

Przyciski, personalizacja i wyniki

Włączanie i wyłączanie systemu, ładowanie

Urządzenie włącza się przyciskiem (1) znajdującym się na górnej krawędzi obudowy. Aby zakończyć pracę, należy w Hamburger menu wybrać przycisk Zamknij lub nacisnąć przycisk (1) na urządzeniu.

Aby naładować urządzenie należy umieścić końcówkę przewodu zasilającego w gnieździe ładowania (4), drugi koniec należy podłączyć do gniazdka elektrycznego. **Do ładowania baterii można używać tylko oryginalnej ładowarki dołączonej do zestawu!**



- 1 Przycisk włączający urządzenie
- 2 Przycisk zmiany głośności urządzenia
- 3 2 porty typu USB-C
- 4 Gniazdo ładowania

Przyciski systemowe

5 Hamburger menu – z poziomu listy pacjentów umożliwia:

- wyświetlenie licencji
- wyświetlenie instrukcji obsługi
- ponowne uruchomienie i zamknięcie systemu

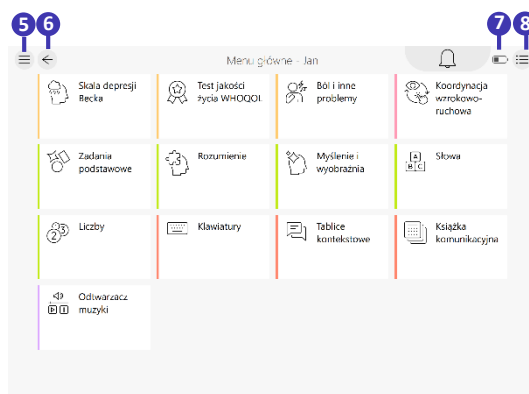
Z poziomu konta pacjenta umożliwia m.in.:

- zmianę ustawień - **Głośność, Personalizacja**
- wyświetlenie wyników - **Wyniki**

6 Wstecz – przechodzenie do poprzednich ekranów aplikacji.

7 Wizualizacja poziomu naładowania baterii

8 Zmiana sposobu wyświetlania treści menu - kafelki / lista.



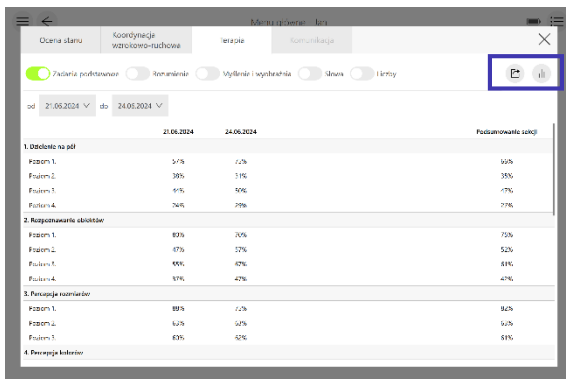
Personalizacja – ustawienia wyświetlania i dźwięki

Okno personalizacji można wywołać klikając **Personalizacja** w **Hamburger menu** (5).

- W zakładce **Wygląd i dźwięki** można wybrać motyw kolorystyczny aplikacji, rozmiar czcionki, kolor ramki oraz dźwięk poprawnej i błędnej odpowiedzi.
- W zakładce **Marginesy** można ograniczyć obszar wyświetlania treści dla pacjenta do wybranego fragmentu ekranu (ograniczenie maksymalnie o 32% pionowo i poziomo).
- W zakładce **Inne** można ustawić widoczność panelu pomoc i dodatkowych podpisów w zadaniach oraz określić położenie podpisów względem obrazka. Można zmienić ustawienia automatycznego przechodzenia do kolejnej planszy, a także wybrać głos oraz ustawić szybkość głosu syntezatora.

Wyniki

Podgląd wyników użytkownika można wywołać klikając **Wyniki** w **Hamburger menu** (5).



Wyniki wykonanych przez użytkownika aktywności można wyświetlać w postaci tabel lub wykresów. Zmiana widoku możliwa jest po wybraniu ikonki wykresu/tabeli znajdującej się w prawym górnym rogu okna, obok ikonki eksportu.

