

From Eye to Insight



MEDICAL DIVISION

# ARveo 8

用户手册

10 748 483 - 版本 02



---

感谢您购买徕卡手术显微镜系统。  
在系统开发过程中，我们非常注重操作的简洁明了。尽管如此，我们仍建议您仔细研究本用户手册以便充分发挥您的新手术显微镜的全部优点。  
有关徕卡产品和服务的详细信息以及距您最近的徕卡销售代表地址，请访问我们的网站：

[www.leica-microsystems.com](http://www.leica-microsystems.com)

感谢您选择我们的产品。我们希望您对徕卡手术显微镜的品质和性能感到满意。



Leica Microsystems (Schweiz)AG Medical Division  
Max-Schmidheiny-Strasse 201 CH-9435 Heerbrugg  
电话： +41 71 726 3333

## 法律免责声明

技术规范如有更改，恕不另行通知。  
本手册中提供的信息与设备操作直接相关。医疗决策仍应由临床医生负责作出。  
徕卡竭尽全力提供完整清晰的用户手册，重点介绍产品使用的关键领域。如需关于产品使用的更多信息，请联系您当地的徕卡销售代表。  
在未完全了解产品使用方法和性能前，切勿使用徕卡医学产品。

## 责任

关于徕卡所承担的责任，请参见徕卡标准销售条款和条件。本免责声明的任何部分均不会以任何方式限定与适用法律相悖的任何责任范围，亦不会排除适用的法律规定中所包含的责任。



9.1.1	在 CAN 手柄/脚踏开关上	60	<b>13</b>	<b>附件</b>	<b>80</b>
9.1.2	在触摸屏显示器的“主菜单” 屏幕上	60	13.1	徠卡制造的设备和附件	80
9.2	移动主镜	61	13.2	来自徠卡和第三方制造商的设备和 附件	81
9.2.1	粗略定位	61	13.3	无菌罩	81
9.2.2	精细定位	61	13.3.1	设置照明视野直径	81
9.3	设置工作距离(工作距离, 焦距)	61	<b>14</b>	<b>授权许可</b>	<b>82</b>
9.4	调节放大倍率(变倍)	62	14.1	系统版本	82
9.5	切换荧光模式	62	14.2	许可证	83
9.5.1	通过手柄/脚踏开关	62	14.2.1	检查安装的许可证	83
9.5.2	在触摸屏上	62	<b>15</b>	<b>保养与维护</b>	<b>84</b>
<b>10</b>	<b>内置记录系统</b>	<b>63</b>	15.1	维修保养说明	84
10.1	触发图片	63	15.2	清洁触摸屏	84
10.1.1	通过手柄/脚踏开关	63	15.3	维修保养	84
10.1.2	在触摸屏上	63	15.4	更换灯泡	85
10.1.3	查看图片数量	63	15.5	测试输入设备	86
10.2	开始/停止影像	63	15.6	可灭菌产品回收处理注意事项	87
10.2.1	通过手柄/脚踏开关	63	15.6.1	概述	87
10.2.2	在触摸屏上	63	15.6.2	说明	87
10.2.3	查看录制影像的数量	63	15.6.3	消毒说明表	88
10.3	在手术中回看图片和影像	64	<b>16</b>	<b>处置</b>	<b>88</b>
10.4	导出时为患者命名	65	<b>17</b>	<b>遇到以下情况时怎么办?</b>	<b>89</b>
10.5	导出数据	66	17.1	故障	89
10.5.1	“在术中导出”和“导出先前 手术的数据”	66	17.2	摄录像系统故障	91
10.5.2	在术中或术后导出数据	66	17.3	控制单元错误信息	92
10.5.3	数据导出目标	66	17.3.1	错误的一般说明	92
10.5.4	回看、删除、选择、导出录制的 数据	66	17.4	问题列表	93
10.5.5	匿名数据导出(U 盘)	68	<b>18</b>	<b>技术规格</b>	<b>100</b>
10.5.6	实名导出(未安装 DICOM)	68	18.1	电气参数	100
10.5.7	DICOM 导出	70	18.2	ARveo 8	100
10.5.8	开始新建手术	73	18.2.1	显微镜功能	100
10.6	回看/导出先前手术的数据	73	18.2.2	光学参数	101
10.6.1	删除所选项	73	18.2.3	显微镜支架	102
10.6.2	导出选择	74	18.2.4	IGS 导航/内窥镜	102
10.7	数据管理	74	18.2.5	摄像头	102
<b>11</b>	<b>术后</b>	<b>75</b>	18.2.6	落地式支架	103
11.1	运输位置	75	18.3	环境条件	104
11.2	关闭手术显微镜	75	18.4	电磁兼容性(EMC)	104
<b>12</b>	<b>医院 IT 人员用户</b>	<b>75</b>	18.5	符合的标准	105
12.1	基本说明	75	18.6	使用限制	105
12.2	用户类型	76	18.7	可平衡配置的重量列表	106
12.3	启用用户管理	77	18.7.1	Leica M530 主镜	106
12.3.1	创建新用户	77	18.8	尺寸图	109
12.3.2	首次使用默认密码的用户	77	<b>19</b>	<b>附录</b>	<b>112</b>
12.3.3	重置密码	78	19.1	操作前核对表	112
12.3.4	激活和重新激活用户	78	<b>20</b>	<b>术语表</b>	<b>113</b>
12.3.5	网络安全选项	79			
12.4	主刀医生配置文件	79			





# 1 引言

## 1.1 关于本用户手册

本用户手册对 ARveo 8 手术显微镜进行了介绍。



除了仪器使用注意事项之外, 该用户手册还提供了重要的安全信息 (参见章节“安全注意事项”)。



▶ 操作产品前, 请仔细阅读本用户手册。

## 1.2 本用户手册中的符号

本用户手册中使用的符号有如下含义:

符号	警告语	含义
	警告	表示存在潜在危险或如若操作不当, 可能导致严重的人身伤害或死亡。
	小心	表示潜在危险情况或操作不当, 如若不能避免, 可能导致轻度或中度受伤。
	注意	表示潜在危险情况或操作不当, 如若不能避免, 可能导致严重的物品、财产损失或对环境造成严重破坏。
		产品使用信息, 可帮助用户从技术上正确和有效操作产品。
		需要采取的行动; 该符号表示您需要采取某个特定的行动或一系列行动。
		按照该顺序打开菜单
		医疗器械

## 1.3 产品可选功能

提供多种不同产品功能和附件供您选择。可用性因不同国家而异, 并受当地法规要求限制。有关可用性具体情况, 请联系您当地的销售代表。

# 2 产品标识

产品型号和序列号见照明单元的标识牌。

▶ 请将这些信息填到您的用户手册上, 在您遇到问题联系我们或联系服务商时会用到这些信息。

型号	序列号
...	...

## 3 安全注意事项

ARveo 8 手术显微镜采用最新技术，尽管如此，手术时仍有可能发生危险。

- ▶ 请务必遵守本用户手册中的说明，尤其是安全说明。

### 3.1 预定用途

- ARveo 8 手术显微镜为光学仪器，用于通过放大物体和良好的照明改善物体的可视性。它可以用于观察和记录人类医学治疗。
- ARveo 8 手术显微镜只能用于封闭的室内，而且必须放在牢固的地面上。
- ARveo 8 手术显微镜应实施针对电磁兼容性的特殊预防措施。
- 便携式、移动式以及固定式 RF 射频通信设备可能对 ARveo 8 手术显微镜功能的可靠性有不良影响。
- ARveo 8 仅限专业用途。
- ARveo 8 的主要性能是为各种位置上的主镜提供照明，并确保机械稳定性。

### 3.2 禁忌症



#### 警告

对眼睛有损伤的危险。

- ▶ ARveo 8 不可用于眼科。

### 3.3 仪器负责人须知

- ▶ 确保只有具备资质的人员才能使用 ARveo 8 手术显微镜。
  - ▶ 确保使用 ARveo 8 手术显微镜时本用户手册随手可用。
  - ▶ 进行定期检查，确保授权用户遵守安全规定。
  - ▶ 切实指导新用户并详细解释警告标志和信息的含义。
  - ▶ 指定调试、操作和维护负责人。检查遵守情况。
  - ▶ 只能使用没有故障的 ARveo 8 手术显微镜。
  - ▶ 如果您发现产品存在有可能导致伤害或损害的缺陷，请立即通知您的徠卡销售代表或瑞士黑尔布鲁克 (Heerbrugg) 的 Leica Microsystems (Schweiz) AG, Medical Division, 9435。
  - ▶ 如果您要将由第三方制造商生产的附件与 ARveo 8 手术显微镜一起使用，则需要确认制造商都证实产品组合使用是安全的。针对这类附件，应遵从用户手册中的说明。
- ARveo 8 手术显微镜的改装和维修只能由徠卡明确授权的技术人员进行。
  - 维修产品时只能使用徠卡原装更换部件。
  - 对仪器进行维修或技术改装后，必须根据我们的技术规范重新调整。
  - 如果该仪器由非授权人员改装或维修，均属非正常维护（只要不是由徠卡授权执行的），或非正常使用，徠卡公司不承担任何责任。
  - 已经按照 EN 60601-1-2 的规定就徠卡手术显微镜对其它仪器的影响进行了测试。系统通过了有关辐射和抗干扰的所有检测。遵从与电磁及其它辐射有关的常用预防措施和安全措施。
  - 建筑内的电气安装须符合国家相关标准，如：电流接地漏电保护（故障电流保护）。
  - 与其它手术室仪器一样，该系统也会发生故障。因此，Leica Microsystems (Schweiz) AG 建议在手术期间准备一个备用系统。

- 应避免在其它设备附近使用本设备, 否则可能导致运行不正常。如果必须这样使用, 应对本设备和其它设备进行观察, 确认它们是否能正常运行。
- 使用非设备制造商指定或提供的附件和电缆, 可能会增加电磁辐射或降低该设备的电磁抗扰度, 导致运行不正常。
- 便携式 RF 射频通信设备 (包括天线电缆和外部天线等外围设备) 与 ARveo 8 任何部位之间的距离不得小于  $0.6 \sqrt{P} \text{ (m)}$  ( $P$  是发射装置额定最大输出功率 ( $W$ )), 包括制造商指定的电缆。否则, 可能会导致该设备性能下降。

**注意:**

该设备的辐射特性使其适用于工业区和医院 (CISPR 11 A 类)。如果用于居住环境 (通常要求满足 CISPR 11 B 类), 则该设备可能无法针对射频通信服务提供充分防护。用户可能需要采取一些缓解措施, 例如将设备重新定位或安放到另一个地点。

### 3.4 仪器操作人员须知

- ▶ 遵循本手册中的说明。
- ▶ 遵守雇主在工作安排和工作安全方面的规定。

### 3.5 连接设备的风险

连接其它设备可能会对患者、操作员或第三方造成未知风险。责任机构应识别、分析、评估并控制这些风险。对网络的更改 (例如, 网络配置更改、连接/断开项目的网络连接、联网设备的更新/升级) 可能会引发需要额外进行分析的新风险。

## 3.6 使用风险



### 警告

对眼睛有损伤的危险。

- ▶ ARveo 8 不可用于眼科。



### 警告

以下情况会导致受伤危险:

- 支架臂侧向移动无法控制。
- 支架倾斜。
- 穿轻薄的鞋子可能会被底座外壳压住脚。
- ▶ 运输时, 请务必将 ARveo 8 手术显微镜调整成运输位置。
- ▶ 摇臂展开时切勿移动支架。
- ▶ 禁止支架或其它设备碾压地板上的缆线。
- ▶ 请务必推动 ARveo 8 手术显微镜; 禁止拖拉。



### 警告

手术显微镜下落造成伤害的风险。

- ▶ 手术前, 应完成支架的所有准备和调节工作。
- ▶ 显微镜位于手术区上方时, 切勿更换附件或试图调节显微镜平衡。
- ▶ 重新装配后, 请对 ARveo 8 进行平衡。
- ▶ 仪器处于失衡状态时, 不得释放电磁锁。
- ▶ 在手术过程中重新装配之前, 应首先将显微镜旋至手术区域之外。
- ▶ 切勿在患者上方进行术中 AC/BC 平衡。



### 警告

如果按下紧急按钮, 可能存在支架臂不受控移动造成的受伤风险

- ▶ 主镜可能会掉落到患者身上。
- ▶ 释放电磁锁时, 主镜可能会意外移动。



### 警告

平衡过程中有显微镜移动造成受伤的危险。

- ▶ 平衡过程中, 请不要紧挨显微镜坐着或站着。



### 警告

有害的光学红外或紫外照射可能有损伤眼睛的危险。

- ▶ 切勿直视显微镜照明灯。
- ▶ 尽量减少眼部或皮肤的接触时间。
- ▶ 采取适当的防护措施。



### 警告

如果通过“Skip”或“紧急按钮”跳过自动平衡, 可能存在支架臂不受控移动造成的受伤风险

- ▶ 主镜可能会掉落到患者身上。
- ▶ 释放电磁锁时, 主镜可能会意外移动。



### 警告

如果跳过自动平衡, 可能存在支架臂不受控移动造成的受伤风险

- ▶ 主镜可能会掉落到患者身上。
- ▶ 释放电磁锁时, 主镜可能会意外移动。



### 警告

耳科手术有灼伤危险。

- ▶ 使用最低的舒适照射强度。
- ▶ 调节镜下视野, 以对准手术区域。
- ▶ 请频繁冲洗创面。
- ▶ 使用湿润的手术海绵盖住外露的耳廓部分。



### 警告

如果按下立即手术按钮, 可能存在支架臂不受控移动造成的受伤风险

- ▶ 主镜可能会掉落到患者身上。
- ▶ 释放电磁锁时, 主镜可能会意外移动。



### 警告

有被感染的风险。

- ▶ 请务必将 ARveo 8 手术显微镜与无菌控件和无菌罩搭配使用。



**警告**

存在致命的电击危险。

- ▶ ARveo 8 手术显微镜只能连接接地插座。
- ▶ 只有在所有设备均位于其正确位置 (所有护罩已安装, 门已关闭) 时才能操作系统。



**警告**

对眼睛有损伤的危险。

使用短焦距时, 照明单元的光源对于主刀医生和患者可能过亮。

- ▶ 先从低亮度光源开始, 逐渐调亮, 直至主刀医生得到最佳照明图像。



**警告**

工作距离不当有严重损伤组织的危险。

- ▶ 使用激光时, 请务必将显微镜工作距离设置为激光距离, 并将显微镜锁定到位。
- ▶ 使用激光时, 请不要为了手动设置工作距离而调节旋转按钮。



**警告**

主刀医生有失去定位的风险, 例如选择 FL 荧光模式时。

- ▶ 在手术过程中, 不得在图形用户界面触摸屏切换模式, 除非主刀医生明确要求这样做!



**警告**

激光照射有伤眼的危险。

- ▶ 切勿使激光直接或通过反射面间接对准眼睛。
- ▶ 切勿使激光对准患者眼睛。
- ▶ 不得直视激光束。



**警告**

调焦马达故障有伤及患者的危险。

- ▶ 如果调焦马达发生故障, 请手动调节工作距离。



**小心**

手术显微镜可能意外移动。

- ▶ 不移动系统时, 一定要锁定脚闸。



**小心**

有配重盘或盖罩掉落导致受伤的危险。

- ▶ 更换配重盘时, 确保您的双脚不要在配重盘或盖罩下方。



**小心**

发热的灯插件会导致灼伤。

- ▶ 不得接触发热的灯插件。



**小心**

皮肤灼伤危险。灯插件会变得非常烫。

- ▶ 更换灯泡前, 检查灯罩温度是否已经冷却下来。



**小心**

如果视野直径大于镜下视野, 且照射强度过高, 显微镜看不到的身体部位组织可能会被不受控地加热。

- ▶ 照射强度设置不得过高。



**小心**

有被感染的风险。

- ▶ 请在支架周围留出充足的空间, 以确保无菌罩不会接触到非无菌组件。



**小心**

不受控的倾斜会损坏 ARveo 8 手术显微镜。

- ▶ 释放电磁锁时应握住 CAN 手柄。

**小心****侵犯患者个人信息的风险。**

侵犯患者识别信息属于违反《健康保险隐私及责任法案》(HIPAA) 的行为。必须采取措施确保其完整性。

- ▶ 采取预防措施保护患者数据和患者个人信息, 防止非授权访问和/或使用。
- ▶ 系统显示患者识别信息时, 不要使其处于无人看守状态。
- ▶ 将患者信息导出到外部存储设备时, 请采取措施确保设备的安全性。
- ▶ 患者数据应定期归档到安全的长期存储位置。

**小心****显微镜的网络连接**

显微镜连接到医院网络时, 会使显微镜暴露在更多网络风险中, 可能导致患者、操作者或第三方面临未知风险。

负责网络的医院机构应与显微镜用户合作, 共同识别、分析、评估和控制这些风险。

**小心****更改显微镜配置带来的风险**

建立潜在网络安全风险控制配置后, 请注意如果未经评估潜在风险影响, 不得擅改配置。这些更改可能包括但不限于网络配置更改、附加项目与显微镜的连接、断开项目与显微镜的连接、设备更新。

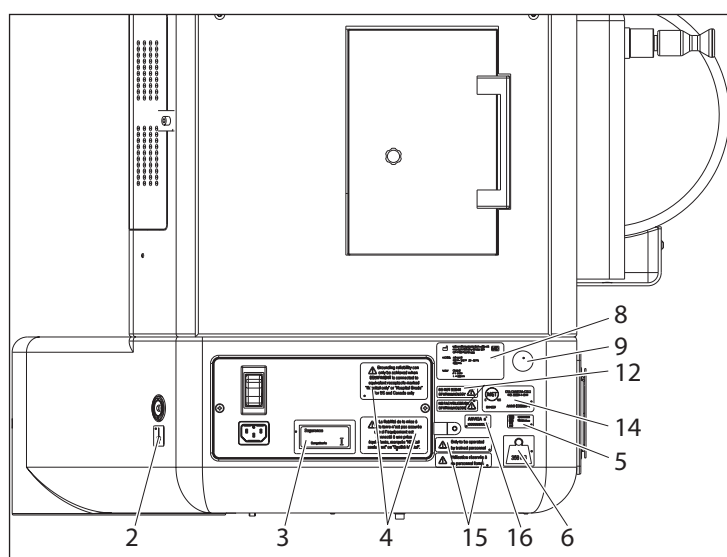
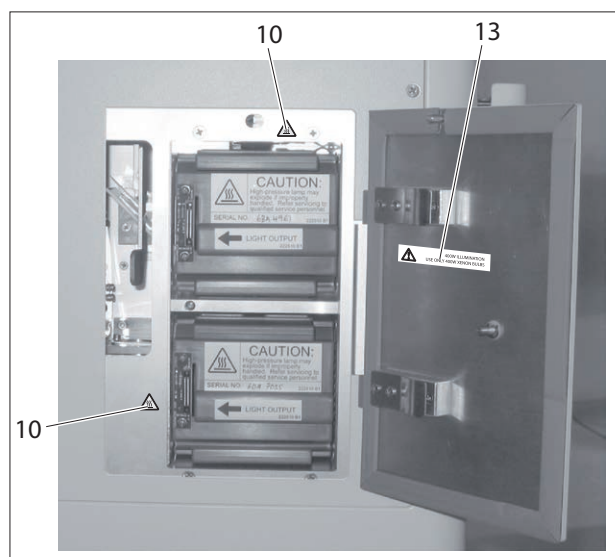


### 3.7 符号和标贴



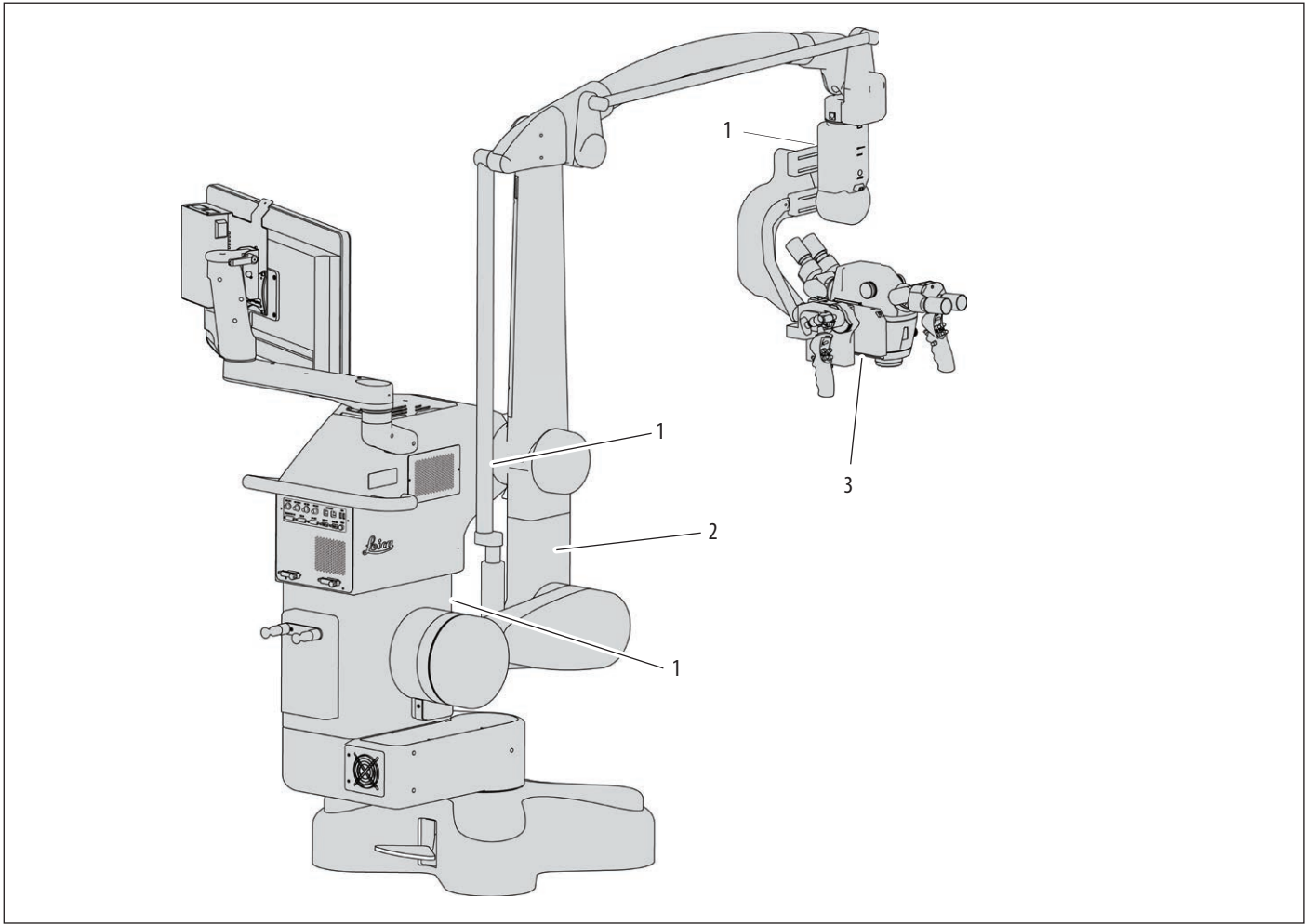
**A**

**B**





1		仅限安装使用	10		发热表面警告
2		等电位连接	11		氙灯照明警告
3		巴西认证			
4		接地标贴	12		禁忌
5		制造标贴 a 前缀数字 b 序列号	13		警告灯
6		系统重量标贴			
7		美国信息标贴	14		MET 标贴
8		型号标贴	15		经过培训的人员
9		强制性标贴 —— 操作产品之前 请认真阅读用户手册。 电子版用户手册网址。			
		医疗器械	16		ANVISA 注册标贴
			17		显示器重量标贴
			18		手部或手指挤压警告 标志



1



手部或手指挤压警告标志

2



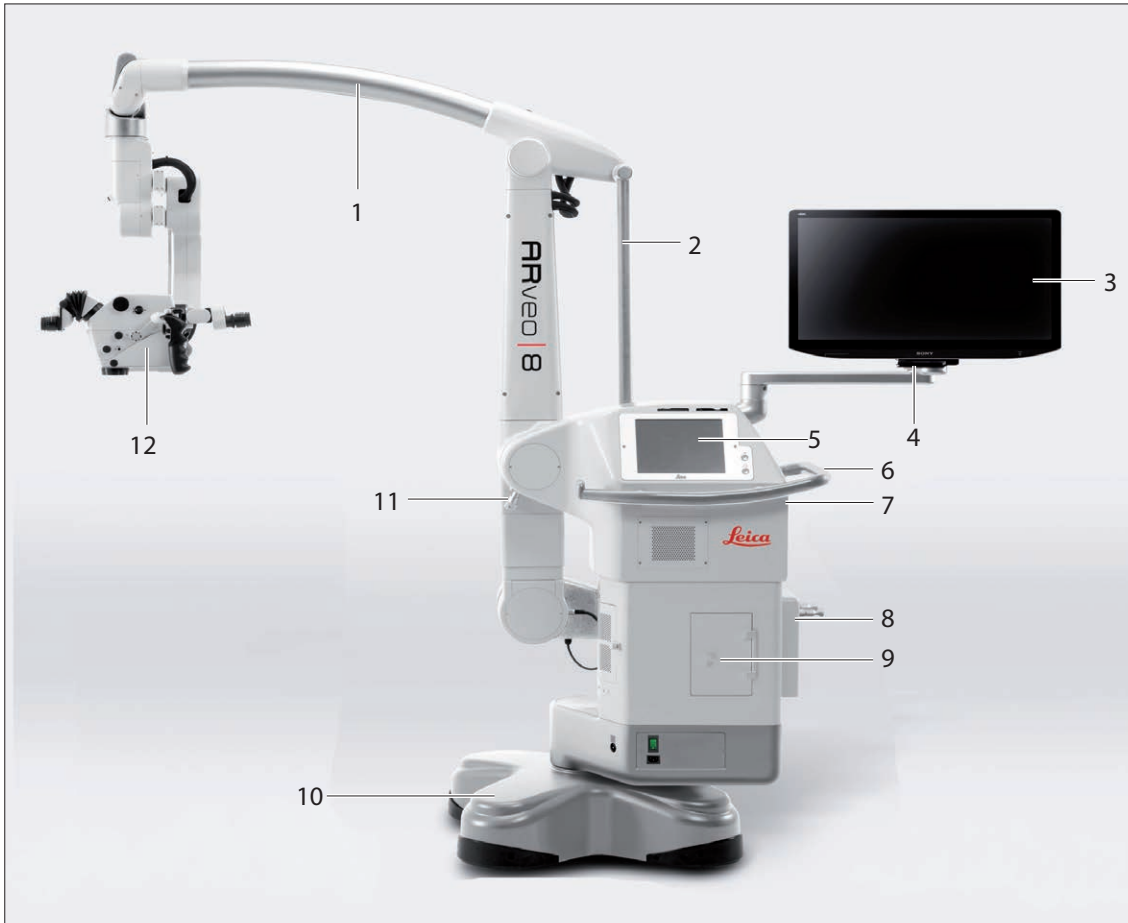
仅限安装使用

3

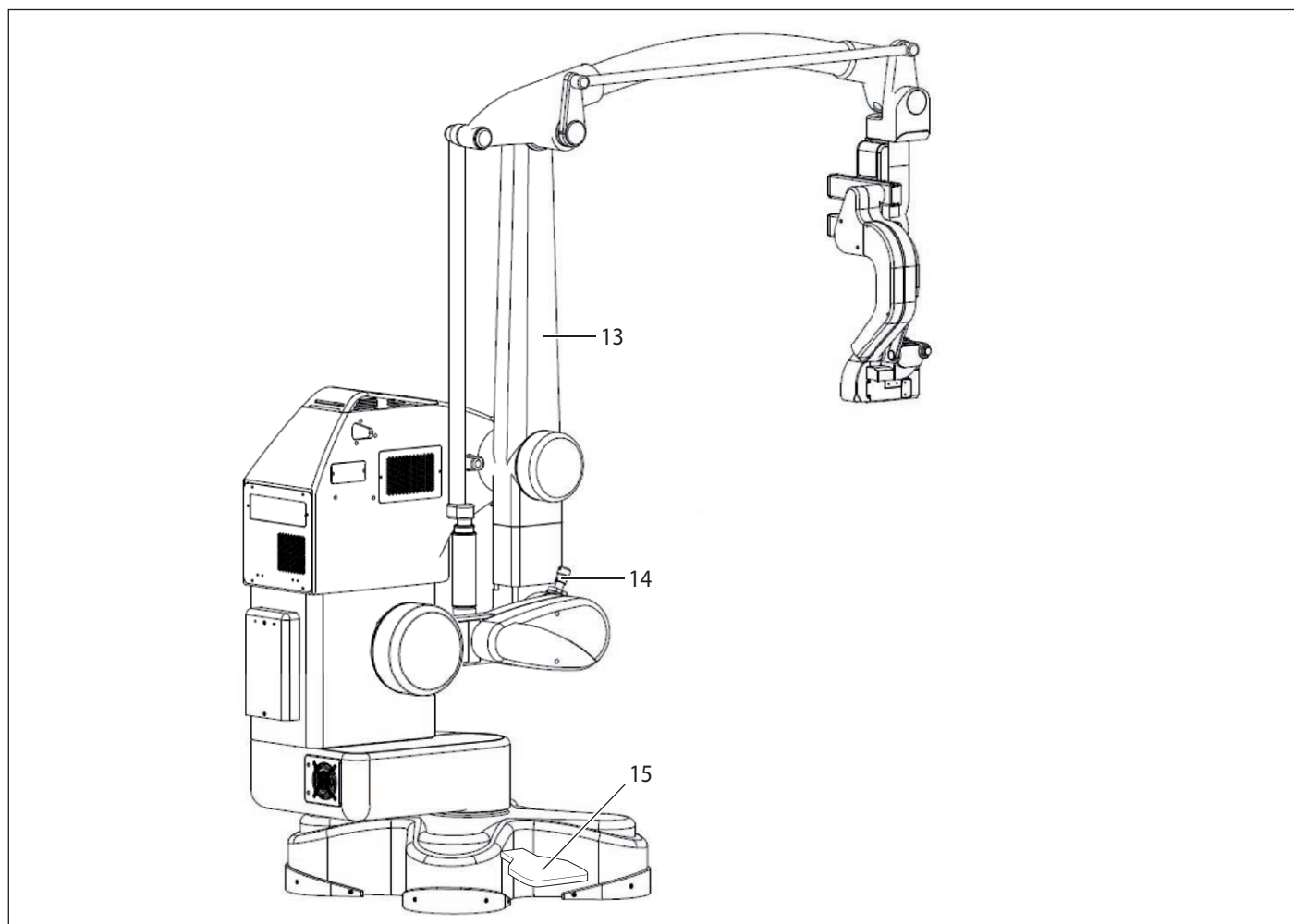


## 4 设计

### 4.1 ARveo 8 支架



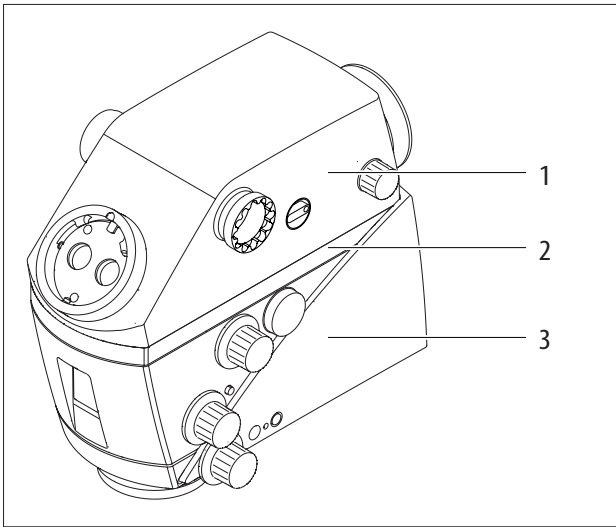
- 1 支架臂
- 2 拉杆
- 3 集成于支架上的一体化 2D 或 3D 显示器
- 4 显示器支架
- 5 带触摸屏的控制单元
- 6 手推杆
- 7 接口面板
- 8 脚踏开关悬挂架
- 9 照明单元
- 10 底座
- 11 运输锁 (仅限用于安装)
- 12 M530 主镜



- 13 垂直臂
- 14 运输锁 (仅限用于安装)
- 15 脚闸

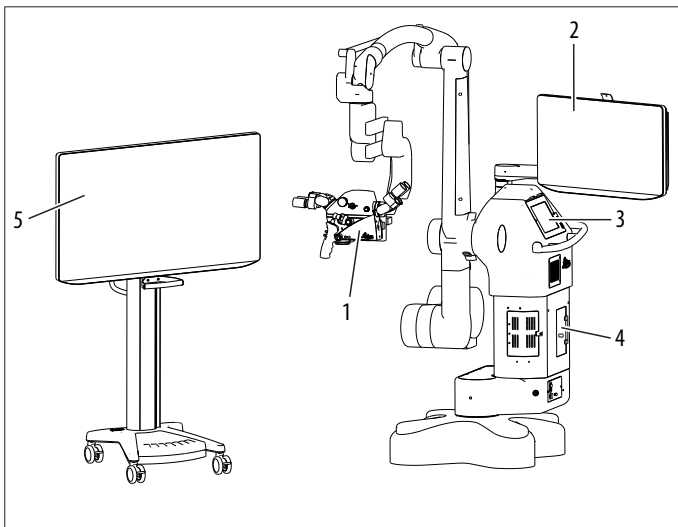
## 4.2 Leica M530 主镜

### 4.2.1 配有 ARveo 8 ULT 的 M530 主镜



- 1 ARveo 8 ULT
- 2 Leica FL400、FL560 或 FL400/560 荧光模块
- 3 M530 主镜

## 4.3 2D 和 3D 视图



Leica ARveo 8 手术显微镜系统的平视手术选配件能够在可视化设备上以 2D 或 3D (立体) 形式显示手术部位。

该技术带来了人体工程学优势, 因为用户可在观察手术部位时保持直立姿势。  
平视手术附件包括一台装在台车上的显示器, 可灵活放置在最佳观察位置。(请参见平视手术设备用户手册)。

台车上的外接显示器 (5) 结合 3D 眼镜使用, 可以显示立体 3D 图像。

根据您所选择的配置, 可提供集成在支架上的一体化 2D 或 3D 显示器 (2)。

**!** 根据您的设置, 3D 显示器可自动在 2D 和 3D 模式之间切换。



#### 警告

手术效果可能会受到影响。

- ▶ 只能使用徕卡提供的与之兼容的显示器。

### 3D 眼镜

使用台车配置的外接 3D 影像显示器和 3D 支架显示器时, 提供以下 3D 眼镜:

#### 徕卡提供的眼镜 10747283

##### 塑料框眼镜



##### 夹片护目镜



#### 小心

用户注意事项。

- ▶ 只能使用徕卡提供的与之兼容的 3D 眼镜。



#### 小心

用户注意事项。

- ▶ 手术前检查 3D 视图的效果。如果不确定 3D 效果, 请切换为 2D 视图。



**小心**

用户注意事项。

- ▶ 使用 2D 观察模式时不要使用 3D 眼镜。
- 



**警告**

有被感染的风险。

- ▶ 穿戴无菌衣的人员不得触碰 3D 眼镜。
-

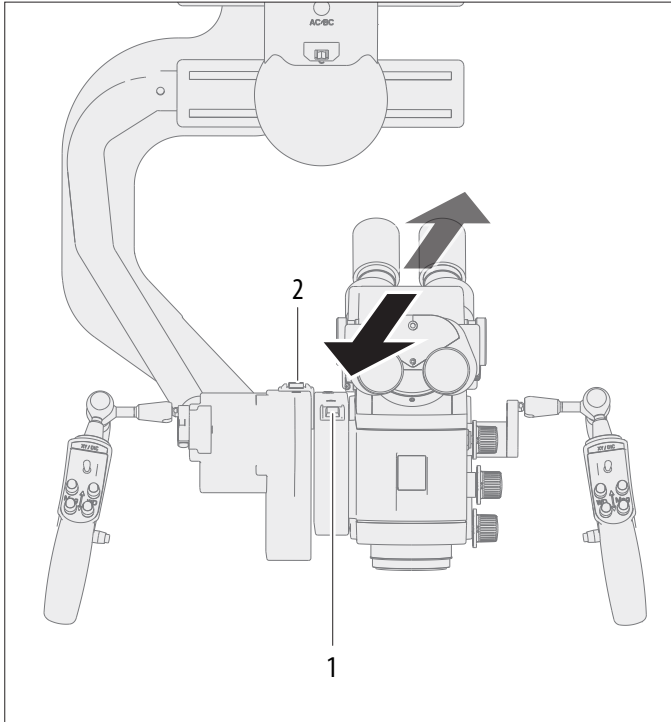
## 5 功能

### 5.1 平衡系统

使用经过平衡的 ARveo 8 手术显微镜时, 可将主镜移动到任何位置, 而无需担心倾斜或掉落。  
配置平衡后, 手术时所有移动都只需要很小的力。

#### 5.1.1 平衡主镜

M530 主镜上的两个移动方向是被调节平衡的:  
A (1) 和 B (2)。

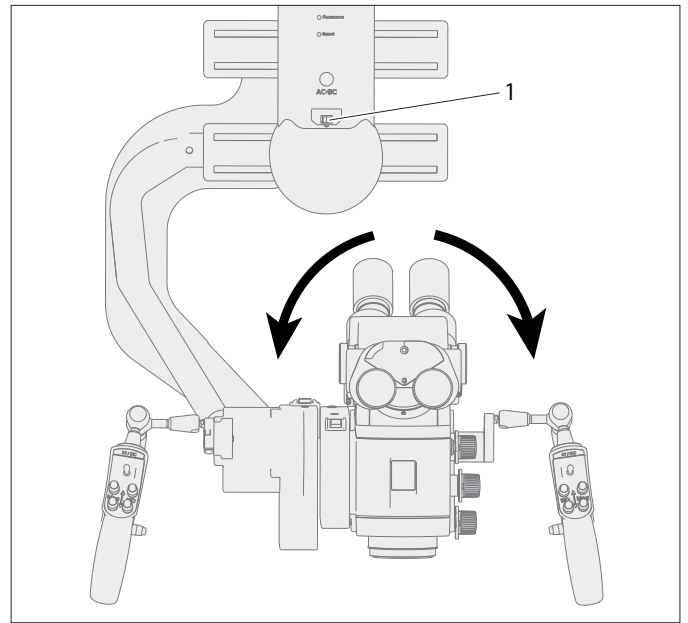


ARveo 8 的主要性能:

为手术部位提供充足的照明, 确保主镜在各个位置的机械锁定。

#### 5.1.2 平衡支架臂

支架臂上的移动方向 C (1) 是被调节平衡的。



#### 5.1.3 平衡摇臂

摇臂平衡上下移动 (方向 D)。

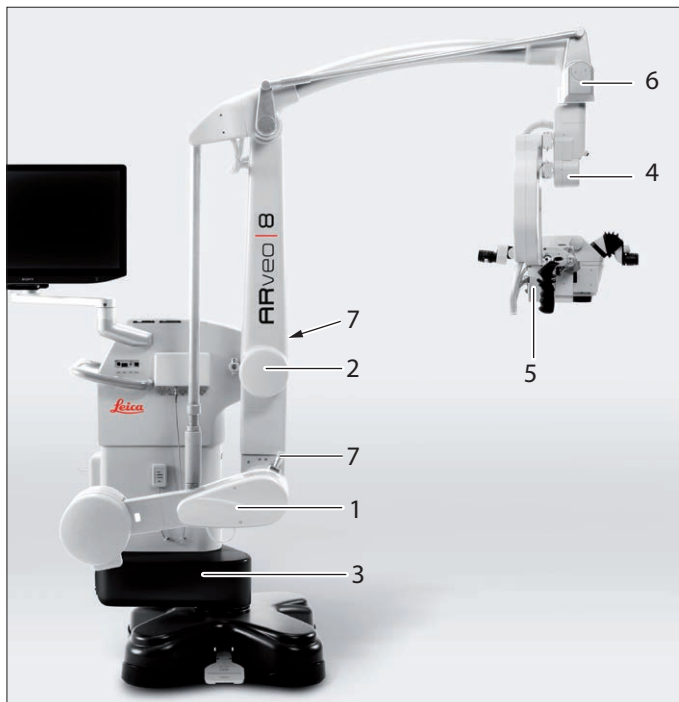


如果方向 D 无法平衡, 应添加或取下配重盘 (1), 参见章节 8.7.5, “更换 D 轴配重盘”。

## 5.2 电磁锁

- !** 只有释放电磁锁后,方可移动 ARveo 8。
- ▶ 电磁锁锁定时,不得进行任何移动。
  - ▶ 确保运输锁 (7) 已释放。

ARveo 8 手术显微镜有 6 个电磁锁,可用于停止支架和手术显微镜的移动。



- 摇臂的上下和前后移动 (1 和 2)
- 底座 (3)
- 支架臂 (4) 中
- 手术显微镜 (5) 的 A 轴和 B 轴上
- 旋转关节 (6) 中

电磁锁通过 CAN 手柄 (如使用) 操作。

具有“选择电磁锁”的 CAN 手柄按钮 (另请参见“主刀医生设置和系统设置”,第 48 页) 可以激活两种不同的电磁锁组合:“颅脑”或“脊柱”。

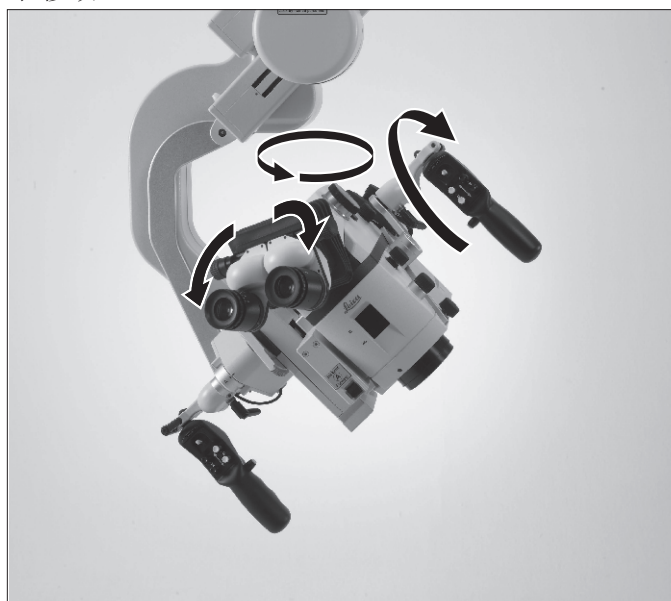
### 5.2.1 选择电磁锁 —— 脊柱

激活电磁锁组合“脊柱”时,手术显微镜可以进行以下移动:



### 5.2.2 选择电磁锁 —— 颅脑

激活电磁锁组合“颅脑”时,手术显微镜可以进行以下移动:





## 5.3 照明

ARveo 8 手术显微镜采用氙灯照明, 位于支架中。照明光通过光纤传导至主镜。

装有两个相同的照明灯。如果正在使用的灯发生故障, 可通过触摸屏或手动选择另一个灯。

### 5.3.1 AutoIris

AutoIris 自动照明范围调节根据放大因数自动同步照明区域。

使用手动调控, 照明区域可手动调节。

### 5.3.2 第二代亮度保护功能

第二代亮度保护功能是一种安全功能, 可根据工作距离自动限制最大亮度。过亮的照明, 再加上较短的工作距离, 可能会灼伤患者。



- 出厂时, 已为所有用户激活了第二代亮度保护功能。
- 在使用过程中, 可以关闭第二代亮度保护功能, 但出于安全原因, 这种更改不会储存在用户配置文件中。

#### 辐照度

ARveo 8 手术显微镜的光学器件具有可变的工作距离, 介于 225 至 600 mm 之间。该系统的设计即使在 600 mm 的长工作距离下也能提供充足的照明, 产生明亮的图像。

