

3Dimensions™



Kasutusjuhend

MAN-06383-2702 Redaktsioon 001

HOLOGIC®

3DimensionsTM

Digitaalne mammograafiasüsteem

Digitaalne tomosünteesisüsteem

Kasutusjuhend

tarkvaraversiooni jaoks 2.2

Osa number MAN-06383-2702

Redaktsioon 001

Mai 2021

HOLOGIC®

Tootetugi

USA: +1.877.371.4372

Euroopa: +32 2 711 4690

Aasia: +852 37487700

Austraalia: +1 800 264 073

Kõik teised: +1 781 999 7750

E-post: BreastHealth.Support@hologic.com

© 2021 Hologic, Inc. Trükitud USA-s. See kasutusjuhend on algsest kirjutatud inglise keeles.

Hologic, 3Dimensions, 3D, 3D Mammography, Affirm, C-View, Dimensions, FAST Paddle, Genius, Hologic Clarity HD, I-View, ImageChecker, Quantra, Selenia, SmartCurve, ja nendega seotud logod on ettevõtte Hologic, Inc. ja/või selle tütarettevõtete kaubamärgid ja/või regiseeritud kaubamärgid Ameerika Ühendriikides ja/või teistes riikides. Kõik muud kaubamärgid, regiseeritud kaubamärgid ja tootenimed kuuluvad nende omanikele.

See toode võib olla kaitstud ühe või mitme USA või välismaise patendiga, mis on määratletud veebisaidil www.Hologic.com/patent-information.

Sisukord

Jooniste loend xi

Tabelite loend xv

1: Sissejuhatus 1

1.1	Kasutusotstarve.....	1
1.1.1	Süsteemi 3Dimensions kasutusotstarve	1
1.1.2	Tarkvara Genius AI Detection kasutusotstarve	2
1.1.3	Vastunäidustused	2
1.2	Mammograafiasüsteemide võimalik tervisele kahjulik mõju	2
1.3	Süsteemi võimalused.....	2
1.4	Teave uuringu Genius 3D Mammography kohta	3
1.5	Lisateave tomosünteesi kohta	3
1.6	Teave C-View ja Intelligent 2D kujutistehnoloogia kohta.....	5
1.6.1	Hoiatused ning ettevaatusabinõud C-View ja Intelligent 2D kujutistehnoloogia kohta.....	5
1.6.2	Kasutusteeoria C-View ja Intelligent 2D kujutistehnoloogia kohta	6
1.7	Teave tarkvara Genius AI Detection kohta	6
1.7.1	Tarkvara Genius AI Detection hoiatused ja ettevaatusabinõud	7
1.8	Kasutajaprofilid	7
1.8.1	Mammograafiatehnoloog	7
1.8.2	Radioloog.....	7
1.8.3	Meditsiinifüüsik.....	8
1.9	Koolitusnõuded.....	8
1.10	Kvaliteedikontrolli nõuded	8
1.11	Kust leida paigaldusjuhis?	8
1.12	Kust leida tehnilise kirjelduse teavet?.....	8
1.13	Garantiitingimused.....	9
1.14	Tehniline tugi	9
1.15	Kaebused toote kohta	9
1.16	Ettevõtte Hologic küberturbe avaldus	9
1.17	Sümbolid	10
1.18	Hoiatuste, ettevaatusabinõude ja märkuste kirjeldused	11
1.19	Dokumendikonventsioonid	11

2: Üldteave 13

2.1	Süsteemi ülevaade	13
2.1.1	C-kaare ülevaade	14
2.2	Ohutusteave.....	14
2.3	Hoiatused ja ettevaatusabinõud	15
2.4	Hädaseiskamislülitid.....	19
2.5	Turvalukud	19

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Sisukord

2.6	Vastavus.....	19
2.6.1	Vastavusnõuded	19
2.6.2	Vastavusavaldused.....	21
2.7	Siltide asukohad.....	22
3:	Süsteemi juhtnupud ja indikaatorid	25
3.1	Süsteemi toite juhtnupud.....	25
3.2	Statiivi juhtnupud ja indikaatorid	26
3.2.1	Torupea ekraan	27
3.2.2	Surveseadme juhtnupud ja ekraan.....	27
3.2.3	C-kaare juhtpaneelid	28
3.2.4	Tomostatiivi juhtpaneelid.....	28
3.2.5	Kahefunktsiooniline jalglülitி.....	29
3.3	Andmehőive tööjaama juhtnupud ja ekraanid	30
4:	Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine	31
4.1	Kuidas süsteemi käivitada?	31
4.2	Sisselogimine	34
4.3	Funktsionaalsete katsete tegemine	36
4.3.1	Surve funktsionaalsed katsed	37
4.3.2	C-kaare liikumise funktsionaalsed katsed	38
4.3.3	Kollimatsioon	46
4.3.4	Labade vahetamine	47
4.4	Hädaseiskamislülitite funktsioon	48
4.5	Kuidas süsteem välja lülitada?.....	48
4.6	Kuidas süsteemist kogu toide eemaldada?	48
5:	Kasutajaliides	49
5.1	Kuva „Tehtava funktsiooni valimine“	49
5.2	Teave tegumiriba kohta	50
5.3	Kuva Patsiendi valimine	53
5.3.1	Teave vahekaardi „Teated“ kohta.....	55
5.3.2	Avage patsient.....	55
5.3.3	Uue patsiendi lisamine	55
5.3.4	Patsienditeabe muutmine	56
5.3.5	Patsiendikirjete jagamine.....	56
5.3.6	Kustuta patsient	59
5.3.7	Patsientide filtrid	59
5.3.8	Tööloendi värvskendamine.....	61
5.3.9	Tööloendi päring	61
5.3.10	Admin	61
5.3.11	Väljalogimine	61
5.3.12	Advanced Workflow Manager	62

5.4	Protseduurikuva	62
5.4.1	Kuidas kasutada nuppu „Implantaat olemas“?	64
5.4.2	Kuidas kasutada laba vahetamise funktsiooni?	64
5.4.3	Dialoogiboks Protseduuriteave	65
5.4.4	Protseduuri lisamine	68
5.4.5	Vaate lisamine (või eemaldamine)	70
5.4.6	Vaate muutmine	71
5.4.7	Too	71
5.4.8	Patsiendi sulgemine	72
5.5	Kuidas pääsedaa kujutise vaatamise funktsioonidele juurde?	73
5.6	Väljundrühmad	73
5.6.1	Valige väljundrühm	73
5.6.2	Väljundrühma lisamine või muutmine	74
5.6.3	Kohandatud väljund	74
5.7	Tellitavad väljundid	75
5.7.1	Arhiiv	75
5.7.2	Eksport	76
5.7.3	Printimine	77
6:	Kujutised	79
6.1	Kujutise kuvaekraan	79
6.2	Kuidas määrata ekspositsiooni parameetreid?	80
6.2.1	Valige kujutise hõiverežiim (tomosünteesi võimalus)	80
6.2.2	Valige ekspositsioonirežiim	80
6.2.3	Kuidas kasutada AEC-andurit?	80
6.3	Kuidas kujutist hankida?	81
6.3.1	Sündmuste tavapärane pildindusjärjekord	82
6.3.2	Sündmuste tomosünteesi pildindusjärjekord	82
6.3.3	Kuidas tagasi lükatud pilti aktsepteerida?	83
6.3.4	Kuidas ootel kujutisega nõustuda või see tagasi lükata?	83
6.3.5	Nahajoone heledus	83
6.4	Kuidas hõivata implantaadiga pilt?	83
6.4.1	Implantaat nibust eemal	84
6.4.2	Implantaat nibu lähedal	85
6.4.3	Implantaadi nihutatud vaated	87
6.4.4	Implantaadi heledus	88
6.5	Kuidas implantaadikujutisi parandada ja ümber töödelda	89
6.5.1	Kui kujutisega ei nõustuta	89
6.5.2	Kui kujutisega nõustutakse	89
6.6	Kuidas kujutisi üle vaadata?	90
6.6.1	Vahekaart Kujutiste ülevaatuse tööriistad	91
6.6.2	Vahekaart Teated	92
6.6.3	Muud kujutiste ülevaatuse tööriistad	93
6.6.4	Viiluindikaator	94
6.7	Kuidas saata kujutisi väljundseadmetesse?	94

