

GAMME :

07 | Appareils de diagnostic

RÉFÉRENCE :

15000

FABRIQUANT :

 Z OCULUS®

DESCRIPTION DU PRODUIT



Easyfield®

TESTS DU CHAMP VISUEL JUSQU'À 30° D'EXCENTRICITÉ

L'Easyfield® offre des fonctionnalités généralement disponibles uniquement dans les grandes unités. La coupole sphérique d'un rayon de 30 cm (11,81") est enfermée dans un cône mobile ergonomique équipé d'une lentille adaptée à la distance.

Les mesures de l'Easyfield® sont effectuées à l'aide d'une grille LED avec 135 emplacements de test fixes. La nouvelle stratégie de test SPARK conduit à des tests de seuil plus rapides et plus stables offrant des capacités de diagnostic améliorées. Outre les indices de terrain standard, l'Easyfield® fournit des évaluations du programme innovant de stadification du glaucome (GSP) et des classifications fournies par le système de stadification du glaucome (GSS 2).

DONNÉES TECHNIQUES

CARACTÉRISTIQUES

- Temps d'examen plus courts
- Périmétrie complète : stratégies de test avancées
- Analyse de progression efficace
- Caméra haute résolution pour un contrôle vidéo de l'œil du patient amélioré
- Standard automatisé
- Mesures de seuil



Données Techniques

Rayon du bol périphérique	300 mm
Max excentricité	30°
Taille du stimulus	Goldmann III
Durée du stimulus	200 ms/défini par l'utilisateur
Plage/incréments de luminance du stimulus	0.03 - 3 180 cd/m ² (0.1 - 10 000 asb) / 1 dB
Luminance de fond	10 cd/m ² (31.4 asb)
Positionnement du patient	Tête de mesure avec angle d'inclinaison réglable, mentonnière adaptable (Easyfield® C uniquement), double appui-tête
Logiciel	Logiciel de contrôles des appareils, de gestion des patient, de sauvegarde et d'impression
Interface	USB
Dimensions (L x P x H)	316 x 506 - 540 x 320 - 435 mm (12.4 x 19.9 - 21.3 x 12.6 - 17.1 pouces)
Poids	7.4 kg (16.3 lb)
Max Consommation	26W
Tension	100 - 240 V CA, 50/60 Hz
Spécifications informatiques	Intel® Core™ i5, disque dur de 500 Go, 8 Go de RAM, carte graphique Intel® HD, Windows® 10

Dispositifs médicaux de classe I CE conforme à la Directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE du Conseil. Veuillez lire attentivement la notice avant toute utilisation. Mise à jour : Mai 2026

CE 0123