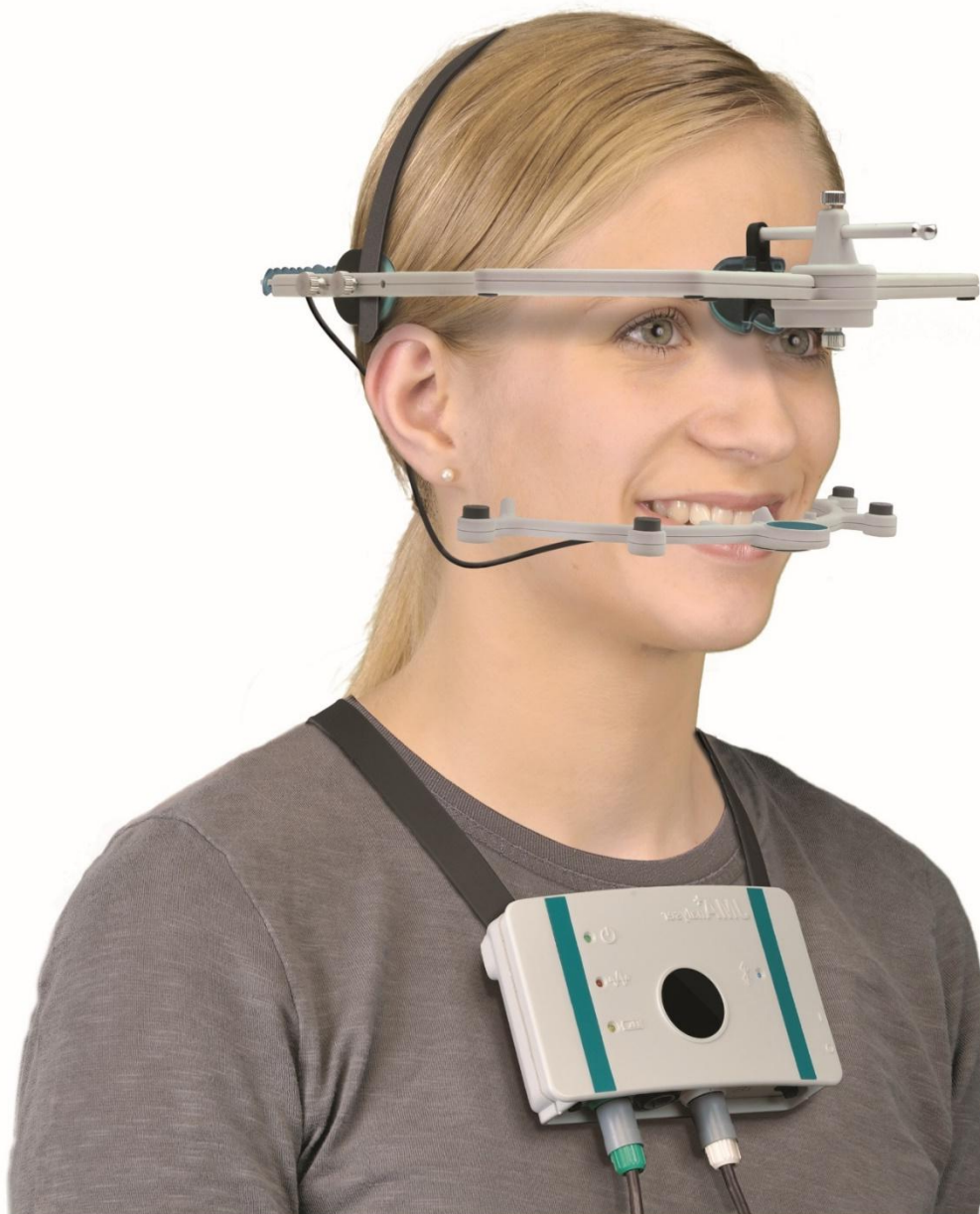


Kieferregistriersysteme **JMAnalyser+ / JMT+**

Technische Daten
und
Gebrauchsanweisung



Inhalt

1	EINLEITUNG	3
1.1	HERSTELLERINFORMATION	3
1.2	AUFBAU DER GEBRAUCHSANWEISUNG	4
1.3	VERWENDETE SYMBOLE	5
2	ANWENDUNGSBEREICH UND SICHERHEIT	6
2.1	ZWECKBESTIMMUNG	6
2.1.1	ANWENDUNG	6
2.1.2	ARTIKULATOREN	7
2.1.3	DATENEXPORT	7
2.2	SICHERHEIT	8
2.2.1	BETRIEBSBEDINGUNGEN	8
2.2.2	LAGERUNG UND TRANSPORT	8
2.2.3	PFLICHTEN DES ANWENDERS	9
2.2.4	ALLGEMEINE SICHERHEITSHINWEISE	10
2.2.5	SICHERHEITSHINWEISE HERZSCHRITTMACHER / DEFIBRILLATOREN	11
2.2.6	VERBOTENER GEBRAUCH	11
3	PRODUKTBESCHREIBUNG	12
3.1	SYSTEMKOMPONENTEN	12
3.2	TECHNISCHE DATEN JM-MESSSYSTEME	12
3.3	MESSPRINZIP DES JM-KIEFERREGISTRIERSYSTEMS	13
3.4	BEDIENELEMENTE UND ANSCHLÜSSE JMANALYSER+ BT	14
3.5	BEDIENELEMENTE UND ANSCHLÜSSE JMT+	15
3.6	BEDEUTUNG DER ANZEIGELEUCHTEN	16
3.7	BELEGUNG DER ANSCHLUSSBUCHSEN	17
3.8	DIGITALE EINGÄNGE	18
3.9	EMG ZUR BESTIMMUNG DER MUSKELAKTIVITÄT DER KIEFERMUSKULATUR	18
3.10	AKTIVE EMG VERSTÄRKERKABEL	19
3.11	ZUBEHÖR UND ERSATZTEILE	20
4	MESSSYSTEM IN BETRIEB NEHMEN	26
4.1	SPANNUNGSVERSORGUNG & AUFLADEN DER AKKUS (JMANALYSER+ BT UND JMT+)	26
4.2	IT-SICHERHEIT UND SOFTWAREINSTALLATION	27
4.3	ANSCHLIEßEN DER ZUBEHÖRTEILE	28
4.4	ANSCHLUSS DER GRUNDEINHEIT PER USB-VERBINDUNG	29
4.5	ANSCHLUSS DER GRUNDEINHEIT PER BLUETOOTH-VERBINDUNG	30
4.5.1	BLUETOOTH-VERBINDUNG VIA AUTOMATISCHER BLUETOOTH GERÄTEERKENNUNG	30
4.6	MESSSYSTEM AUßER BETRIEB NEHMEN	31
5	FUNKTIONSKONTROLLEN, AUFBEREITUNG, ENTSORGUNG	32
5.1	VORGESCHRIEBENE WIEDERKEHRENDE KONTROLLEN UND STK	32
5.2	KONTROLLE DER MESSFUNKTION	33
5.3	STÖRUNGSBEHEBUNG	34
5.4	AUFBEREITUNGSMETHODEN	35
5.4.1	MANUELLE DESINFEKTION	35
5.4.2	MANUELLE REINIGUNG	36
5.4.3	STERILISATION	36
5.5	ENTSORGUNG	37
5.5.1	VERPACKUNGEN	37
5.5.2	ELEKTRONIKENTSORGUNG	37
5.5.3	AKKUMULATOREN UND BATTERIEN	38
6	SICHERHEITSSTANDARDS UND KLASSIFIZIERUNG	39
6.1	KLASSIFIZIERUNG GEMÄß ANHANG IX DER RICHTLINIE 93/42/EWG	39
6.2	SICHERHEIT VON MEDIZINISCHEN ELEKTRISCHEN GERÄTEN	39
6.2.1	KOPPLUNG DES JM-MESSSYSTEMS MIT ANDEREN ELEKTRISCHEN GERÄTEN	39
6.2.2	UMGEBUNG DES PATIENTEN / PROBANDEN	40
6.2.3	MEHRFACHSTECKDOSEN	41
6.3	ELEKTROMAGNETISCHE VERTRÄGLICHKEIT - LEITLINIEN / HERSTELLERERKLÄRUNG	42

1 Einleitung

© 2026 zebris Medical GmbH

Alle Rechte vorbehalten. Nachdruck auch auszugsweise, nur mit ausdrücklicher Genehmigung der zebris Medical GmbH gestattet.

Abbildungen dieser Gebrauchsanweisung können ggf. abweichen.

1.1 Herstellerinformation



Hersteller

zebris Medical GmbH

Am Galgenbühl 14

88316 Isny im Allgäu

Deutschland

Telefon

Telefax

E-Mail

Internet

+49 (0)7562 9726 - 0

+49 (0)7562 9726 - 50

info@zebris.de

www.zebris.de

Vertrieb / Support

zebris Medical GmbH

Am Galgenbühl 14

88316 Isny im Allgäu

Deutschland

Telefon

Telefax

E-Mail

Internet

+49 (0)7562 9726 - 300

+49 (0)7562 9726 - 50

support@zebris.de

www.zebris.de



Bitte bei Anfragen immer die Seriennummer des Produktes angeben!

1.2 Aufbau der Gebrauchsanweisung

Die Gebrauchsanweisung des JM-Kieferregistriersystems besteht aus zwei Teilen:

1. JM-Systeme Technische Daten und Gebrauchsanweisung
2. zebris WinJaw+ Gebrauchsanweisung der Anwendungssoftware

Der Teil JM-Systeme Technische Daten und Gebrauchsanweisung enthält in erster Linie Informationen bezüglich technischer Daten und Bedienung der JM-Kieferregistriersystem, sowie Hinweise zu deren sicheren Betrieb in Kombination mit dem Patientenzubehör wie z.B. Bissgabel oder Infrarot Fußschalter.

Hinweise bezüglich der Zubehörteile beschränken sich auf wesentliche Sicherheits- und Wartungsmaßnahmen bzw. Hygienemaßnahmen.

Die Software- und Hardwaregebrauchsanweisungen können in der Software als Online-Hilfe (Taste F1) angezeigt werden.

Zusätzlich sind die Dokumente auf dem beiliegenden Installationsdatenträger, sowie online unter <https://www.zebris.de/infomenue/downloads/> verfügbar



VORSICHT

Diese Anweisung vor der ersten Inbetriebnahme des Produkts lesen, um Fehlbedienungen und Schädigungen zu vermeiden.

Die exakte Einhaltung der Hinweise aller Teile der Gebrauchsanweisung ist Voraussetzung für den bestimmungsgemäßen Gebrauch.

1.3 Verwendete Symbole



Warnhinweise bezeichnen eine potentielle Gefahr für Gesundheit und Sicherheit von Benutzern und/oder Patienten. Die Hinweise erläutern die Art der Gefährdung und wie diese vermieden werden kann.



Hinweise bezeichnen eine potentielle Gefahr, die zur Beschädigung des Gerätes führen kann. Die Hinweise erläutern die Art der Gefährdung und wie diese vermieden werden kann.



CE-Kennzeichnung nach EG-Richtlinie 93/42 Medizinprodukte



Hersteller



Herstellungsdatum



Gerät des Typs BF entsprechend DIN EN 60601-1



USB-Anschluss



Gleichspannung



Nicht in den Hausmüll entsorgen



HF-Sender (Bluetooth-Schnittstelle)



Artikelnummer



Seriennummer



Chargennummer



Medizinprodukt (Medical Device)



Zubehör, das für den einmaligen Gebrauch an einem einzelnen Patienten während einer einzelnen Behandlung vorgesehen ist.



Gebrauchsanweisung befolgen

2 Anwendungsbereich und Sicherheit

2.1 Zweckbestimmung

Das zebris JM-System berechnet aus den erfassten Unterkieferbewegungen des Patienten alle notwendigen Parameter mit der Zielsetzung der Gestaltung eines funktionellen Zahnersatzes sowie Aufbissschienen. Das Messsystem erlaubt außerdem die Ausgabe von funktionellen Parametern zur Programmierung von virtuellen und mechanischen Artikulatoren und den Export der erhobenen Daten für die Weiterverarbeitung mit CAD/CAM oder DVT-Systemen.

Weiterhin gestattet das System die therapeutische Positionierung des Unterkiefers in eine Kieferrelation.

Das Messsystem darf ausschließlich von geschulten Zahnärzten eingesetzt werden.

Die Anwendungsumgebung beschränkt sich auf zahnärztliche Einrichtungen.

Eine Messung wird innerhalb von 15 Minuten durchgeführt und darf nicht bei offenen Wunden im Oral- und Kopfbereich angewendet werden, wobei es bei Patienten jeglichen Alters angewendet werden darf, die geistig in der Lage sind den Anweisungen des Bedieners exakt zu folgen.

2.1.1 Anwendung

zebris JM-Systeme sind elektronische Registriersysteme, die auf 3D-Ultraschall-messungen basieren. zebris JM-Systeme erfassen die individuellen Unterkieferbewegungen des Patienten in allen Freiheitsgraden die für die Anfertigung von funktionellem Zahnersatz und von Aufbissschienen notwendig sind.

