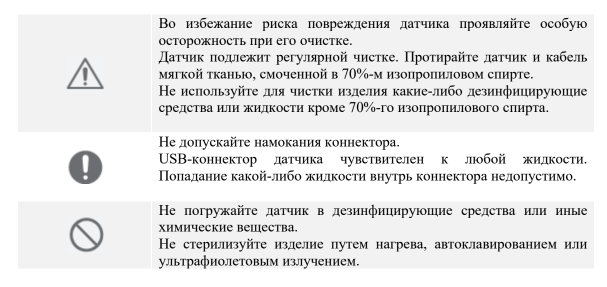
Вы можете приобрести гигиенические пакеты у местного

поставщика стоматологической продукции.



Во избежание перекрестного заражения среди пациентов, операторов и прочих лиц следует соблюдать надлежащие меры гигиенической защиты.

2.4.2. Очистка



3. Техническое обслуживание и контроль качества

Необходимо периодически выполнять процедуры технического обслуживания и контроля качества, следуя инструкциям и местным нормам.

Ответственность за периодическое выполнение технического обслуживания с целью выявить потенциальные проблемы, несет владелец или оператор.

3.1. Техническое обслуживание

Ежедневное техническое обслуживание	Осуществляйте проверку датчика и кабеля на наличие каких-либо повреждений или отклонений. Осуществляйте проверку работоспособности ПК и программного обеспечения. Осуществляйте проверку на надлежащую функциональность источника (системы) рентгеновского излучения.	
Перед каждым пациентом		
Каждые 6 месяцев	Осуществляйте проверку контроля качества.	
0	Периодическое техническое обслуживание может предотвратить ухудшение эксплуатационных характеристик изделия и наступление отказа. Ухудшение эксплуатационных характеристик изделия может привести к отказу изделия, а впоследствии и к его повреждению.	

3.2. Контроль качества

Контроль качества проводят с целью верификации функции визуализации детектора и проверки качества изображения. Ваши местные нормы могут предусматривать выполнение проверки качества. В случае необходимости, соблюдайте требования местных стандартов.

Допуск контроллера	Оператор или медицинский работник, прочитавший настоящую инструкцию по применению.		
Периодичность контроля	Каждые 6 месяцев		
Испытательные средства	Фантом производства Quart(модель: Dent/Digitest 2.1) или аналог.		
Критерии	1) Проведите испытание на низкоконтрастность рентгеновского изображения: на рентгеновском изображении должны быть заметны 4 контрастных объекта (диаметром 1,0; 1,5; 2,0; 2,5 мм).		
испытания	2) Проведите испытание на разрешение пар линий (пл/мм): на рентгеновском изображении должны просматриваться 6 пл/мм или более		

С помощью инструментального средства проведите описанную ниже процедуру испытания.

- 1) Для проведения испытания на низкоуровневую контрастность и разрешение пар линии запустите программу RIOView.
- 2) Захватите изображение фантомаQuart.
- 3) Проверьте изображение во вкладке «Изображение» программы RIOView, подсчитав количество показанных контрастных объектов и определив максимальное разрешение пар линий.

Ниже приведен пример результатов испытания.

Категория	Критерии	Результат	
Низкоуровневая контрастность	Обнаружение 4 контрастных объектов (диаметром 1,0; 1,5; 2,0; 2,5 мм)	Пройдено успешно	2.5 2.8 3.3 5.8
Разрешение пар линий (пл/мм)	Разрешение пар линий составляет 6 пл/мм или выше	Пройдено успешно	5.8 6.3
\triangle	В случае несоответствия результата испытания на проверку качества критериям, использование датчика недопустимо. Обратитесь к своему торговому представителю или производителю.		

