

Mode d'emploi

Helion

Système de gestion vidéo



Cette page est laissée volontairement vierge.



Fabricant Videomed S.r.l.

> Via C. Battisti, 31/C 35010 Limena (PD)

Italy

Téléphone: +39 049 9819113 +39 0434 030689 Fax:

surgical@hillrom.com

hillrom.com

Videomed S.r.l. est une entreprise du groupe Hill-Rom Holdings. Le

fabricant est désigné ci-après par Videomed S.r.l.

Partenaire australien agréé

Hill-Rom Pty. Ltd. 1 Baxter Drive

Old Toongabbie NSW 2146

Australia

Service technique clientèle

Les coordonnées de nos réseaux de service technique clientèle actuels dans les différents pays figurent sur le site Internet www.hillrom.com.

Informations concernant ce document Mode d'emploi

Ce document est identifié par un code indiquant sa version et son statut de révision. Il est de la responsabilité de l'utilisateur de veiller à utiliser la version la plus récente.

Numéro du document : 80028001 Identifiant langue: 003 Version: Ε 773608 Référence article :

2022-11-11 Date de publication :

Ce document est applicable aux articles suivants :

Désignation du produit	RÉF.
Helion Main Unit R	VR401111-1
Helion Main Unit	VR401111-1ND
Helion Main Unit RD	VR401111-1D
Helion Main Unit RSD	VR401111-1DT
Helion Main Unit RS	VR401111-1T
Helion Main Unit S	VR401111-1TND
Helion Main Unit AR	VR401111-2
Helion Main Unit ARD	VR401111-2D
Helion Main Unit ARSD	VR401111-2DT
Helion Main Unit ARS	VR401111-2T
Helion Main Unit SSD R	VR401111-3
Helion 4K	VR401112
Helion 4K Plus	VR401113
Helion Conference	CM401326

Articles en option du système de gestion vidéo Helion. Tous les produits ne sont pas disponibles dans tous les pays.

Désignation du produit	RÉF.
Helion Rack (115V)	AC500920K
Helion Rack (230V)	AC500920K-2
Helion Rack (115V) - Permanent Install.	AC500920K-3
Auxiliary Rack (115V) - Plug&Play Install.	AC500920KB
Auxiliary Rack (230V) - Permanent Install.	AC500920KB-2
Auxiliary Rack (115V) - Permanent Install.	AC500920KB-3
Delrin Rack Spacer Kit	AC500919
On Air Lamp	AC300601
Back cover for monitor 24IN /31IN	AC500634
SDI/Composite Video Input	CS201534
FCS Plate S 1xDVI	CS201560
FCS Plate S 4xNEUTRIK	CS201561
FCS Plate 2xDVI	CS201562
FCS Plate 4xNEUTRIK	CS201563
FCS Plate 1xDVI 4xNEUTRIK	CS201564
FCS Plate 8xNEUTRIK	CS201565
FCS Plate 2xDVI 4xNEUTRIK	CS201568
STD Single Plate 2xDVI 2xNEUTRIK	CS201580
STD Plate 1xVGA 1xDVI 2xNEUTRIK	CS201581
STD Double Plate 4xNeutrik	CS201582
DVI Line Transmission	CS201585
STD Double Plate 4xDVI 2xNeutrik	CS201586
VGA Video Input	CS201587
3.5mm Audio Jack Input	CS201588
STD Single Plate Pass Throught	CS201589
USB Universal Input	CS201591
STD Single Plate 4xNEUTRIK	CS201592
STD Single Plate 2x NEUTRIK	CS201593
STD Single Plate 2xDVI	CS201594
HDMI Video Input	CS201595
PLATE 2XNEUTRIK PENSILI LEGRAND	CS201596
PLATE 2XDVI PENSILI LEGRAND	CS201597
RJ45 NETWORK INPUT	CS201598
STD Plate 1XRemote ON/OFF	CS201599
Tedisel Medical Plate 2XDVI	CS201600
Tedisel Medical Plate 2XNEUTRIK	CS201601



Désignation du produit	RÉF.
504 STD Plate 1XDVI 1X NEUTRIK	CS201602
Helion HR Surgical Lights Control SW	DC500103

Le manuel est fourni par Videomed S.r.l. au format PDF électronique sur un support numérique. Un exemplaire papier du manuel est disponible sur demande pour le personnel technique et médical qualifié.

Videomed S.r.l. décline toute responsabilité en cas d'utilisation incorrecte du système et/ou de dommages dus à des usages non couverts par la documentation technique.

Cette page est laissée volontairement vierge.



PRÉFACE

Tous droits réservés. Aucune partie de cette publication ne peut être copiée, distribuée, traduite dans d'autres langues ou transmise par quelque procédé électronique ou mécanique que ce soit, y compris la photocopie, l'enregistrement ou tout autre système de stockage et de récupération, pour toute finalité autre que l'utilisation exclusivement personnelle par l'acheteur, sans l'autorisation expresse écrite du fabricant.

Le fabricant décline toute responsabilité pour les conséquences découlant d'activités incorrectes menées à bien par l'utilisateur.

AVIS DE L'ÉDITEUR

Cette documentation est conçue expressément à l'attention des utilisateurs du système formés dans le domaine clinique.

L'éditeur décline toute responsabilité concernant les informations et les données contenues dans ce manuel : toutes les informations qui y sont contenues ont été fournies, vérifiées et validées par le fabricant.

L'éditeur décline toute responsabilité pour les conséquences découlant d'activités incorrectes menées à bien par l'utilisateur.

CONSIDÉRATIONS GÉNÉRALES

L'intégralité du mode d'emploi et des recommandations décrites dans ce manuel doit être respectée. Le personnel clinique doit être formé à toutes les procédures opératoires et normes de sécurité avant d'utiliser le système.

TERMES D'AVERTISSEMENT

Les dangers résiduels susceptibles de se produire pendant l'utilisation du produit sont identifiés dans le document par un terme signalétique. Les mesures de sécurité requises et les conséquences potentielles si elles ne sont pas prises sont également mentionnées. Un terme signalétique correspondant donne des informations sur la gravité du danger :

Terme d'avertissement	Signification
DANGER	Le terme signale une situation dangereuse qui provoque immédiatement la mort ou des blessures graves si aucune mesure de précaution n'est prise.
AVERTISSEMENT	Le terme signale une situation dangereuse susceptible de provoquer la mort ou des blessures graves si aucune mesure de précaution n'est prise.
ATTENTION	Le terme signale une situation dangereuse susceptible de provoquer des blessures modérées ou légères si aucune mesure de précaution n'est prise.
AVIS	Le terme signale une situation dangereuse susceptible de provoquer des dommages matériels ou des dégâts à l'environnement si aucune mesure de précaution n'est prise.

© 2022 Videomed S.r.l.

Cette page est laissée volontairement vierge.



Sommaire

1	Informations générales préliminaires	
1.1	Responsabilité de l'exploitant	11
1.2	Mises à jour	11
1.3	Langue	11
1.4	Qualifications du personnel	12
1.5	Symboles	
1.6	Normes de référence	
1.7	Homologation du produit	
1.8	Garantie	
1.0	Garanto	
2	Informations de sécurité	. 17
2.1	Avertissements de sécurité généraux	
2.2	Compatibilité électromagnétique	
2.3	Durée de vie utile du système	
2.4	Nettoyage	
2.4.1	Préparation du système	
2.4.2	Nettoyage du système.	
2. 4 .2 2.5	Maintenance préventive	
2.0	Walltonando preventivo	. 22
3	Description du système	.23
3.1	Usage prévu	
3.2	Utilisation normale	
3.3	Contre-indications	
3.4	Mauvaise utilisation raisonnablement prévisible	
3.5	Utilisation en association avec d'autres dispositifs médicaux	
3.6	Obligations et interdictions	
3.6.1	Interdictions pour le personnel	
3.0.1 3.7	Caractéristiques techniques	
3.7 3.8	Dimensions et répartition du poids.	
3.6 3.9	·	
3.9 3.9.1	Composants du système	
3.9.1 3.9.2	Unité principale	
	Unité de conférence	
3.9.3	Unité 4K	
3.9.4	Unité 4K Plus	
3.9.5	Logiciel de commande	. 38
4	Opération	70
4 4.1	•	
4.1 4.2	Premier démarrage du système	
4.2 4.3	·	
4.3 4.4	Démarrage du système.	
	Connexion aux sources	
4.5	Arrêt du système	
4.6	Démarrage/arrêt du système avec le bouton à distance	41
5	Interface utilisateur	42
5 .1	Description générale de l'interface utilisateur	
5.1 5.2	Écran tactile de commande	
5.2 5.3	Fonction « Video Routing » (Routage vidéo)	
5.3 5.3.1	Prévisualisation en direct	
5.3.1 5.3.2	Accès rapide - enregistrement	
	·	
5.3.3	Accès rapide - Streaming	
5.3.4	Commande de caméra Ptz	
5.3.4.1	Réglage du zoom de la caméra du bloc	
5.3.4.2	Réglage du mouvement de la caméra du bloc	
5.3.4.3	Enregistrer un paramètre de la caméra (préréglage)	. 50

Sommaire

7	Anneve I - Guide ranide	00
6	Instructions d'élimination	87
5.8	Fonction « Login » (Connexion)	
5.7	Fonction « Lock with PIN » (Verrouillage avec PIN)	
5.6.7	Gestion du panneau de commande ambiant	
5.6.6	Gestion des éclairages opératoires	
5.6.5.2	Désactivation des microphones et de l'audio	
5.6.5.1	Réglage du volume	81
5.6.5	Commande audio	
5.6.4.1	Paramètres multivue	
5.6.4	Multivue	
5.6.3.2	Activation d'un préréglage	
5.6.3.1	Configuration d'un préréglage	
5.6.3	Préréglage	
5.6.2	Liste de contrôle chirurgicale	
5.6.1.6	Accéder à la liste de travail	
5.6.1.5	Modification des données de base du patient	
5.6.1.4.1	Filtre par patient d'urgence	
5.6.1.4	Recherche d'un patient figurant dans la liste	71
5.6.1.3	Saisie d'un patient d'urgence	
5.6.1.2	Saisie d'un nouveau patient	69
5.6.1.1	Sélection d'un patient présent dans la liste	
5.6.1	Gestion des données du patient	
5.6	Fonctions supplémentaires	
5.5.5	Appeler le destinataire H.323/SIP	
5.5.4	Lancer un appel	
5.5.3	Sélection du destinataire de l'appel	
5.5.2	Retrait les signaux à envoyer par visioconférence	
5.5.1	Sélection des signaux à envoyer par visioconférence	
5.5	Fonction « Video Conference » (Visioconférence)	
5.4.7	Supprimer des images et des vidéos	
5.4.6	Exporter des images et des vidéos	
5.4.5	Recadrer une vidéo	
5.4.4	Lecture des clichés et des vidéos	
	Enregistrement	
5.4.2	Sélectionner les signaux à enregistrer	
5.4.1	-	
5.4.1	Post-traitement des images	
5.4	Fonction « Recording » (Enregistrement)	
5.3.4.5	Activer un paramètre de la caméra (préréglage)	
5.3.4.4	Supprimer un paramètre de la caméra (préréglage)	51



1 Informations générales préliminaires

1.1 Responsabilité de l'exploitant

Le mode d'emploi du système de gestion vidéo Helion est conçu pour les exploitants formés et autorisés à l'utiliser. La direction de l'établissement médical est responsable de la formation du personnel à l'utilisation du dispositif médical.

Le mode d'emploi contient les informations décrivant l'utilisation correcte du système, afin de maintenir ses caractéristiques fonctionnelles et qualitatives inchangées. Toutes les informations et les avertissements pour l'utilisation correcte et sûre sont également fournies.

Le mode d'emploi, tout comme le certificat de conformité CE, fait partie intégrante du système et doit toujours être joint au système en cas de déplacement ou de revente. Il est de la responsabilité de l'utilisateur de conserver cette documentation intacte, pour qu'elle puisse être consultée pendant toute la durée de vie du système. Le mode d'emploi doit être conservé dans un lieu permettant à l'utilisateur de consulter à tout moment les informations nécessaires à l'utilisation du dispositif médical.

AVIS

L'utilisateur et/ou le patient doit signaler tout incident grave survenu au niveau du dispositif au fabricant et à l'autorité compétente du pays dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

1.2 Mises à jour

Videomed S.r.l. se réserve le droit de mettre à jour le mode d'emploi à tout moment, avec des modifications et/ou des traductions, sans préavis.

Contactez le service clients de Videomed S.r.l. pour obtenir la dernière version du mode d'emploi.

1.3 Langue

Le mode d'emploi original a été rédigé en anglais (États-Unis).

Toute traduction dans d'autres langues doit être faite à partir de la langue source du mode d'emploi original.

Le fabricant est responsable des informations contenues dans le mode d'emploi original ; les traductions dans d'autres langues ne pouvant pas être entièrement vérifiées, si une incohérence est constatée, il convient de suivre le texte dans la langue d'origine ou de contacter le service clients de Videomed S.r.l.

1.4 Qualifications du personnel

Consultez le tableau ci-dessous pour déterminer les compétences et les qualifications du personnel :

Qualification	Description
Exploitant	Personne physique ou morale (par exemple, un médecin ou un hôpital) qui possède et utilise le système de gestion vidéo Helion.
	L'exploitant doit fournir un système sûr et instruire adéquatement l'utilisateur sur l'usage prévu et l'utilisation sûre du système.
Utilisateur	Personne adéquatement formée ou qui, grâce à ses qualifications professionnelles, est autorisée à exploiter et utiliser le système de gestion vidéo Helion dans le cadre des activités requises. L'utilisateur est responsable de l'exploitation correcte et sûre du système et veille à ce que ce dernier soit utilisé uniquement pour l'usage prévu.
Personnel qualifié	Personnes autorisées qui sont généralement employées par le responsable ou ont acquis leurs compétences dans le cadre d'une formation professionnelle dans le secteur médical, qui sont capables d'évaluer leur travail et d'identifier les risques potentiels grâce à leur expérience professionnelle et à leur connaissance des réglementations relatives à la sécurité. Lorsque cela est requis, le personnel qualifié doit prouver ses qualifications à l'aide d'un document valide.

1.5 Symboles

L'étiquette du dispositif doit être intacte et apposée aux endroits prévus sur le produit. Toute étiquette du dispositif endommagée, illisible ou manquante doit être remplacée. L'étiquette du dispositif ne doit être ni modifiée ni retirée.

Les unités du système de gestion vidéo Helion sont équipées de plaques signalétiques. Chaque plaque contient les informations d'identification de l'unité.

Symbole	Description
	Symbole utilisé pour indiquer la nécessité de lire le mode d'emploi avant d'utiliser l'appareil.
CE	Symbole de conformité avec le règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux.
\bigvee	Équipotentiel : symbole pour « égalisation du potentiel ».
	Conducteur de protection (terre)



Symbole	Description
N	Point de connexion pour le conducteur neutre sur un équipement INSTALLÉ À DEMEURE
<u>~</u>	Symbole utilisé pour indiquer la date de fabrication.
	Symbole utilisé pour identifier le nom du fabricant.
	Poubelle barrée : ce produit ne doit pas être éliminé avec les déchets ménagers mais acheminé vers un point de collecte.
REF	Symbole utilisé pour indiquer la référence Videomed S.r.l.
SN	Symbole utilisé pour indiquer le numéro de série.
MD	Symbole utilisé pour indiquer un dispositif médical.
(01)00615521031626 (21)123456789012 (11)210212	Indique le code UDI (Unique Device Identification), composé de l'UDI-DI (01) et de l'UDI-PI ((11) date de fabrication (21) numéros de série).
NSSIF/A	MÉDICAL — APPAREIL MÉDICAL GÉNÉRAL
C UL US EXXXXXX	CONCERNE LES CHOCS ÉLECTRIQUES, LES INCENDIES ET LES DANGERS MÉCANIQUES UNIQUEMENT CONFORMÉMENT AUX NORMES ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012), CAN/CSA-C22.2 N° 60601-1 (2014)
hillrom.co.uk	Consultez le mode d'emploi. Une copie du mode d'emploi est disponible sur ce site Internet. Une copie imprimée du mode d'emploi peut être commandée auprès de Hillrom et livrée sous 7 jours calendaires.
R _x only	Uniquement valable pour les États-Unis. Attention! Selon la loi fédérale (des États-Unis d'Amérique), la vente de ce dispositif est réservée aux professionnels de santé licenciés ou sur leur ordre.
#	Symbole utilisé pour indiquer le numéro de modèle.

