

TSRK-1000P

Manual de Operaciones Auto refractómetro Keratometro





MERCOFRAMES OPTICAL CORP.

Índice

Uso Destinado	
Avisos Importantes	
Factores ambientales importantes p	ag.
Informacion sobre Seguridad	
EMC	
1. Descripción General	
2. Características	
3. Notas para la uso del equipo2	
4. Descripción de las partes	4
5. Instalación 6	
6. Medición	
Partida Manual	
Partida automática 6	
Tabla detallada de modos de medición	
Proceso de medición)
Indicadores durante las mediciones	11
6.1 Modo simultáneo de Keratometria e Refractometría (me	odo K / R) 12
6.2 Modo de Refractometria (Modo Ref)	
6.3 Modo Keratometria (modo KER)	
6.4. Modo de Medición de Curva Base de Lentes de Conta	cto (modo CLBC) 11
7. Datos Impresos	
8.Otros modos	
Medición en modo IOL (Medición de lentes intraoculares	3)
Medición en modo Size (Medición do diâmetro de côrne	ea) 15
Medición en Modo Ret. ILLUM (Medición de luz de fund	o) 16
Modo de visualización (visualización de los datos medido	os) 18
9. Configuración de usuario	
10. Inspección y Mantenimiento	
11. Piezas estándar	25
11. Especificaciones	

GARANTIA

Uso

TSRK-1000P es un instrumento para la medición de la potencia refractiva del ojo y el radio de curvatura de la córnea. Este instrumento muestra el patrón especial en la retina y la captura de la imagen reflejada en la cámara de retina, córnea y cristalino CCD.

Aviso Importante

Por favor, lea atentamente el manual antes de usar el Axis Auto Ref-Keratometer.

Usted no puede hacer cambios que pueden causar problemas en el equipo.

Este manual contiene la información necesaria para operar el Axis Auto Ref-Keratometer correcta y eficaz, y ofrece las condiciones y procedimientos para la operación y mantenimiento. Guarde este manual y consultar siempre que sea necesario.

Factores Ambientales

Por favor, no use en ambientes calurosos o húmedos.

El rango de temperatura normal de funcionamiento es de 10 ° C a 40 ° C y humedad de 30% a 75%.

No utilice detergentes químicos para limpiar el exterior de la máquina.

No dar golpes en el equipo ni abrir sin razón.

Información de seguridad.

Los accesorios conectados a las interfaces analógicas y digitales deben estar certificados de acuerdo con las respectivas normas IEC (por ejemplo, IEC 950 para equipos de procesamiento de datos e IEC 601-1 para equipos médicos).

Además, toda la configuración debe cumplir con la norma EN 60601-1-1: 1993 sistema.local. Todo aquel que conecte un equipo adicional a la señal de entrada y salida, configura así un sistema médico, y es por lo tanto responsable de que dicho sistema cumpla con el estándar de sistema IEC 601-1-1:1993.

Si tiene alguna pregunta, debe consultar con el departamento de servicio técnico o con su representante local..

Para los países de la UE



Marca, nombre y dirección del Representante en la UE es la siguiente, muestra que el equipo cumple con la Directiva 93/42/CEE. Representante en la U E:

0123 BEO MedConsulting Berlin GmbH Helmholtzstr.2,Aufg.A,D-10587 Berlin

EMC (Compatibilidad Eletromagnética)

El TSRK-1000P cumple con las reglas enumeradas a continuacion..

Siguiendo la orientación de tablas para su uso en el entorno electromagnético del dispositivo

EMC (EN 60601-1-2:2001/1:2006)

Guía y declaración del fabricante - emisiones electromagnéticas

El TSRK-1000P está diseñado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o usuario TSRK-1000P debe asegurarse de que se utiliza en dicho entorno.

Pruebas de Emisiones	Conformidad	Guía entornos electromagnéticos
RF Emisiones	Grupo 1	El TSRK-1000P utiliza energia de RF solo
CISPR 11		para su funcionamiento interno.
		Por lo tanto, sus emisiones de RF son muy
		bajas y no es probable que causen
		interferencias en equipos electrónicos
		cercanos
RF Emisiones	Clase A	El TSRK-1000P es adecuado para su uso en
CISPR 11		a la red de suministro eléctrico de baja tensión que abastece a los edificios destinados a vivienda.
Emisiones de armónicos	*1	
EN 61000-3-2		
Las fluctuaciones de tensión /	*2	
Emisión de chispas		
EN 61000-3-3		

*1 Para las regiones donde la tensión nominal es de 230 V o más, este instrumento cumple con la clase A.

Para las regiones donde la tensión nominal sea inferior a 230V, esta norma no es aplicable.

*2 Para las regiones donde la tensión nominal es de 230 V o más, este instrumento cumple con la clase A.

Para las regiones donde la tensión nominal sea inferior a 230V, esta norma no es aplicable.

EMC (Compatibilidad Eletromagnética)

Clasificaciones

- Tipo de protección contra descargas elétricas : Equipo de clase I.
- Grado de protección contra descargas elétriccas : Tipo B parte aplicada.
- Grado de protección contra la entrada de água: Normal.

