



**Инструкции по
применению**



Bausch and OccluSense® are trademarks of Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG, registered in the EU and other countries.

Apple, Mac, iPad, iPad Air, iPad mini, AirDrop, iTunes are trademarks of Apple Inc., registered in the U.S. and other countries.

All other trademarks are the property of their respective owners.

Бауш и OccluSense® являются торговыми марками компании Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG, зарегистрированными в Европейском союзе и других странах.

Apple, Mac, iPad, iPad Air, iPad mini, AirDrop, iTunes являются торговыми марками компании Apple Inc., зарегистрированными в США и других странах.

Все другие торговые марки являются собственностью их непосредственных владельцев.





СОДЕРЖАНИЕ

Символы	8
Терминология, аппаратные требования для iPad.....	9–10

ОБЩАЯ ИНФОРМАЦИЯ

1 Производитель медицинской продукции	11
2 Дистрибуторы медицинской продукции	11
3 Предусмотренное применение.....	12
4 Описание устройства (компоненты и т. п.).....	12
4.1 Рабочие и функциональные элементы системы OccluSense.....	13
4.2 Свойства системы.....	14
5 Противопоказания.....	15
6 Ожидаемая клиническая польза	15
7 Меры предосторожности / инструкции по технике безопасности.....	16

ПОДГОТОВКА

8 Установка приложения OccluSense® для iPad.....	17
8.1 Зарядка аккумуляторов	18–21

ПРИЛОЖЕНИЕ OCCLUSENSE® ДЛЯ IPAD

9 Обзор	22
9.1 Предусмотренное применение приложения OccluSense для iPad.....	22
9.2 Обзор приложения OccluSense для iPad.....	22
9.3 Руководство пользователя.....	23

УСТАНОВКА

10 Первое использование	24
10.1 Деморежим.....	24
10.2 Первые действия с портативным устройством после его доставки.....	25
10.2.1 Включение портативного устройства.....	25
10.2.2 Подключение приложения OccluSense для iPad к беспроводной сети WLAN портативного устройства.....	26
10.2.3 Сопряжение портативного устройства с приложением OccluSense для iPad.....	27–28
10.2.4 Переименование портативного устройства	29
10.2.5 Отсоединение портативного устройства	29
10.3 Ввод данных локальной беспроводной сети WLAN в портативное устройство.....	30–31
10.4 Регистрация системы.....	32–33



БЕЗОПАСНОСТЬ

11 Проверка безопасности.....	34
12 Функциональная проверка	34–35

УПРАВЛЕНИЕ ПАЦИЕНТАМИ

13 Управление данными пациента	36
13.1 Обзор.....	36
13.2 Создание нового пациента.....	37
13.3 Корректирование данных пациента.....	38
13.4 Удаление данных пациента.....	38

ЗАПИСИ

14 Начало записи.....	39
14.1 Общая информация.....	39
14.1.1 Отключение портативного устройства	40
14.1.2 Вставка сенсора.....	40–41
14.1.3 Включение портативного устройства.....	42
14.1.4 Проверка подключения к беспроводной сети WLAN	42
14.1.5 Проверка готовности сенсора к записи.....	43
14.2 Активация пациента.....	43
14.2.1 Данные пациента.....	44
14.3 Режимы записи.....	45
14.3.1 Режимы «Запись» и «Вживую»	46–47
14.4 Запись распределения жевательного давления	48
14.4.1 Вставка сенсора в рот пациента.....	48
14.4.2 Запись	49
14.4.3 Завершение записи.....	50–51

ОЦЕНКА ЗАПИСЕЙ

15 Просмотр записей	52
15.1 Обзор	52–55
15.2 Изменение размера, поворот и наклон изображения.....	55
15.3 Воспроизведение записей.....	56
15.4 Фильтрация	57
15.5 Просмотр записанных данных	58
15.6 Дополнительные опции визуализации	59
15.7 Переименование записей и добавление примечаний	60
15.8 Полноэкранное изображение.....	61



УПРАВЛЕНИЕ ЗАПИСЯМИ

16 Управление записями и их экспорт	62
16.1 Воспроизвести записи	63
16.2 Сравнение записей	63–64
16.3 Экспорт записей и снимков экрана.....	64
16.4 Экспорт записей в форме видео.....	65
16.5 Экспорт данных с помощью программного обеспечения iTunes на ПК/Мак.....	66
16.6 Экспорт данных пациента с помощью AirDrop.....	67
16.7 Импорт.....	67

НАСТРОЙКИ

17 Меню «Настройки».....	68
17.1 Настройки записи	68
17.2 Прошивка портативного устройства (и обновления).....	68
17.3 Правила и условия.....	68
18 Меню «Импрессум».....	68

УСТРАНЕНИЕ НЕИСПРАВНОСТЕЙ

19 Устранение основных неисправностей	69
19.1 Повреждения портативного устройства.....	69
19.2 Восстановление заводских настроек.....	69
19.3 Потеря соединения после обновления прошивки	69
19.4 Ввод ошибочных учетных данных WLAN.....	69
19.5 Таблица устранения неисправностей	70–73

ОЧИСТКА

20 Очистка и дезинфекция.....	74
20.1 Портативное устройство.....	74
20.2 Зарядная станция.....	75
20.3 Тестовый сенсор	75
20.4 Возможность повторного использования	75

ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

21 Аккумуляторы, электробезопасность, обновления ПО	76
21.1 Общая информация.....	76
21.2 Замена аккумуляторов.....	76–77
21.3 Обновления программного обеспечения	78



ПРИМЕЧАНИЕ

22 Транспортировка и хранение	78
23 Предполагаемый срок службы	78
24 Инструкции по утилизации	78
25 Электромагнитная совместимость	79
26 Гарантия	80
27 Обслуживание клиентов	80
28 Запчасти	81
29 Уведомление об инцидентах	81
30 Декларация соответствия	82



СИМВОЛЫ



В соответствии с соответствующими директивами ЕС



Следуйте инструкциям по применению!



Не использовать повторно!



Производитель медицинского оборудования



Номер заказа



Уникальный идентификатор устройства



Серийный номер



Номер партии



Класс защиты корпуса



Класс II



Дата истечения срока годности [гггг-мм-дд]



Отходы электрического и электронного оборудования (WEEE) должны утилизироваться раздельно. Их запрещается утилизировать вместе с бытовыми отходами



Прикладная подсистема ТИПА В, IEC 60601-1



Не использовать, если повреждена упаковка!



Не подвергать воздействию тепла!

В некоторых главах приводится описание процедур применения. Чтобы понять, какое действие системы OccliSense® необходимо в данный момент, используются следующие символы:



Работа пользователя с портативным устройством



Работа пользователя с планшетом iPad



Работа пользователя с пациентом



Терминология

Запись исходных данных

Записи, выполненные портативным устройством.

Приложение OccluSense® для iPad

Программа, которая управляет, сохраняет и визуализирует исходные данные, записанные портативным устройством OccluSense® (программу можно бесплатно скачать из магазина приложений Apple AppStore).

Запись

Исходные данные, преобразованные приложением OccluSense® для iPad.

Система OccluSense®

Модуль полной обработки с подробным описанием в главе 4 «Описание устройства».

Портативное устройство

Основное электронное устройство системы OccluSense®, которое выполняет сбор исходных данных, а также их промежуточное хранение и перенос на iPad (глава 4.1).

Аппаратные требования для iPad

(не включены)

Относительно статуса этих инструкций по эксплуатации, модулем оценки является планшет iPad производства компании Apple, на котором необходимо установить приложение OccluSense® из магазина приложений Apple App-Store. Чтобы это приложение можно было использовать, сначала необходимо зарегистрировать систему в этом приложении.

Приложение OccluSense® для iPad было разработано для следующих моделей планшетов iPad:

- 12,9" iPad Pro.
- 10,5" iPad Pro.
- 9,7" iPad Pro.
- iPad Air 1.
- iPad Air 2.

Приложение оптимизировано для разрешения экрана размером 12,9" (2732 × 2048) и 9,7" (2048 × 1536). Приложение нельзя установить на модель iPad mini. Чтобы можно было использовать все функции этого приложения, сначала необходимо зарегистрировать в приложении систему. Инструкции по установке и регистрации можно найти в главе 10.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Ответственность за использование приложения на не поддерживающем его работу устройстве несет пользователь.
- Ответственность за использование приложения в не поддерживающей его работу версии операционной системы (iOS) несет пользователь.

ПРИМЕЧАНИЕ

- На экране высветится уведомление, указывающее на то, что приложение работает в неподдерживаемой операционной (iOS) или аппаратной среде.
- Использование приложения за пределами указанных технических условий по соображениям безопасности будет заблокировано.



ОБЩАЯ ИНФОРМАЦИЯ

1 Производитель медицинской продукции

Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG 
Oskar-Schindler-Str. 4
D-50769 Köln — Германия
Телефон: +49-221-70936-0
Факс: +49-221-70936-66
Электронная почта: info@bauschdental.de
Веб-сайт: www.occlusense.com

2 Дистрибуторы медицинской продукции

(Первоначальный импортер из США)
Bausch Articulating Papers, Inc.
12 Murphy Drive, Unit 4
Nashua, NH 03062 — США
Тел.: 1 (603) 883-2155 | Тел.: 1-888-6-BAUSCH | Факс: 1 (603) 883-0606
Электронная почта: info@bauschdental.com
Веб-сайт: www.bauschdental.com

Bausch Articulating Papers (Australasia) Pty. Ltd
G.P.O. Box 3733, Sydney NSW 2001, Австралия
Тел.: +61-2-9345-1945 | Факс: +61-2-9345-1955
Электронная почта: info@bauschdental.com.au
Веб-сайт: www.bauschdental.com.au

Bausch Articulating Papers Japan K. K.
2nd Floor, 1-4-2 Jonan, Ikedashi, Osaka 563-0025 — Япония
Тел.: +81 72-737-9501 | Факс: +81 72-737-9502
Электронная почта: info@bauschdental.jp | Веб-сайт: www.bauschdental.jp

Bausch Importacão de Materiais Odontológicos Ltda.
Rua Paulo Eduardo Xavier de Toledo, 379 salas 8 e 9
13304-240 Itu-SP, Бразилия
Тел.: +55 11 3020-9263
Электронная почта: vendas@bauschbrasil.com.br
Веб-сайт: www.bauschbrasil.com.br



3 Предусмотренное применение

Запись и представление распределения жевательного давления с целью локализации значимых точек давления всей зубной дуги пациента с полностью вросшими протезами зубов (только для временного использования). Приложение предназначено исключительно для дантистов и врачей/физиотерапевтов со специальной подготовкой (по краиномандибулярной дисфункции (КМД)).

4 Описание устройства (компоненты и т. п.)

Система OccluSense® состоит из приведенных ниже компонентов.

- | | |
|---|---------|
| — Портативное устройство | BK 5001 |
| — Зарядная станция с блоком электропитания | BK 5002 |
| — Приложение для планшета iPad, доступное в магазине приложений Apple AppStore (требуется планшет Apple iPad [не медицинское устройство], не входит в поставку) | BK 5100 |
| — 1 тестовый сенсор | BK 5011 |
| — 25 сенсоров OccluSense® | BK 5025 |
| — Инструкция | BK 5060 |
| — 3 никель-металл-гидридных аккумулятора (NiMH) | BK 5013 |
| — 1 отвертка IP 6 | BK 5012 |

Компоненты медицинского устройства не содержит ни одного из следующих веществ:

- Лекарственные препараты.
- Ткани или клетки человеческого происхождения или их производные.
- Ткани или клетки животного происхождения или их производные в соответствии с определением в Регламенте ЕС 722/2012.

Поверхности компонентов медицинского устройства, к которым могут прикасаться, изготовлены из физиологически безвредной пластмассы и красящих веществ.

Условия эксплуатации:

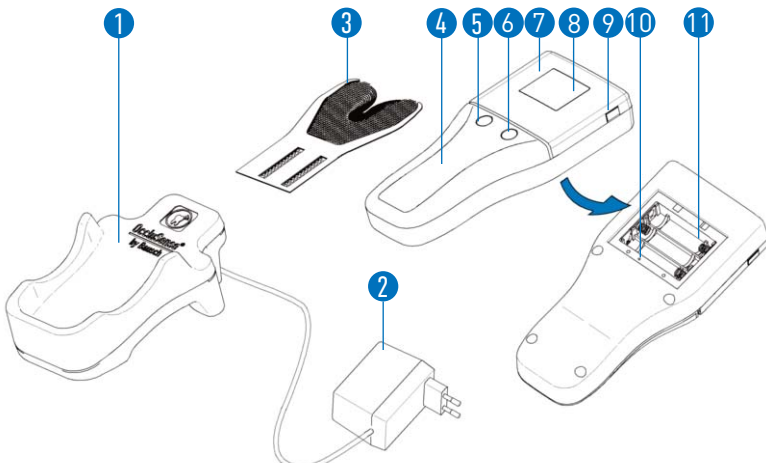
Температура	от 0 °C до +35 °C
Относительная влажность	от 20 % до 90 % (без конденсации)
Атмосферное давление	от 650 до 1060 гПа
Макс. высота над уровнем моря	3000 м

Международный код защиты: IP 40

Класс класс II



4.1 Рабочие и функциональные элементы системы OccluSense®



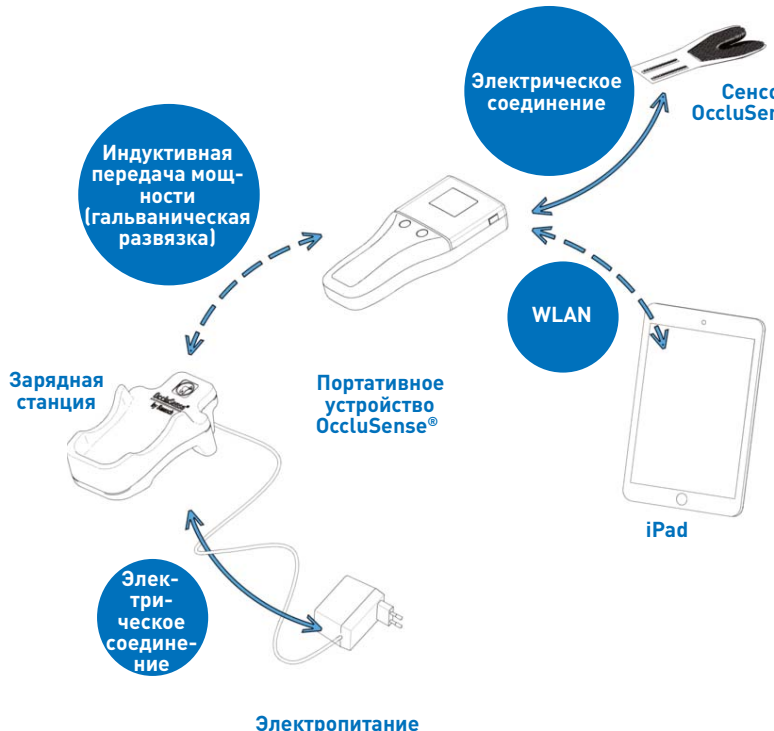
- 1 – зарядная станция с подключающим блоком питания 2 (аксессуар)
- 3 – сенсор (Рабочая часть типа В)
- 4 – портативное устройство (медицинское устройство)
- 5 – кнопка управления 1 (розового цвета)
- 6 – кнопка управления 2 (зеленого цвета)
- 7 – крышка сенсора
- 8 – дисплей
- 9 – кнопка разблокировки
- 10 – кнопка управления 3 (сброса)
- 11 – аккумуляторный отсек
- 12 – тестовый сенсор (аксессуар) (не показан)
- 13 – отвертка (аксессуар) (не показана)
- 14 – никель-металл-гидридные аккумуляторы, 3 шт (аксессуар) (не показаны)



4.2 Свойства системы

Система OccluSense® предназначена для диагностирования, записи и отображения окклюзионных условий посредством представления давления в точках контакта или распределения жевательной силы. Система автоматически не создает рекомендаций по лечению. Кроме того, она не управляет лечением/терапией и не вмешивается в жизненные функции организма.