4. Технические спецификации

4.1. Спецификации

	RIS500	Размер 1	Размер 2
	Наружный	39 х 25 мм	42 х 30 мм
	Размер изображения	30 х 20 мм	34 х 26 мм
Размеры	Количество пикселей	1,5 мегапикселя	2,2 мегапикселя
датчика	Bec	56 г	60 г
	Тип датчика	С усовершенствованной	КМОП-структурой и
		оптическим волокном	
	Размер пикселя	20 х 20 мкм	
	Сцинтиллятор	CsI	
	Разрешение	1	пл/мм, нормальное
		> 20 пл/мм	
	Длина кабеля	2 м	
	Соединение	Высокоскоростное USB	2.0

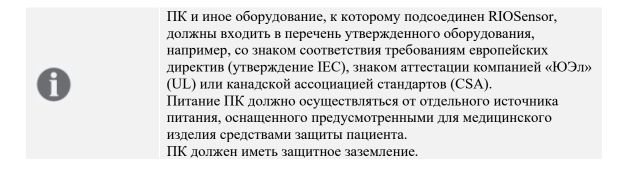
4.2. Среда

Эксплуатационная среда	Температура: 0-35 °C Влажность: 30-70 % Атмосферное давление: 800-1060 гПа
Условия хранения	Температура: -20-70 °C Влажность: 10-70 %
	Атмосферное давление: 800-1060 гПа

Times popular Ambricanies and I

4.3. Системные требования программы RIOView

	Рекомендуемые спецификации	
ЦП	Intel i5 или выше	
ОЗУ	От 4 Гб	
Объем жесткого диска	От 200 Гб	
Разрешение	1280 x 800 или выше	
Графический адаптер	Видеокарта с объемом памяти свыше 512 Мб	
USB-порт	USB-порт 2.0	
Периферийное	CD/DVD-ROM привод	
оборудование		
Операционная система Microsoft Windows® 7 (32 битили64 бит)		
ТОЛЬКО	КО Microsoft Windows® 8 (32 битили64 бит)	
ЛЕГАЛЬНЫЕ («Сетевой сервер» совместим лишь с Windows 7 Profes		
лицензионные	или 64 бит)	
ВЕРСИИ!	Microsoft Windows®10	



5. Эксплуатация RIOSensor

5.1. Подготовка

Полный комплект RIOSensor включает в себя следующее:



RIOSensor

- а) Полупроводниковый датчик изображений
- b) CD-диск с программным обеспечением

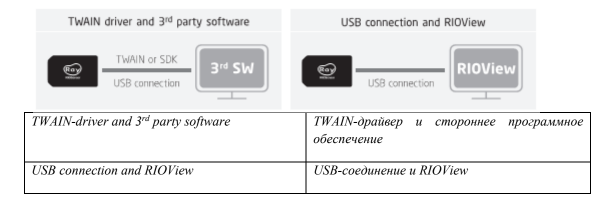


Полупроводниковый датчик изображений

- 1) Датчик с КМОП-структурой
- 2) Кабель
- 3) USB-коннектор

5.2. Конфигурация RIOSensor

Существуют разные способы подсоединения RIOSensor к ПК. RIOView представляет собой специализированное программное обеспечение, позволяющее сохранять и получать изображения с помощью датчика изображений. RIOSensor поддерживает TWAIN и TWAIN-совместимое программное обеспечение.



5.3. Программное обеспечение

При запуске СD-диска с программным обеспечением отобразится перечень опций:

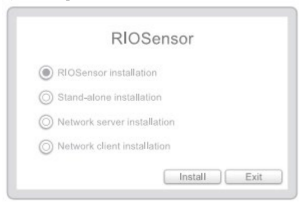


Меню	Описание
Установка RIOSensor	Драйвер изделия RIOSensor и TWAIN-драйвер
Автономная установка	RIOView для использования на одном ПК

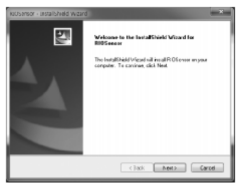
5.4. Установка TWAIN-драйвера и драйвера изделия

Установите драйвер изделия и пакет необходимых для его работы программ. Щелчок по опции «Установка RIOSensor» запускает установку драйвера RIOSensor, TWAIN-драйвера, инструментального программного обеспечения и пакета необходимых для их работы программ.

