



Instructions for use/Technical description

Notes on electromagnetic compatibility (EMC) for Acculan components



Gebrauchsanweisung/Technische Beschreibung

Hinweise zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) für Acculan Komponenten

Notes on electromagnetic compatibility (EMC) for Acculan components

Contents

1.	Scope.....	0
2.	Guidance and manufacturer's declaration.....	0
2.1	Classification of medical electrical equipment acc. to CISPR 11.....	0
2.1.1	Groups.....	0
2.1.2	Classes.....	1
2.1.3	Set-up environment/set-up location.....	1
2.2	Electromagnetic emission.....	1
2.3	Electromagnetic immunity.....	2
2.4	High frequency conducted disturbance - IEC 61000-4-3.....	4
2.5	Separation distances.....	5
3.	Technical Service.....	5
4.	Distributor in the US/Contact in Canada for product information and complaints.....	5

Art. no.	Designation
GT666	TPLO saw

Batteries

Art. no.	Designation
GA346	Li-Ion battery short
GA666	NiMH battery short
GA676	NiMH battery

Note

The use of cables other than those provided by or recommended by Aesculap may lead to an increased emission or reduced interference immunity.

1. Scope

These instructions on electromagnetic compatibility (EMC) apply to the following medical electrical components of the Acculan systems.

Acculan 3Ti System

Art. no.	Designation
GA668	Oscillating saw, straight
GA670	Dermatome
GA671	Small drill
GA672	Drill and reamer
GA673	Oscillating saw
GA674	Reciprocating saw
GT668	TPLO saw

Acculan 4 System

Art. no.	Designation
GA330	Drill and reamer
GA331	Oscillating saw
GA334	Reciprocating Saw attachment
GA336	Oscillating saw, straight
GA337	Oscillating Sternum saw
GA340	Dermatome
GA341	Dermatome 0.1 mm
GA344	Small drill

2. Guidance and manufacturer's declaration**2.1 Classification of medical electrical equipment acc. to CISPR 11**

According to CISPR 11, all medical electrical equipment is divided into groups and classes. Different guidelines concerning electromagnetic emissions apply, depending on which group or class the equipment belongs to.

2.1.1 Groups

The group any medical electrical equipment belongs to depends on the way in which it uses RF energy.

Group 1

Group 1 is the group of "equipment and systems which generate or use RF energy exclusively for their internal functions", such as camera systems, light sources and motor systems. Group 1 also comprises "equipment that feed energy into the patient, but not energy in the form of high-frequency electromagnetic energy", e.g. infusion equipment.

RF surgery devices also belong to group 1 since, according to IEC 60601-2-2, they are assessed with the RF output inactive.

Group 2

Not relevant for Aesculap products.

2.1.2 Classes

The class to which medical electrical equipment belongs depends on the electromagnetic environment at the site where the equipment is operated.

Class A

Devices are of **Class A** if they are identified in the instructions for use as "CISPR Class A".

Class B

Devices are of **Class B** if no particular classification is specified in the instructions for use, or if they are identified there as "CISPR Class B".

2.2 Electromagnetic emission

- Always observe guidelines according to the group and class the equipment belongs to.
- For details regarding the meaning of different groups and classes, see Classification of medical electrical equipment acc. to CISPR 11 in the previous section.

2.1.3 Set-up environment/set-up location

The device is intended for use in a specific environment. It may be used in areas in which medical treatments are performed with HF surgical devices.

- Do not put device directly next to other devices or stack them with other devices, except with or on Aesculap devices.
- If operation is required directly next to other devices or stacked with other devices: observe the device to ensure proper operation in this configuration.

Guidance and manufacturer's declaration – Electromagnetic emission

The Acculan components are intended for use in the electromagnetic environment specified below. The user of the equipment should assure that it is used in such an environment.

Emissions test	Compliance	Electromagnetic environment – Guidance
RF emissions CISPR 11	Complies with group 1	The equipment uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.
RF emissions acc. to CISPR 11	Class B	The EQUIPMENT is suitable for use in all establishments, including domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.