这意味着在较短的工作距离下使用显微镜时比在长工作距离下需要的照明少。



最好从低照射强度开始逐渐调亮, 直至达到理想的照明效果。

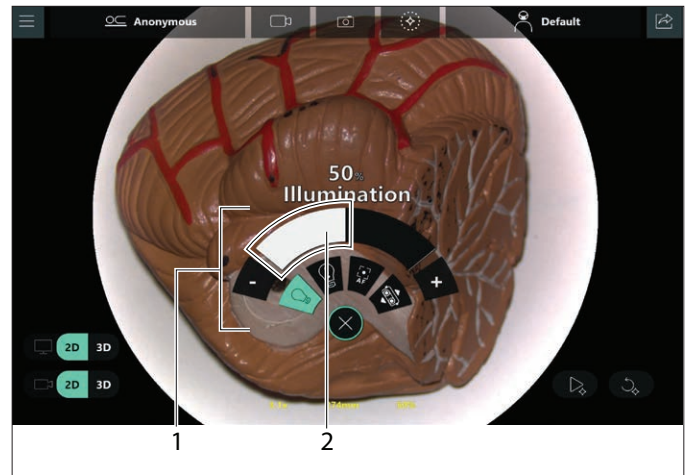
#### 释放热能量

来自不可见照射的热量已从所采用的氙光源照明中滤除。尽管如此, 可见光还是会产生热量。白光过量会导致组织和金属样品过热。



最好从低照射强度开始逐渐调亮, 直至达到理想的照明效果。启动系统时, 照明将默认设置为 20%。

### 第二代亮度保护功能显示屏



激活第二代亮度保护功能后, 快速访问菜单 (1) 上的非网纹区域 (2) 显示当前工作距离下的最大可调亮度。

灰色区域以外不可设置亮度, 除非专门停用了第二代亮度保护功能。

工作距离在设定的亮度下大幅缩短时, 亮度会自动降低。

关于停用第二代亮度保护功能的说明, 请参见章节“停用第二代亮度保护功能”, 第 54 页。

## 5.4 Leica FusionOptics 融合光学

该功能可以增大分辨率和景深, 实现理想的 3D 光学图像。

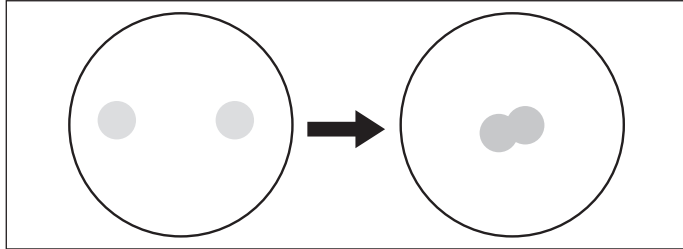
Leica FusionOptics 融合光学使用两条独立的光路提供不同的信息: 左侧光路针对高分辨率进行优化, 右侧光路则采用最佳景深。

人脑可将两副不同的图像合成为一副最佳的立体图像。

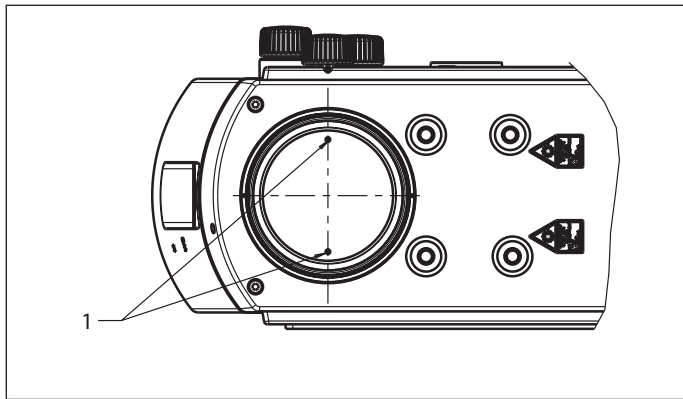
## 5.5 Leica SpeedSpot 激光聚焦辅助功能

**!** FL400 和 GLOW800 不提供 Leica SpeedSpot 激光聚焦辅助功能。

ARveo 8 配有激光辅助聚焦功能 —— Leica SpeedSpot。如果当前用户激活了“Leica SpeedSpot” (参见第 53 页), 则在释放电磁锁、调焦或激活 X/Y 移动时将激活激光辅助聚焦功能。两条聚合光束将在显微镜焦点位置精准汇聚。

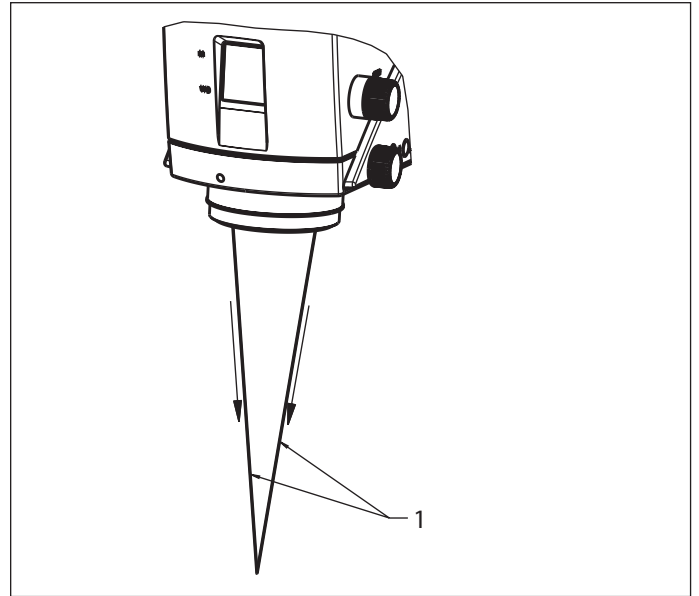


激光束出口



1 激光

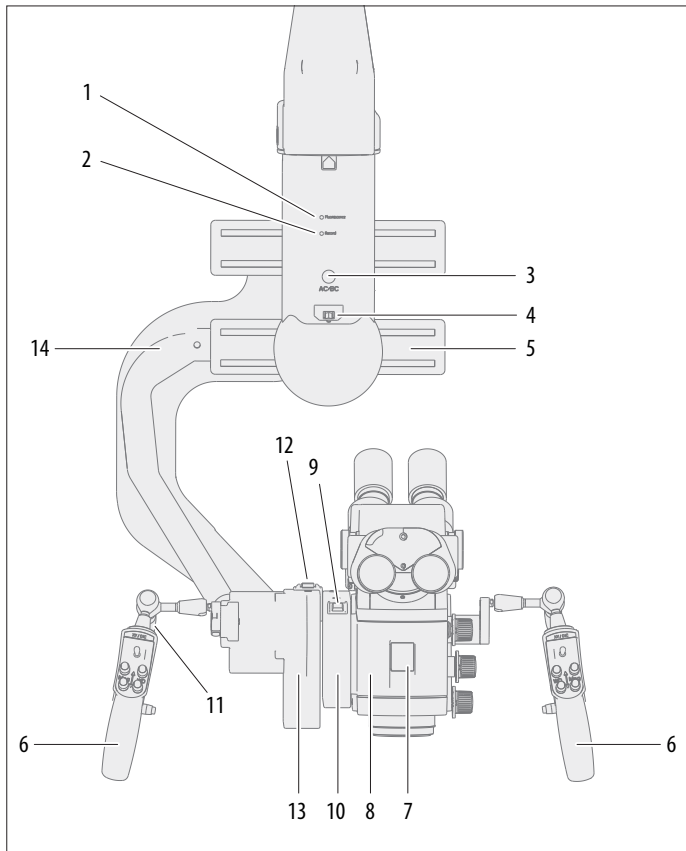
激光束路径



1 激光

## 6 控件

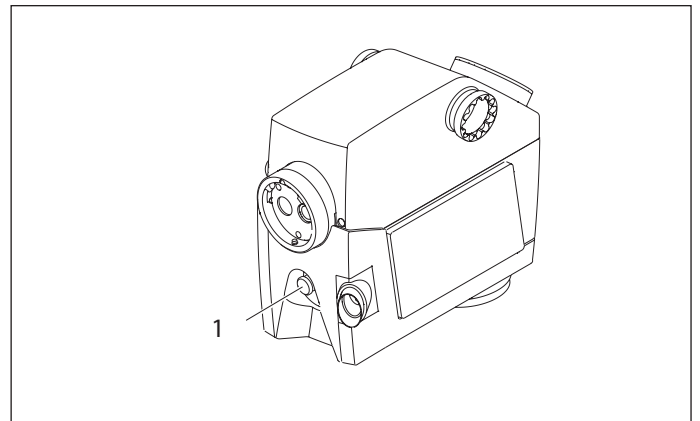
### 6.1 ARveo 8 主镜及支架臂



- 1 荧光状态 LED
  - LED 亮起蓝色 = FL400 模式
  - LED 亮起绿色 = 回放模式
  - LED 亮起品红色 = GLOW800 模式
  - LED 亮起青绿色 = FL560 模式
- 2 录制状态 LED
  - LED 红色常亮 = 正在进行记录
- 3 术中 AC/BC 平衡按钮
- 4 C 轴手动平衡开关
- 5 C 轴
- 6 CAN 手柄
- 7 工作距离及放大倍数显示
- 8 M530 主镜
- 9 A 轴手动平衡开关
- 10 A 轴
- 11 手柄锁止杆
- 12 B 轴手动平衡开关
- 13 B 轴
- 14 显微镜支架

#### 6.1.1 主镜 —— 后侧

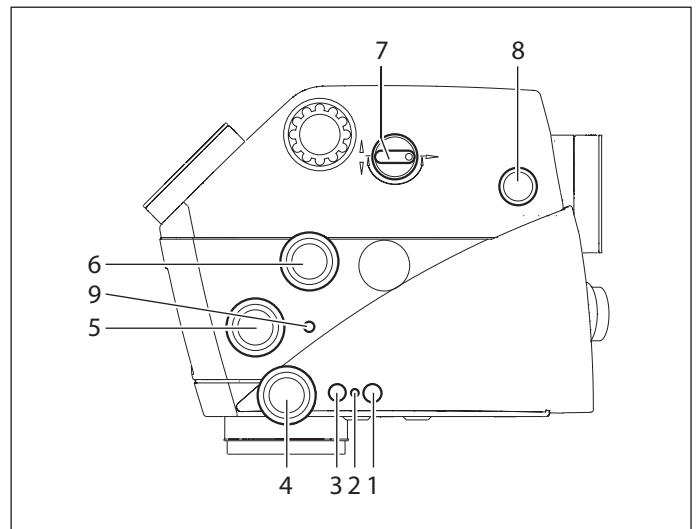
配有 ARveo 8 ULT 的 Leica M530



- 1 光纤接口

#### 6.1.2 主镜 —— 控制器

配有 ARveo 8 ULT 的 Leica M530

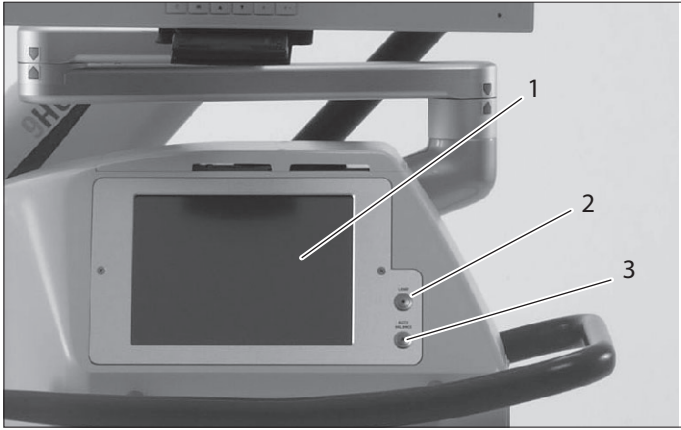


- 1 “工作距离锁”按钮
- 2 “工作距离锁”LED (橙色 LED)
- 3 无功能
- 4 “工作距离”旋钮 (仅用于紧急操作)
- 5 “光阑手动调控”旋钮
- 6 “放大倍数”旋钮 (仅用于紧急操作)
- 7 对手镜/侧方助手镜旋钮
- 8 对手镜微调焦旋钮
- 9 “Autolris 自动照明范围调节重启”按钮



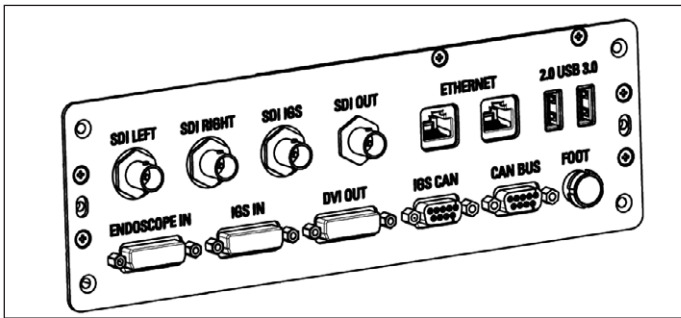
徠卡附件控件在相应的用户手册中作有说明。

## 6.2 控制单元




- 1 触摸屏
- 2 带 LED 照明的按钮  
(开 = 绿色, 关 = 无照明)
- 3 带 LED 的自动平衡按钮 (LED 闪烁绿色)

## 6.3 接口面板



插口...	连接...	输入端/输出端
SDI LEFT	3D 显示器 (左通道)	输出端
SDI RIGHT	3D 显示器 (右通道)	输出端
SDI IGS	IGS 导航系统 (影像输入)	输出端
SDI OUT	外接显示器	输出端
ETHERNET	网络 (最长 30 m)	输出端/输入端
USB (2 个)	1x USB 2.0, 1x USB 3.0 储存媒介	输出端/输入端
ENDOSCOPE IN	内窥镜 (影像输出端)	输入端
IGS IN	IGS 导航系统 (HUD 输出端)	输入端
DVI OUT	外接显示器	输出端
IGS CAN*	IGS 导航系统 (通信)	输出端/输入端
CAN BUS*	兼容的徠卡附件	输出端/输入端
FOOT**	脚踏开关	输出端/输入端

 \* 此处仅可连接经 Leica Microsystems (Schweiz) AG 验证的设备。

 \*\* 脚踏开关端口仅可连接 Leica Microsystems (Schweiz) AG 提供的脚踏开关。

 **小心**

### 显微镜的网络连接


显微镜连接到医院网络时, 会使显微镜暴露在更多网络风险中, 可能导致患者、操作者或第三方面临未知风险。

负责网络的医院机构应与显微镜用户合作, 共同识别、分析、评估和控制这些风险。

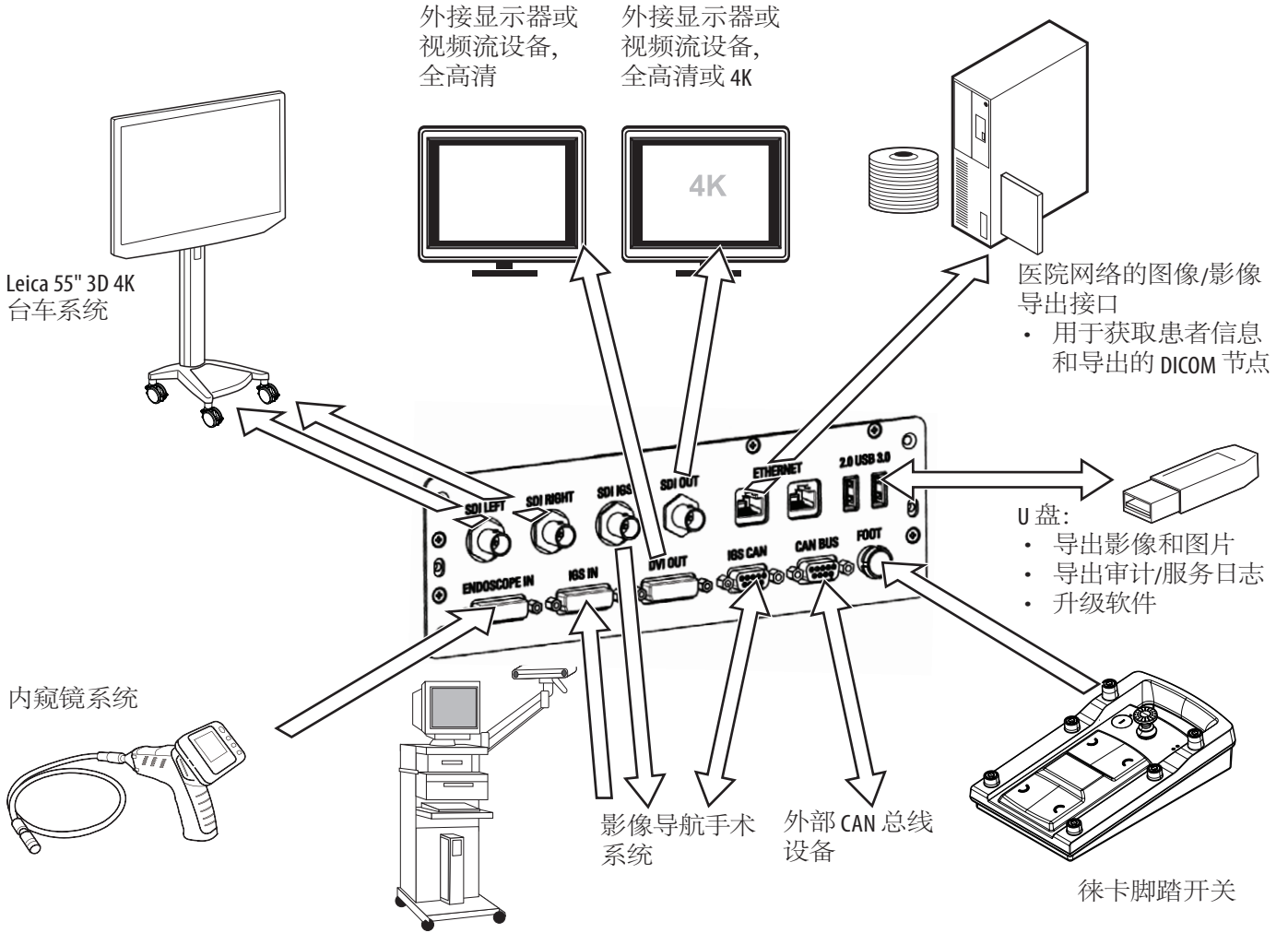
 **小心**

### 更改显微镜配置带来的风险

建立潜在网络安全风险控制配置后, 请注意如果未经评估潜在风险影响, 不得擅自更改配置。这些更改可能包括但不限于网络配置更改、附加项目与显微镜的连接、断开项目与显微镜的连接、设备更新。

 关于网络和网络安全的信息, 请参见单独配送的网络安全说明 (10747996)。

接线图

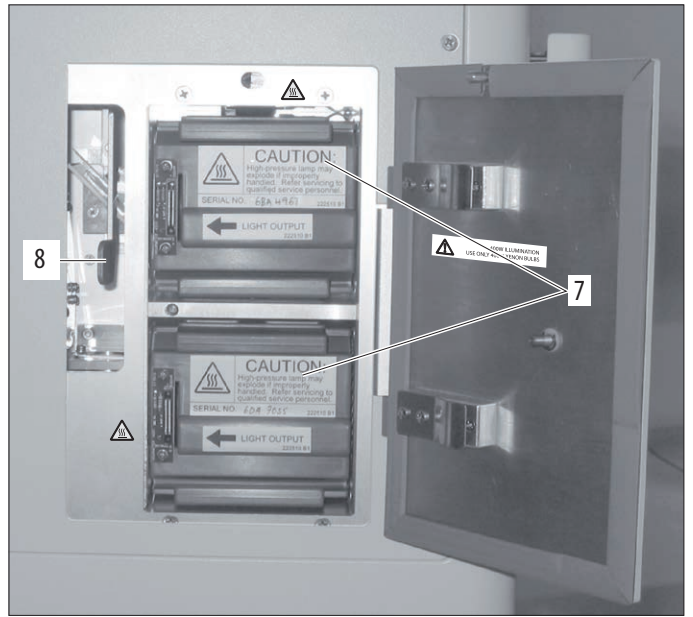


如果您想要连接 ARveo 8 的 IGS 导航系统仅通过 VGA 提供 HUD 信号, 可使用封闭式无源 DVI-VGA 适配器连接 IGS IN。

## 6.4 支架



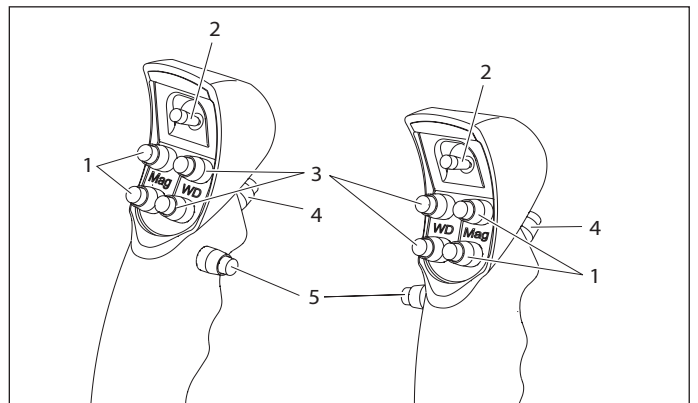
- 1 照明单元
- 2 检修门
- 3 螺丝旋钮
- 4 ARveo 8 手术显微镜主开关
- 5 电源
- 6 等电位连接插座  
用于将 ARveo 8 连接到等电位连接设备。它属于客户建筑安装的一部分。  
请遵循 EN 60601-1 (§ 8.6.7) 的要求。



- 7 主照明或备用照明的灯插件
- 8 备用照明切换手柄 (供紧急操作使用)

**!** ARveo 8 手术显微镜有一个主照明源和一个相同的备用照明源。

## 6.5 CAN 手柄



### 功能配置的出厂设置

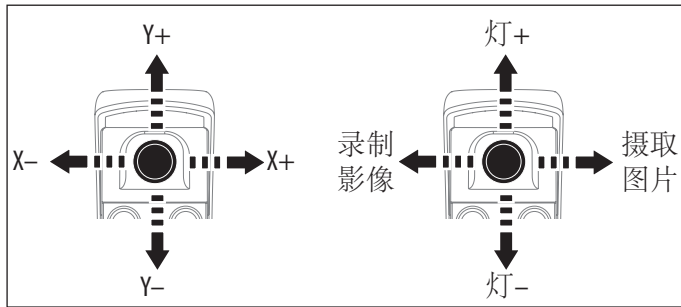
- 1 放大倍数
- 2 4 功能操纵杆
- 3 工作距离
- 4 释放所有电磁锁
- 5 释放预选电磁锁

**!** CAN 手柄上的开关 1、2、3 和 5 均可根据用户个性化需求在配置菜单中进行单独设置。在所有 CAN 手柄配置中, 按键 (4) 释放所有电磁锁。无法对该键进行个性化配置。操纵杆和其它键可根据各种任务进行预设。

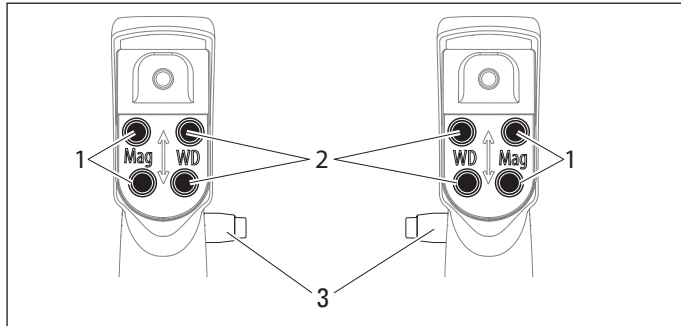


### CAN 手柄的出厂默认设置

#### CAN 手柄 —— 操纵杆



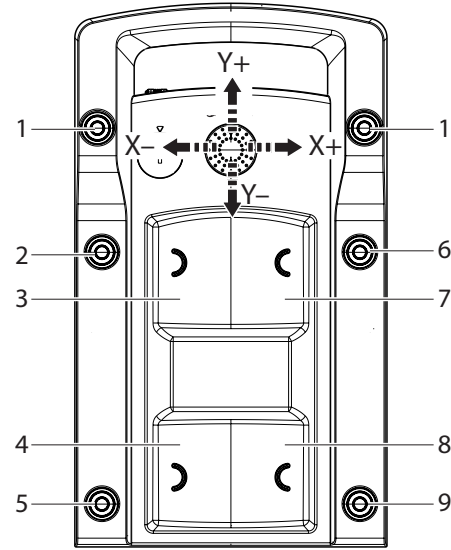
#### CAN 手柄 —— 按钮



- 1 放大倍数
- 2 工作距离
- 3 选择电磁锁

### 6.6 脚踏开关

可以使用该脚踏开关控制您的 ARveo 8 手术显微镜。脚踏开关, 12 功能 (可单独设置)

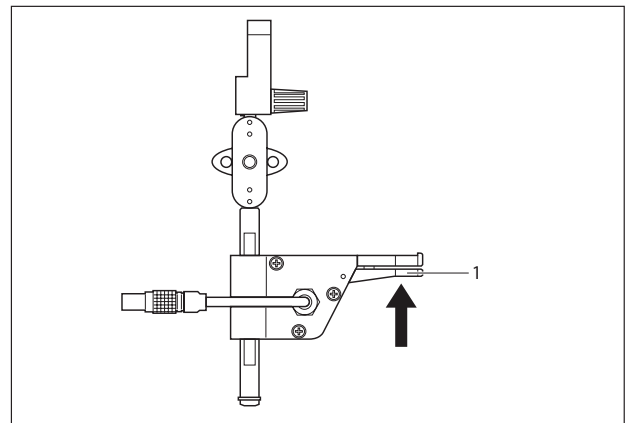


- |          |          |
|----------|----------|
| 1 无功能    | 5 未分配    |
| 2 灯 +    | 6 灯 -    |
| 3 工作距离 - | 7 工作距离 + |
| 4 放大倍数 + | 8 放大倍数 - |
|          | 9 未分配    |



- 脚踏开关可根据用户个性化需求在配置菜单中进行单独设置。

### 6.7 口控开关



- 1 释放“脊柱”电磁锁

**注意**

如果口控开关不运行:

- ▶ 断开 OC 的口控开关电缆
  - ▶ 将口控开关电缆重新连接至 OC
-



## 7 设置显微镜

### 7.1 安装光学附件



#### 警告

手术显微镜下落造成伤害的风险。

- ▶ 手术前, 应完成支架的所有准备和调节工作。
- ▶ 显微镜位于手术区上方时, 切勿更换附件或试图调节显微镜平衡。
- ▶ 重新装配后, 请对 ARveo 8 进行平衡。
- ▶ 仪器处于失衡状态时, 不得释放电磁锁。
- ▶ 在手术过程中重新装配之前, 应首先将显微镜旋至手术区域之外。
- ▶ 切勿在患者上方进行术中 AC/BC 平衡。

- ▶ 确保光学附件干净无尘。

#### 7.1.1 设置双目镜筒

##### 设置瞳距

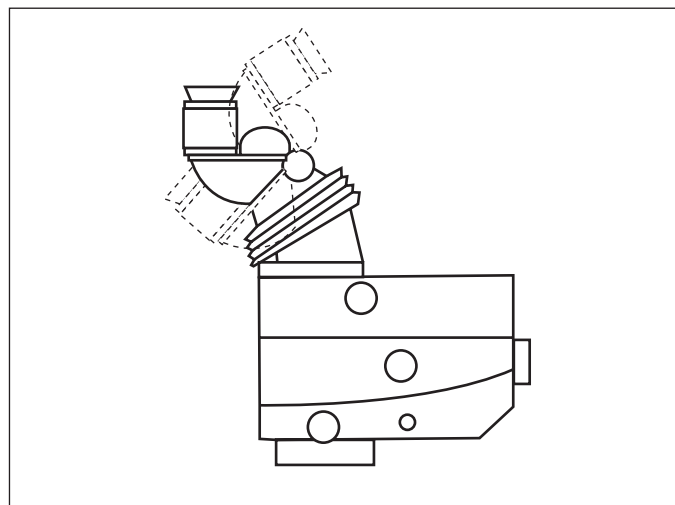
- ▶ 瞳距调节范围在 55 至 75 mm 之间。
- ▶ 使用调节转轮 (1) 设置瞳距, 直至可以看到一个圆形的图像区域。



只能为每名用户进行一次该操作。

#### 调节倾斜度

- ▶ 双手握住双目镜筒。
- ▶ 向上或向下倾斜双目镜筒, 直至达到舒适的观察位置。



#### 7.1.2 调节目镜

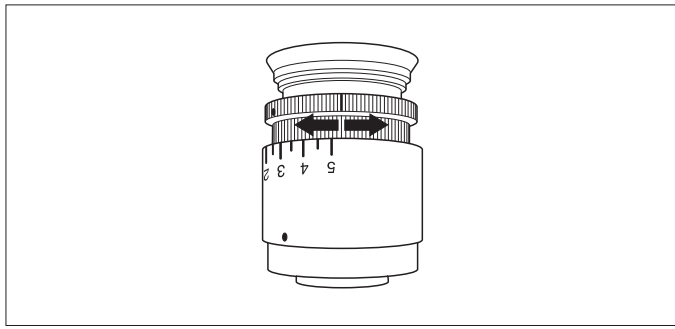
##### 确定/调节用户的屈光度设置

可以在 +5 度至 -5 度之间连续调节每名用户的屈光度。双眼屈光度应单独精确设定。只有这种方法可以确保图像在整个变倍范围内保持对焦 (齐焦)。设置了正确的双眼屈光度后, 将最大程度减少显微镜的使用疲劳。



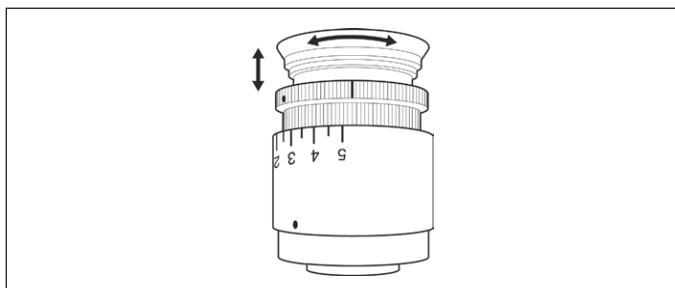
经过齐焦调节的显微镜可确保: 无论选择多少倍的放大倍数, 助手镜的视野和显示器图像始终保持清晰锐利。

- ▶ 选择最小放大倍数。
- ▶ 在工作距离内, 在物镜下放置一个轮廓清晰的平整测试物体。
- ▶ 调节显微镜焦距直至图像清晰。
- ▶ 设置显微镜为最大放大倍数。
- ▶ 调节显微镜焦距直至图像清晰。
- ▶ 设置显微镜为最小放大倍数。



- ▶ 不通过目镜观看, 将两个目镜调至 +5 度屈光度。
- ▶ 分别将两个目镜缓慢地朝 -5 度调节, 直至测试物体出现清晰图像为止。
- ▶ 选择最大放大倍数, 检查清晰度。

#### 调节眼杯高度



- ▶ 向上或向下旋转眼杯, 直到设定为所需距离。

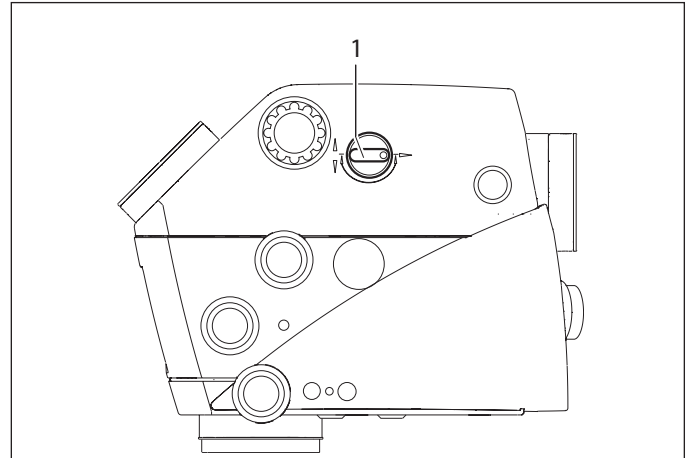
#### 检查齐焦

- ▶ 在工作距离内, 在物镜下放置一个轮廓清晰的平整测试样品。
- ▶ 在整个范围内进行变倍, 同时观察测试物体。

**!** 图像的清晰度必须在所有的放大倍数下保持不变。否则, 检查目镜的屈光度设置。

## 7.2 选择助手镜

### 7.2.1 配有 ARveo 8 ULT 的 Leica M530




- ▶ 使用旋钮 (1) 在对手镜和助手镜之间进行切换。

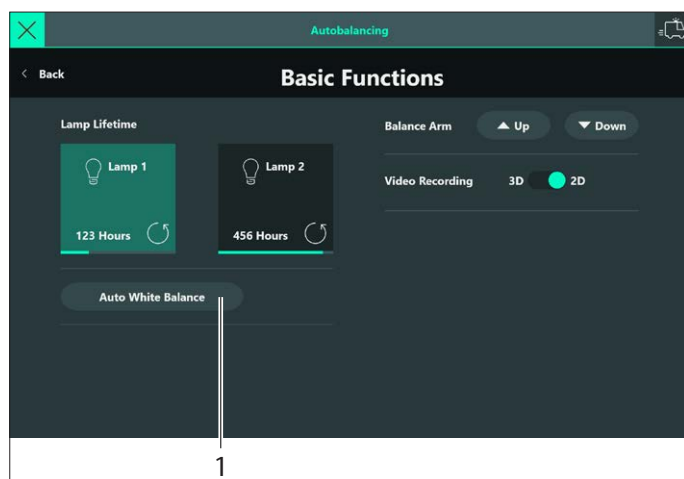
## 7.3 控制连接的屏幕

ARveo 8 系统最多可连接 4 个不同的显示器或其它视频流目标。始终默认连接的是支架上的一体化显示器，根据摄取配置，该显示器可以是 2D 或 3D 显示器。此外，还可以通过“DVI OUT”和“SDI OUT”接口连接外接显示器。“SDI OUT”可连接全高清或 4K 显示器。

### 7.3.1 自动白平衡

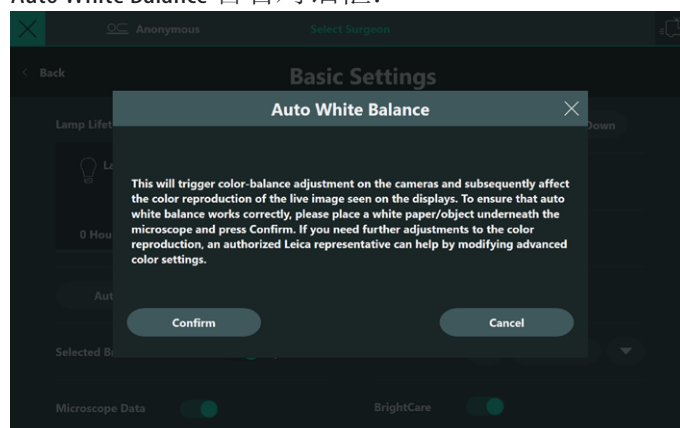
**!** Auto White Balance 仅可在白光模式下启用。

- ▶ 打开 Basic Functions 菜单，按如下所示启用 Auto White Balance：  
主菜单  → Options → System Settings → Basic Functions。
- ▶ 在 Basic Functions 菜单中单击 Auto White Balance (1)。



**!** 请注意，徠卡销售代表还可以为每种荧光模式调节摄像头的颜色设置。请咨询徠卡销售代表 (参见章节 8.12.4, “销售与应用专家”)。

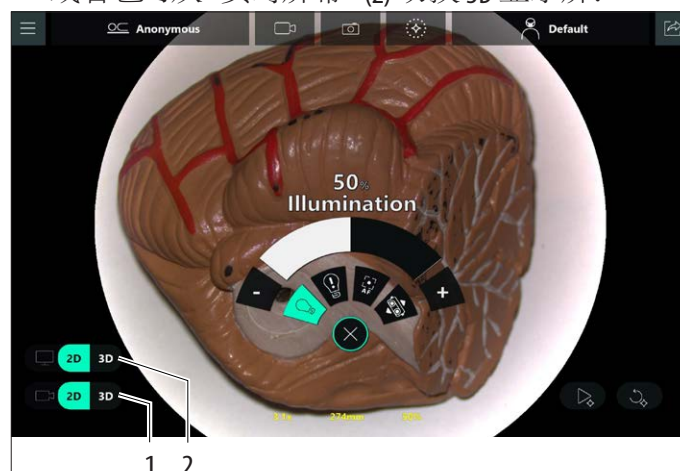
Auto White Balance 警告对话框:



### 7.3.2 配有落地支架的 3D 4K 显示器

系统可配置带有落地支架的 3D 4K 显示器。必须遵循以下要点:

- 该功能需要安装 3D 许可证。关于许可证的检查和安装，请参见章节 14.2, “许可证”。
- 如要在 3D 模式下使用该显示器，必须启用支架显示器上的 3D 显示切换开关 (参见“基本设置”，第 53 页)。当然，您也可以选择在 2D 模式下使用该显示器，将切换开关保持在 2D 位置即可。
- 或者也可从“实时屏幕” (2) 切换 3D 显示屏:




- 单击 (1) 切换 3D 录制
- 单击 (2) 切换 3D 显示屏

### 7.3.3 3D 平视手术

您还可以为 ARveo 8 显微镜连接 55" 3D 4K 台车系统, 该系统连接于 SDI LEFT 和 SDI RIGHT 接口 (参见“接线图”, 第 23 页)。

关于所有相关信息, 请在“平视手术”产品用户手册中查阅。

 双目镜筒必须始终安装在主镜上 (以防在平视手术中显示器不显示图像)。


### 7.3.4 3D 文件导出

- 可选择将影像文件导出为 3D 数据。
- 该功能需要安装 3D 许可证。关于许可证的检查和安装, 请参见章节 14.2。
- 如要激活此功能, 必须在 **Basic Functions** 菜单中激活切换 3D 录制。如果将切换开关设在“3D”位置, 所有影像都将导出为两个独立的文件 (左侧和右侧)。请注意, 该功能需要双倍磁盘空间 (另请参见章节 10.7, “数据管理”)。
- 或者也可从实时屏幕 (1) 切换 3D 录制。

## 7.4 自定义/准备影像和图片的导出


该系统允许用户在术后导出影像和图片。需要在术前将系统设置为允许导出。

### 7.4.1 导出到 U 盘

 准备一个 U 盘设备。请注意, 只有 USB 3.2 Gen 1 (USB3.0) 标配版能保证快速的文件传输。请遵循导出工作流程 — 参见章节 10.5.5, “匿名数据导出 (U 盘)”。

### 7.4.2 DICOM 导出

该功能需要安装 DICOM 许可证。关于许可证的检查和安装, 请参见章节 14.2。

 如果尚未安装, 在申请 DICOM 许可证之前, 请先向您的徕卡销售代表确认该功能在您所在医院的技术可行性。请让徕卡服务部和您的医院 IT 部门进行此设置。该过程涉及对您的医院存储解决方案和医院信息工作流程作出改动。在数据导出过程中, 以物理方式通过以太网电缆连接的显微镜需要访问医院存储系统。

## 8 术前准备工作

### 8.1 运输



#### 警告

以下情况会导致受伤危险：

- 支架臂侧向移动无法控制。
- 支架倾斜。
- 穿轻薄的鞋子可能会被底座外壳压住脚。
- ▶ 运输时，请务必将 ARveo 8 手术显微镜调整成运输位置。
- ▶ 摇臂展开时切勿移动支架。
- ▶ 禁止支架或其它设备碾压地板上的缆线。
- ▶ 请务必推动 ARveo 8 手术显微镜；禁止拖拉。



#### 小心

手术显微镜可能意外移动。

- ▶ 不移动系统时，一定要锁定脚闸。

#### 注意

运输期间可能会损坏 ARveo 8 手术显微镜。

- ▶ 不要在摇臂打开的状态下移动显微镜。
- ▶ 禁止支架或其它设备碾压地板上的缆线。

#### 注意

不受控的倾斜会损坏 ARveo 8 手术显微镜。

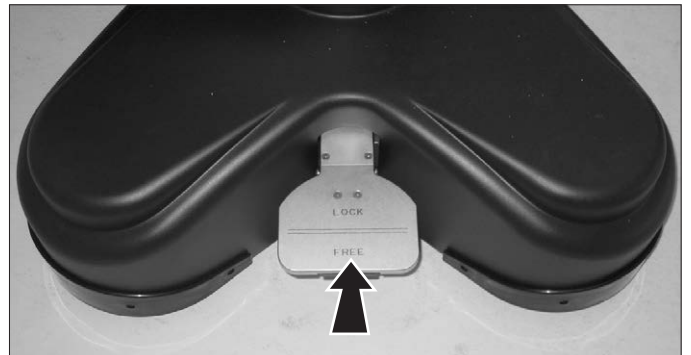
- ▶ 释放电磁锁时应握住 CAN 手柄。

- ▶ 确保 ARveo 8 处于运输位置。



如果 ARveo 8 未处于运输位置，请参见章节 11.1，“运输位置”。

- ▶ 踩下脚闸前端 (FREE)。脚闸松开。



- ▶ 使用手柄移动 ARveo 8。
- ▶ 踩下脚闸后端 (LOCK)，直到啮合。



## 8.2 手术台定位



### 警告

手术显微镜下落造成伤害的风险。

- ▶ 手术前, 应完成支架的所有准备和调节工作。
- ▶ 显微镜位于手术区上方时, 切勿更换附件或试图调节显微镜平衡。
- ▶ 重新装配后, 请对 ARveo 8 进行平衡。
- ▶ 仪器处于失衡状态时, 不得释放电磁锁。
- ▶ 在手术过程中重新装配之前, 应首先将显微镜旋至手术区域之外。
- ▶ 切勿在患者上方进行术中 AC/BC 平衡。

---

ARveo 8 可方便地放置在手术台边, 从而对头部或脊柱进行各种手术。

ARveo 8 支架臂又高又长, 可实现大范围定位。

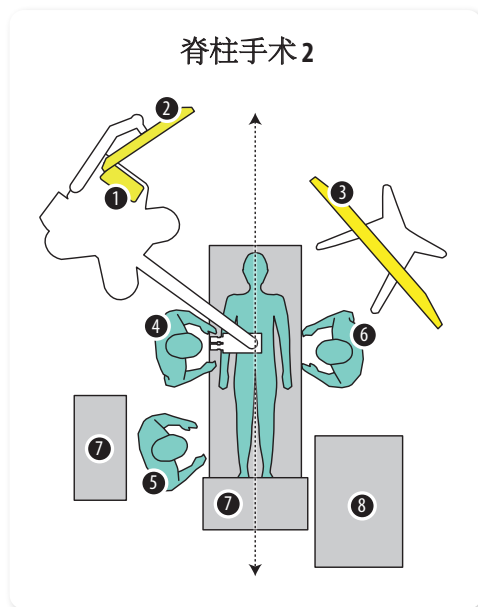
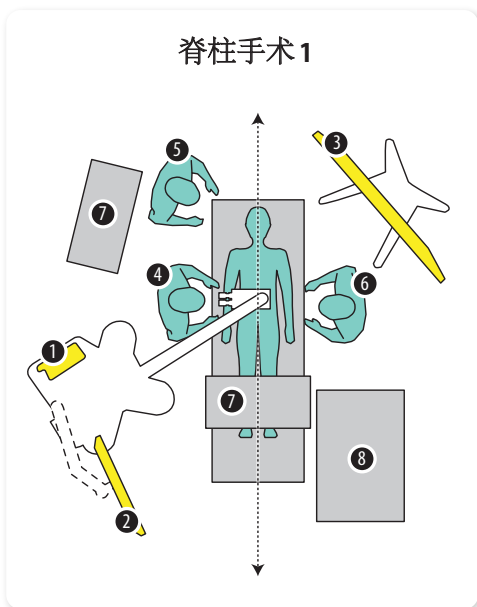
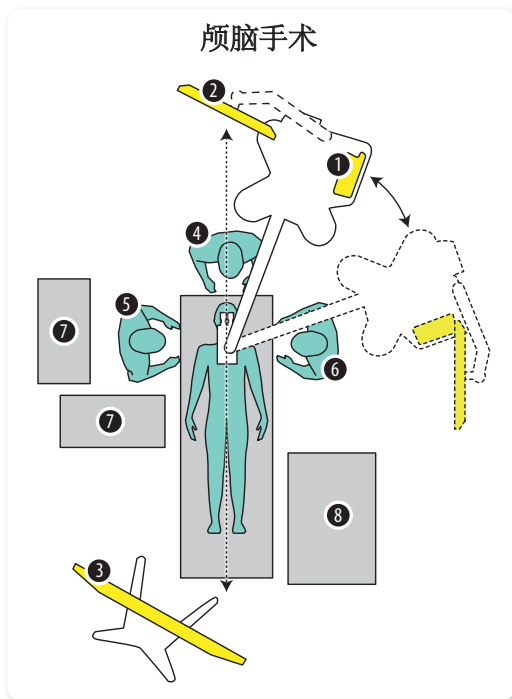
- ▶ 松开脚闸 (参见第 31 页)。
- ▶ 使用手推杆将显微镜移动到位。
- ▶ 锁住脚闸。
- ▶ 将脚踏开关插入支架并固定。
- ▶ 将电源线插入支架。
- ▶ 将等电位连接线连接至支架。
- ▶ 打开显微镜电源 (参见第 34 页)。
- ▶ 用 CAN 手柄将 ARveo 8 手术显微镜小心地移动到手术台边, 并放到手术所需位置。