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Sisukord

6.8	I-View kontrastusega täiustatud 2D-kujutised	94
6.8.1	Toru laadimise indikaator	99
6.8.2	Kuidas konfigureerida kontrastsuse sätteid?.....	100
6.9	Proovi kujutised	101

7: Tarvikud 103

7.1	Kuidas paigaldada C-kaare tarvikuid?	103
7.2	Patsiendi näokaitsed	104
7.2.1	Kuidas sissetõmmatavat näokaitset paigaldada ja eemaldada?.....	104
7.2.2	Kuidas kasutada sissetõmmatavat näokaitset?	105
7.2.3	Kuidas tavalist näokaitset paigaldada ja eemaldada?	106
7.3	Survelabad	106
7.3.1	Rutiinse kontrolli labad.....	108
7.3.2	Kontakti ja punktkompressiooni labad	109
7.3.3	Suurenduslabad	109
7.3.4	Lokaliseerimislabad.....	109
7.3.5	Suur ultrahelilaba	110
7.3.6	Kuidas surve labasid paigaldada ja eemaldada?	110
7.3.7	Labahooldus ja -puhastus.....	111
7.3.8	Laba vahetamine.....	111
7.3.9	Režiim FAST Compression	112
7.4	uurendusstatiiv	113
7.4.1	Kuidas suurendusstatiivi paigaldada ja eemaldada?	113
7.5	Niitristikuseadmed	115
7.5.1	Kuidas lokaliseerivat niitristikuseadet paigaldada ja eemaldada?.....	115
7.5.2	Kuidas kasutada lokaliseerivat niitristikuseadet?.....	116
7.5.3	Kuidas suurendavat niitristikuseadet paigaldada ja eemaldada?	116
7.5.4	Kuidas joondada niitristikuseadet?	117

8: Kliinilised protseduurid 119

8.1	Standardne töövoog.....	119
8.1.1	Ettevalmistus.....	119
8.1.2	Tomostatiivil.....	119
8.1.3	Andmehõive tööjaamal.....	119
8.2	Uuringuprotseduuri näide	120
8.2.1	Asetage patsient kohale	120
8.2.2	Määrase ekspositsioonitehnika	121
8.2.3	Hõivake ekspositsioon	121
8.3	Tomosünteesi nõelte lokaliseerimise protseduur	122

9: Hooldus ja puhastus 125

9.1	Puhastamine	125
9.1.1	Üldine teave puastamise kohta	125
9.1.2	Üldpuastus	125

9.1.3	Võimalike vigastuste või seadmete kahjustamise vältimine	126
9.1.4	Andmehõive tööjaam.....	126
9.2	Hooldus.....	128
9.2.1	Ennetava hoolduse plaanimine	128
9.2.2	Teave reklamatsiooni kohta	130
10:	Süsteemihalduse liides	131
10.1	Administraatori kuva	131
10.2	Teave kuva kohta	134
10.2.1	Vahekaart Litsentsimine	135
10.3	Kasutaja keele-eelistuse muutmine	136
10.4	Käskude „Automaatne riputamine“ ja „Automaatne sidumine“ määramine	137
10.5	Mitmerealiste protseduurikaartide määramine.....	138
10.6	Kõrguse mälu lubamine ja määramine	139
10.7	Kujutistega automaatselt nõustumise ja automaatselt ootele panemise määramine	141
10.8	Kontrastsuse vaikesätete määramine	142
10.9	Vaikekõrguse lubamine ja määramine	143
10.10	Süsteemi tööriistad	145
10.10.1	Süsteemi tööriistad radioloogia tehnoloog-halduri jaoks.....	146
10.10.2	Kujutiste aruannete kaugjuurdepääs.....	147
10.11	Arhiivitööriist	149
Lisa A:	Tehnilised andmed	153
A.1	Toote mõõtmned	153
A.1.1	Statiiv (tomostatiiv koos C-kaarega).....	153
A.1.2	Andmehõive tööjaamad	154
A.2	Kasutus- ja hoiukeskkond	155
A.2.1	Kasutamise üldtingimused	155
A.2.2	Hoiukeskkond.....	156
A.3	Kiirguse kaitsekilp	156
A.4	Elektriline sisend.....	156
A.4.1	Statiiv.....	156
A.4.2	Andmehõive tööjaam.....	157
A.5	Statiivi tehniline teave	157
A.5.1	C-kaar.....	157
A.5.2	Surve.....	158
A.5.3	Röntgenitoru	159
A.5.4	Röntgenikiire filtreerimine ja väljund.....	159
A.5.5	Röntgeni kollimaator	161
A.5.6	Valgusvälja indikaator	161
A.5.7	Röntgeni generaator	161
A.6	Pildindussüsteemi tehniline teave.....	162
A.6.1	Pildiretseptor.....	162

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Sisukord

Lisa B: Süsteemisõnumid ja häiresõnumid	163
B.1 Veataaste ja törkeotsing.....	163
B.2 Sõnumite tüübhid.....	163
B.2.1 Veatasemed.....	163
B.2.2 Süsteemisõnumid	164
B.3 UPS-i sõnumid.....	166
Lisa C: Mobiilsüsteemi kasutamine	167
C.1 Ohutuse ja muude ettevaatusabinõude tingimused	167
C.2 Mobiilse kasutamise tehnilised andmed	168
C.2.1 Löögi ja vibratsiooni piirid	168
C.2.2 Generaatori keskkond	168
C.3 Elektriline sisend	169
C.3.1 Tomostatiiv	169
C.3.2 Andmehõive tööjaam	169
C.4 Valmistage süsteem transpordiks ette	170
C.5 Valmistage süsteem kasutuseks ette	172
C.6 Pärast transportimist katsetage süsteemi	173
C.6.1 Mobiilsüsteemi juhtnupud ja funktsionaalsed katsed.....	173
C.6.2 Mobiilsüsteemide kvaliteedikontroll	173
Lisa D: Doosi teave	175
D.1 EUREF-i doositabelid	175
D.2 EUREF CNR-i tabel.....	176
Terminisõnastik	177
Register	179