Die 3D-Darstellung der Positionen und Bewegungsspuren okklusaler oder gelenknaher Messpunkte gibt eine wichtige Information über die Bewegungsverhalten von Kiefergelenk und den Unter- bzw. Oberkieferzähnen. Die 3D-Darstellung markanter Positionen im Gesicht ergibt eine Zuordnung der Gesichtssymmetrie zur Aufstellung des Zahnersatzes.

Bei einer funktionellen Voruntersuchung können Diskoordinationen und Bewegungslimitationen analysiert und dokumentiert werden. Das System ist in der Lage eine neuromuskuläre Unterkieferrelation zu bestimmen.

Die elektronische Positionsanalyse der Kondylen erlaubt den Vergleich verschiedener Okklusionspositionen und kann dadurch Hinweise auf mögliche Schmerzvektoren im Gelenk geben.

Mittels gesonderten Softwareeinstellungen erfolgt eine Analyse von Kaubewegungen.

Das System ermittelt die Einstelldaten voll adjustierbarer virtueller oder mechanischer Artikulatoren.

In Verbindung mit der Erweiterung um 2 oder 4 Analogkanäle, integriert in den Geräten JMAlyser+ BT, ermöglicht die zebris JM-Produktfamilie die Analyse und Funktionstests verschiedener Muskelgruppen wie Temporalis Anterior und Masseter.

Die XML-Exportfunktion ermöglicht die Nutzung von mit dem JM-System ermittelten Kieferbewegungen in CAD/CAM-Systemen und DVT-Systemen zur funktionellen Optimierung von Zahnersatz und von Aufbissschienen.

Das zebris JM-System wird zur Unterstützung der Funktionsdiagnose eingesetzt. Die Messsensorik besteht aus einem Empfängersensor und einem Sendersensor. Dieser wird am Kopf des Patienten angebracht. Die Unterkiefersensorik ist durch einen speziellen Arretierungsmechanismus zur Befestigung am Attachment ausgestattet. Der Gesichtsbogen wird vorne mittels der Stützen am Nasion aufgesetzt und am Hinterkopf oberhalb der Ohren angelegt. Eine Messung kann danach, nach den gewünschten Einstellungen und Messparametern in der Software, durchgeführt werden.

Alle Mess- bzw. Analyseergebnisse des zebris JM-Systems sollten stets unter Berücksichtigung der klinischen Anamnese des Patienten und im Kontext weiterer diagnostischer Verfahren von einer nachweislich geschulten Fachperson interpretiert und auf ihre Relevanz geprüft werden. Sollen invasive Maßnahmen ergriffen werden, so darf das Messsystem nur als zusätzliches Begutachtungsmittel eingesetzt werden. Keinesfalls können oder dürfen invasive Eingriffe oder den Patienten gefährdende Maßnahmen alleine aufgrund der Messergebnisse durchgeführt werden.

2.1.2 Artikulatoren

Mit dem zebris JM-System können die Einstellwerte von Artikulatoren folgender Hersteller berechnet werden:

- Artex AR (Girrbach/Amann)
- KaVo PROTAR 7
- Zirkonzahn PS1-3D
- SAM 3

2.1.3 Datenexport

Die XML-Exportfunktion ermöglicht die Nutzung von mit dem JM-System ermittelten Kieferbewegungen in CAD/CAM-Systemen und DVT-Systemen zur funktionellen Optimierung von Zahnersatz und von Aufbissschienen. Als Schnittstelle zur Referenzierung dienen verschiedene Kopplungslöffel. Diese tragen Referenzmarken welche von bildgebenden Systemen wie z.B. Oberflächenscanner oder DVT erfasst werden können.

2.2 Sicherheit

2.2.1 Betriebsbedingungen

JM-Kieferregistriersysteme sind geeignet für den Einsatz in trockenen Innenräumen wie sie in Kliniken, Arztpraxen und Laboren anzutreffen sind.

Temperatur	10°C bis 40°C
Luftdruck	700 bis 1100 hPa
Relative Luftfeuchtigkeit	30% bis 70%, nicht kondensierend



Die Geräte dürfen nicht in Nasszonen, Feuchträumen (Schwimmbädern, Saunen) oder Klimakammern betrieben werden.

Die Messsysteme sind nicht für den Betrieb in explosionsgefährdeten Bereichen medizinische genutzter Räume oder in verbrennungsfördernder Atmosphäre (Anreicherung mit Sauerstoff) bestimmt.

Die Geräte dürfen nicht in die Nähe von z.B. Motoren oder Transformatoren mit großer Anschlussleistung sowie Starkstromleitungen betrieben werden, da elektrische oder magnetische Störfelder korrekte Messungen verfälschen bzw. unmöglich machen können.

Um wechselseitige Störungen zu vermeiden sollten niemals zwei JM-Systeme im gleichen Raum oder in der Nähe von anderen Ultraschall emittierenden Geräten (z.B. Ultraschallreinigungsgeräte, Marderschreck, Alarmanlagen) gleichzeitig betrieben werden da dies zu einer Verfälschung der Messwerte führen kann.

2.2.2 Lagerung und Transport

Lagerung und Transport des Messsystems sollten nur in der von zebris bereitgestellten Original-Verpackung durchgeführt werden.

Lagertemperatur	-20°C bis +70°C
Relative Luftfeuchtigkeit	max. 95%, nicht kondensierend
Vor Feuchtigkeit schützen	

2.2.3 Pflichten des Anwenders



- Es sind die für Medizinprodukte zutreffenden übergreifenden Richtlinien und/oder nationalen Gesetze, nationalen Verordnungen und die Regeln der Technik zur Inbetriebnahme und während des Betriebes auf das zebris-Produkt entsprechend der angegebenen Zweckbestimmung anzuwenden und zu erfüllen. In Deutschland sind Betreiber, Geräteverantwortliche und Anwender verpflichtet, ihre Geräte unter Berücksichtigung der MPG-Bestimmungen zu betreiben.
- Es ist die Pflicht des Anwenders:
 - ✓ alle Sicherheitshinweise der Gebrauchsanweisung zu beachten.
 - ✓ in der Gebrauchsanweisung vorgeschriebene Inspektions- und Wartungsarbeiten regelmäßig durchzuführen.
 - ✓ nur fehlerfreie Arbeitsmittel zu benutzen
 - ✓ sich vor jeder Anwendung des Gerätes von dessen Funktionssicherheit und ordnungsgemäßem Zustand zu überzeugen.
 - ✓ alle mitgelieferten Gebrauchsanweisungen, als Bestandteil des Messsystems jederzeit allen Benutzern zugänglich, in der Nähe des Messsystems aufzubewahren.
 - ✓ sich, den Patienten und Dritte vor Gefahren zu schützen.
 - ✓ eine Kontamination durch das Produkt zu vermeiden.
- Bei Benutzung sind nationale gesetzlichen Bestimmungen zu beachten, insbesondere:
 - ✓ die geltenden Arbeitsschutzbestimmungen.
 - ✓ die geltenden Unfallverhütungsmaßnahmen.
- Für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung der von zebris gelieferten Messsysteme und Zubehör wird Verantwortung übernommen, sofern:
 - ✓ Montage, Erweiterungen, Neueinstellungen, Änderungen oder Reparaturen durch zebris oder von zebris autorisierten Dritten geschulte Techniker oder durch Personal von autorisierten Händlern durchgeführt wurde. Lagerung und Transport sollten nur in der vom Hersteller gelieferten Original-Verpackung erfolgen.
 - ✓ das Produkt in Übereinstimmung mit der Gebrauchsanweisung betrieben wird.
 - ✓ die vom Betreiber beigestellten Komponenten der Informationstechnik den in dieser Gebrauchsanweisung enthaltenen technischen Anforderungen an Hard- und Software entsprechen und dieser entsprechend den für diese Komponenten geltenden Beschreibungen installiert und eingerichtet wurden.
 - ✓ der Aufstellungsraum den vorgegebenen Umweltbedingungen des Messsystems und den geltenden Installationsvorschriften entspricht.
 - ✓ ausschließlich die von zebris zur Verfügung gestellte Software sowie in dieser Gebrauchsanweisung aufgeführte Komponenten und Zubehörteile mit dem System angewendet werden.

2.2.4 Allgemeine Sicherheitshinweise



- Die Anwendung und Bedienung des Systems sowie Auswertung von Messdaten und deren Interpretation darf nur durch geschultes Fachpersonal erfolgen. Für Personen- oder Sachschäden und Datenverlust, die durch unsachgemäße Verwendung der Software, des Gerätes oder seiner Zubehörteile erfolgen, haftet der Hersteller nicht.
- Patienten- und Messdaten dürfen nur mit Hilfe der von den zebris-Anwendungsprogrammen zur Verfügung gestellten Datenbankfunktion kopiert, verschoben oder gelöscht werden. Bei mutwilligem Verändern von Daten ohne die Datenbankfunktionen trägt allein der Anwender das volle Risiko.
- Alle Mess- bzw. Analyseergebnisse sollten stets unter Berücksichtigung der klinischen Anamnese des Patienten und im Kontext weiterer diagnostischer Verfahren von einer nachweislich geschulten Fachperson interpretiert und auf ihre Relevanz geprüft werden. Sollen invasive Maßnahmen ergriffen werden, so darf das Messsystem nur als zusätzliches Begutachtungsmittel eingesetzt werden. Keinesfalls können oder dürfen invasive Eingriffe oder den Patienten gefährdende Maßnahmen alleine aufgrund der Messergebnisse durchgeführt werden.
- Im Falle von festgestellten und/oder angenommenen Fehlfunktionen bzw. Defekten muss das Gerät unverzüglich außer Betrieb genommen, als „Außer Betrieb“ gekennzeichnet und gegen Benutzung gesichert werden. Bitte kontaktieren Sie auf jeden Fall sofort den Hersteller oder Ihren Vertriebspartner.
- Das Messsystem muss in regelmäßigen Abständen auf die ordnungsgemäße Messfunktion überprüft werden. Nähere Informationen hierzu entnehmen Sie bitte dem Kapitel „Funktionskontrollen und Aufbereitung“ dieses Handbuches.
- Stellen Sie das Kieferregistriersystem nicht in der Nähe einer Heizung oder in direkter Sonneneinstrahlung hinter einem Fenster auf, da starke Erwärmung zu fehlerhaften Messergebnissen führen kann.
- Stellen Sie sicher, dass alle Netz- und Anschlusskabel so verlegt und trittgeschützt sind, dass niemand darüber stolpern kann. Kontrollieren Sie alle Kabel und Anschlussstecker regelmäßig auf Beschädigungen. Beschädigte Netzteile, Steckverbinder und Leitungen sind vor dem weiteren Betrieb zu ersetzen.
- Das Messsystem ist nicht gegen Eindringen von Flüssigkeiten geschützt. Sollte Flüssigkeit in das Messsystem eindringen schalten Sie es aus und ziehen Sie bitte unbedingt den technischen Service der zebris Medical GmbH zu Rate.
- Die Anwendung der EMG-Kanäle gleichzeitig mit einem Hochfrequenz-Chirurgiegerät kann zu Verbrennungen der Hautpartien unter den Elektroden führen oder möglicherweise die Eingangsverstärker des JMAlyser+ BT-Systems beschädigen.
- Der Betrieb eines Kurzwellen oder Mikrowellentherapie-Gerätes in der Nähe des JM-Systems kann möglicherweise zu einer Verfälschung der Messresultate führen und sollte daher unbedingt unterbleiben.
- Vor Beginn jeder Messung muss die korrekte Wahl und der korrekte Sitz der Sender oder der Applikationshilfen sichergestellt werden. Von den Kabeln oder den Applikationshilfen (z.B. Taststift) kann eine Verletzungsgefahr für den Patienten hervorgehen. Bitte beachten Sie hierzu die gesonderten Hinweise in den Handbüchern der Applikationssoftware und lassen Sie speziell Kinder und geistig beeinträchtigte Patienten nicht unbeaufsichtigt in die Nähe des Gerätes.

2.2.5 Sicherheitshinweise Herzschrittmacher / Defibrillatoren



- In der Magnetkupplung zur Befestigung des UK-Sensors am T-Attachment befinden sich starke Dauermagnete wie sie auch in Kopfhörern von MP3-Playern zu Anwendung kommen. Diese Magnete können unter sehr ungünstigen Umständen auf kurze Distanz (< 15cm) die Funktionsweise bestimmter implantierter Herzschrittmacher und Defibrillatoren negativ beeinflussen. Deshalb sollte der UK-Sensor bei Patienten mit elektronischen Implantaten nicht auf dem Oberkörper des Patienten abgelegt werden.
- Geräte der Variante BT enthalten einen Bluetooth-Sender als Schnittstelle zum PC. Obwohl bislang keinerlei Hinweise auf eine mögliche Beeinflussung von Herzschrittmachern/Defibrillatoren durch Bluetooth-Sender vorliegen wird empfohlen das JM-System **bei Patienten mit elektronischen Implantaten nicht mit dem Umhängeband zu verwenden, sondern mindestens 15 cm Sicherheitsabstand zum Brustkorb des Patienten einzuhalten.**
- Seitens der im Messsystem genutzten Ultraschallsender sind keine Beeinflussungen von elektronischen Implantaten zu erwarten, denn die JM-Systeme arbeiten mit Luftschall und einer sehr niedrigen Schallleistung von wenigen Milliwatt. Die Schallintensität der Messsignale wird aufgrund der ungünstigen Kopplung beim Übergang aus der Luft in den Menschlichen Körper so stark abgeschwächt, dass eine Beeinflussung von Implantaten, aber auch jegliche andere Schädigung von Gewebe ausgeschlossen ist.