Eksport wyników w postaci tabel możliwy jest po wybraniu ikonki eksportu (prawy górny róg okna). Następnie należy wybrać zakres sekcji i wybrać przycisk Eksportuj.

Dokładny opis ustawień i funkcji systemu znajduje się w Instrukcji Użytkownika. Grafiki przedstawione w powyższej instrukcji mają charakter poglądowy.

Warunki użytkowania produktu

Przeciwwskazania do stosowania wyrobu

W przypadku pacjentów wykazujących nadwrażliwość na światło emitowane przez wyświetlacze monitorów komputerowych (analogiczny ekran został zastosowany w systemie NeuroTAB), praca z urządzeniem powinna odbywać się po konsultacji z lekarzem prowadzącym lub lekarzem neurologiem.

Ostrzeżenia w zakresie bezpiecznego stosowania



- Przed użyciem należy uważnie przeczytać poniższą instrukcję i bezwzględnie przestrzegać zamieszczonych w niej uwag dotyczących bezpiecznego użytkowania. Należy dopilnować, aby wszystkie osoby korzystające z wyrobu zostały poinformowane o treści poniższej instrukcji.
- Wyrób należy użytkować wyłącznie w sposób opisany w niniejszej instrukcji i jedynie przy użyciu oryginalnych, załączonych do opakowania lub dopuszczonych do używania przez producenta części. W przeciwnym wypadku wyrób może zostać uszkodzony, bądź też jego użytkownik może zostać poszkodowany. Wprowadzanie zmian technicznych w urządzeniu oraz niewłaściwe jego użytkowanie skutkują utratą gwarancji.

Zalecenia dotyczące użytkowania

- Przed rozpoczęciem pracy z systemem konieczne jest zweryfikowanie poprawności jego działania.
- Zalecana jest obsługa systemu w jednorazowych rękawiczkach.
- Przed rozpoczęciem pracy z Systemem konieczne jest ustawienie optymalnych ustawień wyświetlanych treści w aplikacjach, np. dostosowanie marginesów, poziom głośności, kolor tła itp.
- System może być używany tylko przez przeszkolonych: lekarzy, terapeutów, opiekunów. Producent zaleca szkolenie przed rozpoczęciem pracy z Systemem. Producent oferuje szkolenia w zakresie obsługi systemu i jego wykorzystania w pracy z użytkownikiem.
- W sytuacji wystąpienia problemów z działaniem zaleca się ponownie uruchomić System, poprzez przycisk Zamknij w Hamburger menu lub wciśnięcie przycisku zasilania znajdującego się na górnej krawędzi obudowy urządzenia.

Jeżeli system NeuroTAB w dalszym ciągu nie będzie działał prawidłowo, skontaktuj się z producentem:

AssisTech Sp. z o.o.
ul. Kampinowska 10, 80-180 Gdańsk
tel. 537 446 406
kontakt@assistech.eu

Parametry techniczne

- NeuroTAB: Zasilacz: wejście: 100-240 V, 50/60Hz, 1,16 A wyjście: napięcie 15 V, 2,6 A, moc 39 W.
- Pojemność baterii 47 Wh.
- Zakres temperatur użytkowania: od $+5^{\circ}\text{C}$ do $+25^{\circ}\text{C}$.
- Zakres temperatur przechowywania i transportu: od 0°C do $+40^{\circ}\text{C}$.
- Dopuszczalna wilgotność względna: od 15% do 90% (bez kondensacji).
- Transport w niskich temperaturach (od -10°C do 0°C) powinien być ograniczony czasowo i trwać maksymalnie do 48 godzin. Przenosząc zestaw do pomieszczenia o innej temperaturze i wilgotności, należy odczekać 30 minut przed ponownym uruchomieniem go.