1.6 Normes de référence

Videomed S.r.l. atteste de la conformité du système de gestion vidéo Helion avec les normes spécifiques du secteur médical.

Législation et règles applicables aux États-Unis d'Amérique :

Norme	Description
21 CFR Part 820	Réglementation relative au système de management de la qualité
21 CFR Part 821	Exigences de traçabilité des dispositifs médicaux
21 CFR Part 803, 806, 807	Vigilance pour les dispositifs médicaux,
	rapports de corrections et de retraits de dispositifs médicaux,
	enregistrement des entreprises et listing des dispositifs pour les fabricants et les importateurs initiaux de dispositifs
21 CFR Part 801	Étiquetage
19 CFR Part 134	Marquage du pays d'origine.
AAMI / ANSI / ISO 14971	Dispositifs médicaux - Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux
AAMI / ANSI / CEI 62304	Logiciel pour dispositif médical- Processus du cycle de vie du logiciel
ANSI AAMI CEI 62366-1	Dispositifs médicaux - Partie 1 : Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux
AAMI / ANSI HE75	Ingénierie des facteurs humains - Conception de dispositifs médicaux
AAMI / ANSI ES 60601-1	Appareils électromédicaux - Partie 1 : exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles (CEI 60601-1:2005, Mod). (General II (ES/EMC))
AAMI / ANSI / CEI 60601-1-2	Appareils électromédicaux Partie 1-2 : exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles norme collatérale : perturbations électromagnétiques exigences et essais. (General II (ES/EMC))
AAMI / ANSI / ISO 15223-1	Dispositifs médicaux - Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux - Partie 1 : exigences générales
California Proposition 65	Safe Drinking Water and Toxic Enforcement Act of 1986



Législation et règles applicables aux pays de l'Union Européenne (UE) :

Norme	Description
Règlement (UE) 2017/745	Le règlement relatif aux dispositifs médicaux, modifiant la directive 93/42/CEE, entrera en vigueur le 26 mai 2021
EN 1041	Informations fournies par le fabricant de dispositifs médicaux
EN ISO 13485	Systèmes de gestion de la qualité des dispositifs médicaux
EN ISO 14971	Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux
EN ISO 15223-1	Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux — Partie 1 : Exigences générales
EN 60601-1	Exigences générales pour la sécurité fondamentale et les performances essentielles
EN 60601-1-2	Exigences générales relatives à la sécurité fondamentale et aux performances essentielles - norme collatérale : Compatibilité électromagnétique
EN 60601-1-6	Normes générales de sécurité — Règle collatérale : aptitude à l'utilisation
EN 62304	Logiciel pour dispositif médical — Processus du cycle de vie du logiciel
EN 62366-1	Application de l'ingénierie des caractéristiques de l'utilisateur aux dispositifs médicaux
2012/19/UE (DEEE)	Déchets d'équipements électriques et électroniques
Directive 2011/65/UE, telle que modifiée par la Directive déléguée (UE) 2015/863 de la Commission	Limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses dans les équipements électriques et électroniques

1.7 Homologation du produit



Le système de gestion vidéo Helion est un dispositif médical de classe I selon le règlement 2017/745/UE relatif aux dispositifs médicaux, et il est conforme à la version du règlement en vigueur au moment de la vente du produit. Videomed S.r.l. atteste que Helion respecte les exigences générales en matière de sécurité et de performances du règlement 2017/745/UE concernant les dispositifs médicaux, Annexe I. Une procédure d'évaluation de la conformité pour les dispositifs de classe I doit être effectuée selon l'article 52 (7), en tenant compte d'un système de management de la qualité conforme à l'annexe IX, chapitre 1. Le fabricant confirme la conformité au marquage CE.

1.8 Garantie

Les clauses de garantie complètes sont fournies dans le contrat de vente.

Videomed S.r.l. garantit la sécurité et la fiabilité fonctionnelle du système à condition que :

- le système soit utilisé, géré et réparé exclusivement dans le respect des informations de ce mode d'emploi;
- les installations, modifications et réparations soient effectuées exclusivement par les services d'assistance de Videomed S.r.l.;
- seuls des pièces de rechange et accessoires autorisés par le fabricant soient utilisés ;
- aucun changement structurel ne soit apporté aux dispositifs.

Le statut du système après les tests du système doit être enregistré dans un compte rendu d'installation. La mise en service est utilisée comme preuve du début de la période de garantie.

D'autres informations peuvent être fournies dans le contrat commercial.

Les conditions requises par le contrat commercial (si elles diffèrent) sont prioritaires sur les informations fournies dans cette rubrique.



2 Informations de sécurité

2.1 Avertissements de sécurité généraux

Le système de gestion vidéo Helion doit être utilisé par des personnes adéquatement formées.

A DANGER

CHOC ÉLECTRIQUE DÛ À UN CÂBLE D'ALIMENTATION ENDOMMAGÉ!

Contrôlez le câble d'alimentation avant de le brancher et ne l'utilisez pas s'il a été écrasé ou si l'isolation est endommagée.

A DANGER

CHOC ÉLECTRIQUE EN PRÉSENCE DE PIÈCES NUES SOUS TENSION!

Il est recommandé également de contrôler périodiquement l'intégrité des pièces du dispositif, pour détecter la présence de pièces nues à la suite d'un impact ou d'une chute, et de ne pas utiliser le dispositif en présence de dommages à la structure ou à ses composants.

A DANGER

CHOC ÉLECTRIQUE PROVOQUÉ PAR UNE PROCÉDURE DE CONNEXION ÉLECTRIQUE ERRONÉE!

Le système Helion doit être alimenté par et être relié à la terre sur le panneau électrique alimentant le bloc opératoire. De même, tout équipement raccordé au système Helion doit être alimenté par et être relié à la terre sur le panneau électrique alimentant le bloc opératoire.

A AVERTISSEMENT

Ce produit peut vous exposer à des substances chimiques, y compris à du plomb et à du phtalate de bis(2-éthylhexyle), qui sont connus dans l'État de Californie pour leurs propriétés cancérigènes, ainsi qu'à du plomb et à du phtalate de bis(2-éthylhexyle), qui sont connus dans l'État de Californie pour entraîner des malformations congénitales ou d'autres effets délétères pour la reproduction. Pour de plus amples informations, consultez le site www.P65Warnings.ca.gov.

A ATTENTION

Toutes les informations de sécurité doivent être respectées pour assurer la sécurité d'utilisation du système de gestion vidéo Helion.

A ATTENTION

Pour éviter toute complication due à l'équilibrage des charges électrostatiques entre des pièces du dispositif et le patient, l'utilisateur ne doit jamais toucher en même temps les pièces métalliques du système et le patient.

A ATTENTION

MESURE DES COURANTS DE DISPERSION!

Il est nécessaire de mesurer les courants de fuite lorsque les circuits en aval du système Helion sont ouverts. Dans le cas contraire, les courants de fuite de ces circuits seront additionnés à ceux du système Helion.

A ATTENTION

Il est strictement interdit d'enlever les plaques signalétiques et/ ou de les remplacer par d'autres plaques. Si les plaques sont endommagées ou qu'elles ont été enlevées, le client doit le signaler au fabricant.

2.2 Compatibilité électromagnétique

Le système de gestion vidéo Helion fourni contient des composants électroniques soumis aux réglementations relatives à la compatibilité électromagnétique affectés par des émissions conduites et rayonnées.

Les valeurs d'émission sont conformes aux exigences réglementaires grâce à l'utilisation de composants conformes à la directive relative à la compatibilité électromagnétique, à des connexions adéquates et à l'installation de filtres si ces derniers sont nécessaires.

Le système de gestion vidéo Helion est donc conforme à la directive relative à la compatibilité électromagnétique (CEM).

A ATTENTION

Les travaux de maintenance non conformes sur les appareils électriques ou le remplacement incorrect de composants peut compromettre l'efficacité des solutions adoptées.

Le produit Helion est un dispositif électromédical de classe A selon la norme CEI 60601-1-2 (CISPR 11) et peut être utilisé dans un environnement électromagnétique spécifique. Le client et/ou l'utilisateur du produit doit veiller à l'utiliser dans l'environnement électromagnétique décrit ci-dessous.



Essai d'émission	Conformité	Environnement électromagnétique - Guide	
Émissions radioélectriques rayonnées et conduites CISPR 11	Groupe 1	Helio utilise de l'énergie radioélectrique uniquement pour son fonctionnement interne. En conséquence, les émissions radioélectriques sont très limitées et ne devraient pas produire d'interférences dans les dispositifs électroniques utilisés dans son voisinage.	
	Classe A	Helion peut être utilisé dans tous les types	
Émissions d'harmoniques CEI 61000-3-2	Non applicable	d'établissements, sauf dans les bâtiments domestiques et les établissements directement raccordés au réseau public de	
Fluctuations de tension/flicker selon CEI 61000-3-3	Non applicable	distribution basse tension alimentant des bâtiments utilisés à des fins domestiques.	

Directives et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

Le produit peut être utilisé dans un environnement électromagnétique spécifique. Le client et/ou l'utilisateur du produit doit veiller à l'utiliser dans l'environnement électromagnétique décrit ci-dessous :

Essai d'IMMUNITÉ	Niveau d'essai CEI	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique – Directives
Décharges électrostatiques (ESD) CEI 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2, ± 4, ± 8, ± 15 kV air	CEI 60601-1-2 Niveau d'essai	Le sol doit être en bois, en béton ou recouvert de carrelage en céramique. Si le sol est recouvert d'un matériau synthétique, l'humidité relative doit être d'au moins 30 %. Une perte temporaire du signal est possible (quelques secondes).
Champs électromagnétique s rayonnés CEI 61000-4-3	3 V/m entre 80 MHz et 2,7 GHz	CEI 60601-1-2 Niveau d'essai	Les appareils portables et mobiles de communication radioélectrique ne doivent pas être utilisés à une distance inférieure à celle indiquée par rapport à toutes les pièces de l'EUT y compris à ses câbles. Distance minimale de 30 cm.
Transitoires électriques rapides en salves CEI 61000-4-4	± 2 kV pour les câbles d'alimentation ± 1 kV pour les câbles d'entrée et de sortie > 3 m	CEI 60601-1-2 Niveau d'essai	La qualité du réseau électrique doit être celle d'un environnement commercial et/ou hospitalier classique.
Impulsions CEI 61000-4-5	± 0,5, ± 1 kV en mode différentiel ± 0,5, ± 1, ± 2 kV en mode commun	CEI 60601-1-2 Niveau d'essai	La qualité du réseau électrique doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier classique.
Perturbations conduites, induites par des champs radioélectriques CEI 61000-4-6	3 V 150 kHz à 80 MHz 6 V Fréquences ISM	CEI 60601-1-2 Niveau d'essai	Les appareils portables et mobiles de communication radioélectrique ne doivent pas être utilisés à une distance inférieure à celle indiquée par rapport à toutes les pièces de l'EUT y compris à ses câbles. Distance minimale de 30 cm.

Essai d'IMMUNITÉ	Niveau d'essai CEI	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique – Directives
Champ magnétique aux fréquences du réseau (50/60 Hz) CEI 61000-4-8	30 A/m	CEI 60601-1-2 Niveau d'essai	Les champs magnétiques observés aux fréquences des réseaux de distribution électrique doivent avoir les niveaux usuels rencontrés dans les environnements commerciaux ou hospitaliers.
Baisses de tension, interruptions brèves et variations de tension sur les lignes d'entrée électrique CEI 61000-4-11	10 ms – 0 % à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°. 225°, 270°, 315° 20 ms – 0 % à 0° 500 ms – 70% à 0° 5 s – 0 %	CEI 60601-1-2 Niveau d'essai	La qualité de la tension du secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier classique. Si l'utilisateur de l'appareil doit pouvoir continuer de l'utiliser même en cas d'interruption de l'alimentation, il est recommandé d'alimenter l'appareil avec une source d'alimentation sans interruption (ASI) ou des batteries.

Directives et déclaration du fabricant - Plage et niveau de fréquence : Appareil de communication radioélectrique sans fil

Fréquence d'essai (MHz)	Modulation	Niveau d'IMMUNITÉ minimum (V/m)	Niveau d'IMMUNITÉ appliqué (V/m)
385	** Modulation par impulsions : 18 Hz	27	27
450	□ * FM + 5 Hz écart : 1 kHz sinusoïdal	28	28
	■ ** Modulation par impulsions: 18 Hz		
710	** Modulation par impulsions :	9	9
745	217 Hz		
780			
810	** Modulation par impulsions :	28	28
870	18 Hz		
930			
1720	** Modulation par impulsions :	28	28
1845	217 Hz		
1970			
2450	** Modulation par impulsions : 217 Hz	28	28
5240	** Modulation par impulsions :	9	9
5500	217 Hz		
5785			



2.3 Durée de vie utile du système

Si toutes les réglementations applicables en matière de sécurité et de maintenance sont strictement respectées, le système d'intégration vidéo est conçu pour garantir une durée de vie de 8 ans.

Le cycle de vie inclut la garantie de fonctionnalité du produit conformément au mode d'emploi spécifique, la fourniture du service d'assistance et la disponibilité de pièces de rechange.

Videomed S.r.l. applique à toutes ses activités commerciales un système de management de la qualité certifié conformément à la norme EN ISO 13485, garantissant :

- un niveau de qualité maximale ;
- la fiabilité des produits et des accessoires ;
- la simplicité d'utilisation ;
- un design fonctionnel;
- l'optimisation pour la finalité prévue.

2.4 Nettoyage

A ATTENTION

Ne pas utiliser de produits détergents.

Ce paragraphe indique comment procéder au nettoyage du système Helion.

Le nettoyage doit être effectué régulièrement (au moins une fois par semaine) pour assurer le bon fonctionnement et l'intégrité des composants.

Utilisez des équipements de protection individuelle pour tous les travaux de maintenance et de nettoyage. Liste des équipements de protection : chaussures fermées, pantalons longs robustes en tissu, tunique, gants. Contrôlez les équipements de protection individuelle pour vous assurer qu'ils sont en bon état. Informez l'exploitant en cas de défauts.

2.4.1 Préparation du système

Débranchez le cordon d'alimentation de la prise. Pour une installation permanente, mettez sur Arrêt l'interrupteur principal situé sur le panneau avant du rack.

2.4.2 Nettoyage du système

- 1. Portez les équipements de sécurité individuels requis.
- 2. Avec des moyens adéquats, enlevez les saletés grossières du rack ou des unités en cas d'installation sans rack.
- 3. À l'aide d'un chiffon propre et sec, essuyez tous les résidus sur le rack ou les unités. Essuyez d'abord le dessus, puis les côtés du rack ou des unités.
- 4. Inspectez visuellement les surfaces du système. Les surfaces doivent être exemptes de tout résidu. Une attention particulière doit être portée aux grilles du ventilateur, pour assurer la recirculation optimale de l'air. Nettoyez de nouveau toutes les surfaces où des résidus sont encore visibles.