Окклюзионные условия записываются портативным устройством с вставленным сенсором. Записанные исходные данные, которые генерируются при проведении окклюзионного теста, хранятся локально в портативном устройстве. Впоследствии портативное устройство передает эти данные по беспроводному интерфейсу в приложение OccluSense® для iPad. Приложение OccluSense® для iPad сохраняет и отображает полученные данные в виде записи.





5 Противопоказания

Система OccluSense® предназначена только для профессионального применения (см. главу 3) и непригодна:

- Для пациентов с аденитичной челюстью.
- Для пациентов с не полностью развитой челюстью.

6 Ожидаемая клиническая польза

С помощью этой системы можно проверять распределение жевательного давления пациента.

По сравнению с традиционными материалами окклюзионного теста (бумага, фольга) эта система не только показывает преждевременные локальные контакты на окклюзионных поверхностях зубов, но и позволяет получить графическое представление распределения окклюзионного давления планшете iPad при помощи приложения OccluSense® для iPad.

Также можно визуализировать пропорции жевательных сил всей зубной дуги и тем самым оказать поддержку врачу в дальнейшем планировании пациент-ориентированной терапии. Есть возможность сравнить несколько записей, например, перед и после лечения, и сохранять их на планшете iPad с целью документирования.

На основе только одних данных системы OccluSense® нельзя применять терапевтические процедуры; для получения полного диагноза требуется дополнительная информация. Представление жевательных сил не позволяет делать каких-либо выводов в отношении фактически приложенных сил (абсолютных значений). Система позволяет представить только относительные значения.



7 Меры предосторожности / инструкции по технике безопасности

OccluSense® является медицинским устройством, предназначенным только для профессионального применения (см. главу 3).

Система OccluSense® может использоваться только с поставляемыми в комплекте или предписанными производителем вспомогательными приспособлениями.

Запрещается подключать любую часть системы OccluSense® к внешнему источнику питания постоянного тока. Электропитание системы следует выполнять только с помощью поставляемой зарядной станции.

Перед началом использования системы OccluSense® все ее компоненты необходимо проверить на наличие внешних повреждений (визуальный осмотр). Запрещается использовать поврежденные компоненты.

Запрещается вносить изменения в систему OccluSense® без разрешения производителя. Запрещается вносить изменения в сенсор (например, обрезать по размеру).

Портативное устройство предназначено только для работы от аккумуляторов. Работа от сети не предусмотрена и может привести к серьезным травмам пациента или врача.

Запрещено использовать обычные неперезаряжаемые батарейки, поскольку это может привести к серьезным травмам врача или поломке портативного устройства при попытке его перезарядки.

Во время использования портативного устройства его следует отключить от зарядной станции.

Зарядную станцию следует установить подальше от пациента.

Зарядную станцию следует расположить так, чтобы подключаемый модуль электропитания находился в непосредственной близости от нее и можно было без труда отключить ее от сети.

Зарядную станцию можно отключить от сети, вытащив вилку из розетки электросети.

Все части системы OccluSense® не могут подвергаться термодезинфекции или дезинфекции в автоклаве и поставляются нестерильными.

Для дезинфекции можно использовать только моющие и дезинфицирующие средства, которые приводятся в главе 21 «Очистка и дезинфекция».

Зарядная станция не требует технического обслуживания.

Освещение при обследовании не должно направляться на портативное устройство, чтобы обеспечить высокую четкость изображения на дисплее.

Система OccluSense® не может использоваться как единственное средство диагностики / принятия решения о необходимом лечении.



ПОДГОТОВКА

8 Установка приложения OccluSense® для iPad

Перед первым использованием системы OccluSense® необходимо сначала установить на планшет iPad приложение OccluSense® для iPad (www.occlusense.com/install).

Перед первым запуском системы OccluSense® или после восстановления заводских настроек требуется провести конфигурацию сети портативного устройства и сопряжение с планшетом iPad. Соответствующая процедура описана ниже.

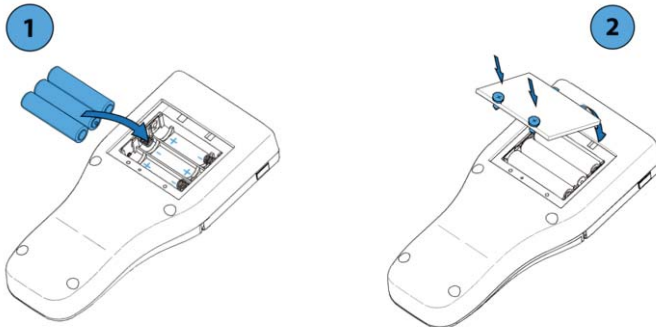
ПРИМЕЧАНИЕ

- Портативное устройство поставляется с разряженными аккумуляторами. Перед началом работы аккумуляторы необходимо зарядить (см. главу 8.1).
- Устройство OccluSense® может работать только от трех никель-металл-гидридных аккумуляторов типа AAA (включены в комплект поставки). Это устройство можно использовать и с другими никель-металл-гидридными аккумуляторами типа AAA. Данные никель-металл-гидридные аккумуляторы типа AAA должны иметь емкость не менее 1000 мА·ч.
- Выполните визуальный осмотр на наличие внешних повреждений.
- Использовать портативное устройство и зарядную станцию можно только при отсутствии внешних повреждений.

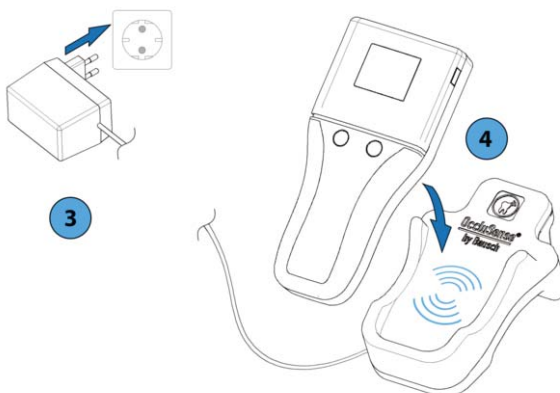


8.1 Зарядка аккумуляторов

1. Открутите отверткой винты на крышке аккумуляторного отсека, снимите крышку и вставьте никель-металл-гидридные аккумуляторы (которые входят в комплект поставки) в аккумуляторный отсек
2. Установите крышку аккумуляторного отсека и закрутите винты.



3. Вставьте вилку электропитания в сетевую розетку. (Номинальное напряжение: 100–240 В, номинальный ток: 160–80 мА)
4. Установите портативное устройство в зарядную станцию как показано на рисунке.



ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Нарушение полярности аккумуляторов может привести к перегреву и повреждению устройства.



5. На процесс зарядки указывает непрерывно горящий светодиодный индикатор красного цвета, находящийся между двумя кнопками.

5



ПРИМЕЧАНИЕ

- Постоянно горящий красный светодиод на портативном устройстве и мигающий красный светодиод на зарядной станции указывают на процесс зарядки аккумуляторов и не являются предупреждением!
- При разряженных никель-металл-гидридных аккумуляторах портативное устройство можно зарядить всего за 15 минут.
- Если устройство хранится длительное время с вставленными аккумуляторами, аккумуляторы могут разрядиться. Если предполагается длительное время хранения, рекомендуется извлечь аккумуляторы из устройства. Если устройство хранилось с вставленными аккумуляторами больше 3 месяцев, рекомендуется полностью разрядить аккумуляторы перед повторным использованием.
- Если аккумуляторы разрядились после полной зарядки и на дисплее указывается слишком низкий уровень напряжения, это говорит об их непригодности. В этом случае аккумуляторы следует заменить.
- Во время зарядки ручка портативного устройства и зарядная станция могут нагреваться. Тем не менее сразу же после завершения этого процесса они остывают и не представляют опасности для пользователя или пациента.

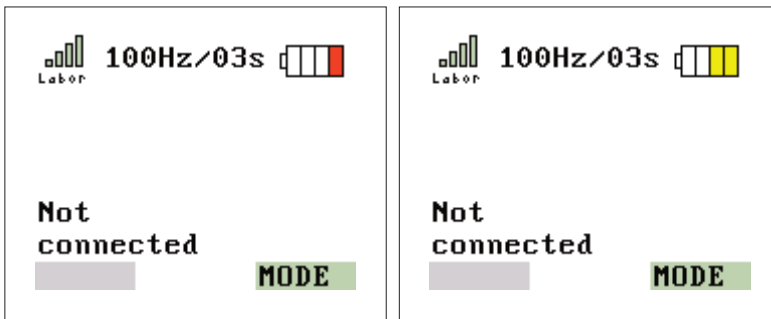


Рис. 1. Аккумулятор разряжен

Рис. 2. Низкий уровень заряда аккумулятора

Аккумуляторы следует заряжать, когда на пиктограмме заряда аккумулятора остается только одна красная полоска (Рис. 1). Однако зарядку рекомендуется выполнять, когда на пиктограмме заряда отображаются две желтые полоски (Рис. 2). Аккумуляторы также можно заряжать и раньше, если необходимо обеспечить готовность портативного устройства к работе.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

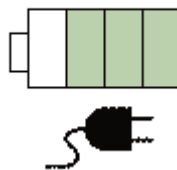
- Для зарядки аккумуляторов можно использовать только включенную в комплект поставки зарядную станцию с постоянно подключенным блоком электропитания, что позволит исключить повреждение портативного устройства и аккумуляторов.
- Запрещается использовать зарядную станцию в окружающей пациента среде (непосредственно на процедурном стуле).
- Адаптер сети переменного тока запрещается включать в многоместную розетку.
- Вилка электропитания должна вставляться прямо в сетевую розетку.



Портативное устройство можно заряжать, когда оно включено и когда отключено. После установки портативного устройства в зарядную станцию оно переключается в состояние зарядки, в котором оно отключается и отображается пиктограмма зарядки аккумулятора ([Рис. 3](#)). На процесс зарядки аккумуляторов указывает постоянно горящий светодиодный индикатор (Не предупреждение!) ([Рис. 4](#)). После окончания полного цикла зарядки индикатор гаснет.

Процесс зарядки аккумуляторов емкостью 1000 мА·ч занимает около 3–4 часов. Время зарядки зависит от типа используемого аккумулятора и его емкости.

С заряженным аккумулятором можно выполнить как минимум 100 записей с частотой 150 Гц при 10-секундном режиме записи (или в течение 30 минут использовать режим «Вживую»).



[Рис. 3](#). Инициализация процесса зарядки



[Рис. 4](#). На процесс зарядки аккумуляторов указывает постоянно горящий светодиодный индикатор (Это не предупреждение!)



ПРИЛОЖЕНИЕ OCCLUSENSE® ДЛЯ IPAD

9 Обзор

9.1 Предусмотренное применение приложения OccluSense® для iPad

Приложение OccluSense® для iPad дает возможность записывать и управлять данными с портативного устройства OccluSense®.

Во время записи все данные окклюзии переносятся в приложение, которое позволяет отображать их в двух- или трехмерном представлении, а также в комбинированном виде. Записанные данные можно просматривать и фильтровать. Кроме того, приложение позволяет менять размер изображения, наклонять и поворачивать его в процессе визуализации.

Записанные данные автоматически присваиваются соответствующему пациенту, а также могут комментироваться и сравниваться между собой, что позволяет облегчить анализ окклюзионных данных.

9.2 Обзор приложения OccluSense® для iPad

Приложение включает в себя пять пунктов главного меню (Рис. 5), представленных в навигационной панели в верхней части экрана. Активный в данный момент пункт меню подсвечивается синим цветом. Структура и назначение каждого пункта меню будут подробно описаны в следующих главах.



Рис. 5. Главное меню приложения



9.3 Руководство пользователя

Доступ к руководству пользователя можно получить через встроенное в приложение средство просмотра файлов формата PDF (Рис. 6).



Рис. 6. Руководство пользователя

Если коснуться пункта меню «ИНСТРУКЦИЯ», автоматически откроется соответствующая глава руководства в формате PDF в зависимости от текущего действия.

(Пример: если вы находитесь в разделе «Управление пациентами», коснитесь пункта меню «ИНСТРУКЦИЯ», и откроется глава 13 инструкции в формате PDF.)

В нижней части экрана находится строка состояния (Рис. 7). Если приложение не соединено с портативным устройством, в строке состояния пусто. Если приложение соединено с портативным устройством, в левой части строки состояния отображается версия прошивки устройства, а в правой — его состояние.

Firmware RV_03_000_0006



Рис. 7. Страна состояния в нижней части приложения

Символ на портативном устройстве: Портативное устройство соединено с приложением

Цветная точка	Качество подключения к WLAN
— Зеленая	Высокое качество соединения
— Желтая	Среднее качество соединения
— Красная	Низкое качество соединения
Символ аккумулятора	Уровень заряда аккумулятора портативного устройства



УСТАНОВКА

10 Первое использование

10.1 Деморежим

После установки приложение запускается в деморежиме, на который в верхнем левом углу указывает надпись «UNREGISTERED» (Рис. 8).



Рис. 8. Надпись «UNREGISTERED» в левом верхнем углу приложения.

В деморежиме могут использоваться предварительно выбранные пациенты и записи, позволяющие составить первое впечатление о приложении. Создавать новых пациентов и записи в этом режиме невозможно. Для получения дополнительной информации об управлении пациентами см. главу 13.

Функциональность меню настроек ограничивается меню регистрации. Для активации полной функциональности приложения следует выйти из деморежима и соединить портативное устройство с приложением (глава 10.2.3). Для получения дополнительной информации о регистрации см. главу 10.4.



10.2 Первые действия с портативным устройством после его доставки

Для ввода портативного устройства в эксплуатацию необходимо установить соединение с iPad через сеть WLAN. При доставке портативного устройства оно не настроено на существующую сеть WLAN, но создает собственную сеть WLAN, с помощью которой можно выполнить конфигурацию.

Это первоначальное соединение необходимо только для конфигурации устройства. Для настройки соединения WLAN следует выполнить следующие шаги.

10.2.1 Включение портативного устройства

Для включения портативного устройства следует нажать кнопку 1 (розового цвета, см. главу 4.1). Поскольку в портативном устройстве не хранится предыдущая конфигурация сети WLAN, то оно сначала создает собственную сеть, к которой нужно будет подключить планшет iPad. Имя сети WLAN и пароль отображаются на дисплее портативного устройства (Рис. 9).

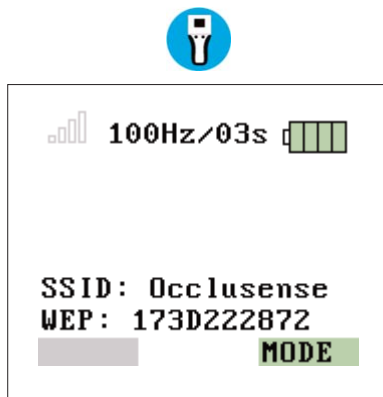


Рис. 9. Отображение идентификатора SSID и пароля для WLAN



10.2.2 Подключение приложения OccluSense® для iPad к беспроводной сети WLAN портативного устройства

Установите соединение WLAN с iPad с помощью данных доступа в сеть, приведенных в главе 10.2.1:

- Настройки iPad 
- WLAN (включить -> отобразятся доступные сети) (Рис. 10).
- Выберите сеть «Occlusense».

На успешную установку соединения (см. рис. справа) будут указывать цветные полоски уровня сигнала (Рис. 11).

Для сопряжения портативного устройства с приложением в первый раз потребуется соединить планшет iPad с сетью WLAN, которую предоставит портативное устройство, пока оно включено.



Рис. 10. Доступные сети

Рис. 11. Успешное соединение с сетью WLAN



10.2.3 Сопряжение портативного устройства с приложением OccluSense® для iPad

1. Откройте приложение OccluSense® для iPad.
2. Приложение показывает несопряженные устройства в списке «Устройства» (OccluSense® для iPad -> Настройки -> Регистрация устройства -> Включить устройство) (Рис. 12).
3. Для сопряжения выберите портативное устройство из списка «Устройства» (Рис. 13) (по умолчанию используется имя «DEFAULT»).

