

From Eye to Insight



MEDICAL DIVISION

ARveo 8

사용 설명서

10 748 483 - Version 02



Leica 수술현미경 시스템을 구입해 주셔서 감사합니다.
Leica는 단순하고 이해하기 쉬운 시스템을 개발하는데 중점을 두고
있습니다. 그렇지만 Leica 수술현미경의 모든 장점을 이해하고
최적으로 활용하기 위해 이 사용 설명서를 읽고 숙지할 것을
권장합니다.

Leica Microsystems 제품과 서비스 그리고 가까운 Leica 지사에 관한
정보는 아래 사이트를 참조하십시오.

www.leica-microsystems.com

Leica 제품을 선택해 주셔서 감사합니다.
Leica Microsystems 수술현미경의 뛰어난 품질과 성능을 최대한
누리시기 바랍니다.



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

법적 면책 조항

모든 사양은 예고 없이 변경될 수 있습니다.
본 사용 설명서에서 제공하는 정보는 장비의 작동과 직접적으로
관련되어 있습니다. 의료적 결정은 의사의 책임입니다.

Leica Microsystems는 제품 사용의 핵심 부분에 중점을 두면서
완전하고 명확한 사용 설명서를 제공하기 위해 모든 노력을
기울이고 있습니다. 제품 사용과 관련하여 추가적인 정보가
필요하면 Leica Microsystems로 문의하십시오.

Leica Microsystems 의료기 제품의 사용 및 성능에 관한
완전한 이해 없이 절대로 제품을 사용하지 마십시오.

법적 책임

당사의 법적 책임은 표준 판매 조건을 참조하십시오.
이 면책 조항의 어떤 내용도 관련 법에서 허용하지 않는 방식으로
당사의 책임을 제한하지 않으며 관련 법에서 제외할 수 없는 책임을
제외하지 않습니다.

9	수술 중	60	13	액세서리	80
9.1	밝기 조정	60	13.1	Leica에서 제조한 기기 및 액세서리	80
9.1.1	CAN 핸들/풋스위치	60	13.2	Leica 및 타 제조사의 기기 및 액세서리	81
9.1.2	터치 패널 모니터의 메인 메뉴 화면	60	13.3	드레이프	81
9.2	광학장치 캐리어 이동	61	13.3.1	조명 시야 직경 설정	81
9.2.1	비미세 위치 설정	61	14	라이선스	82
9.2.2	미세 위치 설정	61	14.1	시스템 버전	82
9.3	작업 거리(WD, 초점) 설정	61	14.2	라이선스	83
9.4	배율 조정(줌)	62	14.2.1	설치된 라이선스 확인	83
9.5	형광 모드 전환	62	15	관리 및 유지보수	84
9.5.1	핸들/풋스위치	62	15.1	유지보수 지침	84
9.5.2	터치 패널	62	15.2	터치 패널 청소	84
10	내장 녹화 시스템	63	15.3	유지보수	84
10.1	사진 촬영	63	15.4	램프 교체	85
10.1.1	핸들/풋스위치	63	15.5	입력 장치 테스트	86
10.1.2	터치 패널	63	15.6	재멸균 가능 제품의 재처리 정보	87
10.1.3	사진 개수 보기	63	15.6.1	일반사항	87
10.2	비디오 시작/중지	63	15.6.2	지침	87
10.2.1	핸들/풋스위치	63	15.6.3	멸균표	88
10.2.2	터치 패널	63	16	폐기	88
10.2.3	녹화된 비디오 개수 보기	63	17	문제 해결	89
10.3	수술 중 사진 및 비디오 검토	64	17.1	오작동	89
10.4	내보내기 중 환자 이름 지정	65	17.2	기록 액세서리 오작동	91
10.5	데이터 내보내기	66	17.3	컨트롤 유닛의 오류 메시지	92
10.5.1	"Export during surgery"와 "Export of data of previous surgeries" 비교	66	17.3.1	일반적인 오류 설명	92
10.5.2	수술 중 또는 수술 후 데이터 내보내기	66	17.4	문제 목록	93
10.5.3	데이터 내보내기 대상	66	18	사양	100
10.5.4	기록 데이터 검토, 삭제, 선택, 내보내기	66	18.1	전기 정보	100
10.5.5	익명 데이터 내보내기(USB 드라이브)	68	18.2	ARveo 8	100
10.5.6	이름 지정 내보내기(DICOM 설치 없음)	68	18.2.1	현미경 기능	100
10.5.7	DICOM 내보내기	70	18.2.2	광학 정보	101
10.5.8	새 수술 시작	73	18.2.3	현미경 캐리어	102
10.6	이전 수술 데이터 검토/내보내기	73	18.2.4	IGS/내시경	102
10.6.1	선택한 항목 삭제	73	18.2.5	카메라	102
10.6.2	선택 항목 내보내기	74	18.2.6	플로어 스탠드	103
10.7	데이터 관리	74	18.3	주변 조건	104
11	수술 후	75	18.4	전자파 적합성(EMC)	104
11.1	운반 위치	75	18.5	표준 정보	105
11.2	수술현미경 종료	75	18.6	사용 제한	105
12	Hospital IT 사용자	75	18.7	균형 설정이 가능한 구성의 중량 목록	106
12.1	기본 정보	75	18.7.1	Leica M530 광학장치 캐리어	106
12.2	사용자 유형	76	18.8	치수 도면	109
12.3	사용자 관리 활성화	77	19	부록	112
12.3.1	새 사용자 만들기	77	19.1	수술 전 체크리스트	112
12.3.2	기본 암호로 사용자를 처음 사용하는 경우	77	20	용어 설명	113
12.3.3	암호 재설정	78			
12.3.4	사용자 활성화 및 재활성화	78			
12.3.5	사이버 보안 옵션	79			
12.4	수술자 프로필	79			

1 소개

1.1 사용 설명서 정보

이 사용 설명서는 ARveo 8 수술현미경에 대한 설명을 제공합니다.



이 사용 설명서는 기기 사용에 관한 참고 사항을 포함한 중요 안전 정보를 제공합니다 ("안전 정보" 장 참조).



▶ 제품을 사용하기 전에 이 사용 설명서를 읽고 숙지하십시오.

1.2 사용 설명서에서 사용하는 기호

이 사용 설명서에서 사용하는 기호의 의미는 다음과 같습니다.

기호	경고 문구	의미
	경고	심각한 부상 또는 사망을 일으킬 수 있는 잠재적으로 위험한 상황 또는 부적합한 사용을 가리킵니다.
	주의	피하지 않으면 경미한 또는 보통의 부상을 초래할 수 있는 잠재적으로 위험한 상황을 가리킵니다.
	참고	피하지 않으면 상당한 물질적, 재정적 및 환경적 손해를 초래할 수 있는 잠재적으로 위험한 상황을 가리킵니다.
		사용자가 제품을 기술적으로 올바르게 효율적으로 사용할 수 있도록 돕는 정보입니다.
		필수 조치. 이 기호는 특정한 조치 또는 일련의 조치가 필요함을 의미합니다.
		이 순서로 메뉴를 엽니다.
		의료 기기

1.3 제품 옵션 기능

다양한 제품 기능 및 액세서리가 옵션으로 제공됩니다. 이러한 기능 및 액세서리의 제공 여부는 국가마다 다르고 현지 규정 요건을 따릅니다. 제공 여부는 Leica Microsystems로 문의하십시오.

2 제품 식별

제품의 모델 번호와 일련 번호는 조명 장치의 식별 라벨에서 확인할 수 있습니다.

▶ 이 정보를 사용 설명서에 기입한 후 서비스센터에 문의할 때 참조하십시오.

유형	일련 번호
...	...

3 안전 정보

ARveo 8 수술현미경은 최첨단 기기입니다. 그럼에도 불구하고 작동 시 위험이 발생할 수 있습니다.

- ▶ 항상 본 사용 설명서의 사용법과 안전 정보를 따르십시오.

3.1 사용 목적

- ARveo 8 수술현미경은 배율 및 조명을 통해 물체의 가시성을 높이는 광학 기기입니다. 이 현미경은 관찰 및 기록과 의학적 치료를 위해 사용할 수 있습니다.
- ARveo 8 수술현미경은 밀폐된 공간에서만 사용할 수 있으며 단단한 바닥에 설치해야 합니다.
- ARveo 8 수술현미경은 전자파 적합성에 대한 특별 사전 조치 대상입니다.
- 고정식, 휴대형 및 이동형 RF 통신 장비는 ARveo 8 수술현미경 기능의 신뢰성에 부정적인 영향을 미칠 수 있습니다.
- ARveo 8은 전문적인 용도로만 사용해야 합니다.
- ARveo 8의 핵심 성능은 조명과 어떤 위치에서도 광학장치 캐리어에 기계적 안정성을 제공하는 것입니다.

3.2 사용 금지 사유



경고

눈 부상 위험

- ▶ 안과에서 ARveo 8을 사용하지 마십시오.

3.3 기기 담당자를 위한 지침

- ▶ 자격을 갖춘 사람만 ARveo 8 수술현미경을 사용해야 합니다.
- ▶ 이 사용 설명서를 항상 ARveo 8 수술현미경을 사용하는 곳에 보관하십시오.
- ▶ 정기적인 점검을 수행하여 자격을 갖춘 사용자가 안전 요구사항을 준수하도록 하십시오.
- ▶ 새로운 기기 사용자에게는 사용 방법에 대해 철저히 교육하고 경고 기호와 메시지의 의미를 설명하십시오.
- ▶ 시운전 시험, 작동 및 유지보수 담당자를 지정하십시오. 담당자들이 사용 방법을 준수하는지 모니터링 하십시오.
- ▶ 결함이 없을 경우에만 ARveo 8 수술현미경을 사용하십시오.
- ▶ 잠재적으로 부상을 야기하거나 유해할 수 있는 제품 결함을 발견하면 해당 지역의 Leica 지사나 Medical Division, 9435 Heerbrugg, Switzerland에 위치한 Leica Microsystems(Schweiz)로 즉시 연락하십시오.
- ▶ ARveo 8 수술현미경에 다른 제조업체의 액세서리를 사용하는 경우 사용해도 안전한지 확인하십시오. 해당 액세서리의 사용 설명서 지침을 따르십시오.
- ARveo 8 수술현미경에 대한 수정 또는 서비스는 Leica가 명시적으로 승인한 기술자만 수행할 수 있습니다.
- 교체용 Leica 순정 부품만 제품 정비에 사용할 수 있습니다.
- 정비 작업 또는 기술적인 변경 후에는 기기를 Leica 기술 사양에 따라 재조정해야 합니다.
- 승인을 받지 않은 사람이 기기를 수정 또는 정비하거나, 부적절한 유지보수를 수행한 경우(Leica에서 유지보수를 수행하지 않는 한) 또는 부적절하게 기기를 취급한 경우 이에 대해 Leica Microsystems는 어떠한 책임도 지지 않습니다.
- 수술현미경이 다른 기기에 미치는 영향에 대한 검사는 EN 60601-1-2에서 명시하는 바에 따라 수행되었습니다. 이 시스템은 방출 및 내성 테스트를 통과했습니다. 전자파 및 기타 방사선에 관한 일반적인 사전 조치 및 안전 조치를 준수하십시오.
- 건물의 전기 설비는 국가 표준(예: 누설 전류 보호(고장 전류 보호))을 준수해야 합니다.
- 수술실의 다른 기기처럼 이 시스템에서도 고장이 발생할 수 있습니다. 그러므로 Leica Microsystem (Schweiz) AG는 작동 중에 백업 시스템을 유지할 것을 권장합니다.

- 다른 기기 근처에서 이 기기를 사용하면 제대로 작동하지 않을 수 있으므로 이 기기를 다른 기기 근처에 두지 마십시오. 이 기기를 다른 기기 근처에 두어야 할 경우 이 기기와 다른 기기가 모두 정상적으로 작동하는지 관찰하십시오.
- 기기 제조업체에서 명시하거나 제공하지 않은 액세서리 및 케이블을 사용하면 전자파 방출이 증가하거나 이 기기의 전자파 내성이 저하되어 부적절하게 작동할 수 있습니다.
- 휴대용 RF 통신 장비(안테나 케이블 및 외부 안테나와 같은 주변 장치 포함)는 제조업체에서 지정한 케이블을 포함하여 0.6 V/P(m) 밖에서 사용해야 합니다(P = ARveo 8의 모든 부분에 대해 송신기의 최대 출력 정격(W)). 그렇지 않을 경우 기기 성능이 저하될 수 있습니다.

참고:

이 기기의 방출 특성은 산업 지역 및 병원(CISPR 11 등급 A)에서 사용하기에 적합합니다. 주거 환경(보통 CISPR 11 등급 B가 필요한 경우)에서 사용되는 경우, 이 기기는 무선 주파수 통신 서비스에 대한 적절한 보호를 제공하지 않을 수 있습니다. 사용자는 기기를 재배치 하거나 방향을 재설정하는 등의 완화 조치를 취해야 할 수 있습니다.

3.4 기기 사용자를 위한 지침

- ▶ 여기에서 설명하는 지침을 따르십시오.
- ▶ 작업 구성 및 작업 안전에 대한 직원 지침을 따르십시오.

3.5 연결된 장비 위험

다른 장비에 연결하면 환자, 수술자 또는 제3자에게 이전에 확인되지 않은 위험이 발생할 수 있습니다. 담당 조직은 이러한 위험을 식별, 분석, 평가 및 통제해야 합니다. 네트워크 구성 변경, 네트워크에 품목 연결/연결 해제, 네트워크에 연결된 장비의 업데이트/업그레이드 같은 네트워크 변경으로 인해 새로운 위험이 발생해 추가적인 분석이 필요한 수 있습니다.

3.6 사용 위험

 **경고**
눈 부상 위험
 ▶ 안과에서 ARveo 8을 사용하지 마십시오.

 **경고**
 다음과 같은 이유로 인해 부상당할 위험이 있습니다.

- 갑작스러운 암 시스템의 측면 이동
- 기울어진 스탠드
- 가벼운 신발을 신은 경우 발이 베이스의 케이싱 아래에 끼임

▶ 운반하려면 항상 ARveo 8 수술현미경을 운반 위치로 옮기십시오.

▶ 기기가 펼쳐진 상태로 스탠드를 이동하지 마십시오.

▶ 바닥에 놓인 케이블 위로 스탠드 또는 OP 기기를 이동하지 마십시오.

▶ 항상 ARveo 8 수술현미경을 밀어서 옮기고 절대로 당기지 마십시오.

 **경고**
수술현미경의 아래쪽 이동으로 인한 부상 위험

- ▶ 수술 전에 스탠드에 대한 모든 준비와 조정을 완료하십시오.
- ▶ 수술 영역 위에서 액세서리를 변경하거나 현미경의 균형을 다시 맞추지 마십시오.
- ▶ ARveo 8을 재장착한 후 균형을 맞추십시오.
- ▶ 기기가 균형이 잡히지 않은 상태에서 브레이크를 풀지 마십시오.
- ▶ 수술 중 재장착하기 전에 먼저 현미경을 수술 영역 밖으로 돌리십시오.
- ▶ 수술 중에 AC/BC 밸런싱을 환자 위에서 하지 마십시오.

 **경고**
비상 버튼을 누르면 암 시스템이 갑자기 움직여 부상을 당할 위험이 있습니다.

- ▶ 광학장치 캐리어가 환자에게 떨어질 수 있습니다.
- ▶ 브레이크에서 발을 뺄 때 광학장치 캐리어가 예기치 않게 움직일 수 있습니다.

 **경고**
밸런싱 과정에서 현미경 움직임으로 인한 부상 위험
 ▶ 밸런싱 중에는 현미경 바로 옆에 서있지 마십시오.

 **경고**
위험한 광학 적외선 및 자외선 방사로 인한 부상 위험

- ▶ 작동 중인 램프를 바라보지 마십시오.
- ▶ 눈 또는 피부 노출을 최소화하십시오.
- ▶ 적절한 차폐 장치를 사용하십시오.

 **경고**
"Skip"을 누르거나 비상 버튼을 눌러 자동 밸런싱을 건너뛰면 암 시스템이 갑자기 움직여 부상을 당할 위험이 있습니다.

- ▶ 광학장치 캐리어가 환자에게 떨어질 수 있습니다.
- ▶ 브레이크에서 발을 뺄 때 광학장치 캐리어가 예기치 않게 움직일 수 있습니다.

 **경고**
자동 밸런싱을 건너뛰면 암 시스템이 갑자기 움직여 부상을 당할 위험이 있습니다.

- ▶ 광학장치 캐리어가 환자에게 떨어질 수 있습니다.
- ▶ 브레이크에서 발을 뺄 때 광학장치 캐리어가 예기치 않게 움직일 수 있습니다.

 **경고**
이과 수술 중 화상의 위험.

- ▶ 광 강도는 편안함을 느낄 수 있는 가장 낮은 수준을 사용하십시오.
- ▶ 관찰 시야는 수술 영역과 일치하도록 조정하십시오.
- ▶ 상처를 자주 세척하십시오.
- ▶ 노출된 귓바퀴 부분은 습윤 수술용 스폰지로 덮어 주십시오.

 **경고**
즉시 작동 버튼을 누르면 암 시스템이 갑자기 움직여 부상을 당할 위험이 있습니다.

- ▶ 광학장치 캐리어가 환자에게 떨어질 수 있습니다.
- ▶ 브레이크에서 발을 뺄 때 광학장치 캐리어가 예기치 않게 움직일 수 있습니다.

 **경고**
감염 위험

- ▶ 항상 멸균 컨트롤 및 멸균 드레이프와 함께 ARveo 8 수술현미경을 사용하십시오.

경고
치명적인 감전 위험

- ▶ ARveo 8 수술현미경은 접지된 소켓에만 연결할 수 있습니다.
- ▶ 모든 기기가 적절한 위치에 있는 상태(모든 커버가 제대로 닫혀 있고 도어가 닫힌 상태)에서만 시스템을 작동하십시오.

경고
눈 부상 위험

초점 거리가 짧은 상태에서는 조명 장치의 광원이 수술 중인 의사 및 환자에게 지나치게 밝을 수 있습니다.

- ▶ 광원을 낮은 강도부터 시작해서 수술 중인 의사에게 이미지가 가장 잘 보이는 강도까지 높이십시오.

경고
부정확한 작업 거리로 인한 조직 손상 위험.

- ▶ 레이저를 사용할 때는 현미경의 작업 거리를 레이저 거래로 설정하고 현미경을 고정하십시오.
- ▶ 레이저를 사용하는 중에는 작업 거리를 수동으로 설정하기 위해 회전 버튼을 조정하지 마십시오.

경고
FL 형광 모드를 선택할 때 수술자가 방향을 잃을 위험이 있습니다.

- ▶ 수술자가 명시적으로 요청하지 않는 한 수술 중에 GUI 터치 패널에서 모드를 변경하지 마십시오!

경고
레이저 방사로 인한 눈 부상 위험

- ▶ 레이저가 반사 표면을 통해 직간접적으로 눈을 향하지 않도록 하십시오.
- ▶ 레이저가 환자의 눈을 향하지 않도록 하십시오.
- ▶ 레이저 빔을 쳐다보지 마십시오.

경고
작업 거리 모터 작동 실패로 인한 환자의 위험.

- ▶ 작업 거리 모터가 작동하지 않으면 작업 거리를 수동으로 조정하십시오.

주의
수술현미경이 예고 없이 움직일 수 있습니다.

- ▶ 시스템을 이동하지 않을 때는 항상 풋브레이크를 고정하십시오.

주의
중량 디스크 또는 커버 떨어짐으로 인한 부상 위험.

- ▶ 중량 디스크를 교체할 때는 중량 디스크 또는 커버 바로 아래에 발이 위치하지 않도록 하십시오.

주의
뜨거운 램프 인서트가 화상을 일으킬 수 있습니다.

- ▶ 뜨거운 램프 인서트는 만지지 마십시오.

주의
피부 화상 위험. 램프 인서트가 매우 뜨거워질 수 있습니다.

- ▶ 램프를 교체하기 전에 커버가 식었는지 확인하십시오.

주의
시야 직경이 관찰 시야보다 크고 광 강도가 너무 높으면 현미경으로 보이는 영역 밖에서 조직이 통제되지 않고 과열될 수 있습니다.

- ▶ 광 강도를 너무 높게 설정하지 마십시오.

주의
감염 위험

- ▶ 멸균 드레이프가 비멸균 구성품과 접촉하지 않도록 스탠드 주위에 충분한 공간을 두십시오.

주의
갑작스러운 기울어짐으로 ARveo 8 수술현미경이 손상될 수 있습니다.

- ▶ CAN 브레이크를 해제할 때는 핸들을 잡으십시오.

**주의**

환자의 개인 정보가 유출될 수 있습니다.

환자의 개인 식별 정보 유출은 HIPAA 위반에 해당합니다. 개인 정보 보호를 위한 조치를 취해야 합니다.

- ▶ 환자 데이터 및 환자의 개인 정보를 무단 액세스 및/또는 사용으로부터 보호하기 위한 예방 조치를 취하십시오.
- ▶ 담당자가 없는 상태에서 본 장비에 환자의 개인 식별 정보가 표시되면 안 됩니다.
- ▶ 환자의 데이터를 외부 저장 장치로 내보낼 때 장치의 보안을 강화하는 조치를 취하십시오.
- ▶ 환자의 데이터는 안전한 장기 보관 장소로 정기적으로 전송해야 합니다.

**주의****현미경 네트워크 연결**

현미경을 병원 네트워크에 연결하면 현미경이 네트워크의 추가 위험에 노출되어 환자, 수술자 또는 제3자에게 확인되지 않은 위험이 발생할 수 있습니다. 네트워크를 담당하는 병원 조직은 현미경 사용자와 함께 이러한 위험을 식별, 분석, 평가 및 통제해야 합니다.

**주의****현미경 구성 변경으로 인한 위험**

잠재적인 사이버 보안 위험을 제어하는 구성이 설정된 후에는 잠재적인 위험 영향을 평가하지 않고 구성을 변경하지 않도록 주의하십시오.

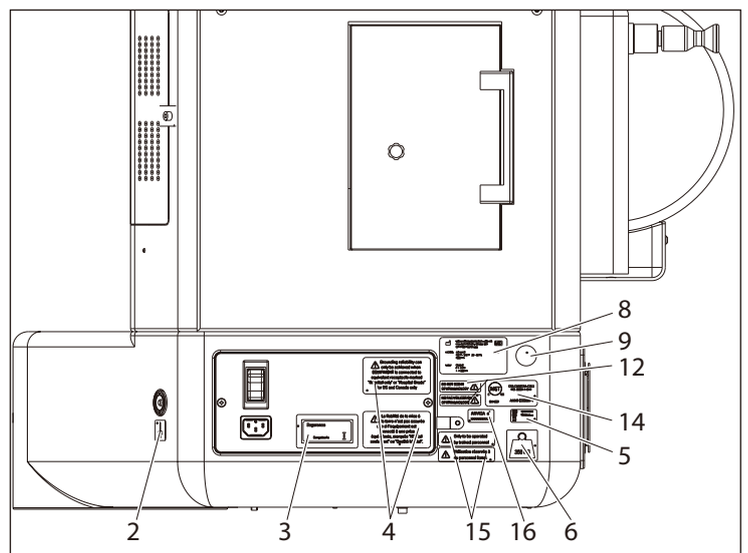
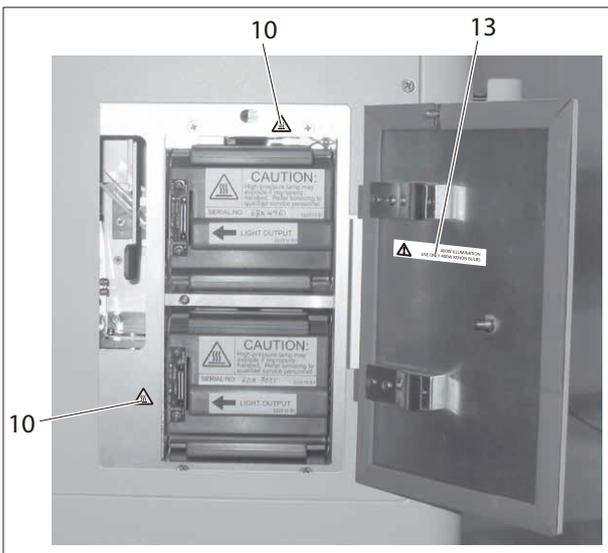
이러한 변경에는 네트워크 구성 변경, 현미경에 추가 품목 연결, 현미경에서 품목 연결 해제, 장비 업데이트 등이 포함되나 이에 국한되지 않습니다.

3.7 기호 및 라벨



A

B



1  설치 용도로만 사용

2  등전위 본딩

3  브라질 인증

4  Grounding reliability can only be achieved when EQUIPMENT is connected to equivalent receptacle marked "Hospital only" or "Hospital Grade". For US Canada only

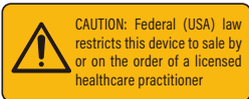
접지 라벨

 La fiabilité de la mise à la terre n'est assurée que si l'équipement est connecté à une prise équivalente, marquée "Hôpital seulement" ou "Qualité hôpital".

5  제조 라벨

a 접두 번호
b 일련 번호

6  시스템 중량 라벨

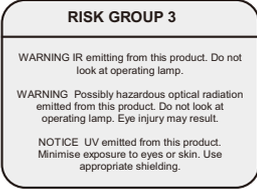
7  미국 정보 라벨

8  형식 라벨

9  필수 라벨 - 제품을 사용하기 전에 사용 설명서를 읽고 숙지하십시오. 사용 설명서 전자 버전의 웹 주소.

 의료 기기

10  뜨거운 표면 경고

11  XENON 발광 경고

WARNING IR emitting from this product. Do not look at operating lamp.
WARNING: Possibly hazardous optical radiation emitted from this product. Do not look at operating lamp. Eye injury may result.
NOTICE UV emitted from this product. Minimise exposure to eyes or skin. Use appropriate shielding.

 AVERTISSEMENT Rayonnement IR émis par ce produit. Ne pas regarder le temps allumé.
AVERTISSEMENT Risque de rayonnement optique dangereux émis par ce produit. Ne pas regarder le temps allumé. Risque de lésion oculaire.
AVIS Rayonnement UV émis par ce produit. Réduire au minimum l'exposition aux yeux et à la peau. Utiliser un écran de protection adéquat.

12  사용 금지 사유

 NE PAS UTILISER EN OPHTHALMOLOGIE

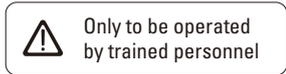
13  조명 경고

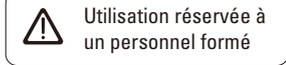
USE ONLY 400W XENON BULBS

 UTILISER UNIQUEMENT DES LAMPES AU XENON 400W

14  MET 라벨

CSA CAN/CSA-C22.2 NO. 60601-1-6: 11
CSA CAN/CSA-C22.2 NO. 60601-1: 14
AAMI ES60601-1

15  교육 받은 인력

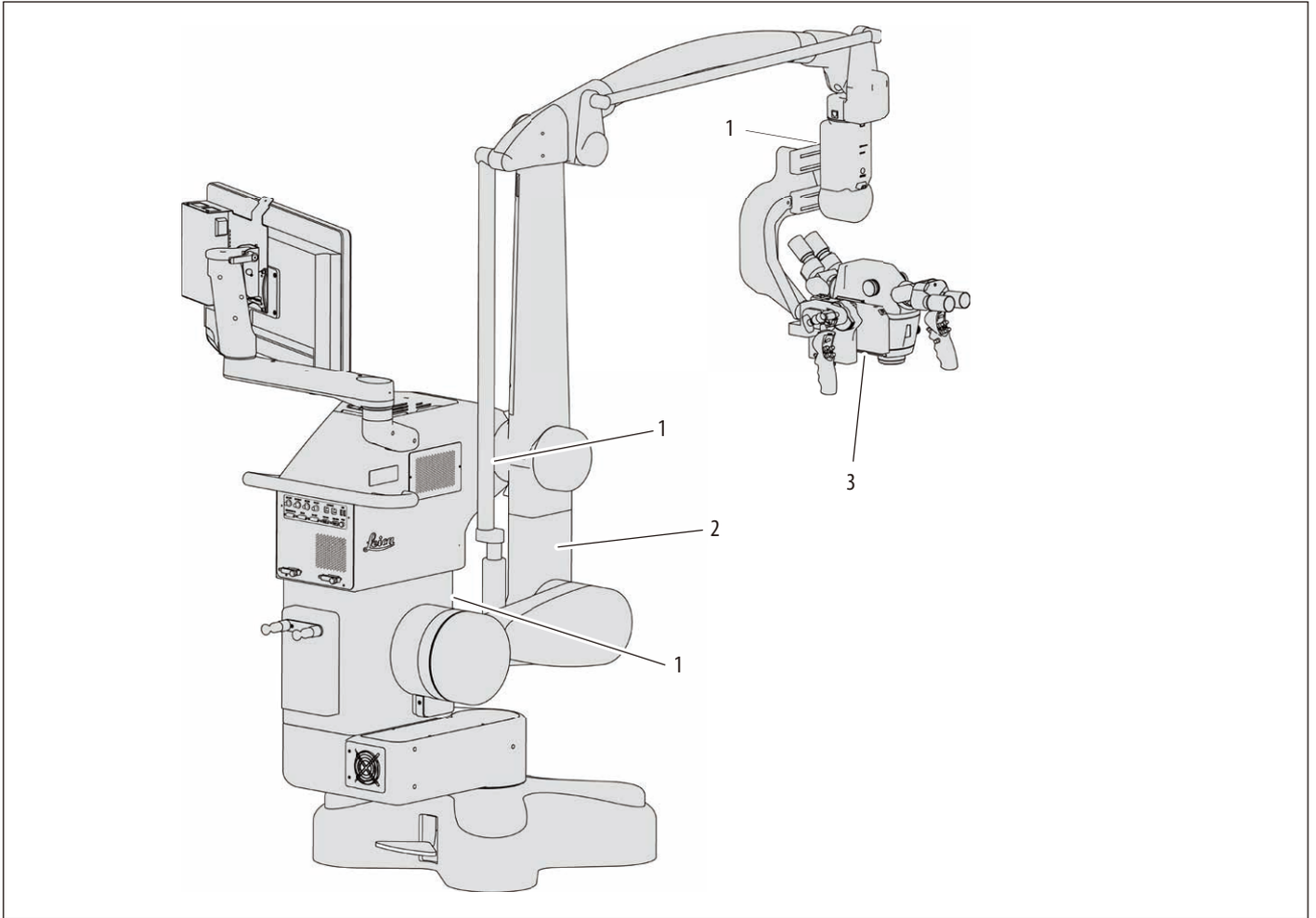
 Utilisation réservée à un personnel formé

16  ANVISA 등록 라벨

XXXXXXXXXXXX

17  모니터 중량 라벨

18  손이나 손가락 조임 경고 표시



1



손이나 손가락 조임
경고 표시

2



설치 용도

3

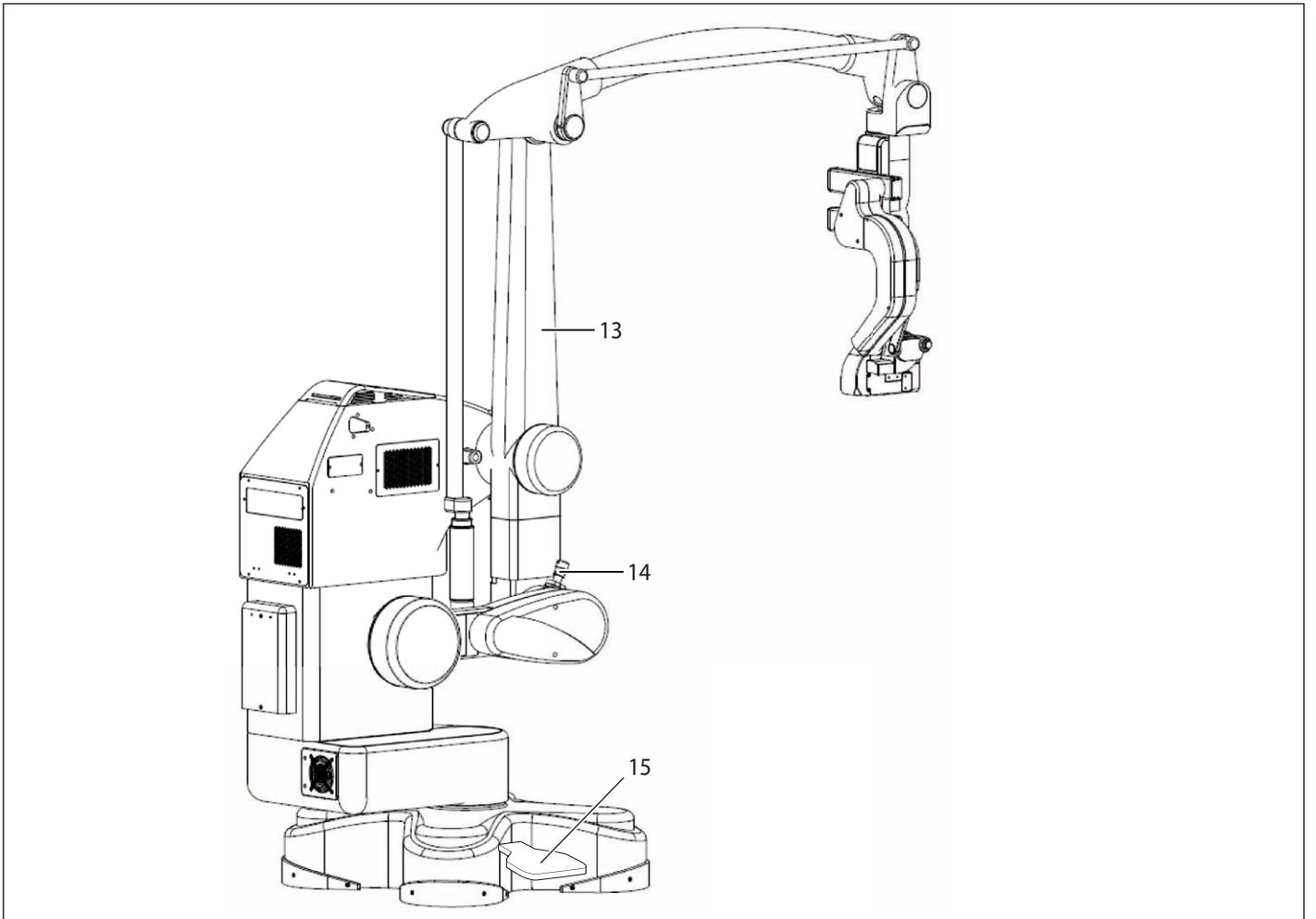


4 디자인

4.1 ARveo 8 스탠드



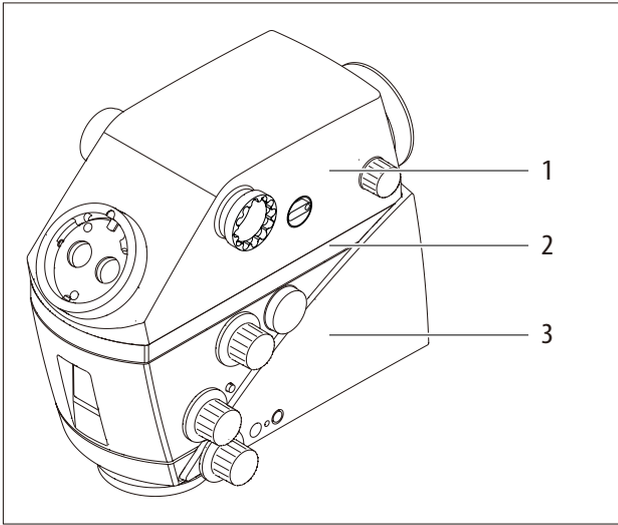
- 1 암 시스템
- 2 압착 봉
- 3 스탠드 모니터 2D 또는 3D
- 4 모니터 암
- 5 터치 패널식 컨트롤 유닛
- 6 핸드레일
- 7 인터페이스 패널
- 8 풋스위치용 서스펜션 장치
- 9 조명 장치
- 10 베이스
- 11 운반 잠금 장치(설치 용도로만 사용)
- 12 M530 광학장치 캐리어



- 13 수직 암
- 14 운반 잠금 장치(설치 용도로만 사용)
- 15 풋브레이크

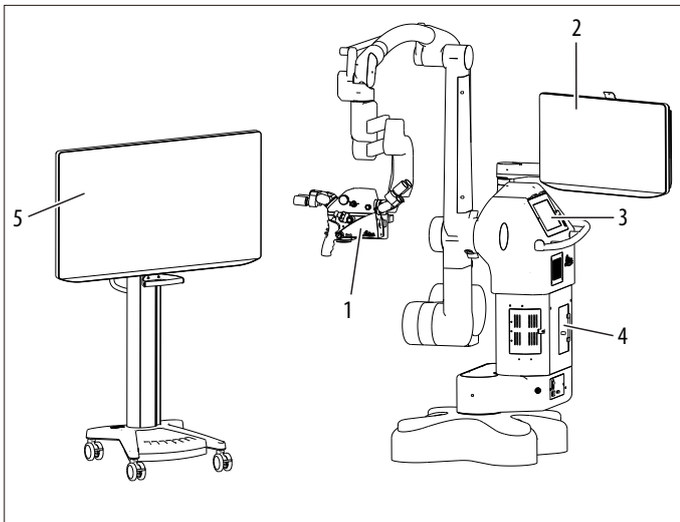
4.2 Leica M530 광학장치 캐리어

4.2.1 ARveo 8용 ULT가 있는 M530 광학장치 캐리어



- 1 ARveo 8용 ULT
- 2 형광 모듈 Leica FL400, FL560 또는 FL400/560
- 3 M530 광학장치 캐리어

4.3 2D 및 3D 보기



ARveo 8 Leica 수술현미경 시스템용 Heads-up Microsurgery 액세서리 옵션은 시각화 기기에 수술 부위를 2D 또는 3D(입체)로 표시합니다.

이 기술은 사용자가 수술 부위를 관찰하면서 직립 자세를 유지할 수 있어 인체공학적 이점을 제공합니다. Heads-up Microsurgery 액세서리에는 최적의 관찰 위치를 위해

유연하게 배치할 수 있는 카트 장착형 모니터가 포함됩니다. (Heads-up Microsurgery 장비 사용 설명서를 참조하십시오.)

카트의 외부 모니터(5)는 3D 안경과 함께 사용할 경우 입체 3D 이미지를 표시할 수 있습니다.

스탠드 모니터(2)는 선택한 구성에 따라 2D 모니터나 3D 지원 모니터로만 제공될 수 있습니다.

! 3D 지원 모니터는 시각화에 필요한 경우 2D와 3D 모드 사이를 자동으로 전환합니다.

! 경고
수술이 손상될 위험이 있습니다.
▶ Leica Microsystems에서 제공하는 호환되는 모니터만 사용하십시오.

3D 안경

카트의 외부 3D 비디오 모니터 및 3D 스탠드 모니터와 함께 아래의 3D 안경이 제공됩니다.

Leica Microsystems 제공 안경 10747283

플라스틱 프레임 안경



클립온 고글



! 주의
사용자에 대한 주의입니다.
▶ Leica Microsystems에서 제공하는 호환되는 3D 안경만 사용하십시오.

! 주의
사용자에 대한 주의입니다.
▶ 수술 전에 3D 보기의 인식을 확인하십시오.
3D 보기에 확신이 없으면 2D 보기로 전환하십시오.



주의

사용자에 대한 주의입니다.

- ▶ 2D 모니터에서 3D 안경을 사용하지 마십시오.
-



경고

감염 위험

- ▶ 멸균된 사람이 3D 안경을 만지면 안 됩니다.
-

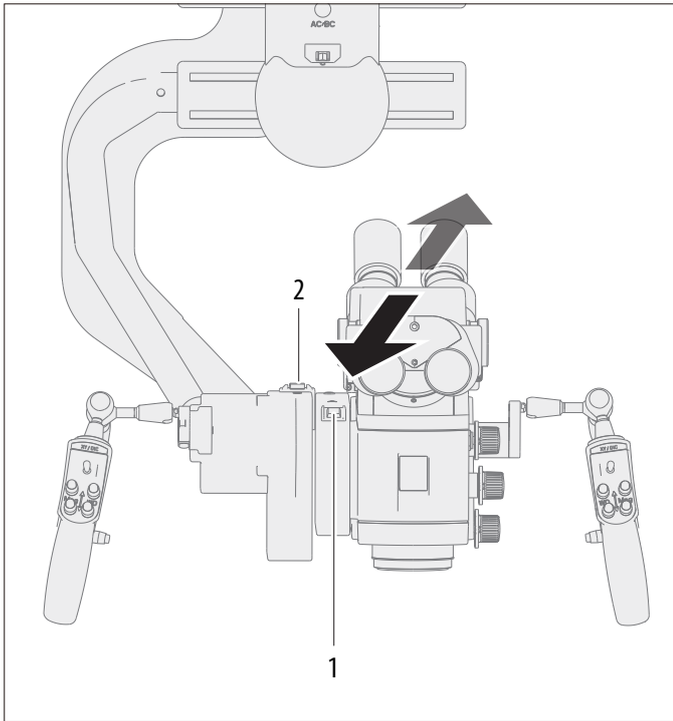
5 기능

5.1 밸런싱 시스템

수술현미경 ARveo 8의 균형을 맞추면 광학장치 캐리어가 어떠한 위치에 있든 기울이거나 아래로 떨어뜨리지 않고 이동할 수 있습니다.
 밸런싱 작업이 끝나면 수술 중 약간의 힘만으로 모든 이동을 수행할 수 있습니다.

5.1.1 광학장치 캐리어 밸런싱

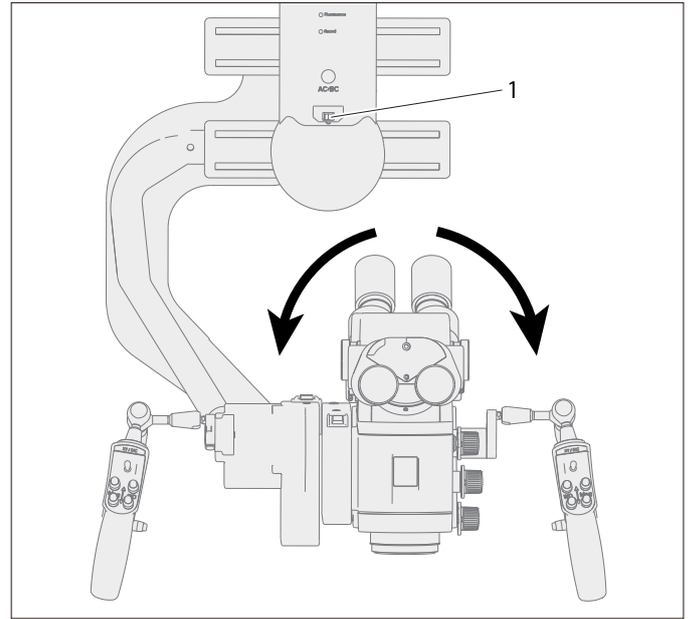
M530 광학장치 캐리어에서는 A(1)와 B(2) 두 이동 방향의 균형을 맞춥니다.



ARveo 8의 핵심 기능:
 위치에 충분한 조명을 제공하고 어떤 위치에서도 확실하게 광학장치 캐리어를 기계적으로 고정하는 것입니다.

5.1.2 암 시스템 밸런싱

암 시스템에서는 C(1) 이동 방향의 균형을 맞춥니다.



5.1.3 패러렐로그램 밸런싱

패러렐로그램은 상/하 이동의 균형을 맞춥니다(D 방향).



D 방향으로 균형이 맞지 않으면 중량 디스크(1)를 추가하거나 빼야 합니다(8.7.5장, "D 축에서 중량 디스크 교체" 참조).

5.2 브레이크

! ARveo 8은 브레이크가 해제된 상태에서만 이동할 수 있습니다.

- ▶ 브레이크가 잠긴 상태에서는 이동하지 마십시오.
- ▶ 운반 잠금 장치(7)가 해제되었는지 확인하십시오.

ARveo 8 수술현미경에는 스탠드와 수술현미경이 움직이지 않도록 고정해주는 전자기 브레이크가 6개 있습니다.



- 패러렐로그래밍의 상/하 및 전/후 이동(1 및 2)
- 풋(3)
- 암 시스템 내부(4)
- 수술현미경의 A 및 B 캐리지 위(5)
- 회전 조인트 내부(6)

브레이크는 CAN 핸들을 통해 작동합니다(사용 시).

"Selected Brakes"로 기능이 지정된 CAN 핸들의 버튼("수술자 설정과 시스템 설정 비교" 48페이지 참조)은 "Cranial" 또는 "Spine"의 두 가지 브레이크 조합을 작동시킬 수 있습니다.

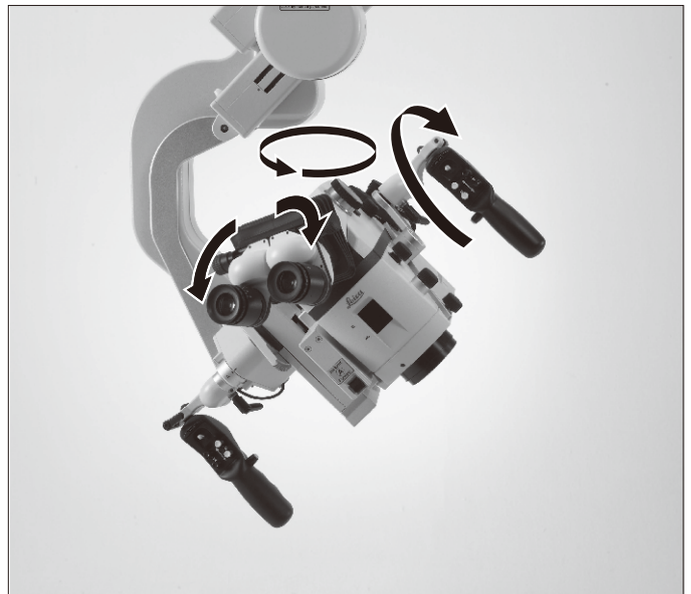
5.2.1 Selected Brakes – Spine

"Spine" 브레이크 조합이 활성화된 경우 수술현미경을 다음과 같이 움직일 수 있습니다.



5.2.2 Selected Brakes – Cranial

"Cranial" 브레이크 조합이 활성화된 경우 수술현미경을 다음과 같이 움직일 수 있습니다.



5.3 조명

수술현미경 ARveo 8의 조명은 제논 램프이며 스탠드에 있습니다. 조명은 광섬유 케이블로 광학장치 캐리어에 배선되어 있습니다.

동일한 램프가 두 개 제공됩니다. 사용 중인 램프가 작동하지 않으면 터치스크린이나 수동으로 다른 램프를 선택할 수 있습니다.

5.3.1 AutoIris

AutoIris는 배율에 따라 조명 시야를 자동으로 동기화합니다. 수동 오버라이드를 사용하면 조명 시야를 수동으로 조절할 수 있습니다.

5.3.2 BrightCare Plus

BrightCare Plus 작업 거리에 따라 최대 밝기를 자동으로 제한하는 안전 기능입니다. 과도하게 밝은 조명을 짧은 작업 거리에서 사용하는 경우 환자에게 화상을 일으킬 수 있습니다.



- 공장에서 출하될 때는 모든 사용자에게 "BrightCare Plus" 안전 기능이 활성화되어 있습니다.
- 세션 중에 BrightCare Plus 안전 기능의 상태를 끌 수 있지만, 안전상의 이유로 이 변경 사항은 사용자 프로필의 일부로 저장할 수 없습니다.

방사 조도

ARveo 8 수술현미경의 광학장치는 225 mm와 600 mm 사이에서 작업 거리를 조정할 수 있습니다. 이 시스템은 최대 600 mm의 작업 거리에서도 밝은 이미지를 생성할 수 있을 만큼 충분한 빛을 제공하도록 설계되었습니다.

이것은 먼 거리보다 짧은 거리에서는 현미경 작업에 더 적은 양의 빛이 필요하다는 것을 의미합니다.



낮은 광 강도로 시작해서 최적의 조명이 될 때까지 높여주는 것이 권장됩니다.