Notes on electromagnetic compatibility (EMC) for Acculan components

2.3 Electromagnetic immunity

Guidelines and Manufacturer Explanation – Electromagnetic Compatibility – IEC 60601-1-2, 3rd edition

The Acculan components are intended for use in the electromagnetic environment specified below. The user of the Acculan components should ensure that it is used in such an environment.

Immunity test	Compatibility test level IEC 60601-1-2, 3rd Edition	Compliance level	Electromagnetic environment – Guidance
Electrostatic Discharge (ESD) acc. to IEC 61000-4-2	±6 kV contact ±8 kV air	±6 kV ±8 kV	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30 %.
Magnetic field at power supply frequency (50/60 Hz) acc. to IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment.

Note 1 U_T is the AC mains voltage prior to application of the test level..

Guidelines and Manufacturer Explanation – Electromagnetic Compatibility – IEC 60601-1-2, 4th edition

The Acculan components are intended for use in the electromagnetic environment specified below. The user of the Acculan components should ensure that it is used in such an environment.

Immunity test	Compatibility test level IEC 60601-1-2, 4th Edition	Compliance level	Electromagnetic environment – Guidance
Electrostatic discharge (ESD) acc. to IEC 61000-4-2	±8 kV contact ±15 kV air	±8 kV ±15 kV	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30 %.
Magnetic field at power supply frequency (50/60 Hz) acc. to IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment.

Note 1 U_T is the AC mains voltage prior to application of the test level.

Guidance and manufacturer's declaration – Electromagnetic immunity – For equipment that are not life supporting

The Acculan components are intended for use in the electromagnetic environment specified below. The user of the Acculan components should ensure that it the Acculan components are used in such an environment.

Immunity test	Test level IEC 60601-1-2	Compliance level	Electromagnetic environment – Guidance ²
Transmitted RF acc. to IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz to 2.7 GHz	3 V/m 80 MHz to 2.7 GHz	Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the Acculan components, including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter. Recommended separation distance¹: $d = 1,2 \times \sqrt{P}$ 80 MHz to 800 MHz $d = 2,3 \times \sqrt{P}$ for 800 MHz to 2.7 GHz Where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts [W] according to the transmitter manufacturer and d is the recommended separation distance in meters [m]. Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an electromagnetic site survey^a should be less than the compliance level in each frequency range^b. Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol. 

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

Note 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

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

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

c The ISM bands (en: frequency bands used for Industrial, Scientific and Medical purposes) between 0.15 MHz and 80 MHz are 6.765 MHz to 6.795 MHz, 13.553 MHz to 13.567 MHz, 26.957 MHz to 27.283 MHz and 40.66 MHz to 40.70 MHz. The amateur radio frequency bands between 0.15 MHz and 80 MHz are 1.8 MHz to 2.0 MHz, 3.5 MHz to 4.0 MHz, 5.3 MHz to 5.4 MHz, 7 MHz to 7.3 MHz, 10.1 MHz to 10.15 MHz, 14 MHz to 14.2 MHz, 18.07 MHz to 18.17 MHz, 21.0 MHz to 21.4 MHz, 24.89 MHz to 24.99 MHz, 28.0 MHz to 29.7 MHz and 50.0 MHz to 54.0 MHz.