2.2.6 Verbotener Gebrauch



- Unsachgemäßer und/oder verbotener Gebrauch des Messsystems ist unzulässig und es wird davor ausdrücklich gewarnt.
- Versuchen Sie keinesfalls das Messsystem auf eine andere als in den Gebrauchsanweisungen beschriebene Weise selbst zu warten oder aufzubereiten. Die hochempfindliche Sensorik könnte hierdurch in ihrer Messgenauigkeit beeinträchtigt werden.
- Im Falle von festgestellten und/oder angenommenen Fehlfunktionen bzw. Defekten muss das Gerät unverzüglich außer Betrieb genommen, als „Außer Betrieb“ gekennzeichnet und gegen Benutzung gesichert werden, indem der Ein-/Ausschalter mit einem Klebeband abgedeckt wird.
- Es ist nicht erlaubt das Messsystem oder dessen Zubehörteile ohne schriftliche Freigabe von zebris in irgendeiner Weise zu ändern oder zu modifizieren. Wird das Gerät ohne Freigabe geändert ist der Betreiber verpflichtet geeignete Untersuchungen und Prüfungen durchzuführen, um einen sicheren Gebrauch zu gewährleisten.
- In anderen, als den im Kapitel „technische Daten“ angegebenen Umweltbedingungen dürfen zebris Messsysteme nicht betrieben werden (z.B. in mit Sauerstoff angereicherter Umgebung, Nasszonen, Feuchträumen, Klimakammern, Unterdruck-, Überdruck-, oder Höhenkammern, etc.).

3 Produktbeschreibung

3.1 Systemkomponenten

In der Grundkonfiguration besteht ein JM-System aus folgenden Komponenten:

- JM-System Grundeinheit (JMAlyser+ oder JMT+)
- Unterkiefersensor (Sender)
- Kopfbogen (Empfänger)
- USB-Ladenetzteil für die Stromversorgung des Messsystems für BT Geräte
- USB-Kabel Adapter
- zebris WinJaw+ Anwendungs-Software
- Zubehör (IR-Fußschalter, Zeigerstift, Kopplungslöffel, Attachments)
- Gebrauchsanweisung 2-teilig

3.2 Technische Daten JM-Messsysteme

Version	JMAlyser+ BT	JMT+
REF	01160011	01160020
Abmessungen (B x H x T)	145 x 85 x 35 mm	111 x 86 x 31 mm
Gewicht	232 g	188 g
Stromversorgung	5V DC / 1W (USB für Akkuladung)	5V DC / 1W (USB)
Akku	ja	ja
Messbereich	10 – 100 mm	10 – 100 mm
Ultraschallfrequenz	40 kHz	40 kHz
Max. Messrate	50 Hz	50 Hz
Positionsgenauigkeit im okklusalen Bereich	± 0,1 mm (y); ± 0,2 mm (x, z) ROM 15 mm	± 0,1 mm (y); ± 0,2 mm (x, z) ROM 15 mm
Berechnungsgenauigkeit Artikulareinstellwerte	± 2,0°	± 2,0°
USB-Schnittstelle	USB mini, USB Standard	USB
Bluetooth	ja	ja
Analog Anschlüsse	Nein / optional mit 2 oder 4 analogen Anschlüssen	nein
Analog Messbereich	-2..+2V / Auflösung von 10 Bit.	k. A.
Analog Messrate	1000/s pro Kanal	k. A.
Messgenauigkeit	± 5% des Eingangswertes	k. A.

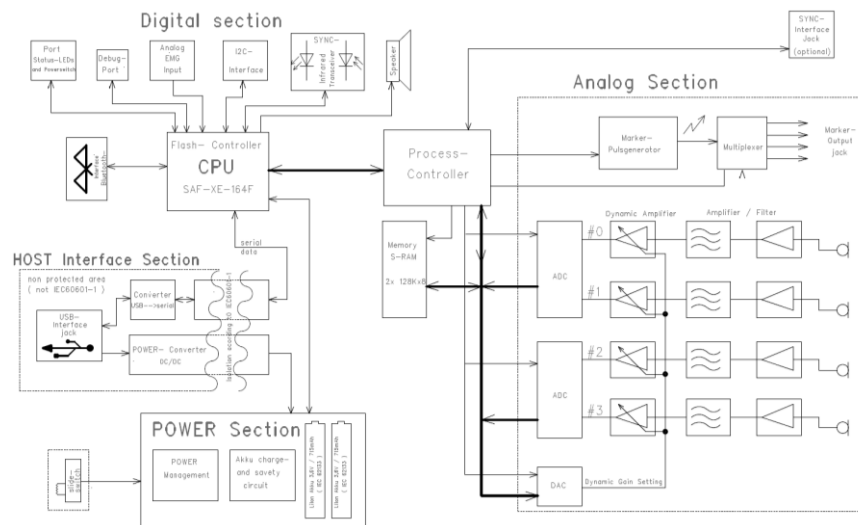
3.3 Messprinzip des JM-Kieferregistriersystems

Das Kieferregistriersystem beinhaltet den Unterkiefersensor und das Ultraschallempfängermodul am Kopfbogen. Die Sensorik Komponenten der Empfänger- und Sendermodule sind in jeweils geometrisch definierten Positionen angebracht. Die Markierungspunkte bestehen aus kleinen sequentiell betriebenen Ultraschallsendern. Der zugehörige Kopfbogen beinhaltet acht Ultraschallmikrofone. Beide Module werden über ein Anschlusskabel mit der Auswertelektronik im JM-Messsystem verbunden.

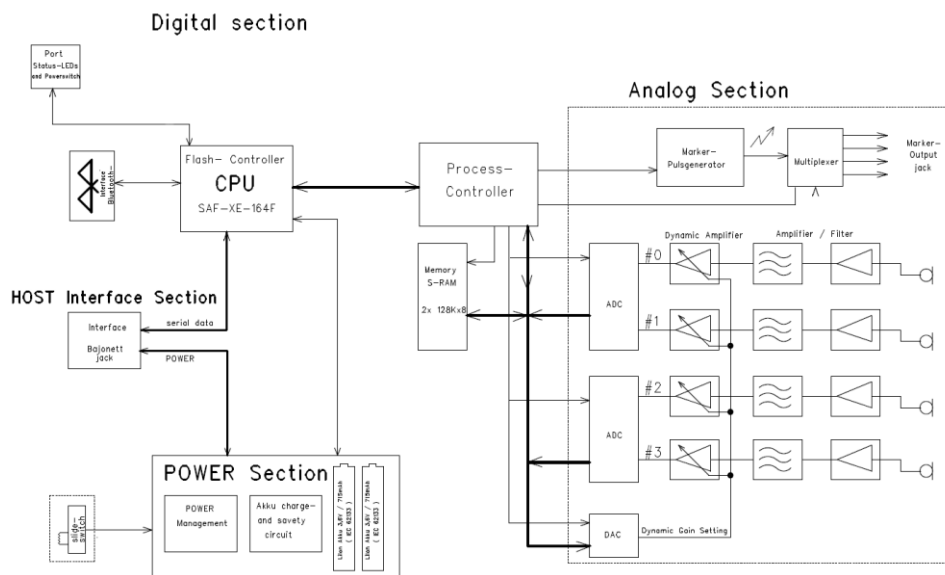
Im Betrieb geben die Ultraschallsender fortlaufend Impulse ab aus deren Laufzeit, zwischen Sender und Empfangsmikrofonen, die Auswertelektronik mittels einer Triangulationsmethode die absoluten Raumkoordinaten der Marker berechnet.

Die Berechnung der Messkoordinaten und weiterer Messparameter sowie die Kompensation von Störgrößen erfolgt PC-gestützt in den Auswerteprogrammen.

Blockschaltbild des Messsystems JMAlyser+ BT



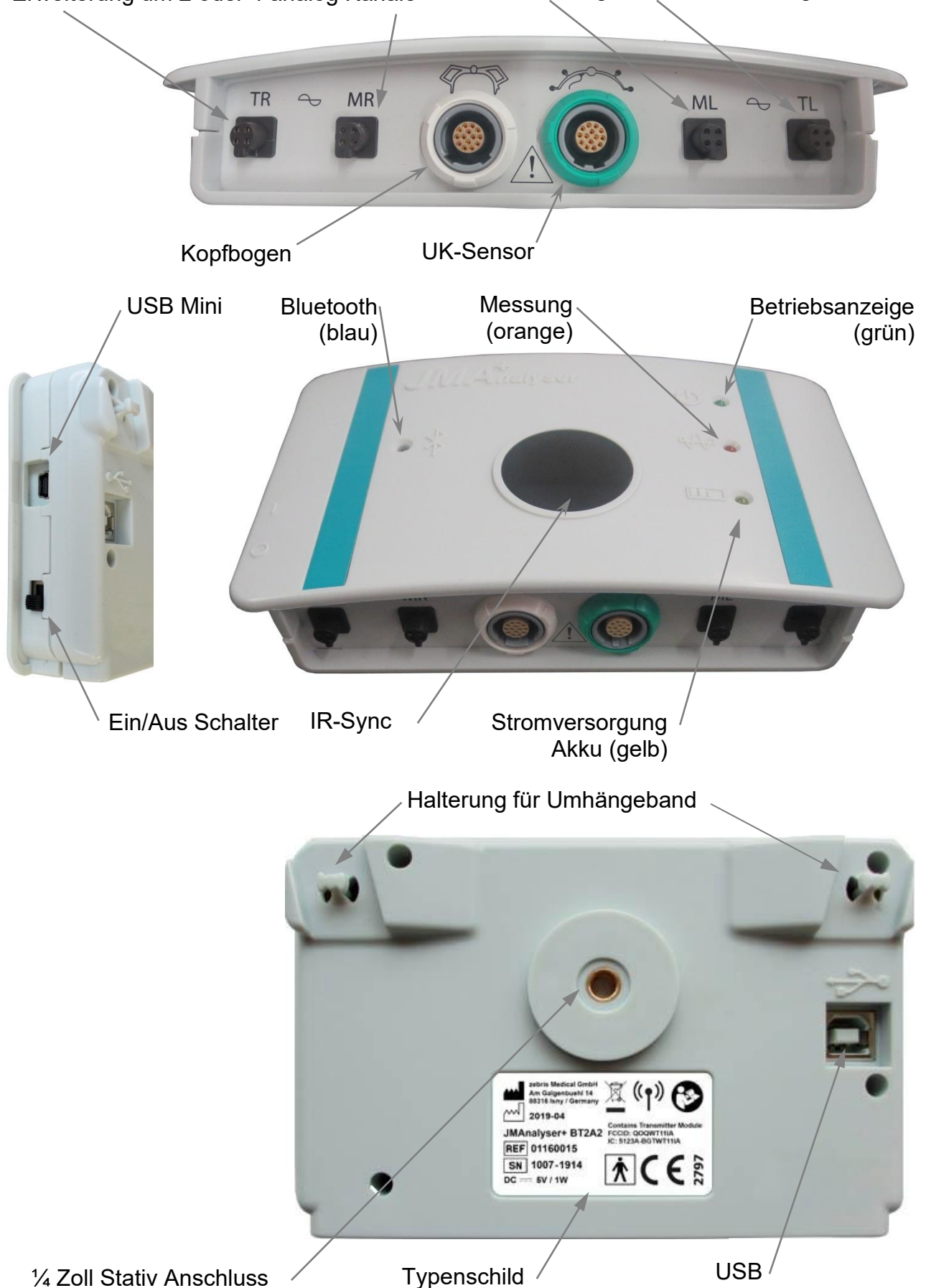
Blockschaltbild des Messsystems JMT+



3.4 Bedienelemente und Anschlüsse JMAlyser+ BT

Analoganschlüsse rechts, nur bei optionaler Erweiterung um 2 oder 4 analog Kanäle

Analoganschlüsse links, nur bei optionaler Erweiterung um 2 oder 4 analog Kanäle



3.5 Bedienelemente und Anschlüsse JMT+



3.6 Bedeutung der Anzeigeleuchten

LED	Ein-/Ausschalter	Bedeutung
Grün / Betriebsanzeige		
aus	0 (aus)	Das Messsystem ist NICHT in Betrieb
leuchtet	I (ein)	Das Messsystem ist in Betrieb
Orange / Messung		
aus	I (ein)	Das Messsystem initialisiert und bereit zur Messung.
blinkt	I (ein)	Das Messsystem wartet auf Initialisierung, Messung noch nicht möglich.
leuchtet	I (ein)	Die Messung ist gestartet / Ultraschallsender sind aktiv.
Gelb / Ladezustand Akku		
aus	I (ein)	USB-Kabel bzw. Ladenetzteil angeschlossen, reduzierte Ladung sobald Ladezustand > 95%
blinkt	0 (aus)	USB-Kabel bzw. Ladenetzteil angeschlossen, Akku wird geladen, Ladezustand < 95%
	I (ein)	Akku Ladezustand kritisch < 20% → Sofort USB-Kabel oder Ladenetzteil anschließen, da bei Fortsetzung der Messung Datenverlust droht.
leuchtet	0 (aus)	USB-Kabel bzw. Ladenetzteil angeschlossen, Akku voll aufgeladen, Ladezustand 100%
Blau / Bluetooth Verbindung		
aus	I (ein)	Das Messsystem initialisiert und bereit zur Messung.
leuchtet	I (ein)	Die Messung ist gestartet / Messsystem ist per Bluetooth mit PC verbunden

