



LENSTAR LS 900[®]

Biometer

Biomètre

Biometer

Gebrauchsanweisung

Mode d'emploi

Instruction manual

Zusätzliche Informationen

Informations supplémentaires

Additional informations

Vorwort

Wir danken Ihnen, dass Sie sich für ein Haag-Streit Gerät entschieden haben. Bei sorgfältiger Einhaltung der Vorschriften in dieser Gebräuchsanweisung können wir Ihnen eine zuverlässige und problemlose Anwendung unseres Produktes gewährleisten.

Zweckbestimmung

Der LS 900® ist ein nicht-invasiver, kontaktloser OLCR (optische niedrig-Kohärenz Reflektometrie) Biometer zum ausmessen verschiedene Augenparameter zur Berechnung und Bestimmung der für den Patienten geeigneten Intraokularlinsen (IOL) für die Implantation nach Entfernung der natürlichen kristallinen Linse. Der LS 900® misst:

Die axiale Länge des Auges • Die Hornhautdicke • Die Tiefe der Vorderkammer • Die Tiefe wässriger • Die Dicke der wässrigen Linse • Der Radius der Krümmung des Hornhaut Meridian von flach zu steil • Die Achse des flachen Meridians • Weiß-weiß Abstand • Der Pupillendurchmesser.

Avant-propos

Nous vous remercions d'avoir choisi un produit Haag-Streit. Si les instructions dans le présent mode d'emploi sont strictement observées, nous pouvons vous assurer que l'utilisation de cet instrument ne vous causera aucun problème.

Objectif d'usage

Le LS 900® est un biomètre OLCR (optique de faible cohérence reflectométrique) non-envahissant et sans contact, utilisé pour obtenir des mesures oculaires et déterminer la puissance et le type de LIO (lentille intraoculaire) précédant l'implantation après le retrait du cristallin naturel. Le LS 900® mesure :

La longueur axiale de l'œil • L'épaisseur de la cornée • La profondeur de la chambre antérieure • La profondeur aqueuse • L'épaisseur de la lentille • Le rayon de courbure de la cornée à plat et raide du méridien • L'axe du méridien plat • L'écart blanc-blanc • Le diamètre de la pupille.

Inhaltsverzeichnis

1 Sicherheitshinweise

1.1	Allgemeines	4
1.2	Plausibilität der Messungen	6
1.3	IOL-Berechnung	8
1.3.1	Referenzen	8
1.4	IOL Konstanten	8
1.4.1	IOL Konstanten errechnet aus Daten eines optischen Biometer	8
1.4.2	IOL Konstanten errechnet aus Daten eines immersionsultraschall Biometer	8
1.4.3	IOL Konstanten errechnet aus Daten eines kontaktultraschall Biometer	10
1.5	Elektrische Anschlüsse	10
1.6	Optische Strahlung	10
1.7	Gerät transportieren	10
1.8	Spezielle Hinweise im Text	10
1.9	Piktogramme	12
1.10	Typenschid.	12
1.11	Garantie	12
1.12	Gesetzliche Vorschriften	12

2 Einführung

2.1	Grobaufbau	14
2.2	Untersuchungsteil (LS 900®)	14
2.3	Steuerteil (PC)	16
2.3.1	Minimalanforderungen PC	16
2.3.2	Minimalanforderungen Monitor	16
2.4	Instrumententisch	16

3 Installation

3.1	Sichere Systemkonfiguration	18
3.2	Instrumententisch	18
3.2.1	Montage Rollschiene/Gleitplatte	18
3.2.2	Automatische Positionserkennung.	18
3.3	Montage Gerät.	20
3.3.2	Verkabelung	20
3.3.3	Seitliche Kabelführung (Option)	22
3.4	Computer anschliessen	22
3.4.1	Software	22

4 Bedienung

4.1	Messposition des Patienten	24
4.2	Fixation	24
4.3	Messgrößen.	24

Table des matières

1 Consignes de sécurité

1.1	Généralités.	4
1.2	plausibilité des mesures	6
1.3	Calcul IOL	8
1.3.1	Références.	8
1.4	constantes IOL.	8
1.4.1	Constantes IOL calculées à l'aide de mesures optiques	8
1.4.2	Constantes IOL calculées à l'aide de mesures par immersion à l'ultrason	8
1.4.3	Constantes IOL calculées à l'aide de mesures par contact à l'ultrason.	10
1.5	Raccordements électriques	10
1.6	Rayonnement optique	10
1.7	Transport de l'appareil	10
1.8	Informations particulières	10
1.9	Pictograms.	12
1.10	Plaque d'identification	12
1.11	Garantie	12
1.12	Dispositions légales	12

2 Introduction

2.1	Structure (grosso modo)	14
2.2	La partie examen (LS 900®)	14
2.3	Partie commande (PC)	16
2.3.1	Exigences minimales PC	16
2.3.2	Exigences minimales moniteur	16
2.4	Table d'instruments	16

3 Installation

3.1	Configuration de système sûre	18
3.2	Table d'instruments	18
3.2.1	Rails de roulement / plaque de glissement .	18
3.2.2	Reconnaissance automatique de la position	18
3.3	Montage partie examen (LS 900®)	20
3.3.2	Câblage	20
3.3.3	Câble latéral (Option)	22
3.4	Raccordement de l'ordinateur	22
3.4.1	Logiciel.	22

4 Manipulation

4.1	Position de mesure du patient.	24
4.2	Fixation	24
4.3	Grandeurs de mesure	24

Introduction

We would like to thank you for your decision to purchase this Haag-Streit product.
If the instructions in this manual are carefully followed we are confident that this product will give you reliable and trouble-free usage.

Purpose of use

The LS 900® is a non-invasive, non-contact OLCR (optical low-coherence reflectometry) biometer used for obtaining ocular measurements and performing calculations to assist in the determination of the appropriate power and type of IOL (intraocular lens) for implantation after removal of the natural crystalline lens. The LS 900® measures:

Axial eye length • Corneal thickness • Anterior chamber depth • Aqueous depth • Lens thickness • Radii of corneal curvature of flat and steep meridian • Axis of the flat meridian • White-to-white distance • Pupil diameter.

Contents

1 Safety instructions

1.1 General Points	5
1.2 Plausibility of measurements	7
1.3 IOL calculation	9
1.3.1 References	9
1.4 IOL constants	9
1.4.1 IOL constants derived using optical measurements	9
1.4.2 IOL constants derived using immersion ultrasound measurements	9
1.4.3 IOL constants derived using contact ultrasound measurements	11
1.5 Electrical connections	11
1.6 Optical radiation	11
1.7 Device transportation	11
1.8 Special notes in text	11
1.9 Pictograms	13
1.10 Device nameplate	13
1.11 Warranty and product liability	13
1.12 Statutory regulations	13

2 Introduction

2.1 Basic construction	15
2.2 Examination components (LS 900®)	11 / 15
2.3 Control component (PC)	17
2.3.1 Minimum PC requirements	17
2.3.1 Minimum monitor requirements	17
2.4 Instrument table	17

3 Installation

3.1 Safe system configuration	19
3.2 Instrument table	19
3.2.1 Mounting the roller rails/slide plate	19
3.2.2 Automatic position recognition	19
3.3 Mounting the device	21
3.3.2 Wiring cable under the device	21
3.3.3 Cables at side (Option)	23
3.4 Computer connection	23
3.4.1 Software	23

4 Operation

4.1 Position of patient during measurement	25
4.2 Fixation	25
4.3 Measured variables	25

4.3.1 A-Scan	24
4.3.2 Keratometrie	24
4.3.3 Weiss-Weiss Abstand	26
4.3.4 Pupillometrie & Sehachse	26
5 Bedienungsanleitung Software	26
6 Pflege und Unterhalt	26
6.1 Funktionsüberprüfung	26
6.1 Reinigung	28
7 Anhang	28
4.3.1 A-Scan	24
4.3.2 Kératométrie	24
4.3.3 Ecart blanc-blanc	26
4.3.4 Pupillométrie & axe visuel	26
5 Mode d'emploi du logiciel	26
6 Entretien et maintenance	26
6.1 Vérification du bon fonctionnement	26
6.2 Nettoyage	28
7 Annexe	28

1 SICHERHEITSHINWEISE

1.1 Allgemeines

- Das vorliegende Gerät darf nur zu dem in dieser Gebrauchs-anweisung beschriebenen Zweck verwendet werden.
- Installation nur durch geschultes Fachpersonal
- Das Gerät darf nicht ausserhalb der vorgeschriebenen Umgebungsbedingungen (siehe Kapitel 7.1.5) gelagert oder betrieben werden.
- Wird das Gerät aus kalter Umgebung in Betriebsumgebung gebracht, kann sich an kalten Oberflächen Kondenswasser bilden. Warten Sie vor dem Einschalten des Gerätes ein paar Stunden, bis das Gerät an die Umgebungstemperatur angeglichen und trocken ist.
- Bitte Verpackungsmaterial sorgfältig aufzubewahren, damit es bei einer allfälligen Rücksendung oder einem Umzug wieder verwendet werden kann.
- Das Gerät wird in einem Raum im medizinischen Bereich mit gedämpftem Licht eingesetzt.
- Bewahren Sie diese Gebrauchsanweisung an einem Ort auf, wo sie für Personen, welche mit dem Gerät arbeiten, jederzeit zugänglich ist. Garantieansprüche können nur geltend gemacht werden, wenn die Weisungen in der Gebrauchsanweisung beachtet werden.
- Der Arzt bzw. die Bedienungsperson ist verpflichtet, dem Patienten die ihn betreffenden Sicherheitshinweise zu unterbreiten und deren Befolgung zu überwachen.
- Gerät nicht in explosionsgefährdeten Bereichen benutzen, keine flüchtigen Lösungsmittel (Alkohol, Benzin usw.) und brennbaren Nar-kosemittel in der Nähe aufbewahren.
- Vor dem Einschalten des Gerätes ist die Überwurfhülle immer zu entfernen. Die Lichtquellen können sonst durch Überhitzung zerstört werden. Vergewissern Sie sich anderseits, dass das Gerät vor dem Zudecken ausgeschaltet wird.
- Entfernen von Gehäuseteilen und Reparaturen dürfen nur von entsprechend ausgebildetem und autorisiertem Fachpersonal durchgeführt werden. Durch unsachgemäße Reparaturen können erhebliche Gefahren für Bedienungspersonen und Patienten entstehen.
- Für Reparaturen dürfen nur Original-Ersatzteile und Original-Zubehör verwendet werden.
- Dieser Typ eines empfindlichen Messgeräts muss nach jeder äusserlichen Krafteinwirkung (z.B. ungewollte Erschütterung oder fallen lassen) gemäss Kapitel 6.1 (Funktionsüberprüfung) überprüft, und wenn nötig zur Reparatur ins Werk zurückgeschickt werden.
- Der Hersteller des Gerätes ist nicht haftbar für Verlust oder Beschädigung aufgrund unautorisierte Behandlung desselben. Sämtliche daraus entstehenden Garantieansprüche verfallen.
- Die Untersuchung der Patienten, die Bedienung des Gerätes und die Interpretation der Ergebnisse darf nur von ausgebildeten und erfahrenen Personen (welche das Erzeugen von Messdaten und Berechnungen, sowie die manuelle Erfassung, Bearbeitung und Löschung von Daten beherrschen) durchgeführt werden. Alle Benutzer müssen entsprechend ausgebildet und mit dem Inhalt der Betriebs-anleitung vertraut sein, insbesondere in Bezug auf die enthaltenen Sicherheitsanweisungen.
- Messungen können mit erweiterten oder normale Pupillen durchgeführt werden. Der A-Scan (axiale Augen Länge, die Hornhautdicke,

4

1 CONSIGNES DE SÉCURITÉ

1.1 Généralités

- Le présent appareil ne doit être utilisé qu'à des fins décrites dans cette notice d'utilisation.
- L'installation doit impérativement être effectuée par un spécialiste qualifié.
- L'appareil ne doit pas être stocké ou utilisé dans des environnements autres que ceux prescrits dans la présente notice (voir chapitre 7.1.5).
- Si l'appareil change d'un environnement froid vers un environnement de service, il se peut que de l'eau de condensation se forme sur les surfaces froides. Avant d'allumer l'appareil, il convient d'attendre quelques heures jusqu'à ce que l'appareil soit sec et adapté à la température ambiante.
- Veuillez conserver l'emballage pour pouvoir le réutiliser en cas d'un éventuel renvoi du matériel ou de déménagement.
- L'appareil est utilisé dans un environnement médical avec une lumière tamisée.
- Il est recommandé de conserver la notice d'utilisation à un endroit accessible à tout moment pour toutes les personnes travaillant avec cet appareil. L'utilisateur ne peut bénéficier de la garantie qu'à condition de se conformer aux instructions de la notice d'utilisation.
- Le médecin ou l'opérateur est tenu d'informer le patient des consignes de sécurité le concernant et de veiller à ce que ces consignes soient respectées.
- Ne pas utiliser l'appareil dans des zones présentant un risque d'explosion, ne pas conserver de solvants volatiles (alcools, essence, etc.) et des produits anesthésiques inflammables à proximité de l'appareil.
- Avant d'allumer l'appareil, il faut toujours retirer la housse de protection. Les sources lumineuses risqueraient d'être détruites en raison d'une surchauffe. Assurez-vous par ailleurs que l'appareil a bien été éteint avant de le recouvrir.
- Seul un personnel suffisamment qualifié et autorisé est habilité à retirer des éléments du boîtier et à effectuer des réparations. Des réparations inappropriées peuvent entraîner des risques importants pour les opérateurs et les patients.
- Pour effectuer des réparations, seuls des pièces d'origine et des accessoires d'origine doivent être utilisés.
- Ce type d'appareil de mesure fragile nécessite une vérification chaque fois qu'il a été exposé à un impact extérieur (p.ex. des chocs ou chutes involontaires) conformément au chapitre 6.1 (vérification du bon fonctionnement), et, le cas échéant, il convient de le renvoyer à l'usine pour réparation.
- Le fabricant de l'appareil n'est pas responsable d'une perte ou d'un endommagement survenu/e en cas d'utilisation non autorisée. Dans de tels cas, toute revendication de garantie devient caduque.
- L'examen des patients, l'opération de l'appareil et l'interprétation des résultats sont des actes réservés aux personnes suffisamment qualifiées et expérimentées (génération des données de mesure et calculs, avec entrée manuelle, édition et suppression des données). Tous les utilisateurs doivent être convenablement formés et familiarisés avec le contenu du manuel d'utilisation, avec une référence particulière aux consignes de sécurité qu'il contient.

4.3.1 A-Scan	21
4.3.2 Keratometry	21
4.3.3 White-to-white distance	23
4.3.4 Pupillometry and visual axis	23
5 Software guide	23
6 Care and maintenance	23
6.1 Function check.	23
6.2 Cleaning	25
7 Appendix	25

1 SAFETY INSTRUCTIONS

1.1 General Points

- The appliance must only be used for the purpose described in this operating manual.
- Installation should only be carried out by trained technical personnel.
- The device must not be stored or operated outside the prescribed ambient conditions (see section 7.1.5)
- If the device is brought from a cold environment into the operating environment, condensation may form on cold surfaces. Wait a couple of hours until the device temperature has equalized and it is dry, before switching the device on.
- Please carefully retain packing material for reuse in case of return delivery or removal to another location.
- Please keep this manual near the appliance at all times, in a place where it can be accessed easily by operating staff. Warranty claims will only be considered if the instructions in the operating manual have been followed as specified.
- The doctor or operator undertakes to give the patient those safety instructions that concern him/her, and to monitor for their compliance.
- Do not use the device in areas where there is a risk of explosion. Do not store volatile solvents (alcohol, petrol, etc.) or flammable narcotics in the vicinity.
- Always remove the dust cover before switching on the device. Otherwise, the light sources may be destroyed by overheating. After use, ensure that the device is switched off before replacing the cover.
- The removal of housing parts and repairs should only be undertaken by appropriately trained and authorized specialist staff. Improper repairs may result in considerable risk to operator and patient.
- Only original spare parts and accessories may be used for repairs.
- If exposed to the effects of an external force (e.g. by being accidentally knocked or dropped), this type of sensitive measuring device must be promptly checked according to section 6.1 (Function check) and, if necessary, returned to the factory for repair.
- The manufacturer of this device is not liable for loss or damage due to its unauthorized handling. All consequent guarantee claims become invalid.
- Only suitably-trained and experienced staff must operate the software (for the generation of measuring data and calculations, along with the manual entry, editing and deletion of data) and interpret results. All members of operating staff must be suitably-trained and familiar with the contents of the operating manual, with particular reference to the safety instructions contained in it.
- Measurements can be carried out with dilated or undilated pupils. The A-scan (axial eye length, corneal thickness, anterior chamber depth, lens thickness), keratometry and white-to-white distance measurement are not influenced by dilatation status. Dilatation status does have a bearing on pupillometry.
- The software must only be installed by persons trained to do so.
- The PC on which the EyeSuite Biometry software is installed must not contain or run any other software that might limit the functioning

die Tiefe der vorderen Augenkammer, Linsen-Dicke), Keratometrie und Weiss-Weiss Abstand werden durch die Erweiterung nicht beeinflusst. Der Zustand der Erweiterung wirkt sich jedoch auf die Pupillometrie aus.