### 注意

- ▶ 执行手术前, 检查环境区域。
-



定位建议图例



- ① 触摸控制面板      ④ 主刀医生      ⑦ 手术台
- ② 27" 或 31" 显示器      ⑤ 手术助理护士      ⑧ 麻醉机
- ③ 55" 显示器台车      ⑥ 主刀医生助手      对称轴：所有位置均可镜像

## 8.3 开启系统



### 警告

存在致命的电击危险。

- ▶ ARveo 8 手术显微镜只能连接接地插座。
- ▶ 只有在所有设备均位于其正确位置 (所有护罩已安装, 门已关闭) 时才能操作系统。



### 警告

有害的光学红外或紫外照射可能有损伤眼睛的危险。

- ▶ 切勿直视显微镜照明灯。
- ▶ 尽量减少眼部或皮肤的接触时间。
- ▶ 采取适当的防护措施。



### 警告

耳科手术有灼伤危险。

- ▶ 使用最低的舒适照射强度。
- ▶ 调节镜下视野, 以对准手术区域。
- ▶ 请频繁冲洗创面。
- ▶ 使用湿润的手术海绵盖住外露的耳廓部分。

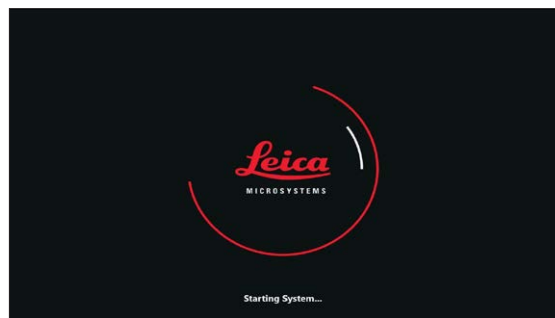


### 警告

手术显微镜下落造成伤害的风险。

- ▶ 手术前, 应完成支架的所有准备和调节工作。
- ▶ 显微镜位于手术区上方时, 切勿更换附件或试图调节显微镜平衡。
- ▶ 重新装配后, 请对 ARveo 8 进行平衡。
- ▶ 仪器处于失衡状态时, 不得释放电磁锁。
- ▶ 在手术过程中重新装配之前, 应首先将显微镜旋至手术区域之外。
- ▶ 切勿在患者上方进行术中 AC/BC 平衡。

- ▶ 将显微镜连接至接地插座。
- ▶ 不要将显微镜定位在难以操作断开装置 (电源插头) 的位置。
- ▶ 通过支架电源开关 (2) 打开显微镜。启动系统。  
此时支架臂可以移动, 手柄上的电磁锁松开。
- ▶ 检查启动期间标记的错误。错误以弹出框或黄色警告三角标志显示。



- ▶ 检查主镜的光缆连接。
- ▶ 需要时, 可通过控制单元按键 (1) 打开照明。

! 在启动过程中, 屏幕变暗, 显示弹出消息。该过程可持续约 2 分钟。请让该过程运行, 直至显微镜可操作, 且出现“自动平衡”屏幕。

! 直至真正需要时, 才可以打开照明。还可以在无照明的情况下进行自动平衡以及为系统覆盖无菌罩。



### 警告

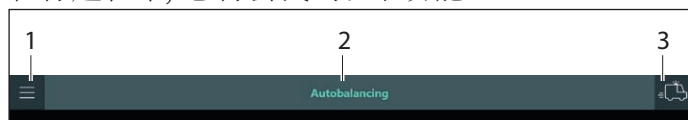
- ▶ 如果在术前检查中检测到任何缺陷, 不得使用该设备





## 8.4 触摸屏标题栏

在标题栏中, 您将会找到以下功能:



### 主菜单 (1)

访问显微镜设置、手柄配置、问题列表、记录的手术数据。

### 标题 (2)

术前工作流程步骤: 自动平衡、选择主刀医生配置文件等

### 紧急按钮 (3)



#### 警告

如果单击紧急按钮, 则不能保证系统平衡。因此, 可能存在支架臂不受控移动造成的受伤风险

- ▶ 主镜可能会掉落到患者身上。
- ▶ 释放电磁锁时, 主镜可能会意外移动。

使用紧急按钮 (3) 可以跳过后续步骤“自动平衡”和“选择主刀医生配置文件”, 从而立即开始手术。在这种情况下, 选择默认主刀医生配置文件, 该配置文件可调整, 但不可更改。

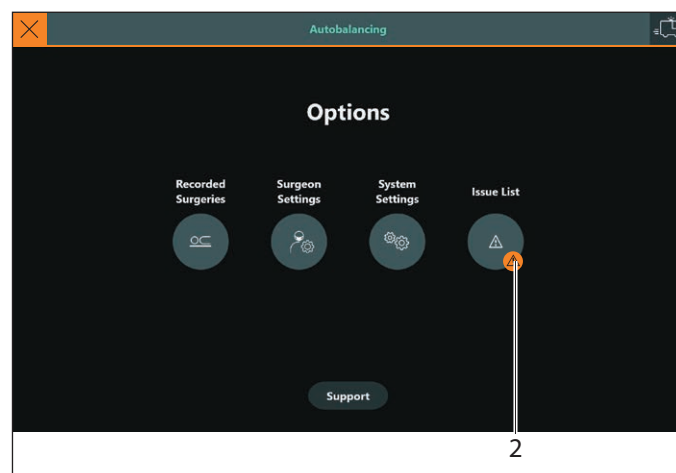
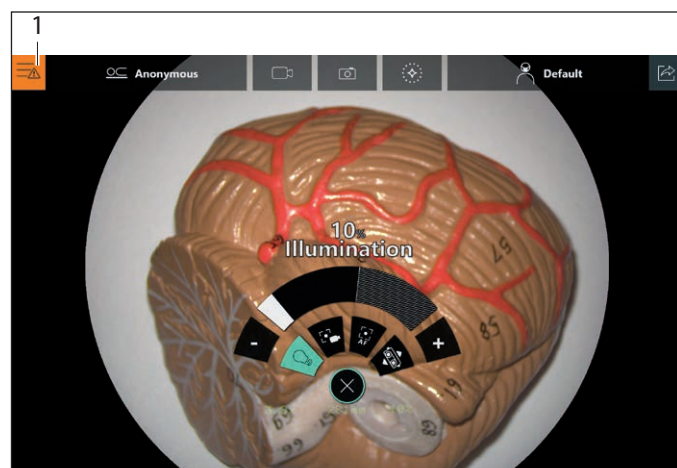
如果跳过自动平衡, 将采用现有平衡状态, 但这可能会引发显微镜失衡的风险。

## 8.5 检查错误 (问题列表)

- ▶ 查看面板上的警告/故障/错误信息。请注意章节 17.3, “控制单元错误信息” 中的错误概念。

### 优先级提醒

- 需要及时关注的错误/警告将以弹出框显示
  - 需要关注的错误/警告以主菜单中指向问题列表 (2) 的橙色三角标志 (1) 指示
  - 一旦用户打开问题列表, 橙色三角标志就会消失
  - 问题列表中显示所有错误/警告 (参见章节 17.4, “问题列表”)
  - 问题列表中始终显示所有以前的错误
- 示例:



Creation Time	Error Code	Error Name	Error Message	Resolution
05-12-2020 17:26:47	210	Hardware Error	Lamp door is not closed or switch is defective.	Please check if the lamp door is open. Reboot the microscope. If problem persists, please contact Leica service.
05-12-2020 16:56:07	7406	Hardware Error	Unable to find display.	Please check the device, configuration and connection. Reboot the microscope. If problem persists, please contact Leica service.
05-12-2020 16:40:28	7406	Hardware Error	Unable to find display.	Please check the device, configuration and connection. Reboot the microscope. If problem persists, please contact Leica service.
05-12-2020 16:38:51	7406	Hardware Error	Unable to find display.	Please check the device, configuration and connection. Reboot the microscope. If problem persists, please contact Leica service.

### 注意

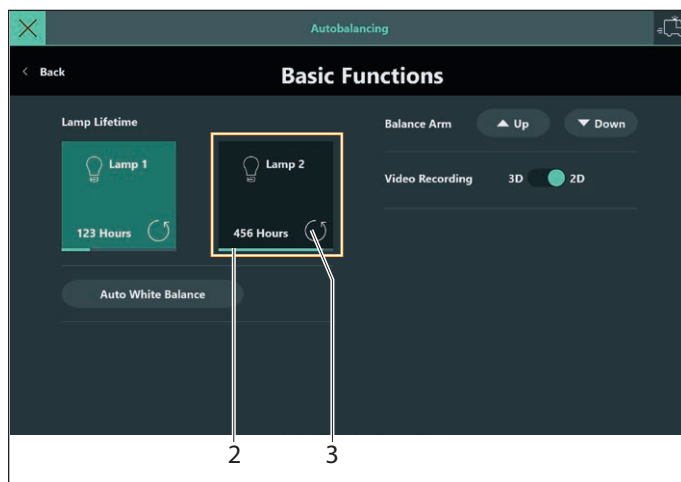
存在旧灯可能显示为新灯的危险。

如果意外重置, 存在灯小时计数显示时间错误的风险。

▶ 如要更换灯泡, 单击整个按钮 (2), 而不是重置图标 (3)。

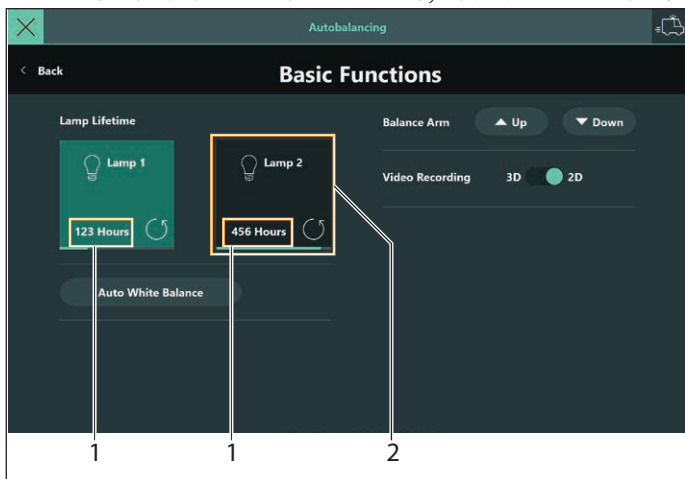
如果意外单击了重置图标 (3):

▶ 询问是否要重置计数时, 单击 NO。



## 8.6 检查灯

- ▶ 打开 **Basic Functions** 菜单, 按如下所示检查灯:  
主菜单 → Options → System Settings → Basic Functions。
- ▶ 检查两个灯的小时计数 (1)。  
为保证良好的照明性能, 灯使用时间不应超过 500 小时。使用 FL400/GLOW400 时, 不应超过 150 小时。



如果氙灯主照明发生故障, 可使用 **Basic Functions** 屏幕中的按钮 **Lamp 2** (2)。

- ! ▶ 灯有故障时, 等待合适的时间更换。
- ! ▶ 切勿在只有一个氙灯正常运行的情况下开始手术。

- ! 当氙灯亮度不足时, 将会出现一个对话框窗口通知您 (所有其它应用程序)。建议储备一个备用灯。

### 手动切换至备用照明 (仅供应急使用)

- ▶ 打开照明装置上的旋钮 (3) 和灯插件检修门 (2)。按钮 (1) 绿光闪烁。



#### 小心

发热的灯插件会导致灼伤。

- ▶ 不得接触发热的灯插件。

- ▶ 向上或向下推动快速灯切换装置 (4)。



## 8.7 平衡系统

### 8.7.1 重新启动后自动平衡 ARveo 8



#### 警告

平衡过程中有显微镜移动造成受伤的危险。

- ▶ 平衡过程中, 请不要紧挨显微镜坐着或站着。



#### 警告

手术显微镜下落造成伤害的风险。

- ▶ 手术前, 应完成支架的所有准备和调节工作。
- ▶ 显微镜位于手术区上方时, 切勿更换附件或试图调节显微镜平衡。
- ▶ 重新装配后, 请对 ARveo 8 进行平衡。
- ▶ 仪器处于失衡状态时, 不得释放电磁锁。
- ▶ 在手术过程中重新装配之前, 应首先将显微镜旋至手术区域之外。
- ▶ 切勿在患者上方进行术中 AC/BC 平衡。



#### 警告

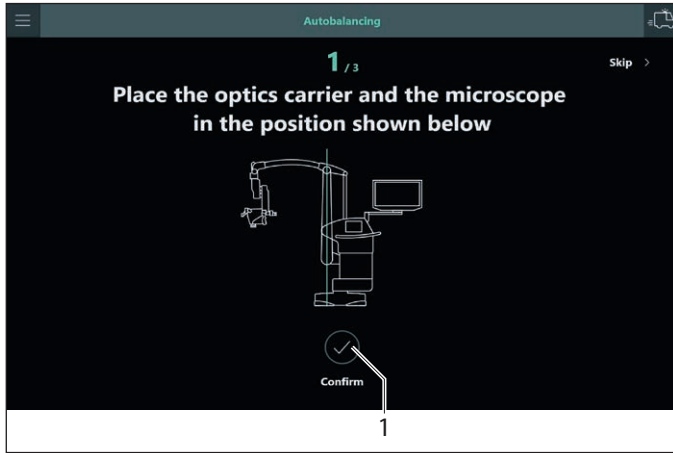
有害的光学红外或紫外照射可能有损伤眼睛的危险。

- ▶ 切勿直视显微镜照明灯。
- ▶ 尽量减少眼部或皮肤的接触时间。
- ▶ 采取适当的防护措施。

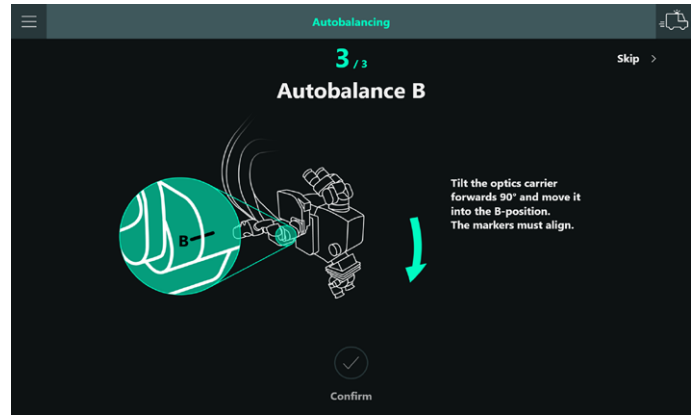
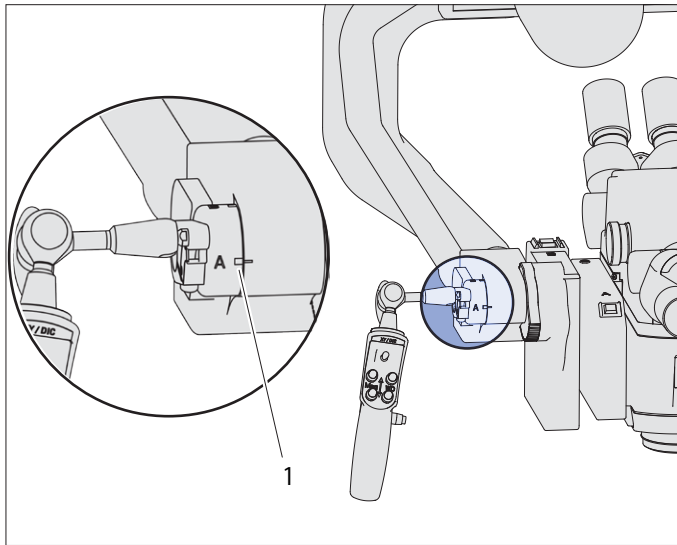
#### 注意

- ▶ 确保运输锁已释放 (第 13 页, 项目 11)。
- ▶ 开启显微镜, 请参见章节 8.3, “开启系统”。
- ▶ 确保所需的所有附件均已安装且在允许的重量范围内 (参见“技术规格”, 第 100 页)。
- ▶ 将附件调准到工作位置上。

触摸显示器上将出现如下对话框窗口:

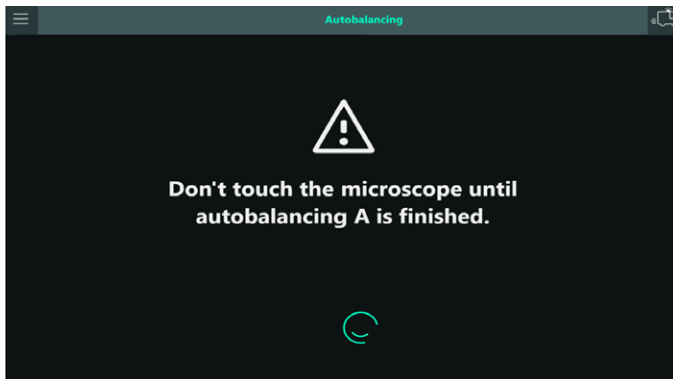
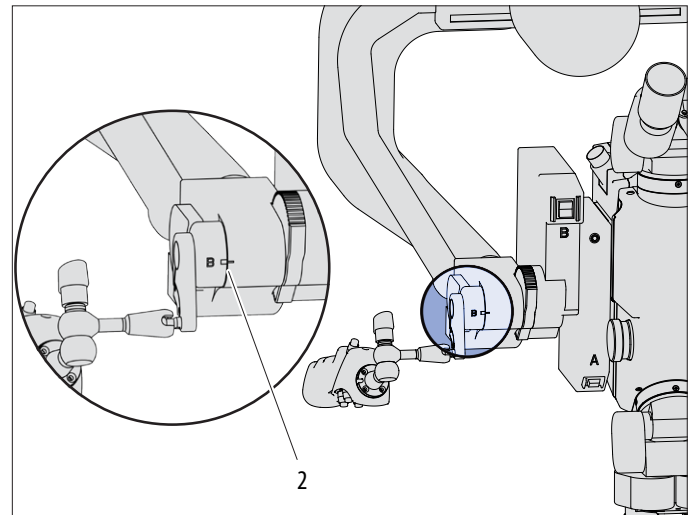


- ▶ 按照屏幕上的步骤操作。垂直臂必须处于垂直位置。
- ▶ 执行各步骤时, 按下触摸屏上的 **Confirm (1)** 或控制单元上的 **Autobalance** 按键。
- ▶ 按下 **CAN** 手柄上的“所有电磁锁”按钮, 并将主镜置于 **A** 位置。  
标记 (1) 必须与 **A** 点对齐。
- ▶ 按触摸屏上的 **Confirm** 按钮。

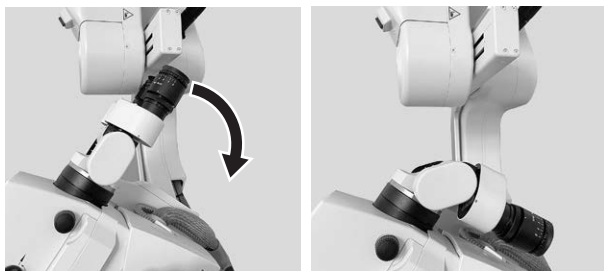


! ▶ 确保对手镜筒和侧方助手镜筒处于术中使用位置。

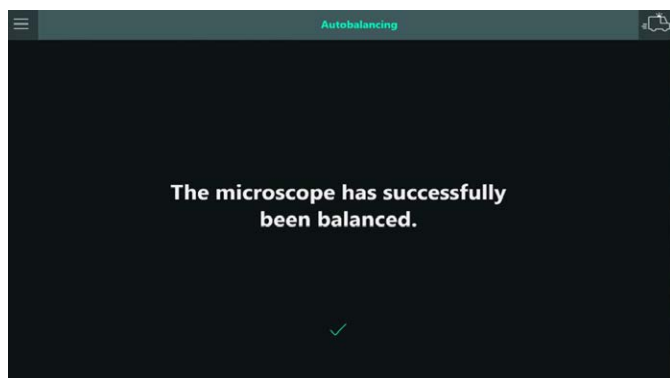
- ▶ 按下 **CAN** 手柄上的“所有电磁锁”按钮, 并将主镜向前倾斜 **90°**, 移动到 **B** 位置。  
标记 (2) 必须与 **B** 点对齐。移到 **B** 位置后, 主镜被锁止, 直至最终完成自动平衡。
- ▶ 按触摸屏上的 **Confirm** 按钮。



- ▶ 如果对手镜筒移动到 B 位置后锁止, 随后将其向下倾斜。



- ▶ 执行 B 平衡后, 将对手镜筒转回原位。

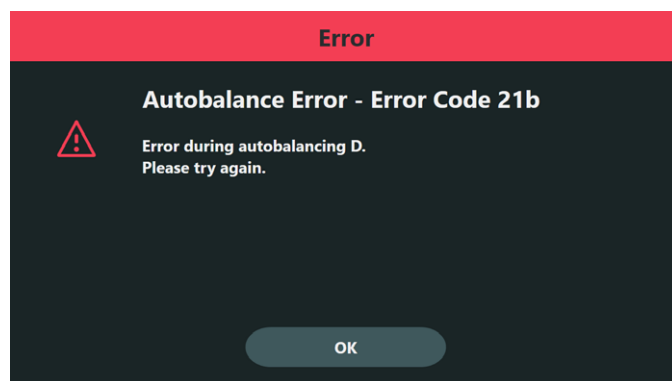


平衡期间, 按钮绿光闪烁并发出声音信号。当声音信号消失且自动平衡按钮不再闪烁时, 平衡步骤完成。

对话框窗口指示平衡已完成。

- ▶ 按下 **Close** 按钮或等待 5 秒钟后对话框窗口自动关闭。
- ▶ 检查平衡状态。
- ▶ 按下 CAN 手柄上的“所有电磁锁”按钮, 定位显微镜。

如果自动平衡过程未能成功完成, 将会出现以下错误信息 (示例):



- ▶ 如有需要, 使用自动平衡按钮重复自动平衡过程 (参见章节 8.7.2, “在手术中自动平衡 ARveo 8” )。



## 跳过自动平衡



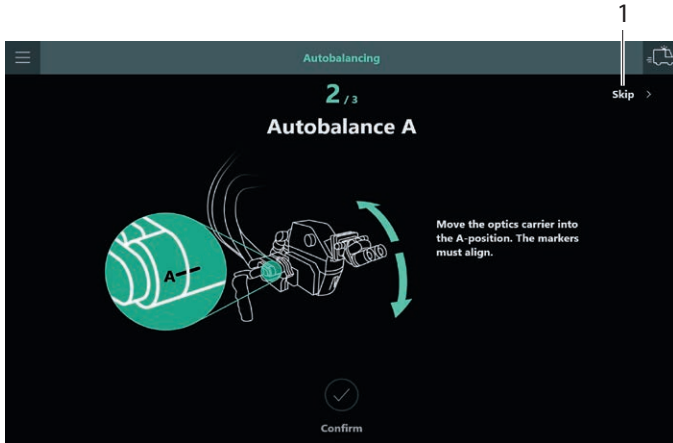
### 警告

如果通过“Skip”或“紧急按钮”跳过自动平衡,可能存在支架臂不受控移动造成的受伤风险

- ▶ 主镜可能会掉落到患者身上。
- ▶ 释放电磁锁时,主镜可能会意外移动。

仅当刚刚对显微镜执行过平衡且没有对主镜进行任何更改时,才能跳过自动平衡。

- ▶ 单击 Skip (1)。



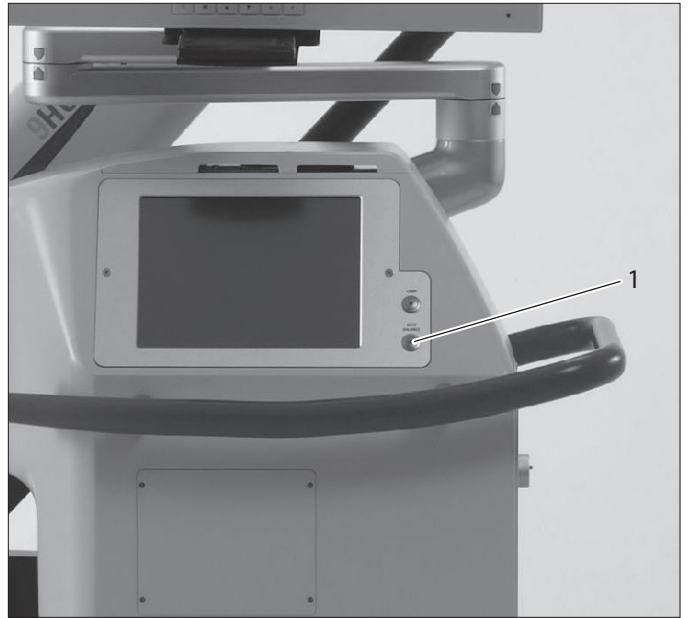
如果因为单击主菜单或紧急按钮而使自动平衡中断,将会出现警告消息。

## 8.7.2 在手术中自动平衡 ARveo 8



自动平衡可通过控制单元上的硬件按钮随时启动。显示的消息将出现在独立窗口中。

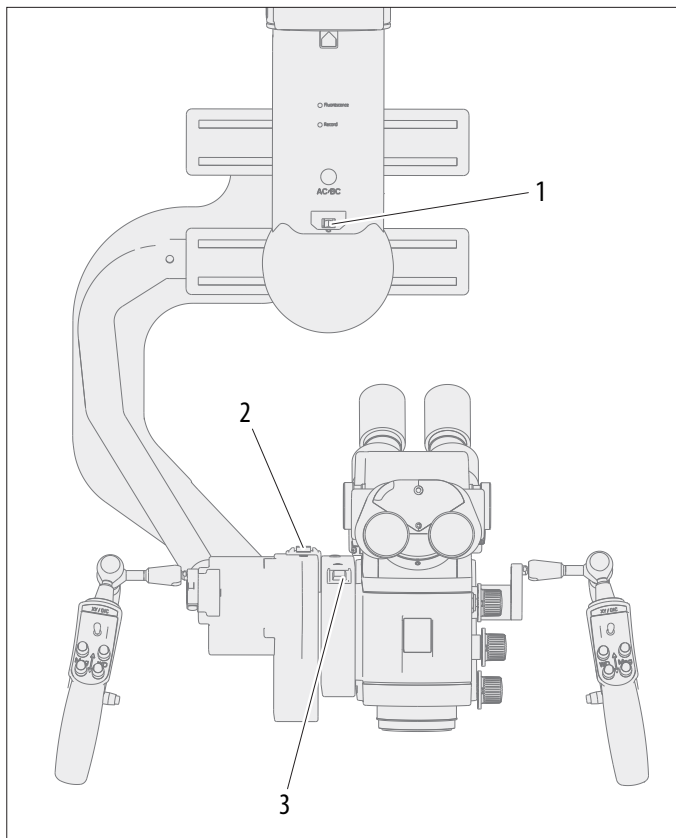
- ▶ 按下控制单元上的自动平衡按钮 (1)。平衡期间,按钮绿光闪烁并发出声音信号(可在服务菜单中禁用)。



第 38 页的屏幕显示为弹出菜单。  
单击右上角的叉号 X 可随时退出弹出菜单。

### 8.7.3 手动平衡 ARveo 8

可使用开关 (1)、(2) 和 (3) 手动移动相应的轴, 进行手动平衡。

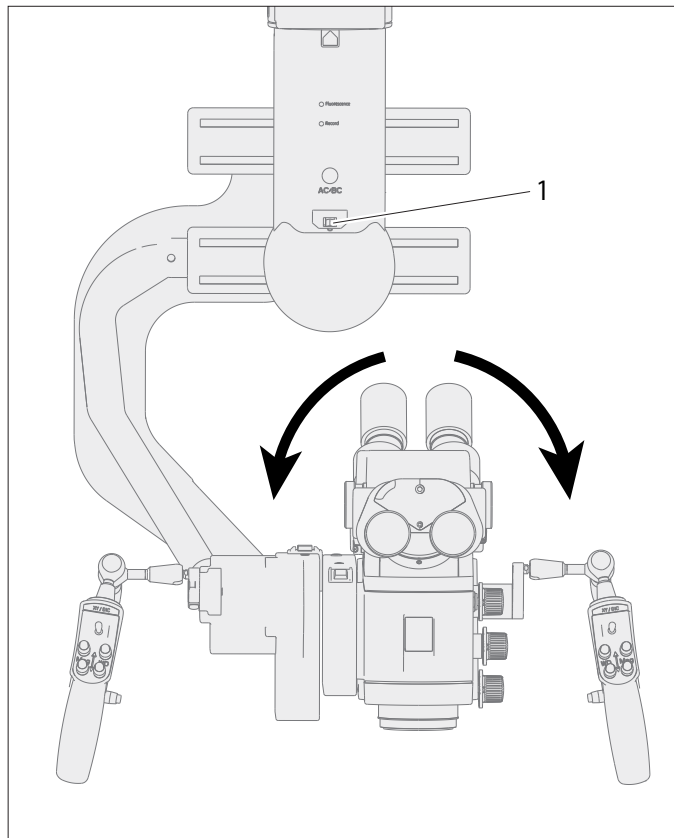


- 1 C 方向
- 2 B 方向
- 3 A 方向

**!** 确保手动平衡期间, 没有任何附件会与显微镜发生碰撞。

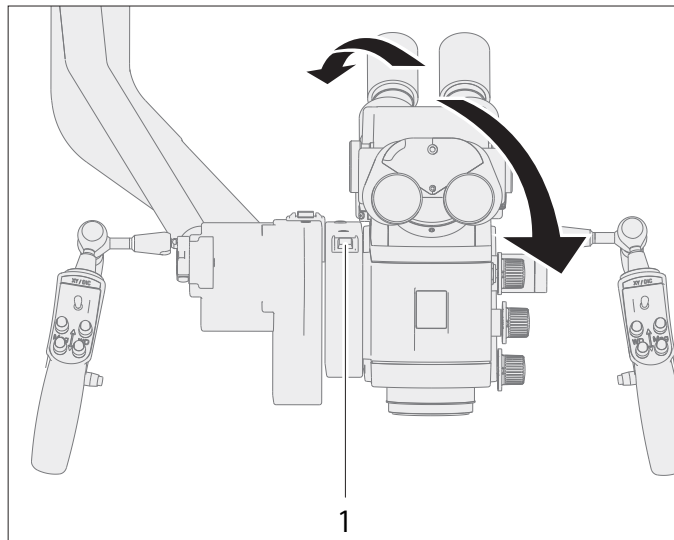
- ▶ 检查平衡状态。
- ▶ 按下 CAN 手柄上的“所有电磁锁”按钮。

#### 向左/向右倾斜主镜



- ▶ 使用开关 (1) 移动 C 轴, 直到主镜达到平衡。
- 向右倾斜主镜                      将开关移至左侧
- 向左倾斜主镜                      将开关移至右侧

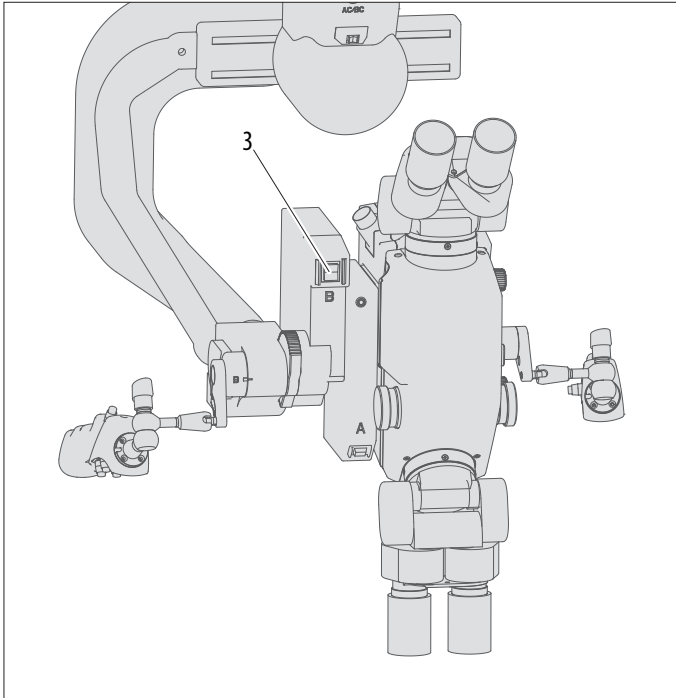
#### 向后/向前倾斜主镜



- ▶ 使用开关 (1) 移动 A 轴, 直到主镜达到平衡。
- 向后倾斜主镜                      向前移动 A 轴
- 向前倾斜主镜                      向后移动 A 轴



### 在 B 位置向后/向前倾斜主镜



- ▶ 使用开关 (3) 移动 B 轴, 直到主镜达到平衡。  
向后倾斜主镜      向前移动 B 轴  
向前倾斜主镜      向后移动 B 轴

- ! 若无法手动平衡显微镜, 可能是附件重量和/或位置不在允许的范围內。
  - ▶ 减少或增加重量至允许的范围, 并/或优化侧方助手镜的位置。

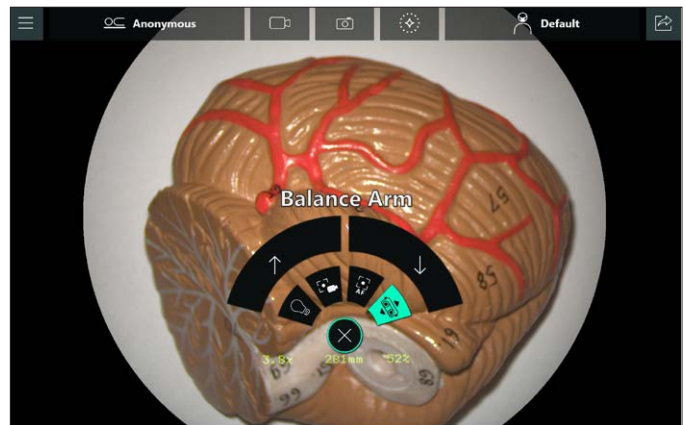
### 8.7.4 手动校正 D-平衡

支架内部重量 (1) 可以补偿手术显微镜及安装附件的重量。

- ! 安装显微镜无菌罩后, 可能有必要校正 D 平衡




- ▶ 使用实时屏幕上快速访问面板中的“上↑”、“下↓”校正支架的 D 平衡。



- 显微镜太重    点击 ↑
- 显微镜太轻    点击 ↓

- ! 在使用不同重量的附件时, 如要平衡 D 轴, 可相应调节 D 轴配重片的数量 (请参见下文)。

! 或者,可使用主菜单  → Options → System Settings → Basic Functions 中的“上”和“下”进行该配置。

### 8.7.5 更换 D 轴配重盘

! 如果 ARveo 8 无法平衡在用的附件, 必须为 D 轴增加或减少配重片。

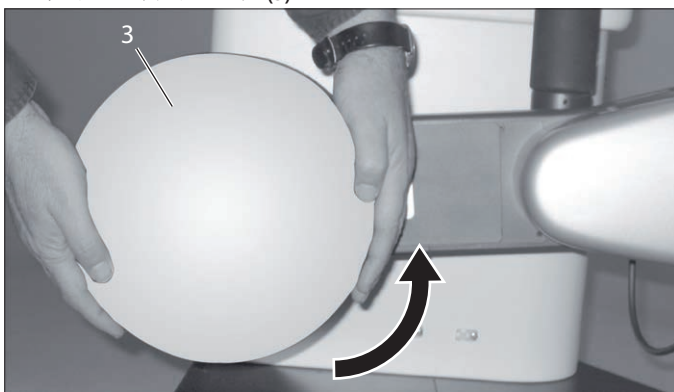


小心

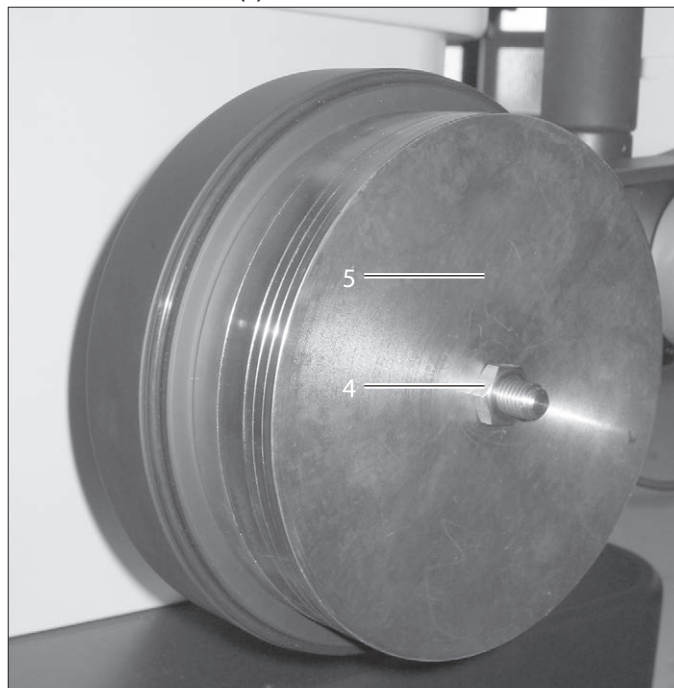
有配重盘或盖罩掉落导致受伤的危险。

▶ 更换配重盘时, 确保您的双脚不要在配重盘或盖罩下方。

▶ 从轴上拆下盖罩 (3)。



▶ 拧下六角螺母 (4)。



▶ 增加或取下配重片 (5)。

D 轴配重片数量		主镜负载	
重	轻	最小值	最大值
2	0	6.7 kg	10.0 kg
2*	1*	7.3 kg	10.8 kg
2	3	8.6 kg	12.2 kg

\* 标准配置

▶ 拧上六角螺母 (4)。

▶ 重新装上盖罩 (3)。

## 8.8 使用无菌罩覆盖系统



### 警告

有被感染的风险。

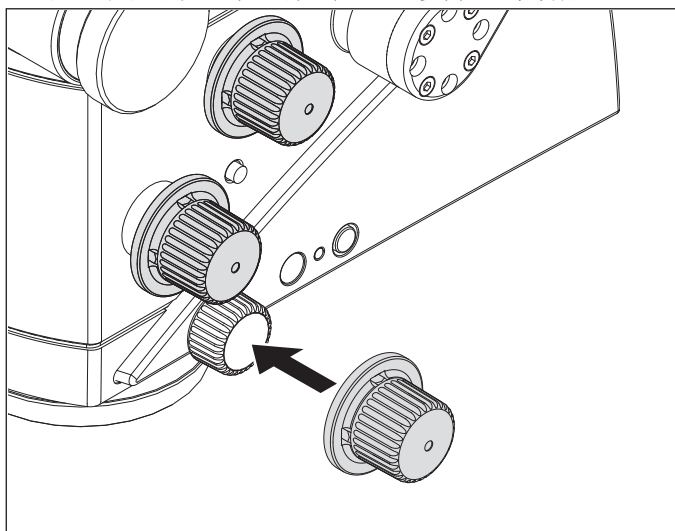
- ▶ 请务必将 ARveo 8 手术显微镜与无菌控件和无菌罩搭配使用。

### 8.8.1 旋转按钮灭菌帽



使用一次性无菌罩时也应使用灭菌帽。这样更易于握住控件。

- ▶ 在放大倍数旋钮、工作距离旋钮和 Autolris 自动照明范围调节手动调控旋钮上安装灭菌帽。



- ▶ 同时将灭菌帽安装在附件上 (如有)。

### 8.8.2 包裹脚踏开关



使用塑料袋包裹脚踏开关, 以免弄脏。

### 8.8.3 支架无菌罩



只能使用“附件”章节中指定的经过徕卡测试的无菌罩。



### 小心

有被感染的风险。

- ▶ 请在支架周围留出充足的空间, 以确保无菌罩不会接触到非无菌组件。

- ▶ 激活 CAN 手柄上的“所有电磁锁”功能, 并延展支架臂。
- ▶ 佩戴灭菌手套。
- ▶ 安装所有灭菌控件。
- ▶ 小心打开无菌罩, 并将其覆盖在 ARveo 8 手术显微镜上, 直至覆盖支架臂。
- ▶ 将防护镜 (选配) 夹在物镜上。
- ▶ 请勿将所提供的无菌罩带子系得过紧。必须能很容易地移动仪器。
- ▶ 检查是否可顺利移动仪器。



遵守无菌罩制造商所提供的说明书。



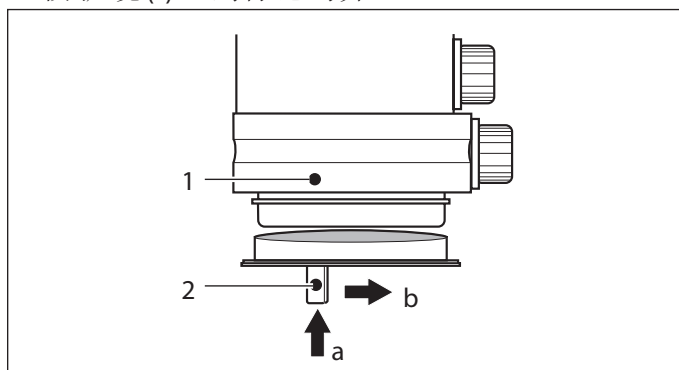
扫描二维码查看无菌罩的安装指导视频。



请务必将无菌罩和防护镜配合使用。

### 8.8.4 安装物镜防护镜

- ▶ 在主镜上安装已灭菌的防护镜, 将 ARveo 8 (1) 和防护镜 (2) 上的标记对齐。



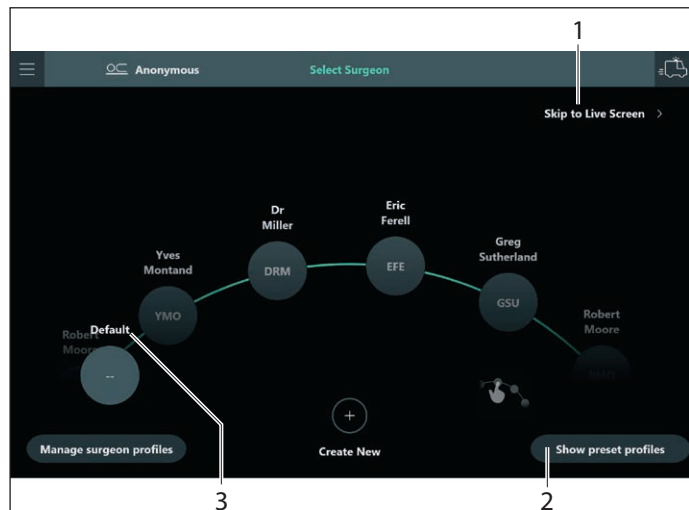
- ▶ 将防护镜朝 (a) 方向推入卡口座。
- ▶ 朝 (b) 方向旋转防护镜, 直到其锁紧。