- 1) Вставьте СD-диск с программным обеспечением в CD-ROM вашего ПК.
- 2) Просмотрите папку CD-диска и запустите файл «Launcher.exe».
- 3) Выберите опцию «Установка RIOSensor» и нажмите кнопку «Установить».



4) Нажмите «Далее» для установки RIOSensor.



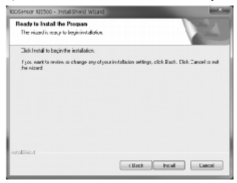
5) Нажмите «Далее» для установки драйвера RIOSensor.



6) Нажмите «Далее».



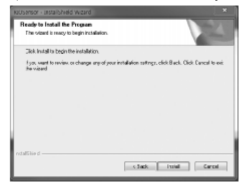
7) Нажмите «Установить» для установки RIOSensorRIS500.



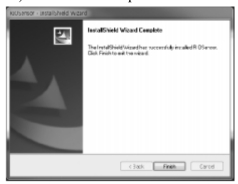
8) Нажмите «Завершить».



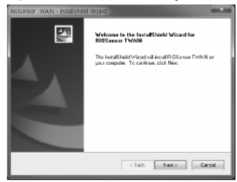
9) Нажмите «Установить» для установки RIOSensor.



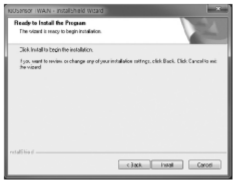
10) Нажмите «Завершить».



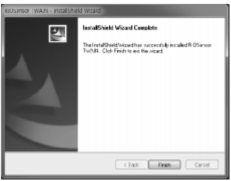
11) Нажмите «Далее» для установки RIOSensorTWAIN.



12) Нажмите «Установить» для установки RIOSensorTWAIN.



13) Нажмите «Завершить».

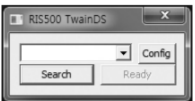


5.5. Получение изображений с помощью TWAIN

- 1) В случае использования TWAIN, выберите драйвер «RIS500 TwainDS»из перечня драйверов.
- При выборе RIS500 TwainDS в стороннем программном обеспечении (например, PMS) программа TWAINRIOSensor запускается автоматически.
- Если желаете изменить фильтр изображения, нажмите на опцию «Конфиг», чтобы начать.
- 2) Для изменения параметров, нажмите «ОК», чтобы сохранить и закрыть окно «Конфигурация». Если не хотите менять, нажмите «Отменить».
- 3) Просмотрите «Перечень устройств» и нажмите «Готово», чтобы приступить.
- Если желаете изменить фильтр изображения, нажмите на опцию «Конфиг», чтобы приступить.







- 4) Введите датчик в ротовую полость пациента и переместите его в нужное положение.
- 5) Подайте на датчик рентгеновское излучение, появится изображение. По завершении получения изображения оно будет передано на клиентское программное обеспечение TWAIN. Появится полоса загрузки, отображающая текущий процентный показатель процесса получения.
- 6) Нажмите «Х» для выхода из программы.

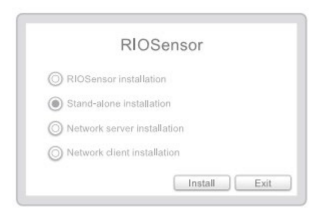




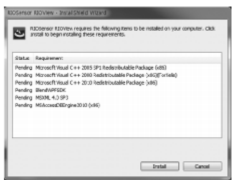
5.6. Установка RIOView

Если желаете использовать RIOSensor на компьютере без каких-либо сетевых соединений, оптимальным решением для вас является пакет «Автономная установка». Она обеспечивает наличие как программы просмотра изображений, так и инструмента их получения с RIOSensor.

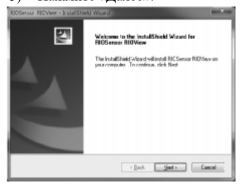
- 1) Вставьте СD-диск с программным обеспечением в CD-ROM вашего ПК.
- 2) Просмотрите папку CD-диска и запустите файл «Launcher.exe».
- 3) Выберите опцию «Автономная установка» и нажмите кнопку «Установить».