- Die Software muss von geschulten Personen installiert werden.
- Der PC, auf dem die EyeSuite Biometrie Software installiert ist darf keine andere Software enthalten welche das korrekte Funktionieren von EyeSuite einschränken könnten.
- Funktionskontrolle nach Aufforderung der Software durchführen (Messeigenschaften, Seitenerkennung)
- Bei längerem Nichtgebrauch des Systems, Computer bitte ausschalten

1.2 Plausibilität der Messungen

- Die Messergebnisse sollen vom Benutzer auf Plausibilität geprüft werden. Dazu gehört die Überprüfung des A-Scans und der Cursor, der automatisch in Bezug zum Signal angepasst wird, , wenn der LS 900® eine außergewöhnlich hohe Standardabweichung für axiale Augenlänge, Hornhautdicke, Tiefe der vorderen Augenkammer und / oder Linsendicke zeigt. Der Benutzer sollte bei der Bewertung der Plausibilität, die Art und die Dichte der Katarakt berücksichtigen. (z. B. hinteren subkapsulären Katarakts)
- Messresultate von Patienten mit nicht intakter Kornea (z.B. Hornhauttransplantat, Hornhauttrübung, Hornhautnarben) sind möglicherweise ungenau (insbesondere gilt dies für die Keratometrie) und müssen vom Benutzer auf Plausibilität geprüft werden.
- Wir empfehlen die Durchführung von fünf Messungen pro Auge.
- Vor der Messung muss sich der Benutzer vergewissern, dass der Patient keine Kontaktlinsen trägt. Das Vorhandensein von Kontaktlinsen verfälscht die Messresultate.
- Unter gewissen Umständen ist es nicht möglich Messungen an Personen mit Fixierungs-Probleme durchzuführen.
- Dichte Linsentrübungen können es unmöglich machen, die axiale Augenlänge und die Linsendicke zu messen.
- Starke Trübungen der zentralen Hornhaut können ebenfalls die Messungen von Hornhautdicke, Vorderkammertiefe, Linsendicke oder axiale Augenlänge unmöglich machen.
- Blut im Glaskörper kann die Messungen der axialen Augenlänge unmöglich machen.
- Die Keratometrie kann falsche Werte bei Augen welche einer keratorefraktiven Operation unterzogen wurden liefern, da solche Augen erhebliche Abweichungen der sphärischen Fläche aufweisen können
- Der Benutzer soll bei der Messung visuell prüfen, ob alle Lichtpunkte vorhanden sind.
- Bei sich wiederholenden Fehlermeldungen Gerät nicht weiterverwenden und den Kundendienst benachrichtigen.
- Es wird empfohlen, immer beide Augen eines Patienten zu messen. Bei grossen Unterschieden zwischen dem rechten und linken Auge müssen die Messergebnisse vom Benutzer einer besonderen Betrachtung unterzogen werden. Grosse Unterschiede sind:
 - mehr als 1 dpt bei der zentralen Hornhautbrechkraft
=> 0,18 mm Unterschied beim Hornhautkrümmungsradius
 - mehr als 0,3 mm bei der Achslänge
 - mehr als 1 dpt bei der emmetropischen IOL-Brechkraft
- Der Benutzer sollte die A-Scan bei der Messung der Vorderkammertiefe im pseudophaken-Modus überprüfen. Wenn nur ein IOL Signal sichtbar ist, ist es nicht klar, ob dieses Signal sich auf der Vorder-oder Rückseite der IOL bezieht. Unsicherheit in diesem Fall kann dazu führen, dass die angezeigten Werte für Vorderkammertiefe durch die Dicke der IOL (ca. + / - 1 mm) ungenau ausfallen.
- Eine zu geneigte oder dezentrierte IOL kann es verunmöglichen, die Tiefe der vorderen Augenkammer und die Tiefe des Glaskörpers in pseudophaken Augen zu messen.
- Eine korrigierte Augeninnendruck-Messung auf Grundlage der gemessenen Hornhautdicke stellt keine zuverlässige Diagnose des Glaukoms dar.

• Les mesures peuvent être réalisées avec des pupilles dilatées ou non dilatées. L'A-scan (longueur axiale oeil, l'épaisseur de la cornée, la profondeur de la chambre antérieure, épaisseur de la lentille), la kératométrie et l'écart blanc-blanc n'en sont pas influencés. L'état de dilatation a une incidence sur la pupillométrie.

- Le logiciel doit être installé par des personnes formées.
- Le PC sur lequel le logiciel EyeSuite biométrie est installé ne doit pas contenir ou exécuter nul autre logiciel qui pourrait limiter la capacités de fonctionnement d'Eyesuite.
- Effectuer la vérification du bon fonctionnement lorsque le logiciel vous y invite (propriétés de mesure, reconnaissance du côté).
- Etteignez l'ordinateur en cas de non-usage prolongé du système.

1.2 plausibilité des mesures

- L'utilisateur doit vérifier la plausibilité des résultats de mesure. Ceci implique de vérifier l'A-scan et le curseur, qui est automatiquement ajusté par rapport au signal, chaque fois que le LS 900® affiche un écart anormalement élevé pour la longueur axiale des yeux, l'épaisseur de la cornée, la profondeur de la chambre antérieure et / ou l'épaisseur de la lentille. L'utilisateur doit également prendre en compte le type (par ex. la cataracte sous-capsulaire postérieure) et la densité de la cataracte au moment d'en évaluer la plausibilité.
- Il est possible que les résultats de mesure de patients dont la cornée n'est pas intacte (p.ex. greffe de cornée, cornée trouble, cicatrices cornéennes) soient imprécis (cela vaut notamment pour la kératométrie), l'utilisateur doit donc vérifier s'ils sont plausibles.
- Nous recommandons la réalisation d'au moins cinq mesures pour chaque œil.
- Avant d'effectuer la mesure, l'utilisateur doit vérifier que le patient ne porte pas de lentilles de contact. La présence de lentilles de contact fausse les résultats de mesure.
- Sous de certaines conditions, il ne peut pas être possible d'effectuer des mesures sur des personnes ayant des problèmes de fixation.
- Des opacités lenticulaires denses peuvent rendre impossible de mesurer la longueur axiale de l'œil et de l'épaisseur de la lentille.
- Des opacités prononcées de la cornée centrale peuvent également rendre impossible de mesurer l'épaisseur cornéenne, la profondeur de la chambre antérieure, l'épaisseur de la lentille ou la longueur axiale de l'œil.
- La présence de sang dans le corps vitré peut rendre impossible de mesurer la longueur axiale de l'œil.
- La kératométrie peut être erronée si l'œil a subi une opération keratorefractive préalablement, car il peut présenter des écarts de surfaces sphériques considérables.
- L'utilisateur doit vérifier visuellement au moment de la mesure si tous les points lumineux sont présents.
- Si des messages d'erreur s'affichent à répétition, il convient de ne pas utiliser l'appareil et d'appeler le service après-vente.
- Il est recommandé de toujours mesurer les deux yeux du patient. En cas de divergences importantes entre l'œil droit et l'œil gauche, l'utilisateur doit procéder à une vérification particulièrement attentive des résultats de mesure. On entend par divergences importantes :
 - plus d'1 dpt concernant la force de réfraction centrale de la cornée
=> une différence de 0,18 mm du rayon de courbure de la cornée
 - plus de 0,3 mm de la longueur axiale
 - plus d'1 dpt concernant la force de réfraction emmétropique de la LIO (lentille intraoculaire)
- L'utilisateur doit vérifier l'A-scan lorsqu'il s'agit de mesurer la profondeur de la chambre antérieure en mode pseudophaque. Si un seul signal IOL est visible, il n'est pas clair si ce signal se rapporte à l'avant ou l'arrière de la IOL. L'incertitude dans ce cas peut conduire à la lecture de valeurs inexactes pour la profondeur de la chambre antérieure dues par l'épaisseur de la IOL (environ + / - 1 mm).
- Une IOL trop inclinée ou décentrée peut rendre impossible de mesurer la profondeur de la chambre antérieure et la profondeur

capabilities of EyeSuite.

- Please keep this manual near the appliance at all times, in a place where it can be accessed easily by operating staff. Warranty claims will only be considered if the instructions in the operating manual have been followed as specified.
- Execute function checks when prompted by software (measurement properties, side recognition)
- Shut down the computer whenever the system is to be out of use for an extended period.

1.2 Plausibility of measurements

- Users should check measurement readings for plausibility. This involves verifying the A-scan and the cursor, which is automatically adjusted with respect to signal peaks, whenever the LS 900® displays an abnormally-high standard deviation for axial eye length, corneal thickness, anterior chamber depth and/or lens thickness. The operator should also take into account the type (e.g. posterior subcapsular cataract) and density of the cataract when evaluating plausibility.
- Measurement readings obtained from patients with a non-intact cornea (e.g. due to a corneal transplant, corneal opacity or corneal scarring) may possibly be inaccurate (this applies to keratometry in particular), and the user should check the data for plausibility.
- We recommended the carrying-out of five measurements on each eye.
- The user should ensure, before carrying out the measurement procedure, that the patient is not wearing contact lenses, as their presence is likely to give rise to incorrect measurement readings.
- It may not be possible, under certain circumstances, to carry out measurements on persons with fixation problems.
- Dense lenticular opacities may make it impossible to measure the axial eye length and lens thickness.
- Pronounced opacities of the central cornea can likewise make it impossible to measure corneal thickness, anterior chamber depth, lens thickness or axial eye length.
- Blood in the vitreous may make it impossible to measure the axial eye length.
- Keratometry may be erroneous in eyes that underwent keratorefractive surgery because such eyes may significantly deviate from spherical surfaces.
- The user should make a visual check, when carrying out the measurement procedure, to ensure that all light spots are present.
- If the appliance repeatedly generates error messages, stop using it and contact customer service.
- You are recommended always to examine both the patient's eyes. The user should subject the measurement readings to extra scrutiny if there is a notable difference between the right and left eye. The following are classed as notable differences:
 - More than 1 dpt with respect to central corneal refractive power -> 0.18 mm difference with respect to the corneal curvature radius
 - More than 0.3 mm with respect to axial eye length
 - More than 1 dpt with respect to emmetropic IOL refractive power
- The user should check the A-scan when measuring anterior chamber depth in pseudophakic mode. If only one IOL signal is visible, it is not clear whether this signal relates to the front or back of the IOL. Uncertainty in this case can lead to the displayed reading for anterior chamber depth being inaccurate by the thickness of the IOL (approx. +/- 1 mm).
- An excessively tilted or decentered IOL may make it impossible to measure the anterior chamber depth and aqueous depth in pseudophakic eyes.
- An intraocular pressure reading corrected on the basis of the measured corneal thickness does not in itself constitute a reliable diagnosis of glaucoma.
- Ambient light has a bearing on pupil-diameter measurement readings. The user is responsible for ensuring the correct level of ambient light.

- Die Raumbeleuchtung hat einen Einfluss auf die Messwerte von Pupillen-Durchmesser. Der Benutzer ist bei der Durchführung der Pupillometrie für die Gewährleistung des richtigen Umgebungslichts verantwortlich. Der LS 900® kann das Umgebungslicht nicht überwachen, setzen Sie also nicht die Pupillometrie als entscheidender Faktor bei der Prüfung für keratorefractive Chirurgie.
- Der Weiss-Weiss Abstand Wert ist nur eine indirekte Messung der inneren lateralen Abmessungen des vorderen Augenasbschnitts. Er bietet deshalb nur ungefähre Angaben über die tatsächlichen inneren lateralen Abmessungen des vorderen Augenasbschnitts und der Grösse der verwendeten Implantate.

1.3 IOL Berechnung

Die mit dem LENSTAR LS 900 gemachten Messungen sind ein zentrales Element jeder IOL Berechnung. Ein weiterer wichtiger Parameter bei der Berechnung der zu implantierenden Linse ist die IOL Konstante. Mit dem LENSTAR LS 900 sollten nur IOL Konstanten verwendet werden, die für optische Biometer optimiert wurden. Bitte kontaktieren sie Ihren Linsenlieferanten um Angaben zu für die optische Biometrie optimierte IOL Konstanten zu erhalten. Eine alternative Informationsquelle ist die Homepage der „User Group for Laser Interference Biometry“ (ULIB) der Universität Würzburg. Auch wenn die dort publizierten Daten für ein anderes optisches Biometer optimiert wurden, lassen die neusten publizierten Daten [1, 2, 3] den Schluss zu, dass diese IOL Konstanten auch mit dem LENSTAR zur Berechnung von IOLs verwendet werden können. Um das klinische Resultat weiter zu verbessern, empfiehlt Haag-Streit dass jeder Benutzer, basierend auf präoperativen Messdaten von LENSTAR und stabilen postoperativen Daten (zum Beispiel 3 Monate nach der Operation), seine persönlichen optimierten IOL Konstanten errechnet.

1.3.1 Referenzen

- [1] P J Buckhurst, J S Wolffsohn, S Shah, S A Naroo, L N Davies, E J Berrow, „A new optical low coherence reflectometry device for ocular biometry in cataract patients”, British Journal of Ophthalmology 2009;93:949-953
- [2] M P Holzer, M Mamusa, G U Auffarth, „Accuracy of a new partial coherence interferometry analyser for biométrie measurements”, British Journal of Ophthalmology 2009;93: 807-810
- [3] K Rohrer, B E Frueh, R Wälti, I A Clemetsen, C Tappeiner, D Goldblum, “Comparison and Evaluation of Ocular Biometry Using a New Noncontact Optical Low-Coherence Reflectometer”, accepted for publication in Ophthalmology

8

1.4 IOL Konstanten

Es wird empfohlen nur mit personalisierten IOL Konstanten zu arbeiten, um die maximale Vorhersagegenauigkeit zu erhalten. Durch die Verwendung personalisierter IOL Konstanten werden die Effekte der individuellen chirurgischen Technik, des verwendeten Messe- und Operationsequipments sowie individuelle physiologische Unterschiede der operierten Patientenkollektive auf die IOL Berechnung minimiert.

1.4.1 IOL Konstanten errechnet aus Daten eines optischen Biometer

Sind optimierte oder personalisierte IOL Konstanten eines anderen optischen Biometer vorhanden, können diese auch mit dem LENSTAR verwendet werden [1, 2, 3]. Optimierte IOL Konstanten für optische Biometer können auch auf der Homepage der „User Group for Laser Interference Biometry“ (ULIB) der Universität Würzburg gefunden werden.

1.4.2 IOL Konstanten errechnet aus Daten eines immersionsultraschall Biometer

Sind optimierte IOL Konstanten basierend auf Daten einer immersionsultraschall Biometer vorhanden, können diese für die IOL Berechnung mit dem LENSTAR als Startpunkt für eine weitere Optimierung

aqueuse dans les yeux pseudophakes.

- Une lecture de la pression intra-oculaire corrigée sur base de l'épaisseur cornéenne mesurée ne constitue pas en soi un diagnostic fiable de glaucome.
- La lumière ambiante a une incidence sur les relevés de mesure du diamètre pupillaire. L'utilisateur est responsable d'assurer le bon niveau de lumière ambiante lors de l'exécution pupillométrie. La LS 900® ne peut pas contrôler la lumière ambiante, donc n'utilisez pas la pupillométrie comme facteur décisif en considérant la chirurgie keratorefractive.
- L'écart blanc-blanc indiqué est simplement une mesure indirecte de la dimension intérieure latérale de la section oculaire antérieure. Elle prévoit donc que des indications approximatives de la dimension réelle intérieure latérale de la section oculaire antérieure et de la taille de l'implant utilisé.

1.3 Calcul IOL

Les mesures prises avec le LS 900® sont un élément central de tous les calculs IOL. L'autre partie importante est la IOL constante utilisée pour calculer la puissance d'une IOL à implanter. En utilisant LENSTAR, un biomètre optique sans contact, des constantes optimisées pour la biométrie optique sont nécessaires. S'il vous plaît contactez le fabricant IOL pour obtenir des informations sur des constantes optimisées pour l'ensemble individuel de lentilles. Une source alternative pour les constantes optiques optimisées pour IOL est le site internet du groupe d'utilisateurs “User Group for Laser Interference Biometry” (ULIB) de l'Université de Wuerzburg, en Allemagne. Les constantes qui y sont publiés ont été optimisés pour autres biomètres optiques que le LS 900®, des études récemment publiées [1, 2, 3] indiquent que les données ULIB publiés peuvent être utilisés pour calculer la puissance IOL en relation avec le LS 900®.

Pour améliorer encore le résultat du calcul IOL, il est recommandé que chaque chirurgien crée des constantes IOL personnalisés basés sur des données pré-opératoires générées avec le LS 900® et des données à partir d'une analyse de la réfraction stable au moins 3 mois post-opératoire

1.3.1 Références

- [1] P J Buckhurst, J S Wolffsohn, S Shah, S A Naroo, L N Davies, E J Berrow, „A new optical low coherence reflectometry device for ocular biometry in cataract patients”, British Journal of Ophthalmology 2009;93:949-953
- [2] M P Holzer, M Mamusa, G U Auffarth, „Accuracy of a new partial coherence interferometry analyser for biométrie measurements”, British Journal of Ophthalmology 2009;93: 807-810
- [3] K Rohrer, B E Frueh, R Wälti, I A Clemetsen, C Tappeiner, D Goldblum, “Comparison and Evaluation of Ocular Biometry Using a New Noncontact Optical Low-Coherence Reflectometer”, accepted for publication in Ophthalmology

1.4 Constantes IOL

Il est recommandé d'utiliser des constantes IOL personnalisées pour obtenir une précision maximale de prédition du calcul IOL. Utilisation des constantes IOL personnalisées minimisent les effets de différentes techniques chirurgicales, de mesures individuelles, du matériel de chirurgie, de la dimension oculaires et des spécialités ethniques d'une population de patients sur le calcul IOL.

1.4.1 Constantes IOL calculées à l'aide de mesures optiques

S'il-y-a des des constantes IOL optimisées ou même personnalisées disponible à partir d'un appareil biométrique optique différent du LS 900®, ils peuvent être utilisées avec le LS 900® pour obtenir des résultats cliniquement identiques [1,2,3]. Des constantes optimisées pour biomètres optiques peut également être consultées sur le site internet du groupe d'utilisateurs ULIB de l'Université de Wuerzburg, en Allemagne.

ent light when carrying out pupillometry. The LS 900[®] cannot monitor ambient light, so do not use pupillometry as the decisive factor when considering keratorefractive surgery.

- The white-to-white distance reading is merely an indirect measurement of the inner lateral dimensions of the anterior ocular section. It therefore provides only approximate indications of the actual inner lateral dimensions of the anterior ocular section and of the size of the implant used.

1.3 IOL calculation

The measurements taken with the LS 900[®] are one central element of every IOL calculation. The other important part is the IOL constant used to calculate the power of an IOL to be implanted. Using the LS 900[®], an optical non contact biometer, constants optimised for optical biometry should be used. Please contact the respective IOL Manufacturer to get information on optimised IOL constants for an individual set of lenses used. An alternative source for IOL constants optimised for optical biometry is the homepage of the "User Group for Laser Interference biometry" (ULIB) of the University of Wuerzburg, Germany. Even though the constants published there have been optimised for a different optical biometer than the LS 900[®], recently published, peer reviewed studies [1, 2, 3] indicate that ULIB published data can be used to calculate IOL power in connection with the LS 900[®].