• Mezcla anestésica inflamable con aire con el óxido nitroso de oxígeno: Equipo no apto para su uso en presencia de una mezcla anestésica inflamable con aire, oxígeno u óxido nitroso

• Modo de funcionamiento: Funcionamiento continuo

Símbolos en el Equipo





Número de serie



De acuerdo a su propia disposición ley de material de desecho de residuos industriales debe desecharse en el país en el que utiliza nuestro producto.

Deseche los materiales y los residuos de acuerdo con las leyes nacionales

Posible interferencia electromagnética o de otro tipo..

No utilice este equipo en lugares con fuertes campos magnéticos, como cerca de motores..

No coloque objetos pesados ni bloquee el respiradero.

Información General de Seguridad.

Si usted ve cualquier alerta o advertencias impresas en las etiquetas de advertencia, siga las instrucciones de seguridad de este manual.

Haciendo caso omiso de estas precauciones y advertencias durante el manejo del producto puede causar lesiones o accidentes.

Asegúrese de leer y entender el manual antes de usar este producto.

Guarde este manual en un lugar accesible..

Avisos	Descripción
	Esto indica una situación potencialmente peligrosa que puede causar la muerte o lesiones
ZI <u>N</u> AVISO	graves a usted o a otros
A Cuidada	Esto indica situación peligrosa que puede provocar lesiones leves a usted o a otros, o puede
	causar daño al equipo.
∧ Nota	Esto se utiliza para enfatizar la información esencial
ZI <u>I</u> NOLA	Asegúrese de leer la información para evitar la operación incorrecta.
	•

Avisos	Descripción		
A Aviso	Sólo utilice el instrumento con la fuente de alimentación indicada en la placa. De lo contrario,		
Z13 AV130	podría provocar un incendio o una descarga eléctrica		
	Asegúrese de apagar el interruptor de alimentación antes de conectar o desconectar los		
\land Aviso	cables. Asimismo, no se tratará con las manos mojadas. De lo contrario, puede sufrir una		
	descarga eléctrica que puede provocar la muerte o lesiones graves.		
	Nunca desarme ni modifique este instrumento, se puede provocar un incendio o una		
\land Aviso	descarga eléctrica. También esta herramienta incorpora piezas de alto voltaje y otras partes		
	peligrosas, tocarlos puede causar la muerte o lesiones graves		
	En las situaciones siguientes, apague inmediatamente el interruptor de alimentación,		
	desenchufe el cable de alimentación y póngase en contacto con su distribuidor o agente en		
A Aviso	el que adquirió este equipo.		
	-Cuando hay humo, olores extraños o ruidos anormales.		
	-Cuando se derramó líquido en el objeto de metal o se haya introducido por una abertura		
	-Cuando el producto se ha caído o la carcasa está dañada		
A Aviso	No toque la señal de entrada, la señal de salida, u otros conectores, y al paciente de forma		
<u>Z:3</u> AVISO	simultánea.		
A Cuidado	Este instrumento se suministra con un cable de alimentación a tierra. Para reducir el riesgo de		
	descarga eléctrica, siempre conecte el cable a una toma eléctrica con conexión a tierra		
∧ Cuidado	Asegúrese de que el examinado no se ponga la mano o los dedos bajo el apoyo de la		
	barbilla. De lo contrario, la mano o los dedos pueden lastimarse.		
∧ Cuidado	Limpiar el apoyo para la frente con solución de etanol o glutaraldehído para desinfectar cada		
	vez utilizado, con el fin de prevenir la infección.		
A Cuidado	Cambie el papel de apoya barbilla cada vez que cambia del examinando con el fin de		
	mantener limpio el resto de la mandíbula.		
	No coloque la mano o los dedos entre el escenario y la base. Asegúrese también de que el		
<u>∧</u> Cuidado	examinado no coloque la mano o los dedos allí. De lo contrario, la mano o los dedos pueden		
	lastimarse.		

1. Descripción General

AXIS Oftálmico Ref-keratometer consta de cuerpo principal, modelo de ojo, papel de impresora, cable de alimentación, funda protectora, manual de instrucciones y el fusible..

-Cuerrpo Principal------1 -Modulo de Ojo------1 -papel para Impresora------2 (rollos) -Cable de Alimentación ------2 (rollos) -Funda Protectora ------1 -Manual de operaciones ------1 -Fusíble------2

2. Características.

• Soporta varios tipos de mediciones

No sólo la refracción y queratometría, sino también la medición de la base de curva de lentes de contactos . y el diámetro de la córnea se puede medir con este instrumento

• Amplio rango de medición

Debido que el TSRK-1000P cubre de -25D a +22D para refractometría y R5mm~R10mm para queratometría, se puede medir casi todo.

• La medición precisa..

Con el montaje del método de niebla en el ojo, hace que el ojo se sienta más cómodo, lo cual permite medir con más precisión.

• Función de arranque automático

Cuando el AXIS oftálmico Ref-Keratometer está alineado correctamente para cada ojo, esta función inicia la medición y genera automáticamente los resultados de las mediciones.