2.5 Maintenance préventive

La maintenance doit être effectuée tous les ans pour assurer le bon fonctionnement et l'intégrité des composants.

Les produits ne peuvent être entretenus que par des techniciens de maintenance qualifiés. Vous pouvez obtenir les coordonnées de techniciens de service auprès du service technique clientèle. Videomed S.r.l. recommande la mise en place d'un contrat de maintenance afin de garantir une maintenance fiable et régulière.



3 Description du système

3.1 Usage prévu

Le système de gestion vidéo Helion est un système de vidéocommunication médicale utilisé exclusivement pour l'affichage et la gestion de sources audio et vidéo existantes et pour la commande de l'éclairage opératoire conformément aux spécifications établies par le fabricant.

3.2 Utilisation normale

- Le système doit être utilisé exclusivement pour l'affichage et la gestion de sources audio et vidéo existantes;
- Le contrôle des signaux via l'écran tactile ;
- La distribution des signaux analogiques et numériques vers les différentes sorties vidéo;
- L'exportation de données vers d'autres dispositifs (ne faisant pas partie du dispositif médical);
- La documentation de l'intervention via un archivage temporaire
- L'échange d'informations par visioconférence avec le bloc opératoire, par le partage d'images et de vidéos en haute résolution en dehors du bloc;
- La maintenance régulière du dispositif médical conformément aux intervalles de maintenance définis par des techniciens de maintenance qualifiés;
- L'exploitation initiale par l'exploitant ;
- La réparation et l'élimination du dispositif médical doivent être effectuées par des techniciens de maintenance qualifiés en accord avec les exigences applicables;
- La commande de la mise sous tension, de la mise hors tension et de l'intensité des éclairages opératoires compatibles.

3.3 Contre-indications

- Le système ne doit pas être utilisé dans le but d'obtenir des résultats ou de poser un diagnostic;
- Le système ne doit pas être utilisé pour contrôler les fonctions vitales;
- Le système ne doit pas être utilisé pour établir des rapports ;
- Le produit n'est pas conçu pour le stockage de données cliniques à des fins médicolégales;
- Le système ne doit pas être utilisé comme système de précision ou de mesure du fonctionnement d'un appareil de maintien de la vie;
- Le système ne doit pas être utilisé pour corriger l'administration de médicaments;
- Le système ne doit pas être utilisé comme système de monitoring de l'état d'un patient;
- Le système ne doit pas être utilisé comme système d'alarme ;

- Le système ne doit pas être utilisé pour un traitement particulier. Des informations incorrectes peuvent conduire au traitement inapproprié du patient;
- Le système (moniteur raccordé au système) ne doit pas être utilisé comme source d'information principale.

3.4 Mauvaise utilisation raisonnablement prévisible

Les mauvaises utilisations raisonnablement prévisibles, qui doivent être considérées comme strictement interdites, sont énumérées ci-dessous :

- Utilisation du système dans des zones où il existe un risque d'explosion;
- Utilisation du système à proximité de champs électromagnétiques puissants;
- Utilisation du système à des fins autres que celles décrites au paragraphe « Usage prévu ».

Toute utilisation du système pour un usage autre que celui prévu doit être autorisée préalablement par écrit par le fabricant. Toute utilisation non conforme aux conditions spécifiées ci-dessus est considérée comme une « mauvaise utilisation », auquel cas le fabricant décline toute responsabilité pour tous dommages matériels ou corporels et annule toute garantie.

Une mauvaise utilisation du système entraîne l'exclusion de toute responsabilité du fabricant.

3.5 Utilisation en association avec d'autres dispositifs médicaux

Le système de gestion vidéo Helion peut être associé aux dispositifs d'autres fabricants.

Installez uniquement des dispositifs validés selon la norme CEI 60601-1 dans l'environnement du patient.

En dehors de l'environnement du patient, vous pouvez également installer des dispositifs validés selon la norme CEI 62368-1.

Si un dispositif est installé ultérieurement, son installation doit être réalisée selon les spécifications de la norme CEI 60601-1 et dans le respect des spécifications données par le fabricant.

Videomed ne peut être tenu responsable en cas d'association du système de gestion vidéo à des produits tiers.

3.6 Obligations et interdictions

Le système de gestion Helion de Videomed S.r.l. doit être utilisé uniquement par un personnel médical et paramédical qui dispose des qualifications professionnelles nécessaires, a lu ce mode d'emploi et a été formé adéquatement à l'utilisation du système. La formation est certifiée dans le cadre de la participation au cours de formation « Formation pour le personnel de santé sur l'utilisation d'Helion ». Cette formation doit être documentée.



3.6.1 Interdictions pour le personnel

Le personnel ne doit en particulier pas :

- utiliser le système de façon incorrecte, c'est-à-dire pour un usage autre que celui indiqué au paragraphe « Usage prévu » ;
- remplacer ou modifier des composants du système sans l'autorisation du fabricant;
- utiliser le système comme point d'assistance même s'il n'est pas opérationnel (entraînant un risque de chute et/ou de dommages pour le système lui-même);
- utiliser le système en dehors des conditions ambiantes autorisées (voir paragraphe « Caractéristiques techniques »).

A ATTENTION

Videomed S.r.l. ne peut pas être tenu pour responsable de tout dommage matériel ou corporel s'il est avéré que le système a été utilisé dans une salle non autorisée.

3.7 Caractéristiques techniques

MAIN UNIT - Spécifications techniques

MAIN ONLY - Specifications techniques			
Entrées vidéo	18 (14 DVI, 2 3G-SDI, 2 CVBS)		
Sorties moniteur	10 DVI sur CAT 7 ou fibre optique		
Résolutions	Standard vidéo PAL (720 x 576)		
compatibles	HDTV (1280 x 720)		
	Full HDTV (1920 x 1080p)		
	Résolution du PC (1024 x 768, 1280 x 1024, 1600 x 1200, 1920 x 1200)		
	Option UHD/4K avec l'unité 4K		
Dimensions	133 x 430 x 450 mm		
Alimentation	100-240 V 50-60 Hz CA		
Consommation électrique	160 W		
Protection	Protection contre les courts-circuits		
	Protection de surcharge		
	Protection contre les surtensions		
Tension d'isolement	Entrée/Sortie 4 000 V CA		
	Entrée/FG 1500 V CA		
Enceinte	IP20		
Conditions	Température de service : +10/+40 °C		
environnementales	Plage d'humidité relative de service : entre 30% et 75%		
	Plage de pression atmosphérique de service : entre 54,0 kPa et 106,0 kPa		
	Température de stockage : -40/+70 °C		
	Plage d'humidité relative de stockage : entre 10 % et 100 % avec condensation		
	Plage de pression atmosphérique de stockage : entre 50,0 kPa et 106,0 kPa		
Altitude de service maximale	5 000 mt		
Écran tactile de commande	21 po, 24 po ou 27 po, 1920 x 1080, 16:9		
Capacité de stockage	2 To par défaut (extensible à 4 To)		
Entrées audio	3 x microphones		
	2 x Aux stéréo		
	1 x visioconférence		
Sorties audio	1 x stéréo amplifié		
	1 x stéréo non amplifié		
	1 x visioconférence		
	2 x sorties haut-parleur (G/D)		
Protocoles de communication	DICOM		



MAIN UNIT - Spécifications techniques

Autres connexions 2 x USB 2.0

3 x USB 3.0

12 x ports série RS232 (2 x ports série RS232 réservés au

fabricant)

Poids de l'unité 13,5 kg

CONFERENCE UNIT - Spécifications techniques

Standard vidéo H.263, H.263++, H.264, H.264 High Profile, H.264 SVC.

Encodage jusqu'à 1920 x 1080p 60fps

Entrées vidéo 2 entrées :

- 2 x vidéo HD entrée (1080p60/720p60)

Dimensions 44 x 430 x 450 mm

Alimentation 100-240 V 50-60 Hz CA

Sorties vidéo 2 sorties :

- 2 x vidéo HD sortie (1080p60/720p60)

Consommation électrique

34 W

Protection Protection contre les courts-circuits

Protection de surcharge

Protection contre les surintensités Protection contre les surtensions

Tension d'isolement Entrée/Sortie 4 000 V CA

Entrée/FG1500 V CA

Conditions Température de service : +10/+40 °C

environnementales Plage d'humidité relative de service : entre 30% et 75%

Plage de pression atmosphérique de service : entre 54,0 kPa et

106,0 kPa

Température de stockage: -40/+70°C

Plage d'humidité relative de stockage : entre 10 % et 100 % avec

condensation

Plage de pression atmosphérique de stockage : entre 50,0 kPa

et 106,0 kPa

Altitude de service

maximale

5 000 mt

Enceinte IP20

Audio HD MicPod 100 Hz fino à 16 kHz

Bouton Silencieux

Poids de l'unité 8 kg

27

4K UNIT - Spécifications techniques

in one openion to imput			
Entrées vidéo	5 ports HDMI		
Sorties vidéo	5 ports HDMI		
Résolutions compatibles	Jusqu'à 4096 x 2160 à 60 Hz		
Transmission vers le moniteur	Câble à fibre optique		
Ports supplémentaires	5 x DVI par sortie CAT 6/7 redimensionnés en FullHD 1080 5 x DVI par entrée CAT 6/7 à boucle de passage (FullHD 1080)		
Dimensions	44 x 430 x 450 mm		
Alimentation	100-240 V 50-60 Hz CA		
Consommation électrique	30 W		
Protection	Protection contre les courts-circuits Protection de surcharge Protection contre les surintensités Protection contre les surtensions		
Tension d'isolement	Entrée/Sortie 4 000 V CA Entrée/FG 1500 V CA		
Conditions environnementales	Température de service : +10/+40 °C Plage d'humidité relative de service : entre 30% et 75% Plage de pression atmosphérique de service : entre 54,0 kPa et 106,0 kPa Température de stockage : -40/+70 °C Plage d'humidité relative de stockage : entre 10 % et 100 % avec condensation Plage de pression atmosphérique de stockage : entre 50,0 kPa et 106,0 kPa		
Altitude de service maximale	5 000 mt		
Enceinte	IP20		
Poids de l'unité	5,5 kg		



4K PLUS UNIT - Spécifications techniques

_	
Entrées vidéo	2 ports HDMI 2 ports d'écran
Sorties vidéo	2 ports HDMI 2 ports d'écran
Résolutions compatibles	Jusqu'à 4096 x 2160 à 60 Hz
Transmission vers le moniteur	Câble à fibre optique
Ports supplémentaires	4 x DVI par CAT 6/7 sortie changé en FullHD 1080 4 x DVI par CAT 6/7 passage entrée (FullHD 1080)
Dimensions	44 x 430 x 450 mm
Alimentation	100-240 V 50-60 Hz CA
Consommation électrique	30 W
Protection	Protection contre les courts-circuits Protection de surcharge Protection contre les surintensités Protection contre les surtensions
Tension d'isolement	Entrée/Sortie 4 000 V CA Entrée/FG 1 500 V CA
Conditions environnementales	Température de service : +10/+40 °C Plage d'humidité relative de service : entre 30% et 75% Plage de pression atmosphérique de service : entre 54,0 kPa et 106,0 kPa Température de stockage : -40/+70 °C Plage d'humidité relative de stockage : entre 10 % et 100 % avec condensation Plage de pression atmosphérique de stockage : entre 50,0 kPa et 106,0 kPa
Altitude de service maximale	5 000 mt
Enceinte	IP20
Poids de l'unité	5,5 kg

RACK UNIT (en option)- Spécifications techniques

Dimensions	800 x 600 x 757 mm
Couleur	RAL 7016 gaufré
Conditions	Température de service : +10/+40 °C
environnementales	Plage d'humidité relative de service : entre 30% et 75%
	Plage de pression atmosphérique de service : entre 70,0 kPa et 106,0 kPa
	Température de stockage : -40/+70 °C
	Plage d'humidité relative de stockage : entre 10 % et 100 % avec condensation
	Plage de pression atmosphérique de stockage : entre 50,0 kPa et 106,0 kPa
Composant interne du rack	Deux ventilateurs, ventilation forcée, produisant chacun 2 410 mètres cubes par minute (CMM) minimum
Composant interne du rack	Transformateur d'isolation, puissance 1 000 VA
Altitude de service maximale	3000 mt
Enceinte	IP20
Poids de l'unité	64 kg

RACK UNIT (configuration vidéo sur IP) - Spécifications techniques

, ,	·
Dimensions	800 x 600 x 757 mm
Couleur	RAL 7016 gaufré
Conditions environnementales	Température de service : +10 °C/+30 °C (1000 m) / +26,6 °C (2000 m) / +18,6 °C (3000 m) Plage d'humidité relative de service : entre 30 % et 75 % Plage de pression atmosphérique de service : entre 70,0 kPa et 106,0 kPa Température de stockage : -20/+50 °C Plage d'humidité relative de stockage : 15 % à 93 % sans condensation Plage de pression atmosphérique de stockage : entre 60,0 kPa
	et 106,0 kPa
Composant interne du rack	Deux ventilateurs, ventilation forcée, produisant chacun 2 410 mètres cubes par minute (CMM) minimum
Composant interne du rack	Transformateur d'isolation, puissance 1 000 VA
Altitude de service maximale	3000 mt
Enceinte	IP20
Poids de l'unité	64 kg



3.8 Dimensions et répartition du poids

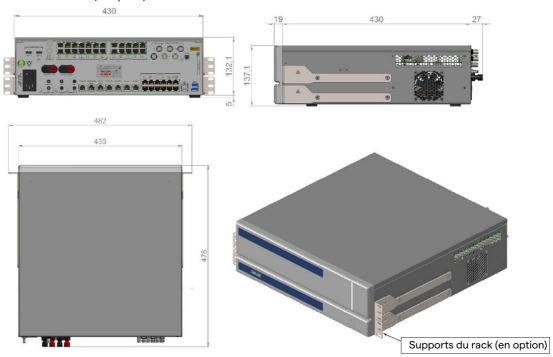
MAIN UNIT

Dimensions 133 x 430 x 450 mm

Poids de l'unité 13,5 kg



Dimensions du rack (en option)



CONFERENCE UNIT

Dimensions 44 x 430 x 450 mm

Poids de l'unité 8 kg



Dimensions du rack (en option)





4K UNIT

Poids de l'unité 5,5 kg



Dimensions du rack (en option)



4K PLUS UNIT

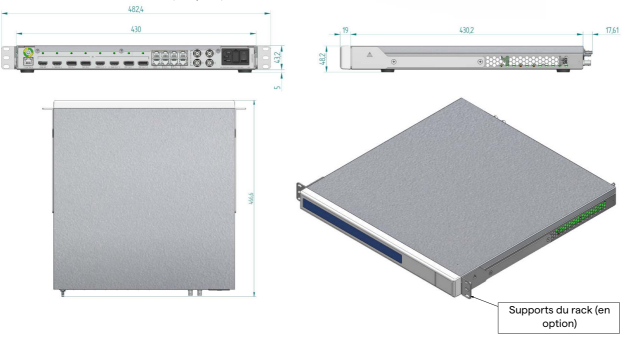
Dimensions 44 x 430 x 450 mm

Poids de l'unité 5,5 kg





Dimensions du rack (en option)

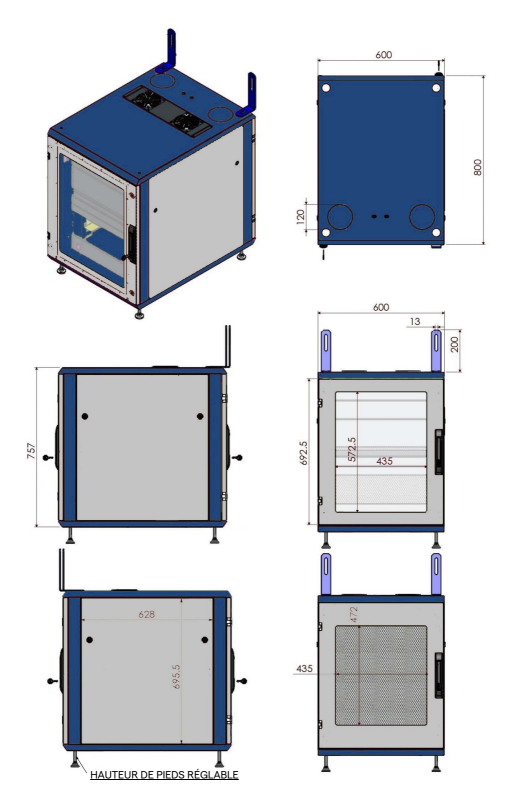




RACK UNIT

Dimensions 800 x 600 x 757 mm

Poids de l'unité 64 kg



3.9 Composants du système

Le système de gestion vidéo Helion possède une structure modulaire composée de 3 unités opérationnelles pouvant être utilisées simultanément.