Notes on electromagnetic compatibility (EMC) for Acculan components

2.4 High frequency conducted disturbance – IEC 61000-4-3

Test frequency range (MHz)	Band (MHz)	Service	Modulation	Max. output (W)	Distance (m)	Conducted disturbance test level (V/m)
385	380–390	TETRA 400	Pulse modulation 18 Hz	1.8	0.3	27
450	430–470	GRMS 460, FRS 460	FM ±5 kHz deviation	2	0.3	28
710	704–787	LTE-Band 13, 17	Pulse modulation 217 Hz	0.2	0.3	9
745						
780						
810						
870	800–960	GSM 800/900, TETRA 800, IDEN 820, CDMA 850, LTE-Band 5	Pulse modulation 18 Hz	2	0.3	28
930						
1 720						
1 845	1 700–1 990	GSM 1 800, CDMA 1 900, GSM 1 900, DECT, LTE-Band 1, 3, 4, 25, UMTS	Pulse modulation 217 Hz	2	0.3	28
1 970						
2 450	2 400–2 570	Bluetooth, WLAN 802.11 b/g/n, RFID 2 4500, LTE-Band 7	Pulse modulation 217 Hz	2	0.3	28
5 240	5 100–5 800	WLAN 802.11 a/n	Pulse modulation 217 Hz	0.2	0.3	9
5 500						
5 785						

2.5 Separation distances

Recommended separation distances² between portable and mobile RF communications equipment and the Aesculap components.

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

Portable HF communication devices (radio devices), including their accessories (such as antenna cables and external antennas) should not be used at a distance of less than 30 cm from the lines of the Aesculap components. Non-observance may lead to a reduction of the device performance features.

Rated maximum output of transmitter [W]	Separation distance ¹ according to frequency of transmitter [m]		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1,2 \times \sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1,2 \times \sqrt{P}$	800 MHz to 2.7 GHz $d = 2,3 \times \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

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

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

Note 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

3. Technical Service

- For service and repairs, please contact your national B. Braun/Aesculap agency.

Modifications carried out on medical technical equipment may result in loss of guarantee/warranty rights and forfeiture of applicable licenses.

Service addresses

Aesculap Technischer Service
Am Aesculap-Platz
78532 Tuttlingen / Germany
Phone: +49 (7461) 95 -1601
Fax: +49 (7461) 14 -939
E-Mail: ats@aesculap.de

Or in the US:

Attn. Aesculap Technical Services
615 Lambert Pointe Drive
Hazelwood
MO, 63042 USA
Aesculap Repair Hotline
Phone: +1 (800) 214 -3392
Fax: +1 (314) 895 -4420

Other service addresses can be obtained from the address indicated above.

4. Distributor in the US/Contact in Canada for product information and complaints

Aesculap Inc.
3773 Corporate Parkway
Center Valley, PA, 18034,
USA

Hinweise zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) für Acculan Komponenten

Inhaltsverzeichnis

1.	Geltungsbereich	6
2.	Leitlinien und Herstellererklärung	6
2.1	Klassifizierung von medizinischen elektrischen Geräten gemäß CISPR 11	6
2.1.1	Gruppen	6
2.1.2	Klassen	7
2.1.3	Aufstellungsumgebung/Aufstellort	7
2.2	Elektromagnetische Aussendungen	7
2.3	Elektromagnetische Störfestigkeit	8
2.4	Störgrößen HF – IEC 61000-4-3	10
2.5	Schutzabstände	11
3.	Technischer Service	11

Akkus

Art.-Nr.	Bezeichnung
GA346	Li-Ionen Akku kurz
GA666	NiMH Akku kurz
GA676	NiMH Akku

Hinweis

Die Verwendung von anderen Kabeln, als den von Aesculap gelieferten oder empfohlenen, kann zu einer erhöhten Aussendung oder zu einer reduzierten Störfestigkeit führen.

1. Geltungsbereich

Diese Hinweise zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) gelten für folgende medizinischen elektrischen Komponenten der Acculan Systeme.