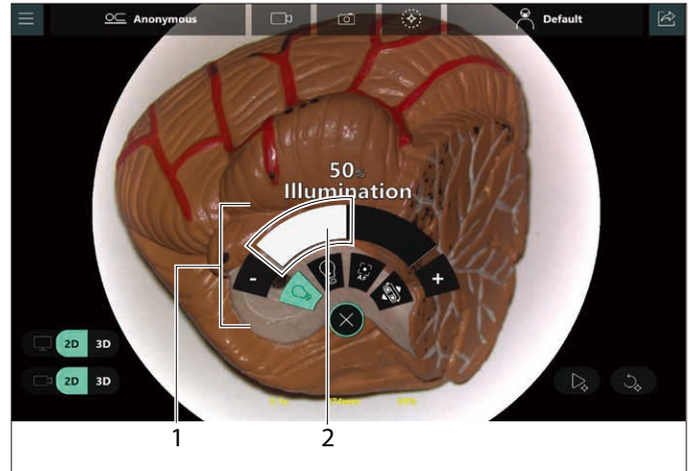
열 방출

비가시 방사선에서 발생하는 열은 사용된 제논 광원에서 나온 빛에서 필터링되어 방출됩니다. 그러나 가시광선은 항상 열을 발산합니다. 백색광이 지나치게 많으면 조직 및 금속 물체가 과열될 수 있습니다.



낮은 광 강도로 시작해서 최적의 조명이 될 때까지 높여주는 것이 권장됩니다. 시스템을 시작할 때 조명은 기본적으로 20%로 설정됩니다.

BrightCare Plus 디스플레이



BrightCare Plus가 활성화되면 빠른 액세스 메뉴(1)의 해치 필드(2)에 현재 작업 거리에 대한 최대 조정 가능 밝기가 표시됩니다.

BrightCare Plus 기능을 의도적으로 비활성화하지 않는 한 회색 영역 밖에서 밝기를 설정할 수 없습니다. 작업 거리가 밝기에 비해 지나치게 짧아지면 밝기가 자동으로 줄어듭니다.

BrightCare의 비활성화에 대한 설명은 "BrightCare Plus 비활성화" 54페이지에서 확인할 수 있습니다.

5.4 Leica FusionOptics

이 기능을 사용하면 이상적인 3D 광학 이미지를 위해 해상도와 심도를 증가시킬 수 있습니다.

Leica FusionOptics는 여러 정보를 가진 두 개의 개별적인 광 경로로 작동합니다. 왼쪽 빔 경로는 고해상도를 위해 최적화되어 있고, 오른쪽 빔 경로는 최적의 심도를 위해 최적화되어 있습니다.

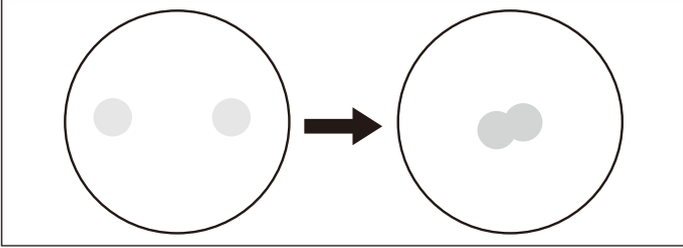
인간의 뇌는 아주 다른 두 개의 이미지를 최상의 공간 이미지 한 개로 통합합니다.

5.5 Leica SpeedSpot

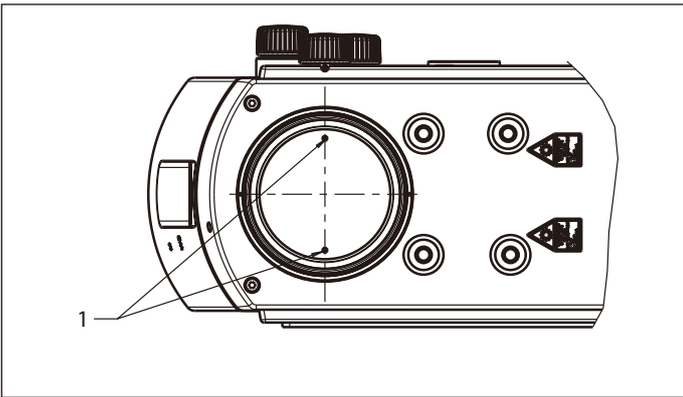
! Leica SpeedSpot은 FL400 및 GLOW800에서 사용할 수 없습니다.

ARveo 8에는 레이저 초점 설정 보조 장치인 Leica SpeedSpot이 설치되어 있습니다.

현재 사용자에게 Leica SpeedSpot이 활성화되어 있으면 (53 페이지 참조), 브레이크를 해제하거나 초점을 설정하거나 X/Y 이동을 활성화할 때 초점 설정 보조 장치가 해제됩니다. 두 개의 통합되는 광 빔이 정확하게 현미경의 초점에서 만나게 됩니다.

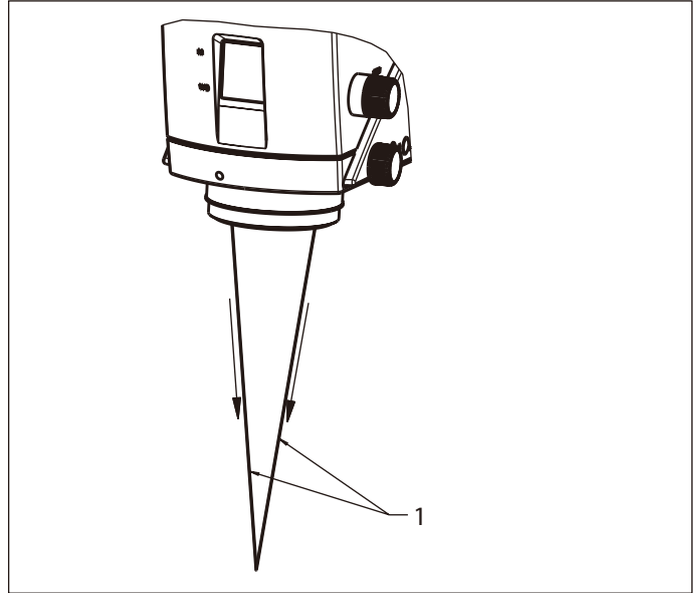


레이저 빔의 출구



1 레이저

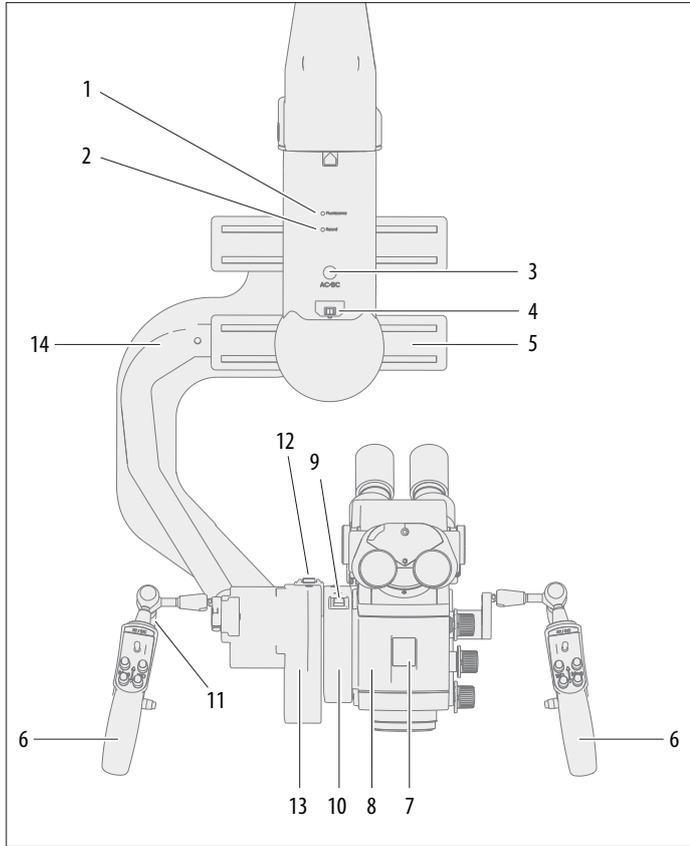
레이저 빔의 경로



1 레이저

6 컨트롤

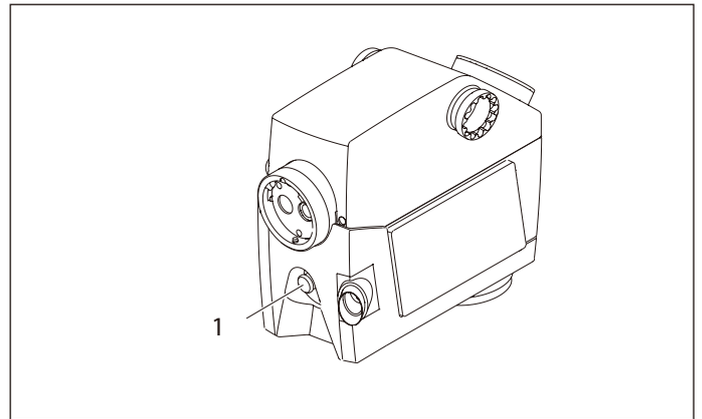
6.1 암 시스템이 있는 ARveo 8 현미경



- 1 형광 상태 LED
 - LED가 파란색으로 켜짐 = FL400 모드
 - LED가 녹색으로 켜짐 = 재생 모드
 - LED가 자홍색으로 켜짐 = GLOW800 모드
 - LED가 청록색으로 켜짐 = FL560 모드
- 2 녹화 상태 LED
 - LED가 빨간색으로 켜짐 = 녹화 진행 중
- 3 수술 중에 AC/BC 밸런싱 하기 위한 푸시 버튼
- 4 C 캐리지를 수동으로 밸런싱 하기 위한 스위치
- 5 C 캐리지
- 6 CAN 핸들
- 7 작업 거리 및 배율 설정 표시
- 8 M530 광학장치 캐리어
- 9 A 캐리지를 수동으로 밸런싱 하기 위한 스위치
- 10 A 캐리지
- 11 핸들 클램핑 레버
- 12 B 캐리지를 수동으로 밸런싱 하기 위한 스위치
- 13 B 캐리지
- 14 현미경 캐리어

6.1.1 광학장치 캐리어 - 뒷면

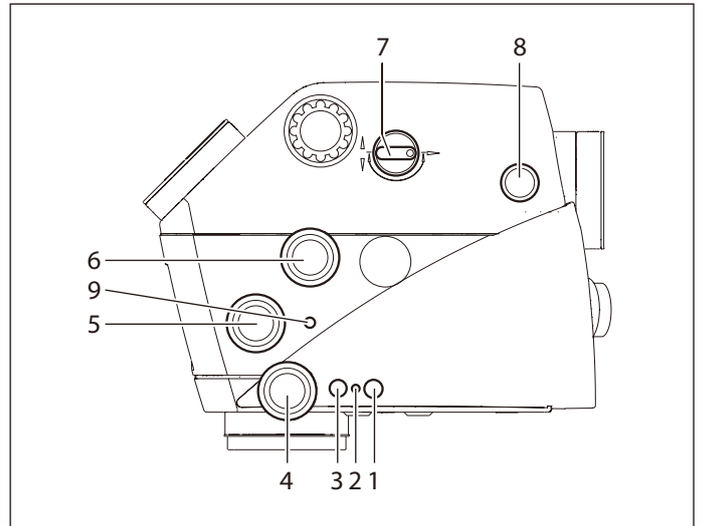
ARveo 8용 ULT가 있는 Leica M530



- 1 광섬유 연결

6.1.2 광학장치 캐리어 - 컨트롤 유닛

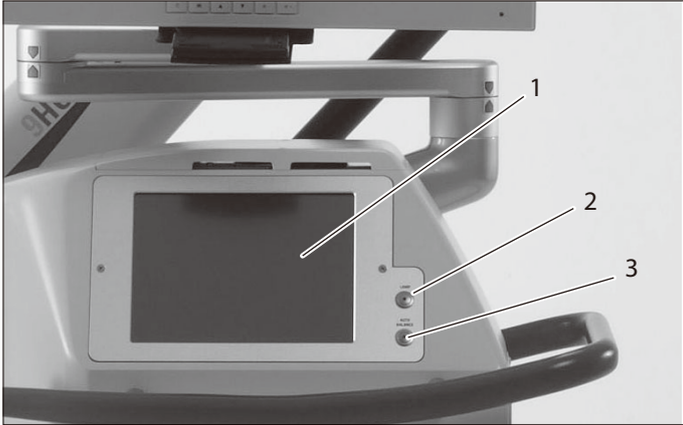
ARveo 8용 ULT가 있는 Leica M530



- 1 "작업 거리 잠금" 버튼
- 2 "작업 거리 잠금" LED(주황색 LED)
- 3 기능 없음
- 4 "작업 거리" 회전 노브(비상 작동에만 적용)
- 5 "조리개 수동 오버라이드" 회전 노브
- 6 "배율" 회전 노브(비상 작동에만 적용)
- 7 뒤쪽/측면 보조수술자
- 8 뒤쪽 보조수술자 미세 초점 조절 장치
- 9 "Autolris 리셋" 버튼

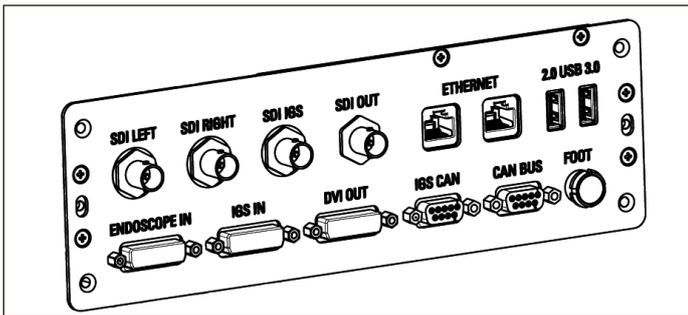
! Leica 액세서리 컨트롤 유닛은 해당 사용 설명서에 설명되어 있습니다.

6.2 컨트롤 유닛



- 1 터치 패널
- 2 LED가 있는 푸시 버튼
(켜짐=녹색, 꺼짐=켜지지 않음)
- 3 자동 밸런싱용 LED가 있는 푸시 버튼(LED가 녹색으로 깜박임)

6.3 인터페이스 패널



소켓...	연결 대상...	IN/OUT
SDI LEFT	3D 모니터(왼쪽 채널)	OUT
SDI RIGHT	3D 모니터(오른쪽 채널)	OUT
SDI IGS	IGS 시스템(비디오 IN)	OUT
SDI OUT	외부 모니터	OUT
ETHERNET	네트워크(최대 30미터)	OUT/IN
USB(2×)	USB 2.0 저장 매체 1개, USB 3.0 저장 매체 1개	OUT/IN
ENDOSCOPE IN	내시경(비디오 OUT)	IN
IGS IN	IGS 시스템(HUD OUT)	IN
DVI OUT	외부 모니터	OUT
IGS CAN*	IGS 시스템(통신)	OUT/IN
CAN BUS*	호환되는 Leica 액세서리	OUT/IN
FOOT**	풋스위치	OUT/IN



*** Leica Microsystems (Schweiz) AG가 인증한 시스템만 이 곳에 연결할 수 있습니다.



** 풋스위치 단자에는 Leica Microsystems (Schweiz) AG에서 제공하는 풋스위치만 연결할 수 있습니다.



주의

현미경 네트워크 연결

현미경을 병원 네트워크에 연결하면 현미경이 네트워크의 추가 위험에 노출되어 환자, 수술자 또는 제3자에게 확인되지 않은 위험이 발생할 수 있습니다. 네트워크를 담당하는 병원 조직은 현미경 사용자와 함께 이러한 위험을 식별, 분석, 평가 및 통제해야 합니다.



주의

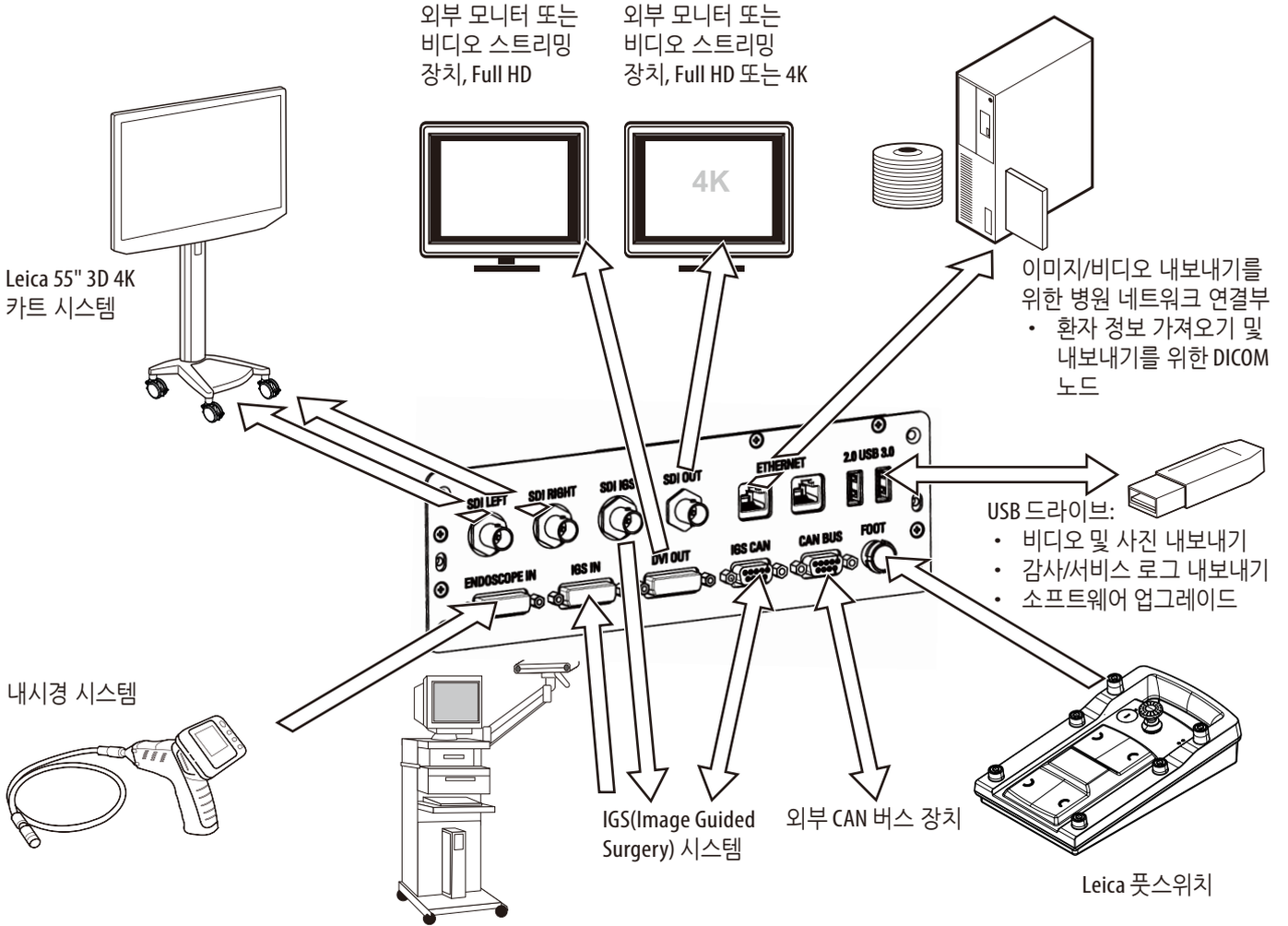
현미경 구성 변경으로 인한 위험

잠재적인 사이버 보안 위험을 제어하는 구성이 설정된 후에는 잠재적인 위험 영향을 평가하지 않고 구성을 변경하지 않도록 주의하십시오. 이러한 변경에는 네트워크 구성 변경, 현미경에 추가 품목 연결, 현미경에서 품목 연결 해제, 장비 업데이트 등이 포함되나 이에 국한되지 않습니다.



네트워크 및 사이버 보안과 관련된 자세한 정보는 별도로 배포된 사이버 보안 지침 10747996을 참조하십시오.

연결도

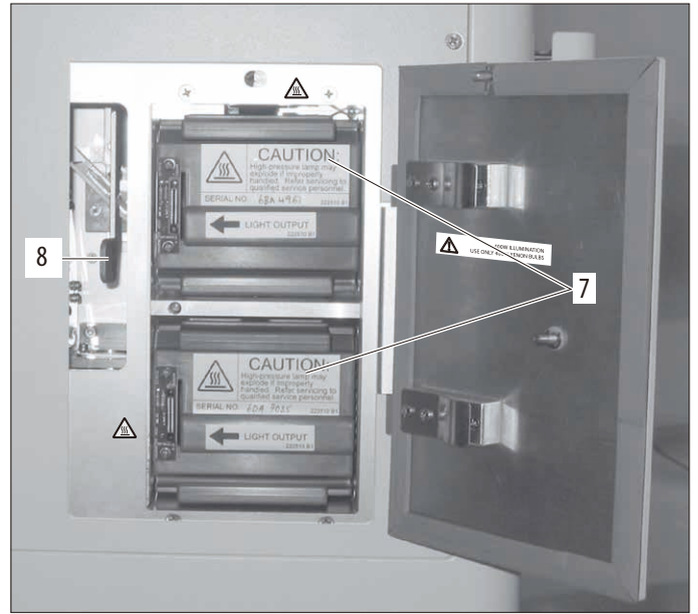


ARveo 8에 연결하려는 IGS 시스템이 VGA를 통한 HUD 신호만 제공하는 경우 동봉된 패시브 DVI-VGA 어댑터를 사용해 IGS IN에 연결하십시오.

6.4 스탠드



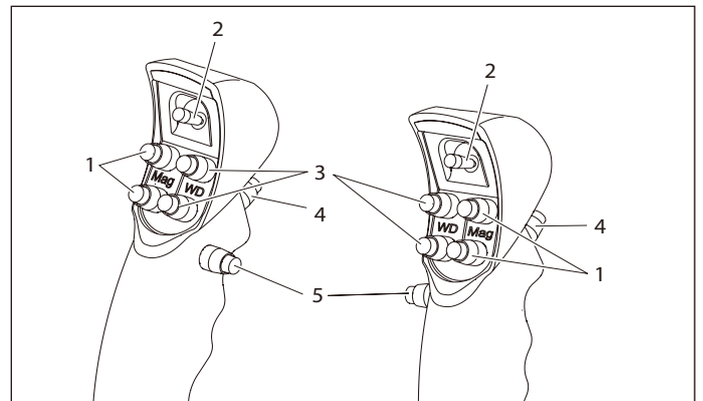
- 1 조명 장치
- 2 액세스 도어
- 3 스크류 노브
- 4 ARveo 8 수술현미경을 위한 마스터 스위치
- 5 전원 공급
- 6 등전위 본딩 소켓
ARveo 8을 등전위 본딩 기기에 연결하는 용도.
고객 건물 설비의 일부입니다.
EN 60601-1(S 8.6.7) 요건을 준수하십시오.



- 7 메인 조명 또는 백업 조명용 램프 인서트
- 8 백업 조명으로 전환하기 위한 레버(비상 작동)

! ARveo 8 수술현미경에는 메인 조명과 동일한 백업 조명이 있습니다.

6.5 CAN 핸들



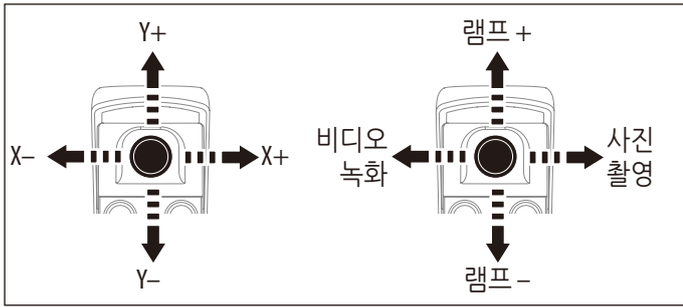
초기 설정 지정

- 1 배율
- 2 4기능 조이스틱
- 3 작업 거리
- 4 모든 브레이크 해제
- 5 사전 선택한 브레이크 해제

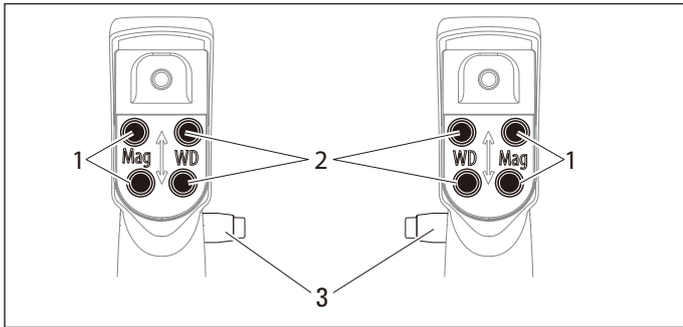
! 구성 메뉴에서 사용자별로 CAN 핸들 스위치 1, 2, 3 및 5를 개별적으로 지정할 수 있습니다. 가능한 모든 CAN 핸들 구성에서 키(4)는 모든 브레이크를 해제합니다. 이 키는 구성할 수 없습니다. 조이스틱과 다른 키는 작업에 따라 사전 설정이 가능합니다.

CAN 핸들의 초기 기본 설정

CAN 핸들 - 조이스틱



CAN 핸들 - 버튼

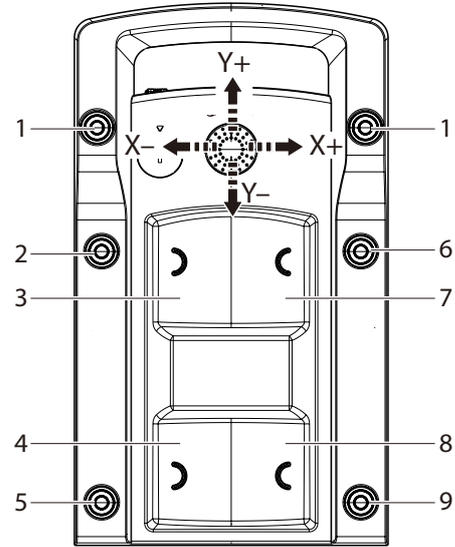


- 1 배울
- 2 작업 거리
- 3 선택한 브레이크

6.6 풋스위치

이 풋스위치를 사용하여 ARveo 8 수술용 현미경을 제어할 수 있습니다.

풋스위치, 12가지 기능(개별 지정 가능)

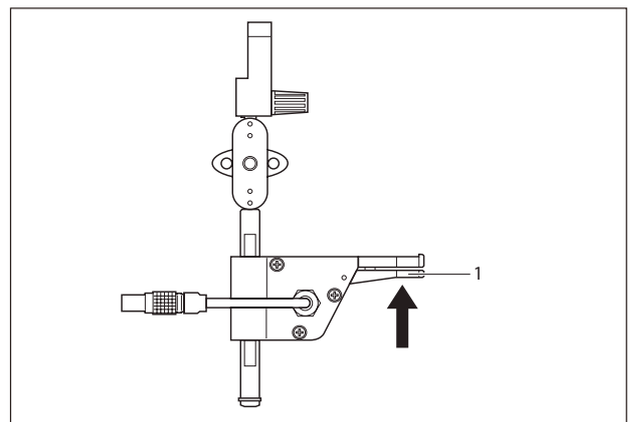


- | | |
|-----------|-----------|
| 1 기능 없음 | 5 지정되지 않음 |
| 2 램프 + | 6 램프 - |
| 3 작업 거리 - | 7 작업 거리 + |
| 4 배울 + | 8 배울 - |
| | 9 지정되지 않음 |



• 구성 메뉴에서 사용자 별로 풋스위치를 지정할 수 있습니다.

6.7 마우스 스위치



- 1 "Spine" 브레이크 해제

참고

마우스 스위치가 작동하지 않는 경우

- ▶ 0C에서 마우스 스위치 케이블을 분리하십시오.
 - ▶ 마우스 스위치 케이블을 0C에 다시 연결하십시오.
-

7 현미경 설정

7.1 광학 액세서리 설치



경고

수술현미경의 아래쪽 이동으로 인한 부상 위험

- ▶ 수술 전에 스탠드에 대한 모든 준비와 조정을 완료하십시오.
- ▶ 수술 영역 위에서 액세서리를 변경하거나 현미경의 균형을 다시 맞추지 마십시오.
- ▶ ARveo 8을 재장착한 후 균형을 맞추십시오.
- ▶ 기기가 균형이 잡히지 않은 상태에서 브레이크를 풀지 마십시오.
- ▶ 수술 중 재장착하기 전에 먼저 현미경을 수술 영역 밖으로 돌리십시오.
- ▶ 수술 중에 AC/BC 밸런싱을 환자 위에서 하지 마십시오.

- ▶ 먼지가 없도록 광학 액세서리를 깨끗하게 청소하십시오.

7.1.1 양안 튜브 설정

동공 간 거리 설정

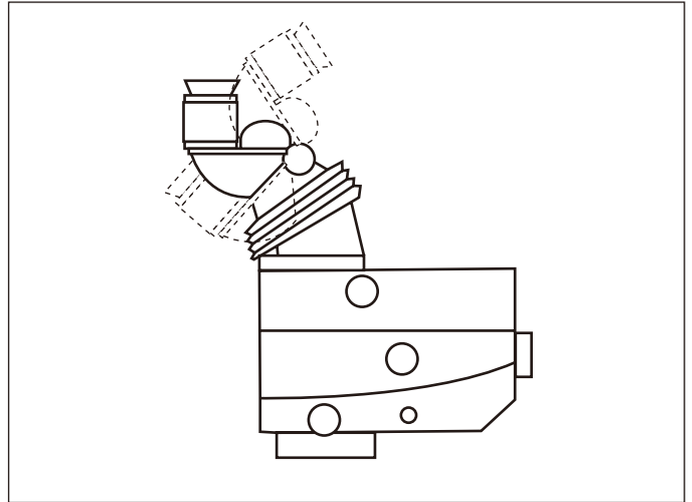
- ▶ 동공 간 거리를 55 mm에서 75 mm 사이로 조정하십시오.
- ▶ 조정 휠(1)을 사용해 원형의 이미지 시야가 보이도록 동공 간 거리를 조정하십시오.



이 작업은 사용자당 한 번만 해야 합니다.

틸트 조정

- ▶ 양안 튜브를 양 손으로 잡으십시오.
- ▶ 보기에 편안한 위치가 될 때까지 양안 튜브를 위아래 방향으로 기울이십시오.



7.1.2 접안렌즈 조정

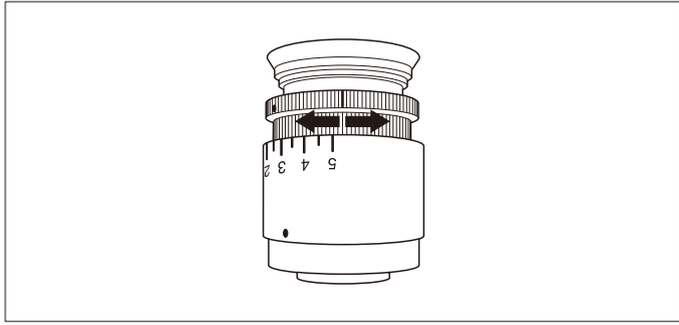
사용자에 맞는 디옵터 설정 결정/조정

각 접안렌즈마다 디옵터는 +5에서 -5 사이에서 연속적으로 조정할 수 있습니다. 디옵터는 양쪽 눈에 각각 정확하게 설정해야 합니다. 이 방법을 통해서만 이미지가 전체 줌 범위(동초점)에서 초점을 유지할 수 있습니다. 양쪽 눈에 대한 디옵터 설정이 정확해야만 수술현미경이 높은 수준으로 피로 방지 기능을 발휘할 수 있습니다.



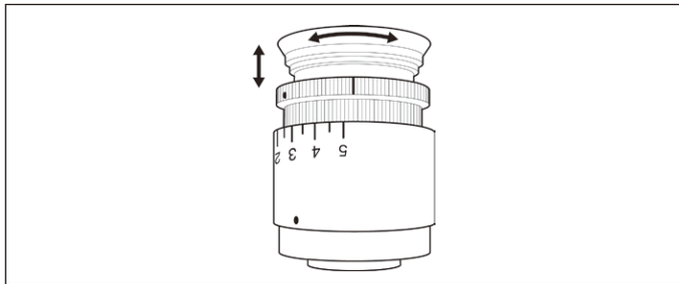
현미경이 동초점으로 조정되어 있어야 보조수술자의 시야가 확보되고 배율 선택에 상관 없이 모니터 이미지가 항상 선명할 수 있습니다.

- ▶ 최소 배율을 선택하십시오.
- ▶ 렌즈 아래 작업 거리에 윤곽선이 뚜렷한 평평한 시험 대상물을 놓으십시오.
- ▶ 현미경 초점을 맞추십시오.
- ▶ 최대 배율을 설정하십시오.
- ▶ 현미경 초점을 맞추십시오.
- ▶ 최소 배율을 설정하십시오.



- ▶ 접안렌즈를 보지 않은 상태에서 양쪽 렌즈를 +5 디옵터로 돌리십시오.
- ▶ 시험 대상물이 뚜렷하게 보일 때까지 각 눈의 접안렌즈를 -5 방향으로 천천히 돌리십시오.
- ▶ 가장 높은 배율을 선택해서 선명도를 확인하십시오.

동공 간 거리 조정



- ▶ 원하는 거리가 될 때까지 아이컵을 위아래로 돌려주십시오.

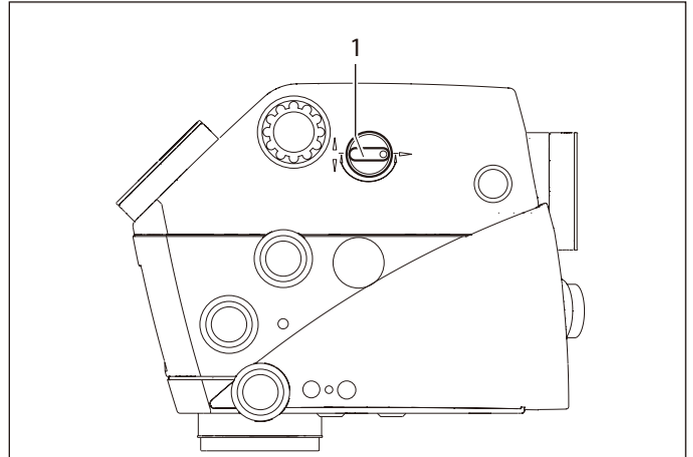
동초점 확인

- ▶ 대물렌즈 아래 작업 거리에 윤곽선이 뚜렷한 평평한 시험 대상물을 놓으십시오.
- ▶ 시험 대상물을 관찰하면서 전체 범위를 확대/축소하십시오.

! 이미지 선명도는 모든 배율에서 일정한 상태를 유지해야 합니다. 그렇지 않은 경우에는 접안렌즈의 디옵터 설정을 확인하십시오.

7.2 보조수술자 선택

7.2.1 ARveo 8용 ULT가 있는 Leica M530



- ▶ 노브(1)를 사용해 조명을 뒤쪽 보조수술자에서 측면 보조수술자로 전환하십시오.

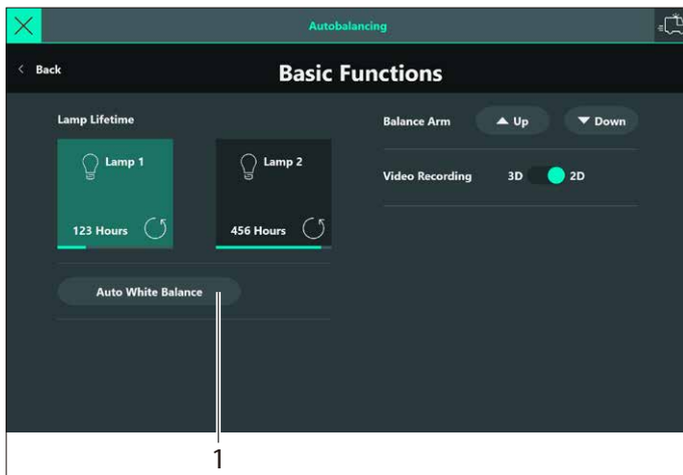
7.3 연결된 화면 제어

ARveo 8 시스템은 비디오 스트림을 위해 최대 4대의 모니터 또는 기타 대상을 연결할 수 있습니다. 구성에 따라 스탠드 모니터(2D 또는 3D 모니터)가 항상 연결되어 있습니다. 추가적으로 "DVI OUT" 및 "SDI OUT" 커넥터를 통해 외부 모니터를 연결할 수 있습니다. "SDI OUT"에 연결된 모니터는 Full HD 또는 4K일 수 있습니다.

7.3.1 Auto White Balance

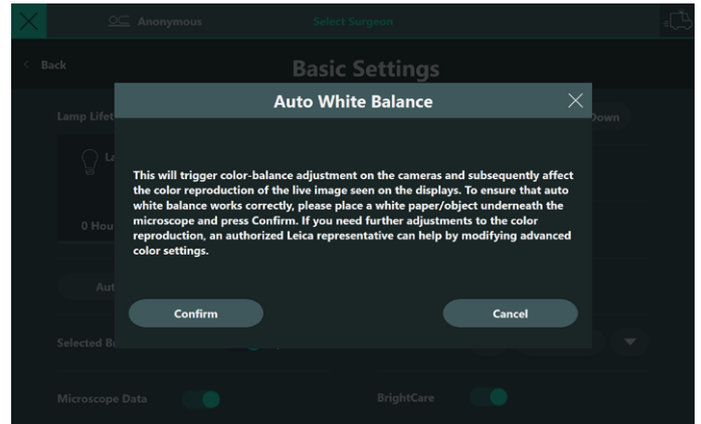
! Auto White Balance는 Whitelight 모드에서만 활성화할 수 있습니다.

- ▶ Basic Functions 메뉴를 열어 다음과 같이 Auto White Balance를 활성화하십시오.
메인 메뉴 [☰] → "Options" → "System Settings" → "Basic Functions"
- ▶ "Basic Functions" 메뉴에서 "Auto White Balance"(1)를 누르십시오.



! Leica Microsystems에서 형광 모드별로 카메라의 색상 설정을 추가로 조정할 수 있습니다. Leica Microsystems로 문의하십시오(8.12.4장, "Sales" 참조).

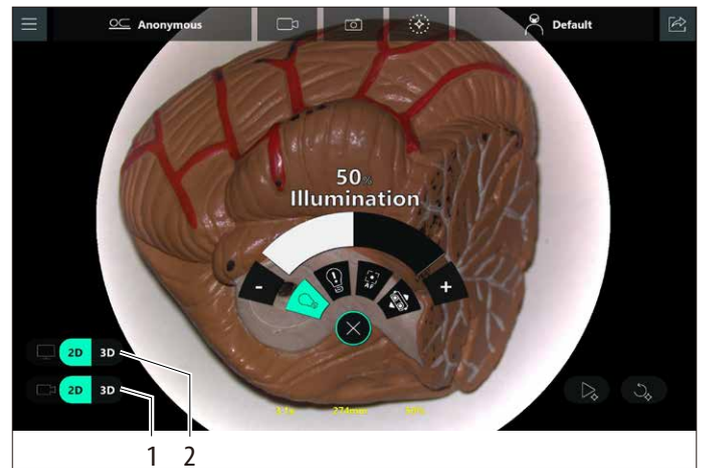
Auto White Balance 경고 대화 상자:



7.3.2 3D 4K 스탠드 모니터

3D 4K 스탠드 모니터로 시스템을 구성할 수 있습니다. 다음 사항을 준수해야 합니다.

- 이 기능을 사용하려면 "3D" 라이선스를 설치해야 합니다. 라이선스 확인 및 설치는 14.2장, "라이선스"를 참조하십시오.
- 이 모니터를 3D 모드로 사용하려면 스탠드 모니터의 3D 디스플레이 전환을 활성화해야 합니다 ("Basic Settings" 53페이지참조). 물론 2D 위치에 유지하여 이 모니터를 2D 모드로만 사용하도록 선택할 수도 있습니다.
- 또는 "Live Screen"(2)에서 3D 디스플레이로 전환할 수도 있습니다.



- 3D 녹화로 전환하려면 (1)을 누르십시오.
- 3D 디스플레이로 전환하려면 (2)를 누르십시오.

7.3.3 3D 헤드업 수술

SDI 왼쪽 및 SDI 오른쪽 커넥터에 연결된 ARveo 8 현미경에 55인치 3D 4K 카트 시스템을 추가로 연결할 수 있습니다 ("연결도" 23페이지참조).

필요한 정보는 "헤드업 현미경 수술" 제품의 사용 설명서를 참조하십시오.

! (헤드업 수술 중 모니터에 이미지가 표시되지 않을 경우에 대비하여) OC에 양안 튜브가 항상 설치되어 있어야 합니다.

7.3.4 3D 파일 내보내기

- 비디오 파일을 3D 데이터로 내보낼 수 있습니다.
- 이 기능을 사용하려면 "3D" 라이선스를 설치해야 합니다. 라이선스 확인 및 설치는 14.2 장을 참조하십시오.
- 이 기능을 활성화하려면 Basic Functions 메뉴에서 3D 녹화 전환을 활성화해야 합니다. "3D"로 설정하면 모든 비디오를 두 개의 개별 파일(왼쪽과 오른쪽)로 내보냅니다. 이 기능을 사용하면 필요한 디스크 공간이 두 배 증가합니다(10.7장, "데이터 관리" 장 참조).
- 또는 "Live Screen"(1)에서 3D 녹화로 전환할 수도 있습니다.

7.4 비디오 및 사진 내보내기 사용자 지정/준비

사용자는 이 시스템을 사용해 수술 후에 비디오와 사진을 내보낼 수 있습니다. 수술 전에 내보내기를 허용하도록 시스템을 설정해야 합니다.

7.4.1 USB 드라이브로 내보내기

! USB 저장 장치를 준비하십시오. USB 3.2 Gen 1(USB3.0) 표준만 고속 파일 전송을 보장합니다. 내보내기 단계를 따르십시오(10.5.5장, "익명 데이터 내보내기(USB 드라이브)" 참조).

7.4.2 DICOM 내보내기

이 기능을 사용하려면 DICOM 라이선스를 설치해야 합니다. 라이선스 확인 및 설치는 14.2 장을 참조하십시오.

! 아직 설치하지 않은 경우, DICOM 라이선스를 요청하기 전에 Leica Microsystems에 병원에서 이 기능을 사용할 수 있는지 기술적 타당성을 확인하십시오. Leica 서비스와 병원 IT 부서에 설치를 요청하십시오. 이 프로세스에는 병원 저장소 솔루션과 병원 정보 워크플로의 변경이 포함됩니다. 데이터를 내보내는 동안 병원 저장소 시스템에 액세스하려면 현미경이 이더넷 케이블을 통해 물리적으로 연결되어 있어야 합니다.

8 수술 전 준비

8.1 운반



경고

다음과 같은 이유로 인해 부상당할 위험이 있습니다.

- 갑작스러운 암 시스템의 측면 이동
- 기울어진 스탠드
- 가벼운 신발을 신은 경우 발이 베이스의 케이스 아래에 끼임
 - ▶ 운반하려면 항상 ARveo 8 수술현미경을 운반 위치로 옮기십시오.
 - ▶ 기기가 펼쳐진 상태로 스탠드를 이동하지 마십시오.
 - ▶ 바닥에 놓인 케이블 위로 스탠드 또는 OP 기기를 이동하지 마십시오.
 - ▶ 항상 ARveo 8 수술현미경을 밀어서 옮기고 절대로 당기지 마십시오.



주의

수술현미경이 예고 없이 움직일 수 있습니다.

- ▶ 시스템을 이동하지 않을 때는 항상 풋브레이크를 고정하십시오.

참고

운반 중 ARveo 8 수술현미경이 손상될 수 있습니다.

- ▶ 펼쳐진 상태로 스탠드를 이동하지 마십시오.
- ▶ 바닥에 놓인 케이블 위로 스탠드 또는 OP 기기를 이동하지 마십시오.

참고

갑작스러운 기울어짐으로 ARveo 8 수술현미경이 손상될 수 있습니다.

- ▶ CAN 브레이크를 해제할 때는 핸들을 잡으십시오.

- ▶ 반드시 ARveo 8를 운반 위치에 놓으십시오.

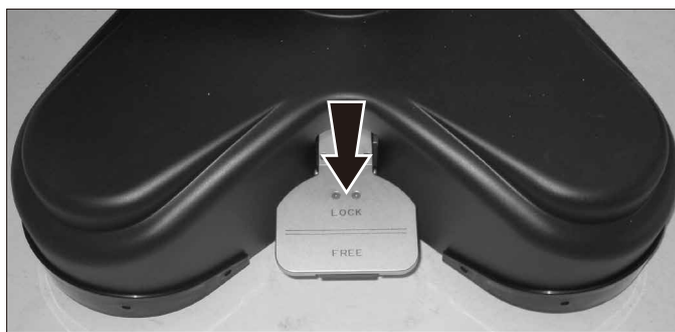


ARveo 8가 운반 위치에 있지 않은 경우 11.1장, "운반 위치"를 참조하십시오.

- ▶ 풋브레이크의 앞쪽 끝부분(FREE)을 누르십시오. 풋브레이크가 해제됩니다.



- ▶ 핸들을 사용해 ARveo 8을 움직이십시오.
- ▶ 풋브레이크의 뒤쪽 끝부분(LOCK)을 브레이크가 연결될 때까지 누르십시오.



8.2 수술대에서 위치 설정



경고

수술현미경의 아래쪽 이동으로 인한 부상 위험

- ▶ 수술 전에 스탠드에 대한 모든 준비와 조정을 완료하십시오.
- ▶ 수술 영역 위에서 액세서리를 변경하거나 현미경의 균형을 다시 맞추지 마십시오.
- ▶ ARveo 8을 재장착한 후 균형을 맞추십시오.
- ▶ 기기가 균형이 잡히지 않은 상태에서 브레이크를 풀지 마십시오.
- ▶ 수술 중 재장착하기 전에 먼저 현미경을 수술 영역 밖으로 돌리십시오.
- ▶ 수술 중에 AC/BC 밸런싱을 환자 위에서 하지 마십시오.

ARveo 8는 수술대 위에서 쉽게 위치를 설정할 수 있고 머리나 척추 수술에서 다양한 활용이 가능합니다.

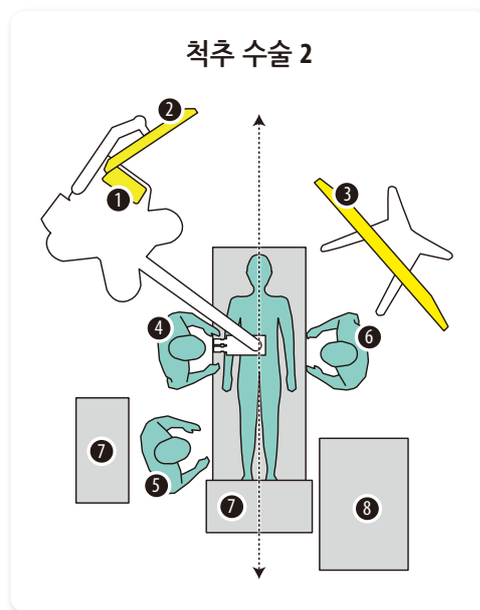
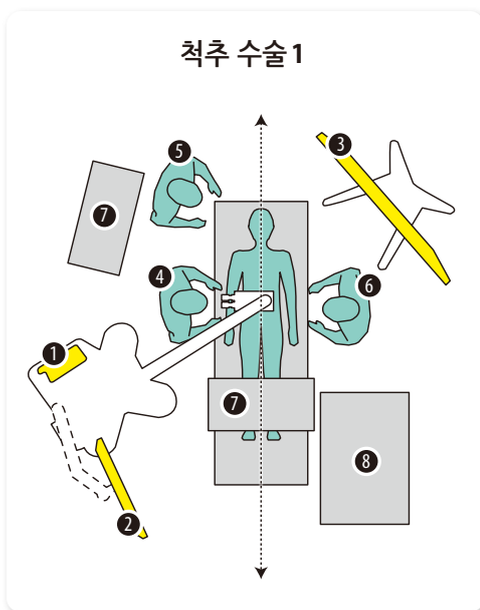
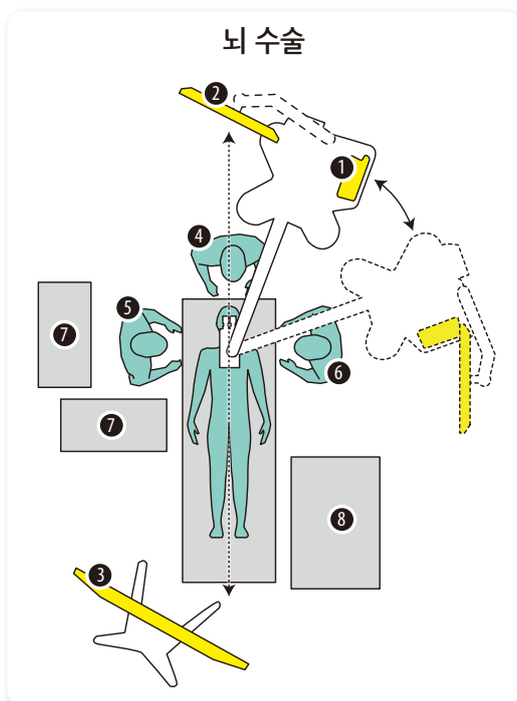
ARveo 8의 길고 높은 암 시스템은 폭넓은 위치 설정이 가능합니다.