To further improve the outcome of the IOL calculation, it is recommended that every surgeon creates personalised IOL constants based on pre-operative data generated with the LS 900[®] and data from a stable refraction analysis at least 3 month post-operative.

1.3.1 References

- [1] P J Buckhurst, J S Wolffsohn, S Shah, S A Naroo, L N Davies, E J Berrow, "A new optical low coherence reflectometry device for ocular biometry in cataract patients", British Journal of Ophthalmology 2009;93:949-953
- [2] M P Holzer, M Mamusa, G U Auffarth, „Accuracy of a new partial coherence interferometry analyser for biometry measurements”, British Journal of Ophthalmology 2009;93: 807-810
- [3] K Rohrer, B E Frueh, R Wälti, I A Clemetsen, C Tappeiner, D Goldblum, "Comparison and Evaluation of Ocular Biometry Using a New Noncontact Optical Low-Coherence Reflectometer", accepted for publication in Ophthalmology

1.4 IOL constants

It is recommended to use personalised IOL constants to achieve maximum prediction accuracy of the IOL calculation. Using personalised IOL constants minimises the effects of individual surgical techniques, individual measurement- and surgical-equipment, ocular dimensions and ethnic specialities of a patient population on the IOL calculation.

1.4.1 IOL constants derived using optical measurements

If there are optimised or even personalised IOL constants available from a different optical biometer than the LS 900[®], they may be used as well with the LS 900[®] to achieve clinically identical results [1,2,3]. Optimised constants for optical biometers can also be found on the web site of the "User Group for Laser Interference Biometry" (ULIB) of the University of Wuerzburg, Germany.

1.4.2 IOL constants derived using immersion ultrasound measurements

If there are optimised IOL constants available for immersion ultrasound, they may be used as a starting point for IOL calculation with the LS 900[®]. Still differences in IOL calculation may occur due to differences in the keratometry measurements of the LS 900[®] and the keratometer used in combination with the immersion ultrasound. A comprehensive manual how to convert existing ultrasound biometry optimised IOL constants to optical biometry optimised IOL constants can be found on the web site of the "User Group for Laser Inter-

verwendet werden. Es ist aber mit abweichenden IOL Berechnungen zu rechnen, da die Keratometriedaten auf unterschiedliche weise erhoben wurden. Die „User Group for Laser Interference Biometry“ (ULIB) der Universität Würzburg hat auf Ihrer Homepage ein Handbuch publiziert, in welchem nachgelesen werden kann wie der Einfluss der Keratometrie auf die IOL Konstanten korrigiert werden kann. Wie bereits erwähnt sollten die so gewonnenen IOL Konstanten nur als Startpunkt für weitere Optimierungen / Personalisierungen verwendet werden.

1.4.3 IOL Konstanten errechnet aus Daten eines kontaktultraschall Biometer

Sind optimierte IOL Konstanten basierend auf Daten eins kontaktultraschall Biometer vorhanden, müssen diese für die Verwendung mit dem LENSTAR zwingend umgerechnet werden. Die „User Group for Laser Interference Biometry“ (ULIB) der Universität Würzburg hat auf Ihrer Homepage ein Handbuch publiziert, in welchem nachgelesen werden kann wie der Einfluss der Ultraschallbiometrie und der Keratometrie auf die IOL Konstanten korrigiert werden kann. So gewonnene Konstanten sollten nur als Startpunkt für weitere Optimierungen / Personalisierungen verwendet werden.

1.5 Elektrische Anschlüsse

- Nur ein von Haag-Streit zugelassenes, externes, medizintaugliches Netzgerät (IEC/EN60601-1, UL60601-1, CAN/CSA C22.2 No 601.1-M90) verwenden.
- Stecker, Kabel und Schutzleiteranschluss der Steckdose müssen einwandfrei funktionieren.
- Vergewissern Sie sich, dass das Gerät nur an Stromquellen wie sie auf dem Typenschild definiert sind, angeschlossen wird. Das Gerät verfügt über keinen EIN/AUS-Schalter. Vor dem Ausführen von Wartungs- und Reinigungsarbeiten muss das Gerät durch Ausschalten des DC-Steckers zwingend vom Stromnetz getrennt werden.
- Computer und weitere Zusatzgeräte (Drucker, etc.) müssen der Norm IEC/EN 60601-1 entsprechen, oder aber über galvanische Trennung an Fremdnetze angeschlossen werden (Trenntransformator, galvanische Ethernettrenner usw.)
- Nur das mitgelieferte USB-Kabel (2m) als Verbindung zum PC verwenden

1.6 Optische Strahlung

Gemäss IEC 60825-1 werden die Grenzwerte für Laser Klasse 1 im bestimmungsgemässen Gebrauch eingehalten.

1.7 Gerät transportieren

Gerät über grössere Distanzen in der Originalverpackung transportieren. Für kurze Distanzen Gerät mit beiden Händen im unteren Gerätbereich fassen und anheben (siehe Kapitel 3.3.1)

1.8 Spezielle Hinweise im Text

Im Text sind, falls erforderlich, weitere Sicherheitshinweise eingefügt. Sie werden nach Wichtigkeit unterschieden und sollen helfen, Risiken für Patient und Bedienungsperson auszuschliessen, Schäden am Biomter zu verhindern und ein einwandfreies Funktionieren zu gewährleisten.

1.4.2 Constantes IOL calculées à l'aide de mesures par immersion à l'ultrason

S'il-y-à des des constantes IOL optimisées pour les ultrasons en immersion, elles peuvent être utilisées comme point de départ pour le Calcul IOL avec le LS 900®. Des différences dans le calcul IOL peuvent se produire en raison des différences dans les mesures de la kératométrie du LS 900® et du kératomètre utilisé en combinaison avec l'échographie en immersion. Un manuel complet de comment convertir les données existantes de constantes IOL optimisées pour la biométrie ultrasonore à celles des constantes IOL optimisées à la biométrie optique s peuvent être trouvées sur le site internet du groupe d'utilisateurs ULIB de l'Université de Wuerzburg, en Allemagne. Les valeurs converties doivent être utilisées comme point de départ pour calculer les constantes IOL personnalisés

1.4.3 Constantes IOL calculées à l'aide de mesures par contact à l'ultrason

S'il-y-a des constantes disponibles optimisé pour un biomètre à contact par ultrasons en combinaison avec un kératomètre, les constantes IOL respectives des doivent être converties en constantes optimisées pour la biométrie optique. Un manuel complet de comment convertir les données existantes de constantes IOL optimisées pour la biométrie ultrasonore à celles des constantes IOL optimisées à la biométrie optique s peuvent être trouvées sur le site internet du groupe d'utilisateurs ULIB de l'Université de Wuerzburg, en Allemagne. Les valeurs converties doivent être utilisées comme point de départ pour calculer les constantes IOL personnalisés.

1.5 Raccordements électriques

- Utiliser exclusivement une alimentation secteur externe, autorisée par Haag-Streit et adaptée aux appareils médicaux (IEC/EN60601-1, UL60601-1, CAN/CSA C22.2 N° 601.1-M90).
- Le connecteur, le câble et la borne de mise à la terre de la prise doivent être en parfait état de fonctionnement.
- Assurez-vous que l'appareil n'est raccordé qu'à des alimentations en énergie définies sur la plaque signalétique. L'appareil n'est pas équipé d'un bouton MARCHE/ARRÊT. Avant d'effectuer des travaux de maintenance ou de nettoyage, l'appareil doit impérativement être coupé du réseau (débrancher le connecteur DC).
- L'ordinateur et les autres périphériques (imprimante, etc.) doivent satisfaire à la norme IEC/EN 60601-1 ou être raccordés par le biais d'une séparation galvanique à un réseau externe (transformateur de séparation, séparateur Ethernet galvanique, etc.)
- Utiliser uniquement le câble USB (2 m) fourni pour effectuer la liaison avec le PC

1.6 Rayonnement optique

Conformément à IEC 60825-1, les valeurs limites relatives aux appareils laser de classe 1 sont respectées lors d'un usage conforme.

1.7 Transport de l'appareil

Pour transporter l'appareil sur des distances importantes, il convient d'utiliser l'emballage d'origine. Pour transporter l'appareil sur des courtes distances, il convient de saisir la partie inférieure de l'appareil avec les deux mains et de le soulever avec précaution (voir chapitre 3.3.1).

1.8 Informations particulières insérées dans le texte

D'autres consignes de sécurité sont insérées dans le texte lorsque cela est nécessaire. Ces consignes sont différencierées selon leur importance et doivent permettre d'exclure tout risque pour les patients et les opérateurs, d'empêcher les endommagements du biomètre et de garantir un fonctionnement irréprochable.

ference Biometry" (ULIB) of the University of Wuerzburg, Germany. Still such converted data should only be used as a starting point to derive personalised constants.

1.4.3 IOL constants derived using contact ultrasound measurements

If there are optimised constants available for a contact ultrasound biometer in combination with a keratometer, respective IOL constants have to be converted into constants optimised for optical biometry. A comprehensive manual how to convert existing ultrasound biometry optimised IOL constants to optical biometry optimised IOL constants can be found on the web site of the "User Group for Laser Interference Biometry" (ULIB) of the University of Wuerzburg, Germany. Still such converted data shou only be used as a starting point to derive personalised constants.

1.5 Electrical connections

- Only use a Haag-Streit approved external medical power supply (IEC/EN60601-1, UL60601-1, CAN/CSA C22.2 No 601.1-M90).
- Plug, cable and earth-wire connection on socket must function perfectly.
- Make sure that the device is only connected to power sources as defined on the device nameplate. This unit has no ON/OFF switch. Before carrying out maintenance or cleaning work, the device must always be disconnected from the mains by unplugging the DC connector.
- Computers and other peripherals (printers, etc.) must meet standard IEC/EN 60601-1, or be connected via electrical isolation to external networks (isolating transformer, Ethernet isolator, etc.)
- For connection to PC, only use the supplied USB cable (2 m).

1.6 Optical radiation

According to IEC 60825-1, the limiting values for class 1 lasers are respected when the device is used in the defined manner.

1.7 Device transportation

Use original packaging when transporting the device over long distances. For short distances, grasp the lower part of the device with both hands and lift (see section 3.3.1)

1.8 Special notes in text

Additional safety instructions have been inserted in the text of this User Guide where necessary. They are differentiated according to their importance and are intended to help exclude any risk to patients or operators, to prevent damage to the biometer, and to guarantee perfect functioning of the device.

1.9 Pictogramme

- a) ACHTUNG! Instruktion, die befolgt werden muss, um Risiken für Patient und Bedienungsperson auszuschliessen.
- b) VORSICHT! Instruktion, die befolgt werden muss, um Schäden am Biometer zu verhindern.
- c) HINWEIS! Hinweis, dass vor dem Öffnen des Gerätes immer der Netzstecker zu ziehen ist.

1.10 Typenschild

- d) Gleichspannung
- e) HS Bestellnummer
- f) Produktklassifikation Typ B
- g) Herstellungsdatum
- h) Hersteller
- i) Seriennummer
- j) Gebrauchsanweisung aufmerksam durchlesen
- k) Hinweis Entsorgung

1.11 Garantie und Produkthaftpflicht

- Gerät und Zubehör wurden aus qualitativ hochwertigen Materialien und nach neuesten Methoden hergestellt. Sie haben unser Werk in einwandfreiem Zustand verlassen. Sollten Sie dennoch irgendwelche Beanstandungen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Vertreter.
- Der Hersteller gewährt auf dem Gerät Garantie, deren Dauer von dem jeweiligen autorisierten, lokalen Haag-Streit Vertreter festgelegt wird und dort zu erfragen ist. Unter die Herstellergarantie fallen Störungen und Defekte, die durch Materialien und Design hervorgerufen werden. Von der Garantie ausgeschlossen sind Störungen und Defekte, welche durch unsachgemässen Gebrauch und Fremdeinflüsse verursacht werden.
- Nach Eingriffen durch nicht autorisierte Personen, werden sämtliche Garantieleistungen abgelehnt.
- Wird ein durch unsachgemäss Behandlung beschädigtes Produkt weiterhin eingesetzt, kann dies zu Personenschäden führen. In diesem Fall wird vom Hersteller keine Haftung übernommen.
- Bevor Sie das Gerät auspacken, prüfen Sie, ob die Verpackung Spuren unsachgemässer Behandlung oder Beschädigungen aufweist. Trifft dies zu, benachrichtigen Sie das Transportunternehmen, welches Ihnen die Ware geliefert hat. Packen Sie das Gerät zusammen mit einem Vertreter des Transportunternehmens aus. Fertigen Sie ein Protokoll über eventuell beschädigte Teile an. Dieses muss von Ihnen wie auch vom Vertreter der Transportfirma unterzeichnet werden

1.12 Gesetzliche Vorschriften

- Das Gerät LS 900® wurde unter Berücksichtigung der Normen IEC / EN 60601-1, IEC / EN 60601-1-2, IEC 60825-1, EN ISO 15004-1 und EN ISO 10343 entwickelt und konstruiert. Fertigung, Prüfung, Aufstellung, Wartung und Reparatur erfolgen unter Beachtung schweizerischer und internationaler Auflagen.
- Durch die CE-Kennzeichnung wird die Übereinstimmung des Biometers LS 900® mit der Richtlinie 93/42/EWG (Anhang II) bestätigt. Der LS 900® ist entsprechend dieser Richtlinie ein Gerät der Klasse IIa.
- Das Gerät LS 900® erfüllt die europäische Richtlinie 2002/95/EG (RoHS).
- Eine Kopie der Konformitätserklärung zum vorliegenden Gerät kann jederzeit bei Haag-Streit angefordert werden.
- Die gesetzlichen Unfallverhütungsvorschriften sind zu beachten.

1.9 Pictogrammes

- a) ATTENTION! Cette instruction doit être respectée impérativement pour exclure tout risque pour le patient et l'opérateur.
- b) PRÉCAUTION! Cette instruction doit être respectée pour empêcher un endommagement du biomètre
- c) INFORMATION! Information qu'il est important de débrancher l'appareil avant de l'ouvrir.

1.10 Plaque d'identification

- d) Tension continue
- e) HS numéro de commande
- f) Classification de produit type B
- g) Date de fabrication
- h) Fabricant
- i) Numéro de série
- j) Lire avec attention (dans le mode d'emploi)
- k) Remarque sur l'élimination du produit

1.11 Garantie et responsabilité du fait des produits

- L'appareil et les accessoires ont été fabriqués avec des matériaux de première qualité selon les méthodes de fabrication les plus modernes. Ils ont quitté notre usine dans un état irréprochable. Si jamais vous avez une réclamation de quelque type que ce soit, veuillez nous adresser à votre représentant.
- Le fabricant accorde une garantie-contracteur pour l'appareil dont la durée est fixée par les respectifs représentants autorisés par Haag-Streit et doit être revendiquée à celui-ci. La garantie-contracteur couvre les dysfonctionnements et dommages occasionnés par le matériel et la conception de l'appareil. Sont exclus de la garantie les dysfonctionnements et dommages dus à une utilisation non conforme et des influences extérieures.
- Après des interventions par des personnes non autorisées, toute garantie est refusée.
- Si un produit endommagé suite à une utilisation non conforme continue à être utilisé, un dommage corporel ne peut pas être exclu. Dans un tel cas, le fabricant décline toute responsabilité.
- Avant de déballer l'appareil, veuillez vérifier si l'emballage présente des traces d'une utilisation non conforme ou d'endommagement. Si cela est le cas, veuillez en informer l'entreprise de transport qui vous a livré la marchandise. Désemballez l'appareil en présence d'un représentant de l'entreprise de transport. Établissez un procès-verbal relatif aux pièces éventuellement endommagées. Veuillez faire signer ce procès-verbal également par le représentant de l'entreprise de transport.

1.12 Dispositions légales

- L'appareil LS 900® a été conçu et fabriqué sous respect des normes IEC / EN 60601-1, IEC / EN 60601-1-2, IEC 60825-1, EN ISO 15004-1 et EN ISO 10343. La fabrication, le contrôle, l'installation, la maintenance et la réparation sont effectués tout en respectant les normes suisses et internationales.
- Grâce au marquage CE, la conformité du biomètre LS 900® à la directive 93/42/CEE (annexe II) est confirmée. Selon cette directive, le LS 900® est un appareil de la classe IIa.
- L'appareil LS 900® satisfait à la directive européenne 2002/95/CE (RoHS).
- Il est possible de demander à tout moment à Haag-Streit de fournir une déclaration de conformité relative au présent appareil.
- Les règlements de prévention des accidents doivent être respectés.

1.9 Pictograms

- a) BEWARE! Instruction that must be followed to exclude risk to the patient or operator..
- b) CAUTION! Instruction that must be followed to prevent damage to the biometer.
- c) TIP! Reminder that the mains connector should always be pulled out before the device is opened.



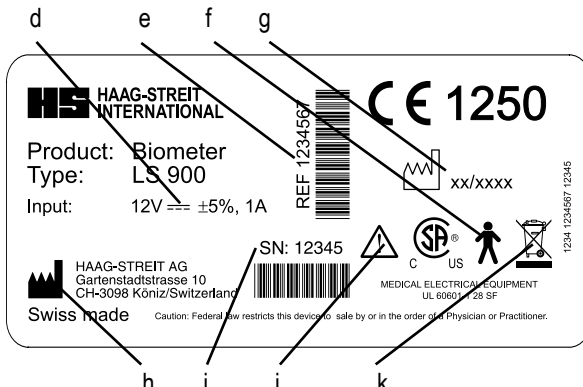
a



b



c



1.11 Warranty and product liability

- This product left our factory in a perfect state of repair. If an incident should occur however, please contact your dealer.
- The manufacturer supplies the appliance with a manufacturer warranty valid for two years from the date of purchase. The warranty does not cover malfunctions or defects arising from incorrect use or external factors.
- Any attempt to carry out unauthorised repairs will immediately void all warranty liability.
- Personal injury may result if the PC on which the EyeSuite biometry software is installed contains or runs other software that is likely to limit the functioning capabilities of EyeSuite. The manufacturer will accept no liability whatsoever in such cases.
- Continued use of a product that has been damaged by incorrect operation can lead to personal injury. The manufacturer will accept no liability whatsoever in such cases.
- Failure to follow the instructions in this manual will void all warranty claims.
- Before unpacking the product, check the outside of the packaging for signs of incorrect handling and possible damage. If you do detect such damage, please notify the carrier responsible for delivery, and unpack the appliance in the presence of a representative of the transport firm concerned. You should then make out a report detailing any damage detected. The report should be signed by you and the carrier's representative.