После успешного завершения сопряжения приложение OccluSense® для iPad будет автоматически соединяться с портативным устройством. Если приложение OccluSense® для iPad соединено с портативным устройством, на дисплее устройства будет показана диаграмма, аналогичная приведенной на рис. 11. Эта диаграмма символизирует «успешное соединение с приложением OccluSense® для iPad», «сенсор не вставлен» и «нет доступных данных пациента». Первый шаг теперь завершен (Рис. 14).

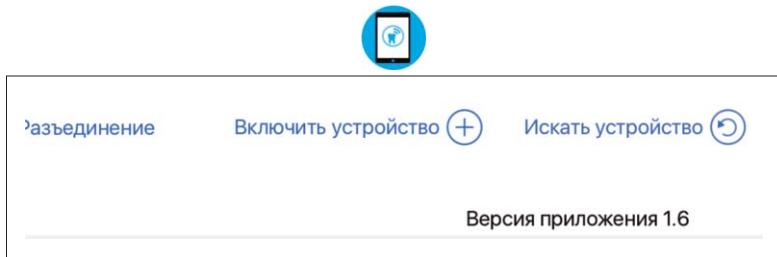


Рис. 12. Включение или выбор портативного устройства

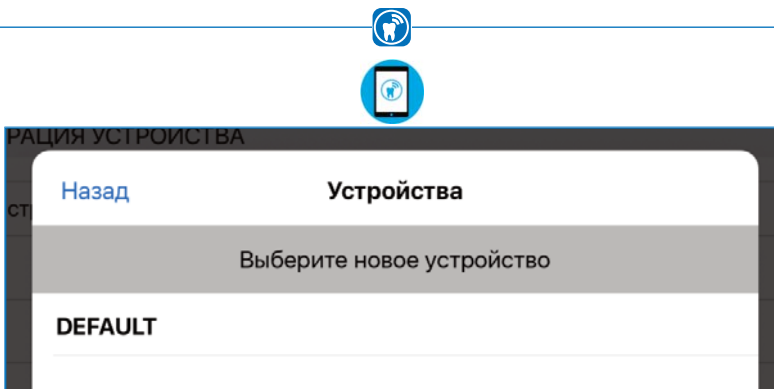


Рис. 13. Список доступных устройств после выбора кнопки «Включить устройства»

ПРИМЕЧАНИЕ

- Если ваше устройство не отображается в списке доступных устройств, закройте список, нажмите "Найти устройство" на предыдущем экране и повторите попытку.

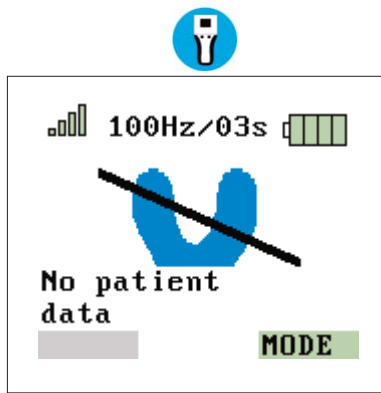


Рис. 14. Успешное соединение

ПРИМЕЧАНИЕ

- После сопряжения с портативным устройством приложение OccluSense[®] для iPad необходимо перезапустить, чтобы выйти из деморежима (дважды нажмите кнопку «Домой», проведите пальцем по окну предварительного просмотра приложения, чтобы его закрыть, и перезапустите приложение OccluSense[®] для iPad).



10.2.4 Переименование портативного устройства

Если предполагается использовать несколько портативных устройств с одним приложением, необходимо сразу же присвоить имя устройству, чтобы можно было легко идентифицировать каждое из них. Имя устройству можно присвоить в разделе настроек регистрации ([Рис. 15](#)).

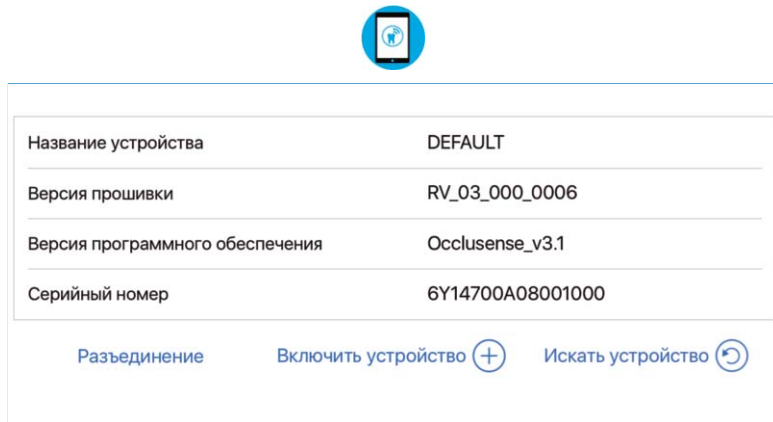


Рис. 15. Интерфейс для переименования устройства: "отключения", "смены устройства" и „поиска устройства“.

10.2.5 Отсоединение портативного устройства

Чтобы использовать другое портативное устройство, необходимо отсоединить текущее в приложении для iPad.

Для этого включите портативное устройство и подсоедините его к приложению для iPad.

Затем коснитесь пункта «**Отсоединение**».

Данные сети WLAN и название портативного устройства будут сохранены в самом устройстве, чтобы его можно было быстро подключить повторно (см. главу 10.2.3).



10.3 Ввод данных локальной беспроводной сети WLAN в портативное устройство

Введите данные из локальной сети WLAN в приложение OccluSense® для iPad и передайте их на портативное устройство:

OccluSense® для iPad -> Настройки -> Соединение (Рис. 16).

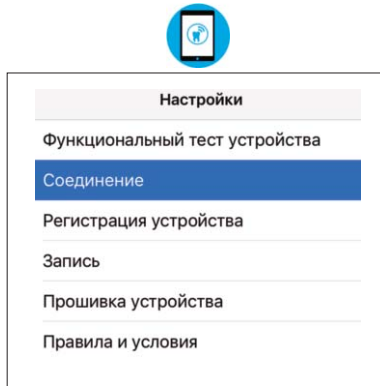


Рис. 16

Коснитесь кнопки «Далее» (Рис. 17). В следующем окне можно ввести данные WLAN своей сети (Рис. 18).

Рис. 17. Инструкции для настройки внешней сети

1. Перейдите в настройки WLAN на iPad.
2. Подсоединитесь к сети WLAN, предложенной портативным устройством OccluSense.
Если устройство уже соединено с другой сетью WLAN, подсоедините iPad к этой же сети.
3. Вернитесь на этот экран после подсоединения портативного устройства.
4. Если устройство OccluSense не подключилось автоматически, установите соединение вручную в разделе «Регистрация устройства».

Рис. 18. Ввод имени сети WLAN и пароля для ее настройки

Введите SSID и пароль локальной сети WLAN
Сеть SSID
WLAN SSID
Сетевой ключ WPA-2
Сетевой ключ
Назад Далее



После ввода данных коснитесь кнопки «Далее» и подключите iPad к этой же сети. Приложение соединяется с портативным устройством с помощью этой сети. Успешное соединение между портативным устройством и сетью WLAN указывается зелеными полосками и первыми шестью символами названия сети WLAN в левом верхнем углу экрана устройства.

Если соединение между портативным устройством и сетью WLAN не было установлено, состояние соединения указывается на экране портативного устройства прозрачными полосками уровня сигнала.

Теперь планшет iPad нужно подключить к той же самой сети WLAN.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Целью интеграции портативного устройства и модуля оценки в ИТ-сеть является получение возможности обеспечить режим «Вживую». Минимальные требования к ИТ-сети:
 - Шифрование WPA/WPA2 WLAN.
 - Наличие в ИТ-сети сервера DHCP с как минимум двумя свободными IP-адресами.
 - Стандарты WLAN IEEE802.11 b/g/n.
- Если эти требования к ИТ-сети не соблюдаются, возникнет риск невозможности использования портативного устройства или можно будет использовать только часть его функций. (глава 19.2).
- Если в стоматологическом кабинете отсутствует сеть WLAN, можно ограниченно использовать сеть WLAN, предоставляемую портативным устройством. Однако при этом в стоматологическом кабинете настоятельно рекомендуется использовать независимую сеть WLAN!

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Интеграция портативного устройства в ИТ-сеть с другими устройствами может привести к появлению риска для пациентов, операторов или третьих лиц, который производитель оценить не может.
- По этой причине врач должен сам выявить, проанализировать, оценить и контролировать эти риски.
- Изменения в ИТ-сетях могут привести к новым рискам, которые требуют дополнительного анализа.



10.4 Регистрация системы

После первоначального сопряжения приложение необходимо перезапустить. Теперь можно использовать все функции приложения.

Если приложение еще не зарегистрировано, все его функции будут доступны в течение 14 дней. После этого периода времени будет снова активирован деморежим, и для последующей работы приложение необходимо будет зарегистрировать (Рис. 19).

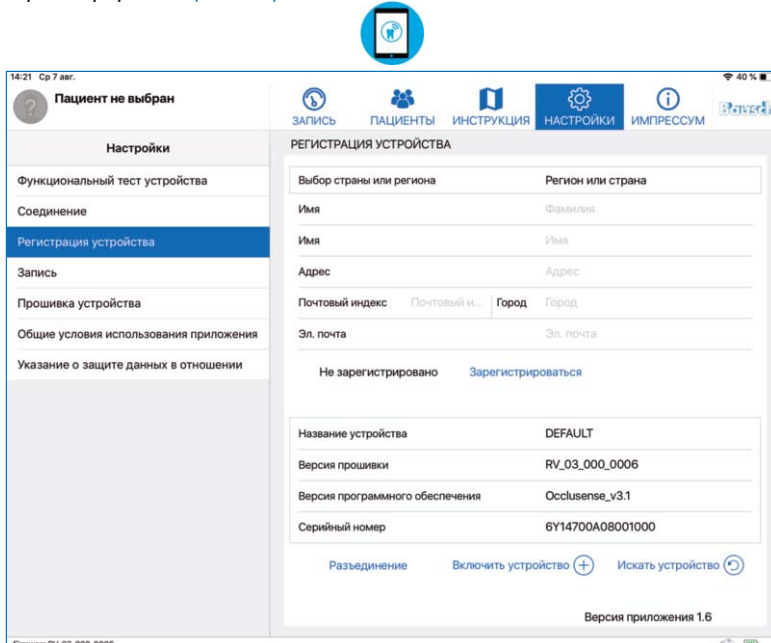


Рис. 19. Форма для регистрации портативного устройства находится в меню «Настройки»

ПРИМЕЧАНИЕ

- Для использования всех возможностей приложения вместе с портативным устройством в обязательном порядке требуется регистрация.
- Для регистрации необходимо соединение с Интернетом.



Шаг 1: соедините портативное устройство с приложением и укажите в регистрационной форме свое имя, почтовый адрес и адрес электронной почты.

Шаг 2: коснитесь кнопки «Зарегистрироваться», чтобы отправить свои регистрационные данные. Вам будет отправлено электронное письмо с подтверждением.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Если электронное письмо с подтверждением не пришло, проверьте, нет ли его в папке спама, а также правильность указанного адреса электронной почты.

Шаг 3: нажмите кнопку «Подтвердить» в электронном письме и вернитесь обратно в приложение. Для приложения все еще необходим доступ в Интернет для получения подтверждения регистрационных данных. Если регистрация прошла успешно, отобразится галочка зеленого цвета:



Чтобы включить портативное устройство, которое в данный момент соединено с приложением, коснитесь кнопки «Включить устройство» и выберите требуемое устройство из указанных в списке.

ПРИМЕЧАНИЕ

- При повторной активации деморежима никакие данные не будут удалены приложением, хотя их не будет видно. После успешной регистрации все данные будут снова доступны.



БЕЗОПАСНОСТЬ

11 Проверка безопасности

Описанный ниже функциональный тест позволяет убедиться в том, что система OccluSense® работает надлежащим образом и что распределение жевательного давления отображается правильно. Именно поэтому функциональный тест следует выполнять ежедневно.

Прежде всего, необходимо произвести осмотр устройства на наличие наружных повреждений. В случае обнаружения повреждений портативного устройства, зарядной станции или тестового сенсора, таких как, например, сломанная крышка у сенсора, запрещается использовать устройство. В этом случае см. главу 19 «Устранение неисправностей».

12 Функциональная проверка

Для инициализации проверки сенсора портативного устройства устройство необходимо сначала соединить с приложением. Затем коснитесь кнопки «Далее» и следуйте инструкциям, появляющимся на экране (Рис. 20–23).

Функциональная проверка выполняется с помощью тестового сенсора, который входит в комплект поставки, за пять следующих шагов:

1. Установите тестовый сенсор в надлежащее положение и закройте крышку.
2. Включите портативное устройство и установите соединение с iPad.
3. Следуйте инструкциям приложения OccluSense® для iPad. Функциональная проверка выполняется автоматически.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Уведомление о необходимости функциональной проверки будет появляться каждый день. Однако можно продолжать использование системы без проведения функциональной проверки. Если проверка не выполнялась в течение прошедших 5 дней, приложение будет блокировать режим «Вживую» или функции записи до тех пор, пока не будет успешно выполнена функциональная проверка (Рис. 20–23).

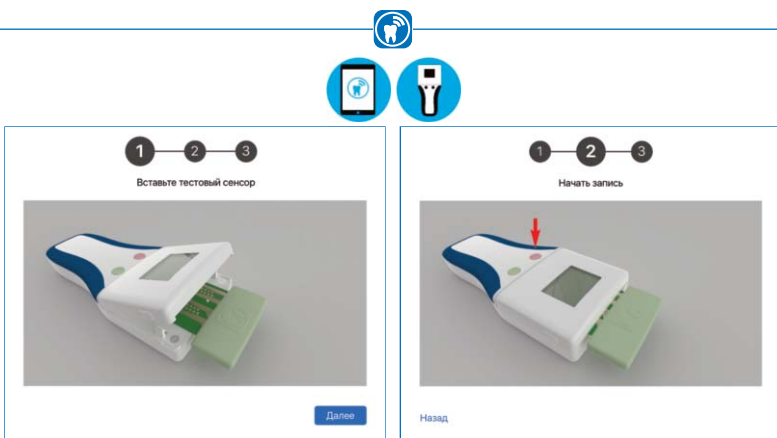


Рис. 20. Первый шаг проверки с помощью сенсора

Рис. 21. Второй шаг: нажмите левую кнопку (розового цвета), вставьте тестовый сенсор в портативное устройство, чтобы начать тест



Рис. 22. Проверка сенсора успешна

Рис. 23. Проверка сенсора не удалась

4. Результаты функциональной проверки отображаются в приложении. При повторном неудачном завершении проверки запрещается использовать устройство. В этом случае см. главу 19.5 «Устранение неисправностей».
5. Извлеките тестовый сенсор из портативного устройства и положите его в коробку для хранения.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Если функциональная проверка с тестовым сенсором постоянно заканчивается неудачно (Рис. 23), обратитесь на веб-сайт поддержки: www.occlusense.com/support.



УПРАВЛЕНИЕ ПАЦИЕНТАМИ

13 Управление данными пациента

13.1 Обзор

В разделе «Пациенты» можно управлять пациентами и их записями (Рис. 24). Можно создавать, корректировать, удалять и экспортить данные пациента, а также просматривать и удалять старые записи окклюзионных данных и корректировать примечания. В этом окне можно также активировать пациента.

