STORZ-ENDOSKOPE



GEBRAUCHSANWEISUNG IMAGE1 S[™] - TC 200, TC 300, TC 301, TC 302, TC 304



INSTRUCTION MANUAL IMAGE1 S[™] – TC 200, TC 300, TC 301, TC 302, TC 304



MANUAL DE INSTRUCCIONES IMAGE1 S[™] - TC 200, TC 300, TC 301, TC 302, TC 304





Wichtiger Hinweis für die Benutzer von KARL STORZ Geräten

Important information for users of KARL STORZ devices

Indicaciones importantes para los usuarios de equipos de KARL STORZ

1 Wichtiger Hinweis für die Benutzer von KARL STORZ Geräten

Es wird empfohlen, vor der Verwendung die Eignung der Produkte für den geplanten Eingriff zu überprüfen.

Vielen Dank für Ihr Vertrauen in den Namen KARL STORZ. Auch in diesem Produkt steckt unsere ganze Erfahrung und Sorgfalt. Sie und Ihr Haus haben sich damit für ein modernes und hochwertiges Gerät der Firma KARL STORZ entschieden.

Die vorliegende Gebrauchsanweisung soll helfen, dieses Produkt richtig aufzustellen, anzuschließen und zu bedienen. Alle notwendigen Einzelheiten und Handgriffe werden anschaulich erklärt. Bitte lesen Sie deshalb diese Anleitung sorgfältig durch. Bewahren Sie die Gebrauchsanweisung zum etwaigen Nachlesen an gut sichtbarer Stelle beim Gerät auf. 1 Important information for users of KARL STORZ devices

It is recommended to check the suitability of the product for the intended procedure prior to use.

Thank you for placing your trust in the name KARL STORZ. Like all of our other products, this product is the result of years of experience and great care in manufacture. You and your organization have decided in favor of a modern, high quality piece of equipment from KARL STORZ.

This instruction manual is intended to aid you in the proper installation, connection, and operation of this device. All required details and all actions on your part are clearly presented and explained. Please read this manual carefully before proceeding with the equipment. Keep this instruction manual available for ready reference in a convenient location near the equipment. 1 Indicaciones importantes para los usuarios de equipos de KARL STORZ

Antes de realizar una intervención quirúrgica, se recomienda verificar si ha elegido el producto idóneo.

Agradecemos la confianza que ha depositado en la marca KARL STORZ. Este producto, como el resto de los que fabricamos, es el resultado de nuestra amplia experiencia y capacidad técnicas. Con esta adquisición, tanto usted como su institución se han decidido por un producto KARL STORZ de gran precisión, alta calidad y tecnología vanguardista.

Este Manual de instrucciones contiene todas las indicaciones necesarias para la instalación, puesta en funcionamiento y manipulación correctas de este producto. Para ello, contiene todas las explicaciones necesarias sobre las particularidades y los detalles de su manejo. Recomendamos su lectura detenida y colocación en un lugar visible cercano al aparato, para facilitar la consulta.





2 Geräteabbildungen

IMAGE1 S™ 2.1 Kombinationsmöglichkeiten

Die IMAGE1 S™ setzt sich aus der IMAGE1 S CONNECT™ (TC 200) und mindestens einem bis maximal drei weiteren LINK-Modulen zusammen. Als LINK-Module stehen das IMAGE1 S™ H3-LINK (TC 300), das IMAGE1 S™ X-LINK (TC 301), IMAGE1 S D3-LINK™ Modul (TC 302) und das IMAGE1 S™ 4U-LINK Modul (TC 304) zur Verfügung.

2 Images of the equipment

2.1 Possible combinations for IMAGE1 S™

The IMAGE1 S™ comprises IMAGE1 S CONNECT™ (TC 200) and a minimum of one and maximum of three additional LINK modules. The IMAGE1 S™ H3-LINK (TC 300), IMAGE1 S™ X-LINK (TC 301), IMAGE1 S D3-LINK™ module (TC 302) and IMAGE1 S[™] 4U-LINK module (TC 304) are available as LINK modules.

2 Imágenes del equipo

(10)

2.1 **Combinaciones posibles** del IMAGE1 S™

El IMAGE1 S™ se compone del módulo IMAGE1 S CONNECT™ (TC 200) y de como mínimo uno hasta como máximo tres módulos LINK. Como módulos LINK están disponibles los módulos IMAGE1 S™ H3-LINK (TC 300), IMAGE1 S™ X-LINK (TC 301), IMAGE1 S D3-LINK™ (TC 302) e INAGE1 S™ 4U-LINK (TC 304).

(12)





Bedienungselemente. Anzeigen, Anschlüsse und ihre Funktion

ihre Funktion

Potentialausgleichsanschluss

6 SCB Ein-/Ausgangsbuchsen

H3-LINK-, X-LINK- und D3-LINK Modul

(KARL STORZ Communication Bus)

Videoausgangsbuchsen HD DVI-D

Potentialausgleichsanschluss

Kameraanschluss H3-LINK

Kameraanschluss X-LINK

Kameraanschluss D3-LINK

Videoausgang 3G-SDI

Netzanschlussbuchse

LINK-Ausgänge

Bedienungselemente,

3

(2)

(4)

(5)

(8)

9

10

(11)

(12)

(13)

(14)

(15)

(16)

Netzschalter

③ USB-Port

Weißabaleich

LINK-Eingänge

(7) LAN-Schnittstelle

USB-Schnittstelle

- Controls, displays, connectors. and their uses
- Controls, displays, 3 Anzeigen, Anschlüsse und connectors, and their uses IMAGE1 S CONNECT™ in combination with the H3-LINK. X-LINK and D3-LINK modules IMAGE1 S CONNECT™ in Kombination mit
 - (1) Power switch
 - (2) White balance
 - ③ USB port
 - (4) Potential equalization connector
 - (5) LINK imputs
 - 6 SCB input/output sockets (KARL STORZ Communication Bus)
 - (7) LAN interface
 - (8) USB interface
 - (9) HD DVI-D video output sockets
 - 1 Potential equalization connector
 - (11) 3G-SDI video output
 - (12) Power cord socket
 - (13) LINK outputs
 - (1) H3-LINK camera connector
 - (15) X-LINK camera connector
 - 16 D3-LINK camera connector

4U-LINK Modul TC 304

Anschluss EXT SYNC (für zukünftige Verwendung)

4U-LINK module TC 304

EXT SYNC connector (for future use)

Elementos de control. indicadores, conexiones v sus funciones

3 Elementos de control, indicadores, conexiones y sus funciones

IMAGE1 S CONNECT™ en combinación con los módulos H3-LINK, X-LINK y D3-LINK

- Interruptor de red
- (2) Balance de blancos
- (3) Puerto USB
- (4) Conexión equipotencial
- (5)Entradas LINK
- 6 Conectores de entrada/salida SCB (KARL STORZ Communication Bus)
- ⑦ Interfaz LAN
- (8) Interfaz USB
- (9) Conectores de salida de vídeo HD DVI-D
- 10 Conexión equipotencial
- (11) Salida de vídeo SDI 3G
- (12) Conector de red
- (13) Salidas LINK
- (14) Conexión para cámara H3-LINK
- (15) Conexión para cámara X-LINK
- (16) Conexión para cámara D3-LINK

Módulo 4U-LINK TC 304

Conector EXT SYNC (para uso futuro)

Symbolerläuterungen

Symbols employed

Explicación de los símbolos



4 4.1	Symbolerläuterungen Symbole zur Bedienung	4 4.1	Symbols employed Symbols for operation	4 4.1	Explicación de los símbolos Símbolos referentes al manejo
Gerä	t Typ CF/Defib. resistent	Туре	e CF device/Defib. resistant	Apar	ato tipo CF/resistente a la desfibrilación
Stand	dby/Ein/Aus	Stan	dby/On/Off	Stan	dby/On/Off
USB	2.0	USB	2.0	USB	2.0
Gebr	auchsanweisung befolgen	Follo	w instructions for use	Siga	el manual de instrucciones
Weiß	abgleich	Whit	e balance	Balai	nce de blancos
Poter	ntialausgleich	Pote	ntial equalization	Cone	exión equipotencial
nicht	-ionisierende elektromagnetische Strahlung	Non-	ionizing electromagnetic radiation	Radi	ación electromagnética no ionizante
Diese Richt (wast WEE	es Gerät ist entsprechend der europäischen linie über Elektro- und Elektronik-Altgeräte te electrical and electronic equipment – E) gekennzeichnet.	This with and	device has been marked in accordance the European Directive on waste electrical electronic equipment (WEEE).	Este direc eléct elect	aparato está identificado conforme a la tiva europea sobre residuos de aparatos ricos y electrónicos (waste electrical and ronic equipment – WEEE).



	4.2 Symbole auf Label und Verpackung	4.2 Label and packaging symbols	4.2 Símbolos utilizados en el etiquetado y el embalaje
Ţ	Zerbrechlich, mit Sorgfalt handhaben	Fragile, handle with care	Frágil, manipular con cuidado
Ť	Trocken aufbewahren	Keep dry	Manténgase seco
-100°C (166°F)	Temperaturbegrenzung -10 °C+60 °C	Temperature limit -10 °C (50 °F)+60 °C (140 °F)	Límite de temperatura -10 °C+60 °C
SN	Seriennummer	Serial number	Número de serie
QTY	Anzahl der Produkte in der Produktverpackung	Number of products in the product packaging	Cantidad de productos en el embalaje
CE	CE-Kennzeichnung	CE marking	Símbolo CE
<u>††</u>	oben	This side up	Hacia arriba
Rx ONLY	Nach US-amerikanischem Bundesrecht (21 CFR 801.109) darf dieses Produkt nur an oder auf Verschreibung durch einen Arzt (»licensed physician«) verkauft werden	Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician	De acuerdo a la ley federal norteamericana (21 CFR 801.109) este producto solo puede venderse a facultativos o ser recetado por ellos ("médico con licencia").
i	Gebrauchsanweisung beachten	Consult instructions for use	Consúltense las instrucciones de uso
	Hersteller	Manufacturer	Fabricante

Inhalt

STORZ KARL STORZ-ENDOSKOPE



Índice

1 Wi vo	chtiger Hinweis für die Benutzer n KARL STORZ GerätenIII	1
2 Ge	eräteabbildungenIV	2
2.1	IMAGE1 S™ KombinationsmöglichkeitenIV	2.1
3 Be	dienungselemente, Anzeigen,	3
An	schlüsse und ihre FunktionV	
4 Sy	mbolerläuterungenVI	4
4.1	Symbole zur BedienungVI	4.1
4.2	Symbole auf Label und	4.2
	VerpackungVII	
5 All	gemeines4	5
5.1	Gerätebeschreibungen4	5.1
5.2	Schutzrechte4	5.2
6 Sie	cherheitshinweise5	6
6.1	Erklärung zu Warn- und	6.1
	Vorsichtshinweisen5	6.2
6.2	Allgemeine Sicherheitshinweise	6.3
6.3	Bestimmungsgemaßer Gebrauch10	6.3
6.3.1	Zweckbestimmung	6.4
6.4 6.5	Kontraindikationen	6.5
0.0	Profil des Apwenders (Escherzt)	6.6
6.7	Profil des Anwenders (Facharzi)	0.7
6.8	Sicherheitsmaßnahmen am Aufstellort 13	0.0
69	Sicherheitsmaßnahmen	69
0.0	beim Einsatz des Gerätes	0.0
7 Ini	betriebnahme 14	7
7.1	Grundausstattung 14	7.1
7.1.1	TC 200 IMAGE1 S CONNECT™	7.1
7.1.2	TC 300 IMAGE1 S™ H3-LINK14	7.1
7.1.3	TC 301 IMAGE1 S™ X-LINK14	7.1
7.1.4	TC 302 IMAGE1 S D3-LINK™14	7.1
7.1.5	TC 304 IMAGE1 S™ 4U-LINK14	7.1
7.2	Auspacken des Gerätes14	7.2
7.3	Gerät für Anwendung vorbereiten15	7.3
7.3.1	Aufstellen15	7.3
7.3.2	Potentialausgleich anschließen15	7.3
7.3.3	IMAGE1 S™ LINK-Module mit	7.3
701	IMAGE1 S CONNEC [™ verbinden15	7 0
7.3.4	SCB-Verbindung herstellen	7.3
7.3.5	IVIONITOR ANSCHLIEßen	7.3
7.3.6	Anschließen von USB-Geraten	7.3
1.3.1	INELZVERDINGUNG NERSTEILEN	7.3
7.3.8	IVIAGE I S CONNECT "" eInschalten	7.3
1.3.9		

1	lmp KA	oortant information for users of RL STORZ devicesIII	1
2	Ima	ages of the equipment IV	2
2.1		Possible combinations for IMAGE1 S [™] .IV	2.
3	Cor cor	ntrols, displays, nnectors, and their usesV	3
4	Syr	nbols employedVI	4
4.1		Symbols for operationVI	4.
4.2	-	Label and packaging	4.
		symbolsVII	
5	Gei	neral information4	5
5.1		Description of the devices4	5.
5.2	-	Property rights4	5.
6	Saf	ety instructions5	6
6.1		Explanation of warnings and cautions5	6.
6.2	-	General safety information6	_
6.3	5	Indications for use10	6.
6.3	3. 1	Intended use10	6.
6.4		Contraindications10	6.
6.5)	Patient profile11	6.
6.6	5	User profile (specialist physician)11	6.
6.7		User profile (assistant)12	6.
6.8	5	Safety precautions at the site of	6.
~ ~		Installation	6.
b. 9	,	Satety precautions	e
_			0.
/ 7 1	ΙΠΙΤ	Pagia aquipment 14	7
/. 7 1	4		7
7.1 7.1	. 1		7.
7.1 7.1	. 2		7.
7.1 7.1	.0		7
7.1 7.1		TC 304 IMAGE1 S™ 4U-LINK 14	7
7.2	.0	Innacking the equipment 1/	7
79		Preparing the device for use 15	7
7.3	, : 1	Installation 15	7.
7.3	12	Connecting the potential equalization 15	
7.3	1.3	Connecting the IMAGE1 S™ LINK	7.
		module with IMAGE1 S CONNECT™15	7.
7.3	8.4	Connecting SCB15	7.
7.3	5.5	Connecting the monitor	
7.3	5.6	Connecting USB devices	7.
7.3	3.7	Connecting the power supply	7.
7.3	8.8	Switching on the IMAGE1 S	7.
		CONNECT™17	7.

1 Indicaciones importantes para los usuarios de equipos de KARL STORZ II				
2 Im	lágenes del equipol	٧		
2.1	Combinaciones posibles del IMAGE1 S™.I	V		
3 El	ementos de control, indicadores,			
co	onexiones y sus funciones	V		
4 Ex	plicación de los símbolos \	/		
4.1	Símbolos referentes al manejo	VI		
4.2	Símbolos utilizados en			
	el etiquetado y el embalajeV	/		
5 Ge	eneralidades	4		
5.1	Descripción de los aparatos	4		
5.2	Derechos de propiedad	4		
6 In	strucciones de seguridad	5		
6.1	Explicación referente a las indicaciones			
	de alarma y advertencia	5		
6.2	Instrucciones generales de seguridad	6		
6.3	Empleo previsto1	С		
6.3.1	Uso previsto1	0		
6.4	Contraindicaciones1	С		
6.5	Perfil del paciente1	1		
6.6	Perfil del usuario (médico especialista)1	1		
6.7	Perfil del usuario (asistente)1	2		
6.8	Medidas de seguridad en el lugar de			
~ ~	emplazamiento1	3		
6.9	Medidas de seguridad durante	0		
7 0.		4		
7 PU	Jesta en marcha1	4		
7.1		4		
7 1 0		4		
713	TC 301 IMAGE1 STM Y-LINK	4		
7.1.0		7		
715		7		
7.1.0	Desembalaie del aparato	4		
7.3	Preparación del aparato			
1.0	para la aplicación1	5		
7.3.1	Montaie1	5		
7.3.2	Conexión equipotencial1	5		
7.3.3	Conexión de los módulos IMAGE1 S™			
	LINK a la IMAGE1 S CONNECT™1	5		
7.3.4	Establecimiento de la conexión SCB1	5		
7.3.5	Conexión del monitor1	6		
7.3.6	Conexión de aparatos USB1	6		
7.3.7	Establecimiento de la conexión a la red.1	6		

Inhalt

Contents

Índice

TC 300, TC 301, TC 302 y TC 304)46



7.3.10	Kamerakopf/Videoendoskop
7311	Weißabgleich durchführen 17
7.3.12	Funktionstest
7.3.13	Installationsübersicht19
8 Bee	dienhinweise20
8.1	Grundsätzliches zur Bedienung20
8.1.1	Tastatur und Maus20
8.1.2	Kamerakopftasten20
8.2	Dashboard20
8.2.1	Funktionsbeschreibung der
	verwendeten Symbole21
8.3	Live-Menü25
8.3.1	Funktionsbeschreibung der
8 /	Setup-Menü 31
0.4 8 / 1	Allaemeine Finstellungen
0.4.1	(IMAGE1 S CONNECT™)
8.4.2	Voreinstellungen
8.4.3	LINK-spezifische Einstellungen
8.5	Patientendaten Privatsphäre
9 Aut	fbereitung38
9.1	Allgemeine Sicherheitshinweise
9.2	Wischdesinfektion
	von Geräten
10 Ins	tandhaltung40
10.1	Wartung und Sicherheitsüberprüfung 40
10.1.1	Wartung
10.1.2	Sicherheitsüberprüfung
10.2	Instandsetzung41
10.3	Entsorgung41
10.4	Reparaturprogramm42
10.5	Verantwortlichkeit43
10.6	Garantie43
11 Tec	chnische Beschreibung44
11.1	Technische Daten44
11.2	Technische Unterlagen46
11.3	Normenkonformität46
11.4	Richtlinienkonformität
	TC 200 TC 201 TC 200 und TC 204) 46
11 5	TC 300, TC 301, TC 302 und TC 304)46
11.5	TC 300, TC 301, TC 302 und TC 304)46 Software-Eigentum und

7.3.9 Connecting the camera head/video endoscope	7 0 0	Connecting LICD storage modia 17	7 7 0 0	Ducata an marcha da INACE1 C	
17.3.10 Conviction de un dispositivo de un dispositi de un dispositivo de	7.3.9	Connecting USB storage media	1.3.0		17
7.3.11 Performing the white balance 17 7.3.12 Test for proper functioning 18 7.3.13 Installation overview 19 7.3.13 Installation overview 19 7.3.14 Peretring instructions 20 7.3.15 Conexión del cabezal de la camara/videoendoscopio. 17 7.3.12 Prueba de funcionamiento 18 8.1.1 Keyboard and mouse 20 8.1.2 Camera head buttons. 20 8.1.2 Camera head buttons. 20 8.1.1 Keyboard and mouse 20 8.1.2 Camera head buttons. 20 8.1.2 Camera head buttons. 20 8.1.1 Teclado y ratón 20 8.1.1 Teclado y ratón 20 8.3.1 Descripción de la función 20 8.4.3 Elvise Sembolos empleados 21 8.4.4 Setup Menu 31 8.4.3 Elvises emerales 35 8.4.4 Menú Setup 35 8.4.2 Presets 35 9 Repr	7.3.10	endoscope	730	Conevión de un dispositivo de	
1.3.12 Test for proper functioning	7311	Performing the white balance	, 1.0.9	almacenamiento LISB	17
1/5.112 Test for the proper difference of the symbols 1/1 8 Operating instructions 20 7.3.13 Installation overview 19 8.11 Keyboard and mouse 20 7.3.12 Prusba de funcionamiento 18 8.1.1 Keyboard and mouse 20 8.1.2 Camera head buttons 20 8.1.3 Keyboard and mouse 20 8.1.4 Keyboard and mouse 20 8.1.1 Testoport of functions 8 9 Instructiones operativas 20 8.1.1 Testoport of functions 8.1 1 8.1.1 Testoport of functions 8.1 1 9 Reproception of functions 8.1 1 20 8.1.1 Reyboard and mouse 20 8.1 1 20 8.1.4 General Settings 8.3 1 Descripcion de la función 20 8.4.2 Presets 35 8.4 Menú Setup 31 de los símbolos empleados 26 8.4.2 Presetis 35 8.4.1 <	7 3 12	Test for proper functioning	2 7 3 10	Conevión del cabezal de la	
7.3.11 Aplication Overview 7.3.11 Aplication del balance de blancos 17 8.1 Basic information on operation 20 7.3.12 Prueba de funcionamiento 18 8.1.1 Keyboard and mouse 20 7.3.13 Vista general de la instalación 19 8.1.2 Camera head buttons 20 8 Instrucciones operativas 20 8.2 Dashboard 20 8.1 Principios operativos básicos 20 8.1 Description of functions 8.1 Principios operativos básicos 20 8.3 Description of functions 8.1 Panel de control 20 8.3 Description of functions 8.2 Panel de control 20 8.4 Setup Menu 31 8.3 Menú Live 25 8.4.1 General Settings 8.3 8.3 Menú Live 25 8.4.1 General Settings 8.4.1 Alustes especificos de LINK 35 9.1 General safety information 38 8.4.2 Preajustes 35 9.1 General safety information 38 8.4.2	7 2 12	Installation overview) 7.0.10		17
8 Operating instructions 20 1.1 Keyboard and mouse 20 8.1.1 Keyboard and mouse 20 8.1.2 Camera head buttons 20 8.2 Dashboard 20 8.2.1 Description of functions 8 0.3 Live Menu 20 8.3.1 Description of functions 8.1.1 Teclado y ratón. 1.4 We Menu 20 8.3.1 Description of functions 8.1.2 Botones del cabezal de la cámara. 1.2 Other Menu 20 8.3.1 Description of functions 8.1.2 Botones del cabezal de la cámara. 1.2 Other Menu 20 8.3.1 Descripción de la función 20 8.4.1 General Settings 26 8.4.1 General Settings 35 8.4.2 Presets. 35 8.4.3 LINK-specific settings 36 8.4.3 LINK-specific settings 38 9.1 General safety information 38 9.1 General safety information 38 9.1 Wige-down disinfection of devices. 39 9.1 Wige-down disinfection of devices. 39 9.1 Maintenance 30 10.1.1 Maintenance. 40 1	7.3.13		, 7311	Anlicación del balance de blancos	17
8.1 Easic information on operation 20 7.3. 13 Vista general de la instalación 19 8.1.1 Keyboard and mouse 20 7.3. 13 Vista general de la instalación 19 8.1.2 Camera head buttons 20 8.1 Principios operativos básicos 20 8.2 Dashboard 20 8.1 Principios operativos básicos 20 8.2.1 Description of functions 8.1.1 Teclado vation 20 8.3.1 Description of functions 8.2.1 Descripción de la función 20 8.3.1 Descripción de la función de los simbolos empleados 21 8.3 Menú Live 25 8.4.1 General Settings 35 8.4 Menú Setup 31 8.4.2 Presitos de la función de los simbolos empleados 26 9.1 General safety information 38 8.4.4 Menú Setup 35 8.4.4 Alustes generales 35 9.1 General safety information of devices 39 9 Preparación 38 9.1 Instrucciones generales de seguridad 36 10.1.1 Mainten	8 Op	erating instructions20	7312	Prueba de funcionamiento	18
8.1.1 Keyboard and mouse 20 8.1.2 Camera head buttons 20 8.1 Principios operativas 20 8.2 Dashboard 20 8.2 Description of functions 8.1 9 Pericipios operativas 20 8.3 Live Menu 20 8.3 Live Menu 20 8.3 Description of functions 8.1 9 Reprocessing 8.3 8.4.2 Presite 35 8.4.3 LINK-specific settings 36 8.4.4 Menú Live 31 8.4.2 Presusts 35 8.4.3 Aluste sepecificos de LINK 35 8.4.4 Aluste sepecificos de LINK 35 9.1 General safety information 38 9.1 General safety information 38 9.1 Mera Use sepecificos de LINK 35 9.1 Merante and epair 30 10.1.1 Maintenance and safety check 40 10.2 Servicing and repair 41 10	8.1	Basic information on operation20	7313	Vista general de la instalación	10
8.1.2 Camera head buttons	8.1.1	Keyboard and mouse20) 7.0.10		
8.2 Dashboard	8.1.2	Camera head buttons20) o ins	Drincipios operativos básicos	20
8.2.1 Description of functions 6.1.1 Feldado y fatton	8.2	Dashboard20) 8.1	Principios operativos basicos	20
of the symbols used 21 8.1.2 Borones del cabezal de la camara	8.2.1	Description of functions	8.1.1	leciado y raton	20
8.3 Live Menu 25 8.2 Panel de control 20 8.3 Descripcion of functions of the symbols used 8.2 Descripción de la función de los símbolos empleados 21 8.4 Setup Menu 31 8.3 Menú Live 25 8.4 Setup Menu 31 8.3 Menú Live 25 8.4 General Settings 8.3 Descripción de la función de los símbolos empleados 26 8.4.1 Aigustes generales 8.4 Menú Setup 31 8.4.2 Presets 35 8.4.1 Ajustes generales 35 9.1 General safety information 38 8.4.2 Preajustes 35 9.1 General safety information of devices 39 9 Preparación 38 9.2 Wipe-down disinfection of devices 39 9 Preparación 38 10.1 Maintenance and safety check 40 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Service and repair 41 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1		of the symbols used21	8.1.2	Botones del cabezal de la camara	20
 8.3.1 Description of functions of the symbols used	8.3	Live Menu25	8.2	Panel de control	20
of the symbols used	8.3.1	Description of functions	8.2.1	Descripcion de la funcion	~
8.4. Setup Menu 31 8.3 Menu Live 25 8.4.1 General Settings 8.3.1 Descripción de la función 26 8.4.2 Presets 8.3.1 Descripción de la función 26 8.4.2 Presets 35 8.4 Menú Setup 31 8.4.3 LINK-specific settings 35 8.4 Menú Setup 31 9 Reprocessing 38 8.4.2 Preajustes 35 9.1 General safety information 38 8.4.2 Preajustes 35 9.1 General safety information of devices 39 9 Preparación 38 10.1 Maintenance and safety check 40 9 Preparación 38 10.1.1 Maintenance 40 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento 40	~ .	of the symbols used26	;	de los simbolos empleados	21
 8.4.1 General Settings (IMAGE1 S CONNECT™)	8.4	Setup Menu	8.3	Menu Live	25
(IMAGET S CONNECT™) 31 Ge los simbolos empleados 26 8.4.2 Presets 35 8.4 Menú Setup 31 8.4.3 LINK-specific settings 35 8.4 Maiu Setup 31 9 Reprocessing 36 8.4.1 Ajustes generales 35 9.1 General safety information 38 8.4.2 Preajustes 35 9.2 Wipe-down disinfection of devices 39 9 Preparación 38 9.2 Wipe-down disinfection of devices 39 9 Preparación 38 9.1 Maintenance and safety check 40 9.2 Desinfección por frotado de los aparatos 39 10.1.1 Maintenance 40 9.2 Desinfección por frotado de los aparatos 39 10.1.2 Safety check 40 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1	8.4.1	General Settings	8.3.1	Descripción de la función	~~
8.4.2 Presets 35 8.4 Menu Setup 31 8.4.3 LINK-specific settings 35 8.4 Menu Setup 31 8.4.3 LINK-specific settings 36 8.4.1 Ajustes generales 33 8.5 Patient Data Privacy 36 8.4.1 Ajustes generales 35 9.1 General safety information 38 8.4.2 Preajustes 35 9.1 General safety information 38 8.4.3 Ajustes especificos de LINK 35 9.2 Wipe-down disinfection of devices 39 9 Preparación 38 10.1 Maintenance and safety check 40 40 9.2 Desinfección por frotado de los aparatos 39 10.1.2 Safety check 40 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento 40 10.3 Disposal 41 10.1 Mantenimiento 40 10.4 Repair program 42 10.1 Mantenimiento 40 10.5 Limitation of liabili		(IMAGE1 S CONNECT™)		de los simbolos empleados	26
8.4.3 LINK-specific settings 35 8.4.1 Ajustes generales 8.5 Patient Data Privacy 36 (IMAGE1 S CONNECT™) 31 9 Reprocessing 38 8.4.2 Preajustes 35 9.1 General safety information 38 8.4.3 Ajustes específicos de LINK 35 9.2 Wipe-down disinfection of devices 39 9 Preparación 38 10.1 Maintenance and safety check 40 39 9 Preparación 38 10.1.1 Maintenance 40 39 1 Instrucciones generales de seguridad 38 10.1.1 Maintenance 40 39 1 Instrucciones generales de seguridad 38 10.1.2 Safety check 40 40 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento 40 10.5 Limitation of liability 43 40 10.1.1 10.1.1 Mantenimiento 40 10.6 Warranty 43 40 10.2 Reparaciones <	8.4.2	Presets	5 8.4	Menu Setup	31
 8.5 Patient Data Privacy	8.4.3	LINK-specific settings	5 8.4.1	Ajustes generales	~ 1
9 Reprocessing 38 8.4.2 Preajustes 35 9.1 General safety information 38 8.4.3 Ajustes específicos de LINK 35 9.2 Wipe-down disinfection of devices 39 9 Preparación 36 10 Service and repair 40 9 Preparación 38 10.1 Maintenance and safety check 40 9 Preparación por frotado de los aparatos 39 10.1.2 Safety check 40 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 40 10.1 Mantenimiento 40 10.3 Disposal 41 10.1 Mantenimiento 40 10.4 Repair program 42 10.1.1 Mantenimiento 40 10.5 Limitation of liability 43 10.2 Reparaciones 41 10.4 Repair program 42 10.1.1 Mantenimiento 40 10.4 Repair program 42 10.2 Reparaciones 41 11.1 Technical description 44 10.3	8.5	Patient Data Privacy) 	(IMAGE1 S CONNECT™)	31
9.1 General safety information 38 8.4.3 Ajustes especificos de LINK 35 9.2 Wipe-down disinfection of devices 39 Privacidad de los datos de paciente 36 10 Service and repair 40 9 Preparación 38 10.1 Maintenance and safety check 40 9.1 Instrucciones generales de seguridad 38 10.1.1 Maintenance 40 9.2 Desinfección por frotado de los aparatos 39 10.1.2 Safety check 40 40 10.1 Mantenimiento 40 10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento 40 10.3 Disposal 41 10.1 Mantenimiento 40 10.4 Repair program 42 10.1.1 Mantenimiento 40 10.5 Limitation of liability 43 10.2 Reparaciones 41 11.1 Technical data 44 10.4 Programa de reparaciones 42 11.4 Directive compliance for IMAGE1 S™ (TC 200, TC 301, TC 302 and TC 304) 46 11.4 Documentación técnica	9 Re	processing38	8.4.2	Preajustes	35
9.2 Wipe-down disinfection of devices	9.1	General safety information	8.4.3	Ajustes especificos de LINK	35
10 Service and repair	9.2	Wipe-down disinfection of devices39	, 8.5	Privacidad de los datos de paciente	36
10.1 Maintenance and safety check 40 10.1.1 Maintenance 40 10.1.2 Safety check 40 10.2 Servicing and repair 41 10.3 Disposal 41 10.4 Repair program 42 10.5 Limitation of liability 43 10.6 Warranty 43 11.1 Technical description 44 11.2 Technical documentation 46 11.3 Standard compliance 46 11.4 Directive compliance 46 11.5 Software ownership and licensing 47 11.5 Software ownership and licensing 47	10 Sei	rvice and repair40) 9 Pre	paración	38
safety check 40 9.2 Desinfección por frotado de los aparatos 10.1.1 Maintenance 40 10.1.2 Safety check 40 10.2 Servicing and repair 41 10.3 Disposal 41 10.4 Repair program 42 10.5 Limitation of liability 43 10.6 Warranty 43 10.6 Warranty 43 11.1 Technical description 44 11.2 Technical documentation 46 11.3 Standard compliance 46 11.4 Directive compliance 46 11.5 Software ownership and 10.1 11.5 Software ownership and 47 11.4 Conformidad con la directiva prara 46 11.4 Conformidad con la directiva prara 46	10.1	Maintenance and	9.1	Instrucciones generales de seguridad.	38
10.1.1 Maintenance		safety check40	9.2	Desinfección por frotado de los aparat	tos
10. 1. 2 Safety check	10.1.1	Maintenance40)	39	
10.2 Servicing and repair 41 10.1 Mantenimiento y control técnico de seguridad 10.3 Disposal 41 10.1 Mantenimiento y control técnico de seguridad 40 10.4 Repair program 42 10.1.1 Mantenimiento 40 10.5 Limitation of liability 43 10.1.2 Control técnico de seguridad 40 10.6 Warranty 43 10.2 Reparaciones 41 11 Technical description 44 10.3 Gestión de desecho 41 11.1 Technical documentation 46 10.5 Responsabilidad 43 11.3 Standard compliance 46 10.6 Garantía 43 11.4 Directive compliance for IMAGE1 S™ (TC 200, TC 301, TC 302 and TC 304) 46 11.2 Documentación técnica 44 11.5 Software ownership and licensing 47 11.3 Conformidad con la directiva para IMAGE1 S™ (TC 200) 46	10.1.2	Safety check40) 10 Ma	ntenimiento	40
10.3Disposal.41técnico de seguridad4010.4Repair program.4210.1.1Mantenimiento4010.5Limitation of liability4310.1.2Control técnico de seguridad4010.6Warranty4310.2Reparaciones41 11 Technical description44 10.3Gestión de desecho4111.1Technical data4410.4Programa de reparaciones4211.2Technical documentation4610.6Garantía4311.3Standard compliance4610.6Garantía4311.4Directive compliance for IMAGE1 STM (TC 200, TC 300, TC 301, TC 302 and TC 304)11.1Datos técnicos4411.5Software ownership and licensing4711.4Conformidad con las normas4611.4Conformidad con las directiva para IMAGE1 STM (TC 200)4711.4Conformidad con las normas46	10.2	Servicing and repair41	10.1	Mantenimiento y control	
10.4Repair program.4210.1.1Mantenimiento4010.5Limitation of liability4310.1.2Control técnico de seguridad.4010.6Warranty4310.2Reparaciones4111Technical description4410.3Gestión de desecho4111.1Technical data4410.4Programa de reparaciones4211.2Technical documentation4610.5Responsabilidad4311.3Standard compliance4610.6Garantía4311.4Directive compliance for IMAGE1 STM (TC 200, TC 300, TC 301, TC 302 and TC 304)11.1Datos técnicos4411.5Software ownership and licensing4711.3Conformidad con las normas4611.4Conformidad con la directiva para IMAGE1 STM (TC 200)4711.4Conformidad con la directiva para IMAGE1 STM (TC 200)	10.3	Disposal		técnico de seguridad	40
10.5 Limitation of liability	10.4	Bepair program. 42	10.1.1	Mantenimiento	40
10.6 Warranty	10.5	Limitation of liability	10.1.2	Control técnico de seguridad	40
11 Technical description 44 10.3 Gestión de desecho 41 11.1 Technical data 44 10.4 Programa de reparaciones 42 11.2 Technical documentation 46 10.5 Responsabilidad 43 11.3 Standard compliance 46 10.6 Garantía 43 11.4 Directive compliance 41 10.6 Garantía 44 11.5 Software ownership and 11.1 Datos técnicas 44 11.5 Software ownership and 11.4 Conformidad con las normas 46 11.4 Conformidad con las normas 46 11.4 Conformidad con las normas 46 11.5 Software ownership and 11.4 Conformidad con las normas 46 11.4 Conformidad con las normas 46 11.4 Conformidad con las normas 46	10.6	Warranty 43	10.2	Reparaciones	41
11.1 Technical description 44 10.4 Programa de reparaciones 42 11.2 Technical documentation 46 10.5 Responsabilidad 43 11.3 Standard compliance 46 10.6 Garantía 43 11.4 Directive compliance 46 10.6 Garantía 43 11.4 Directive compliance 11 Descripciones técnicas 44 11.5 Software ownership and 11.1 Datos técnica con las normas 46 11.5 Software ownership and 11.4 Conformidad con las normas 46 11.4 Conformidad con las normas 47 11.4 Conformidad con las normas 46	11 To	obnical description	10.3	Gestión de desecho	41
11.1 Technical data 44 10.5 Responsabilidad 43 11.2 Technical documentation 46 10.5 Responsabilidad 43 11.3 Standard compliance 46 10.6 Garantía 43 11.4 Directive compliance 11 Descripciones técnicas 44 11.4 TC 300, TC 301, TC 302 and TC 304) 11.1 Datos técnicos 44 11.5 Software ownership and 11.3 Conformidad con las normas 46 11.4 Conformidad con las normas 47 11.4 Conformidad con las normas 46	11 100		10.4	Programa de reparaciones	42
11.2 Technical documentation 40 11.3 Standard compliance 40 11.4 Directive compliance 10.6 11.4 Directive compliance 11 11.4 Directive compliance 11 11.5 Software ownership and 11.2 11.5 Software ownership and 11.3 11.4 Conformidad con las normas	11.1	Technical data	10.5	Responsabilidad	43
11.3 Standard compliance 40 11.4 Directive compliance 11 Descripciones técnicas 44 17.5 Software compliance 11.1 Datos técnicos 44 11.5 Software ownership and 11.2 Documentación técnica 46 11.5 Software ownership and 11.3 Conformidad con las normas 46 11.4 Conformidad con las normas 47 11.4 Conformidad con las directiva 11.4 Documentación técnica 11.4 Conformidad con las normas 46	11.2	Standard approliance	10.6	Garantía	43
11.4 Directive compliance 11 Directive compliance 41 for IMAGE1 S™ (TC 200, 11.1 Datos técnicos	11.3	Standard compliance	11 De	scrinciones técnicas	44
101 INFAGE I State (10 200, TC 301, TC 302 and TC 304)46 11.1 Dates the function of the content of the con	11.4		11 1	Datos técnicos	11
11.5 Software ownership and 11.3 Conformidad con las normas		101 IIVIAGET 5"" (TC 200, TC 200) 44	11.1	Documentación técnica	++ 40
licensing	11 5	Software emperation and	, ,,∠ 11 Q	Conformidad con las normas	0+ AN
noonoingta uirectiva nara IMAGE1.S™ (TC.200	11.0	licensing 47	7 11 A	Conformidad con la directiva	40
		1001 ISI 19	11.4	nara IMAGE1 S™ (TC 200	