1.12 Statutory regulations

- CE designation certifies the conformity of the LS 900® biometer's software with European Directive 93/42 EEC (conformity module H). The software for the LS 900® makes it a class IIA device under the terms of this directive.
- The software supplied on the CD-ROM conforms to European Directive 2002/95/EC (RoHS).
- Haag-Streit can supply a copy of the European Declaration of Conformity for this product on request at any time.
- The statutory accident-prevention regulations must be observed.



Entsorgung

- Elektro- und Elektronikgeräte müssen getrennt vom Hausabfall entsorgt werden! Dieses Gerät wurde nach dem 13.07.2005 in Verkehr gebracht.
- Entsorgung über die lokale Sammelstelle oder über Ihren Haag-Streit Vertreter.
- Damit ist gewährleistet, dass keine schädlichen Stoffe in die Umwelt gelangen und wertvolle Rohstoffe wieder Verwendung finden.

Environement

- Les appareils électriques et électroniques doivent être éliminés séparément des déchets ménagers ! Cet appareil a été mis en circulation après le 13/08/2005.
- Élimination par le biais du point de collecte local ou de votre représentant Haag-Streit.
- Cela garantit que les matières polluantes ne sont pas disséminées dans l'environnement et que les matières premières précieuses sont recyclées.

Environment

- Electrical and electronic devices must be disposed of separately from domestic waste. This device came into circulation after 13.07.2005.
- Disposal must take place via a local collection point or through your Haag-Streit agent.
- This is to ensure that no harmful substances enter the environment and that valuable raw materials will be reused.

2 EINFÜHRUNG

2.1 Grobaufbau

Das System ist in Untersuchungs- (LS 900[®]) und Steuerteil (Notebook, PC) unterteilt. Der Untersuchungsteil kommuniziert über eine USB-Verbindung mit dem externen PC. Die Bedienung des LS 900[®] geschieht über die auf dem PC installierte Software. Die integrierte automatische Messfehlererkennung garantiert die Zuverlässigkeit der Untersuchungsergebnisse.

Neue PC- und Biometriesoftware kann im Internet heruntergeladen und aktualisiert werden.

2.2 Untersuchungsteil (LS 900[®])

Übersicht

- 1 Frontring
- 2 Gehäuse
- 3 Servicedeckel
- 4 Kabelabdeckung
- 5 Lenkhebel
- 6 Kreuzschlitzen
- 7 Positionsaufkleber
- 8 Kopfhalter
- 9 Stirnband
- 10 Hilfsmarkierung optimale Augenhöhe
- 11 Kinnstütze
- 12 Höhenverstellung für Kinnstütze
- 13 Griff

2 INTRODUCTION

2.1 Structure (grosso modo)

Le système est divisé en deux parties : la partie examen (LS 900[®]) et la partie commande (ordinateur portable, PC). La partie destinée à l'examen communique avec le PC externe par le biais d'une liaison USB. La manipulation du LS 900[®] s'effectue par le biais du logiciel installé sur le PC. La reconnaissance automatique des erreurs de mesure est intégrée à l'appareil et garantit ainsi la fiabilité des résultats.

Pour assurer une mise à jour régulière, il est possible de télécharger sur Internet les nouveaux logiciels relatifs au PC et à la biométrie.

2.2 La partie examen (LS 900[®])

Aperçu

- 1 Anneau frontal
- 2 Boîtier
- 3 Cache pour les interventions de maintenance
- 4 Cache-câble
- 5 Bras de direction
- 6 Base d'instruments
- 7 Autocollant marquant la position
- 8 Appui-tête
- 9 Serre-tête
- 10 Marquage auxiliaire de la hauteur optimale des yeux
- 11 Appui-menton
- 12 Réglage de la hauteur de l'appui-menton
- 13 Poignée

2 INTRODUCTION

2.1 Basic construction

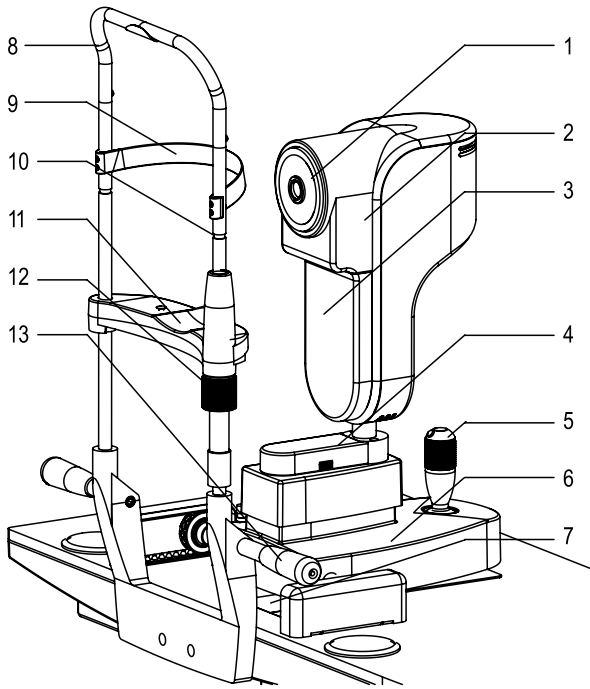
The system is divided into two parts: one concerned with examination (LS 900[®]) and the other with control (Notebook, PC). The examination part communicates via a USB connection with the external PC. The LS 900[®] is operated through software installed on the PC. Integral, automatic error recognition for measurements guarantees reliable examination results.

New PC and biometrics software can be downloaded or updated from internet via the homepage.

2.2 Examination components (LS 900[®])

Overview

- 1 Front ring
- 2 Housing
- 3 Service cover
- 4 Cable cover
- 5 Joystick
- 6 Cross slide
- 7 Side identification sticker
- 8 Headrest
- 9 Forehead band
- 10 Auxiliary marking optimal eye height
- 11 Chin rest
- 12 Chin rest height adjustment
- 13 Hand grips for patient



Gerätestatus

Die Statusanzeige erlaubt auch ohne PC-Software das Gerät zu überwachen:

14 Statusanzeige

Dunkel	Abgeschaltet
Orange	Einsatzbereit
Grün	Eingeschaltet
Blau	Laser an
ROT	FEHLER

Etat de l'appareil

L'affichage de l'état de l'appareil permet de surveiller l'appareil même sans logiciel PC :

14 Affichage de l'état

Sombre	éteint
Orange	opérationnel
Vert	enclenché
Bleu	laser allumé
ROUGE	ERREUR

Lenkhebel

Der Lenkhebel dient zur Positionierung des Gerätes auf das Auge des Patienten.

15 Auslöseknopf

Anschlüsse

- 16 USB - Geräteanschluss
- 17 DC - Geräteanschluss
- 18 USB2.0 Kabel
- 19 DC-Kabel
- 20 Zugentlastung

2.3 Steuerteil (PC)

Als Steuerteil für das Biometer wird ein handelsüblicher PC eingesetzt. Die Steuerteil-Software läuft unter WINDOWS XP.

2.3.1 Minimalanforderungen PC

- Intel Core™ 2 Duo 2.0GHz
- RAM: 2GB (XP), 4GB (VISTA)
- 160GB Harddisk
- CD-ROM / DVD
- USB2.0 Schnittstelle (ICH5)

2.3.2 Minimalanforderungen Monitor

- 1280x800 Pixel

2.4 Instrumententisch

Ein verstellbarer Instrumententisch (Option) lässt die Höhe des Gerätes bequem auf die individuelle Grösse der Patienten einstellen.

- 21 Tischbrett
- 22 Schublade links (für externes, medizintaugliches Netzgerät) / Switchbox SB01
- 23 Schublade rechts (leer)
- 24 Hubsäule (mechanisch mit Feder)
- 25 Tischfuss mit Rollen

Bras de direction

Le bras de direction sert à positionner l'appareil sur l'œil du patient.

15 Bouton de déclenchement

Raccordements

- 16 Raccordement USB
- 17 Raccordement DC
- 18 Câble USB2.0
- 19 Câble DC
- 20 Collier de fixation

2.3 Partie commande (PC)

Pour la commande du biomètre, un PC usuel est utilisé. Le logiciel de la partie commande tourne sous WINDOWS XP.

2.3.1 Exigences minimales PC

- Intel Core™ 2 Duo 2.0GHz
- RAM: 2GB (XP), 4GB (VISTA)
- 160GB Harddisk
- CD-ROM / DVD
- USB2.0 Schnittstelle (ICH5)

2.3.2 Exigences minimales moniteur

- 1280x800 pixel

2.4 Table d'instruments

Une table d'instruments réglable (en option) permet de régler facilement la hauteur de l'appareil par rapport à la taille individuelle du patient.

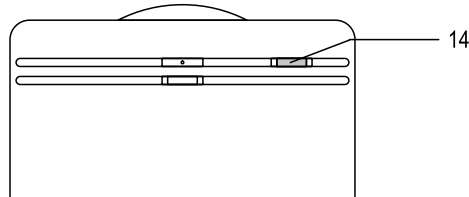
- 21 Panneau de la table
- 22 Tiroir gauche (pour l'alimentation secteur externe adaptée aux appareils médicaux) / Switchbox SB01
- 23 Tiroir droit (vide)
- 24 Colonne de levage (mécanique avec un ressort)
- 25 Pied de table sur roulettes

Device state

The device state indicator allows device monitoring without PC software:

14 State indicator

Dark	Off
Orange	Standby
Green	On
Blue	Laser on
RED	ERROR



Joystick

The joystick is used to position the device in relation to the patient's eye.

15 Trigger

Connections

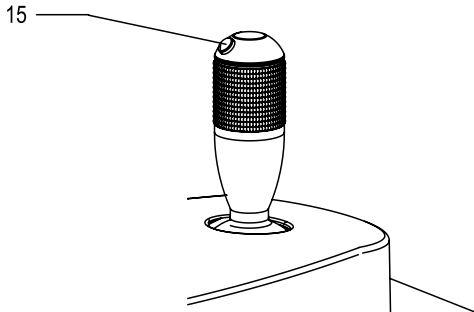
16 USB – device connection

17 DC – device connection

18 USB2.0 cable

19 DC cable

20 Tension compensator



2.3 Control component (PC)

A commercial PC is used as the control component for the biometer. Control software runs under WINDOWS XP.

2.3.1 Minimum PC requirements

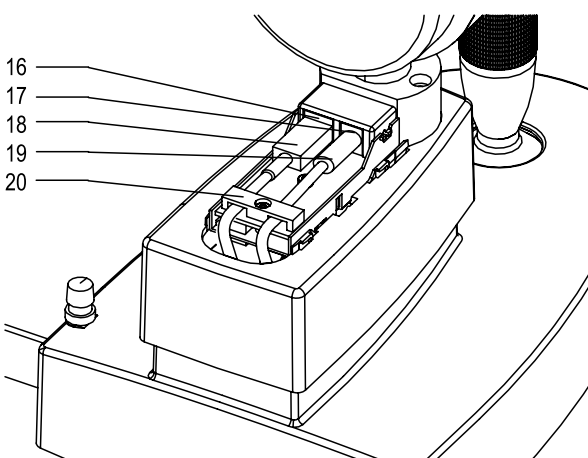
- Intel Core™ 2 Duo 2.0GHz
- RAM: 2GB (XP), 4GB (VISTA)
- 160GB Harddisk
- CD-ROM / DVD
- USB2.0 Schnittstelle (ICH5)

2.3.2 Minimum monitor requirements

- 1280x800 pixel

2.4 Instrument table

An adjustable instrument table (option) allows the height of the device to be set comfortably to the height of the individual patient.



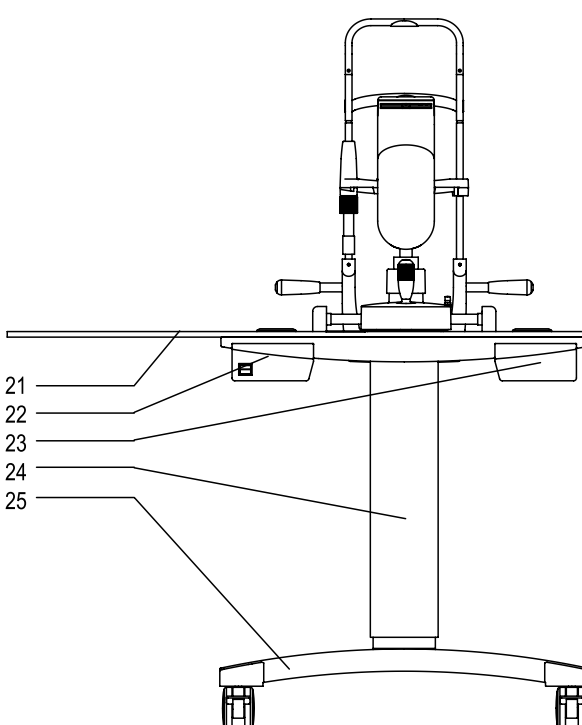
21 Table top

22 Left-hand drawer (for external medical power supply)
/ Switchbox SB01

23 Right-hand drawer (empty)

24 Elevator column (mechanical with spring)

25 Pedestal with castors



3 INSTALLATION

3.1 Sichere Systemkonfiguration nach IEC / EN 60601-1



ACHTUNG

Alle extern angeschlossenen Geräte müssen den sicherheitsrelevanten Normen entsprechen.

- 26 Netzgerät (LS 900[®])
- 27 Instrumententisch
- 28 Trenn-Transformator
- 29 Laptop / PC
- 30 Netzgerät (PC)
- 31 Drucker

3.2 Instrumententisch

Der Instrumententisch wird in einer separaten Verpackung geliefert. Benutzen Sie die dem Tisch beigelegte Anleitung, um den Tisch zusammenzubauen.

3.2.1 Montage Rollschienen/Gleitplatte

Die Position der Rollschienen/Gleitplatte muss so ausgelegt sein, dass sich das Patientenauge, wenn das Gerät in der Mitte der Rollschiene steht, in einem Abstand von 68 mm vor der Gerätewandseite befindet.

- 32 Rollschiene
- 33 Positionsauflieger
- 34 Gleitplatte
- 35 Säule Kopfhalter
- 36 Kabelöffnung

3.2.2 Montage des Aufklebers für die automatische Positionserkennung

- Schienendeckel entfernen und allenfalls schon platziertes Gerät zur Seite stellen.
- Tischoberfläche reinigen.
- Entfernen Sie die Schutzfolie (Abbildung 37) auf der Aufkleber-Rückseite. Beginnen Sie vorsichtig in der Ecke gegenüber der weißen Fläche.
- Den Aufkleber mit der weißen Seite an die linke Rollschiene (38) und die Tischkante (Abbildung 39) anschlagen. Weiss-schwarze Fläche festpressen und Luftblasen ausstreichen.
- Den Rest des Aufklebers (Abbildung 40), (Positionierungswerzeug / Positioning Tool) entlang der Perforierung vorsichtig entfernen.

3 INSTALLATION

3.1 Configuration de système sûre selon IEC / EN 60601-1



ATTENTION

Tous les appareils périphériques doivent satisfaire aux normes de sécurité.

- 26 Alimentation (LS 900[®])
- 27 Table d'instruments
- 28 Transformateur
- 29 PC Portable / PC
- 30 Alimentation (PC)
- 31 Imprimante

3.2 Table d'instruments

La table d'instruments est livrée dans un emballage séparé. Référez-vous à la notice fournie avec la table pour l'assembler correctement.

3.2.1 Montage des rails de roulement / de la plaque de glissement

La position des rails de roulement / de la plaque de glissement doit être de façon à ce que l'œil du patient se trouve à une distance de 68 mm du côté frontal de l'appareil lorsque l'appareil est positionné au milieu du rail de roulement

- 32 Rails dentés
- 33 Etiquette de positionnement
- 34 Plaque de glissement
- 35 Pilier d'appui-tête
- 36 Ouverture pour cablage

3.2.2 Montage de l'autocollant pour la reconnaissance automatique de la position

- Retirer le cache du rail et mettre de côté l'appareil s'il a déjà été mis en place.
- Nettoyer la surface de la table.
- Retirer la feuille de protection (Figure 37) sur le verso de l'autocollant. Commencez précautionneusement par le coin en face de la surface blanche.
- Poser l'autocollant avec la face blanche sur le rail de roulement gauche (38) et l'arête de la table (Figure 39). Appuyer l'autocollant sur la face noire et blanche et le lisser jusqu'à ce que les bulles d'air aient disparu.
- Retirer précautionneusement le reste de l'autocollant (Figure 40) (outil de positionnement) le long de la perforation.

3 INSTALLATION

3.1 Safe system configuration according to IEC / EN 60601-1



BEWARE

All externally connected devices must meet the relevant safety standards.

- 26 Power supply (LS 900®)
 - 27 Instrument Table
 - 28 Isolation Transformer
 - 29 Laptop / PC
 - 30 Power supply (PC)
 - 31 Printer

3.2 Instrument table

The instrument table is delivered in a separate package. To assemble table, please use instructions enclosed with it.

