

VisionOne V1.0.4 Julio 2025



# Instrucciones de uso Parte 1 VisionOne



# www.perivision.com

Route de la Corniche 3 CH-1066 Epalinges

# Tabla de contenido

#### 1. Información general

- 1.1. Descripción del dispositivo
- 1.2. Versión del software médico
- 1.3. Descripción de los componentes de hardware
- 1.4. Información importante y símbolos

#### 2. Finalidad y uso previstos

- 2.1. Propósito
- 2.2. Usuarios previstos
- 2.3. Contaminación intencionada del paciente
- 2.4. Condiciones médicas a diagnosticar
- 2.5. Indicaciones
- 2.6. Contraindicaciones
- 2.7. Entorno medico de uso
- 2.8. Afirmación del producto y beneficio clínico
- 2.9. Advertencia general para el uso del software

2.10. E-IFU y fuente de verdad

#### 3. Advertencias y seguridad

- 3.1. Información general de seguridad sobre el uso de las gafas VR
- 3.2. Advertencias de seguridad específicas
- 3.3. Información de seguridad importante antes y durante la ejecución de la prueba
- 3.3.1. Pacientes y ejecución de pruebas
- 3.3.2. Riesgos adicionales específicos y mitigaciones para mejorar la validez de las pruebas y evitar resultados erróneos
- 3.4. Desinfección
- 3.5. Seguridad en el transporte
- 3.6. Seguridad del cargador
- 3.7. Seguridad de la batería
- 3.8. Incidentes reportados

#### 4. Entorno operativo

**5. Requisitos para equipos de uso general** 

#### 6. Protección del medio ambiente /Descarte

#### 7. Descripción general de los componentes del dispositivo

#### 8. Configuración del dispositivo y operaciones básicas

- 8.1. Aplicación web
- 8.1.1. Inicio de sesión
- 8.1.2. Restablecimiento de contraseña
- 8.1.3 Cambiar la contraseña
- 8.2. Encender las gafas de realidad virtual y los mandos
- 8.3. Posicionamiento de las gafas VR

#### 9. Gestión de pacientes y mediciones

- 9.1. Descripción general del cuadro de mandos clínico
- 9.2. Descripción general del cuadro de mandos técnico
- 9.3. VR Modo autónomo

#### **11. Referencias**

### **1.** Información general

#### 1.1 Descripción del dispositivo

PeriVision ha desarrollado un dispositivo portátil de pruebas de campo visual que puede ejecutar pruebas de campo visual con unas gafas de realidad virtual (VR) en mucho menos tiempo, lo que permite un flujo de trabajo clínico más eficiente al tiempo que aumenta la comodidad y conformidad del paciente.

VisionOne es un perímetro móvil y ligero, una alternativa a los perímetros estacionarios estándar. El software realiza pruebas de campo visual en unas gafas de realidad virtual (VR) que están conectadas a un servidor (en la nube o en las instalaciones)

VisionOne también incluye una aplicación web donde los profesionales de la salud pueden controlar la configuración de la prueba, así como ver y procesar los resultados.

El funcionamiento de VisionOne es similar al de los perímetros estacionarios estándar.

• En lugar de proyectar estímulos luminosos dentro de un dispositivo en forma de cuenco como en los perímetros estándar, VisionOne muestra estímulos luminosos en la pantalla de realidad virtual.

• No es necesario tapar el ojo no examinado del paciente en VisionOne.

• El dispositivo de realidad virtual facilita el entorno oscuro requerido para una prueba de campo visual, por lo que VisionOne no requiere de una habitación oscura.

### 1.2. Versión del software médico: v1.0.4

### 1.3. Descripción y requisitos para los componentes de hardware del sistema:

Hardware de realidad virtual (VR):

- Pico Neo 3 Pro Eye VR Headset
- Controladores

Requisitos para el software de aplicación frontend para paneles de control: Computadoras con un mínimo de 8 GB de RAM y 80 GB de espacio de memoria

El software VisionOne solo se debe utilizar con las gafas Pico Neo 3 Pro Eye VR y controladores.

## **1.4. Información importante y símbolos**







## **Descripción de los símbolos**















### 2. Finalidad y uso previstos

### 2.1. Finalidad prevista

El software VisionOne está diseñado para medir el campo visual de un paciente, configurar pruebas de perimetría y mostrar los resultados de las pruebas que se utilizan para ayudar en la detección, diagnóstico y seguimiento de enfermedades oculares y neurológicas.

#### 2.2. Usuarios previstos

Los usuarios previstos son profesionales de la salud capacitados en Oftalmología / Técnicos médicos / Asistentes / Enfermeras como operadoras y Pacientes / Profanos de la materia solo como participantes en la prueba

#### 2.3. Población de pacientes prevista

VisionOne está diseñado para su uso en pacientes mayores de 18 años que tienen la capacidad física y mental para realizar la prueba del campo visual.

### 2.4. Condiciones médicas a diagnosticar

VisionOne se puede utilizar para el diagnóstico y el seguimiento de la pérdida del campo visual, que es uno de los indicadores de (pero no se limita a) las siguientes afecciones médicas:

- Glaucoma
- Ictus
- Afecciones neurooftálmicas
- Esclerosis múltiple (neuritis óptica)
- Hipertiroidismo
- Trastornos de la glándula pituitaria
- Trastornos/tumores intracraneales y del sistema nervioso central

#### 2.5. Indicaciones

Las indicaciones son: Pérdida del campo visual

### **2.6.** Contraindicaciones

VisionOne y su accesorio no están destinados a ser utilizados por personas con:

- Claustrofobia
- Epilepsia
- Deterioro cognitivo
- Trastornos del equilibrio y la orientación
- Pacientes menores de 18 años

de ancianos.



PeriVision.

#### 2.8. Declaraciones de productos y beneficios médicos

#### 2.8.1. Declaraciones de rendimiento

El sistema VisionOne cumple con la norma ISO EN ISO 12866:2000: Instrumentos oftálmicos: Perímetros. Cumple con los requisitos definidos en la sección 4 de la norma EN ISO 12866:2000.

### 2.8.2. Beneficios

El sistema VisionOne proporciona pruebas cómodas a los pacientes.

### 2.8.3. Reclamaciones no médicas

El sistema VisionOne es fácil de usar y permite flujos de trabajo clínicos flexibles.

#### **2.9. Advertencia general**

La ejecución de SOFTWARE DE SALUD en una RED de TI podría resultar en RIESGOS no identificados previamente para los pacientes, USUARIOS o terceros

### 2.10. Instrucciones de uso electrónicas y disponibilidad de versiones impresas

- prevalecerá.

04

#### 2.7. Entorno de uso

 VisionOne está diseñado para ser utilizado en las instalaciones de los consultorios de oftalmólogos u optometristas y/o espacios similares disponibles en hospitales, clínicas, consultorios médicos, centros de emergencia y hogares

> • El Entorno de Uso Previsto de VisionOne no cubre actualmente el uso en el Hogar bajo el control exclusivo de los profanos en la materia.