- ▶ 풋브레이크를 해제하십시오(31 페이지 참조).
- ▶ 핸드레일을 사용해 현미경을 움직이십시오.
- ▶ 풋브레이크를 설정하십시오.
- ▶ 풋스위치를 스탠드에 끼우고 위치를 설정하십시오.
- ▶ 전원 케이블을 스탠드에 끼우십시오.
- ▶ 등전위 본딩을 스탠드에 연결하십시오.
- ▶ 현미경의 전원을 켜십시오(34 페이지 참조).
- ▶ CAN 핸들을 사용해 ARveo 8 수술현미경을 조심스럽게 수술대로 옮기고 수술에 필요한 위치에 배치하십시오.

참고

- ▶ 수술 전에 주위를 확인하십시오.
-

위치 설정 옵션 예



- ① 터치 패널
- ② 27" 또는 31" 모니터
- ③ 55" 모니터 카트
- ④ 주 수술자
- ⑤ 수술실 간호사
- ⑥ 보조 수술자
- ⑦ 테이블
- ⑧ 마취기
- ↑ 대칭 축: 각 위치를 미러링할 수 있음

8.3 시스템 켜기



경고

치명적인 감전 위험

- ▶ ARveo 8 수술현미경은 접지된 소켓에만 연결할 수 있습니다.
- ▶ 모든 기기가 적절한 위치에 있는 상태(모든 커버가 제대로 닫혀 있고 도어가 닫힌 상태)에서만 시스템을 작동하십시오.



경고

위험한 광학 적외선 및 자외선 방사로 인한 부상 위험

- ▶ 작동 중인 램프를 바라보지 마십시오.
- ▶ 눈 또는 피부 노출을 최소화하십시오.
- ▶ 적절한 차폐 장치를 사용하십시오.



경고

이과 수술 중 화상의 위험.

- ▶ 광 강도는 편안함을 느낄 수 있는 가장 낮은 수준을 사용하십시오.
- ▶ 관찰 시야는 수술 영역과 일치하도록 조정하십시오.
- ▶ 상처를 자주 세척하십시오.
- ▶ 노출된 귓바퀴 부분은 습윤 수술용 스폰지로 덮어 주십시오.



경고

수술현미경의 아래쪽 이동으로 인한 부상 위험

- ▶ 수술 전에 스탠드에 대한 모든 준비와 조정을 완료하십시오.
- ▶ 수술 영역 위에서 액세서리를 변경하거나 현미경의 균형을 다시 맞추지 마십시오.
- ▶ ARveo 8을 재장착한 후 균형을 맞추십시오.
- ▶ 기기가 균형이 잡히지 않은 상태에서 브레이크를 풀지 마십시오.
- ▶ 수술 중 재장착하기 전에 먼저 현미경을 수술 영역 밖으로 돌리십시오.
- ▶ 수술 중에 AC/BC 밸런싱을 환자 위에서 하지 마십시오.

- ▶ 현미경을 접지된 소켓에 연결하십시오.
- ▶ 현미경을 연결 해제 장치(전원 플러그)를 작동하기 어려운 위치로 두지 마십시오.
- ▶ 스탠드에 있는 전원 스위치(2)로 현미경을 전원을 켜십시오. 시스템이 부팅됩니다.
- ▶ 이제 암 시스템을 움직이고 핸들의 브레이크를 해제할 수 있습니다.
- ▶ 부팅 중에 플래그가 지정된 오류가 있는지 확인하십시오. 오류는 팝업 또는 노란색 경고 삼각형으로 표시됩니다.



- ▶ 광섬유 케이블이 광학장치 캐리어에 연결되었는지 확인하십시오.
- ▶ 필요한 경우 컨트롤 유닛의 키(1)를 사용해 조명을 켜십시오.



부팅 중에 화면이 검게 변하고 팝업 메시지가 표시될 수 있습니다. 이 프로세스는 약 2분 정도 걸릴 수 있습니다. 현미경이 작동하고 "Autobalancing" 화면이 표시될 때까지 이 프로세스를 실행하십시오.



꼭 필요할 때까지 조명을 켜지 마십시오. 조명 없이도 시스템의 자동 밸런싱과 드레이핑을 수행할 수 있습니다.



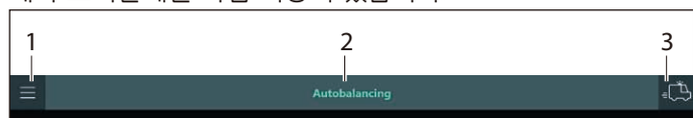
경고

- ▶ 수술 전에 수술 전 결함이 발견된 경우 기기를 사용하지 마십시오.



8.4 터치 패널의 제목 표시줄

제목 표시줄에는 다음 기능이 있습니다.



메인 메뉴(1)

현미경 설정, 핸들 구성, 문제 목록, 기록된 수술 데이터에 액세스할 수 있습니다.

제목(2)

수술 전 워크플로 단계: 자동 밸런싱, 수술자 프로필 선택 등

비상 버튼(3)



경고

비상 버튼을 누를 경우 시스템의 균형이 보장되지 않습니다. 그 결과 암 시스템이 갑자기 움직여 부상을 당할 위험이 있습니다.

- ▶ 광학장치 캐리어가 환자에게 떨어질 수 있습니다.
- ▶ 브레이크에서 발을 뗄 때 광학장치 캐리어가 예기치 않게 움직일 수 있습니다.

비상 버튼(3)을 누르면 "Auto Balancing" 및 "Selecting the surgeon profile"의 후속 단계를 건너뛰고 즉시 수술을 시작할 수 있습니다. 이 경우 기본 수술자 프로필이 선택되는데, 조정할 수는 있지만 변경할 수는 없습니다. 자동 밸런싱을 건너뛰면 기존 밸런싱이 그대로 적용되지만, 현미경의 균형이 맞지 않을 위험이 있습니다.

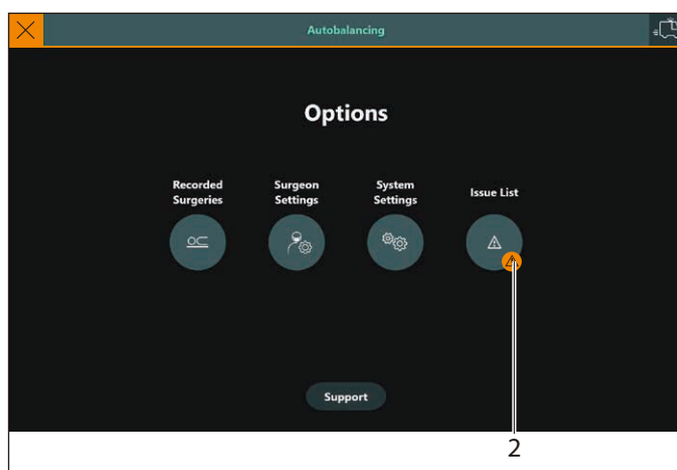
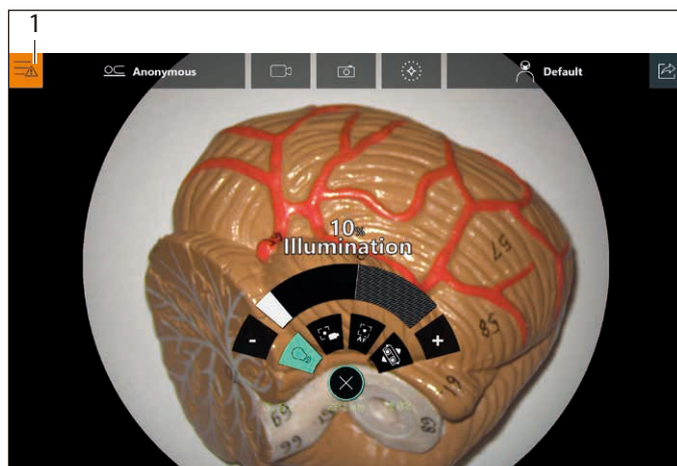
8.5 오류 확인(문제 목록)

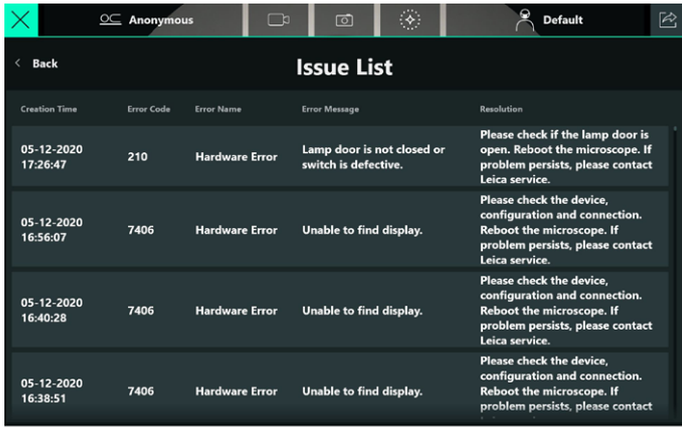
- ▶ 패널에서 경고/고장/오류 메시지를 확인하십시오. 17.3장, "컨트롤 유닛의 오류 메시지"의 오류 설명을 참조하십시오.

경보 우선순위 레벨

- 즉각적인 주의가 필요한 오류/경고는 팝업으로 표시됩니다.
- 주의가 필요한 오류/경고는 메인 메뉴에서 문제 목록(2)을 가리키는 주황색 삼각형(1)으로 표시됩니다.
- 사용자가 문제 목록을 열면 주황색 삼각형이 사라집니다.
- 모든 오류/경고는 "문제 목록"에서 확인할 수 있습니다 (17.4장, "문제 목록" 참조).
- 문제 목록에는 항상 이전의 모든 오류가 표시됩니다.

예:





참고

오래된 램프가 새 램프로 표시될 위험이 있습니다. 실수로 리셋하면 램프 시간 카운터가 잘못된 시간을 표시할 위험이 있습니다.

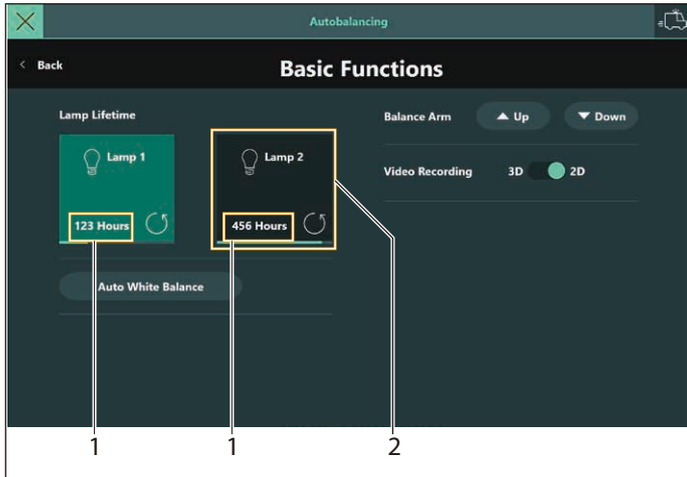
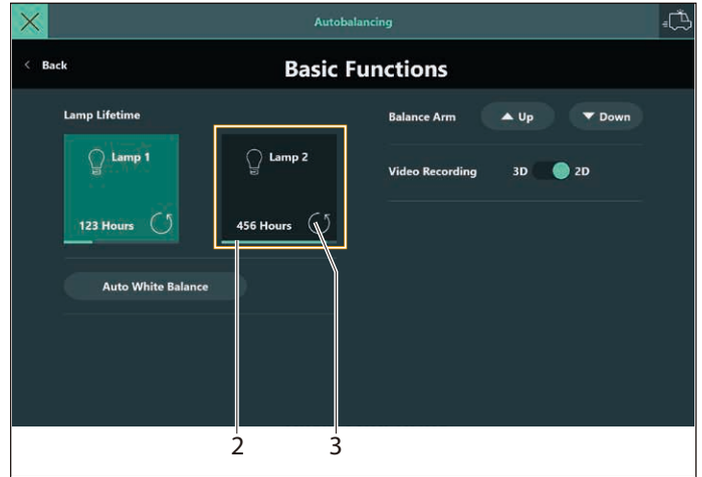
▶ 램프를 변경하려면 리셋 아이콘(3)이 아닌 전체 버튼(2)을 누르십시오.

실수로 리셋 아이콘(3)을 누른 경우

▶ 카운터를 리셋할지 묻는 메시지가 나타나면 NO를 누르십시오.

8.6 램프 확인

- ▶ "Basic Functions" 메뉴를 열어 다음과 같이 램프를 확인하십시오.
메인 메뉴 → "Options" → "System Settings" → "Basic Functions"
- ▶ 두 램프 시간 카운터(1)를 모두 확인하십시오.
충분한 조명 성능을 위해서는 지속 시간이 500시간을 넘지 않아야 합니다. FL400/GLOW400 사용 시 150시간을 초과하지 않아야 합니다.



메인 제논 조명이 고장 난 경우 "Basic Functions" 화면에서 "Lamp 2"(2) 버튼을 사용할 수 있습니다.

- ! ▶ 결함이 있는 램프를 기회가 있을 때 교체하십시오.
- ▶ 한 개의 제논 램프만 작동하는 경우 절대로 수술을 시작하지 마십시오.

! 제논 램프의 밝기가 줄어들어 더 이상 충분하지 않으면 대화 창이 알려줍니다(다른 모든 애플리케이션). 교체용 램프를 준비해 놓는 것이 좋습니다.

수동으로 백업 조명으로 변경(비상 시에만 사용)

- ▶ 스크류 노브(3)를 열고 조명 장치에 있는 램프 인서트를 위한 액세스 도어(2)를 열어주십시오.
- 푸시 버튼(1)이 녹색으로 깜박입니다.



주의

- 뜨거운 램프 인서트가 화상을 일으킬 수 있습니다.
- ▶ 뜨거운 램프 인서트는 만지지 마십시오.

- ▶ 램프 쿼 체인저(4)를 위 또는 아래로 밀어주십시오.



8.7 시스템 균형 설정

8.7.1 재시작 후 ARveo 8의 자동 밸런싱



경고

- 밸런싱 과정에서 현미경 움직임으로 인한 부상 위험
- ▶ 밸런싱 중에는 현미경 바로 옆에 서있지 마십시오.



경고

수술현미경의 아래쪽 이동으로 인한 부상 위험

- ▶ 수술 전에 스탠드에 대한 모든 준비와 조정을 완료하십시오.
- ▶ 수술 영역 위에서 액세서리를 변경하거나 현미경의 균형을 다시 맞추지 마십시오.
- ▶ ARveo 8을 재장착한 후 균형을 맞추십시오.
- ▶ 기기가 균형이 잡히지 않은 상태에서 브레이크를 풀지 마십시오.
- ▶ 수술 중 재장착하기 전에 먼저 현미경을 수술 영역 밖으로 돌리십시오.
- ▶ 수술 중에 AC/BC 밸런싱을 환자 위에서 하지 마십시오.



경고

위험한 광학 적외선 및 자외선 방사로 인한 부상 위험

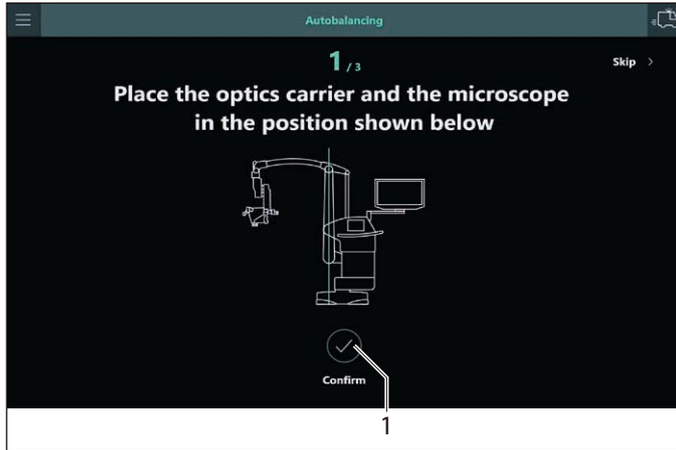
- ▶ 작동 중인 램프를 바라보지 마십시오.
- ▶ 눈 또는 피부 노출을 최소화하십시오.
- ▶ 적절한 차폐 장치를 사용하십시오.

참고

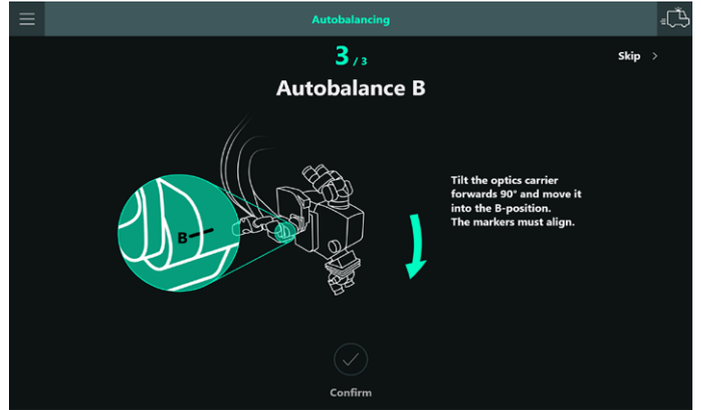
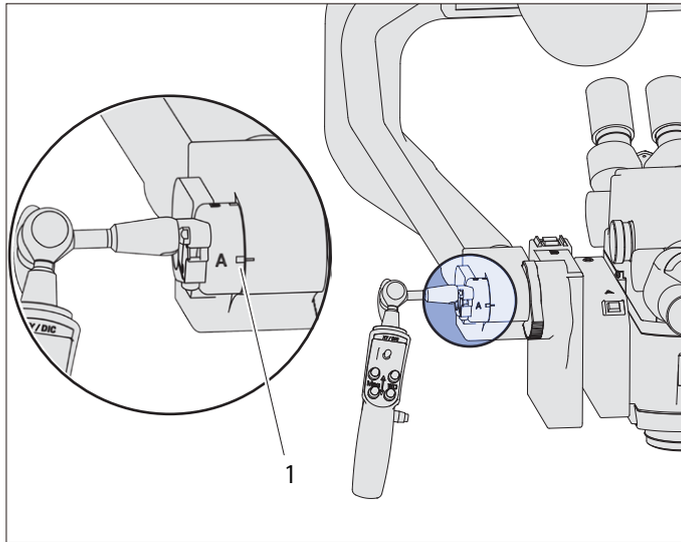
- ▶ 운반 잠금 장치가 해제되었는지 확인하십시오 (13 페이지, 항목 11).

- ▶ 현미경 전원을 켜십시오(8.3장, "시스템 켜기" 참조).
- ▶ 필요한 모든 액세서리가 설치되어 있고 허용된 중량 범위에 있는지 확인하십시오("사양" 100페이지 참조).
- ▶ 액세서리를 작업 위치로 맞추십시오.

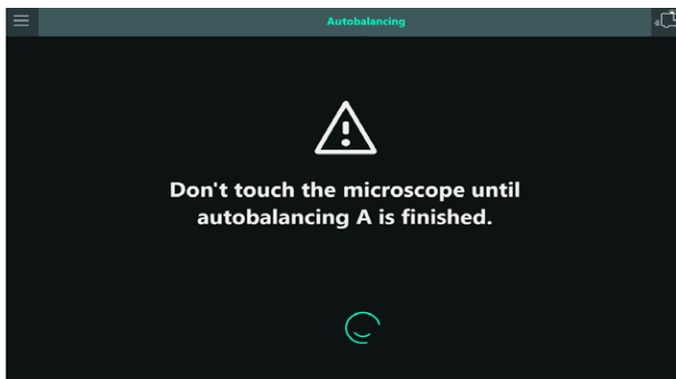
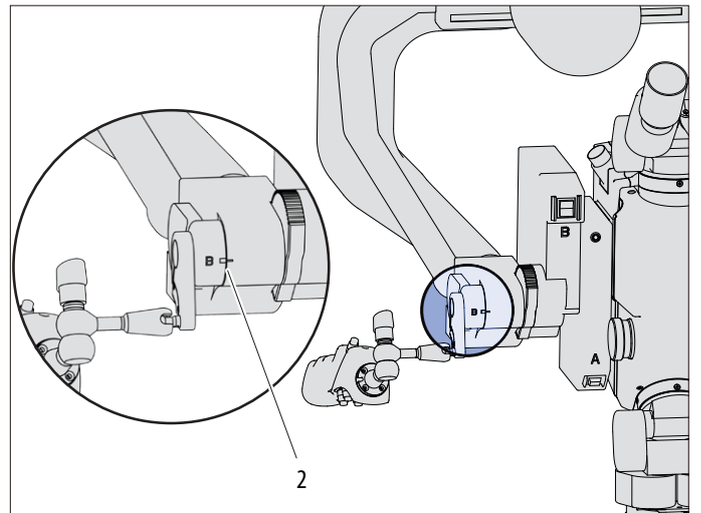
터치 패널 모니터에 다음 대화 상자가 표시됩니다.



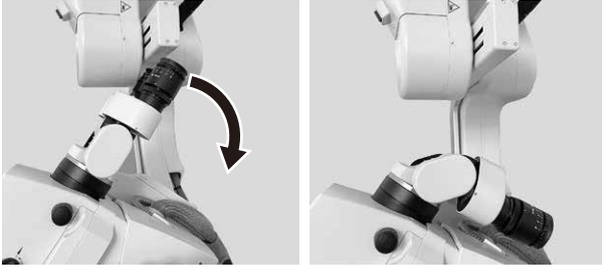
- ▶ 화면의 지침을 따르십시오.
- 수직 얇은 수직 위치에 있어야 합니다.
- ▶ 각 단계가 수행되면 터치 패널의 "Confirm"(1) 또는 컨트롤 유닛의 "Autobalance" 키를 누르십시오.
- ▶ CAN 핸들에 있는 "All Brakes" 버튼을 누르고 광학장치 캐리어를 A 위치로 움직이십시오.
- 표시(1)은 반드시 A를 향해야 합니다.
- ▶ 터치스크린의 확인 버튼을 누르십시오.



- ▶ 뒤쪽 보조수술자 튜브와 측면 보조수술자 튜브가 수술 중에 사용되는 위치에 있는지 확인하십시오.
- ▶ CAN 핸들에 있는 "All Brakes" 버튼을 누르고 광학장치 캐리어를 앞으로 90° 기울인 다음 B-위치로 움직이십시오.
- 표시(2)은 반드시 B를 향해야 합니다. B 위치로 이동한 후에는 자동 밸런싱이 완료될 때까지 광학장치 캐리어가 차단됩니다.
- ▶ 터치스크린의 확인 버튼을 누르십시오.



- ! ▶ 뒤쪽 보조수술자 튜브가 이동을 B 위치로 고정하면 아래쪽으로 기울어집니다.



- ▶ B 밸런싱이 끝나면 보조수술자 튜브를 원래 위치로 되돌리십시오.



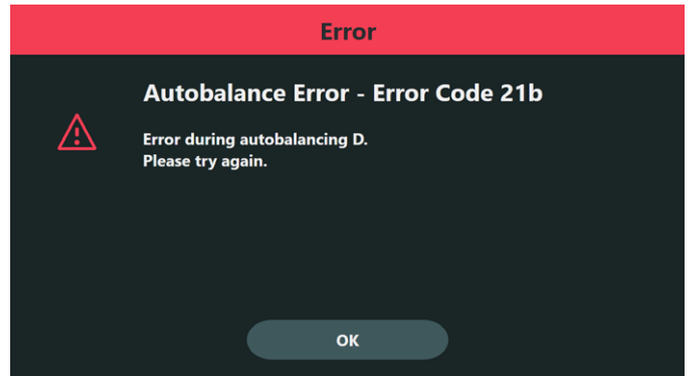
밸런싱 과정이 진행되는 동안 푸시 버튼이 녹색으로 깜박이고 신호음이 울립니다.

음향 신호가 멈추고 자동 밸런싱 푸시 버튼이 깜박이지 않으면 밸런싱이 완료된 것입니다.

대화 상자에 밸런싱이 완료되었음이 표시됩니다.

- ▶ "Close" 버튼을 누르거나 5초 후 대화 상자가 자동으로 닫힐 때까지 기다리십시오.
- ▶ 밸런싱을 확인하십시오.
- ▶ CAN 핸들의 "All Brakes" 버튼을 누르고 현미경을 위치를 정하십시오.

자동 밸런싱 과정을 성공적으로 완료할 수 없는 경우 다음 오류 메시지가 나타납니다(예).



- ▶ 필요한 경우 자동 밸런싱 푸시 버튼을 사용해 자동 밸런싱 과정을 반복하십시오(8.7.2장, "수술 중 ARveo 8의 자동 밸런싱" 참조).

자동 밸런싱 건너뛰기

- 경고**
"Skip"을 누르거나 비상 버튼을 눌러 자동 밸런싱을 건너뛰면 암 시스템이 갑자기 움직여 부상을 당할 위험이 있습니다.
- ▶ 광학장치 캐리어가 환자에게 떨어질 수 있습니다.
 - ▶ 브레이크에서 발을 뗄 때 광학장치 캐리어가 예기치 않게 움직일 수 있습니다.

현미경의 밸런싱을 완료했고 광학장치 캐리어를 변경하지 않은 경우에만 자동 밸런싱을 건너뛸 수 있습니다.

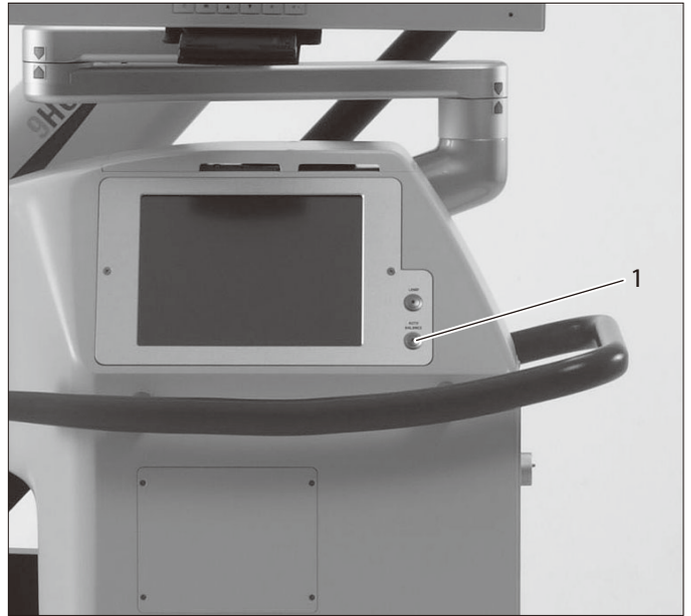
- ▶ "Skip"(1)을 누르십시오.



메인 메뉴 또는 비상 버튼을 눌러 자동 밸런싱이 중단되면 경고 메시지가 나타납니다.

8.7.2 수술 중 ARveo 8의 자동 밸런싱

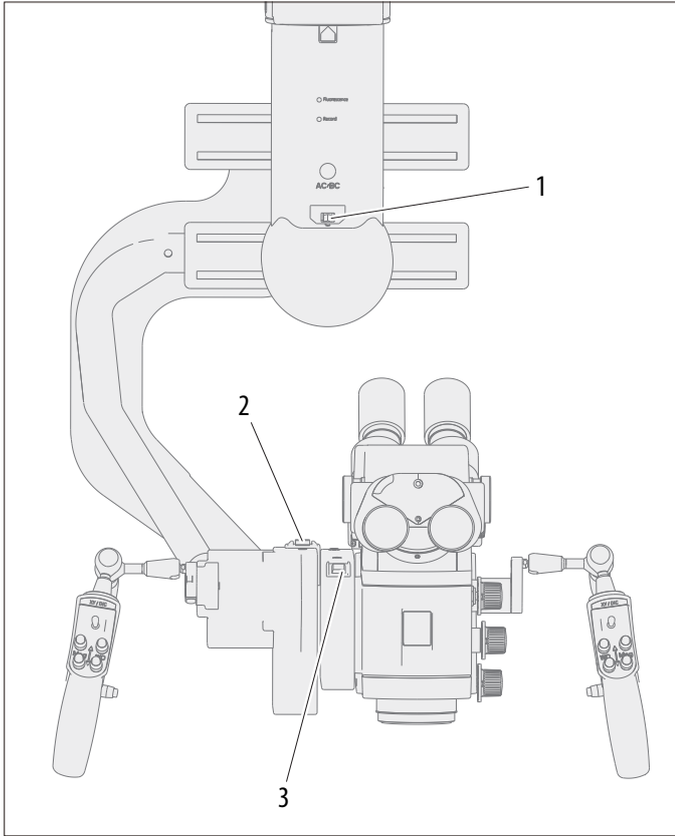
- !** 자동 밸런싱 과정은 컨트롤 유닛의 하드웨어 버튼으로 언제든지 시작할 수 있습니다. 표시되는 메시지는 별도의 창에 표시됩니다.
- ▶ 컨트롤 유닛에서 자동 밸런싱 푸시 버튼(1)을 누르십시오. 밸런싱 절차를 진행하는 동안에는, 푸시 버튼이 녹색으로 빛나고 음향 신호가 울립니다(서비스 메뉴에서 비활성화할 수 있습니다).



38 페이지의 화면이 팝업 메뉴로 표시됩니다. 팝업 메뉴는 오른쪽 상단에 있는 십자 표시를 눌러 언제든지 종료할 수 있습니다 X.

8.7.3 ARveo 8의 수동 밸런싱

수동으로 밸런싱을 하기 위해 (1), (2), (3) 스위치를 사용해 축을 수동으로 움직일 수 있습니다.

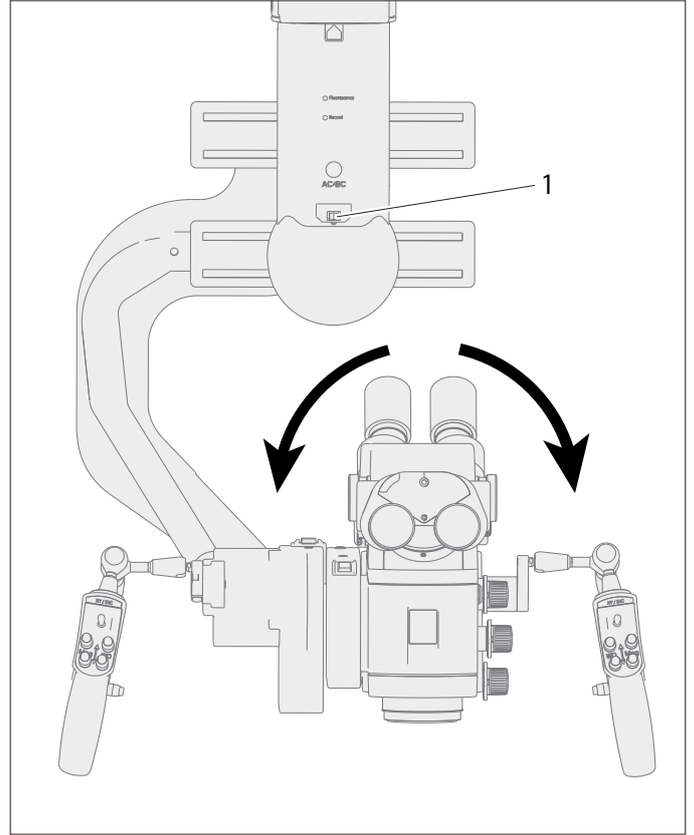


- 1 C 방향
- 2 B 방향
- 3 A 방향

! 수동 밸런싱을 하는 과정에 액세서리가 현미경에 부딪히지 않도록 주의하십시오.

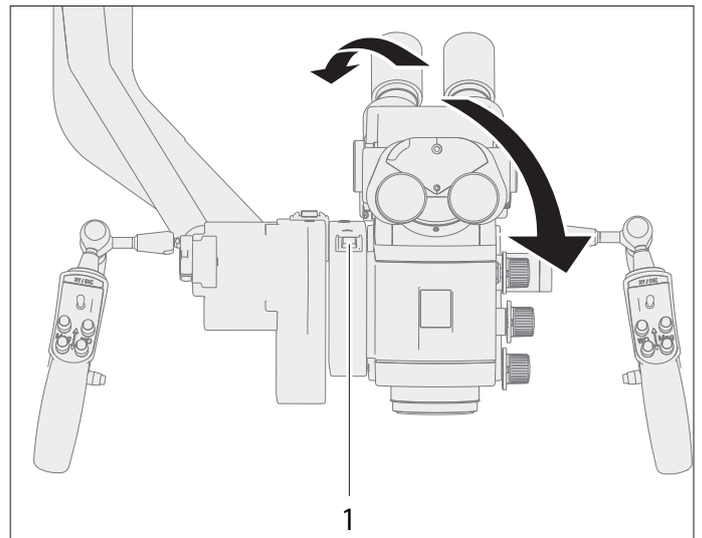
- ▶ 밸런싱을 확인하십시오.
- ▶ CAN 핸들의 "All Brakes" 버튼을 누르십시오.

광학장치 캐리어를 좌/우로 기울이기



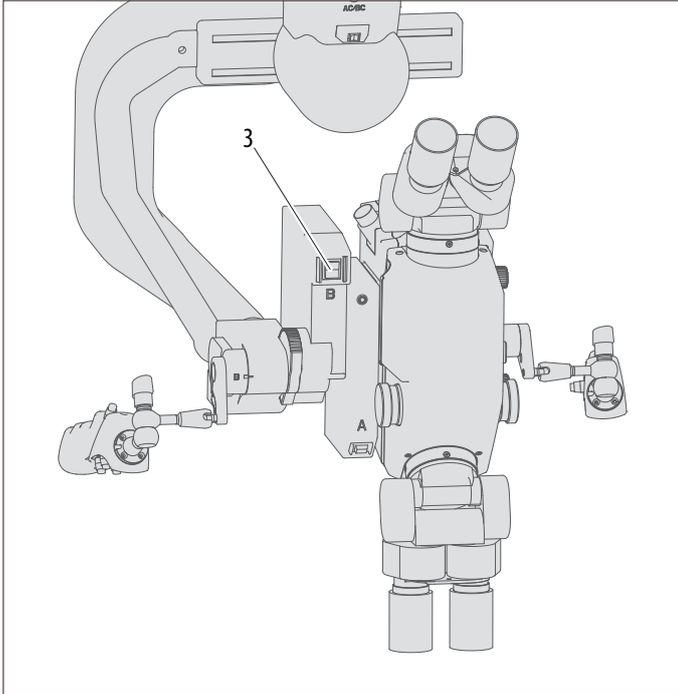
- ▶ 스위치(1)를 사용해서 광학장치 캐리어가 균형이 맞춰질 때까지 C축을 움직이십시오.
- 우측으로 기울여지는 광학장치 캐리어 스위치를 좌측으로 움직임
- 좌측으로 기울여지는 광학장치 캐리어 스위치를 우측으로 움직임

광학장치 캐리어를 앞/뒤로 기울이기



- ▶ 스위치(1)를 사용해서 광학장치 캐리어가 균형이 맞춰질 때까지 A축을 움직이십시오.
- 뒤쪽으로 기울여지는 광학장치 캐리어 A축을 앞으로 움직임
- 앞쪽으로 기울여지는 광학장치 캐리어 A축을 뒤로 움직임

광학장치 캐리어를 B 위치에서 앞/뒤로 기울이기



- ▶ 스위치(3)를 사용해서 광학장치 캐리어가 균형이 맞춰질 때까지 B축을 움직이십시오.
뒤쪽으로 기울여지는 광학장치 캐리어 B축을 앞으로 움직임
앞쪽으로 기울여지는 광학장치 캐리어 B축을 뒤로 움직임

- ! 현미경을 수동으로 균형을 조정할 수 없다면 액세서리의 중량 및/또는 위치가 허용 범위를 넘은 것일 수 있습니다.
▶ 중량을 허용된 범위로 줄이거나 늘리고/또는 측면 보조의 위치를 최적화 하십시오.

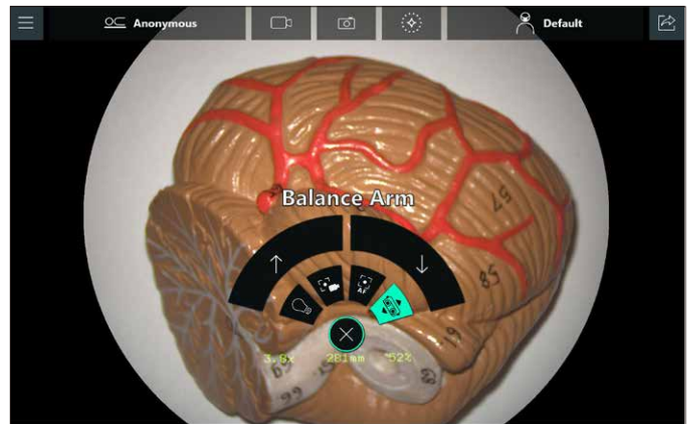
8.7.4 수동으로 D 밸런싱 조정

스탠드의 초기 중량(1)은 수술현미경과 설치된 액세서리의 중량을 보상합니다.

- ! 현미경에 멸균 드레이프를 설치한 뒤에는 D 밸런싱 조정이 필요할 수 있습니다.



- ▶ 라이브 화면의 빠른 액세스에서 "Up ↑", "Down ↓"을 사용해 스탠드의 D 밸런스를 수정하십시오.



- 현미경이 너무 무거움 ↑ 누름
- 현미경이 너무 가벼움 ↓ 누름

- ! 서로 다른 중량의 액세서리를 사용할 때 D 축을 밸런싱 하는 경우에는 D 축의 중량 디스크를 그에 따라 조정할 수 있습니다(아래 참조).

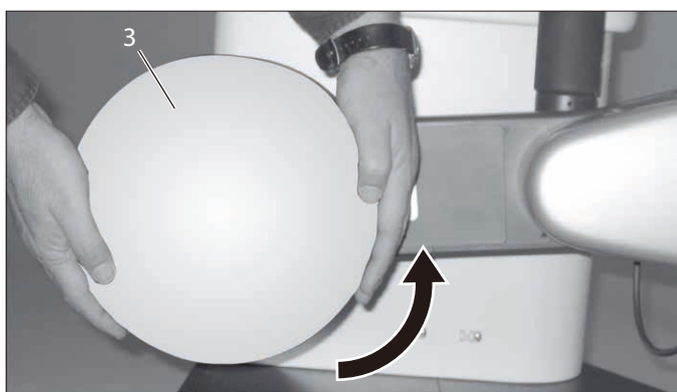
! 또는 메인 메뉴  → "Options" → "System Settings" → Basic Functions "Up" 및 "Down"을 사용해 이 구성을 만들 수 있습니다.

8.7.5 D 축에서 중량 디스크 교체

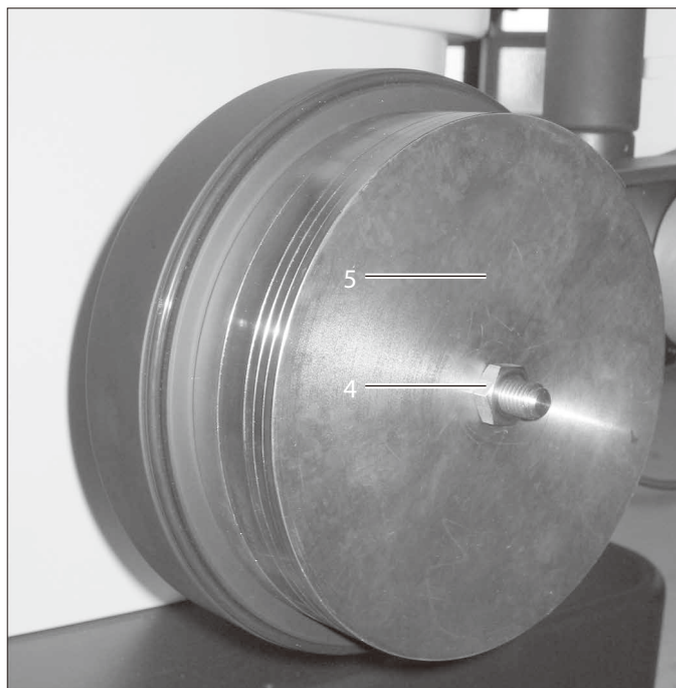
! ARveo 8가 사용 중인 액세서리를 밸런싱 할 수 없으면 D-축에 중량 디스크를 추가하거나 빼야 합니다.

⚠ 주의
중량 디스크 또는 커버 떨어짐으로 인한 부상 위험.
▶ 중량 디스크를 교체할 때는 중량 디스크 또는 커버 바로 아래에 발이 위치하지 않도록 하십시오.

▶ 축에서 커버(3)를 분리하십시오.



▶ 육각 너트(4)를 풀어주십시오.



▶ 디스크(5)를 추가하거나 제거하십시오.

D 축 휠의 평형추 개수		광학장치 캐리어 하중	
무거움	가벼움	최소	최대
2	0	6.7 kg	10.0 kg
2*	1*	7.3 kg	10.8 kg
2	3	8.6 kg	12.2 kg

* 표준 구성

- ▶ 육각 너트(4)를 조여주십시오.
- ▶ 커버(3)를 다시 부착하십시오.

8.8 시스템 드레이핑



경고

감염 위험

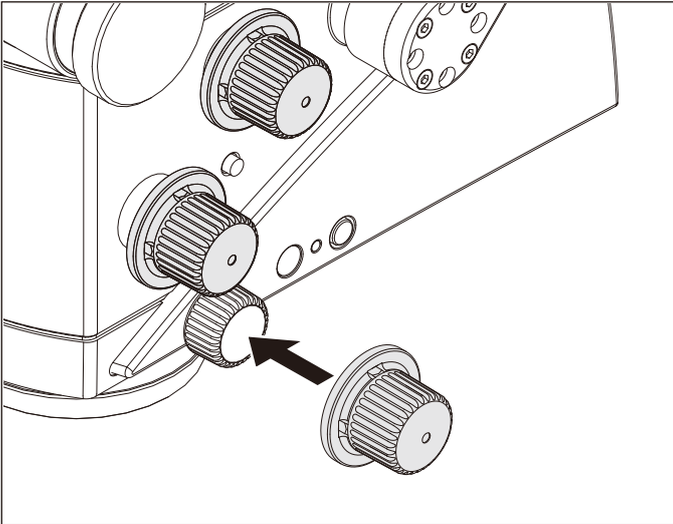
- ▶ 항상 멸균 컨트롤 및 멸균 드레이프와 함께 ARveo 8 수술현미경을 사용하십시오.

8.8.1 회전 버튼 커버



일회용 멸균 드레이프를 사용할 때는 커버도 함께 사용하십시오. 컨트롤을 잡기가 더 편합니다.

- ▶ 배울, 작업 거리 및 Autolris 수동 오버라이드 노브에 증기 멸균 가능한 커버를 끼우십시오.



- ▶ 액세서리에도 증기 멸균 가능한 커버를 부착하십시오 (액세서리가 있는 경우).

8.8.2 풋스위치 커버



풋스위치를 비닐 백으로 감싸면 먼지로부터 보호할 수 있습니다.

8.8.3 스탠드용 멸균 드레이프



액세서리 섹션에 명시된 Leica에서 테스트를 마친 멸균 드레이프만 사용하십시오.



주의

감염 위험

- ▶ 멸균 드레이프가 비멸균 구성품과 접촉하지 않도록 스탠드 주위에 충분한 공간을 두십시오.

- ▶ CAN 핸들에 있는 "All Brakes" 기능을 활성화하고 암 시스템을 펼치십시오.
- ▶ 멸균 장갑을 착용하십시오.
- ▶ 모든 멸균 컨트롤을 장착하십시오.
- ▶ 멸균 드레이프를 조심해서 열고 ARveo 8 수술현미경의 암 시스템이 펼쳐진 부분을 모두 덮어주십시오.
- ▶ 보호 글래스(옵션)를 대물렌즈 위에 고정하십시오.
- ▶ 제공된 리본으로 멸균 드레이프를 과도하게 조이지 마십시오. 기기가 쉽게 움직여야 합니다.
- ▶ 기기가 쉽게 움직이는지 확인하십시오.



멸균 드레이프 제조사가 제공한 지침을 따르십시오.



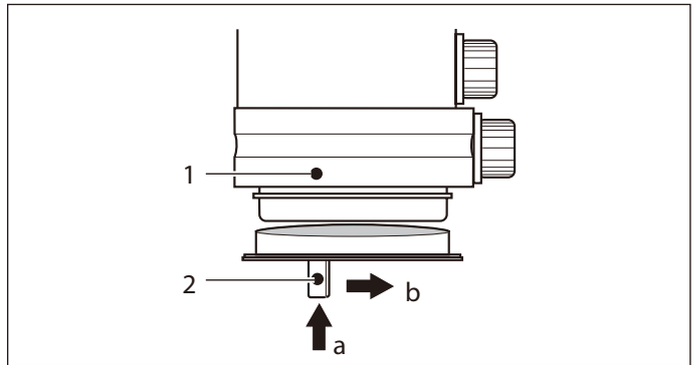
드레이프 설치 방법에 대한 비디오 자습서를 보려면 QR 코드를 스캔하십시오.



드레이프는 항상 보호 글래스와 함께 사용하십시오.

8.8.4 대물렌즈에 보호 글래스 부착

- ▶ 멸균 보호 글래스를 광학장치 캐리어에 올리고 ARveo 8에 있는 표시(1)와 보호 글래스(2)가 일치되게 하십시오.



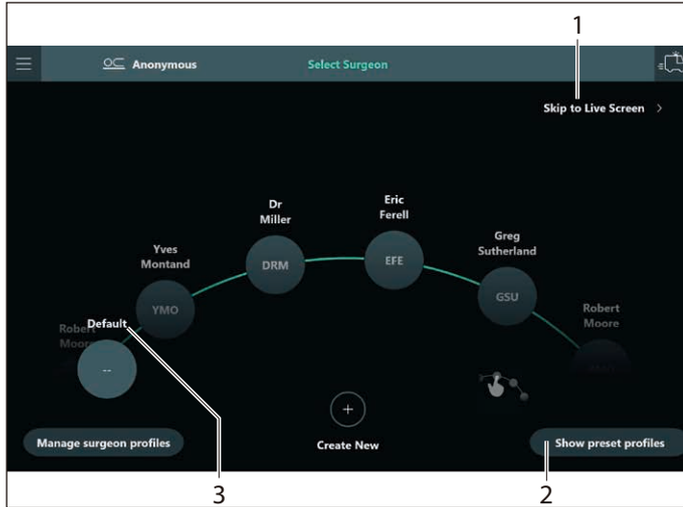
- ▶ 보호 글래스를 (a) 방향으로 베요넷 마운트에 끼우십시오.
- ▶ 보호 글래스를 (b) 방향으로 돌려서 고정하십시오.

8.9 수술자 프로필

8.9.1 수술자 프로필 선택

"Select surgeon" 메뉴는 다음과 같이 액세스할 수 있습니다.