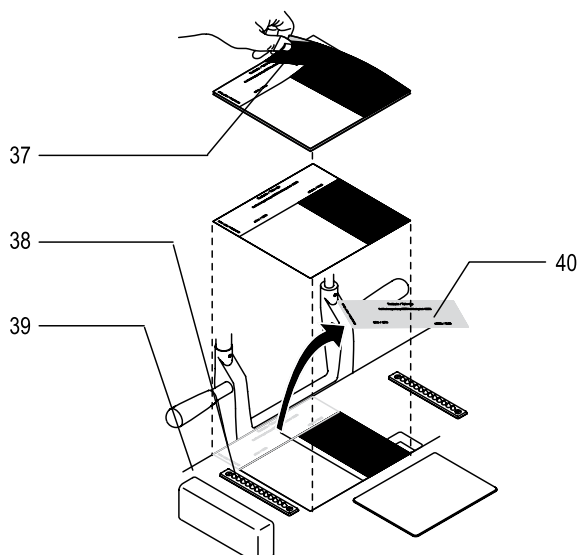
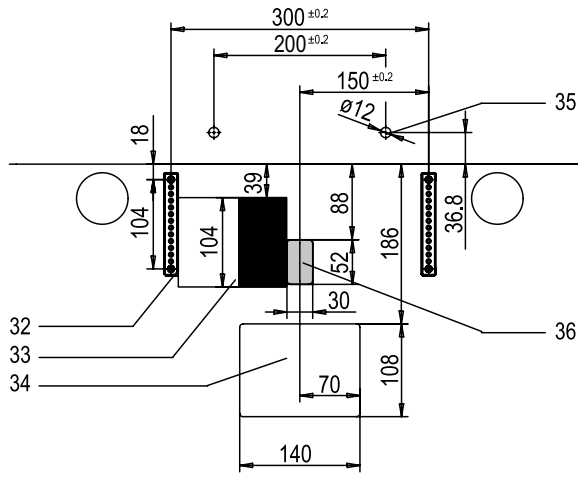
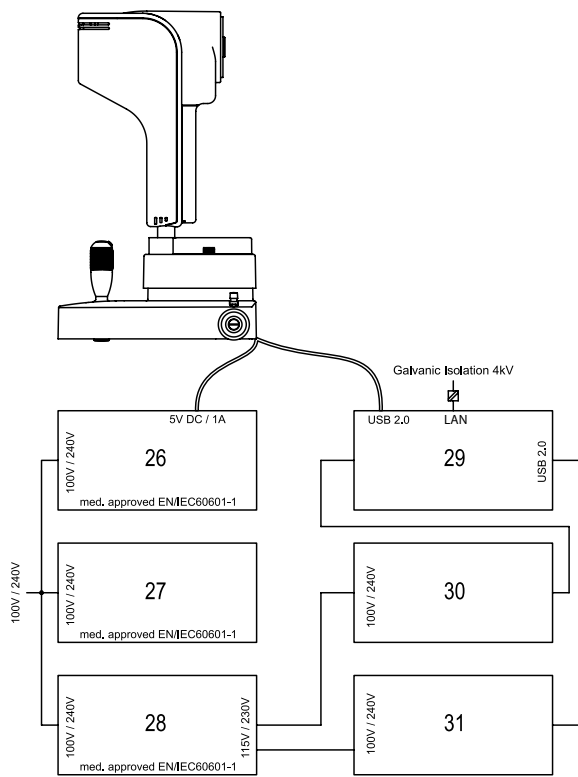
3.2.1 Mounting the roller rails/slide plate

The roller rails/slide plate must be positioned in such a way that, when the device is centred, the patient's eye will be at a distance of 68mm from the front of the device.

- 32 Rail
 - 33 Positionning sticker
 - 34 Gliding plate
 - 35 Headrest columns
 - 36 Aperture for cables

3.2.2 Mounting the sticker for automatic position recognition

- Take off rail cover and move the device to the side, if already in position.
 - Clean surface of table.
 - Remove protective film (Figure 37) from back of sticker. Start lifting it off carefully from the corner opposite the white area .
 - Position the sticker with the white side against the right roller rail (38) and the edge of the table (Figure 39). Press the black/white area down firmly and stroke out any air bubbles.
 - Carefully tear off the rest of the sticker (Positionierungswerkzeug/ Positioning Tool) along perforations (Figure 40).



3.3 Montage Gerät

3.3.1 Heben des Gerätes

Gerät heben oder umplatzieren (nur kurze Wege):

- a) Gerät von hinten mit einer Hand bei der Säule fassen und hochheben (Abbildung 41).
- b) mit der zweiten Hand am Kreuzschlitten unterstützen (Abbildung 42).

3.3.2 Verkabelung untenliegende Kabelführung

Sie haben die Möglichkeit die Verkabelung zum Gerät – mittels der untenliegenden Kabelführung durch den Kreuzschlitten – unsichtbar zu gestalten. Dazu benötigen sie entweder den Haag-Streit Instrumententisch HSM901 oder eine Öffnung im verwendeten Tischbrett.

- Kabelabdeckung entfernen (Abbildung 43)
- USB- und Speisekabel freilegen (Tischöffnung, Abbildung 44)
- Speisekabel durch Öffnung unten am Kreuzschlitten einfahren bis Kabel bei der vorderen obigen Öffnung herausschaut (Abbildung 45)
- USB-Kabel durch gleiche Öffnung am Kreuzschlitten einfahren (Abbildung 45)
- Beide Kabel in die entsprechenden Buchsen einstecken und mit der Zugentlastung fixieren (Abbildung 46)
- Kabelabdeckung aufsetzen (Abbildung 47)

3.3 Appareil de montage

3.3.1 Levage de l'appareil

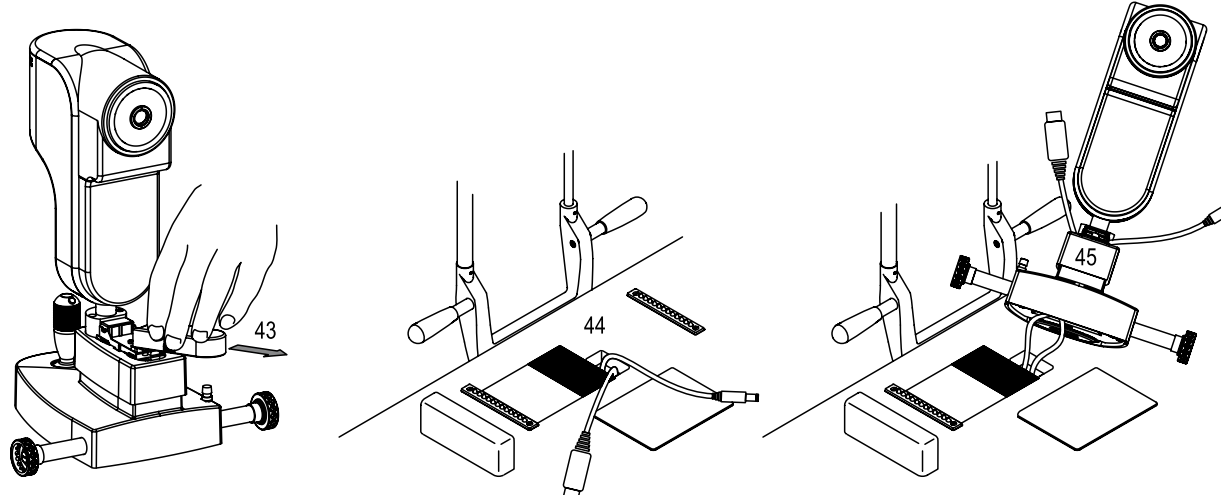
Soulever l'appareil et le faire changer de place (uniquement sur des distances courtes) :

- a) Saisir l'appareil par derrière (par la colonne) avec une seule main et le soulever (Figure 41).
- b) soutenir la base d'instruments avec l'autre main (Figure 42).

3.3.2 Câblage du conduit pour câbles situé sur le côté inférieur

Vous avez la possibilité de dissimuler le câblage de l'appareil en faisant passer le conduit pour câbles par la base d'instruments. Vous avez besoin pour cela de la table d'instruments Haag-Streit HSM901 ou d'une ouverture dans le panneau de la table utilisée.

- Retirer le cache-câble (Figure 43)
- Dégager le câble USB et le câble d'alimentation (ouverture de la table, Figure 44)
- Faire passer le câble d'alimentation par l'ouverture située en bas de la base d'instruments jusqu'à ce que le câble apparaisse à l'ouverture antérieure en haut (Figure 45)
- Faire passer le câble USB par la même ouverture sur la base d'instruments (Figure 45)
- Raccorder les deux câbles aux prises femelles correspondantes et les fixer à l'aide du collier de fixation (Figure 46)
- Poser le cache-câble (Figure 47)

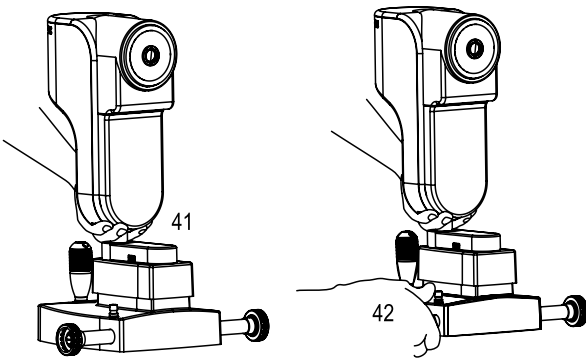


3.3 Mounting the device

3.3.1 Lifting the device

To lift or reposition the device (short distances only):

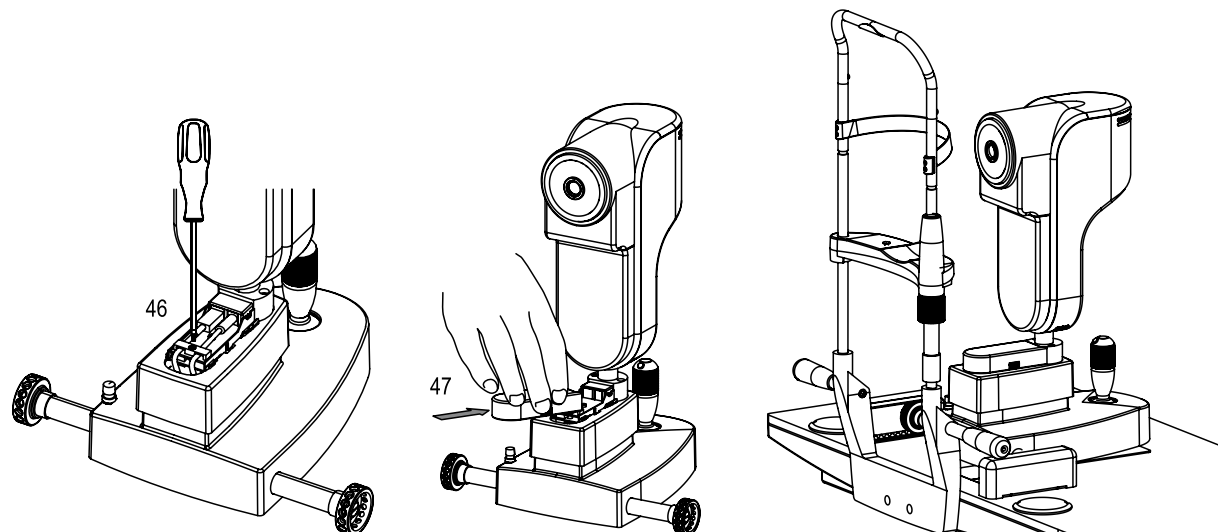
- a) Grasp device from behind with one hand on the column and lift (Figure 41).
- b) With the second hand, support under the cross-slide (Figure 42).



3.3.2 Wiring cable under the device

The device can be invisibly wired by passing cables through the cross-slide and using the cable channel underneath. To do this, you need either the Haag-Streit instrument table HSM901 with table-top biometer, or an aperture in the table-top used.

- Remove cable cover (Figure 43)
- Expose USB and supply cables (table aperture, Figure 44)
- Push supply cable through aperture in base of cross-slide until the cable emerges from the upper front aperture (Figure 45)
- Push USB cable through the same aperture in the cross-slide (Figure 45)
- Plug both cables into the corresponding boxes and fix with the tension compensator (Figure 46)
- Replace cable cover (Figure 47)



3.3.3 Gerät anschliessen, seitliche Kabelführung (Option)

- Kabelabdeckung entfernen (Abbildung 48)
- USB- und Speisekabel freilegen (linke oder rechte Öffnung beim Schienendeckel)
- Mit einem Messer die Sollbruchstelle links oder rechts an der Kabelabdeckung vorsichtig einschneiden (Abbildung 49)
- Vorsichtig das angeschnittene Teil mit den Fingern herausbrechen (Abbildung 50)
- Beide Kabel in die entsprechenden Buchsen einstecken und mit der Zugentlastung fixieren
- Beide Kabel mit 'Spiralkabel' zusammenfügen und mittels der Kabelführung am Schienendeckel befestigen (Abbildung 51)
- Kabelabdeckung aufsetzen

3.4 Computer anschliessen

- Verbinden Sie LS 900® und PC mit dem beiliegenden USB2.0 Kabel. Es wird empfohlen das mitgelieferte 2m Kabel zu verwenden.



ACHTUNG

Das USB Kabel darf die Länge von 5m nicht überschreiten, anderenfalls muss mit einer Beeinträchtigung der Gerätefunktion gerechnet werden.

- Netzkabel einstecken. Die eingebauten Netzteile arbeiten mit den im Kapitel 7.1 'Technische Daten' spezifizierten Spannungen. Eine Spannungswahl am Gerät ist nicht erforderlich.
- Falls ein Instrumententisch mitgeliefert wurde, kann das Netzgerät des LS 900® an die Switchbox SB01 (linke Schublade) angeschlossen werden. Benutzen Sie die der Switchbox und Tisch beigelegten Anleitung.

3.4.1 Software

Installieren Sie die Software gemäss separater Beschreibung 'Setup Guide'.

3.3.3 Raccorder l'appareil, conduit pour câble latéral (Option)

- Retirer le cache-câble (Figure 48)
- Dégager le câble USB et le câble d'alimentation (ouverture gauche ou droite au niveau du cache-rails)
- Inciser précautionneusement à l'aide d'un couteau le point de rupture théorique à gauche ou à droite du cache-câble (Figure 49)
- Détacher précautionneusement avec les doigts l'élément incisé (Figure 50)
- Raccorder les deux câbles aux prises femelles correspondantes et les fixer à l'aide du collier de fixation
- Assembler les deux câbles à l'aide d'un 'câble spirale' et les fixer à l'aide du conduit pour câbles sur le cache-rails (Figure 51)
- Mettre en place le cache-câble

3.4 Raccordement de l'ordinateur

- Raccordez le LS 900® et le PC à l'aide du câble USB2.0 fourni. Il est recommandé d'utiliser le câble de 2 m fourni.



ATTENTION

Le câble USB ne doit pas dépasser une longueur de 5 m pour éviter toute altération du bon fonctionnement de l'appareil.

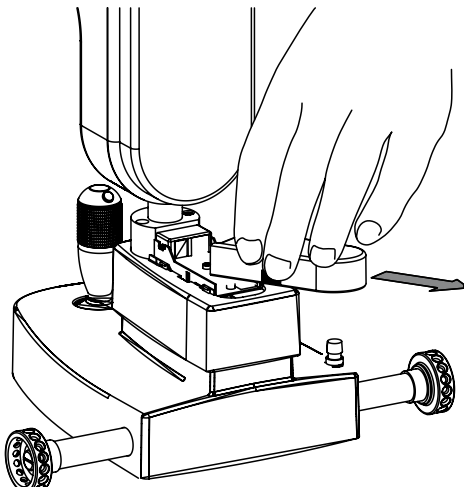
- Raccorder le câble d'alimentation. Les blocs d'alimentation intégrés fonctionnent avec les tensions spécifiées au chapitre 7.1. Il n'est pas nécessaire de sélectionner la tension sur l'appareil.
- Si la livraison comprend une table d'instruments, il est possible de raccorder l'alimentation secteur du LS 900® au commutateur SB01 (tiroir de gauche). Utilisez le mode d'emploi joint au commutateur et à la table d'instruments.

3.4.1 Logiciel

Installez le logiciel conformément à la notice séparée 'Setup Guide'.

3.3.3 Device connection, cables at side (Option)

- Remove cable cover (Figure 48)
- Expose USB and supply cables (left or right aperture on rail cover)
- With a knife, cut towards the snap-off point provided on the left or right of the cable cover (Figure 49)
- Carefully use fingers to snap off the cut part (Figure 50)
- Insert both cables in the appropriate box and fix with the tension compensator.
- Join both cables together with spiral cable and attach firmly using the cable channel on the rail cover (Figure 51)
- Replace cable cover



48

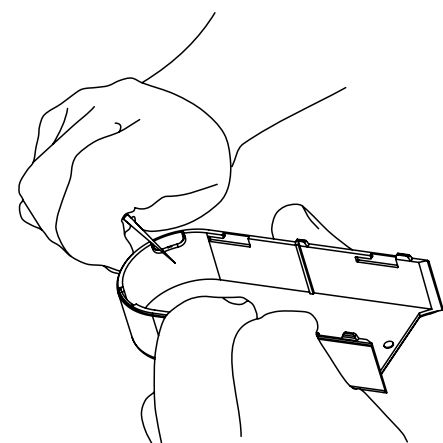
3.4 Computer connection

- Connect the LS 900® to the PC with the enclosed USB2.0 cable. Use of the 2 m cable supplied with delivery is recommended.



BEWARE

The USB cable should not exceed 5 m in length, otherwise impairment of device function must be expected.

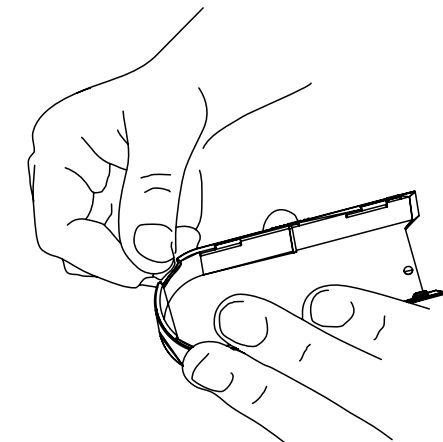


49

- Insert mains cable. Integral mains components work with the voltages specified under section 7.1 'Technical data'. It is not necessary to select the voltage on the device.
- If an instrument table has been supplied, the power supply of the LS 900® can be connected to the Switchbox SB01 (left drawer). Use the manual enclosed to the switchbox and the instrument table.