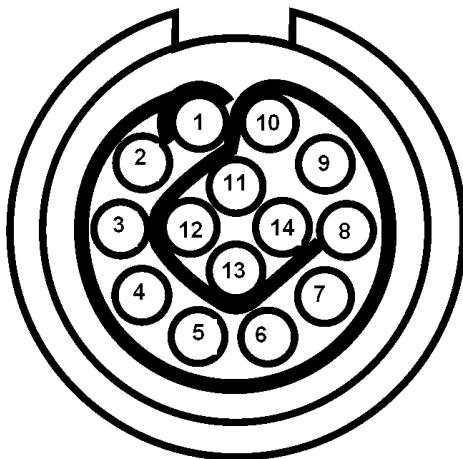
3.7 Belegung der Anschlussbuchsen

USB-Bajonett Stecker



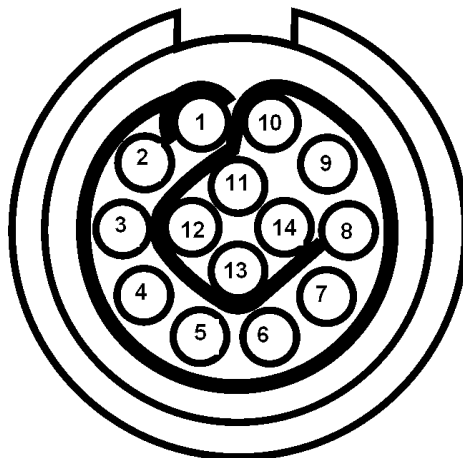
Signal	Pin
GND	Pin 1
BSL_START	Pin 2
+3,3 Volt	Pin 3
n.c.	Pin 4
START_in	Pin 5
n.c.	Pin 6
Dig. Input	Pin 7

UK Sensor / Digitaleingang (hellgrün)



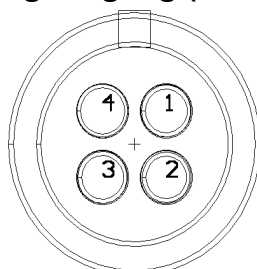
Signal	Pin
Marker 1	Pin 1
Marker 2	Pin 2
Marker 3	Pin 3
Marker 4	Pin 4
SSWBus	Pin 5
n.c.	Pin 6
SDA (I ² C)	Pin 7
SCL (I ² C)	Pin 8
+3,3 Volt	Pin 9
DRY_A	Pin 10
DRY_G	Pin 11
Dig. Input	Pin 12
GND	Pin 13
GND	Pin 14

Kopfbogen / Digitaleingang (weiß)



Signal	Pin
Mikrofon 1	Pin 1
Mikrofon 2	Pin 2
Mikrofon 3	Pin 3
Mikrofon 4	Pin 4
SSWBus	Pin 5
Mik-Select	Pin 6
SDA (I ² C)	Pin 7
SCL (I ² C)	Pin 8
+3,6 - 12Volt	Pin 9
DRY_A	Pin 10
DRY_G	Pin 11
Dig. Input	Pin 12
GND	Pin 13
GND	Pin 14

Analog Eingang (schwarz)



Signal	Pin
Power (+)	Pin 1
Signal Input	Pin 2
GND	Pin 3
Power (-)	Pin 4

3.8 Digitale Eingänge

Die Messsysteme der JM-Produktfamilie sind standardmäßig mit zwei gegen Verpolung geschützten digitalen Eingängen ausgestattet. Hiermit können die digitale Ereignisse über die Sensoren an die Anwendungsprogramme übertragen werden.

3.9 EMG zur Bestimmung der Muskelaktivität der Kiefermuskulatur

Optional bietet zebris, zur synchronen Aufzeichnung von EMG-Daten optimal auf das JMAlyser+ BT -System abgestimmte EMG Differentialelektroden-Verstärkerkabel als Zubehör an:

REF: 01240031 / EMG-DENTAL2N Verstärker

REF: 01240041 / EMG-DENTAL2 Verstärker

Die EMG Differentialelektroden-Verstärkerkabel werden direkt an das JMAlyser+ BT System angeschlossen und sind mit besonders kleinen Elektrodenkontakten speziell zur Verwendung in der Zahnmedizin ausgestattet. Die EMG Daten werden in Form von transienten Signalen ausgegeben. Weitere Hinweise zur Anwendung des EMG Moduls enthält das zebris WinJaw+ Softwarehandbuch.



Anschlüsse für
Analog-Verstärkerkabel

Technisch Daten Analog-Eingänge

Eingangswiderstand	10E + 16 K Ω
Bandbreite	7 Hz bis 500Hz
Maximal zulässige Eingangsspannung	$\pm 2V$
EMG-Vorverstärker Versorgungsspannung	$\pm 5V$



Die EMG-Doppelelektroden (REF 08100026) sind nicht wiederverwendbar und nur für den einmaligen Gebrauch vorgesehen.

Werden andere als die von zebris empfohlenen EMG-Elektroden verwendet, trägt der Anwender die alleinige Verantwortung für deren biologische Verträglichkeit.

3.10 Aktive EMG Verstärkerkabel

Technische Daten

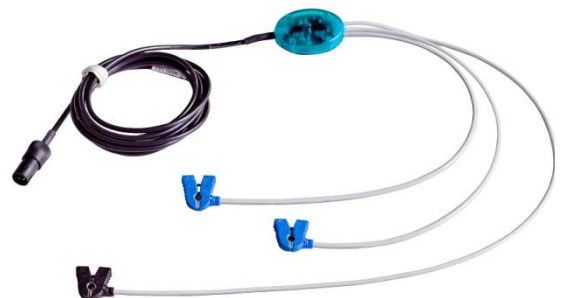
Versorgungsspannung	$\pm 5V$ bis $\pm 15V$ grüne LED zeigt Status betriebsbereit an
Eingangswiderstand	$10E + 12 \Omega$
CMRR	110 dB
Rauschäquivalente Eingangsgröße	$0,28 \mu V$ pp
Bandbreite	7 Hz bis 500 Hz
Ausgangsspannung	Versorgungsspannung -1 V
Abmessungen	30 x 23 x 9 mm (L x B x H)
Kabellänge	1,45 m

Versionen

Typ	EMG-Dental N mit Neutralelektrode
Artikeln.	01240041
Verstärkung	1000
Anschlüsse	Miniatur Krokodil Clip



Type	EMG-Dental ohne Neutralelektrode
Artikeln..	01240031
Verstärkung	1000
Anschlüsse	Miniatur Krokodil Clip



3.11 Zubehör und Ersatzteile

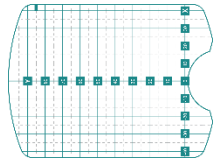


VORSICHT

Mehrfache Benutzung der Einmalartikel führt zu einem erhöhten Infektionsrisiko für den Patienten und ggf. zu einer Verfälschung der Mess- und Analyseergebnisse aufgrund von Formänderungen der Produkte bei mehrfacher Anwendung des Sterilisationsverfahrens.

REF	Bezeichnung	Abbildung
01260010	Kopfbogen Typ 14R für Messsysteme JMAlyser+ und JMAlyser+ BT Komplett mit Nasenstütze, Ohrpolster, Hinter- und Überkopfband	
01260011	Kopfbogen Typ 34R für Messsysteme JMAlyser+ und JMAlyser+ BT mit Beleuchtung des Kondylarbereichs Komplett mit Nasenstütze, Ohrpolster, Hinter- und Überkopfband, sowie zwei weißen LED's.	
01260015	Kopfbogen Typ 43R für die Messsysteme JMAlyser+, JMAlyser+ BT und JMT+ Komplett mit Nasenstütze, Ohrpolster, Hinter- und Überkopfband	
01460010	UK Sensor Typ 14T für Messsysteme JMAlyser+ und JMAlyser+ BT	
01460015	UK Sensor Typ 64T für die Messsysteme JMAlyser+, JMAlyser+ BT und JMT+	
01860416	USB-Adapter für JMT+ Daten-Verbindung von Messsystem JMT+ zum PC, mit Bajonett-Stecker	

01860420	USB-Adapter Daten-Verbindung von Messsystem JMAlyser+ zum PC, mit USB-Mini-Stecker	
01240031	EMG-DENTALN Verstärker Mit N-Elektrode, besonders kleine Elektrodenkontakte speziell für Verwendung in der Zahnmedizin.	
01240041	EMG-DENTAL Verstärker ohne N-Elektrode, besonders kleine Elektrodenkontakte speziell für Verwendung in der Zahnmedizin.	
08100026	EMG-Doppelelektroden 1 Packung á 8x25 Stück Hinweis: Einmalartikel, nicht für mehrfache Anwendung vorgesehen	
01860020	IR - Fußschalter zur Steuerung der WinJaw+ Software	
01860010	IR-Fernbedienung zur Steuerung der WinJaw+ Software	
01540191	SYNCCam Dental C930 Kamera mit USB-Kabel und Synchronisations-Kabel	
33101120	USB-Netzteil für Akkuladung von JMAlyser+ BT und JMT+	
33101121 + Länder- code	Länderadapter für USB-Netzteil verfügbare Typen: EU, UK, USA, AUS, IEC/World	

01960500	Modellpositionierer Adesso Split Positionierungstisch zur Montage auf die Artikulatoren ARTEX CR und Ivoclar Stratos für die Digitale Modellübertragung.	
01960501	Positionierschrauben Set Satz bestehend aus je 3 Stück Positionierschrauben, in den Längen 30mm, 45mm und 60mm. Zur Einstellung der Kopplungsloeffelhöhe für die Digitale Modellübertragung	
01960510	Positionierfolien Set Positionierungsfolie zur Anbringung auf dem Modellpositionierer zur Positionsübertragung für die Digitale Modellübertragung. Packung á 5 Stück	
01960130	Nasenstütze passend für alle zebris-Kopfbögen	
01960140	Abstützteller passend für alle zebris-Kopfbögen, mit Rändelmutter	
01960120	Porionkopplung zur Fixierung des Kopfbogens an den Gehörgängen des Patienten	
01910025	Zeigerstift 80 Medizinstahl, sterilisierbar Länge 80mm, Kugeldurchmesser 1,5 mm	
11502501	Abstützpolster grün Packung á 10 Stück, passend zu Artikel 01960140	
11502503	Nasenpolster grün Packung á 10 Stück	

90061012	Hinterkopfband grau Verpackungseinheit 5 Stück	
11502508	Überkopfband schwarz, grün	
01960007	Umhängeband schwarz, grün	
01960121	Ohr-Hygienekappe zur Verwendung mit dem Artikel 01960120 Porionkopplung. Verpackungseinheit 10 Stück.	
01960260	Para-okklusales Attachment zur Befestigung an den Frontzähnen geeignet für Gas- und Dampfsterilisation Hinweis: Einmalartikel, nicht für mehrfache Anwendung vorgesehen	
01960271	okklusaler Adapter zur Befestigung des UK-Sensors am okklusalem Attachment, geeignet für Gas- und Dampfsterilisation	
01960270	okklusales Attachment zur Befestigung an den Frontzähnen, geeignet für Gas- und Dampfsterilisation Hinweis: Einmalartikel, nicht für mehrfache Anwendung vorgesehen	
01960320	Bissgabel Typ SD geeignet für Gas- und Dampfsterilisation Hinweis: Einmalartikel, nicht für mehrfache Anwendung vorgesehen.	

01960340	Bissgabel Typ PS-1 aus LEXAN, geeignet für Gas- und Dampfsterilisation Hinweis: Einmalartikel, nicht für mehrfache Anwendung vorgesehen	
01960400	Bissgabeladapter zur Kopplung von UK-Sensors und Bissgabel, geeignet für Gas- und Dampfsterilisation Hinweis: Einmalartikel, nicht für mehrfache Anwendung vorgesehen	
21030152	Bluetooth USB-Stick mit Plug and Play Funktion	
07210000	WinJaw+ Lizenzerweiterung für die Nutzung der Software auf weiteren Computern	
07210010	WinJaw+ Grundmodul für die Betriebssysteme Windows 7 und Windows 10 32/64 Bit	
07210102	WinJaw+ Software-Update für die Betriebssysteme Windows 7 und Windows 10 32/64 Bit	
07210200	WinJaw+ Modul Funktion Erweiterung der Grundsoftware um die 3D- und Funktionsanalyse	
07210211	WinJaw+ Modul EMG Relax & Bite Erweiterung der Grundsoftware um die Relax & Bite Funktionen für die Elektronische EMG Ableitung zur Bestimmung der Muskelpotenti- ale. Bitte beachten sie, dass zur Verwendung dieses Moduls die EMG-Hardware 01160015 / 01160015 sowie 01240031, 01240041 und 08100026 benötigen.	