- 시스템 시작 후 자동 밸런싱 직후
- 또는 -
- 사용자가 "End surgery" 화면에서 "New surgery"를 누른 후 사용자는 "휠"에서 수술자 프로필을 선택할 수 있습니다.



5개 이상의 프로필이 정의된 경우 사용자는 손가락으로 드래그하여 정의되고 활성화된 모든 프로필을 회전할 수 있습니다. 프로필은 이름을 기준으로 알파벳순으로 정렬됩니다. 목록은 "무한"입니다. 즉, 목록의 마지막 항목 다음에 첫 번째 항목이 다음 항목으로 나타납니다. 프로필이 4개 미만인 경우 드래그할 필요나 옵션이 없습니다. 항목 중 하나를 누르면 가운데로 이동하고 다음 화면이 표시됩니다(라이브 수술 화면).

사용자가 "Default"(3) 또는 "Skip to Live Screen"(1)을 누르면 기본 수술자 프로필이 선택됩니다. 기본 설정의 변경은 즉시 적용되지만 저장되지는 않습니다. 즉, 이 기본 프로필을 사용하는 다음 수술은 원래의 초기 설정으로 다시 시작됩니다.

사전 설정 프로필

사용자가 "Show preset profiles"(2)를 누르면 설치된 라이선스에 따라 사전 설정 프로필 목록이 나타납니다.



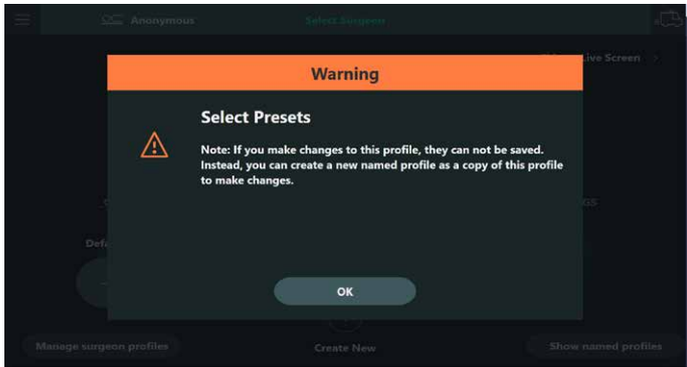
사전 설정 이름	사전 설정 약어	사전 설정의 핸들 구성	설치된 라이선스에 따라 다름
_Vascular	VAS	왼쪽 조이스틱: <ul style="list-style-type: none"> • 왼쪽: GLOW800 • 오른쪽: Play Loop • 아래: Prior Loop • 위: 비어 있음 오른쪽 조이스틱: <ul style="list-style-type: none"> • 기본값 	"GLOW800"
_Vascular+IGS	VA+	왼쪽 조이스틱: <ul style="list-style-type: none"> • 왼쪽: GLOW800 • 오른쪽: Play Loop • 아래: Prior Loop • 위: 비어 있음 오른쪽 조이스틱: <ul style="list-style-type: none"> • 왼쪽: IGS Left • 오른쪽: IGS Right • 위: IGS Up • 아래: IGS Down 	"GLOW800"
_Tumor	FL4	왼쪽 조이스틱: <ul style="list-style-type: none"> • 왼쪽: FL400 위, 아래, 오른쪽: 비어 있음	"FL400"
_Tumor+IGS	FL4+	왼쪽 조이스틱: <ul style="list-style-type: none"> • 왼쪽: FL400 위, 아래, 오른쪽: 비어 있음 오른쪽 조이스틱: <ul style="list-style-type: none"> • IGS(위 참조) 	"FL400"
_FL560	FL5	왼쪽 조이스틱: <ul style="list-style-type: none"> • 왼쪽: FL560 위, 아래, 오른쪽: 비어 있음	"FL560"

사전 설정 이름	사전 설정 약어	사전 설정의 핸들 구성	설치된 라이선스에 따라 다름
_IGS	IGS	왼쪽 조이스틱: • 왼쪽: IGS Left • 오른쪽: IGS Right • 위: IGS Up • 아래: IGS Down 오른쪽 조이스틱: • 기본값	

이 프로필을 사용하는 방법에는 두 가지가 있습니다.

직접 사용

이 경우 프로필을 사용하고 수정할 수 있지만 사용자 설정의 변경은 저장되지 않습니다. 즉, 이 프로필을 사용하는 다음 수술에는 동일한 기본 설정이 적용됩니다. 이 프로필 중 하나를 선택하면 사용자에게 이 사실을 알리는 팝업이 나타납니다.

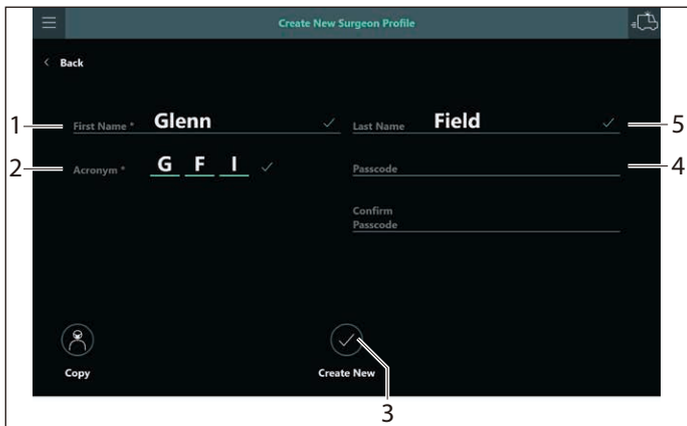


복사본으로 사용

사용자는 "프로필에서 복사" 기능을 사용해 이 사전 설정의 복사본으로 새 프로필을 만들 수 있습니다. 다음 섹션을 참조하십시오.

새 수술자 만들기

- ▶ "Create New Surgeon Profile" 대화 상자에서 이름(1)과 고유한 3글자 약어(2) 등 수술자 프로필의 필수 데이터를 입력하십시오.

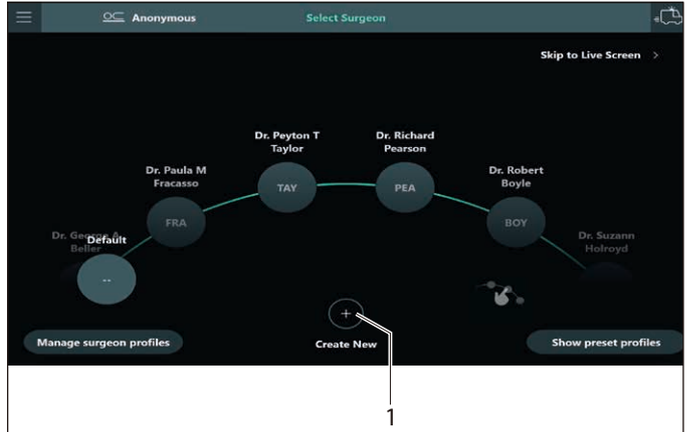


- ▶ 다른 항목은 선택적으로 입력하십시오. 성(5)과 필요한 경우 의도하지 않은 변경으로부터 이 프로필을 보호하기 위한 패스코드(4)를 입력하십시오.
- ▶ "Create New"(3)를 눌러 새 프로필을 만들면 제목 표시줄에 새로 만든 수술자 프로필이 활성 프로필로 표시되는 "Live surgery" 화면이 나타납니다.

기존 수술자 프로필에서 복사

기존 프로필의 복사본으로 새 프로필을 만들려면

- ▶ "Select surgeon" 대화 상자에서 "Create New"(1)를 누르십시오.



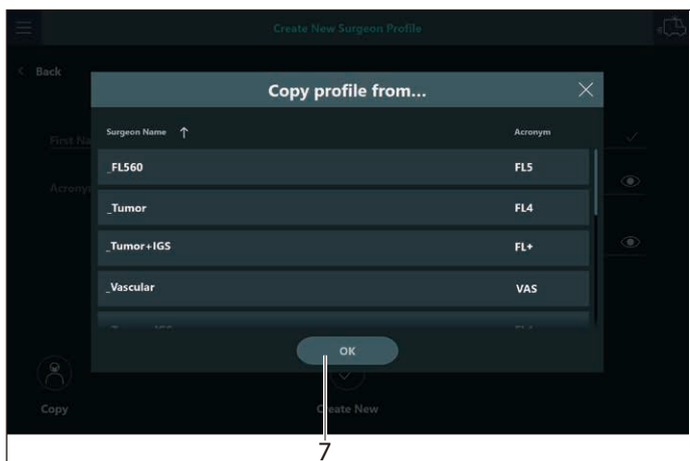
- ▶ "Create New Surgeon Profile" 대화 상자에서 이름(1)과 고유한 3글자 약어(2) 등 수술자 프로필의 필수 데이터를 입력하십시오.



- ▶ 다른 항목은 선택적으로 입력하십시오. 성(6)과 필요한 경우 의도하지 않은 변경으로부터 이 프로필을 보호하기 위한 패스코드(5)를 입력하십시오.

- ▶ "Copy"(3)를 누르십시오.

기존 프로필 목록이 기본 사전 설정 프로필과 함께 먼저 나타납니다.



! 사전 설정과 기존 수술자 프로필 중에서 선택할 수 있습니다.

- ▶ 복사할 항목을 선택하고 "OK"(7)를 누르거나 ✕ 아이콘으로 취소하십시오.
- ▶ "Create New"(4)를 눌러 새 프로필을 만들면 제목 표시줄에 새로 만든 수술자 프로필이 활성 프로필로 표시되는 "Live surgery" 화면이 나타납니다.

! 이름을 변경하거나 패스코드를 삭제하는 등 기존 수술자 프로필을 변경하려는 경우 기존 프로필의 복사본으로 새 프로필을 만들고 기존 프로필을 숨길 수 있습니다.

수술자 프로필에 변경 사항 적용

그런 다음 선택한 수술자 프로필로 "Live screen"에서 계속 진행할 수 있습니다. 사전 설정 또는 기본 프로필을 선택하지 않은 경우, 사용자 설정에 변경 사항이 적용된 후 시스템에서 변경 사항을 프로필에 저장할지 여부를 묻습니다.



No, only use now (1)

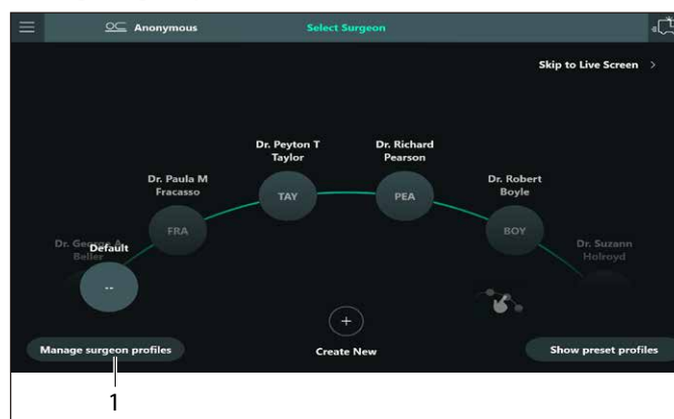
설정이 현재 수술에 적용되지만 다음에 사용자가 이 프로필을 선택하면 현재 설정으로 되돌아갑니다.

Yes, change in profile (2)

설정이 시스템에 저장되고, 다음 수술에서 이 프로필을 선택하면 변경된 설정이 적용됩니다.

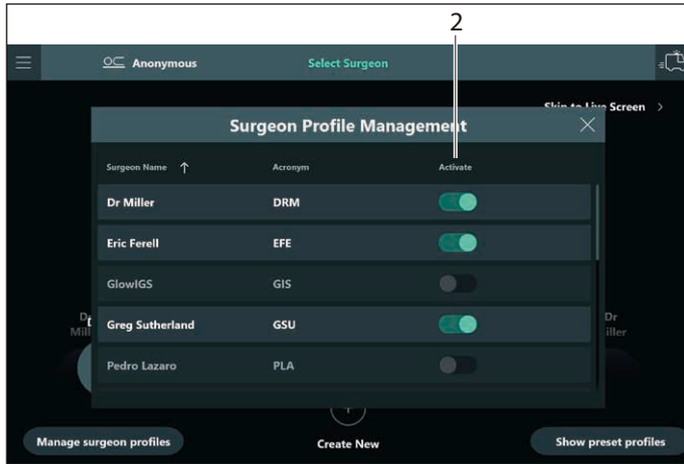
수술자 프로필 비활성화 또는 재활성화

또한 모든 사용자는 수술자 프로필을 비활성화하거나 다시 활성화할 수 있습니다. 그러려면 "Select surgeon" 화면에서 "Manage surgeon profiles"(1)를 누르십시오.



사용자가 프로필을 선택하고 토글(2)을 눌러 프로필을 비활성화하거나 다시 활성화할 수 있는 대화 상자가 나타납니다.

프로필을 비활성화하거나 다시 활성화하려면 확인 대화 상자(3)에서 "OK"를 눌러 확인해야 합니다.

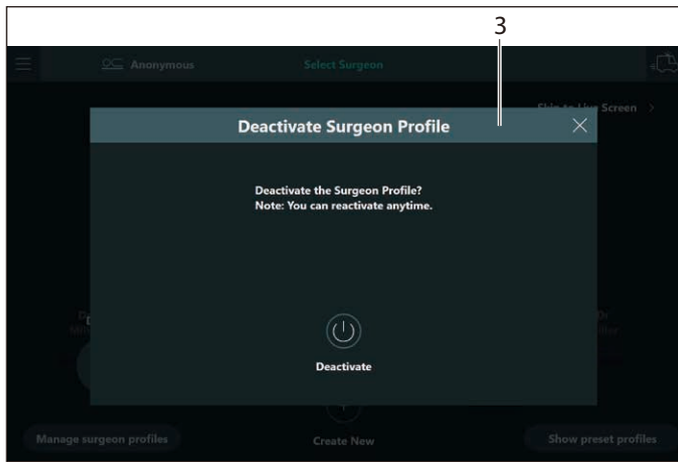


수술자 설정과 시스템 설정 비교

! 일부 설정만 수술자 설정으로 저장되고 수술자 프로필에 저장할 수 있습니다. 시스템 설정은 수술자 프로필에 저장되지 않습니다. 누구나 언제든지 변경할 수 있으며, 모든 변경 사항은 선택한 수술자 프로필과 관계없이 모든 사용자에게 영향을 미칩니다.

다음 설정은 수술자 프로필에 저장됩니다.

- 핸들 구성
- 풋스위치 구성
- Basic Settings:
 - Selected Brakes: Cranial 또는 Spine
 - Microscope Data: On 또는 Off
 - Auto Focus: On 또는 Off(Whitelight 및 GLOW 중에만)
 - SpeedSpot: On 또는 Off(Whitelight 및 FL560 중에만)
 - 3D Display: 3D 또는 2D(3D 스탠드 모니터가 구성된 경우에만)



! Whitelight에서 BrightCare를 비활성화할 수 있지만, 다음에 시스템을 시작할 때 기본적으로 켜집니다.

- AR Settings:
 - GLOW800:
 - Color(Blue, Green, Off)
 - Brightness - IGS as Overlay
- Fluorescence Settings:
 - GLOW800:
 - Lower/Upper Threshold
 - Intensity
 - Excitation(이 모드에서 조명의 시작값)
 - BrightCare for GLOW
 - FL400/FL560:
 - Excitation(이 모드에서 조명의 시작값)
- View Configuration:
 - GLOW800:
 - 전체 화면, Picture-in-Picture, Side-by-Side
 - 의사 색상 이미지에 적용
 - 흑백 이미지에 적용

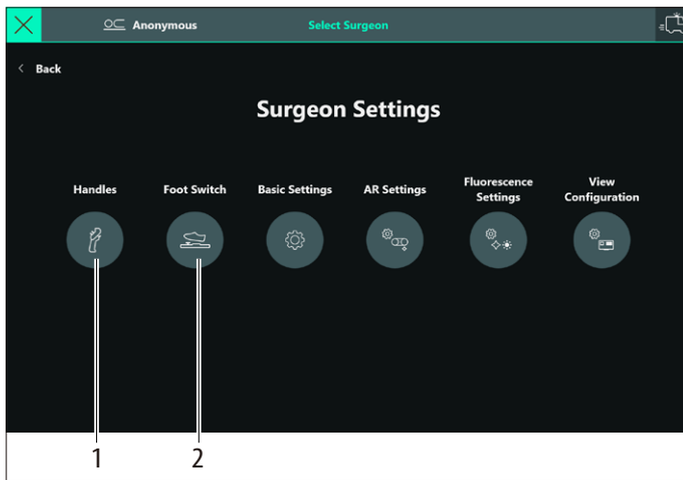
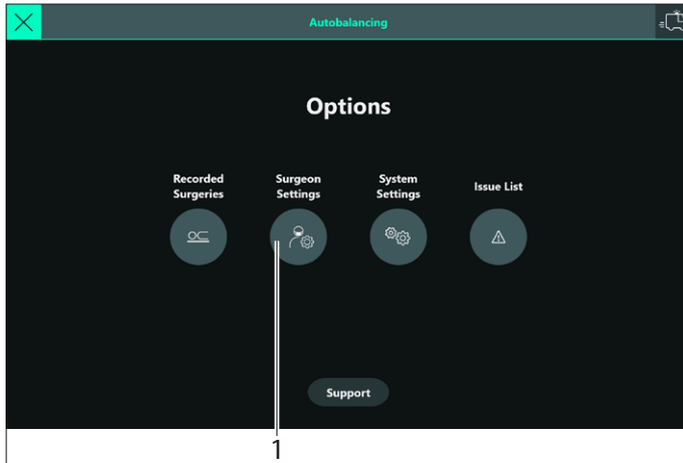
다른 모든 설정은 시스템 설정입니다.

- !** 비활성화된 프로필은 "Select surgeon" 화면의 수술자 프로필 목록이나 복사할 프로필 목록에 표시되지 않습니다.
- 모든 사용자는 모든 수술자 프로필을 비활성화하거나 다시 활성화할 수 있습니다.

8.10 CAN 핸들 및 풋스위치 설정

여기에서는 CAN 핸들과 풋스위치 옵션에 대해 사용자별로 개별 설정을 구성할 수 있습니다.

▶ 메인 메뉴 [☰] → "Options" → "Surgeon Settings"(1)

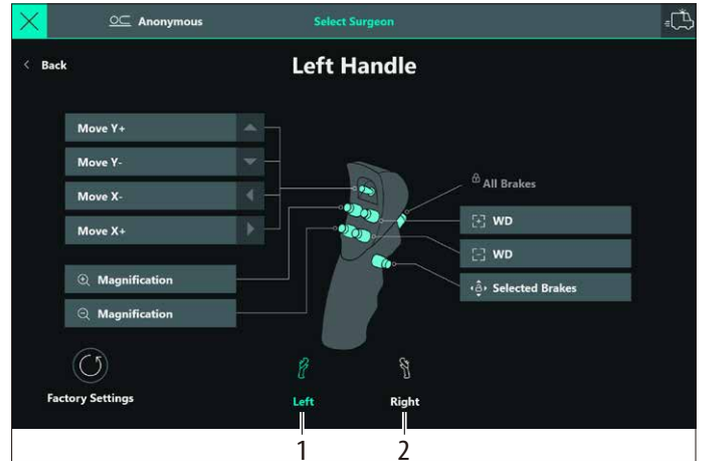


▶ "Surgeon Settings" 메뉴 → "Handles"(1) 또는 "Foot Switch"(2)를 선택하십시오.

8.10.1 CAN 핸들 구성

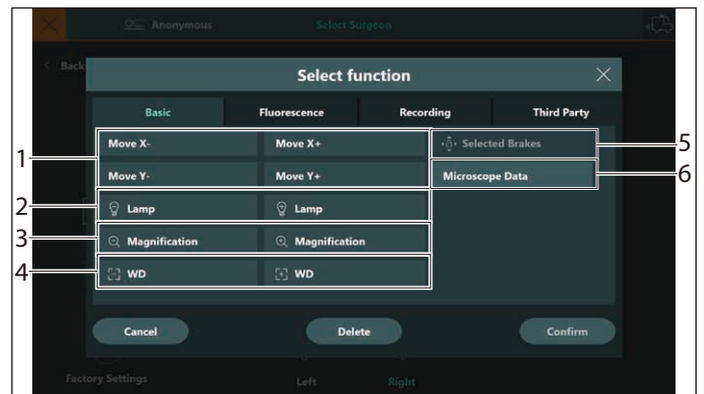
▶ 하단 메뉴에서 Left(1) 또는 Right(2)를 누르십시오. 선택한 "Left Handle" 또는 "Right Handle"이 녹색 배경으로 표시됩니다.

▶ CAN 핸들에서 원하는 키의 선택 필드를 클릭하십시오.

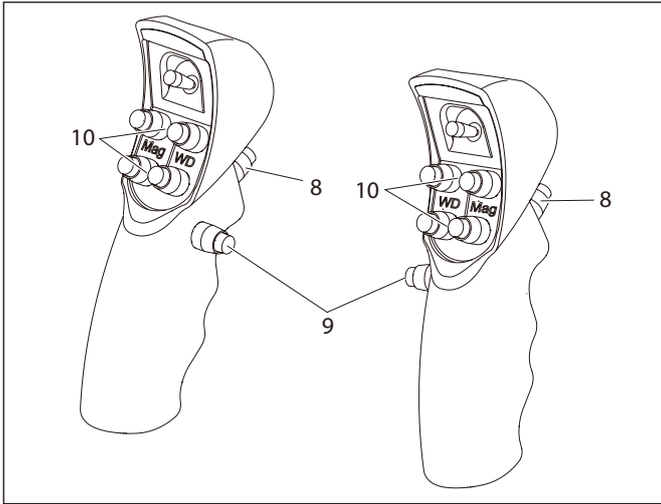


CAN 핸들에 대해 다음과 같은 선택을 할 수 있습니다.

Basic



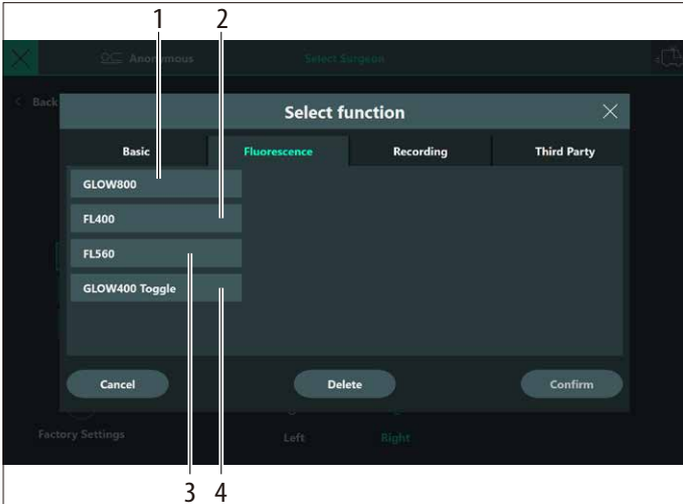
- | | | |
|---|-------------------|--|
| 1 | Move X/Y +/- | 광학장치 캐리어의 미세 조정 - 측면 이동 활성화 |
| 2 | Lamp +/- | 램프 밝게(+). GLOW 모드에서는 "Excitation Intensity" 증가에 해당 램프 어둡게(-) |
| 3 | Magnification +/- | 배율 증가/감소 |
| 4 | WD +/- | 작업 거리 증가/감소. 접안렌즈에서 선명하게 초점 설정 |
| 5 | Selected Brakes | 선택한 브레이크 해제 |
| 6 | Microscope Data | 현미경 데이터를 화면에 한 줄의 텍스트로 오버레이 |



! 두 CAN 핸들에서 "All Brakes" 기능은 항상 뒤쪽 스위치(8)에 지정되며 덮어쓰거나 삭제할 수 없습니다. 선택한 브레이크 기능은 스위치 (9)에만 지정할 수 있습니다.

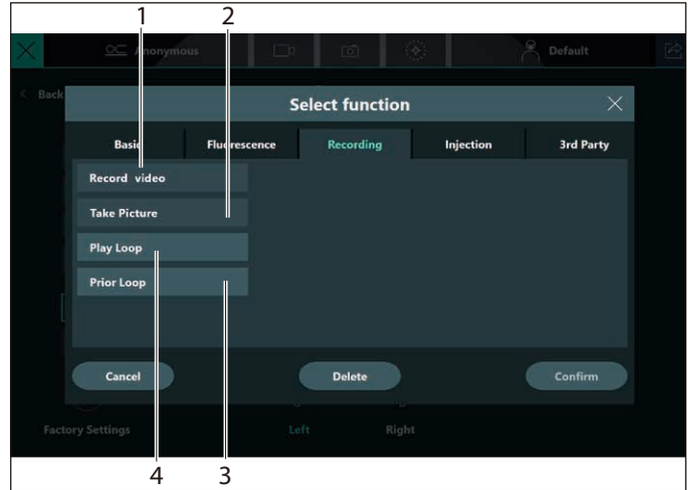
! MAG 및 WD 기능을 사전 프로그래밍된 버튼(10)에 프로그래밍된 상태로 유지하는 것이 좋습니다.

Fluorescence



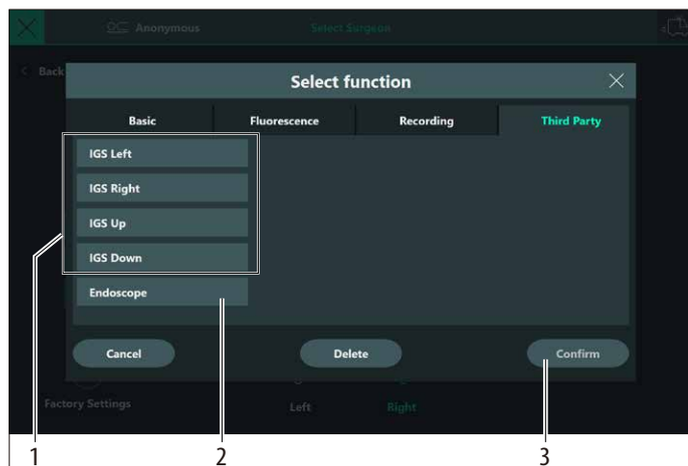
FL560(3), FL400(2) 또는 GLOW800(1), GLOW400(4)이 활성화/비활성화됩니다.

Recording



- 1 Record Video 비디오 시작/중지
- 2 Take Picture 라이브 카메라 이미지 만들기
- 3 Prior Loop GLOW800만 해당:
이 작업의 이전(시간 순서대로) GLOW 비디오 루프를 재생합니다.
첫 번째 GLOW 비디오 루프까지 반복할 수 있습니다(자세한 설명은 "Play Loop 및 Prior Loop 기능" 59페이지 참조).
- 4 Play Loop GLOW800만 해당:
마지막 GLOW 비디오 루프를 재생합니다
(자세한 설명은 "Play Loop 및 Prior Loop 기능" 59페이지 참조).

Third Party



IGS(x4)(1) 기능 할당은 내비게이션 시스템에 정의되어 있습니다.
 각 기능은 내비게이션 시스템의 "원격 제어"입니다.

기본 구성은 다음과 같습니다("사전 설정 프로필" 45페이지 참조).

오른쪽 및 왼쪽 조이스틱:

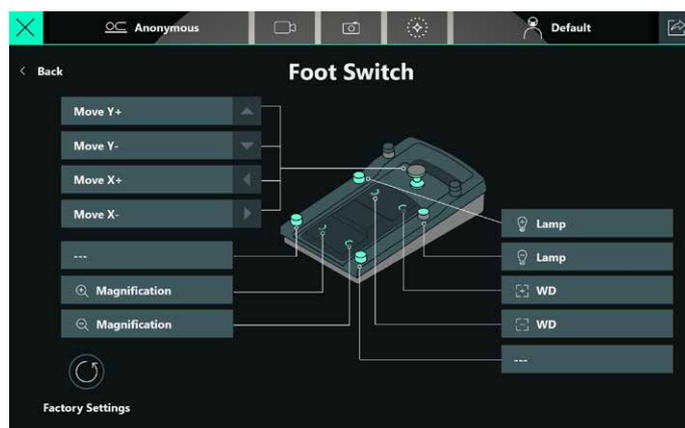
- IGS Left = 왼쪽
- IGS Right = 오른쪽
- IGS Up = 위
- IGS Down = 아래

"Endoscope" 기능(2)은 모니터에서 내시경 표시를 활성화합니다 (8.13.2장, "내시경" 참조).

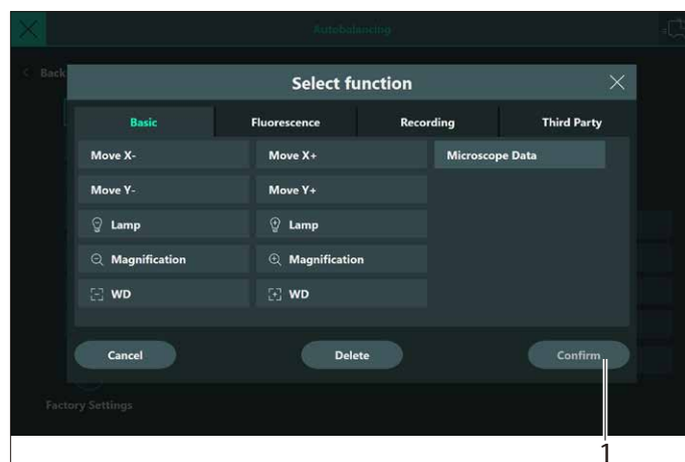
▶ 원하는 기능을 선택하고 "Confirm"(3)을 눌러 적용하십시오. 선택 필드에 선택한 기능이 표시됩니다.

8.10.2 풋스위치 구성

▶ 풋스위치에서 원하는 키의 선택 필드를 누르십시오.



다음 선택 메뉴가 나타납니다.

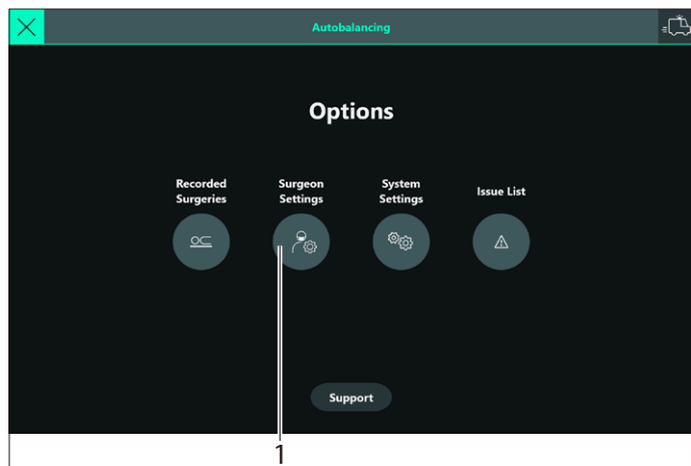


▶ 원하는 기능을 선택하고 Confirm(1)을 눌러 적용하십시오. 선택 필드에 선택한 기능이 표시됩니다. 선택 항목은 브레이크를 제외하고 CAN 핸들의 선택 항목과 동일합니다 (8.10.1장, "CAN 핸들 구성" 참조).

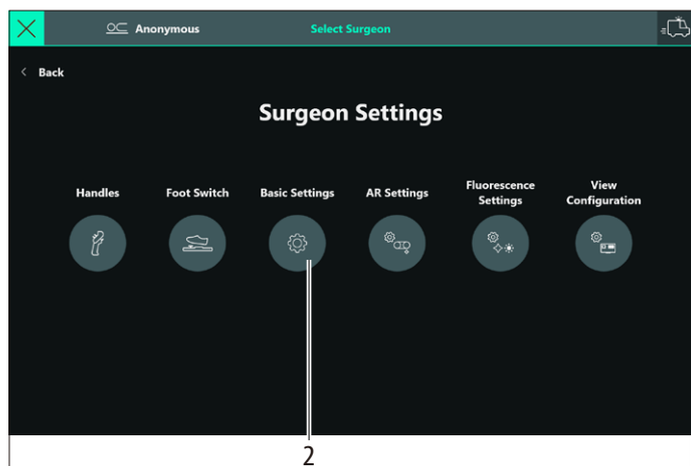
8.11 맞춤 설정

"Settings" 메뉴에서 ARveo 8로 작업하는 데 필요한 모든 설정을 구성할 수 있습니다.

- ▶ 메인 메뉴 를 누르십시오.
"Options" 메뉴가 나타납니다.

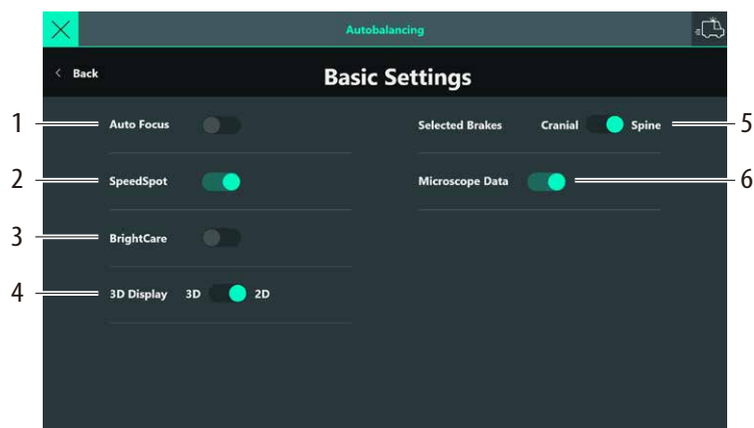


- ▶ "Options" 메뉴 → "Surgeon Settings"(1)을 선택하십시오.
다음 메뉴가 나타납니다.



- ▶ "Basic Settings"(2) 버튼을 누르면 "Basic Settings" 메뉴로 이동합니다.

Basic Settings



- | | | |
|---|-----------------|--|
| 1 | Auto Focus* | Auto Focus On–Off |
| 2 | SpeedSpot* | Leica SpeedSpot On–Off(5.5장, "Leica SpeedSpot" 참조) |
| 4 | 3D Display | 3D 이미지와 2D 이미지 간 전환(7.3.2장, "3D 4K 스탠드 모니터" 참조) |
| 3 | BrightCare | BrightCare Plus On–Off(8.12.1장, "BrightCare Plus" 참조) |
| 5 | Selected Brakes | Cranial 작동 유형과 Spine 작동 유형의 브레이크 전환(5.2.1장, "Selected Brakes – Spine" 및 5.2.2장, "Selected Brakes – Cranial" 참조) |
| 6 | Microscope Data | 화면에 현미경 데이터 표시 |

* 형광 모드에 따른 제약 조건은 다음 표를 참조하십시오.

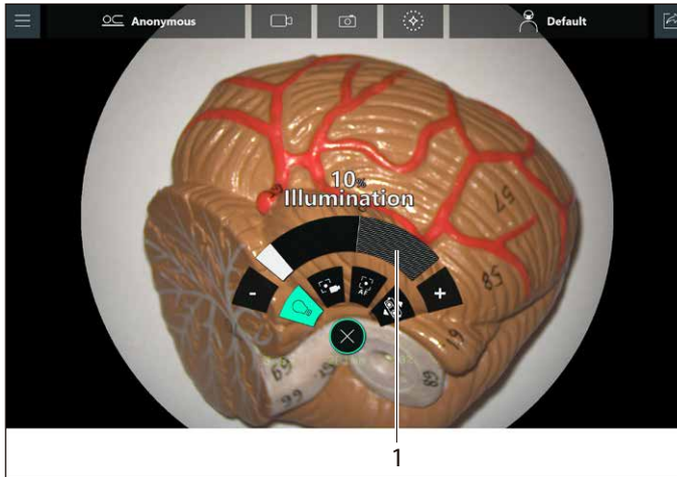
	SpeedSpot	Auto Focus	제한 기본값	WD 및 Mag의 제한 사항 – 액세스
Whitelight	사용자 토글	사용자 토글	–	–
GLOW800	OFF	사용자 토글	WD 325mm에서 6x	"Sales"(애플리케이션 전문가) 사용자만 사용할 수 있는 설정입니다. 별도의 로그인도 필요합니다.
FL400	OFF	OFF	WD 350mm에서 7x	
FL560	사용자 토글	OFF	WD 400mm에서 8x	

8.12 기타 현미경 설정

이 설정은 현미경에 바인딩되어 있으며 사용자 지정 수술자 설정의 일부가 아닙니다(자세한 설명은 "수술자 설정과 시스템 설정 비교" 48페이지 참조).

8.12.1 BrightCare Plus

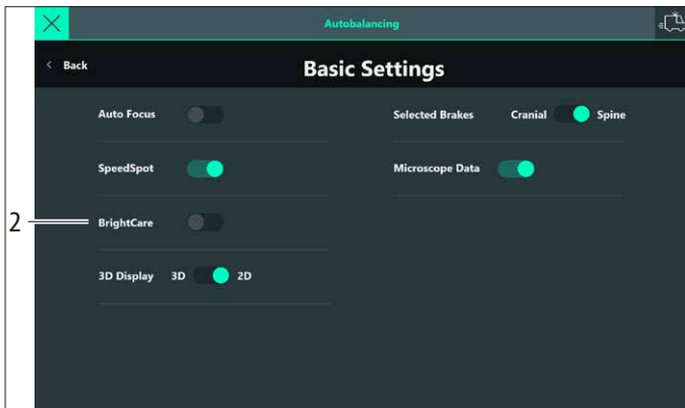
! BrightCare Plus는 GLOW 모드에서도 사용할 수 있습니다. 자세한 정보는 5.3.2장, "BrightCare Plus"을 참조하십시오.



BrightCare Plus 기능에 정의된 최대 밝기는 작업 거리에 따라 달라집니다. 따라서 작업 거리를 낮추면 밝기가 자동으로 감소할 수 있습니다. BrightCare Plus로 구성할 수 있는 최대 밝기는 해치 영역(1)으로 표시됩니다.

BrightCare Plus 활성화

- ▶ Basic Settings 메뉴를 열고 다음과 같이 BrightCare Plus를 활성화하십시오.
메인 메뉴 [☰] → "Options" → Surgeon Settings → Basic Settings
- ▶ "Basic Settings" 메뉴에서 "BrightCare"(2)를 선택하십시오.



BrightCare Plus 비활성화



경고

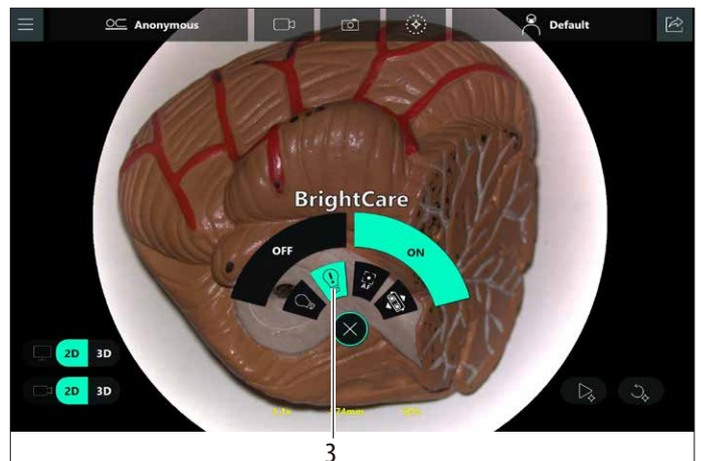
눈 부상 위험

초점 거리가 짧은 상태에서는 조명 장치의 광원이 수술 중인 의사 및 환자에게 지나치게 밝을 수 있습니다.
▶ 광원을 낮은 강도부터 시작해서 수술 중인 의사에게 이미지가 가장 잘 보이는 강도까지 높이십시오.

- ▶ "Basic Settings" 메뉴 → "BrightCare"(2)를 비활성화하십시오. 안전 기능을 비활성화하기 원하는지 확인해야 하는 대화 상자가 열립니다. BrightCare Plus를 한 번 끄면 다음 세션에서 다시 활성화됩니다.

BrightCare Plus를 비활성화하는 다른 방법

- 해치 영역(1)을 누르고 대화 상자를 확인하십시오.
- 회전 메뉴(3)에서 BrightCare 옵션을 선택하고 BrightCare를 활성화/비활성화하십시오.



다음과 같이 "BrightCare" 비활성화를 확인하라는 메시지가 표시됩니다.



"BrightCare Plus" 안전 기능 재활성화

- ▶ 다시 전환하십시오.

8.12.2 Microscope Settings

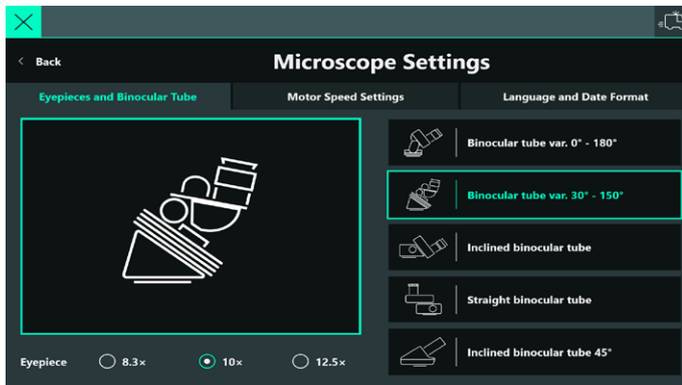
Microscope Settings 메뉴에서 다음 설정을 구성할 수 있습니다.

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

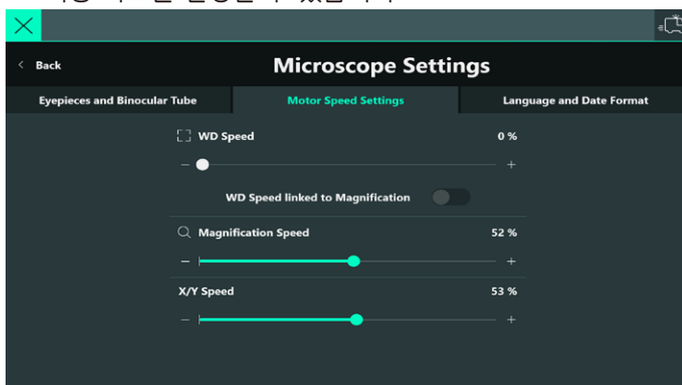
▶ 다음과 같이 Microscope Settings 메뉴를 여십시오.
메인 메뉴 [☰] → "Options" → "System Settings" → "Microscope Settings"

Eyepieces and Binocular Tube

- ▶ "Eyepieces and Binocular Tube" 탭에서 주 수술자를 위해 설치된 접안렌즈와 양안 튜브를 설정하십시오. 그러면 배율 값이 올바르게 계산되어 표시됩니다.

**Motor Speed Settings**

- ▶ "Motor Speed Settings" 탭에서 배율, 작업 거리 및 XY 모터의 이동 속도를 설정할 수 있습니다.



- ▶ + 또는 - 키를 눌러 값을 변경하거나, 슬라이더에서 원하는 값을 누르거나, 손가락으로 위치를 드래그하십시오.

"WD Speed linked to Magnification"이 활성화되면 초점 속도가 자동으로 현재 배율에 맞춰집니다.

고배율: 저속
저배율: 고속

Language and Date Format

- ▶ "Language and Date Format" 탭에서 GUI 메뉴의 언어를 설정하고 날짜와 시간이 표시되는 방법을 정의할 수 있습니다.



GUI에서 사용할 수 있는 언어는 다음과 같습니다.

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

날짜 형식은 DD-MM-YYYY와 MM-DD-YYY 사이에서 변경할 수 있습니다.

DD: 일을 2자리 값으로 표시
MM: 월을 2자리 값으로 표시
YYYY: 연도를 4자리 값으로 표시

시간 형식은 12시간 형식과 24시간 형식 사이에서 변경할 수 있습니다. "12 h"로 설정하면 "AM"과 "PM"으로 구분해 하루의 시간을 표시합니다.

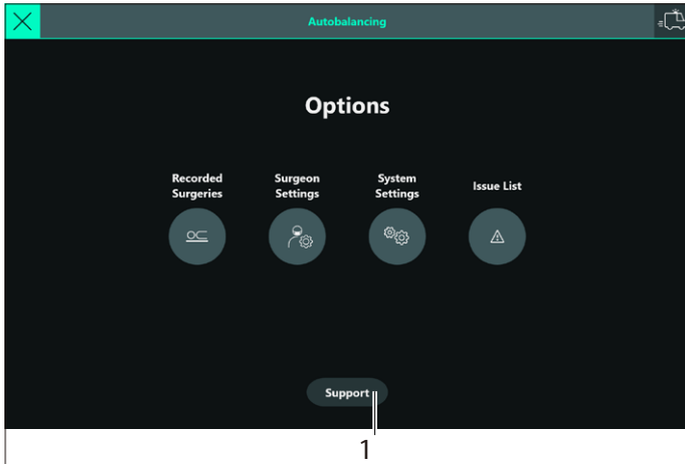
8.12.3 Leica 인증 인력을 위한 설정

일부 설정은 인증(개별 암호)이나 보호된 동글 액세스가 필요한 전용 사용자 그룹을 위해 예약되어 있습니다. 이러한 그룹은 다음과 같습니다.

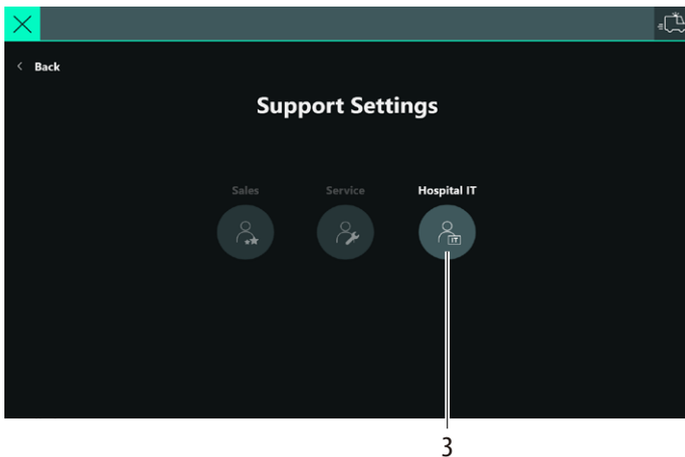
- Hospital IT: 환자 정보에 액세스할 수 있는 모든 사용자를 관리하고 데이터의 자동 삭제를 설정하며 환자 정보 액세스의 암호 보호를 활성화/비활성화할 수 있는 병원 내 한 명 이상의 인력
- 영업 담당자, 애플리케이션 전문가, 서비스 담당자 같은 Leica 인증 인력

이 사용 설명서에서는 "Hospital IT" 역할에 대해서만 자세히 설명합니다(12장, "Hospital IT 사용자" 참조).

▶ 메인 메뉴  → "Options"을 여십시오.



▶ "Options" 메뉴 → "Support"(1)를 선택하십시오. 다음 메뉴가 나타납니다.



병원에서 한 명은 Hospital IT에 액세스할 수 있어야 합니다. 이 기능은 암호로 보호됩니다.

▶ "Hospital IT" 버튼(3)을 누르십시오.

Hospital IT의 로그인 메뉴가 나타납니다(사용자 이름 및 암호). Hospital IT 역할의 암호는 12.2장, "사용자 유형"을 참조하십시오. 사용자가 처음 로그인하면 이 암호를 개별 기기별 암호로 변경하고 안전한 보관을 위해 기록해 두어야 합니다.

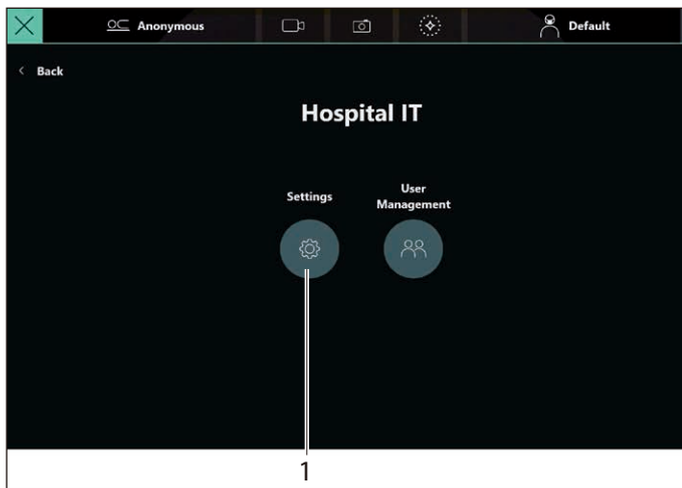
암호를 입력하면 Hospital IT 기능이 활성화되고, 사용자는 모든 기능에 액세스할 수 있습니다.