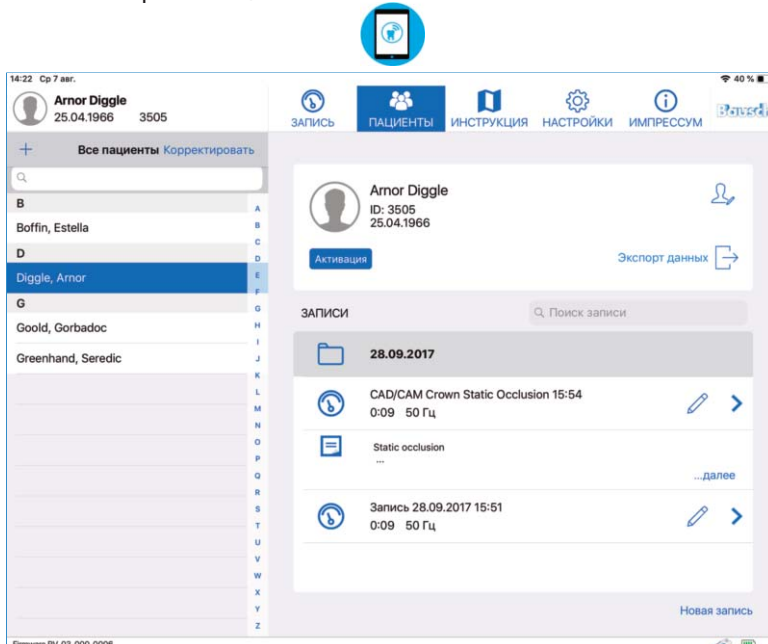


Рис. 24. Управление пациентами с помощью приложения

Это окно разделено на две секции. Слева находится список всех пациентов. Над этим списком можно найти инструменты поиска, создания нового пациента и перехода в режим корректирования, в котором пациентов можно удалять или экспортить.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Механизм поиска учитывает идентификатор и фамилию пациента.



13.2 Создание нового пациента +

Чтобы создать нового пациента, коснитесь символа «Плюс» в левом верхнем углу экрана. После этого появится запрос ввести данные пациента (Рис. 25). Заполнение всех полей обязательно. После ввода всех данных подтвердите операцию, коснувшись кнопки «Выполнено». Если создание нового пациента не требуется, коснитесь кнопки «Отмена».

	<input type="text" value="Имя"/>
	<input type="text" value="Имя ASCII"/>
<input type="text" value="Фамилия"/>	<input type="text" value="Имя ASCII"/>
<input type="text" value="Фамилия ASCII"/>	<input type="text" value="Фамилия"/>
<input type="text" value="Фамилия ASCII"/>	<input type="text" value="Фамилия ASCII"/>
<input type="text" value="Пол"/>	<input type="text" value="Пол"/>
<input type="text" value="Номер пациента"/>	<input type="text" value="ID пациента"/>
<input type="text" value="Дата рождения"/>	<input type="text" value="Дата рождения"/>
<input type="button" value="Отмена"/>	<input type="button" value="Удалить"/>
	<input type="button" value="Готово"/>

Рис. 25. Окно создания нового пациента в разделе управления пациентами

При вводе, например, азиатских, арабских или кириллических символов в поле имени или фамилии, появляются новые поля для имени и фамилии. Новые поля для имени и фамилии принимают только символы ASCII, и имена и фамилии, введенные в эти поля, используются портативным устройством для отображения активного пациента. Символы ASCII являются латиницей. Поле номера пациента принимает только символы ASCII ([Рис. 26](#)).

患者情報	
名前 名前(ASCII)	琢磨 Takuma
名字 名字(ASCII)	和田 Wada
性別	男性
患者番号	患者ID

Рис. 26. Окно с дополнительными полями имени и фамилии



13.3 Корректирование данных пациента



Чтобы корректировать данные пациента, необходимо сначала выбрать имя пациента. Затем в правом верхнем углу экрана следует коснуться символа «Корректировать пациента». После этого данные пациента можно корректировать. Номер пациента изменить нельзя. Если изменения необходимо сохранить, коснитесь кнопки «Выполнено». Если от изменений необходимо отказаться, коснитесь кнопки «Отмена».

13.4 Удаление данных пациента

[Удалить](#)

Чтобы удалить данные пациента, необходимо сначала его выбрать. Затем в правом верхнем углу экрана следует коснуться символа «Корректировать пациента». А затем коснуться кнопки «Удалить».

Чтобы удалить сразу несколько пациентов, следует коснуться кнопки «Корректировать» над списком пациентов. Теперь можно выбрать пациентов, которых необходимо удалить. Затем следует коснуться кнопки «Удалить» под списком пациентов.



ЗАПИСИ

14 Начало записи

14.1 Общая информация

Перед началом записи необходимо выполнить следующую подготовку:

- Вставить сенсор в портативное устройство.
- Создать/выбрать пациента.
- Выбрать режим захвата.

Пациента рекомендуется посадить на стул в вертикальном положении.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Если это не было выполнено, сначала необходимо произвести предварительную настройку (см. главу 10).
- Запись начинается и прекращается только с помощью кнопок управления портативного устройства OccluSense®.
- Для записи необходимо постоянное беспроводное соединение между портативным устройством и приложением OccluSense® для iPad.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- В окружающей пациента среде использовать портативное устройство можно только с закрытыми крышками (аккумуляторного отсека и сенсора) и со вставленным сенсором.
- Замена сенсоров или аккумуляторов, для доступа к которым требуется открыть соответствующие крышки, должна выполняться вне среды, окружающей пациента.
- Врачу запрещается прикасаться к пациенту при открытых крышках доступа.



14.1.1 Отключение портативного устройства

Для исключения нежелательных действий портативное устройство необходимо отключить.

Если устройство было включено после его извлечения из зарядной станции, нажмите и удерживайте более двух секунд кнопку 1 (розового цвета).
Это приведет к отключению портативного устройства (дисплей гаснет).

14.1.2 Вставка сенсора

Сенсор OccluSense® представляет собой сенсор давления в форме подковы. Сенсор давления содержит встроенную электронную плату, обладающую способностью различать 256 уровней давления.

Слой красной краски снаружи позволяет дантисту контролировать окклюзию, в частности как с тестовыми материалами для анализа статической окклюзии. Полная толщина сенсора составляет всего 60 микрон, что позволяет также выполнять тестирование динамической окклюзии.

Сенсор OccluSense® представляет собой одноразовое изделие, применение которого ограничивается одним пациентом и одной процедурой.

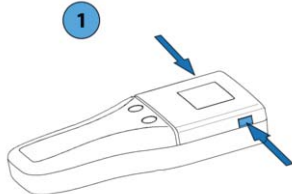
ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Использовать можно только сенсоры из неповрежденных оригинальных упаковок!
- Соблюдайте указанный срок годности!



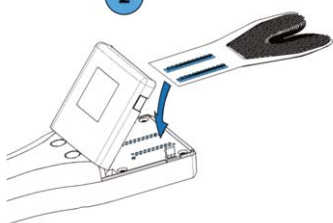
Чтобы вставить сенсор:

1



1) Откройте крышку сенсора портативного устройства, одновременно нажимая на боковые кнопки разблокировки.

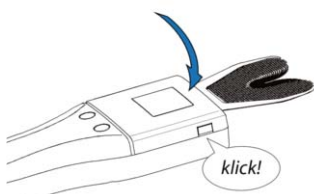
2



2) Извлеките сенсор из упаковки и вставьте в контактную область.

Направление установки и положение сенсора определяются по нанесенной на него маркировке, а также установочными штырьками, на которые должен устанавливаться сенсор.

3



3) Закройте: для этого нажмите на крышку сенсора вниз, пока защелки кнопок разблокировки не защелкнутся с обеих сторон.



14.1.3 Включение портативного устройства



Рис. 27. Изображение на дисплее после включения портативного устройства

Для включения портативного устройства следует кратковременно нажать кнопку управления 1 (розового цвета). В процессе инициализации на устройстве отображается логотип продукта и номер версии прошивки (Рис. 27).

14.1.4 Проверка подключения к беспроводной сети WLAN

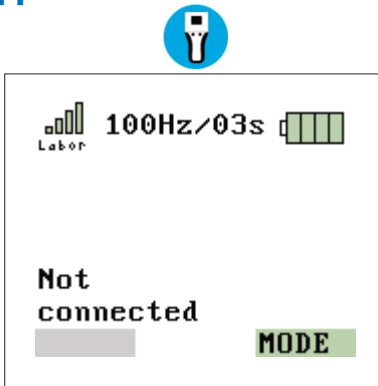


Рис. 28. Успешное подключение к сети WLAN

После включения устройства выполняется автоматическое подключение к последней настроенной сети WLAN. На установленное соединение указывают цветные полоски уровня сигнала в левом верхнем углу дисплея. Если ранее не было настроено никакой сети, см. главу 10.3. Соединение после включения прикладного устройства необходимо проверить (Рис. 28).



14.1.5 Проверка готовности сенсора к записи

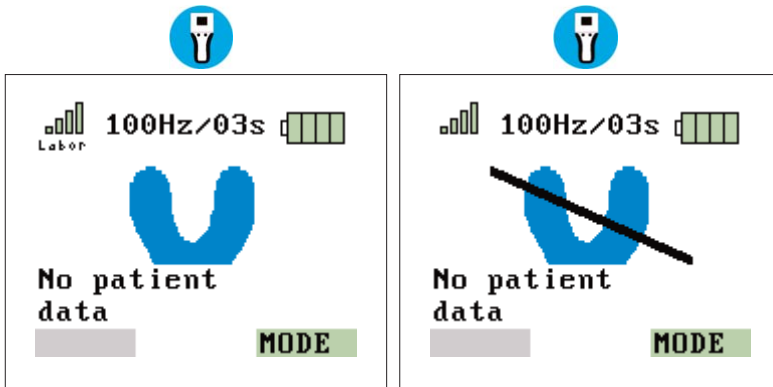


Рис. 29. Сенсор вставлен правильно

Рис. 30. Сенсор вставлен неправильно

Графическое изображение слева (Рис. 29) указывает, что приложение Occlusense® для iPad соединено с устройством и что сенсор вставлен надлежащим образом.

Если сенсор неисправен или вставлен неправильно, справа на дисплее появится графическое изображение (Рис. 30). Сенсор или его положение необходимо проверить (глава 14.1.2).

14.2 Активация пациента

Чтобы начать запись, пациента сначала необходимо активировать. При выборе пациента из списка отображается поле сообщения для активации пациента (Рис. 31).

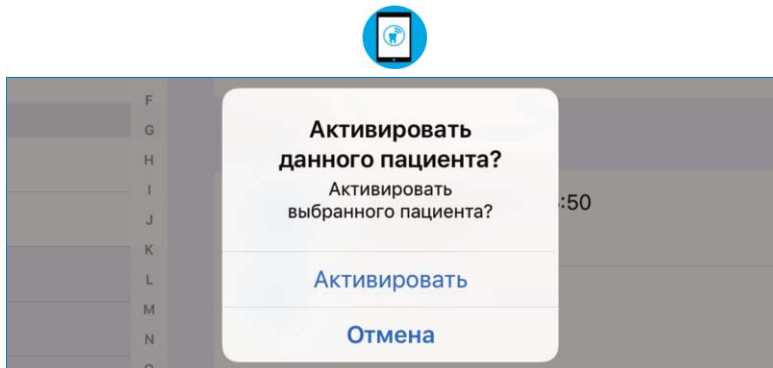


Рис. 31. Активация пациента



14.2.1 Данные пациента

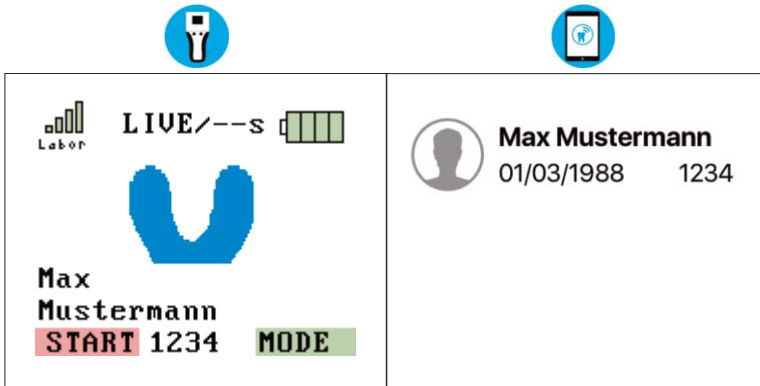


Рис. 32. Активация пациента (портативное устройство)

Рис. 33. Активация пациента (iPad)

Создайте нового пациента (глава 13.2) и/или активируйте пациента (глава 14.2). Имя пациента передается в портативное устройство (Рис. 32). Проверьте правильность данных пациента. Активный в настоящее время пациент всегда отображается в верхнем левом углу экрана планшета iPad (Рис. 33). Если не отображается ни одного имени, активные пациенты отсутствуют.

Теперь можно выполнять окклюзионный тест.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Данные пациента используются для назначения записи пациенту и хранятся вместе с записанными данными. Запись на портативном устройстве можно начинать только после активации пациента.



14.3 Режимы записи

Запись можно выполнять в различных режимах.

Режим «Вживую»

Портативное устройство записывает исходные данные с частотой 20 Гц (20 кадров в секунду) и передает их без промежуточного хранения в приложение OccluSense® для iPad. Приложение OccluSense® для iPad отображает эти данные графически в реальном времени. Продолжительность режима «Вживую» не ограничена.

Режим «Запись»

Устройство записывает исходные данные с регулируемой частотой (50 Гц, 100 Гц, 150 Гц; Гц — кадры в секунду) в течение времени записи, которое необходимо предварительно задать. Поступающие данные буферизуются в портативном устройстве. Данные передаются в приложение OccluSense® для iPad только после полной записи.

Режим «Вживую + Запись»

Сначала запускается режим «Вживую» (например, для настройки). Нажатием кнопки 1 (розового цвета) завершается режим «Вживую» и запускается запись, в частности как в режиме «Запись», сохраняя и передавая данные в приложение OccluSense® для iPad.

Выбранный в данный момент режим записи и время записи отображаются на дисплее портативного устройства и в приложении OccluSense® для iPad.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Режимы "Вживую" и "Вживую + Запись" доступны только в том случае, если OccluSense интегрирован в беспроводную сеть для обеспечения наилучшей передачи данных.



14.3.1 Режимы «Запись» и «Вживую»

Чтобы начать запись, портативное устройство со вставленным сенсором необходимо соединить с приложением (глава 14.1.2), а пациента необходимо активировать (глава 13). Активный в настоящее время пациент всегда отображается в левом верхнем углу экрана ([Рис. 34](#)). Прикосновение к информации пациента в левом верхнем углу выводит окно управления пациентами, которое было описано в главе 13.



Рис. 34. Активный пациент с именем и фамилией, днем рождения, указателем пола и идентификатором пациента

Чтобы начать запись, портативное устройство должно получить информацию о режиме работы и продолжительности записи ([Рис. 35](#)). Эти параметры можно задать в окне записи, и они автоматически будут переданы в портативное устройство. Значения параметров для записи по умолчанию установлены в настройках и применяются после выбора и активации нового пациента или после нажатия кнопки «Новая запись» в разделе управления пациентами.



Рис. 35. Настройки записи в окне записи



Чтобы задать продолжительность записи, можно выбрать число от 1 до 99 секунд. Для режима работы можно выбрать один из приведенных ниже вариантов (Рис. 36).

Вживую Режим реального времени (без записи)

Запись 50 Гц	Запись 50 кадров/с (без просмотра вживую)
Запись 100 Гц	Запись 100 кадров/с (без просмотра вживую)
Запись 150 Гц	Запись 150 кадров/с (без просмотра вживую)
Вживую + Запись 50 Гц	Запись 50 кадров/с (с просмотром вживую)
Вживую + Запись 100 Гц	Запись 100 кадров/с (с просмотром вживую)
Вживую + Запись 150 Гц	Запись 150 кадров/с (с просмотром вживую)



Рис. 36. Режим и продолжительность записи

Режим «Вживую» можно выбирать, если только портативное устройство соединено с приложением по локальной сети.

После выбора режима и продолжительности записи можно начинать запись, нажав для этого на портативном устройстве левую кнопку (розового цвета). Если окно записи в данный момент неактивно, приложение автоматически перейдет в это окно.

ПРИМЕЧАНИЕ

- При использовании режима «Вживую» данные могут только отображаться, но не записываться. Однако в режиме «Вживую» можно сохранять снимки экрана с данными. Снимок экрана похож на запись, но только с одним изображением. Чтобы сохранить снимок экрана, нажмите зеленую кнопку, расположенную в правой части портативного устройства. Когда активен режим «Вживую», на это указывает красная точка и текст «РЕЖИМ ВЖИВУЮ» в нижней части экрана (Рис. 37).