Jooniste loend

Joonis 1: Süsteem 3Dimensions™	13
Joonis 2: C-kaare ülevaade	14
Joonis 3: Hädaseiskamislülit funktsioon	19
Joonis 4: Siltide asukohad	22
Joonis 5: Süsteemi toite juhtnupud	25
Joonis 6: Statiivi juhtnupud ja indikaatorid	26
Joonis 7: Torupea ekraan	27
Joonis 8: Surveseade	27
Joonis 9: Surveseadme ekraan	27
Joonis 10: C-kaare juhtpaneel	28
Joonis 11: Tomostatiivi juhtpaneel	28
Joonis 12: Kahefunktsiooniline jalglüiliti	29
Joonis 13: Andmehõive tööjaama juhtnupud ja ekraanid	30
Joonis 14: Pöörake hädaseiskamislülitite lähtestamiseks	31
Joonis 15: Universaalse andmehõive tööjaama toitenupud	31
Joonis 16: Windows 10 sisselogimiskuva	32
Joonis 17: Käivituskuva	33
Joonis 18: Süsteemi sisselogimiskuva	34
Joonis 19: C-kaare juhtpaneel (näidatud on vasak külg)	36
Joonis 20: Hädaseiskamislülit funktsioon	48
Joonis 21: Universaalse andmehõive tööjaama toitenupud	48
Joonis 22: Näidiskuva „Tehtava funktsiooni valimine“	49
Joonis 23: Tegumiriba	50
Joonis 24: Kuva Patsiendi valimine	53
Joonis 25: Ettevõtte vahekaart	54
Joonis 26: Kuva Patsiendi lisamine	55
Joonis 27: Kuva Patsiendikirjete jagamine	56
Joonis 28: Valige patsiendikirjete jagamiseks õige protseduur	58
Joonis 29: Filtri vahekaart patsiendifiltril kuval	59
Joonis 30: Protseduurikuva	62
Joonis 31: Laba vahetamise nupud	64
Joonis 32: Dialoogiboks Protseduuriteave	65
Joonis 33: Vahekaart Genius AI Detection	67
Joonis 34: Dialoogiboks Lisa protseduur	68
Joonis 35: Kuva Vaate lisamine	70
Joonis 36: Vaatekuva muutmine	71
Joonis 37: Väljundrühmade väljad	73
Joonis 38: Kohandatud väljundrühma näide	74
Joonis 39: Valige eksponditavad pildid	76
Joonis 40: Dialoogiboks Eksport	76
Joonis 41: Prindikuva	78
Joonis 42: Kujutise kuvaeakraan	79

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Jooniste loend

Joonis 43: Ekspositsioon on pooleli	81
Joonis 44: Ekspositsioon on lõpetatud	81
Joonis 45: Protseduuris märgitud pildid	82
Joonis 46: Standardse ja vähendatud heleduse võrdlus	83
Joonis 47: Standardse ja vähendatud heleduse võrdlus	88
Joonis 48: Vahekaart Tööriistad (näidatud tomosünteesi võimalus)	90
Joonis 49: Kujutiste ülevaatuse tööriistad	91
Joonis 50: Tööriistad vahekaardil Teated	92
Joonis 51: Ekspositsiooni indeks	93
Joonis 52: Kuvarežiimid	93
Joonis 53: Viiluindikaator	94
Joonis 54: I-View 2D-kontrastsuskuva	95
Joonis 55: I-View 2D-kontrastsuskuva, ooteperiood	96
Joonis 56: I-View 2D-kontrastsuskuva, optimaalne pildistamisperiood	97
Joonis 57: I-View 2D-kontrastsussätted	100
Joonis 58: Proovide protseduurikuva	101
Joonis 59: proovi pildistamiskuva	102
Joonis 60: C-kaare tarvikud	103
Joonis 61: Joondage sissetõmmatav näokaitse C-kaarel	104
Joonis 62: Näokaitse paigaldamine	105
Joonis 63: Näokaitse kasutamine	105
Joonis 64: Kuidas tavalist näokaitset paigaldada?	106
Joonis 65: Kuidas surveleba paigaldada?	111
Joonis 66: Kuidas surveleba eemaldada?	111
Joonis 67: Režiimi FAST Compression kelk	113
Joonis 68: Suurendusstatiivi paigaldamine	113
Joonis 69: Lokaliseeriva niitristikuseadme paigaldamine	115
Joonis 70: Kuidas suurendavat niitristikuseadet paigaldada ja eemaldada?	116
Joonis 71: Näide uuringuprotseduuri kuvast	120
Joonis 72: Ekspositsioon on pooleli	121
Joonis 73: Ekspositsioon on lõpetatud	122
Joonis 74: Nõela sügavuse arvutamine	124
Joonis 75: Administraatori kuva	131
Joonis 76: Kuva Teave vahekaart Süsteem (andmehõive tööjaam)	134
Joonis 77: Kuva „Teave“ vahekaart „Litsentsimine“	135
Joonis 78: Käskude „Automaatne riputamine“ ja „Automaatne sidumine“ lubamine	137
Joonis 79: Mitmerealiste protseduuri vahekaartide lubamine	138
Joonis 80: Nupp „Minu seaded“ kuval „Administraator“	139
Joonis 81: Kuva „Muuda operaatorit“ vahekaart „Konsool“	139
Joonis 82: Juhtpaneeli kõrguse reguleerimine	140
Joonis 83: Soovitud konsooli kõrguse ja praeguse konsooli kõrguse väljad	140
Joonis 84: Kujutise automaatse paigutuse määramine	141
Joonis 85: I-View 2D kontrastsuse vaikesätted	142
Joonis 86: Nupp „Eelistused“ kuval „Administraator“	143
Joonis 87: Kuva „Süsteemieelistused“ vahekaart „Konsool“	144

Joonis 88: Juhtpaneeli kõrguse reguleerimine	144
Joonis 89: Soovitud konsooli kõrguse ja praeguse konsooli kõrguse väljad	145
Joonis 90: Nupp „Süsteemi tööriistad“	145
Joonis 91: Kuva „Süsteemi tööriistad“	146
Joonis 92: Süsteemi tööriistade sisselogimiskuva.....	147
Joonis 93: Süsteemi tööriistade tervituskuva	148
Joonis 94: Looge kujutise aruande parameetrid	148
Joonis 95: Laadige alla kujutise aruanne	149
Joonis 96: Arhiivinupp	149
Joonis 97: Kuva „Mitme patsiendi tellitav arhiiv“	150
Joonis 98: Kuva Eksport	151
Joonis 99: Statiivi (tomostatiiv koos C-kaarega) mõõtmed	153
Joonis 100: Universaalse andmehõive tööjaama mõõtmed.....	154
Joonis 101: Mobiilse universaalse andmehõive tööjaama mõõtmed	155
Joonis 102: UPS-i LCD-ekraan.....	166
Joonis 103: Klaviatuurialuse lukustusnupp (paremal või vasakul küljel)	170
Joonis 104: Aluse luku avamine lukustatud (A) asendist lukustamata (D) asendisse	170
Joonis 105: Pööratava monitori lukustusnupud mobiilsel universaalsel andmehõive tööjaamal (I seeria).....	171
Joonis 106: Pööratava monitori lukustusnupud mobiilsel universaalsel andmehõive tööjaamal (II seeria)	171
Joonis 107: Aluse luku avamine lukustatud (A) asendist lukustamata (D) asendisse	172
Joonis 108: Pööratava monitori lukustusnupud mobiilsel universaalsel andmehõive tööjaamal (I seeria)....	172
Joonis 109: Pööratava monitori lukustusnupud mobiilsel universaalsel andmehõive tööjaamal (II seeria)	172

Tabelite loend

Tabel 1: Süsteemi sildid	23
Tabel 2: Survekatsed.....	37
Tabel 3: C-kaare üles-allä liikumine.....	38
Tabel 4: C-kaare pööramine vastupäeva	40
Tabel 5: C-kaare pööramine päripäeva.....	41
Tabel 6: C-kaare pööramislülit.....	42
Tabel 7: C-kaare automaatne pööramine vastupäeva.....	43
Tabel 8: C-kaare automaatne pööramine päripäeva	44
Tabel 9: Automaatne MLO pööramine	45
Tabel 10: C-kaare kollimatsioon	46
Tabel 11: Laba vahetamine	47
Tabel 12: Tegumiriba menüüd.....	50
Tabel 13: Kuva Patsiendi valimine	53
Tabel 14: Vahekaardi „Filter“ valikud (nõuab juurdepääsuõigusi)	60
Tabel 15: P`rotseduurikuva	63
Tabel 16: Protseduurirühmad	69
Tabel 17: Tavapärane 2D-pildistamine	86
Tabel 18: Tomosünteesi pildindus.....	86
Tabel 19: Kontrastsusega täiustatud (I-View) pildindus.....	86
Tabel 20: Saadaolevad tarvikud.....	107
Tabel 21: Kasutaja ennetav hooldus	128
Tabel 22: Hooldustehniku ennetav hooldus	129
Tabel 23: Administraatori kuva funktsioonid	132
Tabel 24: Radioloogia tehnoloog-haldur – süsteemitööriistade funktsioonid	146
Tabel 25: Maksimaalne mA-seadistus kV-funktsioonina.....	159
Tabel 26: Süsteemisõnumid	164
Tabel 27: 2D-doos (EUREF)	175
Tabel 28: BT-doos (EUREF)	175
Tabel 29: CEDM-doos (EUREF)	176