8.12.4 Sales

다음 기능을 사용하려면 별도의 액세스 권한이 있는 Leica 전문가가 보호된 동글을 사용해 로그인해야 합니다.

- 내비게이션 시스템 설정
- 줌 범위 제한기 - 배율 제한 설정
- 디지털 줌: 직사각형 화면에서 원형 접안렌즈 이미지의 전체 표시와 부분 표시 간 전환
- HD와 4K 간 전환
- 3D 비디오를 왼쪽과 오른쪽 두 개의 개별 파일로 3D 내보내기 활성화
- 특수 형광 설정 구성(예: 배율 및 초점 제한)
- 비디오 디스플레이의 미세 조정
- 화면에서 GLOW 디스플레이의 3D 보정. GLOW 디스플레이가 현미경 이미지와 일치하지 않거나 비틀어져 보이는 경우에 필요합니다.
- DICOM 내보내기 설정

8.12.5 Hospital IT



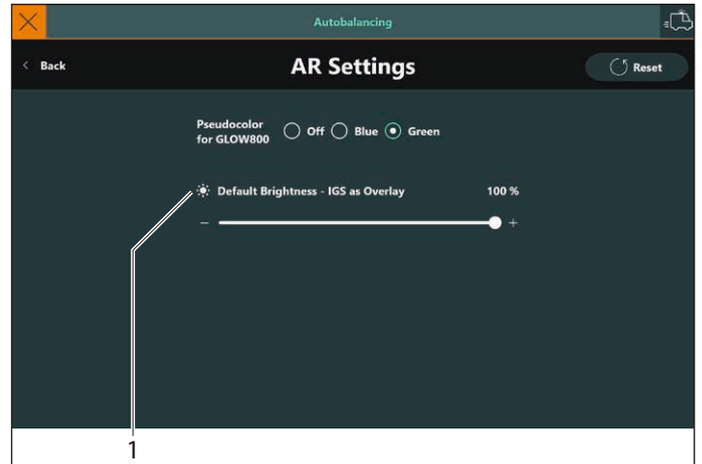
- ▶ "Hospital IT" 메뉴 → "Settings" 메뉴(1)를 선택하십시오. "Settings" 메뉴에서 "Auto-Deletion"과 "Removal of patient data protection"은 물론 User Management 기능(12.3.5장, "사이버 보안 옵션" 참조)과 암호 요구사항을 설정할 수 있습니다. Hospital IT에 대한 추가 정보는 12장, "Hospital IT 사용자"을 참조하십시오.

8.13 외부 장치 연결

8.13.1 내비게이션 시스템(IGS)

! 시스템과 내비게이션 시스템의 호환성은 Leica Microsystems로 문의하십시오.

- ▶ IGS의 핸들 사전 설정을 사용하십시오("사전 설정 프로필" 45페이지 및 "Third Party" 51페이지 참조).
- ▶ 이미지 오버레이의 밝기를 설정하십시오(AR Settings 메뉴).



모니터에 IGS(1) 오버레이가 표시되는 밝기를 설정할 수 있습니다.

8.13.2 내시경

- ▶ 내시경 보기를 활성화하도록 핸들을 설정하십시오(8.10장, "CAN 핸들 및 풋스위치 설정" 참조, 기능 선택 →Third Party).

8.14 형광 제품 설정

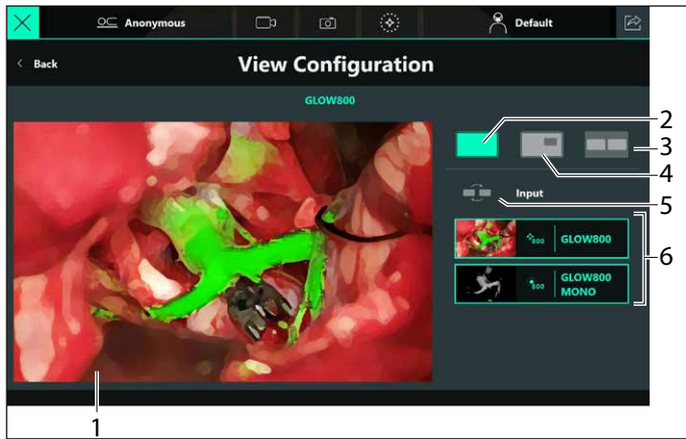
이 기능을 사용하려면 라이선스를 설치해야 합니다. 라이선스 확인 및 설치는 14.2 장을 참조하십시오.

8.14.1 GLOW800

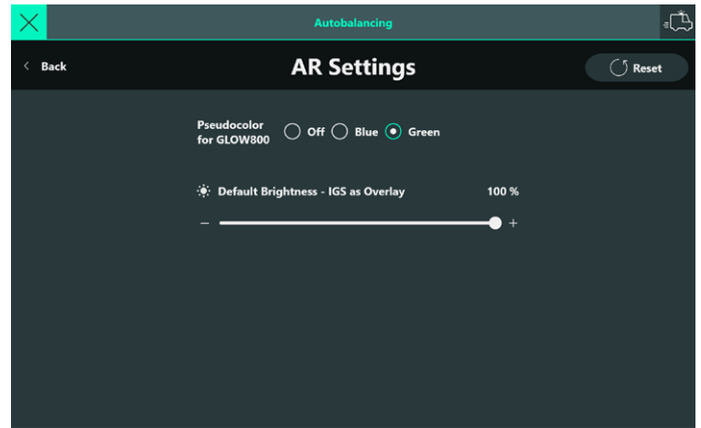
! Leica 담당자가 특별 인증을 사용해 추가로 조정할 수 있습니다(8.12.4장, "Sales" 참조).

View Configuration

이 메뉴를 사용해 GLOW 모드에서 화면 디스플레이를 구성할 수 있습니다.



AR Settings



다음 디스플레이 중에서 선택할 수 있습니다.

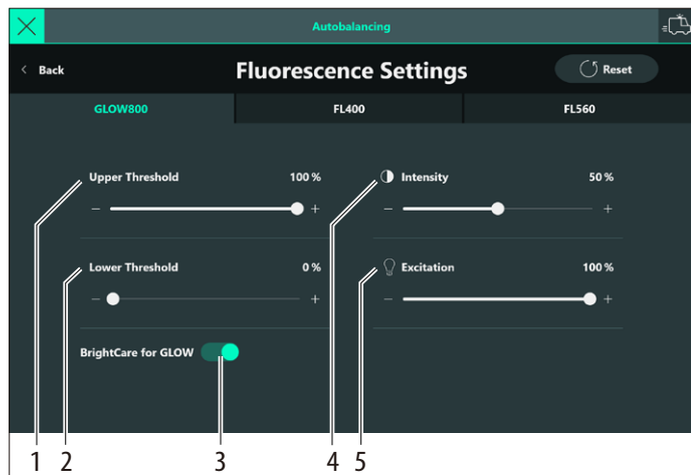
- 전체 화면 이미지(1)
아이콘 (2)를 선택하고 드래그 앤 드롭 기능을 사용해 두 아이콘 (6) 중 하나를 전체 화면으로 드래그하십시오.
- Picture-in-Picture 디스플레이
아이콘 (4)를 선택하고 드래그 앤 드롭 기능을 사용해 두 아이콘 (6) 중 하나를 전체 화면으로 드래그하십시오.
- Side-by-Side 디스플레이
아이콘 (3)을 선택하고 드래그 앤 드롭 기능을 사용해 두 아이콘 (6) 중 하나를 전체 화면으로 드래그하십시오.
"Swap" 버튼(5)을 사용해 두 이미지를 서로 바꿀 수 있습니다.

- 의사 색상: GLOW 모드의 색 디스플레이
GLOW800에 대한 자세한 정보는 해당 사용 설명서를 참조하십시오.

! 여기에 표시된 이미지는 설명용이고 수술 중 실제 이미지와 차이가 있을 수 있습니다.

Fluorescence Settings

! Leica 담당자가 특별 인증을 사용해 추가로 조정할 수 있습니다 (8.12.4장, "Sales" 참조).



GLOW800의 경우 여기에서 다음 값을 구성할 수 있습니다.

- 램프 밝기의 시작 값(5)
- GLOW 디스플레이의 강도 값(4)
- GLOW 디스플레이의 상한 임계값(1) 및 하한 임계값(2)
- BrightCare Plus for GLOW ON/OFF(3)

GLOW 실행 중의 BrightCare Plus는 백색광 설정의 BrightCare Plus와 독립적으로 켜고 끌 수 있습니다 (8.12.1장, "BrightCare Plus" 참조). 이 설정은 수술자 프로필에 저장할 수 있습니다.

Play Loop 및 Prior Loop 기능

핸들 또는 풋스위치에서 GLOW800에만 해당하는 "Play Loop" 및 "Prior Loop" 기능을 지정할 수 있습니다.

"Play Loop"는 스탠드 모니터에 마지막으로 녹화된 GLOW800 비디오 시퀀스를 노란색 프레임으로 표시합니다. 여기에서는 의사 색상과 흑백 시퀀스가 화면에 나란히 나타납니다.

"Prior Loop"는 이전 GLOW800 비디오 시퀀스를 시간 역순으로 표시합니다. 먼저 녹화된 시퀀스에 도달했을 때 버튼을 다시 누르면 마지막으로 녹화된 비디오 시퀀스로 돌아갑니다.

또한 GUI에서 Play Loop(1) 및 Prior Loop(2) 기능도 활성화할 수 있습니다.

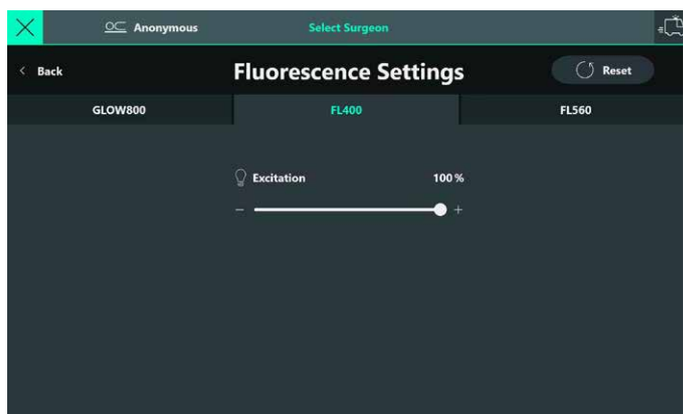


이에 대한 자세한 정보는 GLOW800 사용 설명서를 참조하십시오.

8.14.2 FL400/FL560

Fluorescence Settings

! Leica 담당자가 특별 인증을 사용해 추가로 조정할 수 있습니다 (8.12.4장, "Sales" 참조).



FL400/FL560의 경우 여기에서 램프 밝기의 시작 값을 구성할 수 있습니다.

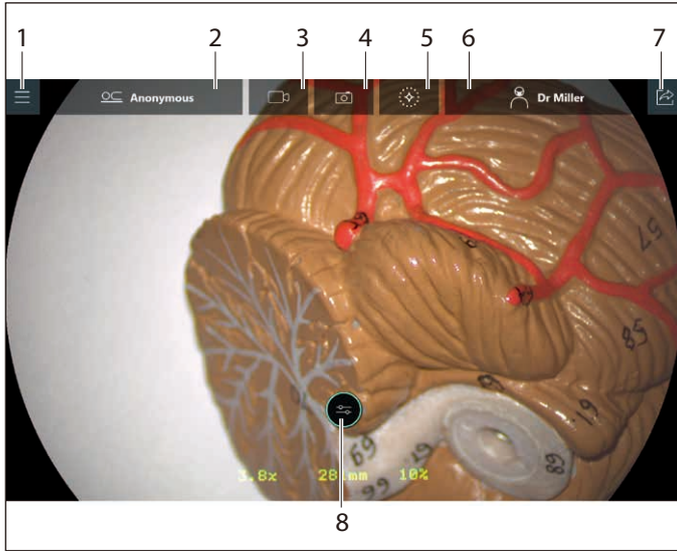
이에 대한 자세한 정보는 FL400/FL560 사용 설명서를 참조하십시오.

9 수술 중

수술 중에 다음 정보가 화면에 표시됩니다.

- 메인 메뉴 불러오기(1)
- 환자 이름 표시(2) *
- 비디오 녹화 시작(3)
- 라이브 카메라 이미지 만들기(4)
- 현재 모드 표시 및 전환(모드 전환 버튼)(5)
- 수술자 프로필 이름 표시(6) *
- 데이터 검토 아이콘, 수술 완료 및 데이터 내보내기(7)
- 빠른 액세스 메뉴(8)

* 표시 전용



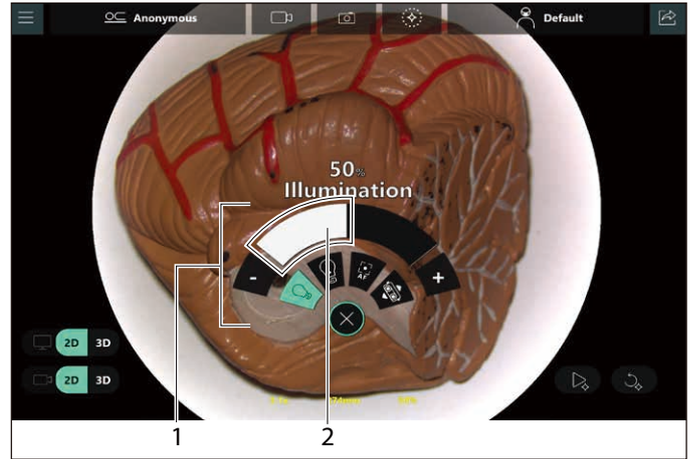
9.1 밝기 조정

터치 패널 모니터, 풋스위치 또는 CAN 핸들을 사용해 밝기를 높이거나 낮출 수 있습니다.

9.1.1 CAN 핸들/풋스위치

핸들 구성에 따라(49 페이지 참조) CAN 핸들/풋스위치에 지정된 두 개의 버튼을 사용해 메인 조명의 밝기를 높이거나 낮출 수도 있습니다.

9.1.2 터치 패널 모니터의 메인 메뉴 화면



- ! BrightCare Plus가 활성화되면 빠른 액세스 메뉴(1)의 해치 필드(2)에 현재 작업 거리에 대한 최대 조정 가능 밝기가 표시됩니다.
BrightCare Plus 기능을 의도적으로 비활성화하지 않는 한 회색 영역 밖에서 밝기를 설정할 수 없습니다.
BrightCare Plus를 비활성화하는 방법은 "BrightCare Plus 비활성화" 54페이지를 참조하십시오.

작업 거리가 밝기에 비해 지나치게 짧아지면 밝기가 자동으로 줄어듭니다.

- ▶ 반달 모양 막대의 양쪽 끝에 있는 + 또는 - 버튼을 누르거나 손가락으로 위치를 드래그하십시오.
- 또는 -
- ▶ 밝기 조정 바를 직접 누르십시오.
사용 중인 메인 조명의 밝기가 변합니다.

- !
 - + 또는 - 버튼을 누르면 밝기가 1씩 바뀝니다.
 - 메인 조명은 스탠드에 있는 조명 푸시 버튼으로만 키거나 끌 수 있습니다.
 - 밝기 설정은 조명이 꺼져 있을 때에도 보입니다.

- ⚠ **경고**
눈 부상 위험
 초점 거리가 짧은 상태에서는 조명 장치의 광원이 수술 중인 의사 및 환자에게 지나치게 밝을 수 있습니다.
 - ▶ 광원을 낮은 강도부터 시작해서 수술 중인 의사에게 이미지가 가장 잘 보이는 강도까지 높이십시오.

9.2 광학장치 캐리어 이동

9.2.1 비미세 위치 설정

- ▶ 현미경의 두 CAN 핸들을 잡으십시오.
- ▶ 모든 브레이크를 해제하는 버튼을 누르고 현미경 위치를 설정하십시오.
- ▶ 브레이크 버튼을 놓으십시오.

! 모든 브레이크와 선택한 브레이크에 대한 정보는 5.2장, "브레이크"를 참조하십시오.

! 주의
갑작스러운 기울어짐으로 ARveo 8 수술현미경이 손상될 수 있습니다.
▶ CAN 브레이크를 해제할 때는 핸들을 잡으십시오.

9.2.2 미세 위치 설정

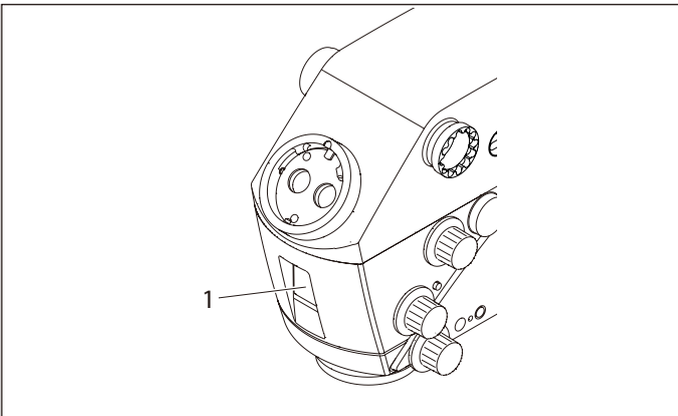
- ▶ CAN 핸들에 있는 조이스틱을 이용하거나 풋스위치에 있는 조이스틱을 이용해서 XY 드라이브가 있는 현미경의 위치를 잡으십시오.

9.3 작업 거리(WD, 초점) 설정

CAN 핸들 또는 풋스วิต치를 사용해 작업 거리를 조정할 수 있습니다.

! 경고
레이저 방사로 인한 눈 부상 위험
▶ 레이저가 반사 표면을 통해 직간접적으로 눈을 향하지 않도록 하십시오.
▶ 레이저가 환자의 눈을 향하지 않도록 하십시오.
▶ 레이저 빔을 쳐다보지 마십시오.

! M530 광학장치 캐리어의 디스플레이(1)와 연결된 모니터에서 현재 설정된 작업 거리를 확인할 수 있습니다(현미경 데이터가 활성화된 경우, 8.11 참조).



! 경고
작업 거리 모터 작동 실패로 인한 환자의 위험.
▶ 작업 거리 모터가 작동하지 않으면 작업 거리를 수동으로 조정하십시오.

작업 거리 수동 설정

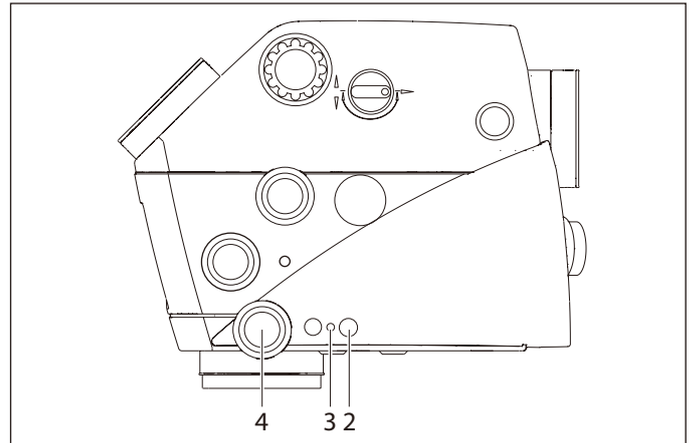
! 경고
부정확한 작업 거리로 인한 조직 손상 위험.
▶ 레이저를 사용할 때는 현미경의 작업 거리를 레이저 거래로 설정하고 현미경을 고정하십시오.
▶ 레이저를 사용하는 중에는 작업 거리를 수동으로 설정하기 위해 회전 버튼을 조정하지 마십시오.

참고

작업 거리 모터의 고장

- ▶ 작업 거리 모터에 결함이 있을 때만 작업 거리를 수동으로 조정하십시오.

작업 거리 모터가 작동하지 않으면 회전 노브(4)를 이용해 수동으로 작업거리를 조정하십시오.



- ▶ 회전 노브(4)를 돌려 필요한 작업 거리에 맞추십시오.

작업 거리 잠금/해제

! 고정된 거리에서 작업을 하거나 레이저를 사용할 때는 작업 거리를 잠가야 합니다.

- ▶ 키(2)를 누르십시오.
황색 LED(3)가 켜지고 작업 거리가 잠금 상태가 됩니다. 또한 이제 작업 거리가 잠겼음을 나타내는 팝업 경고가 나타납니다.
- ▶ 키(2)를 다시 누르십시오.
황색 LED(3)가 꺼지고 작업 거리가 해제 상태가 됩니다.

9.4 배율 조정(줌)

CAN 핸들 또는 풋스위치를 사용해 배율을 조정할 수 있습니다.



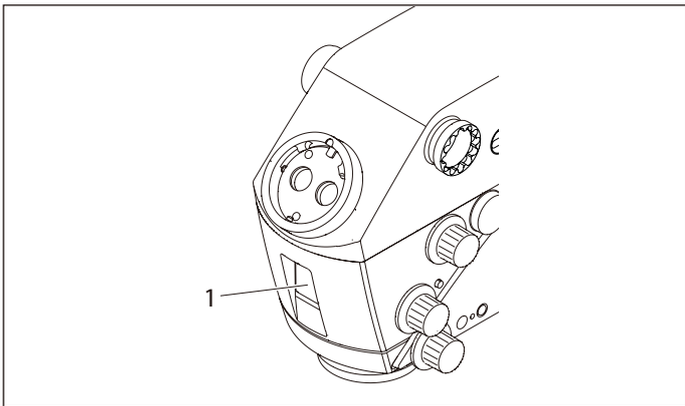
경고

배율 모터 작동 실패로 인한 환자의 위험.

- ▶ 배율 모터가 작동하지 않으면 배율을 수동으로 조정하십시오.



M530 광학장치 캐리어의 디스플레이(1)와 연결된 모니터에서 현재 설정된 배율을 확인할 수 있습니다 (현미경 데이터가 활성화된 경우, 8.11 참조).



수동 배율 조정(줌)

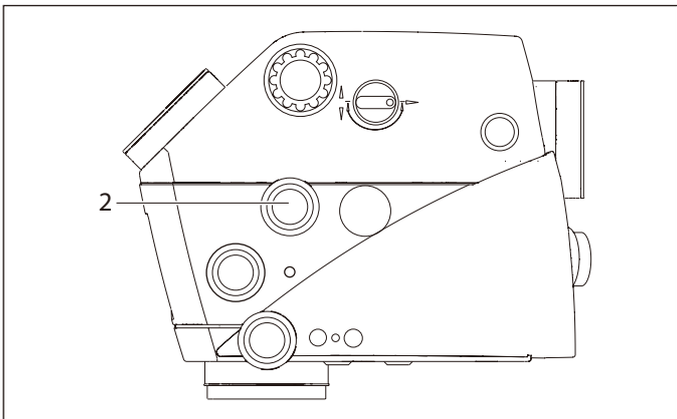
참고

배율 모터의 고장

- ▶ 배율 모터에 결함이 있을 때만 수동으로만 배율을 조정하십시오.

배율 모터가 작동하지 않으면 회전 노브(2)를 이용해 수동으로 배율을 조정할 수 있습니다.

- ▶ 회전 버튼(2)을 누르십시오.
- ▶ 노브를 돌려 원하는 배율을 설정하십시오.



9.5 형광 모드 전환



경고

FL 형광 모드를 선택할 때 수술자가 방향을 잃을 위험이 있습니다.

- ▶ 수술자가 명시적으로 요청하지 않는 한 수술 중에 GUI 터치 패널에서 모드를 변경하지 마십시오.

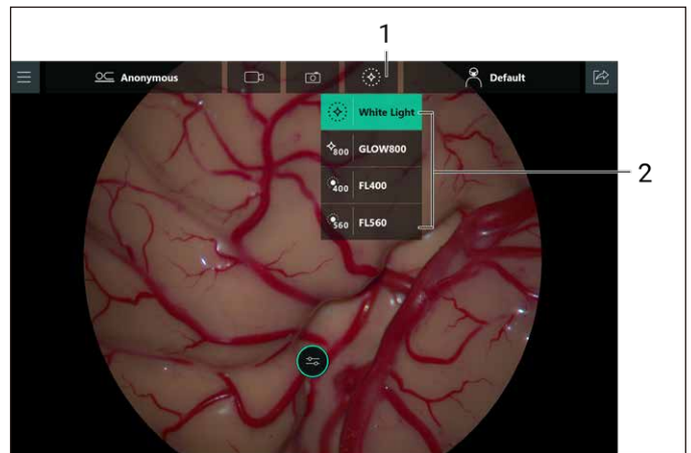
9.5.1 핸들/풋스위치

"Fluorescence" 50페이지를 참조하십시오.

9.5.2 터치 패널

8.14.1장, "GLOW800"을 참조하십시오.

터치 패널에서 라이선스가 있는 형광 모드를 자유롭게 선택할 수 있습니다(14장, "라이선스" 참조).



- ▶ 모드 전환 버튼(1)을 누르십시오.

메뉴(2)가 나타납니다.

- ▶ Whitelight 모드를 포함해 원하는 모드를 눌러 선택하십시오.



모드가 완전히 활성화되기까지 시간이 걸릴 수 있습니다.

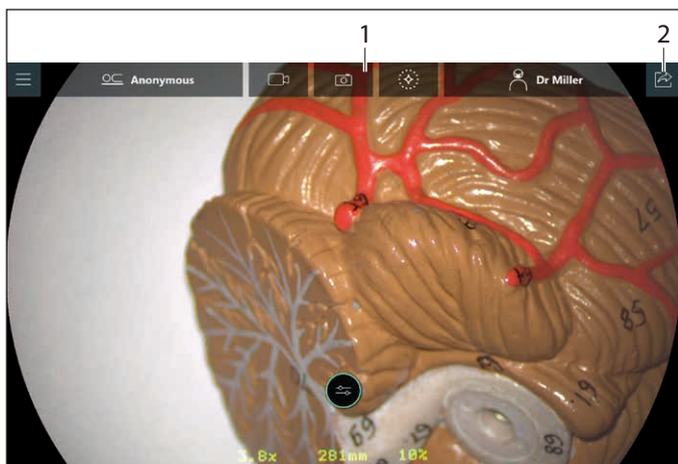
10 내장 녹화 시스템

10.1 사진 촬영

10.1.1 핸들/풋스위치

"Recording" 50페이지를 참조하십시오.

10.1.2 터치 패널



▶ 아이콘(1)을 누르십시오.
화면이 흰색으로 깜박입니다.
라이브 이미지의 사진이 촬영되어 저장됩니다.

10.1.3 사진 개수 보기

10.5.2장, "수술 중 또는 수술 후 데이터 내보내기" 장을 참조하십시오.

▶ 현재 촬영한 사진의 수를 확인하려면 "Data review" 아이콘(2)을 누르십시오.

해당 화면에서 언제든지 "Live Surgery" 화면으로 다시 돌아올 수 있습니다.

10.2 비디오 시작/중지

10.2.1 핸들/풋스위치

"Recording" 50페이지를 참조하십시오.

10.2.2 터치 패널

! 하드 디스크가 거의 가득 차면(20% 사용 가능) 디스크 공간을 확보하기 위해 데이터를 삭제해야 한다는 경고가 나타납니다. 하드 디스크가 가득 차면 더 이상 비디오를 녹화할 수 없다는 경고가 나타납니다 (10.6.2장, "선택 항목 내보내기" 참조).

▶ 아이콘(1)을 누르십시오.
녹화를 시작합니다. 녹화 시간이 표시됩니다.



▶ 녹화를 중지하려면 아이콘(1)을 다시 누르십시오.

! 형광 모드에서는 비디오 촬영이 자동으로 활성화됩니다. 이 기능은 수동으로 끌 수 없습니다.

10.2.3 녹화된 비디오 개수 보기

10.5.2장, "수술 중 또는 수술 후 데이터 내보내기"를 참조하십시오.

▶ 현재 녹화된 비디오의 수를 확인하려면 "Data review" 아이콘(2)을 누르십시오.

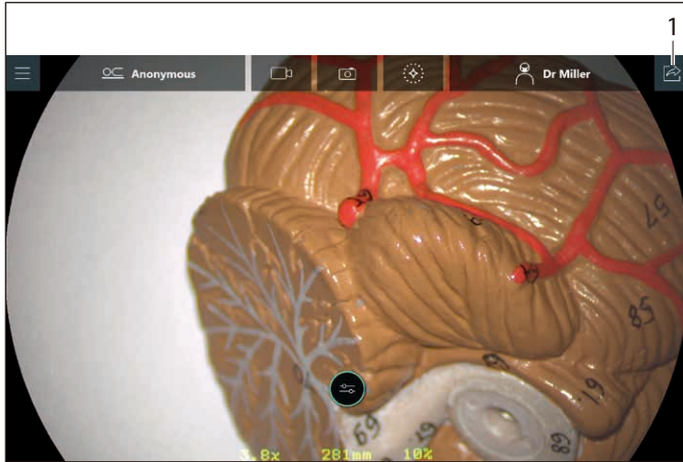
해당 화면에서 언제든지 "Live Surgery" 화면으로 다시 돌아올 수 있습니다.

하드 디스크가 거의 가득 차면(20% 사용 가능) 디스크 공간을 확보하기 위해 데이터를 삭제해야 한다는 경고가 나타납니다. 하드 디스크가 가득 차면 더 이상 비디오를 녹화할 수 없다는 경고가 나타납니다(10.6.2장, "선택 항목 내보내기" 참조).



10.3 수술 중 사진 및 비디오 검토

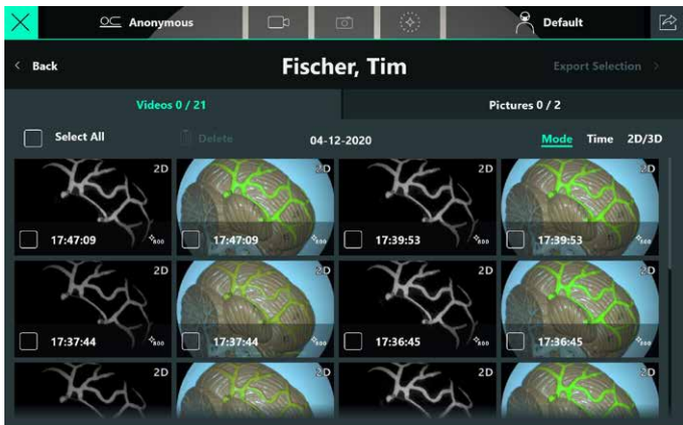
▶ "Data export" 버튼(1)을 누르십시오.



다음 메뉴가 나타납니다.

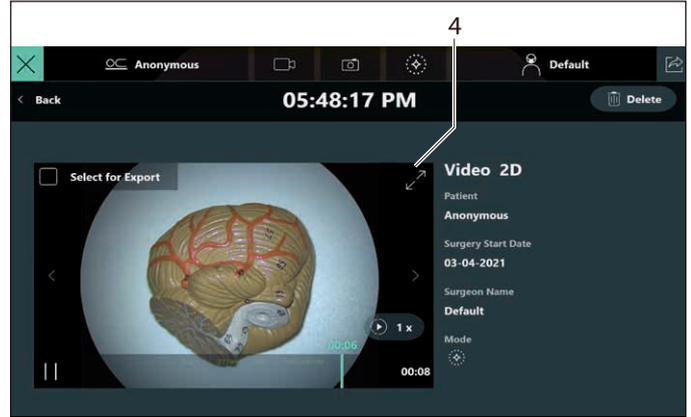


▶ Anonymous 확인란(2)을 누르십시오.
 현재 환자의 이름을 지정하는 방법은 10.4장, "내보내기 중 환자 이름 지정"을 참조하십시오.
 ▶ Preview & Export 버튼(3)을 누르십시오.

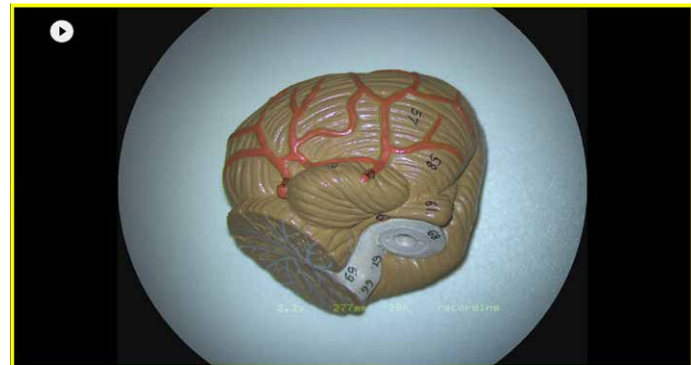
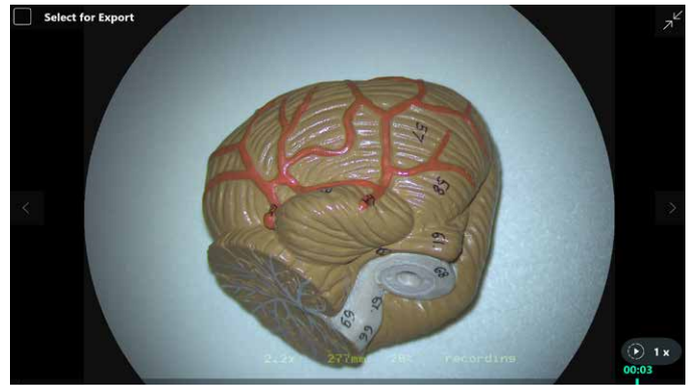


▶ 미리 보려는 사진 또는 비디오를 선택하십시오.

다음 메뉴가 나타납니다.



▶ 스탠드 모니터에 현재 비디오/사진을 표시하려면 버튼 (4)를 누르십시오.
 이 경우 비디오/사진이 터치 패널에 전체 화면으로 표시될 뿐만 아니라 스탠드 모니터에도 노란색 프레임으로 표시됩니다.



언제든지 "Back" 버튼을 사용해 "End surgery" 화면으로 돌아갈 수 있고, X 아이콘을 사용해 "Live Surgery" 화면으로 돌아갈 수 있습니다.

10.4 내보내기 중 환자 이름 지정



주의

환자의 개인 정보가 유출될 수 있습니다. 환자의 개인 식별 정보 유출은 HIPAA 위반에 해당합니다. 개인 정보 보호를 위한 조치를 취해야 합니다.

- ▶ 환자 데이터 및 환자의 개인 정보를 무단 액세스 및/또는 사용으로부터 보호하기 위한 예방 조치를 취하십시오.
- ▶ 담당자가 없는 상태에서 본 장비에 환자의 개인 식별 정보가 표시되면 안 됩니다.
- ▶ 환자의 데이터를 외부 저장 장치로 내보낼 때 장치의 보안을 강화하는 조치를 취하십시오.
- ▶ 환자의 데이터는 안전한 장기 보관 장소로 정기적으로 전송해야 합니다.

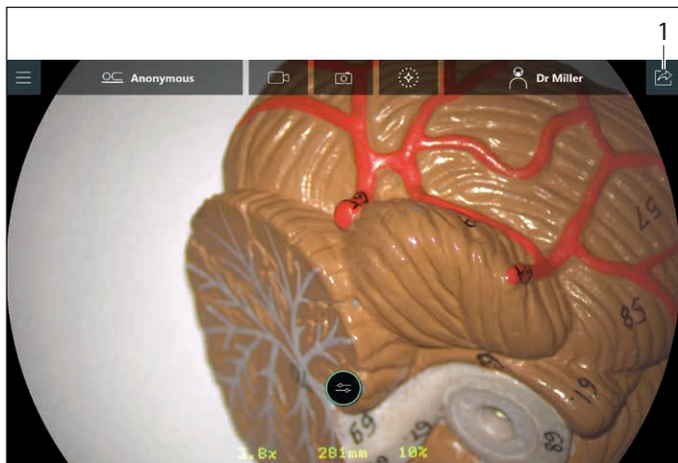


컴퓨터 바이러스로 인해 ARveo 8 시스템이 손상될 위험이 있습니다.

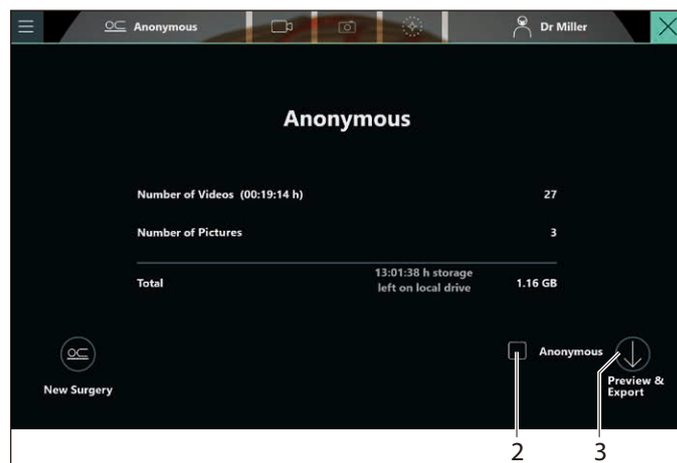
- ▶ 시스템을 네트워크, USB 드라이브 등의 장치에 연결할 때 주의하십시오. 시스템이 컴퓨터 바이러스에 감염될 수 있습니다.

수술 후 데이터를 내보낼 때 환자 정보를 입력할 수 있는 옵션이 있습니다. 이를 위해서는 하나 이상의 비디오나 사진을 녹화해야 합니다.

- ▶  "Data review" 아이콘(1)을 누르십시오.



다음 메뉴가 나타납니다.



- ▶ "Preview & Export"(3) 버튼을 누르십시오.

이 경우 "Anonymous"(2) 확인란을 선택하지 않은 상태로 두십시오.

그러면 환자 정보를 입력하거나(10.5.6장, "이름 지정 내보내기 (DICOM 설치 없음)" 참조) DICOM 내보내기가 활성화된 경우 Modality Worklist에서 환자를 선택할 수 있습니다(10.5.7장, "DICOM 내보내기" 참조).

필요한 경우 로그인해야 할 수도 있습니다(12.3장, "사용자 관리 활성화" 참조).

나중에 "Live Surgery" 화면으로 돌아갈 수 있습니다.



User Management에서 전체 시스템에 대해 이 기능을 끄지 않은 경우 환자 데이터를 입력하려면 로그인이 필요합니다. 일반적으로 환자 데이터에 대한 액세스는 개인 정보 보호를 위해 보호됩니다.

10.5 데이터 내보내기

- ! 권한이 없는 사람이 환자 정보에 액세스하지 못하도록 보호하려면 개인 로그인을 사용하십시오.
2가지 워크플로가 영향을 받습니다.
 - "End surgery" 화면에서 환자 정보의 비 익명 내보내기 (10.5.6장, "이름 지정 내보내기(DICOM 설치 없음)" 및 10.5.7장, "DICOM 내보내기" 참조)
 - "All surgeries"에서 환자 정보 내보내기 (10.6장, "이전 수술 데이터 검토/내보내기" 참조)

10.5.1 "Export during surgery"와 "Export of data of previous surgeries" 비교

- ▶ 현재 수술 데이터를 내보내려면  "Data review" 아이콘을 누른 다음 "Preview & Export"를 선택하십시오.
- ▶ 이전에 기록된 수술을 내보내려면 메인 메뉴  → "Options" → "Recorded Surgeries"로 가십시오.

- ! User Management에서 전체 시스템에 대해 이 기능을 끄지 않은 경우 환자 데이터를 입력하려면 로그인이 필요합니다. 일반적으로 환자 데이터에 대한 액세스는 개인 정보 보호를 위해 보호됩니다.

10.5.2 수술 중 또는 수술 후 데이터 내보내기

- 이제 3가지 워크플로를 선택할 수 있습니다.
- USB 드라이브로 익명 내보내기 (10.5.5장, "익명 데이터 내보내기(USB 드라이브)" 참조)
 - USB 드라이브로 이름 지정 내보내기 (10.5.6장, "이름 지정 내보내기(DICOM 설치 없음)" 참조)
 - DICOM 내보내기 (10.5.7장, "DICOM 내보내기" 참조)

- ! 환자 정보에 대한 액세스를 보호하기 위해 필요한 로그인을 비활성화할 수 있습니다. 이를 위해 Hospital IT 사용자는 이 기능을 비활성화할 수 있습니다. 12장, "Hospital IT 사용자"를 참조하십시오. 이 경우 병원은 현미경에 대한 액세스가 환자 정보에 액세스할 수 있는 권한이 있는 사람으로 제한되도록 책임을 져야 합니다.

"Live surgery" 화면의 오른쪽 상단에 있는  "Data review" 아이콘을 누르면 현재 생성된 비디오 및 사진 목록이 표시됩니다.

- ! 오른쪽 상단에 있는  아이콘을 누르면 이 화면을 종료할 수 있습니다. 현재 실행 중인 비디오 녹화는 목록에 표시되지 않습니다. 그러나 다른 모든 데이터는 이미 내보내기를 시작할 수 있습니다.

10.5.3 데이터 내보내기 대상

대상은 다음 그룹에 속할 수 있습니다.

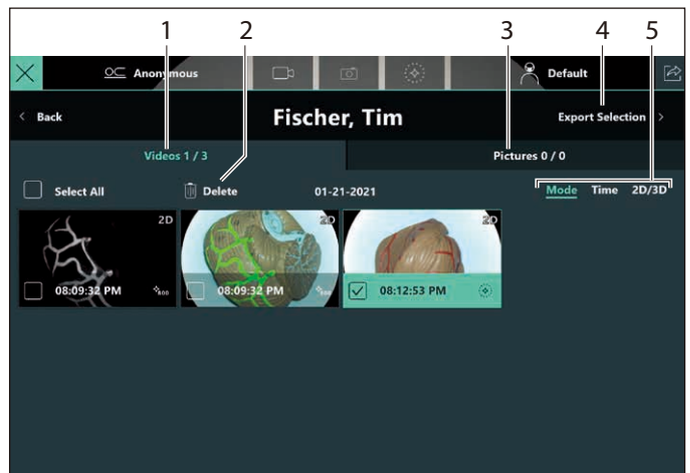
- USB 드라이브
- DICOM 노드

USB 드라이브는 데이터를 저장할 수 있는 모든 형태 (솔리드 스테이트 또는 하드 디스크)를 사용할 수 있습니다. 빠른 전송 속도를 지원하려면 USB 3.2 Gen 1(USB3.0) 표준이 필요하며, 이는 특히 비디오 데이터 파일을 내보낼 때 유용합니다.

DICOM 노드를 사용하면 DICOM 형식의 사진과 비디오를 DICOM 저장 장치로 내보낼 수 있습니다. 병원 IT 부서가 Leica 서비스 직원과 함께 설정할 수 있으며, 사용자가 환자 데이터를 DICOM 저장소 PACS에 저장할 수 있지만 Modality Worklist에서 환자를 미리 선택한 경우에만 작동하며, 이 기능도 설정해야 합니다. DICOM 라이선스를 구매하여 설치하고 DICOM 내보내기를 설정해야 사용할 수 있습니다. 30페이지의 DICOM 내보내기에 대한 섹션도 참조하십시오.

10.5.4 기록 데이터 검토, 삭제, 선택, 내보내기

여러 가지 방법으로 이 중간 단계에 도달할 수 있습니다. 익명, 이름 지정 또는 DICOM 내보내기에서 가능하며, 아래를 참조하십시오. 왼쪽 탭에는 모든 비디오 데이터(1)를 표시하고 오른쪽 탭에는 사진(3)을 표시하는 메뉴가 나타납니다.





- "Videos" 탭에서 비디오를, "Pictures" 탭에서 사진을 각각 선택해야 합니다. 선택한 항목의 수는 탭 상단의 총 항목 수 옆에 표시됩니다.
- 표시된 날짜는 수술 시작 날짜입니다. 시작 날짜는 현미경을 시작한 후 또는 "End surgery" 화면에서 "New surgery"를 누른 후 "Choose surgeon profile" 화면을 먼저 눌러 지정합니다.
- 해당 날짜의 자정 이전에 수술이 시작되고 자정 이후에 추가 비디오/사진이 생성되는 경우에도 날짜에는 수술이 시작된 날짜가 계속 표시됩니다.

미리 보기 정렬

미리 보기를 다음과 같이 정렬할 수 있습니다(5).

- Mode 기준 - GLOW 비디오가 목록에서 가장 먼저 표시됩니다.
 - Time 기준
- 또는
- "2D/3D" 기준

선택한 항목 삭제

▶ "Delete"(2)를 누르십시오.

선택한 항목이 삭제됩니다.

이 단계를 확인하라는 확인 대화 상자가 나타납니다.

삭제된 항목은 복구할 수 없습니다.

선택 항목 내보내기

▶ "Export selection"(4)을 누르십시오.

내보내기 대상을 선택할 수 있는 "Select Target" 화면으로 이동합니다.

세 가지 유형의 내보내기 대상에 대한 설명은 "데이터 내보내기 대상" 66페이지를 참조하십시오.

▶ 대상 드라이브 목록에서 내보낼 항목을 선택하고 확인하십시오.

USB 드라이브의 경우 이 화면이 표시됩니다. 내보내기 프로세스의 진행 상황이 표시되고 내보내기가 성공적으로 완료되면 표시됩니다.

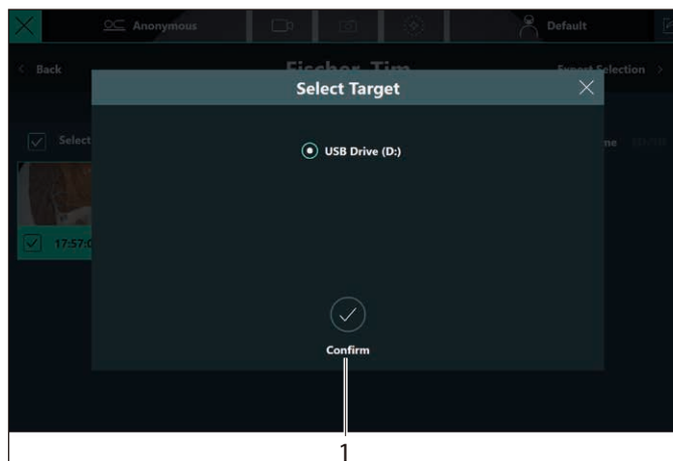
내보내기 중단

언제든지 오른쪽 상단에 있는 ✕ 아이콘을 누르거나 왼쪽 상단에 있는 "Back" 버튼이나 메인 메뉴 버튼 [☰]을 눌러 내보내기 프로세스를 중단할 수 있습니다.

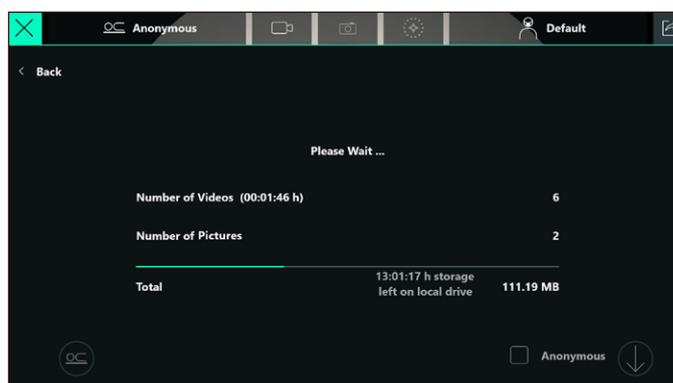
그러면 내보내기를 중단할지 또는 중단하지 않고 계속할지 확인하는 메시지가 나타납니다.

- ▶ 필요한 경우 "Live Surgery"로 돌아가거나 내보내기를 계속할 수 있습니다.
- ▶ 내보내기 후 "New surgery"를 사용해 새 환자에 대한 새 수술을 시작할 수 있습니다 (10.5.8장, "새 수술 시작" 참조).

▶ 원하는 대상을 선택한 다음 "Confirm"(1)을 클릭하십시오. 예를 들어, USB 드라이브를 선택하십시오.

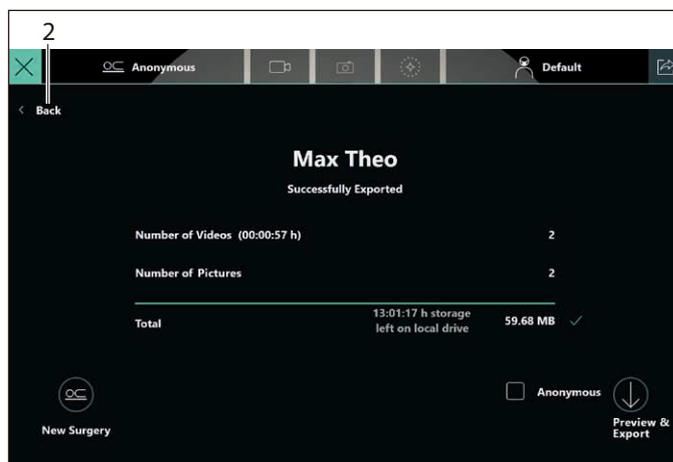


다음 화면이 나타나고 녹색 표시줄이 내보내기 프로세스의 진행률을 나타냅니다.