La seule unité pouvant être utilisée indépendamment est l'unité principale.



- [1] Unité 4K (4K UNIT) ou unité 4K PLUS (4K PLUS UNIT)
- [2] Unité de conférence (CONFERENCE UNIT)
- [3] Unité principale (MAIN UNIT)

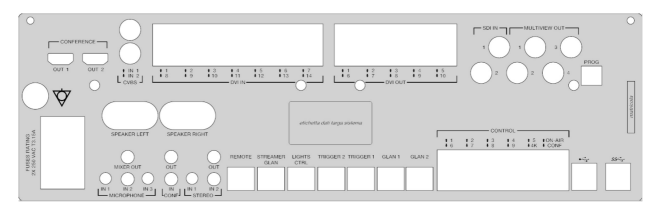
3.9.1 Unité principale

Les fonctions suivantes sont disponibles via l'unité principale.

Fonction	Description
ROUTING (Routage)	Permet de distribuer les différentes sources présentes dans la salle vers les moniteurs destinataires.
PROCEDURE DOCUMENTATION (Documentation de la procédure)	Permet de documenter l'exploitation en stockant temporairement et exportant les images et vidéos enregistrées.
VIDEO STREAMING (Streaming vidéo)	Permet de partager des informations en dehors du bloc opératoire avec un système de streaming HD.



Les ports de connexion suivants se situent sur l'arrière de l'unité. Ils sont divisés dans les sections suivantes :

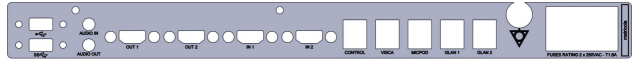


Les câbles de connexion sont fournis par Videomed S.r.l.

3.9.2 Unité de conférence

L'unité de conférence est équipée d'une technologie de visioconférence Full HD qui permet l'échange d'informations par visioconférence avec le bloc opératoire, en partageant des images et vidéos en haute résolution en dehors du bloc.

Les ports de connexion suivants se situent sur l'arrière de l'unité.

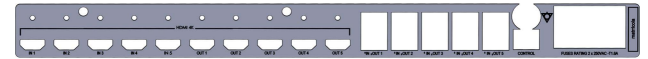


Les câbles de connexion sont fournis par Videomed S.r.l.

3.9.3 Unité 4K

L'unité 4K permet la gestion complète des signaux avec une résolution 4K/Ultra HD.

Les ports de connexion suivants se situent sur l'arrière de l'unité. Ils sont divisés dans les sections suivantes :



Les câbles de connexion sont fournis par Videomed S.r.l.

3.9.4 Unité 4K Plus

L'unité 4K Plus permet la gestion complète des signaux avec une résolution 4K/Ultra HD (avec résolution Ultra HD standard). Les ports de connexion suivants se situent sur l'arrière de l'unité. Ils sont divisés dans les sections suivantes :



Les câbles de connexion sont fournis par Videomed S.r.l.

3.9.5 Logiciel de commande

L'interface utilisateur du système de gestion vidéo Helion permet de commander et de gérer chaque unité fonctionnelle.

Une barre de sélection inférieure (toujours visible) permet d'identifier de manière unique les sections du logiciel selon la fonction exécutée.



Les sections de la barre de sélection sont décrites ci-dessous :

N°	Fonction	Description	Image
[1]	Routage vidéo (VIDEO ROUTING)	Le bouton BLEU identifie la section de la fonction VIDEO ROUTING (Routage vidéo). Cette fonction permet la distribution des signaux vidéo connectés vers tous les moniteurs installés dans le bloc opératoire.	UIDEO ROUTING
[2]	Enregistrement (RECORDING)	Le bouton ROUGE identifie la section de la fonction VIDEO RECORDING (Enregistrement vidéo). Cette fonction permet d'enregistrer des images et des vidéos.	RECORDING
[3]	Visioconférence (VIDEO CONFERENCE)	Le bouton ORANGE identifie la section de la fonction VIDEO CONFERENCE (Visioconférence). Cette fonction permet la communication audio/vidéo bidirectionnelle.	VIDEO CONFERENCE

Le système de gestion vidéo Helion assure également la commande et la gestion des dispositifs principaux installés dans le bloc opératoire :

- Caméra du bloc opératoire PTZ;
- Éclairages opératoires avec caméra vidéo opératoire.

Toutes les fonctions présentes dans le logiciel de commande sont décrites en détail au chapitre « Interface utilisateur » du présent mode d'emploi.



4 Opération

4.1 Premier démarrage du système

Le système de gestion vidéo Helion est livré à l'exploitant par le personnel technique autorisé de l'installateur de Videomed S.r.l. Préalablement à la mise en service du système, l'exploitant doit avoir suivi une formation adéquate portant sur les commandes fonctionnelles et visuelles, les réglages et l'étalonnage, le nettoyage et la maintenance du système ainsi que sur le mode d'emploi applicable.

La livraison du système de gestion vidéo Helion est validée par un document signé par l'exploitant.

Après la mise en service du système, les instructions contenues dans ce mode d'emploi sont contraignantes pour l'utilisateur.

4.2 Contrôles préliminaires

Avant chaque utilisation, contrôlez les points suivants sur les composants de l'écran de commande :

- stabilité de l'assemblage du moniteur ;
- pièces détachées sur le corps du moniteur ;
- dommages visibles, notamment abrasion des surfaces plastiques ou dommages à la peinture.

Le nettoyage est effectué pendant la maintenance.

4.3 Démarrage du système

Pour démarrer le système, procédez de la manière suivante :



4.4 Connexion aux sources

Lorsqu'une nouvelle source vidéo est connectée au système, sa prévisualisation dynamique (trame) est affichée dans la liste des sources, indiquant le nom de la prise/ligne utilisée.

La prévisualisation est actualisée régulièrement tant que le signal est actif.

Pour connecter des nouvelles sources vidéo au système, connectez simplement la source souhaitée à l'une des connexions vidéo compatibles situées sur les plaques de connexion installées sur les panneaux suspendus.

Selon la configuration installée, les connexions suivantes peuvent être présentes :

- DVI
- 3G/HD/SD-SDI
- CVBS (composite)

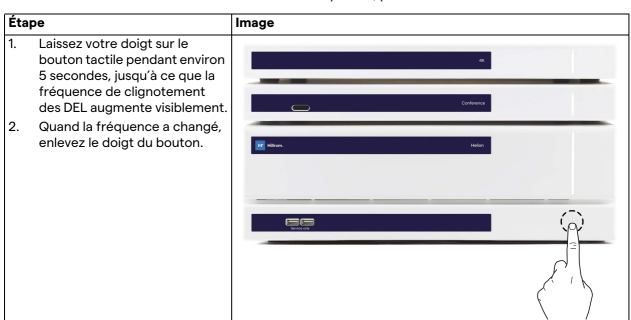
Le schéma technique montre un exemple de plaques de connexion installées sur les panneaux suspendus.

Dans la configuration vidéo sur IP Helion, des connecteurs de port universel Neutrik seront fournis et installés pour raccorder les sources vidéo à Helion.



4.5 Arrêt du système

Pour arrêter le système, procédez de la manière suivante :



En cas d'arrêt du système, il est possible de forcer la désactivation du système en laissant le doigt sur le bouton jusqu'à ce qu'il s'éteigne puis de redémarrer le dispositif en suivant la procédure de démarrage décrite au paragraphe « Démarrage du système ». Il est recommandé de n'utiliser l'arrêt forcé qu'en cas d'urgence, car cette procédure est susceptible d'entraîner la perte de données.



4.6 Démarrage/arrêt du système avec le bouton à distance

Le système de gestion vidéo Helion permet de redémarrer les unités via un bouton marche/arrêt à distance installé à l'intérieur du bloc opératoire (généralement sur un panneau suspendu ou une unité murale).

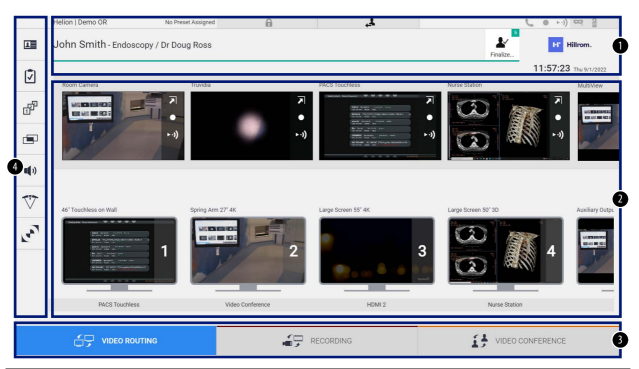
Grâce à cette solution, l'exploitant peut gérer entièrement le système de gestion vidéo sans devoir accéder au rack technique. L'arrêt des unités à l'intérieur du rack est donc réservé au personnel technique et autorisé/formé de Videomed S.r.l. pour les travaux de service ou de maintenance.

41

5 Interface utilisateur

5.1 Description générale de l'interface utilisateur

L'interface utilisateur est structurée de la manière suivante :



N°	Élément	Description
[1]	BARRE D'ÉTAT	Elle contient des informations importantes, comme le nom du patient et le nombre de médias enregistrés qui lui sont associés. Les informations telles que la date, l'heure et un tableau de bord montrant l'état de l'enregistrement, la visioconférence, le streaming et les modes avancés « Privacy Mode » (Mode privé), « Do Not Disturb » (Ne pas déranger) et « Lecture Mode » (Mode de lecture) sont également disponibles.
[2]	SECTION PRINCIPALE	Zone pour les fonctions permettant de sélectionner la source et d'identifier les moniteurs. La structure de la zone varie selon les fonctions de commande activées.
[3]	BARRE DE SÉLECTION	Barre située au bas de l'écran permettant de sélectionner les fonctions suivantes : - Video Routing (Routage vidéo, identifié en bleu), - Recording (Enregistrement, identifié en rouge), - Video Conference (Visioconférence, identifié en orange)
[4]	MENU LATÉRAL	Barre à gauche de l'écran permettant d'accéder aux écrans de configuration et de gestion du flux de travail.



5.2 Écran tactile de commande



L'écran de commande est un écran tactile à haute résolution. Les boutons de l'interface utilisateur peuvent être activés en effleurant ou en balayant l'écran.

L'écran de commande a son propre menu de configuration à partir duquel il est possible d'accéder aux paramètres du moniteur :

- luminosité : intensité de tout l'écran d'affichage ;
- contraste : la différence de luminosité entre zones lumineuses et sombres de l'écran.

Les paramètres de commande du menu sont situés sur le côté ou le bas du moniteur, selon le modèle.

Consultez le mode d'emploi de l'écran tactile pour obtenir de plus amples informations.

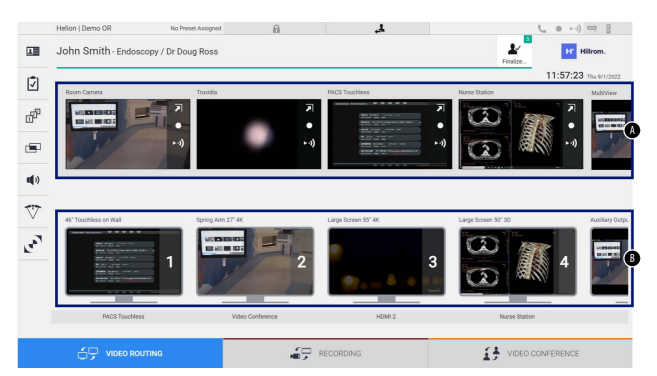
Les informations concernant le numéro de série pour identifier le modèle sont fournies à l'arrière de l'écran.

5.3 Fonction « Video Routing » (Routage vidéo)

La fonction de routage vidéo (Video Routing) vous permet de gérer des images provenant de différentes sources disponibles dans le bloc opératoire, comme :

- un endoscope,
- une caméra vidéo opératoire,
- la caméra du bloc

Ces signaux vidéo peuvent être acheminés vers tout moniteur à l'intérieur du bloc opératoire.



L'écran principal de routage vidéo est structuré de la manière suivante :

- [A] liste des sources connectées
- [B] liste des moniteurs activés

Pour envoyer un signal vidéo vers un moniteur, faites glisser l'image concernée depuis la liste des sources [A] disponibles et déposez-la dans l'un des moniteurs activés [B], en utilisant la technique « glisser-déposer ».



La prévisualisation du signal vidéo envoyé s'affiche dans l'icône du moniteur concerné et est actualisée régulièrement.

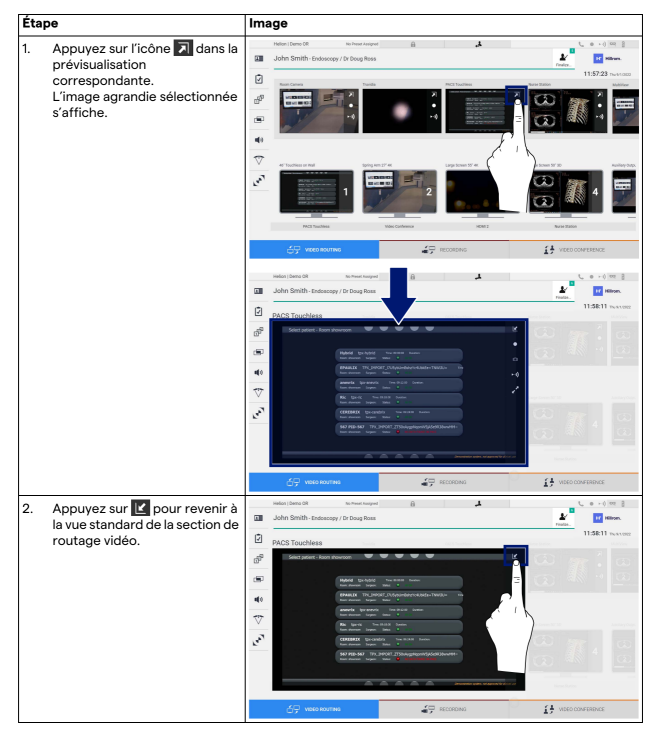
Pour retirer le signal d'un moniteur, sélectionnez-le dans la liste des sources et appuyez sur \times .



5.3.1 Prévisualisation en direct

Avec la fonction de prévisualisation en direct, il est possible d'agrandir ou de réduire la prévisualisation du signal vidéo de chaque source connectée.

Pour afficher la prévisualisation en direct de l'un des signaux disponibles dans la liste des sources, procédez de la manière suivante :



Les icônes suivantes sont présentes dans la fenêtre de prévisualisation en direct :

Icône	Fonction
	Permet de démarrer/arrêter l'enregistrement du signal affiché.
	Si l'icône est grise, la fonction n'est pas activée. Pour activer la fonction, il faut sélectionner un patient dans la liste (voir paragraphe « Sélection d'un patient présent dans la liste »).
	Permet de créer des clichés de l'image.
►·1)	Permet de démarrer/arrêter le streaming du signal vidéo.
××	Permet d'activer la fonction d'affichage plein écran, sans latence, de la source sélectionnée (fonction disponible uniquement sur certains modèles de moniteur à écran tactile).