Peatükk 1 Sissejuhatus

Enne süsteemi kasutamist lugege kogu see teave hoolikalt läbi. Järgige kõiki selles juhendis toodud hoiatusi ja ettevaatusabinõusid. Hoidke see juhend protseduuride ajal kättesaadavana. Arstid peavad patsiente teavitama kõigist võimalikest riskidest ja kõrvaltoimetest, mida on selles juhendis kirjeldatud seoses süsteemi kasutamisega.

Märkus

 Ettevõte Hologic konfigureerib mõne süsteemi konkreetsetele nõuetele vastavaks. Teie süsteemi konfiguratsioonis ei pruugi olla kõiki selles juhendis sisalduvaid valikuid ja tarvikuid.

Märkus

 Selles juhendis toodud funktsioonid ei pruugi kõigis piirkondades saadaval olla. Teabe saamiseks pöörduge oma Hologicu esindaja poole.

1.1 Kasutusotstarve

R_X Only

Ettevaatust! Ameerika Ühendriikide föderaalseadusega on seda seadet lubatud müüa kas arstil või tema korraldusel.

1.1.1 Süsteemi 3Dimensions kasutusotstarve

Süsteem Hologic® 3Dimensions™ genereerib digitaalseid mammograafilisi kujutisi, mida saab kasutada rinnavähi sõeluuringuks ja diagnoosimiseks. Süsteem 3Dimensions (2D või 3D) on mõeldud kasutamiseks samades kliinilistes rakendustes nagu mammogrammide kontrollimiseks kasutatav 2D-mammograafüsüsteem. Täpsemalt saab süsteemi 3Dimensions kasutada 2D digitaalsete mammogrammide ja 3D-mammogrammide genereerimiseks. Iga kontrolluuring võib koosneda:

- 2D FFDM-pildikomplektist
 - VÕI -
- 2D- ja 3D-pildikomplektist, milles 2D-pilt võib olla kas FFDM või 2D-kujutis, mis on genereeritud 3D-pildikomplektist

Süsteemi 3Dimensions võib kasutada ka rinna täiendavaks diagnostiliseks töötlemiseks.

Märkus

 Kanadas ja Singapuris ei ole tomosüntees kontrollimiseks heaks kiidetud ja seda tuleb kasutada koos 2D-kujutisega (kas FFDM-kujutis või 2D-kujutis, mis on genereeritud 3D-pildikomplektist).

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 1: Sissejuhatus

Kontrastsusega täiustatud digitaalne mammograafia

Kontrastsusega täiustatud digitaalne mammograafia (Contrast Enhanced Digital Mammography – CEDM) on diagnostilise mammograafia olemasoleva näidustuse laiendus süsteemiga 3Dimensions. CEDM-rakendus võimaldab täiustatud kontrastsuse kasutamist rindade pildistamisel, kasutades kahese energia tehnikat. Seda kujutamistehnikat saab kasutada täiendavalt pärast mammograafia- ja/või ultraheliuuringut teadaoleva või kahtlustatava kahjustuse lokaliseerimiseks.

1.1.2 Tarkvara Genius AI Detection kasutusotstarve

Genius AI™ Detection on arvutipõhine tuvastamise ja diagnoosimise tarkvaraseade (CADe/CADx), mis on ette nähtud kasutamiseks koos ühilduva rinna digitaalsete tomosünteesisüsteemidega (DBT) huvipakkuvate piirkondade tuvastamiseks ja märkimiseks, sealhulgas pehmete kudede tihedused (massid, moonutused ja asümmeeetriad) ja kaltsifikatsioonid, lugedes DBT-uuringuid ühilduvatest DBT-süsteemidest ning pakkudes usaldusvahemikke leiu kindluse ja juhtumiskoori hindamiseks. Seadme eesmärk on abistada rindade digitaalsete tomosünteesiuuringute samaaegsel tölgendamisel, kus tölgendav arst kinnitab leiu või lükkab selle ümber uuringu ülevaatuse ajal.

1.1.3 Vastunäidustused

Puuduvad teadaolevad vastunäidustused.

1.2 Mammograafiasüsteemide võimalik tervisele kahjulik mõju

Allpool on loetelu seadme kasutamisega seotud võimalikest kahjulikest mõjudest (näiteks tüsistused) (need riskid on samad, mis muude ekraanil tuvastussüsteemide või digitaalsete mammograafiasüsteemide puhul).

- Rindade liigne kokkusurumine
- Kokkupuude liigse röntgenikiirgusega
- Elektrilöök
- Nakkus
- Nahaärritus, marrastused või torkehaavad

1.3 Süsteemi võimalused

Süsteem pakub kasutajaliideseid kontrolliks ja diagnostiliste mammogrammide jaoks.

- Digitaalse pildiretseptoriga tavamammograafia, mis on suuruselt võrdväärne suure mammograafiasfilmiga.
- Digitaalse pildiretseptoriga tomosünteesiskann, mis on suuruselt võrdväärne suure mammograafiasfilmiga (tomosünteesi võimalus).
- Tavapärane digitaalne mammogramm ja tomosünteesiskann ühe kokkusurumise ajal (tomosünteesi võimalus).

1.4 Teave uuringu Genius 3D Mammography kohta

Uuring Genius™ 3D Mammography™ (teatud ka kui uuring Genius™) hõivatakse süsteemiga Hologic® 3D Mammography™ ning selles on 2D- ja 3D™-pildikomplekt. 2D-kujutis võib olla kas hõivatud 2D-kujutis või 2D-kujutis, mis on genereeritud 3D™-pildikomplektist. Uuring Genius™ on saadaval ainult süsteemis Hologic® 3D Mammography™.

Genius™ 3D Mammography™ on uuringu Hologic 3D Mammography™ kaubamärk ja see ei pruugi kõigil turgudel saadaval olla.

1.5 Lisateave tomosünteesi kohta

Süsteem Hologic Selenia Dimensions sai Ameerika Ühendriikide Toidu- ja Ravimiameti (FDA) heakskiidi versioonile Hologic Tomosynthesis 11. veebruaril 2011 (vt PMA nr P080003). See FDA heakskiit kehtib kontrollimise ja diagnostilise pildinduse kohta.

Lisateave on saadaval FDA veebisaidilt aadressil

<http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpma/pma.cfm?id=P080003>.

Versioon 2D-genereeritud vaated (C-View) koos tomosünteesiga sai FDA heakskiidi 16. mail 2013 (vt PMA nr P080003 S001). Lisateave on saadaval FDA veebisaidilt aadressil <http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpma/pma.cfm?id=P080003S001>.

Rindade tomosünteesi käsitlevate teaduspUBLIKATSIOONIDE loetelu on saadaval ettevõtte Hologic veebisaidil. Enamik uuringutest tehti kommertsiaalselt välja antud süsteemi Hologic Selenia Dimensions Tomosynthesis jaoks. Vt publikatsiooni aadressil <http://www.hologic.com/sites/default/files/Tomo-Bibliography-Rev-13.pdf>.