Inhalt

STORZ KARL STORZ-ENDOSKOPE Contents

Índice

12 Ersatzteile, empfohlenes Zubehör	12 Spare parts, recommended accessories	11.5 Propiedad del software y concesión de licencia 47
12.1 Kompatible Kameraköpfe für IMAGE1 S™ H3-LINK TC 300 mit	12.1 Compatible camera heads for IMAGE1 S™ H3-LINK TC 300 with	12 Piezas de repuesto, accesorios recomendados 49
S-Technologien	S technologies	12.1 Cabezales de cámara compatibles con IMAGE1 S™ H3-LINK TC 300,
IMAGE1 S™ H3-LINK TC300 onne S-Technologien49	IMAGE1 S1M H3-LINK 1C300 without S technologies49	con tecnologías S49 12.2 Cabezales de cámara compatibles
12.3 Kompatible Kameraköpfe für IMAGE1 S™ X-LINK TC 301 mit	12.3 Compatible camera heads for IMAGE1 S [™] X-LINK TC 301 with	con IMAGE1 S™ H3-LINK TC 300, sin tecnologías S49
S-Technologien50 12.4 Kompatible Kameraköpfe für IMAGE1 S™ X-LINK TC 301 ohne	S technologies	12.3 Cabezales de cámara compatibles con IMAGE1 S™ X-LINK TC 301, con tecnologías S. 50
S-Technologien	S technologies	12.4 Cabezales de cámara compatibles con IMAGE1 S™ X-LINK TC 301, cin translaráca S
mit S-Technologien	 12.6 Compatible video endoscopes and camera beach for IMAGE1 S 	 12.5 Videoendoscopios compatibles para IMAGE1 S™ X-LINK TC 301,
für IMAGEI S D3-LINK™ TC 302 mit S-Technologien	D3-LINK™ TC 302 with S technology	 12.6 Videoendoscopios y cabezales de la cámara compatibles para IMAGE1 S
12. / Kompatible Kamerakopte für IMAGE1 S™ 4U-LINK TC 304 mit S-Technologien	12.7 Compatible camera heads for IMAGE1 S [™] 4U-LINK TC 304 with S technology	D3-LINK™ TC 302, con tecnologías S52
12.8 Empfohlenes Zubehör	12.8 Recommended accessories	para IMAGE1 S™ 4U-LINK TC 304,
12.10 Bedienbare SCB-Insufflatoren	12.10 Operable SCB insufflators	12.8 Accesorios recomendados
12.11 Kompatible 3D-Monitore55	12.11 Compatible 3D monitors55	12.9 Fuentes de luz SCB utilizables
13 Hinweise zur elektromagnetischen	13 Information on electromagnetic	12.10 Insufladores SCB utilizables55
Verträglichkeit (EMV)	compatibility (EMC)56	12.11 Monitores 3D compatibles55
13.1 EMV Tabellen für IMAGE1 S™58	13.1 EMC tables for IMAGE1 S™58	13 Indicaciones sobre compatibilidad
14 Niederlassungen70	14 Subsidiaries70	electromagnética (CEM)56
		13.1 Tablas CEM para IMAGE1 S™58

14 Sociedades distribuidoras70



5 Allgemeines

5.1 Gerätebeschreibungen

Die IMAGE1 S[™] verfolgt einen völlig neuartigen und innovativen Weg in der Systemkonzeption. Der modulare Ansatz im Baukastenprinzip erlaubt dem Anwender ein auf ihn abgestimmtes System. Das Modul IMAGE1 S CONNECT[™] bildet das Herzstück der IMAGE1 S[™] und dient als Kommunikationsschnittstelle zwischen Bild- und Dokumentationsgeräten.

Zur Anwendung wird die IMAGE1 S CONNECT[™] und mindestens ein LINK-Modul benötigt, das das Signal aufnimmt und weiterleitet. Durch die Light Source Control und die S-Technologien zur Bildoptimierung wird der Anwender umfangreicher bei seiner Tätigkeit unterstützt. Eine intuitive Benutzeroberfläche sorgt für den einfachen, schnellen Zugriff und ein rasches Verständnis der Menüführung.

Das System bietet zahlreiche Funktionen auf dem neuesten Stand der Technik. Hierzu zählen:

- IMAGE1 S[™] Visualisierungsmodi zur Unterstützung des Anwenders durch Kontrastanhebung oder/und gleichmäßiger Helligkeitswahrnehmung
- Light Source Control zur automatischen Steuerung der Lichtquelle
- Integrierte Bild- und Videoaufnahme zur einfachen Dokumentation

Eine genaue Beschreibung der Funktionen finden Sie im Kapitel 8.4.

5.2 Schutzrechte

Dieses Produkt ist in den USA geschützt durch (mindestens eines der folgenden) US-Patent/e 7,821,530; 8,274,559; 7,520,853; 5,716,323; 5,788,688; 5,913,817; 6,397,286; 6,484,221; 7,212,227; US 8,089,509; US 8,199,188. Besuchen Sie für weitere Informationen www.karlstorz.com.

5 General information

5.1 Description of the devices

The IMAGE1 S[™] takes a unique and innovative approach to system conception. The modular design principle allows the user to create a system which is tailored to his needs. The IMAGE1 S CONNECT[™] module is at the heart of the IMAGE1 S[™] and acts as a communication interface between the image and documentation devices.

For use, one IMAGE1 S CONNECT[™] plus at least one LINK module is required which receives and forwards the signal. The Light Source Control and S technologies for image optimization provide users with even more comprehensive support. An intuitive user interface assures simple and quick access as well as rapid understanding of menu navigation.

The system offers numerous state-of-the-art functions. These include:

- IMAGE1 S[™] visualization modes to assist the user via contrast enhancement and/or more even brightness perception
- Light Source Control for automatic adjustment of the light source
- Integrated image and video capture for simple documentation

Functions are described in greater detail in § 8.4.

5.2 Property rights

Protected by at least one of the following US Patents: 7,821,530; 8,274,559; 7,520,853; 5,716,323; 5,788,688; 5,913,817; 6,397,286; 6,484,221; 7,212,227; US 8,089,509; US 8,199,188. For more information, visit: www.karlstorz.com.

5 Generalidades

5.1 Descripción de los aparatos

El IMAGE1 S[™] supone una concepción completamente nueva e innovadora del sistema. El principio de construcción modular permite al usuario adaptar el sistema a sus necesidades. El módulo IMAGE1 S CONNECT[™] conforma la pieza principal del IMAGE1 S[™] y sirve como interfaz de comunicación entre los aparatos de imágenes y documentación.

Para su uso son necesarios el IMAGE1 S CONNECT™ y al menos un módulo LINK que capte y trasmita la señal. El Light Source Control y los tecnologías S para la optimización de la imagen asisten ampliamente al usuario en sus actividades. Una intuitiva superficie de usuario permite un acceso fácil y rápido y una rápida comprensión de la guía de menú.

El sistema ofrece numerosas funciones en su versión técnica más moderna. Entre ellas:

- Los modos de visualización del IMAGE1 S™ para asistir al usuario mediante el aumento del contraste y/o la percepción uniforme del brillo
- El Light Source Control para un ajuste automático de la fuente de luz
- La captura integrada de imágenes y secuencias de vídeo para una sencilla documentación

Si desea obtener una descripción exacta de las funciones, consulte el capítulo 8.4.

5.2 Derechos de propiedad

Este producto está protegido en los EE.UU. por (al menos una de las siguientes) patente(s) estadounidense(s) 7,821,530; 8,274,559; 7,520,853; 5,716,323; 5,788,688; 5,913,817; 6,397,286; 6,484,221; 7,212,227; US 8,089,509; US 8,199,188. Para más información, visite www.karlstorz.com.

Safetv instructions



6 Sicherheitshinweise

6.1 Erklärung zu Warn- und Vorsichtshinweisen

Sicherheitshinweise sind Maßnahmen zum Schutz des Anwenders und Patienten vor Gefährdungen, die durch den Gebrauch des Systems entstehen können.

Bitte lesen Sie diese Gebrauchsanweisung sorgfältig durch und beachten Sie die Anweisungen genau. Die Bezeichnungen Warnung, Vorsicht und Hinweis haben spezielle Bedeutungen. Wo immer sie in der Gebrauchsanweisung verwendet werden, lesen Sie den nachfolgenden Text genau, um einen sicheren und effizienten Betrieb des Systems zu gewährleisten. Zur deutlicheren Hervorhebung steht diesen Bezeichnungen ein Piktogramm voran.



WARNUNG: Warnung macht auf eine Gefährdung des Patienten oder des Arztes aufmerksam



VORSICHT: Vorsicht macht darauf aufmerksam, dass bestimmte Wartungsoder Sicherheitsmaßnahmen zu treffen sind, um eine Beschädigung des Gerätes zu vermeiden.

HINWEIS: Hinweise enthalten spezielle Informationen zur Bedienung des Gerätes oder sie erklären wichtige Informationen.

Safety instructions 6

Explanation of warnings and 6.1 cautions

Safety instructions are measures intended to protect the user and patients from the risks which could arise through the use of the system.

Please read this manual and follow the instructions carefully. The words Warning, Caution and Note convey special meanings. Wherever they are used in this manual, the accompanying text should be carefully reviewed to ensure the safe and effective operation of the system. To make these words stand out more clearly, they are accompanied by a pictogram.



WARNING: A Warning indicates that the personal safety of the patient or physician is at risk.



CAUTION: A Caution indicates that particular service procedures or precautions must be followed to avoid possible damage to the device.

NOTE: A Note indicates special information about operating the device or clarifies important information.

Instrucciones de seguridad 6

Explicación referente a las 6.1 indicaciones de alarma y advertencia

Las instrucciones de seguridad son medidas para protección del usuario y del paciente contra riesgos que podrían originarse al utilizar el sistema.

Le rogamos leer este Manual con la mayor atención v observar estrictamente sus instrucciones. Los términos Cuidado, Advertencia y Nota tienen significados especiales. Cuando aparezcan en alguna parte de este Manual, lea detenidamente el texto subsiguiente para asegurar una operación inocua v eficaz del sistema. Para destacar más claramente estos términos. los mismos están precedidos por un pictograma adicional.



CUIDADO: El término Cuidado llama la atención sobre una situación de peligro para el paciente o para el médico.



NOTA: Los párrafos denominados con el término Nota contienen informaciones especiales para el manejo del equipo o aclaran informaciones importantes.



6.2 Allgemeine Sicherheitshinweise

WARNUNG: Verletzungsgefahr und Gefahr der Beschädigung von Produkten: Das Nichtbeachten dieser Gebrauchsanweisung und aller Gebrauchsanweisungen der in Kombination eingesetzten Produkte kann zu Verletzungen von Patienten, Anwendern und Dritten sowie zu Beschädigung am Produkt führen. Lesen Sie alle relevanten Gebrauchsanweisungen sorgfältig durch und beachten Sie immer die beschriebenen Anweisungen. Prüfen Sie die Funktion der in Kombination eingesetzten Produkte.

WARNUNG: Prüfen Sie dieses Gerät vor ieder Anwendung auf seine Funktionsfähigkeit. Sollte das Bild während des Eingriffs ,unbrauchbar' werden, kann die Kamera vom Endoskop abgenommen und der Eingriff optisch fortgesetzt werden. Ist dies nicht möglich, so obliegt es der Entscheidung des Operateurs, wie am besten fortzufahren ist. Für diesen Fall empfehlen wir die Verfügbarkeit eines Ersatzsystems.

WARNUNG: Gefahr eines elektrischen Schlages! Dieses Gerät darf nur an eine Steckdose mit Erdung angeschlossen werden. Um die Gefahr eines elektrischen Schlages zu reduzieren, stellen Sie sicher, dass sich das Gerät stets außerhalb der Reichweite von Patienten befindet. WARNUNG: Das Gerät ist nur dann

zuverlässig geerdet, wenn es an einer einwandfrei installierten Schutzkontakt-Steckdose angeschlossen ist. Stecker und Kabel routinemäßig prüfen und bei Beschädigung nicht verwenden.

General safety information 6.2

WARNING: Risk of injury and damage to the products: Failure to observe and follow this instruction manual and all of the instruction manuals of the products used in combination can result in injury to patients, users and third parties as well as damage to the product. Please read all relevant instruction manuals carefully and always follow the instructions given precisely. Check the functioning of the products used in combination.

WARNING: Test this device prior to each surgical procedure to ensure that it functions correctly. In the event that the image becomes unusable during surgery. the camera may be disengaged from the endoscope and the procedure continued optically. If this is not possible, it is up to the discretion of the surgeon how best to proceed. Availability of a spare system is recommended.

WARNING: Danger of an electric shock! This device may only be connected to a socket with protective earthing. To reduce the risk of electric shock, keep the device out of reach of patients.

WARNING: Grounding reliability can only be achieved when the equipment is connected to a 'Hospital Only' or 'Hospital Grade' outlet (i.e., approved for use in an operating room environment). The plug and cord should be routinely inspected. Do not use if damaged.

6.2 Instrucciones generales de seguridad



CUIDADO: Compruebe la capacidad de funcionamiento de este aparato antes de cada aplicación. Si durante la intervención la imagen se vuelve inservible, se puede retirar la cámara del endoscopio y proseguir la intervención bajo control visual. Si esto no fuera posible, es el cirujano quien decide cómo proceder. Por eso recomendamos que se disponga de un sistema de recambio.

CUIDADO: Peligro de descarga eléctrica. Este aparato solo ha de ser conectado a una toma de corriente con puesta a tierra. Para reducir el riesgo de descarga eléctrica, asegúrese de que el aparato se encuentre siempre fuera del alcance de los pacientes.



Safety instructions

Instrucciones de seguridad



WARNUNG: Lesen Sie sich vor Lagerung, Transport und Betrieb die entsprechenden Anweisungen sorgfältig durch und beachten Sie sie. Wird das Gerät in einer warmen und feuchten Umgebung gelagert, stellen Sie sicher, dass es sich vor der Inbetriebnahme an die am Einsatzort herrschenden Bedingungen anpassen kann.



WARNUNG: Um die Gefahr eines elektrischen Schlages zu mindern, darf die Abdeckung des Gerätes nicht entfernt werden. Lassen Sie Servicearbeiten nur durch autorisiertes Personal durchführen. Jedes Öffnen des Gerätes durch unautorisierte Personen führt zum Erlöschen der Garantie.

WARNUNG: Bei Verwendung des Kamerasystems mit Elektrochirurgiegeräten kann die Empfindung eines elektrischen Schlags entstehen.

WARNUNG: Das durch das Endoskop ausgestrahlte Hochleistungslicht kann am Lichtausgang, an den Endflächen des Lichtkabels und an der Spitze des Endoskops zu hohen Temperaturen führen. Um das Risiko von Verbrennungen gering zu halten, die Lichtquelle immer mit der kleinstmöglichen Helligkeitseinstellung betreiben, die zur optimalen Beleuchtung des endoskopischen Gebiets erforderlich ist, wenn diese mit der Videokamera gekoppelt ist.



WARNUNG: Die Reinigungs- und Desinfektionshinweise im entsprechenden Kapitel dieser Gebrauchsanweisung beachten.

VORSICHT: Keine Flüssigkeit auf oder über dem Gerät abstellen.

Rx ONLY

VORSICHT: In den USA darf dieses Gerät laut Bundesgesetz nur an einen Arzt oder auf Anordnung eines Arztes verkauft werden.



- HINWEIS: Nicht mit dem Hausmüll entsorgen.
- HINWEIS: Als elektrischen/elektronischen Abfall entsorgen und dem Recycling bzw. der Wiederverwendung zuführen.

WARNING: Consult and follow the storage, transport and operating conditions prior to storing, transporting or operating, respectively. If the device is stored in a warm, humid environment, ensure that it has suitably equilibrated to the operating environment prior to use.

WARNING: To reduce the risk of electrical shock, do not remove cover of unit. Refer servicing to qualified personnel. Removal of covers by unauthorized personnel will void the equipment's warranty.

WARNING: Perceived electrical shocks may be experienced when using the camera system in conjunction with electrosurgical units.

WARNING: High energy radiated light through endoscopes may give rise to high temperatures in front of the light outlet and to the tip of the endoscope. To minimize the risk of burns, always adjust the light source to the minimum illumination intensity necessary to achieve optimum illumination of the endoscopic scene when coupled to the video camera.

WARNING: Refer to the appropriate section of this manual for validated cleaning and disinfection instructions.

CAUTION: Do not store liquids on or above the unit.

CAUTION: In the USA, federal law restricts this device to sale or use by or on the order of a physician.

- **NOTE:** Disposal of these system products, at the end of their useful life, must be in accordance with local regulations.
- NOTE: Do not discard as unsorted municipal waste.
- NOTE: Discard as electrical/electronic waste; recycle or reuse accordingly.



CUIDADO: Lea y observe con atención las instrucciones correspondientes antes del almacenamiento, el transporte y la puesta en servicio. En caso de almacenar el aparato en un entorno cálido y húmedo, asegúrese de que el aparato puede adaptarse antes de la puesta en funcionamiento a las condiciones reinantes en el lugar de aplicación.

CUIDADO: Para reducir el riesgo de una descarga eléctrica, no retire la cubierta del equipo. Únicamente personal autorizado ha de llevar a cabo los trabajos de servicio técnico. Si el equipo es abierto por personas no autorizadas, esto implica la extinción de los derechos de garantía.

CUIDADO: En caso de utilizarse el sistema de cámara con aparatos electroquirúrgicos, puede producirse una descarga eléctrica perceptible.

CUIDADO: La luz de alta potencia que se emite a través del endoscopio puede producir temperaturas demasiado elevadas en la salida de luz, en las superficies de los extremos del cable de luz y en la punta del endoscopio. Para reducir el riesgo de quemaduras, utilice siempre la fuente de luz con el ajuste de luminosidad mínimo posible que resulte necesario para iluminar de manera óptima el área endoscópica cuando la fuente se encuentre acoplada a la cámara de vídeo.

CUIDADO: Observe las instrucciones sobre limpieza y desinfección contenidas en el respectivo capítulo de este Manual.

ADVERTENCIA: No deposite líquidos sobre el aparato o por encima del mismo.



 (\mathbf{i})

ADVERTENCIA: De acuerdo con la ley federal de los EE.UU., este aparato sólo puede ser vendido a un médico o por encargo de un médico.

NOTA: Observe las disposiciones vigentes en materia de gestión residual de productos de sistema.

- (i) **NOTA:** No los deseche como residuos domésticos.
- NOTA: Deséchelos como residuos eléctricos/electrónicos, destinándolos al reciclaje o a la reutilización.

Safety instructions

Instrucciones de seguridad



WARNUNG: Änderungen am Gerät sind nicht erlaubt.

HINWEIS: Bei den örtlichen Behörden erhalten Sie Informationen zum Recycling bzw. zur Wiederverwendung.

HINWEIS: Das Anliegen der maximalen Netzspannung an SIP/SOPs gilt nicht als Normalzustand.

> WARNUNG: An die analogen und digitalen Schnittstellen angeschlossenes Zubehör muss nach den entsprechenden IEC-Normen zugelassen sein (z. B. IEC 60950 für Datenverarbeitungsgeräte und IEC 60601-1, 3. Ausgabe, Abschnitt 16 für medizinische Geräte). Alle Konfigurationen müssen zudem die Systemnorm IEC 60601-1, 3. Ausgabe, Abschnitt 16 erfüllen. Wer zusätzliche Geräte an die Signalein- oder -ausgänge anschließt, konfiguriert ein medizinisches System und ist aus diesem Grund dafür verantwortlich, dass das System die Anforderungen der Systemnorm IEC 60601-1, 3. Ausgabe, Abschnitt 16 erfüllt. Im Zweifelsfall sind Anfragen an die technische Abteilung oder den zuständigen Vertreter zu richten.

> WARNUNG: Verwenden Sie für die Fluoreszenzbildgebungsverfahren nur dafür geeignete Endoskope und empfohlene Lichtkabel.

WARNING: No modification of this equipment is allowed.

- **NOTE:** Consult local authorities for reuse/ recycle instructions.
- NOTE: The presence of maximum mains voltage on SIP/SOPs is not considered a normal condition.

WARNING: Accessory equipment connected to the analog and digital interfaces must be certified according to the respective IEC standards (e.g. IEC 60950 for data processing equipment and Clause 16 of 60601-1 3rd edition for medical equipment). Furthermore, all configurations shall comply with the system standard Clause 16 of 60601-1 3rd edition. Any person who connects additional equipment to the signal input part or signal output part configures a medical system, and is therefore responsible for ensuring that the system complies with the requirements of the system standard Clause 16 of 60601-1 3rd edition. If in doubt, consult the technical service department or your local representative.

WARNING: When performing fluorescence imaging procedures, use suitable endoscopes and recommended light cables.



- NOTA: Para más información sobre el reciclaje o la reutilización de productos, consulte las autoridades locales.
- NOTA: La presencia de la tensión máxima de red en SIP/SOP (signal input part/signal output part) no se considera como estado normal.
 - **CUIDADO:** Los accesorios conectados a interfaces analógicas v digitales han de estar homologados conforme a las normas CEI correspondientes (p. ei., CEI 60950 sobre equipos de procesamiento de datos y CEI 60601-1, 3.ª edición, párrafo 16 sobre equipos médicos). Asimismo, todas las configuraciones han de cumplir con la norma CEl 60601-1, 3.ª edición. párrafo 16, referente a sistemas. Cualquier persona que conecte un equipo adicional a las entradas o salidas de señales está configurando un sistema médico y es, por lo tanto, responsable de que el sistema cumpla con los requisitos de la norma CEI 60601-1, 3.ª edición, párrafo 16, referente a sistemas. En caso de duda, consulte con el departamento de Servicio Técnico o con su representante local.
 - **CUIDADO:** A la hora de realizar procedimientos con imágenes por fluorescencia, emplee siempre endoscopios adecuados para ello y cables de luz recomendados.

8

Safety instructions

Instrucciones de seguridad



WARNUNG: Um einen sicheren Betrieb zu gewährleisten, die Anschlüsse der Geräteausgänge und den Patienten nicht gleichzeitig berühren.

WARNUNG: Wenn Sie Endoskope/Produkte mit energetisch betriebenem endoskopischen Zubehör betreiben, können sich die Patientenableitströme addieren. Dies ist besonders beim Einsatz von Geräten des Typs CF von Bedeutung. Verwenden Sie in diesem Fall nur Geräte vom Typ CF, um den gesamten Patientenableitstrom zu minimieren.

WARNUNG: Während der Entladung eines Defibrillators kann es bis 4 Sekunden dauern, bis das angezeigte Bild wiederhergestellt wird; in manchen Fällen kann es notwendig sein, das Gerät aus- und einzuschalten um das Bild wiederherzustellen.

WARNUNG: Das Gerät auf einer ebenen Fläche oder in einem Videowagen aufstellen. Die Ein- und Auslässe nicht blockieren, da bei Überhitzung Feuergefahr besteht oder das Gerät während des Eingriffs ausfallen kann.

WARNUNG: Wenn der Weißabgleich nicht ordnungsgemäß durchgeführt wird, kann es zu Farbverzerrungen kommen.

WARNUNG: Der Betreiber ist dafür verantwortlich, den physischen Zugang von nicht autorisierten Personen zu IMAGE1 S™ zu beschränken.

WARNUNG: Wird länger als 3 Sekunden lang kein Bild wiedergegeben, ist gegebenenfalls ein Aus- und Wiedereinschalten erforderlich.

WARNUNG: Achten Sie beim Einsatz von mit Hochfrequenzenergie arbeitenden chirurgischen Geräten und Instrumenten darauf, dass der relevante Teil der Aktivelektrode sich immer innerhalb des Sichtfeldes des Bedieners befindet, um Verbrennungen durch Hochfrequenzenergie zu vermeiden. Vermeiden Sie jeglichen Kontakt zwischen der Aktivelektrode und den metallischen Teilen des Endoskops. WARNING: To ensure safe operation, do not simultaneously touch the device output connectors and the patient.



when using type CF devices. In this case, a Type CF endoscopically used accessory should be used in order to minimize the total patient leakage current. **WARNING:** During discharge of a defibrillator, the image displayed may take

defibrillator, the image displayed may take up to 4 seconds to recover and in some cases a power cycle may be required to restore the image.

WARNING: The device should be placed on a flat surface or in a video cart. Do not block air inlets/outlets as overheating may result in fire hazard or device failure during procedure.

WARNING: Failure to perform proper white balance of system may result in color distortion.

WARNING: The operator is responsible to limit physical access to the IMAGE1 S[™] from unauthorized persons.

WARNING: In the case of loss of surgical image for greater than 3 seconds, a power cycle may be required to restore the image.

WARNING: When using high frequency surgical equipment, keep the working part of the active electrode in the field of view of the operator to avoid accidental high frequency burns. Avoid contact between the active electrode and metal parts of the endoscope.



CUIDADO: Para garantizar un funcionamiento seguro, no toque simultáneamente al paciente y las conexiones de salida del aparato.

CUIDADO: Si utiliza endoscopios/productos con accesorios endoscópicos activados por energía, las corrientes de fuga del paciente pueden acumularse. Esto es especialmente importante si se utilizan aparatos del tipo CF, en cuyo caso, únicamente deberán utilizarse aparatos del tipo CF, con el fin de minimizar la corriente total de fuga del paciente.

CUIDADO: Durante la descarga de un desfibrilador, la imagen puede necesitar hasta 4 segundos para recuperarse y en algunos casos es preciso desconectar el equipo y volver a conectarlo para restablecer la imagen.

CUIDADO: Coloque el aparato sobre una superficie plana o en una unidad móvil de vídeo. Debe evitarse bloquear las entradas y salidas, pues en caso de sobrecalentamiento del equipo existe riesgo de incendio o de que el mismo deje de funcionar durante la intervención.

CUIDADO: Si el balance de blancos no se realiza correctamente, pueden producirse distorsiones cromáticas.

CUIDADO: El usuario es el responsable de limitar el acceso físico a IMAGE1 S™ de personas no autorizadas.



CUIDADO: Durante el empleo de aparatos e instrumentos quirúrgicos que requieren energía de alta frecuencia, preste atención a que la parte relevante del electrodo activo se encuentre siempre dentro del campo de visión del usuario para evitar quemaduradas provocadas por energía de alta frecuencia. Evite cualquier tipo de contacto entre el electrodo activo y los componentes metálicos del endoscopio.