• Sin embargo, nuestro uso previsto incluye pruebas oculares del campo visual, que se realizan en un entorno de atención médica profesional y bajo la supervisión de un médico o al menos un profesional de la salud. En tales casos, se debe realizar un análisis detallado de los requisitos de seguridad cibernética y las reglas de HIPAA para la protección de ePHI y garantizar las medidas correspondientes. Coordine dichos usos en cada caso por adelantado con

• El Manual del usuario en inglés disponible electrónicamente (en la aplicación web) es para VisionOne v1.0.4. el idioma de origen, la fuente de la verdad y

• Consta de la Parte 1: e-IFU y la parte 2 (Manual de usuario detallado para la ejecución de VisionOne)

• Se puede solicitar una versión impresa de este IFU en PeriVision SA, Route de la Corniche 3, 1066 Epalinges, Lausana, Suiza: Póngase en contacto con support@perivision.com

### 3. Advertencias y seguridad



### 3.1 Información general de seguridad sobre el uso de las gafas VR

- Este producto está diseñado y destinado a ser utilizado en un área interior abierta y segura, libre de riesgos de tropiezos o resbalones.
- Para evitar accidentes, permanezca consciente de los posibles límites de su área física y respete los límites de su área virtual cada vez que la vea.
- Asegúrese de utilizar el cordón cuando use los controladores. Asegúrese de que haya suficiente espacio alrededor de la cabeza y el cuerpo (al menos 2 metros por 2 metros) para estirar los brazos y evitar daños o lesiones a sí mismo, a los demás y a su entorno.
- Este producto está diseñado para adaptarse a la mayoría de las gafas graduadas. Tenga cuidado de usar las gafas de realidad virtual de manera en que estas no rocen ni afecten sus lentes recetados.
- Es posible que pueda aliviar la fatiga ocular observando objetos distantes. Si siente alguna molestia, deje de usar el producto inmediatamente.
- No exponga las lentes ópticas a la luz solar directa ni a otras fuentes de luz intensas. La exposición a la luz solar directa puede causar daños permanentes en las manchas amarillas de la pantalla. Los daños en la pantalla causados por la exposición a la luz solar u otras fuentes de luz fuertes no están cubiertos por la garantía.

### **3.2 Advertencias de seguridad específicas**

Lea atentamente las siguientes advertencias e información antes de usar las gafas de realidad virtual y siga todas las pautas de seguridad y operación. El incumplimiento de estas pautas puede resultar en lesiones físicas.

• Asegúrese de que este producto se utilice en un entorno seguro. Al utilizar este producto para ver un entorno de realidad virtual inmersivo, los usuarios no podrán ver el entorno físico.

• Muévase solo dentro del área segura que estableció y tenga en cuenta su entorno. No lo use cerca de escaleras, ventanas, fuentes de calor u otras áreas peligrosas.

• Confirme que goza de buena salud antes de usarlo. Consulte a un médico antes de usar si está embarazada, es anciano o tiene problemas físicos, mentales, visuales o cardíacos graves.

• Un pequeño número de personas puede experimentar epilepsia, desmayos, mareos intensos y otros síntomas causados por flashes e imágenes, incluso si no tienen dichos antecedentes médicos. Consulte a un médico antes de usarlo si tiene un historial médico similar o si alguna vez ha experimentado los síntomas enumerados anteriormente.

### Continuación de las advertencias de seguridad específicas

• Algunas personas pueden experimentar mareos severos, vómitos, palpitaciones

- síntomas.

- médico.

e incluso desmayos al usar las gafas VR, consulte a un médico si ha experimentado alguno de los síntomas enumerados anteriormente.

• Algunas personas pueden ser alérgicas al plástico, al poliuretano, a la tela y a otros materiales utilizados en este producto. El contacto prolongado con la piel puede provocar síntomas como enrojecimiento, hinchazón e inflamación. Deje de usar el producto y consulte a un médico si experimenta alguno de los síntomas enumerados anteriormente.

Este producto no está diseñado para un uso prolongado de más de 30 minutos a la vez con períodos de descanso de al menos 10 minutos entre usos. Ajuste los períodos de descanso y uso si experimenta alguna molestia.

• Si tiene una gran diferencia en la visión binocular, o un alto grado de miopía, orocitismo o hipermetropía, se sugiere que use anteojos para corregir su vista cuando use las gafas VR.

• Suspenda el uso del producto inmediatamente si experimenta anomalías visuales (diplopia y distorsión de la vista, molestias o dolor ocular, etc.), sudoración excesiva, náuseas, vértigo, palpitaciones, desorientación, pérdida del equilibrio, etc.

Este producto brinda acceso a experiencias inmersivas de realidad virtual y algunos tipos de contenido pueden causar molestias. Suspenda su uso inmediatamente y busque tratamiento médico si se presentan los siguientes

Epilepsia convulsiones, pérdida del conocimiento, convulsiones, movimientos involuntarios, mareos, desorientación, náuseas, somnolencia o fatiga.

• Dolor o malestar ocular, fatiga ocular, espasmos oculares o anomalías visuales (como ilusión, visión borrosa o diplopía).

• Picazón en la piel, eczema, hinchazón, irritación u otras molestias.

• Sudoración excesiva, pérdida del equilibrio, deterioro de la coordinación manoojo u otros síntomas similares de mareo.

• No opere un vehículo motorizado, opere maquinaria ni participe en actividades que puedan tener consecuencias potencialmente graves hasta que se haya recuperado por completo de estos síntomas.

• Las ondas de radio generadas por este producto y sus accesorios pueden afectar el funcionamiento normal de los dispositivos médicos implantables o los dispositivos médicos personales, como marcapasos, implantes cocleares, audífonos, etc.

 Consulte al fabricante del dispositivo médico sobre las restricciones de uso de este producto si utiliza estos dispositivos médicos.

 Mantenga una distancia de al menos 15 cm de los dispositivos médicos implantados (como marcapasos, implantes cocleares, etc.) Cuando este producto y cualquier accesorio estén conectados. Deje de utilizar las gafas y/o sus accesorios si observa una interferencia persistente con su dispositivo

### **3.3. Información de seguridad importante antes y durante** la ejecución de la prueba



### **3.3.1. Pacientes y ejecución de pruebas**

- Los pacientes deben sentarse o acostarse cómodamente y no ponerse en pie ni caminar mientras usan las gafas para evitar caídas, golpes o desorientación.
- Si los pacientes informan mareos, sensación claustrofóbica u otras molestias antes o durante una prueba de campo visual (VFT), pídales que detengan la prueba inmediatamente.
- Observe y pregunte si las gafas se ajustan pero no en exceso y que se asientan cómoda y correctamente en la cabeza del paciente.
- Generalmente, los pacientes con gafas graduadas pueden mantenerlas puestas; por favor, aconséjeles que coloquen las gafas VR con cuidado sobre sus gafas graduadas desde el frente para evitar lesiones físicas o daños en las mismas.
- Proporcione a los pacientes varios minutos de tiempo de recuperación para abordar el riesgo de visión limitada temporalmente después de la prueba.

#### 3.3.2. Riesgos adicionales específicos y mitigaciones para mejorar la validez de las pruebas y evitar resultados erróneos

- Confirme antes de un VFT que todos los componentes eléctricos estén cargados y conectados (recargue más tarde cuando esté a menos del 20% del nivel en el tablero o en las gafas VR).
- Confirme registrando en la VR o preguntando al paciente, que al paciente se le ha asignado la prueba correcta.
- Asegúrese de que la sala de pruebas no sea ni demasiado brillante ni demasiado oscura.
- Lo ideal es poner los resultados de las pruebas en contexto con las VFT anteriores y otras pruebas oculares y comprobar la coherencia con estos otros resultados.
- No base el diagnóstico en un solo resultado de la prueba.
- Tenga en cuenta que, en los casos de glaucoma muy avanzado, los niveles más bajos de luminancia de la perimetría basada en VR pueden conducir a respuestas de estímulos poco fiables en las pruebas con respecto a la pérdida de campo visual y a dificultades para reconocer una progresión posterior. En tales casos, se recomienda repetir la prueba con un perímetro estacionario o aumentar el tamaño de los estímulos.
- Si el paciente experimenta síntomas derivados del uso de VR, como mareos o náuseas, deben quitarse las gafas inmediatamente. Este producto está diseñado para acomodar la mayoría de gafas graduadas de hasta 160 mm de ancho. Asegúrese de usar las gafas VR de manera que no raye las lentes con las gafas. Sin embargo, la funcionalidad de seguimiento ocular podría verse comprometida.