Ettevõtte Hologic veebisaidil on mitu valget raamatut ja kokkuvõtet rinnakujutisi käsitlevate väljaannete kohta. Vt dokumente aadressil <http://www.hologic.com/en/learning-center/white-papers/breastimaging/>.

Sõltumatutes publikatsioonides on uuritud süsteemi Hologic Selenia Dimensions Tomosynthesis seoses populatsioonipõhise sõelumisuuringu järjestusega Euroopas. Tulemused näitavad invasiivse vähi avastamismäära pidevat märkimisväärset kasvu ja samaaegselt valepositiivsete näitajate vähenemist. Soovitatavad on järgmised publikatsioonid.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 1: Sissejuhatus

Integration of 3D digital mammography with tomosynthesis for population breast-cancer screening (STORM): a prospective comparison study.

Ciatto S, Houssami N, Bernardi D, Caumo F, Pellegrini M, Brunelli S, Tuttobene P, Bricolo P, Fantò C, Valentini M, Montemezzi S, Macaskill P.

Lancet Oncol. 2013 Jun;14(7):583-9. doi: 10.1016/S1470-2045(13)70134-7. Epub 2013 Apr 25.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23623721>

Prospective trial comparing full-field digital mammography (FFDM) versus combined FFDM and tomosynthesis in a population-based screening programme using independent double reading with arbitration.

Skaane P, Bandos AI, Gullien R, Eben EB, Ekseth U, Haakenaasen U, Izadi M, Jebson IN, Jahr G, Krager M, Hofvind S.

Eur Radiol. 2013 Aug;23(8):2061-71. doi: 10.1007/s00330-013-2820-3. Epub 2013 Apr 4.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23553585>

Comparison of digital mammography alone and digital mammography plus tomosynthesis in a population-based screening program.

Skaane P, Bandos AI, Gullien R, Eben EB, Ekseth U, Haakenaasen U, Izadi M, Jebson IN, Jahr G, Krager M, Niklason LT, Hofvind S, Gur D.

Radiology. 2013 Apr;267(1):47-56. doi: 10.1148/radiol.12121373. Epub 2013 Jan 7.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23297332>

Two-view digital breast tomosynthesis screening with synthetically reconstructed projection images: comparison with digital breast tomosynthesis with full-field digital mammographic images.

Skaane P, Bandos AI, Eben EB, Jebson IN, Krager M, Haakenaasen U, Ekseth U, Izadi M, Hofvind S, Gullien R.

Radiology. 2014 Jun;271(3):655-63. doi: 10.1148/radiol.13131391. Epub 2014 Jan 24

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24484063>

Breast Cancer Screening Using Tomosynthesis in Combination With Digital Mammography

Sarah M. Friedewald, MD1; Elizabeth A. Rafferty, MD2; Stephen L. Rose, MD3,4; Melissa A. Durand, MD5; Donna M. Plecha, MD6; Julianne S. Greenberg, MD7; Mary K. Hayes, MD8; Debra S. Copit, MD9; Kara L. Carlson, MD10; Thomas M. Cink, MD11; Lora D. Barke, DO12; Linda N. Greer, MD13; Dave P. Miller, MS14; Emily F. Conant, MD15

JAMA. 2014;311(24):2499-2507. doi:10.1001/jama.2014.6095

<http://jama.jamanetwork.com/article.aspx?articleid=1883018>

TÄHTIS!



Hologic soovitab kasutajatel tungivalt tutvuda kohalike või piirkondlike eeskirjadega. Need eeskirjad võivad kehtestada piirangud erinevat tüüpi kliiniliseks kasutamiseks. Kuna eeskirju võidakse aja jooksul täiendada ja muuta, on soovitatav need perioodiliselt üle vaadata.

1.6 Teave C-View ja Intelligent 2D kujutistehnoloogia kohta



Märkus

Kujutistehnoloogia Intelligent 2D™ ei pruugi kõigis piirkondades saadaval olla. Teabe saamiseks pöörduge oma müügiesindaja poole.

Tarkvarades C-View™ ja Intelligent 2D™ kasutakse kujutiste andmeid, mis on saadaval rinna tomosünteesi hõivel, et genereerida üks digitaalne mammogramm (2D) rinna tomosünteesi hõive kohta. Sünteesitud 2D-kujutis luuakse nii, et puudub vajadus täiendavaks kokkupuuteks digitaalse mammograafiaga. Sünteesitud 2D-kujutis on loodud digitaalse mammogrammi (2D) sarnasena ja täitma sama eesmärki, kui seda kasutatakse tomosünteesi kasutava sõeluuringu osana. C-View või Intelligent 2D kujutist tõlgendatakse koos rinna tomosünteesi pildikomplektiga ja see ei ole ette nähtud kliinilise otsuse tegemiseks või diagnoosi panemiseks ilma kaasnevate rinna tomosünteesi kujutisteta.

1.6.1 Hoiatused ning ettevaatusabinõud C-View ja Intelligent 2D kujutistehnoloogia kohta



Hoiatus.

Ärge tehke kliinilist otsust ega pange diagnoosi C-View või Intelligent 2D kujutiste põhjal, ilma kaasasolevat tomosünteesi pildikomplekti üle vaatamata.

Kasutage tehnoloogia C-View või Intelligent 2D sünteesitud 2D-kujutisi samamoodi, nagu kasutatakse tavalist digitaalset mammograafiat (2D) tomosünteesi kasutava sõeluuringu läbiviimisel.

- Vaadates C-View või Intelligent 2D kujutisi huvipakkuvatest objektidest või piirkondadest, võrrelge neid eelneva digitaalse mammogrammiga (2D), kui see on olemas, ja seejärel vaadake seotud tomosünteesikujutised hoolikalt läbi.
 - Enne kliinilise otsuse tegemist uurige hoolikalt kogu tomosünteesi pildikomplekti.
-



Hoiatus.

Tehnoloogiaga C-View või Intelligent 2D sünteesitud 2D-kujutise välimus võib erineda tavapärasest digitaalset mammograafia (2D) kujutisest, nii nagu erinevate tootjate 2D-filmi ja digitaalse mammograafia (2D) kujutised võivad erinevad välja näha.

Kasutajad peavad veendumata enne tehnoloogiaga C-View ja Intelligent 2D sünteesitud 2D-kujutiste kasutamist koos tomosünteesi pildikomplektidega, et nad on piisavalt koolitatud ja tunnevad nende välimust.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 1: Sissejuhatus

1.6.2 Kasutusteooria C-View ja Intelligent 2D kujutistehnoloogia kohta

Ülevaade

C-View ja Intelligent 2D tarkvara on pilditöötlusrakendus ettevõtte Hologic tomosünteesi pildindussüsteemiga hõivatud tomosünteesiandmete piksliandmete järel töötuseks digitaalse mammograafia (2D) kujutiseks. Tehnoloogiaga C-View või Intelligent 2D sünteesitud 2D-kujutist saab digitaalse mammogrammi (2D) asemel kasutada tomosünteesi kasutava sõeluuringu osana.

Tehnoloogia C-View ja Intelligent 2D tarkvara töötlev tomosünteesi andmeid, et genereerida 2D-kujutis, mis on loodud digitaalse mammogrammi (2D) sarnasena ja täitma sama eesmärki, kui seda kasutatakse tomosünteesi kasutava sõeluuringu osana.