6.3 Bestimmungsgemäßer Gebrauch

6.3.1 Zweckbestimmung

Die IMAGE1 S™ ist eine Kamera-Kontrolleinheit zur Verwendung mit Kameraköpfen oder Videoendoskopen zur Visualisierung und Dokumentation von endoskopischen und mikroskopischen Eingriffen.

6.4 Kontraindikationen

Kontraindikationen, die sich direkt auf das Medizinprodukt beziehen, sind derzeit nicht bekannt. Der verantwortliche Arzt muss anhand des Allgemeinzustands des Patienten entscheiden, ob die vorgesehene Anwendung erfolgen kann.

6.3 Indications for use

6.3.1 Intended use

IMAGE1 S[™] is a camera control unit (CCU) for use with camera heads or video endoscopes for the visualization and documentation of endoscopic and microscopic procedures.

6.4 Contraindications

No contraindications relating directly to the medical device are currently known. The responsible physician must decide whether the foreseen application is admissible based on the general condition of the patient.

6.3 Empleo previsto

6.3.1 Uso previsto

El IMAGE1 S[™] es una unidad de control de cámara para su uso con cabezales de cámara o videoendoscopios para la visualización y documentación de intervenciones endoscópicas y microscópicas.

6.4 Contraindicaciones

No se conocen actualmente contraindicaciones que se refieran directamente al producto médico. El médico responsable ha de decidir, conforme al estado general del paciente, si la aplicación prevista puede llevarse a cabo.



6.5 Profil des Patienten

Die Anwendung der IMAGE1 S™ ist nicht auf ein gewisses Patientenprofil (Geschlecht, Alter, Gewicht etc.) beschränkt. Der Gesundheitszustand für den endoskopischen Eingriff ist vom behandelnden Arzt zu beurteilen und für geeignet zu erklären.

6.6 Profil des Anwenders (Facharzt)

- Anerkannte medizinische Kenntnisse für endoskopische Eingriffe in der jeweiligen Fachdisziplin
- Ausreichende Auffassungsgabe zur rationalen Beurteilung der aktuellen Situation während der Anwendung
- Ausreichende Kenntnisse in einer vom Gerät und der Gebrauchsanweisung verwendeten Sprache
- Absolvierung einer umfassenden Einweisung in die Bedienung und Anwendung des Geräts
- Kenntnis über den Inhalt der Gebrauchsanweisung
- Keine körperlichen Behinderungen, die die Wahrnehmung von Aktivierungssignalen und optischen Signalen beeinträchtigen

6.5 Patient profile

Use of the IMAGE1 S[™] is not limited to a certain patient profile (sex, age, weight etc.). The attending physician must assess a patient's health with regard to the endoscopic intervention and declare it adequate.

6.6 User profile (specialist physician)

- Recognized medical skills for endoscopic interventions in the relevant specialization
- Adequate powers of comprehension to assess the situation rationally at all times during the application
- Adequate language skills in at least one of the languages used on the device and in the instruction manual
- Be thoroughly trained in the operation and use of the device
- Knowledge of the contents of the instruction
 manual
- No physical impairments that could diminish perception of activation and visual message

6.5 Perfil del paciente

La aplicación del IMAGE1 S[™] no está limitada a pacientes que presenten un perfil determinado (sexo, edad, peso, etc.). El estado de salud para la intervención endoscópica ha de ser evaluado por el médico tratante, quien debe declarar si es apropiado al efecto.

6.6 Perfil del usuario (médico especialista)

- Conocimientos médicos convalidados para intervenciones quirúrgicas endoscópicas en la especialidad médica correspondiente
- Facultad de comprensión suficiente para una evaluación racional de la situación actual durante la aplicación
- Conocimientos suficientes de uno de los idiomas utilizados por el equipo y el Manual de instrucciones
- Conclusión de una exhaustiva instrucción en el manejo y la aplicación del equipo
- Conocimiento del contenido del Manual de instrucciones
- Carencia de impedimentos físicos que puedan menoscabar la percepción de señales de activación y señales ópticas

Safety instructions



6.7 Profil des Anwenders (Hilfsperson)

- Abgeschlossene Grundausbildung als medizinische Hilfsperson
- Ausreichende Kenntnisse in einer vom Gerät und der Gebrauchsanweisung verwendeten Sprache
- Absolvierung einer umfassenden Einweisung in die Bedienung und Anwendung des Gerätes
- Kenntnis über den Inhalt der Gebrauchsanweisung
- Keine körperlichen Behinderungen, die die Wahrnehmung von Aktivierungssignalen und optischen Signalen beeinträchtigen

6.7 User profile (assistant)

- Completed training as medical assistant
- Adequate language skills in at least one of the languages used on the device and in the instruction manual
- Be thoroughly trained in the operation and use of the device
- Knowledge of the contents of the instruction
 manual
- No physical impairments that could diminish perception of activation and visual message

6.7 Perfil del usuario (asistente)

- Formación básica completada como asistente médico
- Conocimientos suficientes de uno de los idiomas utilizados por el equipo y el Manual de instrucciones
- Conclusión de una exhaustiva instrucción en el manejo y la aplicación del equipo
- Conocimiento del contenido del Manual de instrucciones
- Carencia de impedimentos físicos que puedan menoscabar la percepción de señales de activación y señales ópticas



Safety instructions



6.8 Sicherheitsmaßnahmen am Aufstellort

Das Gerät darf nur in medizinisch genutzten Räumen benutzt werden, deren elektrische Anlagen nach den national gültigen Vorschriften installiert sind. Es ist nicht für den Betrieb in explosionsgefährdeten Bereichen bestimmt. Dies bedeutet u. a.:

Bei Verwendung von leicht brennbaren und explosionsfähigen Inhalations-Anästhesiemitteln und deren Gemischen darf das Gerät nicht in der dargestellten Gefahrenzone betrieben werden. Dieses gilt auch für leicht brennbare und explosionsfähige Chemikalien, z. B. Hautdesinfektions- und Flächenschnelldesinfektionsmittel.

Das Gerät ist mit einer Steckvorrichtung für den Potentialausgleich ausgerüstet. Diese nach Maßgabe der national gültigen Vorschriften anschließen.

6.9 Sicherheitsmaßnahmen beim Einsatz des Gerätes

Der Anwender hat sich vor der Anwendung des Gerätes von der Funktionssicherheit und dem ordnungsgemäßen Zustand des Gerätes zu überzeugen.

Während der Behandlung mit dem Gerät muss der Patient mit der üblichen medizinischen Sorgfalt behandelt und beobachtet werden. Dies schließt die Verlaufskontrolle des Behandlungsvorgangs, die Überwachung der Vitalwerte und der Narkose mit ein.

6.8 Safety precautions at the site of installation

The unit may only be used in medical rooms whose electrical systems have been installed in accordance with applicable national regulations. The system is not intended for use in areas where there is a risk of explosion. This means, for example:

Wherever easily combustible and explosive inhalation anesthetics and their mixtures are used, the device may not be operated in the demarcated hazard zone. This also applies to easily combustible and potentially explosive chemicals, e.g., skin disinfectants and fast-acting surface disinfectants.

The unit is equipped with a connector for potential equalization. It should be connected in accordance with the applicable national regulations.

6.9 Safety precautions when operating the device

It is the user's responsibility to make sure the device is safe and operating properly before using the device.

During treatment with the equipment, the patient must be treated and kept under observation with the usual medical care. This includes keeping a check on the progress of treatment, as well as monitoring the vital levels and the anesthetic.

6.8 Medidas de seguridad en el lugar de emplazamiento

El equipo sólo podrá ser utilizado en espacios médicos cuya instalación eléctrica haya sido efectuada de acuerdo con las normas nacionales de seguridad vigentes. El mismo no está previsto para ser utilizado en zonas expuestas a posibles explosiones. Esto significa, entre otras cosas:

Si se emplean productos anestésicos para inhalación fácilmente inflamables y explosivos o sus mezclas, no podrá utilizarse el equipo en las zonas calificadas como peligrosas por este motivo. Esto es válido también para productos químicos fácilmente inflamables y explosivos tales como, p. ej., productos para desinfección de la piel y desinfectantes rápidos para superficies.

El equipo está provisto de un enchufe para conexión equipotencial. La conexión ha de efectuarse de acuerdo con las normas nacionales de seguridad vigentes.

6.9 Medidas de seguridad durante el empleo del equipo

El usuario ha de cerciorarse de la seguridad de funcionamiento y el buen estado del equipo antes de cada aplicación del aparato.

Durante el tratamiento con el equipo, el paciente debe ser tratado y observado con los cuidados médicos habituales. Esto incluye los controles del desarrollo del tratamiento y la vigilancia de los valores vitales y anestésicos.

Initial operation

Puesta en marcha



7 Inbetriebnahme

7.1 Grundausstattung

7.1.1 TC 200 IMAGE1 S CONNECT™

- 1 Netzkabel, Länge 300 cm
- 1 DVI-Verbindungskabel, Länge 300 cm
- 1 SCB-Verbindungskabel, Länge 100 cm
- 1 3G-SDI Kabel*
- 1 KARL STORZ USB-Stick
- 1 Tastatur mit Touchpad
- 1 Gebrauchsanweisung

7.1.2 TC 300 IMAGE1 S[™] H3-LINK

- 1 Netzkabel, Länge 300 cm
- 1 LINK-Kabel, 20 cm

7.1.3 TC 301 IMAGE1 S[™] X-LINK

- 1 Netzkabel, Länge 300 cm
- 1 LINK-Kabel, 20 cm

7.1.4 TC 302 IMAGE1 S D3-LINK™

- 1 Netzkabel, Länge 300 cm
- 1 LINK-Kabel, 20 cm

7.1.5 TC 304 IMAGE1 S™ 4U-LINK

- 1 Netzkabel, Länge 300 cm
- 1 LINK-Kabel, 20 cm

7.2 Auspacken des Gerätes

Entnehmen Sie das Gerät und das Zubehör vorsichtig aus der Verpackung. Überprüfen Sie die Lieferung auf Vollständigkeit und auf eventuelle Beschädigungen. Sollte die Lieferung Anlass zur Reklamation geben, so wenden Sie sich bitte umgehend an den Hersteller oder Lieferanten.

Wenn möglich, bewahren Sie die Originalverpackung auf, sie kann bei einem Transport des Gerätes nützlich sein.

- 7 Initial operation
- 7.1 Basic equipment

7.1.1 TC 200 IMAGE1 S CONNECT™

- 1 power cord, length 300 cm
- 1 DVI connecting cable, length 300 cm
- 1 SCB connecting cable, length 100 cm
- 1 3G-SDI Cable*
- 1 KARL STORZ USB stick
- 1 Keyboard with touchpad
- 1 instruction manual

7.1.2 TC 300 IMAGE1 S™ H3-LINK

- 1 power cord, length 300 cm
- 1 LINK cable, 20 cm

7.1.3 TC 301 IMAGE1 S™ X-LINK

- 1 power cord, length 300 cm
- 1 LINK cable, 20 cm

7.1.4 TC 302 IMAGE1 S D3-LINK™

- 1 power cord, length 300 cm
- 1 LINK cable, 20 cm

7.1.5 TC 304 IMAGE1 S™ 4U-LINK

- 1 power cord, length 300 cm
- 1 LINK cable, 20 cm

7.2 Unpacking the equipment

Carefully remove the device and accessories from the packaging. Check for missing items and evidence of damage during shipment. Please file any complaints with the manufacturer or supplier immediately.

If possible, retain the original packing materials for later use; these may be useful if the unit has to be transported.

- 7 Puesta en marcha
- 7.1 Equipamiento básico

7.1.1 TC 200 IMAGE1 S CONNECT™

- 1 cable de red, longitud 300 cm
- 1 cable de conexión DVI, longitud 300 cm
- 1 cable de conexión SCB, longitud 100 cm
- 1 cable SDI 3G*
- 1 memoria USB de KARL STORZ
- 1 teclado con tableta táctil
- 1 Manual de instrucciones

7.1.2 TC 300 IMAGE1 S™ H3-LINK

- 1 cable de red, longitud 300 cm
- 1 cable LINK, 20 cm

7.1.3 TC 301 IMAGE1 S™ X-LINK

- 1 cable de red, longitud 300 cm
- 1 cable LINK, 20 cm

7.1.4 TC 302 IMAGE1 S D3-LINK™

- 1 cable de red, longitud 300 cm
- 1 cable LINK, 20 cm

7.1.5 TC 304 IMAGE1 S™ 4U-LINK

- 1 cable de red, longitud 300 cm
- 1 cable LINK, 20 cm

7.2 Desembalaje del aparato

Extraiga cuidadosamente el equipo y los accesorios del embalaje. Revise si el envío está completo y compruebe posibles deterioros de transporte. En caso de reclamaciones, diríjase inmediatamente al fabricante o al proveedor.

Es recomendable guardar el embalaje original para volver a utilizarlo en un posible transporte posterior del equipo.

* Only delivered in the USA.



Initial operation









- 7.3 Gerät für Anwendung vorbereiten
- 7.3.1 Aufstellen
- **HINWEIS:** An die IMAGE1 S CONNECT™ können bis zu drei IMAGE1 S™ LINK-Module angeschlossen werden.
- HINWEIS: Überdecken Sie nicht die seitlichen Lüftungsschlitze. Mindestabstand von 6 cm zu anderen Geräten einhalten.

Stellen Sie die IMAGE1 S CONNECT™ und die zugehörigen IMAGE1 S™ LINK-Module auf eine ebene Fläche.

7.3.2 Potentialausgleich anschließen

 HINWEIS: Lassen Sie die Erdung der Geräte durch sachkundiges Personal durchführen.

Die IMAGE1 S CONNECT™ und die IMAGE1 S™ LINK-Module sind mit Steckvorrichtungen für den Potentialausgleich ausgerüstet (siehe Abb. A und B).

- Verbinden Sie die Potentialausgleichsleitung mit den Steckvorrichtungen für den Potentialausgleich an allen Modulen.
- 2. Verbinden Sie die Potentialausgleichsleitung mit der Steckvorrichtung des Behandlungsraumes.

7.3.3 IMAGE1 S[™] LINK-Module mit IMAGE1 S CONNECT[™] verbinden

Verbinden Sie das LINK-Modul mit dem beiliegenden LINK-Kabel mit der IMAGE1 S CONNECT™ (siehe Abb. C).

O HINWEIS: Die Eingänge der IMAGE1 S CONNECT™ sind nummeriert. Bitte verbinden Sie die LINK-Module aufsteigend.

7.3.4 SCB-Verbindung herstellen

Die Schutzvorrichtung des SCB-Steckers zurückziehen und den Stecker in eine der SCB-Buchsen der TC 200 IMAGE1 S CONNECT™ einstecken. Das andere Ende des Kabels mit einem KARL STORZ-SCB Steuergerät (KARL STORZ Communication Bus) oder weiteren SCB-Geräten verbinden (siehe hierzu Gebrauchsanweisung KARL STORZ-SCB System) (siehe Abb. D).

7.3 Preparing the device for use

7.3.1 Installation

- NOTE: Up to three IMAGE1 S™ LINK modules can be connected to the IMAGE1 S CONNECT™.
- NOTE: Do not cover the lateral air vents. Maintain a minimum distance of 6 cm to other devices.

Place the IMAGE1 S CONNECT[™] and the corresponding IMAGE1 S[™] LINK modules on a flat surface.

7.3.2 Connecting the potential equalization

D NOTE: The unit's ground line should be installed by a qualified electrician.

The IMAGE1 S CONNECT™ and the IMAGE1 S™ LINK modules are equipped with connectors for potential equalization (see fig. A and B).

- 1. Connect the potential equalization line to the connectors for potential equalization on all modules.
- 2. Connect the potential equalization line to the connector in the treatment room.

7.3.3 Connecting the IMAGE1 S[™] LINK module with IMAGE1 S CONNECT[™]

Using the LINK cable supplied, connect the LINK module to the IMAGE1 S CONNECT™ (see fig. C).

O NOTE: The IMAGE1 S CONNECT™ inputs are numbered. Please connect the LINK modules in ascending order.

7.3.4 Connecting SCB

Pull back the protection device of the SCB connector and insert the connector into one of the SCB sockets of the TC 200 IMAGE1 S CONNECT™. Connect the other end of the cable to the KARL STORZ-SCB (KARL STORZ Communication Bus) control unit or other SCB units (see KARL STORZ-SCB System Instruction Manual) (see fig. D).

7.3 Preparación del aparato para la aplicación

7.3.1 Montaje



NOTA: No cubra las ranuras de ventilación laterales. Mantenga una distancia mínima de 6 cm con respecto a otros equipos.

Coloque la IMAGE1 S CONNECT™ y los módulos IMAGE1 S™ LINK correspondientes sobre una superficie plana.

7.3.2 Conexión equipotencial



Tanto la IMAGE1 S CONNECT™ como los módulos IMAGE1 S™ LINK están provistos de enchufes para la conexión equipotencial (véase figs. A y B).

- 1. Conecte el cable para conexión equipotencial a los enchufes para conexión equipotencial de todos los módulos.
- 2. Conecte el cable para conexión equipotencial al enchufe respectivo de la sala de tratamiento.

7.3.3 Conexión de los módulos IMAGE1 S™ LINK a la IMAGE1 S CONNECT™

Conecte el módulo LINK a la IMAGE1 S CONNECT™ a través del cable LINK incluido en el suministro (véase fig. C).

O NOTA: Las entradas de la IMAGE1 S CONNECT™ están numeradas. Conecte los módulos LINK en orden ascendente.

7.3.4 Establecimiento de la conexión SCB

Retire hacia atrás el dispositivo protector del enchufe SCB e inserte el enchufe en uno de los conectores SCB de la IMAGE1 S CONNECT™ TC 200. Conecte el otro extremo del cable con una unidad de control KARL STORZ-SCB (KARL STORZ Communication Bus) o con otros aparatos SCB (véase para ello el Manual de instrucciones "Sistema KARL STORZ-SCB") (véase fig. D).

Initial operation

Puesta en marcha

7.3.5 Conexión del monitor











7.3.5 Monitor anschließen

Verbinden Sie den Monitor mit der IMAGE1 S CONNECT™ (siehe Abb, E), Je nach Anschlussmöglichkeit Ihres Monitors können Sie die Verbindung herstellen über:

- DVI-D Ausgang
- 3G-SDI Ausaana

Der primäre Arbeitsbildschirm sollte an DVI1 angeschlossen werden.

HINWEIS: Der angeschlossene Monitor $(\mathbf{\hat{I}})$ muss die Auflösung von 1920 x 1080 Pixel unterstützen.

HINWEIS: Bei Verwendung des D3-LINK in $(\mathbf{\hat{I}})$ Verbindung mit 3D-Videoendoskopen muss ein kompatibler 3D-Monitor verbunden sein (siehe Kapitel 12.10).

7.3.6 Anschließen von USB-Geräten

Die USB-Schnittstellen der IMAGE1 S CONNECT™ sind zum Anschluss folgender Peripheriegeräte geeignet (siehe Abb. F):

- Tastatur/Maus
- Drucker
- Fußschalter
- USB zu ACC-Adapter
- USB-Stick, FAT32
- IMAGE1 PILOT TC 014

7.3.7 Netzverbindung herstellen

Prüfen Sie vor dem Anschließen der Geräte an das Stromnetz, ob die Werte der Stromsteckdosen mit den Werten auf den Typenschildern der Geräte übereinstimmen.

- 1. Stecken Sie den Gerätestecker des Netzkabels in die Netzanschlussbuchse der IMAGE1 S CONNECT™ (siehe Abb. G).
- 2. Stecken Sie den Gerätestecker des Netzkabels in die Netzanschlussbuchse der IMAGE1 S™ LINK-Module (siehe Abb. H).
- 3. Verbinden Sie die Netzstecker der Module mit den Stromsteckdosen.

WARNUNG: Verwenden Sie für diese Kamera ausschließlich für den Einsatz in Krankenhäusern zugelassene Netzkabel.

7.3.5 Connecting the monitor

Connect the monitor with the IMAGE1 S CONNECT™ (see fig. E). Depending on the types of connectors provided on the monitor, this connection can be generated using either:

- DVI-D output
- 3G-SDI output

The primary working screen should be connected to DVI1.

- **NOTE:** The connected monitor must support a resolution of 1920 x 1080 pixels.
- NOTE: A compatible 3D monitor must (\mathbf{i}) be connected when using a D3-LINK in conjunction with 3D video endoscopes (see chapter 12.10).

7.3.6 Connecting USB devices

The USB ports of the IMAGE1 S CONNECT™ are suitable for connecting up the following peripherals (see fig. F):

- Keyboard/Mouse
- Printer
- Footswitch
- USB to ACC adaptor
- USB flash drives, FAT32
- IMAGE1 PILOT TC 014

7.3.7 Connecting the power supply

Before connecting the devices to the electrical supply line, check that the values on the power sockets concur with the values on the devices' identification plates.

- 1. Insert the device plug of the power cord into the power supply cord receptacle of the IMAGE1 S CONNECT™ (see fig. G).
- 2. Insert the device plug of the power cord into the power supply cord receptacle of the IMAGE1 S™ LINK modules (see fig. H).
- 3. Insert the modules' power cords into the power sockets.



Salida SDI 3G

Salida DVI-D

de[.]

La pantalla de trabaio primaria debe conectarse a DVI1.

Conecte el monitor a la IMAGE1 S CONNECT™

conexión de su monitor, podrá conectarlo a través

(véase fig. E). En función de la posibilidad de

NOTA: El monitor conectado ha de apovar (î) una resolución de 1920 x 1080 píxeles.

NOTA: Si utiliza un módulo D3-LINK (\mathbf{i}) en combinación con videoendoscopios 3D, tiene que conectar un monitor 3D compatible (consultar capítulo 12.10).

7.3.6 Conexión de aparatos USB

Las interfaces USB de la IMAGE1 S CONNECT™ son apropiadas para la conexión de los siguientes aparatos periféricos (véase fig. F):

- Teclado/ratón
- Impresora
- Interruptor de pedal
- USB para adaptador ACC
- Memoria USB, FAT32
- IMAGE1 PIL OT TC 014

7.3.7 Establecimiento de la conexión a la red

Antes de conectar el equipo a la red eléctrica, compruebe que los valores de las tomas de corriente coinciden con los valores indicados en las placas de especificaciones del aparato.

- 1. Conecte el enchufe del cable de red al conector de red de la IMAGE1 S CONNECT™ (véase fig. G).
- 2. Conecte el enchufe del cable de red al conector de red del módulo IMAGE1 S™ LINK (véase fig. H).
- 3. Conecte los enchufe de red de los módulos a las tomas de corriente.

CUIDADO: Utilice para esta cámara exclusivamente cables de red homologados para la utilización en hospitales.





Initial operation

Puesta en marcha







7.3.8 IMAGE1 S CONNECT™ einschalten

IMAGE1 S CONNECT™ einschalten (siehe Abb. I).

 HINWEIS: Die angeschlossenen LINK-Module werden automatisch eingeschaltet.

7.3.9 USB-Speichermedium verbinden

Verbinden Sie das USB-Speichermedium mit der TC 200 IMAGE1 S CONNECT™ um Standbilder und/oder Videos zu speichern (siehe Abb. J).

 HINWEIS: Das USB-Speichermedium muss als FAT 32 formatiert sein.

7.3.10 Kamerakopf/Videoendoskop anschließen

Den Kamerakopfstecker in die Steckbuchse des jeweiligen LINK-Moduls stecken (siehe Abb. K).

- HINWEIS: Bitte überprüfen Sie zuvor die eingestellten Werte für Primär- und Sekundärquelle sowie das eingestellte Layout (siehe S. 22).
- HINWEIS: Bitte beachten Sie die Kompatibilitätsliste der jeweiligen LINK-Module (siehe Kapitel 12).

WARNUNG: Stellen Sie sicher, dass der Stecker stets absolut sauber und frei von Verunreinigungen ist. Ist er feucht, trocknen Sie ihn vor dem Anschließen sorgfältig mit einem sterilen Handtuch ab.

7.3.11 Weißabgleich durchführen

 HINWEIS: Führen Sie vor jeder Anwendung einen Weißabgleich durch.

Weißabgleich durch Drücken der Taste Q an der Vorderseite der IMAGE1 S CONNECT™ (TC 200) oder durch Drücken der Taste Q im Live-Menü.

7.3.8 Switching on the IMAGE1 S CONNECT™

Switch on IMAGE1 S CONNECT™ (see fig. I).

NOTE: The connected LINK modules are turned on automatically.

7.3.9 Connecting USB storage media

Connect the USB storage media with the TC 200 IMAGE1 S CONNECT^M to store still images and/ or videos (see fig. J).

• **NOTE:** The USB storage medium must have a FAT 32 format.

7.3.10 Connecting the camera head/ video endoscope

Insert the camera head connector into the receptacle of the relevant LINK module (see fig. K).

- **NOTE:** Please verify the values set for the primary and secondary sources as well as the layout beforehand (see p. 22).
- **NOTE:** Please note the compatibility list of the respective LINK modules (see chap. 12).

WARNING: Always ensure the connector is completely clean and free of debris. If moisture is present, dry thoroughly with sterile towel prior to insertion.

7.3.11 Performing the white balance

• **NOTE:** Perform a white balance before every use.

Perform the white balance by pressing the \square button on the front of the IMAGE1 S CONNECTTM (TC 200) or by pressing the \square in the Live Menu.

7.3.8 Puesta en marcha de IMAGE1 S CONNECT™

Encienda la IMAGE1 S CONNECT™ (véase fig. I).

O NOTA: Los módulos LINK conectados se encienden automáticamente.

7.3.9 Conexión de un dispositivo de almacenamiento USB

Conecte el dispositivo de almacenamiento USB a la IMAGE1 S CONNECT™ TC 200, para guardar imágenes fijas y/o vídeos (véase fig. J).

NOTA: El dispositivo de almacenamiento USB ha de estar formateado como FAT 32.

7.3.10 Conexión del cabezal de la cámara/videoendoscopio

Inserte el enchufe del cabezal de la cámara en el conector del respectivo módulo LINK (véase fig. K).

NOTA: Compruebe previamente los valores configurados para la fuente primaria y secundaria, así como el formato ajustado (véase pág. 22).

NOTA: Tenga en cuenta la compatibilidad de los módulos LINK correspondientes (véase capítulo 12).

> **CUIDADO:** Asegúrese de que el enchufe esté siempre completamente limpio y carente de suciedad. De estar húmedo, séquelo cuidadosamente con un trapo estéril antes de conectarlo.

7.3.11 Aplicación del balance de blancos



Lleve a cabo el balance de blancos pulsando el botón , situado en la cara frontal de la IMAGE1 S CONNECT™ (TC 200) o pulsando la tecla , en el menú Live.



Initial operation

7.3.12 Funktionstest

- Kontrollieren Sie die Module der IMAGE1 S™ und den Kamerakopf bzw. das Videoendoskop auf äußerliche Schäden.
- Stellen Sie sicher, dass das Kamerakopfkabel bzw. das Videoendoskopkabel nicht gebrochen bzw. geknickt ist.
- Richten Sie den Kamerakopf bzw. das Videoendoskop auf ein Objekt und überprüfen Sie die Qualität der Darstellung am Monitor.
- Überprüfen Sie bei Verwendung von 3D-Videoendoskopen die richtige Darstellung am Monitor. Bitte stellen Sie sicher, dass Sie die passende Polarisationsbrille zum Monitor verwenden.
- HINWEIS: Erst nach erfolgreichem Funktionstest dürfen das Gerät und das Zubehör verwendet werden.

7.3.12 Test for proper functioning

- 1. Inspect the IMAGE1 S[™] module and the camera head and/or the video endoscope for external damage.
- Ensure that the camera head cable and/or the video endoscope cable is not damaged or kinked.
- Point the camera head and/or the video endoscope towards an object and check the quality of the display on the monitor.
- 4. When using 3D video endoscopes, check to make sure the monitor's display is correct. Please ensure that you use the correct polarized eyewear for the monitor.
- NOTE: The device and accessories may only be used once the test for proper functioning has been successfully completed.

7.3.12 Prueba de funcionamiento

- Compruebe los módulos del IMAGE1 S™, así como el cabezal de la cámara o el videoendoscopio, en cuanto a deterioros externos.
- 2. Asegúrese de que el cable del cabezal de la cámara o del videoendoscopio no está roto ni doblado.
- Oriente el cabezal de la cámara o el videoendoscopio hacia un objeto y compruebe la calidad de la representación en el monitor.
- Si utiliza videoendoscopios 3D, compruebe que la reproducción del monitor sea la adecuada. Asegúrese de que utiliza las gafas polarizadas apropiadas para el monitor.

NOTA: El aparato y los accesorios sólo pueden ser utilizados después de que la prueba de funcionamiento hava concluido con éxito.

Initial operation

Puesta en marcha







8 Bedienhinweise

8.1 Grundsätzliches zur Bedienung

Die Bedienung der IMAGE1 S™ ist in drei Menüstufen aufgeteilt:

- Dashboard (siehe 8.2)
- Live-Menü (siehe 8.3)
- Setup-Menü (siehe 8.4)

8.1.1 Tastatur und Maus

Mit der Tastatur und Maus können Sie in den Menüs navigieren. Zum Eingeben der Patientendaten ist eine Tastatur erforderlich.

8.1.2 Kamerakopftasten

Alle IMAGE1 FULL HD Kameraköpfe verfügen über drei Tasten zum Aufrufen von programmierten Funktionen und zur Menüsteuerung:

(5) Nach oben scrollen: In den Menüs, Optionen nach oben scrollen.

⑦ Menü/Auswahl: Anzeige des Live-Menüs. Sobald dieses Menü angezeigt wird, aktiviert diese Taste die markierte Option (wie bei Betätigung der EINGABE-Taste (ENTER) auf der Computertastatur).

(6) Nach unten scrollen: In den Menüs, Optionen nach unten scrollen.

8.2 Dashboard

Das Dashboard zeigt die verbundenen Geräte, Datenträger und LINK-Module, die an die IMAGE1 S CONNECT™ angeschlossen sind (siehe Abb. L). Nicht verbundene Geräte, Datenträger und LINK-Module werden ausgegraut dargestellt.

- HINWEIS: Das Dashboard wird angezeigt, wenn kein Kamerakopf/Videoendoskop angeschlossen ist.
- HINWEIS: Abhängig von der Konfiguration Ihres Systems, können einzelne Icons deaktiviert bzw. nicht vorhanden sein. Die Konfiguration kann im Setup-Menü verändert werden.
- HINWEIS: Die Icons geben die aktuellen Einstellungen wieder.

8 Operating instructions

8.1 Basic information on operation

The use of IMAGE1 $S^{\mbox{\scriptsize IM}}$ is divided into three menu stages:

- Dashboard (see 8.2)
- Live menu (see 8.3)
- Setup menu (see 8.4)

8.1.1 Keyboard and mouse

The keyboard and mouse can be used to navigate the menus. A keyboard is required to enter patient data.

8.1.2 Camera head buttons

All IMAGE1 FULL HD camera heads feature three buttons for retrieving programmed functions and for menu control:

(5) scroll up: Scrolls up the menus, options.

⑦ menu/select: Displays the live menu. Once this menu is displayed, this button activates the highlighted option (identical to ENTER on a computer keyboard).

(6) scroll down: Scrolls down the menus, options.

8.2 Dashboard

The Dashboard displays the devices, data storage devices and LINK modules connected to IMAGE1 S CONNECT™ (see fig. L). Unconnected devices are shown in gray.

- NOTE: The Dashboard is shown when no camera head/video endoscope is connected.
- NOTE: Depending on the configuration of your system, individual icons may be deactivated or unavailable. The configuration can be modified in the Setup Menu.
- (i) **NOTE:** The icons display the current settings.

Instrucciones operativas

8.1 Principios operativos básicos

El manejo de la IMAGE1 S™ está dividido en tres niveles de menú:

- Panel de control (véase 8.2)
- Menú Live (véase 8.3)

8

Menú Setup (véase 8.4)

8.1.1 Teclado y ratón

Con el teclado y el ratón puede navegar por los menús. Para introducir los datos del paciente es necesario contar con un teclado.

8.1.2 Botones del cabezal de la cámara

Todos los cabezales de cámara IMAGE1 FULL HD disponen de tres botones para llamar funciones programadas y para dirigir el menú:

(5) Rodar hacia arriba: para desplazarse hacia arriba por las opciones de un menú.