데이터가 저장 중입니다. 이전에 환자 이름을 지정한 경우 ("Anonymous" 확인란을 선택 취소한 경우) 해당 이름이 표시됩니다. 그렇지 않으면 "Anonymous"가 환자 이름으로 표시됩니다.

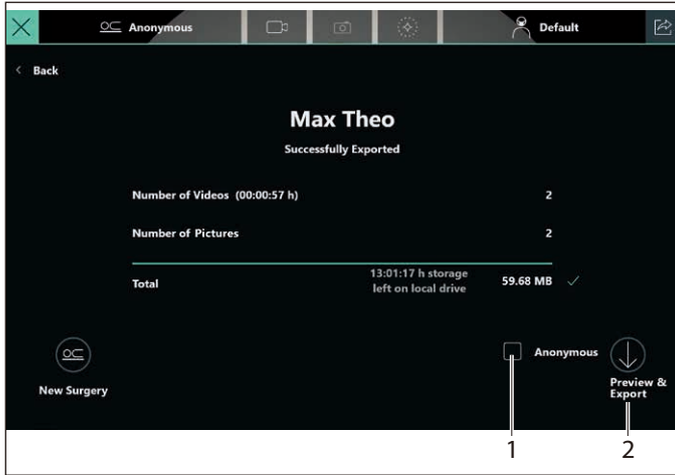
내보내기 후 다음 요약이 나타납니다.



▶ 나중에 "Back"(2) 또는 ✕ 아이콘을 눌러 "Live Surgery" 보기로 돌아갈 수 있습니다.

10.5.5 익명 데이터 내보내기(USB 드라이브)

USB 드라이브로 익명 내보내기에 대한 정보는 7.4장, "비디오 및 사진 내보내기 사용자 지정/준비"에서 확인할 수 있습니다.



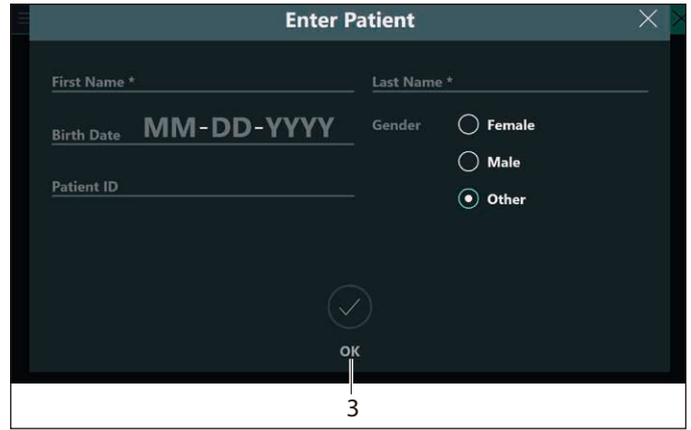
- ▶ "Anonymous" 확인란(1)이 선택되어 있는지 확인하십시오.
- ▶ "Preview & Export"(2)를 누르십시오.
- ▶ 내보내기 대상으로 USB 드라이브를 선택하십시오 ("선택 항목 내보내기" 67페이지참조).

10.5.6 이름 지정 내보내기(DICOM 설치 없음)

- ▶ "Anonymous"(1)를 선택하지 않은 상태로 두고 "Preview & Export"(2)를 누르십시오.



- ! • 필요한 경우 로그인해야 합니다 (12.3장, "사용자 관리 활성화" 참조).



DICOM 내보내기가 활성화되지 않은 경우(아래 참조) 이제 환자 이름, 환자 ID, 성별, 생년월일이 포함된 환자 기록을 생성할 수 있습니다.

환자 이름과 성은 필수 필드이고 생년월일, 환자 ID 및 성별은 선택 필드입니다.

- ▶ 환자 정보를 입력하십시오.
- ▶ "OK" 버튼(3)으로 확인하십시오.

미리 보기 개요로 이동합니다 (10.5.4장, "기록 데이터 검토, 삭제, 선택, 내보내기" 참조).

이후 내보내기 단계에서 USB 대상을 선택하십시오.

"Live surgery" 화면으로 돌아가면 제목 표시줄에 환자 이름 (현재 알려진 이름)이 표시됩니다.

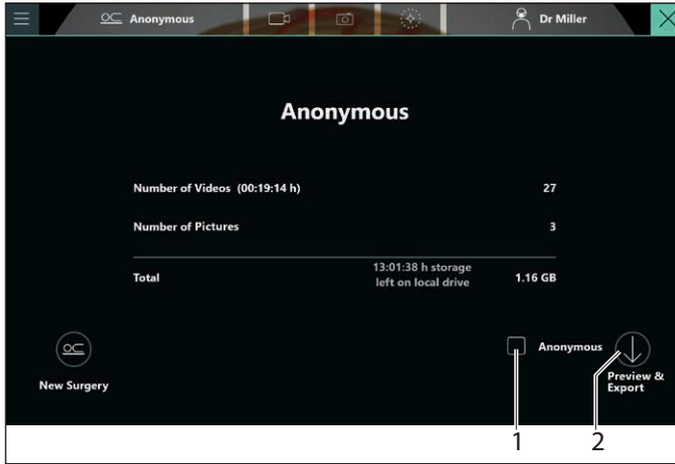
USB 내보내기 중 발생할 수 있는 오류

이유	메시지
USB 드라이브에 공간 부족	대상 드라이브에 남은 공간이 충분하지 않습니다. ▶ 대상 드라이브에 공간을 확보하고 다시 시도하십시오.
쓰기 액세스 거부됨	대상 드라이브로 내보낼 수 없습니다. ▶ 쓰기 권한을 확인하고 다시 시도하십시오.
내보내기 중 드라이브 연결이 끊어짐	대상 드라이브로 내보낼 수 없습니다. ▶ 드라이브 연결을 확인하고 다시 시도하십시오.
손상된 파일	파일이 손상되어 데이터를 내보낼 수 없습니다. ▶ 병원 IT 부서나 Leica 서비스에 연락해 도움을 받으십시오.
지정되지 않은 오류	데이터를 내보낼 수 없습니다. ▶ 병원 IT 부서나 Leica 서비스에 연락해 도움을 받으십시오.

10.5.7 DICOM 내보내기

- ! 이 기능을 사용하려면 DICOM 라이선스를 설치해야 합니다. 라이선스 확인 및 설치는 14.2 장을 참조하십시오.
- 필요한 경우 로그인해야 합니다 (8.12.4장, "Sales" 참조).
- "Anonymous" 확인란이 선택되어 있는 경우 DICOM 내보내기는 없습니다.

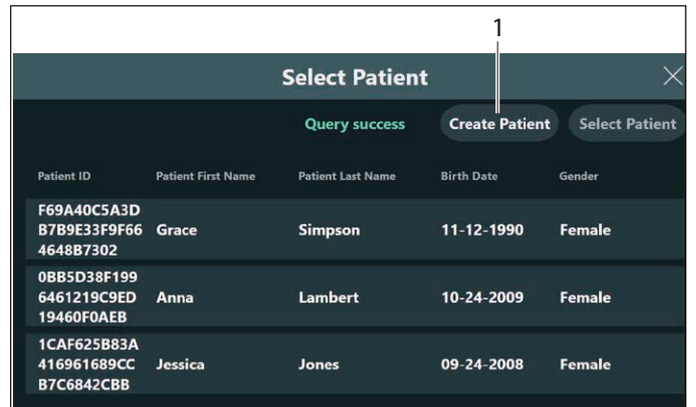
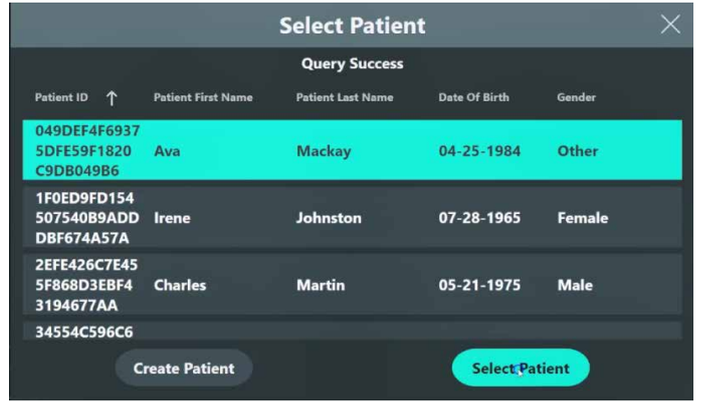
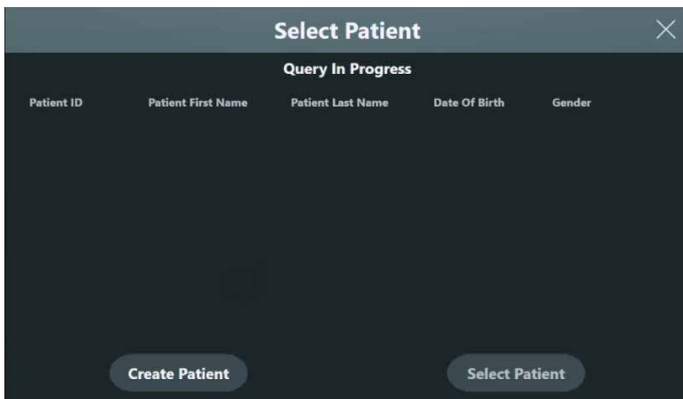
▶ "Anonymous"(1)를 선택하지 않은 상태로 두고 "Preview & Export"(2)를 누르십시오.



- ! 필요한 경우 로그인해야 합니다 (12.3장, "사용자 관리 활성화" 참조).

DICOM 라이선스를 구매하여 설치했고 DICOM이 활성화되어 있으며 Modality Worklist 노드가 정의되어 있는 경우, 정의된 "Modality Worklist"에서 데이터를 가져오려는 대화 상자가 표시됩니다.

- ! 이와 관련하여 병원 IT 부서 및 Leica 담당자에게 도움을 받으십시오.



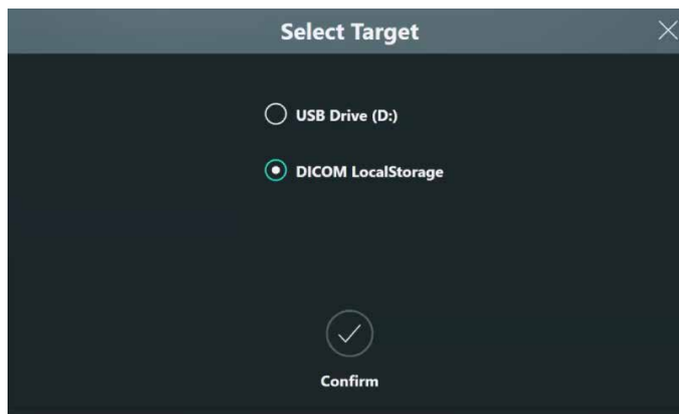
목록에 원하는 환자가 포함되어 있으면 해당 항목을 눌러 이 환자를 선택할 수 있습니다. 왼쪽 상단 표시줄의 환자 이름이 변경되어 선택한 환자를 표시합니다.

목록에 오류 메시지가 표시되면 먼저 현미경이 이더넷 케이블을 사용해 병원 네트워크 플러그에 물리적으로 연결되어 있는지 확인하십시오.

이 경우에도 오류 메시지가 계속 표시되면 병원 IT 부서 및 Leica 담당자에게 도움을 받으십시오.

목록에 원하는 환자가 포함되어 있지 않으면 병원 IT 부서 및 Leica 담당자에게 도움을 받으십시오. 이 목록에 표시하려면 환자가 예약된 것으로 표시되어 있어야 합니다.

- ▶ 10.5.5장, "익명 데이터 내보내기(USB 드라이브)"를 참조하십시오.
- ▶ 대상을 선택할 때 미리 구성된 DICOM 노드를 선택하십시오.



! 어떤 경우든 "Create Patient" 버튼(1)을 눌러 환자 이름, 환자 ID, 성별, 생년월일이 포함된 환자 기록을 수동으로 생성할 수도 있습니다.

- ▶ 10.5.6장, "이름 지정 내보내기(DICOM 설치 없음)"을 참조하십시오.

이 경우 데이터를 DICOM 저장소로 내보낼 수 없습니다!

!

- 내보내기 대화 상자에는 내보낸 데이터의 총 크기와 현미경에 저장할 수 있는 비디오 녹화의 총 예상 남은 시간이 표시됩니다.
- 대상 드라이브의 사용 가능 공간은 표시되지 않습니다.
- DICOM 내보내기의 경우 내보낸 데이터의 크기는 DICOM 변환 프로세스에 따라 달라지므로 생략됩니다.

같은 대화 상자에서 다음을 선택할 수 있습니다.

- "New surgery"를 눌러 수술 다시 시작
- "Export"와 필요한 경우 "Anonymous"를 사용해 익명으로 또는 이름을 지정해 다시 내보내기

이전 단계에서 이미 이름을 지정한 경우 이 프로세스에서는 동일한 환자의 이름을 변경할 수 없습니다.

이 두 번째 단계에서는 이름이 지정된 환자를 익명으로 내보낼 수 있습니다.

▶ 내보낼 비디오와 사진을 선택하십시오.

! GLOW 비디오는 쌍으로 선택됩니다(GLOW 및 흑백). 이는 동일한 타임스탬프로 확인할 수 있습니다.

▶ 선택을 완료한 후 "Export Selection" 버튼을 누르십시오. 미리 보기 개요로 이동합니다(10.5.4장, "기록 데이터 검토, 삭제, 선택, 내보내기" 참조).

내보내기 단계 중에 구성된 DICOM 대상을 선택하고 10.5.5장, "익명 데이터 내보내기(USB 드라이브)"의 워크플로를 따르십시오.

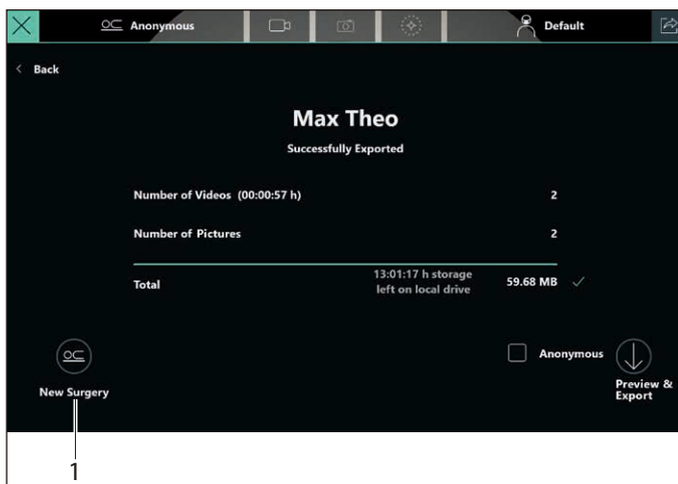
DICOM 대상이 보이지 않는 경우 병원 IT 부서 및 Leica 담당자에게 도움을 받으십시오.

DICOM 내보내기 중 발생할 수 있는 오류

오류 코드	이유	메시지
7601	DICOM 저장소 노드가 저장소 노드에 리소스(디스크 공간 등)가 부족하여 데이터를 내보낼 수 없다고 보고했습니다.	DICOM 저장소 노드에 문제가 있어 파일을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. ▶ 다른 DICOM 저장소 위치를 사용하거나 병원 IT 지원팀에 문의하십시오.
7602	DICOM 저장소 노드가 수동으로 해결해야 하는 다른 문제로 인해 데이터를 내보낼 수 없다고 보고했습니다.	DICOM 내보내기를 실행하는 동안 오류가 발생했습니다. ▶ 병원 IT 지원팀에 문의하십시오.
7603	서비스 네트워크 품질 또는 연결 문제로 인해 내보내기가 중지되었습니다. 문제는 네트워크 경로 어디에나 있을 수 있습니다.	네트워크 중단으로 인해 파일을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. ▶ 현미경의 네트워크 연결을 확인하십시오. 네트워크가 복원되면 DICOM 내보내기가 자동으로 다시 시작됩니다.
7605	저장소 노드가 내보내려고 선택한 파일 형식 또는 현미경이 호환되는 전송 구문과 호환되지 않습니다.	선택한 파일 형식을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. ▶ 병원 IT 지원팀에 문의하십시오.
7604 *	MWL 노드가 요청(포트 변경, AE 제목 변경 등)의 호환성 때문에 환자 정보 조회를 완료할 수 없다고 보고했습니다.	MWL에서 환자 정보를 검색할 수 없습니다. ▶ 현미경의 네트워크 연결을 확인한 다음 쿼리를 다시 시도하십시오. ▶ 문제가 계속되면 병원 IT 지원팀에 문의하십시오. ▶ MWL 쿼리가 제대로 실행되지 못하게 막는 문제가 있습니다. ▶ DICOM 로그에서 자세한 정보를 확인해 문제를 해결한 다음 다시 시도하십시오.
7600 *	전원 또는 네트워크 복구 후 DICOM 내보내기가 다시 시작되었습니다.	데이터를 내보낼 수 없습니다. ▶ 병원 IT 부서나 Leica 서비스에 연락해 도움을 받으십시오. DICOM 내보내기가 자동으로 다시 시작되어 별도의 조치가 필요하지 않습니다.
	사용 가능한 DICOM 공간 부족	DICOM 저장소 노드에 문제가 있어 파일을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. ▶ 다른 DICOM 저장소 위치를 사용하거나 병원 IT 지원팀에 문의하십시오.
	DICOM 파일 형식 오류	DICOM 내보내기를 실행하는 동안 오류가 발생했습니다. ▶ 병원 IT 지원팀에 문의하십시오.
	데이터 컨텍스트가 지원되지 않음	선택한 파일 형식을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. ▶ 병원 IT 지원팀에 문의하십시오.
	DICOM 네트워크 품질	네트워크 중단으로 인해 파일을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. ▶ 현미경의 네트워크 연결을 확인하십시오. 네트워크가 복원되면 DICOM 내보내기가 자동으로 다시 시작됩니다.

* 문제 목록만 해당

10.5.8 새 수술 시작



수술 내보내기 화면에서 언제든지 "New Surgery"(1)를 누를 수 있습니다.

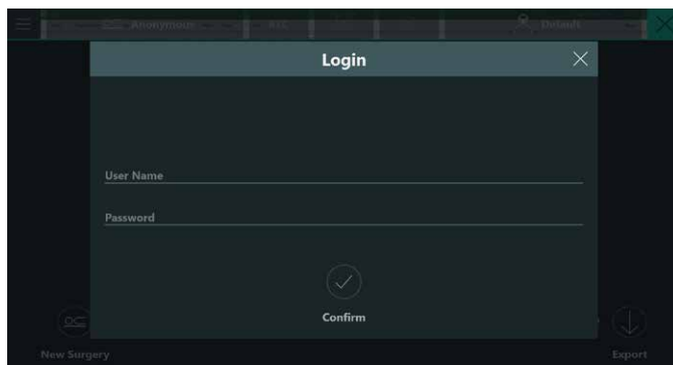
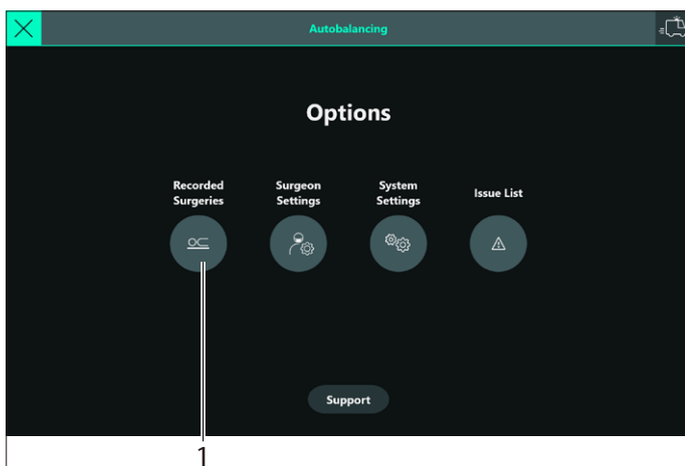
"New surgery"(1)를 누를 때 녹화가 아직 실행 중이거나 형광 모드가 활성화되어 있으면, 계속하기 전에 녹화와 모든 형광 모드가 중지되는지 확인하라는 메시지가 표시됩니다. 그러면 "Select surgeon" 화면으로 이동합니다.

새로 생성된 모든 비디오/사진 데이터는 이 시점의 타임스탬프를 수술 시작으로 하여 새로운 수술 기록에 수집됩니다.

이제 이 데이터를 익명으로 내보내거나 이름이 지정된 항목으로 내보낼 수 있습니다.

10.6 이전 수술 데이터 검토/내보내기

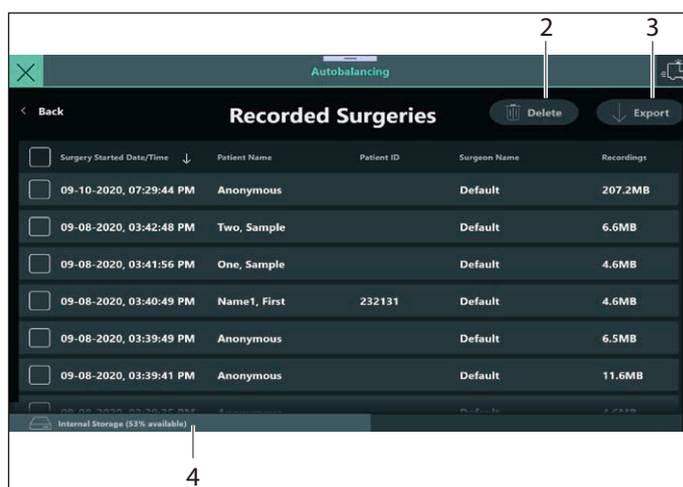
- ▶ 이전에 기록된 수술을 내보내려면 메인 메뉴 [☰] → "Options" → "Recorded Surgeries"(1)로 가십시오.



! 마지막 로그인 이 20분 이상 지난 경우에만 로그인이 필요합니다.

- ▶ 필요한 경우 로그인하십시오(12.3장, "사용자 관리 활성화" 참조).

이전에 기록된 수술 목록이 표시됩니다.



목록에는 기록(비디오/사진)이 저장된 모든 수술이 표시됩니다. 목록에는 수술 시작 날짜 및 시간, 환자 이름, 수술자 프로필 이름, 환자 ID, 기록된 데이터의 크기(기가바이트)(4)가 표시됩니다. 모든 필드별로 정렬할 수 있습니다. 항목을 눌러 여러 항목을 선택하거나 선택 취소할 수 있습니다. 이는 왼쪽의 확인란에 표시됩니다. 마지막으로 누른 항목만 강조 표시됩니다.

10.6.1 선택한 항목 삭제

- ▶ "Delete"(2)를 누르십시오. 선택한 항목이 삭제됩니다. 이 단계를 확인하라는 확인 대화 상자가 나타납니다. 삭제된 항목은 복구할 수 없습니다. 비디오, 사진, 개인 정보를 포함한 모든 환자 데이터가 삭제됩니다.

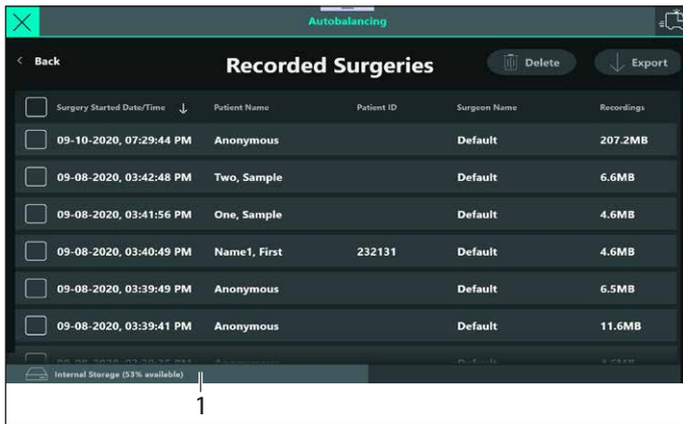
10.6.2 선택 항목 내보내기

▶ "Export"(3)를 누르십시오.
 수술을 하나만 선택한 경우 미리 보기 개요가 표시되어 사용자가 단일 환자의 데이터를 선택하고 미리 볼 수 있습니다. 여러 수술을 선택한 경우 모든 수술 데이터가 내보내지고 특정 비디오/사진을 선택할 수 없습니다. 이 경우 "Export"를 누른 후 다음에 표시되는 화면은 "Select target" 화면입니다. 여러 항목을 선택한 경우 모두 내보낼 수 있습니다.
 10.5.5장, "익명 데이터 내보내기(USB 드라이브)" 및 10.5.6장, "이름 지정 내보내기(DICOM 설치 없음)" 장에서 설명하는 대로 진행하십시오.

10.7 데이터 관리

하드 디스크의 데이터 관리는 병원에서 담당합니다. 시스템 하드 디스크의 크기는 2 TB입니다. 하드 디스크에서 데이터를 수동 또는 자동으로 삭제할 수 있습니다.

- ▶ 이전에 기록된 수술을 내보내려면 메인 메뉴 → "Options" → "Recorded Surgeries"로 가십시오.
 - ▶ 필요한 경우 로그인하십시오.
- 화면에 아직 사용할 수 있는 데이터의 양이 표시됩니다(1).



상태에 따라 표시줄의 색이 변경됩니다. 빨간색이면 더 이상 기록을 추가할 수 없습니다(10.6.2장, "선택 항목 내보내기" 참조). GLOW800 모드에서도 이 경우 GLOW 루프가 더 이상 자동으로 기록되지 않습니다. 디스크 공간을 제어하는 방법에는 두 가지가 있습니다.

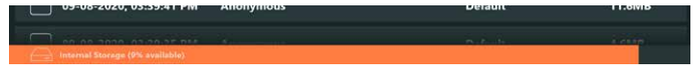
수동 삭제

(10.6.1장, "선택한 항목 삭제" 참조)
 삭제할 수술을 선택할 수 있습니다. 디스크 공간별로 수술 데이터를 정렬할 수 있습니다. 데이터가 영구적으로 삭제됩니다. Leica는 삭제 후 데이터를 복구할 수 없습니다. 디스크 공간 표시줄에 삭제 후 현재 상태가 표시됩니다.

자동 삭제

(8.12.5장, "Hospital IT" 참조)
 하드 디스크의 20% 이상을 다시 사용할 수 있을 때까지 시스템에서 가장 오래된 데이터를 자동으로 삭제하는 자동 삭제 기능을 설정할 수 있습니다. 이 기능을 설정하려면 시스템에서 "Hospital IT" 역할에 대한 특별 인증이 필요합니다.

화면 하단의 디스크 상태 표시줄에는 현미경의 하드 디스크 사용량이 표시됩니다. 디스크의 80%가 채워질 때까지 회색으로 표시됩니다. 그런 다음 더 이상 추가 데이터를 기록할 수 없을 때까지 노란색으로 표시됩니다. 이 시점에서 빨간색으로 표시됩니다(아래 참조).



! 이 시점에서는 현재 수술을 계속할 수 있지만 수동으로 또는 핸들/풋스위치로 추가 비디오 녹화나 사진 촬영을 실행할 수 없습니다.

GLOW 및 형광 수술은 자동으로 녹화 기능을 활성화합니다. 사용 가능한 디스크 공간이 10% 미만인 경우 이 기능은 더 이상 활성화되지 않습니다.

11 수술 후

11.1 운반 위치

- ▶ "All Brakes" 버튼을 누르고 ARveo 8을 운반 위치로 이동하십시오.



참고

- ▶ 비디오 모니터가 스탠드의 수평 암 및 수직 암과 충돌하지 않도록 하십시오.
- ▶ 11.2장, "수술현미경 종료"에 따라 시스템을 종료하십시오.
- ▶ 전원 케이블을 뽑아서 안전한 곳에 두십시오.
- ▶ 풋스위치가 있으면 스탠드에 보관하십시오.

11.2 수술현미경 종료

- ▶ 조명 스위치로 조명을 끄십시오.
- ▶ 수술현미경을 운반 위치로 바꾸십시오.
- ▶ 수술현미경의 전원 스위치로 전원을 끄십시오.

참고

컴퓨터 시스템을 올바르게 종료하기 위해 전원을 끈 후에도 잠시 동안 컴퓨터가 계속 실행됩니다.

12 Hospital IT 사용자

12.1 기본 정보

ARveo 8 현미경은 최신 데이터 개인 정보 보호 및 보안 표준을 준수합니다.

이를 위해 특정 기기 기능에 액세스하기 위해 개별 개인 및 기기별 암호를 사용해야 합니다.

! 시스템 설정 및 사용을 위한 기본 워크플로는 암호 없이도 사용할 수 있습니다.

또한 개별 환자 정보에 대한 액세스를 추적할 수 있는 모든 의료 서비스 제공업체의 데이터 보호 요건을 준수합니다. 따라서 병원은 시스템 소유자로서 특별 액세스 권한을 가진 모든 사람을 단독으로 제어할 수 있습니다. 시스템을 인도하고 설정할 때 개별 기기별 시스템 암호를 생성하고 서면으로 기록해 안전하게 보관합니다.

참고

데이터 보호 요건 미준수 위험

- ▶ 보안상의 이유로 병원에서 특별히 교육을 받고 권한을 부여받은 한두 명의 직원만 이 암호를 사용할 수 있도록 설정하십시오.

암호는 Hospital IT 사용자나 Leica 서비스만 재설정할 수 있습니다.

암호를 알고 있는 경우 Hospital IT 역할로 암호를 재설정할 수 있습니다.

암호를 잊어버린 경우 Leica 서비스에서 암호를 재설정할 수 있습니다. 수술 중에는 이 기능을 사용할 수 없습니다.

이를 위해 진행 중인 모든 수술을 중단해야 합니다.

"Hospital IT" 사용자는 시스템 암호를 사용해 현미경의 특수 보안 영역에 액세스할 수 있는 사람을 제어하는 특수한 역할을 수행합니다. 새 사용자를 만들고, 비활성화하고, 암호를 재설정할 수 있습니다. 또한 시스템 암호를 통해 "Auto-Deletion" 및 "Reset login" 기능을 활성화 또는 비활성화할 수 있습니다.

12.2 사용자 유형

시스템에 정의된 특수 역할은 다음과 같습니다.

역할	기본 사용자	기본 암호 *)	기능
모든 사용자, 암호 없음	-	-	<ul style="list-style-type: none"> 시스템 시작 자동 백런싱 수술자 프로필 선택, 생성, 복사, 비활성화, 재활성화 핸들 및 풋스위치 기능 변경 기본 기능 변경 수술 중 비디오 및 카메라 이미지 생성 및 저장(익명으로만 가능)
Clinical	Clinical **)	Le1ca_EasySurgery	<p>해당 이미지 정보와 함께 개인 환자 정보(이름, 환자 ID, 생년월일)에 액세스합니다.</p> <p>이는 다음 작업에 적용됩니다.</p> <ul style="list-style-type: none"> 이 데이터를 시스템에 입력 환자 이름과 함께 이미지 정보(비디오 녹화 및 카메라 이미지)를 외부 데이터 캐리어로 내보내기 이 데이터 삭제(비디오/카메라 이미지별로 개별적으로 또는 그룹으로) <p>"Hospital IT" 사용자의 병원 승인 없이 Leica 직원은 이러한 방식으로 보호되는 환자 정보에 액세스할 수 없습니다.</p>
Hospital IT	IT ***)	Le1ca_WhoHasAccess	<ul style="list-style-type: none"> 새 사용자 만들기 암호 재설정 이전에 만든 사용자 비활성화/재활성화 사이버 보안 옵션 설정. 별도로 배포된 사이버 보안 지침 10747996을 참조하십시오.

* 처음 로그인할 때만 유효합니다. 이후에는 개별적으로 변경해야 합니다.

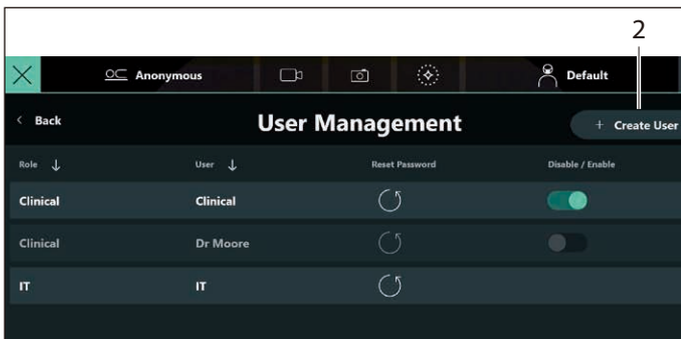
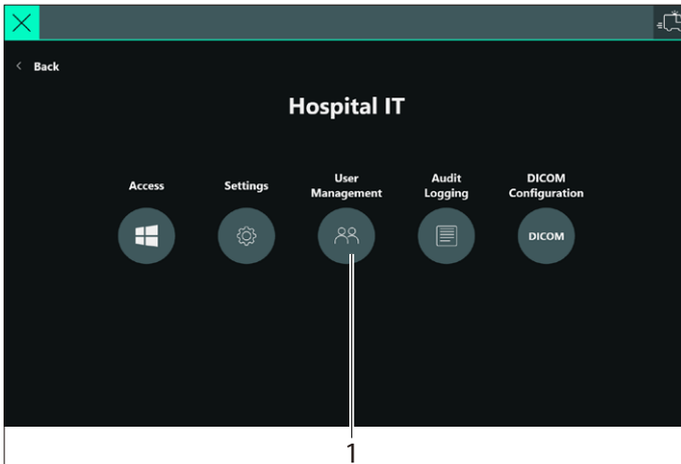
** 기본 'Clinical' 사용자의 경우 개인 환자 정보에 액세스할 수 없습니다. 'Clinical' 기본 사용자로 로그인하면 "Create New User" 메뉴가 나타나고 먼저 Clinical 역할의 새 사용자를 만들어야 합니다.

*** 처음 'IT' 기본 사용자로 로그인한 후 암호를 변경하면 "Create New User" 메뉴가 나타나고 Hospital IT 역할의 새 사용자를 만들어야 합니다. 그 이후에는 기본 'IT' 사용자가 비활성화되어 더 이상 사용할 수 없습니다.

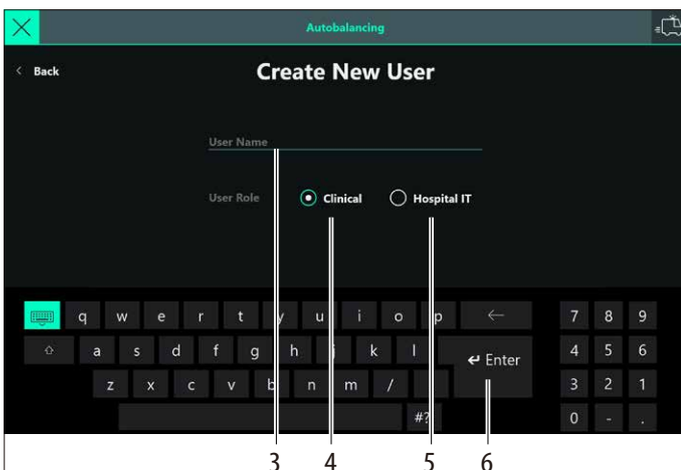
12.3 사용자 관리 활성화

12.3.1 새 사용자 만들기

- ▶ Hospital IT 메뉴를 불러오십시오 (8.12.3장, "Leica 인증 인력을 위한 설정" 참조).
- ▶ Hospital IT 메뉴에서 "User Management" 메뉴(1)를 불러오십시오.



- ▶ "Create User" 버튼(2)을 누르십시오. 다음 메뉴 필드가 나타납니다.

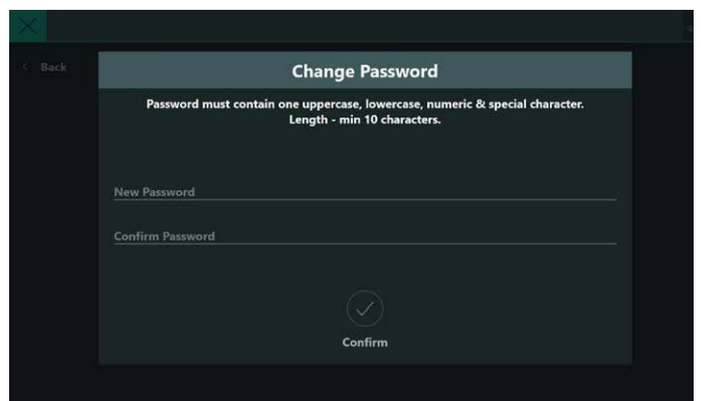


- ▶ 새 사용자의 역할을 Clinical(4) 또는 Hospital IT(5) 중에서 선택하십시오.

- ▶ 시스템에서 아직 사용되지 않는 사용자 이름(3)을 입력하십시오.
- ▶ "Enter"(5)를 눌러 확인하십시오. 이제 새로 만든 사용자가 목록에 나타납니다.

12.3.2 기본 암호로 사용자를 처음 사용하는 경우 새 사용자를 처음 입력할 때는 표의 기본 암호(12.2장, "사용자 유형" 참조)를 사용해야 합니다. 그러면 새 개별 암호를 입력하고 동일한 암호로 반복 입력하라는 메시지가 나타납니다.

- ! 보안 암호 옵션이 활성화된 경우 대문자 1개, 소문자 1개, 숫자 1개, 특수 문자 1개 이상이 포함된 10자 이상의 조합으로 구성된 보안 암호를 사용하십시오 (별도로 배포된 사이버 보안 지침 10747996 참조). Hospital IT 사용자만 이 암호를 기본 암호로 재설정할 수 있습니다.



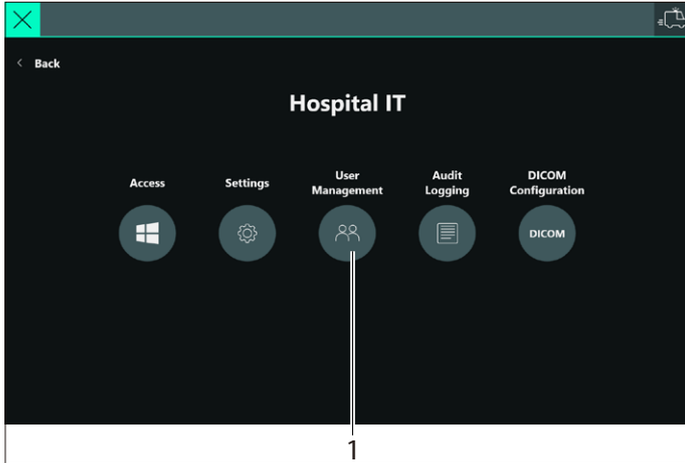
오른쪽 상단에 있는 ✕ 아이콘을 클릭해 입력을 연기할 수 있지만 다음 로그인 시 메시지가 나타납니다.

12.3.3 암호 재설정

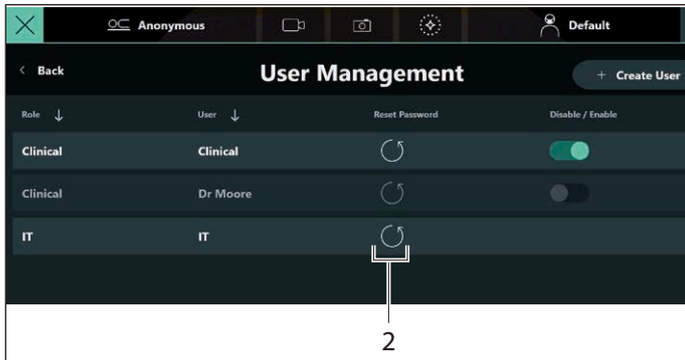
사용자가 암호를 잊어버렸거나 잘못된 암호를 너무 많이 입력해 시스템이 비활성화된 경우 "Hospital IT" 사용자가 이 암호를 재설정할 수 있습니다.

예외: 비활성화된 사용자는 암호를 재설정할 수 없습니다.

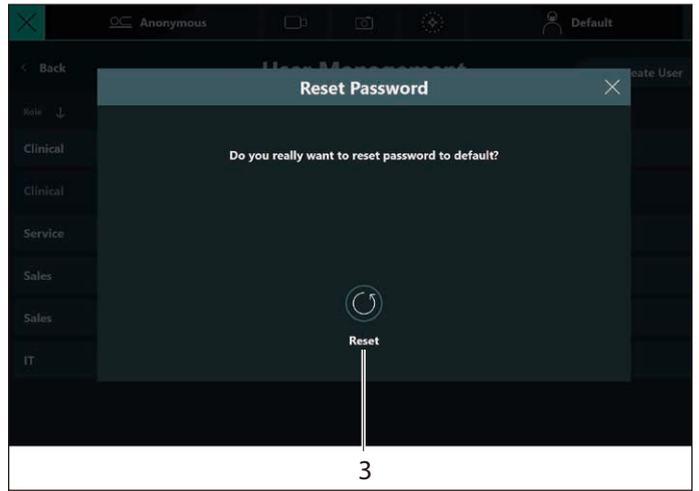
- ▶ Hospital IT 메뉴를 불러오십시오
(8.12.3장, "Leica 인증 인력을 위한 설정" 참조).
- ▶ Hospital IT 메뉴에서 "User Management" 메뉴(1)를 불러오십시오.



▶ 다음 메뉴가 나타납니다.



▶ 해당 사용자의 암호 재설정 아이콘(2)을 누르십시오.



▶ 재설정 아이콘(3)을 누르십시오.
암호가 재설정됩니다.

▶ 12.3.2장, "기본 암호로 사용자를 처음 사용하는 경우"에서 설명하는 대로 새 암호를 만드십시오.

해당 사용자 이름과 기본 암호를 입력한 후 처음으로 이 암호가 필요할 때까지는 새 암호를 만들라는 메시지가 표시되지 않습니다. 여기에는 두 가지 경우가 있습니다.

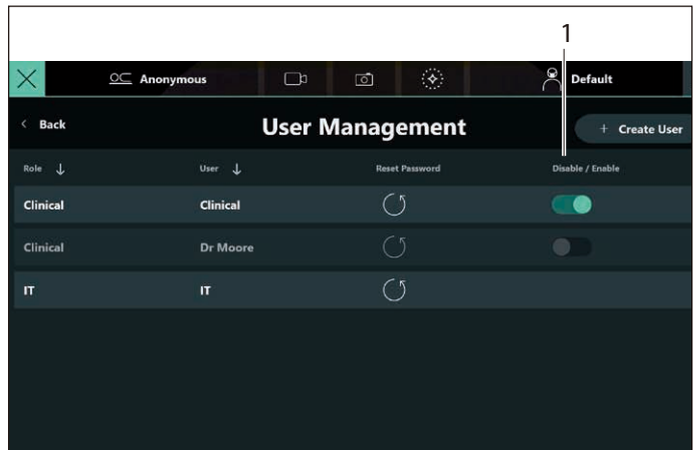
- Clinical 사용자: "All surgeries" 버튼을 활성화할 때 또는 비 익명 내보내기 중
- Hospital IT: "Support" 화면에서 "Hospital IT" 메뉴로 들어갈 때

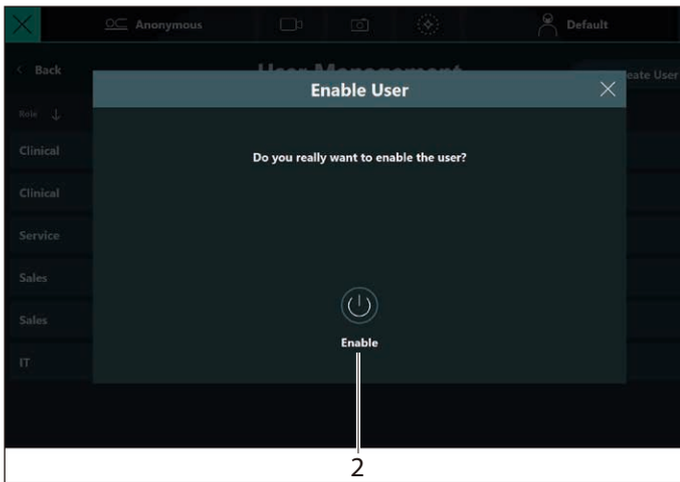
12.3.4 사용자 활성화 및 재활성화

Hospital IT 사용자는 사용자를 만든 후 비활성화했다가 나중에 다시 활성화할 수 있습니다.

예외: 최초 "Hospital IT" 사용자는 비활성화할 수 없습니다.

- ▶ "User Management" 메뉴에서 해당 사용자의 "Disable/Enable"(1)을 누르십시오.
- ▶ 다음 메뉴 창 중 하나에서 사용자의 Enable(2)/Disable(3)을 확인하십시오.





12.3.5 사이버 보안 옵션

! 별도로 배포된 사이버 보안 지침 10747996을 참조하십시오.

12.4 수술자 프로필

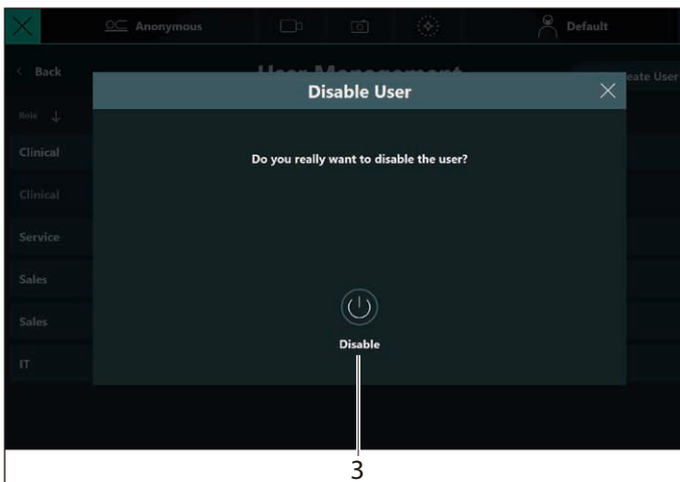
! 수술자 프로필은 사용자 관리의 일부로 취급되지 않습니다. 모든 사용자는 암호를 입력하지 않고도 새 수술자 프로필을 만들고, 이 과정에서 기존 프로필을 복사하고, 프로필을 비활성화 및 재활성화할 수 있습니다. "Hospital IT" 액세스 권한이 필요하지 않습니다.

수술자 프로필의 패스코드를 잊어버린 경우 기존 프로필을 복사하고 이 과정에서 새 패스코드를 만들어 새 프로필을 만들 수 있습니다.

용어 설명:

패스코드 "패스코드"는 어떤 종류의 제한도 적용되지 않기 때문에 수술자 프로필에 사용됩니다. 한 글자만 구성할 수도 있습니다. 수술자 프로필은 특별한 보호 대상이 아닙니다. 다른 사람이 수술자의 기본 설정을 변경할 수 없어야 합니다.

암호 암호는 데이터 보안 관점에서 안전한 것으로 분류되어야 합니다. 보안 암호 옵션이 활성화된 경우 대문자 1개, 소문자 1개, 숫자 1개, 특수 문자 1개 이상이 포함된 10자 이상의 조합으로 구성되어야 합니다(별도로 배포된 사이버 보안 지침 10747996 참조).



13 액세서리

다양한 액세서리를 사용하면 ARveo 8 수술현미경을 작업 요건에 맞게 사용할 수 있습니다. 올바른 액세서리의 선택과 관련해 도움이 필요하면 언제든지 Leica Microsystems로 문의하시기 바랍니다.