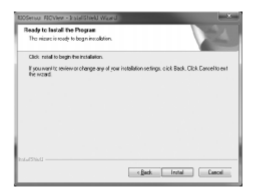
4) Когда отобразится представленное ниже диалоговое окно, нажмите «Установить».



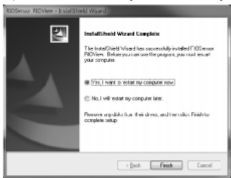
5) Нажмите «Далее».



6) Нажмите «Установить» для установки RIOView (автономное программное обеспечение).



7) Нажмите «Завершить» для перезапуска компьютера.



5.7. Получение изображения с помощью RIOView

Окно «Вид получения изображения с датчика» выглядит следующим образом.



ı		Наименование	Описание
	1	Сведения о пациенте	Идентификатор, имя, пол и дата рождения пациента
	2	Кнопка управления	Режим получения, сохранения изображения, управление статусом и настройка датчика
	3	Предварительный просмотр изображения	Просмотр изображения крупным планом с возможностью выбора, редактирования изображения, просмотра сведений об

		изображении и улучшения качества
		изображения
4	Подсоединение датчика	Статус подсоединения датчика
5	Вид полной интраоральной	Вид просмотра полной интраоральной серии
	серии	в режиме 4/7/10/12/14/18.
6	Миниатюрный вид	Перечень миниатюрных изображений



См. подробную информацию в Руководстве пользователя SMARTDent.

Для получения изображения с помощью RIOView следуйте приведенной ниже процедуре:

- 1) Выберите пациента и перейдите в окно «Вид получения изображения с датчика», нажав кнопку «Пол. с датчика» во вкладке «Поиск» или кнопку «Пол. с ВР датчика» во вкладке «Полная интраоральная серия».
- 2) Убедитесь в подсоединении датчика к ПК и нажмите «Готово», чтобы приступить.
- 3) Введите датчик в ротовую полость пациента и переместите его в нужное положение.
- 4) Подайте рентгеновское излучение, в программе RIOView появится изображение.
- 5) Подтвердите изображение и нажмите «Подтвердить», чтобы сохранить его.

5.8. Настройка качества изображения

Вы можете настроить тип обработки изображения и резкость рентгеновского изображения по своему предпочтению.

- 1) Нажмите «Настройка» в правом нижнем углу окна «Предварительный просмотр изображения».
- 2) Появится представленное ниже окно «Настройка фильтра».



3) Выберите «Тип обработки» и уровень «Резкости», затем нажмите «Применить». При получении следующего изображения новый фильтр изображения будет применен автоматически.



В случае использования стороннего программного обеспечения, улучшайте качество изображения с датчика путем запуска файла «IOImageProcessingConfig.exe», расположенного в «C:\Ray\RayIO\».

6. Руководство по воздействию рентгеновским излучением

6.1. Рекомендации по значениям воздействия

Протокол		Пациент	Значения воздействия (сек.)	Значения мощности дозы (мкГр/мин.)	Погрешность дозы
	Резцы	Взрослый	0,10-0,14	1,52	
	ТОЦЫ	Ребенок	0,06-0,10	0,85	
Donwara	Малые коренные	Взрослый	0,12-0,16	1,86	
Верхняя челюсть	зубы и клыки	Ребенок	0,10-0,16	1,69	
	Большие коренные	Взрослый	0,16-0,20	2,89	
	зубы	Ребенок	0,12-0,16	1,86	±20 %
	Резцы	Взрослый	0,08-0,12	1,19	-20 70
		Ребенок	0,05-0,08	0,52	
II	Малые коренные	Взрослый	0,10-0,14	1,52	
Нижняя челюсть	зубы и клыки	Ребенок	0,08-0,12	1,19	
	Большие коренные	Взрослый	0,14-0,18	2,20	
	зубы	Ребенок	0,10-0,14	1,52	

- Рекомендованное значение воздействия с конусообразными лучами20 см (8 дюймов) составляет 70 кВп/7 мА.
- Значения воздействия варьируются в зависимости от организма, возраста, пола и толщины мягкой ткани пациента. Пожалуйста, по необходимости корректируйте значения воздействия.