Konfiguratsioon

C-View ja Intelligent 2D tarkvaral pole kasutaja konfigureeritavaid sätteid, mis mõjutaksid sünteesitud 2D-kujutiste välimust. C-View ja Intelligent 2D kujutised luuakse kas DICOM-i rinna tomosünteesi kujutise vormingus ühe paksu viiluna või DICOM-i digitaalse mammograafia röntgenkujutise vormingus. Asukoha PACS-administraator saab Hologicu ühenduvusinseneridega konsulteerides valida asukoha IT-infrastruktuuri ja tööjaamadega sobiva väljundvormingu. Iga C-View või Intelligent 2D kujutise DICOM-i päis sisaldab teavet, mida on vaja selle samas vaates eristamiseks mis tahes kaasasolevast tavapärasest 2D-kujutisest või tomosünteesi pildikomplektist. Annotatsioon („C-View“ või „Intelligent 2D“) kirjutatakse ka sünteesitud 2D kujutisepiksli andmetele.

Töövoog

Nagu kõigi pildindusuuringute puhul, valib tehnoloog välja patsiendi ja tuvastab kujutisprotseduuri tüübi, mida tehakse. C-View või Intelligent 2D kujutistega uuringu jaoks on vajalik vaid subjekti pildistamine ja uuringu lõpuleviimine. C-View ja Intelligent 2D tarkvara töötab ise ilma inimese otsese sekkumiseta.

1.7 Teave tarkvara Genius AI Detection kohta

Genius AI Detection on tarkvaramoodul, mille eesmärk on tuvastada kahtlased rinnakahjustused, mis esinevad pehmete kudedede tihedusena (massid, moonutused ja asümmetriiad) või lubjastunud klastritena rindade tomosünteesi kujutistel. Genius AI Detection analüüsib Hologic 3D Mammography™ uuringu iga vaate tomosünteesi andmekomplekti, et tuvastada kahjustused, kasutades süvaõppivaid neuronvõrke. Iga tuvastatud kahjustuse kohta annab tarkvara Genius AI Detection järgmised CAD-leid.

- Viil kohast, kus kahjustus on kõige paremini esindatud.
- Kahjustuse asukoht.
- Kahjustuse kontuur.
- Kahjustuse usaldusskoor.

Lisaks annab Genius AI Detection juhtumiskoori kogu rinna tomosünteesi uuringu jaoks, mis näitab usaldusväärselt, et uuring sisaldab pahaloomulist kahjustust.

Genius AI Detection salvestab nende CAD-leidude kõik omadused DICOM-i mammograafia CAD SR-i objekti, et neid DICOM-iga ühilduvates ülevaatustöökohtades ja arhiivisüsteemides säilitada ja kuvada. DICOM-i teisese kuvapildi loomise võimalus on saadaval, kui ülevaatuse tööjaamad ei suuda DICOM-i mammograafia CAD SR-i objekte tõlgendada.

Töövoog

Nagu kõigi pildindusuuringute puhul, valib tehnoloog välja patsiendi ja tuvastab kujutiseprotseduuri tüübi, mida tehakse. Genius 3D™ mammograafiauuringu jaoks on vajalik vaid subjekti pildistamine ja uuringu lõpuleviimine. Tarkvara Genius AI Detection töötab ise ilma inimese otsese sekkumiseta.

1.7.1 Tarkvara Genius AI Detection hoiatused ja ettevaatusabinõud

Tähtis

Radioloog peab tõlgendamisel tuginema ainult diagnostikakvaliteediga kujutistele ega tohi kliinilise dispositsiooni määramisel sõltuda ainult tarkvara Genius AI Detection märkidest.

Tähtis

Tarkvara Genius AI Detection on abivahend, mida radioloogid saavad kasutada samaaegselt, tõlgendades Hologic 3D Mammography™ pildikomplekte.

Tähtis

Tarkvara Genius AI Detection ei paranda seda, mida kasutaja näeb, pigem aitab tarkvara tuvastada 3D™ mammogrammidel piirkondi, mida tuleb uurida.

1.8 Kasutajaprofiilid

1.8.1 Mammograafiatehnoloog

- Vastab kõigile nõuetele, mis kehtivad asukohas, kus mammograafiatehnoloog töötab.
- Tehnoloog on läbinud mammograafiasüsteemi koolituse.
- Omab väljaõpet mammograafia positsioonide suhtes.
- Teab, kuidas arvutit ja selle välisseadmeid kasutada.

1.8.2 Radioloog

- Vastab kõigile nõuetele, mis kehtivad asukohas, kus radioloog töötab.
- Teab, kuidas arvutit ja selle välisseadmeid kasutada.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 1: Sissejuhatus

1.8.3 Meditsiinifüüsik

- Vastab kõigile nõuetele, mis kehtivad asukohas, kus meditsiinifüüsik töötab.
- Tunneb mammograafiat.
- Omab digitaalse pildinduse kogemust.
- Teab, kuidas arvutit ja selle välisseadmeid kasutada.

1.9 Koolitusnõuded

Ameerika Ühendriikides peavad kasutajad olema registreeritud radioloogiatehnoloogid, kes vastavad mammograafia tegemise kriteeriumidele. Mammograafia kasutajad peavad vastama FDA tavapärase ja digitaalse mammograafia suuniste kohaselt kehtivatele MQSA personali nõuetele.

Kasutajal on koolituse jaoks saadaval valikud, mis hõlmavad järgmist, kuid ei piirdu nendega.

- Ettevõtte Hologic kliinilise hoolduse spetsialisti koolitus kohapeal
- Töölane koolitus, mida nimetatakse ka võrdõiguskoolituseks

Lisaks on kasutusjuhendis juhised süsteemi kasutamise kohta.

Kõik kasutajad peavad enne süsteemi patsiendil kasutamist veenduma, et nad on saanud koolituse süsteemi õigesti kasutamise kohta.

Ettevõte Hologic ei võta vastutust süsteemi valest kasutamisest tulenevate vigastuste või kahjustuste eest.

1.10 Kvaliteedikontrolli nõuded

Ameerika Ühendriikides asuvad asutused peavad kvaliteedi tagamise ja kvaliteedikontrolli programmi loomiseks kasutama kvaliteedikontrolli käsiraamatut. Asutus peab looma programmi, mis vastab mammograafia kvaliteedistandardite seaduse nõuetele või peab olema akrediteeritud ACR-i või mõne muu akrediteerimisasutuse poolt.

Väljaspool Ameerika Ühendriike asuvad asutused saavad kvaliteedikontrolli käsiraamatut kasutada juhendina kohalikele standarditele ja eeskirjadele vastava programmi loomiseks.

1.11 Kust leida paigaldusjuhised?

Paigaldusjuhised leiate *hooldusjuhendist*.

1.12 Kust leida tehnilise kirjelduse teavet?

Tehnilise kirjelduse teabe leiate *hooldusjuhendist*.