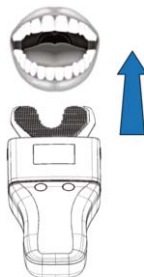
Рис. 37. Пиктограмма режима «Вживую» в окне записи



14.4 Запись распределения жевательного давления

Чтобы записать распределение жевательного давления пациента, врач должен выполнить нижеуказанные действия.

14.4.1 Вставка сенсора в рот пациента



ПРИМЕЧАНИЕ

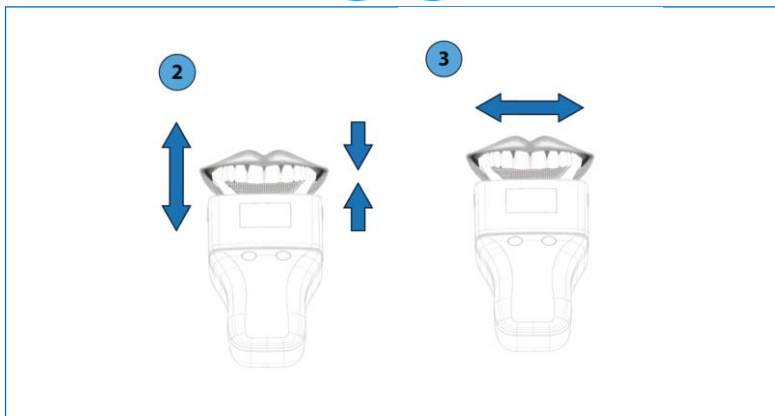
- Легкое сжатие картонной рамки облегчит вставку сенсора в рот пациента.
- Красный треугольник на сенсоре указывает среднюю линию.
- Прикасаться к сенсору можно только на картонной рамке.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Запрещается помещать сенсор слишком глубоко в рот пациента!
- Запрещается сгибать сенсор!



14.4.2 Запись



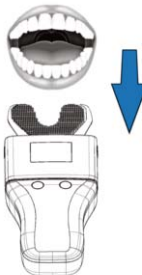
- Начните запись на портативном устройстве, нажав кнопку 1 (розового цвета).
- Пациент открывает и закрывает рот в соответствии с инструкциями, получаемыми от врача. В режиме записи запись не начнется, пока не будет превышено минимальное усилие или пока не будет нажата кнопка 1 (розового цвета). На портативном устройстве используется индикация начала и окончания записи посредством подачи звукового сигнала.
- Прекращение записи зависит от выбранного режима.
Режим «Вживую»: в этом режиме начало и завершение не сопровождаются подачей звукового сигнала. Запись заканчивается нажатием кнопки 1 (розового цвета).
- Режим записи / комбинированный режим: запись завершается автоматически после окончания заданного периода времени.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Можно выполнять записи статической и динамической окклюзии.



14.4.3 Завершение записи



- Извлеките сенсор изо рта пациента.
- Оценка исходных данных и визуализация распределения жевательного давления осуществляются throughout приложением OccliSense® для iPad.
- После завершения необходимых записей, извлеките сенсор из портативного устройства и утилизируйте его надлежащим образом.
- Выполните очистку и дезинфекцию в соответствии с процедурой, описанной в главе 20.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Точки окклюзионных контактов также маркируются на окклюзионных поверхностях зубов пациента.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Сенсоры OccliSense® являются одноразовыми медицинскими устройствами и должны утилизироваться сразу же после использования (глава 24).



ПРИМЕЧАНИЕ

Интерпретация данных в приложении OccluSense® для iPad и их хранение зависит от выбранного режима записи.

- Режим «Вживую»: интерпретация демонстрируется в реальном времени. Записи в режиме «Вживую» не сохраняются. Однако можно сохранить отдельные снимки экрана, нажав кнопку 2 (зеленого цвета).
- Режим записи / комбинированный режим: после записи исходные данные хранятся в файле пациента приложения OccluSense® для iPad и автоматически отображаются после завершения записи.



ОЦЕНКА ЗАПИСЕЙ

15 Просмотр записей

15.1 Обзор

В разделе «Запись» можно начать запись или включить режим «Вживую» (Рис. 38). Графическое представление данных проводится в центре окна. Записанные данные или данные, полученные вживую, можно отображать в двух- или трехмерном представлении, а также в комбинированном виде. В следующих главах описывается, как можно записывать данные, используя этот пункт меню, и какие средства можно использовать для анализа и обработки данных.



Рис. 38. Окно записи в приложении

ПРИМЕЧАНИЕ

- Цвет распределения и высота столбика изображений всегда зависят от формы зубов пациента и характера окклюзии. Поэтому записи одного пациента невозможно сравнивать с записями других пациентов.



Двухмерное представление

Записанные данные можно отображать в трех форматах. Первый формат называют двухмерным (2D), и в нем представляются записанные данные жевательного давления в двухмерном представлении цветными квадратами (Рис. 39).

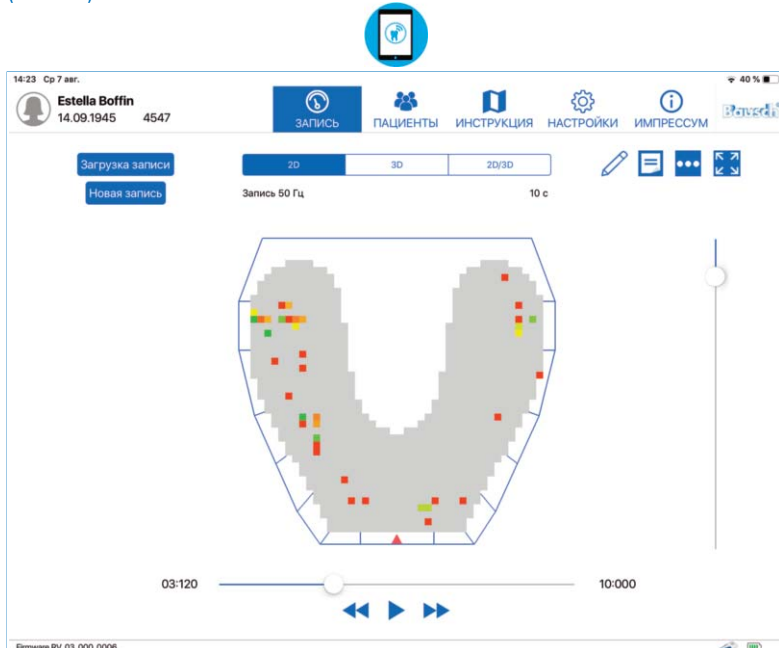


Рис. 39. 2D представление распределения окклюзионного давления

Трехмерное представление

Второй вариант представляет собой трехмерное представление (3D) (Рис. 40), в котором данные представлены с помощью столбчатой диаграммы. Столбики имеют разную высоту, которой соответствует окклюзионное давление — чем выше столбик, тем выше давление окклюзионного контакта.

При расчетах распределения жевательного давления учитывают отношение отдельных контактных точек к окружающим областям, также учитываются контактные точки всей зубной дуги. Это включает число контактных точек, а также коэффициент силы укуса.

Столбики показывают переход цвета от зеленого к желтому и красному и выражают распределение жевательного давления в определенной области. Точечное давление отображается от красного до оранжевого цвета, а давление на крупном участке поверхности отображается от желтого до зеленого цвета.



Относительная разница давлений в этих точках давления и на поверхностях отображается высотой столбиков в 3D представлении.

Столбики показывают переход цвета от зеленого к желтому и красному и представляют относительную разницу контактной точки и примыкающих контактов. Зеленый цвет соответствует небольшой относительной разнице между примыкающими контактами. Переход цвета изменится от желтого к красному, если разница между примыкающими контактами становится выше.

Дополнительно к маркировкам на окклюзионных поверхностях, как при использовании материалов в традиционных окклюзионных тестах, система OcclusSense® может записывать временную последовательность интеркуспидации. При динамическом процессе точки давления и поверхности изменяют свой вид.

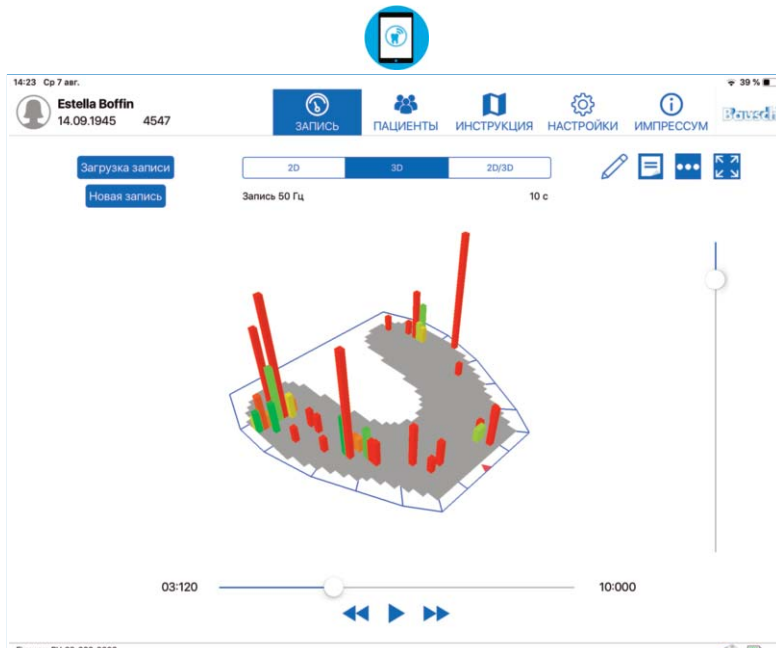


Рис. 40. 3D представление распределения окклюзионного давления



2D/3D представление

Третий вариант является комбинированием предыдущих двух представлений и называется 2D/3D (Рис. 41). Он используется для просмотра обоих представлений в одном окне.



Рис. 41. Комбинированное 2D/3D представление

15.2 Изменение размера, поворот и наклон изображения

Размер трехмерного представления можно изменять, раздвигая или сдвигая его двумя пальцами. Это представление можно также поворачивать, проводя пальцем горизонтально по диаграмме, и наклонять, проводя пальцем вертикально по диаграмме.

Положение и направление двухмерного представления также можно изменять.



15.3 Воспроизведение записей

Если запись не является снимком экрана, можно наблюдать изменение окклюзионного давления в течение времени, так же как при просмотре видеозаписи.

Элементы управления для этой цели можно найти в нижней части экрана (Рис. 42).



Рис. 42. Кнопки управления записью (когда запись поставлена на паузу)

Чтобы воспроизвести запись, нажмите кнопку «Воспроизведение», которая отображается простой стрелкой, указывающей вправо. Если запись уже выполняется, кнопка «Воспроизведение» заменяется кнопкой «Пауза», которая отображается как две параллельные вертикальные полоски (Рис. 43).

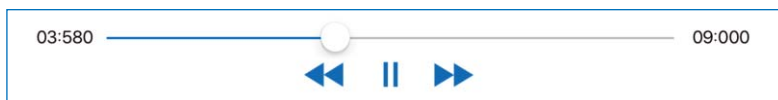


Рис. 43. Кнопки управления записью (когда запись воспроизводится)

Левая и правая части этих кнопок являются двойными стрелками, направленными направо и налево. Эти кнопки перемещают запись назад или вперед на один кадр, чтобы установить точный момент записи, имеющий определенное значение.

Над этими кнопками находится синяя линия с белой кнопкой. Эта линия представляет всю длину записи, а белая точка указывает, где находится текущий кадр относительно всей записи. Обе эти единицы времени приводятся в секундах и миллисекундах.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Из-за высокой частоты время воспроизведения записи больше, чем указано на экране, поскольку указанное на экране время воспроизведения соответствует 25 кадрам в секунду. Например, запись продолжительностью 10 секунд с частотой 50 Гц будет воспроизводиться 20 секунд.



15.4 Фильтрация

На правом крае экрана можно найти вертикальную линию с белой кнопкой. С помощью этой кнопки управления можно отфильтровывать значения, которые ниже указанного порогового значения. Пороговое значение можно настраивать, перемещая белую кнопку вдоль линии. Верхнему концу линии соответствует пороговое значение «0», а нижнему концу соответствует максимальное пороговое значение «255», которое равно максимальной высоте столбика. Пороговая величина варьируется в этих пределах (Рис. 44).

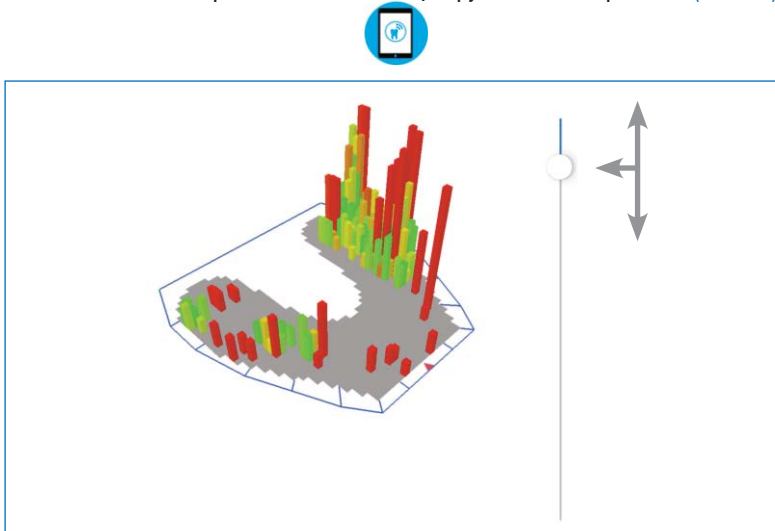


Рис. 44. Ползунок для регулировки порогового значения



15.5 Просмотр записанных данных

Записанные данные доступны в разделе «Записи». Можно также загружать и просматривать старые записи и снимки экрана. Коснитесь кнопки «Загрузка записи» в левом верхнем углу и выберите запись для просмотра (Рис. 45).

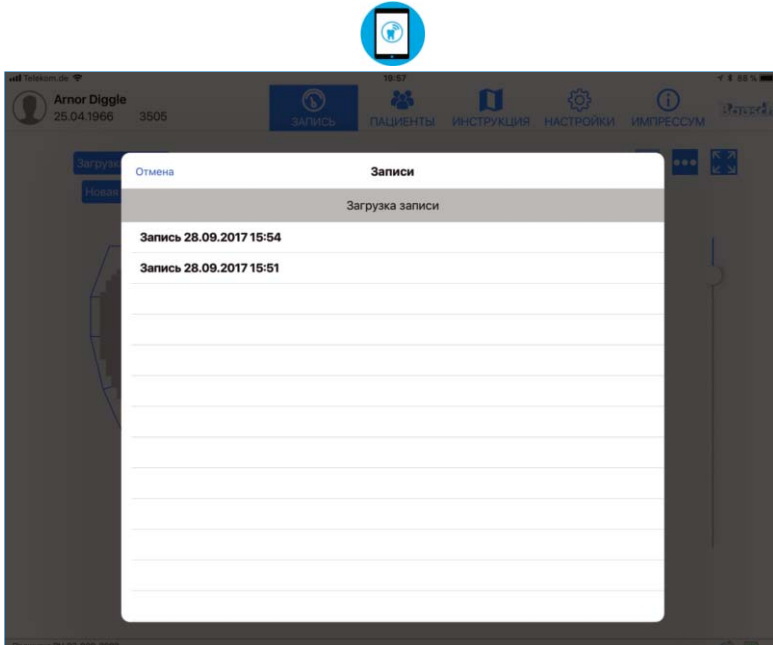


Рис. 45. Список доступных записей активированного пациента



15.6 Дополнительные опции визуализации ■■■

В правом верхнем углу экрана находятся три кнопки. Прикосновение к кнопке с тремя точками, расположенной посередине, открывает небольшое меню с возможными вариантами активации или деактивации визуализации распределения силы окклюзии (Рис. 46). Это позволяет представить распределения окклюзионного давления по зонам сенсора. Если активирована хотя бы одна опция, визуализация осуществляется в 2D представлении.