6.2. Локализатор датчика

Держатель (или локализатор) датчика позволяет располагать датчик под разными анатомическими углами в соответствии с вашими конкретными потребностями. См. руководство, поставляемое в комплекте с держателем датчика.

Ниже приведен перечень держателей датчика, совместимых с RIOSensor.

Производитель	Наименование модели
«РИНН» (RINN)	XCP – ORA DS FIT
	XCP – ORA DS FIT Light pack
	Uni-Grip 360

Обратите внимание, что перечисленные выше держатели датчика не входят в комплект поставки. По дополнительным вопросам обращайтесь к своему местному торговому представителю.

7. Быстрый поиск и устранение неисправностей

Настоящая глава содержит пояснения относительно разрешения проблем, которые могут у вас возникнуть. В таблице ниже перечислены неисправности, причины и корректирующие действия.

Деиствия.	Приниче	Vonnovernovo
Неисправность После подачи	Отсудствует соединение с	- Удостоверьтесь в том, что
	- Отсутствует соединение с	- у достоверьтесь в том, что кнопка «Готово» активна, не
рентгеновского излучения	датчиком Полостотоми ий розди	
изображение не отображается.	- Недостаточный заряд аккумулятора генератора	окрашена в серый цвет. В случае окрашивания кнопки в серый цвет, проверьте подсоединение датчика к порту USB 2. - Зарядите аккумулятор (при использовании ручного устройства) - Если датчик подсоединен, а проблема сохраняется, обратитесь к своему
Изобрамонно над	Наболь шол	представителю.
Изображение под воздействием рентгеновского изображения бледное и зернистое	- Небольшая продолжительность воздействия	 Увеличьте продолжительность воздействия. Выбранный режим получения изображения не соответствует используемой дозе излучения. Слишком низкое напряжение генератора (<60 кВ), проверьте генератор. Генератор расположен слишком далеко от пациента с учетом выбранной дозы. Проверьте настройки контрастности и яркости монитора и убедитесь в отсутствии отражений на экране.
Изображение темное	- Большая продолжительность воздействия	- Снизьте продолжительность воздействия Выбранный режим получения изображения не соответствует используемой дозе излучения Проверьте настройки контрастности и яркости монитора и убедитесь в отсутствии отражений на экране.
Изображение расплывчатое	- Нестабильное положение	 Пациент мог пошевелиться во время воздействия. Возможная нестабильность источника рентгеновского излучения.
Изображение белое		 Активная поверхность датчика не подверглась воздействию рентгеновского излучения. Доза излучения недостаточна. Датчик не подсоединен или подсоединен ненадлежащим образом.

		генератор вырабатывает рентгеновское излучение;
		передайте его на проверку квалифицированному технику.
Программное обеспечение не	- Ошибка подсоединения	- Повторно подсоедините
распознает датчик	- Недостаточное питание на участке USB-порта	датчик Подсоедините датчик к другому USB-порту или USB-порту на задней панели ПК.



Если проблема сохраняется, обратитесь к своему торговому представителю или производителю.

- Убелитесь в том что

По вопросам дополнительной технической поддержки обращайтесь к своему торговому представителю. Перед тем как обратиться к своему торговому представителю, подготовьте следующую информацию:

- Название клиники
- Серийный номер, указанный на упаковке или USB-коннекторе
- Какое-либо сообщение, отображаемое на экране компьютера.