• Monitor LCD de alta Resolución en colores.

Monitor LCD Mega de 0.3 megapixel TFTLCD de 6.4 pulgadas, proporciona una imagen excelente y completo del íris, con marcas de colores.

• Otras mediciones.

IOL, Diámetro de Pupila, Ret-illum

3. Notas para el uso del equipo.

• No golpear ni dejar caer el equipo. Si recibe golpes fuertes, el equipo no funciona correctamente. Tratar con cuidado.

• No utilice este equipo a la luz solar o bajo las luces interiores brillantes. Las luces brillantes pueden afectar los resultados de la medición.

• No utilice soluciones químicas tales como diluyente, alcohol, benceno, etc. Para limpiar la cubierta de suciedad. Puede dañar al equipo.

• En caso de calentamiento repentino en zonas frías, esperar hasta que el golpe de calor desaparezca antes de iniciar las mediciones.

• Consulte a su distribuidor antes de conectar este equipo a cualquier otro.

• Mantenga limpia a fondo las piezas ópticas del lado examinador. Una huella digital o cualquier otra sustancia en estas piezas pueden causar errores o resultados inexactos.

 En caso de humo, olores o ruidos extraños durante el uso de los equipos, desenchúfelo del tomacorriente y consulte a su distribuidor.

• Para mover la máquina, ajuste la plataforma con el pestillo de liberación y retire Powercode el levantamiento de la parte inferior de la herramienta con ambas manos.

• Cuando no utilice el instrumento durante un largo período, desconecte el cable y vuelva a colocar la cubierta de polvo.

• Antes de conectar otros instrumentos a través de RS232C, por favor asegúrese de que otro instrumento tiene la etiqueta de certificación de la seguridad, de lo contrario, este equipo puede resultar dañado.

3.1 Notas para el uso del Instrumento

■ Este dispositivo ha sido probado y cumple con los límites para dispositivos médicos a la IEC 60601-1-2: 2001 / am1: 2004 y Directiva de Dispositivos Médicos 93/42 / CEE.

Estos límites están diseñados para proporcionar una protección razonable contra las interferencias perjudiciales en una instalación médica estándar.

Este dispositivo genera, utiliza y puede irradiar energía de radiofrecuencia y, si no se instala y utiliza de acuerdo con las instrucciones, puede causar interferencias perjudiciales a otros dispositivos cercanos.

Sin embargo, no hay garantía de que no se produzcan interferencias en una instalación particular.

Si este equipo causa interferencias perjudiciales para otro dispositivo, cosa que se puede determinar al encender el dispositivo de vez en cuando, se recomienda al usuario que intente corregir la interferencia mediante una o más de las siguientes medidas:

- Reorientar o reubicar el dispositivo receptor.
- Aumentar la distancia entre los dispositivos.
- Aumentar la distancia entre los dispositivos.
- Consulte con el fabricante o el cuerpo técnico de servicio para obtener ayuda.

4. Descripción de las partes.





- 1. Pantalla del monitor. (Muestra los resultados de las mediciones)
- 2. Botón de medición. (Para iniciar la medición)
- 3. Control. (Para la alineación y enfoque)
- 4. Tornillo de fijación (Para bloquear el escenario para la base)
- 5. Impresora (Para imprimir los resultados de las mediciones)
- 6. Botones (Autostart, IOL, el tamaño de la pantalla)
- 7. Botones (Para imprimir y mover el soporte)
- 8. Conector de alimentación (Para conectar el cable de alimentación)
- 9. Fusible. (Para proteger el instrumento del exceso de electricidad y shock)
- 10. Interruptor de encendido. (Para encender y apagar la alimentación)
- 11. Soporte de fijación. (Para establecer el escenario para el cuerpo)
- 12. Reposacabezas. (Para que examinen la cabeza)
- 13. Mentonera (Para poner el mentón al examinándo)
- 14. Ventana de medición (Para examinar vistazo a la imagen de la medición)
- 15. Conector de interfaz RS232C (conector a otro instrumento)
- $\frac{16}{10}$ 16. Conector de salida VGA 16.
 - 17. Conector USB

Botones de operación.



- 1) Botón de modo (para cambiar los modos de medición)
- 2) Botón de arranque automático (para cambiar la medición automática o manual)
- 3) Botón de LIO (para medir los pacientes de Con cataratas o lentes intraoculares)
- 4) Botón de luz de fondo (para comprobar el estado de la lente de la córnea, la lente de contacto y cristalina mediante la congelación de la imagen)
- 5) Tamaño botón (para medir el tamaño de la córnea)
- 6) Botón de pantalla (para mostrar los resultados de los médicos)
- 7) Botón Arriba (Para mover el soporte de la barbilla a la parte superior)
- 8) Botón Abajo (Para mover el soporte del mentón hacia abajo)
- 9) Botón Imprimir (Para imprimir los resultados)

5. Instalación

- 1. Coloque el eje oftálmicos Ref-queratómetro en la mesa
- 2. Gire el tornillo de bloqueo hacia la izquierda debajo de la barra de accionamiento y liberar el bloqueo
- 3. Conecte el cable de alimentación a la unidad principal
- 4. Después de comprobar que el interruptor está apagado, conecte la fuente de alimentación
- 5. Gire el interruptor de encendido
- 6. Pulse el botón DISP y entrar en la vista

7. Presione el botón 5 y entrar en el modo de configuración

8. Introduzca de antemano el contenido que usted espera para imprimir como el nombre del hospital, dirección, etc., en la ventana de configuración.