## 8.9 主刀医生配置文件

### 8.9.1 选择主刀医生配置文件

可按照如下操作进入 **Select surgeon** 菜单:

- 系统启动且自动平衡结束后直接进入
- 或 -
- 用户单击“结束手术”屏幕上的 **New surgery** 后。用户可以从“转轮面板”中选择不同的主刀医生配置文件。



如果定义的配置文件超过 5 个, 用户可以通过手指拖动旋转浏览所有定义和激活的配置文件。配置文件按照名字的字母顺序排序。列表“无限长”, 也就是说, 在列表中, 第一项将出现在最后一项后面, 循环显示。如果配置文件少于 4 个, 则无需拖动或无拖动选项。

单击其中一项可将其移至中间, 并显示下一个屏幕 (实时手术屏幕)。

用户单击 **Default** (3) 或 **Skip to Live Screen** (1) 时, 选择默认主刀医生配置文件。对默认设置进行的任何更改都将立即被应用, 但不会储存。也就是说, 使用该默认配置文件的下一个手术将再次使用原始出厂配置开始。

### 预设配置文件

用户单击 **Show preset profiles** (2) 时, 根据安装的许可证, 将会显示一系列预设配置文件:



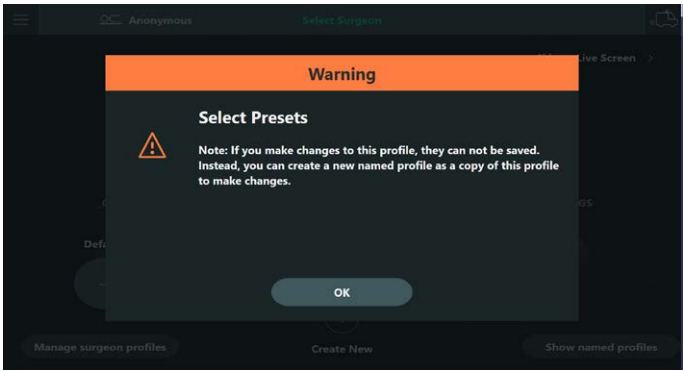
预设名称	预设首字母缩写	预设手柄配置	安装的许可证
_Vascular	VAS	左侧操纵杆: • 左: GLOW800 • 右: 循环播放 • 下: 较早前录像 • 上: 空 右侧操纵杆: • 默认	GLOW800
_Vascular+IGS	VA+	左侧操纵杆: • 左: GLOW800 • 右: 循环播放 • 下: 较早前录像 • 上: 空 右侧操纵杆: • 左: IGS 导航左 • 右: IGS 导航右 • 上: IGS 导航上 • 下: IGS 导航下	GLOW800
_Tumor	FL4	左侧操纵杆: • 左: FL400 • 上、下、右: 空	FL400
_Tumor+IGS	FL4+	左侧操纵杆: • 左: FL400 • 上、下、右: 空 右侧操纵杆: • IGS 导航 (参见上文)	FL400
_FL560	FL5	左侧操纵杆: • 左: FL560 • 上、下、右: 空	FL560

预设名称	预设首字母缩写	预设手柄配置	安装的许可证
_IGS	IGS	左侧操纵杆: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 左: IGS 导航左</li> <li>• 右: IGS 导航右</li> <li>• 上: IGS 导航上</li> <li>• 下: IGS 导航下</li> </ul> 右侧操纵杆: <ul style="list-style-type: none"> <li>• 默认</li> </ul>	

这些配置文件的使用方式有两种:

### 直接使用

在这种情况下, 使用并修改配置文件, 但不会储存对用户设置作出的任何更改, 也就是说, 对于使用该配置文件的下一次手术, 将应用相同的默认设置。选择其中一个配置文件后, 将出现一个弹出窗口, 向用户告知该选择。

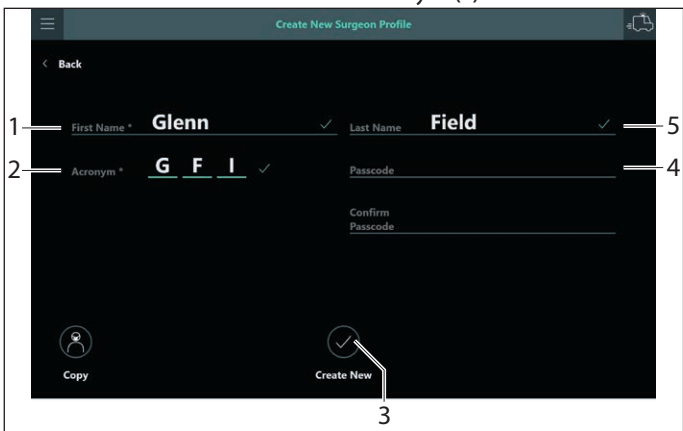


### 用作副本

使用“从配置文件复制”功能, 用户可以创建一个新的配置文件作为这些预设的副本。参见下一章节。

### 新建主刀医生

- ▶ 在 **Create New Surgeon Profile** 对话框中, 至少填写主刀医生配置文件的必填数据, 即 **First Name (1)** 和唯一的三位首字母缩写 **Acronym (2)**。

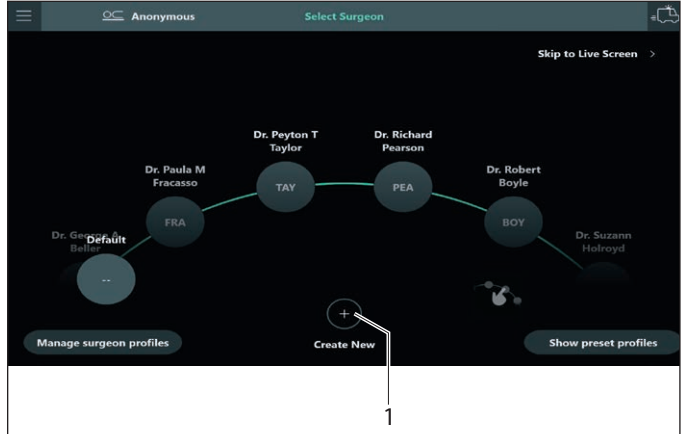


- ▶ 其它项可选择填写: **Last Name (5)**, 如有需要, 还可设置密码 **Passcode (4)** 避免该配置文件被意外更改。
- ▶ 单击 **Create New (3)** 创建配置文件, 将会看到“实时手术”屏幕, 新建的主刀医生配置文件在标题栏中显示为被激活的项。

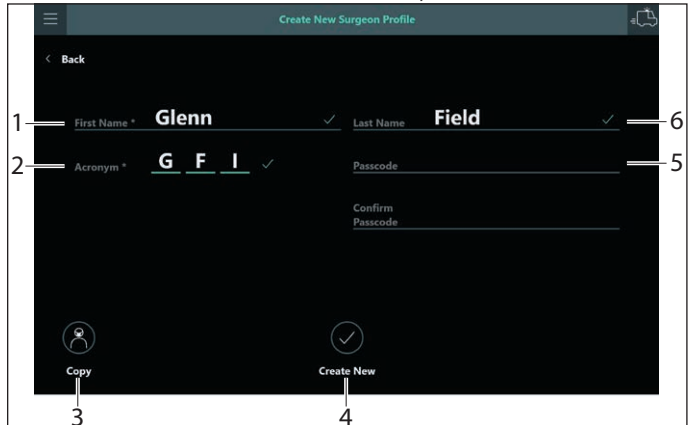
### 从现有主刀医生配置文件中复制

如要将新的配置文件创建为现有配置文件的副本:

- ▶ 单击 **Select surgeon** 对话框中的 **Create New (1)**。

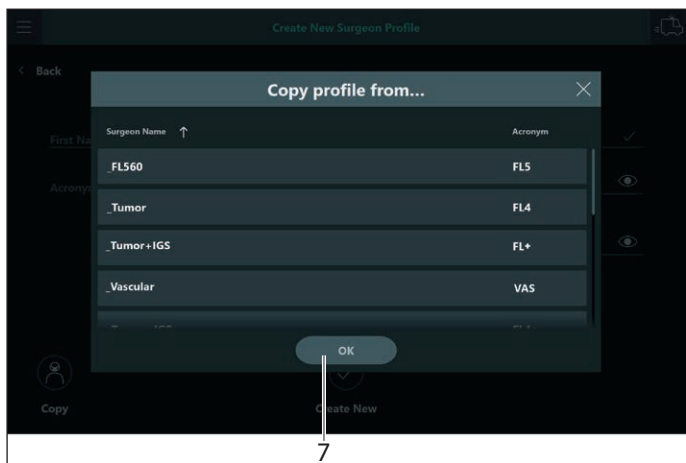


- ▶ 在 **Create New Surgeon Profile** 对话框中, 至少填写主刀医生配置文件的必填数据, 即 **First Name (1)** 和唯一的三位首字母缩写 **Acronym (2)**。



- ▶ 其它项可选择填写: **Last Name (6)**, 如有需要, 还可设置密码 **Passcode (5)** 避免该配置文件被意外更改。
  - ▶ 单击 **Copy (3)**。
- 现有配置文件列表首先显示的是默认预设配置文件。





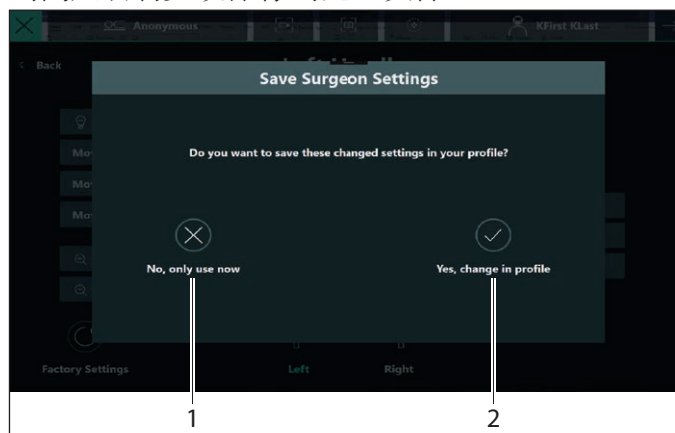
**!** 请注意，既可以从预设中选择，也可以从现有主刀医生配置文件中选择。

- ▶ 选择要从中复制的一项，然后单击 **OK (7)** 或使用图标 **×** 取消。
- ▶ 单击 **Create New (4)** 创建新的配置文件，将会看到“实时手术”屏幕，新建的主刀医生配置文件在标题栏中显示为被激活的项。

**!** 如要更改现有主刀医生配置文件，例如通过更改名称或删除密钥来更改，可以新建一个配置文件作为现有配置文件的副本，然后隐藏现有配置文件。

### 对主刀医生配置文件应用更改

随后，可以继续“实时屏幕”上使用所选的主刀医生配置文件。如果没有选择预设或默认配置文件，则对任何用户设定应用任何更改之后，系统都会询问是否将更改保存到配置文件。



**No, only use now (1)**

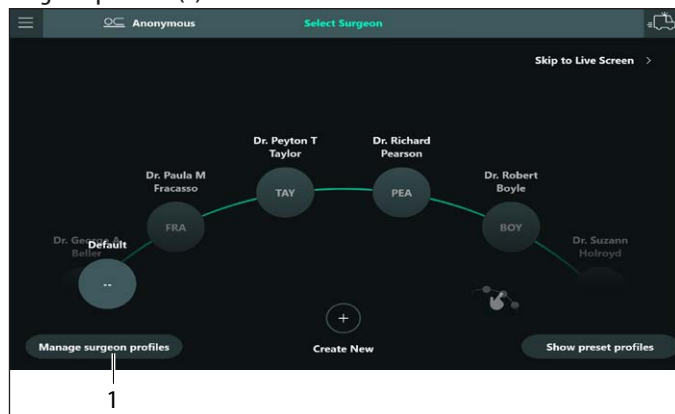
设置将被应用到当前手术，但在用户下一次选择该配置文件时，将会恢复为之前设置。

**Yes, change in profile (2)**

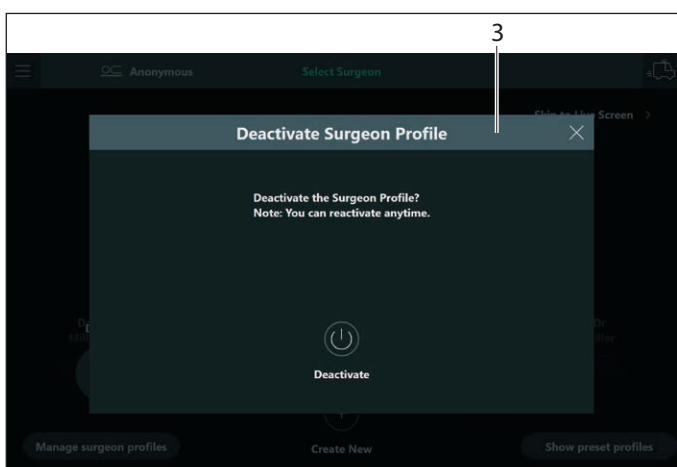
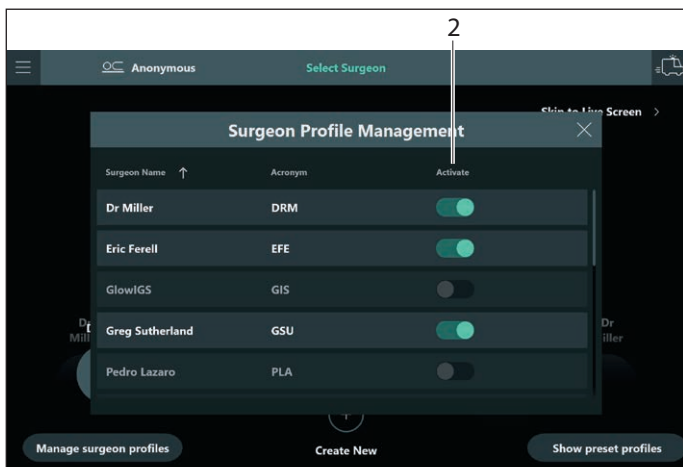
设置将储存在系统中，如果该配置文件在以后的手术中被选中，将会应用更改的设置。

### 停用或重新激活主刀医生配置文件

主刀医生配置文件可由任何用户停用或重新激活。如要进行此操作，单击 **Select surgeon** 屏幕上的 **Manage surgeon profiles (1)**。



出现对话框，用户可在其中选择配置文件，还可通过单击切换开关 (2) 停用或重新激活它们。必须通过单击确认对话框 (3) 中的 **OK** 确认配置文件的停用或重新激活。



- ! 停用的配置文件将**不会**出现在 Select surgeon 屏幕的主刀医生配置文件列表中, 也不会出现在从中复制的配置文件列表中。
- ! 请注意, 任何用户均可以停用或重新激活任何主刀医生配置文件。

## 主刀医生设置和系统设置

! 请注意, 只有某些设置可存为主刀医生设置, 并可保存在主刀医生配置文件中。系统设置**不**储存在主刀医生配置文件中。任何用户都可以随时更改配置文件, 任何更改都将影响所有用户, 与其所选的主刀医生配置文件无关。

这些设置保存在主刀医生配置文件中:

- 手柄配置
- 脚踏开关配置
- 基本设置:
  - Selected brakes: Cranial 和 Spine 模式
  - Microscope data: 开/关
  - Auto Focus: 开和关 (仅在白光和 GLOW 模式期间)
  - SpeedSpot: 开和关 (仅在白光和 FL560 黄荧光模式期间)
  - 3D Display: 3D 和 2D (仅当配置了 3D 支架显示器时)

! 在白光模式下可停用 BrightCare, 但下次启动系统时将会默认开启。

- AR 设置:
  - GLOW800:
    - 颜色 (Blue、Green、Off)
    - 亮度 — IGS as Overlay
  - 荧光设置:
    - GLOW800:
      - Lower threshold/Upper threshold
      - Intensity
      - Excitation (该模式下的照明初始值)
      - BrightCare for GLOW
    - 对于每个 FL400/FL560:
      - Excitation (该模式下的照明初始值)
  - 查看配置:
    - GLOW800:
      - 全屏、画中画、并排
      - 应用于伪彩色图像
      - 应用于单色图像

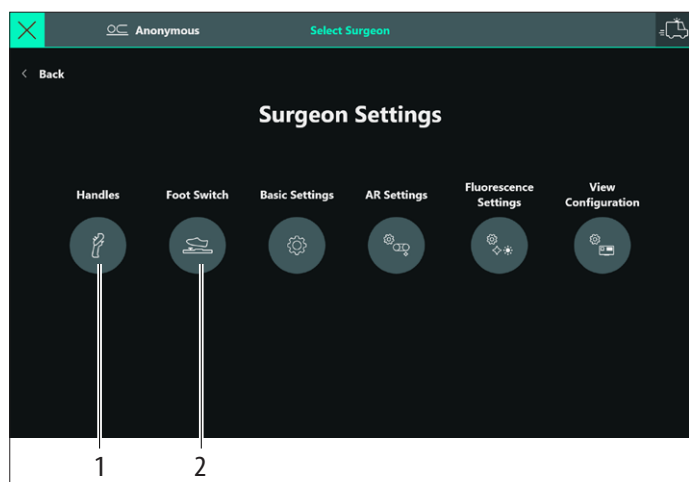
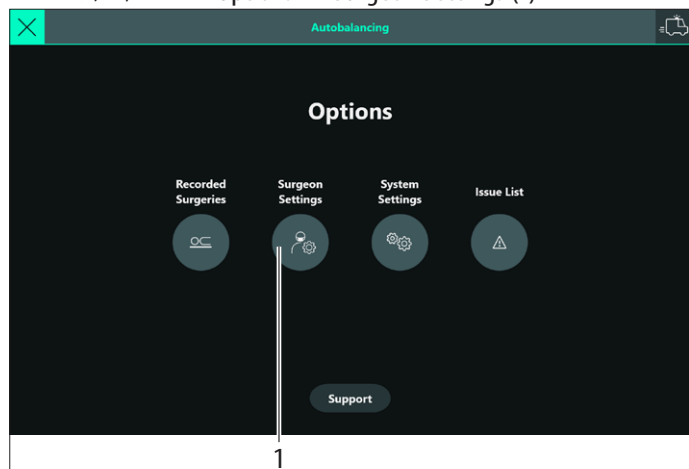
所有其它设置均为系统设置。



## 8.10 设置 CAN 手柄和脚踏开关

用户可以为每名用户单独配置 CAN 手柄和选配的脚踏开关。

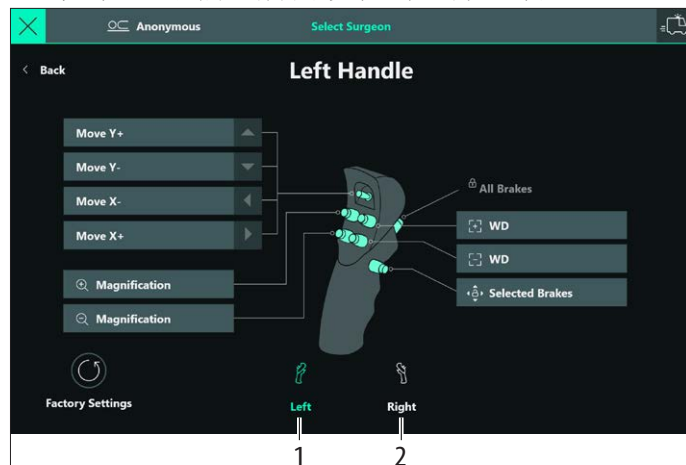
► 主菜单  → Options → Surgeon Settings (1)。



► 在 Surgeon Settings 菜单中 →, 选择 Handles (1) 或 Foot Switch (2)。

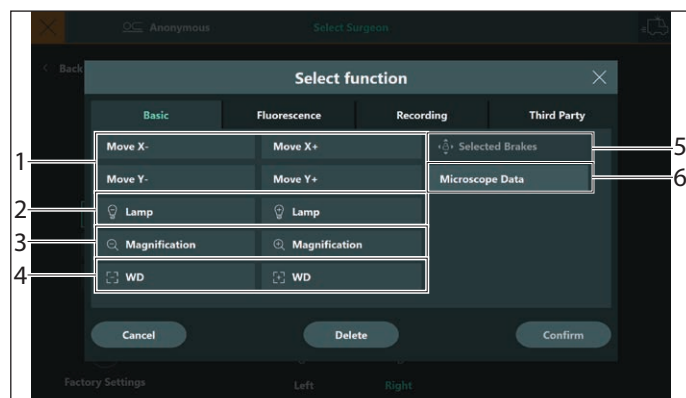
### 8.10.1 配置 CAN 手柄

► 在菜单底部, 单击 Left (1) 或 Right (2)。  
所选的“Left Handle”或“Right Handle”以绿色背景显示。  
► 单击 CAN 手柄上所需按键的选择区域。

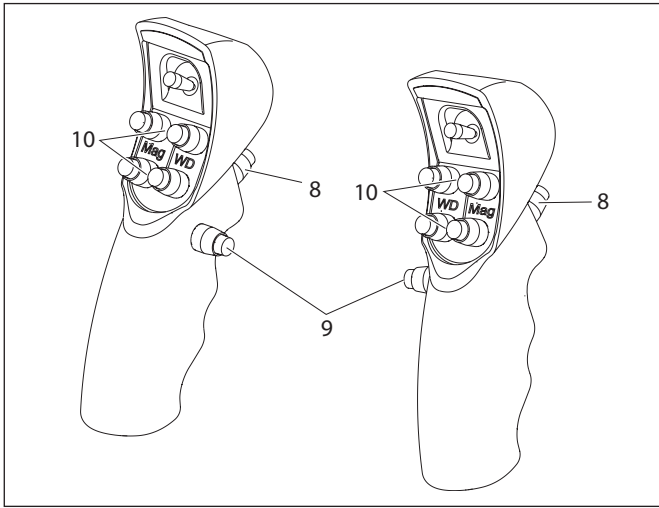


可为 CAN 手柄进行以下选择:

#### 基本



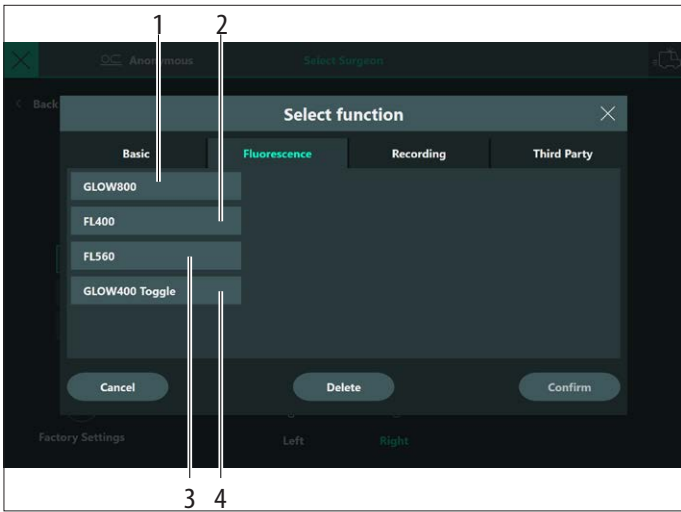
- |   |                   |  |
|---|-------------------|--|
| 1 | Move X/Y +/-      | 主镜微调 —— 激活侧向移动                             |
| 2 | Lamp +/-          | 调亮灯光 (+)。在 GLOW 模式下, 这相当于提高“激发光亮度”调暗灯光 (-) |
| 3 | Magnification +/- | 增大/减小放大倍数                                  |
| 4 | WD +/-            | 增大/减小工作距离。使目镜清晰聚焦                          |
| 5 | Selected brakes   | 指定电磁锁被释放                                   |
| 6 | Microscope Data   | 显微镜数据在屏幕上作为一行文本叠加显示                        |



❗ “所有电磁锁” 始终分配至两个 CAN 手柄的右侧开关 (8), 不能覆盖, 也不能删除。选择电磁锁功能只能分配至开关 (9)。

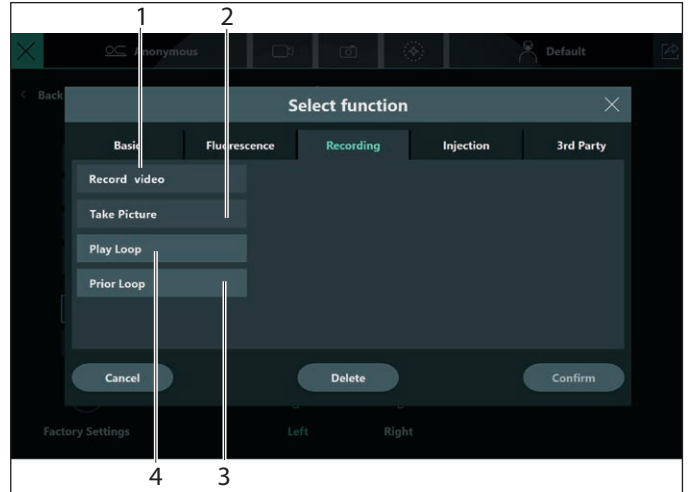
❗ 我们建议将设定好的变倍和变焦功能分配给预设按钮 (10)。

荧光



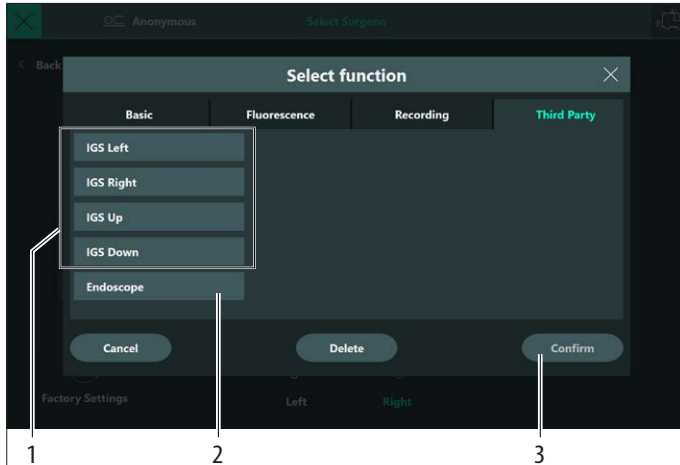
启用/禁用 FL560 (3)、FL400 (2) 或 GLOW800 (1)、GLOW400 (4)。

录制



- 1 Record Video 开始/停止录制影像
- 2 Take Picture 创建一张实时摄像头图像
- 3 Prior Loop 仅用于 GLOW800:  
回放此次手术的上一个 (按时间顺序) GLOW 影像循环。  
可重复直至第一个 GLOW 影像循环 (关于详细说明, 请参见章节“循环播放和较早前录像功能”, 第 59 页)
- 4 Play Loop 仅用于 GLOW800:  
依次向后循环播放下一个 GLOW 影像 (关于详细说明, 请参见章节“循环播放和较早前录像功能”, 第 59 页)

## 第三方



IGS (x4) (1) 功能分配在导航系统中定义。  
每个功能都是导航系统的一个“遥控器”

默认配置如下 (也可参见章节“预设配置文件”,  
第 45 页):

右侧和左侧操纵杆:

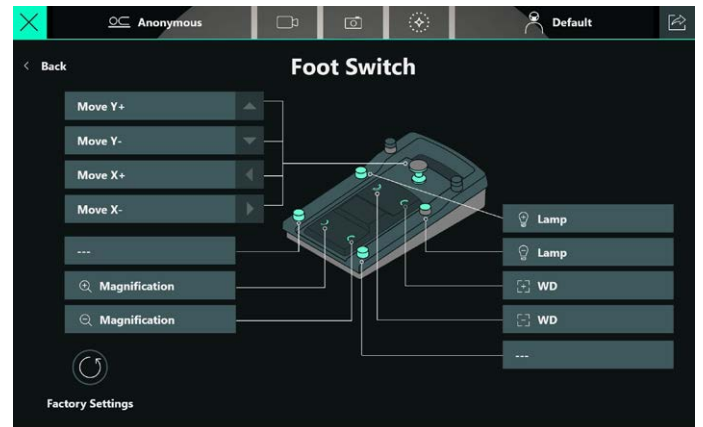
- IGS left = 左
- IGS right = 右
- IGS up = 上
- IGS down = 下

“Endoscope” 功能 (2) 可以激活内窥镜在显示器中的显示 (参见章节 8.13.2,“内窥镜”)。

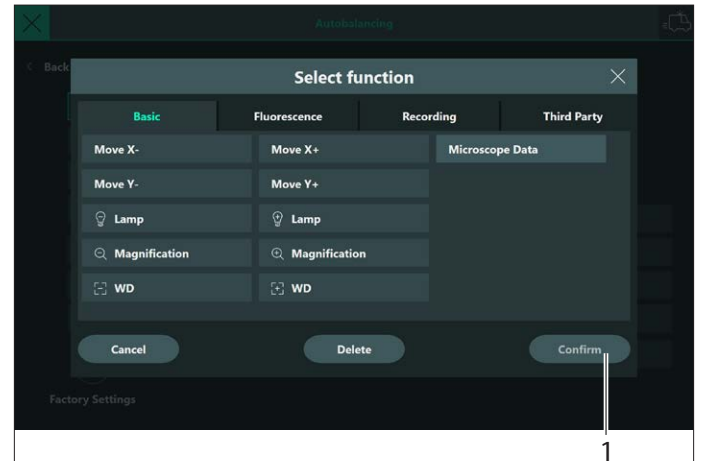
► 选择所需的功能, 并通过 **Confirm** (3) 应用。  
所选功能显示在选择区域。

## 8.10.2 配置脚踏开关

► 单击脚踏开关上所需按键的选择区域。



以下选择菜单打开:

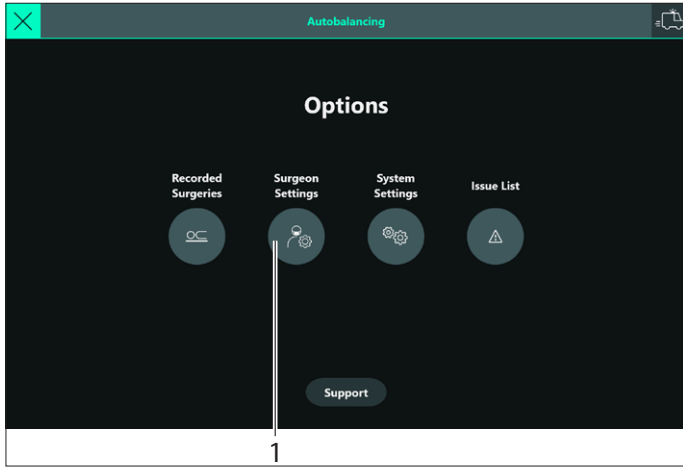


► 选择所需的功能, 并通过 **Confirm** (1) 应用。  
所选功能显示在选择区域。  
除电磁锁以外, 其它选项与 CAN 手柄相同 (参见  
章节 8.10.1,“配置 CAN 手柄”)。

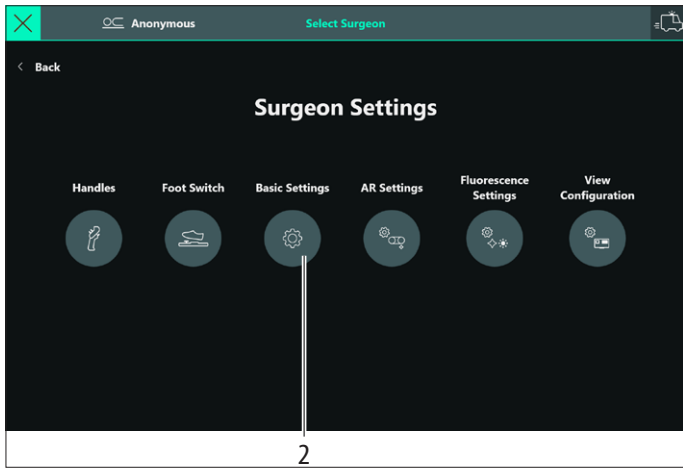
## 8.11 个性化设置

在 **Settings** 菜单中, 可以配置使用 ARveo 8 所需的所有设置。

- ▶ 单击主菜单 。
- 显示 **Options** 菜单:

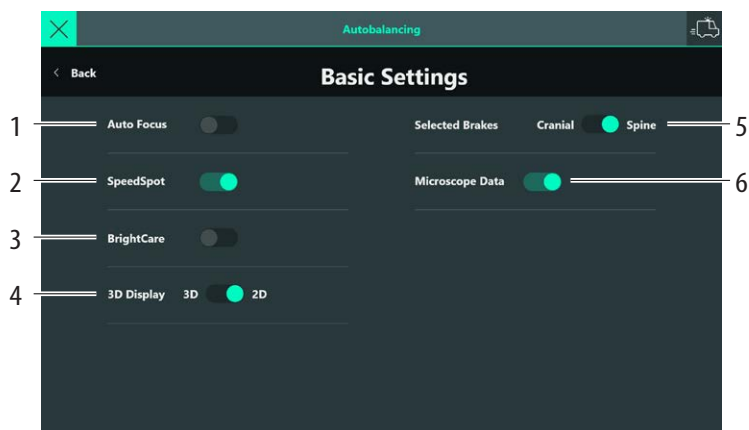


- ▶ 在 **Options** 菜单中 → 选择 **Surgeon Settings (1)**。
- 出现以下菜单:



使用 **Basic Settings (2)** 按钮可进入 **Basic Settings** 菜单。

## 基本设置



- |   |                 |  |
|---|-----------------|--|
| 1 | Auto Focus*     | Auto Focus 开-关   |
| 2 | SpeedSpot*      | Leica SpeedSpot 开-关 (参见章节 5.5,“Leica SpeedSpot 激光聚焦辅助功能”)        |
| 4 | 3D Display      | 在 3D 和 2D 图像之间切换 (参见章节 7.3.2,“配有落地支架的 3D 4K 显示器”)                |
| 3 | BrightCare      | BrightCare Plus 开-关 (参见章节 8.12.1,“第二代亮度保护功能”)                    |
| 5 | Selected Brakes | 切换颅脑和脊柱手术类型的电磁锁 (参见章节 5.2.1,“选择电磁锁 — 脊柱” 和章节 5.2.2,“选择电磁锁 — 颅脑”) |
| 6 | Microscope Data | 在屏幕上显示显微镜数据  |

\* 关于荧光模式的限制, 请参见下表

	SpeedSpot	Auto Focus	默认限值	工作距离和放大倍数的限制 — 可访问性
白光	用户切换	用户切换	—	—
<b>GLOW800</b>	关	用户切换	325mm 工作距离下 6 倍	仅为“销售”用户 (应用专家) 保留的设置。需要单独登录。
<b>FL400</b>	关	关	350mm 工作距离下 7 倍	
<b>FL560</b>	用户切换	关	400mm 工作距离下 8 倍	

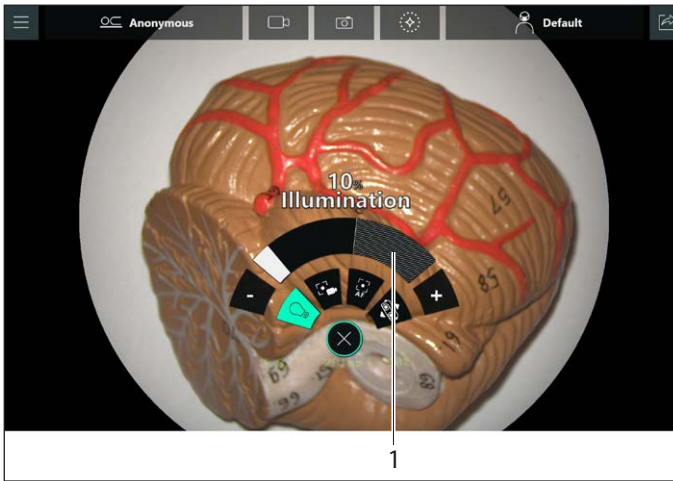
## 8.12 其它显微镜设置

这些设置与显微镜绑定, 并不是自定义主刀医生设置的一部分 —— 参见详细说明“主刀医生设置和系统设置”, 第 48 页)。

### 8.12.1 第二代亮度保护功能



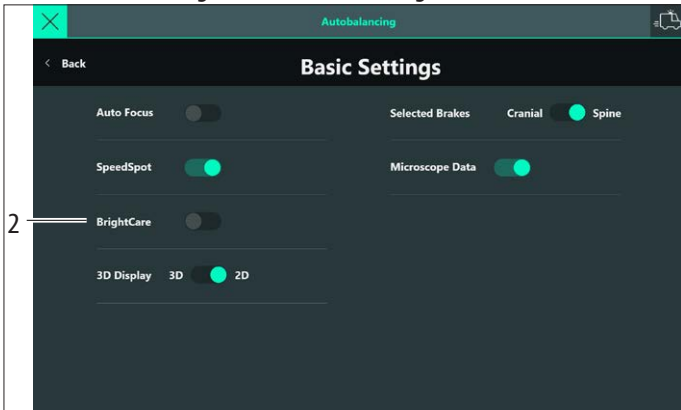
第二代亮度保护功能还可以在 GLOW 模式下使用。  
更多信息请参见章节 5.3.2,“第二代亮度保护功能”。



第二代亮度保护功能定义的最大亮度取决于工作距离。因此，缩短工作距离时亮度会自动降低。使用第二代亮度保护功能时的最大可配置亮度以阴影线区域 (1) 表示。

### 激活第二代亮度保护功能

- ▶ 打开 **Basic Settings** 菜单，按如下所示激活第二代亮度保护功能：  
主菜单 → Options → Surgeon Settings → Basic Settings。
- ▶ 在 **Basic Settings** 菜单中选择 **BrightCare (2)**。



### 停用第二代亮度保护功能



#### 警告

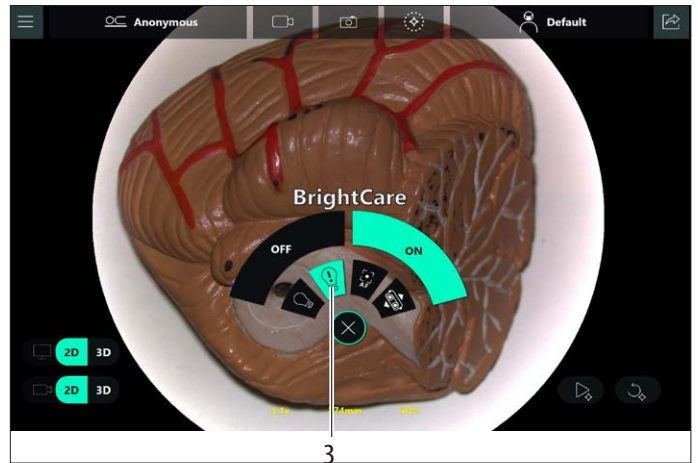
对眼睛有损伤的危险。  
使用短焦距时，照明单元的光源对于主刀医生和患者可能过亮。

- ▶ 先从低亮度光源开始，逐渐调亮，直至主刀医生得到最佳照明图像。

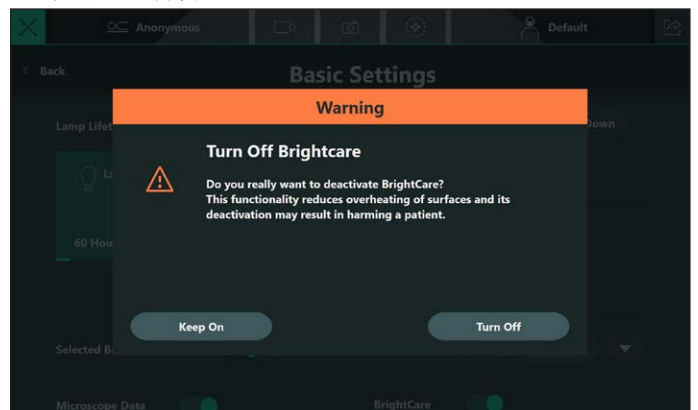
- ▶ 在 **Basic Settings** 菜单中 →，禁用 **BrightCare (2)**。打开一个对话框，您需要在其中确认是否想要停用该安全功能。在第二代亮度保护功能关闭一次之后，它将在下次使用时重新激活。

### 停用第二代亮度保护功能的其它方法

- 单击交叉阴影线区域 (1) 并确认对话框窗口。
- 在旋转菜单 (3) 中选择 **BrightCare** 按钮，并从这里启用/禁用第二代亮度保护功能。



出现以下消息，要求用户确认“第二代亮度保护功能”的停用：



## 重新激活“第二代亮度保护功能”

- ▶ 重新开启该功能。

### 8.12.2 显微镜设置

在 Microscope Settings 菜单中, 可以进行下列设置:

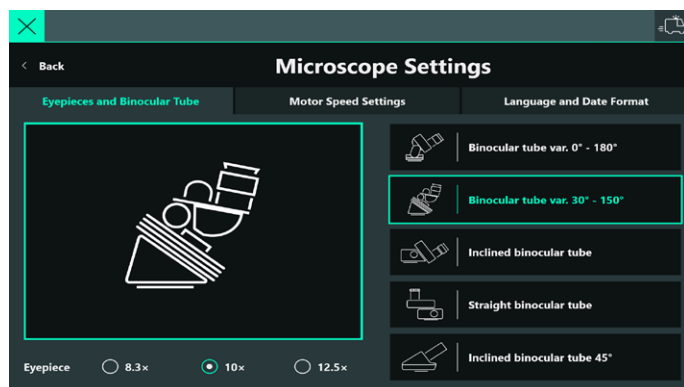
- Eyepieces and Binocular Tube
- Motor Speed Settings
- Language and Date Format

- ▶ 按如下操作打开 Microscope Settings 菜单:

主菜单  → Options → System Settings → Microscope Settings

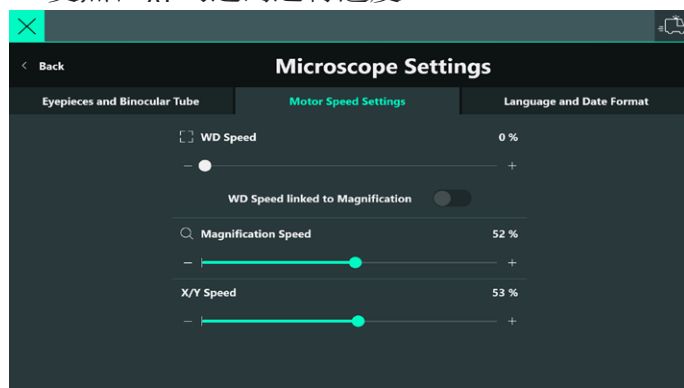
#### 目镜和双目镜筒

- ▶ 在“Eyepieces and Binocular Tube”选项卡中, 为主刀医生配置安装的目镜和双目镜筒。这样可以确保正确计算和显示放大倍数。



#### 马达速度设置

- ▶ 可以在“Motor Speed Settings”选项卡上设置变倍、变焦和 XY 马达的运行速度。



- ▶ 单击 + 或 - 键更改数值, 在滑条上单击所需的数值或用手手指拖拉到所需位置。

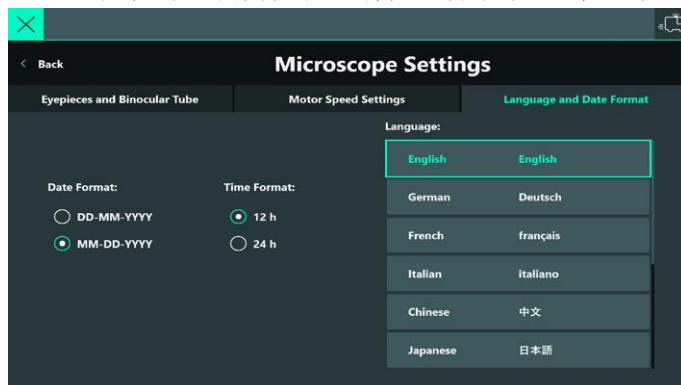
如果激活“WD Speed linked to Magnification,” 则调焦速度自动根据当前放大倍数进行调整。

高放大倍数: 低速

低放大倍数: 高速

#### 语言和日期格式

- ▶ 在“Language and Date Format”选项卡上, 可以配置 GUI 菜单的语言并定义日期和时间的显示方式。



图形用户界面可使用以下语言:

- English
- German
- French
- Italian
- Chinese
- Japanese
- Turkish
- Russian
- Swedish
- Spanish
- Dutch

日期格式可切换为 DD-MM-YYYY 或 MM-DD-YYYY

DD: 两位数显示的日期

MM: 两位数显示的月份

YYYY: 四位数显示的年份

时间格式可在 12 h 和 24 h 之间切换。设置为“12 h”时, 时间显示会带有“AM”或“PM”来指示上午或下午。



### 8.12.3 针对徠卡授权人员的设置

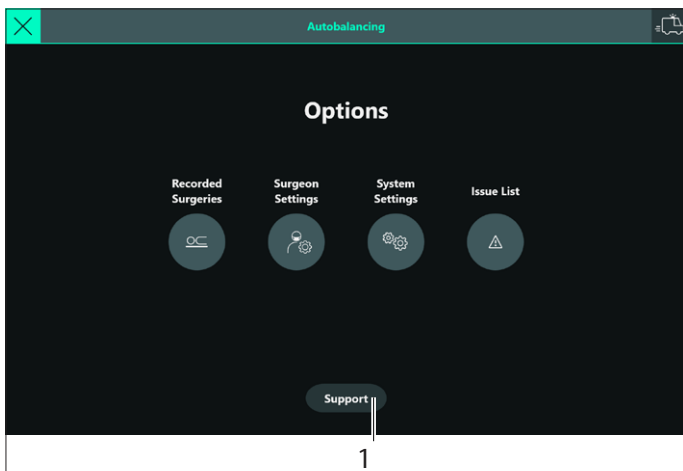
某些设置是为需要保留身份验证 (独立密码) 的专门用户组或受保护的加密狗访问保留的。

这些用户组包括:

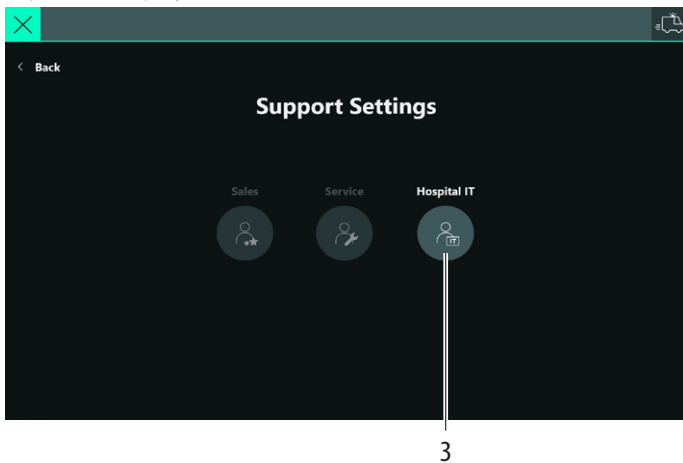
- 医院 IT 人员: 医院的一名或多名人员, 可以管理所有具有患者信息访问权限的用户, 还可以配置数据的自动删除, 以及启用/停用患者信息访问权限的密码保护。
- 徠卡授权人员, 例如销售人员、应用专家和服务人员。

本用户手册仅对“医院 IT 人员”角色进行了详细说明 (参见章节 12,“医院 IT 人员用户”)。

- ▶ 打开主菜单  → Options:



- ▶ 在 Options 菜单中 → 选择 Support (1)。出现以下菜单:



医院里必须有一个人拥有使用“医院 IT 人员”的权限。该功能有密码保护。

- ▶ 单击 Hospital IT 按钮 (3)。

出现 Hospital IT 登录菜单 (用户名和密码)。

Hospital IT 角色的密码请参见章节 12.2,“用户类型”。用户首次登录时, 必须将该密码改为独立的仪器特定密码, 并记下来安全保存。

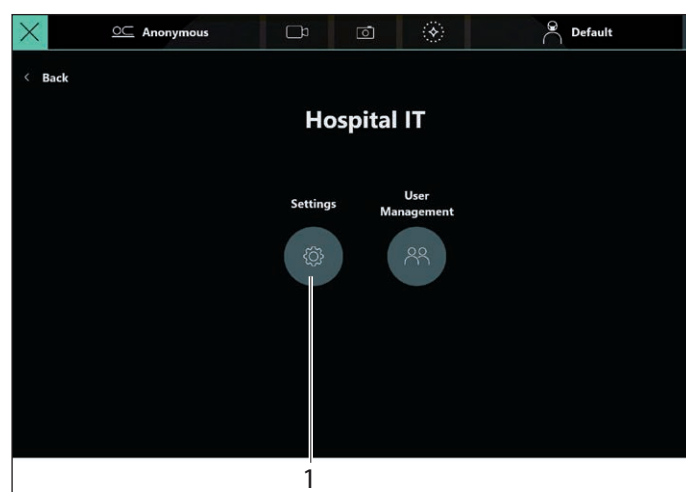
输入密码后, Hospital IT 功能启用, 用户均可访问。

### 8.12.4 销售与应用专家

以下功能需要具有独立权限的徕卡专家使用受保护的加密狗登录:

- 导航系统的设置
- 缩放范围限制 — 设置放大倍数的限值
- 数字缩放: 在矩形屏幕上全部或局部显示圆形目镜图像, 在两者之间切换。
- 在高清和 4K 之间切换
- 启用将 3D 影像以 3D 形式导出为左右两个独立的文件
- 配置特殊的荧光设置, 例如放大倍数限值和焦距限值
- 微调影像显示
- 在屏幕上显示 GLOW 的 3D 校准。如果 GLOW 显示与显微镜图像不相符或出现偏差, 则必须进行该校准。
- 设置 DICOM 导出

### 8.12.5 医院 IT 人员



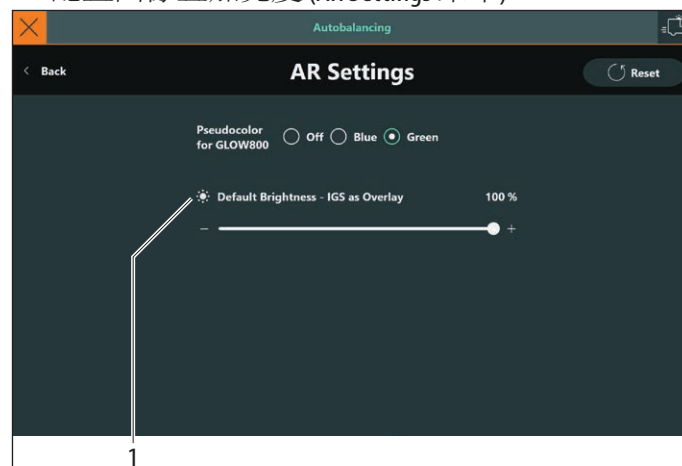
► 在 Hospital IT 菜单中 → 选择 Settings 菜单 (1)。在 Settings 菜单中, 可配置 Auto-Deletion 和 Removal of patient data protection, 还可以配置 User Management 功能 (参见章节 12.3.5, “网络安全选项”) 和密码要求。在章节 12, “医院 IT 人员用户” 中可以找到关于医院 IT 人员的更多信息。

## 8.13 连接外部设备

### 8.13.1 导航系统 (IGS)

! 请向徕卡销售代表确认您的系统与导航系统之间的兼容性。

- 为 IGS 导航使用手柄预设 (参见章节 “预配置文件”, 第 45 页和 “第三方”, 第 51 页)。
- 配置图像叠加亮度 (AR Settings 菜单)。



可以设置 IGS (1) 叠加层在显示器上的显示亮度。

### 8.13.2 内窥镜

- 设置手柄, 以启用内窥镜视图 (参见章节 8.10, “设置 CAN 手柄和脚踏开关”, 选择功能 → Third Party)。

## 8.14 设置荧光功能

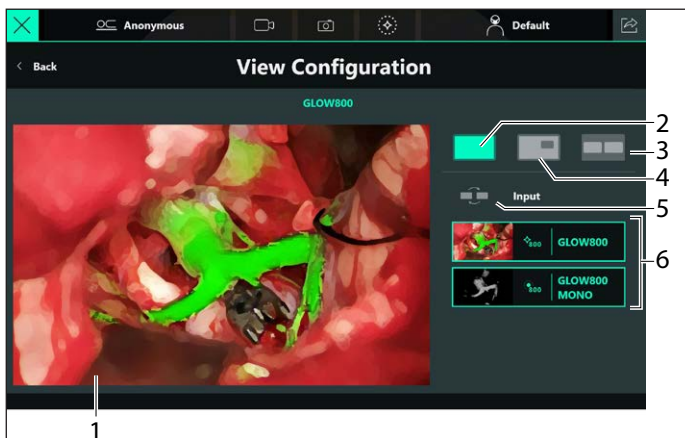
这些功能需要安装许可证。关于许可证的检查和安装, 请参见章节 14.2。

### 8.14.1 GLOW800

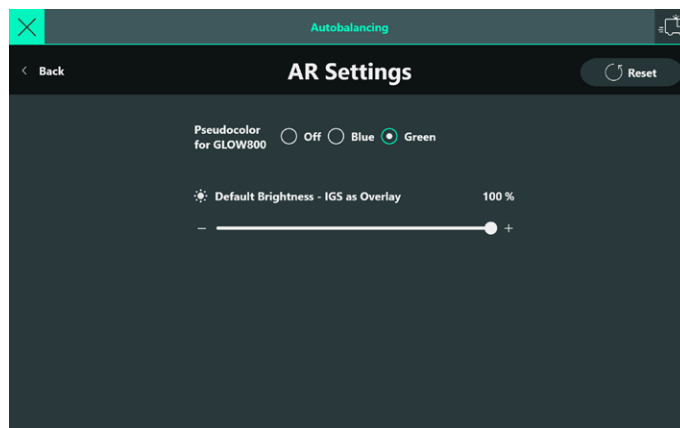
! 请注意, 徕卡销售代表可使用特殊身份验证进行进一步调节 (参见章节 8.12.4, “销售与应用专家”)。

#### 查看配置

该菜单可用于配置 GLOW 模式下的屏幕显示。



## AR 设置



可在以下显示之间选择：

- 全屏图像 (1);  
选择图标 (2), 并使用拖放功能将两个图标 (6) 中的一个拖到全屏中。
- 画中画显示;  
选择图标 (4), 并使用拖放功能将两个图标 (6) 中的一个拖到全屏中。
- 并排显示;  
选择图标 (3), 并使用拖放功能将两个图标 (6) 中的一个拖到全屏中。  
可以使用“切换”按钮 (5) 切换两个图像。

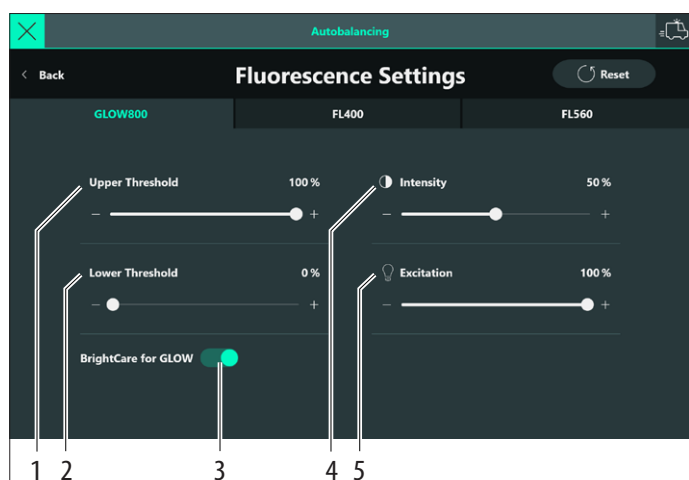


此处所示图像仅用于说明, 与手术期间的实际图像没有任何共同之处。

- Pseudocolor: GLOW 模式下的彩色显示。  
更加详细的 GLOW800 说明请参见相应的用户手册。

## 荧光设置

! 请注意, 徕卡销售代表可使用特殊身份验证进行进一步调节 (参见章节 8.12.4, “销售与应用专家”)。



可在此为 GLOW800 配置以下值:

- 灯亮度初始值 (5)
- GLOW 显示亮度值 (4)
- GLOW 显示的阈值上限 (1) 和下限 (2)
- BrightCare Plus for GLOW 开/关 (3)

请注意, GLOW 期间的第二代亮度保护功能可独立开关, 不受第二代亮度保护功能的白光设置影响 (参见章节 8.12.1, “第二代亮度保护功能”)。该设置可保存在您的主刀医生配置文件中。

### 循环播放和较早前录像功能

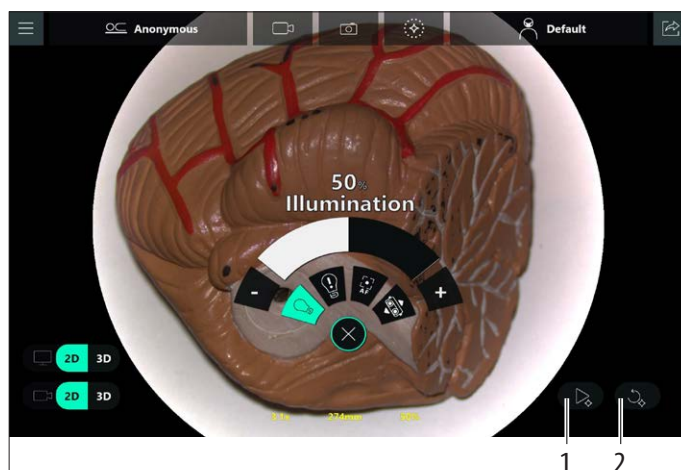
可在手柄或脚踏开关上分配“循环播放”和“较早前录像”功能, 这两个功能只与 GLOW800 相关。

“循环播放”在支架显示器上以黄色框显示最后一个记录的 GLOW800 影像序列。

在这里, 伪彩色和单色序列在屏幕上并排显示。

“优先循环”以时间倒序显示上一个 GLOW800 影像序列。达到第一个记录的序列时, 再次按下按钮将返回上一个记录的影像序列。

此外, 也可以从用图形用户界面启用“循环播放” (1) 和“较早前录像” (2) 功能。

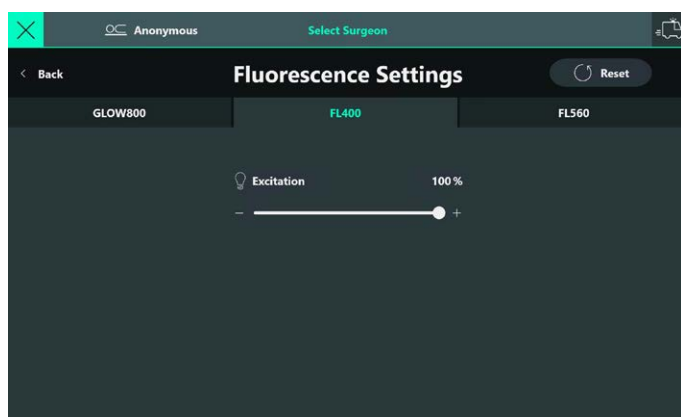


与此相关的更多详情, 请参见 GLOW800 用户手册。

### 8.14.2 FL400/FL560

## 荧光设置

! 请注意, 徕卡销售代表可使用特殊身份验证进行进一步调节 (参见章节 8.12.4, “销售与应用专家”)。



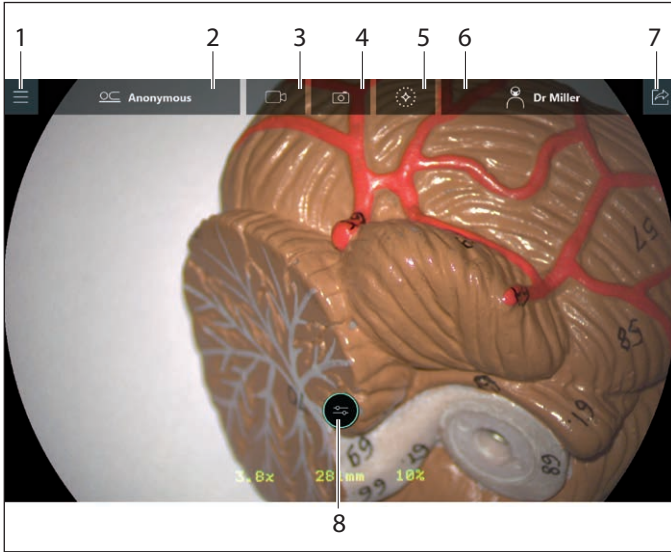
对于 FL400/FL560, 可在此配置灯亮度的初始值。与此相关的更多详情请参见 FL400/FL560 用户手册。

## 9 术中

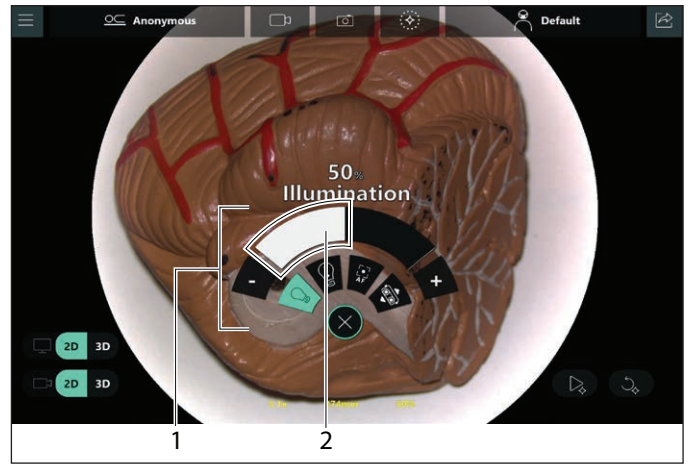
在手术期间，屏幕上显示以下信息：

- 调用主菜单 (1)
- 显示患者姓名 (2) \*
- 开始影像录制 (3)
- 创建一张实时摄像头图像 (4)
- 显示和切换当前模式 (模式切换按钮) (5)
- 显示主刀医生配置文件名 (6) \*
- 数据查看图标；完成手术并导出数据 (7)
- 快速访问菜单 (8)

\* 仅限显示屏



### 9.1.2 在触摸屏显示器的“主菜单”屏幕上



- !** 激活第二代亮度保护功能后，快速访问菜单 (1) 上的非网纹区域 (2) 显示当前工作距离下的最大可调亮度。灰色区域以外不可设置亮度，除非专门停用了第二代亮度保护功能。如要停用第二代亮度保护功能，请参见章节“停用第二代亮度保护功能”，第 54 页。

工作距离在设定的亮度下大幅缩短时，亮度会自动降低。

- ▶ 单击半月栏两端的 + 或 - 按钮或用手指拖动位置。
- 或 -
- ▶ 直接单击亮度调节条。已激活的主光源亮度发生变化。

- !**
- 单击 + 或 - 按钮可更改 1 个亮度单位。
  - 主照明只能使用支架上的照明按钮开关。
  - 照明关闭后，亮度设置仍可见。

#### **警告**

**对眼睛有损伤的危险。**

使用短焦距时，照明单元的光源对于主刀医生和患者可能过亮。

- ▶ 先从低亮度光源开始，逐渐调亮，直至主刀医生得到最佳照明图像。

## 9.1 调节亮度

可使用触摸屏显示器、脚踏开关或 CAN 手柄调亮或调暗照明。

### 9.1.1 在 CAN 手柄/脚踏开关上

根据手柄配置 (参见第 49 页)，您也可以使用 CAN 手柄/脚踏开关上的两个对应配置按钮增加和降低主光源亮度。



## 9.2 移动主镜

### 9.2.1 粗略定位

- ▶ 通过两个 CAN 手柄固定显微镜。
- ▶ 按下按钮释放所有电磁锁并定位显微镜。
- ▶ 释放电磁锁按钮。

**!** 关于所有电磁锁和选择电磁锁的参考, 请参见章节 5.2, “电磁锁”。

- !** **小心**  
不受控的倾斜会损坏 ARveo 8 手术显微镜。
- ▶ 释放电磁锁时应握住 CAN 手柄。

### 9.2.2 精细定位

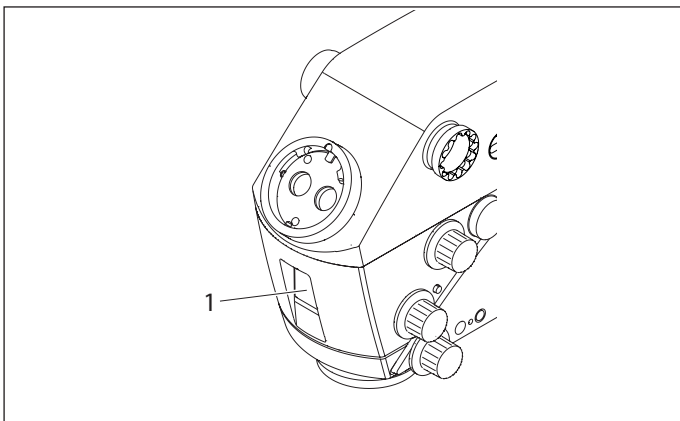
- ▶ 使用 CAN 手柄或脚踏开关上的操纵杆通过 XY 水平移动装置定位显微镜。

## 9.3 设置工作距离 (工作距离, 焦距)

可以使用 CAN 手柄或脚踏开关调节工作距离。

- !** **警告**  
激光照射有伤眼的危险。
- ▶ 切勿使激光直接或通过反射面间接对准眼睛。
  - ▶ 切勿使激光对准患者眼睛。
  - ▶ 不得直视激光束。

**!** 您可从 M530 主镜显示窗口 (1) 和连接的显示器上 (启用显微镜数据后, 参见 8.11) 读取当前设置的工作距离。



- !** **警告**  
调焦马达故障有伤及患者的危险。
- ▶ 如果调焦马达发生故障, 请手动调节工作距离。

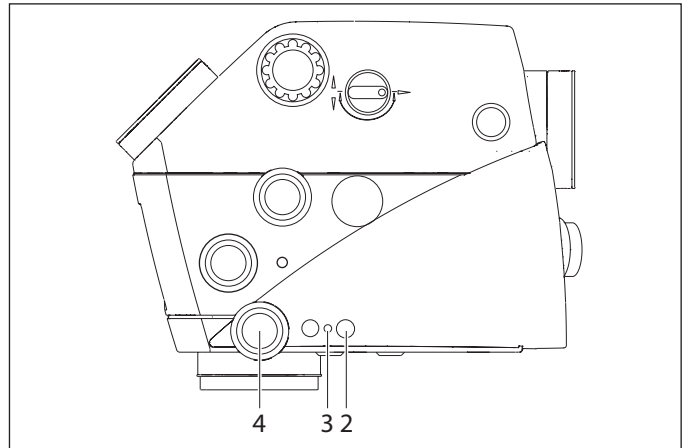
### 手动设置工作距离

- !** **警告**  
工作距离不当有严重损伤组织的危险。
- ▶ 使用激光时, 请务必将显微镜工作距离设置为激光距离, 并将显微镜锁定到位。
  - ▶ 使用激光时, 请不要为了手动设置工作距离而调节旋转按钮。

### 注意 调焦马达损坏。

- ▶ 仅在调焦马达故障时手动调节工作距离。

如果调焦马达故障, 可以使用旋钮 (4) 手动调节工作距离。



- ▶ 转动旋钮 (4) 调节工作距离。

### 锁定/释放工作距离

- !** 使用固定的工作距离或激光时, 需要锁定工作距离。
- ▶ 按下键 (2)。  
黄色 LED 指示灯 (3) 亮起, 工作距离被锁定。还会弹出警告, 指示工作距离现已锁定。
  - ▶ 再次按下键 (2)。  
黄色 LED 指示灯 (3) 熄灭, 工作距离释放。

## 9.4 调节放大倍率 (变倍)

可以使用 CAN 手柄或脚踏开关调节放大倍数。



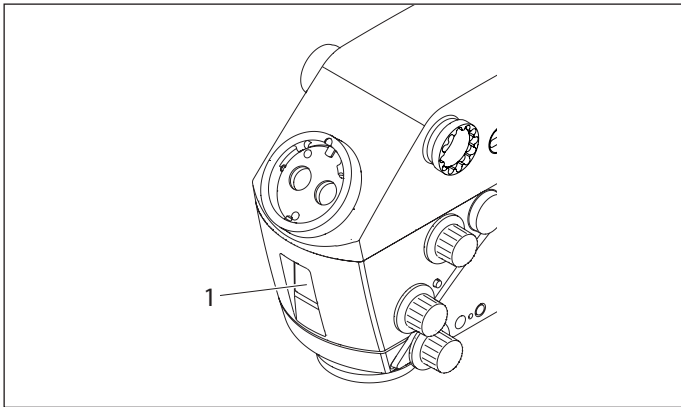
### 警告

变倍马达故障有伤及患者的危险。

- ▶ 如果变倍马达发生故障, 请手动调节放大倍数。



您可从 M530 主镜显示屏 (1) 和连接的显示器上 (启用显微镜数据后, 参见 8.11) 读取当前设置的放大倍数。



### 手动调节放大倍率 (变倍)

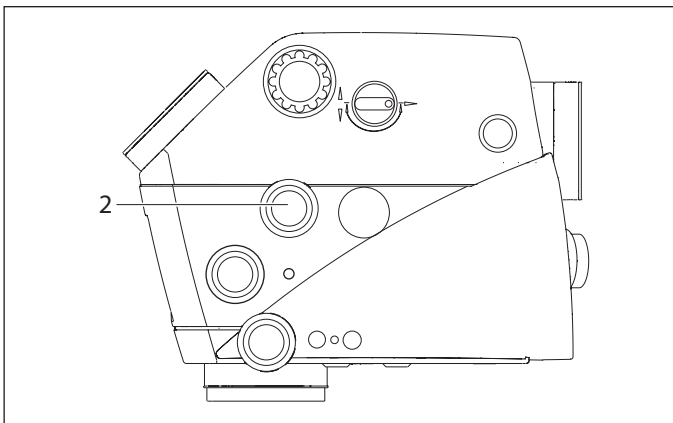
### 注意

变倍马达损坏。

- ▶ 仅在变倍马达故障时手动调节放大倍数。

如果变倍马达故障, 可以使用旋钮 (2) 手动调节放大倍数。

- ▶ 按下旋转按钮 (2)。
- ▶ 通过旋转旋钮设置所需的放大倍数。



## 9.5 切换荧光模式



### 警告

主刀医生有失去定位的风险, 例如选择 FL 荧光模式时。

- ▶ 在手术过程中, 不得在图形用户界面触摸屏切换模式, 除非主刀医生明确要求这样做。

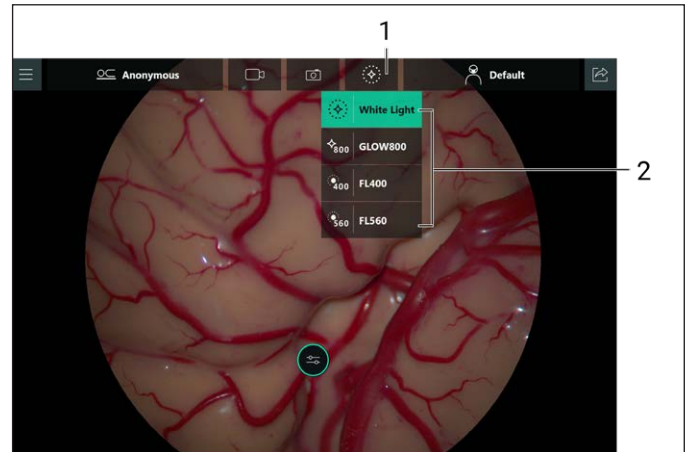
### 9.5.1 通过手柄/脚踏开关

参见章节“荧光”, 第 50 页。

### 9.5.2 在触摸屏上

具体请参见章节 8.14.1, “GLOW800”。

可从触摸屏中选择任何您拥有许可证的荧光模式 (参见章节 14, “授权许可”)。



- ▶ 单击模式切换按钮 (1)。菜单 (2) 出现。
- ▶ 单击选择预定的模式, 包括白光模式。



只需要不到一秒的时间, 模式就可以完全激活。



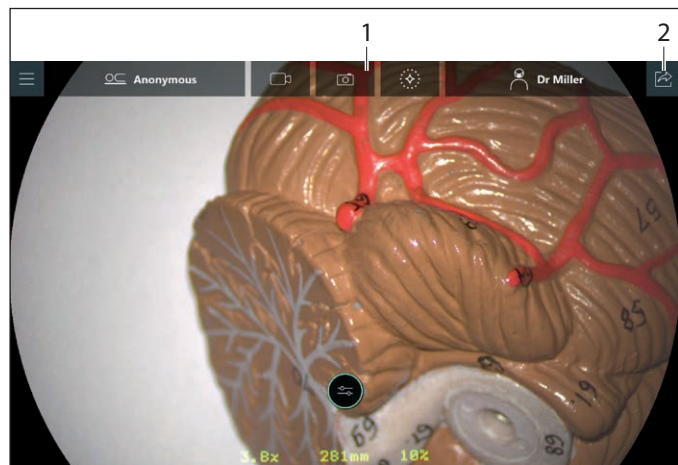
## 10 内置记录系统


### 10.1 触发图片

#### 10.1.1 通过手柄/脚踏开关

参见章节“录制”，第 50 页。


#### 10.1.2 在触摸屏上



- ▶ 单击  图标 (1)。屏幕闪烁白光。摄取实时图像的照片并储存。

#### 10.1.3 查看图片数量

参见章节 10.5.2,“在术中或术后导出数据”。

- ▶ 单击“数据查看”图标  (2) 可以查看当前摄取的图片数量。请注意，随时可从该屏幕返回“实时手术”屏幕。


### 10.2 开始/停止影像

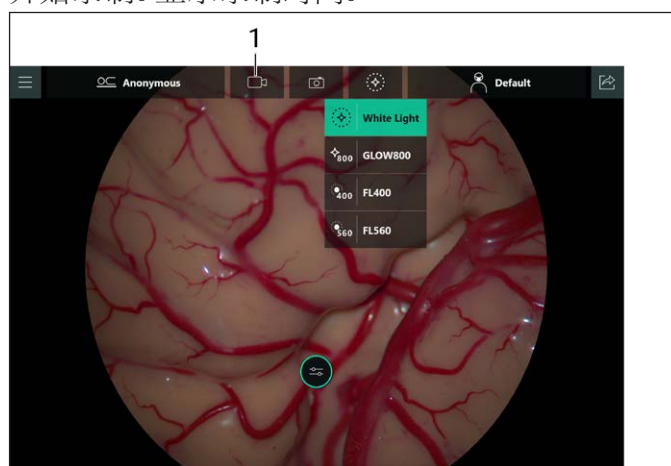
#### 10.2.1 通过手柄/脚踏开关

参见章节“录制”，第 50 页。

#### 10.2.2 在触摸屏上

- ! 如果硬盘空间即将用尽 (可用空间剩余 20%), 警告消息将指示应删除数据释放磁盘空间。如果硬盘已满, 警告消息将指示无法再进行影像录制 (参见章节 10.6.2,“导出选择”)。

- ▶ 单击  图标 (1)。开始录制。显示录制时间。




- ▶ 如要停止录制, 再次单击  图标 (1)。

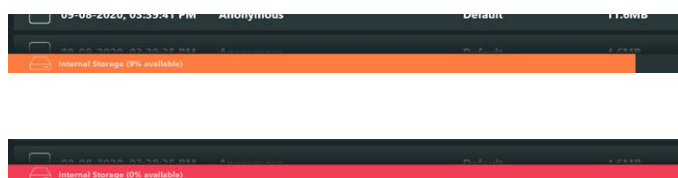
- ! 荧光模式下自动启用影像摄取。该功能不可手动关闭。

#### 10.2.3 查看录制影像的数量

具体请参见章节 10.5.2,“在术中或术后导出数据”。

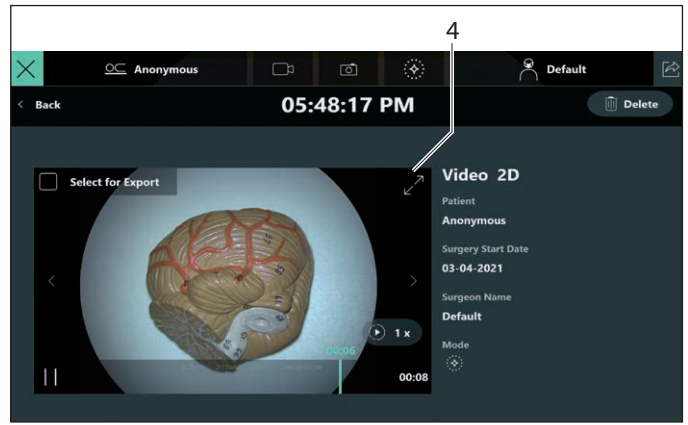
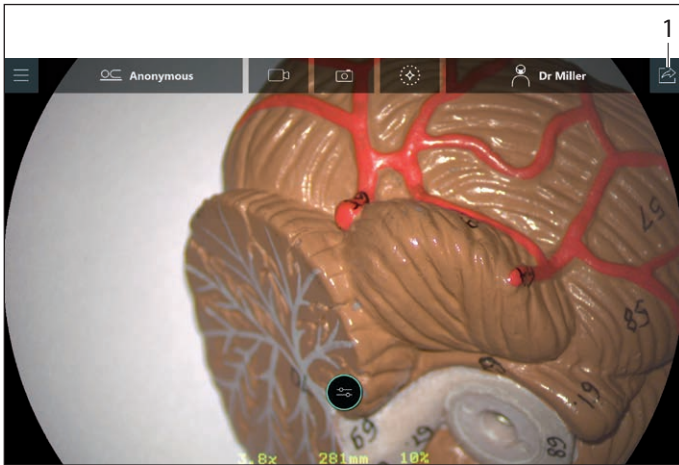
- ▶ 单击“数据查看”图标  (2) 可以查看当前录制的影像数量。

请注意，随时可从该屏幕返回“实时手术”屏幕。如果硬盘空间即将用尽 (可用空间剩余 20%), 警告消息将指示应删除数据释放磁盘空间。如果硬盘已满, 警告消息将指示无法再进行影像录制 (参见章节 10.6.2,“导出选择”)。



### 10.3 在手术中回看图片和影像

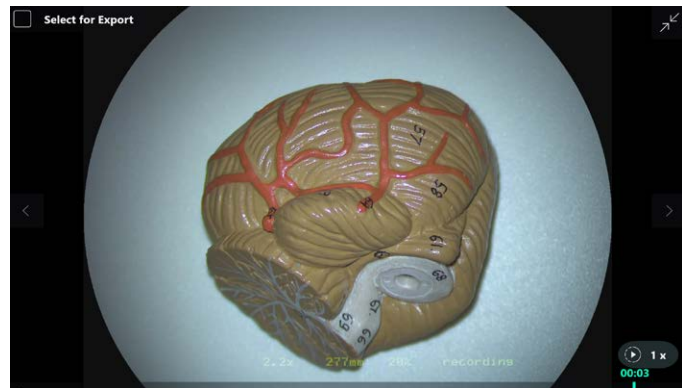
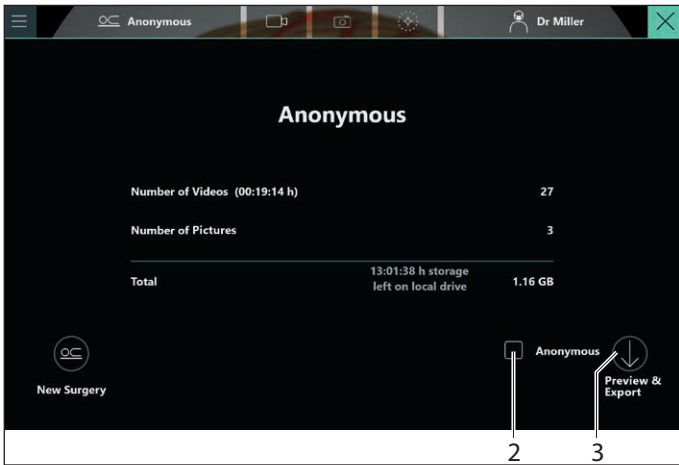
▶ 单击“数据导出”按钮 (1)。



▶ 如要在支架显示器上显示当前影像/图片, 单击按钮 (4)。

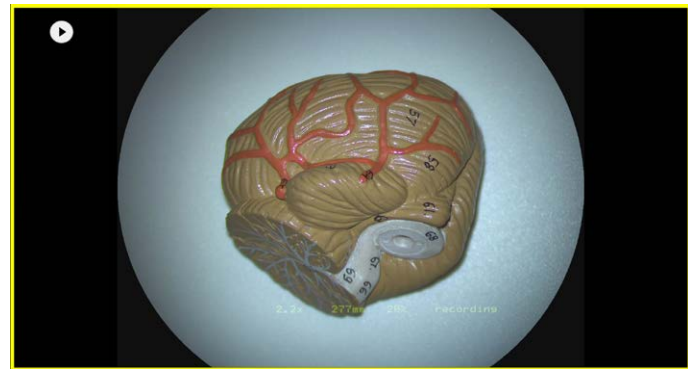
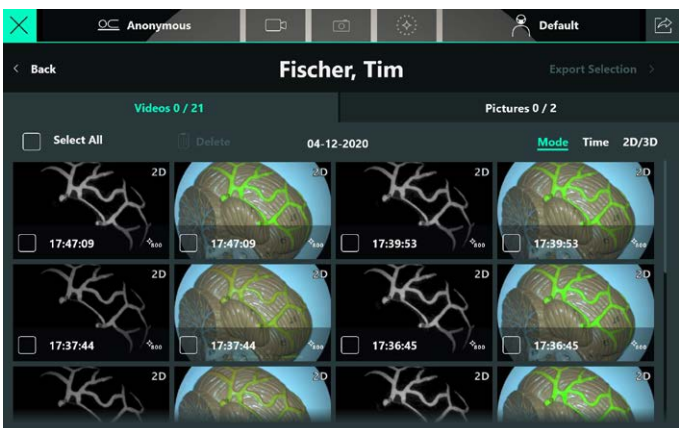
在这种情况下, 影像/图片全屏显示在触摸屏上, 也会显示在支架显示器上, 并带有一个黄色框。

出现以下菜单。



▶ 单击 Anonymous 复选框 (2)。如要为当前患者命名, 请参见章节 10.4, “导出时为患者命名”。

▶ 单击 Preview & Export 按钮 (3)。



可随时使用“返回”按钮返回“结束手术”屏幕, 并可使用 X 图标返回“实时手术屏幕”。

▶ 选择要预览的图片或影像。出现以下菜单。

## 10.4 导出时为患者命名



### 小心

侵犯患者个人信息的风险。

侵犯患者识别信息属于违反《健康保险隐私及责任法案》(HIPAA) 的行为。必须采取措施确保其完整性。

- ▶ 采取预防措施保护患者数据和患者个人信息, 防止非授权访问和/或使用。
- ▶ 系统显示患者识别信息时, 不要使其处于无人看守状态。
- ▶ 将患者信息导出到外部存储设备时, 请采取措施确保设备的安全性。
- ▶ 患者数据应定期归档到安全的长期存储位置。

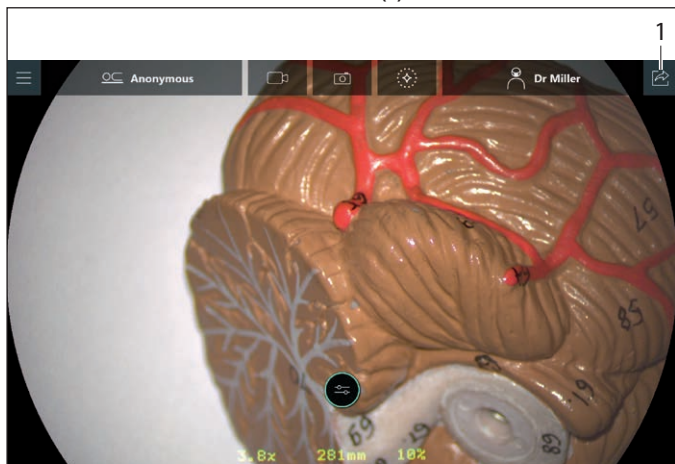


计算机病毒有损坏 ARveo 8 系统的风险。

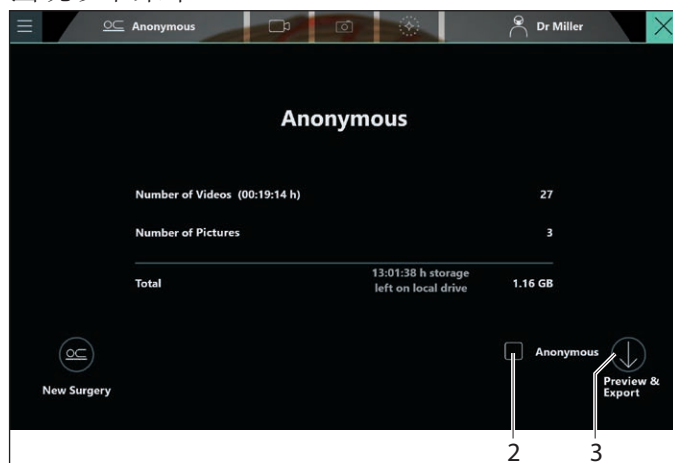
- ▶ 将系统连接至网络、闪存驱动器或其它设备时请小心, 因为连接可能会使系统感染计算机病毒。

术后导出数据时, 可选择输入患者信息。为此, 必须至少记录一段影像或一张图片。

- ▶ 单击“数据查看”图标 (1)。



出现以下菜单。



- ▶ 单击按钮 **Preview & Export (3)**。

在这种情况下, 不勾选 **Anonymous** 复选框 (2)。

这样, 您可以输入患者信息 (参见章节 10.5.6, “实名导出 (未安装 DICOM)”), 或者如果已激活 DICOM 导出, 可从 **Modality Worklist** 中选择患者 (参见章节 10.5.7, “DICOM 导出”)。

请注意, 有需要时必须登录 (参见章节 12.3, “启用用户管理”)。

随后可返回“实时手术”屏幕。



输入患者数据需要登录, 除非已在 **User Management** 中为整个系统关闭了该功能。出于隐私的原因, 通常访问患者数据会受到保护。



## 10.5 导出数据

**!** 如要保护患者信息免受非授权人员访问, 可使用个人登录功能。  
相关的工作流程:

- 从“结束手术”屏幕非匿名导出患者信息 (参见章节 10.5.6, “实名导出 (未安装 DICOM)” 和章节 10.5.7, “DICOM 导出”)。
- 从“所有手术”中导出患者信息, 参见章节 10.6, “回看/导出先前手术的数据”。

### 10.5.1 “在术中导出”和“导出先前手术的数据”

- ▶ 如要导出当前手术的数据, 单击“数据查看”图标 , 然后选择“Preview & Export”。
- ▶ 如要导出先前录制的手术, 可访问主菜单  → Options → Recorded Surgeries。


**!** 输入患者数据需要登录, 除非已在 **User Management** 中为整个系统关闭了该功能。出于隐私的原因, 通常访问患者数据会受到保护。


### 10.5.2 在术中或术后导出数据

此时可选择 3 种不同的工作流程:

- 匿名导出到 U 盘 (参见章节 10.5.5, “匿名数据导出 (U 盘)”)。
- 实名导出到 U 盘 (参见章节 10.5.6, “实名导出 (未安装 DICOM)”)。
- DICOM 导出 (参见章节 10.5.7, “DICOM 导出”)。

**!** 可以禁用患者信息访问保护所需的登录。如要进行此操作, 医院 IT 人员用户可禁用该功能。具体请参见章节 12, “医院 IT 人员用户”。  
请注意, 在这种情况下, 医院将需要负责确保只有授权访问患者信息的人才能使用显微镜。

单击“实时手术”屏幕右上角的“数据查看”图标  后, 将显示创建的影像和图片的当前列表。

**!** 请注意, 单击右上角的图标  可离开该屏幕。请注意, 任何当前正在运行的影像录制将不会显示在列表中。不过, 可以开始导出所有其它数据。

### 10.5.3 数据导出目标

目标可以属于以下组:

- U 盘,
- DICOM 节点。

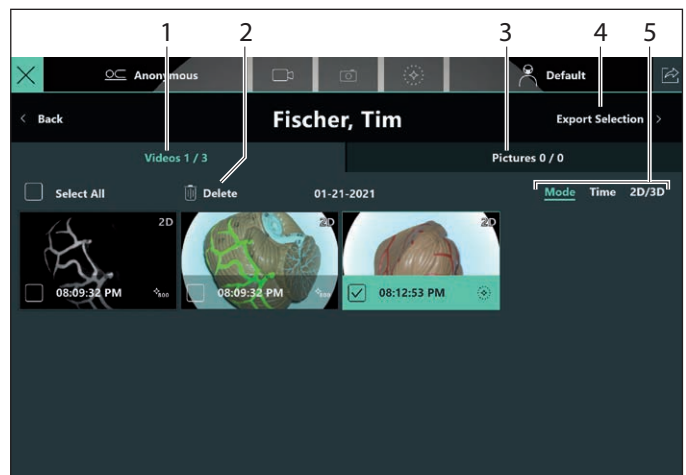
**U 盘**可以是任何能储存数据的形式 (固态或硬盘)。请注意, 高速传输需要使用 **USB 3.2 Gen 1 (USB3.0)** 标版本 — 导出影像数据文件时尤其重要。

**DICOM 节点**允许用户将图片和影像以 **DICOM** 格式导出到 **DICOM** 存储设备。这些功能可由医院 IT 人员和您的徠卡服务人员一起设置, 通过这些功能, 用户可以将患者数据存储到 **DICOM** 存储 PACS 上, 但这仅在事先已从 **Modality Worklist** 中选择了患者的情况下有效, 而且需要配置。请注意, 您必须购买并安装 **DICOM** 许可证, 并在使用前配置 **DICOM** 导出。另请参见第 30 页上有关 **DICOM** 导出的章节。

### 10.5.4 回看、删除、选择、导出录制的的数据

您可以通过几种方式达到这一中间步骤。从匿名、实名或 **DICOM** 导出 — 参见下文。

显示菜单, 在左侧选项卡中显示所有影像数据 (1), 在右侧选项卡中显示图片 (3)。





- 您需要分别从 **Videos** 选项卡中选择影像, 从 **Pictures** 选项卡中选择图片。所选项的数量将显示在选项卡顶部, 可用项总数的旁边。
- 显示的日期是手术开始日期。开启显微镜后或单击“结束手术”屏幕上的 **New surgery** 后, 首先单击 **Choose surgeon profile** 屏幕, 即可定义开始日期。
- 如果手术刚好在当天午夜之前开始, 午夜之后将会创建更多影像/图片, 日期仍将显示手术开始的那一天的日期。

### 缩略图排序

可按以下方式为缩略图排序 (5):

- 按模式 — **GLOW** 影像位于列表中的第一位,
- 按时间
- 或
- 按“2D/3D”。

### 删除所选项

▶ 单击 **Delete (2)**。

所选项被删除。

确认对话框将请求您确认该步骤。请注意删除的项无法复原。

### 导出选择

▶ 单击 **Export selection (4)**。

您将进入 **Select Target** 屏幕选择导出目标位置。

关于三种不同类型导出目标的详细说明, 请参见章节“数据导出目标”, 第 66 页。

▶ 从目标驱动器列表中选择要作为导出目标的一项并确认。

如果使用 U 盘, 将显示该屏幕。它将显示导出过程的进度, 并显示导出何时成功完成。

### 中止导出

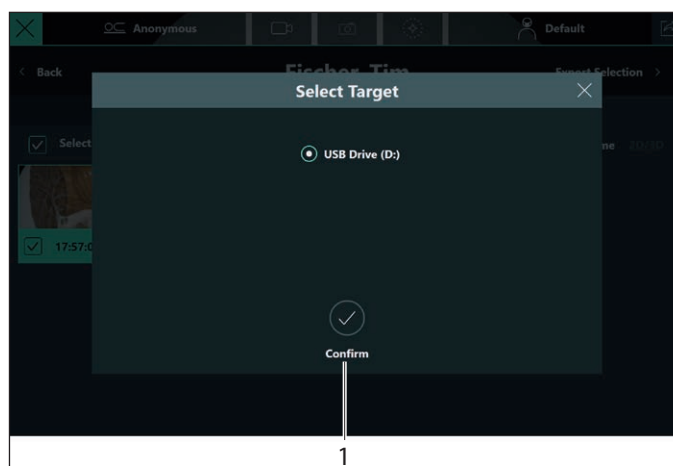
单击右上角的图标 **×**、**Back** 按钮或左上角主菜单按钮 **☰**, 均可随时中止导出过程。

随后, 将要求您确认是否要中止导出或不中止继续操作。

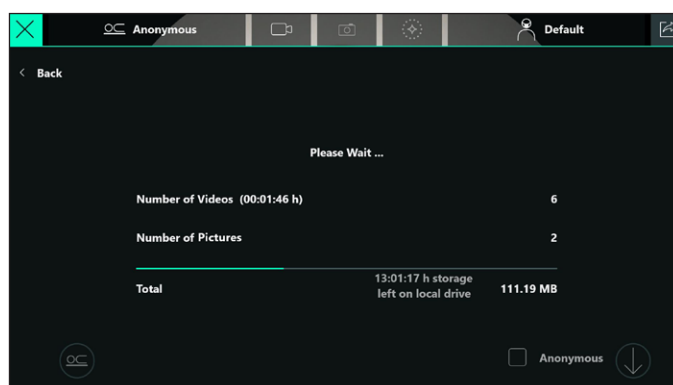
▶ 需要时可返回“实时手术”, 或继续导出。

▶ 导出后, 用户可通过 **New surgery** 为新的患者开始新的手术, 请参见章节 10.5.8, “开始新建手术”。

▶ 选择所需的目標位置, 然后单击 **Confirm (1)**。  
例如, U 盘:

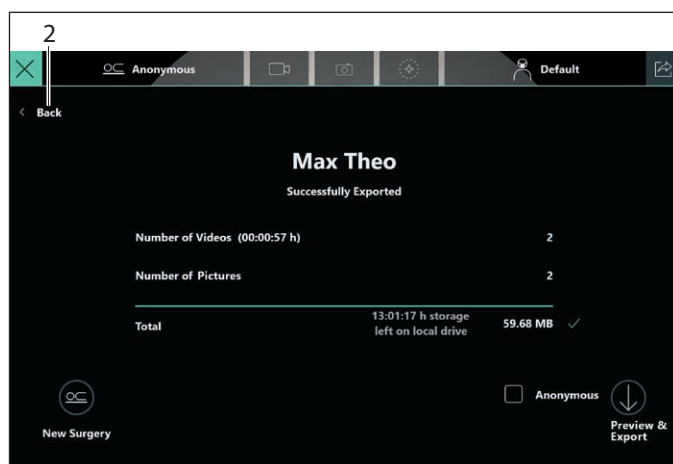


出现以下屏幕, 绿色进度条指示导出过程的进度:



数据被保存。如果患者姓名先前已指定 (未勾选复选框 **Anonymous**), 则会显示其姓名。否则, 患者姓名将显示为“Anonymous”。

导出后, 显示以下概要:



▶ 随后, 可通过单击 **Back (2)** 或图标 **×** 返回“实时手术”视图。

### 10.5.5 匿名数据导出 (U 盘)

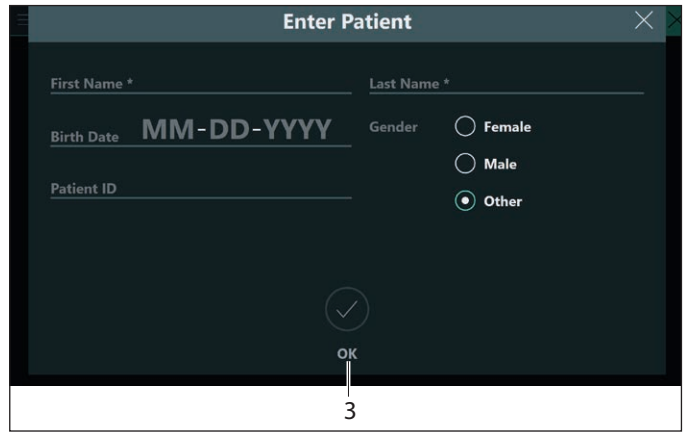
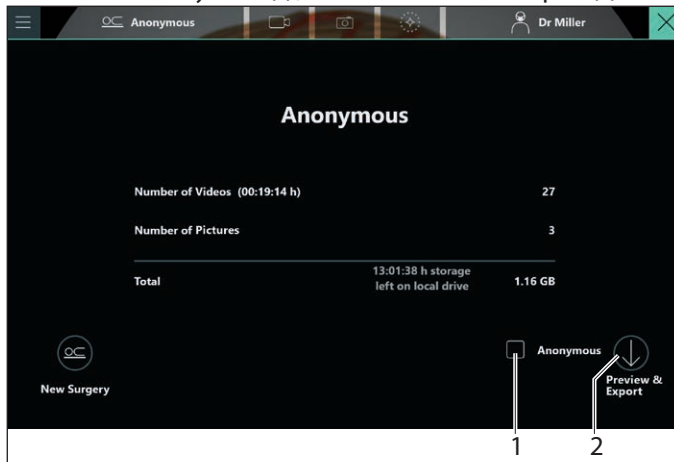
关于匿名导出到 U 盘的信息, 请参见章节 74, “自定义/准备影像和图片的导出”。



- ▶ 确保已勾选 **Anonymous** 复选框 (1)。
- ▶ 单击 **Preview & Export** (2)。
- ▶ U 盘作为导出目标, 请参见“导出选择”, 第 67 页。

### 10.5.6 实名导出 (未安装 DICOM)

- ▶ 不勾选 **Anonymous** (1), 并单击 **Preview & Export** (2)。



除非已启用 DICOM 导出 (参见下文), 此时您可以创建包含患者姓名、患者 ID、性别和出生日期的患者记录。请注意, 患者姓名为必填字段, 而出生日期、患者 ID 和性别为选填字段。

- ▶ 输入患者信息。
- ▶ 通过 **OK** 按钮 (3) 确认。

您将被引导至缩略图总览, 请参见章节 10.5.4, “回看、删除、选择、导出录制的的数据”。

在后续导出步骤中选择 **USB** 目的地。

如果返回“实时手术”屏幕, 患者姓名 (此时已知) 将显示在标题栏中。

- ! 有需要时必须登录 (参见章节 12.3, “启用用户管理”)。



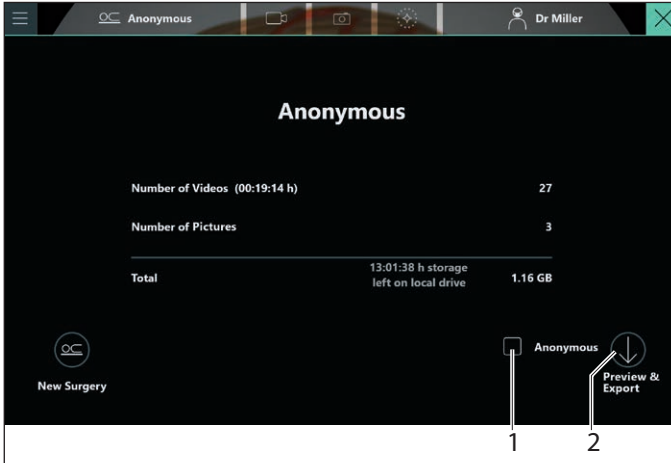
**USB 导出过程中可能发生的错误**

原因	消息
U 盘空间不足	目标驱动器上剩余空间不足。 ▶ 请释放目标驱动器上的空间并重试。
写入访问被拒绝	无法导出到目标驱动器。 ▶ 请查看写入权限并重试。
驱动器在导出期间断开	无法导出到目标驱动器。 ▶ 请检查驱动器连接并重试。
文件损坏	由于文件损坏, 无法导出数据。 ▶ 请联系医院 IT 人员或徠卡服务部门寻求帮助。
出于任何未知错误	无法导出数据。 ▶ 请联系医院 IT 人员或徠卡服务部门寻求帮助。

### 10.5.7 DICOM 导出

- ! 该功能需要安装 DICOM 许可证。关于许可证的检查和安装, 请参见章节 14.2。
- 有需要时必须登录 (参见章节 8.12.4, “销售与应用专家”)。
- 如果勾选了 anonymous 复选框, 则无 DICOM 导出。

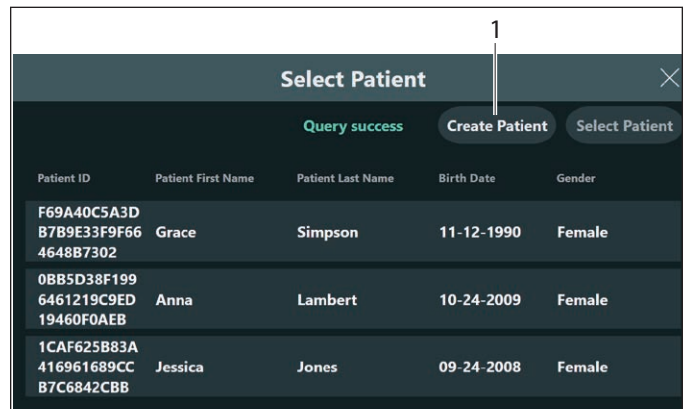
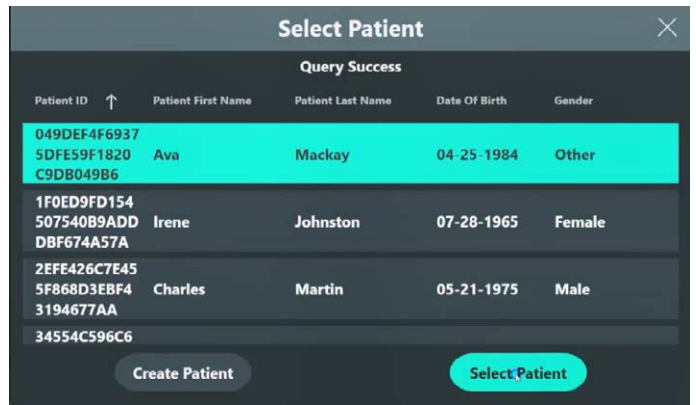
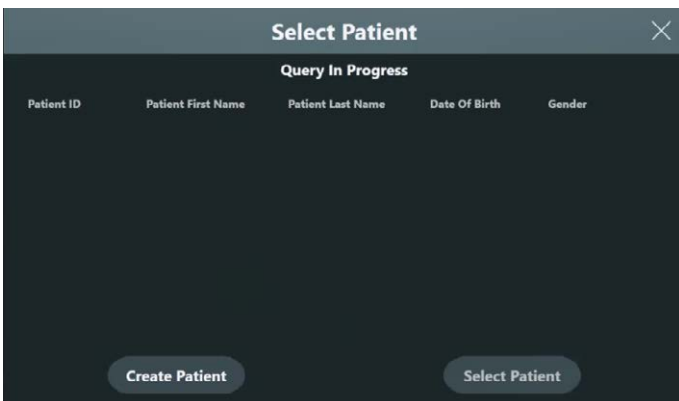
▶ 不勾选 Anonymous (1), 并单击 Preview & Export (2)。



- ! 有需要时必须登录 (参见章节 12.3, “启用用户管理”)。

如果已购买并安装了 DICOM 许可证, 且 DICOM 已被激活, Modality Worklist 节点也已定义, 您将会看到一个对话框, 试图从定义的 Modality Worklist 中提取数据。

- ! 请向您的医院 IT 部门和徠卡销售代表寻求关于该主题的帮助。



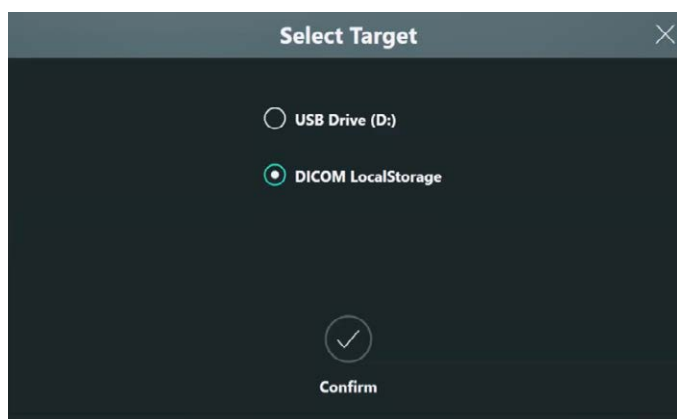
如果列表中含有预定患者, 可通过单击输入项选择该患者。左上顶栏中的患者姓名将改为显示所选患者。

如果列表显示错误信息, 请首先检查显微镜是否使用以太网电缆以物理方式连接至医院网络插口。

如果已经连接, 但仍有错误信息, 请向您的医院 IT 部门和徠卡销售代表寻求帮助。

如果列表中没有包含预定患者, 请向您的医院 IT 部门和徠卡销售代表寻求帮助。请注意, 必须标记为待预约才能出现在该列表中。

- ▶ 请遵循章节 10.5.5, “匿名数据导出 (U 盘)” 中的工作流程。
- ▶ 选择目标时, 请选择预配置的 DICOM 节点。



在任何情况下, 都可以通过单击 **Create Patient** 按钮 (1) 来手动创建包含患者姓名、患者 ID、性别和出生日期的患者记录。

- ▶ 请遵循章节 10.5.6, “实名导出 (未安装 DICOM)” 中的工作流程。

请注意, 在这种情况下, 不能将数据导出至 DICOM 存储设备!

- ! 请注意, 导出对话框将显示导出数据的总大小以及显微镜上可储存的影像录制剩余总小时数 (估值)。
- ! 请注意, 不显示目标驱动器上的可用空间。
- ! 如果是 DICOM 导出, 导出数据的大小将被忽略, 因为它取决于 DICOM 转换过程。

在同一个的对话框中, 可进行以下选择:

- 单击 **New surgery**, 可以重新开始手术
- 使用 **Export** 再次匿名或实名导出, 需要时选择 “Anonymous”

请注意, 如果您已在上一步骤中定义了姓名, 则无法在该过程中为同一患者重命名。

请注意, 可在第二个步骤中匿名导出有名字的患者。

- ▶ 选择所需的影像和图片进行导出。

! GLOW 影像需成对选择 (GLOW 和单色)。可通过相同的时间戳找到它们。

- ▶ 完成选择后, 单击 **Export Selection** 按钮。

您将被引导至缩略图总览, 请参见章节 10.5.4, “回看、删除、选择、导出录制的的数据”。

在导出步骤中, 选择配置的 DICOM 目标并遵循章节 10.5.5, “匿名数据导出 (U 盘)” 中的工作流程。

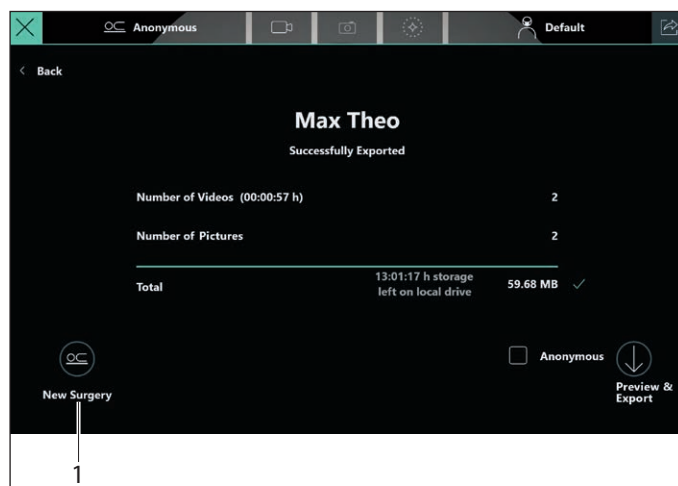
如果没有找到 DICOM 目标, 请向您的医院 IT 部门和徠卡销售代表寻求帮助。

**DICOM 导出过程中可能发生的错误**

错误代码	原因	消息
7601	DICOM 储存节点报告数据无法导入其中, 因为储存节点无资源 (磁盘空间或其它)	由于 DICOM 储存节点发生故障, 无法向 DICOM 节点导出文件。 ▶ 请使用备用 DICOM 存储位置或联系医院 IT 支持部门。
7602	DICOM 储存节点报告, 出于需要人工干预才能解决的其它问题, 数据无法导入其中	执行 DICOM 导出时出错。 ▶ 请联系医院 IT 支持部门。
7603	服务网络质量或连接问题使导出停止。问题可能存在于网络路径的任何位置。	由于网络中断, 无法向 DICOM 节点导出文件。 ▶ 请检查显微镜的网络连接。 网络恢复连接后, 将自动继续进行 DICOM 导出。
7605	储存节点不兼容为导出所选的文件类型, 或不兼容显微镜所兼容的传输语法。	无法向 DICOM 节点导出所选的文件类型。 ▶ 请联系医院 IT 支持部门。
7604 *	MWL 节点报告由于请求兼容性问题 (端口改变、AE 标题改变或其它), 无法完成患者信息查询	无法从 MWL 检索患者信息。 ▶ 请检查显微镜的网络连接, 然后重试查询。 ▶ 如果问题仍然存在, 请联系医院 IT 支持部门。 ▶ 由于发生故障, 无法正常执行 MWL 查询。 ▶ 请查看 DICOM 日志获取详细信息, 解决故障后重试。
7600 *	恢复供电或网络恢复连接后, DICOM 导出已恢复。	无法导出数据。 ▶ 请联系医院 IT 人员或徕卡服务部门寻求帮助。 DICOM 导出自动恢复, 无需操作。
	Dicom 可用空间减少	由于 DICOM 储存节点发生故障, 无法向 DICOM 节点导出文件。 ▶ 请使用备用 DICOM 存储位置或联系医院 IT 支持部门。
	Dicom 文件类型错误	执行 DICOM 导出时出错。 ▶ 请联系医院 IT 支持部门。
	不支持数据上下文	无法向 DICOM 节点导出所选的文件类型。 ▶ 请联系医院 IT 支持部门。
	Dicom 网络质量	由于网络中断, 无法向 DICOM 节点导出文件。 ▶ 请检查显微镜的网络连接。 网络恢复连接后, 将自动继续进行 DICOM 导出。

\* 仅问题列表

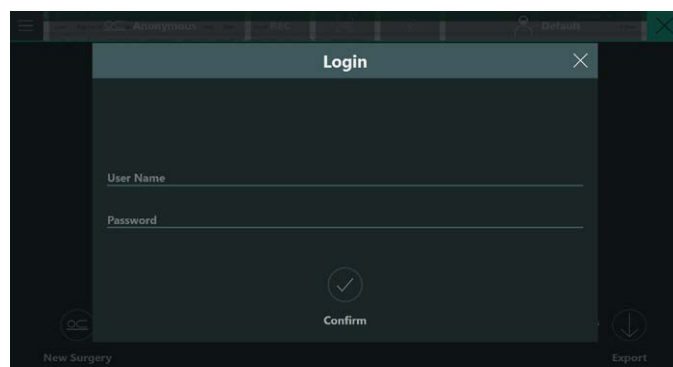
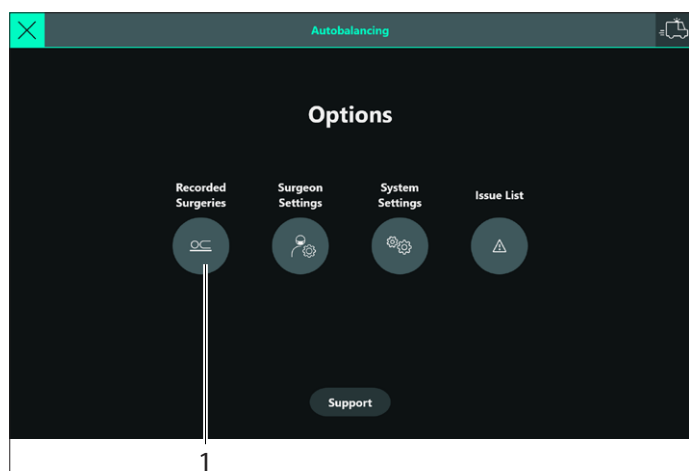
## 10.5.8 开始新建手术



可随时在导出手术屏幕上单击 **New Surgery (1)**。单击 **New surgery (1)** 时, 如果仍在进行录制或荧光模式仍处于激活状态, 将会要求您确认在继续操作之前, 录制和所有荧光模式都将停止。随后, 您将被引导至 **Select surgeon** 屏幕。任何新创建的影像/图片随后都将被收集到新的手术记录中, 并将此时的时间戳作为手术开始时间。现在, 您可以匿名导出该数据, 或将其导出为实名项。

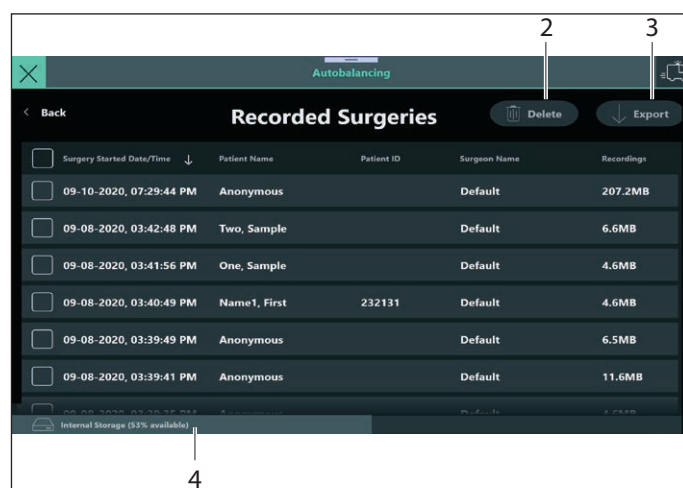
## 10.6 回看/导出先前手术的数据

- ▶ 如要导出先前录制的手术, 可访问主菜单 → **Options** → **Recorded Surgeries (1)**。



! 仅当距离上次登录超过 20 分钟时才需要登录。

- ▶ 需要时登录 (参见章节 12.3,“启用用户管理”)。将会看到先前录制的手术列表:



该列表显示已保存录制 (影像/图片) 的所有手术。该列表显示手术开始日期和时间、患者姓名、主刀医生配置文件名称、患者 ID 和记录数据的大小 (GB) (4)。可按照所有字段进行排序。单击各项, 可选中或取消选中多项。这显示在左侧的复选框中。仅突出显示最后一个点击的项。

### 10.6.1 删除所选项

- ▶ 单击 **Delete (2)**。所选项被删除。确认对话框将请求您确认该步骤。请注意删除的项无法复原。这些患者的所有数据都将被删除, 包括影像、图片和个人信息。

## 10.6.2 导出选择

### ▶ 单击 Export (3)。

如果只选中一项手术, 随后显示缩略图总览, 用户可从中选择和预览单个患者的数据。

如果选中多项手术, 这些手术的所有数据将被导出, 无法选择某个影像/图片。在这种情况下, 单击 Export 后接下来显示的屏幕将为 Select target 屏幕。

如果选中多项, 可以全部导出。按章节 10.5.5, “匿名数据导出 (U 盘)” 和 10.5.6, “实名导出 (未安装 DICOM)” 所述进行操作。

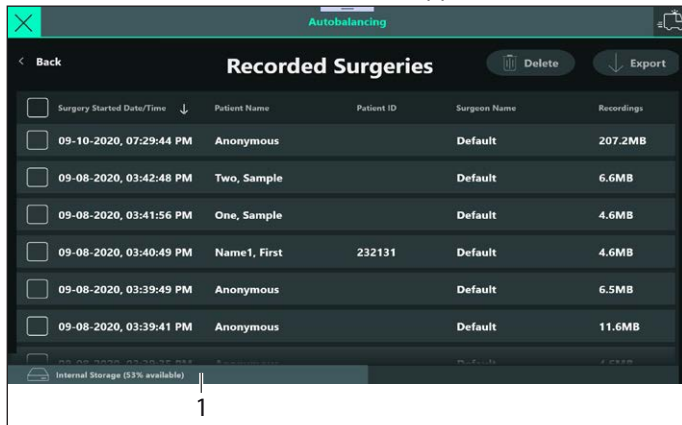
## 10.7 数据管理

医院负责硬盘上的数据管理。系统硬盘为 2 TB。可以手动或自动从硬盘中删除数据。

### ▶ 如要导出先前录制的手术, 可访问主菜单 → Options → Recorded Surgeries。

### ▶ 必要时登录。

屏幕将指示仍可用的数据数量 (1)。



请注意, 条颜色代码根据状态发生变化。红色时, 无法再添加更多录制内容 (也可参见章节 10.6.2, “导出选择”)。此时, 即使在 GLOW800 模式下, 也不会自动录制任何 GLOW 循环。

控制磁盘空间有两种方法:

### 手动删除

(另请参见章节 10.6.1, “删除所选项”)

随后即可选择要删除的手术。请注意, 可按磁盘空间为手术数据排序。请注意, 这些内容将被永久删除。删除后, 徕卡无法恢复数据。磁盘空间指示条将告知您删除后的当前状态。


### 自动删除

(具体请参见章节 8.12.5, “医院 IT 人员”)

可以配置自动删除功能, 该功能可以自动删除系统中最早的数据, 直至硬盘再次恢复至少 20% 的可用空间。配置该功能需要在系统中进行 “Hospital IT” 角色的特殊身份验证。

在屏幕底部, 磁盘状态显示条显示显微镜硬盘的用量。磁盘使用达到 80% 时显示灰色。随后将显示黄色, 直至无法再记录任何数据。此时, 指示条显示红色 (参见下图)。



 请注意, 此时可以继续当前手术, 但无论手动还是从手柄/脚踏开关上, 均不会触发任何影像录制或图片摄取。

GLOW 手术和荧光手术自动激活录制功能。请注意, 如果磁盘可用空间不足 10%, 该功能将无法再激活。



## 11 术后

### 11.1 运输位置

- ▶ 按下“所有电磁锁”按钮，将 ARveo 8 移动到运输位置。



#### 注意

- ▶ 确保影像显示器不会与支架的水平臂和垂直臂发生碰撞。
- ▶ 根据章节 11.2,“关闭手术显微镜”所述关闭系统。
- ▶ 拔下并固定电源线。
- ▶ 如果有脚踏开关, 将其存放在支架上。

### 11.2 关闭手术显微镜

- ▶ 关闭照明灯开关。
- ▶ 将手术显微镜移动到运输位置。
- ▶ 关闭手术显微镜的电源开关。

#### 注意

关闭之后, 计算机将继续运行一小段时间, 以便使计算机系统正确关机。

## 12 医院 IT 人员用户

### 12.1 基本说明

ARveo 8 显微镜遵循最新的数据隐私和安全标准。需要使用独立的个人密码和仪器特定密码才能访问特定仪器功能。

**!** 设置和使用系统的基本工作流程没有密码也可以使用。

这样还可以确保符合所有卫生保健供应商的数据保护要求, 据此可以跟踪对个别患者信息的所有访问。

因此, 医院作为系统所有方, 对拥有特殊权限的所有人员具有唯一管控权。转交和设置系统时, 应创建独立的仪器特定系统密码, 并记下来安全保存。

#### 注意

##### 存在不符合数据保护要求的危险!

- ▶ 出于安全原因, 应仅将该密码告知经过专门培训和授权的一到两个医院人员。
- 密码只能由医院 IT 人员用户或徕卡服务人员重置。如果密码已知, 可由医院 IT 人员重置。如果忘记密码, 可请求徕卡服务部重置密码。手术过程中不能进行此操作。如要进行此操作, 任何正在进行的操作都必须中断。

使用系统密码,“Hospital IT”用户将拥有特殊的控制权, 可以访问显微镜的特殊保护区域。他们可以创建新用户、停用某些用户和重置密码。此外, 通过系统密码还可以启用和/或禁用 Auto-Deletion 和 Reset login 功能。

## 12.2 用户类型

系统中定义的特殊角色包括:

角色	默认用户	默认密码 *)	功能
任何用户, 无密码	-	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 启动系统</li> <li>• 自动平衡</li> <li>• 选择、创建、复制、禁用、重新激活主刀医生配置文件</li> <li>• 更改手柄和脚踏开关功能</li> <li>• 更改基本功能</li> <li>• 在术中创建和储存影像和摄像头图像 (仅匿名)</li> </ul>
Clinical	Clinical **)	LeIca_EasySurgery	<p>访问患者个人信息 (姓名、患者 ID、出生日期) 和相应的图像信息。这适用于以下任务:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 将该数据输入系统</li> <li>• 将图像信息 (影像录制和摄像头图像) 连同患者姓名导出到外部数据载体</li> <li>• 删除该数据 (单独删除影像/摄像头图像或作为整组删除)。</li> </ul> <p>请注意, 未经医院的“Hospital IT”用户授权, 徠卡人员<b>不得</b>访问通过这种方式保护的患者信息。</p>
Hospital IT	IT ***)	LeIca_WhoHasAccess	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 创建新用户</li> <li>• 重置密码</li> <li>• 停用/重新激活先前创建的用户</li> <li>• 配置网络安全性选项。请参见单独配送的网络安全说明 10747996。</li> </ul>

\* 仅在首次登录时有效; 此后必须单独更改

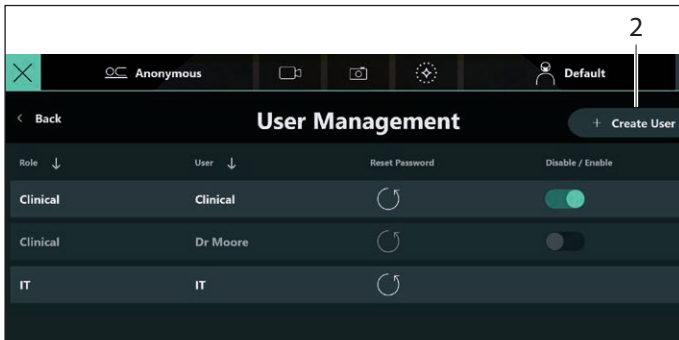
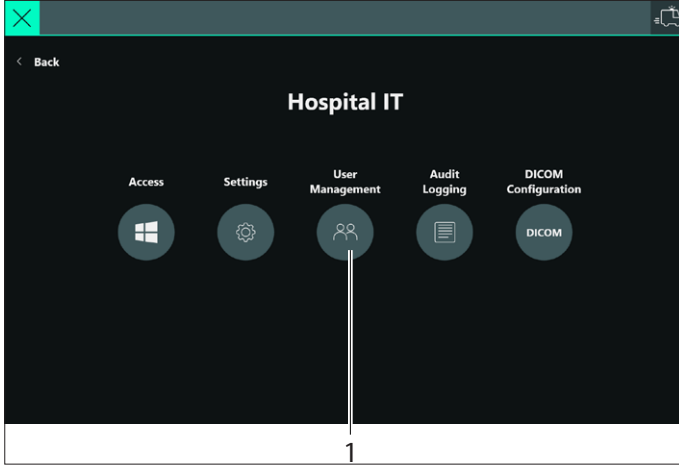
\*\* 使用“Clinical”默认用户时, 无法访问患者个人信息。使用“Clinical”默认用户登录时, Create New User 菜单出现, 需要首先创建 Clinical 角色的新用户。

\*\*\* 首次以“IT”默认用户登录且更改密码后, Create New User 菜单出现, 需要首先创建 Hospital IT 角色的新用户。之后,“IT”默认用户停用, 无法再继续使用

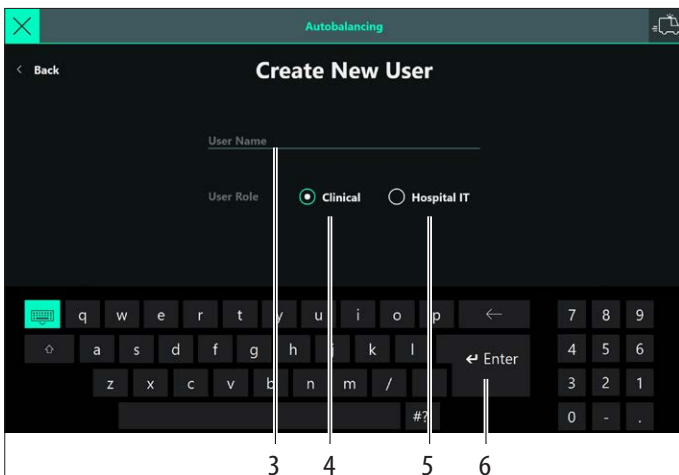
## 12.3 启用用户管理

### 12.3.1 创建新用户

- ▶ 调用 Hospital IT 菜单 (参见章节 8.12.3,“针对徠卡授权人员的设置”)。
- ▶ 在 Hospital IT 菜单中调用 User Management 菜单 (1)。



- ▶ 单击 Create User 按钮 (2)。
- 以下菜单区域打开:



- ▶ 选择新用户角色: Clinical (4) 或 Hospital IT (5)。

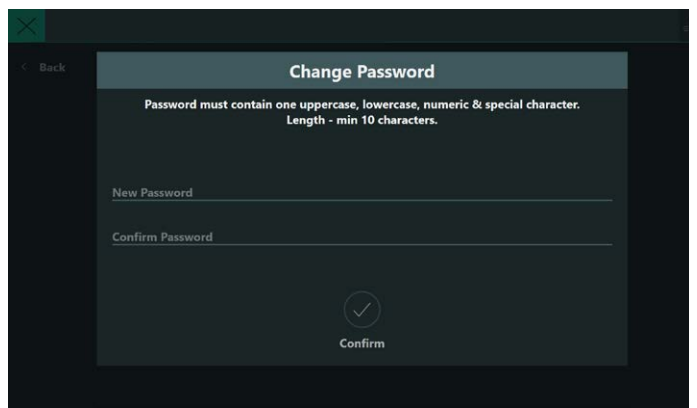
- ▶ 输入一个还没有在系统上使用的 User Name (3)。
- ▶ 使用 Enter (5) 确认。

新创建的用户此时显示在列表中。

### 12.3.2 首次使用默认密码的用户

首次进入新用户时, 必须使用表格中的默认密码 (参见章节 12.2,“用户类型”)。随后出现提示, 要求您输入新密码, 并重复输入相同的密码。

- ! 如果启用了安全密码选项, 请使用至少 10 个字符的组合安全密码, 其中至少应包含一个大写字母、一个小写字母、一个数字和一个特殊字符 (请参见单独配送的网络安全说明 10747996)。
- 只有 Hospital IT 用户可以将这些密码重置为默认密码。

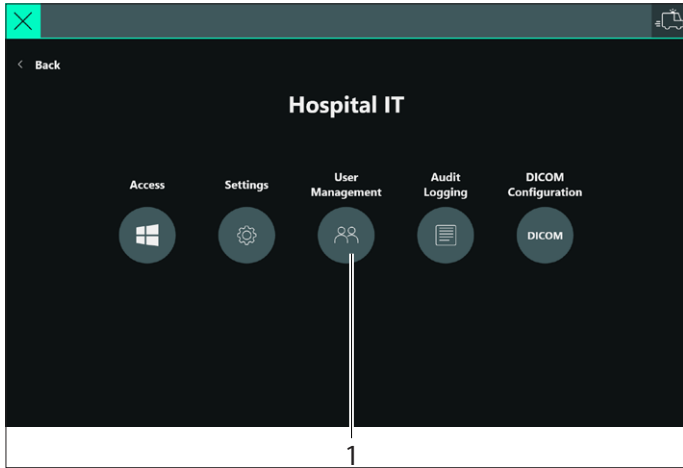


单击右上角的图标 X 可以延迟输入, 但提示将在下一次登录时出现。

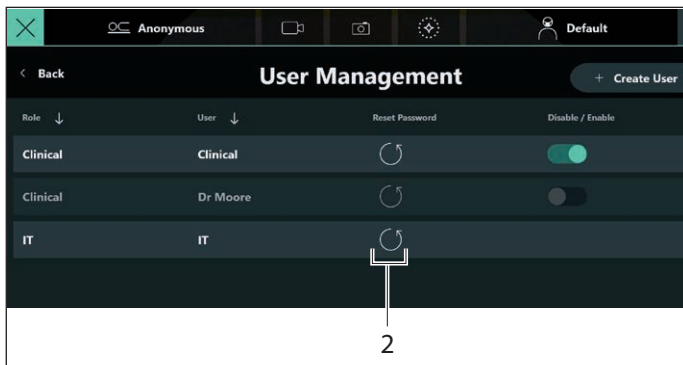
### 12.3.3 重置密码

如果用户忘记了密码或系统因输入错误密码次数过多而被禁用,“Hospital IT”用户可以重置该密码。  
例外: 已停用的用户不能重置其密码。

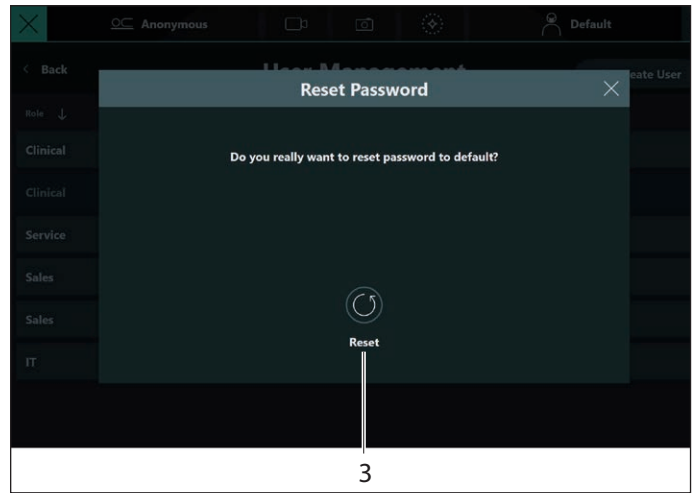
- ▶ 调用 Hospital IT 菜单 (参见章节 8.12.3,“针对徕卡授权人员的设置”)。
- ▶ 在 Hospital IT 菜单中调用 User Management 菜单 (1)。



- ▶ 出现以下菜单:



- ▶ 单击相应用户的密码重置图标 🔄 (2)。



- ▶ 单击重置图标 🔄 (3)。  
确认密码重置。

- ▶ 按照章节 12.3.2,“首次使用默认密码的用户”所述创建新密码。

在输入相应的用户名和默认密码后,首次需要密码时,才会出现创建新密码的提示。有两种情况:

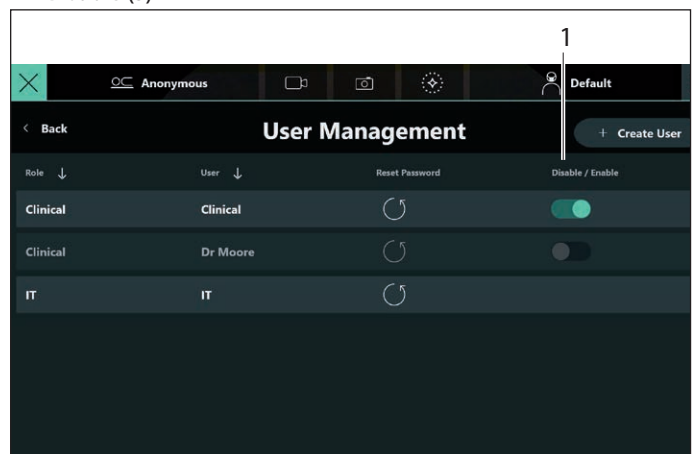
- Clinical 用户: 激活 All surgeries 按钮时或在非匿名导出期间。
- Hospital IT: 在 Support 屏幕上进入 Hospital IT 菜单时。