⑦ Menú/Selección: visualización del menú Live. Una vez que aparezca este menú, este botón activa la opción resaltada (como pulsar INTRO en el teclado del ordenador).

(6) Rodar hacia abajo: para desplazarse hacia abajo por las opciones de un menú.

8.2 Panel de control

El panel de control muestra los aparatos, los soportes de datos y los módulos LINK conectados a la IMAGE1 S CONNECT™ (véase fig. L). Los aparatos, soportes de datos y módulos LINK no conectados aparecen en color gris.



 NOTA: Algunos iconos pueden estar desactivados o no disponibles en función de la configuración de su sistema. Dicha configuración puede modificarse en el menú Setup.



NOTA: Los iconos indican los ajustes actuales.





	8.2.1 Funktionsbeschreibung der verwendeten Symbole	8.2.1 Description of functions of the symbols used	8.2.1 Descripción de la función de los símbolos empleados
D3-LINK	D3-LINK: wird dargestellt, wenn das D3-LINK-Modul korrekt verbunden ist.	D3-LINK: is displayed once the D3-LINK module is correctly connected.	D3-LINK: se muestra cuando el módulo D3-LINK está conectado correctamente.
H3-LINK	H3-LINK: wird dargestellt, wenn das H3-LINK-Modul korrekt verbunden ist.	H3-LINK: is displayed once the H3-LINK module is correctly connected.	H3-LINK: se muestra cuando el módulo H3-LINK está conectado correctamente.
X-LINK	X-LINK: wird dargestellt, wenn das X-LINK-Modul korrekt verbunden ist.	X-LINK: is displayed once the X-LINK module is correctly connected.	X-LINK: se muestra cuando el módulo X-LINK está conectado correctamente.
4U-LINK	4U-LINK: wird dargestellt, wenn das 4U-LINK-Modul korrekt verbunden ist.	4U-LINK: is displayed once the 4U-LINK module is correctly connected.	4U-LINK: se muestra cuando el módulo 4U-LINK está conectado correctamente.



	Anzeige	Display	Indicación
	Primäre Quelle: Hier können Sie zwischen den angeschlossenen LINK-Modulen auswählen.	Primary Source: You can choose between the connected LINK modules here.	Fuente primaria: Aquí puede usted seleccionar entre los módulos LINK conectados.
Display	Anzeigemodus: Sie können zwischen dem 2D- und dem 3D-Modus wählen, wenn ein D3-LINK angeschlossen ist.	Display Mode: You can select between 2D and 3D Mode if a D3-LINK is connected.	Modo de visualización: Usted puede seleccionar entre el modo 2D y el modo 3D, si está conectado un D3-LINK.
	PIP Anordnung: Hier können sie die Darstellung der Picture-in- Picture-Funktion (PIP) auswählen.	PIP Layout: You can select the PIP (Picture-in-Picture- function) display here.	Presentación PIP: Aquí puede usted seleccionar la presentación de la función Picture-in-Picture (imagen en imagen).
	 Sekundäre Quelle (PIP): Hier können Sie zwischen den angeschlossenen LINK-Modulen und Visualisierungsmodus auswählen. <i>HINWEIS:</i> Die Darstellungsgröße der sekundären Quelle (PIP) können Sie in der PIP Anordnung einstellen. HINWEIS: Ist S-Technologie als Sekundärquelle ausgewählt und ein Visualisierungsmodus (CLARA, CHROMA oder SPECTRA) ausgewählt, wird das Standard-Weißlichtbild und der jeweilige Visualisierungsmodus als PIP nebeneinander dargestellt. HINWEIS: Die Sekundärquelle ist deaktiviert, wenn D3-LINK als primäre Quelle ausgewählt und ein 3D-HD angeschlossen ist. 	 Secondary Source (PIP): You can choose between the connected LINK modules and Visualization Mode here. NOTE: The display size of the secondary source (PIP) can be set in the PIP layout. NOTE: If S technology is selected as a secondary source and a Visualization Mode (CLARA, CHROMA or SPECTRA) is selected, the standard white light image and the respective Visualization Mode will be displayed side by side as PIP. NOTE: The secondary source is deactivated if D3-LINK is selected as the primary source and a 3D-HD is connected. 	 Fuente secundaria (PIP): Aquí puede usted seleccionar entre los módulos LINK conectados y el modos de visualización. NOTA: El tamaño de representación de la fuente secundaria (PIP) puede usted configurarlo en la presentación PIP. NOTA: Si elige tecnologías S como fuente secundaria y selecciona un modo de visualización (CLARA, CHROMA o SPECTRA), se reproducen simultáneamente la imagen estándar en blanco y negro junto con el modo de visualización correspondiente como una imagen PIP. NOTA: La fuente secundaria está desactivada si se ha seleccionado D3-LINK como fuente primaria y está conectado un 3D-HD.
	Zeiger/Rastergitter: Ein Zeiger und/oder ein Rastergitter wird in das Kamerabild eingeblendet. Mit dem Zeiger kann der Anwender dem Publikum einen bestimmten Punkt im Operationsfeld zeigen. Mit dem Rastergitter kann er das am Monitor gezeigte Bild in Felder aufteilen, so dass er das Publikum zum Beispiel auf pathologische Veränderungen in einem bestimmten Feld hinweisen kann.	Pointer/Grid: A pointer and/or grid is shown on the camera image. With the pointer, the user can show observers a particular point in the operating field. The image shown on the monitor can be divided into fields using the grid, so that the observers can be shown changes in pathology in a particular field, for example.	Puntero/retícula: Aparece un puntero y/o una retícula en la imagen de la cámara. Con el puntero, el usuario puede indicar al público un punto específico en el campo operatorio. Con la retícula, puede dividir en campos la imagen mostrada en el monitor para poder así indicar al público, por ejemplo, las alteraciones patológicas en un determinado campo.
OFF 10 Insufflator	Hier werden die Einstellungen des Insufflators angezeigt. Es können im Menü die Einstellungen Gas, Fluss und Druck angepasst werden.	The insufflator settings are displayed here. The gas, flow and pressure settings can be adjusted in the menu.	Aquí se muestran los ajustes del insuflador. El menú permite adaptar los ajustes de gas, flujo y presión.
Printer	Hier werden die Einstellungen des Druckers angezeigt. Es können im Menü die Bilder pro Seite und die Anzahl der Kopien verändert werden.	The printer settings are displayed here. The number of images per page and the number of copies can be modified in the menu.	Aquí se muestran los ajustes de la impresora. En el menú se pueden cambiar el número de imágenes por página y el número de copias.



Operating instructions

	Hier können die Einstellungen der Lichtquelle angezeigt und verändert werden. Die Lichtquelle kann ein- bzw. ausgeschaltet werden, der Modus als auch die Lichtintensität eingestellt werden.	The light source settings can be displayed and changed here. The light source can be switched on and off, and the mode and light intensity can be set.	Aquí pueden visualizarse y modificarse los ajustes de la fuente de luz. Es posible conectar o desconectar la fuente de luz, así como ajustar el modo y la intensidad lumínica.
Light	Image: Image	NOTE: Control of the light source is deactivated if one or more light sources and/or camera heads/video endoscopes are simultaneously connected to the IMAGE1 S™.	NOTA: El control de la fuente de luz se desactiva en cuanto más de una fuente de luz o más de un cabezal de cámara/videoendoscopio se conectan simultáneamente al IMAGE1 S™.
61%	Hier wird die belegte Speicherkapazität des verbundenen USB-Speichermediums dargestellt.	The amount of used storage space on the connected USB storage device can be displayed here.	Aquí puede visualizarse el espacio de almacenamiento ocupado del dispositivo de almacenamiento USB conectado.
Storage	HINWEIS: Es darf maximal ein USB- Speichermedium angeschlossen sein.	NOTE: A maximum of one USB storage device can be connected.	NOTA: Se puede conectar un dispositivo de almacenamiento USB como máximo.
****	Bis zu 50 Patientendatensätze können erstellt, ausgewählt, geändert bzw. gelöscht werden.	Up to 50 patient information records can be created, selected, modified or deleted.	Se pueden crear, seleccionar, modificar o eliminar hasta 50 registros de pacientes.
Patient			
None	Hier kann die gewünschte Voreinstellung, welche zuvor im Setup-Menü definiert wurde, ausgewählt werden.	The desired preset, which was defined in the Setup Menu, can be selected here.	Aquí puede usted seleccionar el preajuste deseado, definido previamente en el menú Setup.
Presets			



Setup	Das Setup-Menü können Sie durch Drücken der Tasten Shift-Enter auf dem Dashboard oder während der Darstellung eines Live-Bilds aufrufen.	The setup menu can be accessed by pressing Shift-Enter on the dashboard or while a live image is being displayed.	Puede llamar el menú de configuración presionando las teclas Mayúsc./Intro en el panel de control o durante la visualización de una imagen en vivo.
(?) Info	Hier erhalten Sie Kontaktinformationen.	Here you will find the contact information.	Aquí obtiene usted las informaciones de contacto.

Operating instructions

Instrucciones operativas





8.3 Live-Menü

Das Live-Menü erlaubt die Auswahl verschiedener Kamerafunktionen bzw. Veränderungen der Einstellungen angeschlossener Geräte (siehe Abb. M). Nicht verbundene Geräte werden ausgegraut dargestellt.

In das Live-Menü gelangen Sie durch Drücken der Enter-Taste auf der Tastatur bzw. durch Drücken der Menü-Taste ⑦ am Kamerakopf/ Videoendoskop oder der linken Seitentaste am IMAGE1 PILOT (TC014).

- HINWEIS: Die Icons im Live-Menü (\mathbf{i}) werden angezeigt, sobald ein Kamerakopf angeschlossen ist.
- HINWEIS: Abhängig von der Konfiguration (\mathbf{i}) Ihres Systems, können einzelne Icons deaktiviert bzw. nicht vorhanden sein. Die Konfiguration kann im Setup-Menü verändert werden.
- HINWEIS: Die Icons geben die aktuellen Einstellungen wieder.

8.3 Live Menu

The live menu allows you to choose between different camera functions and change the settings of connected devices (see fig. M). Unconnected devices are shown in gray.

You can access the live menu by pressing the enter button on the keyboard or by pressing the menu button (17) on the camera head/video endoscope or IMAGE1 PILOT (TC014) left side button.

- **NOTE:** The icons in the live menu are (\mathbf{i}) displayed as soon as a camera head is connected.
- **NOTE:** Depending on the configuration (\mathbf{i}) of your system, individual icons may be deactivated or unavailable. The configuration can be modified in the Setup Menu.
- NOTE: The icons display the current (\mathbf{i}) settinas.

8.3 Menú Live

El menú Live permite seleccionar diferentes funciones de la cámara y modificar los ajustes de los aparatos conectados (véase fig. M). Los aparatos no conectados aparecen en color gris.

Para acceder al menú Live, puede pulsar la tecla "Intro" en el teclado, el botón Menú (7) en el cabezal de la cámara/videoendoscopio o la tecla lateral izquierda en el IMAGE1 PILOT (TC014).

NOTA: Los iconos en el menú Live aparecen $(\mathbf{\hat{l}})$ indicados en cuanto se ha conectado un

Setup.

cabezal de la cámara. **NOTA:** Algunos iconos pueden estar desactivados o no disponibles en función de la configuración de su sistema. Dicha configuración puede modificarse en el menú

NOTA: Los iconos indican los aiustes $(\mathbf{\hat{I}})$ actuales.





	8.3.1 Funktionsbeschreibung der verwendeten Symbole	8.3.1 Description of functions of the symbols used	8.3.1 Descripción de la función de los símbolos empleados	
Brightness	Helligkeit: Hier kann die Helligkeit des LINK-Moduls eingestellt werden.	Brightness: The brightness of the LINK module can be set here.	Brillo: Aquí puede usted configurar el brillo del módulo LINK.	
Print Now	Jetzt drucken: Druckt alle Bilder in der Warteschlange sofort aus.	Print now: Immediately prints all images in the print queue.	Imprimir ahora: se imprimen inmediatamente todas las imágenes en cola.	
ہ پر Presets	Hier kann die gewünschte Voreinstellung, welche zuvor im Setup-Menü definiert wurde, ausgewählt werden.	The desired preset, which was defined in the Setup Menu, can be selected here.	Aquí puede usted seleccionar el preajuste deseado, definido previamente en el menú Setup.	
Video	Hier kann eine Videoaufnahme gestartet bzw. gestoppt werden.	Video recordings can be started and/or stopped.	Aquí puede usted iniciar o detener una grabación de vídeo.	
Capture	 Hier kann ein Standbild aufgenommen werden. <i>HinwEIS:</i> Zum Speichern der Bilder wird ein USB-Speichermedium benötigt. Ist ein Drucker angeschlossen und »Ausdruck während der Erfassung« aktiviert, werden die Bilder zusätzlich ausgedruckt. Ist lediglich ein Drucker angeschlossen, werden die Bilder gedruckt, jedoch nicht gespeichert. <i>HINWEIS:</i> Zusätzlich oder anstelle eines USB-Speichermediums kann die AIDA™- Dokumentationseinheit zur Aufnahme von Standbildern genutzt werden. Diese werden nach Ausführen der Aufnahme auf der AIDA™ gespeichert. 	 Still images can be captured here. NOTE: To save images, a USB storage medium is required. If a printer is connected and the 'print during capture' command is activated, the images are also printed out. If only a printer is connected, images are printed but not saved. NOTE: In addition to or in place of a USB storage medium, the AIDA™ documentation unit can be used to capture still images. These are saved on the AIDA™ following the image capture. 	 Aquí puede usted capturar una imagen fija. NOTA: Para guardar las imágenes se requiere un dispositivo de almacenamiento USB. Si está conectada una impresora y la opción "Impresión durante captura" está activada, las imágenes se imprimen adicionalmente. Si únicamente está conectada una impresora, las imágenes se imprimen, pero no se guardan. NOTA: Además de un dispositivo de almacenamiento USB, o en lugar de este, puede utilizarse la unidad de documentación AIDA™ para la captura de imágenes fijas. Estas se guardan en la unidad AIDA™ después de ejecutarse la captura. 	



12	a
	S
En	hance

	S-Technologien	S technologies	Tecnologías S
	CLARA Ein speziell optimierter Algorithmus reduziert bei diesem Modus störende Schatten und sorgt für eine gleichmäßigere Helligkeitswahrnehmung des endoskopischen Bildes.	CLARA With this mode, a specially optimized algorithm reduces disruptive shadows and ensures more even brightness perception of the endoscopic image.	CLARA Un algoritmo especialmente optimizado reduce en este modo las sombras molestas y asegura una percepción más uniforme del brillo de la imagen endoscópica.
-	CHROMA Dieser Modus verbessert die Wahrnehmung feiner Strukturen durch Kontrastverstärkungen speziell im roten Bereich. Die ursprünglichen Farben bleiben erhalten, die Farbintensität wird verändert.	CHROMA This mode improves the perception of fine structures via contrast enhancements, particularly in the red area. The original colors are retained, the color intensity is changed.	CHROMA Este modo mejora la percepción de las estructuras finas mediante la intensificación del contraste, especialmente en la zona roja. Los colores originales se conservan y se modifica la intensidad del color.
	SPECTRA A/B* Diese Modi basieren auf Farbinvertierungen. Dadurch entsteht ein Falschfarbenbild mit verstärktem Kontrast.	SPECTRA A/B* These modes are based on color inversion. The result is a false color image with enhanced contrast.	SPECTRA A/B* Estos modos se basan en una inversión del color. El resultado es una imagen en color falso con mayor contraste.
	Fiber Filter Der digitale Fiberskop-Filter (Anti-Moiré/Anti- Grid-Filter) ist in zwei Stufen schaltbar (A, B). Diese Filter können bisher auftretende, störende Artefakte wie z. B. den Moiré-Effekt oder die Darstellung des Fiberskop-Rasters reduzieren. Sind die wabenartigen Rasterstrukturen im Bild relativ klein, so empfiehlt sich die Verwendung von Filter A. Filter B ist vor allem bei größeren Wabenstrukturen, z. B. durch die Verwendung eines optischen Zooms zu empfehlen.	Fiber Filters The digital fiberscope filter (anti-moiré/anti-grid filter) can be set to two levels (A, B). With this new electronic filter, interfering artifacts, such as the moiré effect and display of the fiberscope grid, are reduced. If the honeycombed grid structures are relatively small in the image, Filter A is recommended. Filter B is particularly recommended in the case of larger honeycomb structures, for example, through the use of an optical zoom.	Fiber Filter El filtro digital para fibroscopios (filtro antimuaré/ antiretícula) puede conectarse en dos niveles (A, B). Estos filtros permiten reducir los molestos artefactos que hasta ahora se producían, tales como el efecto muaré o la presentación de la retícula del fibroscopio. Si las estructuras en forma de panal de la retícula presentes en la imagen son relativamente pequeñas, se recomienda utilizar el filtro A. El filtro B se recomienda sobre todo en caso de estructuras en forma de panal más grandes,

- HINWEIS: Die S-Technologien sind lediglich mit kompatiblen Kameraköpfen und Videoendoskopen verfügbar (siehe Kapitel 12).
- * SPECTRA A/B ist nicht verfügbar in USA.
- NOTE: The S technologies are only available with compatible camera heads and video endoscopes (see chapter 12).
- * SPECTRA A/B is not available in the USA.
- NOTA: Las tecnologías S solamente está disponible con cabezales de cámara y videoendoscopios compatibles (véase capítulo 12).
- * SPECTRA A/B no está disponible en EE.UU.



Operating instructions

	OPAL1™*	OPAL1™*	OPAL1™*
OPAL1 [™]	Hier können die Einstellungen für den Fluorescence Imaging (FI-)Modus gewählt werden.	The settings for the fluorescence imaging (FI) mode can be selected here.	Puede seleccionar los ajustes de las imágenes por fluorescencia (Fl) aquí.
	Image: HINWEIS: Um OPAL1™ aktivieren zu können, müssen Lichtquellen und Kamerakopf für die gleichen FI-Modus- Finstell verstenden gleichen FI-Modus-	NOTE: In order to activate OPAL1™, the light sources and camera head intended for the same FI mode must be connected.	NOTA: Con el fin de activar OPAL1™, debe conectar fuentes de luz y cabezales de cá- mara adecuados para el mismo modo de FI.
	Einstellungen geeignet sein. * OPAL1™ ist nicht verfügbar in USA	* OPAL1™ is not available in the USA	* OPAL1™ no se encuentra disponible en los EE. UU.
	FI-Anwendung: Keine oder PDD (Untermenü ist abhängig vom angeschlossenen Equipment)	FI Application: None or PDD (submenu depends on connected equipment)	Aplicación FI: Ninguna o PDD (el submenú depende del equipo conectado)
	FI-Schalter: Farblicht oder Weißlicht	FI Switch: Color or White Light	Botón FI: Luz de color o blanca
	FI-Intensität: in 3 Stufen einstellbar (nur bei Einstellung PDD). Die höchste Stufe ver- bessert die Lichtzufuhr, führt jedoch gleichzeitig zu einer stärkeren Verzögerung des Livebildes.	FI Intensity: adjustable in 3 steps (only available for setting PDD). Maximizing the setting will increase the ability to gather light, but also increase the live image delay.	Intensidad FI: ajustable en 3 pasos (solo disponible en ajuste PDD). Un aumento del ajuste incrementará la capacidad para captar la luz, pero también retardará la imagen en directo.
Exit	Hier können Sie das Live-Menü verlassen. Alternativ können Sie das Menü auch mithilfe der »ESC«-Taste auf der Tastatur oder der rechten Seitentaste am IMAGE1 PILOT (TC 014) schließen.	You can exit the live menu here. Alternatively, you can exit the menu by clicking the 'ESC' button on the keyboard or IMAGE1 PILOT (TC 014) right side button.	Aquí puede salir del menú Live. Como alternativa, también puede cerrar el Menú pulsando la tecla "ESC" en el teclado o la tecla lateral derecha en el IMAGE1 PILOT (TC 014).
White Balance	Hier wird der Weißabgleich ausgelöst.	Here you can activate White Balance.	Aquí puede usted activar el balance de blancos.
	Hier können die Einstellungen der Lichtquelle angezeigt und verändert werden. Die Lichtquelle kann ein- bzw. ausgeschaltet werden, der Modus als auch die Lichtintensität eingestellt werden.	The light source settings can be displayed and changed here. The light source can be switched on and off, and the mode and light intensity can be set.	Aquí pueden visualizarse y modificarse los ajustes de la fuente de luz. Es posible conectar o desconectar la fuente de luz, así como ajustar el modo y la intensidad lumínica.
Light	HINWEIS: Das Steuern der Lichtquelle wird deaktiviert, sobald mehr als eine Lichtquelle bzw. mehr als ein Kamerakopf/ Videoendoskop gleichzeitig mit der IMAGE1 S™ verbunden ist.	NOTE: Control of the light source is deactivated if one or more light sources and/or camera heads/video endoscopes are simultaneously connected to the IMAGE1 S™.	NOTA: El control de la fuente de luz se desactiva en cuanto más de una fuente de luz o más de un cabezal de cámara/videoendoscopio se conectan simultáneamente al IMAGE1 S™.
OFF 10 Insufflator	Hier werden die Einstellungen des Insufflators angezeigt. Es können im Menü die Einstellungen Gas, Fluss und Druck verändert werden.	The insufflator settings are displayed here. The gas, flow and pressure settings can be adjusted in the menu.	Aquí se muestran los ajustes del insuflador. El menú permite cambiar la configuración de gas, flujo y presión.


Operating instructions

Instrucciones operativas

	Anzeige	Display	Indicación
	PIP Tausch: Hier können die Eingangsquellen zwischen Primär- und Sekundärquelle getauscht werden.	Swap PIP: The input sources can be swapped between the primary and secondary source here.	Intercambio PIP: Aquí las fuentes de entrada pueden conmutarse entre fuente primaria y secundaria.
Display	Primäre Quelle: Hier können Sie zwischen den angeschlossenen LINK-Modulen auswählen.	Primary Source: You can choose between the connected LINK modules here.	Fuente primaria: Aquí puede usted seleccionar entre los módulos LINK conectados.
	Anzeigemodus: Sie können zwischen 2D- und 3D-Modus auswählen, wenn ein D3-LINK angeschlossen ist.	Display mode: You can choose between 2D and 3D mode if a D3-LINK is connected.	Modo de visualización: Usted puede seleccionar entre los modos 2D y 3D, si está conectado un D3-LINK.
	Sekundäre Quelle (PIP): Hier können Sie zwischen den angeschlossenen LINK-Modulen und Visualisierungsmodus auswählen.	Secondary Source (PIP): You can choose between the connected LINK modules and Visualization Mode here.	Fuente secundaria (PIP): Aquí puede usted seleccionar entre los módulos LINK conectados y el modus S.
	HINWEIS: Die Darstellungsgröße der sekundären Quelle (PIP) können Sie in der PIP Anordnung einstellen.	NOTE: The display size of the secondary source (PIP) can be set in the PIP layout.	NOTA: El tamaño de representación de la fuente secundaria (PIP) puede usted configurarlo en la presentación PIP.
	PIP Anordnung: Hier können Sie die Darstellung der Picture-in- Picture-Funktion (PIP) auswählen.	PIP Layout: You can select the PIP (Picture-in-Picture function) display here.	Presentación PIP: Aquí puede usted seleccionar la presentación de la función Picture-in-Picture (imagen en imagen).
	HINWEIS: Wenn Visualisierungsmodus als sekundäre Quelle ausgewählt ist und einer der Visualisierungsmodi (CLARA, CHROMA, SPECTRA) aktiviert ist, wird das Originalbild und das S-Bild nebeneinander im geteilten Bildschirm angezeigt.	 NOTE: If Visualization Modes is selected as the secondary source and one of the Visualization Modes (CLARA, CHROMA, SPECTRA) is activated, the original image and the S image are displayed next to each other on the split screen. NOTE: Selection for the secondary 	NOTA: Si se ha seleccionado el modo de visualización como fuente secundaria y está activado uno de los modos de visualización (CLARA, CHROMA, SPECTRA), la imagen original y la imagen S aparecen representadas una junto a la otra en la pantalla dividida.
	HINWEIS: Die Auswahl für die sekundäre Quelle ist deaktiviert, wenn der D3-LINK Primärquelle ist und der 3D-Modus ausgewählt ist.	Source is deactivated if the D3-LINK is the primary source and 3D mode has been selected.	NOTA: La selección de la fuente secundaria está desactivada si la fuente primaria es el D3-LINK y está seleccionado el modo 3D.
	Zeiger/Rastergitter: Ein Zeiger oder Rastergitter wird in das Kamerabild eingeblendet. Mit dem Zeiger kann der Anwender dem Publikum einen bestimmten Punkt im Operationsfeld zeigen. Mit dem Rastergitter kann er das am Monitor gezeigte Bild in Felder aufteilen, so dass er das Publikum zum Beispiel auf pathologische Veränderungen in einem bestimmten Feld hinweisen kann.	Pointer/Grid: A pointer or grid is shown on the camera image. With the pointer, the user can show observers a particular point in the operating field. The image shown on the monitor can be divided into fields using the grid, so that the observers can be shown changes in pathology in a particular field, for example.	Puntero/retícula: Aparece un puntero o una retícula en la imagen de la cámara. Con el puntero, el usuario puede indicar al público un punto específico en el campo operatorio. Con la retícula, puede dividir en campos la imagen mostrada en el monitor para poder así indicar al público, por ejemplo, las alteraciones patológicas en un determinado campo.
	2D-/3D-Modus: Es besteht eine Auswahl- möglichkeit zwischen 2D- und 3D-Modus, wenn ein D3-LINK an das System angeschlossen ist.	2D/3D mode: The option to choose between 2D and 3D mode is displayed if a D3-LINK is connected to the system.	Modos 2D/3D: Existe la posibilidad de seleccionar entre los modos 2D y 3D si está conectado un D3-LINK al sistema.



Zoom	Zoom: Hier können Sie die Darstellung digital vergrößern.	Zoom: This enables digital magnification of the display.	Zoom: Permite aumentar digitalmente el tamaño de la imagen.
Image Flip	Hier kann das dargestellte Bild vertikal bzw. horizontal gespiegelt sowie um 180° gedreht werden.	The displayed image can be flipped vertically or horizontally and rotated 180° here.	Aquí la imagen presentada puede reflejarse en el plano vertical u horizontal, así como rotar 180º.
Head Button	Hier können Sie die Kamerakopf-/ Videoendoskop-Tasten mit Funktionen belegen.	You can assign functions to the camera head/ video endoscope buttons here.	Aquí pueden asignarse funciones a los botones del cabezal de la cámara/videoendoscopio.



8.4 Setup-Menü

Im Setup-Menü können Sie die allgemeinen Einstellungen der IMAGE1 S CONNECT™ als auch die Link-spezifischen Einstellungen verändern und optional als Voreinstellung abspeichern.

In das Setup-Menü gelangen Sie durch Drücken der Setup-Taste auf dem Dashboard und durch Drücken der mittleren Kamerakopftaste für 7 Sekunden im Live-Menü. Alternativ gelangen Sie auch durch Betätigen der Shift-Enter-Taste auf der Tastatur in das Setup-Menü.

8.4.1 Allgemeine Einstellungen (IMAGE1 S CONNECT™)

8.4 Setup Menu

In the Setup menu, you can change the general settings of the IMAGE1 S CONNECT™ as well as the link-specific settings, and optionally save them as a preset.

You can access the Setup Menu by pressing the setup button on the dashboard as well as by pressing the middle camera head button for 7 seconds in the live menu. Or press Shift-Enter on the keyboard in the setup menu.

8.4.1 General Settings (IMAGE1 S CONNECT[™])

8.4 Menú Setup

En el menú Setup puede modificar tanto los ajustes generales de la IMAGE1 S CONNECT™ como los ajustes específicos de Link, y opcionalmente guardarlos como preajustes.

Acceda al menú Setup pulsando la tecla Ajustes en el panel de control o pulsando el botón central del cabezal de la cámara durante 7 segundos estando en el menú Live. Como alternativa, también puede acceder al menú Setup pulsando MAYUSC+INTRO en el teclado.

8.4.1 Ajustes generales (IMAGE1 S CONNECT™)

Parameter Regions	Hier können zusätzliche Informationen von verbundenen SCB-Geräten (Lichtquelle, Insufflator, Datum und Zeit etc.) in den jeweiligen Bildschirm-Abschnitten angezeigt werden.	Additional information from connected SCB devices (light source, insufflator, date and time, etc.) can be displayed on the respective screen sections here.	Aquí puede visualizarse información adicional de aparatos SCB conectados (fuente de luz, insuflador, fecha y hora, etc.) en las secciones correspondientes de la pantalla.
Patient Data Privacy	Patientendaten Privatsphäre (Patient Data Privacy) Die Einstellungen zur Patientendaten Privatsphäre können hier konfiguriert werden. Bitte beachten Sie Kapitel 8.5 für weitere Einzelheiten.	Patient Data Privacy Patient Data Privacy settings can be configured here. Please see chapter 8.5 for details.	Privacidad de los datos de paciente Aquí puede configurar los ajustes de privacidad de los datos de paciente. Para más detalles, véase el capítulo 8.5.
Dashboard	Hier kann eingestellt werden, welche Icons im Dashboard angezeigt werden sollen.	You can set which icons to display on the dashboard here.	Aquí puede usted configurar los iconos que se muestran en el panel de control.
Live Menu	Hier kann eingestellt werden, welche Icons im Live-Menü angezeigt werden sollen.	You can set the icons to be displayed in the live menu here.	Aquí puede usted configurar los iconos que se muestran en el menú Live.



Instrucciones operativas

	Einfrieren/Erfassen	Freeze/Capture	Congelar/Capturar
Capture	Bilderfassungsvorschau-Modus: Hier kann eingestellt werden, wie das eingefrorene Bild bzw. das Live-Bild beim Einfrieren-/Erfassen- Modus dargestellt wird.	Image Capture Preview Mode: You can select how to display the still or live image when using the freeze/capture mode here.	Modo de vista previa de captura de imagen: Aquí puede usted configurar cómo debe representarse la imagen congelada o la imagen en vivo en el modo Congelar/Capturar.
	HINWEIS: Bei Einsatz externer Bilderfassungssysteme, wie beispielsweise AIDA™, muss die »Vollbildansicht« ausgewählt werden, um den gleichen Bildausschnitt zu erfassen.	NOTE: When using external image capture systems such as AIDA™, you must select the 'full screen view' option to capture the same image section.	NOTA: En caso de utilizar sistemas exter- nos de captura de imágenes tales como, p. ej., AIDA™, debe seleccionarse la "Vista de imagen completa" a fin de poder capturar la misma sección de imagen.
	Einfrieren/Erfassen Vorschauzeit: Hier können Sie einstellen, wie lange das Bild eingefroren bleiben soll.	Freeze/Capture preview time: Here you can set how long the image is to remain frozen.	Tiempo de vista previo para Congelar/Capturar: Aquí puede usted configurar cuánto tiempo debe permanecer congelada la imagen.
	Ausdruck während Erfassung: Hier kann eingestellt werden, ob ein Ausdruck während der Erfassung erstellt werden soll.	Print During Capture: You can set whether to print during capture here.	Impresión durante captura: Aquí puede usted configurar si ha de generarse una impresión durante la captura.
	Anzahl Kopien: Hier kann die Anzahl der Ausdrucke eingestellt werden.	Number of Copies: The number of copies can be set here.	Número de copias: Aquí puede usted configurar el número de impresiones.
	Bilder pro Seite: Hier kann eingestellt werden, wieviele Bilder pro Seite ausgedruckt werden sollen.	Images per page: You can set the number of images per page to be printed here.	Imágenes por página: Aquí puede usted configurar el número de imágenes por página que han de imprimirse.
	Videosymbol: Hier kann eingestellt werden, ob das Videosymbol bei Videoaufzeichnung permanent oder temporär eingeblendet werden soll.	Video Icon: Here you can set a permanent or temporary display of a video icon during video recording here.	lcono de vídeo: Aquí puede usted configurar si el icono de vídeo debe aparecer de manera permanente o temporal durante la grabación de vídeo.
Exit	Hier wird das Setup-Menü beendet. Alternativ kann das Menü auch durch die »ESC«-Taste geschlossen werden.	You can exit the setup menu here. Or you can exit the menu by clicking the 'ESC' button.	Aquí puede usted finalizar el menú Setup. Como alternativa, también puede cerrar el menú pulsando la tecla "ESC".
50Hz () 60Hz Frequency	Frequenz: Hier können Sie die Bildwiederholungsfrequenz zwischen 50 Hz und 60 Hz auswählen.	Frequency: You can select the image refresh rate between 50 Hz and 60 Hz here.	Frecuencia: Aquí puede usted seleccionar la velocidad de repetición de las imágenes entre 50 y 60 Hz.