Опция «Показать распределение силы в процентах» представляет двенадцать значений в процентах для двенадцати зон сенсора. Эти зоны обозначаются синими линиями вокруг сенсора.

Опция «Показать график распределения силы» показывает окружность с четырьмя частями в виде фона диаграммы сенсора (Рис. 46). Цвет каждой четверти является градиентом от зеленого цвета к желтому и красному и показывает разницу давлений четвертей. Давление для каждой четверти определяется по высоте столбика этой четверти. В зависимости от величины разницы цвет четверти меняется от зеленого к желтому и красному.

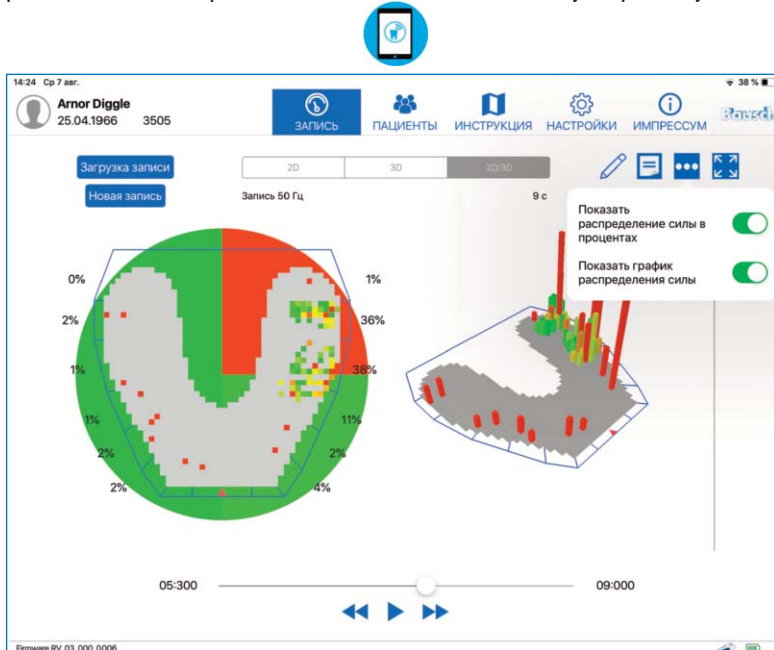


Рис. 46. Окклюзионное давление с включенными двумя опциями представления распределения силы окклюзии



15.7 Переименование записей и добавление примечаний

Переименование записей

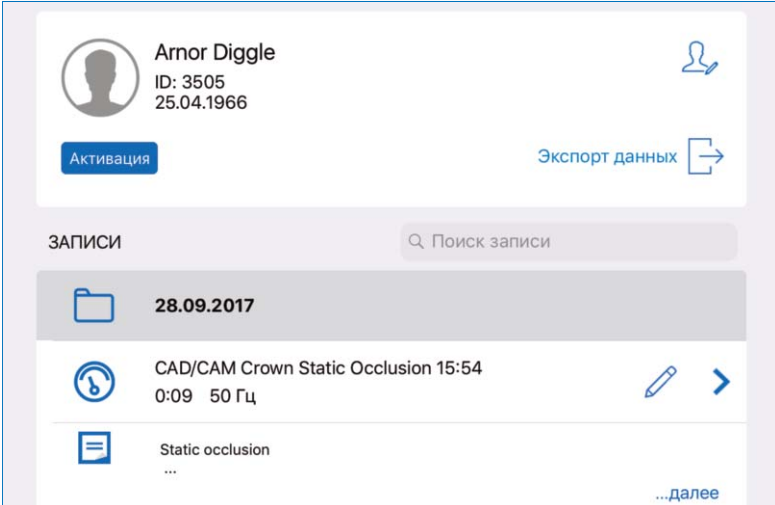
Используйте эту кнопку для изменения имени записи. Эта опция доступна как в разделе "Прием", так и в разделе "Пациенты". Вы можете использовать поле поиска в списке записей, чтобы найти запись по имени.

Примечания

С помощью этой кнопки можно добавить примечание в запись или корректировать уже имеющееся. В верхней части окна примечания находятся две кнопки:

- Корзина  для удаления открытого примечания.
- Кнопка  для сохранения и закрытия примечания.

Примечание прикрепляется к записи, и его также видно в разделе управления пациентами ниже записи. Длина примечания не ограничена (Рис. 47).



The screenshot shows a patient record for 'Arnor Diggle' (ID: 3505, 25.04.1966). The top right corner features a pencil icon for editing and a person icon for details. Below the patient info are buttons for 'Активация' (Activation) and 'Экспорт данных' (Export data). A search bar at the bottom left says 'ЗАПИСИ' (Records) and 'Поиск записи' (Search record). The main area displays a list of recordings:

- 28.09.2017: CAD/CAM Crown Static Occlusion 15:54
0:09 50 Гц. Includes edit and next icons.
- Static occlusion
...
...далее (More)

Рис. 47. Запись, включающая примечание



15.8 Полноэкранное изображение

В правом верхнем углу находится кнопка полноэкранного изображения. С ее помощью можно сделать изображение диаграммы максимально возможным, а кнопки управления, которые не требуются для работы с диаграммой, скрыть.

Полноэкранное изображение также позволяет экспортировать записи в графическом формате, в формате PDF или видеозаписи (глава 16). Чтобы выйти из полноэкранного изображения, снова коснитесь этой кнопки (Рис. 48).

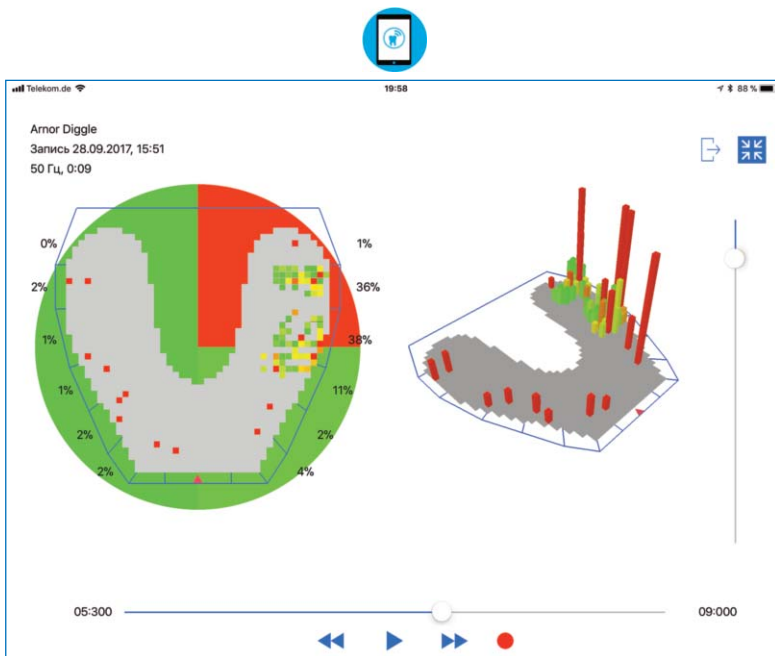


Рис. 48. Полноэкранный вид записи

УПРАВЛЕНИЕ ЗАПИСЯМИ

16. Управление записями и их экспорт

Вы можете управлять записями в папке пациента (Рис. 49). При выборе пациента из списка пациентов отображаются все записи этого конкретного пациента. Записи собираются в папки, отсортированные по дате. Переименованные записи (глава 15.7) можно легко найти в поле поиска.

Примечание к записи (если есть) отображается под записью, и если текст примечания слишком большой, то видны будут только две первые строчки. Чтобы увидеть все примечание, коснитесь кнопки «[подробнее](#)», после чего появится весь текст.

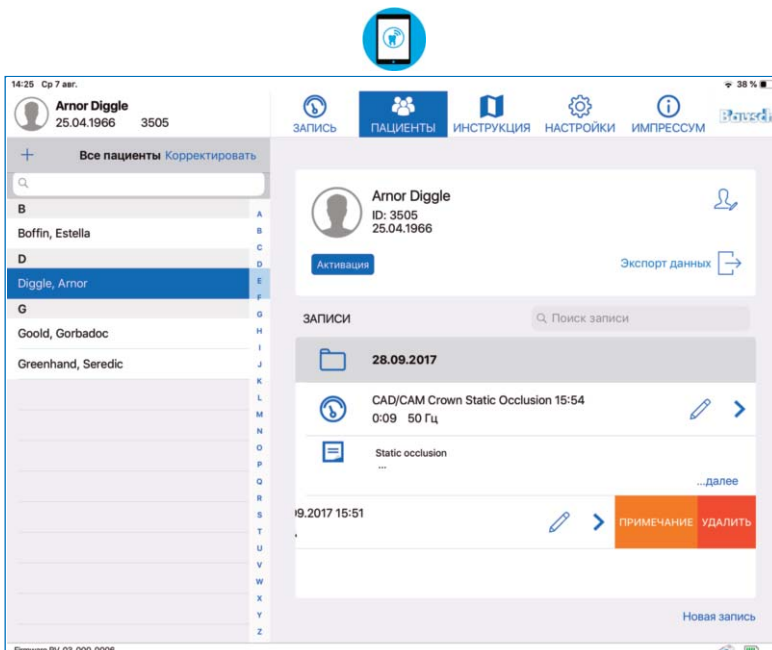


Рис. 49. Переименованная запись с заметкой

Если запись необходимо удалить, проведите пальцем влево, чтобы открыть подменю «ПРИМЕЧАНИЕ/УДАЛИТЬ» и коснитесь «УДАЛИТЬ». Пункт меню «ПРИМЕЧАНИЕ» позволяет корректировать примечание (глава 15.7). Чтобы начать новую запись для выбранного пациента, коснитесь кнопки «[Новая запись](#)» в правом нижнем углу экрана. Выбранный пациент станет активным и появится окно «ЗАПИСЬ».



16.1 Воспроизведение записей

Для воспроизведения записи необходимо выбрать пациента из соответствующего списка. После выбора пациента появляется список относящихся к нему записей. При прикосновении к записи в новом окне будут отображены все данные окклюзии (см. главу 13.3). При отображении записи можно переходить от одной записи к другой одного и того же пациента, используя для этого находящийся слева список.

16.2 Сравнение записей

Кнопка «Сравнение записей» в окне воспроизведения позволяет сравнивать две записи выбранного пациента.

Эти записи отображаются рядом друг с другом (Рис. 50).

Для изменения сравниваемых записей следует использовать кнопку «Загрузка записи» в правом верхнем углу каждого сегмента.

Окно сравнения записей не предусматривает просмотр распределения силы окклюзии (глава 16.2), полноэкранный просмотр (глава 15.8), а также комбинированное представление 2D/3D (глава 15). Чтобы вернуться в окно воспроизведения, коснитесь кнопки «Назад», расположенной в левом верхнем углу экрана.



Рис. 50. Окно сравнения двух записей



ПРИМЕЧАНИЕ

- Эта функция позволяет сравнивать записи одного пациента. Поэтому для сравнения необходимо наличие не менее двух записей или снимков экрана.

16.3 Экспорт записей и снимков экрана

Записи можно экспортировать в графическом формате .png, в формате PDF вместе с примечаниями к записям или в формате видеозаписи. Эта функция экспорта возможна только в полноэкранном режиме записи, описанном в главе 15.8. В правом верхнем углу находится кнопка экспорта, которая открывает окно сообщения с возможностью выбрать формат (Рис. 51). 

- **PDF:** В окне предварительного просмотра открываются соответствующие примечания, после чего запись можно экспортировать или распечатать .
- **PNG:** При экспорте создается снимок экрана текущего вида и сохраняется в приложении «Фото» на планшете iPad.

Кроме того, файлы графического формата или PDF копируются в совместно используемую папку приложения, доступ к которой возможен из программы iTunes на ПК или Mac (глава 16.5).

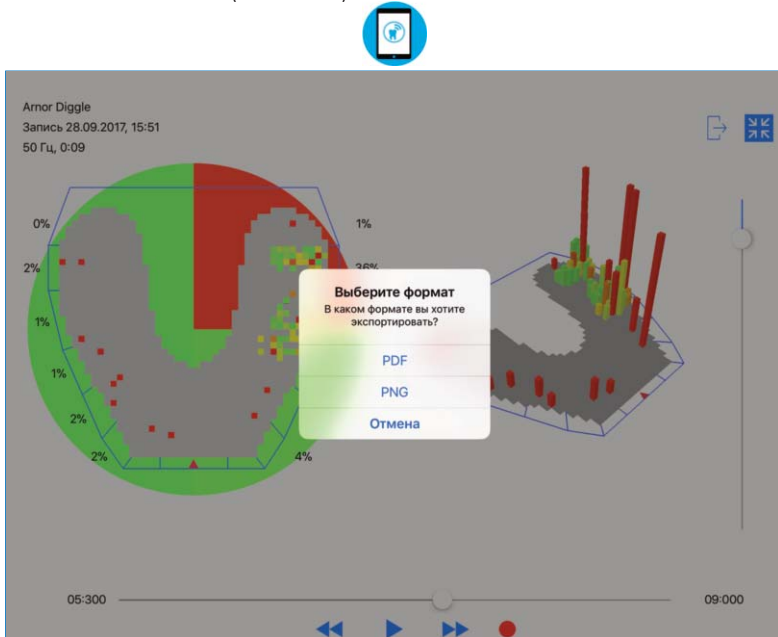


Рис. 51. Экспорт снимка экрана возможен в формате PDF или PNG



16.4 Экспорт записи в формате видеозаписи

Записи можно экспортировать в формате MP4, записывая воспроизведение. Видеозаписи содержат все изменения, внесенные в исходные записи, такие как поворот, наклон, изменение масштаба, изменение порогового значения или использование кнопок управления по умолчанию для отображения требуемого кадра. Экспорт записи в формате видеозаписи возможен только в полноэкранном режиме.

Для выбора кадра, с которого нужно начать экспорт в формате видеозаписи, используется ползунок линии времени. Затем коснитесь красной кнопки записи. Для начала записи согласитесь сделать снимок экрана. Теперь с помощью кнопки воспроизведения можно начать воспроизведение записи и настраивать ее на требуемый формат видеозаписи. После завершения, коснитесь символа серого цвета «Стоп». Теперь появляется окно предварительного просмотра видеозаписи (Рис. 52). Видеозапись можно обрабатывать с помощью находящихся внизу кнопок управления. Завершение обработки видеозаписи необходимо подтвердить с помощью находящейся в правом верхнем углу кнопку «Готово». Для сохранения видеозаписи в папке приложения «Фото» системы iOS следует воспользоваться кнопкой «Сохранить».

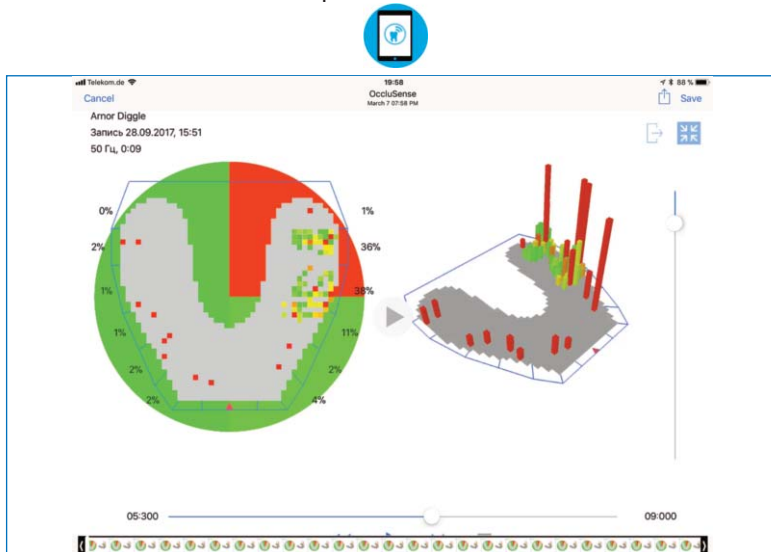


Рис. 52. Предварительный просмотр режима видеозаписи

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Операционная система iOS предлагает сохранять фотографии/видеозаписи в библиотеке фотографий iCloud. Мы рекомендуем отключить эту возможность в настройках iCloud. Мы хотим подчеркнуть, что за хранение персональных данных в облачных службах несет ответственность только пользователь.