Il n'est pas possible de démarrer l'enregistrement si aucun patient de référence n'est présent.

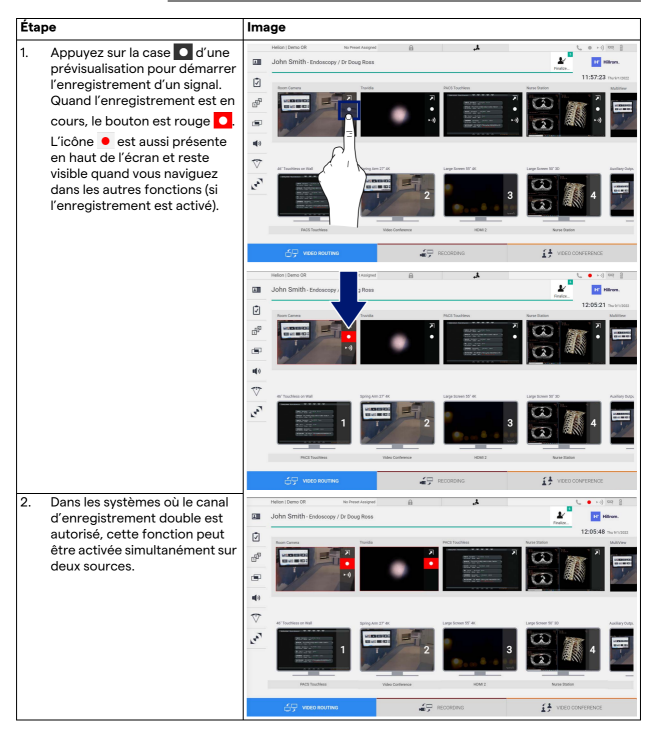
5.3.2 Accès rapide - enregistrement

Pour démarrer l'enregistrement, il est possible d'utiliser un système d'activation rapide directement à partir de l'écran de routage vidéo. Il existe un écran d'enregistrement dédié pour accéder à des fonctions avancées.

Il existe une fonction d'enregistrement dédiée pour effectuer l'enregistrement. Il est possible dans tous les cas d'utiliser un système d'activation rapide supplémentaire à partir de la fonction de routage vidéo.

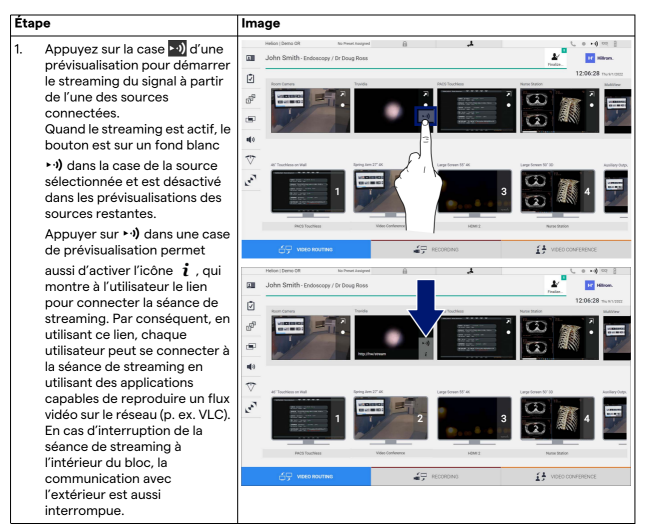
Pour réaliser un enregistrement à partir de la fonction de routage vidéo, procédez de la manière suivante :





5.3.3 Accès rapide - Streaming

Pour activer la séance de streaming, procédez de la manière suivante :



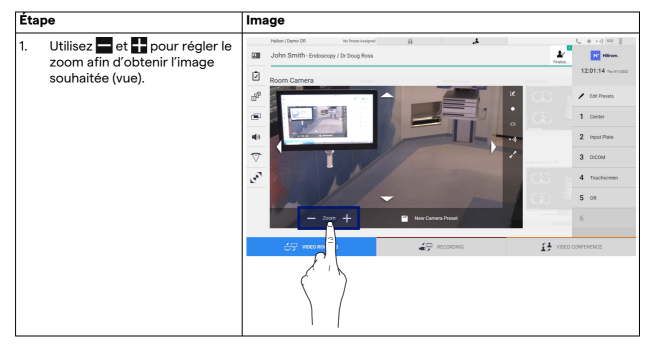
5.3.4 Commande de caméra Ptz

La fonction de prévisualisation en direct, si elle est activée sur un signal caméra contrôlable, permet d'accéder à ses commandes de mouvement.



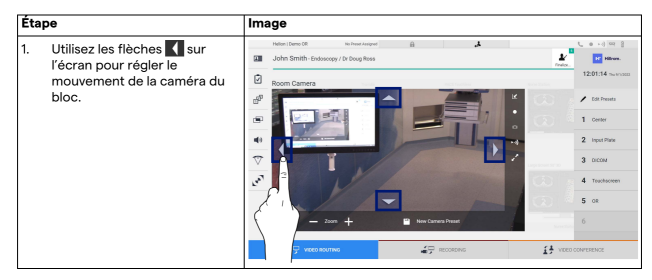
5.3.4.1 Réglage du zoom de la caméra du bloc

Pour régler le zoom de la caméra du bloc, procédez de la manière suivante :



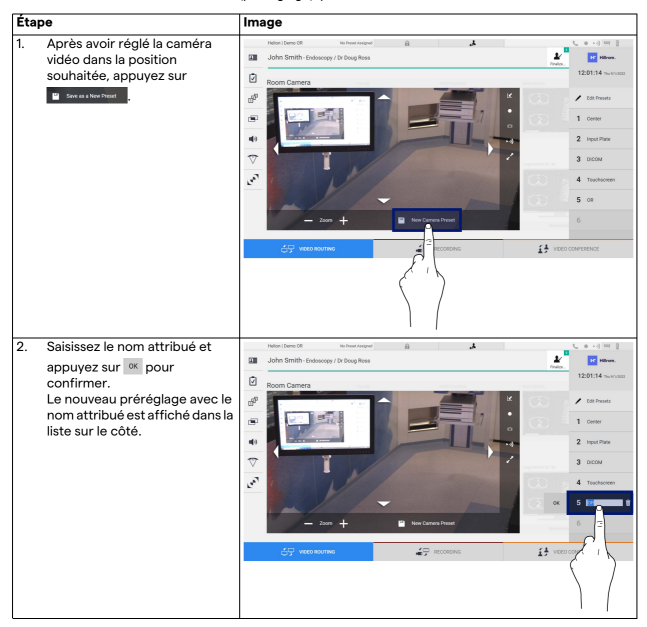
5.3.4.2 Réglage du mouvement de la caméra du bloc

Pour régler le mouvement de la caméra du bloc, procédez de la manière suivante :



5.3.4.3 Enregistrer un paramètre de la caméra (préréglage)

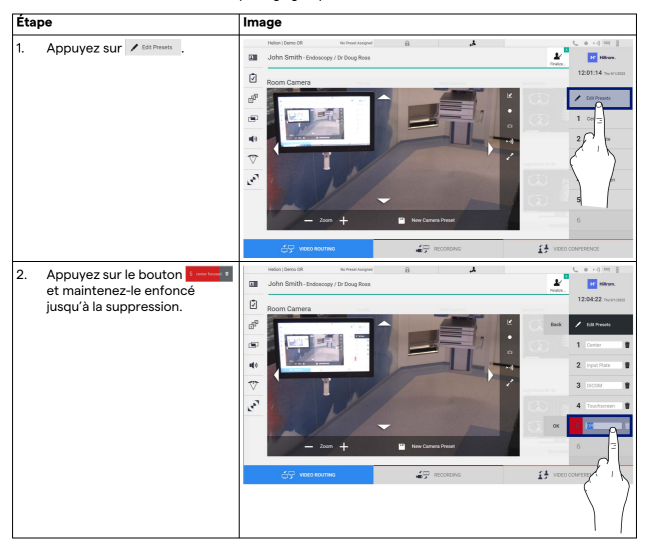
Pour enregistrer un paramètre spécifique de la caméra vidéo (préréglage), procédez de la manière suivante :





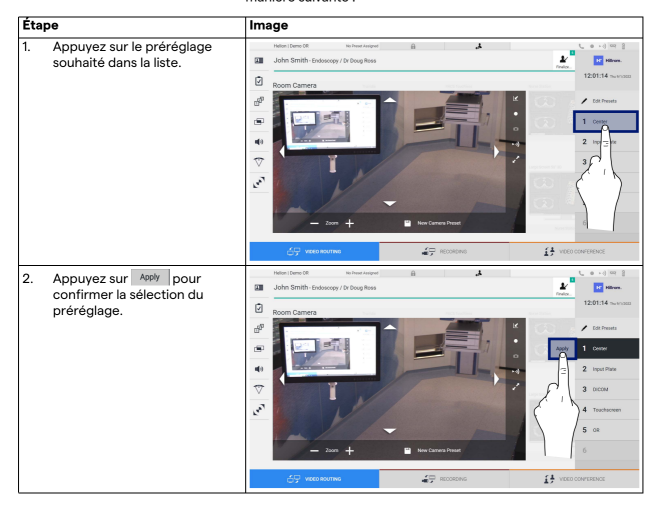
5.3.4.4 Supprimer un paramètre de la caméra (préréglage)

Pour supprimer un paramètre de la caméra vidéo dans la liste des préréglages, procédez de la manière suivante :



5.3.4.5 Activer un paramètre de la caméra (préréglage)

Pour activer un préréglage de la caméra vidéo, procédez de la manière suivante :



5.4 Fonction « Recording » (Enregistrement)

La fonction d'enregistrement permet de prendre des clichés et d'enregistrer une vidéo à partir des signaux connectés au système.

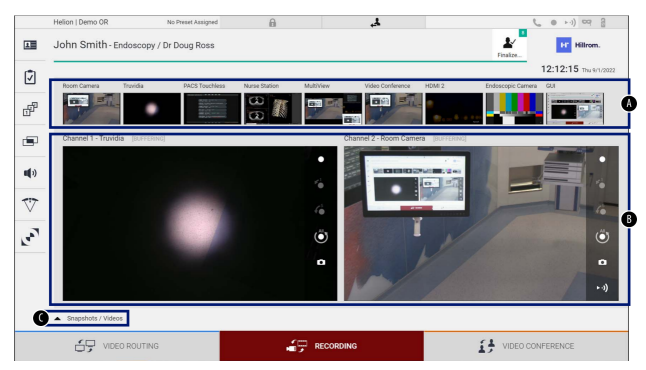
Il est donc possible d'enregistrer puis de modifier des images et des vidéos enregistrées sur le système. Il est possible ensuite d'envoyer l'enregistrement vers un serveur dédié (systèmes de stockage connectés, comme un PACS, un réseau ou un support mobile de stockage de données).

La fonction d'enregistrement comprend :

- capture d'images fixes,
- enregistrement vidéo (avec audio),
- post-traitement des images et des vidéos.

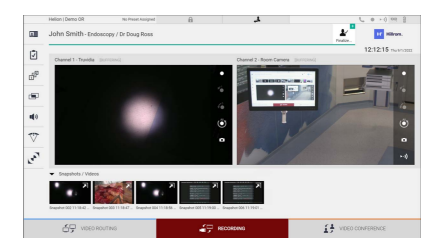
L'écran principal d'enregistrement est structuré de la manière suivante :





- [A] liste des sources
- [B] vue des deux canaux d'enregistrement
- [C] liste des clichés et vidéos enregistrés

L'utilisateur peut visualiser et reproduire tout matériau stocké pendant l'activité chirurgicale (images et vidéos) à tout moment, en appuyant sur l'icône Snapshots / Videos. Une liste s'affiche ainsi sur l'écran, avec toutes les prévisualisations des fichiers stockés, qui peuvent être reproduites et traitées à l'aide des fonctions décrites au paragraphe « Lecture des clichés et des vidéos ».



5.4.1 Post-traitement des images

En utilisant les données stockées localement, il est possible de :

- créer des séquences vidéo à partir des captures d'écran enregistrées pendant l'opération (MATS - Movie Around The Snap).
- créer des images fixes générées à partir d'une vidéo préalablement enregistrée,
- créer des annotations sur les clips vidéo ou du texte sur les images,
- ajouter des annotations aux vidéos et images capturées.

5.4.2 Sélectionner les signaux à enregistrer

Faites glisser la source dont vous voulez enregistrer une vidéo ou capturer une capture d'écran dans la case du canal d'enregistrement où vous obtiendrez une prévisualisation en direct du signal et où les fonctions d'enregistrement basiques et avancées seront disponibles.



Les icônes suivantes sont présentes dans la fenêtre du canal d'enregistrement :

Icône	Fonction
•	Permet de démarrer/arrêter l'enregistrement du signal affiché. Si l'icône est grise, la fonction n'est pas activée. Pour activer la fonction, il faut sélectionner un patient dans la liste (voir paragraphe « Sélection d'un patient présent dans la liste »).
	Permet de créer des clichés de la source vidéo.
►·))	Permet de démarrer/arrêter le streaming du signal vidéo.



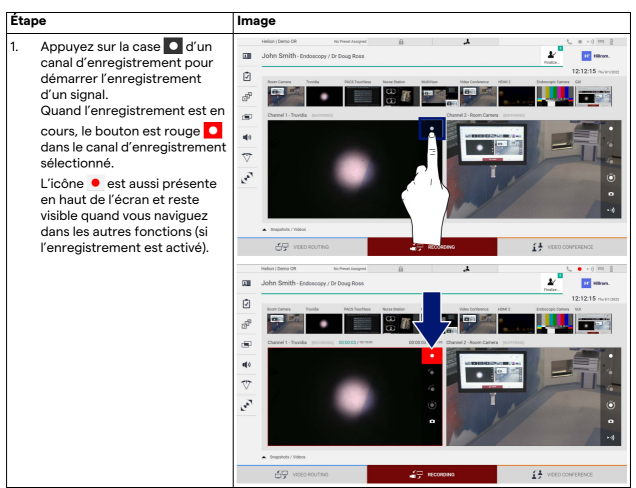
Icône	Fonction
~ 1	Permet de démarrer l'enregistrement :
	– 1 minute avant,
√ ⁵	– 5 minute avant,
A II	 pour la totalité de la mémoire tampon disponible (jusqu'à 2 heures maximum).

La sélection du canal et l'enregistrement n'affectent en rien les signaux envoyés aux moniteurs via le routage vidéo.

Il n'est pas possible de démarrer l'enregistrement si aucun patient de référence n'est présent.