Operating instructions

Instrucciones operativas

Insufflation	Hier können die Funktionen des Insufflators (Gas, Fluss und Druck) eingestellt werden, die im Live-Menü und Dashboard zur Auswahl zur Verfügung stehen.	The available insufflator functions (gas, flow and pressure) can be set on the dashboard and live menu here.	Aquí puede usted regular las funciones del insuflador (gas, flujo y presión) que se pueden seleccionar en el menú Live y el panel de control.
	Anzeige	Display	Indicación
	PIP Anordnung: Hier können sie die Darstellung der Picture-in-Picture-Funktion (PIP) auswählen.	PIP Layout: You can select the PIP (Picture-in- Picture function) display here.	Presentación PIP: Aquí puede usted seleccionar la presentación de la función Picture-in-Picture (imagen en imagen).
Display	Primäre Quelle: Hier können Sie zwischen den angeschlossenen LINK-Modulen auswählen.	Primary Source: You can choose between the connected LINK modules here.	Fuente primaria: Aquí puede usted seleccionar entre los módulos LINK conectados.
	Anzeigemodus: Sie können zwischen 2D- und 3D-Modus auswählen, wenn ein D3-LINK angeschlossen ist.	Display mode: You can choose between 2D and 3D mode if a D3-LINK is connected.	Modo de visualización: Usted puede seleccionar entre los modos 2D y 3D si está conectado un D3-LINK.
	Sekundäre Quelle (PIP): Hier können Sie zwischen den angeschlossenen LINK-Modulen und S-Technologien auswählen.	Secondary Source (PIP): You can choose between the connected LINK modules and S technologies here.	Fuente secundaria (PIP): Aquí puede usted seleccionar entre los módulos LINK conectados y el tecnologías S.
	HINWEIS: Die Darstellungsgröße der sekundären Quelle (PIP) können Sie in der PIP Anordnung einstellen.	NOTE: The display size of the secondary source (PIP) can be set in the PIP layout.	NOTA: El tamaño de representación de la fuente secundaria (PIP) puede usted configurarlo en la presentación PIP.
	HINWEIS: Wenn S-Technologien als sekundäre Quelle ausgewählt ist und einer der Visualisierungsmodi (CLARA, CHROMA, SPECTRA) aktiviert ist, wird das Originalbild und das S-Bild nebeneinander im geteilten Bildschirm angezeigt.	• NOTE: If S technologies is selected as the secondary source and one of the S modes (CLARA, CHROMA, SPECTRA) is activated, the original image and the S image are displayed next to each other on the split screen.	NOTA: Si se ha seleccionada las tecnologías S como fuente secundaria y está activado uno de los modos de visualización (CLARA, CHROMA, SPECTRA), la imagen original y la imagen S aparecen representadas una junto a la otra en la pantalla dividida.



	3D-Ausgabequelle: Zusätzlich zum 3D-Bild kann ein 2D-Bild auf einem separaten Monitor dargestellt bzw. auf einem verbundenem Dokumentationsgerät (AIDA™) aufgenommen werden.	3D output source: In addition to the 3D image, a 2D image can be displayed on a separate monitor or captured on a connected documentation device (AIDA [™]).	Fuente de salida 3D: Además de la imagen 3D, se puede representar una imagen 2D en un monitor por separado / capturar una imagen 2D en un aparato de documentación (AIDA™) conectado.
	Die folgenden Modi können ausgewählt werden:	The following modes can be selected:	Pueden seleccionarse los siguientes modos:
	• DVI1	• DVI1	• DVI1
	DVI1/DVI2	DVI1/DVI2	• DVI1/DVI2
	DVI1/3G-SDI	DVI1/3G-SDI	• DVI1/3G-SDI
	DVI1, DVI2/3G-SDI	• DVI1, DVI2/3G-SDI	DVI1, DVI2/3G-SDI
	Alle Ausgänge, die hier nicht ausgewählt wurden, übertragen ein 2D-Bild. Am DVI1 (siehe Beschriftung auf der IMAGE1 S CONNECT™) liegt immer das 3D-Signal an. Es muss daher sichergestellt werden, dass dieser Ausgang immer mit dem 3D-Arbeitsmonitor verbunden ist. Ein Verkabelungsbeispiel finden Sie unter 7.3.13.	All outputs which have not been selected here transmit a 2D image. The 3D signal is always present at the DVI1 (see label on the IMAGE1 S CONNECT™). Thus, it must be ensured that this output is always connected to the 3D working monitor. A cabling example can be found under 7.3.13.	Todas las salidas que no sean seleccionadas aquí transmiten una imagen 2D. En el DVI1 (véase rótulo en la IMAGE1 S CONNECT™) siempre se emite una señal 3D. Por ello, es necesario asegurarse de que esta salida esté conectada siempre con el monitor de trabajo 3D. En el apartado 7.3.13 se muestra un ejemplo de cableado.
	HINWEIS: Auf dem 2D-Bild wird keine Menüstruktur angezeigt. Diese dienen der zusätzlichen 2D-Visualisierung sowie der Dokumentation in 2D. Gesteuert wird die IMAGE1 S™ wie gewohnt am 3D-Arbeitsmonitor.	NOTE: The 2D image does not display any menu structure. These aid additional 2D visualization and the documentation in 2D. The IMAGE1 S™ is controlled on the 3D working monitor as usual.	NOTA: En la imagen 2D no aparece ninguna estructura de menú. Estas se utilizan con fines de visualización adicional de 2D y para la documentación en 2D. El IMAGE1 S™ se controla, como de costumbre, en el monitor de trabajo 3D.
	Anzeigesprache: Hier können Sie die Sprache der Benutzeroberfläche auswählen.	Display Language: You can select the language of the user interface here.	ldioma de la pantalla: Aquí puede usted seleccionar el idioma de la superficie de usuario.
	Tastatursprache: Hier können Sie die Tastatur- sprache der verbundenen Tastatur einstellen.	Keyboard Language: You can select the required keyboard country specific layout here.	Idioma del teclado: Aquí puede usted configurar el idioma del teclado conectado.
	Datum, Zeit: Hier können Sie das Datum, die Zeit und das Anzeigeformat einstellen.	Date, time: You can set the date and time as well as the display format here.	Fecha, hora: Aquí puede usted configurar la fecha, la hora y el formato de visualización.
Contact Information	Hier können Sie den Namen der Institution und die Kontaktinformationen (Telefonnummern, Namen, Adressen etc.) für den Kunden hinterlegen. Diese können über die Hilfefunktion auf dem Dashboard aufgerufen werden.	Here you can store the institution name and contact information (telephone numbers, names, addresses, etc.) for customers. This can be accessed via the Help function on the dashboard.	Aquí puede usted guardar el nombre de la institución y la información de contacto (número de teléfono, nombres, direcciones, etc.) para los clientes. A estos datos se puede acceder mediante la función "Ayuda" en el panel de control.



Operating instructions

Instrucciones operativas

	8.4.2 Voreinstellungen	8.4.2 Presets	8.4.2 Preajustes
Presets	Hier können die Voreinstellungen gespeichert, gelöscht bzw. auf Werksvergaben zurückgesetzt werden.	The presets can be saved, deleted or restored to factory settings here.	Aquí se pueden guardar y borrar los preajustes, así como restablecer los ajustes de fábrica.

8.4.3 LINK-spezifische Einstellungen

8.4.3 LINK-specific settings

8.4.3 Ajustes específicos de LINK

Head Button	Hier können Sie die Kamerakopf-/ Videoendoskop-Tasten mit Funktionen belegen.	You can assign functions to the camera head/ video endoscope buttons here.	Aquí pueden asignarse funciones a los botones del cabezal de la cámara/videoendoscopio.
Setup	Hier kann eingestellt werden, welche Visualisierungsmodi im S-Menü angezeigt werden sollen.	You can set the Visualization Modes to be displayed in the S menu here.	Aquí puede usted configurar los modos de visualización que aparecerán en el menú S.







8.5 Patientendaten Privatsphäre

In den Einstellungen zur Patientendaten Privatsphäre können Sie alle Einstellungen in Bezug auf Patienteninformationen bearbeiten. Patienteninformationen jeglicher Art sind nur verfügbar, wenn die entsprechenden Einstellungen vorgenommen wurden.

Die Bearbeitung des Menüs »Patientendaten Privatsphäre« (Patient Data Privacy) ist standardmäßig passwortgeschützt. Das Standardpasswort für die Einstellungen ist 90290245.

Das Untermenü zum Passwort Management wird über einen Klick auf die »Bearbeiten«-Schaltfläche (Manage) erreicht (siehe Abb. N).

Hier werden drei Optionen angeboten (siehe Abb. O):

• Aktuelles Passwort ändern

Ο

- Passwort auf das standardmäßig eingestellte Passwort zurücksetzen
- Passwortgeschützten Zugang zurücksetzen

Option 3 bietet die Möglichkeit, Zugang zu den Einstellungen des Menüs »Patientendaten Privatsphäre« zu erhalten, wenn das aktuelle Passwort nicht mehr vorliegt. Bitte beachten Sie, dass aus Sicherheitsgründen sämtliche Patientendaten von dem Gerät gelöscht werden und das Gerät auf die standardmäßigen Patientendaten Privatsphäre-Einstellungen zurückgesetzt wird.

Der Punkt »Erhöhte Privatsphäre-Einstellung Patientendaten« (Increased Patient Data Privacy) bietet Ihnen Voreinstellungen für Cybersicherheitsmaßnahmen. Ist diese Einstellung aktiviert (= active), werden alle Untereinstellungen für die Patientendaten Privatsphäre deaktiviert und in die Grundeinstellung gesetzt. Die betroffenen Untereinstellungen und deren Standardwerte sind:

- ▷ Anzeigedauer (Display Duration)
 - Sie können die Anzeigedauer der Patientendaten im Patientenabschnitt des Bildschirms festlegen.
 - Grundeinstellung: Niemals (Never)
- ▷ Fenster Patient anzeigen (Show Patient Tiles)
 - Sie können festlegen, ob das Fenster Patient auf dem Dashboard und dem Live-Menü dargestellt wird oder nicht.
 - Grundeinstellung: Nein

8.5 Patient Data Privacy

In the Patient Data Privacy settings, you can configure all settings related to patient information. Patient information of any kind is only available if the corresponding settings have been configured.

The configuration of the Patient Data Privacy Menu is password protected by default. The default password for the settings is: 90290245.

Pressing the Manage button opens the password management submenu (see fig. N).

Here you are offered three options (see fig. O):

- To change the current password
- To reset the password to the default password
- To reset the password protection access

Option 3 is provided to give access to the Patient Data Privacy menu settings if the current password is no longer at hand. Please note that for security reasons all patient data is removed from the device, and the device is reset to the default PDP settings.

The Increased Patient Data Privacy item provides you with preset cyber security settings. When this setting is enabled (= active), all Patient Data Privacy sub configurations are disabled and set to the default settings. The affected sub configurations and their default values are:

▷ Display Duration

- You can determine how long the the patient data is displayed in the Patient Region of the screen.
- Default: Never
- $\,\triangleright\,$ Show Patient Tiles
 - You can determine whether the Patient Tile will be shown on the Dashboard and Live Menu or not.
 - Default: No

8.5 Privacidad de los datos de paciente (Patient Data Privacy)

En los ajustes de privacidad de los datos de paciente, puede configurar todos los ajustes relacionados con la información del paciente. La información del paciente, independientemente del tipo, solo estará disponible en caso de que se hayan configurado los ajustes correspondientes.

La configuración del Menú de privacidad de los datos de paciente está protegida por defecto mediante una contraseña. La contraseña por defecto para los ajustes es: 90290245.

Al pulsar el botón de administrar (Manage), se abre el submenú de Administración de contraseñas (véase la fig. N).

Aquí se ofrecen tres alternativas (véase la fig. O):

- Cambiar la contraseña actual
- Restablecer la contraseña a la contraseña por defecto
- Restablecer el acceso de protección con contraseña

La opción 3 le permite obtener acceso a los ajustes del menú de Privacidad de los datos de paciente en caso de que ya no se disponga de la contraseña actual. Tenga en cuenta que, por motivos de seguridad, se eliminarán todos los datos del paciente del aparato y los valores se restablecerán a los ajustes PDP predeterminados.

El elemento Privacidad incrementada de los datos de paciente (Increased Patient Data Privacy) proporciona unos preajustes para medidas de seguridad cibernética. Cuando el ajuste está activado (= activo), se deshabilitan todas las subconfiguraciones de la Privacidad de los datos de paciente y se restablecen los ajustes por defecto. Las subconfiguraciones afectadas y sus valores por defecto son:

▷ Duración de la visualización (Display duration)

- Puede configurar la duración de la visualización (Display Duration) de los datos del paciente en la Zona del paciente que aparece en pantalla.
- Valor predeterminado: Nunca (Never)



Operating instructions

Instrucciones operativas

Password Protect P	Manage	
		Constantion of Constantion
Increased Patient D	Ketum For Service	Disable
Display Duration	Never	
Show Patient Tiles	settings.	No
Enable the printing	Confirm Cancel	No
Add Patient Names	Yes	
Patient Data Storag		90 days
View/Save Logged E	Open Log	
Return For Service		Reset
		1

- Erlaube Angabe von Patientendaten auf Ausdruck (Enable the printing of Patient Data on Prints)
 - Sie können festlegen, ob Ausdrucke mit Patienteninformationen versehen werden oder nicht.
 - Grundeinstellung: Nein
- Patientennamen zu aufgenommenen Daten hinzufügen
 - Sie können festlegen, ob gespeicherte Mediadateien mit Informationen zum Patienten versehen werden.
 - Grundeinstellung: Nein
- \triangleright Patientendaten speichern
 - Sie können einstellen, wie lange Daten auf dem Gerät gespeichert werden.
 - Grundeinstellung: 1 Tag
- ▷ Protokollierte Ereignisse einsehen/speichern
- Sie können das Auditprotokoll mit einem Klick auf die »Log öffnen«-Schaltfläche (Open Log) einsehen. Auditprotokolle können mit der »Speichern unter...«-Funktion exportiert werden.

Die Option »Zum Service einschicken« (Return for Service) (siehe Abb. P) wird nicht durch den Punkt »Erhöhte Privatsphäre-Einstellung Patientendaten« (Increased Patient Data Privacy) beeinflusst. Diese Option ist jederzeit verfügbar. Sie funktioniert genauso wie das Zurücksetzen des passwortgeschützten Zugangs. Nach Bestätigung werden sämtliche Patientendaten gelöscht und die Einstellungen zur Patientendaten Privatsphäre auf die Grundeinstellungen zurückgesetzt. Die Verwendung dieser Funktion wird empfohlen, wenn das Gerät für Wartungsarbeiten eingesendet werden soll.

- ▷ Enable the printing of Patient Data on Prints
 - You can determine whether prints will be labeled with patient information or not.
 - Default: No
- \triangleright Add Patient Names to Files Captured
 - You can determine whether media files stored will be labeled with the patient information.
 - Default: No
- ▷ Patient Data Storage
 - You can specify how long data is stored on the device.
 - Default: 1 day
- ▷ View/Save Logged Events
 - You can view the Audit log by activating the Open Log button. Audit Logs can be exported via the 'Save As...' function.

The Return for Service item (see fig. P) is not affected by the Increased Patient Data Privacy item – it is always available and functions the same as the reset password protection access. Upon confirmation, it will remove all Patient Data and reset the device settings to its default patient privacy settings. This function is recommended for use before returning the device for service. > Mostrar mosaicos de paciente (Show Patient Tiles)

- Puede configurar si desea que la Ventana del paciente (Patient Tile) aparezca o no en el Panel de control (Dashboard) y el Menú Live (Live Menu).
- Valor predeterminado: No
- Permitir imprimir los datos de paciente en las impresiones (Enable the printing of Patient Data on Prints)
 - Puede configurar si desea que las impresiones se etiqueten o no con la información del paciente.
 - Valor predeterminado: No
- Añadir el nombre del paciente a los archivos capturados (Add Patient Names to Files Captured)
 - Puede configurar si desea que los archivos multimedia almacenados se etiqueten con la información del paciente.
 - Valor predeterminado: No
- Almacenamiento de los datos de paciente (Patient Data Storage)
 - Puede especificar la duración, es decir, el tiempo que los archivos permanecen almacenados en el aparato.
 - Valor predeterminado: 1 día
- Ver/Guardar los eventos registrados (View/Save Logged Events)
 - Puede visualizar el Registro de auditoría (Audit log) al activar el botón Abrir registro (Open Log button). Los Registros de auditoría (Audit log) pueden exportarse mediante la función "Guardar como..." ('Save As...').

La opción Devolver para mantenimiento (Return for Service) no se ve afectada por el elemento Privacidad incrementada de los datos de paciente (Increased Patient Data Privacy) (véase la fig. P). Esta opción está siempre disponible y funciona del mismo modo que restablecer el acceso de protección con contraseña. Una vez confirmada la opción, se eliminarán todos los Datos del paciente (Patient Data) y se restablecerán los ajustes del aparato a los ajustes por defecto de la privacidad de los datos de paciente. Se recomienda utilizar esta opción antes de enviar el aparato con fines de mantenimiento.



Aufbereitung

9

9.1

Reprocessing

Preparación



Aufbereitung

Allgemeine Sicherheitshinweise

WARNUNG: Infektionsgefahr: Durch nicht sachgerecht aufbereitete Medizinprodukte besteht Infektionsgefahr für Patienten, Anwender und Dritte, sowie die Gefahr von Funktionsstörungen des Medizinproduktes. Beachten Sie die Anleitung »Reinigung, Desinfektion, Pflege und Sterilisation von KARL STORZ Instrumenten« und die produktbegleitenden Unterlagen.

VORSICHT: Bei der Herstellung und Anwendung von Lösungen sind die Angaben des Chemikalienherstellers über Konzentration. Einwirkzeit und Standzeiten genauestens zu befolgen. Zu langes Einlegen sowie falsche Konzentration kann zu Beschädigungen führen. Beachten Sie das mikrobiologische Wirkungsspektrum der verwendeten Chemikalien.



VORSICHT: Achten Sie darauf, dass kein Wasser oder andere Flüssigkeiten in das Gerät/die Geräte gelangen.



VORSICHT: Gefahr von Schäden an den Medizinprodukten: Durch Verwendung von nicht durch KARL STORZ freigegebene Chemikalien besteht die Gefahr der Beschädigung von Medizinprodukten. Verwenden Sie zur Aufbereituna ausschließlich von KARL STORZ freigegebene Chemikalien. Eine vollständige Liste finden Sie im Internet unter www.karlstorz.com.

VORSICHT: Die länderspezifischen Gesetze und Vorschriften sind zu befolgen.

HINWEIS: Die Anleitung »Reinigung, **(i)** Desinfektion, Pflege und Sterilisation von KARL STORZ Instrumenten« kann unter www.karlstorz.com heruntergeladen oder angefordert werden.

Reprocessing

9

İ

9.1 General safety information

WARNING: Risk of infection: Incorrectly reprocessed medical devices expose patients, users and third parties to a risk of infection as well as the risk that the medical device may malfunction. Observe the 'Cleaning, Disinfection, Care, and Sterilization of KARL STORZ Instruments' instructions and the accompanying documentation.

CAUTION: When using cleaning or disinfecting solutions, follow the manufacturer's specifications for exposure time and service life.

CAUTION: Do not allow water or any liquid to drip inside the unit(s).

CAUTION: Danger of damage to medical devices: The use of chemicals which have not been approved by KARL STORZ may cause damage to the medical devices. Only use chemicals approved by KARL STORZ for reprocessing. A complete list can be found on the internet at www.karlstorz.com*. *Not available for U.S. Customers

CAUTION: National laws and regulations must be observed.

NOTE: The manual 'Cleaning, Disinfection, (\mathbf{i}) Care. and Sterilization of KARL STORZ Instruments' can be downloaded or requested by visiting www.karlstorz.com.



9 Preparación

Instrucciones generales de 9.1 seguridad

CUIDADO: Riesgo de infección. Una preparación incorrecta de los productos médicos puede representar riesgo de infección para pacientes, usuarios v terceros y provocar fallos de funcionamiento en el producto médico. Observe la Instrucción "Limpieza, desinfección, cuidado v esterilización de los instrumentos de KARL STORZ", así como la documentación adjunta al producto.



ADVERTENCIA: Durante la preparación y aplicación de soluciones, observe estrictamente las indicaciones del fabricante del producto químico en cuanto a la concentración, el tiempo de aplicación y el tiempo de inutilización. Una inmersión excesivamente prolongada, así como una concentración errónea pueden ocasionar deterioros. Tenga en cuenta el espectro de efectos microbiológicos de los productos químicos utilizados.

ADVERTENCIA: Preste atención a que no cae agua o cualquier otro tipo de líquido en el aparato.

ADVERTENCIA: Riesgo de deterioros en los productos médicos. La utilización de productos químicos no autorizados por KARL STORZ conlleva el riesgo de deterioro de los productos médicos. Utilice para la preparación exclusivamente los productos químicos autorizados por KARL STORZ. La lista completa la encontrará en Internet en www.karlstorz.com.



ADVERTENCIA: Observe las leves v normativas específicas de cada país.

١	NOTA: Puede solicitar o descargar la Ins-
'	trucción "Limpieza, desinfección, conserva-
	ción y esterilización de los instrumentos de
	KARL STORZ" en www.karlstorz.com.



9.2 Wischdesinfektion von Geräten

Die Außenflächen des Medizinproduktes mit einem desinfektionsmittelbefeuchteten Einmaltuch oder mit einem gebrauchsfertigen getränkten Desinfektionstuch wischend reinigen. Alkoholbasierte Mittel sind aufgrund proteinfixierender Wirkung und möglicher Materialunverträglichkeiten nicht zu verwenden. Die Angaben des Chemikalienherstellers bezüglich Materialverträglichkeit sind zu beachten. Am Ende der Einwirkzeit des Desinfektionsmittels, nach Herstellerangaben, ist die Oberfläche mit einem trockenen flusenarmen Tuch nach zu wischen.

9.2 Wipe-down disinfection of devices

Wipe-clean the exterior surfaces of the medical device with a disposable cloth moistened with disinfectant or a ready-to-use soaked disinfectant cloth. Due to their protein-fixating effect and possible material incompatibility, alcoholbased agents must not be used. The chemical manufacturer's specifications regarding material compatibility must be observed. At the end of the necessary exposure time for the disinfectant as specified by the manufacturer, wipe the surface with a dry low lint cloth.

9.2 Desinfección por frotado de los aparatos

Limpie las superficies exteriores del producto médico frotándolas con un paño desechable humedecido con un producto desinfectante o con un paño desinfectante embebido listo para su uso. Los productos a base de alcohol no deben utilizarse debido a su efecto fijador de las proteínas y la posible incompatibilidad de los materiales. Observe las indicaciones del fabricante de los productos químicos en cuanto a la compatibilidad de los materiales. Una vez concluido el tiempo de aplicación del producto desinfectante, según las indicaciones del fabricante, repase la superficie con un paño seco que desprenda poca pelusa.

- HINWEIS: KARL STORZ hat die Beständigkeit der Oberflächen gegenüber einer Wischdesinfektion mit dem Mittel Dr. Schumacher – Cleanisept Wipes oualifiziert.
- NOTE: KARL STORZ has qualified the resistance of the surfaces vis-à-vis wipe-down disinfection with the agent Dr. Schumacher – Cleanisept Wipes.
- NOTA: KARL STORZ ha demostrado que las superficies cumplen los requisitos de resistencia a la desinfección por frotado con el producto Dr. Schumacher – Cleanisept Wipes.



10 Instandhaltung



10.1 Wartung und Sicherheitsüberprüfung

10.1.1 Wartung

Eine vorbeugende Wartung ist nicht zwingend erforderlich. Regelmäßige Wartungen können aber dazu beitragen, eventuelle Störungen frühzeitig zu erkennen und so die Sicherheit und Lebensdauer des Gerätes erhöhen. Wartungsdienste können bei Ihrer zuständigen Gebietsvertretung oder beim Hersteller erfragt werden.

10.1.2 Sicherheitsüberprüfung

Unabhängig von den in den verschiedenen Ländern vorgeschriebenen Unfallverhütungsvorschriften oder Prüfungsintervallen für Medizingeräte müssen an diesem Gerät folgende Kontrollen mindestens einmal im Jahr von Personen durchgeführt werden, die aufgrund ihrer Ausbildung, ihrer Kenntnisse und ihrer durch praktische Tätigkeit gewonnenen Erfahrungen solche sicherheitstechnischen Kontrollen ordnungsgemäß durchführen können und die hinsichtlich dieser Kontrolltätigkeit keinen Weisungen unterliegen.

Sichtprüfung:

- Gerät und Zubehör auf funktionsbeeinträchtigende mechanische Schäden kontrollieren.
- Sicherheitsrelevante Aufschriften auf Lesbarkeit überprüfen.

Elektrische Messungen:

- Schutzleiterwiderstand gemäß IEC 62353 (aktuelle Ausgabe) messen und auf Einhaltung der in der Norm angegebenen Grenzwerte überprüfen.
- Berührungsstrom, Erdableitstrom und Patientenableitströme gemäß IEC 62353 (aktuelle Ausgabe) messen und auf Einhaltung der in der Norm angegebenen Grenzwerte überprüfen.
- Die Pr
 üfung der elektrischen Sicherheit im Ger
 ätewagen beinhaltet die Messung des Patientenableitstroms. Die Messung des Patientenableitstromes gem
 ä
 ß der IEC 62353

- 10 Service and repair
- 10.1 Maintenance and safety check

10.1.1 Maintenance

Preventive maintenance is not essential. Regular maintenance can, however, contribute to identifying potential problems before they become serious, thus enhancing the instrument's reliability and extending its useful service life. Maintenance services can be obtained from your local representative or from the manufacturer.

10.1.2 Safety check

Regardless of the accident prevention regulations or testing intervals for medical devices prescribed in different countries, the following checks must be carried out on this device at least once a year by persons who, due to their training, knowledge and practical experience, are able to properly carry out such safety checks and who are not subject to any instructions as far as such checking activities are concerned.

Visual inspection:

- Check the device and accessories for any mechanical damage which may impair functionality.
- Check that the labels relevant to safety are legible.

Electric measurements:

- Protective grounding measured according to IEC 62353 (current edition), and meets the limits specified in the standard.
- Touch Current, Earth Leakage Current, and Patient Leakage currents, measured according to IEC 62353 (current edition), and meets the limits specified in the standard.
- Testing at system level in the cart includes patient leakage testing. The IEC 62353 patient leakage measurement includes testing of special (fault) conditions of mains on Applied Parts, and is conducted with one Type CF applied part measured in turn as per Clause 5.3.4.3.1

- 10 Mantenimiento
- 10.1 Mantenimiento y control técnico de seguridad

10.1.1 Mantenimiento

El equipo no precisa forzosamente de mantenimiento preventivo. Sin embargo, un mantenimiento periódico puede contribuir a detectar a tiempo posibles averías, aumentando así la seguridad y la durabilidad del aparato. El servicio de mantenimiento puede solicitarlo a su representante local o al fabricante.

10.1.2 Control técnico de seguridad

Independientemente de las disposiciones legales nacionales acerca de prevención de accidentes o de intervalos de control técnico de aparatos médicos, en este aparato han de llevarse a cabo los siguientes controles como mínimo una vez al año por parte de personas que, debido a su formación, sus conocimientos y su experiencia práctica, estén capacitadas para efectuar correctamente estos controles técnicos de seguridad y no estén supeditadas a recibir ningún tipo de instrucciones en cuanto a su actividad de control.

Inspección visual:

- Compruebe el aparato y los accesorios en cuanto a deterioros mecánicos que puedan menoscabar el funcionamiento.
- Compruebe que las inscripciones relativas a la seguridad son legibles.

Mediciones eléctricas:

- Medir la resistencia del conductor de protección según CEI 62353 (edición actual) y comprobar el cumplimiento de los valores límites especificados en la norma.
- Medir la corriente de contacto, corriente de fuga a tierra y corriente de fuga del paciente según CEI 62353 (edición actual) y comprobar el cumplimiento de los valores límites especificados en la norma.
- La verificación de la seguridad eléctrica de la unidad móvil incluye la medición de la corriente de fuga del paciente. La medición de la corriente de fuga del paciente según la norma

Instandhaltung

Service and repair

Mantenimiento



beinhaltet eine spezielle (Fehler-) Prüfung mit Netzspannung am Anwenderteil, ausgeführt als Einzelprüfung jedes Anwenderteils vom Typ CF wie in Abschnitt 5.3.4.3.1 und Bild B.2 der IEC 62353 (Limit 50 μ A). Die System-Prüfung des Gerätewagens gemäß der Norm IEC 60601-1 Ed. 3.1 beinhaltet eine Prüfung des Gesamtableitstroms unter Normalbedingung entsprechend Kapitel 16.6.3 (Limit 50 μ A).

Funktionsprüfung:

- Funktionskontrolle nach Gebrauchsanweisung durchführen (siehe Kapitel 7.3.12).
- Die sicherheitstechnische Kontrolle ist in das Gerätebuch einzutragen und die Kontrollergebnisse sind zu dokumentieren.
- Ist das Gerät nicht funktions- und/oder betriebssicher, muss es instandgesetzt werden.

10.2 Instandsetzung

Die Instandsetzung von defekten Geräten darf nur durch von uns autorisierte Personen und unter Verwendung von KARL STORZ Originalteilen erfolgen.

10.3 Entsorgung



Dieses Gerät ist entsprechend der europäischen Richtlinie über Elektro- und Elektronik-Altgeräte (waste electrical and electronic equipment – WEEE) gekennzeichnet.

Nach Ablauf der Lebensdauer ist das Gerät als Elektronikschrott zu entsorgen.

Hierzu erfragen Sie bitte die für Sie zuständige Sammelstelle bei KARL STORZ GmbH & Co. KG, einer KARL STORZ Niederlassung oder Ihrem Fachhändler. Im Geltungsbereich der Richtlinie ist KARL STORZ GmbH & Co. KG für die ordnungsgemäße Entsorgung des Gerätes verantwortlich. & Figure B2 of the IEC 62353, (limit 50 μ A). When tested according to the IEC 60601-1 3.1 ed. at system level in the cart, it includes total leakage current of testing in normal conditions (limit 50 μ A) as per clause # 16.6.3

Test for proper functioning:

- A functional check must be carried out in accordance with the instruction manual (see § 7.3.12).
- The safety check must be entered in the unit log-book and the results of the check must be documented.
- If the device does not function reliably and/or safely, it must be repaired.

10.2 Servicing and repair

Defective items of equipment must be serviced and repaired exclusively by persons authorized by us; all repair work must employ genuine KARL STORZ parts only.

10.3 Disposal

This unit has been marked in accordance with the European Directive on waste electrical and electronic equipment (WEEE).

At the end of its useful operating life, dispose of the unit as electronic scrap.

Please ask either KARL STORZ GmbH & Co. KG, a KARL STORZ subsidiary or your specialist dealer for information on your local collection point. Within the scope of application of this Directive, KARL STORZ GmbH & Co. KG is responsible for the proper disposal of this device. CEI 62353 incluye la verificación de la condición especial (de falla) de la red eléctrica en la pieza de aplicación, y se lleva a cabo mediante una pieza de aplicación del tipo CF, tal y como se indica en la cláusula 5.3.4.3.1 y en la figura B2 de la norma CEI 62353, (límite 50 μ A). Si la seguridad eléctrica de la unidad móvil se verifica según la norma CEI 60601-1 ed. 3.1, se incluye la corriente total de fuga de la verificación en condiciones normales, tal y como se indica en la cláusula 16.6.3 (límite 50 μ A).

Verificación de funcionamiento:

- Lleve a cabo un control de funcionamiento según el Manual de instrucciones (véase el capítulo 7.3.12).
- Los controles técnicos de seguridad han de registrarse en el libro del aparato y los resultados del control han de documentarse.
- Si el aparato no está en condiciones de funcionar y/o su servicio no es seguro, hay que repararlo.