16.5 Экспорт данных с помощью программы iTunes на ПК/Мак

Для экспорта данных на ПК или Mac необходимо подключить планшет iPad к ПК/Mac. Необходимый для этого кабель поставляется вместе с iPad. На ПК/Mac необходимо установить программное обеспечение iTunes (www.apple.com/itunes/download/).



Данные выбранного пациента можно экспорттировать, коснувшись кнопки «Экспорт», расположенной справа под кнопкой «Корректировать пациента». В контекстном меню выберите «iTunes», и экспорт будет подтвержден.

Для экспортации данных одного или нескольких пациентов коснитесь кнопки «Корректировать», которая находится над списком пациентов. Теперь можно выбрать любое количество пациентов. После выбора всех пациентов коснитесь кнопки «Экспорт», которая расположена под списком. В контекстном меню выберите «iTunes», и экспорт будет подтвержден.

Экспортированные данные сохраняются как исходные бинарные данные. Доступ к экспортированным данным и их копирование можно выполнять с помощью программы iTunes на любом ПК или Mac, указав конкретную папку приложения (Рис. 53). Это необходимо для создания резервной копии данных.

Экспортированные изображения, PDF файлы и видеозаписи пациента можно таким же образом переносить на ПК или Mac.

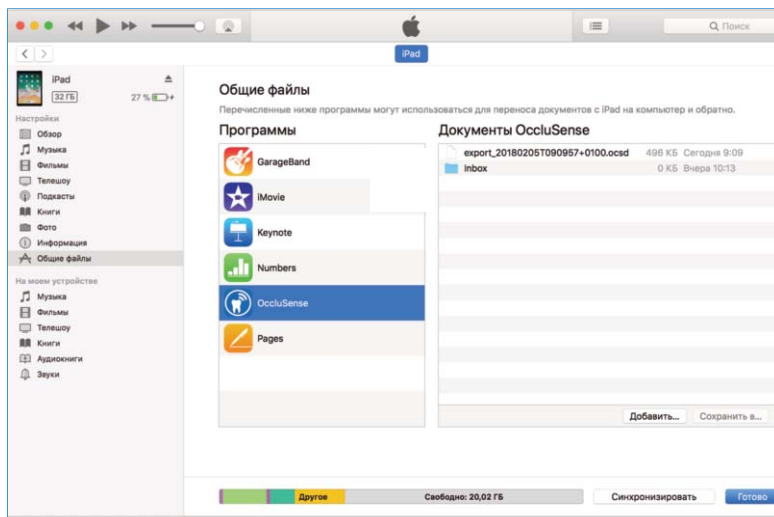


Рис. 53. Расположение в программе iTunes для доступа к экспортированным файлам из приложения



16.6 Экспорт данных пациента с помощью программы AirDrop



Данные выбранного пациента можно экспортировать на другой планшет iPad или компьютер Mac с помощью кнопки «Экспорт данных», которая расположена справа под кнопкой «Корректировать пациента». В контекстном меню выберите другое устройство из раздела «AirDrop».

Чтобы одновременно экспортировать несколько данных пациента, коснитесь кнопки «Корректировать», которая расположена над списком пациентов. Выберите все записи пациента, которые требуется экспортировать. В контекстном меню выберите другое устройство из раздела «AirDrop».

Переданные на компьютер Mac данные используются в качестве резервной копии данных. Если данные отправлены на другой iPad с установленным приложением OccluSense® для iPad, их можно импортировать и использовать там.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Дополнительно к функциям экспорта программ AirDrop и iTunes, система iOS может также предложить облачные службы. Мы НЕ рекомендуем использовать эти службы и подчеркиваем, что всю ответственность за хранение персональных данных, используя эти службы, несет исключительно пользователь.

16.7 Импорт

Для импорта ранее экспортированных данных на другой iPad с установленным приложением OccluSense® для iPad подключите этот iPad к ПК или с Mac, откройте программу iTunes и укажите конкретную папку приложения (Рис. 53), как описано в главе 16.5.

Нажмите кнопку «Добавить» в iTunes, чтобы добавить ранее экспортированные данные (Рис. 53). Запустите приложение OccluSense® для iPad и перейдите в окно управления пациентами. Коснитесь кнопки «Корректировать» над списком пациентов и с помощью кнопки «Импорт» запустите процесс импорта (Рис. 54).

Экспорт Импорт Удалить

Рис. 54. Кнопка «Импорт»

Если данные были отправлены с помощью программы AirDrop на планшет iPad, приложение OccluSense® для iPad запустится автоматически. Будет выведен запрос, сохранять ли полученный файл для немедленного или более позднего импорта. Если будет решено импортировать данные позже, файл с этими данными будет импортирован с помощью кнопки «Импорт» в режиме корректирования списка пациентов (Рис. 54).

Для исключения дублирования данных предусмотрен идентификатор пациента. Если пациент уже существует, его записи синхронизируются. Если один и тот же идентификатор используется для разных пациентов, необходимо выбрать между имеющимся и импортированным пациентом.

Новые импортированные записи будут добавлены в соответствующий список записей, отсортированный по датам. Обновленные примечания синхронизированных записей добавляются автоматически.



НАСТРОЙКИ

17 Меню «Настройки»

17.1 Настройки записи

Настройки по умолчанию для продолжительности и частоты можно выбрать здесь. Эти настройки вступят в силу при активации нового пациента, процесс которой описан в главе 14.2, или при нажатии кнопки «Новая запись» в разделе управления пациентами.

17.2 Прошивка портативного устройства (и обновления)

В этом окне отображается версия прошивки подключенного портативного устройства и версия последнего доступного обновления. Если доступна новая версия прошивки, можно начать процесс обновления. Портативное устройство автоматически получит и установит обновление. Данная процедура может занять несколько минут. В процессе обновления подключение к портативному устройству будет потеряно, а также могут быть потеряны данные WLAN. Для возобновления подключения портативного устройства к сети см. главу 10.2.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Обновление приложения OccluSense® для iPad предоставляется в магазине приложений Apple AppStore в порядке стандартного процесса обновления.

17.3 Правила и условия

В этом разделе перечислены правила и условия приложения. Будет выведен запрос, принять или нет эти правила и условия для регистрации портативного устройства, которая необходима для использования всех его возможностей.

18 Меню «Импрессум»

В этом меню содержится вся важная информация об официальном производителе, дополнительные контактные данные и сведения о лицензионных соглашениях на программное обеспечение.

При прикосновении к адресу электронной почты откроется предусмотренное по умолчанию на планшете iPad почтовое приложение.



УСТРАНЕНИЕ НЕИСПРАВНОСТЕЙ

19 Устранение основных неисправностей

19.1 Повреждения портативного устройства

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- При механическом повреждении устройство необходимо вернуть или надлежащим образом утилизировать.

19.2 Восстановление заводских настроек

Чтобы восстановить в устройстве заводские настройки, необходимо нажать и удерживать кнопку, которая доступна через небольшое отверстие внутри аккумуляторного отсека (глава 4.1). В начале восстановления заводских настроек прозвучит звуковой сигнал.

Чтобы нажать кнопку восстановления заводских настроек, потребуется тонкий предмет, например, скрепка для бумаг. После сброса текущих настроек будет восстановлена заводская конфигурация. Никакие данные в приложении OccluSense® для iPad при этом не удаляются и не изменяются.

19.3 Потеря сетевого соединения после обновления прошивки

Обновление прошивки устройства может привести к потере соединения с беспроводной сетью.

Если в портативном устройстве была потеряна информация о локальной беспроводной сети, на что указывает отсутствие имени локальной беспроводной сети на индикаторе соединения портативного устройства, подключите беспроводную сеть планшета iPad к сети портативного устройства OccluSense®. Затем заново соедините портативное устройство с локальной беспроводной сетью (см. описание в главе 10.2).

Если портативное устройство не соединяется автоматически с приложением при использовании беспроводной сети портативного устройства, установите соединение вручную.

19.4 Ввод ошибочных учетных данных сети WLAN

Как указано в главе 10, учетные данные WLAN не должны содержать ошибок, в противном случае портативное устройство будет недоступно при повторных попытках установить соединение. Если случайно были введены неправильные учетные данные WLAN, необходимо сбросить настройки портативного устройства, как описано в главе 19.2, и попробовать снова.



19.5 Таблица устранения неисправностей

Общая информация (все компоненты)

Ошибка (признак)	Причина	Действие
Портативное устройство, зарядная станция, тестовый сенсор, отвертка или сенсоры OccluSense® отсутствуют		<ul style="list-style-type: none">Обратитесь в компанию Bausch (support@occlusense.com)
Портативное устройство, зарядная станция, тестовый сенсор, отвертка или сенсоры OccluSense® повреждены Поврежден пакет уплотнения сенсора OccluSense®.		<ul style="list-style-type: none">Обратитесь в компанию Bausch (support@occlusense.com)

Приложение OccluSense® для iPad

Ошибка (признак)	Причина	Действие
Приложение OccluSense® для iPad не установлено надлежащим образом на планшете iPad	<ul style="list-style-type: none">Планшет iPad пользователя не совместим с приложением OccluSense® для iPadВерсия iOS пользователя не совместима с приложением OccluSense® для iPadПриложение OccluSense® для iPad не было надлежащим образом или до конца загружено из магазина приложений AppStore	<ul style="list-style-type: none">См. инструкции по эксплуатации, «Аппаратные требования»Обновите iOSПопробуйте снова загрузить приложениеПроверьте доступ в Интернет
Соединение между приложением OccluSense® для iPad и портативным устройством установить невозможно	<ul style="list-style-type: none">К приложению уже подключено другое портативное устройствоWLAN соединение между планшетом iPad с портативным устройством недостаточно надежное или отсутствует.Аккумуляторы iPad или портативного устройства заряжены не надлежащим образом	<ul style="list-style-type: none">Прервите текущее соединение, см. инструкции по применению (глава 10.2.3)Проверьте (или дайте возможность проверить) соединение с WLANУбедитесь, что аккумуляторы заряжены надлежащим образом (глава 8.1 и руководство пользователя iPad)
Невозможно установить соединение между iPad и портативным устройством		<ul style="list-style-type: none">Убедитесь, что iPad и портативное устройство находятся в одной и той же сети WLAN и подключены к ней (Настройки > Регистрация устройства)
Отображаются только образцы данных и данные, используемые в деморежиме	<ul style="list-style-type: none">Процедура регистрации не выполнена	<ul style="list-style-type: none">Выполните процедуру регистрации, см. главу 10.4



Ошибка (признак)	Причина	Действие
Невозможно начать запись распределения силы укуса	<ul style="list-style-type: none"> Не был создан файл пациента или пациент не был активирован в приложении OccluSense® для iPad Периодически запрашиваемая функциональная проверка (с тестовым сенсором) не была выполнена Функциональная проверка за кончилась неудачно Не было установлено требуемое обновление приложения OccluSense® для iPad или прошивки портативного устройства 	<ul style="list-style-type: none"> Создайте файл пациента в приложении OccluSense® для iPad (глава 13.2) Активируйте пациента в приложении OccluSense® для iPad (глава 14.2) Выполните функциональную проверку с тестовым сенсором (глава 12) Убедитесь, что тестовый сенсор установлен в портативном устройстве правильно! Снова проведите функциональную проверку В случае повторного неудачного завершения функциональной проверки следует обратиться в компанию Bausch (support@occlusense.com) Проверьте соединение с магазином приложений AppStore. Выполните обновление (глава 17.2, 21.3)

Портативное устройство OccluSense®

Ошибка (признак)	Причина	Действие
Невозможно включить портативное устройство	<ul style="list-style-type: none"> В аккумуляторном отсеке нет аккумуляторов Аккумуляторы были установлены неправильно Аккумуляторы недостаточно заряжены 	<ul style="list-style-type: none"> Вставьте аккумуляторы в аккумуляторный отсек (глава 8.1) Извлеките аккумуляторы из аккумуляторного отсека и вставьте их обратно в соответствии с указателями полярности внутри отсека (глава 8.1) Обеспечьте надежный контакт аккумуляторов с клеммами отсека Зарядите аккумуляторы (глава 8.1)
Аккумуляторы невозможно вставить в портативное устройство	<ul style="list-style-type: none"> Невозможно открыть крышку аккумуляторного отсека Нет (подходящих) аккумуляторов 	<ul style="list-style-type: none"> См. руководство (глава 8.1) Используйте 3 никель-металл-гидридных аккумулятора типа AAA емкостью 1000 мА·ч (глава 8)



Ошибка (признак)	Причина	Действие
Аккумуляторный отсек невозможно закрыть	<ul style="list-style-type: none">Крышка аккумуляторного отсека неисправна или ее нет.Отвертка повреждена или ее нет	<ul style="list-style-type: none">Обратитесь в компанию Bausch (support@occlusense.com)
Соединение между приложением OccluSense® для iPad и портативным устройством установить невозможно		<ul style="list-style-type: none">Выполните соединение портативного устройства с приложением iPad (глава 10.2.3).Восстановите заводские настройки портативного устройства (глава 19.2)
Невозможно установить соединение между iPad и портативным устройством	<ul style="list-style-type: none">Конфигурация WLAN была настроена неправильно	<ul style="list-style-type: none">Восстановите заводские настройки портативного устройства (глава 19.2).Соедините приложение iPad с портативным устройством (глава 10.2) и повторно введите учетные данные WLAN (глава 10.2.2)
Невозможно начать запись распределения силукаса	<ul style="list-style-type: none">Процедура регистрации не выполнена.Периодически запрашиваемая функциональная проверка (с тестовым сенсором) не была выполнена или была неудачно завершена	<ul style="list-style-type: none">Выполните процедуру регистрации (см. главу 10.4).Выполните или повторите функциональную проверку с тестовым сенсором (глава 12).Обратитесь в компанию Bausch (support@occlusense.com)

Зарядная станция OccluSense®

Ошибка (признак)	Причина	Действие
Невозможно подключить зарядную станцию к (локальной) сети электропитания	<ul style="list-style-type: none">Вилка адаптера электропитания неисправна или отсутствует	<ul style="list-style-type: none">Обратитесь в компанию Bausch (support@occlusense.com)
Аккумуляторы портативного устройства не заряжены (надлежащим образом)	<ul style="list-style-type: none">В аккумуляторном отсеке нет аккумуляторов.Аккумуляторы были установлены неправильно.Портативное устройство было неправильно установлено в зарядную станцию.Зарядная станция не распознает установленное в нее портативное устройство	<ul style="list-style-type: none">Вставьте аккумуляторы в аккумуляторный отсек (глава 8.1).Вставьте портативное устройство в зарядную станцию (глава 8.1).Убедитесь, что портативное устройство правильно установлено в зарядной станции (без промежуточного слоя)



Тестовый сенсор OccluSense®

Ошибка (признак)	Причина	Действие
Портативное устройство не распознает тестовый сенсор OccluSense®	<ul style="list-style-type: none"> • Тестовый сенсор OccluSense® установлен неправильно 	<ul style="list-style-type: none"> • Проверьте положение тестового сенсора в портативном устройстве (глава 12)

Сенсор OccluSense®

Ошибка (признак)	Причина	Действие
Портативное устройство не распознает сенсор OccluSense®	<ul style="list-style-type: none"> • Сенсор OccluSense® установлен неправильно. • Установленный сенсор OccluSense® неисправен или был изменен 	<ul style="list-style-type: none"> • Проверьте положение тестового сенсора в портативном устройстве и (при необходимости) установите его заново (глава 14.1.2). • Замените нераспознанный сенсор OccluSense®. • Обратитесь в компанию Bausch (support@occlusense.com)

Процедура

Ошибка (признак)	Причина	Действие
Портативное устройство отключается после выполнения нескольких записей	<ul style="list-style-type: none"> • Ваккумуляторном отсеке нет подходящих аккумуляторов. • Аккумуляторы неисправны 	<ul style="list-style-type: none"> • См. руководство (глава 8.1). • Замените аккумуляторы. Используйте 3 никель-металл-гидридных аккумулятора типа AAA емкостью 1000 мА·ч (глава 8)
Записи были присвоены другому пациенту	• В приложении OccluSense® для iPad был активирован не тот пациент, для которого была проведена процедура	<ul style="list-style-type: none"> • Создайте файл пациента в приложении OccluSense® для iPad (глава 13.2). • Активируйте пациента в приложении OccluSense® для iPad (глава 14.2)



ОЧИСТКА

20 Очистка и дезинфекция

Компоненты системы OccluSense® (портативное устройство, зарядная станция и тестовый сенсор) должны очищаться и дезинфицироваться после каждой процедуры в соответствии с общепринятыми правилами гигиены.