Acculan 3Ti System

Art.-Nr.	Bezeichnung
GA668	Oszillierende Säge, gerade
GA670	Dermatom
GA671	Kleine Bohrmaschine
GA672	Bohr- und Fräsmaschine
GA673	Oszillierende Säge
GA674	Stichsäge
GT668	TPLO Säge

Acculan 4 System

Art.-Nr.	Bezeichnung
GA330	Bohr- und Fräsmaschine
GA331	Oszillierende Säge
GA334	Stichsägeaufsatz
GA336	Oszillierende Säge, gerade
GA337	Oszillierende Sternumsäge
GA340	Dermatom
GA341	Dermatom 0,1 mm
GA344	Kleine Bohrmaschine
GT666	TPLO Säge

2. Leitlinien und Herstellererklärung

2.1 Klassifizierung von medizinischen elektrischen Geräten gemäß CISPR 11

Medizinische elektrische Geräte werden gemäß CISPR 11 in Gruppen und Klassen eingeteilt. Je nach ihrer Zugehörigkeit zu einer Gruppe/Klasse gelten unterschiedliche Leitlinien im Hinblick auf ihre elektromagnetische Aussendung.

2.1.1 Gruppen

Die Gruppenzugehörigkeit richtet sich danach, in welcher Weise das medizinische elektrische Gerät HF-Energie nutzt.

Gruppe 1

In die Gruppe 1 gehören "Geräte und Systeme, die HF-Energie ausschließlich für ihre interne Funktion erzeugen oder nutzen", z. B. Kamerasysteme, Lichtquellen, Motorsysteme. Ebenfalls in die Gruppe 1 gehören "Geräte, die dem Patienten Energie zuführen, jedoch in einer anderen als der hochfrequenten elektromagnetischen Form", z. B. Infusionsgeräte.

Auch HF-Chirurgiegeräte gehören in Gruppe 1, da sie gemäß IEC 60601-2-2 bei nicht aktiviertem HF-Ausgang betrachtet werden.

Gruppe 2

Für Aesculap-Produkte nicht relevant.

2.1.2 Klassen

Die Klassenzugehörigkeit richtet sich nach der elektromagnetischen Umgebung am Einsatzort des medizinischen elektrischen Geräts.

Klasse A

Der **Klasse A** werden Geräte zugeordnet, wenn sie in der Gebrauchsanweisung den Hinweis **CISPR Klasse A** enthalten.

Klasse B

Der **Klasse B** werden Geräte zugeordnet, wenn sie in der Gebrauchsanweisung keine Angaben zur Klassifizierung oder den Hinweis **CISPR Klasse B** enthalten.

2.1.3 Aufstellunggebung/Aufstellort

Das Gerät ist für den Einsatz in einer besonderen Umgebung geeignet. Es darf in Bereichen eingesetzt werden, in denen medizinische Behandlungen mit HF-Chirurgiegeräten durchgeführt werden.

- ▶ Gerät nicht unmittelbar neben anderen Geräten oder mit anderen Geräten gestapelt verwenden, außer neben oder auf Aesculap-Geräten.
- ▶ Wenn der Betrieb unmittelbar neben anderen Geräten oder mit anderen Geräten gestapelt erforderlich ist: Gerät beobachten, um den bestimmungsgemäßen Betrieb in dieser Anordnung sicherzustellen.

2.2 Elektromagnetische Aussendungen

- ▶ Leitlinien gemäß Gruppen-/Klassen-Zugehörigkeit des Geräts beachten.
- ▶ Details zur Bedeutung der Gruppen-/Klassen-Zugehörigkeit, siehe Klassifizierung von medizinischen elektrischen Geräten gemäß CISPR 11 im vorigen Abschnitt.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Aussendungen

Die Acculan Komponente ist für den Betrieb in einer wie unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Anwender des Geräts sollte sicherstellen, dass das Gerät in einer derartigen Umgebung betrieben wird.

Störaussendungsmessungen	Übereinstimmung	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Stimmt überein mit Gruppe 1	Das Gerät verwendet HF-Energie ausschließlich zu seiner internen Funktion. Daher ist seine HF-Aussendung sehr gering und es ist unwahrscheinlich, dass benachbarte elektronische Geräte gestört werden.
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Klasse B	Das Gerät ist für den Gebrauch in allen Einrichtungen einschließlich denen im Wohnbereich und solchen geeignet, die unmittelbar an ein öffentliches Versorgungsnetz angeschlossen sind, das auch Gebäude versorgt, die zu Wohnzwecken benutzt werden.