1.13 Garantiitingimused

Kui lepingus pole sõnaselgelt sätestatud teisiti: i) ettevõtte Hologic toodetud seadmed garanteerivad algsele kliendile olulise toimimise avaldatud toote spetsifikatsioonide järgi ühe (1) aasta jooksul alates saatmiskuupäevast või kui paigaldamine on vajalik, alates paigaldamise kuupäevast („garantiiperiood“); ii) digitaalse kujutise mammograafia röntgenitorudel on garantii kahekümne neljaks (24) kuuks, röntgenitorud on esimese kaheteistkümnne (12) kuu jooksul täielikult garanteeritud ja kuude 13–24 jooksul on garanteeritud proporsionaalselt; iii) varuosadele ja ümbertöödeldud toodetele antakse garantii ülejää nud garantiajaks või üheksakümneks (90) päevaks alates saatmisest olenevalt sellest, kumb on pikem; iv) kulumaterjalid on garanteeritud avaldatud tehniliste andmete järgi ajani, mis on nende vastavatel pakenditel märgitud aegumiskuupäevana; v) litsentsitud tarkvara toimime on garanteeritud vastavalt avaldatud spetsifikatsioonidele; vi) teenuste osutamise kvaliteet on garanteeritud; vii) seadmetele, mida pole tootnud ettevõtte Hologic, annab garantii nende tootja ja sellised tootjapoolsed garantiid laienevad ettevõtte Hologic klientidele ulatuses, mida on lubanud sellste muude seadmete tootja. Hologic ei garanteeri, et tooteid saab katkematult või tõrgeteta kasutada või et tooted töötavad muu tootja muude toodetega, mis on saanud volituse ettevõttelt Hologic. Need garantiid ei kehti ühelegi osale, mis on: a) remonditud, teisaldatud või muudetud kellegi teise, kui ettevõtte Hologic volitatud hoolduspersoonali poolt; b) füüsiliselt (sealhulgas termiliselt või elektriliselt) kuritarvitatud, rikutud või väärkasutatud; c) hoiustatud, hooldatud või käitatud mis tahes viisil, mis on vastuolus kohaldatavate ettevõtte Hologic tehniliste andmete või juhistega, sealhulgas kui klient on keeldunud lubamast Hologicu soovitatud tarkvarauuendusi; või d) määratud tarnimiseks mitte tuginedes ettevõtte Hologic garantiile või väljalaskeelsel või olemasoleval kujul.

1.14 Tehniline tugi

Tootetoe kontaktandmeid leiate selle juhendi autoriõiguste lehelt.

1.15 Kaebused toote kohta

Teavitage ettevõtet Hologic kõigist kaebustest või probleemidest selle toote kvaliteedi, töökindluse, ohutuse või toimivuse osas. Kui seade on põhjustanud patsiendile vigastuse või seda suurendanud, teatage sellest juhtumist viivitamatult ettevõtttele Hologic. (Kontaktandmed leiate autoriõiguste lehelt.)

1.16 Ettevõtte Hologic küberturbe avaldus

Hologic kontrollib pidevalt arvuti ja võrgu turvalisuse hetkeolukorda, et uurida võimalikke turboprobleeme. Vajaduse korral pakub ettevõte Hologic tootevärskendusi.

Ettevõtte Hologic toodete küberturbe tagamise heade tavade dokumendid leiate Hologicu veebisaidilt www.Hologic.com.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 1: Sissejuhatus

1.17 Sümbolid

Selles jaotises kirjeldatakse selle süsteemi sümboleid.

Sümbol	Kirjeldus
	B-tüüpi rakendata tavat osa
	Pingetasanduse klemm
	Kaitsemaanduse klemm
	VÄLJAS (toide)
	SEES (toide)
	Visake elektri- ja elektroonikaseadmed tavajäätmest eraldi. Saatke kasutuselt kõrvaldatud materjal ettevõttele Hologic või võtke ühendust oma teenindusesindajaga.
	Elektrihoiatus
	Tootja
	Tootmiskuupäev
	See süsteem edastab raadiosageduslikku (RF) energiat (mitteioniseerivat kiirgust)
	Ettevaatust – kiirgus
	Järgige kasutusjuhiseid
	Ettevaatust!

Sümbol	Kirjeldus
REF	Kataloogi number
SN	Seerianumber
P/N	Osa number

1.18 Hoiatuste, ettevaatusabinõude ja märkuste kirjeldused

Selles kasutusjuhendis kasutatud hoiatuste, ettevaatusabinõude ja märkuste kirjeldused



HOIATUS!

Toimingud, mida peate raske või surmava vigastuste vältimiseks täpselt järgima.



Hoiatus.

Toimingud, mida peate vigastuste vältimiseks täpselt järgima.



Ettevaatust!

Toimingud, mida peate täpselt järgima, et vältida seadmete kahjustumist, andmete kadumist või tarkvararakenduste failide kahjustamist.



Märkus

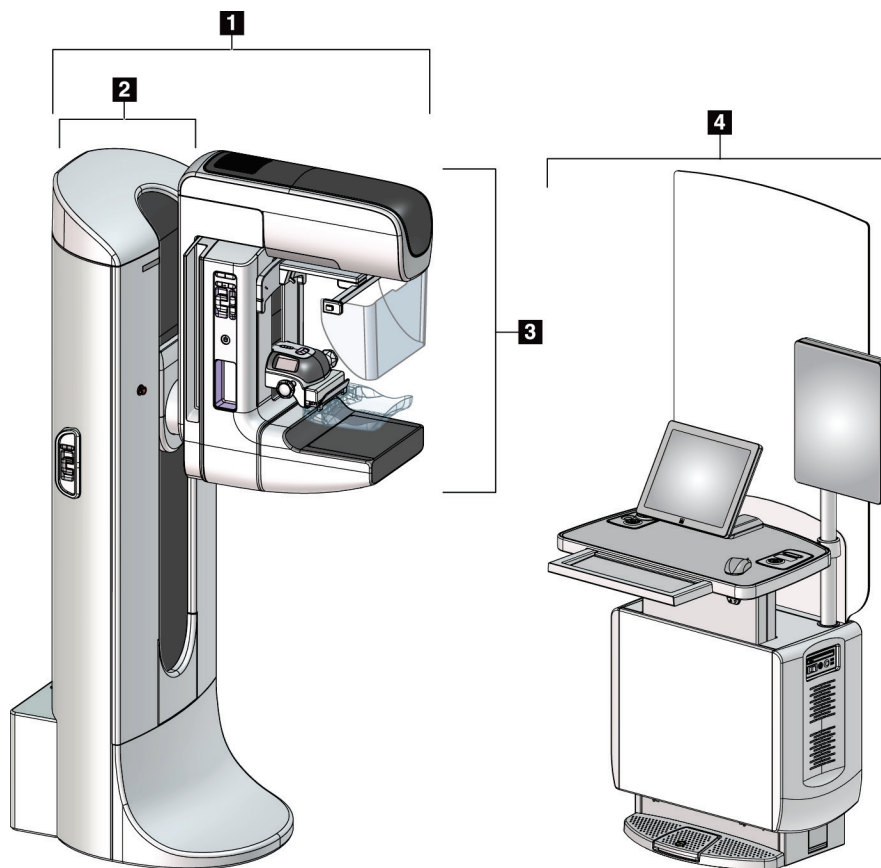
Märkused tähistavad lisateavet.

1.19 Dokumendikonventsioonid

Kui teil palutakse teksti lisada, sisestage prinditud tekst **fondis monospaced** täpselt nii, nagu on näidatud.

Peatükk 2 Üldteave

2.1 Süsteemi ülevaade



Joonis 1: Süsteem 3Dimensions™

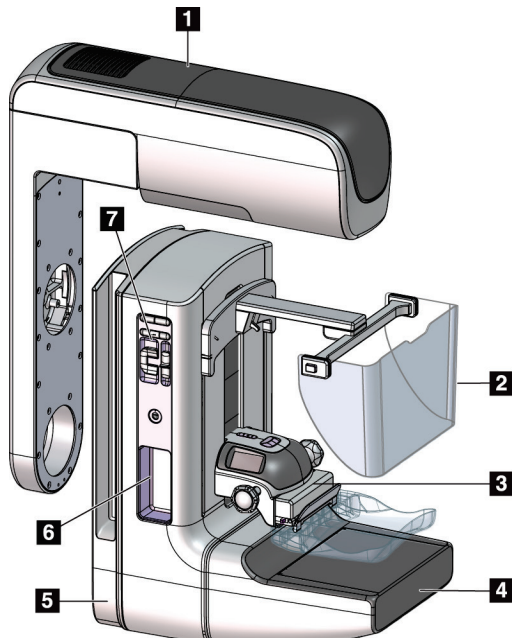
Joonise kirjeldus

1. Statiiv (tomostatiiv ja C-kaar)
2. Tomostatiiv
3. C-kaar (torukaar ja surveplaat)
4. Universaalne andmehõive tööjaam

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 2: Üldteave

2.1.1 C-kaare ülevaade



Joonise kirjeldus

1. Torukaar
2. Patsiendi näokaitse
3. Surveseade
4. Pildiretseptor
5. Surveplaat
6. Patsiendi käepide
7. C-kaare juhtpaneel

Joonis 2: C-kaare ülevaade

2.2 Ohutusteave

Enne süsteemi kasutamist lugege seda juhendit. Hoidke see kasutusjuhend süsteemi käitamise ajal kättesaadavana.