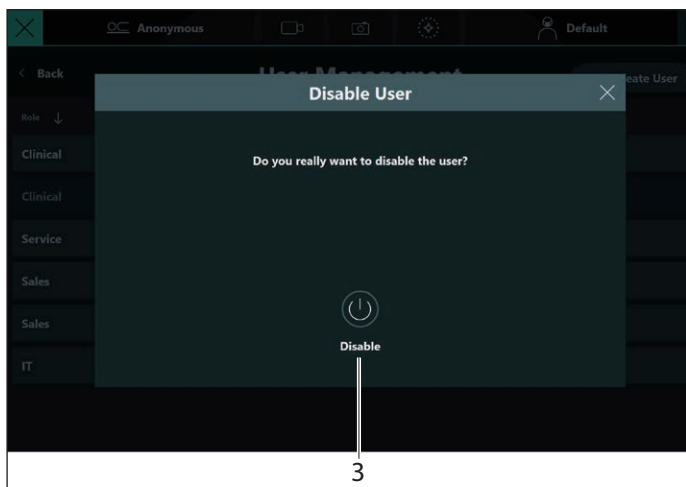
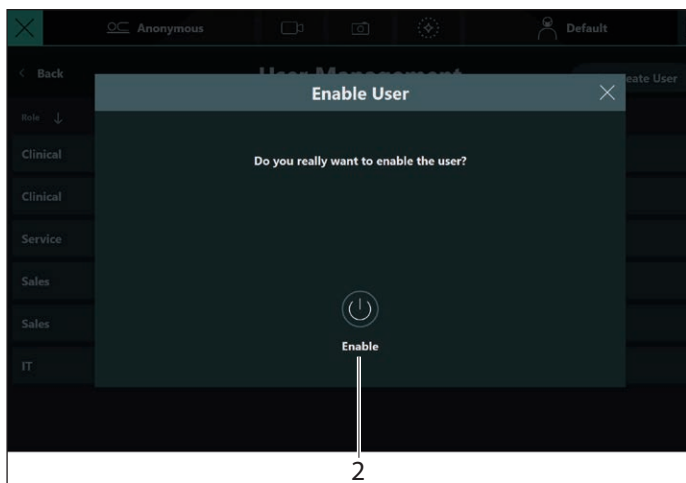
### 12.3.4 激活和重新激活用户

Hospital IT 用户可以在创建用户之后禁用该用户,再在后续步骤中重新激活该用户。

例外: 初始 Hospital IT 用户不能禁用。

- ▶ 在 User Management 菜单中为各个用户单击 Disable/Enable (1)。
- ▶ 在以下其中一个菜单窗口中确认用户的 Enable (2)/Disable (3)。





### 12.3.5 网络安全选项

! 请参见单独配送的网络安全说明 10747996。

## 12.4 主刀医生配置文件

! 主刀医生配置文件不作为用户管理的一部分进行处理。无需输入密码,任何用户都可以新建主刀医生配置文件,在该过程中复制现有配置文件以及禁用和重新激活配置文件。不需要 Hospital IT 权限。

如果忘记了某个主刀医生配置文件的密钥,可在该过程中复制现有配置文件并创建新密钥,通过这种方式创建新的配置文件。

术语解释:

**密钥** “密钥”用于主刀医生配置文件,因为这些配置文件不受任何形式的限制。密钥可以仅包含一个字母。主刀医生配置文件不受任何特殊保护。其他人不得更改主刀医生首选设置。

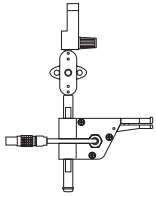
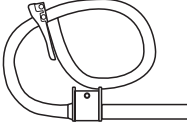

**密码** 从数据安全的角度来看,密码必须分类为安全。如果启用了安全密码选项,则应使用至少 10 个字符的组合安全密码,其中至少应包含一个大写字母、一个小写字母、一个数字和一个特殊字符(请参见单独配送的网络安全说明 10747996)。

## 13 附件

丰富的附件令 ARveo 8 手术显微镜能够满足各种手术要求。您的徕卡销售代表将很乐意帮助您选择最适宜的附件。

### 13.1 徕卡制造的设备 and 附件

图片	设备和附件
	防护镜
	0° - 180° 双目镜筒, T, II 型
	30° - 150° 双目镜筒, T, II 型
	斜式双目镜筒, T, II 型
	直式双目镜筒, T, II 型
	45° 斜式双目镜筒, II 型
	10 倍目镜
	12.5 倍目镜
	8.3 倍目镜
	增倍器
	助手镜连接镜筒

图片	设备和附件
	口控开关
	SMARS 手术显微镜排气系统
	另请参见相应的用户手册。



## 13.2 来自徠卡和第三方制造商的设备和附件

### 摄像头系统

- ARveo 8 ULT

### 显示器

- Sony 31" LMD-X310MT (4K)
- Sony 55" LMD-X550MT (4K)
- FSN 27" 显示器: FS-L27XXXX

### 脚踏开关

- 无线脚踏开关, 12 功能

### 台车

- ITD, 用于 55" 显示器

**!** 参见相应的使用说明书。

**!** 不得使用未经徠卡允许的第三方产品。

## 13.3 无菌罩

供应商	商品编号
Ecolab	8033650EU
	8033651EU
	8033652EU
	8033654EU
PharmaSept	9228H
	9420H
	81-420H
	81-229H
	81-298H
Fuji System	0823155
	0823154
Spiggle & Theis	2500130H
Advance Medical	09-GL800
3L	WJ200-120

供应商	商品编号
Premier Guard	10-3166AGEU
	10-3167AGEU
	10-3168APAU
	10-3167APEU
	10-3166APEU
	10-3168AGEU
MIT	5950-150
	5950-150GL
	5950-150FL
	5451-EC
Genesys	6140VL2
American Surgical Products	ASP54-150

**!** 建议使用徠卡防护镜 10446058。

### 13.3.1 设置照明视野直径



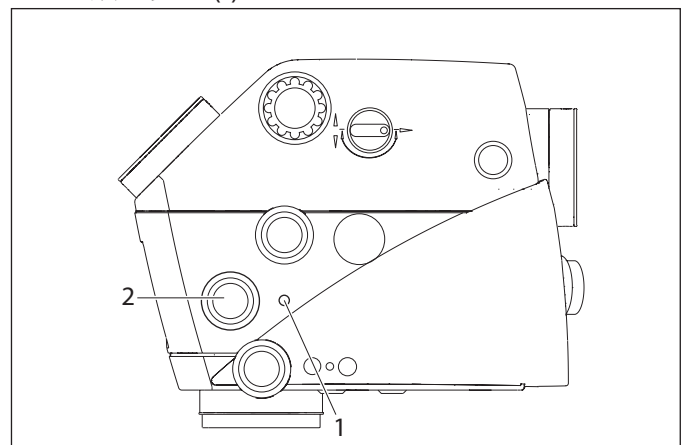
#### 小心

如果视野直径大于镜下视野, 且照射强度过高, 显微镜看不到的身体部位组织可能会被不受控地加热。

- ▶ 照射强度设置不得过高。

借助 Autolris 自动照明范围调节, 照明直径可自动调节为与 M530 主镜的镜下视野一样大小。

- ▶ 使用旋钮 (2) 手动调节照明直径。Autolris 自动照明范围调节将被停用。
- ▶ 如要重新激活 Autolris 自动照明范围调节, 按下“重启”按钮 (1)。




! 如果照明直径锁定在高放大倍数设置的高亮度档, 并且无法进行自动或手动调节, 则必须降低照射强度来保护组织。

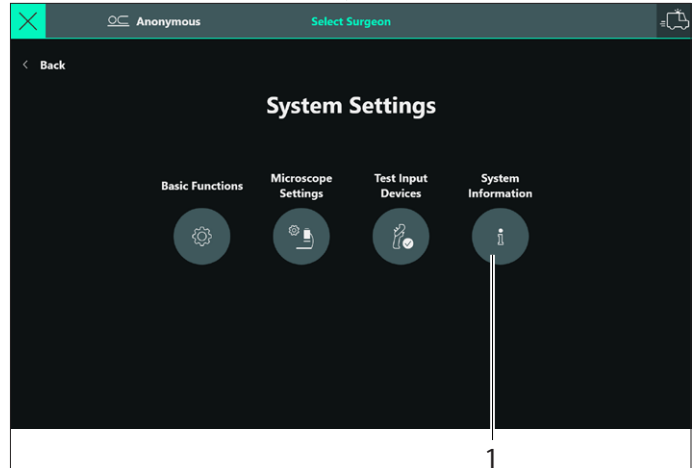
! 如果照明直径锁定在低亮度档, 并且不能进行自动或手动调节, 则可使用手术灯来改善大镜下视野的照明 (低放大倍数位置)。

## 14 授权许可

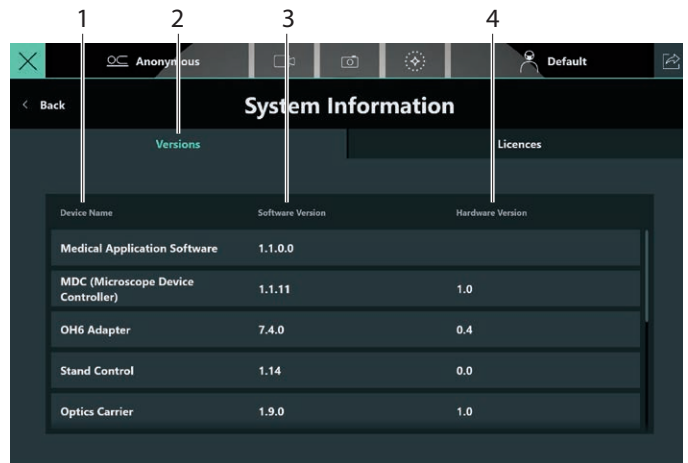
### 14.1 系统版本

该菜单显示附件的软件和硬件版本以及显微镜所用软件的许可证。

▶ 按如下操作打开 System Information 菜单:  
主菜单  → Options → System Settings



▶ 单击 System Information (1)。  
显示以下屏幕:



- 1 设备名称
- 2 Versions 选项卡
- 3 软件版本
- 4 硬件版本


## 14.2 许可证

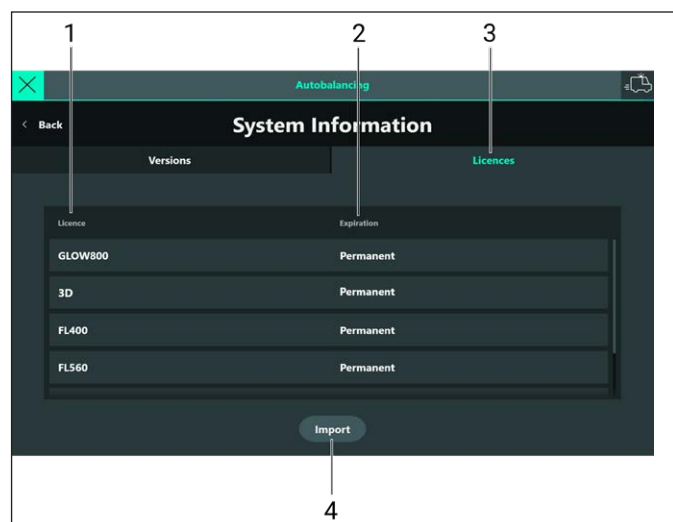
ARveo 8 系统的某些功能仅在装有以下许可证时才能激活:

- FL400: 从图形用户界面、手柄或脚踏开关使用 FL400 模式激活功能, 访问 FL400 设置页面
- FL560: 从图形用户界面、手柄或脚踏开关使用 FL560 模式激活功能, 访问 FL560 设置页面
- GLOW800: 从图形用户界面、手柄或脚踏开关使用 GLOW800 模式激活功能, 访问多个 GLOW800 设置页面
- 3D: 在 Basic settings 页面使用 3D 切换开关, 以及 3D 文件导出切换开关
- DICOM: 该功能可设置和使用患者数据向外部 DICOM 存储设备的导出
- GLOW400 从手柄或脚踏开关激活 GLOW400 模式

如果购买的显微镜没有预装许可证, 可以稍后从您的徕卡销售代表那里购买, 并由授权的徕卡服务技术人员激活。

### 14.2.1 检查安装的许可证

- ▶ 按如下操作打开 System Information 菜单:
    - 主菜单  → Options → System Settings → System Information。
  - ▶ 单击 Licenses (3)。
- 显示您的仪器上安装的所有许可证。



- 1 许可证
- 2 有效期限
- 3 Licenses 选项卡
- 4 Import (仅限授权的徕卡服务技术人员使用。)

## 15 保养与维护

### 15.1 维修保养说明

- 在工作中断期间铺放一个防尘罩到仪器上。
- 不使用附件时, 应将其放置于无尘处。
- 使用吸耳球和软刷除去灰尘。
- 用擦镜布和纯酒精清洁物镜和目镜。
- 保护手术显微镜免遭湿气、水蒸气、酸、碱和腐蚀剂物质的侵蚀。

不要将化学制品放置在仪器附近。

- 保护手术显微镜避免不当操作。除非在《用户手册》中有明确说明, 否则严禁连接其它设备或拆卸光学系统和机械部件。
- 禁止手术显微镜与油或油脂接触。  
禁止在导轨面或机械部件上涂抹油或油脂。
- 用一次性湿布清除粗糙的残留物。
- 给手术显微镜消毒时, 请使用以如下活性成分为基础的消毒基团的合成物:
  - 醛,
  - 醇,
  - 四铵化合物。

**!** 鉴于可能对原料造成损害, 禁止使用含有以下成分的产品:

- 卤素分离化合物,
  - 强有机酸,
  - 氧分离化合物。
- ▶ 遵循制造商的消毒剂说明书。

**!** 建议与徕卡服务部门签订维修保养合同。

### 15.2 清洁触摸屏

- ▶ 在清洁触摸屏之前, 关闭 ARveo 8 并将其断电。
- ▶ 用不起毛的软布清洁触摸屏。
- ▶ 不要直接将清洁剂涂抹在触摸屏上; 应将清洁剂涂抹在清洁布上。
- ▶ 使用市售的玻璃/护目镜清洁剂或塑料清洁剂清洁触摸屏。
- ▶ 清洁触摸屏时不得用力按压。

**!** 建议与徕卡服务部门签订维修保养合同。

#### 注意

**触摸屏有损坏危险。**

- ▶ 仅可使用您的手指操作触摸屏。  
切勿使用坚硬、尖锐或削尖的木材、金属或塑料物体。
- ▶ 切勿使用含有研磨材料的清洁剂清洁触摸屏。  
这些物质可能给表面留下刻痕并且导致表面失去光泽。

### 15.3 维修保养

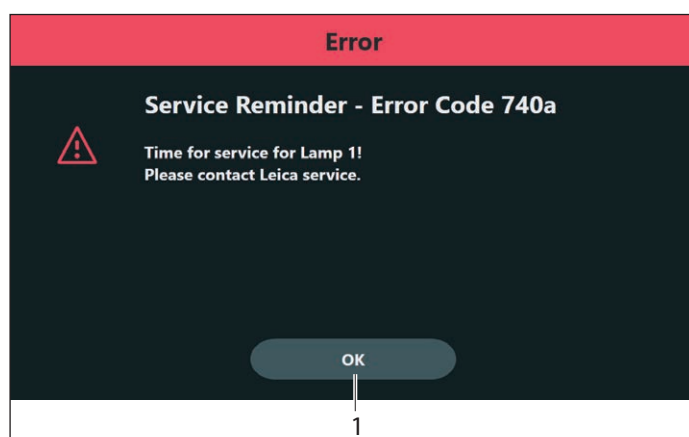
ARveo 8 手术显微镜通常无需维修保养。为确保显微镜始终能够安全可靠地工作, 我们建议您与负责的服务组织取得联系以防万一。

您可以安排定期检查或, 在合适的情况下, 与他们签订维修保养合同。

- !**
  - 建议与徕卡服务部门签订维修保养合同。
  - 维修时仅可使用原装备件。
  - 18 个月后开启显微镜时, 会提醒用户进行检查。

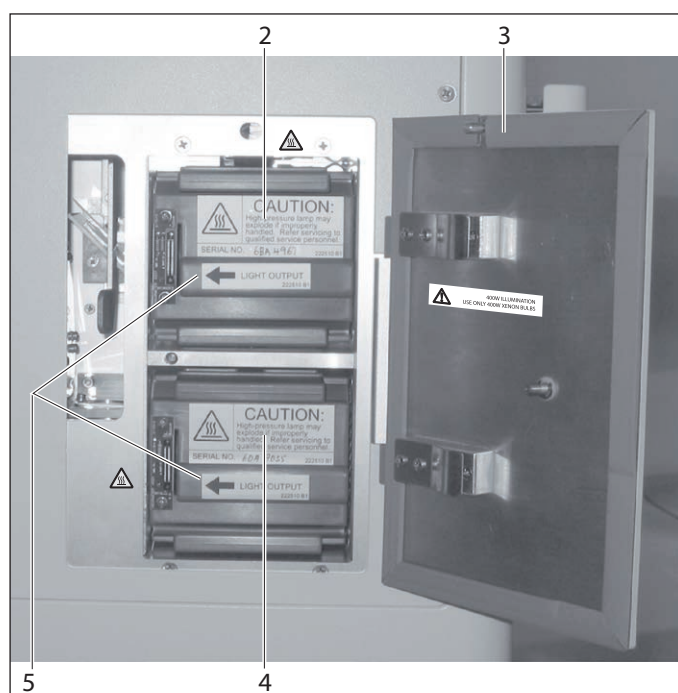
## 15.4 更换灯泡

- ! 照明灯达到最大使用寿命 (小时数) 时, 将打开一个对话框窗口。



- ▶ 单击 OK 按钮 (1)。对话框窗口关闭。
- ▶ 更换故障灯。

- ! 更换灯泡前, 断开手术显微镜的电源连接。



- ▶ 打开灯插件检修门 (3)。照明按钮 (项目 2, 章节 6.2, “控制单元”) 绿光闪烁。

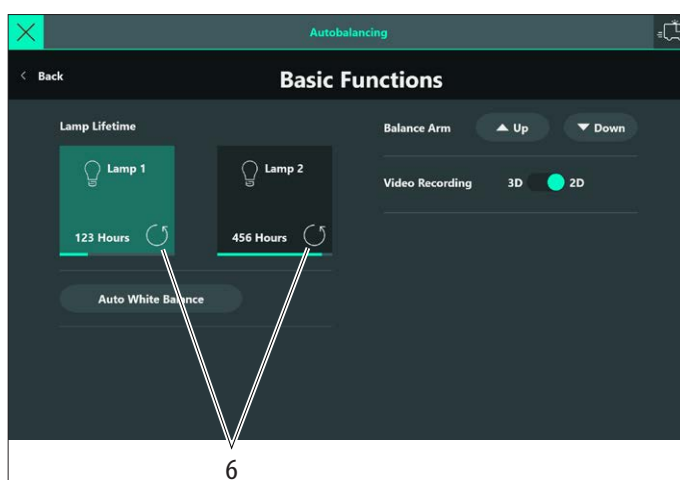
- ! 小心  
皮肤灼伤危险。灯会变得非常烫。  
▶ 更换灯泡前, 检查灯罩温度是否已经冷却下来。

- ▶ 拆除损坏的灯 (2 或 4), 安装新灯 (可从徕卡显微系统有限公司订购)。

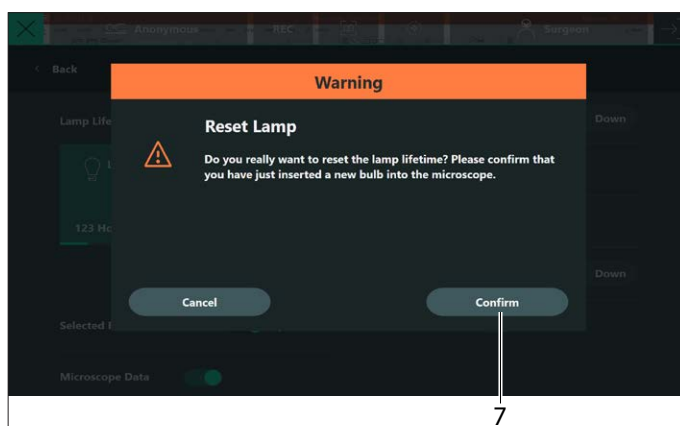
- ! 安装灯时, 确保箭头 (5) 指向左侧。

- ▶ 重新关闭检修门。  
照明按钮 (项目 2, 章节 6.2, “控制单元”) 绿灯亮起。

- ! 每次更换灯泡后, 可通过单击重置图标 (6) 将灯的运行小时计数器重置为 0。



出现以下警告消息:

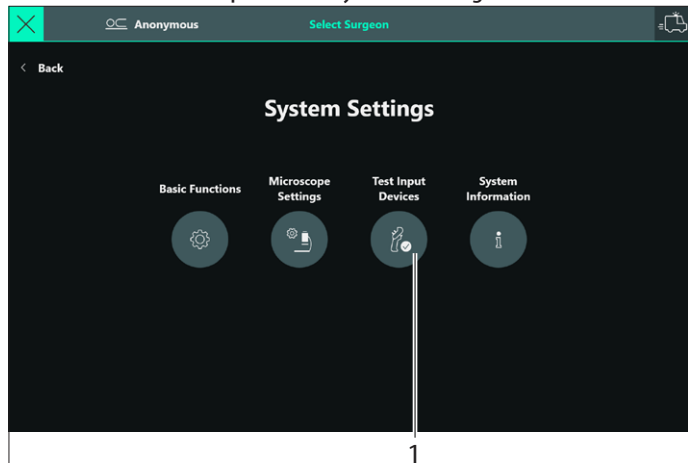


- ▶ 单击 Confirm 按钮 (7)。

## 15.5 测试输入设备

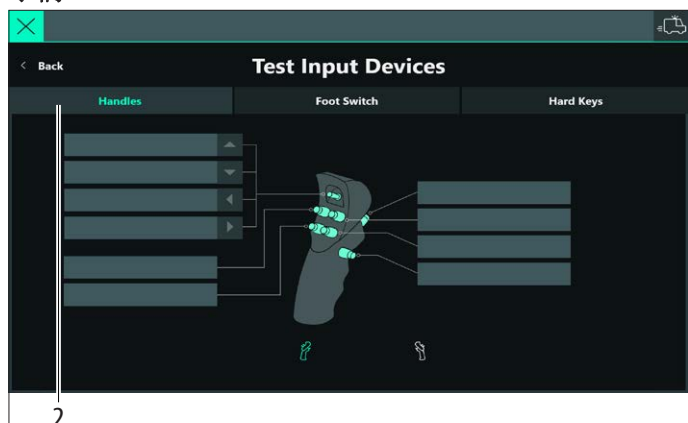
可在 **Test Input Devices** 菜单中测试输入设备 (CAN 手柄、脚踏开关、按键) 的功能是否正常。

- ▶ 按如下操作打开 **System Settings** 菜单：  
主菜单  → **Options** → **System Settings**



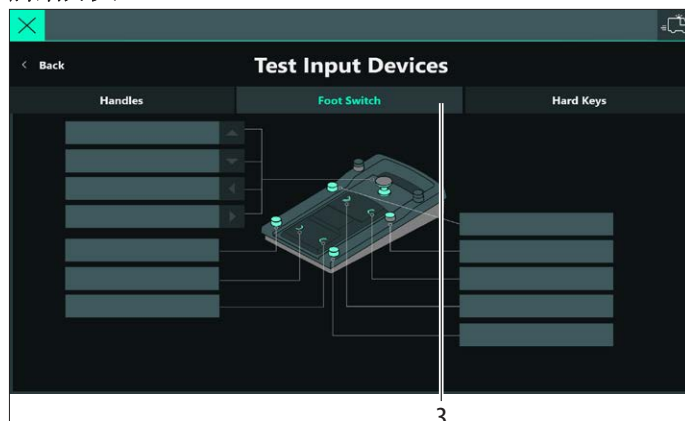
- ▶ 单击 **Test Input Devices** 按钮 (1)。  
显示 **Test Input Devices** 屏幕。

### 手柄



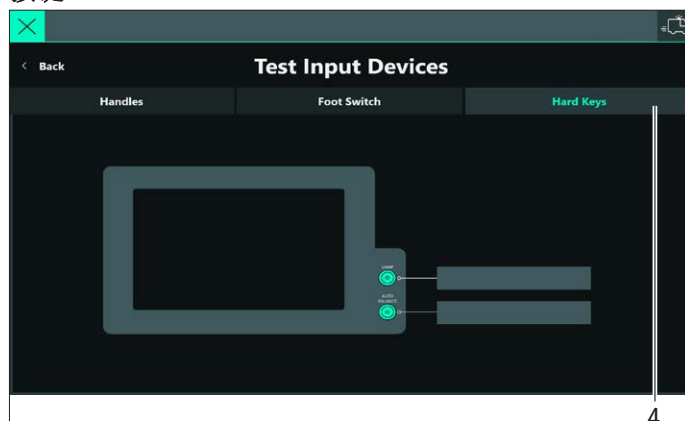
- ▶ 选择 **Handles** 选项卡 (2) 测试 CAN 手柄上的按键。  
可选择左侧或右侧 CAN 手柄。
- ▶ 依次按下要测试的所有 CAN 手柄按键。如果按下的按键功能正常, 对应按键的标题栏变为绿色, 并显示消息 “Checked”。

### 脚踏开关



- ▶ 选择 **Foot Switch** 选项卡 (3) 测试脚踏开关上的按键。
- ▶ 依次按下脚踏开关上的所有按键。如果按下的按键功能正常, 对应按键的标题栏变为绿色, 并显示消息 “Checked”。

### 按键



- ▶ 选择 **Hard Keys** 选项卡测试 GUI 触摸屏旁边的 **Auto Balance** 和 **Lamp** 按键。
- ▶ 依次按下两个按键。如果按下的按键功能正常, 对应按键的标题栏变为绿色, 并显示消息 “Checked”。



## 15.6 可灭菌产品回收处理注意事项

### 15.6.1 概述

#### 产品

由 Leica Microsystems (Schweiz) AG 提供的可再次使用产品, 例如: 旋钮、物镜防护镜和帽材。

#### 回收处理的限制

用于患有克雅病 (CJD)、疑似患有 CJD 或变异 CJD 患者的医疗设备, 必须满足当地的法定要求。通常, 可通过焚烧销毁用于此类患者的可消毒产品, 而无任何风险。

#### 职业安全与健康保护

特别要注意污染产品处理人员的职业安全与健康保护。在这类产品的制备、清洁和灭菌过程中, 必须遵循现行的感染预防和医院卫生规定。

#### 回收处理的限制

频繁的重新处理对这些产品几乎无影响。产品的生命周期通常取决于使用中的磨损和损坏。

### 15.6.2 说明

#### 工作场所

- ▶ 用一次性布/纸布除去表面污染。

#### 存储和运输

- 无特殊要求。
- 建议在使用后立即对产品进行回收。

#### 附件清洁准备

- ▶ 将产品从 ARveo 8 手术显微镜上取下。

#### 清洁: 手动

- 用品: 自来水、清洁剂、酒精、微纤维布

#### 程序

- ▶ 冲洗产品表面的污染物 (温度 < 40°C)。根据不同的污染程度, 使用些许清洗剂。
- ▶ 如果光学器件被严重污染, 例如光学器件上出现指纹、油条纹等, 也可以使用酒精进行清洁。
- ▶ 用一次性布/纸布将产品擦干, 但光学组件除外。用微纤维布擦干光学表面。

#### 清洁: 自动

• 设备: 清洁/消毒器械  
建议不要在清洁/消毒器械中清洁带光学部件的产品。此外, 光学组件决不能在超声波清洗槽中进行清洁, 以免损坏。

#### 消毒

可以根据标签上的说明使用酒精消毒液“Mikrozid, Liquid”。  
请注意, 消毒后, 必须首先用新鲜饮用水对光学部件表面进行彻底漂洗, 然后用新鲜软化水冲洗。在接着进行的灭菌开始之前, 产品必须彻底干燥。

#### 维修保养

无特殊要求。

#### 控制和功能测试

检查旋钮和 CAN 手柄的扣紧性能。

#### 包装

单独包装: 可以使用标准聚乙烯 (PE) 袋。袋子相对于产品必须足够大, 封口时不需要用力。

#### 消毒

参见第 88 页的“消毒说明表”。

#### 存储

无特殊要求。

#### 其它信息

无

#### 制造商联系信息

本地代理商的地址

Leica Microsystems (Schweiz) AG 证实上述关于产品处理的说明也适用于其重复利用。处理人员负责对设备和材料进行回收, 并负责使用回收设备达到想要的效果。通常, 这需要对处理进行有效性的检查和常规监测。处理人员应对与提供的说明不符合的每一处都进行仔细的调查, 以确定有效性和可能的不利结果。

### 15.6.3 消毒说明表

下表总结了 Leica Microsystems (Schweiz) AG, Medical Division 手术显微镜可用的可消毒组件的概要情况。

商品编号		名称	允许使用的灭菌方法
			蒸汽灭菌装置 134 °C, t > 10 分钟
10428328		旋钮, T 型双目镜筒	✓
10446058		变焦镜头防护镜	✓

## 16 处置

必须由相应的处置公司按照所在国的现行法律来处置产品。请回收设备包装。

## 17 遇到以下情况时怎么办?

**!** 如果您的仪器故障此处未列出, 请联系您当地的徕卡销售代表。

### 17.1 故障

故障	原因	解决办法
按下“所有电磁锁”按钮后, 显微镜倾斜。	支架臂没有正确平衡。	▶ 平衡显微镜支架 (参见第 32 页)。
显微镜无法移动或移动非常费力。	缆线缠绕。	▶ 重新分布受影响的缆线。
使用脚踏开关或 CAN 手柄上的控件无法启动功能。	缆线连接松动。	▶ 检查脚踏控制开关连接。
	控制单元上的功能分配不正确。	▶ 使用控制单元更改设定。
	CAN 手柄或脚踏开关不起作用	▶ 测试输入设备 (参见第 112 页), 如果检测到故障, 请联系徕卡服务部门
显微镜内无光。	光缆断开。	▶ 检查光缆连接。
	主光源和/或备用光源故障。	▶ 切换至其它光源 (参见第 36 页)。
照射强度低于预期	光缆未正确接好	▶ 检查光缆连接。
	使用的灯已达到使用寿命 (参见章节 8.6)	▶ 更换受影响的灯 (参见章节 15.4)
对手镜/侧方助手镜无灯光	助手镜选择不正确	▶ 检查助手镜的选择 (参见第 28 页)。
左侧/右侧助手镜无灯光	助手镜选择不正确	▶ 检查助手镜的选择 (参见第 28 页)。
图像一直离焦。	目镜安装错误。	▶ 正确旋入目镜, 使之完全插入。
	目镜屈光度设置错误。	▶ 根据说明精确校准屈光度 (参见第 27 页)。
显微镜或支架臂自行上移/下移或旋转。	支架臂没有正确平衡。	▶ 平衡 ARveo 8 (参见第 32 页)。
	电缆未正确布置或从位置中滑出, 对系统造成压力 (可能是附加的影像电缆)。	▶ 根据安装指南布线并消除应力。
	ARveo 8 在锁定状态下平衡。	▶ 释放锁定装置 (参见第 31 页) 并平衡 ARveo 8 (参见第 32 页)。
显微镜及其支架难以移动或根本无法移动。	自动平衡未完成。	▶ 确保已设定位置 B (参见第 38 页)。 ▶ 再次按下自动平衡按钮。
无法执行自动平衡操作。	显微镜倾斜角度过大。	▶ 将显微镜的 A/B 轴相互平行对齐 (参见第 40 页)。 ▶ 重新执行自动平衡。
无法通过电动方式调节放大倍数。	变倍马达故障。	▶ 转动放大倍数旋钮来设置放大倍数 (参见第 62 页)。

遇到以下情况时怎么办?

故障	原因	解决办法
两个 CAN 手柄中的一个无法进行 XY 移动。	控制单元中的 CAN 手柄未配置 XY 移动。	▶ 设定操纵杆 XY 移动 (参见第 49 页)。
显微镜在 B 轴处未完成精准平衡。	平衡 B 轴时, 安装的附件没有返回工作位置。	▶ 重新平衡 B 轴。 ▶ 确保在平衡 B 轴时附件转回工作位置 (参见第 40 页)。 ▶ 执行术中 B/C 平衡 (参见第 40 页)。
自动平衡按钮闪烁, 但未发出声音信号 (无任何反应)。	平衡尚未完成。	▶ 将显微镜旋转至位置 B, 并按下自动平衡按钮。
ARveo 8 支架移动。	未锁止脚闸。	▶ 将脚闸固定到位 (参见第 31 页)。
ARveo 8 的移动范围受限 (摆动、倾斜、旋转、XY 移动)。	电缆敷设太紧。	▶ 重新敷设电缆 (参见 ARveo 8 装配说明)。
ARveo 8 未正确平衡。	平衡后附件位置改变。	▶ 平衡 ARveo 8 (参见第 32 页)。
		▶ 执行术中 AC/BC 平衡 (参见第 40 页)。
ARveo 8 无法平衡。	D 轴上正在使用的配重片无法平衡安装的附件。	▶ 更换或增加 D 轴配重 (参见第 43 页)。
	ARveo 8 在运输位置进行平衡。	▶ 将 ARveo 8 完全展开, 重新进行平衡。
光阑与放大倍数不匹配	Autolris 自动照明范围调节处于调控模式	▶ 按下“Autolris 自动照明范围调节重启”按钮 (参见第 81 页)。
工作距离不移动	工作距离紧急驱动装置被无菌罩挡住。	▶ 释放工作距离紧急驱动装置。
	“工作距离锁”按钮已激活 (6.1.2)。	▶ 再次按下“工作距离锁”按钮停用该锁
无法调节显微镜的工作距离。	“工作距离锁”按钮已激活 (参见章节 6.1.2)。	▶ 再次按下“工作距离锁”按钮停用该锁。 例外: 您使用的激光显微操作器上鉴于安全原因编程了该功能。
显微镜下的图像边缘模糊, 照明区域位于视野之外。	未准确安装附件。	▶ 在支座上准确安装附件 (参见第 27 页)。


## 17.2 摄录像系统故障

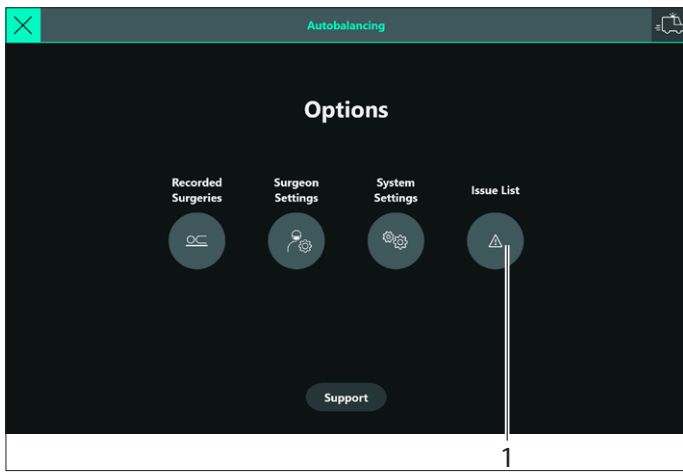
故障	原因	解决办法
影像图片离焦。	显微镜未精确调焦。	<ul style="list-style-type: none"><li>▶ 精确调焦, 如有必要可以使用目镜标尺。</li><li>▶ 根据说明精确校准屈光度。</li></ul>

## 17.3 控制单元错误信息

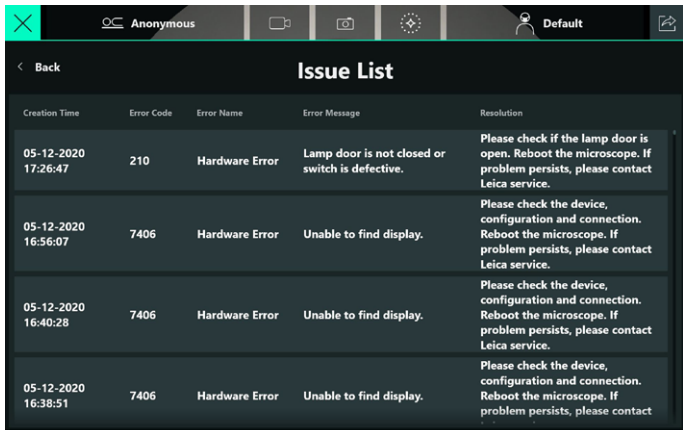
### 17.3.1 错误的一般说明

- 需要及时关注的错误/警告将以弹出框显示
- 需要关注的错误/警告以主菜单中指向问题列表的橙色三角标志指示
- 一旦用户打开问题列表, 橙色三角标志就会消失
- 问题列表中显示所有用户相关的错误/警告
- 问题列表中始终显示所有以前的错误 (不再有“从列表中删除”功能)

▶ 如要查看 Issue List, 可访问主菜单  → Options → Issue List (1) (参见章节 8.5, “检查错误 (问题列表)” )。



显示在手术中发生的错误消息。



Creation Time	Error Code	Error Name	Error Message	Resolution
05-12-2020 17:26:47	210	Hardware Error	Lamp door is not closed or switch is defective.	Please check if the lamp door is open. Reboot the microscope. If problem persists, please contact Leica service.
05-12-2020 16:56:07	7406	Hardware Error	Unable to find display.	Please check the device, configuration and connection. Reboot the microscope. If problem persists, please contact Leica service.
05-12-2020 16:40:28	7406	Hardware Error	Unable to find display.	Please check the device, configuration and connection. Reboot the microscope. If problem persists, please contact Leica service.
05-12-2020 16:38:51	7406	Hardware Error	Unable to find display.	Please check the device, configuration and connection. Reboot the microscope. If problem persists, please contact



## 17.4 问题列表

以下是可能出现的错误消息列表。

错误代码	错误名称	原因	解决办法
7101***	软件警告	执行该操作时发生意外行为	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7102*	软件错误	执行该操作时发生意外错误	▶ 请重试上一个操作。重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7107*	磁盘空间不足	系统磁盘空间即将用完	▶ 请通过 <b>Options</b> 菜单 -> <b>Recorded Surgeries</b> 删除先前录制的内容。
7108*	磁盘空间严重不足	系统磁盘空间已用完。在 <b>GLOW</b> 模式下, 系统不会录制任何影像。如果不删除先前的记录内容, 您将无法启动任何新的录制	▶ 请通过 <b>Options</b> 菜单 -> <b>Recorded Surgeries</b> 删除先前录制的内容。
7103*	软件异常	执行该操作时发生意外异常情况	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7106*	记录内容删除错误	删除记录内容失败	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7201***	软件警告	执行该操作时发生意外行为	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7202*	软件错误	执行该操作时发生意外错误	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7203*	软件异常	执行该操作时发生意外异常情况	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7204*	摄像头已断开连接	左侧荧光摄像头断开连接。所有摄像头功能均无法使用	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7205*	摄像头已断开连接	左侧白光摄像头断开连接。所有摄像头功能均无法使用	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7206*	摄像头已断开连接	右侧白光摄像头断开连接。所有摄像头功能均无法使用。	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
720C*	摄像头已断开连接	右侧荧光摄像头断开连接。所有摄像头功能均无法使用	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7209**	摄像头温度太高	左侧荧光摄像头温度过高	▶ 如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
720D**	摄像头温度太高	右侧荧光摄像头温度过高	▶ 如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
720A**	摄像头温度太高	左侧白光摄像头温度过高	▶ 如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
720B**	摄像头温度太高	右侧白光摄像头温度过高	▶ 如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。

## 遇到以下情况时怎么办?

错误代码	错误名称	原因	解决办法
7207**	影像采集设备故障	影像采集设备初始化失败。导航或内窥镜功能无法使用	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7208**	影像采集设备故障	影像采集设备发生错误。导航或内窥镜功能无法使用	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7301***	软件警告	执行该操作时发生意外行为	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7302*	软件错误	执行该操作时发生意外错误。请重试上一个操作	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7303*	软件异常	执行该操作时发生意外异常情况	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7304**	硬件错误	检索主电源状态失败	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7305**	不间断电源通信错误	与不间断电源模块通信出错	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7501*	软件异常	执行该操作时发生意外异常情况	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7502*	软件错误	用户界面可能不显示系统状态	▶ 请重试上一个操作。 收到的信息为空。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7503*	软件错误	用户界面可能不显示系统状态	▶ 请重试上一个操作。 信息无法理解。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7504*	延迟时间错误	无法完成自动白平衡	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7505*	延迟时间错误	无法摄取图片。请重试。重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7506*	延迟时间错误	无法完成模式切换	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7507*	延迟时间错误	无法完成录制操作	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7508*	延迟时间错误	自动平衡期间出错	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 执行手动平衡。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7509*	延迟时间错误	系统无法在预计时间内完成启动。显微镜可能无法完全使用	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 执行手动平衡。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。

错误代码	错误名称	原因	解决办法
750a*	启动失败	系统启动失败。显微镜可能无法完全使用。	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
750b*	延迟时间错误	下一个照度计校准步骤无法在预计时间内启动	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 执行手动平衡。
750c*	导出错误	无法导出到目标驱动器	▶ 请联系医院 IT 支持部门。 ▶ 请检查写入权限。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
750d*	导出错误	无法导出到目标驱动器	▶ 请联系医院 IT 支持部门。 ▶ 请释放目标驱动器上的空间并重试。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
750e*	软件错误	用户界面可能不显示系统状态	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
750f*	软件错误	用户界面可能不显示系统状态	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7401**	软件警告	执行该操作时发生意外行为	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7402*	软件错误	执行该操作时发生意外错误	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7403*	软件异常	执行该操作时发生意外异常情况	▶ 请重试上一个操作。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7404**	系统通信错误	系统组件之间通信出错	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7405**	MDC 通信错误	与 Microscope Device Controller 通信出错	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7406**	找不到显示屏	找不到显示屏	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7407**	找不到窗口	找不到窗口	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7408**	灯 1 已达到使用寿命	灯 1 已达到使用寿命	▶ 请更换灯泡并重置计数。 ▶ 请联系徕卡服务部门。
7409**	灯 2 已达到使用寿命	灯 2 已达到使用寿命	▶ 请更换灯泡并重置计数。 ▶ 请联系徕卡服务部门。
101**	硬件错误	变倍驱动初始化期间出错	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。

遇到以下情况时怎么办?

错误代码	错误名称	原因	解决办法
102**	硬件错误	调焦驱动初始化期间出错	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
103**	硬件错误	光阑驱动初始化期间出错	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
104**	硬件错误	放大倍数无效。 原因: 变倍驱动伺服调节时发生延迟	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
105**	硬件错误	调焦位置无效。 原因: 调焦驱动伺服调节时发生延迟	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
106**	硬件错误	光阑位置无效。 原因: 光阑驱动伺服调节时发生延迟	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
107**	硬件错误	变倍驱动马达意外停止	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
108**	硬件错误	调焦驱动马达意外停止	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
109**	硬件错误	光阑驱动马达意外停止	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
10a**	硬件错误	CAN 总线缓冲区溢出	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
10b**	硬件错误	已达到 CAN 总线警告等级	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
10c**	硬件错误	CAN 总线关断错误	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
10d**	系统通信错误	系统组件之间通信出错	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
10e**	照度计校准错误	照度计未校准。无校准数据可用	▶ 请联系徕卡服务部门。
10f**	照度计校准错误	照度计校准焦点位置有误。焦点位置有误	▶ 将焦点驱动到所需位置。
111**	EEPROM 错误	EEPROM 存取错误	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
112**	EEPROM 错误	EEPROM 校验和错误	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
113**	硬件错误	变倍范围太小	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
114**	硬件错误	调焦范围太小	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
115**	硬件错误	光阑范围太小	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
201*	硬件错误	已达到驱动后退限值。主镜承载的重量太大或太小	▶ 请尝试手动平衡。 ▶ 如果问题仍然存在, 请更正配置。否则, 请联系徕卡服务部。

错误代码	错误名称	原因	解决办法
202*	硬件错误	已达到驱动前进限值。主镜承载的重量太大或太小	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请尝试手动平衡。</li> <li>▶ 如果问题仍然存在, 请更正配置。否则, 请联系徕卡服务部。</li> </ul>
203*	硬件错误	已达到 B 驱动后退限值。主镜承载的重量太大或太小	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请尝试手动平衡。</li> <li>▶ 如果问题仍然存在, 请更正配置。否则, 请联系徕卡服务部。</li> </ul>
204*	硬件错误	已达到 B 驱动前进限值。主镜承载的重量太大或太小	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请尝试手动平衡。</li> <li>▶ 如果问题仍然存在, 请更正配置。否则, 请联系徕卡服务部。</li> </ul>
205*	硬件错误	已达到 C 驱动后退限值。主镜承载的重量太大或太小	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请尝试手动平衡。</li> <li>▶ 如果问题仍然存在, 请更正配置。否则, 请联系徕卡服务部。</li> </ul>
206*	硬件错误	已达到 C 驱动前进限值。主镜承载的重量太大或太小	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请尝试手动平衡。</li> <li>▶ 如果问题仍然存在, 请更正配置。否则, 请联系徕卡服务部。</li> </ul>
207*	硬件错误	已达到 D 驱动后退限值。主镜承载的重量太大	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请尝试手动平衡。</li> <li>▶ 如果问题仍然存在, 请更正配置, 并更正配重的配置。否则, 请联系徕卡服务部。</li> </ul>
208*	硬件错误	已达到 D 驱动前进限值。主镜承载的重量太小	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请尝试手动平衡。</li> <li>▶ 如果问题仍然存在, 请更正配置, 并更正配重的配置。否则, 请联系徕卡服务部。</li> </ul>
209*	系统通信错误	术中 AC/BC 平衡问题	▶ 请重试。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
20b*	系统通信错误	位置 1 无灯泡	▶ 请在灯箱 1 中插入灯泡。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
20c**	硬件错误	灯 1 的风扇被堵塞	▶ 请联系徕卡服务部门。
20e*	硬件错误	位置 2 无灯泡	▶ 请在灯箱 2 中插入灯泡。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
20f**	硬件错误	灯 2 的风扇被堵塞	▶ 请联系徕卡服务部门。
210*	硬件错误	灯箱门未关闭或开关出现故障	▶ 请正确关闭灯箱门。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
213**	硬件错误	白光滤片未在正确的位置上	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
214**	硬件错误	GLOW 滤片未在正确的位置上	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。</li> <li>▶ 如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
215**	硬件错误	亮度转轮受阻	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
216**	硬件错误	氙灯 1 出现故障	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 更换灯泡。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
217**	硬件错误	氙灯 2 出现故障	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 更换灯泡。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>



遇到以下情况时怎么办?