### 3.4. Desinfección

### **3.5. Seguridad en el transporte**

### 3.6. Seguridad del cargador

• No exponga las lentes ópticas a la luz solar directa ni a fuentes de luz intensas. La exposición puede causar daños graves e inmediatos al sistema óptico de las gafas VR.

• Asegúrese de que el entorno de prueba no sea ni demasiado oscuro ni demasiado brillante. Lo ideal es que la habitación esté iluminada de forma homogénea. Si la habitación está demasiado oscura, las cuatro cámaras de seguimiento en el exterior de las gafas fallarán. Si la habitación es demasiado luminosa, o el paciente se sienta con una ventana o una fuente de luz brillante a la espalda, los reflejos en las lentes pueden comprometer en gran medida las mediciones.

• La base de datos normativa puede estar sesgada racialmente para las estrategias de prueba SORS.

• Las mejores prácticas no sugieren basar una decisión diagnóstica en una metodología de medición ocular, como la VFT sola. Las mejores prácticas también incluirían el uso de IOP (presión intraocular), OCT (pruebas de coherencia óptica), así como controles regulares de los resultados anteriores de VFT de este paciente.

• Las partes aplicadas del dispositivo siempre deben desinfectarse antes de cualquier reutilización de un dispositivo con un nuevo paciente. Recomendamos como ejemplo las "Toallitas desinfectantes universales Clinell", que deberían estar ampliamente disponibles.

• No utilice productos químicos, agentes de limpieza o detergentes fuertes para limpiar el producto o sus accesorios, ya que pueden causar cambios en el material que afecten la salud ocular y de la piel. Siga las instrucciones de "cuidado del producto" para cuidar el equipo, permitir que los niños o las mascotas muerdan o traguen el producto o sus accesorios.

• No utilice el producto cuando camine, ande en bicicleta, conduzca u otras situaciones que requieran una visibilidad total.

• No utilice el dispositivo fuera de su entorno de uso médico.

• Solo se deben utilizar los dispositivos de carga proporcionados en el paquete del producto o especificados como dispositivos aprobados por el fabricante.

• Cuando se complete la carga, desconecte el cargador del equipo y desenchufe el cargador de la toma de corriente.

• Si el adaptador de carga o el cable están dañados, deje de usarlo para evitar el riesgo de descarga eléctrica o incendio.

• No opere el equipo o el cargador con las manos mojadas para evitar cortocircuitos, fallas o descargas eléctricas.

• No utilice el cargador si está mojado.

### 3.7. Seguridad de la batería

- Las gafas VR están equipadas con baterías internas no extraíbles. No intente reemplazar la batería, ya que hacerlo puede dañar la batería, incendiarse o lesionarse a las personas. La batería solo puede ser reemplazada por Pico o proveedores de servicios autorizados por Pico.
- No desmonte ni modifique la batería, inserte objetos extraños ni la sumerja en agua u otro líquido. La manipulación de la batería como tal puede provocar fugas químicas, sobrecalentamiento, incendio o explosión. Si la batería parece tener fugas de material, evite cualquier contacto con la piel o los ojos.
- En caso de contacto material con la piel o los ojos, enjuague inmediatamente con agua limpia y comuníquese con la autoridad local de envenenamiento.
- No deje caer, apriete ni perfore la batería. Evite someter la batería a altas temperaturas o presión externa, ya que pueden provocar daños y sobrecalentamiento de la batería.

#### 3.8. Incidentes

• Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el producto debe ser comunicado al fabricante y a la autoridad competente del estado en el que esté establecido el usuario y/o paciente.

#### 4. Entorno operativo

- No utilice el equipo en lugares polvorientos, húmedos, sucios o cerca de campos magnéticos fuertes, para no causar fallas en el circuito interno de este producto.
- No utilice este equipo durante tormentas eléctricas. Las tormentas eléctricas pueden causar fallas en el producto y aumentar el riesgo de descargas eléctricas.
- Protege las lentes de la luz. Mantenga el producto alejado de la luz solar directa o los rayos ultravioleta, como los alféizares de las ventanas y los tableros de los automóviles u otras fuentes de luz intensas.
- Mantenga el producto y su equipo de uso general alejados de la lluvia o la humedad.
- No coloque el producto cerca de fuentes de calor o llamas expuestas, como calentadores eléctricos, hornos microondas, calentadores de agua, estufas, velas u otros lugares que puedan generar altas temperaturas.
- No aplique una presión excesiva sobre el producto durante el almacenamiento o cuando esté en uso para evitar daños al equipo y a las lentes.

#### 5. Requisitos para equipos de uso general

• Solo se pueden utilizar con el producto equipos de uso general aprobados por el fabricante del producto, como fuentes de alimentación y cables de datos.

### 6. Protección del medio ambiente

- general.

· El uso de equipos de propósito general de terceros no aprobados puede causar incendios, explosiones u otros daños.

El uso de equipos de propósito general de terceros no aprobados puede violar los términos de garantía del producto y las regulaciones pertinentes del país donde se encuentra el producto. Para obtener equipos de uso general aprobados, comuníquese con PeriVision.

Deseche sus gafas correctamente. No deseche las gafas al fuego o en el incinerador, ya que la batería puede explotar cuando se sobrecalienta. Deséchelo por separado de la basura doméstica.

• Cumpla con las leyes y regulaciones locales sobre la eliminación de equipos eléctricos y electrónicos para desechar este producto y su equipo de propósito

### 7. Descripción general de los componentes del dispositivo

#### **Una caja VisionOne contiene:**

- 1 x Gafas Pico Neo 3 Pro Eye VR
- 1 x Gafas (contiene batería interna)
- 2 x Controlador de movimiento VR (usa 2 x pilas AA cada uno)
- 1 x Adaptador de corriente y cable
- Folleto de usuario comercial de Pico Neo 3 Pro Eye

• Use el botón de encendido (1) para encender las gafas de realidad virtual y presione el botón pico del controlador (2) para encender los controladores.

#### **Componentes de las gafas VR**

• Se le entrega un par de gafas de realidad virtual (VR) Pico Neo 3 Pro Eye con la aplicación VisionOne VR de PeriVision instalada (consulte la Figura 1). Incluyendo un controlador izquierdo y otro derecho (consulte la Figura 2). Los controles etiquetados (1 - 4) son todas las funciones que necesitará para operar las gafas VR. El diseño del controlador es duplicado y puede ser utilizado por usuarios y pacientes diestros y zurdos.

#### Las gafas



### **Encendido de las gafas Pico VR y los mandos**



#### Los controladores de la mano izquierda y derecha

• Controladores izquierdo y derecho con (1) botones X/Y/Disparador (izquierda) y A/B/Disparador (derecha) para la respuesta del paciente y el control de las gafas

### 8. Configuración del dispositivo

### 8.1. Aplicación Web VisionOne

Para ver los resultados de las pruebas de campo visual de realidad virtual, PeriVision proporciona la aplicación web VisionOne.