8. Электромагнитная совместимость

- Использование беспроводных мобильных телефонов и подобных беспроводных устройств поблизости от настоящего изделия запрещено. Использование устройств, отвечающих требованиям стандартов ЭМС, в непосредственной близости от изделия может привести к непреднамеренной активности, вызванной электромагнитными помехами.
- В случае если система предназначена для применения на пациентах с имплантируемым кардиостимулятором или имплантируемым дефибриллятором, пользователь обязан уведомить пациентов с такими устройствами о возможности наступления дисфункций, обусловленных выработкой изделием непрерывного импульсного рентгеновского излучения на трансплантированную часть имплантируемого кардиостимулятора или имплантируемого дефибриллятора. При эксплуатации настоящего изделия следует избегать прямого воздействия на имплантируемый кардиостимулятор или имплантируемый дефибриллятор и, по возможности, испускать рентгеновское излучение в течение непродолжительного времени.
- Защита оборудования от внешних электромагнитных волн.

Система RIOSensor предназначена для эксплуатации в электромагнитной среде, описанной ниже. Потребитель или оператор RIOSensor обязан удостовериться в том, что ее эксплуатация осуществляется в такой среде.

8.1. Руководство и заявление производителя – электромагнитное излучение

Проверка объема излучения	Соответствие требованиям	Электромагнитная среда - руководство
		RIOSensor использует
		радиочастотную энергию
Радиоизлучение	Группа 1	только для выполнения внутренней функции. Таким
CISPR 11	i pyima i	образом, уровень радиоизлучения очень низок,
		производство помех в
		расположенном поблизости электронном оборудовании

		маловероятно.
Радиоизлучение CISPR 11	Класс А	RIOSensor пригоден для эксплуатации в любом
Эмиссия гармонических составляющих IEC 61000-3-2	Класс А	помещении за исключением жилого, однако может использоваться в жилых
Колебания напряжения/ колебательное излучение IEC 61000-3-3	Соответствует	помещениях, а также помещениях, напрямую подключенных к коммунальной сети электроснабжения низкого напряжения, питающей здания, используемые в жилых целях, при учете следующего предупреждения: Предупреждение: Настоящее оборудование/ система предназначено для эксплуатации исключительно медицинскими работниками. Настоящее оборудование/ система может вызывать радиопомехи или нарушать работу расположенного поблизости оборудования. Может возникнуть необходимость в принятии мер по минимизации последствий, например, установки RIOSensor в ином направлении, его перемещении или экранировании зоны.

8.2. Руководство и заявление производителя – заявление об электромагнитной устойчивости

Испытание на устойчивость	Уровень испытания согласно IEC 60601	Уровень соответствия требованиям	Электромагнитная среда - руководство
Электростатический разряд (ЭСР) IEC 61000-4-2	±6 кВ контакт ±8 кВ воздух	±6 кВ контакт ±8 кВ воздух	Полы должны быть покрыты деревом, бетоном или керамической плиткой. В случае покрытия полов синтетическим материалом, относительная влажность должна составлять, по меньшей мере, 30 %.
Быстрые электрические переходные процессы или всплески IEC 61000-4-4	±2 кВ для линий электроснабжения ± 1 кВ для линий входавыхода	± 2 кВ для линий электроснабжения ± 1 кВ для линий входа-выхода	Качество основного электроснабжения должно соответствовать стандартному коммерческому помещению или лечебному учреждению.
Импульс перенапряжения	$\pm \ 1 \ к B$ между фазами $\pm \ 2 \ к B$ между фазой и	± 1 κB ± 2 κB	Качество основного электроснабжения