- 9. Compruebe el contenido de dicha configuración como incremento bola
- 10. Pulse el botón 6 (botón Guardar) y guarde los Datos de configuración
- 11. Coloque el modelo de ojo al resto de la barbilla e inserte los pasadores

12. Ajuste la posición ohlo modelo y medir el mismo

Conexión del cable de alimentación



	No toque el cable de alimentación con			
\land Cuidado	las manos mojadas.			
	Peligro de descarga eléctrica			
	Toma para el cable de alimentación de			
\land Aviso	CA debe estar conectado a tierra.			
	Riesgo de choque eléctrico e incendio			
	sin conexión a tierra.			

- 1. Asegúrese de que el interruptor está apagado
- 2. Conecte el cable de alimentación
- 3. Inserte el cable de alimentación a una toma de CA que está conectado a tierra

Terminal de conexión USB/RS232/VGA



- Esta máquina se conecta a la pantalla LCD (640 * 480) para la terminal de salida VGA
- SALIDA DE DATOS: Conexión de PC con RS232 o USB. Conexión del monitor LCD con cable VGA
- DAtOS: transferir datos a la PC através de RS232 ou USB
- 1 Conecte un extremo del RS232, USB o un cable VGA en el cuerpo principal del equipo para el uso adecuado del producto.
- 2 Conecte el otro extremo del cable a la PC u otro dispositivo

∧ Nota	Comuníquese con su represetante local para aprender más acerca de
Z <u>I</u> Nota	las conexiones de entrada / salida.

6. Medición

- Encender el interruptor de alimentación
- Ajustar la altura del instrumento para que el paciente se sienta cómodo
- Emparejar la altura del ojo del paciente con la barbilla apoyar las perillas de ajuste

	No coloque la mano o los dedos entre el escenario y la base. Asegúrese también
	de que el examinado no coloque la mano o los dedos allí. De lo contrario, la
<u>∧</u> Cuidado	mano o los dedos pueden lastimarse.
	Limpiar con etanol apoya barbilla y el apoyo de la cabeza cada vez que se
	utilizó, para la desinfección.

Partida Manual

- Ajuste la posición de enfoque y el ojo del paciente
- Por favor haga una solicitud para mirar el cuadro de ajuste tranquilo y cómodo durante la optometría.

	No coloque la mano o los dedos entre el escenario y la base. Asegúrese también
\land Cuidado	de que el examinado no coloque la mano o los dedos allí. De lo contrario, la
	mano o los dedos pueden lastimarse.

- Pulse el botón de medición, los datos de la medición se muestran en la pantalla del monitor
- Si usted no está satisfecho con el valor medido, medir de nuevo, de la misma manera

Partida automática

- Pulse el botón (A / M) en la pantalla del monitor para medir de forma automática, entonces el MANUAL signo M que aparece en la parte superior de la pantalla del monitor se cambiará a AUTO A
- Ajuste de la posición y luego a centrarse en el ojo del paciente con la varilla de operación. Así que cuando el ojo del paciente está alineado correctamente, la medición inicia automáticamente.
- Si desea arranque manual de nuevo, pulse el botón (A / M), en la pantalla del monitor de nuevo, inicio automático y manual son girados por el botón (A / M)
- Ajustar el ojo del paciente al instrumento.
- Durante el ajuste de la posición y el enfoque del ojo del paciente, las marcas de alineación se muestran en el monitor.

Coloque la marca central en el centro de la caja de colimación Derecha e izquierda: deslice el palo operación derecha o izquierda De ida y vuelta: poner la varilla de accionamiento de ida y vuelta Vertical: girar el stick operación

- Ajuste para que aparezca la marca de alineación "+".
- Pulse el botón de medición.



Tabla detallada de modos de medición.



Proceso de medición.

- Asegúrese de que la máquina está en el modo de operación que desea. Si no es así, pulse el botón MODE hasta que el modo que desea aparezca en la pantalla del monitor
- Realizar un enfoque y alineación con el palo de la operación
- Cuando se muestran bien los signos del CEN y del pabellón de conveniencia en la pantalla del monitor, pulse el botón de medición. Si en el modo de arranque automático, la medición se realiza de forma automática, sin necesidad de pulsar el botón de medición.
- Después de medir un ojo 3 veces, la marca de alineación desaparece. (Si desea más pulse el botón de medición de medición)
- Deslice el instrumento para el otro ojo y la marca de alineación aparece de nuevo
- Mida el otro ojo de la misma manera
- Después de la medición, presione el botón de imprimir y se imprimirán los datos medidos.

Indicadores durante la medición.