### 8.1.2. Inicio de sesión



Para acceder a VisionOne, conéctese a la página web: https://visionone.peri.vision. Tenga en cuenta que https es obligatorio y que es posible que deba omitir las advertencias de seguridad creadas por su firewall. Una vez conectado, será recibido por un cuadro de diálogo de inicio de sesión. Inicie sesión con sus datos de inicio de sesión habituales.

Recomendamos utilizar Google Chrome como navegador. Rellene los campos de nombre de usuario y contraseña con sus credenciales y haga clic en el botón de inicio de sesión para iniciar sesión en el panel del médico.

### 8.1.2 Restablecimiento de contraseña

Siga el enlace Olvidé mi contraseña en la página de inicio de sesión y siga el enlace que se ha enviado a la bandeja de entrada de correo electrónico asociada con la cuenta del usuario de VisionOne para establecer la nueva contraseña para este usuario.

### 8.1.3. Cambio de contraseña

Una vez iniciada la sesión, para cambiar la contraseña existente, vaya a la configuración, luego a la sección de autenticación y haga clic en el botón CAMBIAR CONTRASEÑA:

| ministration                |                 |                 |
|-----------------------------|-----------------|-----------------|
| <sup>3</sup> Authentication | - password here | CHANGE PASSWORD |
| Bin                         |                 |                 |
|                             |                 |                 |
|                             |                 |                 |
|                             |                 |                 |
|                             |                 |                 |
| -                           |                 |                 |
|                             |                 |                 |
|                             |                 |                 |
|                             |                 |                 |
|                             |                 |                 |
|                             |                 |                 |

Se abrirá una nueva ventana con el formulario a rellenar. Rellénelo siguiendo las instrucciones de requisitos de contraseña y envíe el cambio para establecerlo como la nueva contraseña para este usuario registrado.

Españo

### 8.2. Encendido de las gafas Pico VR y los mandos



Use el botón de encendido (1) para encender las gafas de realidad virtual y presione el botón pico del controlador (2) para encender los controladores.

El LED junto al botón de encendido indica el estado de las gafas de realidad virtual.

Azul: encendido con más del 20% de la batería

Parpadeo rojo: la batería tiene menos del 20%

Verde: carga completa

Apagado: hibernando o apagado

Parpadeo azul: apagándose

Amarillo: la carga de la batería es inferior al 98%

Rojo: La carga de la batería es inferior al 20%

### 8.3. Posicionamiento de las gafas VR (¡crítico!)

Una vez que se enciende el dispositivo, el especialista de la salud ayudará al paciente a ponerse las gafas de realidad virtual. Gire la perilla de la correa en sentido contrario a las agujas del reloj para aflojar la correa. Coloque las gafas empezando por la parte delantera. Asegúrese de tirar hacia abajo de la correa en la parte posterior de la cabeza y apretarla, girando la perilla en el sentido de las agujas del reloj. Consulte con el paciente si se siente cómodo o si experimenta algún reflejo en la lente o siente puntos de presión. Este paso es muy importante. Un buen ajuste asegurará que no haya presión en la nariz y que el paciente vea la pantalla VR en el ángulo correcto.

- Cambiar o eliminar los datos existentes del paciente.
- Visualización de los resultados de medición.

Por favor, revise las instrucciones detalladas incluidas en las capturas de pantalla de las páginas del Manual del usuario.



### 9. Gestión de pacientes y mediciones

### 9.1. Panel de control del clínico

Tenga en cuenta las instrucciones detalladas y las capturas de pantalla en el Manual del usuario de operaciones para:

- Incorporación de nuevos pacientes.
- Cambiar o eliminar los datos existentes del paciente.
- Visualización de los resultados de medición.
- Visualización de gráficos de campo visual.
- Guardar PDF o imprimir un gráfico visual.
- Mirar el gráfico de progresión.

## 9.1. Panel de control del clínico

10

### Configuración de las gafas de realidad virtual para una nueva medición de paciente

Tenga en cuenta las instrucciones detalladas y las capturas de pantalla en el Manual del usuario de operaciones para:

Incorporación de nuevos pacientes.

- Visualización de gráficos de campo visual.
- Guardar PDF o imprimir un gráfico visual.
- Mirar el gráfico de progresión.

### 9.2. Panel de control del técnico

Tenga en cuenta las instrucciones detalladas y las capturas de pantalla en el Manual del usuario de operaciones para:

- · Adición de nuevas medidas.
- Reordenamiento de mediciones entre dispositivos.
- Edición/Clonación/Eliminación de mediciones no tomadas.
- Otras funciones.

### 9.3. Poner el dispositivo en modo autónomo

Advertencia: estimado cliente, tenga en cuenta que, si bien VisionOne se puede configurar en modo independiente, el uso previsto de VisionOne aún no cubre el uso doméstico en el hogar del paciente y la aplicación a través de una persona legal solamente. Si proporciona VisionOne en el entorno privado de los pacientes, el uso se consideraría fuera de etiqueta y bajo su propio riesgo.

El modo autónomo puede ejecutarse cuando el dispositivo está fuera de línea o en línea, por lo que no es necesario que el paciente configure el WiFi en casa. Las mediciones tomadas se almacenan de forma segura (encriptadas) en el dispositivo y se cargarán en el servidor automáticamente cuando se restablezca nuevamente la conexión de red.

Tenga en cuenta las instrucciones detalladas y las capturas de pantalla en el Manual de usuario de operaciones para esta función.

### **10. Glosario**

- VisionOne: aplicación web VisionOne y aplicación de realidad virtual como sistema.
- VisionOne Web App: la aplicación web para la gestión de pacientes y sus mediciones.
- VisionOne: VR Application: la aplicación VR para realizar pruebas de campo visual.
- Organización: una entidad que representa a una clínica, hospital o una sola clínica de MD.
- · Usuario: un especialista, técnico o enfermero sanitario que tiene acceso al sistema y pertenece a una organización.
- Paciente: una entidad de un paciente en VisionOne.
- Medición: una entidad de una prueba de campo visual.
- Dispositivo: una entidad de los dispositivos de realidad virtual.

SORS permite reconstruir campos visuales a partir de un número limitado de mediciones, es decir, probar una cuadrícula más dispersa de ubicaciones asumiendo la existencia de correlación entre las ubicaciones de los campos visuales.

En una fase inicial de entrenamiento, determinamos secuencialmente las ubicaciones que reducen de manera más efectiva los errores de estimación del campo visual. A continuación, explotamos estas ubicaciones en el momento del examen en combinación con el esquema de escalera de 40 comúnmente conocido utilizado en la Estrategia Dinámica (DS), donde la intensidad de los estímulos presentados cambia en tamaños de paso fijos.

El único parámetro adicional de SORS que se debe definir es el número de ubicaciones probadas (también conocido como etapa). La etapa determina la dispersión de la cuadrícula y, por lo tanto, el grado de aproximación. Suponiendo que se utilice el patrón G, la etapa SORS se puede elegir en cualquier lugar en el rango de 4 a 59 [1].

## **11. Referencias**

• SORS: Estrategia de Reconstrucción Secuencialmente Optimizada: Las pruebas de perimetría automatizada (SAP) estándar son un proceso inherentemente lento y ruidoso. Con el tiempo, la fiabilidad de la respuesta del paciente disminuye debido a la fatiga. Por lo tanto, el objetivo de las estrategias de pruebas de SAP es optimizar el equilibrio entre precisión y velocidad. VisionOne ofrece a la aplicación una novedosa estrategia de pruebas basada en inteligencia artificial "Estrategia de Reconstrucción Secuencialmente Optimizada" (SORS) para pruebas SAP.