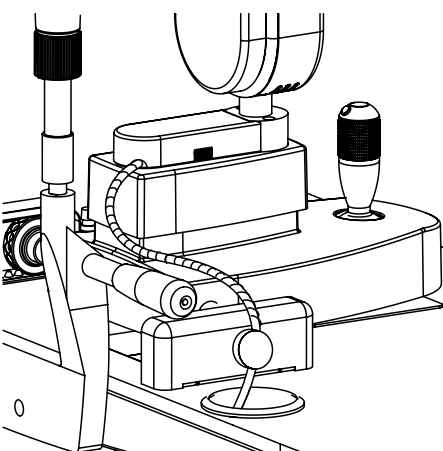
3.4.1 Software

Install software in accordance with separately described 'Software Installation'.



50

23



51

4 BEDIENUNG

4.1 Messposition des Patienten

Die Positionierung des Gerätes wird manuell vom Benutzer durchgeführt. Der Patient muss so positioniert werden, dass der Abstand vom Messkopf zum Auge ca. 68mm beträgt (Abbildung 52). Gute Auflage des Patientenkopfes auf Kinnstütze und Stirnband, sowie das Festhalten der beiden seitlichen Griffe durch den Patienten fördern die ruhige Position des Kopfes. Dies kann sich positiv auf Justierdauer und Genauigkeit der Messung auswirken.

4.2 Fixation

Um sinnvolle Messresultate zu erhalten, muss der Patient während der Messung das rote Fixationslicht im Messobjektiv fixieren. Hat der Patient Schwierigkeiten, mit dem gemessenen Auge das Fixationslicht zu sehen, so kann behelfsmässig mit dem Partnerauge ein entferntes gegenüberliegendes Objekt fixiert werden.

Um periphere Messungen der Hornhautdicke vorzunehmen, stehen 32 grüne Fixationspunkte zur Verfügung. Diese können per Software ein-, bzw. ausgeschaltet werden. Die Punkte sind auf 2 Ringen verteilt. Beim Fixieren des Patienten auf diese Punkte (Abbildung 53), wird eine periphere Zone mit folgenden Abständen (a) zur horizontalen Achse vermessen (Normauge R=7.8mm):

Äusserer Abstand: 2.7 mm

Innerer Abstand: 2 mm

b: Fixation peripher

c: Auge

d: Fixation zentral (Messtrahl, rot)

4.3 Messgrössen

4.3.1 A-Scan

Gegeben durch das patientenseitige Fixieren des Fixationslichts, wird die optische Weglänge der Sehachse vermessen. (Abbildung 54)

CT: Korneadicke

AD: Kammerwassertiefe (Kornearückseite bis Linsenvorderseite)

LT: Linsendicke

AL: Achslänge (Korneavorderseite bis retinales Pigmentepithel)

Bemerkung: Je nach gewähltem Modus der Software wird die Achslänge nur bis zur inneren Grenzmembran (d.h. retinale Pigmentepithel – 0.2mm) angegeben.

24

4.3.2 Keratometrie

Die Keratometrie wird über die Position von 32 projizierten Lichtreflexen berechnet. Je 16 Messpunkte auf dem Auge liegen auf 2 Ringen mit Durchmesser (Normauge R=7.8mm):

Äussere Messpunkte: 2.3 mm

Innere Messpunkte: 1.65 mm

Für jeden Messpunkt wird das Äquivalent einer idealen Sphäre berechnet.

Die angezeigten Werte, flacher Radius, steiler Radius entsprechen den Radien eines in die Punkteschar eingepassten Ellipsoids. Die Achslage ist von der Horizontalen zum flachen Radius gemessen. (Abbildung 55)

e: Flacher Radius

f: Steiler Radius

g: Achslage

4 MANIPULATION

4.1 Position de mesure du patient

Le positionnement de l'appareil est effectuée manuellement par l'utilisateur. Le patient doit être positionné de façon à ce que la distance entre la tête de mesure et l'œil comporte 68 mm (Figure 52). Si la tête du patient repose bien sur l'appui-menton et le serre-tête et que le patient tient les deux poignées latérales, la tête risque moins de bouger. Cela a un effet positif sur la durée de l'ajustement et la précision de la mesure.

4.2 Fixation

Afin d'obtenir des résultats de mesure utiles, le patient doit fixer la lumière de fixation rouge dans l'objectif de mesure pendant la durée de la mesure. Si le patient éprouve des difficultés à fixer la lumière de fixation avec l'œil mesuré, il peut provisoirement fixer avec l'autre œil un objet éloigné situé face à lui.

Pour effectuer des mesures périphériques de l'épaisseur de la cornée, 32 points de fixation verts sont disponibles. Il est possible de les allumer ou de les éteindre via le logiciel. Les points sont répartis sur 2 anneaux. En fixant le patient sur ces points (Figure 53), on mesure une zone périphérique avec les écarts suivants (a) par rapport à l'axe horizontal (œil normal R = 7,8 mm) :

écart extérieur : 2,7 mm

écart intérieur : 2 mm

B: Fixation périphérique

c: Oeil

d: Fixation centrale (faisceau de mesure, rouge)

4.3 Grandeurs de mesure

4.3.1 A-Scan :

Le trajet optique de l'axe visuel est mesuré lorsque le patient fixe la lumière de fixation. (Figure 54)

CT : épaisseur de la cornée

AD : Profondeur humeur aqueuse (du côté postérieur de la cornée au côté antérieur de la lentille)

LT : épaisseur de la lentille

AL: longueur axiale (du côté antérieur de la cornée à l'épithéliumrétinal de la cornée)

Remarque : Selon le mode sélectionné du logiciel, la longueur axiale n'est indiquée que jusqu'à la membrane limitante intérieure (c'est-à-dire l'épithélium rétinal de la cornée – 0.2mm).

4.3.2 Kérométrie

La keratométrie est calculée via la position de 32 reflets de lumière projetés. 16 points de mesure par œil reposent sur 2 anneaux avec un diamètre (œil normal R = 7,8 mm) de :

Points de mesure extérieurs : 2,3 mm

Points de mesure intérieurs : 1,65 mm

Pour chaque point de mesure, l'équivalent d'une sphère idéale est calculé.

Les valeurs affichées - première section principale, deuxième section principale - correspondent aux rayons d'un ellipsoïde ajusté à la foule de points de mesure. La position de l'axe est mesurée depuis la ligne horizontale par rapport au rayon plat. (Figure 55)

e: Première section principale

f: Deuxième section principale

g: Position de l'axe

4 OPERATION

4.1 Position of patient during measurement

The positioning of the device is done manually by the user. The patient must be positioned in such a way that the distance from the measuring head to the eye is approx. 68 mm (Figure 52). A steady head position is promoted by resting the patient's head well against the chin rest and forehead band, and by the patient holding on to the handles supplied. This can positively influence adjustment time and measuring accuracy.

4.2 Fixation

To obtain usable results, the patient must stare at the red fixation light in the measuring lens during measurement. If the patient has difficulty seeing the fixation light with the eye being measured, this can be remedied by fixing the other eye on an opposed remote object.

To carry out peripheral measurement of corneal thickness, 32 green fixation points are provided. These can be switched on or off by software. The points are arranged in 2 rings. When the patient stares at these points (Figure 53), a peripheral zone is measured with the following distances (a) from the horizontal axis (standard eye $R = 7.8$ mm):

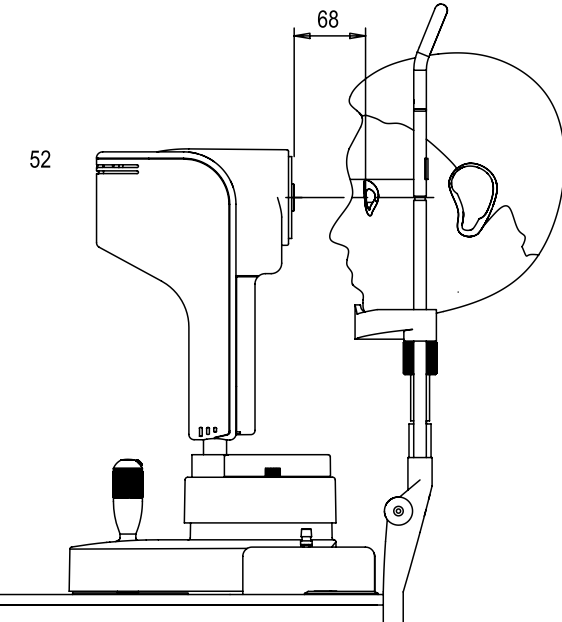
Outer distance: 2.7 mm

Inner distance: 2 mm

b: Fixation periphery

c: Eye

d: Fixation center (Measurement beam, red)



4.3 Measured variables

4.3.1 A-Scan

Depending on the patient's gaze at the fixation light, the optical path length of the visual axis is measured. (Figure 54)

CT: Corneal thickness

AD: Aqueous depth (back of cornea to front of lens)

LT: Lens thickness

AL: Eye length (front of cornea to retinal peak)

Note: Depending on the chosen software mode, eye length is indicated to the inner limiting membrane (retinal pigment epithelium – 0.2 mm).

4.3.2 Keratometry

Keratometry is calculated through the position of 32 projected light reflections. Sixteen measuring points on each eye are arranged in two rings with the following diameters (standard eye $R = 7.8$ mm):

Outer measuring points: 2.3 mm

Inner measuring points: 1.65 mm

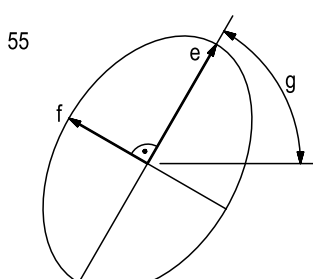
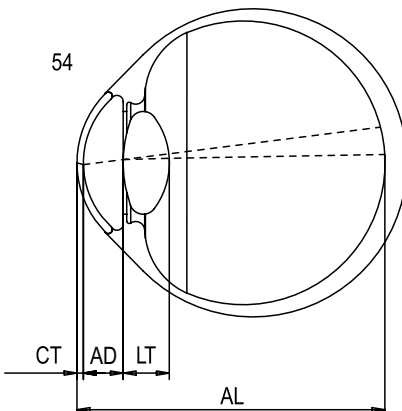
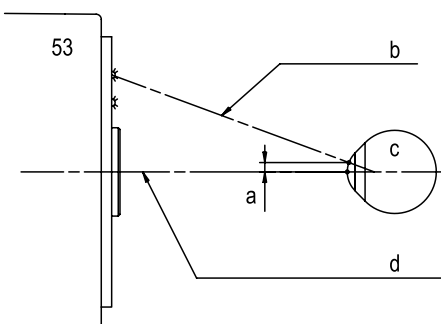
For each measuring point, the equivalent of an ideal sphere is calculated.

The values displayed (flat radius, steep radius) correspond to the radii of an ellipsoid that fits into the assemblage of points. The axis of its rotation is measured counter-clockwise from the horizontal to the flat radius. (Figure 54)

e: Flat radius

f: Steep radius

g: Axis of its rotation



4.3.3 Weiss-Weiss Abstand

Der Weiss-Weiss (WW) Abstand wird anhand des Irisbildes sowie der durch die Keratometrie gefundenen Augenradien ermittelt. Der angezeigte Wert entspricht dem Durchmesser eines idealen Kreises. (Abbildung 56)

4.3.4 Pupillometrie & Sehachse

Der Pupillendurchmesser (\varnothing) entspricht dem Durchmesser eines idealen Kreises mit dem kleinsten Fehlerquadrat zum gefundenen Pupillenrand. Gleichzeitig wird die Verschiebung der Sehachse zum Pupillenzentrum ausgegeben. Die berechnete Dimension liegt auf der theoretisch errechneten Ebene der Iris. Eine Vergrösserung des Bildes, gegeben durch die Brechung des Auges wird nicht berücksichtigt. (Abbildung 57)

5 BEDIENUNGSANLEITUNG SOFTWARE

Die Bedienung des Gerätes zur Durchführung einer Untersuchung, sowie die Beschreibung der Anwendersoftware EyeSuite™ ist in einer separaten Anleitung beschrieben.

6 PFLEGE UND UNTERHALT



ACHTUNG

- Gehäuseteile des Biometers dürfen nur von geschultem Personal entfernt werden.
- Vor dem Entfernen von Gehäuseteilen muss das Gerät durch Ausstecken des Netzkabels zwingend vom Stromnetz getrennt werden.
- Reparaturen dürfen nur von entsprechend ausgebildetem und autorisiertem Fachpersonal durchgeführt werden. Durch unsachgemäße Reparaturen können erhebliche Gefahren für Patienten und Bedienungspersonen entstehen.
- Falls Teile ersetzt werden müssen, dürfen nur von HAAG-STREIT bzw. Ihrem Vertreter gelieferte Original-Ersatzteile eingebaut werden.
- Garantieansprüche können nicht geltend gemacht werden, wenn Anweisungen in der Gebrauchsanweisung missachtet werden.

26

Der LS 900® ist praktisch wartungsfrei und benötigt eine minimale Pflege, um lange zur vollsten Zufriedenheit zu arbeiten. Wir empfehlen dennoch, das Biometer durch Service-Techniker periodisch überholen zu lassen. HAAG-STREIT oder Ihre lokale Vertretung gibt Ihnen dazu gerne nähere Auskunft.

6.1 Funktionsüberprüfung

Die zum Gerät mitgelieferte Prüflehre (Abbildung 58) dient dem Benutzer zur Überprüfung der Funktionstüchtigkeit des Gerätes. Die Überprüfung erfolgt erstmals bei der Inbetriebnahme des Gerätes. Anschliessend wird das Intervall (1 Woche) von der Software vorgeben (Meldung erscheint). Genauer Ablauf siehe 'Bedienungsanleitung Software'.

Sollte die Prüfung nicht innerhalb der Toleranzen liegen, so erscheint eine Softwaremeldung und das Gerät ist ausser Betrieb zu nehmen. Verständigen Sie den Haag-Streit Service.

4.3.3 Écart blanc-blanc

L'écart blanc-blanc (WW) est déterminé à partir de l'image de l'iris et des rayons de l'œil définis à l'aide de la kératométrie. La valeur affichée correspond au diamètre d'un cercle idéal. (Figure 56)

4.3.4 Pupillométrie & axe visuel

Le diamètre de la pupille (\varnothing) correspond au diamètre d'un cercle idéal avec le plus petit carré des erreurs par rapport au bord de la pupille trouvé. Simultanément, le décalage de l'axe visuel par rapport au centre de la pupille est édité. La dimension calculée se situe sur le niveau de l'iris calculé théoriquement. Un agrandissement de l'image donné par la réfraction de l'œil n'est pas pris en compte (Figure 57)

5 MODE D'EMPLOI DU LOGICIEL

La manipulation de l'appareil pour effectuer un examen ainsi que le logiciel d'utilisateur EyeSuite™ sont décrits séparément.

6 ENTRETIEN ET MAINTENANCE



ATTENTION

- Les éléments du boîtier du biomètre ne doivent être retirés que par un personnel qualifié.
- Avant de retirer des éléments du boîtier, l'appareil doit impérativement être coupé du réseau (débrancher le câble d'alimentation).
- Seul un personnel suffisamment qualifié et autorisé est habilité à effectuer des réparations. Des réparations inappropriées peuvent entraîner des risques importants pour les patients et les opérateurs.
- Si le remplacement de pièces est nécessaire, seul HAAG-STREIT ou son représentant est autorisé à effectuer le montage de pièces d'origine.
- L'utilisateur ne peut pas bénéficier de la garantie si les instructions de la notice d'utilisation ne sont pas respectées.

Le LS 900® ne nécessite pratiquement aucune maintenance ; seul un entretien minimal est nécessaire pour assurer un parfait fonctionnement pendant longtemps. Nous recommandons toutefois de faire réviser le biomètre régulièrement par un technicien SAV. HAAG-STREIT ou votre représentation locale vous renseignera volontiers à ce sujet

6.1 Vérification du bon fonctionnement

La jauge de vérification (Figure 58) fournie avec l'appareil permet à l'utilisateur de vérifier le bon fonctionnement de l'appareil. La vérification est effectuée la première fois lors de la mise en service de l'appareil. Par la suite, les intervalles de vérification (1 semaine) sont indiqués par le logiciel (un message correspondant s'affiche). Pour connaître le déroulement exact, voir le 'Mode d'emploi du logiciel'.

Si le résultat de la vérification ne se situe pas à l'intérieur des marges de tolérance, le logiciel affiche un message et l'appareil doit être mis hors service. Informez le service après-vente de Haag-Streit.

4.3.3 White-to-white distance

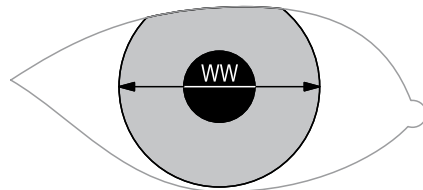
The white-to-white distance (WW) is determined using the image of the iris and the eye radii obtained from keratometry.

The value displayed corresponds to the diameter of an ideal circle. (Figure 56)

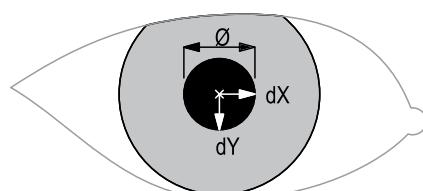
4.3.4 Pupillometry and visual axis

Pupil diameter (\emptyset) corresponds to the diameter of an ideal circle, with the smallest error square to the established pupil border. At the same time, the shift of visual axis towards the centre of the pupil is provided. The calculated dimensions are located on the theoretically derived level of the iris. Image enlargement achieved by breaking up the eye is disregarded. (Figure 57)

56



57



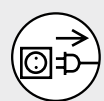
5 SOFTWARE GUIDE

Device operation for carrying out an examination is set out in a separate guide, together with a description of EyeSuite™ application software

6 CARE AND MAINTENANCE



BEWARE



- Biometer housing parts should only be removed by trained personnel.
- The ON/OFF switch does not disconnect the biometer from the mains. Before removing housing parts, the device must always be disconnected from mains power by unplugging the mains power cable.
- Repairs should only be undertaken by suitably trained, authorized, technical staff. Improper repairs may result in considerable risk to patient and operator.
- If parts must be replaced, only original spare parts supplied by HAAG-STREIT or its agent should be used.
- Guarantee claims cannot be enforced if instructions in the User Guide have been ignored.