07210220	WinJaw+ Modul Kieferrelation Erweiterung der Grundsoftware um die Bestimmung der neuromuskulären Kieferrelation	
07210230	WinJaw+ Modul Plane Finder Erweiterung der Grundsoftware um die Bestimmung der Einstellparameter des Zirkonzahn PS1 Artikulators über den Plane Finder	
07210240	WinJaw+ Modul Face Imager Erweiterung der Grundsoftware um die Foto- und Videodarstellung des Patienten. Bitte beachten sie, dass zur Verwendung dieses Moduls die Hardware 01540191 benötigen.	
07210250	WinJaw+ Modul CSV Export Erweiterung der Grundsoftware um den Export der Reportdaten und Bewegungsparameter im CSV-Format	
07210260	WinJaw+ Modul Digitale Modellübertragung für die Betriebssysteme Windows 7 und Windows 10 32/64 Bit	
79010230	Hardware Gebrauchsanweisung Die Druckausgabe ist kostenpflichtig. Verfügbarkeit ab 5 Werktagen nach Eingang der Bestellung.	
79010240	Software Gebrauchsanweisung Die Druckausgabe ist kostenpflichtig. Verfügbarkeit ab 5 Werktagen nach Eingang der Bestellung.	

4 Messsystem in Betrieb nehmen

Für die Inbetriebnahme der Kieferregistriersysteme werden ein zebris USB-Kabel Adapter sowie die Installations-CD mit der zebris WinJaw+ Anwendungssoftware benötigt. Alle Komponenten sind im Lieferumfang der JM-Systeme enthalten.

4.1 Spannungsversorgung & Aufladen der Akkus (JMAlyser+ BT und JMT+)

Zum Aufladen der Akkus der Messsysteme JMAlyser+ BT und JMT+ im ausgeschalteten Zustand verbinden Sie das Lade-Netzteil mit einer Netzsteckdose. Das Messsystem wird über den, im Lieferumfang enthaltenen, USB-Adapter mit dem Lade-Netzteil verbunden.

Alternativ kann das Messsystem auch direkt an der USB-Buchse eines PC aufgeladen bzw. betrieben werden. Verbinden Sie dazu das Messsystem direkt mit Hilfe des mitgelieferten USB-Adapters mit dem PC.

Die Akkus sind nach ca. 5 Stunden Ladezeit vollständig aufgeladen.

Eine volle Akkuladung reicht für eine Messdauer von 3,3 Stunden, im Dauerbetrieb. Darunter wird eine dauerhafte Verbindung des Messsystems via Bluetooth und eine durchgehende Datenübertragung von Bewegungsmessdaten an die Software verstanden, sprich es wird durchgehend Ultraschall gesendet und Empfangen.



VORSICHT

Verwenden Sie ausschließlich das von vom Hersteller gelieferte USB-Ladenetzteil und stellen Sie das System so auf, dass die Steckdose für den Netzanschluss jederzeit gut zugänglich ist und das Gerät vom Versorgungsnetz getrennt werden kann.



USB-Ladenetzteil / REF 33101120



HINWEIS

Vergleichen Sie vor Anschluss des Ladenetzteils an das Versorgungsnetz die Angaben auf dem Netzteil bezüglich Netzspannung und Netzfrequenz mit den örtlichen Kenndaten. Anschluss nur bei Übereinstimmung.



VORSICHT

Unterziehen Sie Netzteil, Netzanschlussleitung und Steckdose sowie Schutzkontakte vor dem Anschluss bzw. Betrieb des Systems einer Sichtprüfung. Beschädigte Netzteile, Leitungen oder Steckvorrichtungen sind unverzüglich von einer hierfür autorisierten Person zu ersetzen.

4.2 IT-Sicherheit und Softwareinstallation

Wird das System nicht mit einem Computer und darauf installierter WinJaw+ Software ausgeliefert, so obliegt es dem Betreiber zu garantieren, dass die Sicherheit von Patienten, Bediener und Umgebung durch Nutzung des Computers nicht beeinträchtigt wird. Bei Zweifeln wird empfohlen einen vom Hersteller autorisierten Vertriebspartner zu kontaktieren.

Anforderungen der WinJaw+ Software an einen PC/Laptop entnehmen Sie bitte der Gebrauchsanweisung zur WinJaw+ Software.

Zur einfachen Einbindung der WinJaw+ Software in ein bestehendes System zur Datensicherung und der vom Mess-PC getrennten Aufbewahrung personenbezogener Daten kann die Datenbank der Anwendungssoftware auf einem Netzwerkserver installiert werden. Wenn die Datenbank der WinJaw+ Software auf einem per IT-Netzwerk verbundenen Speichermedium gespeichert wird, müssen folgende Anforderungen sichergestellt sein:

- die Datenverbindung ist gegen den Zugriff Dritter gesichert,
- die Datenverbindung ist gegen Verbindungsabbrüche gesichert,
- geltende Datenschutzbestimmungen sind für die Datenverbindung im IT-Netzwerk, sowie für den Speicherort auf dem Server eingehalten,
- der Zugriff auf den Speicherort im IT-Netzwerk ist auf den berechtigten Personenkreis beschränkt.
- die Kommunikation zwischen Datenbank der WinJaw + und Server wird über das SMB-Protokoll realisiert
- ein Informationsfluss zu anderen Geräten im IT-Netzwerk ist nicht vorgesehen.



Wenn die oben gelisteten Anforderungen nicht erfüllt sind, ist mit folgenden Gefährdungssituationen zu rechnen:

- Datenverlust durch Verbindungsabbruch während der Datenübertragung zwischen WinJaw+ Software und IT-Netzwerk,
- Unbefugter Zugriff auf personenbezogene Daten durch Dritte,
- Vollständiger Datenverlust durch fehlende Datensicherung bei Störungen und/oder Beschädigungen des IT-Netzwerkes.



Nur wenn ein PC/Laptop im Lieferumfang enthalten ist haftet der Hersteller für Schäden oder Funktionsstörungen, die durch fehlerhafte Softwareinstallation oder ungeeignete Computer-Hardware entstehen. Installiert der Betreiber zusätzliche Hardware oder Fremd-Software, so geschieht dies in alleiniger Verantwortung des Betreibers und ist nicht von der Herstellerhaftung abgedeckt.

Der Computer muss CE-gekennzeichnet sein und den Anforderungen von DIN EN 60950 bzw. DIN EN 60601-1 genügen.



Die Verbindung eines JM-Systems mit einem Netzwerk/Datenverbund kann zu unvorhergesehenen Risiken für Patienten oder Dritte führen. Die Datenbank von WinJaw+ ist nicht für die gleichzeitige Nutzung durch mehrere Anwender vorgesehen.

Soll die Datenbank der WinJaw+ Software in einem Netzwerk/Datenverbund installiert werden, so ist der Betreiber verpflichtet damit verbundene Risiken zu bestimmen, zu analysieren, zu bewerten und zu

beherrschen. Insbesondere sind die Aspekte Datenschutz, Virensicherheit, Updates des Betriebssystems und regelmäßige Backups von Bedeutung. Die Risikobetrachtungen müssen auch nachfolgende Änderungen am Netzwerk/Datenverbund mit einschließen, wie z.B. Update/Upgrade von Geräten und Komponenten, die mit dem Netzwerk verbunden sind.

Die Anbindung des PC-Systems an das Internet muss über ein professionell gewartetes IT-Netzwerk in Verbindung mit einer Hardware-Firewall stattfinden um Risiken durch die Internetanbindung zu minimieren. Verwenden Sie den lokalen Rechner bei Internetanbindung niemals mit Administratorrechten.



Für den sicheren Betrieb des Messsystems sind die Aspekte Datenschutz, Virensicherheit, Updates des Betriebssystems und regelmäßige Backups der WinJaw+ Datenbank auf externen Datenträgern von essentieller Bedeutung und vom Anwender als Maßnahmen der IT-Sicherheit zu implementieren.

Sofern Sie das System ohne PC/Laptop geliefert bekommen, installieren Sie bitte die Anwendungssoftware bevor Sie das JM-System mit dem PC verbinden. Hinweise zur Installation finden Sie in der Gebrauchsanweisung zur WinJaw+ Software.



Sollten Probleme mit dem Hardwaretreiber des JM-System auftreten, so trennen Sie bitte das USB-Kabel vom PC und starten Sie diesen neu.



Die Installation eines Virenschanners auf dem Arbeitsrechner kann das ordnungsgemäße Funktionieren des Systems beeinträchtigen. Der Hersteller haftet nicht für Schäden die von derartigen Programmen verursacht werden.

4.3 Anschließen der Zubehöerteile

Verbinden Sie Kopfbogen und UK-Sensor mit den farblich korrespondierenden Buchsen des Messsystems. (Abbildungen siehe Kapitel 3.4 Bedienelemente und Anschlüsse)

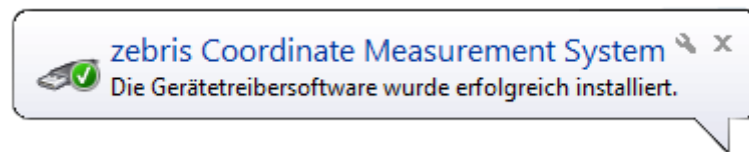


Bitte beachten Sie beim Anschluss von Kopfbogen und UK-Sensor an das Messsystem, dass die Stecker mittels Kodier-Nasen gegen Verpolung bzw. Einstecken in der falschen Buchse geschützt sind. Alle Stecker sollten stets leichtgängig und ohne größere Krafteinwirkung in die Buchsen gleiten.

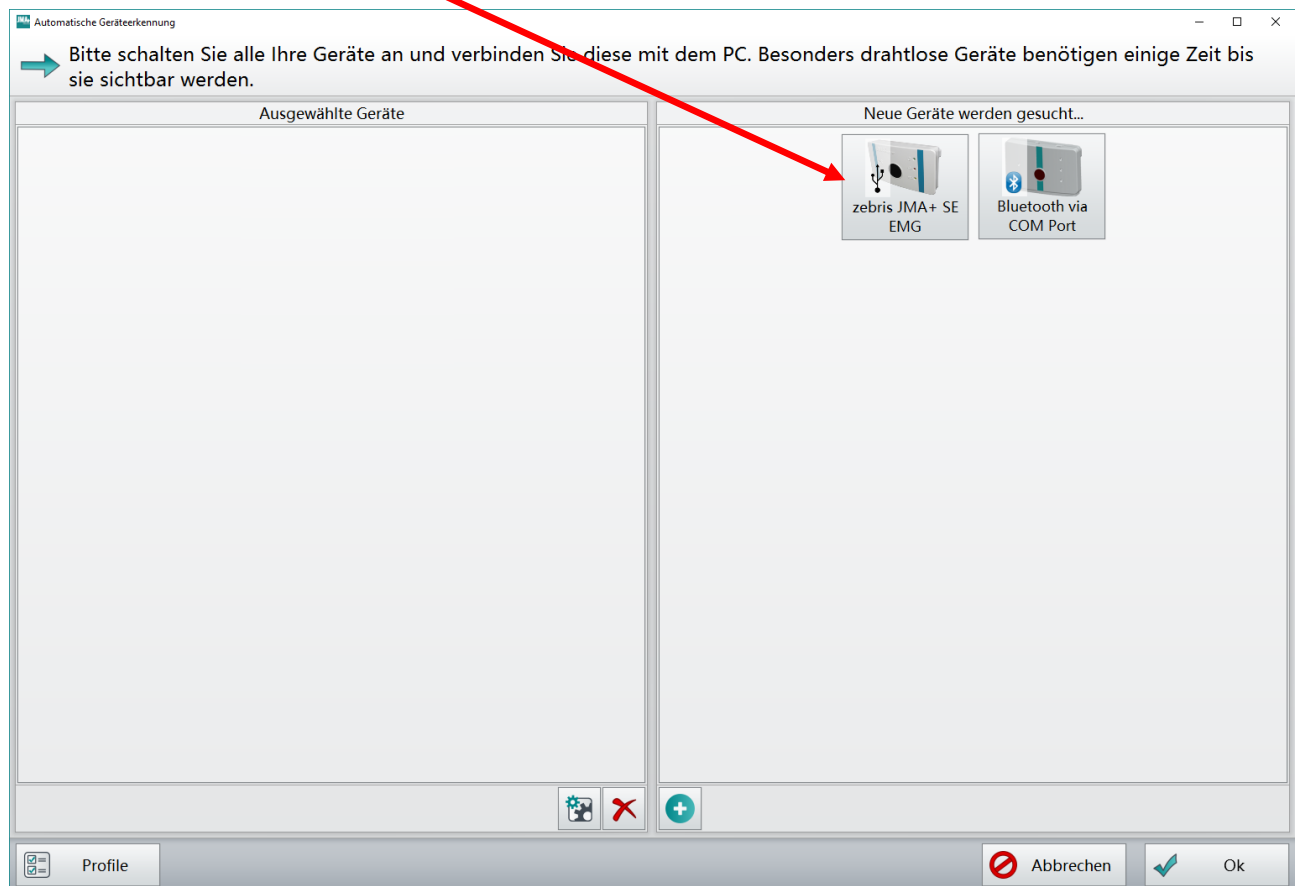
Abschließend verbinden Sie das Messsystem und eine USB-Schnittstelle Ihres Computers mittels des mitgelieferten USB-Kabels oder richten sie die Bluetooth Verbindung ein. Hierfür muss sichergestellt sein, dass das Messsystem eingeschaltet ist. Ihr Messsystem ist nun einsatzbereit. Ausführliche Hinweise zur Bedienung der Software finden Sie in der Gebrauchsanweisung zur zebris WinJaw+ Software.