+ SOBRE potencia esférica excede + 25D		
-Más De potencia esférica excede -22D		
C OUT potencia cilíndrica excede ± 10D		
+ SOBRE Radio de curvatura excede + 10mm		
-Más De Radio de curvatura excede + 5mm		
C OUT Astigmatismo excede ± 10D		

TRY AGAIN (tratar de Nuevo)

Durante la medición, el ojo se mueve.

Hay una 5D valor diferente o más desde la medición anterior.

La alineación no es apropiado.

El refractómetro es muy oscuro con lente intraocular, etc. En este caso, cambie al modo de LIO.

Diámetro de la pupila es de menos de 2,0 mm. En este caso, la medición no es posible básicamente. Alineación pero puede hacer una medición precisa posible..

ERROR

Durante la medición, el paciente parpadea o algo puede estar mal.

Si este mensaje aparece cuando la correcta medición se realiza con el modelo de ojo, por favor póngase en contacto con el personal de Asistencia técnica.

6-1 Modo simultáneo Keratometría y Refractometría (K/R mode)

- Pulse {Modo} botón hasta que la marca K/R aparece en la pantalla del monitor.
- Llevar a cabo mediciones manualmente o automáticamente, dependiendo del proceso de medición.
- En este modo, la Queratometría se ejecuta automáticamente antes de Refractometría.
- Si desea imprimir los datos de medición, presione el botón de impresión.

6-2 Modo Refractometria (REF MODE)

- Pulse el botón {Modo} hasta que aparezca la marca REF en la pantalla del monitor.
- Llevar a cabo mediciones manualmente o automáticamente, dependiendo del proceso de medición.
- En este modo, puede ejecutar sólo Refractometría.
- Si desea imprimir los datos de medición, presione el botón de impresión.

6-3 Modo Keratometría (KER MODE)

- Pulse el botón {Modo} hasta que aparezca la marca KER en la pantalla del monitor.
- Llevar a cabo mediciones manualmente o automáticamente, dependiendo del proceso de medición.
- En este modo, sólo se puede realizar Queratometría.
- Si desea imprimir los datos de medición, presione el botón de impresión.

	Sería difícil obtener el valor medido de Refractometría si un paciente tiene una					
enfermedad en cuestión con sus ojos.						
\land Nota	En este caso, usted debe comprobar el estado de los ojos de los pacientes con					
	MODO RET.ILLUM referencia (página 14).					
	Si revisas, mover el foco a la posición sin ningún problema y medida.					

6-4 Modo de Medición de curva base de lentes de contacto (CLBC MODE)





- Pulse el botón {Modo} hasta que aparezca la marca CLBC en la pantalla del monitor.
- Fijar lentes de contacto en el soporte.
 - Llenar de agua la parte cóncava del soporte de lente de contacto y adjuntar
 - lentes de contacto en el soporte con el lado cóncavo hacia arriba.
 - Tenga cuidado de que la lente de contacto no está inclinado.
 - Las burbujas no están permitidos dentro.
 - Instale los lentes de contacto en descansa mentón.
 - Retire la barbilla los restos de papel.
 - Introduzca el soporte de lente de contacto en los pines de descansa mentón.
 - Coloque el lado de la lente de contacto en la ventana de medición.
- Realizar la medición siguiendo el proceso de medición.
- Si desea imprimir los datos de medición, presione el botón de impresión.

7. Datos Impresos

		\wedge	
Fecha y hora	TSRK-1000P 2007-01-01 AM 00:00	[KER DATA] Index: 1.3375	Datos de Queratometría Contenido que deben aplicarse
Nombre del paciente	NAME :	<r> R1 R2 AX 7.85 7.81 10</r>	Ojo derecho Marca
Datos de Refractometri Vertex distancia / en forma cilíndrica	[REF DATA] VD: 12.00 CL: [-]	7.84 7.81 12 7.86 7.82 12	3 mediciones del ojo derecho
Derecha Marca ojo	<r> SPH CYL AX</r>	AVE 7.85 7.81 11 CYL -0.25	Media de los Datos ojo derecho Cilindro corneal (Dioptrías)
3 mediciones del ojo derecho Modo III IOL aplica	0.25 0.00 0.00 0.00	<l> R1 R2 AX</l>	Marca ojo izquierdo
Media de los Datos ojo derecho Ojo izquierdo Marca	AVE 0.00 0.00 <i>SPH CYL AX</i>	7.74 7.69 122	3 mediciones del ojo izquierdo
3 mediciones del ojo izquierdo	-1.25 -0.50 35 -1.25 -0.50 37	AVE 7.75 7.70 121 CYL -1.00	Medios izquierda Datos oculares Cilindro corneal (Diontrías)
Promedio adtos el ojo izquierdo	-1.50 -0.25 33 AVE -1.25 -0.50 36	PD = 63mm	Distancia entre pupilas
		SCIENCETERA CO., LTD.	

8.Otros modos.

Medir en modo de IOL (Medición de lente intraocular)

Cuando se producen errores con facilidad en la medición de un ojo con IOL debido a lentes de cristal sucias o pupila pequeña, etc., la medición puede ser posible pulsando las IOL de conmutación.