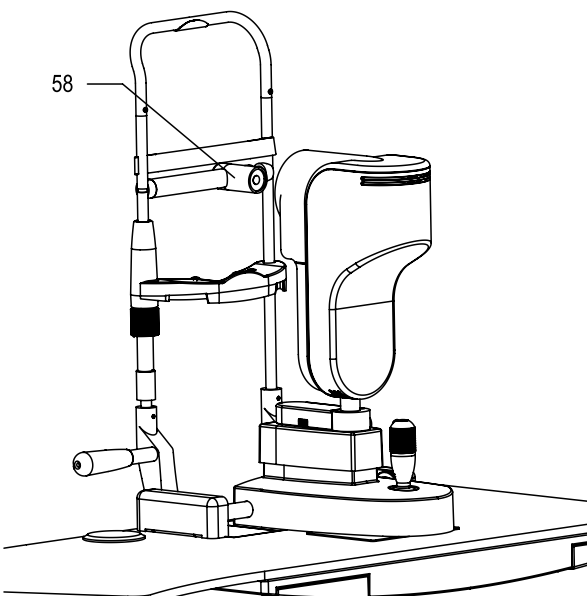
The LS 900® is practically maintenance free and only requires minimal care to provide complete satisfaction over a long working life. However, we recommend instructing a service engineer to overhaul the biometer periodically. HAAG-STREIT or your local agent will be happy to provide further information.

6.1 Function check

The inspection gauge (Figure 58) supplied with the device will assist the user in checking the proper functioning of the unit. This check takes place for the first time when the device is commissioned. Subsequent test intervals (1 week) will be specified by the software (message displayed). For exact procedure see software guide.

If test results fall outside tolerances, a corresponding message will be displayed and the device should be taken out of service. Please inform Haag-Streit Service.

58



27

6.2 Reinigung

Es genügt, das Gerät periodisch mit einem weichen Tuch abzustauben. Hartnäckigere Schmutzpartikel können mit einem mit Wasser oder max. 70%-igen Alkohol befeuchteten, nicht tropfenden Tuch entfernt werden.



VORSICHT

Vermeiden Sie, das Gerät nass zu machen und verwenden Sie ausschliesslich die oben angegebenen Mittel und unter keinen Umständen Lösungsmittel oder andere scheuernde Mittel.

Im Zubehör des LS 900® liegt eine Überwurfhülle bei. Decken Sie das Gerät während Reinigungsarbeiten oder wenn es für längere Zeit nicht benutzt wird, zu. Vor dem Einschalten des Gerätes muss die Überwurfhülle entfernt werden.



VORSICHT

Das Gerät darf nicht im eingeschalteten Zustand zugedeckt werden (Wärmestau, Brandgefahr).

6.2 Nettoyage

Il suffit de dépoussiérer l'appareil régulièrement avec un chiffon doux. Pour enlever des particules de saleté persévérents, il suffit d'utiliser un chiffon doux non-ruissellant, humidifié avec de l'eau ou de l'alcool a maximum 70%.



PRÉCAUTION

Évitez de mouiller l'appareil et utilisez exclusivement les moyens indiqués ci-dessus. N'utilisez en aucun cas des solvants ou d'autres produits récurants.

Une housse de protection est fournie avec les accessoires du LS 900®. Recouvrez l'appareil pendant le nettoyage des locaux ou s'il n'est pas utilisé pendant longtemps. Avant d'allumer l'appareil, il faut retirer la housse de protection.



PRÉCAUTION

Ne pas recouvrir l'appareil s'il est allumé (accumulation de chaleur, risque d'incendie).

7 ANHANG

7.1 Technische Daten

Hersteller

HAAG-STREIT AG
Gartenstadtstrasse 10
CH-3098 Köniz / Schweiz

7.1.1 Allgemeines

Typenbezeichnung: LS 900®
Abmessungen (B x T x H): 310 x 260 x 420 mm
Gewicht: 6.2 kg

7.1.2 Elektrische Angaben

7.1.2.1 Netzgerät (primäre Seite)

Netzgerät: Medizinisch zugelassen nach
EN / IEC60601-1
HS-Nr.: 1020392, Friwo FW7401M/12

7.1.2.2 Gerät (sekundäre Seite)

Spannung: 12 V ===
Leistungsaufnahme: 12 W

7.1.3 Optische Strahlung

7.1.3.1 Achslängenmessung (A-Scan) und zentrale Fixation

Lichtquelle: Superlumineszenzdiode
Wellenlänge: 820nm
Leistung auf Patientenauge: < 0.6 mW
max. Belastung pro Patient und Tag: 30'000 s

7.1.3.2 Keratometrie

Lichtquelle: LED
Wellenlänge: 950nm
Leistung auf Patientenauge: < 0.2 mW
max. Belastung pro Patient und Tag: 30'000 s

7.1.3.3 Periphere Fixation

Lichtquelle: LED
Wellenlänge: 570 nm
Leistung auf Patientenauge: < 0.02 mW
max. Belastung pro Patient und Tag: 30'000 s

7.1.3.4 Grünbeleuchtung

Lichtquelle: LED
Wellenlänge: 525 nm
Leistung auf Patientenauge: < 0.2 mW
max. Belastung pro Patient und Tag: 600 s
Die Kombination der erzeugten Strahlung liegt unterhalb der von IEC 60825-1 geforderten Grenzwerten der Laserklasse 1.

7 ANNEXE

7.1 Caractéristiques techniques

Fabricant

HAAG-STREIT AG
Gartenstadtstrasse 10
CH-3098 Köniz / Suisse

7.1.1 Généralités

Désignation du type d'instrument : LS 900®
Dimensions (L x P x H) : 310 x 260 x 420 mm
Poids : 6,2 kg

7.1.2 Données électriques

7.1.2.1 Alimentation secteur (côté primaire)

Alimentation secteur : Adaptée aux appareils médicaux
selon EN / IEC60601-1
N° HS : 1020392, Friwo FW7401M/12

7.1.2.2 Appareil (côté secondaire)

Tension : 12 V ===
Puissance d'entrée : 12 W

7.1.3 Rayonnement optique

7.1.3.1 Mesure de la longueur axiale (A-Scan) et fixation centrale

Source lumineuse: diode superluminiscente
Longueur d'onde: 820 nm
Performance exercée sur l'œil du patient: < 0,6 mW
Charge maximale par patient et par jour: 30'000 s

7.1.3.2 Kératométrie

Source lumineuse: DEL
Longueur d'onde: 950 nm
Performance exercée sur l'œil du patient: < 0,2 mW
Charge maximale par patient et par jour: 30'000 s

7.1.3.3 Fixation périphérique

Source lumineuse: DEL
Longueur d'onde: 570 nm
Performance exercée sur l'œil du patient: < 0,02 mW
Charge maximale par patient et par jour: 30'000 s

7.1.3.4 Éclairage vert

Source lumineuse: DEL
Longueur d'onde: 525 nm
Performance exercée sur l'œil du patient: < 0,2 mW
Charge maximale par patient et par jour: 600 s
La combinaison du rayonnement généré est inférieure aux valeurs limites exigées par IEC 60825-1 pour la classe laser 1.

6.2 Cleaning

Regular dusting of the device with a soft cloth is sufficient. More stubborn dirt can be removed using a soft, non-runoff cloth dampened with water or alcohol at maximum 70%.

CAUTION

Avoid making the device wet and use only the means listed above. Under no circumstances use solvent or any other abrasive methods.

The accessories of the LS 900® include a dust cover. Cover the device when cleaning work is in progress, or if the device is not in use for long periods. Before switching the device on, the dust cover must be removed.



CAUTION

The device must not be covered when its state is switched on (heat dam, fire risk).

7 APPENDIX

7.1 Technical data

Manufacturer

HAAG-STREIT AG
Gartenstadtstrasse 10
CH-3098 Köniz / Switzerland

7.1.1 General

Type designation: LS 900®
Dimensions (W x D x H): 310 x 260 x 420 mm
Weight: 6.2 kg

7.1.2 Electrical data

7.1.2.1 Power supply (primary side)

Power supply: Compliant
EN / IEC60601-1
HS-Nr.:1020392, Friwo FW7401M/12

7.1.2.2 Device (secondary side)

Voltage: 12 V ===
Power draw: 12 W

7.1.3 Optical radiation

7.1.3.1 Eye length measurement (A-Scan) and central fixation

Light source: Superlum. diode
Wave length: 820nm
Power on patient's eye: < 0.6 mW
max. exposure per patient/day: 30 000 s

7.1.3.2 Keratometry

Light source: LED
Wave length: 950nm
Power on patient's eye: < 0.2 mW
max. exposure per patient/day: 30 000 s

7.1.3.3 Peripheral fixation

Light source: LED
Wave length: 570 nm
Power on patient's eye: < 0.02 mW
max. exposure per patient/day: 30 000 s

7.1.3.4 Green illumination

Light source: LED
Wave length: 525 nm
Power on patient's eye: < 0.2 mW
max. exposure per patient/day: 600 s

The combination of radiation generated corresponds to laser class I,

7.1.4 Messgrössen	7.1.4 Grandeur de mesure		
Die Grössen beziehen sich auf den Messmodus 'Phak'.	Les grandeurs se réfèrent aux mode de mesure « Phak ».		
7.1.4.1 Hornhautdicke (CT)	7.1.4.1 Épaisseur de la cornée (CT)		
Messbereich:	300 – 800 µm	Plage de mesure:	300 à 800 µm
Anzeigeauflösung:	1 µm	Résolution de l'affichage:	1 µm
In-vivo Reproduzierbarkeit (1.SD):	±2.3 µm	Reproductibilité in vivo (1.SD):	±2.3 µm
7.1.4.2 Vorderkammertiefe (ACD)	7.1.4.2 Profondeur de la chambre antérieure (ACD)		
Messbereich:	1.5 - 5.5 mm	Plage de mesure:	1,5 à 5,5 mm
Anzeigeauflösung:	0.01 mm	Résolution de l'affichage:	0,01 mm
In-vivo Reproduzierbarkeit (1.SD):	±0.04 mm	Reproductibilité in vivo (1.SD):	±0.04 mm
7.1.4.3 Linsendicke (LT)	7.1.4.3 Épaisseur de la lentille (LT)		
Messbereich:	0.5 – 6.5 mm	Plage de mesure:	0,5 à 6,5 mm
Anzeigeauflösung:	0.01 mm	Résolution de l'affichage:	0,01 mm
In-vivo Reproduzierbarkeit (1.SD):	±0.08 mm	Reproductibilité in vivo (1.SD):	±0.08 mm
7.1.4.4 Achslänge (AL)	7.1.4.4 Longueur de l'axe (AL)		
Messbereich:	14 – 32 mm	Plage de mesure:	14 à 32 mm
Anzeigeauflösung:	0.01 mm	Résolution de l'affichage:	0,01 mm
In-vivo Reproduzierbarkeit (1.SD):	±0.035 mm	Reproductibilité in vivo (1.SD):	±0.035 mm
7.1.4.5 Keratometrie (R)	7.1.4.5 Kératométrie (R)		
Messbereich Radius:	5 – 10.5 mm	Plage de mesure rayon:	5 à 10,5 mm
Anzeigeauflösung:	0.01 mm	Résolution de l'affichage:	0,01 mm
In-vivo Reproduzierbarkeit (1.SD):	±0.03 mm	Reproductibilité in vivo (1.SD):	±0.03 mm
Messbereich Achswinkel:	0-180°	Plage de mesure angle axial:	0-180°
Anzeigeauflösung:	1°	Résolution de l'affichage:	1°
In-vivo Reproduzierbarkeit (1.SD)	±11°	Reproductibilité in vivo (1.SD):	±11°
7.1.4.6 Weiss-Weiss-Abstand (WTW)	7.1.4.6 Écart blanc-blanc (WTW)		
Messbereich:	7 - 16 mm	Plage de mesure:	7 à 16 mm
Anzeigeauflösung:	0.01 mm	Résolution de l'affichage:	0,01 mm
In-vivo Reproduzierbarkeit (1.SD):	±0.04 mm	Reproductibilité in vivo (1.SD):	±0.04 mm
7.1.4.7 Pupillometrie	7.1.4.7 Pupillométrie		
Messbereich:	2 – 13 mm	Plage de mesure:	2 à 13 mm
Anzeigeauflösung:	0.01 mm	Résolution de l'affichage:	0,01 mm
Die oben angegebenen Messbereiche entsprechen der Standardeinstellung der automatischen Auswertung. Die angegebenen in-vivo Reproduzierbarkeiten wurden in einer klinischen Studie an Kataraktpatienten ermittelt. (Siehe Tab. 1 und 2)	Les plages de mesure indiquées ci-dessus correspondent au réglage par défaut de l'évaluation automatique. Les valeurs de reproductibilité in vivo indiquées ci-dessus ont été déterminées dans une étude clinique sur des patients atteints de cataractes.(voir tab. 1 et 2)		
7.1.4.8 Studiendesign	7.1.4.8 Conception de l'étude		
Die klinische Studie zur Ableitung der in-vivo Reproduzierbarkeit wurde von der lokalen Ethikkommission genehmigt. Es wurde entwickelt, und als eine prospektive, nicht gemischte Vergleichsstudie durchgeführt. Der genehmigte Prüfungsplan, die in Studienphase 1 Messungen der axialen Länge (AL), die zentrale Hornhautdicke (CT), Vorderkammertiefe (ACD), Zentral-Linsen (LT), Mittelwert Hornhautradius (R), und die Achse des flachen Meridian. In der genehmigten Studienphase 2 wurde der Weiss -Weiss Abstand gemessen. Insgesamt wurden 144 Augen von 80 Probanden in der Studienphase 1, und 40 Augen von 20 Probanden in der Studienphase 2 gemessen.	L'étude clinique qui a été utilisée pour dériver la reproductibilité in-vivo, a été approuvé par le comité d'éthique local. Elle a été conçue et réalisée dans une étude prospective non-mixte comparative. Le plan de vérification de l'étude approuvée phase 1 comprend des mesures de longueur axiale (AL), d'épaisseur cornéenne centrale (CT), de profondeur de la chambre antérieure (ACD), lentille centrale (LT), rayon moyen de la cornée (R), et l'axe du méridien plat. Dans l'étude approuvée phase 2 , la distance blanc-blanc a été mesurée. Un total de 144 yeux de 80 sujets à l'étude phase 1, et 40 yeux de 20 sujets à l'étude phase 2 ont été mesurés.		
7.1.5 Umweltbedingungen	7.1.5 Conditions environnementales		
7.1.5.1 Gebrauch	7.1.5.1 Utilisation		
Temperatur:	+10°C bis +35°C	Température:	+10°C à +35°C
Relative Feuchte:	30% bis 75%	Humidité relative:	30% à 75%
Luftdruck:	800hPa bis 1060hPa	Pression de l'air:	800 hPa à 1060 hPa
7.1.5.2 Lagerung	7.1.5.2 Stockage		
Temperatur:	-10°C bis +55°C	Température:	-10°C à +55°C
Relative Feuchte:	10% bis 95%	Humidité relative:	10% à 95%
Luftdruck:	700hPa bis 1060hPa	Pression de l'air:	700 hPa à 1060 hPa
7.1.4.3 Transport	7.1.5.3 Transport		
Temperatur:	-40°C bis +70°C	Température:	-40°C à +70°C
Relative Feuchte:	10% bis 95%	Humidité relative:	10% à 95%
Luftdruck:	500hPa bis 1060hPa	Pression de l'air:	500 hPa à 1060 hPa
7.1.6 Klassierung/Sicherheitsbestimmungen			
IEC / EN 60601-1:	Biometer LS 900® Anwendungsteil Typ B Betriebsart: Dauerbetrieb		
IEC / EN 60601-1-2:	EMV		
IEC 60825-1:	Laser Klasse I		

according to IEC 60825-1.

7.1.4 Measured variables

Measurement ranges are based on the standard setting of the device for automatic measurements and analysis ('Phakic' measurement mode). Repeatability was determined by statistical analysis of variance (ANOVA) of repeated measurements. The method permitted separation of systematic influences like subject or eye (within subject) and effects of random error (residuals). Repeatability (denoted as SD_{repeat} in Tab. 1 and 2) was calculated as square root of the residual error.

7.1.4.1 Corneal thickness (CT)

Measurement range: 300 – 800 µm
Display resolution: 1 µm
In-vivo repeatability (1.SD): ±2.3 µm

7.1.4.2 Anterior chamber depth (ACD)

Measurement range: 1.5 - 5.5 mm
Display resolution: 0.01mm
In-vivo repeatability (1.SD): ±0.04 mm

7.1.4.3 Lens thickness (LT)

Measurement range: 0.5 – 6.5 mm
Display resolution: 0.01 mm
In-vivo repeatability (1.SD): ±0.08 mm

7.1.4.4 Eye length (AL)

Measurement range: 14 – 32 mm
Display resolution: 0.01 mm
In-vivo repeatability (1.SD): ±0.035 mm

7.1.4.5 Keratometry (R)

Measurement range for radius: 5 – 10.5 mm
Display resolution: 0.01 mm
In-vivo repeatability (1.SD): ±0.03 mm
Measurement range for axis angle: 0-180°
Display resolution: 1°
In-vivo repeatability (1.SD): ±11°

7.1.4.6 White-to-white distance (WTW)

Measurement range: 7 - 16 mm
Display resolution: 0.01 mm
In-vivo repeatability (1.SD): ±0.04 mm

7.1.4.7 Pupillometry

Measurement range: 2 – 13 mm
Display resolution: 0.01 m

Data for subjects with a complete set of 5 repeat measurements for both eyes were included to derive Mean_{grand}, SD_{repeat} and the coefficient of variation (CV) shown in Tab. 1 and 2. For each measurement parameter the standard deviations of each set of 5 replicate measurements were found to be nearly constant over the range of mean results. This finding confirms that the indication of one single standard deviation value for each measurement parameter is a valid approach.

7.1.4.8 Data source

In-vivo repeatabilities (1.SD) have been derived from data of a clinical study. This study was designed and accomplished as a prospective, non-randomized single site comparison study.

The approved investigational plan included in study stage 1 measurements of axial length (AL), central corneal thickness (CT), anterior chamber depth (ACD), central lens thickness (LT), mean corneal radius (R), and axis of the flat meridian. In study stage 2 the white-to-white distance was measured. A total of 144 eyes of 80 subjects were included in study stage 1 and a total of 40 eyes of 20 subjects in study stage 2.