• [1] S. Kucur & R. Sznitman, "Sequentially optimized reconstruction strategy: A meta strategy for perimetry testing", PLOS ONE, vol. 12, p. e0185049, 10 2017.



# Instrucciones de uso Parte 2

## VisionOne

(Manual de usuario de operaciones)

VisionOne VERSIÓN 1.0.4 Julio, 2025

| 1 Introducción   | 3  |
|--|----|
| 1.1 Acerca de este manual de usuario                       | 3  |
| 2 Aplicación Web VisionOne                                 | 3  |
| 2.1 Inicio de sesión                                       | 3  |
| 2.2 Restablecimiento de contraseña                         | 4  |
| 2.3 Cambio de contraseña                                   | 4  |
| 3 Panel de control del clínico                             | 5  |
| 3.1 Añadiendo un nuevo paciente                            | 5  |
| 3.2 Edición/eliminación de datos existentes del paciente   | 6  |
| 3.3 Visualización del resultado de la medición             | 8  |
| 3.4 Maximización del gráfico de campo visual               | 11 |
| 3.5 Almacenamiento de PDF/Impresión de las medidas tomadas | 13 |
| 3.6 Gráfico de progresión de perimetría                    | 14 |
| 4 Panel de control del técnico                             | 15 |
| 4.1 Añadir una nueva medición                              | 15 |
| 4.2 Reordenamiento de mediciones entre dispositivos        | 18 |
| 4.3 Edición/Clonación/Eliminación de mediciones no tomadas | 18 |
| 5 Modo autónomo de realidad virtual                        | 19 |
| 5.1 Cómo activar el modo autónomo                          | 19 |
| 6 Gafas VisionOne VR                                       | 21 |
| 6.1 Descripción general de los componentes                 | 21 |
| 6.2 Componentes de las gafas VR                            | 21 |
| 6.3 Configuración de las gafas Pico VR                     | 22 |
| 6.4 Posicionamiento de las gafas VR (¡crítico!)            | 23 |
| 6.5 Configuración de las gafas de realidad virtual         | 23 |
| 6.6 Salir de la aplicación VisionOne VR                    | 24 |
| 6.7 Control de la vista 3D                                 | 25 |
| 6.8 Realización de un examen de perimetría                 | 25 |
| 6.9 Instrucciones de limpieza de las gafas VR              | 27 |
| 6.10 Cambiar las pilas de los mandos de RV                 | 27 |
| 7 Glosario   | 28 |
| 7.1 VisionOne  | 28 |
| 7.2 Aplicación web VisionOne                               | 28 |
| 7.3 Aplicación VisionOne VR                                | 28 |
| 7.4 Organización   | 28 |
| 7.5 Usuario  | 28 |
| 7.6 Paciente   | 28 |
| 7.7 Medición   | 28 |
| 7.8 Dispositivo  | 28 |
| 7.9 SORS   | 29 |
| 8 Referencias  | 29 |

## 1 Introducción

#### 1.1 Acerca de este manual de usuario

Este manual del usuario forma parte de las instrucciones de uso de Perivision y se centra en los detalles de la configuración y el funcionamiento del dispositivo. Siempre debe representar las funcionalidades y versiones más actualizadas de VisionOne. **Para obtener información reglamentaria, así como información y advertencias de seguridad, consulte las Instrucciones de uso, Parte 1, VisionOne.** 

Para más preguntas e información, póngase en contacto con support@perivision.com

### 2 Aplicación Web VisionOne

Para ver los resultados de las pruebas de campo visual de realidad virtual, PeriVision proporciona la aplicación web VisionOne.

#### 2.1 Inicio de sesión

Para acceder a VisionOne, conéctese a la página web: https://visionone.peri.vision Tenga en cuenta que se requiere https y que es posible que deba omitir las advertencias de seguridad creadas por su firewall. Una vez conectado, será recibido por un cuadro de diálogo de inicio de sesión. Inicie sesión con sus datos de inicio de sesión habituales. Recomendamos utilizar Google Chrome como navegador.



Rellene los campos de nombre de usuario y contraseña con sus credenciales y haga clic en el botón de inicio de sesión para iniciar sesión en el panel del médico.

#### 2.2 Restablecimiento de contraseña

Siga el enlace *Olvidé mi contraseña* en la página de inicio de sesión y siga el enlace que se ha enviado a la bandeja de entrada de correo electrónico asociada con la cuenta del usuario de VisionOne para establecer la nueva contraseña para este usuario.

#### 2.3 Cambio de contraseña

Una vez iniciada la sesión, para cambiar la contraseña existente, vaya a la configuración, luego a la sección de autenticación y haga clic en el *botón CAMBIAR CONTRASEÑA*:



Se abrirá una nueva ventana con el formulario a rellenar. Rellénelo siguiendo las instrucciones de requisitos de contraseña y envíe el cambio para establecerlo como la nueva contraseña para este usuario que ha iniciado sesión:

| ⑦ VisionOne x + |  |  |
|-----------------|--|--|
| Adventure       |  |  |
| 1               |  |  |
|                 | Set a new password here X<br>Type your current password *<br>Type your current password<br>Choose a new password * |  |
|                 | Repeat your new password * Repeat your new password  |  |
|                 | CHANGE PASSWORD  |  |
|                 |  |  |
|                 |  |  |
|                 |  |  |

#### 3 Panel de control del clínico

#### 3.1 Añadiendo un nuevo paciente

Para añadir un nuevo paciente, haga clic en la barra de búsqueda y luego haga clic en el botón resaltado:



Aparecerá la ventana emergente con el formulario de nuevo paciente. Complete la

información del paciente en los campos respectivos y haga clic en Guardar el paciente para guardar al nuevo paciente. Este nuevo paciente aparecerá en la lista de búsqueda desplegable de pacientes (ver arriba).

|        |  | 🕁 🔲 🖨 Incognito |
|--------|--|-----------------|
|        |  |                 |
|        |  |                 |
|        |  |                 |
|        | Add new patient X  |                 |
|        | Name *   |                 |
| - 2021 | Name   |                 |
|        | Unique ID *  |                 |
|        | Unique ID  |                 |
|        | Choose a gender *  |                 |
|        | Choose a gender  |                 |
|        | Choose patient's language *  |                 |
|        | English  |                 |
|        | Date of Birth *  |                 |
|        | dd.mm.yyyy   |                 |
|        |  |                 |
|        | SAVE THIS PATIENT  |                 |
|        |  |                 |
|        | and the second s |                 |
|        |  |                 |
|        |  |                 |
|        |  |                 |

#### 3.2 Edición/eliminación de datos existentes del paciente

Para editar los datos del paciente, haga clic en el símbolo de los tres puntos en la tarjeta del paciente. Aparecerá el menú contextual de ese paciente. Elija la opción de edición haciendo clic en ella (analógicamente para la funcionalidad de eliminación):

| - 210 0 | Add new patient             | ×                                       |  |
|---------|-----------------------------|---|--|
|         | Nama *                      |   |  |
| -201 03 | Name                        |   |  |
|         | Hoigue ID *                 |   |  |
|         | Unique ID                   |   |  |
|         | Choose a gender *           |   |  |
|         | Choose a gender             |   |  |
|         | Choose patient's language * |   |  |
|         | English                     |   |  |
|         | Date of Birth *             |   |  |
|         | dd.mm.yyyy                  |   |  |
|         |                             |   |  |
|         | SAVE THIS PATIENT           |   |  |
|         |                             | 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - |  |
|         |                             |   |  |
|         |                             |   |  |