Proceso de medición en el modo IOL son las siguientes.

- Haga medición siguiendo el proceso de medición como se ha mencionado en el capítulo 6 de la medición.
- Si se producen errores fácilmente en la medición de un ojo o en los casos de baja confianza aparecera esta (*) marca en la pantalla del monitor con los resultados de la medición. Pulse el botón y IOL y signo IOL aparece en la pantalla del monitor.
- Haga medición.



Medición en modo de Size (Medición del tamaño de diámetro corneal)

- En este caso, el diámetro de la córnea se puede medir para la prescripción de lentes de contacto.
- 1) Pulse botón {Size} en el modo de medición.
- 2) Utilice el control de funcionamiento para alinear la pupila en dos verticales.
- 3) Presione el botón de medición para congelar la ventana.
- 4) Pulse el botón [L / R BAR] para seleccionar la barra que desea mover.
- 5) Pulse el botón [L SHIFT] o el botón [R SHIFT] para mover la barra seleccionada. El valor medido se visualiza en la pantalla del monitor.
- 6) Presione L / R de la barra de botones para seleccionar la otra barra que desee.
- 7) Pulse el botón [L SHIFT] o el botón [R SHIFT] para mover la barra seleccionada. El valor medido se visualiza en la pantalla del monitor.
- 8) Presione el botón de medición y congelar ventana se libera y los dos llegarán a ser seleccionado.
 - 9) Repita los procedimentos 2~7
- Deslizar el escenario con el stick de operación para el otro lado y medir el otro ojo de la misma manera.
- Pulse el botón de impresión y el resultado del diámetro corneal se imprime como artículo en CÓRNEA SIZE



[ESC] Botón Salir [1/2] Botón para seleccionar la primera de la segunda medición [L/R BAR] Botón para seleccionar el BAR [L SHIFT] Botón para mover hacia la izquierda [R SHIFT] Botón para mover hacia la derecha [CLR] Limpiar

Medición en modo RET ILLUM (Medición de luz de fondo).

En este modo se puede ver la condición de rasguño o de cataratas en el monitor. Pulse el botón [Ilum] en el modo de medición.

Pregunte al examinado sobre el aspecto del punto rojo en el objetivo para la fijación de los ojos. Ajuste la cantidad de luz de cada fuente de luz (REF / ILM / TAG) para obtener una imagen clara.



- Pulse el botón de medición, se capturara la imagen.
- Pulse el nuevamente el botón de medición y la imagen se almacena en la memoria.
- Pulse otro botón y la imagen se congelara



PRESIONE el botón [DISP] de la retroiluminación de la pantalla. Se mostrarán imágenes de la memoria.



Tamaño real



[DOUBLE SIZE] Para aumentar la imagen en doble [NEXT] Mover el cursor

Tamaño doble



[REAL SIZE] Para aumentar la imagen en tamaño real [NEXT] Mover el cursor

Modo de visualización (visualización de los datos medidos).

Los datos almacenados en la memoria se pueden visualizar hasta 10 datos para cada ojo en este modo.

DISPLAY MODE - REF 1						
	RIGHT			LEFT		
_	SHP	CYL	AX	SHP	CYL	AX
1	-5.25	-1.00	120	-5.00	-1.00	130
2	-5.25	-1.00	120	-5.00	-1.00	130
3	-5.25	-1.00	120	-5.00	-1.00	130
5 6 7 8 9 10 AV	-5.25	-1.00	120	-5.00	-1.00	130
Б	SC N	EXT	CLR	PD 6	51 VD	12.5

		DISP	LAY MOD	DE - KER	8	2
		RIGHT			LEFT	
	R1	R2	AX	R1	R2	AX
1	7.86	7.84	87	7.82	7.81	130
2	7.86	7.84	87	7.82	7.81	130
3	7.86	7.84	87	7.82	7.81	130
6 7 8 9 10 AV	7.86	7.84	87	7.82	7.81	130
Б	SC N	EXT	LR I	PD 6	61 INDE	(1.3375

		DISPL	AY MOI	DE - CLB	C	3
	R1	R2	AX			
1	7.80	7.80				
2	7.80	7.80				
3	7.80	7.80				
4						
5						
6						
7						
8						
9						
10		-				
AV	7.80	7.80				
		Contract of Contract				

- Pulse el botón [DISP] en el modo de medición para entrar en el modo de reproducción y aparecerá como refracción.
- Pulse la tecla [SIGUIENTE] La imagen se cambia a la segunda página y se mostrará los datos de queratometría medidos.
- Presione [NEXT] La imagen cambiará a la tercera página y el CLBC datos medidos (curva base de la lente de contacto) aparece.
- 4. Presione [NEXT] y la imagen volverá a la página primera.
- 5. Si desea limpiar los Datos pulse [CLR]
- 6. Si desea cambiar el conjunto de datos, pulse el botón Set
 - A. Modo de configuración se explica en el Capítulo 9
 - B. Nota: Configurar botton está oculta para el quinto botón
- 7. Presione [ESC] en cualquier momento para salir del modo.