4.4 Anschluss der Grundeinheit per USB-Verbindung

Wird das Messsystem via USB-Verbindung betrieben, so wird das Gerät automatisch für die Verwendung mit der zebris WinJaw+ Software erkannt. Warten sie bitte bis die Installation des Gerätes abgeschlossen ist und die nachfolgende Meldung erscheint.



Nun ist das Messsystem betriebsbereit und in der Software unter Geräteeinstellungen zu finden.

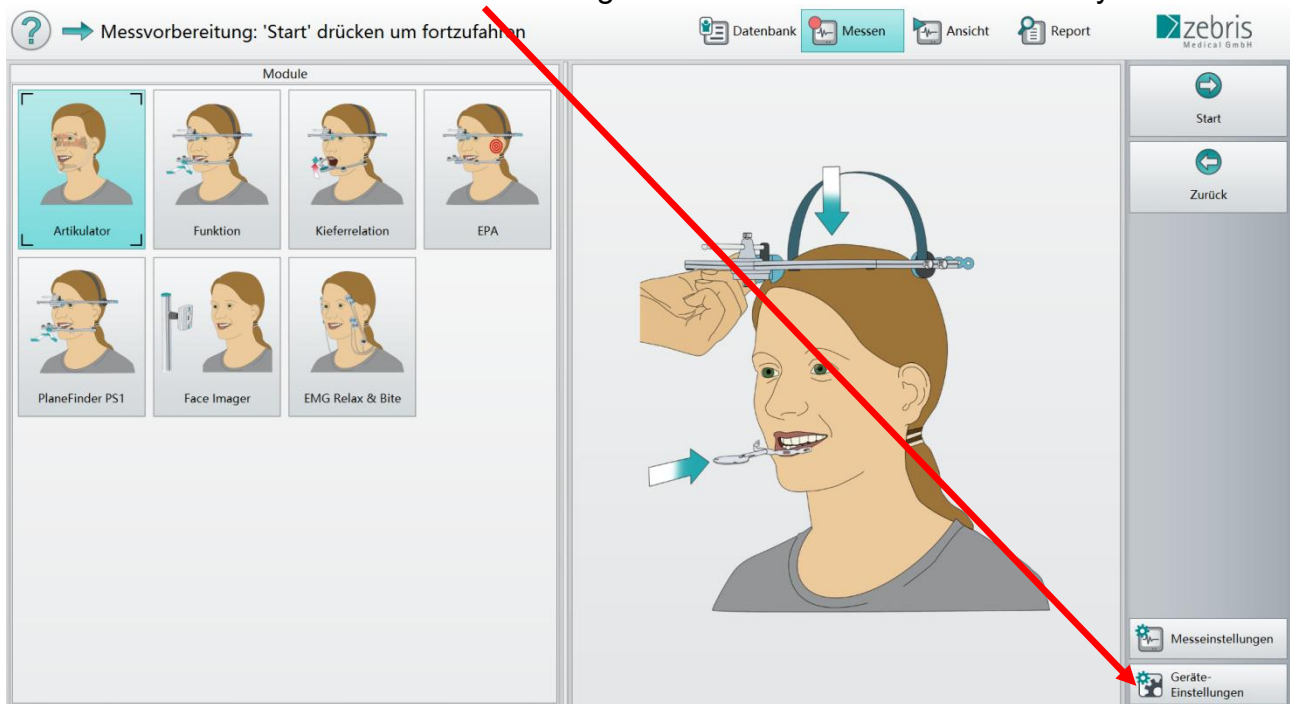


Weitere Hinweise zur Installation entnehmen sie bitte der Gebrauchsanweisung zur zebris WinJaw+ Software.

4.5 Anschluss der Grundeinheit per Bluetooth-Verbindung

4.5.1 Bluetooth-Verbindung via automatischer Bluetooth Geräteerkennung

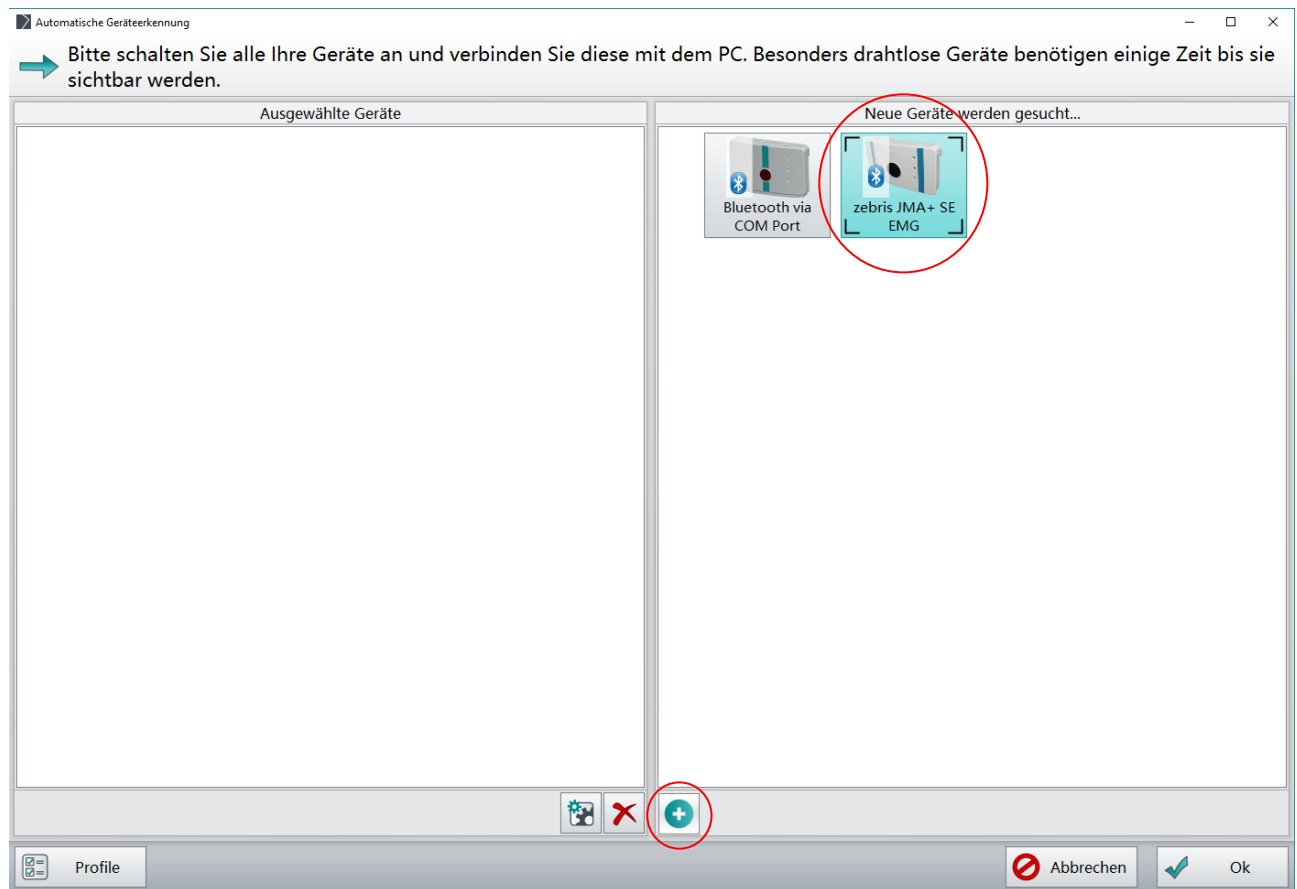
Wenn Ihr PC über eine integrierte Bluetooth Schnittstelle verfügt, oder Sie den zebris Bluetooth USB-Dongle mit ihrem System mitgeliefert bekommen haben, ist es möglich das JM-Messsystem direkt aus der WinJaw+ Anwendersoftware per Bluetooth zu verbinden. Dazu öffnen Sie bitte die Geräteeinstellungen und schalten Sie ihr JM-Messsystem ein.



Der Gerätemanager in den Geräteeinstellungen sucht nun automatisch nach einem vorhandenen Bluetooth Gerät um diese mit dem PC und der WinJaw+ Software zu verbinden. Dieser Vorgang kann einige Minuten dauern.

Sobald Ihr Gerät gefunden wurde, wird dieses auf der linken Seite des Gerätemanagers angezeigt. Bitte wählen Sie das Gerät aus, indem Sie per Doppelklick auf das Symbol des Gerätes klicken.

Alternativ können Sie per einfachem Klick zunächst das Gerät auswählen, so dass dieses grün hinterlegt ist und anschließend auf das „Hinzufügen“ Symbol klicken.



Nun erscheint im rechten unteren Bildschirmrand ein Windows Task, mit dem eine Verbindung via Bluetooth aufgebaut werden kann.

Bitte klicken Sie auf diesen Task um das automatische Pairing durchzuführen.

4.6 Messsystem außer Betrieb nehmen

Um das Messsystem außer Betrieb zu nehmen, schließen Sie bitte zunächst die zebris WinJaw+ Software, fahren den PC herunter und schalten diesen aus. Anschließend schalten Sie das JM-Messsystem aus und trennen ggf. die USB-Verbindung mit dem PC oder Ladenetzteil. Ziehen Sie abschließend ggf. das Ladenetzteil aus der Netzsteckdose.

5 Funktionskontrollen, Aufbereitung, Entsorgung

- Regelmäßige Wartung und Pflege des Messsystems hilft Beschädigungen vorzubeugen und gewährleistet dauerhaft dessen Sicherheit. Alle in dieser Gebrauchsanweisung aufgeführten Verfahren bezüglich Wartung und Aufbereitung des Systems sind regelmäßig durchzuführen.
- Sollten Messsystem oder Zubehörteile Beschädigungen aufweisen sind diese zur Sicherheitsüberprüfung zum Hersteller zu senden. Im Falle von festgestellten oder vermuteten Fehlfunktionen und Defekten muss das Gerät unverzüglich außer Betrieb genommen und als „Außer Betrieb“ gekennzeichnet werden.
- Sämtliche Wartungs- und Instandsetzungsarbeiten des Systems oder einzelnen Teilen, welche über die in den Gebrauchsanweisungen beschriebenen Tätigkeiten hinaus gehen, dürfen ausschließlich von Hersteller oder einer durch den Hersteller ausdrücklich autorisierten Partner ausgeführt werden.
- Schalten Sie bitte unbedingt das Messsystem aus und trennen Sie es komplett vom Versorgungsnetz bevor Sie mit der Aufbereitung beginnen.

5.1 Vorgeschriebene wiederkehrende Kontrollen und STK

- Zur Erhaltung des ordnungsgemäßen Zustands von elektrischen Geräten sind jedoch regelmäßig Prüfungen und sicherheitstechnische Kontrollen durchzuführen (z.B. innerhalb Deutschland nach DGUV Vorschrift 3, Unfallverhütungsvorschriften). Hierbei handelt es sich jedoch nicht um herstellerspezifische Maßnahmen sondern um übergeordnete Rechtsvorschriften für Elektrogeräte.
- Es wird empfohlen vor jeder Nutzung des Systems den ordnungsgemäßen Zustand aller Anschlussleitungen, sowie Netzkabel, Netzstecker und Netzsteckdose zu überprüfen. Sollten Teile beschädigt sein, müssen diese vor der weiteren Nutzung des Systems ausgetauscht werden.
- Sofortige Servicemaßnahmen durch zebris sind durchzuführen wenn:
 - a) Flüssigkeit in elektrische Komponenten des Geräts gelangte.
 - b) Kabel oder Steckverbinder Schäden aufweisen.
 - c) Teile der Sensorik beschädigt wurden
 - d) Abdeckungen beschädigt wurden oder abgefallen sind.
 - e) ein Defekt oder ein Fehler vermutet oder festgestellt wurde.
- Sollten das Typenschild oder andere Kennzeichnungen (z.B. Warnhinweise) am Messsystem beschädigt oder unleserlich sein, so sind diese zu ersetzen.



VORSICHT

Bitte senden Sie für Servicearbeiten grundsätzlich alle System-Komponenten gemeinsam im Originalkoffer an Ihren Händler oder den Hersteller.

5.2 Kontrolle der Messfunktion



Das JM-System muss in regelmäßigen Abständen hinsichtlich ordnungsgemäßer Messfunktion überprüft werden um die Patientensicherheit dauerhaft zu gewährleisten.

Nach harten Schlägen, bzw. falls Kopfbogen oder UK-Sensor auf den Boden gefallen sind muss sofort eine Überprüfung der Messfunktion durchgeführt werden.

Bei erkennbaren Schäden an Systemkomponenten (Verformung, Dellen, Risse) dürfen keine weiteren Messungen ausgeführt werden.