10.2 Reparaciones

La reparación de aparatos defectuosos sólo ha de ser efectuada por personal autorizado por nosotros y utilizando piezas de repuesto originales de KARL STORZ.

10.3 Gestión de desecho

Este aparato está identificado conforme a la directiva europea referida a aparatos eléctricos y electrónicos viejos (waste electrical and electronic equipment o WEEE).

Después de concluida su vida útil, deseche el equipo como residuo electrónico.

Para ello, consulte a KARL STORZ GmbH & Co. KG, a una sociedad distribuidora de KARL STORZ o a su comercio especializado para averiguar el centro de recogida que le corresponde. En el área de validez de la directiva, KARL STORZ GmbH & Co. KG es responsable de la correcta gestión residual del aparato.



10.4 Reparaturprogramm

Bei Geräten ist eine individuelle Reparatur notwendig. In der Regel erhalten Sie zur Überbrückung der Reparaturzeit ein Leihgerät, das unmittelbar nach Erhalt des reparierten Gerätes wieder zurückzugeben ist.

Bitte wenden Sie sich im Falle einer Reparatur an die zuständige KARL STORZ Niederlassung oder an den zuständigen Fachhändler.

Wichtige Hinweise

Aus infektionspräventiven Gründen ist ein Versand von kontaminierten Medizinprodukten strikt abzulehnen. Medizinprodukte sind direkt vor Ort zu dekontaminieren, um Kontakt- und aerogene Infektionen (beim Personal) zu vermeiden. Wir behalten uns das Recht vor, kontaminierte Instrumente oder Geräte an den Absender zurückzuschicken.

Reparaturen, Änderungen oder Erweiterungen, die nicht von KARL STORZ oder durch von KARL STORZ autorisierte Fachleute durchgeführt werden, führen zum Verlust aller Garantieansprüche. KARL STORZ übernimmt keine Garantie für die Funktionsfähigkeit von Geräten oder Instrumenten, deren Reparatur durch nicht autorisierte Dritte durchgeführt wurde.

10.4 Repair program

For equipment, individual repair is necessary. To bridge the repair period, you usually receive a unit on loan which you then return as soon as you receive the repaired unit.

In the case of repairs, please contact your local KARL STORZ branch or authorized dealer.

Important information

In order to prevent infection, it is strictly forbidden to ship contaminated medical devices. All medical devices must be decontaminated on site, to avoid contact and aerogenous infections (among personnel). We reserve the right to return contaminated instruments or devices to the sender.

Repairs, modifications, or expansions which are not performed by KARL STORZ or by experts authorized by KARL STORZ will invalidate all warranty rights. KARL STORZ gives no guarantee on the correct functioning of equipment or instruments which have been repaired by unauthorized third parties.

10.4 Programa de reparaciones

En el caso de aparatos es necesario realizar una reparación individual. Con el fin de que el cliente pueda trabajar durante el período de la reparación, generalmente se le presta un aparato similar, el cual habrá de ser devuelto inmediatamente después de haber recibido el aparato reparado.

Para reparaciones puede dirigirse a la sucursal competente de KARL STORZ o bien a los distribuidores autorizados.

Observaciones importantes

Con el fin de prevenir infecciones rechazamos estrictamente la recepción de envíos de productos sanitarios contaminados. Los productos sanitarios han de ser descontaminados directamente in situ, con el fin de evitar infecciones aerógenas o por contacto (entre el personal). Nos reservamos el derecho de devolver al remitente aquellos instrumentos o aparatos que estuvieran contaminados.

Las reparaciones, modificaciones o ampliaciones que no hayan sido realizadas por KARL STORZ o por personal experto autorizado por KARL STORZ comportan la pérdida de todos los derechos de garantía. KARL STORZ no asume garantía alguna en cuanto a la funcionalidad de aquellos aparatos o instrumentos, cuya reparación haya sido realizada por terceros no autorizados.



10.5 Verantwortlichkeit

Als Hersteller dieses Gerätes betrachten wir uns für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung des Gerätes nur dann als verantwortlich, wenn:

- Montage, Erweiterung, Neueinstellungen, Änderungen oder Reparaturen durch von KARL STORZ autorisierte Personen durchgeführt werden,
- die elektrische Installation des Raumes, in dem das Gerät angeschlossen und betrieben wird, den gültigen Gesetzen und Normen entspricht und
- das Gerät in Übereinstimmung mit der Gebrauchsanweisung verwendet wird.

10.6 Garantie

Die Garantiegewährleistungen können Sie den Allgemeinen Geschäftsbedingungen von KARL STORZ entnehmen.

Das Medizinprodukt ist immer an die für Sie zuständige Niederlassung (siehe Kapitel »Niederlassungen«), auch während der Garantiezeit, einzusenden.

Eigenmächtiges Öffnen, Reparaturen und Änderungen am Gerät durch nicht autorisierte Personen entbinden uns von jeglicher Haftung für die Betriebssicherheit des Gerätes. Während der Garantiezeit erlischt dadurch jegliche Gewährleistung.

10.5 Limitation of liability

KARL STORZ shall be liable for failure or deterioration in the safe operation, operational reliability, and performance of this equipment only subject to the following conditions:

- all assembly operations, system expansions, readjustments, modifications or repairs have been performed by a person or persons duly authorized by KARL STORZ;
- the electrical installation of the location in which the device is connected and operated conforms to the applicable statutes and standards, and
- the unit has been used in accordance with its operating instructions at all times.

10.6 Warranty

The guarantees provided can be found in the Standard Conditions of Business of KARL STORZ.

The medical device must always be sent to your local subsidiary (see 'Subsidiaries' section), even during the warranty period.

Opening the equipment or performance of any repairs or modifications to the equipment by unauthorized persons shall relieve us of any liability for its performance. Any such opening, repair, or modification performed during the warranty period shall void all warranty.

10.5 Responsabilidad

Como fabricantes de este equipo somos responsables de su seguridad, fiabilidad y rendimiento sólo si se cumplen los siguientes requisitos:

- Montaje, ampliaciones, reajustes, modificaciones o reparaciones han sido realizadas exclusivamente por personas autorizadas por KARL STORZ,
- instalación eléctrica de la sala, donde el aparato está conectado y en servicio, en concordancia con la legislación y las normas vigentes y
- utilización del equipo de acuerdo con lo especificado en el Manual de Instrucciones.

10.6 Garantía

Las condiciones de garantía están especificadas en las condiciones generales de venta de KARL STORZ.

El producto médico debe enviarse siempre a la sucursal competente (véase el capítulo "Sociedades distribuidoras"), también durante el período de garantía.

Cualquier manipulación no autorizada, ya sea la apertura, reparación o modificación del equipo, nos exime de cualquier responsabilidad en relación con la seguridad de su funcionamiento. Durante el período previsto, cualquier manipulación no autorizada rescindirá la garantía.

Descripciones técnicas



11 Technische Beschreibung11.1 Technische Daten		11 Technical of 11.1 Technical data	lescription ata	11 Descripciones técnicas 11.1 Datos técnicos				
IMAGE1 S CONNECT™	TC 200	IMAGE1 S CONNECT™	TC 200	IMAGE1 S CONNECT™	TC 200			
Technische Daten in Verbindung mit IMAGE1 S™ LINK-Modulen	TC 300 H3-LINK TC 301 X-LINK TC 302 D3-LINK TC 304 4U-LINK	Technical data in connection with the IMAGE1 S™ LINK modules	TC 300 H3-LINK TC 301 X-LINK TC 302 D3-LINK TC 304 4U-LINK	Datos técnicos en combinación con los módulos IMAGE1 S™ LINK	TC 300 H3-LINK TC 301 X-LINK TC 302 D3-LINK TC 304 4U-LINK			
HD-Video-Ausgänge	2 x DVI-D	HD video ouputs	2 x DVI-D	Salidas de vídeo HD	2 DVI-D, 1 SDI 3G			
	1 x 3G-SDI		1 x 3G-SDI	Formato salidas de señal	1920 x 1080p, 50/60 Hz			
Format Signalausgänge	1920 x 1080p, 50/60 Hz	Signal output format	1920 x 1080p, 50/60 Hz	Entradas LINK	3			
LINK-Eingänge	3 x	LINK input ports	3 x	Interfaz para Servicio	RJ45			
Service-Schnittstelle	RJ45	Service interface	RJ45	Técnico				
USB-Schnittstelle	4 x USB (2 x vorne, 2 x hinten)	USB port	4 x USB (2 x front, 2 x rear)	Interfaz USB	4 USB (2 delante, 2 detrás)			
Bildformat	JPEG	Image format	JPFG	Formato de imagen	JPEG			
Videoformat	MPEG 4	Video format	MPEG 4	Formato de vídeo	MPEG 4			
		SCR interface		Interfaz SCB	2 Mini DIN con 6 patillas			
Lagerung/Transport/	-10 °C+60 °C,	Storage/transport/	-10 °C+60 °C,	Almacenamiento/ transporte/temperatura	-10 °C+60 °C, +14 °F+140 °F			
Feuchtigkeit	Betrieb: 20 %85 % (nicht kondensierend) Lagerung/Transport: 20 %95 % (nicht kondensierend)	Humidity	Operation: 20 %85 % (non-condensing) Storage/Transport: 20 %95 % (non-condensing)	Humedad	En funcionamiento: 20 %85 % (sin condensación) Almacenamiento/ transporte: 20 %95 % (sin condensación)			
Luftdruck	Betrieb: 70 kPa106 kPa Lagerung/Transport: 50 kPa106 kPa	Atmospheric pressure	Operation: 70 kPa106 kPa Storage/Transport: 50 kPa106 kPa	Presión del aire	En funcionamiento: 70 kPa106 kPa Almacenamiento/ transporte: 50 kPa106 kPa			
Zugelassene Betriebshöhe NN	3000 m	Operating rated altitude NN	3000 m	Altitud de servicio admi- sible sobre el nivel del mar	3.000 m			
Betriebstemperatur	0 °C+40 °C, +32 °F+104 °F	Operating temperature	0 °C+40 °C, +32 °F+104 °F	Temperatura de funcionamiento	0 °C+40 °C, +32 °F+104 °F			

Descripciones técnicas



		_		
letzspannung und Ne	tzfrequenz		Power supply and freq	lnei
MAGE1 S CONNECT™	100 – 120 VAC, 50/60 Hz 200 – 240 VAC, 50/60 Hz		IMAGE1 S CONNECT™	100 200
MAGE1 S™ H3-LINK	100 – 120 VAC, 50/60 Hz 200 – 240 VAC, 50/60 Hz		IMAGE1 S™ H3-LINK	100 200
MAGE1 S™ X-LINK	100 – 120 VAC, 50/60 Hz 200 – 240 VAC, 50/60 Hz		IMAGE1 S™ X-LINK	100 200
MAGE1 S D3-LINK™	100 – 120 VAC, 50/60 Hz 200 – 240 VAC, 50/60 Hz		IMAGE1 S D3-LINK™	100 200
MAGE1 S™ 4U-LINK	100 – 240 V~, 50/60 Hz		IMAGE1 S™ 4U-LINK	100
bmessungen			Dimensions	
MAGE1 S CONNECT™	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (B x H x T)		IMAGE1 S CONNECT™	30 32
MAGE1 S™ H3-LINK	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (B x H x T)		IMAGE1 S™ H3-LINK	30 32
MAGE1 S™ X-LINK	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (B x H x T)		IMAGE1 S™ X-LINK	30 32
MAGE1 S D3-LINK™	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (B x H x T)		IMAGE1 S D3-LINK™	30 32
MAGE1 S™ 4U-LINK	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (B x H x T)		IMAGE1 S™ 4U-LINK	30 32
ewicht		1	Weight	
VAGE1 S CONNECT™	2,1 kg (4,6 lbs)	I	IMAGE1 S CONNECT™	2.1
MAGE1 S™ H3-LINK	1,86 kg (4,1 lbs)		IMAGE1 S™ H3-LINK	1.8
MAGE1 S™ X-LINK	1,86 kg (4,1 lbs)		IMAGE1 S™ X-LINK	1.8
MAGE1 S D3-LINK™	1,86 kg (4,1 lbs)		IMAGE1 S D3-LINK™	1.8
MAGE1 S™ 4U-LINK	1,86 kg (4,1 lbs)		IMAGE1 S™ 4U-LINK	1.8
.eistungsaufnahme		I	Power consumption	
MAGE1 S CONNECT™	62 VA		IMAGE1 S CONNECT™	62
MAGE1 S™ H3-LINK	62 VA		IMAGE1 S™ H3-LINK	62
MAGE1 S™ X-LINK	62 VA		IMAGE1 S™ X-LINK	62
MAGE1 S D3-LINK™	62 VA		IMAGE1 S D3-LINK™	62
MAGE1 STM ALL-LINK	86 \/A		IMAGE1 S™ 4U-UNK	86

ncy requirements	Tensión y frecuencia de red	
0 – 120 VAC, 50/60 Hz 0 – 240 VAC, 50/60 Hz	IMAGE1 S CONNECT™	100 – 120 VCA, 50/60 Hz 200 – 240 VCA, 50/60 Hz
0 – 120 VAC, 50/60 Hz 0 – 240 VAC, 50/60 Hz	IMAGE1 S™ H3-LINK	100 – 120 VCA, 50/60 Hz 200 – 240 VCA, 50/60 Hz
0 – 120 VAC, 50/60 Hz 0 – 240 VAC, 50/60 Hz	IMAGE1 S™ X-LINK	100 – 120 VCA, 50/60 Hz 200 – 240 VCA, 50/60 Hz
0 – 120 VAC, 50/60 Hz 0 – 240 VAC, 50/60 Hz	IMAGE1 S D3-LINK™	100 – 120 VCA, 50/60 Hz 200 – 240 VCA, 50/60 Hz
0 – 240 V~, 50/60 Hz	IMAGE1 S™ 4U-LINK	100 – 240 V~, 50/60 Hz
	Dimensiones	
.5 cm x 5.4 cm x .0 cm (w x h x d)	IMAGE1 S CONNECT™	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (an x al x pr)
.5 cm x 5.4 cm x .0 cm (w x h x d)	IMAGE1 S™ H3-LINK	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (an x al x pr)
.5 cm x 5.4 cm x .0 cm (w x h x d)	IMAGE1 S™ X-LINK	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (an x al x pr)
.5 cm x 5.4 cm x .0 cm (w x h x d)	IMAGE1 S D3-LINK™	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (an x al x pr)
.5 cm x 5.4 cm x .0 cm (w x h x d)	IMAGE1 S™ 4U-LINK	30,5 cm x 5,4 cm x 32,0 cm (an x al x pr)
	Peso	
1 kg (4.6 lbs)	IMAGE1 S CONNECT™	2,1 kg (4,6 libras)
36 kg (4.1 lbs)	IMAGE1 S™ H3-LINK	1,86 kg (4,1 libras)
36 kg (4.1 lbs)	IMAGE1 S™ X-LINK	1,86 kg (4,1 libras)
36 kg (4.1 lbs)	IMAGE1 S D3-LINK™	1,86 kg (4,1 libras)
36 kg (4.1 lbs)	IMAGE1 S™ 4U-LINK	1,86 kg (4,1 libras)
	Consumo de potencia	
VA	IMAGE1 S CONNECT™	62 VA
VA	IMAGE1 S™ H3-LINK	62 VA
VA	IMAGE1 S™ X-LINK	62 VA
VA	IMAGE1 S D3-LINK™	62 VA
VA	IMAGE1 S™ 4U-LINK	86 VA



11.2 Technische Unterlagen

Auf Anfrage stellt der Hersteller ihm verfügbare Schaltpläne, ausführliche Ersatzteillisten, Beschreibungen, Einstellanweisungen und andere Unterlagen bereit, die dem entsprechend qualifizierten und vom Hersteller autorisierten Personal des Anwenders beim Reparieren von Geräteteilen, die vom Hersteller als reparierbar bezeichnet werden, von Nutzen sind.

Das Verfügen über technische Unterlagen zum Gerät stellt auch für technisch geschultes Personal keine Autorisierung durch den Hersteller zum Öffnen oder Reparieren des Gerätes dar.

Ausgenommen sind im Text der vorliegenden Gebrauchsanweisung beschriebene Eingriffe.

11.3 Normenkonformität Nach IEC 60601-1 + A1 + A2, IEC 60601-2-18, UL 60601-1, CSA C22.2 No. 601.1-M90:

- Art des Schutzes gegen elektr. Schlag: Schutzklasse I
- Grad des Schutzes gegen elektr. Schlag: Anwendungsteil des Typs CF, defibrillationssicher
- Art des Feuchtigkeitsschutzes: IPX 0

Nach IEC 60601-1-2:

Beachten Sie die Hinweise zur Elektromagnetischen Verträglichkeit im Kapitel 13 (ab S. 56).

11.4 Richtlinienkonformität für IMAGE1 S™ (TC 200, TC 300, TC 301, TC 302 und TC 304)

Nach Medizinprodukte-Richtlinie (MDD): Medizinprodukt der Klasse I

Dieses Medizinprodukt ist nach MDD 93/42/EWG mit CE-Kennzeichen versehen.

11.2 Technical documentation

On request, the manufacturer will provide those circuit diagrams, itemized parts listings, descriptions, sets of adjustment instructions and other items of available documentation to suitably qualified user personnel duly authorized by the manufacturer for their use in repairing those components of the unit that have been designated by their respective manufacturers as repairable.

Supply of such technical documentation relating to the unit shall not be construed as constituting manufacturer's authorization of user's personnel, regardless of their level of technical training, to open or repair the unit.

Explicitly exempted herefrom are those maintenance and repair operations described in this manual.

11.3 Standard compliance According to IEC 60601-1 +A1 +A2, IEC 60601-2-18, UL 60601-1, CSA C22.2 No. 601.1-M90:

- Type of protection against electric shocks: Protection Class I
- Degree of protection against electric shocks: Applied part of type CF defibrillation-proof
- Type of protection against moisture: IPX 0

According to IEC 60601-1-2:

Please observe the information on electromagnetic compatibility in $\$ 13 (p. 56).

11.4 Directive compliance for IMAGE1 S[™] (TC 200, TC 300, TC 301, TC 302 and TC 304)

According to Medical Device Directive (MDD):

This medical device belongs to Class I

This medical product bears the CE mark in accordance with the Medical Device Directive (MDD) 93/42/EEC.

11.2 Documentación técnica

El personal cualificado del usuario que haya sido debidamente autorizado por el fabricante para reparar los componentes del equipo, que por el fabricante sean calificados de reparables, podrá pedir al fabricante los esquemas de distribución, listas completas de piezas de repuesto, descripciones, instrucciones de ajuste y demás documentación útil para ese propósito.

La posesión de documentación técnica sobre el equipo no implica, ni siquiera para el personal con formación técnica, la autorización por parte del fabricante para abrir o reparar el aparato.

Se excluyen las intervenciones descritas en el texto de este Manual de instrucciones.

11.3 Conformidad con las normas Según CEI 60601-1 + A1 + A2, CEI 60601-2-18, UL 60601-1, CSA C22.2 N.º 601.1-M90:

- Tipo de protección contra descarga eléctrica: categoría de protección l
- Tipo de protección contra humedad: IPX 0

Según CEI 60601-1-2:

Observe las indicaciones sobre compatibilidad electromagnética en el capítulo 13 (desde la pág. 56).

11.4 Conformidad con las directivas para IMAGE1 S™ (TC 200, TC 300, TC 301, TC 302 y TC 304)

Según la Medical Device Directive (MDD): Producto médico de la clase l

Este producto médico está provisto del símbolo CE según la Medical Device Directive (MDD) 93/42/CEE.



11.5 Software-Eigentum und Lizenzvergabe

Bei Produkten von KARL STORZ mit Software-Komponenten besitzt der Kunde ein nichtexklusives, beschränktes und nicht übertragbares Nutzungsrecht der programmierten Logik, der Computerprogramme und/oder der Software, die von KARL STORZ geliefert wird und in KARL STORZ Produkten enthalten ist (Software). Das Nutzungsrecht gilt nur für die ausgelieferte Form und nur für die Bedienung gemäß der schriftlichen Gebrauchsanweisung von KARL STORZ für die dem Kunden verkauften Produkte (und für keine anderen Produkte). Die Software sowie alle Änderungen, Verbesserungen und Aktualisierungen bleiben jederzeit Eigentum von KSEA. Der Kunde ist nicht berechtigt. die Software zu vervielfältigen, zu kopieren, rückzuentwickeln, zu dekompilieren oder disassemblieren oder diese in irgendeiner Weise zu verändern. Der Kunde ist nicht berechtigt, Ableitungen der Software zu erstellen und den Quellcode der Software zu kopieren, zu entschlüsseln oder neu zu erstellen. Jede derartige Veränderung oder Verbesserung der Software durch den Kunden alt als Verstoß gegen diese Lizenzvereinbarung und wird sofort alleiniges Eigentum von KSEA.

Der Kunde stimmt zu, (I) dass der Erwerb von KARL STORZ Produkten keinen Verkauf der Software darstellt. (II) dass die Software Eigentum von KARL STORZ ist, (III) dass der Kunde zu keinem Zeitpunkt einen Anspruch oder ein geistiges Eigentumsrecht an der Software besitzt oder erwirbt und dass (IV) KARL STORZ jederzeit und unabhängig von der Form oder dem Datenträger, in der bzw. auf dem die Original-Software oder Kopien hiervon existieren, alle Rechte. Titel und Interessen an der Software besitzt. Bei einem Verstoß des Kunden oder seiner Vertreter und Angestellten gegen die Bestimmungen dieser Lizenzvereinbarung endet die Lizenz ohne weitere Maßnahme von KARL STORZ oder einer anderen Partei sofort.

11.5 Software ownership and licensing

With respect to KARL STORZ products containing software components. Customer has a nonexclusive, limited, non-transferable license to use the programmed logic, computer programs and/or software supplied by KARL STORZ, in connection with, and incorporated into, KARL STORZ Products System (Software) internally, only in the form in which delivered to Customer and for the sole purpose of operating in accordance with KARL STORZ's written instructions for such products sold to Customer (and for no other product). The Software, and all modifications, enhancements and upgrades thereto, will, at all times, remain the property of KSEA. Customer may not duplicate, copy, reverse-engineer, de-compile, or disassemble the Software or in any way modify the Software. Customer has no right to, and may not, create derivatives of the software, and Customer may not attempt to copy, create or re-create the source code of the Software. Any and all such modifications or enhancements to the Software by Customer, in contravention of this license, will immediately become the sole property of KSEA.

Customer hereby acknowledges and agrees (I) that the purchase of KARL STORZ products does not constitute a sale of the Software, (II) that the Software is the property of KARL STORZ, (III) that Customer neither owns nor acquires any claim or intellectual property right in or to the Software, and (IV) KARL STORZ retains all right, title, and interest in and to the Software, at all times, regardless of the form or media in or on which the original or other copies of the Software may exist. In the event of a failure of Customer, or its agents, employees or representatives, to comply with any terms and conditions of the License herein granted, the License will, without any further action by KARL STORZ or any other party, immediately terminate.

11.5 Propiedad del software y concesión de licencia

Al adquirir dispositivos KARL STORZ que contienen componentes de software, el cliente posee una licencia de uso no exclusiva, limitada y no transferible para utilizar los procesos lógicos programados, los programas informáticos y/o el software suministrado por KARL STORZ y que se incluve en los dispositivos de KARL STORZ (software). Dicha licencia de uso es válida sólo en la forma en la que se suministran los dispositivos KARL STORZ y sólo para su utilización de acuerdo con las instrucciones de uso escritas por KARL STORZ para los dispositivos vendidos al cliente (y no para otros productos). El software, así como las modificaciones, mejoras y actualizaciones siguen siendo en todo momento propiedad de KSEA. Queda prohibido reproducir, copiar, utilizar técnicas de ingeniería inversa, descompilar o descomponer el software, o modificarlo en modo alguno. Asimismo gueda prohibido crear derivaciones del software, así como copiar, descifrar o recrear el código fuente del software. Cualquier modificación o mejora de este tipo realizada por el cliente en el software es considerada una vulneración de este acuerdo de licencia, convirtiéndose de inmediato en propiedad exclusiva de KSEA.

El cliente está de acuerdo en que (I) la adquisición de dispositivos KARL STORZ no constituye una venta del software, (II) el software es propiedad de KARL STORZ, (III) el cliente en ningún momento tiene o adquiere un derecho o un derecho de propiedad intelectual sobre el software y (IV) KARL STORZ posee en todo momento, e independientemente de la forma o el soporte de datos en que exista el software original o sus copias, todos los derechos, títulos e intereses relativos al software. En caso de incumplimiento de las disposiciones del presente acuerdo de licencia por parte del cliente o sus representantes y empleados, la licencia se dará por finalizada, sin que sea necesario a tal efecto que KARL STORZ o cualquier otra parte tome cualquier otra medida al respecto.



Hinweis zur Zuweisung

Dieses Gerät enthält Open-Source-Software. Eine Liste der im Produkt enthaltenen Open-Source-Software und die Open-Source-Software-Lizenzbestimmungen können Sie sich direkt auf dem Gerät IMAGE1 S CONNECT™ anzeigen lassen. Wählen Sie auf der Benutzeroberfläche erst »Setup/Allgemeine« und anschließend »Software Licenses« (Softwarelizenzen).

Um für die in diesem KARL STORZ Produkt enthaltene Open-Source-Software eine Kopie des von KARL STORZ Imaging, Inc. (»KARL STORZ«) öffentlich zur Verfügung gestellten Quellcodes zu erhalten, senden Sie uns bitte unter Angabe der Geräte- und Seriennummer eine schriftliche Anfrage per E-Mail an opensource@karlstorz.com oder per Post an:

KARL STORZ Imaging, Inc. Attention: Open Source Software Inquiries 1 S. Los Carneros Goleta, CA 93117 USA

Attribution Notice

This device contains open source software. You can view a list of the open source software included in the product, and the open source software license terms, on the IMAGE1 S CONNECT™ device itself. From the Dashboard, select 'Setup/General', then 'Software Licenses'.

To obtain a copy of the source code being made publicly available by KARL STORZ Imaging, Inc. ('KARL STORZ') related to open source software used in this KARL STORZ product, you should send your request, along with product part number and serial number, in writing by email to opensource@karlstorz.com or by postal mail to:

KARL STORZ Imaging, Inc. Attention: Open Source Software Inquiries 1 S. Los Carneros Goleta, CA 93117 USA

Indicación sobre la atribución

Este aparato contiene software de código abierto. En el mismo aparato IMAGE1 S CONNECT™ puede visualizar una lista del software de código abierto instalado en el producto, así como las condiciones de la licencia de este software. Para ello, seleccione primero "Installación/Generales" en la superficie de usuario y, a continuación, seleccione "Software Licenses" (Licencias de software).

Si desea obtener una copia del código fuente puesto a disposición pública por KARL STORZ Imaging, Inc. ("KARL STORZ") para el software de código abierto instalado en este producto de KARL STORZ, envíenos su solicitud por escrito indicando el número del aparato y el número de serie, ya sea por correo electrónico a la dirección opensource@karlstorz.com o bien por correo postal a:

KARL STORZ Imaging, Inc. Attention: Open Source Software Inquiries 1 S. Los Carneros Goleta, CA 93117 EE.UU.



Spare parts, recommended accessories

Piezas de repuesto, accesorios recomendados

- 12 Ersatzteile, empfohlenes Zubehör
- 12.1 Kompatible Kameraköpfe für IMAGE1 S™ H3-LINK TC 300 mit S-Technologien

Name	Artikelnummer
IMAGE1 S™ H3-Z Drei-Chip FULL HD Kamerakopf	TH 100
IMAGE1 S™ H3-ZI Drei-Chip FULL HD Kamerakopf	TH 101
IMAGE1 S™ H3-Z FI Drei- Chip FULL HD Kamerakopf	TH 102
IMAGE1 S™ H3-P Drei- Chip FULL HD Pendelum- Kamerakopf	TH 103
IMAGE1 S™ H3-ZA Drei-Chip FULL HD Kamerakopf	TH 104
IMAGE1 S [™] H3-M COVIEW [®] Drei-Chip FULL HD Kamerakopf	TH 106

12.2 Kompatible Kameraköpfe für IMAGE1 S™ H3-LINK TC 300 ohne S-Technologien

Name	Artikelnummer
IMAGE1 H3-Z Drei-Chip FULL HD Kamerakopf	22 2200 55-3
IMAGE1 H3-ZI Drei-Chip FULL HD Inline-Kamerakopf	22 2200 53-3
IMAGE1 H3-Z FI Drei-Chip ICG FULL HD Kamerakopf	22 2200 85-3*
IMAGE1 H3-P Drei-Chip FULL HD Pendelum- Kamerakopf	22 220056-3
IMAGE1 H3-ZA Drei-Chip FULL HD Kamerakopf	22 220061-3
IMAGE1 H3-FA Drei-Chip FULL HD Kamerakopf	22 2200 60-3

- 12 Spare parts, recommended accessories
- 12.1 Compatible camera heads for IMAGE1 S[™] H3-LINK TC 300 with S technologies

Name	Article number
IMAGE1 S™ H3-Z Three- Chip FULL HD Camera Head	TH 100
IMAGE1 S™ H3-ZI Three- Chip FULL HD Camera Head	TH 101
IMAGE1 S™ H3-Z FI Three- Chip FULL HD Camera Head	TH 102
IMAGE1 S™ H3-P Three- Chip FULL HD Pendelum Camera Head	TH 103
IMAGE1 S™ H3-ZA Three- Chip FULL HD Camera Head	TH 104
IMAGE1 S [™] H3-M COVIEW [®] Three-Chip FULL HD Camera Head	TH 106

12.2 Compatible camera heads for IMAGE1 S[™] H3-LINK TC 300 without S technologies

Article number
22 2200 55-3
22 2200 53-3 ad
p 22 2200 85-3* .d
22 2200 56-3 ra
22 2200 61-3
22 2200 60-3

- 12 Piezas de repuesto, accesorios recomendados
- 12.1 Cabezales de cámara compatibles con IMAGE1 S™ H3-LINK TC 300, con tecnologías S

Nombre	Número de artículo
IMAGE1 S™ H3-Z, cabezal de cámara de tres chips FULL HD	TH 100
IMAGE1 S™ H3-ZI, cabezal de cámara de tres chips FULL HD	TH 101
IMAGE1 S™ H3-Z FI, cabezal de cámara de tres chips FULL HD	TH 102
IMAGE1 S™ H3-P, cabezal de cáma- ra pendular de tres chips FULL HD	TH 103
IMAGE1 S™ H3-ZA, cabezal de cámara de tres chips FULL HD	TH 104
IMAGE1 S™ H3-M COVIEW [®] , cabezal de cámara de tres chips FULL HD	TH 106

12.2 Cabezales de cámara compatibles con IMAGE1 S™ H3-LINK TC 300, sin tecnologías S

Nombre	Número de artículo
IMAGE1 H3-Z, cabezal de cámara de tres chips FULL HD	22 2200 55-3
IMAGE1 H3-ZI, cabezal de cámara Inline de tres chips FULL HD	22 2200 53-3
IMAGE1 H3-Z FI, cabezal de cámara ICG de tres chips FULL HD	22 220085-3*
IMAGE1 H3-P, cabezal de cámara pendular de tres chips FULL HD	22 2200 56-3
IMAGE1 H3-ZA, cabezal de cámara de tres chips FULL HD	22 2200 61-3
IMAGE1 H3-FA, cabezal de cámara de tres chips FULL HD	22 2200 60-3

* In den USA nicht für den Verkauf verfügbar.

* Not available for sale in the USA.

* No disponible para la venta en los EE.UU.