Кратковременные снижения, прерывания и колебания напряжения в сетях электроснабжения IEC 61000-4-11	землей < 5 % напряжения в сети до испытательного уровня (снижение > 95 % при напряжении в сети на испытательном уровне) для полуциклов 40 % напряжения в сети до испытательного уровня (снижение 60 % при напряжении в сети на испытательном уровне) для 5 циклов 70 % напряжения в сети до испытательного уровня (снижение 30 % при напряжении в сети на испытательном уровне) 25 для циклов < 5 % напряжения в сети на испытательного уровня (снижение > 95 % при напряжении в сети до испытательного уровня (снижение > 95 % при напряжении в сети на испытательном уровне) в течение 5 сек.	< 5 % напряжения в сети до испытательного уровня (снижение > 95 % при напряжении в сети на испытательном уровне) для полуциклов 40 % напряжения в сети до испытательного уровня (снижение 60 % при напряжении в сети на испытательном уровне) для 5 циклов 70 % напряжения в сети до испытательного уровня (снижение 30 % при напряжении в сети на испытательном уровня (снижение 30 % при напряжении в сети на испытательном уровне) 25 для циклов	должно соответствовать стандартному коммерческому помещению или лечебному учреждению. Качество основного электроснабжения должно соответствовать стандартному коммерческому помещению или лечебному учреждению. Если пользователю RIOSensor требуется непрерывная эксплуатацияво время перебоев в электроснабжении, рекомендуется осуществлять питание RIOSensor от бесперебойного источника питания или аккумулятора.
		< 5 % напряжения в сети до испытательного уровня (снижение > 95 % при напряжении в сети на испытательном уровне) в течение	
Магнитное поле промышленной частоты (50-60 Гц) IEC 61000-4-8	3 A/M	5 сек. 3 А/м	Магнитные поля промышленной частоты должны находиться на уровне, характерном для типичного участка стандартного коммерческого помещения или лечебного учреждения
Наведенные радиоволны IEC 61000-4-6	3 В среднеквадратического напряжения 150 кГц-80 мГц 3 В/м	0,15-80 мГц 3 В 3 В/м	учреждения. Эксплуатацию портативного или переносного оборудования радиочастотной
радиоволны IEC 61000-4-3	3 Б/M 80 мГц-2,5 гГц	80 мГц-2,5 гГц	радиочастотной связи следует осуществлять на расстоянии до любой

из частей RIOSensor, включая кабели, не ближе рекомендованного пространственного разноса, рассчитываемого из уравнения, применимого к частоте передатчика. Рекомендованный пространственный разнос:

$$d = \left[\frac{3.5}{V_1}\right]\sqrt{P}$$
 $d = \left[\frac{3.5}{E_1}\right]\sqrt{P}$
 $d = \left[\frac{7}{E_1}\right]\sqrt{P}$
для
частоты 80-800 мГц;
 $d = \left[\frac{7}{E_1}\right]\sqrt{P}$
для
частоты 800 мГц-
2,5 гГц,
где P — максимальная
допустимая
выходная мощность
передатчика в ваттах
(Вт) согласно
производителю
передатчика, а d —
рекомендованный
пространственный
разнос в метрах (м).
Силы полей,
излучаемых
стационарными
радиочастотными
передатчиками,
согласно
исследованию
электромагнитного
поля, должны быть
ниже уровня
соответствия в
каждом частотном
диапазоне.



излучаемых

Помехи могут возникнуть вблизи от оборудования, на который нанесен следующий символ

8.3. Рекомендованные пространственные разносы

Система RIOSensor предназначена для эксплуатации в электромагнитной среде с контролем излучаемых радиочастотных помех. Потребитель или пользователь RIOSensor может поспособствовать предотвращению возникновения электромагнитных помех, поддерживая минимальное расстояние между портативным

и переносным оборудованием для радиочастотной связи и RIOSensor, указанное ниже, в соответствии с максимальной выходной мощностью оборудования для связи.

Максимально допустимая выходная мощность передатчика (Вт)	Пространственный разнос в соответствии с частотой передатчика (м)		
	150 кГц-80 мГц d=1,2√Р	80-800мГц d=1,2√Р	800 мГц-2,5 гГц d=2,3√Р
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,387	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Применительно к передатчикам, максимально допустимая выходная мощность которых не указана выше, рекомендованный пространственный разнос в метрах (м) можно рассчитать, используя уравнение, применимое к частоте передатчика, где P — максимальная допустимая выходная мощность передатчика в ваттах (Вт) согласно производителю передатчика.

ПРИМЕЧАНИЕ 1. При 80-800 мГц применяется пространственный разнос для диапазона более высокой частоты.