- Die Ultraschallsender des UK-Sensors können auf Ihre Funktion überprüft werden indem während einer Messung kontrolliert wird ob ein regelmäßiges Knacken von jedem der Sender ausgeht.
- Um das System zu überprüfen kann sich der Benutzer bei bekannten Kieferfunktionalen Abmessungen (z.B. bekannte maximale Öffnungsweite, bekannter Kondylenbewegungsumfang bei Protrusion, bekannte horizontale Kondylenbahnneigung) selbst mit dem Messsystem vermessen. Diese Messergebnisse sollten mit den bekannten Werten übereinstimmen.
- Die zebris WinJaw+ Software sollte bei unbewegten Sensoren ein ruhigstehendes Abbild des Unterkiefers zeigen. Etwaige Abweichungen (Spikes oder Sprünge der Messkurven trotz unbewegter Marker, falsche Darstellung des Unterkiefers, etc.) deuten auf eine gestörte Messung hin und beeinträchtigen die Auswertung.
- Bei Zweifel an der Messgenauigkeit wird empfohlen das JM-System bei zebris überprüfen zu lassen, um die angegebene Messgenauigkeit sicherzustellen.

5.3 Störungsbehebung

Bei Störungen überprüfen Sie bitte zunächst folgende Punkte:

- ✓ Ist das JM-System eingeschaltet und mit Spannung versorgt?
(grüne Betriebsanzeige-LED am Messsystem leuchtet, Akkus sind geladen oder Ladenetzteil bzw. USB-Kabel ist angeschlossen)
- ✓ Ist USB-Verbindung bzw. Bluetooth-Verbindung zwischen Messsystem und dem Mess-PC korrekt hergestellt?
- ✓ Sind alle weiteren Komponenten des Messsystems (Kopfbogen, UK-Sensor, Fußschalter) korrekt angeschlossen?



HINWEIS

Weitere Hinweise zu Fehlermeldungen und deren Behebung entnehmen Sie bitte der Gebrauchsanweisung zur WinJaw+ Software.

Checkliste für die Aufnahme von Fehlermeldungen



HINWEIS

Um Sie bei Betriebsstörungen Ihres JM-Systems optimal unterstützen zu können benötigen unsere Servicemitarbeiter folgende Informationen:

- ✓ Seriennummern des JM-System und Unterkiefersensor/Kopfbogen

Die Seriennummern finden Sie auf den Typenschildern an der Rückseite des Messsystems bzw. an den Kabeln von Kopfbogen und UK-Sensor.

- ✓ Version der zebris WinJaw+ Software

- ✓ Version des Betriebssystems Ihres Mess-PCs

z.B. Windows 7 Professional Servicepack 1

(Aufruf unter Windows 7: Windows Startbutton → Systemsteuerung → System)

Weitere an das Messsystem angeschlossene Komponenten zebris DAB-Bluetooth, Video-Kamera, EMG-Verstärkercabel

Liste aller mit dem Mess-PC verbundenen USB-Geräte/ Bluetooth-Geräte z.B. Maus, Drucker, andere Messsysteme, etc.

Screenshot der Fehlermeldung, oder exakter Wortlaut z.B. „Timeout reading from USB“

- ✓ Möglichst präzise Beschreibung des Ablaufs, der zur Fehlermeldung geführt hat

z.B. Messung „Typ A“ gestartet, dann Button „B“ geklickt, danach Bewegung „C“ ausgeführt, in Funktion „D“ weitergeschaltet, beim Zurückschalten trat die Fehlermeldung xyz auf usw.

5.4 Aufbereitungsmethoden



HINWEIS

Nach jedem Einsatz des JM-Systems ist eine Wiederaufbereitung nach DIN EN ISO 17664 notwendig.

Alle Zubehörteile, die mit den Schleimhäuten des Patienten in Berührung kommen, müssen vor Gebrauch sterilisiert werden.



VORSICHT

Schalten Sie bitte unbedingt das Messsystem aus und trennen Sie die USB-Verbindung, bzw. das Ladenetzteil vom Messsystem bevor Sie mit Reinigung oder Desinfektion beginnen.

Folgende Zubehörteile sind nur zur einmaligen Verwendung an einem Patienten vorgesehen und dürfen nach der Anwendung nicht mehr aufbereitet werden.

- Para-okklusales Attachment
- Okklusales Attachment
- Bissgabeln aller Typen
- Bissgabeladapter
- EMG-Doppelelektroden



Vor Anwendung am Patienten müssen die oben gelisteten Zubehörteile sterilisiert werden. (siehe Kapitel Sterilisation)

5.4.1 Manuelle Desinfektion

Die elektrischen Systemkomponenten des Messsystems sind wischdesinfizierbar mit geeigneten Lösungen. Desinfizieren Sie alle elektrischen Komponenten (Kopfbogen, UK-Sensor, Fußschalter, IR-Fernbedienung, IR-Fußschalter) mit einem Tuch das mit Desinfektionslösung angefeuchtet ist.



VORSICHT

Keine Sprühdesinfektion

bei Kopfbogen und UK-Sensor anwenden!

Sprühdesinfektion führt zur Zerstörung der hochpräzisen Messsensoren.



Empfohlene Desinfektionslösung

Zusammensetzung ca. 25% Ethanol, 35% Propanol

z.B. Mikrocid Wipes (mit Mikrocid getränkte Reinigungstücher) / Schülke & Mayr, oder vergleichbar.



HINWEIS

Bei der Anwendung der Desinfektionsmittel beachten Sie bitte die vom Hersteller angegebenen Empfehlungen, insbesondere die vorgeschriebene Einwirkdauer und Konzentrationen.



VORSICHT

Chemikalien, die für Desinfektion oder Reinigung benötigt werden, müssen aufgrund der Verwechslungsgefahr ausschließlich in den dafür vorgesehenen Behältern aufbewahrt, zubereitet und bereitgehalten werden.

5.4.2 Manuelle Reinigung

Elektrische Komponenten

- Reinigung von System und elektrischen Zubehörteilen (Kopfbogen, Unterkiefer-Sensor, IR-Fernbedienung, IR-Fußschalter) nur in ausgeschaltetem Zustand und ausgestecktem Ladenetzteil bzw. USB-Kabel mit einem angefeuchteten Tuch.

Vorreinigung vor Sterilisation

- Vor dem Sterilisieren die Zubehörteile manuell unter fließendem Wasser (Trinkwasserqualität, $30\text{ °C} \pm 5\text{ °C}$, Fließrate 2 Liter/min) 30 Sekunden mit einer mittelharten Zahnbürste reinigen.
- Sterilisation unmittelbar nach der Reinigung durchführen.

5.4.3 Sterilisation

Alle Zubehörteile, die mit den Schleimhäuten des Patienten in Berührung kommen, müssen vor Gebrauch sterilisiert werden.



HINWEIS

Die Sterilisation ist unmittelbar nach der Reinigung durchzuführen.

Bissgabeln, Bissgabeladapter und Attachments mit fraktioniertem Vorvakuum 4 Minuten sterilisieren bei $134\text{ °C} \pm 1\text{ °C}$ und 2 bar (bis max. 138 °C sterilisierbar).

5.5 Entsorgung

5.5.1 Verpackungen

Alle von zebris gelieferten Transportverpackungen können innerhalb der Bundesrepublik über die örtlichen Wertstoffhöfe dem Stoffkreislauf zugeführt werden. Um die Wiederverwendung der in der Verpackung enthaltenen Wertstoffe zu gewährleisten ist die zebris Medical GmbH am Dualen System ZENTEK beteiligt, welches die sachgerechte Entsorgung der Verpackungen übernimmt.



5.5.2 Elektronikentsorgung

Nebestehend abgebildetes Symbol (durchgestrichene Mülltonne) weist darauf hin, dass dieses Produkt gemäß der EU-Richtlinie 2012/19/EU über Elektro- und Elektronik-Altgeräte (WEEE) sowie den nationalen Umsetzungen (in Deutschland: ElektroG) nicht über den Hausmüll, sondern getrennt vom unsortierten Siedlungsabfall entsorgt werden muss.



Rückgabe an den Hersteller

Am Ende der Gebrauchsdauer nimmt die zebris Medical GmbH das Messsystem als Hersteller im Rahmen ihrer Produktverantwortung kostenfrei zurück. Die Rückgabe erfolgt nach vorheriger Anmeldung an folgende Sammelstelle:

zebris Medical GmbH Sammelstelle Elektro-Altgeräte
Heinrich-Nicolaus-Str. 15, 87480 Weitnau
Ansprechpartner: zebris Sales Team
Telefon: +49 7562 9726 0 | E-Mail: sales@zebris.de

Die Kosten der Anlieferung bzw. des Versands an die Sammelstelle trägt der Endnutzer. Die Rücknahme und die anschließende fachgerechte Verwertung über zertifizierte Recyclingunternehmen sind für den Endnutzer kostenfrei. Eine Rückvergütung wird nicht gewährt.

Datenlöschung in Eigenverantwortung

Vor der Rückgabe des Geräts sind die Endnutzer eigenverantwortlich verpflichtet, alle personenbezogenen Daten (insbesondere Patienten- und Messdaten) vom Gerät zu löschen. Die zebris Medical GmbH übernimmt keine Verantwortung für eine Datenlöschung an zurückgegebenen Geräten.

Hintergrund

Der unsachgemäße Umgang mit Altgeräten kann aufgrund potentiell gefährlicher Stoffe, die häufig in Elektro- und Elektronikgeräten enthalten sind, negative Auswirkungen auf Umwelt und menschliche Gesundheit haben. Mit der sachgemäßen Entsorgung dieses Produkts tragen Sie zur effektiven Nutzung natürlicher Ressourcen bei.

5.5.3 Akkumulatoren und Batterien

Dieses Produkt enthält bzw. wird ggf. mit Gerätebatterien betrieben. Akkumulatoren und Batterien dürfen nicht über den Hausmüll entsorgt werden. Es gelten die Vorschriften der Verordnung (EU) 2023/1542 (EU-Batterieverordnung) und des deutschen Batterierecht-Durchführungsgesetzes (BattDG).

Rückgabemöglichkeiten

Endnutzer sind gesetzlich verpflichtet, Altbatterien einer getrennten Sammlung zuzuführen. Gebrauchte Gerätebatterien können unentgeltlich abgegeben werden bei:

- den kommunalen Sammelstellen (Wertstoffhöfe, Schadstoffmobile),
- den Sammelstellen des Handels überall dort, wo Batterien dieser Art im Sortiment geführt werden,
- bei zebris Medical GmbH, sofern die Batterien aus einem zebris-Gerät stammen (Anschrift siehe Abschnitt Elektronikentsorgung).

Die Rückgabe ist für den Endnutzer kostenfrei.

Beitrag zur Abfallvermeidung

Durch bewussten Umgang mit Akkumulatoren und Batterien lassen sich Ressourcen schonen: wiederaufladbare Akkus bevorzugen, Tiefentladung vermeiden, Akkus bei Nichtgebrauch kühl und trocken lagern.

Sicherheitshinweise

- Batterien nicht öffnen, kurzschließen, verformen oder ins Feuer werfen.
- Bei lithiumhaltigen Batterien besteht Brand- und Explosionsgefahr bei unsachgemäßer Handhabung.
- Beschädigte oder ausgelaufene Batterien nicht mit bloßen Händen berühren.
- Außer Reichweite von Kindern aufbewahren.

Bedeutung der Kennzeichnungen

Das Symbol der durchgestrichenen Mülltonne auf der Batterie weist auf die Pflicht zur getrennten Sammlung hin. Chemische Symbole (z. B. Pb für Blei, Cd für Cadmium, Hg für Quecksilber) geben Auskunft über besonders umweltrelevante Inhaltsstoffe.

Die unsachgemäße Entsorgung von Altbatterien kann durch enthaltene Schwermetalle und andere Stoffe negative Auswirkungen auf Umwelt und menschliche Gesundheit haben.

6 Sicherheitsstandards und Klassifizierung

6.1 Klassifizierung gemäß Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG

Das System ist als Medizinprodukt der **Klasse I mit Messfunktion** klassifiziert.

6.2 Sicherheit von medizinischen elektrischen Geräten

Das Gerät erfüllt die Anforderungen der Norm DIN EN 60601-1:2013.

Klassifizierung entsprechend DIN EN 60601-1

Typ BF

Schutzklasse II

Dauerbetrieb

nicht geeignet für Verwendung in mit Sauerstoff angereicherter Umgebung

6.2.1 Kopplung des JM-Messsystems mit anderen elektrischen Geräten

(siehe auch DIN EN 60601-1:2013 Abs. 16 Medizinische Elektrische Systeme)



Das JM-System darf nur mit anderen elektrischen Geräten gekoppelt werden, wenn diese den Bestimmungen von DIN EN 60950 bzw. DIN EN 60601-1 entsprechen oder von der zebris Medical GmbH als kompatibel ausgewiesen sind.