5.4.3 Enregistrement

Pour réaliser un enregistrement à partir de la fonction d'enregistrement, procédez de la manière suivante :

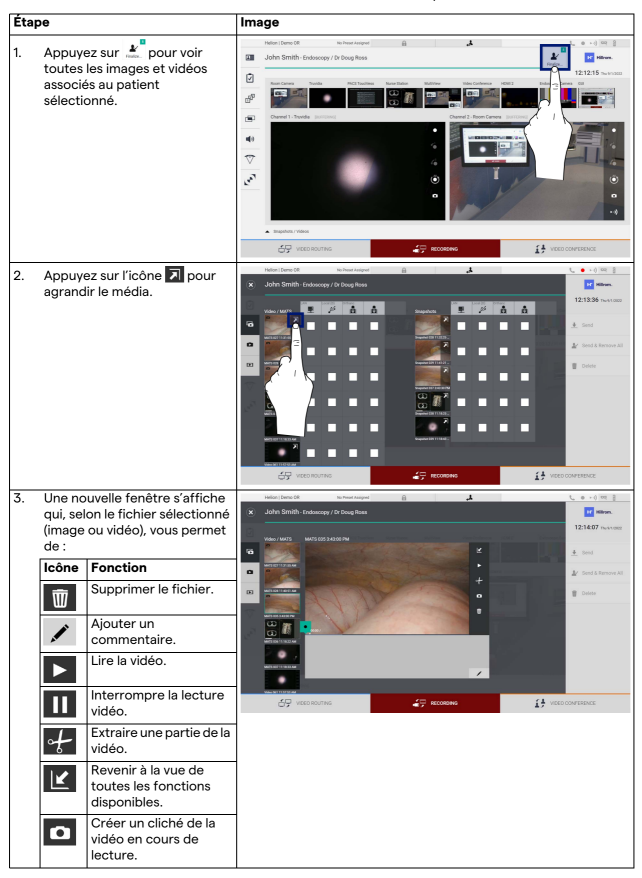


Toutes les vidéos et images associées au patient seront enregistrées dans le dossier qui leur est dédié.

Le chiffre à l'intérieur de l'icône permet de voir combien de médias sont associés à ce patient. Cliquez sur l'icône pour accéder au dossier de stockage.

5.4.4 Lecture des clichés et des vidéos

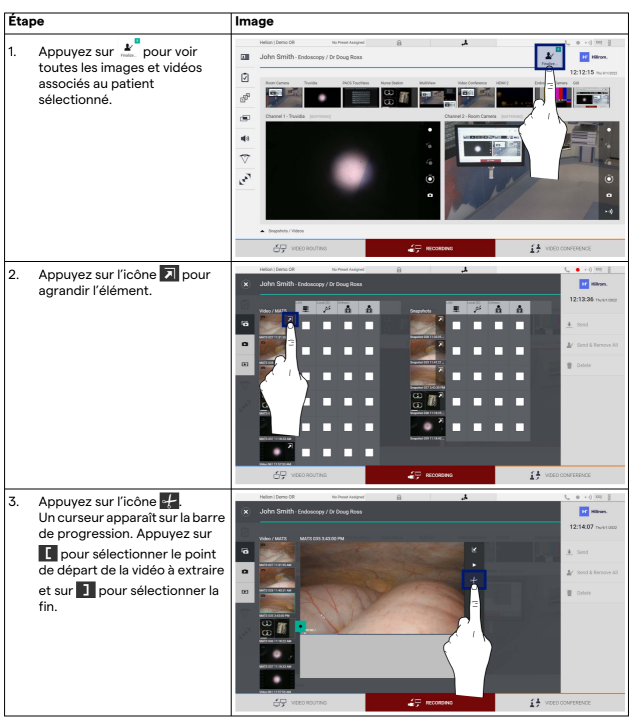
Pour lire les clichés et les vidéos, procédez de la manière suivante :





5.4.5 Recadrer une vidéo

Pour couper une vidéo, procédez de la manière suivante :





5.4.6 Exporter des images et des vidéos

Cliquez sur l'icône pour accéder au dossier pour l'exportation des images et vidéos du patient sélectionné. Cette opération doit être exécutée pour exporter les médias et éventuellement fermer le fichier du patient.

Un écran avec toutes les images et vidéos capturées s'affiche.

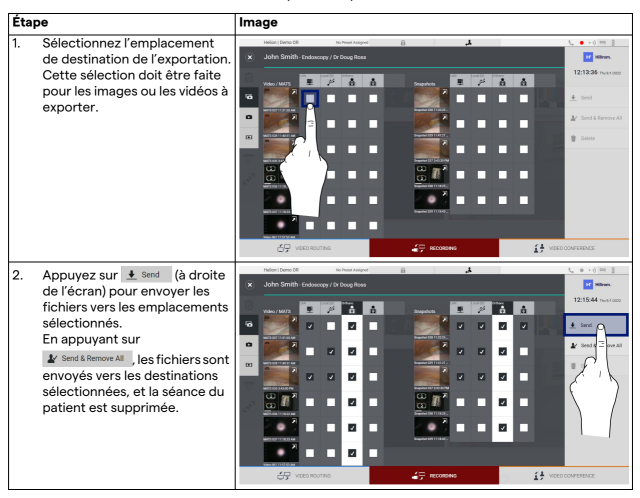


Les icônes suivantes sont présentes dans la fenêtre d'exportation :

Icône	Fonction
LAN	Elle permet d'exporter vers un autre appareil via un réseau local LAN.
Local (D)	Permet d'enregistrer sur un appareil connecté au port USB.
PACS	Elle permet d'exporter vers le système PACS.



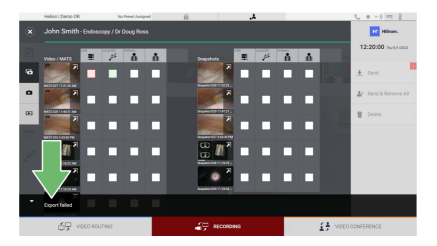
Pour l'exportation, procédez de la manière suivante :



L'activation de chacune des options d'exportation montrées cidessus dépend des réglages qui doivent être autorisés et guidés par les responsables informatiques de l'hôpital.

Si la destination de l'exportation ne répond pas (p. ex. : appareil USB absent), le système affiche le message d'erreur « EXPORT

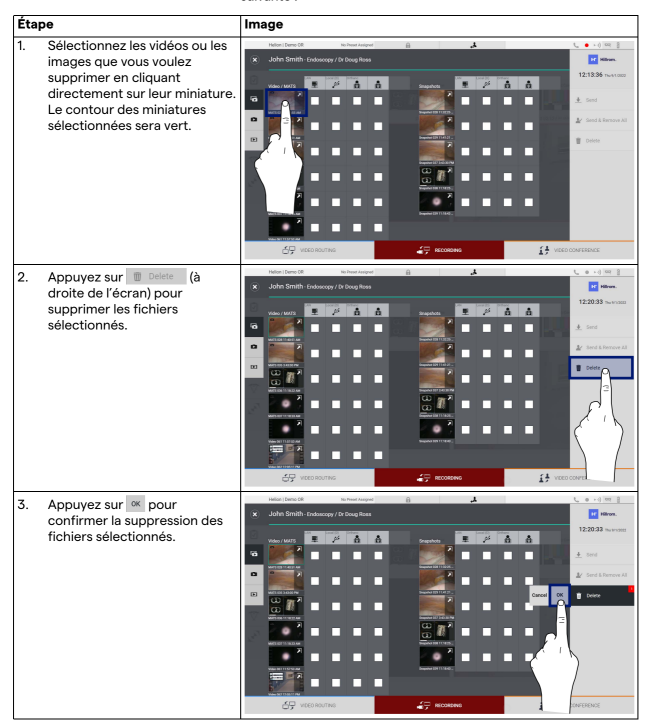
FAILED... » (Échec de l'exportation...) et l'icône paparaît à droite de l'écran. Les cases à cocher correspondant aux destinations vers lesquelles le fichier sélectionné n'a pas pu être exporté sont affichées en rouge, comme dans la figure ci-dessous.



5.4.7 Supprimer des images et des vidéos

Cliquez sur l'icône pour accéder au dossier pour le stockage des images et vidéos du patient sélectionné.

Pour supprimer des images et des vidéos, procédez de la manière suivante :





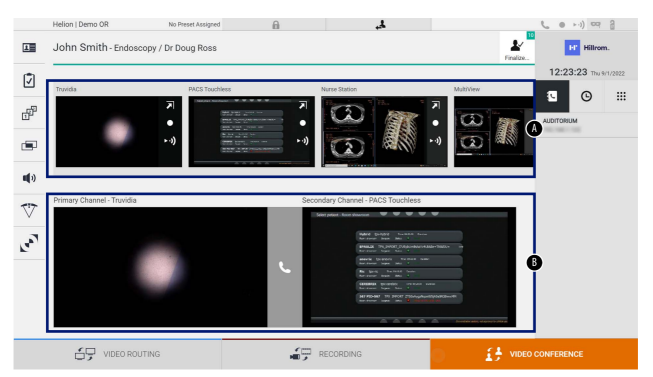
5.5 Fonction « Video Conference » (Visioconférence)

La fonction de visioconférence permet de réaliser une visioconférence avec une connexion audio et vidéo bidirectionnelle du bloc opératoire vers les salles externes :

- les participants externes situés dans d'autres salles ou zones du bâtiment sont connectés au dispositif par une connexion LAN,
- les participants externes qui se trouvent dans d'autres sites peuvent se connecter au système par Internet.

Les modes suivants sont disponibles :

Mode	Description
Prévisualisation du canal de transmission	Permet de visualiser un ou, en cas de visioconférence multicanal, les deux canaux de transmission.
Sources d'images et vidéo	Toutes les sources sont affichées dans la barre de signal d'entrée.
Bouton Échanger	Pendant une conférence, il est possible d'échanger les signaux affichés dans la disposition sélectionnée.
Bouton Disposition	Pendant une visioconférence multicanal, il est possible d'avoir différentes prévisualisations en direct des signaux vidéo utilisés, par exemple PiP et PaP.
Sélection des participants/Liste de contacts	Les participants à la visioconférence peuvent être sélectionnés avec le bouton spécifique : – en utilisant la liste de contacts,
	– en utilisant la liste des participants récents (journal),
	 en saisissant l'adresse IP des destinataires directement au clavier.
Affichage des participants	Montre quels participants (nom, adresse IP) sont actuellement connectés ou avec lesquels une visioconférence est sur le point de démarrer après l'attribution d'un appareil de transmission et d'une source de signal.



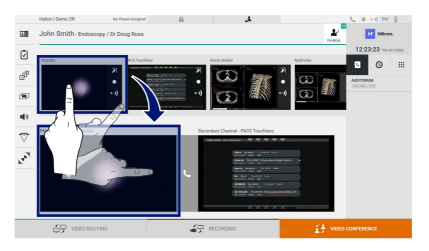
L'écran principal de visioconférence est structuré de la manière suivante :

- [A] liste des sources
- [B] vue des deux canaux de visioconférence

Quand la visioconférence est en cours, l'icône du récepteur sur le tableau de bord devient vert .

5.5.1 Sélection des signaux à envoyer par visioconférence

À partir de la liste des sources, faites glisser la source que vous voulez envoyer en visioconférence dans la case Primary Channel (Canal Principal) ou Secondary Channel (Canal Secondaire).

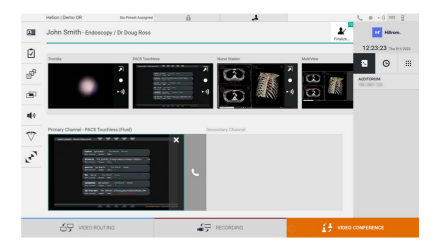




5.5.2 Retrait les signaux à envoyer par visioconférence

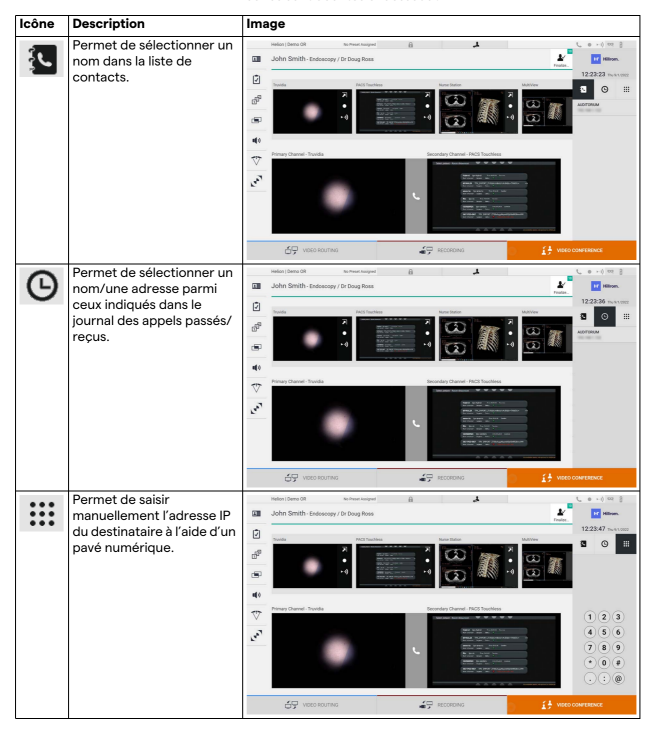
Appuyez sur l'une des cases associées au canal principal et/ou secondaire de la visioconférence, puis sur l'icône qui apparaîtra à l'intérieur, pour retirer le signal vidéo de la visioconférence.

Le signal vidéo ainsi retiré ne sera plus partagé avec les participants à la visioconférence.



5.5.3 Sélection du destinataire de l'appel

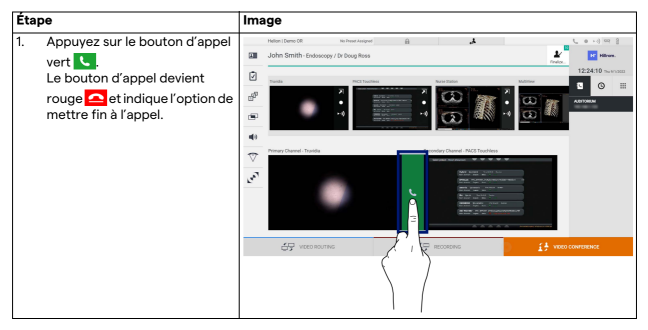
Pour sélectionner le destinataire de l'appel, appuyez sur l'icône respective (selon le mode) à droite de l'écran. Les icônes sont décrites ci-dessous :





5.5.4 Lancer un appel

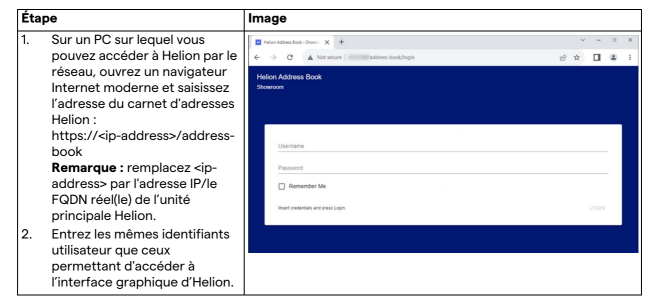
Une fois le destinataire de l'appel sélectionné, l'appel peut être lancé. Pour lancer l'appel, procédez de la manière suivante :

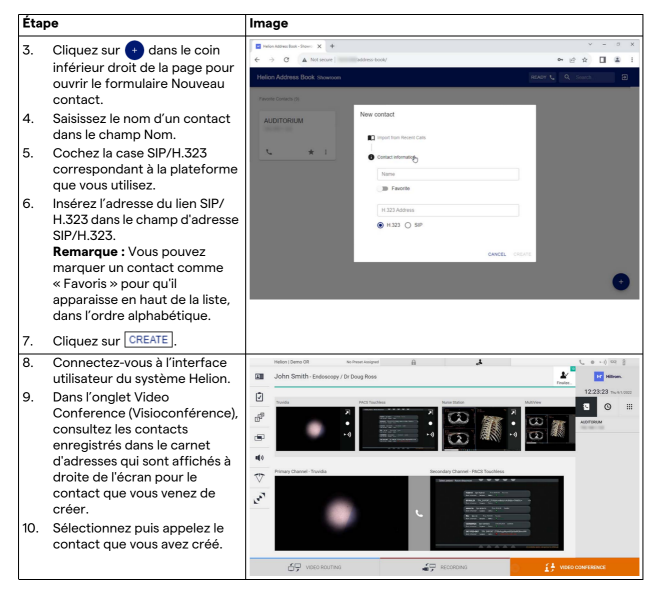


5.5.5 Appeler le destinataire H.323/SIP

Les instructions suivantes décrivent les étapes nécessaires pour :

- accéder à la section Carnet d'adresses du système Helion ;
- entrer dans une réunion H.323/SIP via le système Helion.