Spare parts, recommended accessories

Piezas de repuesto, accesorios recomendados

12.3 Kompatible Kameraköpfe für IMAGE1 S™ X-LINK TC 301 mit S-Technologien

Name	Artikelnummer
IMAGE1 S™ D1, 50 Hz	TH 115
IMAGE1 S™ D1, 60 Hz	TH 116
IMAGE1 S™ HX-FI	TH 112*/**
IMAGE1 S™ HX-P-FI	TH 113*/**

12.4 Kompatible Kameraköpfe für IMAGE1 S™ X-LINK TC 301 ohne S-Technologien

Name	Artikelnummer
IMAGE1 S™ HX	TH 110
IMAGE1 S™ HX-P	TH 111

12.5 Kompatible Videoendoskope für IMAGE1 S[™] X-LINK TC 301 mit S-Technologien

Name	Artikelnummer (PAL/NTSC)
Fachgebiet HNO	
KARL STORZ Video- Bronchoskop	11900 BP/BN
Video-Rhino-Laryngoskop	11101 VP/VN
Video-Rhino-Laryngoskop	11101 VPS/VNS
Fachgebiet GASTRO	
Video-Gastroskop 9,3/2,8/1100	13821 PKS/ NKS
Video-Gastroskop Ped./Sten. 5,9/2,0/1100	13820 PKS/ NKS
Video-Gastroskop 12/4,2/1100	13807 PKS/ NKS

12.3 Compatible camera heads for IMAGE1 S[™] X-LINK TC 301 with S technologies

Name	Article number
IMAGE1 S™ D1, 50 Hz	TH 115
IMAGE1 S™ D1, 60 Hz	TH 116
IMAGE1 S™ HX-FI	TH 112*/**
IMAGE1 S™ HX-P-FI	TH 113*/**

12.4 Compatible camera heads for IMAGE1 S[™] X-LINK TC 301 without S technologies

Name	Article number
IMAGE1 S™ HX	TH 110
IMAGE1 S™ HX-P	TH 111

12.5 Compatible video endoscopes for IMAGE1 S[™] X-LINK TC 301 with S technologies

Name	Article number (PAL/NTSC)
Specialty ENT	
KARL STORZ Video Bronchoscope	11900 BP/BN
Video rhinolaryngoscope	11101 VP/VN
Video rhinolaryngoscope	11101 VPS/VNS
Specialty GASTRO	
Video-Gastroscope 9.3/2.8/1100	13821 PKS/ NKS
Video-Gastroscope Ped./Sten. 5.9/2.0/1100	13820 PKS/ NKS
Video-Gastroscope 12/4.2/1100	13807 PKS/ NKS

12.3 Cabezales de cámara compatibles con IMAGE1 S™ X-LINK TC 301, con tecnologías S

Nombre	Número de artículo
IMAGE1 S™ D1, 50 Hz	TH 115
IMAGE1 S™ D1, 60 Hz	TH 116
IMAGE1 S™ HX-FI	TH 112*/**
IMAGE1 S™ HX-P-FI	TH 113*/**

12.4 Cabezales de cámara compatibles con IMAGE1 S™ X-LINK TC 301, sin tecnologías S

Nombre	Número de artículo
IMAGE1 S™ HX	TH 110
IMAGE1 S™ HX-P	TH 111

12.5 Videoendoscopios compatibles para IMAGE1 S™ X-LINK TC 301, con tecnologías S

Nombre	Número de artículo (PAL/NTSC)
Especialidad ORL	
Video-broncoscopio de KARL STORZ	11900 BP/BN
Video-nasolaringoscopio	11101 VP/VN
Video-nasolaringoscopio	11101 VPS/VNS
Especialidad GASTRO	
Video-gastroscopio 9,3/2,8/1100	13821 PKS/ NKS
Video-gastroscopio Ped./Sten. 5,9/2,0/1100	13820 PKS/ NKS
Video-gastroscopio 12/4,2/1100	13807 PKS/ NKS

* In den USA nicht für den Verkauf verfügbar.

** Die Kameraköpfe TH 112 und TH 113 unterstützen nicht den Modus CLARA (siehe S. 27). * Not available for sale in the USA.

** The camera heads TH 112 and TH 113 do not support the CLARA mode (see page 27).

* No disponible para la venta en los EE.UU.

** Los cabezales de cámara TH 112 y TH 113 no son compatibles con el modo CLARA (véase la pág. 27).



Spare parts, recommended accessories

Piezas de repuesto, accesorios recomendados

Name	Artikelnummer (PAL/NTSC)	Name Article number (PAL/NTSC)		Nombre	Número de artículo (PAL/NTSC)	
Fachgebiet GASTRO		Specialty GASTRO		Especialidad GASTRO		
Video-Gastroskop	13806 PKS/	Video-Gastroscope	13806 PKS/	Video-gastroscopio	13806 PKS/	
12/2,8 – 3,4/1100	NKS	12/2,8 – 3,4/1100	NKS	12/2,8 – 3,4/1100	NKS	
Video-Gastroskop	13801 PKS/	Video-Gastroscope	13801 PKS/	Video-gastroscopio	13801 PKS/	
9,7/2,8/1100	NKS	9.7/2.8/1100	NKS	9,7/2,8/1100	NKS	
Video-Duodenoskop	13885 PKS/	Video-Duodenoscope	13885 PKS/	Video-duodenoscopio	13885 PKS/	
12,6/4,2/1260	NKS*	12.6/4.2/1260	NKS*	12,6/4,2/1260	NKS*	
Video-Duodenoskop	13883 PKS/	FRIMBERGER	13883 PKS/	Video-duodenoscopio	13883 PKS/	
n. FRIMBERGER	NKS*	Video-Duodenoscope	NKS*	de FRIMBERGER	NKS*	
Video-Duodenoskop	13882 PKS/	Video-Duodenoscope	13882 PKS/	Video-duodenoscopio	13882 PKS/	
12,6/4,2/1250	NKS*	12.6/4.2/1250	NKS*	12,6/4,2/1250	NKS*	
Video-Koloskop	13925 HPKS/	Video-Colonoscope	13925 HPKS/	Video-colonoscopio	13925 HPKS/	
12,9/3,8/1600	HNKS*	12.9/3.8/1600	HNKS*	12,9/3,8/1600	HNKS*	
Video-Koloskop	13925 PKS/	Video-Colonoscope	13925 PKS/	Video-colonoscopio	13925 PKS/	
12,9/3,8/1600	NKS	12.9/3.8/1600	NKS	12,9/3,8/1600	NKS	
Video-Koloskop	13924 HPKS/	Video-Colonoscope	13924 HPKS/	Video-colonoscopio	13924 HPKS/	
12,9/3,8/1400	HNKS*	12.9/3.8/1400	HNKS*	12,9/3,8/1400	HNKS*	
Video-Koloskop	13924 PKS/	Video-Colonoscope	13924 PKS/	Video-colonoscopio	13924 PKS/	
12,9/3,8/1400	NKS*	12.9/3.8/1400	NKS*	12,9/3,8/1400	NKS*	
Video-Koloskop	13907 PKS/	Video-Colonoscope	13907 PKS/	Video-colonoscopio	13907 PKS/	
10,6/2,8/1600	NKS	10.6/2.8/1600	NKS	10,6/2,8/1600	NKS	
Video-Koloskop	13906 PKS/	Video-Colonoscope	13906 PKS/	Video-colonoscopio	13906 PKS/	
10,6/2,8/1400	NKS*	10.6/2.8/1400	NKS*	10,6/2,8/1400	NKS*	
Video-Koloskop	13905 PKS/	Video-Colonoscope	13905 PKS/	Video-colonoscopio	13905 PKS/	
13/3,8/1600	NKS	13/3.8/1600	NKS	13/3,8/1600	NKS	
Video-Koloskop	13904 PKS/NKS*	Video-Colonoscope	13904 PKS/	Video-colonoscopio	13904 PKS/	
13/3,8/1400		13/3.8/1400	NKS*	13/3,8/1400	NKS*	
Medium-Gastroskop	13823 PKS/NKS	Medium Gastroscope	13823 PKS/NKS	Gastroscopio medium	13823 PKS/NKS	
Sigmoidoskop	13920 PKS/NKS	Sigmoidoscope	13920 PKS/NKS	Sigmoidoscopio	13920 PKS/NKS	
Slim-Koloskop	13926 PKS/NKS	Slim Colonoscope	13926 PKS/NKS	Colonoscopio Slim	13926 PKS/NKS	
Slim-Koloskop	13927 PKS/NKS	Slim Colonoscope	13927 PKS/NKS	Colonoscopio Slim	13927 PKS/NKS	
Interventionales Gastroskop	13826 PKS/NKS	Interventional Gastroscope	13826 PKS/NKS	Gastroscopio de	13826 PKS/NKS	
Fachgebiet URO		Specialty URO				
Video-Uretero-Renoskop FLEX-X C	11278VSU	Video Uretero-Renoscope FLEX-X C	11278 VSU	Video-ureterorrenoscopio	11278 VSU	

* In den USA nicht für den Verkauf verfügbar.

* Not available for sale in the USA.

* No disponible para la venta en los EE.UU.



Spare parts, recommended accessories

Piezas de repuesto, accesorios recomendados

Name	Artikelnummer (PAL/NTSC)
Video-Uretero-Renoskop FLEX-X C	11278VS
Flexibles Video-Urethro- Cystoskop	11272 VPU/ VNU
Flexibles Video-Urethro- Cystoskop	11272 VP/VN
Fachgebiet PROKTOLOGIE	
Flexibles Rektoskop n. TROIDL	13912 PKS/ NKS*
Fachgebiet CHIRURGIE	
Video-Choledochoskop	11292 VS/VP
Video-Choledochoskop	11292 VSU/VPU
Fachgebiet NEURO	
Video-Neuro-Endoskop	11161 V*

12.6 Kompatible Videoendoskope und Kameraköpfe für IMAGE1 S D3-LINK™ TC 302 mit S-Technologien

Name	Ø [mm]	Artikelnummer (PAL/NTSC)
TIPCAM®1 S 3D, 0°	10	26605 AA
TIPCAM®1 S 3D, 30°	10	26605 BA
TIPCAM®1 S 3D, 0°	4	7240 AA3D
TIPCAM®1 S 3D, 30°	4	7240 BA3D
TIPCAM®1 S 3D, 0°	4	28164 AA3D
TIPCAM®1 S 3D, 30°	4	28164 BA3D
TIPCAM®1 S 3D, 45°	4	7240 FA3D
TIPCAM®1 S 3D, 45°	4	28164 FA3D
VITOM® 3D		TH 200

Name	Article number (PAL/NTSC)	Nombre
Video Uretero-Renoscope FLEX-X C	11278VS	Video-ur FLEX-X
Flexible Video Urethro- Cystoscope	11272 VPU/ VNU	Video-ci flexible
Flexible Video Urethro- Cystoscope	11272 VP/VN	Video-ci flexible
Specialty PROCTOLOGY		Especia
TROIDL Flexible Rectoscope	13912 PKS/ NKS*	Rectosc TROIDL
Specialty SURGERY		Especia
Video Choledochoscope	11292 VS/VP	Vídeo co
Video Choledochoscope	11292 VSU/VPU	Vídeo co
Specialty NEURO		Especia
Video Neuro-Endoscope	11161 V*	Vídeo ne

12.6 Compatible video endoscopes and camera heads for IMAGE1 S D3-LINK™ TC 302 with S technology

Name	Ø [mm]	Article number (PAL/NTSC)
TIPCAM®1 S 3D, 0°	10	26605 AA
TIPCAM®1 S 3D, 30°	10	26605 BA
TIPCAM®1 S 3D, 0°	4	7240 AA3D
TIPCAM®1 S 3D, 30°	4	7240 BA3D
TIPCAM®1 S 3D, 0°	4	28164 AA3D
TIPCAM®1 S 3D, 30°	4	28164 BA3D
TIPCAM®1 S 3D, 45°	4	7240 FA3D
TIPCAM®1 S 3D, 45°	4	28164 FA3D
VITOM [®] 3D		TH 200

Nombre	Número de artículo (PAL/NTSC)
Video-ureterorrenoscopio FLEX-X C	11278VS
Video-cistouretroscopio flexible	11272 VPU/ VNU
Video-cistouretroscopio flexible	11272 VP/VN
Especialidad PROCTOL	.OGÍA
Rectoscopio flexibles de TROIDL	13912 PKS/ NKS*
Especialidad CIRUGÍA	
Vídeo coledocoscopio	11292 VS/VP
Vídeo coledocoscopio	11292 VSU/VPU
Especialidad NEURO	
Vídeo neuroendoscopio	11161 V*

12.6 Videoendoscopios y cabezales de la cámara compatibles para IMAGE1 S D3-LINK™ TC 302, con tecnologías S

Nombre	Ø [mm]	Número de artículo (PAL/NTSC)
TIPCAM®1 S 3D, 0°	10	26605 AA
TIPCAM®1 S 3D, 30°	10	26605 BA
TIPCAM®1 S 3D, 0°	4	7240 AA3D
TIPCAM®1 S 3D, 30°	4	7240 BA3D
TIPCAM®1 S 3D, 0°	4	28164 AA3D
TIPCAM®1 S 3D, 30°	4	28164 BA3D
TIPCAM®1 S 3D, 45°	4	7240 FA3D
TIPCAM®1 S 3D, 45°	4	28164 FA3D
VITOM [®] 3D		TH 200

* Not available for sale in the USA.

* No disponible para la venta en los EE.UU.

STORZ KARL STORZ-ENDOSKOPE	Ersatzteile, empfohlenes Z	ıbehör	Spare parts,Piezas de repuesrecommended accessoriesaccesorios recon		esto, omendados		
	12.7 Kompatible I für IMAGE1 S TC 304 mit S	12.7 Kompatible Kameraköpfe für IMAGE1 S™ 4U-LINK TC 304 mit S-Technologien		12.7 Compatible camera heads for IMAGE1 S™ 4U-LINK TC 304 with S technology		12.7 Cabezales de la cámara compatibles para IMAGE1 S™ 4U-LINK TC 304, con tecnologías S	
	Name	Artikelnummer (PAL/NTSC)	Name	Article number (PAL/NTSC)	Nombre	Número de artículo (PAL/NTSC)	
	IMAGE1 S™ 4U	TH 120	IMAGE1 S™ 4U	TH 120	IMAGE1 S™ 4U	TH 120	



Spare parts, recommended accessories

Piezas de repuesto, accesorios recomendados

12.8 Empfohlenes Zubehör

12.8 Recommended accessories

12.8 Accesorios recomendados

Bestell-Nr. Order no. Nº de pedido	Artikel	Article	Artículo
TC 001	IMAGE1 S™ Videoendoskop-Adapter 0°	IMAGE1 S™ Video Endoscope Adaptor 0°	Adaptador IMAGE1 S™ para videoendoscopio 0°
TC 013	IMAGE1 S™ Videoendoskop-Adapter 90°	IMAGE1 S™ Video Endoscope Adaptor 90°	Adaptador IMAGE1 S™ para videoendoscopio 90°
22 2200 72	IMAGE1 FULL HD-Verlängerungskabel, Länge 520 cm, zur Verwendung mit allen IMAGE1 HD-Kameraköpfen – außer H3-M	IMAGE1 FULL HD extension cable, length 520 cm, for use with all IMAGE1 HD camera heads – except H3-M	Cable de prolongación IMAGE1 FULL HD, longitud 520 cm, para utilizar con todos los cabezales de la cámara IMAGE1 HD, excepto el H3-M
TC 009	USB zu ACC-Adapter	USB to ACC adaptor	USB para adaptador ACC
20 221070	ACC-Verbindungskabel, zur Ansteuerung von Peripheriegeräten, Länge 180 cm	ACC connecting cable, to control peripherals, length 180 cm	Cable de conexión ACC, para control de aparatos periféricos, longitud 180 cm
400 A	Netzkabel (Schuko)	Power cable (grounded)	Cable de red (con puesta a tierra)
400 B	Netzkabel "Hospital Grade" (USA)	'Hospital Grade' power cable (USA)	Cable de red "Hospital Grade" (EE.UU.)
TC 010	Zweipedal-Fußschalter	Dual-pedal footswitch	Interruptor de dos pedales
20 0402 40xx	Tastatur mit Touchpad	Keyboard with touchpad	Teclado con tableta táctil
20 0402 82	USB-Stick 32 GB	USB Stick 32 GB	Memoria USB 32 GB
20 0400 86	DVI-Verbindungskabel, Länge 200 cm	DVI connecting cable, length 200 cm	Cable de conexión DVI, longitud 200 cm
20 0400 89	Desgleichen, Länge 300 cm	Same, length 300 cm	Ídem, longitud 300 cm
TC 005	3G-SDI Kabel, 10 m	3G-SDI Cable, 10 m	Cable SDI 3G, 10 m
TC 007	3G-SDI Kabel, 3 m	3G-SDI Cable, 3 m	Cable SDI 3G, 3 m
TC 011	LINK-Kabel, 20 cm	LINK cable, 20 cm	Cable LINK, 20 cm
TC 014	IMAGE1 PILOT (3D-Maus)	IMAGE1 PILOT (3D-Mouse)	IMAGE1 PILOT (ratón 3D)
96206286D	Gebrauchsanweisung	Instruction manual	Manual de instrucciones
TC 015	Verlängerungskabel IMAGE1 S D3-LINK™	Extension cable IMAGE1 S D3-LINK™	Cable de prolongación IMAGE1 S D3-LINK™



Spare parts, recommended accessories

Piezas de repuesto, accesorios recomendados

12.9	Bedienbare	SCB-Lichtquellen
------	------------	------------------

12.9 Operable SCB light sources

12.9 Fuentes de luz SCB utilizables

Bestell-Nr. Order no.	Artikel	Article	Artículo
Nº de pedido			
20 1331 20-1	XENON 300 SCB	XENON 300 SCB	XENON 300 SCB
20 1321 20-1	XENON 175 SCB	XENON 175 SCB	XENON 175 SCB
20 1614 20-1	POWER LED 175 SCB	POWER LED 175 SCB	POWER LED 175 SCB
20 1326 20-1	XENON 100 SCB	XENON 100 SCB	XENON 100 SCB
TL 100	Kaltlicht-Fontäne CO2mbi LED SCB	Cold Light Fountain CO ₂ mbi LED SCB	Fuente de luz fría CO ₂ mbi LED SCB
TL300	Kaltlicht-Fontäne Power LED 300	Cold Light Fountain Power LED 300	Fuente de luz fría Power LED 300
20 1336 20-1	D-LIGHT C*	D-LIGHT C*	D-LIGHT C*
20 1336 20-133	D-LIGHT C/AF*	D-LIGHT C/AF*	D-LIGHT C/AF*

12.10 Bedienbare SCB-Insufflatoren

12.10 Operable SCB insufflators

12.10 Insufladores SCB utilizables

Bestell-Nr. Order no. Nº de pedido	Artikel	Article	Artículo
26 4320 20-1	THERMOFLATOR® SCB	THERMOFLATOR® SCB	THERMOFLATOR® SCB
26 4305 20-1	ENDOFLATOR® SCB	ENDOFLATOR® SCB	ENDOFLATOR® SCB
UI 400	ENDOFLATOR® 40	ENDOFLATOR® 40	ENDOFLATOR [®] 40
UI 500	ENDOFLATOR® 50	ENDOFLATOR® 50	ENDOFLATOR® 50

12.11 Kompatible 3D-Monitore

12.11 Compatible 3D monitors

12.11 Monitores 3D compatibles

Bestell-Nr. Order no. Nº de pedido	Artikel	Article	Artículo
9826 NB-3D	3D-Monitor, 26"	3D Monitor, 26"	Monitor 3D de 26"
9832 NB-3D	3D-Monitor, 32"	3D Monitor, 32"	Monitor 3D de 32"
TM 323	3D-Monitor, 32"	3D Monitor, 32"	Monitor 3D de 32"
TM 330	3D-Monitor, 32"	3D Monitor, 32"	Monitor 3D, 32"
TM 263	3D-Monitor, 26"	3D Monitor, 26"	Monitor 3D, 26"
	* In den USA nicht für den Verkauf verfügbar.	* Not available for sale in the USA.	* No disponible para la venta en los EE.UU.



13

Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Hinweise zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV)

WARNUNG: Medizinische elektrische Geräte unterliegen besonderen Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich der elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV). Beachten Sie bitte bei Installation und Betrieb die EMV-Hinweise in dieser Gebrauchsanweisung.

WARNUNG: Die IMAGE1 STM sollte nicht in unmittelbarer Nähe von anderen elektrischen Geräten stehen. Wenn sich dies nicht vermeiden lässt, sollten Sie beobachten, ob die Leistung der Geräte durch ungewollte elektromagnetische Kopplung beeinträchtigt ist.

- WARNUNG: Die IMAGE1 S[™] ist nur für den Gebrauch durch Ärzte und medizinisches Assistenzpersonal bestimmt. Das medizinische Gerät/System entspricht Klasse A nach CISPR. Wird die IMAGE1 S[™] im Wohnbereich angeschlossen, kann das Gerät Funkstörungen verursachen, die es notwendig machen, das Gerät neu auszurichten, es an einem anderen Ort aufzustellen, das Gerät zu schirmen oder die Anbindung an das öffentliche Versorgungsnetz zu filtern.
- HINWEIS: Die in dieser Gebrauchsanweisung enthaltenen EMV-Tabellen und -Richtlinien liefern dem Kunden oder Anwender grundlegende Hinweise, um zu entscheiden, ob das Gerät oder System für die gegebenen EMV-Umgebungsbedingungen geeignet ist, beziehungsweise welche Maßnahmen ergriffen werden können, um das Gerät/ System im bestimmungsgemäßen Gebrauch zu betreiben, ohne andere medizinische oder nicht medizinische Geräte zu stören.
- HINWEIS: Dieses Gerät wurde geprüft und entspricht den EMV-Grenzwerten gemäß der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG [EN 55011 Klasse A und IEC 60601-1-2].

13 Information on electromagnetic compatibility (EMC)

WARNING: Medical electrical devices are subject to special precautions regarding Electromagnetic Compatibility (EMC). Please observe the EMC instructions in this instruction manual during installation and operation.

WARNING: IMAGE1 STM should not be placed in the immediate vicinity of other electrical equipment. If this cannot be avoided, please ensure that the performance of either product is not affected by unintended electromagnetic coupling.

WARNING: IMAGE1 STM is only intended for use by physicians and medical assistants. This is a CISPR Class A medical equipment/ system. In a domestic environment, IMAGE1 STM may cause radio interference, in which case it may be necessary to take adequate mitigation measures, such as reorienting, relocating, or shielding the unit or filtering the connection to the public mains network.

- NOTE: The EMC tables and other guidelines that are included in this Instruction Manual provide information to the customer or user that is essential in determining the suitability of the Equipment or System for the Electromagnetic Environment of use, and in managing the Electromagnetic Environment of use to permit the Equipment or System to perform its intended use without disturbing other Equipment and Systems or non-medical electrical equipment.
- NOTE: This device has been tested and complies with the EMC limits values for the Medical Device Directive 93/42/EEC [EN 55011 Class A and IEC 60601-1-2].

13 Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

CUIDADO: Los equipos electromédicos están sujetos a determinadas medidas de precaución con referencia a la Compatibilidad Electromagnética (CEM). Observe las indicaciones sobre CEM contenidas en este Manual de instrucciones durante la instalación y el servicio del equipo.

CUIDADO: El IMAGE1 S[™] no debe situarse en las inmediaciones de otros equipos eléctricos. En caso de ser inevitable, observe si el rendimiento de los aparatos se ve menoscabado por un acoplamiento electromagnético no deseado.

CUIDADO: El IMAGE1 S™ sólo está previsto para ser utilizado por médicos o personal de asistencia médica. El aparato/ sistema médico corresponde a la clase A según CISPR. Si el IMAGE1 S™ se conecta en el área doméstica, el equipo puede generar interferencias radioeléctricas, en cuyo caso puede ser necesario adoptar medidas que atenúen esos efectos, tales como reorientar el equipo, montarlo en otro lugar, apantallarlo o filtrar el punto de conexión a la red pública de alimentación.

NOTA: Las tablas y directivas CEM contenidas en este Manual de instrucciones le proporcionan al cliente o al usuario indicaciones básicas para decidir si el equipo o sistema es adecuado para las condiciones del entorno CEM imperantes, o adoptar las medidas que puedan tomarse con el fin de utilizar el equipo/sistema conforme al uso previsto, sin que el mismo llegue a interferir sobre otros equipos para uso médico o no médico.

NOTA: Este aparato ha sido debidamente verificado y responde a los valores límite de CEM para productos médicos conforme a la directiva 93/42/CEE [EN 55011 clase A y IEC 60601-1-2].



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Diese Grenzwerte sollen angemessen vor schädlichen Einflüssen bei einem medizinischen Einsatz schützen. Das Gerät erzeugt und nutzt Hochfrequenzenergie und strahlt sie unter Umständen auch ab. Es könnte daher bei nicht bestimmungsgemäßer Verwendung andere Geräte in der Umgebung stören. Es ist jedoch nicht ausgeschlossen, dass bei einer bestimmten Installation eine Störung vorkommt. Wenn das Gerät andere Geräte stört (zu überprüfen durch Aus- und wieder Einschalten des Geräts) sollte man versuchen, die Störung durch folgende Maßnahmen zu beseitigen:

- veränderte Ausrichtung oder einen anderen Standort wählen
- den Abstand zwischen den einzelnen Geräten vergrößern
- Geräte mit unterschiedlichen Stromkreisen verbinden
- den Hersteller oder Kundendienst um Hilfe bitten.

WARNUNG: Der Gebrauch von tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten kann dieses oder andere medizinische elektrische Geräte beeinflussen.

WARNUNG: Werden Zubehör oder Leitungen für die IMAGE1 S[™] verwendet, die nicht in diesem Handbuch gelistet sind, kann dies zu einer erhöhten Aussendung oder einer reduzierten Störfestigkeit der IMAGE1 S[™] führen. Bei der Verwendung von hier nicht gelistetem Zubehör und Leitungen mit der IMAGE1 S[™] liegt es in der Verantwortung des Betreibers, bei Gebrauch des Geräts die Übereinstimmung der IMAGE1 S[™] mit der IEC 60601-1-2 nachzuprüfen. These limits are designed to provide reasonable protection against harmful interference in a typical medical installation. The equipment generates uses and can radiate radio frequency energy. If not installed and used in accordance with the instructions, may cause harmful interference to other devices in the vicinity. However, there is no guarantee that interference will not occur in a particular installation. If this equipment does cause harmful interference with other devices, 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 device
- Increase the separation between the individual devices
- Connect the equipment into an outlet on a circuit different from that to which the other device(s) is connected
- Consult the manufacturer or field service technician for help.

WARNING: The use of portable and mobile RF equipment may have impact on this and other pieces of medical equipment.

WARNING: The use of an accessory or cable with the IMAGE1 S[™] other than those specified in this manual may result in increased emissions or decreased immunity of the IMAGE1 S[™]. When using an accessory or cable with IMAGE1 S[™] other than those specified in this manual, it becomes the responsibility of the user of the IMAGE1 S[™] to determine compliance with IEC 60601-1-2 when using this item.

Estos valores límite tienen por objeto asegurar una protección apropiada contra influencias nocivas en aplicaciones médicas. Este aparato genera y consume energía de alta frecuencia y también la irradia bajo determinadas circunstancias. Por esta razón, si se emplea indebidamente podría interferir en otros equipos situados en las inmediaciones. No se excluye, sin embargo, el riesgo de interferencia en posiciones de instalación determinadas. En caso de que el aparato interfiera en otros equipos (compruébese apagando y encendiendo de nuevo el aparato), debe intentarse subsanar la interferencia mediante las siguientes medidas:

- modificación de la orientación o bien colocación en otro emplazamiento
- aumento de la distancia entre cada uno de los equipos
- conexión de los equipos a circuitos eléctricos diferentes
- consultar al fabricante o al Servicio Técnico.

CUIDADO: La utilización de equipos de RF de comunicación portátiles y móviles puede influir sobre los mismos o bien sobre otros equipos electromédicos.

CUIDADO: La utilización de accesorios o cables para IMAGE1 S™ diferentes de los indicados en este Manual puede conllevar un aumento de las emisiones o una reducción de la inmunidad del IMAGE1 S™. Si se utilizan accesorios y cables con el IMAGE1 S™ diferentes de los que aquí se indican, es responsabilidad del usuario verificar la conformidad del IMAGE1 S™ con la norma IEC 60601-1-2 durante el uso del equipo.



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

13.1 EMV Tabellen für IMAGE1 S™

13.1 EMC tables for IMAGE1 S[™]

13.1 Tablas CEM para IMAGE1 S™

Systemkabel und maximale Länge für die EMV-Verträglichkeit								
Тур	Abgeschirmt	Max. Länge [m]	Ferrit	Verwendung				
LINK-Kabel	Ja	2	Nein	Verbindung von LINK-Signalen zwischen Modulen				
BNC nach BNC	Ja	10	Nein	Verbindung von 3G SDI-Videosignalen				
DVI	Ja	3	Nein	Verbindung von DVI-Signalen				
4-polig Mini DIN	Ja	1	Nein	Verbindung von SCB-Signalen				
USB	Ja	2	Nein	Anschluss an einen Drucker, Speichergerät, Tastatur				
Netzkabel	Nein	3	Nein	Netzanschluss des Geräts				
Ethernet	Nein	2	Nein	Verbindung zu LAN (RJ-45) port				
IMAGE1 PILOT TC 014	Ja	5	Nein	Verbindung zum VITOM® 3D				
Externes Synchronisationskabel	Nein	2,5	Nein	Verbindung zu kompatibler Lichtquelle				

System Cables and Maximum Lengths used for EMC Compliance							
Туре	Shielded	Max Length [m]	Ferrite	Used for			
LINK cable	Yes	2	No	Interconnection of inter-module LINK signals			
BNC to BNC	Yes	10	No	Connection of 3G-SDI video signals			
DVI	Yes	3	No	Connection of DVI signals			
4-pin mini-DIN	Yes	1	No	Connection of SCB signals			
USB	Yes	2	No	Connection to printer, storage device, keyboard			
Power cord	No	3	No	Connection of Device to AC Mains			
Ethernet	No	2	No	Connection to LAN (RJ-45) port			
IMAGE1 PILOT TC 014	Yes	5	No	Connection to VITOM® 3D			
External synchronization cable	No	2.5	No	Connection to compatible light source			



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Cables del sistema y longitud máxima para la Compatibilidad Electromagnética							
Tipo	Apantallado	Longitud máx. [m]	Ferrita	Aplicación			
Cable LINK	Sí	2	No	Conexión de señales LINK entre módulos			
BNC tras BCN	Sí	10	No	Conexión con señales de vídeo SDI 3G			
DVI	Sí	3	No	Conexión con señales DVI			
Mini DIN, 4 patillas	Sí	1	No	Conexión con señales SCB			
USB	Sí	2	No	Conexión a una impresora, dispositivos de almacenamiento, un teclado			
Cable de red	No	3	No	Conexión a la red del equipo			
Ethernet	No	2	No	Conexión a puerto LAN (RJ-45)			
IMAGE1 PILOT TC 014	Sí	5	No	Conexión con el VITOM® 3D			
Cable externo de sincronización	No	2,5	No	Conexión a la fuente de luz compatible			

Tabelle 1						
	Leitlinien und I	Herstellererklärung – Elektromagnetische Aussendungen				
Da: Der Kunde oder A	s Gerät IMAGE1 S™ is Anwender der IMAGE1	st für den Betrieb in einer wie unten angegebenen Umgebung bestimmt. S™ muss sicherstellen, dass das Gerät in einer derartigen Umgebung betrieben wird.				
Störaussendungsmessungen	Übereinstimmung	Elektromagnetische Vorgaben – Leitlinien				
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Gruppe 1	IMAGE1 S [™] verwendet HF-Energie ausschließlich für die interne Funktion. Der Kunde oder Anwender der IMAGE1 S [™] muss sicherstellen, dass das Gerät in einer solchen Umgebung betrieben wird. Daher ist die HF-Aussendung sehr gering und es ist unwahrscheinlich, dass benachbarte elektronische Geräte gestört werden.				
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Klasse A					
Aussendung von Ober- schwingungen nach IEC 61000-3-2	Klasse A	IMAGE1 S™ ist für den Gebrauch in anderen Einrichtungen als dem Wohnbereich und solchen geeignet, die unmittelbar an ein öffentliches Versorgungsnetz angeschlossen sind, das auch Gebäude versordt, die zu Wohnzwecken benutzt werden.				
Anwendungen von Spannungsschwankungen/ Flicker nach IEC 61000-3-3	stimmt überein					



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Table 1								
	Guidelines and	manufacturer's declaration – electromagnetic emissions						
וד	The IMAGE1 S [™] is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or user of the IMAGE1 S [™] should ensue that it is used in such an environment.							
Emissions test	Compliance	Electromagnetic enforcement – guidance						
RF emissions acc. to CISPR 11	Group 1	The IMAGE1 S [™] uses RF energy only for its internal function. The customer or user of the IMAGE1 S [™] should make sure that it is used in such an environment. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause interference in nearby electronic equipment.						
RF Emissions CISPR 11	Class A							
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A	The IMAGE1 S™ is suitable for use in all establishments other than domestic and those directly connected to the public low voltage power supply network that supplies buildings used for						
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies	domestic purposes.						