13.1 Leica에서 제조한 기기 및 액세서리

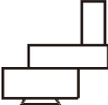
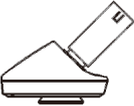
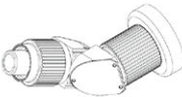
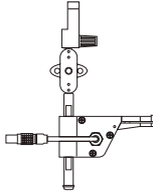
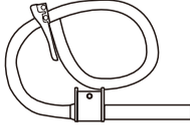
그림	기기 및 액세서리
	보호 글래스
	양안 튜브 0° - 180° 각도 조절, T, II 유형
	양안 튜브 30° - 150° 각도 조절, T, III L 유형
	경사 양안 튜브, T, II 유형
	직선 양안 튜브, T, II 유형
	경사 양안 튜브 45°, II 유형
	접안렌즈 10×
	접안렌즈 12.5×
	접안렌즈 8.3×
	배울 멀티플라이어
	보조관찰자용 스테레오 보조장치

그림	기기 및 액세서리
	마우스 스위치
	SMARS 수술현미경 공기 제거 시스템
	해당 사용 설명서를 참조하십시오.

13.2 Leica 및 타 제조사의 기기 및 액세서리

카메라 시스템

- ARveo 8용 ULT

모니터

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

풋스위치

- 무선 풋스위치, 12가지 기능

카드

- 55" 모니터용 ITD

! 사용법은 해당 지침을 참조하십시오.

! Leica의 허가 없이는 타사의 제품을 사용하지 마십시오.

13.3 드레이프

공급업체	품목 번호
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

공급업체	품목 번호
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

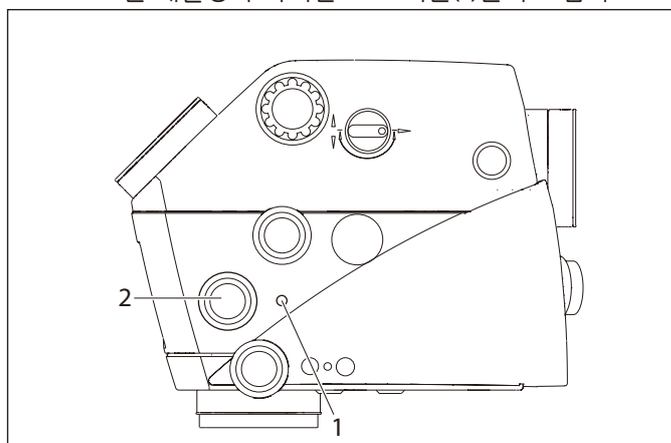
! Leica 보호 글래스 10446058를 사용하도록 권장됩니다.

13.3.1 조명 시야 직경 설정

- !** 주의
- 시야 직경이 관찰 시야보다 크고 광 강도가 너무 높으면 현미경으로 보이는 영역 밖에서 조직이 통제되지 않고 과열될 수 있습니다.
- ▶ 광 강도를 너무 높게 설정하지 마십시오.

Autolris 덕분에 시야 직경은 M530 광학장치 캐리어에 있는 관찰 시야 크기에 자동으로 맞춰집니다.

- ▶ 조명 시야 직경을 수동으로 조절하려면 회전 버튼(2)을 사용하십시오. 자동 조정 Autolris가 비활성화되었습니다.
- ▶ Autolris를 재활성화 하려면 Reset 버튼(1)을 누르십시오.



! 조명 시야 직경이 고 배율 설정에서 높은 광 강도로 고정되어 있고 자동 또는 수동으로 조정할 수 없으면, 조직을 보호하기 위해 반드시 광 강도를 낮추어야 합니다.

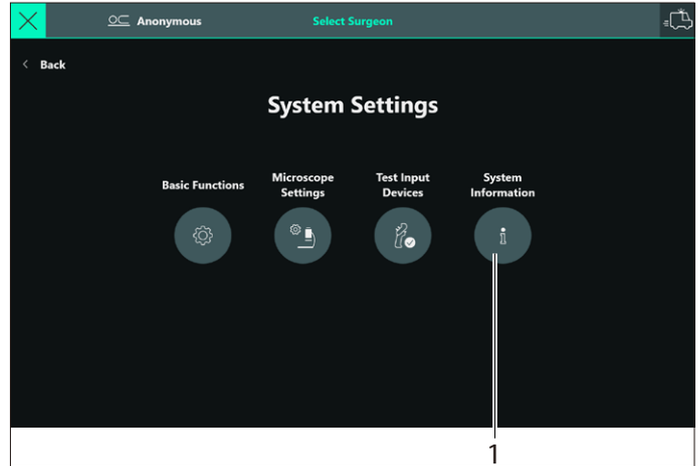
! 시야 직경이 작은 위치에 고정되어 있고 자동 또는 수동으로 조정할 수 없으면, 넓은 시야를 비추기 위해 OR 램프를 사용할 수 있습니다(작은 배율 위치).

14 라이선스

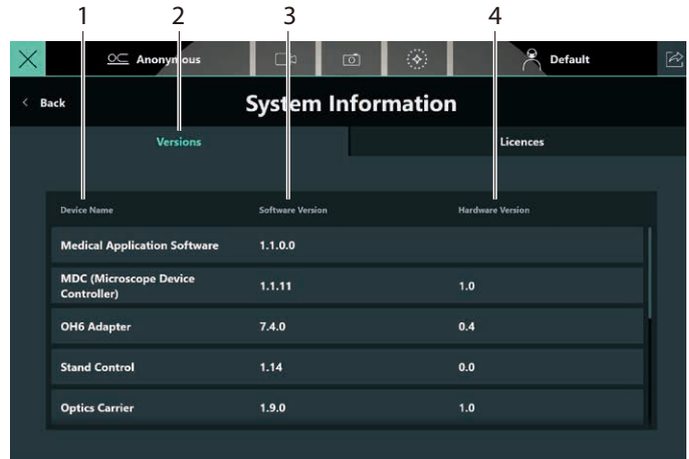
14.1 시스템 버전

이 메뉴에는 액세스러리의 소프트웨어 및 하드웨어 버전과 현미경에 사용된 소프트웨어의 라이선스가 표시됩니다.

- ▶ 다음과 같이 System Information 메뉴를 여십시오.
메인 메뉴 [☰] → "Options" → "System Settings"



- ▶ "System Information"(1)을 누르십시오.
다음 화면이 나타납니다.



- 1 기기 이름
- 2 "Versions" 탭
- 3 소프트웨어 버전
- 4 하드웨어 버전

14.2 라이선스

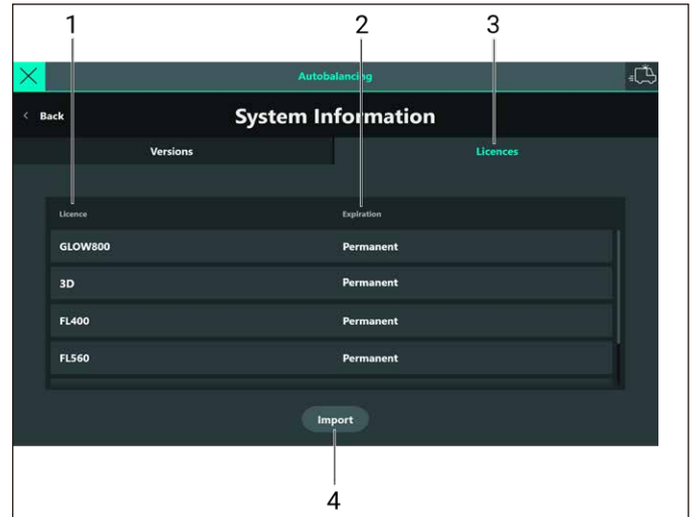
ARveo 8 시스템의 일부 기능은 다음 라이선스가 설치된 경우에만 활성화됩니다.

- FL400: GUI, 핸들 또는 풋스위치에서 FL400 모드 활성화 사용, FL400 설정 페이지 액세스
- FL560: GUI, 핸들 또는 풋스위치에서 FL560 모드 활성화 사용, FL560 설정 페이지 액세스
- GLOW800: GUI, 핸들 또는 풋스위치에서 GLOW800 모드 활성화 사용, 여러 GLOW800 설정 페이지 액세스
- 3D: Basic Settings 페이지에서 3D 토글 및 3D 파일 내보내기 토글 사용
- DICOM: 환자 데이터를 외부 DICOM 저장소로 내보내도록 설정하고 사용하는 기능
- GLOW400: 핸들 또는 풋스위치에서 GLOW400 모드 활성화 사용

구매한 현미경에 라이선스가 미리 설치되지 않은 경우 Leica에서 라이선스를 구매한 후 공인 Leica Microsystems 서비스 기사를 통해 나중에 라이선스를 활성화할 수 있습니다.

14.2.1 설치된 라이선스 확인

- ▶ 다음과 같이 System Information 메뉴를 여십시오.
 - 메인 메뉴  → Options → System Settings → System Information
 - ▶ "Licenses"(3)를 누르십시오.
- 기기에 설치된 모든 라이선스가 표시됩니다.



- 1 라이선스
- 2 만료
- 3 "Licenses" 탭
- 4 가져오기
(공인 Leica Microsystems 서비스 기사만 사용할 수 있음)

15 관리 및 유지보수

15.1 유지보수 지침

- 브레이크가 체결된 상태에서 기기에 먼지 커버를 씌우십시오.
- 액세서리를 사용하지 않을 때는 먼지가 없는 장소에 보관하십시오.
- 먼지는 고무 펌프와 부드러운 솔로 제거하십시오.
- 광학장치 청소용 특수 천과 순 알코올로 대물렌즈와 접안렌즈를 닦으십시오.
- 수분, 증기, 산, 알칼리 및 부식성 물질로부터 수술현미경을 보호하십시오.
기기 근처에 화학 약품을 두지 마십시오.
- 수술현미경을 부적절하게 취급하지 마십시오.
사용 설명서에서 명시적으로 설명한 경우에만 다른 기기 소켓을 설치하거나 광학 시스템 및 기계 부품을 해체하십시오.
- 오일과 그리스로부터 수술현미경을 보호하십시오.
가이드 표면이나 기계 부품에 기름이나 그리스를 바르지 마십시오.
- 젖은 일회용 천으로 부스러기를 제거하십시오.
- 수술현미경을 소독하려면 다음과 같은 활성 성분에 기반한 표면 소독제 그룹 화합물을 사용하십시오.
 - 알데하이드
 - 알코올
 - 제4(급) 암모늄화합물

- !** 물질이 손상될 수 있으므로 다음과 같은 성분의 제품을 절대로 사용하지 마십시오.
- 할로겐 분해 화합물
 - 강한 유기산
 - 산소 분해 화합물
 - ▶ 소독제 제조업체의 지침을 따르십시오.

! Leica 서비스와 서비스 계약을 체결하는 것이 좋습니다.

15.2 터치 패널 청소

- ▶ 터치 패널을 청소하기 전에 ARveo 8의 전원을 끄고 전원 공급 장치에서 분리하십시오.
- ▶ 보푸라기가 없는 부드러운 천으로 터치 패널을 닦으십시오.
- ▶ 터치 패널에 세척제를 직접 사용하지 마십시오.
대신, 청소용 천에 묻혀서 사용하십시오.
- ▶ 시판 중인 유리/안경 세척제 또는 플라스틱 세척제를 사용해 터치 패널을 닦으십시오.
- ▶ 터치 패널을 닦을 때 압력을 주어 닦지 마십시오.

! Leica 서비스와 서비스 계약을 체결하는 것이 좋습니다.

참고

터치 패널 손상

- ▶ 터치 패널은 손가락으로만 작동하십시오.
나무, 금속 또는 플라스틱으로 된 날카롭거나 뾰족한 물체를 사용하지 마십시오.
- ▶ 마모제가 함유된 클리너로 터치 패널을 닦지 마십시오.
마모제는 표면에 스크래치를 발생시켜 민감도가 저하될 수 있습니다.

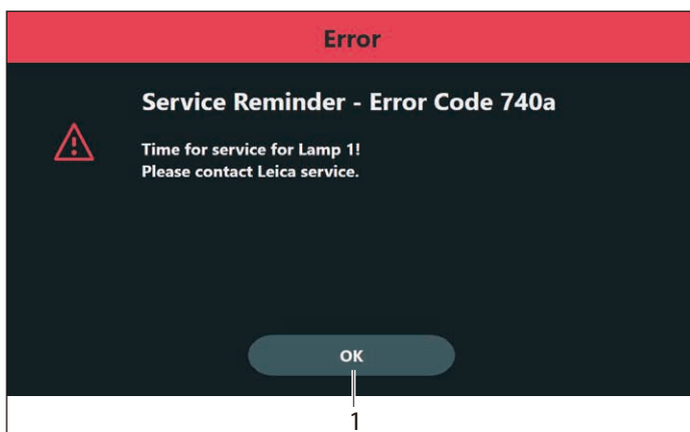
15.3 유지보수

ARveo 8 수술현미경은 일반적으로 유지보수가 필요 없습니다. 기기가 항상 안전하고 안정적으로 작동할 수 있도록 해당 서비스 조직에 연락하는 것이 좋습니다. 정기적인 검사를 준비하거나 적절한 경우 유지 보수 계약을 체결할 수 있습니다.

- !**
- Leica 서비스와 서비스 계약을 체결하는 것이 좋습니다.
 - 정비 시 순정 부품만 사용하십시오.
 - 18개월이 지나면 현미경을 결 때 검사할 때가 되었음을 알려줍니다.

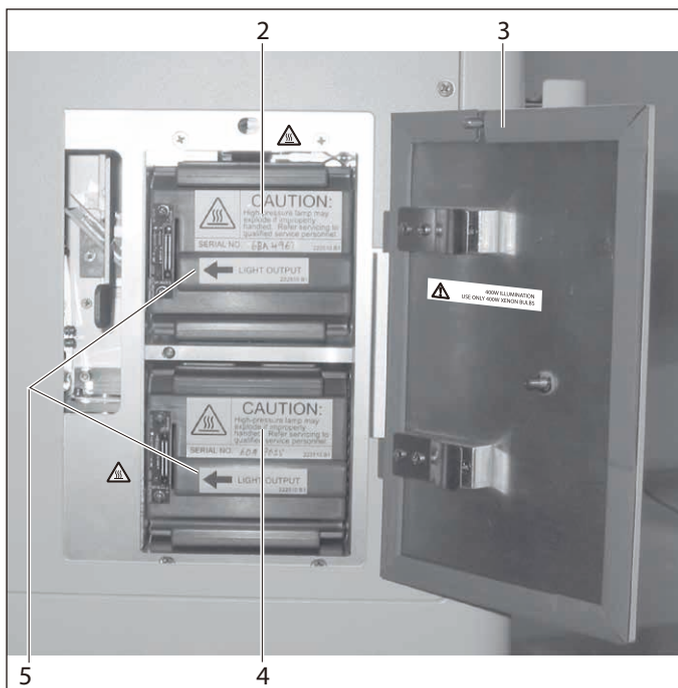
15.4 램프 교체

! 램프가 최대 램프 시간에 도달하면 대화 상자가 열립니다.



- ▶ "OK" 버튼(1)을 누르십시오. 대화 상자가 닫힙니다.
- ▶ 결함이 있는 램프를 교체하십시오.

! 램프를 교체하기 전에 수술현미경의 전원 연결을 차단하십시오.



- ▶ 램프의 액세스 도어(3)를 여십시오. 조명 푸시 버튼(항목 2, 6.2장, "컨트롤 유닛")이 녹색으로 깜박입니다.

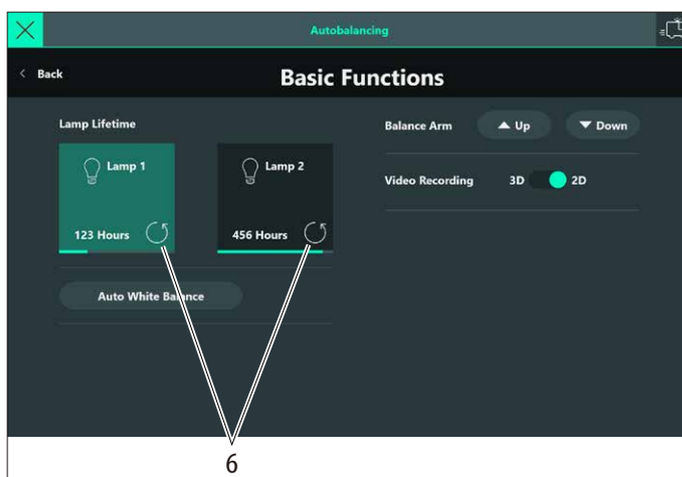
! 주의
피부 화상 위험. 램프가 매우 뜨거워질 수 있습니다.
 ▶ 램프를 교체하기 전에 커버가 식었는지 확인하십시오.

- ▶ 결함이 있는 램프(2 또는 4)를 제거하고 새 램프(Leica Microsystems에서 제공)를 설치하십시오.

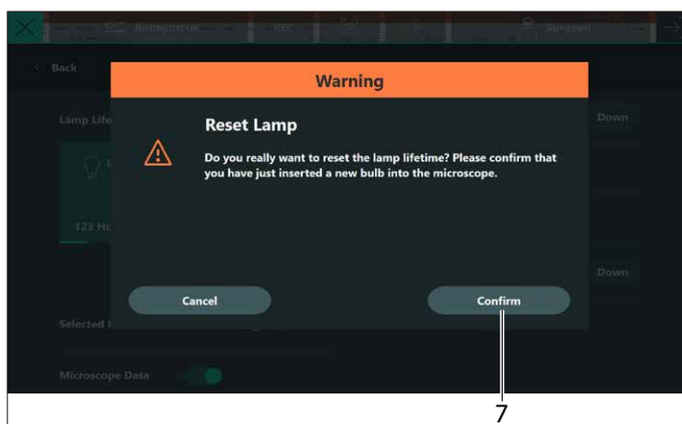
! 램프를 설치할 때는 화살표(5)가 왼쪽을 향하도록 하십시오.

- ▶ 액세스 도어를 닫으십시오. 조명 푸시 버튼(항목 2, 6.2장, "컨트롤 유닛")에 녹색 불이 들어옵니다.

! 램프를 교체할 때마다 리셋 아이콘(6)을 눌러 램프 시간 표시기를 0으로 리셋하십시오.



다음 경고 메시지가 나타납니다.

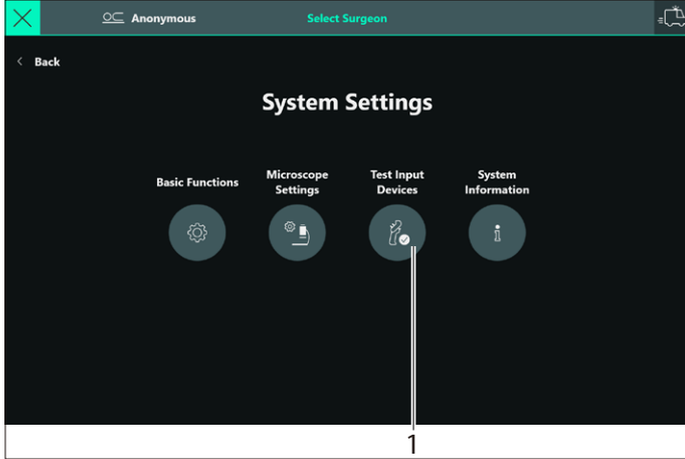


- ▶ "Confirm" 버튼(7)을 누르십시오.

15.5 입력 장치 테스트

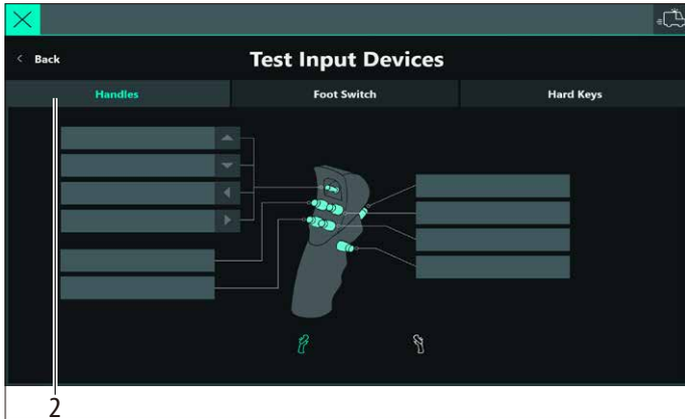
"Test Input Devices" 메뉴에서 입력 장치(CAN 핸들, 풋스위치, 하드 키)가 정상적으로 작동하는지 테스트할 수 있습니다.

- ▶ 다음과 같이 "System Settings" 메뉴를 여십시오.
메인 메뉴  → "Options" → "System Settings"



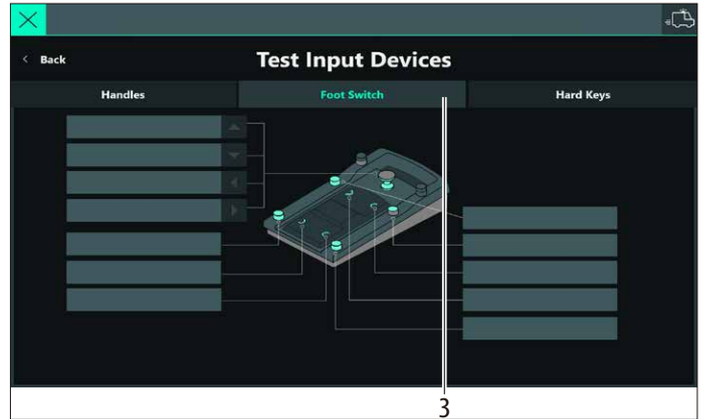
- ▶ "Test Input Devices" 버튼(1)을 누르십시오.
"Test Input Devices" 화면이 나타납니다.

핸들



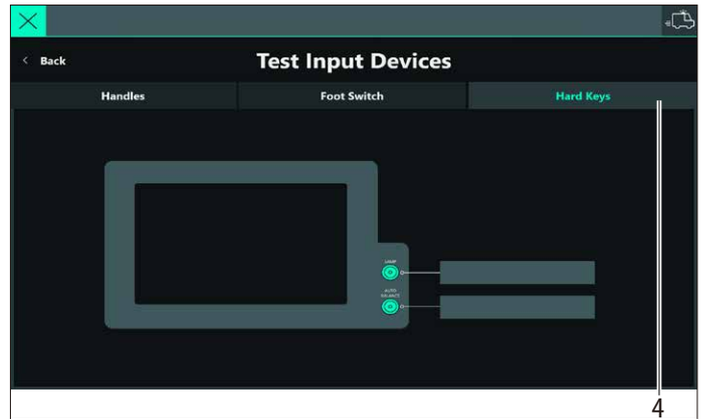
- ▶ CAN 핸들의 키를 테스트하려면 "Handles" 탭(2)을 선택하십시오. 왼쪽 또는 오른쪽 CAN 핸들 중에서 선택할 수 있습니다.
- ▶ 테스트하려는 CAN 핸들의 모든 키를 차례로 누르십시오. 누른 키가 정상적으로 작동하면 해당 키의 캡션 필드가 녹색으로 바뀌고 "Checked"가 표시됩니다.

풋스위치



- ▶ 풋스위치의 키를 테스트하려면 "Foot Switch"(3) 탭을 선택하십시오.
- ▶ 풋스위치의 모든 키를 차례로 누르십시오. 누른 키가 정상적으로 작동하면 해당 키의 캡션 필드가 녹색으로 바뀌고 "Checked"가 표시됩니다.

하드 키



- ▶ GUI 터치 패널 옆에 있는 "Auto Balance" 및 "Lamp" 푸시 버튼을 테스트하려면 "Hard Keys" 탭을 선택하십시오.
- ▶ 두 푸시 버튼을 차례로 누르십시오. 누른 버튼이 정상적으로 작동하면 해당 키의 캡션 필드가 녹색으로 바뀌고 "Checked"가 표시됩니다.

15.6 재멸균 가능 제품의 재처리 정보

15.6.1 일반사항

제품

Leica Microsystems (Schweiz) AG에서 제공하는 회전 노브, 대물렌즈 보호 글래스, 캡 피스 같은 재사용 가능 제품.

재처리 제한

크로이츠펠트야콥병(CJD) 환자나 CJD 또는 변종 CJD 의심 환자에게 사용하는 의료 기기는 현지 법적 요건을 준수해야 합니다. 일반적으로 이 그룹의 환자에게 사용한 재멸균 가능 제품은 소각하여 폐기해야 합니다.

산업 안전 보건 보호

오염된 제품을 취급하는 사람의 산업 안전 보건 보호에 특별한 주의를 기울여야 합니다. 이러한 제품의 준비, 세척 및 소독 시 최신 병원 위생 및 감염 예방 규정을 준수해야 합니다.

재처리 제한

빈번한 재처리는 이러한 제품에 거의 영향을 미치지 않습니다. 일반적으로 사용으로 인한 마모, 파손 및 손상에 따라 제품 수명이 결정됩니다.

15.6.2 지침

작업장

- ▶ 일회용 천/종이 천으로 표면 오염을 제거하십시오.

보관 및 운반

- 특별한 요구 사항이 없습니다.
- 사용 직후 제품을 재처리하는 것이 좋습니다.

액세서리 세척 준비

- ▶ ARveo 8 수술현미경에서 제품을 제거하십시오.

세척: 손으로 세척

- 용품: 흐르는 물, 세척제, 알코올, 극세사 천

절차

- ▶ 제품 표면 오염을 제거하십시오(온도 < 40 °C). 오염 정도에 따라 약간의 행금제를 사용하십시오.
- ▶ 지문, 기름 줄무늬 등 오염이 심한 경우 알코올을 사용해 광학장치를 청소할 수 있습니다.
- ▶ 일회용 천/종이 천으로 광학 구성품을 제외한 제품을 닦으십시오. 극세사 천으로 광학 표면을 닦으십시오.

세척: 자동으로 세척

- 용품: 세척/소독 기기
- 세척/소독 기기로 광학 구성품이 포함된 제품을 청소하지 않는 것이 좋습니다. 또한 광학 구성품은 손상 방지를 위해 초음파 세척기에서 세척하면 안 됩니다.

소독

알코올 소독 용액 "Mikrozid. Liquid"를 라벨에 명시된 지침에 따라 사용할 수 있습니다.

소독 후 광학 표면을 깨끗한 식수로 완전히 헹구어 낸 다음 탈염수로 세척해야 합니다. 제품은 멸균 전에 완전히 건조해야 합니다.

유지보수

특별한 요구 사항이 없습니다.

제어 및 기능 테스트

회전 노브의 스냅 온 동작과 CAN 핸들의 기능을 확인하십시오.

포장

개별: 표준 폴리에틸렌(PE) 백을 사용할 수 있습니다.

폴리에틸렌 백은 제품을 넣고 닫았을 때 팽팽해지지 않도록 크기가 충분해야 합니다.

멸균

88페이지의 멸균표를 참조하십시오.

보관

특별한 요구 사항이 없습니다.

추가 정보

없음

제조사 연락처 정보

지역 대리점 주소

Leica Microsystems (Schweiz) AG는 앞에서 설명한 제품 준비에 관한 지침이 재사용에 적합한 지침인지 확인했습니다. 처리 담당자는 장비, 재료 및 인력 사용을 통해 재처리를 수행하고 재처리 설비에서 원하는 결과를 달성할 책임이 있습니다. 이를 위해서는 보통 프로세스에 대한 검증과 일상적인 모니터링이 필요합니다. 제공한 지침에서 벗어나는 모든 사항에 대해서는 처리 담당자가 신중한 검토를 통해 이로 인한 잠재적인 효과 및 유해한 결과가 무엇인지 파악해야 합니다.

15.6.3 멸균표

다음 표는 Leica Microsystems (Schweiz) AG Medical Division 수술현미경의 멸균 가능 구성품 정보입니다.

품목 번호	품목	허용되는 멸균 방법
		증기 가압(멸균)처리기 134 °C, 10분 이상
10428328	회전 노브, 양안 튜브 T	✓
10446058	보호 글래스, 다초점 렌즈	✓

16 폐기

해당 국가의 관련 법규에 따라 인가된 폐기 업체를 통해 제품을 폐기해야 합니다. 제품 포장재는 재활용할 수 있습니다.

17 문제 해결

! 여기에서 설명하지 않은 오작동이 발생하면 Leica Microsystems로 문의하십시오.

17.1 오작동

오작동	원인	해결책
"All Brakes" 버튼을 누르면 현미경이 기울어집니다.	암 시스템의 균형이 올바르게 맞춰지지 않았습니다.	▶ 현미경 캐리어의 균형을 맞추십시오(32페이지 참조).
현미경을 움직일 수 없거나 힘을 많이 줄 때만 움직일 수 있습니다.	케이블이 끼었습니다.	▶ 해당 케이블을 다시 배치하십시오.
풋스위치 또는 CAN 핸들의 컨트롤을 사용해 기능을 작동할 수 없습니다.	케이블 연결이 느슨해졌습니다.	▶ 풋스위치 연결을 확인하십시오.
	컨트롤 유닛에 잘못된 지정이 입력되었습니다.	▶ 컨트롤 유닛을 사용해 지정을 변경하십시오.
	CAN 핸들 또는 풋스위치가 작동하지 않습니다.	▶ 입력 장치를 테스트하고(112페이지 참조) 오작동이 발견되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
현미경의 조명이 켜지지 않습니다.	광섬유 케이블이 연결이 끊어졌습니다.	▶ 광섬유 케이블의 연결을 확인하십시오.
	메인 조명 및/또는 보조 조명에 결함이 있습니다.	▶ 다른 조명으로 전환하십시오(36페이지 참조).
광 강도가 예상에 못 미칩니다.	광섬유 케이블이 제대로 연결되지 않았습니다.	▶ 광섬유 케이블의 연결을 확인하십시오.
	램프의 수명이 다했습니다(8.6 장 참조).	▶ 해당 램프를 교체하십시오(15.4 장 참조).
뒤쪽/측면 보조수술자에게 조명이 없습니다.	보조수술자 선택이 올바르게 없습니다.	▶ 보조수술자 선택을 확인하십시오(28페이지 참조).
왼쪽/오른쪽 보조수술자에게 조명이 없습니다.	보조수술자 선택이 올바르게 없습니다.	▶ 보조수술자 선택을 확인하십시오(28페이지 참조).
이미지에 초점이 맞지 않습니다.	접안렌즈가 올바르게 장착되지 않았습니다.	▶ 접안렌즈를 끝까지 조이십시오.
	디오프터가 올바르게 설정되지 않았습니다.	▶ 지침에 따라 정확하게 굴절 보정을 수행하십시오(27페이지 참조).
현미경 또는 암 시스템이 제어되지 않고 위/아래로 또는 회전하며 움직입니다.	암 시스템의 균형이 올바르게 맞춰지지 않았습니다.	▶ ARveo 8의 균형을 맞추십시오(32페이지 참조).
	케이블 배선이 바르지 않고 위치를 벗어나서 시스템에 힘을 가하고 있습니다(추가 비디오 케이블일 수 있음).	▶ 케이블을 설치 지침에 따라 배선하거나 당기지 않도록 하십시오.
	ARveo 8의 균형이 잠긴 상태에서 맞춰졌습니다.	▶ 잠금 장치를 해제한 다음(31페이지 참조) ARveo 8의 균형을 맞추십시오(32페이지 참조).
현미경 및 현미경 캐리어를 움직이기가 힘들거나 전혀 움직일 수 없습니다.	자동 밸런싱이 완료되지 않았습니다.	▶ B 위치에 맞춰졌는지 확인하십시오(38페이지 참조). ▶ 자동 밸런싱 푸시 버튼을 다시 누르십시오.

오작동	원인	해결책
자동 밸런싱을 할 수 없습니다.	현미경이 너무 큰 각도로 기울어져 있습니다.	▶ 현미경의 A/B-축을 나란히 일치시키십시오 (40페이지 참조). ▶ 자동 밸런싱을 다시 실행하십시오.
배울을 전기로 조정할 수 없습니다.	배울 모터가 고장 났습니다.	▶ 배울 회전 노브를 돌려서 배울을 설정하십시오 (62페이지 참조).
CAN 핸들 중 한 개에서 XY 이동이 불가능합니다.	컨트롤 유닛에 있는 CAN 핸들에 XY 이동이 구성되지 않았습니다.	▶ 조이스틱에 XY 이동을 설정하십시오(49페이지 참조).
현미경이 B 축에 정확하게 밸런싱되지 않았습니다.	B 축의 균형을 맞출 때 설치된 액세서리가 작업 위치로 돌려져 있지 않았습니다.	▶ B 축의 균형을 다시 맞추십시오. ▶ B 축의 균형을 맞출 때 설치된 액세서리가 작업 위치로 돌려졌는지 확인하십시오(40페이지 참조). ▶ 수술 중 B/C 밸런싱을 실행하십시오(40페이지 참조).
자동 밸런싱을 위한 푸시 버튼은 감박이지만 음향 신호는 울리지 않습니다(변화가 없음).	밸런싱이 아직 완료되지 않았습니다.	▶ 현미경을 B 위치로 돌리고 Autobalance 푸시 버튼을 누르십시오.
ARveo 8의 스탠드가 움직입니다.	풋브레이크가 적용되지 않았습니다.	▶ 풋브레이크를 고정하십시오(31페이지 참조).
ARveo 8의 이동 범위(스윙, 기울임, 회전, XY 이동)가 제한되었습니다.	케이블이 너무 타이트하게 배선되었습니다.	▶ 케이블을 다시 배선하십시오(조립 지침 ARveo 8 참조).
ARveo 8의 균형이 맞지 않습니다.	균형을 맞춘 다음 액세서리의 위치가 변경되었습니다.	▶ ARveo 8의 균형을 맞추십시오(32페이지 참조). ▶ 수술 중 AC/BC 밸런싱을 실행하십시오 (40페이지 참조).
ARveo 8의 균형을 맞출 수 없습니다.	D 축에 사용한 중량 디스크로 설치된 액세서리의 밸런싱을 할 수 없습니다.	▶ D 축에 평형추를 교체하거나 추가하십시오 (43페이지 참조).
	ARveo 8이 운반 위치에서 밸런싱되었습니다.	▶ ARveo 8을 운반 위치에서 빼내서 다시 밸런싱하십시오.
조리개가 배울을 따르지 않습니다	Autolris가 오버라이드 모드에 있습니다.	▶ Autolris 리셋 버튼을 누르십시오(81페이지 참조).
작업 거리가 움직이지 않습니다.	작업 거리 비상 드라이브가 드레이프로 막혀있습니다.	▶ 작업 거리 비상 드라이브를 푸십시오.
	"Working distance lock" 버튼이 활성화되었습니다(6.1.2 장 참조).	▶ "Working distance lock" 버튼을 다시 눌러 잠금을 비활성화하십시오.
현미경의 작업 거리를 조정할 수 없습니다.	"Working distance lock" 버튼이 활성화되었습니다(6.1.2 장 참조).	▶ "Working distance lock" 버튼을 다시 눌러 잠금을 비활성화하십시오. 예외: 안전을 위해서 이 기능이 프로그래밍된 레이저 현미경용 미세조작기를 사용하고 있습니다.
현미경에서 보이는 이미지 외곽부에 그늘이 보이고 조명 시야가 관찰 시야의 밖에 있습니다.	액세서리가 정확하게 설치되지 않았습니다.	▶ 액세서리를 홀더에 정확하게 설치하십시오 (27페이지 참조).

17.2 기록 액세스러리 오작동

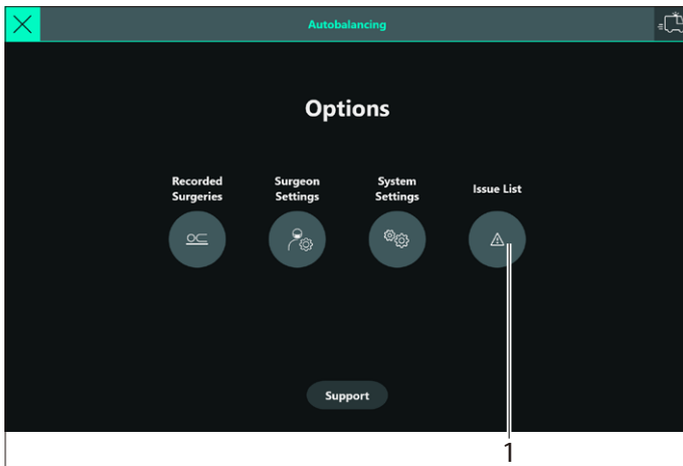
오작동	원인	해결책
비디오 영상의 초점이 맞지 않습니다.	현미경의 초점이 정확하게 맞지 않았습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 초점을 정확하게 맞추고 필요한 경우 계수선을 사용하십시오. ▶ 지침에 따라 디옵터를 정확하게 수정하십시오.

17.3 컨트롤 유닛의 오류 메시지

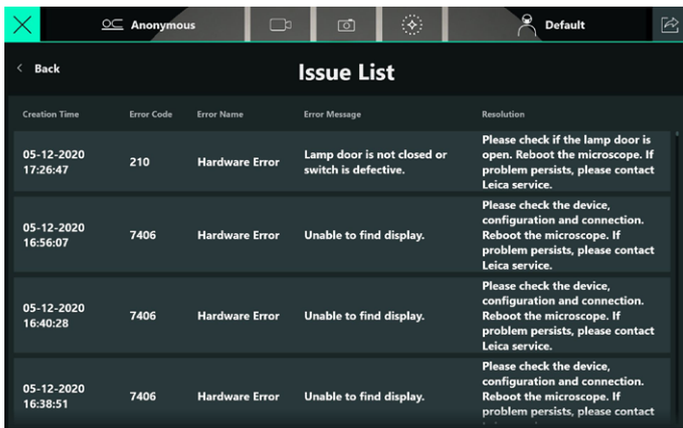
17.3.1 일반적인 오류 설명

- 즉각적인 주의가 필요한 오류/경고는 팝업으로 표시됩니다.
- 주의가 필요한 오류/경고는 메인 메뉴에서 문제 목록을 가리키는 주황색 삼각형으로 표시됩니다.
- 사용자가 문제 목록을 열면 주황색 삼각형이 사라집니다.
- 모든 사용자 관련 오류/경고는 "Issue list"에서 확인할 수 있습니다.
- 문제 목록에는 항상 이전의 모든 오류가 표시됩니다 (더 이상 "Delete from list" 기능이 없음).

▶ 문제 목록을 확인하려면 메인 메뉴  → "Options" → "Issue List"(1)로 가십시오(8.5장, "오류 확인(문제 목록)" 참조).



수술 중에 발생한 오류 메시지가 나타납니다.



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 문제 목록

다음은 오류 메시지 목록입니다.

오류 코드	오류 이름	원인	해결책
7101***	Software Warning	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 동작이 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7102*	Software Error	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 오류가 발생했습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7107*	Low Disk Space	시스템의 디스크 공간이 곧 부족해집니다.	▶ Options 메뉴 -> Recorded Surgeries에서 이전 녹화를 삭제하십시오.
7108*	Critically Low Disk Space	시스템의 디스크 공간이 부족합니다. GLOW 모드에서는 시스템이 비디오를 녹화하지 않습니다. 이전 녹화를 삭제하지 않으면 새 녹화를 시작할 수 없습니다.	▶ Options 메뉴 -> Recorded Surgeries에서 이전 녹화를 삭제하십시오.
7103*	Software Exception	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 예외가 발생했습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7106*	Recording Delete Error	녹화를 삭제하지 못했습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7201***	Software Warning	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 동작이 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7202*	Software Error	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 오류가 발생했습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7203*	Software Exception	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 예외가 발생했습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7204*	Camera Disconnected	왼쪽 형광 카메라가 분리되었습니다. 모든 카메라 기능을 사용할 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7205*	Camera Disconnected	왼쪽 백색광 카메라가 분리되었습니다. 모든 카메라 기능을 사용할 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7206*	Camera Disconnected	오른쪽 백색광 카메라가 분리되었습니다. 모든 카메라 기능을 사용할 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
720C*	Camera Disconnected	오른쪽 형광 카메라가 분리되었습니다. 모든 카메라 기능을 사용할 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7209**	Camera Temperature Too High	왼쪽 형광 카메라 온도가 너무 높습니다.	▶ 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
720D**	Camera Temperature too high	오른쪽 형광 카메라 온도가 너무 높습니다.	▶ 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
720A**	Camera Temperature Too High	왼쪽 백색광 카메라 온도가 너무 높습니다.	▶ 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
720B**	Camera Temperature Too High	오른쪽 백색광 카메라 온도가 너무 높습니다.	▶ 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.

오류 코드	오류 이름	원인	해결책
7207**	Video Capture Device Failure	비디오 캡처 장치를 초기화하지 못했습니다. IGS 또는 내시경 기능을 사용할 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7208**	Video Capture Device Failure	비디오 캡처 장치에 오류가 발생했습니다. IGS 또는 내시경 기능을 사용할 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7301***	Software Warning	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 동작이 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7302*	Software Error	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 오류가 발생했습니다. 마지막 작업을 다시 시도하십시오.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7303*	Software Exception	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 예외가 발생했습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7304**	Hardware Error	전원 공급 장치 상태를 검색하지 못했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7305**	UPS Communication Error	UPS 모듈과의 통신에서 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7501*	Software Exception	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 예외가 발생했습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7502*	Software Error	사용자 인터페이스가 시스템 상태를 표시할 수 없습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. 받은 메시지가 비어 있습니다. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7503*	Software Error	사용자 인터페이스가 시스템 상태를 표시할 수 없습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. 메시지를 해석할 수 없습니다. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7504*	Timeout Error	Auto White Balance를 완료할 수 없습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7505*	Timeout Error	사진을 촬영할 수 없습니다. 다시 시도하십시오. 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7506*	Timeout Error	모드 전환을 완료할 수 없습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7507*	Timeout Error	녹화 작업을 완료할 수 없습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7508*	Timeout Error	자동 밸런싱 중 오류가 발생했습니다.	▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 수동 밸런싱을 수행하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.

오류 코드	오류 이름	원인	해결책
7509*	Timeout Error	예상 시간 내에 시스템 부팅을 완료하지 못했습니다. 현미경을 완전히 사용하지 못할 수 있습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 수동 밸런싱을 수행하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
750a*	Boot-up Failure	시스템을 시작하지 못했습니다. 현미경을 완전히 사용하지 못할 수 있습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
750b*	Timeout Error	다음 조도계 보정 단계를 예상 시간 내에 시작하지 못했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 수동 밸런싱을 수행하십시오.
750c*	Export Error	대상 드라이브로 내보낼 수 없습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 병원 IT 지원팀에 문의하십시오. ▶ 쓰기 권한을 확인하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
750d*	Export Error	대상 드라이브로 내보낼 수 없습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 병원 IT 지원팀에 문의하십시오. ▶ 대상 드라이브에 공간을 확보한 후 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
750e*	Software Error	사용자 인터페이스가 시스템 상태를 표시할 수 없습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
750f*	Software Error	사용자 인터페이스가 시스템 상태를 표시할 수 없습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7401**	Software Warning	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 동작이 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7402*	Software Error	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 오류가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7403*	Software Exception	이 작업을 수행하는 동안 예기치 않은 예외가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 마지막 작업을 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7404**	System Communication Error	시스템 구성요소 간 통신에 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7405**	MDC Communication Error	현미경 장치 컨트롤러와의 통신에 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7406**	Unable to find display	디스플레이를 찾을 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7407**	Unable to find window	창을 찾을 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7408**	Lamp 1 Lifetime Reached	램프 1 수명에 도달했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 램프를 교체하고 카운터를 리셋하십시오. ▶ Leica 서비스에 문의하십시오.
7409**	Lamp 2 Lifetime Reached	램프 2 수명에 도달했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 램프를 교체하고 카운터를 리셋하십시오. ▶ Leica 서비스에 문의하십시오.
101**	Hardware Error	줌 드라이브를 초기화하는 동안 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.

오류 코드	오류 이름	원인	해결책
102**	Hardware Error	초점 드라이브를 초기화하는 동안 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
103**	Hardware Error	조리개 드라이브를 초기화하는 동안 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
104**	Hardware Error	줌 위치가 잘못되었습니다. 이유: 줌 드라이브의 서보 조정 시 시간 초과	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
105**	Hardware Error	초점 위치가 잘못되었습니다. 이유: 초점 드라이브의 서보 조정 시 시간 초과	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
106**	Hardware Error	조리개 위치가 잘못되었습니다. 이유: 조리개 드라이브의 서보 조정 시 시간 초과	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
107**	Hardware Error	줌 드라이브에서 예기치 않게 모터가 정지했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
108**	Hardware Error	초점 드라이브에서 예기치 않게 모터가 정지했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
109**	Hardware Error	조리개 드라이브에서 예기치 않게 모터가 정지했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
10a**	Hardware Error	CAN 버스 버퍼 오버플로가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
10b**	Hardware Error	CAN 버스 경고 레벨에 도달했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
10c**	Hardware Error	CAN 버스 OFF 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
10d**	System Communication Error	시스템 구성요소 간 통신에 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
10e**	Luxmeter Calibration Error	조도계가 보정되지 않았습니다. 사용 가능한 보정 데이터가 없습니다.	▶ Leica 서비스에 문의하십시오.
10f**	Luxmeter Calibration Error	조도계 보정이 위치에 초점을 맞추지 않았습니다. 초점이 위치에 있지 않습니다.	▶ 필요한 위치로 초점을 이동하십시오.
111**	EEPROM Error	EEPROM 액세스 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
112**	EEPROM Error	EEPROM 체크섬 오류가 발생했습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
113**	Hardware Error	줌 범위가 너무 작습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
114**	Hardware Error	초점 범위가 너무 작습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
115**	Hardware Error	조리개 범위가 너무 작습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
201*	Hardware Error	드라이브 백 제한에 도달했습니다. 광학장치 캐리어에 설치된 무게가 너무 많거나 적습니다.	▶ 수동으로 균형을 맞추십시오. ▶ 문제가 계속되면 구성을 수정하십시오. 그렇지 않으면 Leica 서비스에 문의하십시오.

오류 코드	오류 이름	원인	해결책
202*	Hardware Error	드라이브 포워드 제한에 도달했습니다. 광학장치 캐리어에 설치된 무게가 너무 많거나 적습니다.	▶ 수동으로 균형을 맞추십시오. ▶ 문제가 계속되면 구성을 수정하십시오. 그렇지 않으면 Leica 서비스에 문의하십시오.
203*	Hardware Error	B 드라이브 백 제한에 도달했습니다. 광학장치 캐리어에 설치된 무게가 너무 많거나 적습니다.	▶ 수동으로 균형을 맞추십시오. ▶ 문제가 계속되면 구성을 수정하십시오. 그렇지 않으면 Leica 서비스에 문의하십시오.
204*	Hardware Error	B 드라이브 포워드 제한에 도달했습니다. 광학장치 캐리어에 설치된 무게가 너무 많거나 적습니다.	▶ 수동으로 균형을 맞추십시오. ▶ 문제가 계속되면 구성을 수정하십시오. 그렇지 않으면 Leica 서비스에 문의하십시오.
205*	Hardware Error	C 드라이브 백 제한에 도달했습니다. 광학장치 캐리어에 설치된 무게가 너무 많거나 적습니다.	▶ 수동으로 균형을 맞추십시오. ▶ 문제가 계속되면 구성을 수정하십시오. 그렇지 않으면 Leica 서비스에 문의하십시오.
206*	Hardware Error	C 드라이브 포워드 제한에 도달했습니다. 광학장치 캐리어에 설치된 무게가 너무 많거나 적습니다.	▶ 수동으로 균형을 맞추십시오. ▶ 문제가 계속되면 구성을 수정하십시오. 그렇지 않으면 Leica 서비스에 문의하십시오.
207*	Hardware Error	D 드라이브 백 제한에 도달했습니다. 광학장치 캐리어에 설치된 무게가 너무 많습니다.	▶ 수동으로 균형을 맞추십시오. ▶ 문제가 계속되면 구성을 수정하고, 평형추 구성을 수정하십시오. 그렇지 않으면 Leica 서비스에 문의하십시오.
208*	Hardware Error	D 드라이브 포워드 제한에 도달했습니다. 광학장치 캐리어에 설치된 무게가 너무 적습니다.	▶ 수동으로 균형을 맞추십시오. ▶ 문제가 계속되면 구성을 수정하고, 평형추 구성을 수정하십시오. 그렇지 않으면 Leica 서비스에 문의하십시오.
209*	System Communication Error	상호 운용되는 AC/BC 밸런스 문제가 발생했습니다.	▶ 다시 시도하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
20b*	System Communication Error	위치 1에 램프가 설치되지 않았습니다.	▶ 챔버 1에 램프를 삽입하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
20c**	Hardware Error	램프 1의 팬이 차단되었습니다.	▶ Leica 서비스에 문의하십시오.
20e*	Hardware Error	위치 2에 램프가 설치되지 않았습니다.	▶ 챔버 2에 램프를 삽입하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
20f**	Hardware Error	램프 2의 팬이 차단되었습니다.	▶ Leica 서비스에 문의하십시오.
210*	Hardware Error	램프 도어가 닫히지 않았거나 스위치에 결함이 있습니다.	▶ 램프 도어를 올바르게 닫으십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
213**	Hardware Error	백색광 필터가 올바른 위치에 있지 않습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
214**	Hardware Error	GLOW 필터가 올바른 위치에 있지 않습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. ▶ 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
215**	Hardware Error	밝기 휠이 차단되었습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
216**	Hardware Error	제논 램프 1에 결함이 있습니다.	▶ 전구를 교체하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
217**	Hardware Error	제논 램프 2에 결함이 있습니다.	▶ 전구를 교체하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.