5.6 Fonctions supplémentaires

Les fonctions facultatives suivantes sont accessibles dans le menu latéral :

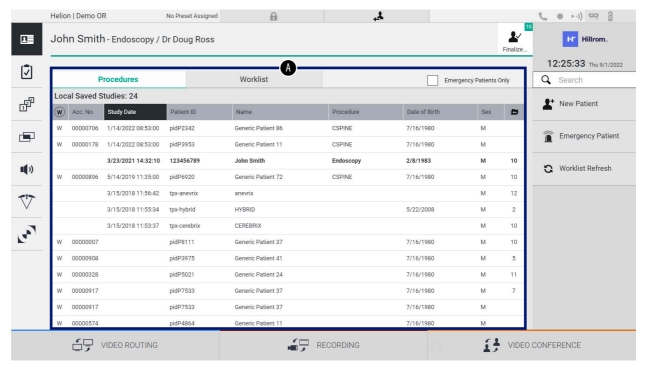
Icône	Description
	Permet d'accéder aux écrans associés à la gestion des données du patient.
7	Permet d'accéder aux écrans de la liste de contrôle en lien avec l'opération.
	Permet d'accéder aux écrans de préréglage et de flux de travail de la configuration de la salle.
	Permet d'accéder aux écrans de configuration multivue.
	Permet d'accéder aux écrans de réglage du volume.



Icône	Description	
	Permet d'accéder à l'écran de gestion des éclairages opératoires du bloc opératoire.	
V	Cette fonction peut être utilisée uniquement si des dispositifs associés de Baxter sont présents.	
3	Permet d'accéder à l'écran de commande des éclairages du bloc opératoire. Cette fonction peut être utilisée uniquement si des dispositifs associés d'Operamed sont présents.	

5.6.1 Gestion des données du patient

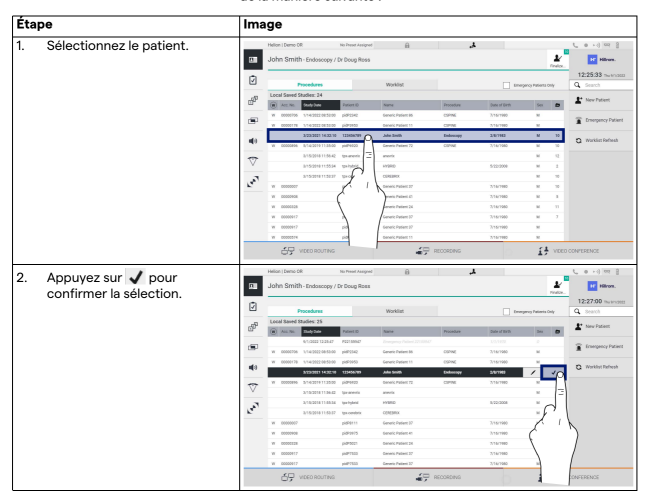
Dans le menu latéral, appuyez sur l'icône pour accéder à la gestion des données du patient.



Sur l'écran qui s'affiche, quand l'utilisateur appuie sur l'icône, la liste des patients [A], déjà saisis et divisés entre ceux importés de la Worklist (Liste de travail, le cas échéant) et ceux préalablement sélectionnés ou insérés manuellement, s'affiche.

5.6.1.1 Sélection d'un patient présent dans la liste

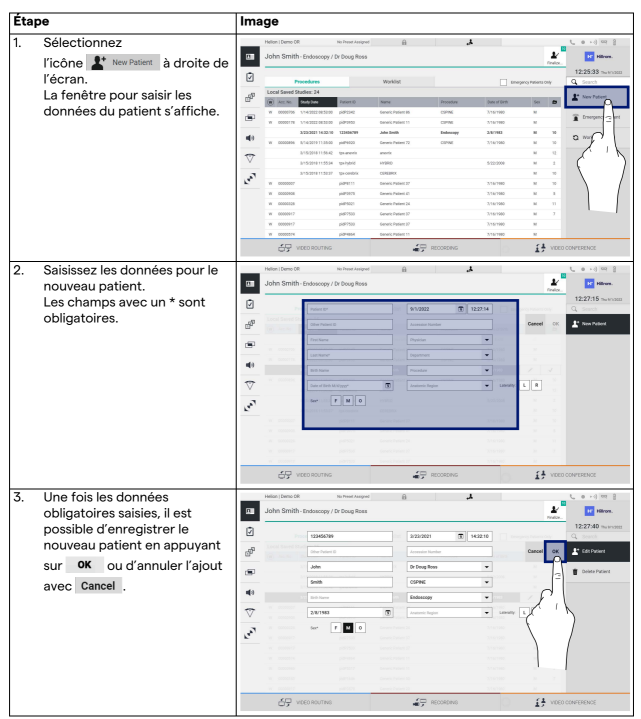
Pour sélectionner un patient figurant déjà dans la liste, procédez de la manière suivante :





5.6.1.2 Saisie d'un nouveau patient

Pour saisir un nouveau patient, procédez de la manière suivante :

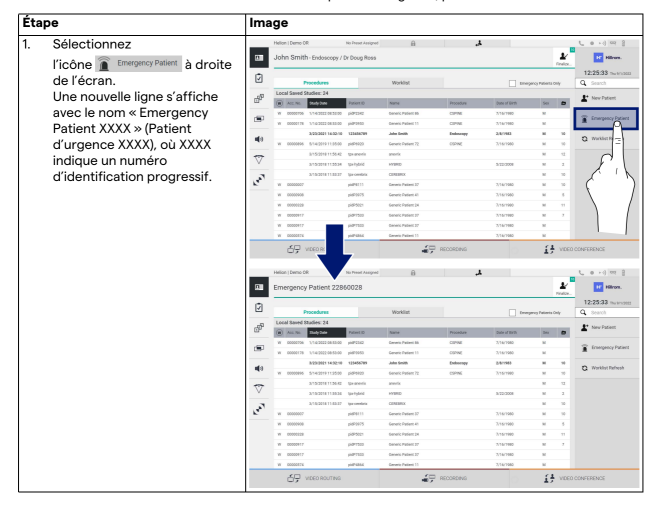


5.6.1.3 Saisie d'un patient d'urgence

Si les conditions ne permettent pas de saisir complètement les données d'un nouveau patient manuellement, cette option permet de créer rapidement un nom avec un identifiant aléatoire appelé « Emergency Patient » (Patient d'urgence).

En termes de fonctionnalités disponibles et de gestion, un Emergency patient (Patient d'urgence) est comparable aux patients saisis manuellement ou récupérés de la Worklit (Liste de travail).

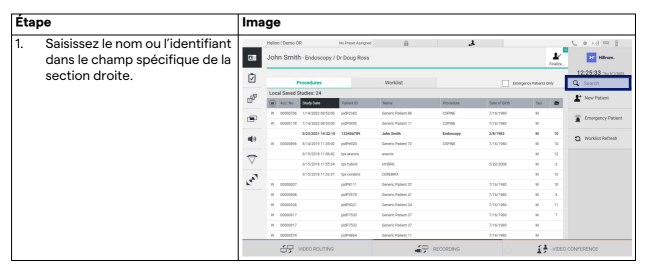
Pour saisir un patient d'urgence, procédez de la manière suivante :





5.6.1.4 Recherche d'un patient figurant dans la liste

Pour rechercher un patient figurant déjà dans la liste, procédez de la manière suivante :



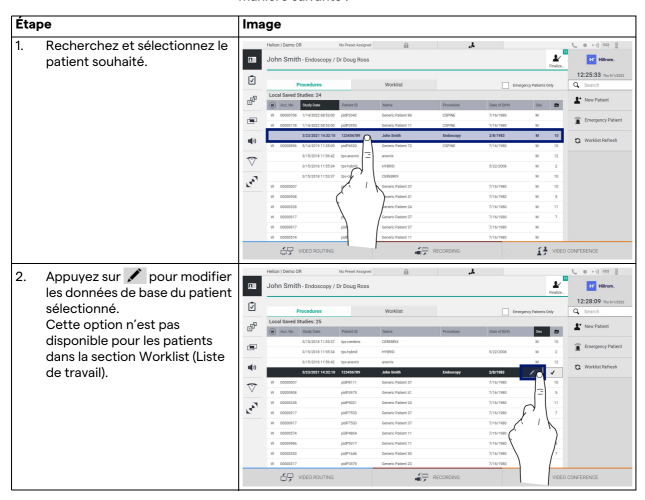
5.6.1.4.1 Filtre par patient d'urgence

Il est possible de n'afficher que les patients créés dans la catégorie « Emergency Patient » (Patient d'urgence) en appliquant le filtre par patient d'urgence :



5.6.1.5 Modification des données de base du patient

Pour modifier les données de base d'un patient, procédez de la manière suivante :

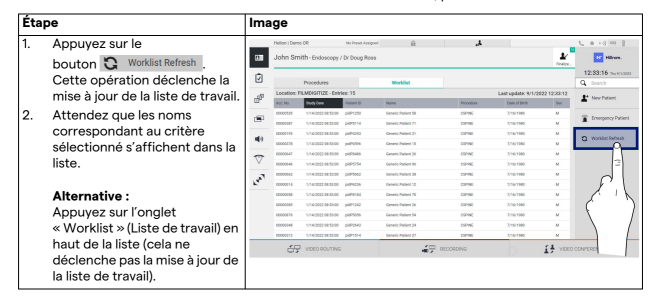




5.6.1.6 Accéder à la liste de travail

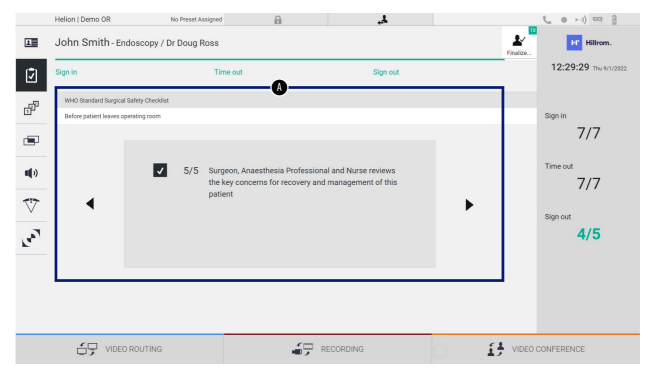
Si le système de gestion vidéo Helion est configuré pour être raccordé à un système centralisé de management des données de base, la liste de patients associés à la date/au bloc/au chirurgien peut être obtenue en utilisant le bouton Worklist Refresh .

Pour accéder à la liste de travail, procédez de la manière suivante :



5.6.2 Liste de contrôle chirurgicale

Dans le menu latéral, appuyez sur l'icône 📝 pour accéder à l'écran de la liste de contrôle chirurgicale. La liste de contrôle chirurgicale s'active seulement après qu'un patient a été sélectionné.



Dans la section [A], il est possible de gérer la procédure opératoire en suivant une séquence de questions et d'instructions concernant chaque étape de la procédure chirurgicale. Appuyez sur l'icône pour parcourir les questions.

Les étapes renvoient à la procédure dans son intégralité; vous pourrez ensuite quitter cette section et y revenir pour continuer à remplir la liste de contrôle chirurgicale lorsque vous le souhaitez. La barre de progression dans la barre d'état permet de toujours connaître l'état d'avancement de la liste de contrôle chirurgicale. Lorsqu'elle est entièrement remplie, une fenêtre permettant à l'exploitant de saisir des Commentaires s'ouvre.

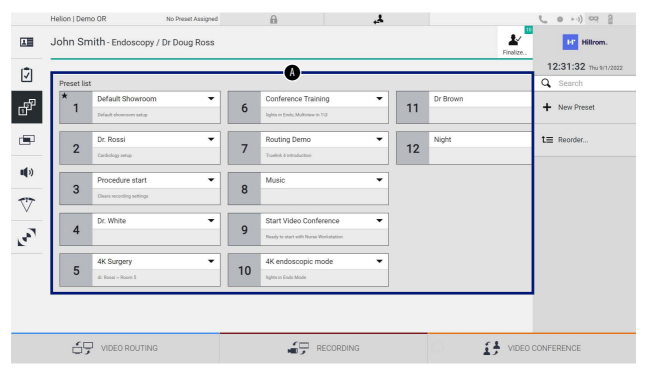


5.6.3 Préréglage

Dans le menu latéral, appuyez sur l'icône 🗗 pour accéder aux écrans de préréglage.

Le préréglage permet d'enregistrer des configurations de la salle. Il sera possible ensuite de récupérer les configurations en appuyant sur les icônes correspondantes.

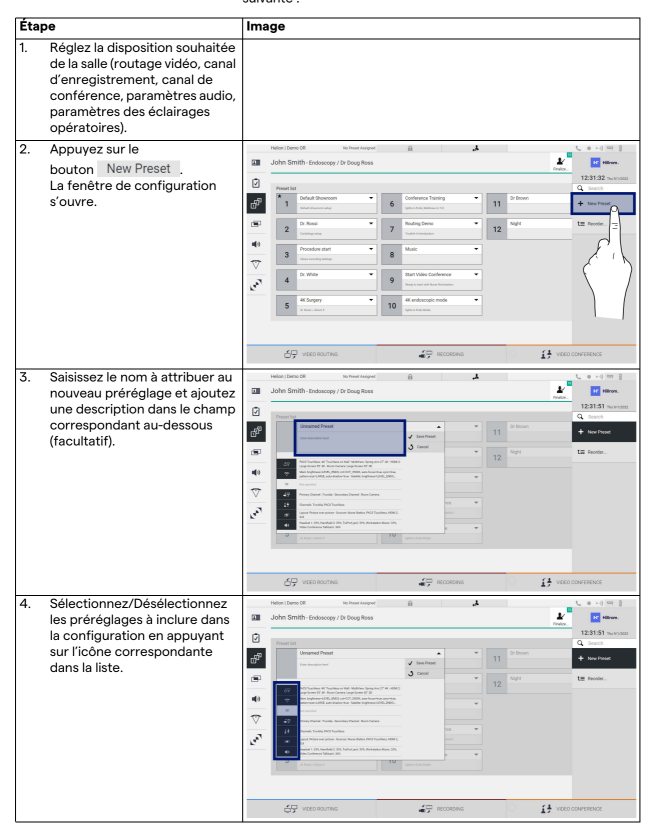
L'écran principal est structuré de la manière suivante :



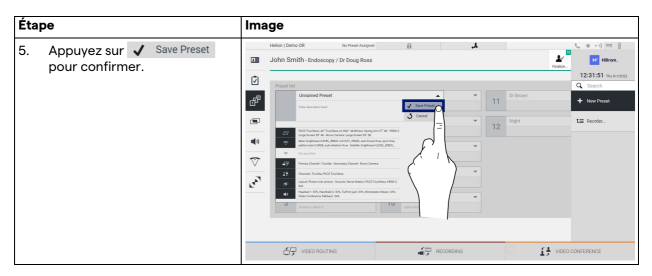
[A] Liste de préréglages

5.6.3.1 Configuration d'un préréglage

Pour définir un nouveau préréglage, procédez de la manière suivante :

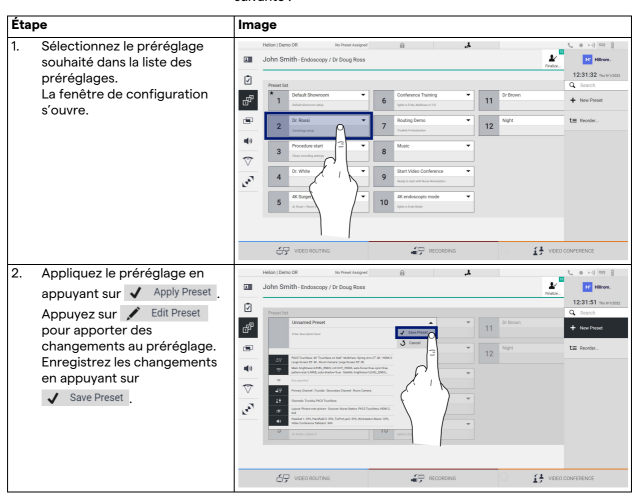






5.6.3.2 Activation d'un préréglage

Pour activer un préréglage dans la liste, procédez de la manière suivante :

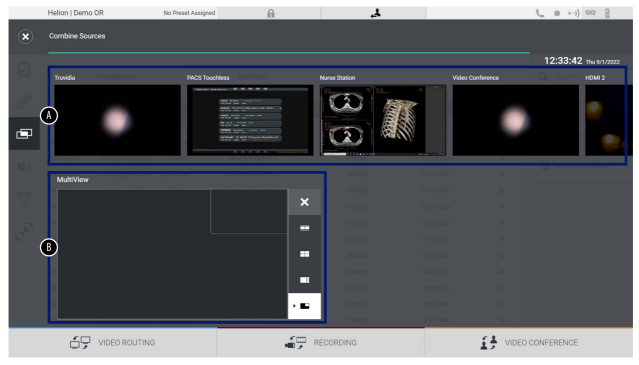


Appuyez sur l'icône * Mark Favorite pour automatiquement activer le préréglage à chaque démarrage du système.