Hinweise zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) für Acculan Komponenten

2.3 Elektromagnetische Störfestigkeit

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit – IEC 60601-1-2, 3rd Edition

Die Acculan Komponente ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Anwender der Acculan Komponente sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung benutzt wird.

Störfestigkeitsprüfungen	Prüfpegel IEC 60601-1-2, 3rd Edition	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
Entladung statischer Elektrizität (ESD) nach IEC 61000-4-2	±6 kV Kontaktentladung ±8 kV Luftentladung	±6 kV ±8 kV	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen versehen sein. Wenn der Fußboden mit synthetischem Material versehen ist, muss die relative Luftfeuchte mindestens 30 % betragen.
Magnetfeld bei der Versorgungsfrequenz (50/60 Hz) nach IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Magnetfelder bei der Netzfrequenz sollten den typischen Werten, wie sie in der Geschäfts- und Krankenhausumgebung vorzufinden sind, entsprechen.

Anmerkung 1 U_T ist die Netzwechselspannung vor der Anwendung der Prüfpegel.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit – IEC 60601-1-2, 4th Edition

Die Acculan Komponente ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Anwender der Acculan Komponente sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung benutzt wird.

Störfestigkeitsprüfungen	Prüfpegel IEC 60601-1-2, 4th Edition	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
Entladung statischer Elektrizität (ESD) nach IEC 61000-4-2	±8 kV Kontaktentladung ±15 kV Luftentladung	±8 kV ±15 kV	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen versehen sein. Wenn der Fußboden mit synthetischem Material versehen ist, muss die relative Luftfeuchte mindestens 30 % betragen.
Magnetfeld bei der Versorgungsfrequenz (50/60 Hz) nach IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnetfelder bei der Netzfrequenz sollten den typischen Werten, wie sie in der Geschäfts- und Krankenhausumgebung vorzufinden sind, entsprechen.

Anmerkung 1 U_T ist die Netzwechselspannung vor der Anwendung der Prüfpegel.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit – Für medizinische elektrische Geräte, die nicht lebenserhaltend sind

Die Acculan Komponente ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Anwender der Acculan Komponente sollte sicherstellen, dass die Acculan Komponente in einer solchen Umgebung benutzt wird.

Störfestigkeitsprüfungen	Prüfpegel IEC 60601-1-2	Übereinstimmungs- pegel	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien ²
Gestrahlte HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz	3 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz	Tragbare und mobile Funkgeräte sollten in keinem geringeren Abstand zur Acculan Komponente einschließlich Leitungen verwendet werden als dem empfohlenen Schutzabstand, der nach der für die Sendefrequenz zutreffenden Gleichung berechnet wird. Empfohlener Schutzabstand¹: $d = 1,2 \times \sqrt{P}$ für 80 MHz bis 800 MHz $d = 2,3 \times \sqrt{P}$ für 800 MHz bis 2,7 GHz Mit P als Nennleistung des Senders in Watt [W] gemäß den Angaben des Senderherstellers und d als empfohlenem Schutzabstand in Metern [m]. Die Feldstärke stationärer Funksender sollte bei allen Frequenzen gemäß einer Untersuchung vor Ort^a geringer als der Übereinstimmungspegel^b sein. In der Umgebung von Geräten, die das folgende Bildzeichen tragen, sind Störungen möglich. 

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

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

a Die Feldstärke stationärer Sender, wie z. B. Basisstationen von Funktelefonen und mobilen Landfunkgeräten, Amateurfunkstationen, AM- und FM-Rundfunk- und Fernsehsendern können theoretisch nicht genau vorbestimmt werden. Um die elektromagnetische Umgebung hinsichtlich der stationären Sender zu ermitteln, sollte eine Studie des Standorts erwogen werden. Wenn die gemessene Feldstärke an dem Standort, an dem die Acculan Komponente benutzt wird, die obigen Übereinstimmungspegel überschreitet, sollte die Acculan Komponente beobachtet werden, um die bestimmungsgemäße Funktion nachzuweisen. Wenn ungewöhnliche Leistungsmerkmale beobachtet werden, können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie z. B. eine veränderte Ausrichtung oder ein anderer Standort der Acculan Komponente.