错误代码	错误名称	原因	解决办法
218*	自动平衡错误	自动平衡 A 期间出错。 承载的重量太大或太小。	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请重试。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
219*	自动平衡错误	自动平衡 B 期间出错。 承载的重量太大或太小。	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请重试。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
21a*	自动平衡错误	自动平衡 C 期间出错。 承载的重量太大或太小。	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请重试。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
21b*	自动平衡错误	自动平衡 D 期间出错。 承载的重量太大或太小。	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请重试。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
21c**	硬件错误	未连接 Mitaka Master Control	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7001**	系统通信错误	MDC 超载	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7002**	系统通信错误	计算单元与 MDC 之间进行通信时出错	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7003**	系统通信错误	计算单元与 MDC 之间进行通信时出错	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请查看软件版本。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7004**	系统通信错误	计算单元与 MDC 之间进行通信时出错	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 请查看软件版本。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7005**	硬件错误	内部 CAN 溢出	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7006**	硬件错误	已达到内部 CAN 警告等级	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7007**	硬件错误	内部 CAN 总线关断	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7008**	硬件错误	外部 CAN 溢出	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
7009**	硬件错误	已达到外部 CAN 警告等级	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
700a**	硬件错误	外部 CAN 总线关断	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
700b**	系统通信错误	I2C2 接口 (EEPROM) 通信错误	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
700c**	EEPROM 错误	EEPROM 校验和错误	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>
700d*	硬件错误	照度计故障	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 检查光导是否正确连接。</li> <li>▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。</li> </ul>



错误代码	错误名称	原因	解决办法
700e*	硬件错误	FL400 的观察滤片发生故障。 重启显微镜	▶ 如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
700f*	硬件错误	FL560 的观察滤片发生故障	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7010**	硬件错误	CAN 总线故障, 未找到 CAN 左手柄	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7011**	硬件错误	CAN 总线故障, 未找到 CAN 右手柄	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7013*	硬件错误	CAN 总线故障, 未找到 OH6 适配器	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7014*	硬件错误	CAN 总线故障, 未找到主镜	▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7015*	低亮度	照明灯不能提供充足的照明亮度, 无法再执行手术	▶ 建议在下次手术之前更换照明灯。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7016*	低亮度	照明灯不能提供充足的照明亮度, 无法再执行 FL400 手术	▶ 建议在下次手术之前更换照明灯。 ▶ 重启显微镜。如果问题仍然存在, 请联系徕卡服务部门。
7600**	DICOM 导出中断	恢复供电或网络恢复连接后, DICOM 导出已恢复。DICOM 导出自动恢复, 无需操作	
7601*	DICOM 导出失败	由于 DICOM 存储节点发生故障, 无法向 DICOM 节点导出文件。 DICOM 存储节点报告其资源不足	▶ 请使用备用 DICOM 存储位置或联系医院 IT 支持部门。 ▶ 请解决存储节点的故障。
7602*	DICOM 导出失败	执行 DICOM 导出时出错。 由于发生故障, 无法向 DICOM 节点导出文件	▶ 请联系医院 IT 支持部门。 ▶ 请查看 DICOM 日志获取详细信息, 解决故障后重试。
7603*	DICOM 导出失败	由于网络中断, 无法向 DICOM 节点导出文件。 网络恢复连接后, 将自动继续进行 DICOM 导出。由于网络质量不佳, 文件无法导出	▶ 请检查显微镜的网络连接。 ▶ 请查看 DICOM 日志获取详细信息, 解决故障后重试。
7604**	DICOM MWL 查询失败	无法从 MWL 检索患者信息。 由于发生故障, 无法正常执行 MWL 查询	▶ 请检查显微镜的网络连接, 然后重试查询。 ▶ 如果问题仍然存在, 请联系医院 IT 支持部门。 ▶ 请查看 DICOM 日志获取详细信息, 解决故障后重试。
7605*	DICOM 导出失败	无法向 DICOM 节点导出所选的文件类型。 所选的 DICOM 存储节点不支持 SOP 类或传送语法	▶ 请联系医院 IT 支持部门。 ▶ 修改 DICOM 节点配置以达到兼容性, 或联系徕卡支持部门解决问题。

\* 以弹出消息显示的错误/警告

- \*\* 带有在主菜单中指向问题列表的黄色三角标志的错误/警告
- \*\*\* 仅存在于问题列表中的错误/警告

## 18 技术规格

### 18.1 电气参数

ARveo 8 电源连接	1300 VA 100 V-240 V / 50 - 60 Hz
--------------	-------------------------------------

防护级别	1 级
------	-----

### 18.2 ARveo 8

#### 18.2.1 显微镜功能

放大倍率	6:1 变倍比, 电动, 手动调节选项, 状态显示于主镜显示屏
物镜/工作距离	225-600 mm, 电动变焦物镜, 可连续调节, 手动调节选项, 状态显示于主镜显示屏
目镜	广角目镜, 适用于眼镜佩戴者 8.3 倍、10 倍和 12.5 倍屈光度调节 ±5 屈光度设置; 可调节眼杯
照明	专为显微外科手术应用而开发的照明系统; 照明区域直径连续可变, 带高斯照明方式。 在恒定色温下可连续调节亮度
Autolris	内置, 照明范围直径随变倍比变化自动调节, 也可手动调控, 有重启功能
主照明	高输出功率氙灯, 400 W, 带光缆
备用灯	400 W 氙灯, 带冗余高压电气部件
第二代亮度保护功能	根据工作距离对亮度进行限制的安全功能, 通过内置照度计控制
SpeedSpot	用于快速精确定位显微镜的激光辅助聚焦功能 激光 2 类 波长 635 nm 光功率 <1 mW
微调焦旋钮	供对手镜使用
增倍器	1.4 倍 (选配)

## 18.2.2 光学参数

### 变倍装置

A 型双目镜筒 (焦距 f162.66)	工作距离				
	225 mm		600 mm		
	M <sub>tot</sub>	FoV [mm]	M <sub>tot</sub>	FoV [mm]	
8.3 倍目镜	最小值	1.60	114.5	0.80	230.4
	最大值	9.6	19.1	4.8	38.4
10 倍目镜	最小值	1.92	109.3	0.96	219.9
	最大值	11.5	18.2	5.7	36.7
12.5 倍目镜	最小值	2.40	88.5	1.19	178.0
	最大值	14.4	14.7	7.2	29.7

B 型双目镜筒 (焦距 f170.0)	工作距离				
	225 mm		600 mm		
	M <sub>tot</sub>	FoV [mm]	M <sub>tot</sub>	FoV [mm]	
8.3 倍目镜	最小值	1.68	109.4	0.83	220.2
	最大值	10.1	18.2	5.0	36.7
10 倍目镜	最小值	2.01	104.4	1.0	210.2
	最大值	12.1	17.4	6.0	35.0
12.5 倍目镜	最小值	2.51	84.5	1.25	170.1
	最大值	15.1	14.1	7.5	28.35

M<sub>tot</sub> 总放大倍数  
FoV 镜下视野

以上值包含 ±5% 的容差

### 变倍装置, 包括 1.4 倍增倍器

A 型双目镜筒 (焦距 f162.66)		工作距离			
		225 mm		600 mm	
		M <sub>tot</sub>	FoV [mm]	M <sub>tot</sub>	FoV [mm]
8.3 倍目镜	最小值	2.24	81.8	1.12	164.5
	最大值	13.4	13.6	6.7	27.4
10 倍目镜	最小值	2.7	78.1	1.34	157.1
	最大值	16.1	13.0	8.0	26.2
12.5 倍目镜	最小值	3.36	63.2	1.67	127.2
	最大值	20.2	10.5	10.0	21.2

B 型双目镜筒 (焦距 f170.0)		工作距离			
		225 mm		600 mm	
		M <sub>tot</sub>	FoV [mm]	M <sub>tot</sub>	FoV [mm]
8.3 倍目镜	最小值	2.35	78.1	1.16	157.3
	最大值	14.1	13.0	7.0	26.2
10 倍目镜	最小值	2.8	74.6	1.4	150.1
	最大值	16.9	12.4	8.4	25.0
12.5 倍目镜	最小值	3.5	60.4	1.75	121.5
	最大值	21.1	10.1	10.5	20.3

M<sub>tot</sub> 总放大倍数  
FoV 镜下视野

以上值包含 ±5% 的容差

### 双目镜筒

双目镜筒	焦距	商品编号
A 型	f162.66	10448088: 0–180° 双目镜筒
		10446574: 斜式双目镜筒
		10446618: 45° 斜式双目镜筒
B 型	f170.0	10446797: 30–150° 双目镜筒
C 型	f131.65	10448386: 直式双目镜筒

\* 不推荐

### 18.2.3 显微镜支架

光学器件旋转角度	540°
横向倾斜	左侧 50°/右侧 50°
纵向倾斜	-30° / +120°
XY 平移速度	XY 平移速度与变倍比相关
平衡	A、B、C 和 D 轴全自动平衡, 也可单独手动调节
电磁锁	A/B 轴 1 个电磁锁 C 轴 1 个电磁锁
指示灯	荧光模式状态 LED 灯 影像录制状态 LED 灯

### 配有 ARveo 8 ULT 的 Leica M530

FusionOptics 融合光学	用于增加景深 供主刀医生和对手镜使用
手动微调焦	供对手镜使用, ±5 Dpt
集成 360° 可旋转适配器	用于主刀医生和对手镜双目镜筒

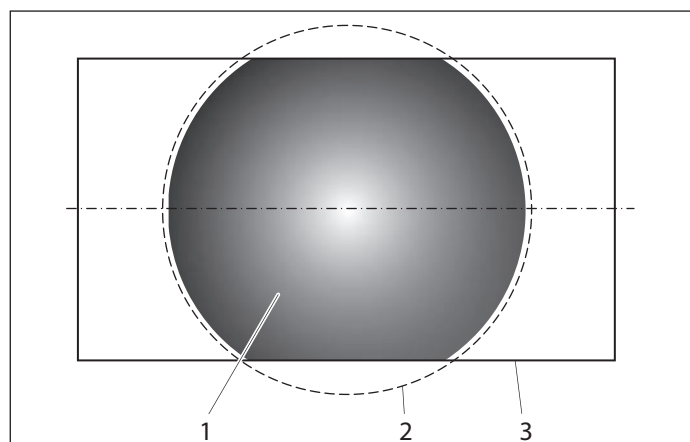
### 18.2.4 IGS 导航/内窥镜

接口/兼容性	IGS 导航和内窥镜系统开放式架构
输入接口	类型: DVI-I
兼容类型	<ul style="list-style-type: none"> <li>• DVI 1.0</li> <li>• HDMI 1.4a (DVI 连接至 HDMI 适配器, 不包含)</li> <li>• VGA (DVI 连接至 VGA 接口, 包含)</li> </ul>
分辨率	高达 1920x1200
帧频	最高 144 fps
色深	8-位
颜色格式 (VGA)	RGB
颜色采样 (HDMI)	RGB 4:4:4

### 18.2.5 摄像头

图像传感器	4 × 1/1.2" 英寸
红外摄像头	高灵敏高清彩色摄像头

### 摄像头图像尺寸与镜下视野的关系



- 1 摄像头图像尺寸
- 2 镜下视野
- 3 屏幕尺寸

**!** 上图显示的是可见光摄像头和 ARveo 8 近红外摄像头的摄像成像范围。请注意, 镜下视野未被记录系统完全覆盖。

## 18.2.6 落地式支架

类型	带 6 个电磁锁的落地式支架
底座	720 × 720 mm, 配备 4 个直径为 130 mm 的 360° 旋转万向脚轮及一个电磁锁
平衡	“无电磁锁释放”自动平衡装置: 一键平衡, 用于支架和光学头的全自动平衡
术中平衡	AC/BC 轴自动术中平衡
显微镜支架	“登峰移动”系统, 采用防震技术, 实现六轴完美平衡
落地式支架控制单元	电子控制系统能够连续控制所有马达功能和照射强度。 内置第二代亮度保护安全功能, 可根据工作距离限制亮度。 菜单选择基于独特软件, 满足用户个性化参数设置, 并且具有内置的电子自动诊断和用户支持功能。
控制单元支架	照明和自动平衡均可由独立于软件的按键控制。 指示灯用于主/辅照明和荧光模式的显示。 开放式架构, 便于未来进行软件开发。
光源	双氙灯照明系统和内置的自动快速灯泡切换装置。
控制元件	10 功能枪型手柄用于放大倍数、工作距离, “所有电磁锁”按钮可释放 6 个电磁锁, 侧旋钮可释放选定的电磁锁组合, 并具备电动侧倾 (XY) 功能。除“所有电磁锁”以外, 所有其它按钮均可自由分配。 用于释放选定电磁锁组合的口控开关。 12 功能脚踏开关。
内置摄录像系统	集成摄像头系统和数字记录系统。
接口	多个内置接口, 用于影像、IGS 导航和控制数据的传输。12 VDC 内部电源和 AC 连接端
显示器托架	700 mm 长灵活摇臂, 4 个轴用于旋转和倾斜, 以便承载选配的影像显示器
材质	全实心金属结构
表面涂层系统	覆有抗菌镀层
最小高度	处于停靠位置时: 1945 mm

摇臂范围	最长 1925 mm
负载	显示器支架: 最大 16 kg 摇臂: 显微镜燕尾环外接设备最小重量 6.7 kg, 最大重量 12.2 kg
重量	总重量 350 kg (包括支架最大负载)

### DICOM 规格表

SOP 类	服务用户 (SCU)	服务供应商 (SCP)
<b>传输</b>		
备用图像采集存储	是	否
VL 显微图像存储	是	否
影像显微图像存储	是	否
<b>工作流程管理</b>		
Modality Worklist 信息模式 — FIND	是	否

### 网络规范

网络连接	RJ45 10GBASE-T 以太网 (1000BASE-T 兼容) 最大电缆长度: 30 m
------	--

## 18.3 环境条件

使用条件	+10 °C 至 +30 °C +50 °F 至 +86 °F 相对湿度: 30 % 至 95 % 气压: 800 mbar 至 1060 mbar
存储条件	-40 °C 至 +70 °C -40 °F 至 +158 °F 相对湿度: 10 % 至 100 % 气压: 500 mbar 至 1060 mbar
运输条件	-40 °C 至 +70 °C -40 °F 至 +158 °F 相对湿度: 10 % 至 100 % 气压: 500 mbar 至 1060 mbar

## 18.4 电磁兼容性 (EMC)

### 仪器的适用环境

除近似有源设备的高频 (HF) 手术设备和用于磁共振成像的 ME 系统 RF 屏蔽室外, 医院其它各处的电磁干扰 (EM) 都很高。

### 符合 IEC 60601-1-2

- 辐射**
- CISPR 11, A 类, 1 组  
传导干扰 B 类  
谐波失真符合 IEC 61000-3-2 A 类  
电压波动和闪变符合 IEC 61000-3-3
- 抗干扰性**
- 静电释放 IEC 61000-4-2:  
CD ± 8 kV, AD ± 2kV, ± 4kV, ± 8kV, ± 15kV
  - 照射射频电磁场 IEC 61000-4-3:  
80 MHz – 6 GHz: 10 V/m
  - 接近无线电场 IEC 61000-4-3:  
380 – 5785 MHz: 9 V/m; 28 V/m
  - 接近磁场 IEC 61000-4-39:  
30 kHz: 63 A/m  
134.2 kHz: 67 A/m  
13.56 MHz: 7.5 A/m
  - 电气快速瞬变和脉冲 IEC 61000-4-4:  
± 2 kV: 电源线  
± 1kV: 输入线和输出线
  - 浪涌 IEC 61000-4-5:  
线对线: ± 0.5kV, ± 1kV  
线对地: ± 0.5kV, ± 1kV, ± 2kV
  - 由射频场感应引起的传导干扰 IEC 61000-4-6: 10 V rms
  - 额定工频磁场 IEC 61000-4-8: >85 A/m
  - 压降和中断 IEC 61000-4-11:  
符合 IEC 60601-1-2:2014
  - 允许工况/响应:
    - 高清显示屏画面抖动/出现噪点
    - 高清显示屏画面中断
    - 实时图像在显示器上定格, 可在操作人员的干预下恢复到测试前的状态。
  - 压降和中断测试的特定符合标准:
    - 只要设备始终安全, 组件没有发生故障, 并且在操作人员的干预下可恢复到测试前的状态, 设备抗扰度水平是可以出现一定偏差的 (额定电压的 0%)。
    - 主照明中断, 可在操作人员的干预下恢复到测试前的状态



## 18.5 符合的标准

### CE 一致性声明

- 医疗器械法规 2017/745, 含修正案。
- 分类: I 类, 符合该指令附录 VIII, 规则 1 和规则 10。
- 医疗电气设备, 第 1 部分: IEC 60601-1、 EN 60601-1、 UL 60601-1 中的通用安全要求  
CAN/CSA C22.2 NO. 60601-1
- 电磁兼容性  
IEC 60601-1-2; EN 60601-1-2; EN 61000-3-2; IEC 61000-3-2。
- 其它适用标准: IEC 62366、 IEC60825-1、 EN60825、 IEC 62471、 EN62471。
- Leica Microsystems (Schweiz) AG, Medical Division 在质量管理 and 质量保证方面均已通过国际标准 ISO 13485 认证。

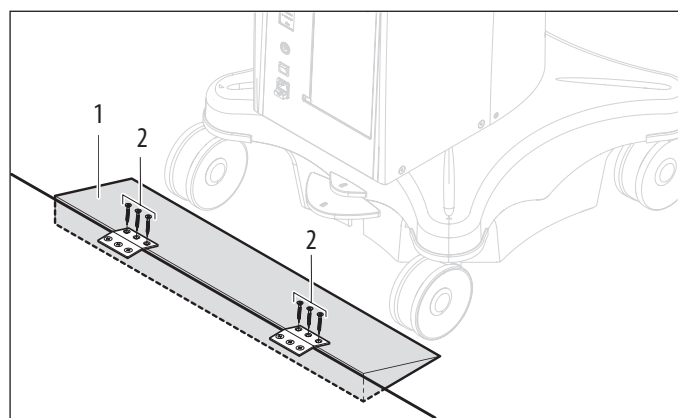
## 18.6 使用限制

ARveo 8 手术显微镜只能用于封闭的室内, 而且必须放在牢固的地面上。

ARveo 8 不适合跨越高于 10 mm 的门槛。

要使手术显微镜越过高度为 10 mm 的门槛, 需使用包装内所附的楔子 (1)。

- ▶ 松开铰链一侧的螺丝 (2), 取下楔子 (1)。

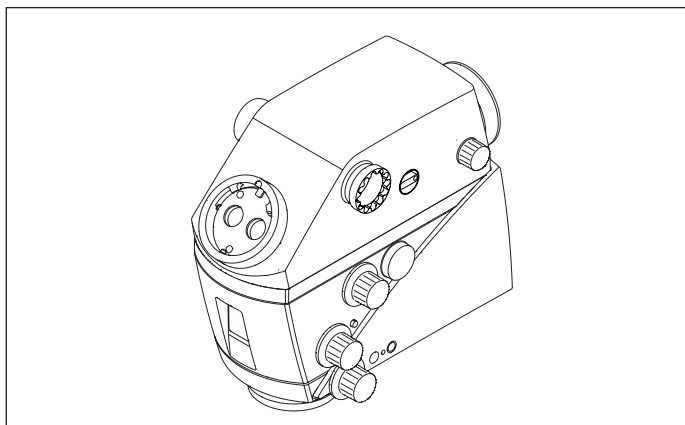


- ▶ 将楔子 (1) 放置在门槛前。
- ▶ 推手术显微镜把手, 让显微镜保持运输位置越过门槛。

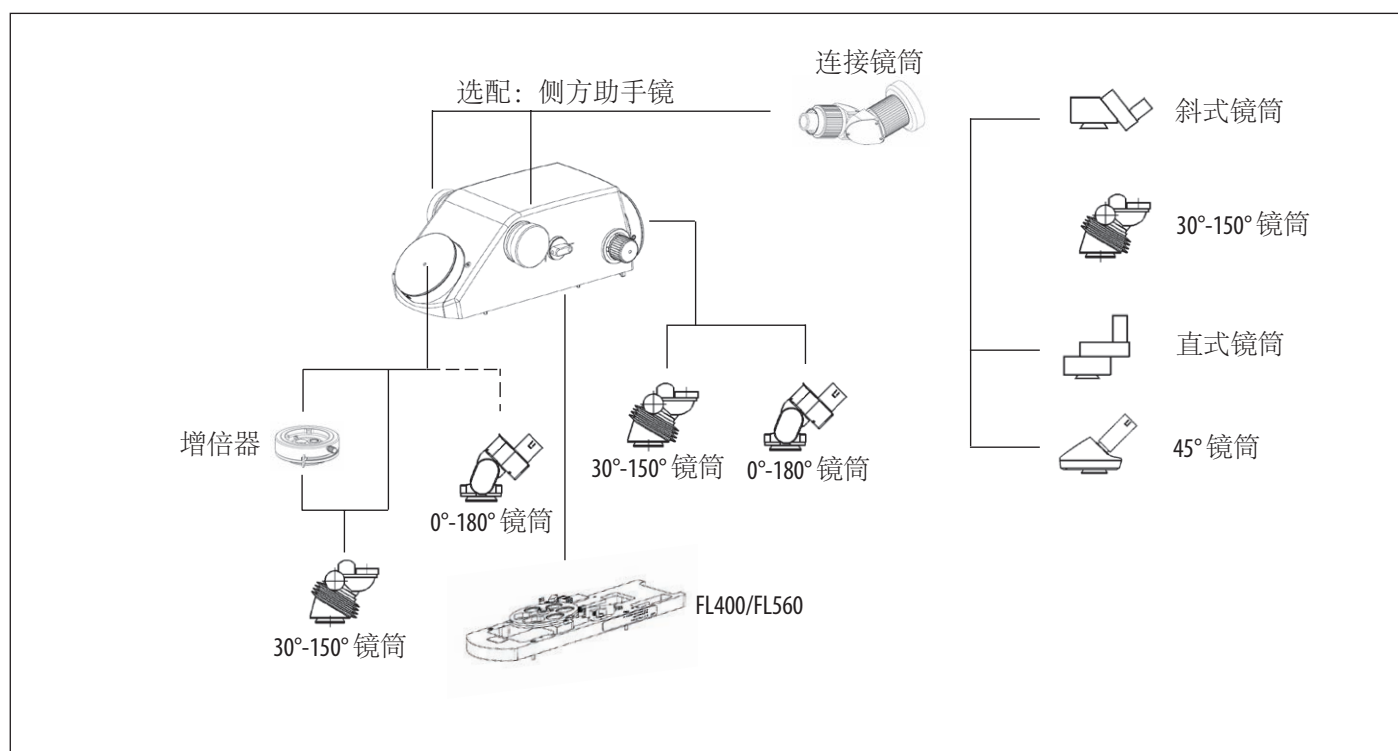
如果不使用辅助设备, ARveo 8 可越过最大高度为 5 mm 的门槛。

## 18.7 可平衡配置的重量列表

### 18.7.1 Leica M530 主镜



ARveo 8 ULT 的 FL400/560 观察滤片模块



**!** 请遵循推荐的镜筒/目镜配置, 以确保配置的设备保持平衡。

ARveo 8 设备序列号 ..... 显微镜楔形榫头环外接设备的最大负载: 12.2 kg

配有 ARveo 8 ULT 的 Leica M530 包含的设备				安装	
商品编号	名称	注释/限制	重量	#	总计
10448704	<b>M</b> Leica M530 主镜		3.5 kg		.
10748182	M Leica FL400/FL560 模块		0.50 kg		
	<b>M</b> ARveo 8 ULT 接口				.
10449156	M ARveo 8 ULT		1.9 kg		.
	<b>M</b> 主刀医生双目镜筒	必须调节镜筒方向以平衡系统。			.
10446797	S 30°-150° 双目镜筒, T, II L 型	推荐	0.81 kg		.
10448088	S 0°-180° 双目镜筒, T, II 型	不推荐 (光晕)	1.42 kg		.
	<b>M</b> 对手镜双目镜筒				.
10446797	S 30°-150° 双目镜筒, T, II L 型	推荐	0.81 kg		.
10448088	S 0°-180° 双目镜筒, T, II 型		1.42 kg		.
	<b>O</b> 侧向观察	0、1 或 2 个侧方助手镜			.
10448597	S 镜筒		1.01 kg		.
	<b>M</b> 连接双目镜筒	如果已选择了连接镜筒			.
10446797	S 30°-150° 双目镜筒, T, II L 型	推荐	0.81 kg		.
10446587	S 直式双目镜筒, T, II 型				.
10446618	S 45° 斜式双目镜筒, II 型		0.56 kg		.
10446574	S 斜式双目镜筒, T, II 型		0.74 kg		.
10448668	O 增倍器	仅 1 件, 仅限主刀医生, 且仅限 30°-150° 倾角可调双目镜筒 (光晕)	0.28 kg		.
M = 必选, O = 可选, S = 选配				下页续	负载

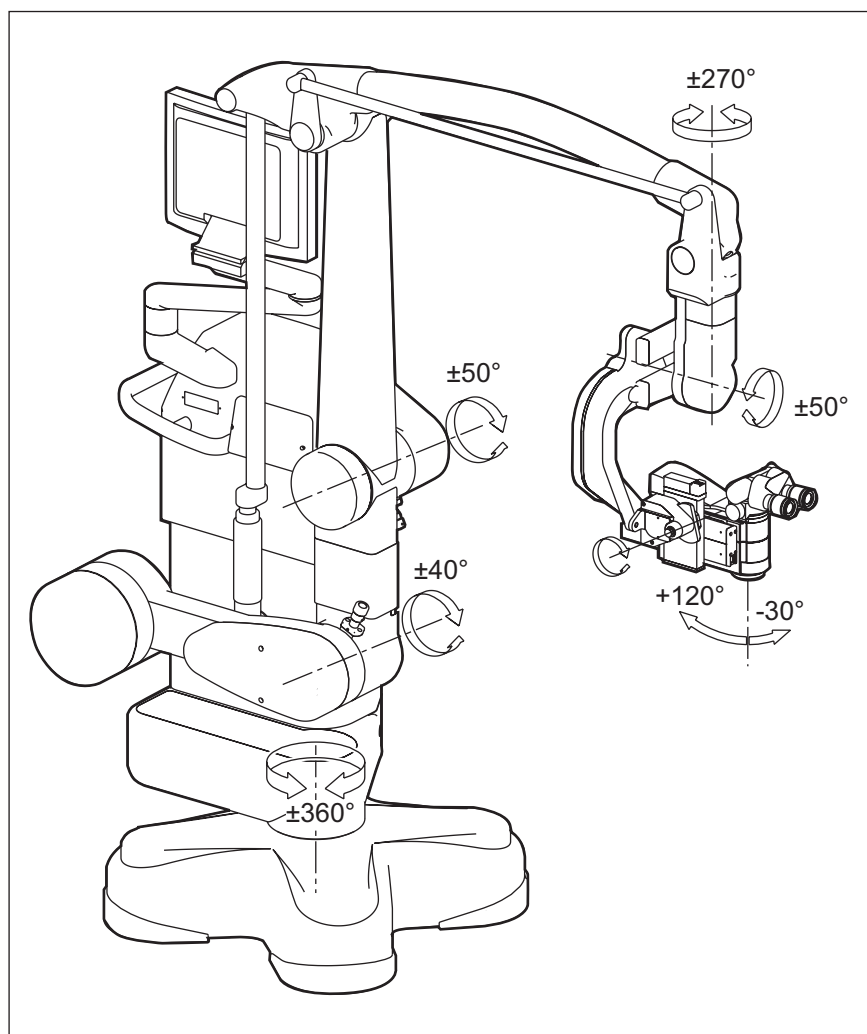
配有 ARveo 8 ULT 的 Leica M530 包含的设备				安装	
商品编号	名称	注释/限制	重量	#	总计
10448028	0 10 倍目镜	每个双目镜筒 2 个目镜	0.10 kg		.
10448125	0 8.3 倍目镜		0.10 kg		.
10443739	0 12.5 倍目镜		0.10 kg		.
10448245	0 口控开关		0.22 kg		.
10446058	0 防护镜		0.02 kg		.
	0 IGS 导航框架				.
前一页的负载					.
M = 必选, 0 = 可选, S = 选配				总负载	.

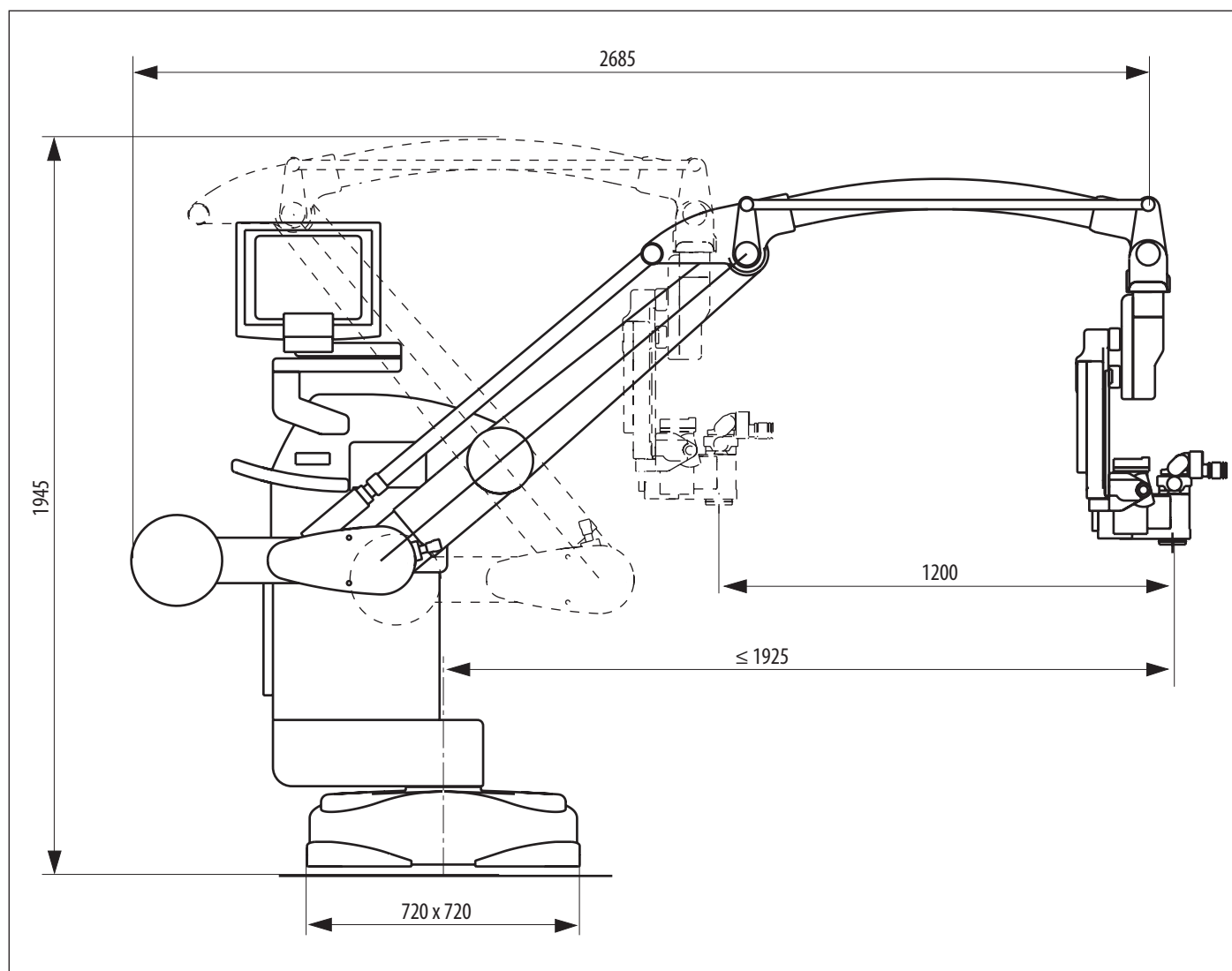
**注意**

ARveo 8 ULT 光学器件易损坏。

- ▶ 带 ARveo 8 ULT 的 Leica M530 不得使用任何影像适配器。

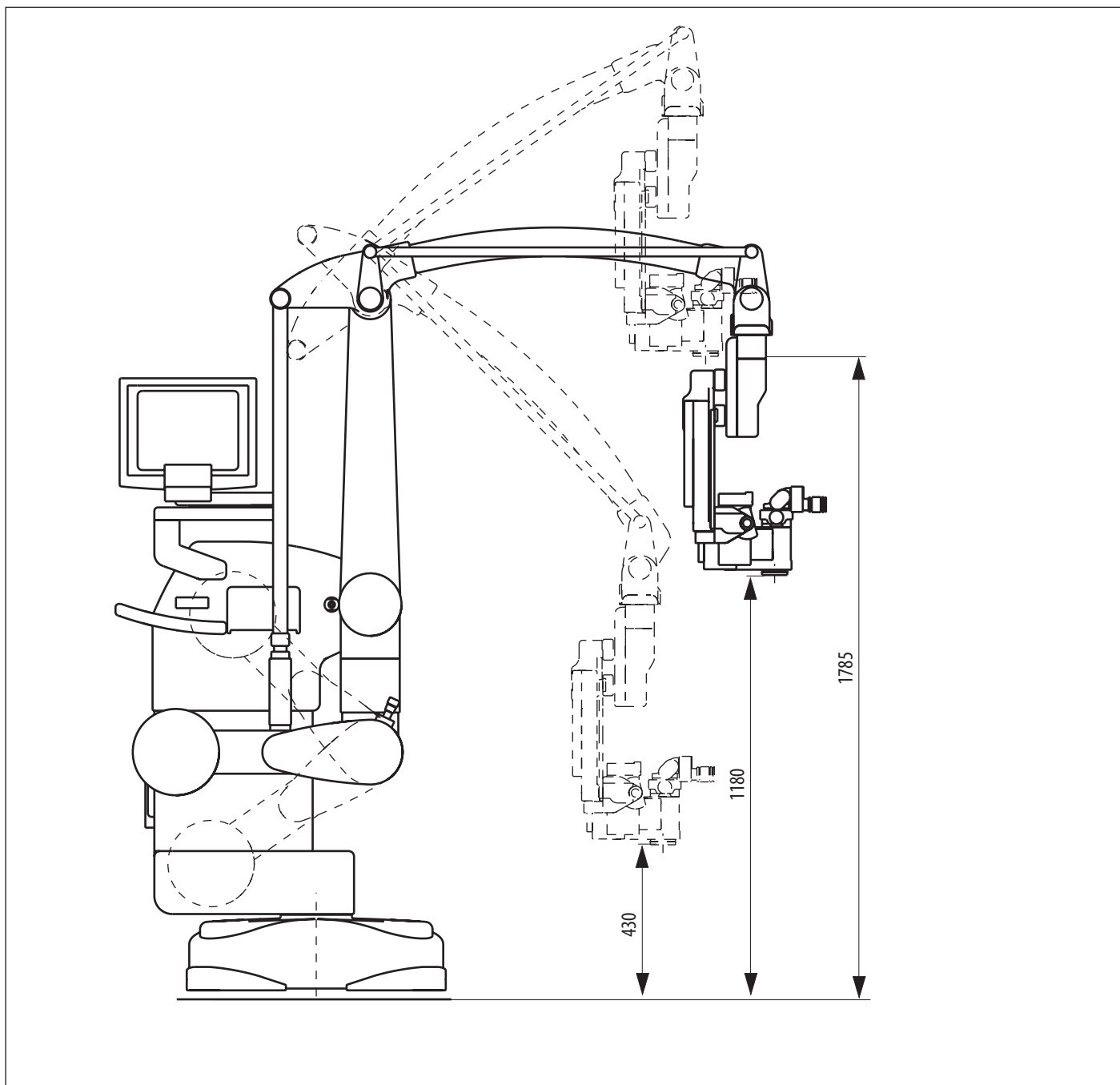
## 18.8 尺寸图





尺寸单位为 mm





尺寸单位为 mm

## 19 附录

### 19.1 操作前核对表

患者 .....

主刀医生 .....

日期 .....

步骤	程序	详细信息	检查人/签名
1	清洁光学附件	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 检查镜筒、目镜和摄录像系统 (若使用) 是否干净整洁。</li> <li>▶ 清除灰尘和污垢。</li> </ul>	
2	安装附件	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 根据需要定位 CAN 手柄。</li> <li>▶ 连接口控开关和/或脚踏开关 (若使用)。</li> <li>▶ 检查显示器上的图像, 必要时重新调准。</li> </ul>	
3	检查镜筒设置	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 检查选定主刀医生配置文件的镜筒和目镜设置。</li> </ul>	
4	平衡	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 平衡 ARveo 8 (参见第 32 页)。</li> <li>▶ 按下 CAN 手柄上的“所有电磁锁”按钮, 检查平衡情况。</li> </ul>	
5	功能检查	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 检查主镜的光缆连接。</li> <li>▶ 连接电源线。</li> <li>▶ 开启显微镜。</li> <li>▶ 从控制单元开启照明。</li> <li>▶ 照明至少保持开启 5 分钟。</li> <li>▶ 检查灯历史记录并确保剩余使用寿命足够计划的手术使用。</li> <li>▶ 在手术前更换故障灯泡。</li> <li>▶ 测试 CAN 手柄和脚踏开关的所有功能。</li> <li>▶ 在控制单元上检查所选主刀医生配置文件的用户设定。</li> <li>▶ 检查显示器和目镜中的 2D 和/或 3D 图像。</li> </ul>	
6	安全检查	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 检查附件是否安装牢固。</li> </ul>	
7	手术台定位	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 根据需要将 ARveo 8 放置在手术台上并锁定脚闸 (参见第 32 页)。</li> </ul>	
8	灭菌性	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 使用时安装灭菌组件和灭菌罩 (参见第 34 页)。</li> </ul>	
9	收尾工作	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ 检查所有设备是否处于正确位置 (所有护罩已安装, 门已关闭)。</li> </ul>	

## 20 术语表

术语	解释
Auto Focus	一种显微镜功能,可在改变工作距离、放大倍数或释放电磁锁后为当前图像中心的图像部分重新聚焦。
CAN 手柄	主镜旁边的手柄(使用“控制器区域网络”(CAN)协议与系统通信)
DICOM 导出	在该系统中将静态图像和影像数据储存到医院 PACS (医疗影像储传系统) 存档的一种专用方法,遵循 DICOM (医学数字成像和通信) 标准。
IGS 导航	“图像导航手术”系统或“导航系统”。在手术中显示与物理参考标记相关的术前 3D 成像信息的一种设备。这些参考标记可附加于徕卡手术显微镜,允许用户将显微镜视图与术前 3D 图像数据相结合。
Modality Worklist	由数字医院信息系统提供的、安排在某天进行某项医疗程序的患者列表,在这种情况下,为了使用显微镜,连接至 DICOM 导出。
第二代亮度保护功能 (在软件中只写为 BrightCare)	一种徕卡显微镜功能,可根据工作距离降低最大照射强度,从而降低人体组织损坏的风险。该功能可以关闭,但将在系统下一次启动时开启。  另外, BrightCare for GLOW 是 GLOW800 模式下的等效限制——该功能可以关闭,且该状态可以保存为主刀医生配置文件设置的一部分。
激发光	在荧光背景下,诱发荧光团物质中荧光活性的光子辐射。在我们的系统中,激发光相当于荧光模式中的灯亮度。
快速访问菜单	图形用户界面触摸屏中“实时手术”屏幕上的半月形图形用户界面控件,根据当前荧光模式,可控制照明和三种其它显微镜支架设置
模式	在我们的系统中,荧光模式为以下其中一种:白光、GLOW800、FL560、FL400。
密码/密钥	我们使用术语“密钥”作为一种简单的方式来保护您的主刀医生配置文件免受他人更改——可以简单地设置为一个字母,或者也可以根据需要进行复杂的密钥。我们使用术语“密码”作为网络安全密码保护对敏感患者信息的访问。其复杂性取决于“Hospital IT”角色。
实时屏幕	显示在触摸屏界面的主手术屏幕,该屏幕显示当前实时摄像头的屏幕。该屏幕还设有主菜单,可以访问所有设置和录制功能。
实时手术屏幕	手术过程中触摸屏上可见的屏幕,显示手术实时图像,还可以快速访问切换照明、触发录制或访问设置。
图片	当前摄像头视频流的静态图像,可在支架显示器中看到
问题列表	所有显微镜警告和错误的列表,医院员工和服务人员可见。所有问题都清晰地标有时间戳。
医院 IT 人员	在该系统中,是客户团队中的一个专用角色,具有管理权限和专属密码,允许其他用户通过该角色访问、重置密码或关闭临床数据的密码保护。专属密码不应告知所有临床用户,因为需要对系统的网络安全负责。
预设配置文件	自定义显微镜设置的预设集合。可以直接使用这种预设,或创建新的主刀医生配置文件作为预设副本。如果直接使用,则只能应用,但不能更改。
影像	当前激活的显微镜摄像头的录制片段文件(最长 5 分钟),可在支架显示器中看到(可以是 3D 影像)。
主菜单	“实时手术”屏幕左上角用于访问 Options 的图标,即显微镜设置以及访问先前的录制数据或显微镜错误
自动白平衡	在白光模式下重新校准内置摄像头,以使白色显示为白色的过程。用户可从 Basic Settings 屏幕触发该功能。请注意,徕卡专家也可以根据荧光模式单独重新调节摄像头的颜色设置。

术语	解释
自动平衡	支持半自动过程的用户工作流程, 释放电磁锁时将实现平衡, 即明显自由运动的主镜。
主刀医生配置文件	自定义显微镜设置的个性化集合。这包括显微镜手柄的配置。主刀医生可以创建新的配置文件并为其命名, 对设置进行的任何更改都可以储存在该配置文件中。请在章节 8.9, “主刀医生配置文件” 中查找更多详细信息。

---