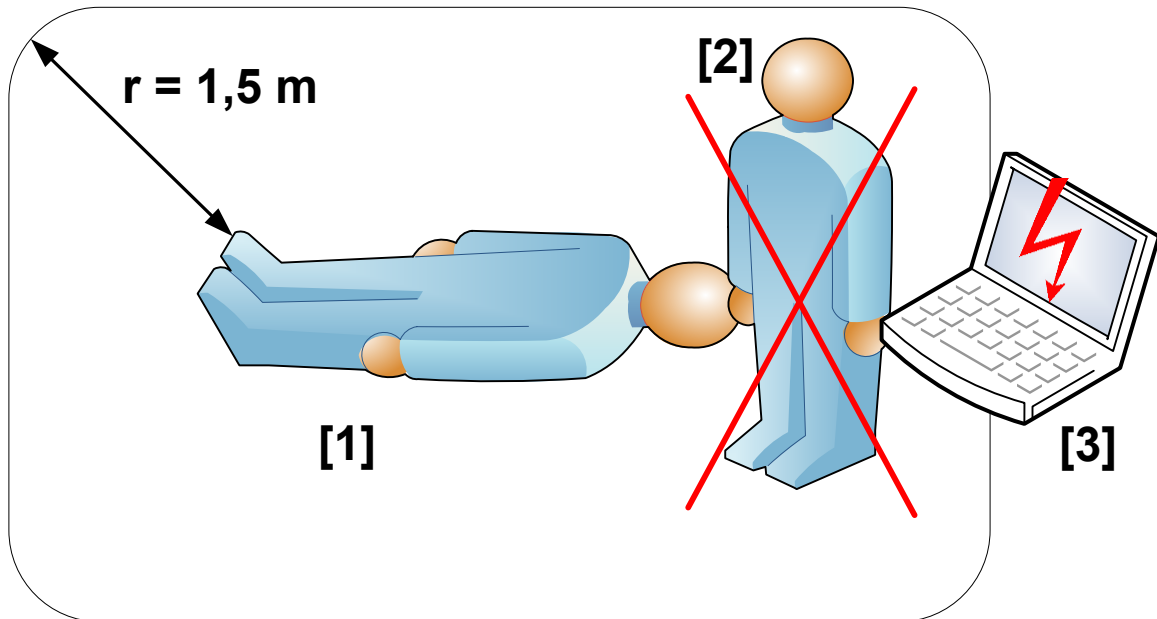
Bei der Kopplung mehrerer Geräte zu einem Messplatz ist zu beachten, dass keine Gefährdung durch Summierung von Ableitströmen auftreten kann.

Geräte mit denen der Patient direkt in Kontakt kommt und die in einem medizinischen elektrischen System gemeinsam genutzt werden, müssen in ihrer Gesamtheit alle Anforderungen von DIN EN 60601-1:2013 Abschnitt 16 einhalten.

Es besteht die Gefahr eines elektrischen Schlages bei der Berührung von nicht separat geerdeten Geräten.

6.2.2 Umgebung des Patienten / Probanden

Für die Festlegung der Patientenumgebung hat sich in der Praxis ein Erfahrungswert von 1,5 m Abstand zum Patienten bewährt.



VORSICHT

Bei der Bedienung des Systems muss der Anwender [2] darauf achten, niemals gleichzeitig den PC [3] und den Patienten [1] zu berühren. Gleiches gilt für sämtliche anderen nicht medizinischen elektrischen Komponenten, die nur außerhalb der Patientenumgebung eingesetzt werden dürfen.

Weiterhin muss der Anwender darauf achten, niemals gleichzeitig die Kontakte von Steckverbindern des Messsystems und den Patienten zu berühren.

Bei Nichtbeachtung können gefährliche Ableitströme auftreten.

Folgende Komponenten des JM-Systems dürfen innerhalb der Patientenumgebung genutzt werden:

- JMAlyser+ bzw. JMT+ einschließlich Sensorik
- zebris Messsysteme für medizinische Zwecke (z.B. FDM-Plattform, EMG)



VORSICHT

Der Computer und anderes nichtmedizinisches elektrisches Zubehör müssen außerhalb der Patientenumgebung (1,5 m Umkreis) aufgestellt werden.

6.2.3 Mehrfachsteckdosen



Werden zum Anschluss des JM-Systems oder einzelner Komponenten (insbesondere PC und induktives Ladegerät) Mehrfachsteckdosen genutzt, so sind nachfolgend beschriebene Sicherheitsvorschriften zu beachten.

Das Zusammenlegen des Netzanschlusses von Komponenten Medizinischer Elektrischer Systeme und anderen, nicht medizinischen Komponenten mit Hilfe von Mehrfachsteckdosen ist eine sehr gefährliche Praxis. Unter ungünstigen Umständen sind übermäßige Berührungsströme möglich, wenn der Netzanschluss ohne entsprechende Sachkenntnis des Anwenders erfolgt. Im Worst Case begrenzt die Impedanz des Schutzleitersystems den Kurzschlussstrom derartig, dass die Sicherung nicht auslöst.

Der Hersteller rät das Netzteil des Gesichtsbogens stets direkt an einer Wandsteckdose mit geprüftem Schutzleiter und separater Absicherung an das Versorgungsnetz anschließen.

- Wenn Mehrfachsteckdosen gemeinsam für Gesichtsbogen und PC genutzt werden, so müssen Mehrfachsteckdose und die komplette Systemzusammenschaltung die Anforderungen von DIN EN 60601-1:2013 Abschnitt 16 erfüllen. Vor der Steckdose ist ein Trenntransformator einzusetzen und der Erdableitstrom im Schutzleiter der Mehrfachsteckdose darf 5 mA nicht überschreiten. Übereinstimmung mit den Grenzwerten des Berührungsstroms ist vom Anwender messtechnisch nachzuweisen. Wurde eine Mehrfachsteckdose nach der ersten Inbetriebnahme eingebunden, darf kein weiteres Gerät an ihr angeschlossen werden (Abdeckungen an den Mehrfachsteckdosen verwenden.)
- Mehrfachsteckdosen dürfen nicht auf den Fußboden gelegt werden. (Gefährdung durch Flüssigkeiten bzw. mechanische Beschädigungen)
- Die Verwendung von mehrerer in Reihe geschalteter Mehrfachsteckdosen ist verboten.
- Mehrfachsteckdosen können gefahrlos für den Anschluss des PC und induktivem Ladegerät außerhalb der Patientenumgebung genutzt werden.

6.3 Elektromagnetische Verträglichkeit - Leitlinien / Herstellererklärung

Das JM-System erfüllt die Anforderungen der Norm EN 60601-1-2.

Detaillierte Angaben zu EMV-Werten und Herstellerangaben sind den Tabellen dieses Handbuchkapitels wiedergegeben.

Medizinische Elektrische Geräte unterliegen besonderen Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich der EMV (Elektromagnetische Verträglichkeit) und müssen gemäß der im Folgenden aufgeführten Hinweise installiert und in Betrieb genommen werden.



Obwohl das JM-System den Vorschriften der Norm DIN EN 60601-1-2 in allen Punkten entspricht ist es nicht auszuschließen, dass Mobiltelefone das Kieferregistriersystem beeinflussen können. Solche Geräte sollten nach Möglichkeit nicht bei Messungen im Umfeld der JM-Messsysteme betrieben werden.



Die Verwendung von Zubehör, insbesondere von Verbindungskabeln zum PC, die nicht von zebris für das JM-System mitgeliefert oder ausdrücklich für die Verwendung mit dem Gerät freigegeben werden, kann zu einer erhöhten Aussendung oder reduzierten Störfestigkeit der JM-Systeme führen.



Das JM-System sollte nicht in der Nähe von z.B. Röntgengeräten, Motoren oder Transformatoren mit großer Anschlussleistung betrieben werden, da elektrische oder magnetische Störfelder die Messungen beeinflussen können. Gleiches gilt für benachbarte Starkstromleitungen und Geräte ohne CE-Kennzeichnung. Sollte der Betrieb unmittelbar neben möglichen Störquellen notwendig sein, so ist es zwingend erforderlich das Gerät zu beobachten, um den bestimmungsgemäßen Betrieb dieser Anordnung zu überprüfen.

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Aussendungen		
Die Messsysteme der JM-Produktfamilie sind für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des JM Messsystems sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung betrieben wird.		
Störaussendungs-Messungen	Übereinstimmung	Elektromagnetische Umgebung - Leitlinie
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Gruppe 1	Die Messsysteme der JM-Produktfamilie verwenden HF-Energie ausschließlich zu ihrer 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 Messsystem JM ist für den Gebrauch in allen Einrichtungen einschließlich denen im Wohnbereich und solchen geeignet, die unmittelbar an das öffentliche Versorgungsnetz angeschlossen sind, das auch Gebäude versorgt, die zu Wohnzwecken genutzt werden.
Oberschwingungen nach IEC 61000-3-2	Klasse B	
Spannungsschwankungen/Flicker nach IEC61000-3-3	Übereinstimmung	

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit			
Die Messsysteme der JM-Produktfamilie sind für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des JM Messsystems sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung benutzt wird.			
Störfestigkeitsprüfungen	IEC 60601-Prüfpegel	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung - Leitlinien
Entladung statischer Elektrizität (ESD) nach IEC 61000-4-2	± 6 kV Kontaktentladung ± 8 kV Luftentladung	± 6 kV Kontaktentladung ± 8 kV Luftentladung	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen versehen sein. Wenn der Fußboden mit synthetischem Material versehen ist, muss die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30% betragen.
schnelle transiente elektrische Störgrößen/Bursts nach IEC 61000-4-4	± 2 kV für Netzleitungen ± 1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	± 2 kV für Netzleitungen ± 1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Stoßspannungen (Surges) nach IEC 61000-4-5	± 1 kV Gegentaktspannung ± 2 kV Gleichtaktspannung	± 1 kV Gegentaktspannung ± 2 kV Gleichtaktspannung	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Schwankungen der Versorgungsspannung nach IEC 61000-4-11	< 5% U_T (> 95% Einbruch der U_T) für ½ Periode 40% U_T (60% Einbruch der U_T) für 5 Perioden 70% U_T (30% Einbruch der U_T) für 25 Perioden < 5% U_T (> 95% Einbruch der U_T) für 5 s	< 5% U_T (> 95% Einbruch der U_T) für ½ Periode 40% U_T (60% Einbruch der U_T) für 5 Perioden 70% U_T (30% Einbruch der U_T) für 25 Perioden < 5% U_T (> 95% Einbruch der U_T) für 5 s	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer typischen Geschäfts- oder Krankenhausumgebung entsprechen. Wenn der Anwender die Messsysteme der JM-Produktfamilie fortgesetzte Funktion auch beim Auftreten von Unterbrechungen der Energieversorgung fordert, wird empfohlen, das Kieferregistriersystem JM aus einer unterbrechungsfreien Stromversorgung oder einer Batterie zu speisen.
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 U_T ist die Netzwechselspannung vor der Anwendung der Prüfpegel.			

Leitlinien und Herstellererklärung - Elektromagnetische Störfestigkeit			
Die Messsysteme der JM-Produktfamilie sind für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Kunde oder der Anwender des JM Messsystems sollte sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung benutzt wird.			
Störfestigkeitsprüfungen	IEC 60601-Prüfpegel	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung - Leitlinien
			Tragbare und mobile Funkgeräte sollten in keinem geringeren Abstand zum JM Messsystem einschließlich der Leitungen verwendet werden, als dem empfohlenen Schutzabstand, der nach der für die Senderfrequenz zutreffenden Gleichung berechnet wird. Empfohlener Schutzabstand:
Geleitete HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-6	3 V _{eff} 150 kHz bis 80 MHz	3 V _{eff}	$d = 1,2\sqrt{P}$
Gestrahlte HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,5 GHz	3 V/m	$d = 1,2\sqrt{P}$ für 80 MHz bis 800 MHz $d = 2,3\sqrt{P}$ für 800 MHz bis 2,5 GHz
			mit P als der Nennleistung des Senders in Watt (W) gemäß Angaben des Senderherstellers und d als dem empfohlenen Schutzabstand in Metern (m). Die Feldstärke stationärer Funksender ist bei allen Frequenzen gemäß einer Untersuchung vor Ort ^a geringer als der Übereinstimmungs- Pegel. ^b In der Umgebung von Geräten, die das folgende Bildzeichen tragen, sind Störungen möglich 
ANMERKUNG 1	Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Wert		
ANMERKUNG 2	Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen der Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.		
a	Die Feldstärke stationärer Sender, wie z.B. Basisstationen von Funktelefonen und mobilen Landfunkgeräten, Amateurfunkstationen, AM- und FM-Rundfunk- und Fernsehsendern, können theoretisch nicht genau vorherbestimmt werden. Um die elektromagnetische Umgebung hinsichtlich der stationären Sender zu ermitteln, ist eine Studie der elektromagnetischen Phänomene des Standortes erwogen werden. Wenn die ermittelte Feldstärke am Standort des JM Messsystems die obigen Übereinstimmungspegel überschreitet, sollte das JM Messsystem hinsichtlich 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 des Messsystems der JM-Produktfamilie.		
b	Über den Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz sollte die Feldstärke geringer sein als 3 V/m.		

Empfohlene Schutzabstände

zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten und den Messsystemen der JM-Produktfamilie

Die Messsysteme der JM-Produktfamilie sind für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung bestimmt, in der gestrahlte HF-Störgrößen kontrolliert sind. Der Kunde oder der Anwender des JM Messsystems dadurch helfen, elektromagnetische Störungen dadurch zu vermeiden, indem er den Mindestabstand zwischen tragbaren und mobilen HF-Kommunikationsgeräten (Sendern) und dem JM Messsystem – abhängig von der Ausgangsleistung der Kommunikationsgerätes, wie unten angegeben - einhält.

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

Für Sender, deren maximale Nennleistung in obiger Tabelle nicht angegeben ist, kann der empfohlene Schutzabstand d in Meter (m) unter Verwendung der Gleichung ermittelt werden, die zur jeweiligen Spalte gehört, wobei P die Nennleistung des Senders in Watt (W) nach 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 Reflexionen der Gebäude, Gegenstände und Menschen beeinflusst.