Subjects with different conditions of the anterior and posterior segment of the eye (cataract in different stages, pseudophakia with different IOLs, aphakia, silicone-oil fill) and healthy eyes were included in this clinical study. Data were analyzed for all eyes (see Tab. 1) and a subgroup of special eyes (see Tab. 2) with a complete set of 5 repeat measurements on both eyes of each subject. The special eyes group included eyes with one or more of the following conditions: pseudophakia, aphakia and silicone-oil fill.

Tab. 1: Alle Augen / Tous les yeux / All Eyes

[unit]	n	Mean _{grand}	SD _{repeat}	CV
AL [mm]	45 / 90	23.973	0.035	0.00145
CT [µm]	53 / 106	557.1	2.3	0.00407
ACD [mm]	34 / 68	3.19	0.04	0.01220
LT [mm]	27 / 54	4.56	0.08	0.01784
R [mm]	34 / 68	7.67	0.03	0.00396
Axis [°]	27 / 54	72	11	0.14191
WTW [mm]	9 / 18	12.27	0.04	0.00337

Tab. 2: Spezielle Augen / Yeux spéciaux / Special Eyes

[unit]	n	Mean _{grand}	SD _{repeat}	CV
AL [mm]	10 / 20	24.087	0.056	0.00234
CT [µm]	11 / 22	564.4	2.8	0.00496
R [mm]	5 / 10	7.75	0.03	0.00333
Axis [°]	3 / 6	80	13	0.16092

n: Anzahl der Probanden oder Augen
Mean_{grand}: Mittlerer Wert aller Ergebnisse aller Augen
SD_{repeat}: Wiederholte Standardabweichung
CV: Variationskoeffizient
SD: Standardabweichung

AL: Axiale Länge
CT: Hornhautdicke
ACD: Vorderkammertiefe
LT: Linsendicke
R: Hornhaut-Krümmungsradius
Axis: Achse des flachen Meridian
WTW: Weiss-Weiss-Abstand

n: Nombre de sujets ou des yeux
Mean_{grand}: Valeur moyenne de tous les résultats de tous les yeux
SD_{repeat}: Écart standard répété
CV: Coefficient de variation
SD: Écart standard

AL: Longueur axiale
CT: Épaisseur de la cornée
ACD: Profondeur de la chambre antérieure
LT: Épaisseur de la lentille
R: Rayon de courbure de la cornée
Axis: Axe du méridien plat
WTW: Écart blanc-blanc

n: Number of subjects / number of eyes
Mean_{grand}: Overall mean of all replicate measurements results on all eyes
SD_{repeat}: Square root of the residual error (Repeatability standard deviation)
CV: Coefficient of variation
SD: Standard deviation

AL: Axial length
CT: Corneal thickness
ACD: Anterior chamber depth
LT: Lens thickness
R: Corneal radius of curvature
Axis: Axis of flat meridian
WTW: White-to-white distance

IEC 60529: Gehäuseschutzart IP20
 Richtlinie 93/42/EWG
 (Medizinprodukte): Klasse IIa
 FDA: Klasse II
EMV:
 Der LS 900® erfüllt die Anforderungen der elektromagnetischen Verträglichkeit nach IEC / EN 60601-1-2. Das Gerät ist so gebaut, dass die Erzeugung und Aussendung elektromagnetischer Störgrößen soweit begrenzt wird, dass andere Geräte in ihrem bestimmungsgemäßen Betrieb nicht gestört werden und selber eine angemessene Störfestigkeit gegenüber elektromagnetischen Störgrößen aufweist.

7.1.7 Berücksichtige Normen

IEC / EN 60601-1:1990 +A1:93 +A2:95 (ed.2)
 IEC / EN 60601-1-2:2001
 EN ISO 15004-1:2006
 IEC 60825-1:2001
 EN ISO 10343: 1999

7.1.8 RoHS-China

Umweltfreundliche Nutzungsdauer des Produkts (EFUP)
 Für Produkte welche repariert werden können gilt folgende Formel:

$$EFUP = \frac{\text{Technische Lebensdauer} * 125\%}{(\text{Tägliche Einsatzdauer}) * 365}$$

125% = Faktor für Produkte, die repariert werden können.
 Tägliche Einsatzdauer = Betriebsdauer, aus Feldversuchen.
 Durchschnittliche Daten: 1825 Patienten/Jahr an 5 Minuten/Patient.

$$\text{Tägliche Einsatzdauer} = \frac{1825 * 5}{60 * 365} = 0,417 \text{ Std./Tag}$$

Technische Lebensdauer: ~ 2500 Stunden.

$$EFUP = \frac{2500 * 125\%}{(0,147) * 365} = 20,6 \text{ Jahre}$$

Dem zufolge entspricht die umweltfreundliche Nutzungsdauer ca. 20 Jahre.

7.1.6 Classification / consignes de sécurité

IEC / EN 60601-1: Biomètre LS 900®
 Pièce d'application type B
 Type de service: Service en continu
 IEC / EN 60601-1-2: EMV
 IEC 60825-1: Laser classe I
 IEC 60529: Type de protection de boîtier IP20
 Directive 93/42/CEE (produits médicaux): Classe IIa
 FDA: Classe II

EMV :

Le LS 900® satisfait aux exigences de compatibilité électromagnétique selon IEC / En 60601-1-2. L'appareil est construit de façon à ce que la génération et l'émission de grandeurs perturbatrices électromagnétiques sont limitées dans la mesure où d'autres appareils ne sont pas perturbés dans leur fonctionnement conformément aux prescriptions et présente une immunité au brouillage électromagnétique vis-à-vis de grandeurs perturbatrices électromagnétiques.

7.1.7 Normes respectées

IEC / EN 60601-1:1990 +A1:93 +A2:95 (ed.2)
 IEC / EN 60601-1-2:2001
 EN ISO 15004-1:2006
 IEC 60825-1:2001
 EN ISO 10343 : 1999

7.1.8 RoHS-China

Durée d'utilisation respectueuse de l'environnement (EFUP)
 Formule d'un produit susceptible d'être réparé:

$$EFUP = \frac{\text{Durée de vie technique} * 125\%}{(\text{temps d'emploi journalier}) * 365}$$

125% = Coefficient de produits réparables.

Temps d'emploi journalier = valeur provenant des essais sur le terrain. Moyenne quotidienne: 1825 patients par année et 5 minutes par patient.

$$\text{Durée d'utilisation quotidienne} = \frac{1825 * 5}{60 * 365} = 0,417 \text{ heures/jour}$$

Durée de vie technique: ~ 2500 heures.

$$EFUP = \frac{2500 * 125\%}{(0,147) * 365} = 20,6 \text{ ans}$$

La durée d'utilisation respectueuse de l'environnement est d'environ 20 ans.

Name der Unterbaugruppe Nom du Sous-composant Subassembly Name			Gefährliche Stoffe oder Elemente Substances ou éléments dangereux Hazardous Substances or Elements					
			Blei Plomb Lead (Pb)	Quecksilber Mercure Mercury (Hg)	Kadmium Cadmium Cadmium (Cd)	Chrom VI-Verbindungen Composé de chrome VI Chromium VI Compounds (Cr6+)	Polybromierte Biphenyle Biphényle polybrome Polybrominated Biphenyls (PBB)	Polybromiertes Diphenylether éther diphenyle polybrome Polybrominated Diphenyl Ethers (PBDE)
Kreuzschlitten	Base d'instruments	Compound slide rest	■	○	○	○	○	○
Lenkhebel	Bras de direction	Joystick	■	○	○	○	○	○
Motor	Moteur	Motor	■	○	○	○	○	○
Optische Elemente	Eléments optiques	Optical elements	■	○	○	○	○	○
Messkopf	Tête de mesure	Measuring head	■	○	○	○	○	○
Frontring	Anneau frontal	Front ring	■	○	○	○	○	○
Prüflehre	Jauge de vérification	Checking gauge	■	○	○	○	○	○
Installationsgeräte	Equipement d'installation	Installation equipment	■	○	○	○	○	○

7.1.5 Ambient conditions

7.1.5.1 Use

Temperature: +10°C to +35°C
Relative humidity: 30% to 75%
Air pressure: 800hPa to 1060hPa

7.1.5.2 Storage

Temperature: -10°C to +55°C
Relative humidity: 10% to 95%
Air pressure: 700hPa to 1060hPa

7.1.5.3 Transport

Temperature: -40°C to +75°C
Relative humidity: 10% to 95%
Air pressure: 500hPa to 1060hPa

7.1.6 Classification/safety regulations

IEC / EN 60601-1: Biometer LS 900® according to protection class II
Type B application part
Operating mode: permanent operation
IEC / EN 60601-1-2: EMC
IEC 60825-1: Laser class I
93/42 EEC (medical products): Class IIa
FDA: Class II

EMC:

The LS 900® complies with the standard IEC / EN 60601-1-2. The device is designed to avoid generation and emission of electromagnetic interference to other devices in its proximity and is stable against electromagnetic interference from other devices.

7.1.7 Compliance with standards

IEC / EN 60601-1:1990 +A1:93 +A2:95 (ed.2)
IEC / EN 60601-1-2:2001
EN ISO 15004-1:2006
IEC 60825-1:2001
EN ISO 10343: 1999

7.1.8 RoHS-China

Environmentally friendly use period (EFUP)

Formula for a product which could be repaired:

$$EFUP = \frac{\text{Technical life} * 125\%}{(\text{Average daily working life}) * 365}$$

125% = Coefficient for repairable products.

Daily working life = came from the field tests.

Average daily working life: 1825 patients per Year and 5 minutes per patient.

$$\text{Daily working life} = \frac{1825 * 5}{60 * 365} = 0.417 \text{ hours/day}$$

Technical Life: ~2500 hours

$$EFUP = \frac{2500 * 125\%}{(0.417) * 365} = 20.6 \text{ years}$$

The Environmentally Friendly Use Period (EFUP) is of approx. 20 Years.

Certified Quality Management System



EN ISO 13485
Reg. Nr. 11956



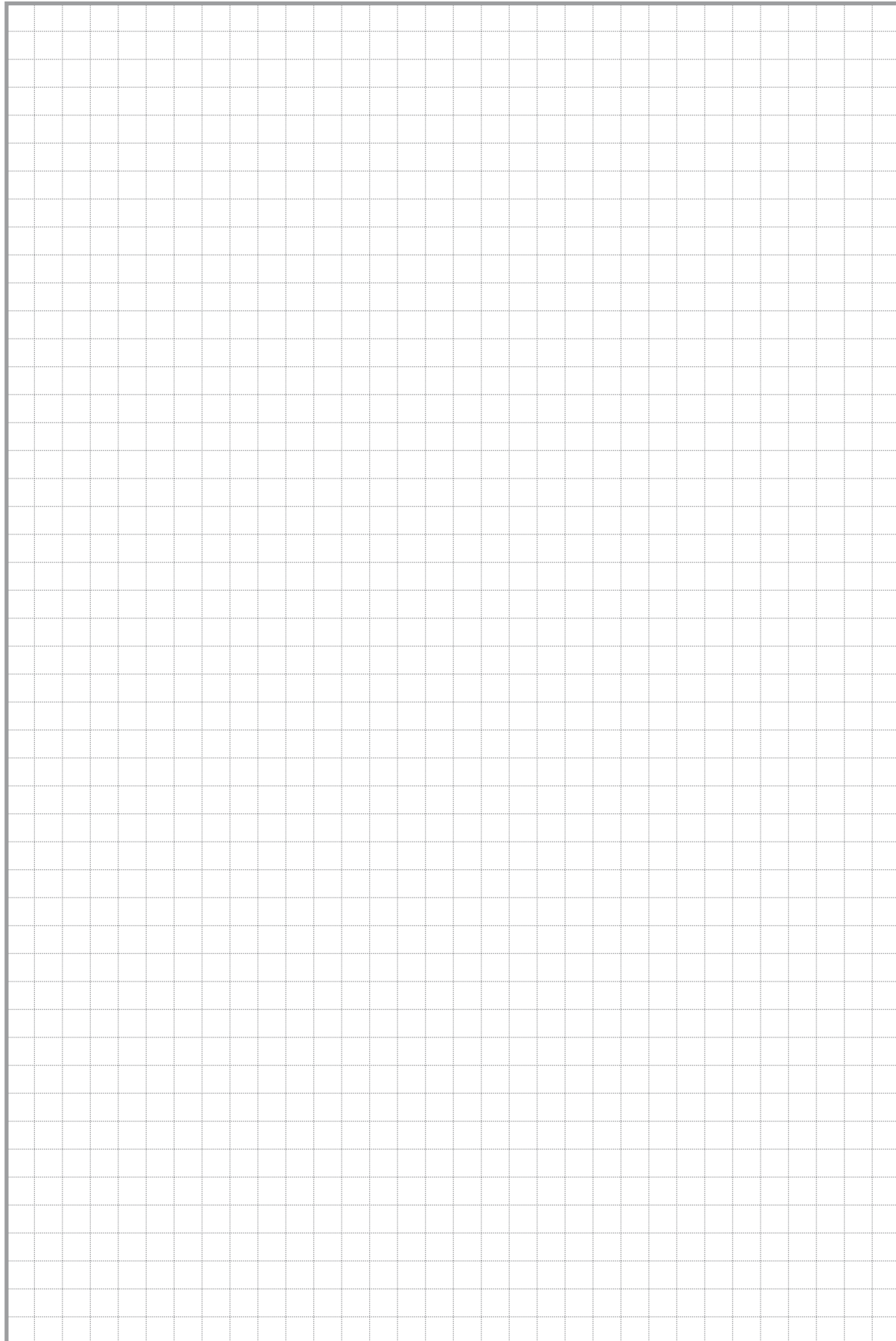
PRODUCT IS CERTIFIED FOR BOTH THE U.S. AND THE CANADIAN MARKETS, TO THE APPLICABLE U.S. AND CANADIAN STANDARDS.



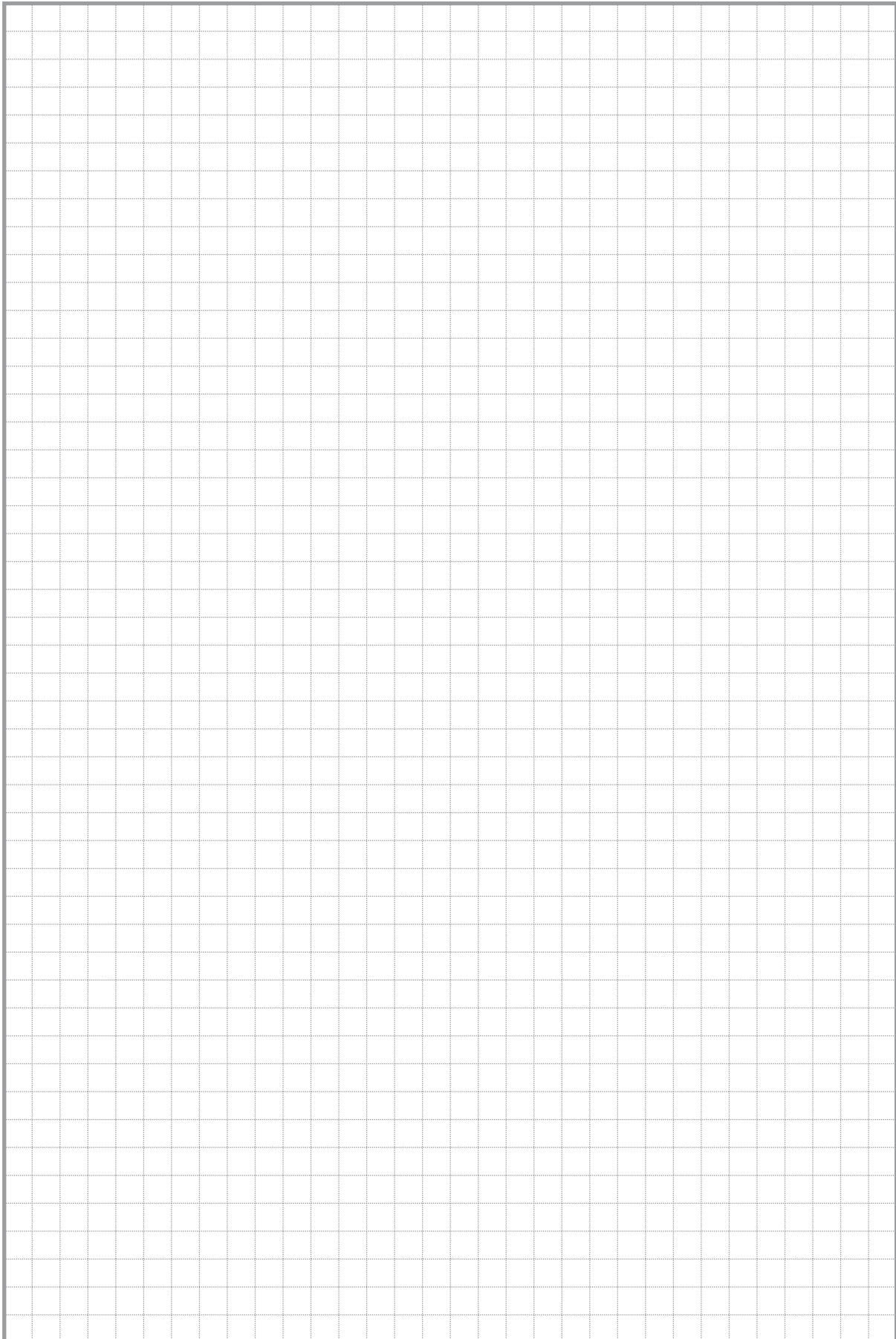
Haag-Streit AG

Gartenstadtstrasse 10
CH-3098 Koeniz, Switzerland
Phone ++ 41 31 978 01 11
Fax ++ 41 31 978 02 82
eMail info@haag-streit.ch
internet www.haag-streit.com

Notizen / Notices / Notes



Notizen / Notices / Notes



Haag-Streit AG

Gartenstadtstrasse 10
3098 Koeniz, Switzerland
Phone +41 31 978 01 11
Fax +41 31 978 02 82
info@haag-streit.com
www.haag-streit.com



11.08 - 0.5

1500.7220055.04030