ПРИМЕЧАНИЕ 2. Настоящие руководства могут оказаться применимыми не ко всем ситуациям. На распространение электромагнитных волн воздействует поглощение и отражение конструкциями, предметами и людьми.

9. ПЕРЕЧЕНЬ МУЖДУНАРОДНЫХ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ.

- IEC 60601-1: 2006 / Электроаппаратура медицинская Часть 1: Общие требования к общей безопасности и основные рабочие характеристики.
- IEC 60601-1-2: 2007 / Электроаппаратура медицинская Часть 1-2: Общие требования. Вспомогательный стандарт: электромагнитная совместимость.
- IEC 60601-1-3: 2008 / Электроаппаратура медицинская Часть 1-3: Общие требования к безопасности и основные рабочие характеристики. Вспомогательный стандарт: Радиационная защита диагностического рентгеновского оборудования.
- IEC 60601-1-6: 2010 / Электроаппаратура медицинская Часть 1-6: Общие требования к общей безопасности и основные рабочие характеристики Вспомогательный стандарт: Эксплуатационная пригодность.
- IEC 61223-3-4: 2000 / Оценка и контроль эксплуатационных параметров рентгеновской аппаратуры в отделениях рентгенодиагностики Часть 3-4: Приемочные испытания Характеристики изображений дентальных рентгеновских аппаратов.
- IEC 61223-3-5: 2007 / Оценка и контроль эксплуатационных параметров рентгеновской аппаратуры в отделениях рентгенодиагностики Part 3-5: Приемочные испытания Характеристики изображений рентгеновских аппаратов для компьютерной томографии.
- IEC 61674: 2005 / Медицинские диагностические рентгеновские аппараты Условия излучения для использования при определении характеристик.
- ISO 14971: 2007 / Медицинские изделия Применение менеджмента рисков к медицинским изделиям.

- IEC 62366: 2007 / Медицинские изделия Проектирование медицинских изделий с учетом принципа эргономичности.
- ISO 62304: 2006 / Программное обеспечение для медицинских изделий

10. Сведения о производителе медицинского изделия Ray Co., Ltd «РэйКо., Лтд» 332-7 Samsung I-ro, Hwaseong-si, Geyonggi-do, Republic of Korea,

Тел.: 82-31-605-1000 www. raymedical.com

Сведения о разработчике медицинского изделия

Ray Co., Ltd «РэйКо., Лтд»

332-7 Samsung I-ro, Hwaseong-si, Geyonggi-do, Republic of Korea,

Тел.: 82-31-605-1000 www. raymedical.com

Сведения об уполномоченном представителе По вопросам, касающимся качества медицинского изделия, на территории РФ обращаться в компанию

ООО «ФАРМГЕОКОМ»

Адрес: 129090, г.Москва, ул. Большая Спасская, д.8, помещение 51, офис 4а

Телефон: 8-495-150-888-1

11. Гарантийный талон.

			1
Наимен	Кол-во	Ед.изм	
Датчик цифровой дентальный	и́ интраоральный RIOSensor RIS 500	1	шт.
полученный вследствие некачес ремонта или замены по выбору	гарантирует надлежащую работ оборудования Покупателю. В этот период люю твенного производства или материала будет л	бой дефект, иквидирован	
 Гарантийный ремонт: Гарантийные претензии приним поломки. 	аются с предъявлением гарантийного талона п	и краткого ог	исания
обусловленных износом, грубым аппарата, а также при ремонте, с гарантия прекращает своё дейст вследствие падения аппарата, не отличного от рекомендованного точное значение напряжения, об должной производительности ап Гарантия распространяется толе	о товара несет Покупатель. В случаях поврежди обращением с использованием силы и пронисделанном не	икновением в , причинённи назначению олжен подде реждения для	, ый , рживать і
РЕГИСТ	ГРАЦИЯ ГАРАНТИИ		
ЗАВОДСКОЙ №: ДАТА:			
Поставщик:	Покупатель:		
Аппарат сдал:	Аппарат принял:		
Подпись	Подпись		