Tabla 1 Guía y declaración del fabricante – emisiones electromagnéticas							
El . El cli	aparato IMAGE1 S™ ente o usuario del IMA	está previsto para el uso en un entorno electromagnético especificado más abajo. AGE1 S™ ha de asegurarse de que el aparato sea utilizado en el entorno apropiado.					
Ensayo de emisiones	Conformidad	Entorno electromagnético – guía					
Emisiones de RF según norma CISPR 11	Grupo 1	El IMAGE1 S [™] usa energía de RF exclusivamente para su función interna. El cliente o usuario del IMAGE1 S [™] debe asegurarse de que el aparato se use en dicho entorno. Por ello, sus emisiones de RF son muy bajas y no es probable que causen interferencias en los equipos electrónicos en las proximidades.					
Emisiones de RF según norma CISPR 11	Clase A						
Emisiones de armónicos según norma CEI 61000-3-2	Clase A	El IMAGE1 S™ es adecuado para usarse en cualquier establecimiento que no sea doméstico y en aquellos que no estén conectados directamente a la red pública de alimentación de baja tensión que alimenta a los edificios de viviendas.					
Fluctuaciones de tensión/ flickers según norma CEI 61000-3-3	Cumple						



Information on electromagnetic compatibility (EMC) Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Tabelle 2									
Das Gerät IMAGE1 STM ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt									
Der Anwender der IMAGE1 S™ sollte sicherstellen, dass das Gerät in einer solchen Umgebung benutzt wird.									
Störfestigkeitsprüfungen	EN/IEC 60601 Prüfpegel	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien						
Entladung statischer Elektrizität (ESD) nach IEC 61000-4-2	± 6 kV Kontaktentladung ± 8 kV Luftentladung	± 6 kV Kontaktentladung ± 8 kV Luftentladung	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen versehen sein. Wenn der Fußboden mit syntheti- schem Material versehen ist, muss die relative Luftfeuchte min- destens 30 % betragen.						
Schnelle transiente elektrische Störgrößen/ Bursts nach IEC 61000-4-4	± 2 kV für Netzleitungen ± 1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	± 2 kV/1 kV ± 1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.						
Stoßspannungen (Surges) nach IEC 61000-4-5	± 1 kV Spannung Außenleiter – Außenleiter ± 2 kV Spannung Außenleiter – Erde	± 1 kV Spannung Außenleiter – Außenleiter ± 2 kV Spannung Außenleiter – Erde	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.						
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Schwankungen der Versorgungsspannung nach IEC 61000-4-11	$<5 \% U_{T} *$ $(>95 \% Einbruch der U_{T})$ für ½ Periode $40 \% U_{T}$ $(60 \% Einbruch der U_{T})$ für 5 Perioden $70 \% U_{T}$ $(30 \% Einbruch der U_{T})$ für 25 Perioden $<5 \% U_{T}$ $(>95 \% Einbruch der U_{T})$ für 5 Sekunden	$<5 \% U_{T} *$ $(>95 \% Einbruch der U_{T})$ für ½ Periode $40 \% U_{T}$ $(60 \% Einbruch der U_{T})$ für 5 Perioden $70 \% U_{T}$ $(30 \% Einbruch der U_{T})$ für 25 Perioden $<5 \% U_{T}$ $(>95 \% Einbruch der U_{T})$ für 5 Sekunden	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen. Sofern der Anwender der IMAGE1 S™ eine Nutzung auch bei Unterbrechungen der Energieversorgung wünscht, sollte die IMAGE1 S™ mit einer unterbrechungsfreien Stromversorgung oder Batterie betrieben werden.						
Magnetfeld bei der Versorgungsfrequenz (50/60 Hz) nach IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Bei Störungen der Bildqualität ist es gegebenenfalls notwendig, die IMAGE1 S™ weiter entfernt von Quellen elektromagnetischer Felder aufzustellen oder eine entsprechende Abschirmung zu installieren. Vor der Aufstellung des Geräts sollte überprüft wer- den, dass das elektromagnetische Feld ausreichend gering ist.						

* Anmerkung: U_{τ} ist die Netzwechselspannung vor der Anwendung der Prüfpegel.



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Table 2						
Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic immunity						
The IMAGE1 S [™] is intended for use in the electromagnetic environment specified below.						
The user of IMAGE1 S™ should make sure that it is used in such an environment.						
Immunity tests	EN/IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment – guidance			
Electrostatic discharge (ESD) acc. to IEC 61000-4-2	± 6 kV Contact discharge ± 8 kV Air discharge	± 6 kV Contact discharge ± 8 kV Air discharge	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30 %.			
Rapid transient electrical interferences/bursts acc. to IEC 61000-4-4	± 2 kV for power lines ± 1 kV for input and output lines	± 2 kV/1 kV ± 1 kV for input and output lines	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.			
Surges acc. to IEC 61000-4-5	± 1 kV line(s) to line(s) ± 2 kV line(s) to earth	 ± 1 kV differential mode ± 2 kV common mode 	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.			
Voltage dips, short inter- ruptions and fluctuations of the supply voltage acc. to IEC 61000-4-11			Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of the IMAGE1 S [™] require continued operation during power mains interruptions, it is recommended that the IMAGE1 S [™] be powered from an uninterruptible power supply or a battery.			
Magnetic field at the supply frequency (50/60 Hz) acc. to IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	If image distortion occurs, it may be necessary to position the IMAGE1 S [™] further from sources of power frequency magnetic fields or to install magnetic shielding. The power frequency magnetic field should be measured in the intended installation location to assure that it is sufficiently low.			
Note: U_T is the mains alternating voltage before applying the test levels.						



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Tabla 2 Guía y declaración del fabricante – inmunidad electromagnética						
El aparato IMAGE1 S™ está previsto para el uso en un entorno electromagnético especificado más abajo. El usuario de IMAGE1 S™ debe asegurarse que se use en dicho entorno.						
Ensayo de inmunidad	Nivel de ensayo de la norma EN/CEI 60601	Nivel de conformidad	Entorno electromagnético – Directrices			
Descarga electrostática (DES) según norma CEI 61000-4-2	± 6 kV descarga por con- tacto ± 8 kV descarga por aire	± 6 kV descarga por con- tacto ± 8 kV descarga por aire	Los suelos deberían ser de madera, hormigón o baldosa cerámi- ca. Si los suelos están cubiertos con material sintético, la hume- dad relativa debería ser al menos del 30 %.			
Transitorios/ráfagas rápidas según norma CEI 61000-4-4	 ± 2 kV para líneas de ali- mentación de red ± 1 kV para líneas de entra- da y salida 	± 2 kV/1 kV ± 1 kV para líneas de entra- da y salida	La calidad de la red de alimentación debería ser la de un entor- no comercial típico o la de un hospital.			
Tensiones de choque según norma CEI 61000-4-5	±1 kV línea a línea ±2 kV línea a tierra	±1 kV línea a línea ±2 kV línea a tierra	La calidad de la red de alimentación debería ser la de un entor- no comercial típico o la de un hospital.			
Caídas de tensión, interrupciones y variaciones de tensión en las líneas de alimentación según norma CEI 61000-4-11	$<5 \% U_{T}^{*}$ (caída >95 % en U_{T}) para ½ ciclo 40 % U_{T} (caída 60 % en U_{T}) para 5 ciclos 70 % U_{T} (caída 30 % en U_{T}) para 25 ciclos $<5 \% U_{T}$ (caída >95 % en U_{T}) para 5 segundos		La calidad de la red de alimentación debería ser la de un entor- no comercial típico o la de un hospital. Si el usuario del IMAGE1 S™ requiere un funcionamiento con- tinuo durante las interrupciones de alimentación, es recomen- dable utilizar el IMAGE1 S™ con una fuente de alimentación ininterrumpida o una batería.			
Campo magnético con frecuencia de red (50/60 Hz) según norma CEI 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	En caso de interferencias en la calidad de la imagen puede ser necesario montar el IMAGE1 S™ más alejado de las fuentes de campos electromagnéticos o instalar un apantallamiento adecuado. Antes de instalar el aparato ha de comprobarse que el campo electromagnético sea lo suficientemente reducido.			
[*] Nota: U_{τ} es la tension de alimentacion de corriente alterna antes de la aplicación del nivel de ensayo.						



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Tabelle 4							
	Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit						
Das Gerät IMAGE1 S™ ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder Anwender des Geräts muss sicherstellen, dass das Gerät IMAGE1 S™ in einer derartigen Umgebung betrieben wird.							
Störfestigkeitsprüfungen	EN/IEC 60601 Prüfpegel	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien				
			Tragbare und mobile Funkgeräte sollten in keinem geringeren Abstand zum Modell IMAGE1 S™ einschließlich Leitungen ver- wendet werden als dem empfohlenen Schutzabstand, der nach der für die Sendefrequenz zutreffenden Gleichung berechnet wird. Empfohlene Schutzabstände:				
Geleitete HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-6	3 V _{eff} 150 kHz bis 80 MHz	3 V _{eff}	$d = 1, 2\sqrt{P}$				
Gestrahlte HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 V/m	$d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz bis 800 MHz $d = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz bis 2,5 GHz				
			Mit P als Nennleistung des Senders in Watt [W] gemäß den Angaben des Senderherstellers und d als empfohlenem Schutzabstand in Metern [m].				
			Die Feldstarke stationarer Funksender sollte bei allen Frequenzen gemäß einer Untersuchung vor Ort ^a geringer als der Übereinstimmungspegel sein ^b .				
			In der Umgebung von Geräten, die das folgende Bildzeichen tragen, sind Störungen möglich:				
			$(((\bullet)))$				

Anmerkung 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.

Anmerkung 2: Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen der Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.

^a Die Feldstärke stationärer Sender, wie z. B. Basisstationen von Mobil- und Schnurlostelefonen und mobilen Landfunkgeräten, Amateurfunkstationen, AM- und FM-Rundfunk- und Fernsehsendern kann theoretisch nicht genau vorbestimmt werden. Um die elektromagnetische Umgebung hinsichtlich der stationären Sender zu ermitteln, sollte eine Studie des Standorts erwogen werden. Wenn die gemessene Feldstärke an dem Standort, an dem die IMAGE1 S[™] eingesetzt wird, die obigen Übereinstimmungspegel überschreitet, sollte die IMAGE1 S[™] beobachtet werden, um die bestimmungsgemäße Funktion nachzuweisen. Wenn ungewöhnliche Leistungsmerkmale beobachtet werden, können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie z. B. eine Neuausrichtung oder ein anderer Standort der IMAGE1 S[™].

^b Über den Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollte die Feldstärke geringer als 3 V/m sein.


Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Table 4				
The IMAGE1 S [™] is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or user of the IMAGE1 S [™] should ensue that it is used in such an environment.				
Immunity tests	EN/IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment – guidance	
			Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the IMAGE1 S [™] , including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter. Recommended separation distance:	
Conducted RF disturbances acc. to IEC 61000-4-6	3 V _{rms} 150 kHz to 80 MHz	3 V _{rms}	$d = 1.2 \sqrt{P}$	
Radiated RF disturbances acc. to IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz to 2.5 GHz	3 V/m	$d = 1.2 \sqrt{P}$ 80 MHz to 800 MHz $d = 2.3 \sqrt{P}$ 800 MHz to 2.5 GHz	
			Where P is the nominal power of the transmitter in watts [W] according to the information provided by the manufacturer of the transmitter and d is the recommended separation distance in meters [m]. Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an element of the transmitter set of the transmitters.	
			electromagnetic site survey, ^a should be less than the compliance level in each frequency range ^b . Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol:	
			$(((\bullet)))$	

Note 1: At 80 MHz and 800 MHz, the higher frequency range applies.

Note 2: These guidelines may not apply in all situations. The propagation of electromagnetic quantities is affected by absorptions and reflections of buildings, objects, and persons.

^a Field strengths from fixed transmitters, such as base stations for radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radio, AM and FM radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters, an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the IMAGE1 S[™] is used exceeds the applicable RF compliance level above, the IMAGE1 S[™] should be observed to verify normal operation. If abnormal performance is observed, additional measures may be necessary, such as re-orienting or relocating the IMAGE1 S[™].

^b Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Tabla 4				
Guía y declaración del fabricante – inmunidad electromagnética				
El aparato IMAGE1 S™ está previsto para el uso en un entorno electromagnético especificado más abajo. El cliente o usuario del aparato se debería asegurar que el aparato IMAGE1 S™ se use en dicho entorno.				
Ensayo de inmunidad	Nivel de ensayo de la norma EN/CEI 60601	Nivel de conformidad	Entorno electromagnético – Guía	
			Los equipos móviles y portátiles de comunicaciones de RF no se deberían usar a menor distancia del modelo IMAGE1 S™, incluyendo los cables, que la dis- tancia de separación recomendada según la frecuencia del transmisor. Distancia de separación recomendada:	
RF conducida según norma CEI 61000-4-6	3 V _{valor efectivo} 150 kHz a 80 MHz	3 V $_{\rm valor\ efectivo}$	$d = 1,2 \sqrt{P}$	
RF radiada según norma CEI 61000-4-3	3 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	3 V/m	$d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz a 800 MHz $d = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz a 2,5 GHz	
			En la que P es la máxima potencia de salida asignada al transmisor en vatios [W] conforme al fabricante del transmisor y d es la distancia de separación recomendada en metros [m]. Las intensidades de campo desde el transmisor fijo de RF, según se determina por un estudio electromagnético del lugar ^a , deberían estar por debajo del nivel de conformidad en cada rango de frecuencia ^b . La interferencia puede producirse en la vecindad del equipo marcado con el siguiente símbolo: $(((\bullet)))$	

Nota 1: A 80 MHz y 800 MHz se aplica el rango de frecuencia más alto.

Nota 2: Estas directrices no se pueden aplicar en todas las situaciones. La propagación electromagnética viene afectada por la absorción y reflexión desde estructuras, objetos y personas.

^a Las intensidades de campo de los transmisores fijos, tales como estaciones base para radioteléfonos y radios móviles terrestres, emisoras amateur, emisiones de radio AM y FM y emisiones de TV no se pueden predecir teóricamente con precisión. Para valorar el entorno electromagnético relativo a los transmisores fijos de RF, se debería considerar un estudio electromagnético del lugar. Si la medida de la intensidad del campo en la localización en la que el IMAGE1 S[™] se usa excede el nivel de conformidad anterior, se debería observar el IMAGE1 S[™] para verificar que funciona normalmente. Si se observa un funcionamiento anormal, pueden ser necesarias medidas adicionales, tales como la reorientación o reubicación del IMAGE1 S[™].
^b Sobre el rango de frecuencia de 150 kHz hasta 80 MHz, la intensidad del campo debería ser menor gue 3 V/m.



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Tabelle 6

Empfohlene Schutzabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten und der IMAGE1 S™

Das Gerät IMAGE1 S[™] ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der die HF-Störgrößen kontrolliert sind. Der Kunde oder Anwender der IMAGE1 S[™] kann dadurch helfen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten (Sendern) und dem Gerät – abhängig von der Ausgangsleistung des Kommunikationsgeräts, wie unten angegeben – einhält.

Nennleistung	Schutzabstand d [m] abhängig von der Sendefrequenz			
des Senders [W]	150 kHz bis 80 MHz $d=1,2~\sqrt{P}$	80 MHz bis 800 MHz $d = 1, 2 \sqrt{P}$	800 MHz bis 2,5 GHz $d=2,3 \sqrt{P}$	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	23	

Für Sender, deren maximale Nennleistung in obiger Tabelle nicht angegeben ist, kann der empfohlene Schutzabstand d in Metern (m) unter Verwendung der Gleichung ermittelt werden, die zur jeweiligen Spalte gehört, wobei P die maximale Nennleistung des Senders in Watt (W) gemäß Angabe des Senderherstellers ist.

Anmerkung 1: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Schutzabstand des höheren Frequenzbereichs.

Anmerkung 2: Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen von Gebäuden, Gegenständen und Menschen beeinflusst.



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Table 6

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the IMAGE1 S™

The IMAGE1 S[™] is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or user of the IMAGE1 S[™] can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the IMAGE1 S[™] as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

Rated maximum output power of transmitter	Separation distance d [m] as a function of the transmitter frequency			
	150 kHz to 80 MHz	80 MHz to 800 MHz	800 MHz to 2.5 GHz	
[w]	$d = 1.2 \sqrt{P}$	$d = 1.2 \sqrt{P}$	$d = 2.3 \sqrt{P}$	
0.01	0.12	0.12	0.23	
0.1	0.38	0.38	0.73	
1	1.2	1.2	2.3	
10	3.8	3.8	7.3	
100	12	12	23	

For transmitters rated at a maximum output power not listed above, the recommended separation distance D in meters (m) can be estimated using the equation applicable to the frequency of the transmitter, where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer.

Note 1: At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for higher frequency range applies.

Note 2: These guidelines may not apply in all situations. The propagation of electromagnetic quantities is affected by absorptions and reflections of structures, objects and people.



Information on electromagnetic compatibility (EMC)

Indicaciones sobre compatibilidad electromagnética (CEM)

Tabla 6

Distancias de separación recomendadas entre los equipos portátiles y móviles de comunicaciones de RF y el IMAGE1 S™

El aparato IMAGE1 S™ está previsto para el uso en un entorno electromagnético en el que se controlan las perturbaciones radiadas de RF. El cliente o usuario del IMAGE1 S™ puede ayudar a prevenir la interferencia electromagnética manteniendo una distancia mínima entre el equipo portátil y móvil de comunicaciones de RF (transmisores) y el equipo según se recomienda más abajo – conforme a la máxima potencia de salida del equipo de comunicaciones.

Máxima potencia de salida asignada al transmisor	Distancia de separación d [m] conforme a la frecuencia del transmisor			
	150 kHz a 80 MHz	80 MHz a 800 MHz	800 MHz a 2,5 GHz	
[W]	$d = 1,2 \sqrt{P}$	$d = 1,2\sqrt{P}$	$d = 2,3\sqrt{P}$	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	23	

Para los transmisores asignados con una potencia máxima de salida no listados arriba, la distancia de separación recomendada d en metros (m) se puede determinar usando la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, en la que P es la máxima potencia de salida asignada al transmisor en vatios (W) conforme al fabricante del transmisor.

Nota 1: A 80 MHz y 800 MHz se aplica la distancia de separación del rango de frecuencia más alto.

Nota 2: Estas directrices no se pueden aplicar en todas las situaciones. La propagación electromagnética viene afectada por la absorción y reflexión desde estructuras, objetos y personas.



Niederlassungen

Subsidiaries

Sociedades distribuidoras

⊨ KARL STORZ GmbH & Co. KG

Mittelstraße 8, 78532 Tuttlingen, Germany Postach 230, 78503 Tuttlingen, Germany Phone: +49 (0)7461 708-0, Fax: +49 (0)7461 708-105 E-Mail: info@karlstorz.com

KARL STORZ Endoskope Berlin GmbH Scharnhorststr. 3 10115 Berlin, Germany Phone: +49 (0)30 30 69090. Fax: +49 (0)30 30 19452

KARL STORZ Endoscopy Canada Ltd. 7171 Millcreek Drive, Mississauga Ontario, L5N 3R3, Canada Phone: +1 905 816-4500, Fax: +1 905 858-4599 Toll free phone: 1-800-268-4880 (Canada only) Toll free fax: 1-800-482-4198 (Canada only) E-Mail: info.canada@karlstorz.com

KARL STORZ Endoscopy-America, Inc. 2151 East Grand Avenue El Segundo, CA 90245-5017, USA Phone: +1 424 218-8100, Fax: +1 424 218-8526 Toll free phone: 800 421-0837 (USA only) Toll free fax: 800 321-1304 (USA only) E-Mail: info@ksea.com

KARL STORZ Veterinary Endoscopy-America, Inc. 1 South Los Carneros Road Goleta, CA 93117, USA Phone: +1 805 968-7776, Fax: +1 805 685-2588 E-Mail: info@karlstorzvet.com

KARL STORZ Endoscopia Latino-America, Inc. 815 N. W. 57th Avenue, Suite 480 Miami, FL 33126-2042, USA Phone: +1 305 262-8980, Fax: +1 305 262-8986 E-Mail: info@ksela.com

KARL STORZ Endoscopia México S.A de C.V. Edificio Atlantic, Oficina 3G Calle D e/ 1ra y 3ra 10400 Vedado, Havanna, Cuba Phone: +537 836 95 06, Fax: +537 836 97 76 E-Mail: Icano@karlstorz.com.mx

KARL STORZ Endoscopia México S.A de C.V. Lago Constanza No 326, Col. Granada Del. Miguel Hidalgo C.P. 11520 México D.F. Phone: +52 (55) 1101 1520 E-Mail: mx-info@karlstorz.com

KARL STORZ Marketing América Do Sul Ltda. Rua Joaquim Floriano, nº. 413, 20° andar – Itaim Bibi, CEP-04534-011 São Paulo, Brasil Phone: +55 11 3526-4600, Fax: +55 11 3526-4680 E-Mail: info@karlstorz.com.br

KARL STORZ Endoscopia Argentina S.A. Zufriategui 627 6° Piso, B1638 CAA - Vicente Lopez Provincia de Buenos Aires, Argentina Phone: +54 11 4718 0919, Fax: +54 11 4718 2773 E-Mail: info@karlstorz.com.ar

KARL STORZ Endoskopi Norge AS Østensjøveien 15B 0661 Oslo, Norway Phone: +47 6380 5600, Fax: +47 6380 5601 post@karlstorz.no KARL STORZ Endoskop Sverige AB Storsätragränd 14 12739 Skärholmen, Sweden 14108 Kungens Kurva, Sweden Phone: +46 8 505 648 00 E-Mail: kundservice@karlstorz.se

KARL STORZ Endoscopy Suomi 0Y Taivaltie 5 01610 Vantaa, Finland Phone: +358 (0)96824774, Fax: +358 (0)968247755 E-Mail: asiakaspalvelu@karlstorz.fi

KARL STORZ GmbH & Co. KG Representation Office Kestucio g. 59 08124 Vilnius, Lithuania Phone: +370 68567000 E-Mail: LT-LV-info@karlstorz.com

KARL STORZ Endoskopi Danmark A/S Skovlytoften 33 2840 Holte, Denmark Phone: +45 45162600, Fax: +45 45162609 E-Mail: marketing@karlstorz.dk

KARL STORZ Endoscopy (UK) Ltd. 415 Perth Avenue, Slough Berkshire, SL1 4TQ, United Kingdom Phone: +44 1753 503500, Fax: +44 1753 578124 E-Mail: info-uk@karlstorz.com

KARL STORZ Endoscopie Nederland B. V. Displayweg 2 3821 BT Amersfoort, Netherlands Phone: +31 (0)33 4545890 E-Mail: info-nl@karlstorz.com

KARL STORZ Endoscopy Belgium N. V. Phone: +31 (0)33 4545890 E-Mail: info-be@karlstorz.com

KARL STORZ Endoscopie France S. A. S. 12, rue Georges Guynemer, Quartier de l'Europe 78280 Guyancourt, France Phone: +33 1 30484200, Fax: +33 1 30484201 E-Mail: marketin@@karlstorz.fr

KARL STORZ Endoskop Austria GmbH Landstraßer Hauptstr. 148/1/G1 1030 Wien, Austria Phone: +43 1 71 56 0470, Fax: +43 1 71 56 0479 E-Mail: storz-austria@karlstorz.at

KARL STORZ Endoscopia Ibérica S. A. Parque Empresarial San Fernando Edificio Munich – Planta Baja 28830 Madrid, Spain Phone: +34 91 6771051, Fax: +34 91 6772981 E-Mail: info-es@karlstorz.com

KARL STORZ Endoscopia Italia S. r. l. Via dell'Artigianato, 3 37135 Verona, Italy Phone: +39 045 8222000, Fax: +39 045 8222001 E-Mail: info-ita@karlstorz.com KARL STORZ Adria Eos d.o.o. Capraška 6 10000 Zagreb, Croatia Phone: +385 1 6406 070, Fax: +385 1 6406 077 E-Mail: info@karlstorz.hr

KARL STORZ Endoskopija d.o.o. Verovškova c. 60A 1000 Ljubljana, Slovenia Phone: +386 1 620 5880, Fax: + 386 1 620 5882 E-Mail: pisarna@karlstorz.si

KARL STORZ Endoskop Polska Marketing Sp. z o.o. ul. Bojkowska 47 44-100 Gliwice, Poland Phone: +48 32 706 13 00, Fax: +48 32 706 13 07 E-Mail: info-pl@karlstorz.com

KARL STORZ Endoszkóp Magyarország Kft. Toberek utca 2. fsz. 17/b HU-1112 Budapest, Hungary Phone: +36 195 096 31, Fax: +36 195 096 31 E-Mail: info-hu@karlstorz.com

KARL STORZ Endoscopia Romania srl Str. Prof. Dr. Anton Colorian, nr. 74, Sector 4 041393 Bukarest, Romania Phone: +40 (0)31 4250800, Fax: +40 (0)31 4250801 E-Mail: info-ro@karlstorz.com

KARL STORZ Endoskope Greece M.E.P.E.* Patriarhou Grigoriou E' 34 54248 Thessaloniki, Greece Phone: +30 2310 304868, Fax: +30 2310 304862 E-Mail: info-gr@karlstorz.com

*Repair & Service Subsidiary

KARL STORZ Industrial** Gedik Is Merkezi B Blok Kat 5, D 38-39, Bagdat Cad. No: 162 Maltepe Istanbul, Turkey Phone: +90 216 442 9500, Fax: +90 216 442 9030

**Sales for Industrial Endoscopy

000 KARL STORZ Endoskopy – W0ST0K Derbenyevskaya nab. 7, building 4 115114 Moscow, Russia Phone: +7 495 983 02 40, Fax: +7 495 983 02 41 E-Mail: Info-ru@karlstorz.com

TOV KARL STORZ Ukraine Obolonska naberezhna, 15 building 3, office 3 04210 Kiev, Ukraine Phone: +380 44 42668-14, -15, -19 Fax: +380 44 42668-20 E-Mail: marketing@karlstorz.com.ua

KARL STORZ GmbH & Co. KG Representation Office Sabit Orudschow 1184, apt. 23 1025 Baku, Azerbaijan Phone: +99 450 613 30 60 E-Mail: info-az@karlstorz.com KARL STORZ ENDOSKOPE East Mediterranean and Gulf S.A.L. Block M, 3rd Floor Beirut Souks, Weygand Street 2012 3301 Beirut, Lebanon Phone: +961 1 999390, Fax +961 1 999391 E-Mail: Inf@&kafstorz-emg.com

KARL STORZ Endoscopy (South Africa) (Pty) Ltd. P.0. 6061, Roggebaai 8012 Cape Town, South Africa Phone: +27 21 417 2600, Fax: +27 21 421 5103 E-Mail: info@karlstorz.co.za

TOO KARL STORZ Endoskopy Kasachstan 6, Saryarka str. BC "Arman", office314 010000 Astana, Republic of Kazakhstan Phone: +7 7172 552-549, 552-788, Fax: -444 E-Mail: info@karlstorz.kz

KARL STORZ ENDOSKOPE East Mediterranean & Gulf (branch) Building West Side 7A – Unit 7WA – 3008 Dubai Airport Free Zone, P.O. Box 54983 Dubai - United Arab Emirates Phone: +971 (0)4 2958887, Fax: +971 (0)4 3205282 Service Hotline: +971 (0)4 3415882 =-Mail: info-gne@karlstorz-emg.com

KARL STORZ Endoscopy India Private Limited 11th Floor, Dr. Gopal Das Bhawan 28, Barakhamba Road New Delhi 110001, India Phone: +91 11 4374 3000, Fax: +91 11 4374 3010 E-Mail: corporate@karlstorz.in

KARL STORZ GmbH & Co. KG Resident Representative Office 14th Floor, MPlaza Saigon 39 Le Duan, District 1 Ho Chi Minh City, Vietnam Phone: +84 8 3823 8000, Fax: +84 8 3823 8039 E-Mail: infovietnam@karlstorz.com

KARL STORZ Endoscopy Australia Pty. Ltd . 15 Orion Road Lane Cove NSW 2066 P 0 Box 50 Lane Cove NSW 1595, Australia Phone: +61 (0)2 9490 6700 Toll free: 1800 996 562 (Australia only) Fax: +61 (0)2 9420 0695 E-Mail: info@karlstorz.au

KARL STORZ Endoscopy China Ltd., Hong Kong Room 2503-05, 25F AXA Tower, Landmark East, No. 100 How Ming Street, Kwun Tong, Kowloon, Hong Kong, People's Republic of China Phone: +852 28 65 2411, Fax: +852 28 65 4114 E-Mail: inquiry@karlstorz.com.hk

KARL STORZ Endoscopy (Shanghai) Ltd. Beijing Branch, Room 1805-1807, Building B, 18F Beijing IFC No. 8, Jianguomenwai Street, Chaoyang District, Beijing, 100022, People's Republic of China Phone: +86 10 5638188, Fax: +86 10 5638199 E-Mail: info@karlstorz.com.cn KARL STORZ Endoscopy (Shanghai) Ltd. Shanghai Branch 36F, Tower 1 Grand Gateway No. 1 Hongquiao Road, Xuhui District, Shanghai, 200030, People's Republic of China Phone: +86 21 6113-1188, Fax: +86 21 6113-1199 E-Mail: info@karlstorz.com.cn KARL STORZ Endoscopy (Shanghai) Ltd. Chengdu Branch Room 805, 8F Jin Jiang Intenational Building No. 1 West Linjiang Road, Wuhou District, Chengdu, 6100414, People's Republic of China Phone: +86 28 86587977, Fax: +86 28 86587975

E-Mail: info@karlstorz.com.cn KARL STORZ Endoscopy (Shanghai) Ltd. Shenyang Branch, Room 2001-2005, 20F N-MEDIA International Center, No. 167 Youth Avenue, Shenhe District, Shenyang, 110014, People's Republic of China Phone: +86 24 23181118, Fax: +86 24 23181119 E-Mail: info@karlstorz.com.cn KARL STORZ Endoscopy (Shanghai) Ltd. Guangzhou Branch Poorp 028, 25E Toop Tower

Room 02B, 35F Teem Tower, No. 208 Tianhe Road, Tianhe District, Guangzhou, 510620, People's Republic of China Phone: +86 20 8732-1281, Fax: +86 20 8732-1286 E-Mail: info@karlstorz.com.cn

KARL STORZ Endoscopy Asia Marketing Pte Ltd. No. 8 Commonwealth Lane #03-02 Singapore 149555, Singapore Phone: +65 69229150, Fax: +65 69229155 E-Mail: infoasia@karlstorz.com.so

KARL STORZ Endoscopy Singapore Sales Pte Ltd No. 8 Commonwealth Lane #03-02 Singapore 149555, Singapore Phone: +65 69229150, Fax: +65 69229155 E-Mail: infoasia@karlstorz.com.sg

KARL STORZ Endoscopy Korea Co. Ltd. I-Park Bundang1, 102dong, 8F 239 Jeongjail-Ro, Bundang-Gu Seongnam, 463-859, Korea Phone: +82-70-4350-7474, Fax: +82-70-8277-3299 E-Mail: infokorea@karlstorz.com

KARL STORZ Endoscopy Taiwan Ltd. 12F, No. 192, Sec. 2, Chung Hsin Rd., Sindian District, New Taipei City, Taiwan Phone: +886 933 014 160, Fax: +886 2 8672 6399 E-Mail: mingwang@karlstorz.tw

KARL STORZ GmbH & Co. KG Representative Office Philippines 1901 Picadilly Star Bldg., 4th Avenue, BGC Taguig City 1636, Philippines Phone: , Fax: +63 2 31745-00 E-Mail: philippines@karlstorz.com KARL STORZ Endoscopy Japan K. K.

KARL S10HZ Endoscopy Japan K. K. Stage Bldg. 8F, 2-7-2 Fujimi Chiyoda-ku, Tokyo 102-0071, Japan Phone: +81 3 6380-8622, Fax: +81 3 6380-8633 E-Mail: info@karlstorz.co.jp www.karlstorz.com