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

c Die ISM-Bänder (en: Industrial, Scientific and Medical, d. h. die für industrielle, wissenschaftliche und medizinische Zwecke genutzten Frequenzbänder) zwischen 0,15 MHz und 80 MHz sind 6,765 MHz bis 6,795 MHz, 13,553 MHz bis 13,567 MHz, 26,957 MHz bis 27,283 MHz und 40,66 MHz bis 40,70 MHz. Die Amateurfunkbänder zwischen 0,15 MHz und 80 MHz sind 1,8 MHz bis 2,0 MHz, 3,5 MHz bis 4,0 MHz, 5,3 MHz bis 5,4 MHz, 7 MHz bis 7,3 MHz, 10,1 MHz bis 10,15 MHz, 14 MHz bis 14,2 MHz, 18,07 MHz bis 18,17 MHz, 21,0 MHz bis 21,4 MHz, 24,89 MHz bis 24,99 MHz, 28,0 MHz bis 29,7 MHz und 50,0 MHz bis 54,0 MHz.

Aesculap®

Hinweise zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV) für Acculan Komponenten

2.4 Störgrößen HF – IEC 61000-4-3

Testfrequenzbereich (MHz)	Band (MHz)	Service	Modulation	Max. Leistung (W)	Abstand (m)	STÖRFESTIGKEITSPRÜFPEGEL (V/m)
385	380–390	TETRA 400	Pulsmodulation 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430–470	GRMS 460, FRS 460	FM ±5 kHz Abweichung	2	0,3	28
710	704–787	LTE-Band 13, 17	Pulsmodulation 217 Hz	0,2	0,3	9
745						
780						
810	800–960	GSM 800/900, TETRA 800, IDEN 820, CDMA 850, LTE-Band 5	Pulsmodulation 18 Hz	2	0,3	28
870						
930						
1 720	1 700–1 990	GSM 1 800, CDMA 1 900, GSM 1 900, DECT, LTE-Band 1, 3, 4, 25, UMTS	Pulsmodulation 217 Hz	2	0,3	28
1 845						
1 970						
2 450	2 400–2 570	Bluetooth, WLAN 802.11 b/g/n, RFID 2 4500, LTE-Band 7	Pulsmodulation 217 Hz	2	0,3	28
5 240	5 100–5 800	WLAN 802.11 a/n	Pulsmodulation 217 Hz	0,2	0,3	9
5 500						
5 785						

2.5 Schutzabstände

Empfohlene Schutzabstände² zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten und der Acculan Komponente

Die Acculan Komponente ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der die HF-Störgrößen kontrolliert sind. Der Anwender der Acculan Komponente kann dadurch helfen, elektromagnetische Störungen zu vermeiden, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten (Sendern) und der Acculan Komponente – abhängig von der Ausgangsleistung des Kommunikationsgeräts, wie unten angegeben – einhält.

TRAGBARE HF-Kommunikationsgeräte (Funkgeräte) (einschließlich deren ZUBEHÖR wie z. B. Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht in einem geringeren Abstand als 30 cm zu den Leitungen der Acculan Komponente verwendet werden. Eine Nichtbeachtung kann zu einer Minderung der Leistungsmerkmale des Geräts führen.

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

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

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

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

3. Technischer Service

- Für Service und Instandsetzung wenden Sie sich an Ihre nationale B. Braun/Aesculap-Vertretung.

Modifikationen an medizintechnischer Ausrüstung können zu einem Verlust der Garantie-/Gewährleistungsansprüche sowie eventueller Zulassungen führen.

Service-Adressen

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1601

Fax: +49 7461 14-939

E-Mail: ats@aesculap.de

Weitere Service-Adressen erfahren Sie über die oben genannte Adresse.