Uszkodzenia, naprawa i konserwacja

- W przypadku wystąpienia zakłócenia w pracy urządzenia, jego uszkodzenia lub też podejrzenia o jego uszkodzeniu należy natychmiast je wyłączyć.
- W żadnym przypadku nie należy uruchamiać uszkodzonego urządzenia. Wszelkie naprawy i konserwacje mogą być przeprowadzane wyłącznie przez wytwórcę lub autoryzowany serwis.
- W przypadku samodzielnych napraw nie ponosimy odpowiedzialności za ewentualne szkody.
- Producent zaleca stosowanie specjalnych płynów dezynfekcyjnych przeznaczonych do szybkiego czyszczenia i dezynfekcji wyrobów medycznych, w tym płynów na bazie etanolu. Należy jednak zwrócić szczególną uwagę, aby czyszcząc system nie stosować płynów bezpośrednio na powierzchnię urządzenia, ale w pierwszej kolejności na szmatkę lub na jednorazowy ręcznik papierowy dedykowany do takich zastosowań.

Utylizacja

Wyrób zawiera części elektroniczne. Utylizację należy przeprowadzić zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Gwarancja

Okres gwarancji zaczyna się z dniem dostarczenia wyrobu i wynosi 24 miesiące. Z zakresu gwarancji wyłączone jest normalne, zewnętrzne zużycie powierzchni lakierowanej. W okresie gwarancji wytwórca zobowiązany jest do usunięcia na własny koszt wszelkich wad, jakie powstały wskutek zgodnego z przeznaczeniem użytkowania.

Gwarancja, jak również odpowiedzialność za szkody na osobach lub innych urządzeniach, wygasa w przypadku:

- nieprawidłowej obsługi lub użytkowania niezgodnego z przeznaczeniem,
- nieprawidłowych napraw dokonywanych przez nieautoryzowane osoby lub serwisy,
- używania części zamiennych innych niż oryginalne,
- uszkodzenie mechaniczne spowodowane stosowaniem wyrobu z nadmiernym obciążeniem.

Uwagi

- Urządzenia nie wolno modyfikować bez upoważnienia wytwórcy.
- Urządzenie zawiera baterie.
- Okres użyteczności wyrobu wynosi: 5 lat.
- Tylko lekarz, specjalista lub przeszkolony opiekun może nadzorować pracę z Systemem.
- System może być wykorzystywany wyłącznie zgodnie z zadeklarowanym przez producenta przeznaczeniem.
- Urządzenie zawiera baterie. Nie należy otwierać ani demontować baterii, ani wystawiać ich na działanie ognia lub otwartego płomienia. Nie wolno ich przekłuwać ani deformować. Baterie stanowią zagrożenie tylko w przypadku niewłaściwego obchodzenia się z nimi w sposób powodujący ich uszkodzenie lub naruszenie ich integralności.
- W przypadku dostania się elektrolitu do oczu należy płukać je wodą przez 15 minut bez pocierania i natychmiast skontaktować się z lekarzem. W przypadku dostania się elektrolitu na skórę należy natychmiast przemyć to miejsce wodą z mydłem. Jeśli podrażnienie nie ustępuje, należy skontaktować się z lekarzem. W przypadku połknięcia baterii natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Symbol	Objaśnienia symboli
	Oznaczenie wyrobu i jego nazwa
 <small>AssisTech Sp. z o.o. ul. Kampinoska 10, 80-180 Gdańsk, Poland</small>	Oznaczenie Wytwórcy – AssisTech Sp. z o.o. z siedzibą w Gdańsku
	Numer seryjny wyrobu
	Wyrób medyczny zarejestrowany w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych spełnia wymagania Rozporządzenia Parlamenty Europejskiego i Rady (UE) 2017/45 oraz norm zharmonizowanych
	Część aplikacyjna typu B
	<p>Zakaz umieszczania zużytego sprzętu razem z innymi odpadami</p> <p>Po upływie okresu użyteczności wyrobu, jeśli wyrób jest niezdatny do dalszej pracy, nie wolno wyrzucać go do zwykłych pojemników na odpady. Zużyty sprzęt należy przekazać do wyznaczonego punktu zbiórki w celu recyklingu odpadów powstałych ze sprzętu elektrycznego i elektronicznego.</p>
	Warunki przechowywania i użytkowania wyrobu w zakresie temperatur: od +5°C do +40°C
	<p>Wyrób posiada Instrukcję Użytkownika</p> <p>Przed użyciem należy zapoznać się z treścią Instrukcji Użytkownika</p>
	Wyrób do użytku w pomieszczeniach
	W instrukcji Użytkownika znajdują się ważne informacje ostrzegawcze i środki ostrożności.