Aparecerá la misma ventana emergente que para la primera creación del paciente, pero con los datos del paciente editados actualmente. Modifique el formulario y haga clic en guardar los datos del paciente:

| Edit this patient X         |  |
|-----------------------------|--|
| Name *                      |  |
| Test patient 3              |  |
| Unique ID *                 |  |
| 3iZ4EIYMUkaTyCjhJB6Hyu      |  |
| Choose a gender *           |  |
| female                      |  |
| Choose patient's language * |  |
| English                     |  |
| Date of Birth *             |  |
| 07.01.1998                  |  |
|                             |  |
| SAVE THIS PATIENT           |  |
|                             |  |
|                             |  |

Al editar, se le preguntará si está seguro de guardar esos datos. Confirme o cancele su acción haciendo clic en el botón:

| N     | Edit this patient X  |  |  |
|-------|--|--|--|
| N     | me *   |  |  |
|       |  |  |  |
|       | Test patient 3   |  |  |
| UI OI | ique ID *  |  |  |
|       | 3iZ4E1YMUkaTyCjhJB6Hyu   |  |  |
| C     | noose a gender "   |  |  |
|       | female   |  |  |
| C     | noose patient's language *   | and the second s |  |
|       | English  | Contraction of the Contraction o |  |
| Di    | te of Birth *  |  |  |
|       | 07.01.1998   |  |  |
|       | Attention!<br>This change will affect the patient's data.<br>Are you sure? |  |  |

#### 3.3 Visualización del resultado de la medición

Seleccione un paciente escribiendo el nombre del paciente en el cuadro de búsqueda o haciendo clic en el cuadro de búsqueda y eligiendo en el menú desplegable y haciendo clic

en el paciente elegido:

| shaw more liitere 🔻             | 1 filter |  |
|---------------------------------|----------|--|
| Test patient 4<br>Mar 3, 1976   | 2        |  |
| Test patient 40<br>Feb 24, 1942 | •        |  |
| Test patient 41<br>May 13, 1991 | 0        |  |
| •                               |          |  |
|                                 |          |  |

Al seleccionar un paciente, se mostrarán las mediciones anteriores del paciente (lista a la izquierda) y el resultado de la medición seleccionada (resultado de la prueba de campo visual, a la derecha):



Al hacer clic en el icono de la flecha, se expandirán los detalles de la medición.





Los detalles de la medición contienen:

- Paciente: el nombre del paciente que realizó la prueba
- Ojo: el ojo que se midió (izquierdo o derecho)
- Dispositivo: el identificador de las gafas de realidad virtual utilizado para la prueba
- Intensidad máxima: la intensidad de luz máxima del dispositivo
- Fondo: la luminancia de fondo que se establece para el campo visual
- Tomado en: la fecha y hora en que se realizó el examen
- Estrategia: estrategia de prueba utilizada para la prueba (estrategia normal, estrategia dinámica y detección de SORS, SORS o supraumbral)

- Patrón: patrón utilizado para la prueba (G, 24-2, 10-2 o 30-2)
- Tamaño de Goldman: el tamaño del estímulo (los tamaños I a V están disponibles)
- Tiempo de visualización del estímulo: la duración de los estímulos mostrados
- Intervalo estímulo: duración entre dos estímulos subsiguientes.
- Presentaciones: número de estímulos mostrados a lo largo de la prueba
- Duración de la prueba: el tiempo total que duró la prueba
- EM: sensibilidad media
- MD: defecto medio
- sLV: raíz cuadrada de pérdida de varianza
- Falsos negativos: la relación entre el número de respuestas de falsos negativos y los ensayos de detección de falsos negativos
- Falsos positivos: la relación entre el número de respuestas de falsos positivos y los ensayos de detección de falsos positivos
- Pérdidas de fijación: el número de respuestas positivas a los estímulos mostrados en el punto ciego (método de Heijl-Krakau)
- Fijación del rastreador de mirada: el porcentaje de veces que el paciente estuvo enfocado medido por el rastreador ocular incorporado (es 0% si el rastreador estaba apagado). Cuanto mayor sea el valor, mayor será la fijación.
- VFI: Métrica basada en porcentaje utilizada para cuantificar la función global del campo visual de un paciente, donde el 100% indica visión normal y el 0% representa una pérdida total del campo visual.

#### 3.4 Maximización del gráfico de campo visual

Con el fin de maximizar el gráfico del campo visual (similar al de octopus o al de Humphrey), simplemente haga clic en el gráfico que desea examinar y se expandirá en una ventana separada:





# 3.5 Almacenamiento de PDF/Impresión de las medidas tomadas

Al seleccionar la prueba, el resultado de la prueba se presenta en el lado derecho de la pantalla. También se puede imprimir haciendo clic en el botón IMPRIMIR en la esquina superior izquierda del resultado:

Como se muestra arriba, es posible utilizar la ventana del sistema para imprimir o guardar la medición en un formato de prueba de campo visual común (salidas tipo Octopus o tipo Humphrey).





#### 3.6 Gráfico de progresión de perimetría

Cuando un paciente seleccionado ha completado al menos dos pruebas por ojo, el gráfico mostrará la progresión de los valores medios de defectos (MD) de una prueba de campo visual en el gráfico de progresión. El eje X representa el tiempo y el eje Y representa el defecto medio. La línea punteada representa el ojo derecho y la línea discontinua representa la progresión del ojo izquierdo.

Cada punto representa la medida tomada a lo largo del tiempo. Al hacer clic en un punto, se seleccionará la medida correspondiente en la lista en la esquina superior izquierda.



### 4 Panel de control del técnico

El panel de control del técnico es el lugar en la aplicación web VisionOne para administrar sus dispositivos y aún no tomar mediciones.

#### 4.1 Añadir una nueva medición

Para añadir una nueva medición, diríjase al panel de control del técnico y haga clic en el botón redondo en la barra lateral que representa el dispositivo que desea para crear una medición:

| Peri<br>Vision | Testing record 1<br>connected 26 minutes ago | Right eye - Test patien<br>Test patient 4<br>Test patient 30-2 pattern |   |
|----------------|--|--|---|
|                | Assance room/sA<br>connected 3 days ago      | Currently there is no measurements to be taken for this device         | 0 |
| 0              |  |  |   |

Rellene el formulario eligiendo primero un paciente:

| e + a |   |  |   | ☆ □ ♣ | Incognito |
|-------|---|--|---|-------|-----------|
|       | - | Ages one - find unter-                                     |   |       |           |
|       |   | Add new measurement  | × |       |           |
|       |   | Patient * Q. Select a patient                              |   |       |           |
|       | - | 1 A A  |   |       |           |
|       | - | Select a patient in order to add measurement configuration |   |       |           |
|       |   |  |   |       |           |
|       |   |  |   |       |           |
|       |   | SAR  |   |       |           |
|       |   |  |   |       |           |