9. Configuración de usuario.

Puede cambiar las configuraciones de las mediciones, impreso, etc., en este modo de configuración. (Ajustes).

Pulse el botón [DISP] en el modo de medición y entrar en modo de visualización .. Presione [SET-UP] (botón oculto botón 5) y entre en la primera página.

Cómo Cambiar de la página Presione [NEXT] Cómo Cambiar de artículo (item) Pulse [CHANGE] Cómo seleccionar el elemento Pulse [SHIFT] Cómo Cambiar de contenido Presione ★↓ Cómo salvar los datos Presione [SAVE] Cómo entrar en modo de medición Presione [ESC]

		SETUP M	ODE		1-	Page No.
COUNT	ON	OFF			UP / DOWN	
[NO.]	001					
DATE TYPE	YMD	MDY	DMY			COUNT Patient's No. on / off.
DATE & TIME	2006-0	01-01 PI	M 6:40			[NO.] Patient's No.
BEEF	ON	OFF				
REF-PRINT	ALL DATA	AVERAGE	OFF		UP	
KER-PRINT	ALL DATA	AVERAGE	OFF			
EYE	ON	OFF			Chin rest button	EYE Eye image print on / off
PRINTING ORDER	REF/KER	RIGHT/LEFT				
AUTO / MANUAL	AUTO	MANUAL			DOWN	AUTO COUNT
AUTO COUNT	3					No. of measurement in Auto start mode
POWER SAVE	4 Min					
ESC N	EXT C	HANGE S	HIFT	CLR	SAVE	Store the edited data

Primera Página: Formato de visualización y de impresión 1

		Page No.				
VD	0.0	12.0	13.5	15.0	UP / DOWN	
CYL	•	+	MIX			
STEP REF	0.125	0.250				VD Vortex distance
STEP KER	0.05	0.12	0.25			CYL Cylinder type
mm/D	mm	D	AVERAGE			STEP-REF Increment of sphere & cylinder
AUTO FOCUS	30				UP	STEP-KER Increment of diopter (Ker.)
RS 232C	115200					AUTO FOCUS Displaying form of keratometry
INDEX	1.3375	1.3320	1.3360		Chin rest button	RS 232C RS 232C Speed
PRINT	PRINT &	RS 232C	RS 232C			INDEX Applied index (Ker.)
MODE	1	2	3	4	DOWN	MODE Measurement mode order
	REF	KER	REF/KER	CLBC		
ESC	NEXT	HANGE	SHIFT	CLR	SAVE	

Segunda página: Formato de visualización y de impresión 2

Tercera página: El mensaje de la impresora interna..

SETUP MODE	Page No.
PRINTER LABEL	UP / DOWN
+82-31-603-6043	Chin rest button Move editing cursor Move editing cursor DEL Delete character
	DOWN Edit character DOWN (chinrest up/down button)
	SAVE

Cuarta página: Corrección de los datos medidos.

No.
Sphere correction (D)
Angle correction (degree)
Cylinder correction (mm) Anale correction (degree)
Button to Change the contents(+/-) of selected item

Quinta página: Display (visualización)

	SET	Page N	0.			
					LCD LIGHT BRIGHTNESS CONTRAST GAMMA	Oniy LCD LIGHT Oniy BRIGHTNESS Oniy CONTRAST Oniy GAMMA
DISPLAY	00					only or mark
BRIGHTNESS	50					
CONTRAST	50					
GAMMA	0.45					
ESC NE	XT CHANG	E + COUNT	- COUNT	SAVE		

10. Inspección y Mantenimiento..

Antes de llamar a la Asistencia técnica..

Los mensajes de advertencia se muestran en el monitor en caso de problemas.

Puede haber un error del operador o problemas de la máquina. En este caso, consulte las siguientes instrucciones. Si la función aún no se ha recuperado, por favor apague la alimentación y consulte con su distribuidor. Si el error aparece de nuevo mensaje consulte al distribuidor.

Mensaje	Causa	Medidas a tomar
System Error	Internal Error (Falla interna)	Desconecte y vuelva después de
		10 segundos
EEPROM Data Error	Internal Error (Falla interna)	Desconecte y vuelva después de
		10 segundos
EEPROM Error	Internal Error (Falla interna)	Desconecte y vuelva después de
		10 segundos
Motor Error	Internal Error (Falla interna)	Desconecte y vuelva después de
		10 segundos
Printer Error	Internal Error (Falla interna)	Desligue y ligue novamente após
		10 segundos
+Over	El golobo ocular es mayor de + 22D	Imposible realizar mediciones
	El radio de curvatura es mayor de 10 mm	
-Over	El globo ocular es más grande -22D	Imposible realizar mediciones
	El radio de curvatura es mayor de 5 mm	
C OUT	El astigmatismo es mayor que 10D	Imposible realizar mediciones
	El astigmatismo corneal es mayor que 15D	
Try Again	La alineación no es correcta	Ver capítulo 6
No Paper	No hay papel en la impresora	Coloque papel en la impresora

Sustitución del papel de la impresora..