5.6.4 Multivue

Dans le menu latéral, appuyez sur l'icône pour accéder à l'écran Multivue. La fonction Multivue permet de combiner plusieurs entrées (jusqu'à 4 maximum) dans un seul signal de sortie.

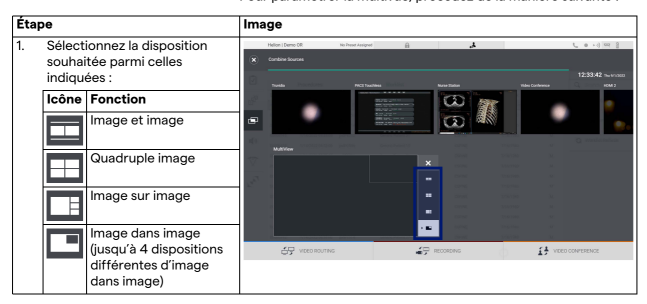
L'écran principal est structuré de la manière suivante :



- [A] Liste des sources
- [B] Multivue

5.6.4.1 Paramètres multivue

Pour paramétrer la multivue, procédez de la manière suivante :



VIDEO CONFERENCE



Étape **Image** 2. Faites glisser les images (les unes après les autres) depuis la liste des sources et déposezles dans les cases correspondantes. Appuyez sur X, qui apparaît en haut à droite de la case après la sélection, pour retirer l'image de la case. VIDEO CONFERENCE 3. Une fois la mosaïque remplie, (0 m) 00 8 fermez la section Multivue en appuyant 🗵. La mosaïque qui a été créée sera disponible dans la liste des sources.

S VIDEO ROUTING

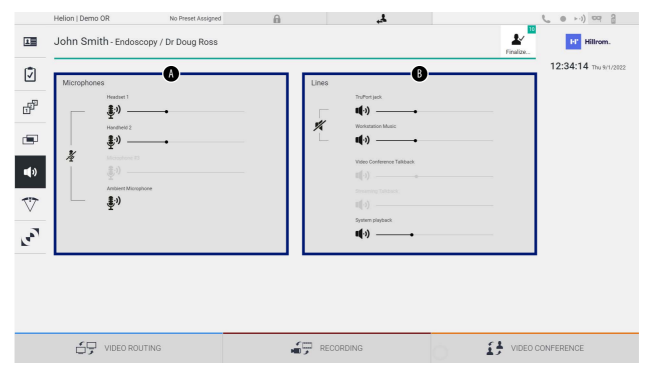
RECORDING

5.6.5 Commande audio

Dans le menu latéral, appuyez sur l'icône 1) pour accéder à l'écran de commande audio. Dans la section Commande audio, il est possible de régler les volumes des lignes de microphones et hauts-parleurs.

Le réglage « Microphones » (Microphones) affecte le niveau du volume enregistré ou envoyé à un emplacement distant en streaming ou en visioconférence (notez que le microphone d'ambiance fonctionne uniquement pour les visioconférences). Le réglage « Lines » (Lignes) affecte le mélange audio envoyé aux hauts-parleurs du bloc opératoire.

L'écran principal est structuré de la manière suivante :

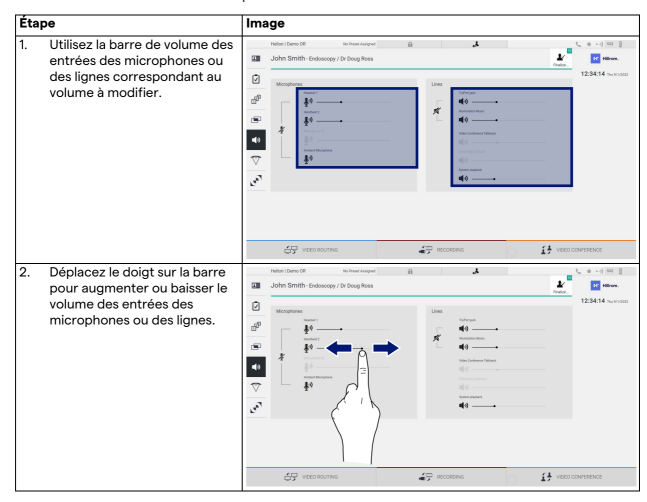


- [A] Entrées microphones
- [B] Entrées lignes



5.6.5.1 Réglage du volume

Pour régler le volume des entrées des microphones ou des lignes, procédez de la manière suivante :



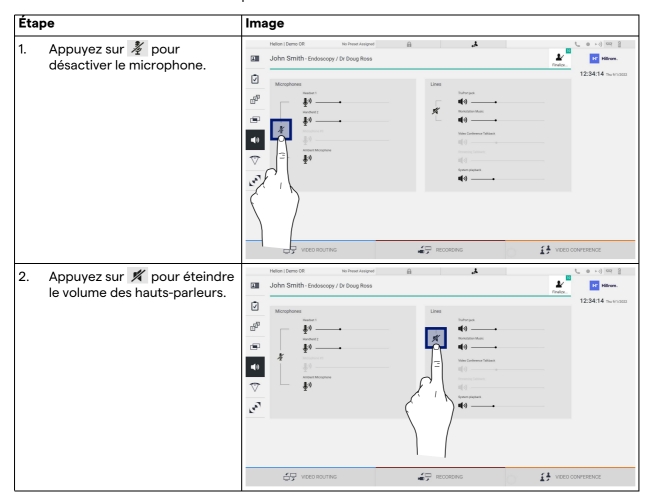
Il est possible de changer indépendamment le canal audio provenant des entrées AUX1, AUX2 et visioconférence et streaming.

Si le système reçoit une demande de connexion en visioconférence, il coupera automatiquement les lignes AUX1/AUX2 et activera la ligne de visioconférence.

Cette option est réglée par défaut ; pour la désactiver, contactez le service d'assistance de Videomed S.r.l.

5.6.5.2 Désactivation des microphones et de l'audio

Pour désactiver les entrées des microphones ou des lignes, procédez de la manière suivante :





5.6.6 Gestion des éclairages opératoires

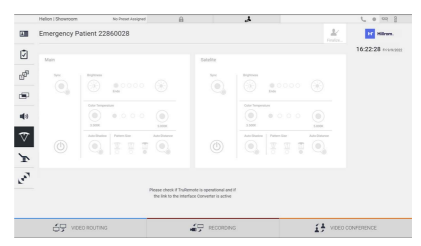
Dans le menu latéral, appuyez sur l'icône pour accéder à l'écran de gestion pour les dispositifs dans le bloc opératoire. L'écran principal est divisé en 2 zones de sous-commande dédiées

L'écran principal est divisé en 2 zones de sous-commande dédiées respectivement aux 2 éclairages opératoires installés dans le bloc opératoire :



- * l'image peut différer en fonction de l'éclairage opératoire réellement installé
- [A] Éclairage 1
- [B] Éclairage 2

L'image montre une situation où le système de commande des éclairages opératoires est inaccessible.

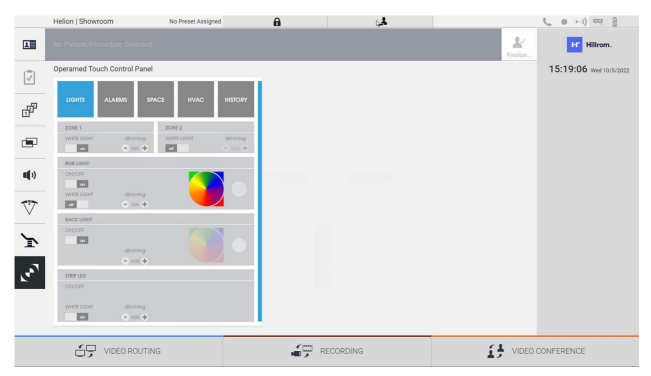


Le système de gestion vidéo Helion propose l'option de commander les éclairages opératoires de Baxter grâce à la reproduction de la console de commande des éclairages par l'interface graphique. Sur l'image, vous pouvez voir que les fonctions accessibles depuis le système à écran tactile sont :

- Marche/Arrêt éclairage;
- Activation de la fonction de synchronisation (des 2 éclairages opératoires);
- Réglage de la luminosité de l'éclairage ;
- Réglage de la température de couleur de l'éclairage ;
- Réglage de la mise au point (la fonction automatique peut aussi être activée)*;
- Taille du faisceau lumineux*;
- Réglage des ombres (la fonction automatique peut aussi être activée)*.
- * La fonction peut varier selon le modèle d'éclairage installé.

5.6.7 Gestion du panneau de commande ambiant

Dans le menu latéral, appuyez sur l'icône pour accéder à l'écran de gestion du panneau de commande du bloc opératoire.



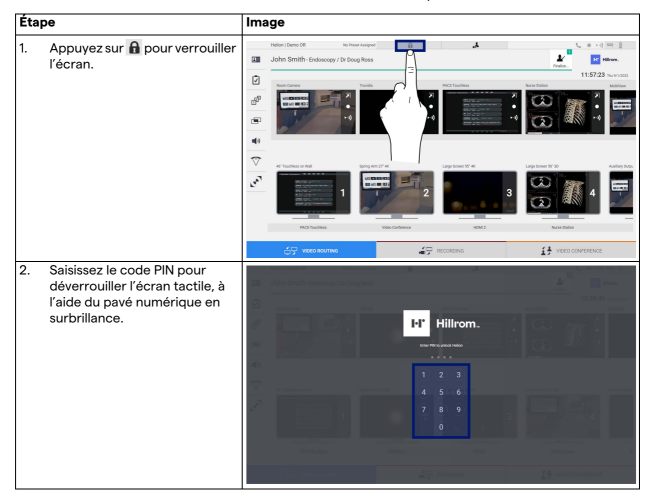
L'écran de gestion du panneau de commande peut être utilisé uniquement si des dispositifs Operamed sont présents dans le bloc opératoire.

Le système de gestion vidéo Helion de Videomed S.r.l. permet d'associer uniquement des panneaux de commande d'Operamed.



5.7 Fonction « Lock with PIN » (Verrouillage avec PIN)

Le système de gestion vidéo Helion comprend une fonction de verrouillage, pour verrouiller l'écran tactile à l'aide d'un code PIN. Pour verrouiller l'écran tactile, procédez de la manière suivante :



5.8 Fonction « Login » (Connexion)

Le système de gestion vidéo Helion comprend une fonction de connexion/déconnexion pour gérer l'accès des utilisateurs. La fonction de connexion peut être paramétrée pour être proposée par défaut à chaque démarrage du système ou uniquement après une déconnexion. L'écran de connexion demande à l'utilisateur de remplir 2 champs obligatoires, l'identifiant et le mot de passe, pour accéder au système.



Une fois les identifiants correctement saisis, le système affiche l'interface graphique initiale d'Helion (interface de routage vidéo).

Appuyez sur l'icône pour vous déconnecter et revenir à l'écran de connexion.



6 Instructions d'élimination

Les équipements électriques qui ne sont plus utilisés ne doivent pas être éliminés avec les déchets domestiques. Les substances et les matériaux contenus dans ces équipements doivent être éliminés séparément selon les dispositions applicables pour qu'ils puissent être recyclés. Videomed S.r.l. propose un service de collecte et d'élimination des appareils usagers respectueux de l'environnement pour tous les produits Videomed S.r.l. Le recyclage et l'élimination sont effectués par Videomed S.r.l. sans coût supplémentaire pour l'exploitant.



Pour nous informer de l'envoi de dispositifs mis hors service, appelez au +39 049 9819113.

Une assistance est toujours disponible en cas de doute concernant le recyclage et l'élimination des produits.

Les déchets d'équipements électriques et électroniques doivent être éliminés conformément aux lois et réglementations en vigueur dans votre pays.

7 Annexe I - Guide rapide



Routage vidéo

Pour envoyer un signal vidéo vers un moniteur, faites glisser l'image concernée de la liste des sources disponibles et déposez-la dans l'un des moniteurs activés. La prévisualisation du signal vidéo envoyé s'affiche à l'intérieur de l'icône du moniteur concerné et est actualisée régulièrement.

Pour retirer le signal d'un moniteur, sélectionnez-le dans la liste des sources et appuyez sur ×.



Multivue

Dans la section multivue, il est possible de créer une composition de 2 ou 4 images parmi celles disponibles dans la liste des sources. Sélectionnez la disposition souhaitée : image dans image (PiP), image et image (PaP), image sur image (PoP) et quadruple image (Quadriview). Puis, remplissez la composition en faisant glisser, les unes après les autres, les images des sources et en les déposant dans les cases correspondantes.

Pour retirer une image d'une trame, appuyez sur vui apparaît en haut à droite une fois la trame sélectionnée. Une fois la mosaïque complétée, revenez à la section de routage vidéo en appuyant sur l'icône bleue correspondante.



Commande de caméra PTZ

Appuyez sur adans la prévisualisation de la caméra du bloc pour ouvrir la prévisualisation en direct. Les boutons de commande de la caméra s'affichent. Le système vous permet de changer la position et le niveau de zoom de la caméra.



Pour enregistrer une vidéo ou une photo, il est nécessaire de sélectionner/insérer un patient dans la section correspondante.



Données du patient

La liste des patients préalablement créés s'affiche sur l'écran principal. Pour ajouter un nouveau patient, sélectionnez l'une des options dans la section de droite :



Insertion manuelle

Saisissez les données concernant le nouveau patient (les champs avec un *sont obligatoires).



Accès à la liste de travail

Appuyez sur Worklist Refresh (Rafraîchir la liste) de travail pour télécharger la liste de patients en mode automatique.









Insertion urgente

Cette option permet de créer une étude avec un identifiant aléatoire appelé « Emergency Patient » (Patient d'urgence).

Sélection des signaux à enregistrer

Faites glisser la source souhaitée dans la case Canal d'enregistrement pour activer les fonctions d'enregistrement basiques :

Démarrer/Arrêter l'enregistrement

Capture instantanée

Appuyez sur pour fermer l'enregistrement du patient et exporter les fichiers. Sélectionnez les éléments à exporter et procédez à l'envoi send, la suppression politique ou l'exportation des éléments sélectionnés puis à la suppression du patient de la liste de patients selectionnés puis à la suppression du patient de la liste de patients.

Annexe	I –	(Funde	ra	nıde

Cette page est laissée volontairement vierge.

Cette page est laissée volontairement vierge.