Y corregir la configuración y guardar para poder añadir esta nueva medida:

|  |                     | now mass remant        | × )                     |  |
|--|---------------------|------------------------|-------------------------|--|
| _  | Patient 1           | new measurement        | ^                       |  |
|  | Q. Test patient 4   |                        |                         |  |
|  | Display Name *      | Choose a pattern *     |                         |  |
|  | Test Test patient 4 | 24-2 pattern           |                         |  |
|  | Choose an eye *     | Choose a strategy *    | Choose SORS locations * |  |
|  | Right eye           | SORS                   | 36                      |  |
|  |                     | Stimuli Updates [ms] * |                         |  |
| 1. | Tank same [1]       | 2000                   |                         |  |
|  | Antivene audio      | Choose stimuli size *  |                         |  |
|  |                     | - 81                   |                         |  |
|  |                     | Choose stimuli showti  | me *                    |  |
|  |                     | 200                    |                         |  |
|  |                     |                        |                         |  |

Al guardar el formulario con el botón "GUARDAR" se creará una nueva medida, colocándola en la pantalla del dispositivo. Las mediciones están esperando a que llegue su turno para ser tomadas, y la medición más a la izquierda se tomará a continuación. Su nueva medición aparecerá justo después de ella:

| Stor | Harang soom 1<br>convected 36 minutes ago | Right eye - Test patien<br>Test patient 4<br>@ right Normal 30-2 pattern | Test for Test patient 4<br>Test patient 4 | 6 C |
|------|---|--|---|-----|
|      | Assure 1007/1-3<br>connected 3 days ago   | Currently there is no measurements                                       | to be taken for this device               | * • |
|      |   |  |   |     |

#### 4.2 Reordenamiento de mediciones entre dispositivos

Para mover una medición a otro dispositivo, simplemente arrástrela y suéltela en otro dispositivo:

| e                          | Right eye - Test patien<br>Test patient 4 |  |
|----------------------------|---|--|
| Testing room I             | right Normal 30-2 pattern                 |  |
| connected about I hour ago | /01                                       |  |
|                            | Test for Test patient 4<br>Test patient 4 |  |
| 57                         | I right SORS 36 24-2 pattern              |  |
| connected 3 days ago       | 205                                       |  |
|                            |   |  |
|                            |   |  |

# 4.3 Edición/Clonación/Eliminación de mediciones no tomadas

Cada medición que se encuentra en el cuadro del dispositivo se puede editar, clonar o eliminar siempre que aún no se haya tomado. Para editar/clonar/eliminar una medición no tomada, haga clic en uno de los iconos correspondientes de la tarjeta:



#### 5 Modo autónomo de realidad virtual

Advertencia: estimado cliente, tenga en cuenta que, si bien VisionOne se puede configurar en modo independiente, el uso previsto de VisionOne aún no cubre el uso doméstico en el hogar de un paciente y la aplicación a través de una persona legal solamente. Si proporciona VisionOne en el entorno privado de los pacientes, el uso se consideraría fuera de etiqueta y bajo su propio riesgo.

Por favor, considere las posibilidades discutidas en C <u>) Entorno de uso previsto</u>

El modo autónomo puede ejecutarse cuando el dispositivo está fuera de línea o en línea, por lo que no es necesario que el paciente configure el WiFi en casa. Las mediciones tomadas se almacenan de forma segura (encriptadas) en el dispositivo y se cargarán en el servidor automáticamente cuando se restablezca nuevamente la conexión de red.

#### 5.1 Cómo activar el modo autónomo

Para activar el modo autónomo, encienda el dispositivo y conéctelo a la red WiFi. El dispositivo se emparejará con el panel del técnico que muestra los iconos de conectividad correctos y presenta el estado del dispositivo (el estado a continuación está en espera de medición):

| Right eye - Test patien<br>Test patient 4<br>Test patient 4<br>@ right Normal 30-2 p<br>0 P Normal 30-2 p | Test for Test patient 4       Test patient 4       sattern       Image: Solid Sector Se  |   |
|---|--|---|
| Currently there is no measure   | rements to be taken for this device  |   |
|   |  |   |
|   | Test patient 4<br>Test patient 4 | Image: Search and Search |

Haga clic en el interruptor independiente para activar el modo. Elija el paciente y la medición que deben ejecutarse en el dispositivo VR cuando está en modo independiente (el mismo formulario que se crea una nueva medición) y haga clic en el botón ACTIVAR MODO INDEPENDIENTE.

La pantalla del dispositivo ahora presentará una "plantilla" de medición, que está configurada para este uso de modo independiente:

| Currently there is no measurements to be taken for this device | Resting scom i<br>is mady to start<br>@ 1000 0 | stand-alone<br>Test patient 3<br>@ both SORS 36 G patter | Right eye - Test patien<br>Test patient 4<br>- Spright Normal 30-2 pattern | Test for Test patient 4<br>Test patient 4<br>@right SORS 36 24-2 pattern |  |
|--|--|--|--|--|--|
|  | Annual icontrol<br>connected 3 days ago        | Currently there is no measurement                        | nts to be taken for this device  |  |  |

El dispositivo ahora ejecutará esta medición repetidamente hasta que se desmarque la opción de modo autónomo para este dispositivo.

### 6 Gafas VisionOne VR

#### 6.1 Descripción general de los componentes

Una caja VisionOne contiene:

- 1 x Gafas Pico Neo 3 Pro Eye VR
  - 1 x Gafas (contiene batería interna)
  - 2 x Controlador de movimiento VR (usa 2 x pilas AA cada uno)
  - o 1 x Adaptador de corriente y cable
  - Folleto de usuario comercial de Pico Neo 3 Pro Eye

#### 6.2 Componentes de las gafas VR

Se le entrega un par de gafas de realidad virtual (VR) Pico Neo 3 Pro Eye con la aplicación VisionOne VR de PeriVision instalada (consulte la Figura 1). Incluyendo un controlador izquierdo y otro derecho (consulte la Figura 2). Los controles etiquetados (1 - 4) son todas las funciones que necesitará para operar las gafas VR. El diseño del controlador está duplicado y puede ser utilizado por usuarios y pacientes diestros y zurdos.



Figura 1: Gafas VR con (1) botón de encendido, (2) control de volumen (parte inferior) y (3) botón Pico



Figura 2: Controladores izquierdo y derecho con (4) botones X/Y/Disparador (izquierda) y A/B/Disparador (derecha) para la respuesta del paciente y el control de las gafas VR, (3) botón Pico para la configuración general de las gafas Pico VR.

#### 6.3 Configuración de las gafas Pico VR

Use el botón de encendido (1) para encender las gafas de realidad virtual y presione el botón pico del controlador (3) para encender los controladores.



- El LED junto al botón de encendido indica el estado de las gafas de realidad virtual.
  - Azul: encendido con más del 20% de la batería
  - Parpadeo rojo: la batería está por debajo del 20%
  - Verde: carga completa
  - Apagado: en reposo o apagado
  - Parpadeo azul: apagado
  - Amarillo: la carga de la batería es inferior al 98%
  - Rojo: la carga de la batería es inferior al 20%

#### 6.4 Posicionamiento de las gafas VR (¡crítico!)

Una vez que se enciende el dispositivo, el especialista de la salud ayudará al paciente a ponerse las gafas de realidad virtual. Gire la perilla de la correa en sentido contrario a las agujas del reloj para aflojar la correa. Coloque las gafas empezando por la parte delantera. Asegúrese de tirar hacia abajo de la correa en la parte posterior de la cabeza y apretar, girando la perilla en el sentido de las agujas del reloj. Consulte con el paciente si se siente cómodo o si experimenta algún reflejo en la lente o siente puntos de presión. Este paso es muy importante. Un buen ajuste asegurará que no haya presión en la nariz y que el paciente vea la pantalla VR en el ángulo correcto.