오류 코드	오류 이름	원인	해결책
218*	Autobalance Error	자동 밸런싱 A 중 오류가 발생했습니다. 무게가 너무 많거나 너무 적게 설치되었습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
219*	Autobalance Error	자동 밸런싱 B 중 오류가 발생했습니다. 무게가 너무 많거나 너무 적게 설치되었습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
21a*	Autobalance Error	자동 밸런싱 C 중 오류가 발생했습니다. 무게가 너무 많거나 너무 적게 설치되었습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
21b*	Autobalance Error	자동 밸런싱 D 중 오류가 발생했습니다. 무게가 너무 많거나 너무 적게 설치되었습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 다시 시도하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
21c**	Hardware Error	Mitaka 마스터 컨트롤에 연결되지 않았습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7001**	System Communication Error	MDC에 과부하가 걸렸습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7002**	System Communication Error	컴퓨팅 장치와 MDC 간 통신 중 오류가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7003**	System Communication Error	컴퓨팅 장치와 MDC 간 통신 중 오류가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 소프트웨어 버전을 확인하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7004**	System Communication Error	컴퓨팅 장치와 MDC 간 통신 중 오류가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 소프트웨어 버전을 확인하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7005**	Hardware Error	내부 CAN 오버플로가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7006**	Hardware Error	내부 CAN 경고 레벨에 도달했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7007**	Hardware Error	내부 CAN 버스가 꺼졌습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7008**	Hardware Error	외부 CAN 오버플로가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7009**	Hardware Error	외부 CAN 경고 레벨에 도달했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
700a**	Hardware Error	외부 CAN 버스가 꺼졌습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
700b**	System Communication Error	I2C2 인터페이스(EEPROM)에서 통신 오류가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
700c**	EEPROM Error	EEPROM 체크섬 오류가 발생했습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
700d*	Hardware Error	조도계에 결함이 있습니다.	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Lightguide가 연결되지 않았는지 확인하십시오. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.

오류 코드	오류 이름	원인	해결책
700e*	Hardware Error	FL400의 관찰 필터에 결함이 있습니다. 현미경을 재부팅하십시오.	▶ 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
700f*	Hardware Error	FL560의 관찰 필터에 결함이 있습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7010**	Hardware Error	CAN 버스 오류가 발생했습니다. 왼쪽 CAN 핸들을 찾을 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7011**	Hardware Error	CAN 버스 오류가 발생했습니다. 오른쪽 CAN 핸들을 찾을 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7013*	Hardware Error	CAN 버스 오류가 발생했습니다. OH6 어댑터를 찾을 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7014*	Hardware Error	CAN 버스 오류가 발생했습니다. 광학장치 캐리어를 찾을 수 없습니다.	▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7015*	Low Brightness	램프의 밝기가 더 이상 수술을 수행하기에 충분하지 않습니다.	▶ 다음 수술 전에 램프를 교체할 것을 권장합니다. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7016*	Low Brightness	램프의 밝기가 더 이상 FL400 수술을 수행하기에 충분하지 않습니다.	▶ 다음 수술 전에 램프를 교체할 것을 권장합니다. ▶ 현미경을 재부팅하십시오. 문제가 계속되면 Leica 서비스에 문의하십시오.
7600**	DICOM Export Interruption	전원 또는 네트워크 복구 후 DICOM 내보내기가 다시 시작되었습니다. DICOM 내보내기가 자동으로 다시 시작되어 별도의 조치가 필요하지 않습니다.	
7601*	DICOM Export Failure	DICOM 저장소 노드에 문제가 있어 파일을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. DICOM 저장소 노드에서 리소스가 부족하다고 보고했습니다.	▶ 다른 DICOM 저장소 위치를 사용하거나 병원 IT 지원팀에 문의하십시오. ▶ 저장소 노드에서 문제를 해결하십시오.
7602*	DICOM Export Failure	DICOM 내보내기를 실행하는 동안 오류가 발생했습니다. DICOM 노드로 파일을 내보내지 못하게 막는 문제가 발생했습니다.	▶ 병원 IT 지원팀에 문의하십시오. ▶ DICOM 로그에서 자세한 정보를 확인해 문제를 해결한 다음 다시 시도하십시오.
7603*	DICOM Export Failure	네트워크 중단으로 인해 파일을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. 네트워크가 복원되면 DICOM 내보내기가 자동으로 다시 시작됩니다. 네트워크 품질로 인해 파일을 내보낼 수 없습니다.	▶ 현미경의 네트워크 연결을 확인하십시오. ▶ DICOM 로그에서 자세한 정보를 확인해 문제를 해결한 다음 다시 시도하십시오.
7604**	DICOM MWL Query Failure	MWL에서 환자 정보를 검색할 수 없습니다. MWL 쿼리가 제대로 실행되지 못하게 막는 문제가 있습니다.	▶ 현미경의 네트워크 연결을 확인한 다음 쿼리를 다시 시도하십시오. ▶ 문제가 계속되면 병원 IT 지원팀에 문의하십시오. ▶ DICOM 로그에서 자세한 정보를 확인해 문제를 해결한 다음 다시 시도하십시오.
7605*	DICOM Export Failure	선택한 파일 형식을 DICOM 노드로 내보낼 수 없습니다. SOP 등급 또는 전송 구문이 선택한 DICOM 저장소 노드에서 지원되지 않습니다.	▶ 병원 IT 지원팀에 문의하십시오. ▶ 호환성을 위해 DICOM 노드 구성을 수정하거나 Leica 지원팀에 문의해 문제를 해결하십시오.

* 팝업으로 표시되는 오류/경고

- ** 메인 메뉴에서 문제 목록을 가리키는 노란색 삼각형이 있는 오류/경고
- *** 문제 목록에만 있는 오류/경고

18 사양

18.1 전기 정보

ARveo 8 전원 연결 1300 VA
100 V-240 V / 50 - 60 Hz

보호 등급 등급 1

18.2 ARveo 8

18.2.1 현미경 기능

배율	6:1 줌, 자동, 수동 조정 옵션, 광학장치 캐리어의 디스플레이에 상태 표시
대물렌즈 / 작업 거리	225-600 mm, 자동 다초점 렌즈, 연속 조절 가능, 수동 조절 옵션, 광학장치 캐리어의 디스플레이에 상태 표시
접안렌즈	안경 착용자를 위한 광시야 접안렌즈 8.3x, 10x 및 12.5x 시도 조절 ±5 디오퍼터 설정 조절식 아이컵
조명	미세 수술 적용을 위해 특별히 개발된 조명 시스템; 가우시안(Gaussian) 광 분포를 갖는 연속 가변 조명 시야 직경. 일정한 색 온도에서 연속 조절식 밝기
Autolris	내장 자동 줌 동기식 조명 시야 직경, 수동 오버라이드 및 리셋 기능
메인 조명	고출력 제논 아크 램프 400 W, 광섬유 케이블 이용
백업 램프	예비 전기 고전압 부품이 있는 400 W 제논 아크 램프
BrightCare Plus	작업 거리 연동 밝기 제한을 통한 안전 기능, 내장 조도계에 의해 제어
SpeedSpot	빠르고 정확한 현미경 위치 설정을 위한 레이저 초점 설정 보조 장치 레이저 등급 2 파장 635 nm 광출력 <1 mW
미세 초점 조절 장치	뒤쪽 보조수술자가 이용 가능
배율 멀티플라이어	1.4x(옵션)

18.2.2 광학 정보

줌 배율

양안 튜브 A 유형 (초점 길이 f162.66)	작업 거리				
	225 mm		600 mm		
	M _{tot}	FoV [mm]	M _{tot}	FoV [mm]	
접안렌즈 8.3×	최소	1.60	114.5	0.80	230.4
	최대	9.6	19.1	4.8	38.4
접안렌즈 10×	최소	1.92	109.3	0.96	219.9
	최대	11.5	18.2	5.7	36.7
접안렌즈 12.5×	최소	2.40	88.5	1.19	178.0
	최대	14.4	14.7	7.2	29.7

양안 튜브 B 유형 (초점 길이 f170.0)	작업 거리				
	225 mm		600 mm		
	M _{tot}	FoV [mm]	M _{tot}	FoV [mm]	
접안렌즈 8.3×	최소	1.68	109.4	0.83	220.2
	최대	10.1	18.2	5.0	36.7
접안렌즈 10×	최소	2.01	104.4	1.0	210.2
	최대	12.1	17.4	6.0	35.0
접안렌즈 12.5×	최소	2.51	84.5	1.25	170.1
	최대	15.1	14.1	7.5	28.35

M_{tot} 총 배율
FoV 관찰 시야

위의 값은 ±5% 공차를 포함합니다.

1.4×의 배율 멀티플라이어를 포함한 줌 배율

양안 튜브 A 유형 (초점 길이 f162.66)	작업 거리				
		225 mm		600 mm	
		M _{tot}	FoV [mm]	M _{tot}	FoV [mm]
접안렌즈 8.3×	최소	2.24	81.8	1.12	164.5
	최대	13.4	13.6	6.7	27.4
접안렌즈 10×	최소	2.7	78.1	1.34	157.1
	최대	16.1	13.0	8.0	26.2
접안렌즈 12.5×	최소	3.36	63.2	1.67	127.2
	최대	20.2	10.5	10.0	21.2

양안 튜브 B 유형 (초점 길이 f170.0)	작업 거리				
		225 mm		600 mm	
		M _{tot}	FoV [mm]	M _{tot}	FoV [mm]
접안렌즈 8.3×	최소	2.35	78.1	1.16	157.3
	최대	14.1	13.0	7.0	26.2
접안렌즈 10×	최소	2.8	74.6	1.4	150.1
	최대	16.9	12.4	8.4	25.0
접안렌즈 12.5×	최소	3.5	60.4	1.75	121.5
	최대	21.1	10.1	10.5	20.3

M_{tot} 총 배율
FoV 관찰 시야

위의 값은 ±5% 공차를 포함합니다.

양안 튜브

양안 튜브	초점 거리	품목 번호
A 유형	f162.66	10448088: 양안 튜브 0-180°
		10446574: 경사 양안 튜브
		10446618: 경사 양안 튜브 45°
B 유형	f170.0	10446797: 양안 튜브 30-150°
C 유형	f131.65	10448386: 직선 튜브

* 권장하지 않음

18.2.3 현미경 캐리어

광학장치의 회전	540°
측면 기울임	왼쪽으로 50° / 오른쪽으로 50°
경사 기울임	-30° / +120°
XY 속도	줌 연계 XY 속도
균형 설정	A, B, C 및 D 축은 완전히 자동이며, 각각은 수동으로 수정이 가능합니다.
브레이크	A/B 축용 브레이크 1개 C 축용 브레이크 1개
표시기	형광 모드 상태 LED 비디오 녹화 상태 LED

ARveo 8용 ULT가 있는 Leica M530

FusionOptics	심도 증가용 주 수술자 및 뒤쪽 보조수술자용
수동 미세 초점 조절	뒤쪽 보조수술자용, ±5 dpt
통합 360° 회전 어댑터	주 수술자 및 뒤쪽 보조수술자 양안용

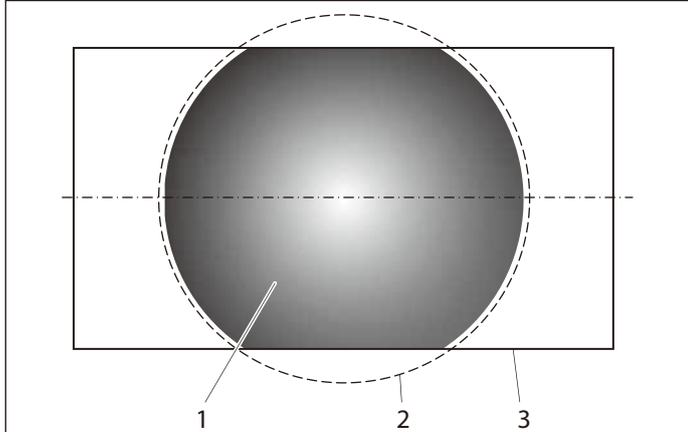
18.2.4 IGS/내시경

인터페이스/적합성	IGS 및 내시경 시스템을 위한 개방형 구조
입력 인터페이스	유형: DVI-I
호환	<ul style="list-style-type: none"> DVI 1.0 HDMI 1.4a(DVI-HDMI 어댑터 사용, 미포함) VGA(DVI-VGA 커넥터 사용, 포함)
해상도	최대 1920x1200
프레임 속도	최대 144 fps
색심도	8비트
색 형식(VGA)	RGB
색 샘플링(HDMI)	RGB 4:4:4

18.2.5 카메라

이미지 센서	4 × 1/1.2" inch
NIR 카메라	고감도, HD 컬러 카메라

관찰 시야 대비 카메라 이미지 크기



- 1 카메라 이미지 크기
- 2 관찰 시야
- 3 화면 크기

! 그림은 비디오 카메라 및 ARveo 8 NIR 카메라의 관찰 시야 대비 카메라 이미지 크기를 보여줍니다. 기록 시스템에 전체 관찰 시야가 포함되지 않는다는 사실에 유의하십시오.

18.2.6 플로어 스탠드

유형	6개의 전자기 브레이크가 있는 플로어 스탠드
베이스	크기 720×720 mm, 직경 130 mm의 360° 회전 바퀴 4개, 파킹 브레이크 1개
균형 설정	"브레이크 해제가 없는" 자동 밸런싱: 스탠드와 광학장치의 자동 밸런싱을 위한 원 버튼/투 푸시
수술 중 밸런싱	AC 및 BC 축의 AC/BC 자동 수술 중 밸런싱
현미경 캐리어	6개 축의 완벽한 밸런싱을 위한 "어드밴스 무브먼트" 시스템과 진동 방지 기술
플로어 스탠드 및 컨트롤 유닛	모든 모터 기능과 광 강도를 연속적으로 제어하기 위한 전자 컨트롤 유닛. LCD로 표시되는 데이터. 작업 거리에 따라 밝기를 제한해주기 위해 내장된 BrightCare Plus 안전 기능. 전자식 자동 진단 및 사용자 지원이 내장되어 사용자 맞춤 구성이 가능한 소프트웨어를 바탕으로 메뉴를 구성.
컨트롤 유닛 스탠드	조명 및 자동 밸런싱을 위한 소프트웨어와 무관한 하드 키. 주/백업 조명 및 형광 모드를 위한 표시기. 미래 소프트웨어 개발에 대비한 개방된 구조.
광원	듀얼 제논 아크 램프 조명 시스템과 내장된 자동 램프 쉼 체인저.
컨트롤 요소	배율, 작업 거리, 6개 브레이크를 해제하는 "All Brakes" 버튼, 선택한 브레이크 조합을 해제하는 측면 노브, 자동 측면 기울임(XY) 제어 등 10가지 기능을 할 수 있는 피스톤 CAN 핸들. "All Brakes"를 제외한 모든 버튼은 자유롭게 지정할 수 있습니다. 선택한 브레이크 조합을 해제하기 위한 마우스 스위치. 12기능 풋스위치.
카메라 연결	비디오 카메라 시스템 및 디지털 녹화 시스템 통합.
연결	비디오, IGS 및 제어 데이터 전송을 위한 다양한 내장 커넥터. 내부 전원 공급 12 VDC 및 AC 단자
모니터용 캐리어	비디오 모니터(옵션)를 운반하기 위해 회전 및 기울이기가 가능하도록 4개 축을 가진 700 mm 길이의 유연한 암
재질	견고한 금속 구조
표면 코팅 시스템	항균성 코팅을 사용
최소 높이	파킹 위치: 1945 mm
캔틸레버 범위	최대 1925 mm

사양

하중	모니터 암: 최대 16 kg 스윙 암: 현미경 도브테일 링 인터페이스로부터 최소 6.7 kg, 최대 12.2 kg
중량	최대 하중 포함 스탠드 총 중량 350 kg

DICOM 사양 표

SOP 등급	서비스 사용자 (SCU)	서비스 제공자 (SCP)
전송		
보조 캡처 이미지 저장소	예	아니요
VL 현미경 이미지 저장소	예	아니요
비디오 현미경 이미지 저장소	예	아니요
워크플로 관리		
Modality Worklist 정보 모델 - FIND	예	아니요

네트워크 사양

네트워크 연결	RJ45 10GBASE-T Ethernet(1000BASE-T 호환) 최대 케이블 길이: 30 m
---------	---

18.3 주변 조건

사용	+10 °C ~ +30 °C +50 °F ~ +86 °F 상대 습도 30% ~ 95% 기압 800 mbar ~ 1060 mbar
보관	-40 °C ~ +70 °C -40 °F ~ +158 °F 상대 습도 10% ~ 100% 기압 500 mbar ~ 1060 mbar
운반	-40 °C ~ +70 °C -40 °F ~ +158 °F 10% ~ 100% 상대습도 500 mbar ~ 1060 mbar 기압

18.4 전자파 적합성(EMC)

기기에 적합한 환경

전자파 교란 강도가 높은 근거리 HF 수술 기기 및 MRI용 ME 시스템 무선주파수 차폐실을 제외한 병원

IEC 60601-1-2 준수

방출
CISPR 11, 등급 A, 그룹 1
전도성 방출 등급 B
IEC 61000-3-2 A에 따른 고조파 왜곡
IEC 61000-3-3에 따른 전압 변동 및 플리커

- 내성
- 정전기 방전 IEC 61000-4-2:
CD ± 8 kV, AD ± 2kV, ± 4kV, ± 8kV, ± 15kV
 - 전자파 방사 IEC 61000-4-3:
80 MHz – 6 GHz: 10 V/m
 - 근접 무선 영역 IEC 61000-4-3:
380 – 5785 MHz: 9 V/m; 28 V/m
 - 근접 자기장 IEC 61000-4-39:
30 kHz: 63 A/m
134.2 kHz: 67 A/m
13.56 MHz: 7.5 A/m
 - 전기적 과도 현상 IEC 61000-4-4:
± 2 kV: 전원 공급선
± 1kV: 입력선 및 출력선
 - 서지 IEC 61000-4-5:
± 0.5kV, ± 1kV 선간
± 0.5kV, ± 1kV, ± 2kV 선로 대지간
 - 무선주파수영역의 유도로 인한 전도 방해 IEC 61000-4-6: 10 V rms
 - 정격 전력 주파수 자기장 IEC 61000-4-8: >85 A/m
 - 전압 강하 및 정전 IEC 61000-4-11:
IEC 60601-1-2:2014에 의거
 - 허용 작동 조건/응답:
 - HD 모니터의 깜박임/노이즈
 - HD 모니터의 중단
 - 모니터의 라이브 이미지 정지, 사용자가 개입하여 테스트 전 상태로 복구 가능
 - 전압 강하 및 정전 테스트의 규정 준수 기준:
 - 기기를 안전하게 유지하고 구성요소 오류가 발생하지 않으며 사용자가 개입해 테스트 전 상태로 복원할 수 있는 경우 기기는 내성 수준(공칭 전압의 0%)에서 편차가 허용됩니다.
 - 메인 조명의 중단, 사용자가 개입하여 테스트 전 상태로 복구 가능

18.5 표준 정보

CE 준수

- 의료 기기 규정 2017/745(개정 포함).
- 분류: 등급 I, 부속서 VIII, 규정 1 및 10 준수.
- 의료용 전기 장비, 1부: 일반 안전 정의 IEC 60601-1; EN 60601-1; UL 60601-1; CAN/CSA C22.2 NO. 60601-1
- 전자파 적합성 IEC 60601-1-2; EN 60601-1-2; EN 61000-3-2; IEC 61000-3-2.
- 추가 적용 표준: IEC 62366, IEC60825-1, EN60825, IEC 62471, EN62471.
- Leica Microsystems(Schweiz) AG의 의료기 부문은 품질 관리 및 품질 보증과 관련된 국제 표준 ISO 13485 관리 시스템 인증서를 보유하고 있습니다.

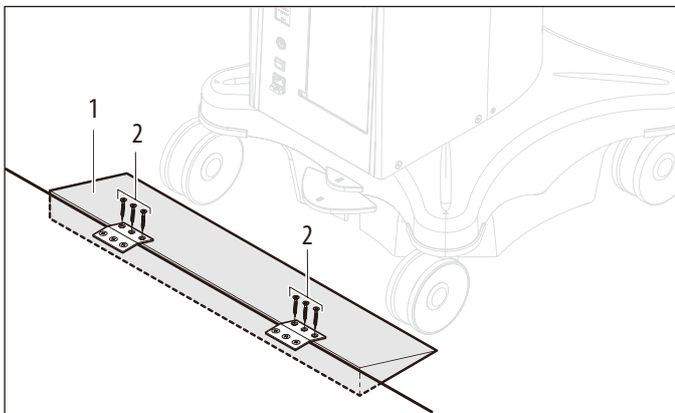
18.6 사용 제한

ARveo 8은 밀폐된 공간에서만 사용할 수 있으며 단단한 바닥에 설치해야 합니다.

ARveo 8은 10 mm 이상의 문턱을 지나가는 데에는 적합하지 않습니다.

수술현미경이 10 mm 이상의 문턱을 지나가려면 포장 상자에 들어있는 썬기(1)를 사용합니다.

- ▶ 썬기(1)를 제거하려면 힌지 한쪽에 있는 나사(2)를 푸십시오.

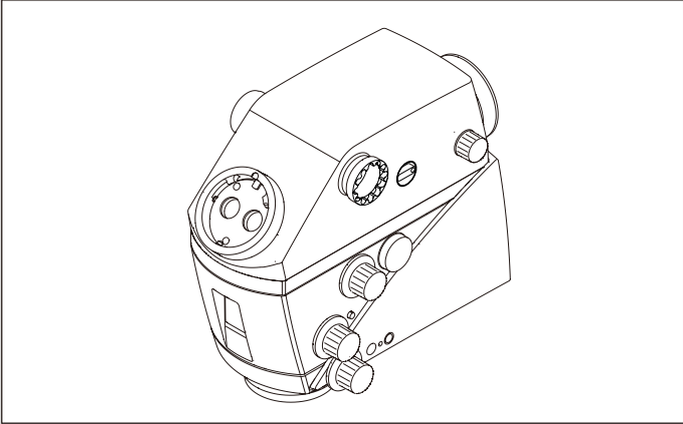


- ▶ 썬기(1)를 문턱 앞쪽에 놓으십시오.
- ▶ 수술현미경을 운반 위치에서 핸드그립으로 밀면서 문턱을 지나갑니다.

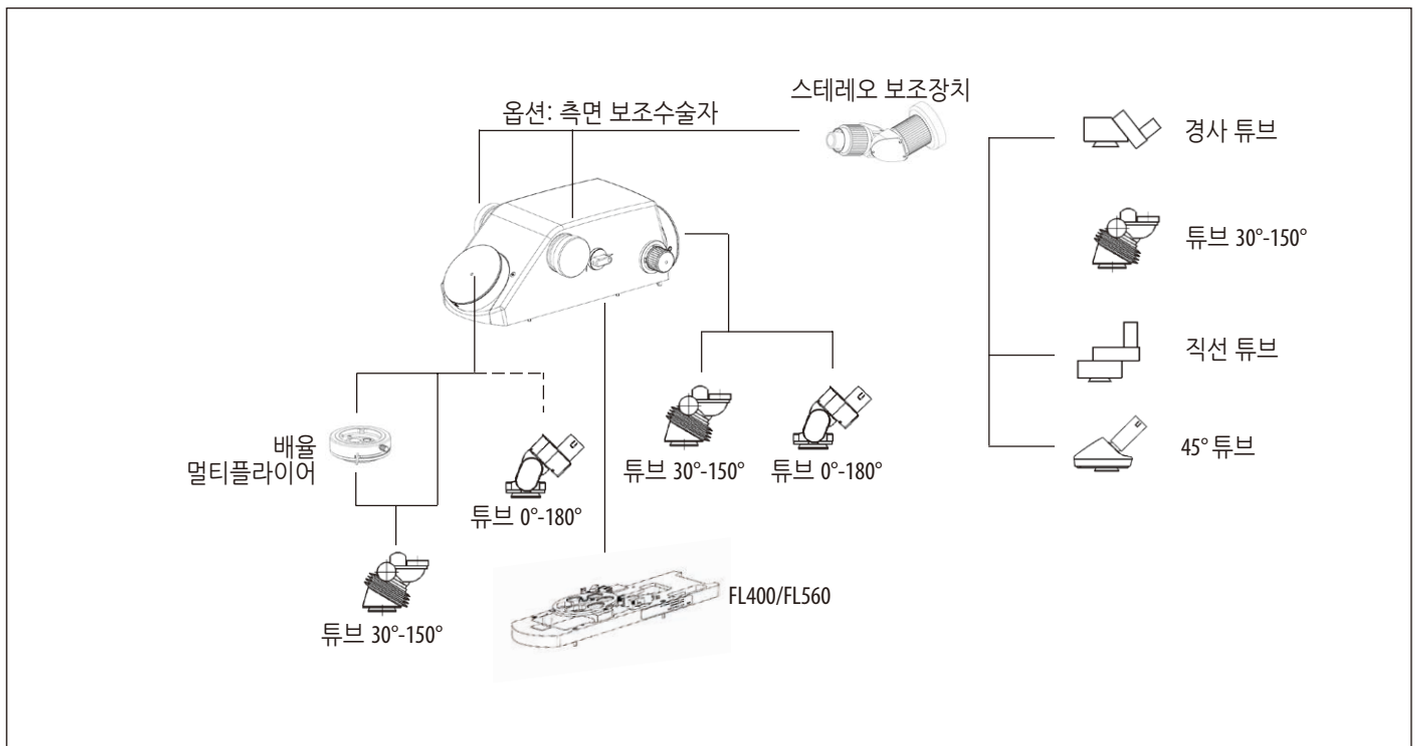
보조 장비가 없으면 ARveo 8는 최대 5 mm의 문턱까지만 지나갈 수 있습니다.

18.7 균형 설정이 가능한 구성의 중량 목록

18.7.1 Leica M530 광학장치 캐리어



ARveo 8 FL400/560 관측 필터 모듈용 ULT



! 구성된 장치의 균형 조정이 가능하도록 권장 튜브/접안렌즈 구성을 따르십시오.

ARveo 8 일련 번호의 장비..... 현미경 도브테일 링 인터페이스로부터의 최대 하중: **12.2 kg**

ARveo 8용 ULT가 있는 Leica M530의 장비				설치		
품목 번호	설명	문구 / 제한	중량	#	총계	
10448704	M Leica M530 광학장치 캐리어		3.5 kg		.	
10748182	M Leica FL400/FL560 모듈		0.50 kg			
	M ARveo 8용 ULT의 인터페이스				.	
10449156	M ARveo 8용 ULT		1.9 kg		.	
	M 주 수술자를 위한 양안 튜브	시스템 균형을 위해 튜브의 방향을 조정해야 할 수 있습니다.			.	
10446797	S 양안 튜브 30°-150° 각도 조절, T, III L 유형	권장	0.81 kg		.	
10448088	S 양안 튜브 0°-180° 각도 조절, T, III L 유형	권장 안 함(비네팅)	1.42 kg		.	
	M 뒤쪽 보조수술자를 위한 양안 튜브				.	
10446797	S 양안 튜브 30°-150° 각도 조절, T, III L 유형	권장	0.81 kg		.	
10448088	S 양안 튜브 0°-180° 각도 조절, T, III L 유형		1.42 kg		.	
	O 측면 관찰	0, 1 또는 2명의 측면 보조수술자			.	
10448597	S 스테레오 보조장치		1.01 kg		.	
	M 스테레오 보조장치의 양안 튜브	스테레오 보조장치를 선택한 경우			.	
10446797	S 양안 튜브 30°-150° 각도 조절, T, III L 유형	권장	0.81 kg		.	
10446587	S 직선 양안 튜브 T, II 유형				.	
10446618	S 경사 양안 튜브 45°, II 유형		0.56 kg		.	
10446574	S 경사 양안 튜브 T, II 유형		0.74 kg		.	
10448668	O 배울 멀티플라이어	1개, 주 수술자 및 양안 튜브 30°-150° 전용(비네팅)	0.28 kg		.	
M = 의무(Must), O = 옵션(Option), S = 선택(Selection)				다음 페이지에서 계속	하중	.

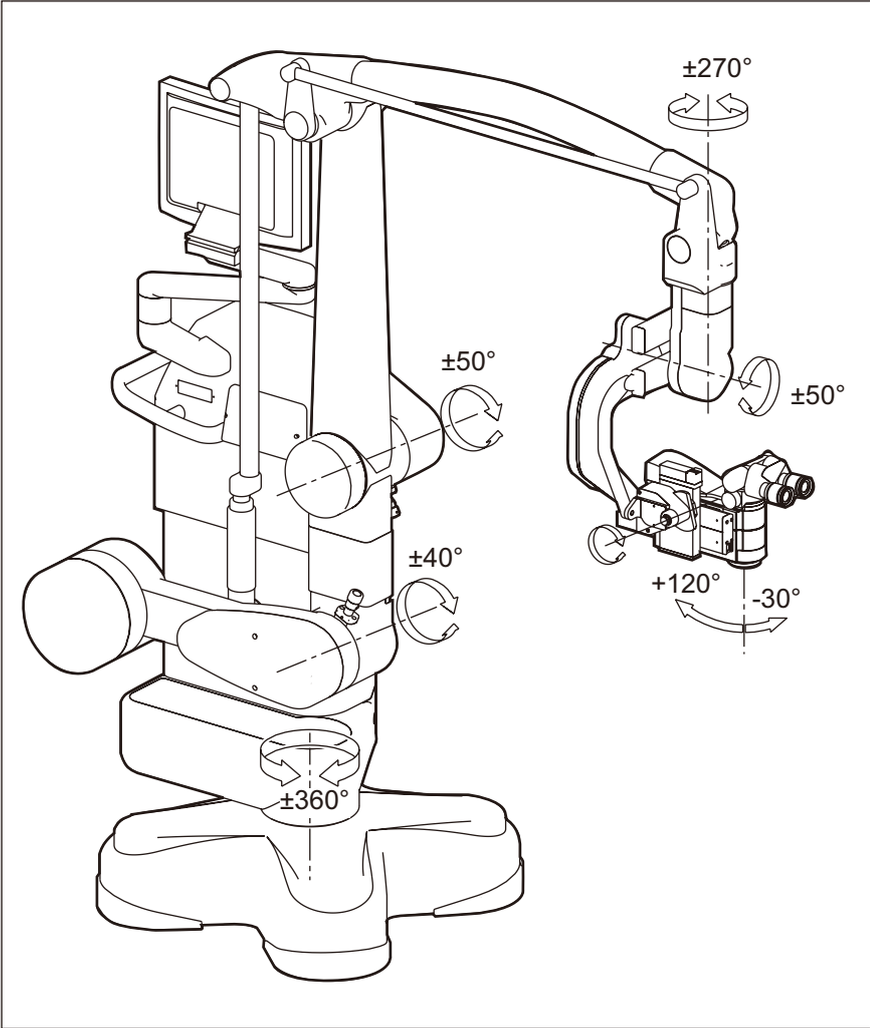
ARveo 8용 ULT가 있는 Leica M530의 장비				설치	
품목 번호	설명	문구 / 제한	중량	#	총계
10448028	0 접안렌즈 10x	양안 튜브 당 접안렌즈 2개	0.10 kg		.
10448125	0 접안렌즈 8.3x		0.10 kg		.
10443739	0 접안렌즈 12.5x		0.10 kg		.
10448245	0 마우스 스위치		0.22 kg		.
10446058	0 보호 글래스		0.02 kg		.
	0 IGS 프레임				.
이전 페이지에서 로드					.
M = 의무(Must), 0 = 옵션(Option), S = 선택(Selection)				총 하중	.

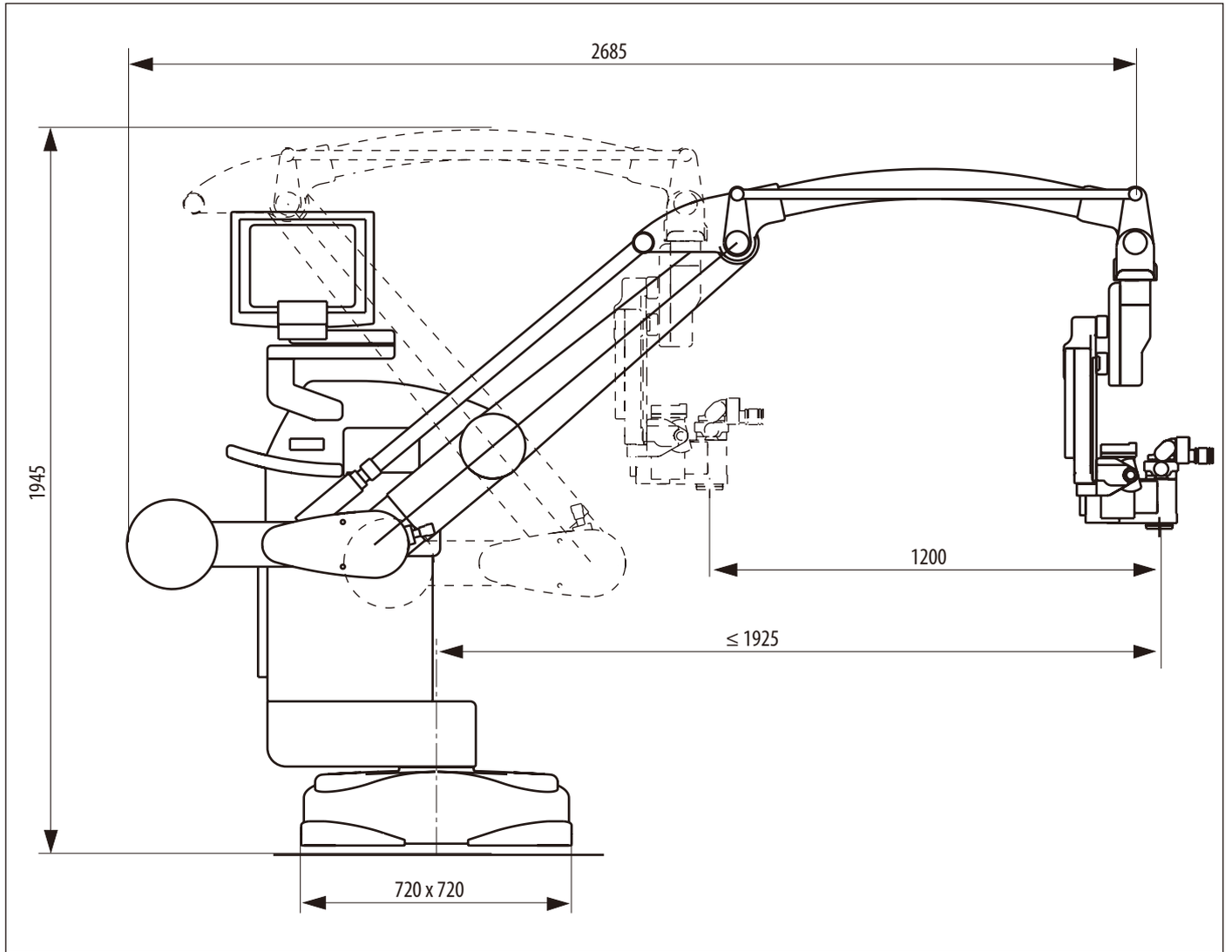
참고

ARveo 8 광학장치용 ULT의 파손

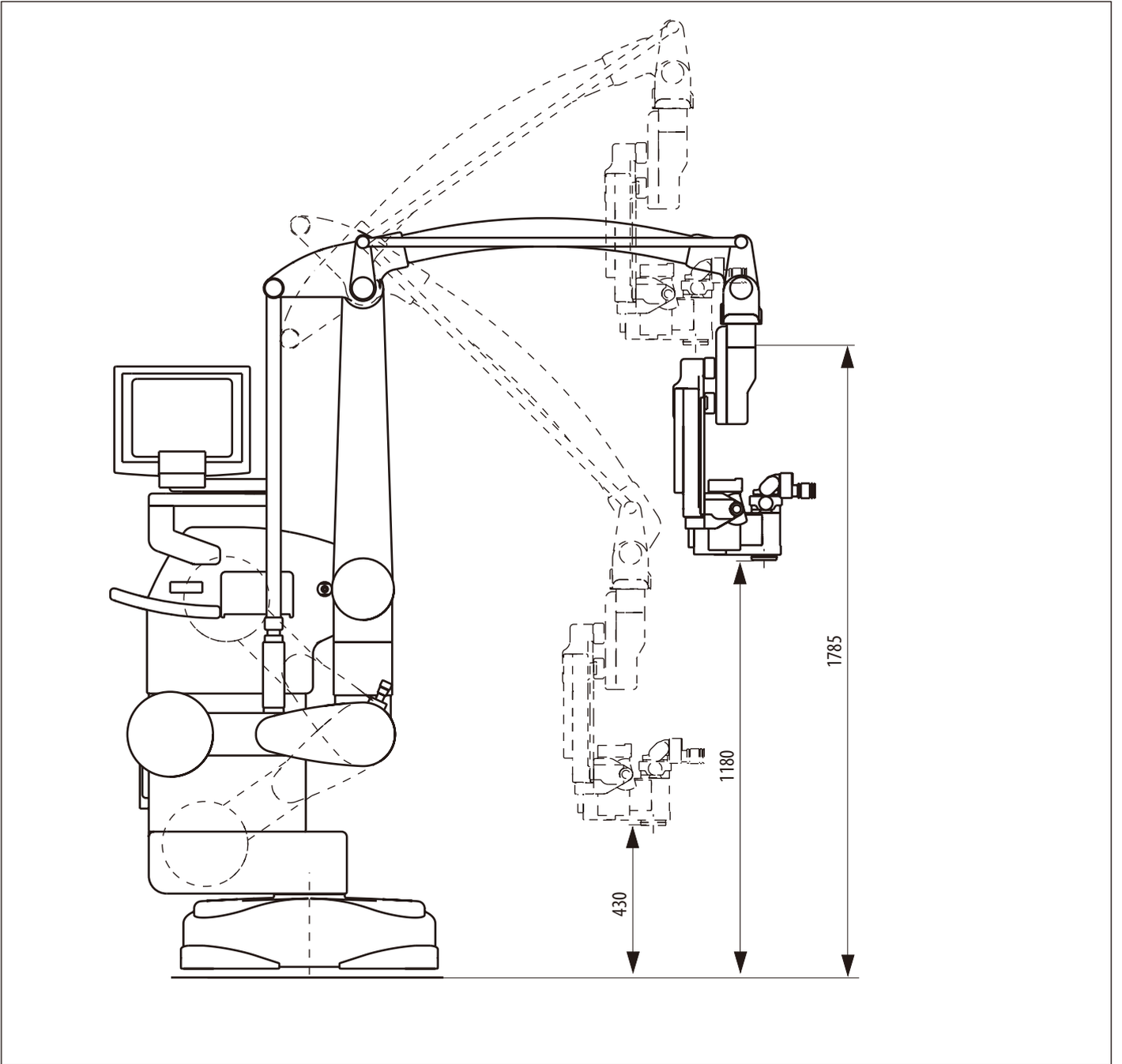
- ▶ 비디오 어댑터를 Leica M530 및 ARveo 8용 ULT와 함께 사용하지 마십시오.

18.8 치수 도면





치수(mm)



치수(mm)

19 부록

19.1 수술 전 체크리스트

환자
 수술자
 날짜

단계	절차	설명	확인 / 서명
1	광학 액세서리 청소	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 튜브, 접안렌즈 및 기록 액세서리(사용 시)가 청결한지 확인하십시오. ▶ 먼지와 오물을 제거하십시오. 	
2	액세서리 설치	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 원하는 대로 CAN 핸들의 위치를 정하십시오. ▶ 마우스 스위치 및/또는 풋스위치를 사용하는 경우, 연결하십시오. ▶ 모니터에 보이는 카메라 이미지를 확인하고 필요 시 재정렬하십시오. 	
3	튜브 설정 확인	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 선택한 수술자 프로필의 튜브 및 접안렌즈 설정을 확인하십시오. 	
4	균형 설정	<ul style="list-style-type: none"> ▶ ARveo 8의 균형을 맞추십시오(32페이지 참조). ▶ CAN 핸들의 "All Brakes" 버튼을 누르고 균형이 맞춰졌는지 확인하십시오. 	
5	기능 점검	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 광섬유 케이블이 광학장치 캐리어에 연결되었는지 확인하십시오. ▶ 전원 케이블을 연결하십시오. ▶ 현미경 전원을 켜십시오. ▶ 컨트롤 유닛에서 조명을 켜십시오. ▶ 조명을 5분 이상 켜 두십시오. ▶ 램프 기록을 확인해서 계획된 수술을 하기에 충분한 수명이 남아있는지 확인하십시오. ▶ 결함이 있는 전구는 수술 전에 교체하십시오. ▶ CAN 핸들과 풋스위치의 모든 기능을 테스트하십시오. ▶ 선택한 수술자 프로필에 대한 컨트롤 유닛의 사용자 설정을 확인하십시오. ▶ 모니터와 접안렌즈에서 2D 및/또는 3D 이미지를 확인하십시오. 	
6	안전 확인	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 액세서리가 안전하게 장착되었는지 확인하십시오. 	
7	수술대에서 위치 설정	<ul style="list-style-type: none"> ▶ ARveo 8을 수술대에서 필요한 위치에 놓고 풋브레이크를 잠그십시오(31페이지 참조). 	
8	멸균	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 멸균 구성품과 멸균 드레이프를 사용하는 경우 부착하십시오(34페이지 참조). 	
9	최종 작업	<ul style="list-style-type: none"> ▶ 모든 기기가 올바른 위치에 있는지 확인하십시오 (커버 부착, 도어 닫힘). 	

20 용어 설명

용어	설명
라이브 화면	터치 패널 인터페이스에 표시되는 기본 수술 화면으로 현재 라이브 카메라 화면을 표시합니다. 메인 메뉴도 표시되며, 모든 설정과 녹화 기능에 액세스할 수 있습니다.
메인 메뉴	"Live surgery" 화면의 왼쪽 상단에 있는 아이콘으로 "Options"(예: 현미경 설정, 이전 녹화 데이터 또는 현미경 오류)에 액세스할 수 있습니다.
모드	Leica 시스템에서 형광 모드는 Whitelight, GLOW800, FL560, FL400 중 하나입니다.
문제 목록	병원 직원과 서비스 담당자가 볼 수 있는 현미경 경고 및 오류 목록입니다. 모든 문제에는 타임스탬프가 표시되어 있습니다.
비디오	스탠드 모니터에 표시되는 현재 활성 현미경 카메라의 녹화 스니펫 파일입니다(최대 5분, 3D 지원).
빠른 액세스 메뉴	GUI 터치 패널의 "Live surgery" 화면에서 반달 모양의 GUI 컨트롤을 사용해 현재 형광 모드에 따라 조명 및 기타 세 가지 현미경 스탠드 설정을 제어할 수 있습니다.
사전 설정 프로필	미리 정의된 사용자 지정 현미경 설정 모음입니다. 사전 설정을 직접 사용하거나 사전 설정의 복사본으로 새 수술자 프로필을 만들 수 있습니다. 직접 사용하는 경우 적용만 가능하고 수정은 불가능합니다.
사진	스탠드 모니터에 표시되는 현재 활성 카메라 스트림의 정지 이미지입니다.
수술자 프로필	맞춤형 사용자 지정 현미경 설정 모음입니다. 여기에는 현미경 핸들 구성이 포함됩니다. 수술자는 새 프로필을 만들고 이름을 지정할 수 있으며, 모든 설정 변경 사항을 이 프로필에 저장할 수 있습니다. 자세한 정보는 8.9장, "수술자 프로필"을 참조하십시오.
암호/패스코드	"패스코드"는 다른 사람이 수술자 프로필을 변경하지 못하도록 보호하는 간단한 방법입니다. 패스코드는 한 글자로 간단하게 설정하거나 필요에 따라 복잡하게 설정할 수 있습니다. "암호"는 민감한 환자 정보에 대한 액세스를 보호하기 위한 사이버 보안 암호입니다. 암호의 복잡성은 "Hospital IT" 역할에 의해 결정됩니다.
여기	형광 측면에서 여기는 형광 물질에서 형광 활성을 유도하는 광자 방사를 의미합니다. Leica 시스템에서 여기는 형광 모드에서 램프의 밝기에 해당합니다.
자동 밸런싱	브레이크를 해제할 때 광학장치 캐리어가 균형 잡히게, 즉 자유롭게 떠 있는 것처럼 보이게 하는 자동 프로세스를 지원하는 사용자 워크플로입니다.
Auto White Balance	백색광 모드에서 내장 카메라를 재보정하여 흰색을 흰색으로 표시하는 프로세스입니다. 사용자는 "Basic Settings" 화면에서 이 기능을 사용할 수 있습니다. Leica 전문가가 형광 모드에 따라 카메라의 색 설정을 개별적으로 재조정할 수도 있습니다.
Auto Focus	작업 거리 변경, 배울 변경 또는 브레이크 해제 후 현재 이미지 중앙에 있는 이미지 부분에 자동으로 다시 초점을 맞추는 현미경 기능입니다.
BrightCare Plus (소프트웨어에서는 "BrightCare")	작업 거리에 따라 최대 광 강도를 줄여 인체 조직 손상 위험을 줄이는 Leica 현미경의 기능입니다. 이 기능은 끌 수 있지만 다음 시스템을 시작할 때 켜집니다. 이와는 별도로 "BrightCare for GLOW"는 GLOW800 모드에 해당하는 제한 사항입니다. 이 기능을 끄고 수술자 프로필 설정의 일부로 상태를 저장할 수 있습니다.
CAN 핸들	광학장치 캐리어 옆의 핸들입니다("CAN"(Controller Area Network) 프로토콜을 사용해 시스템과 통신).
DICOM 내보내기	이 시스템에서 DICOM(Digital Imaging and Communications in Medicine) 표준에 따라 병원의 PACS(Picture Archiving and Communication System) 저장소에 사진 및 비디오 데이터를 저장하는 방법입니다.
Hospital IT	이 시스템에서 다른 사용자의 액세스를 허용하거나, 암호를 재설정하거나, 임상 데이터의 암호 보호를 해제할 수 있는 관리 권한과 특수 암호를 갖는 고객 팀 내 역할입니다. 특수 암호는 시스템의 사이버 보안에 대한 책임을 나타내므로 모든 임상 사용자에게 제공하면 안 됩니다.

용어	설명
IGS	"Image Guided Surgery" 시스템 또는 "내비게이션 시스템"을 말합니다. 수술 중 기준 마커와 관련하여 수술 전 3D 영상 정보를 표시하는 장치입니다. 이러한 기준 마커를 Leica 수술 현미경에 부착하여 현미경 보기를 수술 전 3D 이미지 데이터와 결합할 수 있습니다.
Live surgery 화면	수술 중 터치 패널에 표시되는 화면으로 수술의 라이브 이미지를 보여주며, 조명 변경, 녹화 시작 또는 설정에 빠르게 액세스할 수 있습니다.
Modality Worklist	디지털 병원 정보 시스템에서 제공하고 특정 날짜에 특정 의료 절차(이 경우 현미경 사용)가 예정된 환자 목록으로 DICOM 내보내기에 연결됩니다.