В целом нужно соблюдать следующие требования: «Требования по гигиене при повторной обработке медицинских устройств; Рекомендации Комиссии по госпитальной гигиене и предотвращению инфицирования (KRINKO) института Роберта Коха (RKI) и Федерального института лекарственных препаратов и медицинских устройств (BfArM)», Федеральный вестник здравоохранения Германии 2012 – 55:1244-1310.

Поврежденные компоненты системы не могут использоваться повторно и должны быть надлежащим образом утилизированы по истечению срока гарантийных обязательств.

Перечисленные далее компоненты системы следует хранить после очистки и дезинфекции в помещении без пыли.

Условия хранения:

Температура	от 0 °C до +80 °C
Относительная влажность	от 20 % до 90 %
Атмосферное давление	от 500 до 1060 гПа

20.1 Портативное устройство

Очистка и дезинфекция портативного устройства должна производиться не позже 2 часов после его использования:

1. Отключите портативное устройство. Для этого нажмите и удерживайте больше 2 секунд кнопку 1 (розового цвета). Вместо этого можно дождаться автоматического отключения портативного устройства (приблизительно через 4 минуты).
2. Извлеките сенсор из устройства и утилизируйте его в соответствии с официальными нормами утилизации (см. также главу 24 «Инструкции по утилизации»).
3. В случае загрязнения, например, слюной, загрязненные поверхности необходимо протереть влажной тканью и высушить.
4. Визуальный осмотр устройства на наличие повреждений.
5. Продезинфицируйте поверхности (также под крышкой сенсора) дезинфицирующей тканью.
 - Рекомендованные дезинфицирующие ткани: например, ткани для быстрой дезинфекции Kapizid Microspray-AF производства компании Kaniedenta или другие подходящие дезинфицирующие средства.
 - Примечание: моющие и дезинфицирующие средства, содержащие формальдегид, могут использоваться только после предварительной очистки и дезинфекции, чтобы предотвратить связывание белка.



20.2 Зарядная станция

1. Отключите зарядную станцию от сети электропитания.
2. Следуйте дальше инструкциям, приведенным в главе 20.1, шаги 3–5.

20.3 Тестовый сенсор

Очистка и дезинфекция должна выполняться в соответствии с описанием в главе 20.1, шаги 3–5.

20.4 Возможность повторного применения

Частая обработка не оказывает влияния и не накладывает ограничений на использование компонентов системы OccluSense®, поскольку срок службы изделия определяется только его износом и повреждением в результате работы.

Ответственность за использование поврежденных и грязных компонентов несет пользователь.

Несоблюдение инструкций снимает с производителя всякую ответственность.

ПРИМЕЧАНИЕ

- Необходимо строго соблюдать инструкции производителя моющих и дезинфицирующих средств. В частности, не превышать допустимые концентрации и срок годности!

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Компоненты системы OccluSense® не предназначены для механической очистки и тепловой дезинфекции.
- Крышка аккумуляторного отсека во время очистки и дезинфекции должна быть закрыта.
- Перед очисткой и дезинфекцией портативное устройство не **обходится отключить!**
- Необходимо соблюдать предельно допустимое время воздействия дезинфицирующего состава и следить, чтобы устройство случайно не было включено в течение всего времени очистки и дезинфекции.
- Сенсоры OccluSense® являются одноразовыми медицинскими устройствами и не могут использоваться повторно.



ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

21 Аккумуляторы, электробезопасность, обновления ПО

21.1 Общая информация

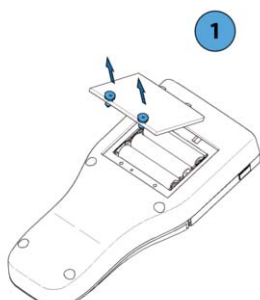
Система OccluSense[®], по сути, не требует технического обслуживания.

Однако систему необходимо один раз в день калибровать (при использовании) посредством проведения функциональной проверки. Если функциональная проверка завершается успешно, как описано в главе 11 и 12 «Проверка безопасности и функциональная проверка с помощью тестового сенсора», никакого обслуживания не требуется. Однако, если при проведении функциональной проверки устройства возникают ошибки, это может означать наличие в системе OccluSense[®] определенного дефекта. В этом случае см. главу 19.

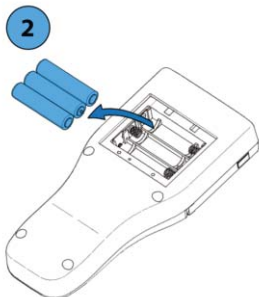
ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Запрещается ремонтировать систему или вносить в нее изменения.
- За использование поврежденных или переделанных компонентов ответственность несет пользователь.
- Несоблюдение инструкций снимает с производителя всякую ответственность.

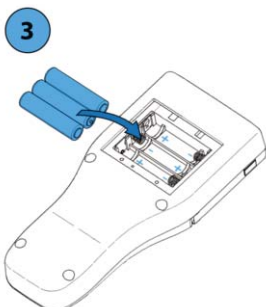
21.2 Замена аккумуляторов



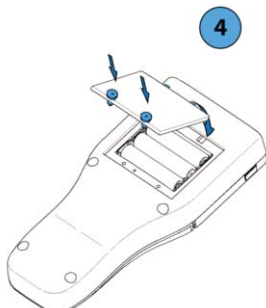
1. Открутите винты крышки аккумуляторного отсека, используя звездообразную отвертку IP 6 (включена в комплект поставки) и снимите крышку аккумуляторного отсека. Винты этой крышки невыпадающими, т. е. они остаются прикрепленными к ней даже после ее открытия.



2. Извлеките отработанные аккумуляторы и утилизируйте их в соответствии с действующими нормами утилизации (см. глава 24).



3. Вставьте новые подходящие никель-металл-гидридные аккумуляторы типа AAA с емкостью не менее 1000 мА·ч с учетом полярности (см. маркировку аккумуляторного отсека).



4. Установите крышку аккумуляторного отсека и вручную закрутите винты.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

- Нарушение полярности аккумуляторов может привести к перегреву и повреждению устройства.
- Обратите внимание на маркировку полярности в аккумуляторном отсеке!



21.3 Обновления ПО

С целью устранения неисправностей система OccluSense® поддерживает обновление прошивки портативного устройства и приложения OccluSense® для iPad.

Как только обновление прошивки портативного устройства или приложения OccluSense®-iPad становится доступным, автоматически выводится напоминание об обновлении и его можно загрузить и установить, выбрав для этого:

Настройки -> Прошивка устройства.



ПРИМЕЧАНИЕ

22 Транспортировка и хранение

В случае продолжительного хранения системы OccliSense® рекомендуется извлечь аккумуляторы из устройства и хранить их вместе с другими компонентами системы в контейнере для хранения (входит в комплект поставки). Эта рекомендация относится и к транспортировке системы.

Условия хранения и транспортировки:

Температура	от 0 °C до +80 °C
Относительная влажность	от 20 % до 90 %
Атмосферное давление	от 500 до 1060 гПа

23 Предполагаемый срок службы

Предполагаемый срок службы портативного устройства составляет 5 лет.

Срок годности сенсора: см. этикетку на упаковке.

24 Инструкции по утилизации

Компоненты системы OccliSense® (портативное устройство, зарядная станция, тестовый сенсор), а также все сенсоры OccliSense® должны утилизироваться в соответствии с действующими официальными нормативами по утилизации. Это означает указанное далее.

Аккумуляторы: Директива ЕС 2006/66/EC; Закон о выводе на рынок, возврату и экологичной утилизации батареек и аккумуляторов (Закон об аккумуляторных батареях – BattG).

Портативное оборудование (без аккумуляторов), зарядная станция и тестовый сенсор: Директива ЕС 2012/19/EU по отходам электрического и электронного оборудования (WEEE); Закон о выводе на рынок, возврату и экологичной утилизации электрического и электронного оборудования (ElektroG).

Сенсор OccliSense® («общий»): утилизация с обычными отходами. Сенсор OccliSense® («загрязненный», например, ВИЧ или гепатитом): утилизации согласно стандарту TRBA 250.

25 Электромагнитная совместимость

Изменения или модификации системы, которые не были явным образом одобрены производителем, могут привести к повышенному электромагнитному излучению или к повышенной чувствительности оборудования или системы.

Система была спроектирована и испытана на соответствие действующим нормам электромагнитной совместимости. Систему необходимо эксплуатировать в соответствии с описанием, приведенным в главах 8, 10, 12 и 15.



26 Гарантия

Ко всем компонентам системы применяется официальная гарантия на 12 месяцев со дня покупки. Гарантия на работу аккумулятора также составляет 12 месяцев.

Эта гарантия включает в себя ремонт в результате дефектов материала и/или изготовления. Повреждение в результате ненадлежащего использования и/или очистки и дезинфекции или вызванное неавторизованным обслуживанием и ремонтом или выполнением самим пользователем приведет к аннулированию гарантии.

Во всех остальных случаях применимы общие правила и условия компании Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG.

27 Обслуживание клиентов

Пожалуйста, используйте нашу систему поддержки и нашу базу знаний по адресу

help.occlusense.com

Телефонная поддержка:

Германия и Европа:	+49-221-982 59010 (многоязычный)
Вся Америка:	+1 (844) 633-4002
Япония:	+81-50-3101-4161

Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG
Oskar-Schindler-Straße 4
D – 50769 Köln
GERMANY
www.occlusense.com
help@occlusense.com



28 Запчасти

– Зарядная станция	BK 5002
– Крышка аккумуляторного отсека	BK 5001-3
– Тестовый сенсор	BK 5011
– Отвертка	BK 5012
– Сетевой переходник для Европы	BK 5003
– Сетевой переходник для США/Японии	BK 5004
– Сетевой переходник для Великобритании	BK 5005
– Сетевой переходник для Австралии	BK 5006
– Сетевой переходник для Китая	BK 5007

29 Уведомление об инцидентах

ПРИМЕЧАНИЕ

- О серьезных инцидентах, связанных с использованием системы OccluSense®, необходимо сообщать в компанию Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG [info@occlusense.com] и в соответствующий орган страны-члена ЕС!

ПРИМЕЧАНИЕ

- Система OccluSense® прошла всесторонние испытания. Тем не менее неисправная работа может привести к неправильным показаниям жевательных сил. Назначение курса лечения не должно основываться только на данных, записанных системой OccluSense®. Для этой цели необходимо получить дополнительную информацию, которая позволит поставить окончательный диагноз. По данным записей распределения жевательных сил невозможно сделать выводы об абсолютных значениях. Записи жевательных сил дают представление только об относительных значениях.



30 Декларация соответствия

Declaration of Conformity

The manufacturer of the products according to this declaration is:

Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG
Oskar-Schindler-Straße 4
50769 Cologne
Germany

Directives and standards to which the conformity is declared:

Directive 93/42/EEC (MDD)
Directive 2007/47/EC
Directive 2014/53/EU
EN 60601-1:2006 + A1:2013
EN 60601-1-2:2007
EN 60601-1-6:2010 + A1:2015
EN 62304:2006 + A1:2015

Products for which this conformity is declared:

Bausch OccluSense Set BK 5000
Bausch OccluSense Handheld BK 5001
Bausch OccluSense Sensors BK 5025
Bausch OccluSense Sensors BK 5035

Product classification:

Class I according to directive 93/42/EC including directive 2007/47/EC annex IX, rule 5 & rule 12

Conformity assessment procedure according to:

Annex VII of the directive 93/42/ECC (MDD)

Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG hereby declares that the products mentioned above, meet the requirements of the Directive 93/42/ECC (MDD) and the Directive 2007/47/EC for medical devices as well as the Directive 2014/53/EU for radio equipment.

The technical documentation which meets the requirements for verification of compliance of the above mentioned directives and standards is documented in part A and B of the technical file and is available for the regulatory authorities for medical devices.

Validity of this declaration:

This declaration is valid from 2018-06-01 to 2020-05-25.

Signed by: André Bausch
Position: General Manager of Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG

Date of signature: 2018-06-01
Place of signature: Cologne - Germany



Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG
Oskar-Schindler-Str. 4
D-50769 Köln - Germany
Tel: +49 (221) - 70 93 6-0
Fax: +49 (221) - 70 93 6-66
www.bausch.net



The OccluSense® contains the wireless network transmitter module

Microchip ATWINC1500-MR210PB, registered in:

U.S.A.



Contains FCC ID: 2ADHKATWINC1500

This equipment has been tested and found to comply with the limits for a Class B digital device, pursuant to part 15 of the FCC Rules. These limits are designed to provide reasonable protection against harmful interference in a residential installation. This equipment generates, uses and can radiate radio frequency energy, and if not installed and used in accordance with the instructions, may cause harmful interference to radio communications. However, there is no guarantee that interference will not occur in a particular installation. If this equipment does cause harmful interference to radio or television reception, which can be determined by turning the equipment off and on, the user is encouraged to try to correct the interference by one or more of the following measures:

- Reorient or relocate the receiving antenna
- Increase the separation between the equipment and receiver
- Connect the equipment into an outlet on a circuit different from that to which the receiver is connected
- Consult the dealer or an experienced radio/TV technician for help

CANADA

Contains transmitter module IC: 20266-WINC1500PB

U.S.A. & CANADA



Electrical Safety
E114779

EUROPE

The ATWINC1500-MR210PB module is an R&TTE Directive assessed radio module that is CE marked and has been manufactured and tested with the intention of being integrated into a final product.

JAPAN



R 007 – AD0199

INDIA

ETA Certificate No: NR-ETA/5411-RLO(NR)

BRAZIL





Dr. Jean Bausch GmbH & Co. KG
Oskar-Schindler-Straße 4
D-50769 Köln — Германия
Тел.: +49-221-70936-0
Факс: +49-221-70936-66
Электронная почта: info@bauschdental.de
Веб-сайт: www.bauschdental.de



Bausch Articulating Papers, Inc.
12 Murphy Drive, Unit 4
Nashua, NH 03062, США
Тел.: +1-603-883-2155
Тел.: 888-6-BAUSCH
Факс: +1-603-883-0606
Электронная почта: info@bauschdental.com
Веб-сайт: www.bauschdental.com



Bausch Articulating Papers (Australasia) Pty. Ltd
ABN 73093760402
G.P.O. Box 3733, Sydney NSW 2001, Австралия
Тел.: +61-2-9345-1945
Факс: +61-2-9345-1955
Электронная почта: info@bauschdental.com.au
Веб-сайт: www.bauschdental.com.au



Bausch Articulating Papers Japan K. K.
2nd Floor, 1-4-2, Jonan, Ikedaishi
Osaka 563-0025, Япония
Тел.: +81 72-737-9501
Факс: +81 72-737-9502
Электронная почта: info@bauschdental.jp
Веб-сайт: www.bauschdental.jp



Bausch Importação de Materiais Odontológicos Ltda.
Rua Paulo Eduardo Xavier de Toledo, 379 salas 8 e 9
13304-240 Itu-SP, Бразилия
Тел.: +55 11 3020-9263
Электронная почта: vendas@bauschbrasil.com.br
Веб-сайт: www.bauschbrasil.com.br