#### 6.5 Configuración de las gafas de realidad virtual

La primera pantalla visible cuando se enciende las gafas de realidad virtual. Lo único que queda por hacer antes de que el dispositivo esté listo para realizar un examen de perimetría es conectar las gafas VR a su red local usando el ícono de WiFi (1). Una vez conectado, se puede iniciar la aplicación VisionOne VR (3). Tenga en cuenta que, si lo desea, puede transmitir la aplicación VisionOne VR al navegador de su computadora usando el botón de transmisión (2)



Figura 3: Pantalla de inicio de realidad virtual con (1) conexión WiFi, (2) opción de transmisión de pantalla y (3) aplicación VisionOne VR

#### 6.6 Salir de la aplicación VisionOne VR

Ponemos un gran énfasis en la calidad y la estabilidad de VisionOne. Sin embargo, puede suceder que la aplicación VR deje de responder. En ese caso, y en cualquier otra situación en la que sea necesario cerrar o reiniciar la aplicación de realidad virtual (recibir actualizaciones, conectarse a una red, etc.), **presione brevemente el botón Pico** (3) en cualquiera de los controladores o en el lado derecho de las gafas de realidad virtual. Se abrirá un cuadro de diálogo que le ofrecerá la opción de reanudar, reiniciar o salir de la aplicación VR.



Figura 4: Presione brevemente el botón pico para salir de la aplicación VisionOne VR

#### 6.7 Control de la vista 3D

La pantalla de inicio de realidad virtual no está fija en la orientación de la cabeza del usuario. Esto significa que es posible que el usuario no vea el contenido al frente, sino en cualquier otra dirección a su alrededor. En lugar de girar la cabeza, el usuario puede **mantener presionado el botón pico** (3) mientras mira en la dirección deseada. El contenido se volverá a centrar frente al usuario.

#### 6.8 Realización de un examen de perimetría

Suponiendo que se ha configurado una prueba de perimetría en la aplicación web VisionOne y se ha iniciado la aplicación VisionOne VR, la prueba se mostrará en las gafas de realidad virtual:



El dispositivo ya está listo para ser colocado por el paciente (este es un paso crítico. Véase el capítulo 6.4). Para facilitar su uso, el paciente puede utilizar cualquiera de los botones de respuesta de los controladores de realidad virtual (dependiendo de su preferencia de derecha o izquierda, los botones de respuesta incluyen A, B, X, Y, disparadores). Cuando el paciente hace clic una vez y la guía de audio está habilitada, la prueba comenzará guiando al paciente a través de la calibración de la fijación de seguimiento ocular

(si está activada) y la prueba de perimetría en sí. Sin la audioguía habilitada, la calibración del seguimiento ocular y, posteriormente, el examen de perimetría, comenzarán de inmediato.

Aunque los sensores de seguimiento de la mirada de las gafas Pico VR están calibrados para recoger información de la mirada independientemente de la geometría facial u otros factores, nuestra calibración de seguimiento de la mirada ayuda a compensar cualquier desplazamiento individual que pueda ocurrir. La calibración también determinará si es posible rastrear la mirada del paciente. En caso de que los sensores no puedan captar la mirada correctamente (es decir, algunas gafas, párpado, ...) o el paciente no pueda seguir la cruz verde con suficiente fijación, el seguimiento de la mirada se desactivará automáticamente, ya que la información de fijación informada no sería fiable en ese caso. El paciente tiene tres intentos de calibración.



Figura 5: Vista de inicio de la calibración de seguimiento de la mirada. Se le pide al paciente que siga una cruz verde en su trayectoria



Figura 6: Examen de perimetría con un estímulo luminoso (izquierda) y un estímulo más tenue (derecha)

Cuando finalice la prueba, el paciente verá este mensaje:

You have finished your test for the left eye. You can now remove the headset.

Después de 10 segundos, la VR volverá automáticamente al mensaje inicial, ya sea esperando una nueva prueba o mostrando la siguiente si ya está configurada.

| 🕥 OD/OS - eye | pattern | strategy |
|---------------|---------|----------|
|               |         |          |

Figura 7: Aplicación VisionOne VR a la espera de que se asigne una nueva prueba

#### 6.9 Instrucciones de limpieza de las gafas VR

Limpie el borde negro alrededor de las lentes para asegurarse de que no haya suciedad que obstruya el sistema de seguimiento ocular.

Desinfecte las gafas entre pacientes con la solución de desinfección estándar del hospital. Limpie las partes que están en contacto con la cara y la cabeza del paciente, así como el controlador con un producto de limpieza y/o reemplace la cubierta de higiene.

#### 6.10 Cambiar las pilas de los mandos de RV

La pantalla de inicio de VR muestra el nivel de batería de los dos controladores de VR. Para cambiar las baterías, presione y deslice la tapa hacia abajo como se muestra en la imagen. Cada controlador utiliza dos Pilas tipo AA de 1,5V.



### 7 Glosario

#### 7.1 VisionOne

Aplicación web VisionOne y aplicación de realidad virtual como sistema

#### 7.2 Aplicación web VisionOne

la aplicación web para la gestión de pacientes y sus mediciones

#### 7.3 Aplicación VisionOne VR

la aplicación de realidad virtual para realizar pruebas de campo visual

#### 7.4 Organización

una entidad que representa a una clínica, hospital o una sola clínica de MD

#### 7.5 Usuario

Un especialista, técnico o enfermero de atención médica que tiene acceso al sistema y pertenece a una organización

#### 7.6 Paciente

una entidad de un paciente en PeriStation

#### 7.7 Medición

una entidad de una prueba de campo visual

#### 7.8 Dispositivo

una entidad de los dispositivos de realidad virtual

#### 7.9 SORS

Estrategia de Reconstrucción Secuencialmente Optimizada:

Las pruebas de perimetría automatizada (SAP) estándar son un proceso inherentemente lento y ruidoso. Con el tiempo, la fiabilidad de la respuesta del paciente disminuye debido a la fatiga. Por lo tanto, el objetivo de las estrategias de pruebas de SAP es optimizar el equilibrio entre precisión y velocidad.

VisionOne ofrece a la aplicación una novedosa estrategia de pruebas basada en inteligencia artificial, la Estrategia de Reconstrucción Secuencialmente Optimizada (SORS) para las pruebas SAP. SORS permite reconstruir campos visuales a partir de un número limitado de

mediciones, es decir, probar una cuadrícula más dispersa de ubicaciones asumiendo la existencia de correlación entre las ubicaciones de los campos visuales. En una fase inicial de entrenamiento, determinamos secuencialmente las ubicaciones que reducen de manera más efectiva los errores de estimación del campo visual. A continuación, explotamos estas ubicaciones en el momento del examen en combinación con el esquema de escalera comúnmente conocido utilizado en la Estrategia Dinámica (DS) donde la intensidad de los estímulos presentados cambia en tamaños de paso fijos. El único parámetro adicional de SORS que se debe definir es el número de ubicaciones probadas (también conocido como etapa). La etapa determina la dispersión de la cuadrícula y, por lo tanto, el grado de aproximación. Suponiendo que se utilice el patrón G, la etapa SORS se puede elegir en cualquier lugar en el rango de 4 a 59 [1].

### 8 Referencias

[1] S. Kucur & R. Sznitman, " Sequentially optimized reconstruction strategy: A meta strategy for perimetry testing", PLOS ONE, vol. 12, p. e0185049, 10 2017