- 1) Abra la tapa de la impresora
- 2) Retire la bobina de papel
- 3) Inserte una nueva bobina
- 4) Tire del extremo de la punta del papel por la ranura de la cubierta de la impresora
- 5) Cierre la tapa.

Cambio de Fusible..

1) Desconecte el cable de alimentación de AC del cuerpo después de apagar

2) Presione suavemente y gire el portafusibles a la izquierda con una llave de cabeza plana (Portafusibles trae)

3) Cambio de fusible por una nueva

4) Presione suavemente y gire el soporte del fusible en sentido horario (se instala portafusibles)

	El cable de alimentación debe desconectarse durante el intercambio de fusible
	No conecte el cable de alimentación de AC a la caja de fusibles de alimentación
A Aviso	Riesgo de descarga eléctrica.
2.37 (0100	Utilice fusible suministrado (250V, 2A) para el intercambio.
	Utilice fusibles estándar para evitar el riesgo de incendio en caso de problemas
	del producto.

Check-up Diario

El instrumento es menos resistente al polvo. Apague la fuente de alimentación y cubra la unidad con la cubierta colocada cuando no está en uso.

No le de ningún golpe al instrumento.

La ventana de examen es el más importante. Utilice el buen cuidado de no contaminar la ventana con las huellas dactilares o ensuciarse.

Si la habitación se calienta rápidamente en invierno o en las regiones frías, las lentes de instrumento pueden llegar a nublarse.

Tómese su tiempo antes de empezar a medir hasta que la lente se vuelve claro, naturalmente.

Limpieza del instrumento

- Cuando usted tiene polvo en la ventana de examinado.
- Utilice un soplador para eliminar el polvo.
- Aceite de huellas digitales presentes en la ventana del examinador.

- Utilice un soplador para eliminar el polvo y un limpia gasa con un poco de limpiador de lentes y limpiar suavemente.

• Cuando la tapa del instrumento está sucio.

- Utilice un paño de silicona que acompaña o con un paño suave para limpiar. No utilice benceno, disolventes o un paño tratado químicamente.

11. Piezas estándar.



Cable de alimentación 1 unidad



Modelo de ojo 1 unidad



Capa protectora 1 unidad



Fusibles 2 unidades







Bobinas de papel 2 unidades

Papel en el apoyo 1 unidad

Manual de operaciones

12. Especificaciones.

Modo Refractometria	
Esfera	-25D~+22D
Cilindro	0~±10D
Axis	1~180°
Modo Keratometria	
Curvatura corneal	R5.0mm~R10mm
Refraccion de cornea	67.5D~33.7D
Astigmatismo corneal	0~±10D
Ângulo Axis	1~180°
Otros modos de medición	
Distancia de pupila	0~85mm
Diámetro de pupila	~12mm
CLBC	R5.0mm~R10mm
IOL	ОК
Ret Illum	ОК
Requisitos ambientales.	
Operación Temperatura	10°C to 40°C
Humedad	30% to 75%
Transporte Temperatura	-40°C to 70°C
Humidade	10% to 95%
Almacenamiento Temperatura	-10°C~ 55°C
Humedad	35% to 75%
Presión atmosferica	700hpa to 1060hpa
Otros	
Partida	Automática/Manual
Display	Monitor LCDTFT de 6.4 Pulgadas 0.3M
Alineación	Display color
Impresora	Interna
Salida	RS232C
Alimentación	AC100-240Vac, 50/60hz, 100VA
Tamaño	242 x 467 x 465
Peso	13.6Кg

GARANTIA

Sciencetera Co. Ltd. garantiza este producto contra defectos de material y fabricación por un período de un año desde la fecha de compra.

Información de compra

Modelo: TSRK 1000P

Número de serie:

Datos de compra:

Información

(1) Reparación..

Si aún después de tomar las medidas descritas en la Sección 10 persisten los problemas, póngase en contacto con nuestro distribuidor representante..

Por favor, mire el tablero del equipo alli encontrara las siguientes informaciones.

Nombre del equipo: TSRK1000P Número de Serie: Número de 9 dígitos impresos en la placa Aparición : En detalle.

Ophthalmic Re	ef-Keratometer
MODEL : TSRK-1000P INPUT : 100-240 V~,50/60Hz,100VA SN	Need to acquire operation manual
Manufactured by sciencetera Co., Ltd. 404 1st Innoplex B/D 371-47,Gasan-Dong Geuncheon-gu,Seoul,Korea 153-803 Tel:82-2-6679-0120-0121 Fax:82-2-6679-0123	EC REF EU Representative Argus individuell optic GmbH Oedenstockacher Str.11,D-85640 Putzbrunn, Germany
MADE IN	KOREA

(2) Tiempo de entrega de piezas y accesorios.

Piezas y Accesorios Necesarios para el funcionamiento del instrumento se almacenarán durante ocho (8) años, después el producto se descontinuará.

(3) Eliminación del producto..

	Este producto contiene baterías de litio, que pueden contaminar el medio
A Cuidado	ambiente, si se desecha en el medio ambiente, por favor pongase en
ZIZ Culdado	contacto con las autoridades locales para aprender la forma correcta de
	desechar.