Järgige alati kõiki selle juhendi juhiseid. Ettevõte Hologic ei võta vastutust süsteemi valest kasutamisest tulenevate vigastustega või kahjustustega eest. Koolitusvõimalustega saamiseks pöörduge ettevõtte Hologic esindaja poole.

Süsteemil on turvalukud, kuid kasutaja peab mõistma, kuidas süsteemi ohult kasutada. Kasutaja peab mõistma ka röntgenkiirguse terviseriske.

2.3 Hoiatused ja ettevaatusabinõud



See süsteem on klassifitseeritud kui I KLASSI, B-TÜÜBI RAKENDATAV OSA, IPX0, püsivalt ühendatud seade, pidevalt käitatav lühiajalise koormusega standardi IEC 60601-1 järgi. Süsteemi kaitsmiseks tuleohtlike anesteetikumide või vedelike sissetungi eest pole erisätteid.



HOIATUS!

Elektrilöögiohut! Ühendage see seade ainult kaitsemaandusega toitevõrguga.



HOIATUS!

Põhja-Ameerika elektriohutusnõuetega täitmiseks kasutage õige maanduse tagamiseks haigla-klassi pistikupesa.



HOIATUS!

Tuleohtlike anesteetikumide läheduses kasutatavad elektriseadmed võivad põhjustada plahvatuse.



HOIATUS!

Süsteemi õigeks isoleerimiseks kinnitage süsteemiga ainult heakskiidetud tarvikud või lisavarustus. Ainult volitatud töötajad võivad ühendusi muuta.



HOIATUS!

Hoidke patsiendi ja muude mitte-patsiendi seadmete vahel ohutut kaugust 1,5 meetrit.

Ärge installige patsiendi piirkonda mitte-patsiendi süsteemi komponente (nt Workflow Manager, diagnostilise ülevaatuse tööjaam või paberkoopiaid printiv printer).



HOIATUS!

Nende paneelide avamine on lubatud ainult ettevõtte Hologic volitatud koolitatud hooldustehnikutele. See süsteem sisaldab surmavat pinget.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 2: Üldteave



HOIATUS!

Enne süsteemi kasutamist peab kasutaja probleemid lahendama. Ennetava hoolduse saamiseks pöörduge volitatud hooldusesindaja poole.



HOIATUS!

Pärast elektrikatkestust eemaldage esmalt patsient, enne kui rakendate süsteemis voolu.



Hoiatus.

See seade sisaldb ohtlikku materjali. Saatke kasutuselt kõrvaldatud materjal ettevõttele Hologic või võtke ühendust oma teenindusesindajaga.



Hoiatus.

C-kaare liikumine on motoriseeritud.



Hoiatus.

Suurendate patsiendi annust kõrgemale tasemele, kui suurendate AEC-ga kokkupuute reguleerimise sätet. Suurendate pildimüra või vähendate pildikvaliteeti, kui vähendate AEC-ga kokkupuudet.



Hoiatus.

Juhtige juurdepääsu seadmetele kohalike kiirguskaitse eeskirjade kohaselt.



Hoiatus.

Sellesse süsteemi installitud kettaseadmed on I klassi lasertooted. Vältige otsest kokkupuudet kiirega. Varjatud laserkiirgus eksisteerib, kui kettaseadme korpus on avatud.



Hoiatus.

Sellesse süsteemi installitud vöötkoodiskanner on II klassi laseritoode. Vältige otsest kokkupuudet kiirega. Varjatud laserkiirgus eksisteerib, kui kate on avatud.



Hoiatus.

Hoidke kogu keha kiirituse ajal kaitsekilbi taga.



Hoiatus.

Ärge liigutage C-kaart, kui süsteem loob kujutist.

**Hoiatus.**

Kui laba puudutab võimalikke nakkusohtlikke materjale, pöörduge labalt saastatuse eemaldamise juhiste saamiseks infektsioonitörje esindaja poole.

**Hoiatus.**

Ärge jätkage patsienti protseduuri ajal järelevalveta.

**Hoiatus.**

Hoidke patsiendi käed kõigist nuppudest ja lülititest alati eemal.

**Hoiatus.**

Asetage jalglülitud kohtadesse, kus need jäavat kasutamisel hädaseiskamislülitite lähedusse.

**Hoiatus.**

Asetage jalglülitud selliselt, et välistada patsiendil või ratastoolil nende juhuslik kasutamine.

**Hoiatus.**

Patsiendi suurema kiirgusdoosi vältimiseks pange röntgenikiire teele ainult heaksiidetud materjalid.

**Hoiatus.**

See süsteem võib olla patsiendile ja kasutajale ohtlik. Röntgenikiirgusega kokkupuutel järgige alati ohutusnõudeid.

**Hoiatus.**

Kokkupuutel, välja arvatud suurendamise juhtumiuringud, kasutage alati näokaitset.

**Hoiatus.**

Näokaitse ei kaitse patsienti kiirguse eest.

**Hoiatus.**

Kinnijäämise oht. Veenduge, et C-kaare pöörlemisel oleks C-kaarel 50 cm (20 tolli) vaba ruumi kõigi objektide suhtes. Ärge kasutage automaatset pööramist, kui C-kaarel on vaba ruumi alla 50 cm (20 tolli).

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 2: Üldteave



Ettevaatust!

Süsteem on meditsiiniseade, mitte tavaline arvuti. Tehke riist- või tarkvaras ainult heaksidetud muudatusi. Võrgu turvalisuse huvides installige see seade tulemüüri taha. Selle meditsiiniseadme arvutiviiruse kaitset ega võrguturvet (näiteks arvuti tulemüüri) ei tarnita. Võrgu turvalisuse ja viirusetörje eest vastutab kasutaja.



Ettevaatust!

Ärge lülitage andmehöive tööjaama kaitselülitit välja, välja arvatud hädaolukorras. Kaitselülitit võib katkematu toiteallika (UPS) välja lülitada ja tekib andmekao risk.



Ettevaatust!

Andmekao oht. Ärge pange magnetkandjaid seadmete lähedale ega peale, mis tekitavad magnetvälju.



Ettevaatust!

Ärge kasutage pildiretseptori ühtege soojusallikat (näiteks soojenduskotti).



Ettevaatust!

Digitaalse pildiretseptori termilise šoki võimalike kahjustuste vältimiseks järgige seadme väljalülitamiseks soovitatud protseduuri.



Ettevaatust!

Ekraan on kalibreeritud DICOM-i standardite järgi. Ärge reguleerige ekraani heledust ega kontrastsust.



Ettevaatust!

Kasutage võimalikult vähe puhastusvedelikke. Vedelikud ei tohi niriseda ega voolata.



Ettevaatust!

Elektrooniliste komponentide kahjustuste vältimiseks ärge kasutage süsteemil desinfitseerimispihusteid.

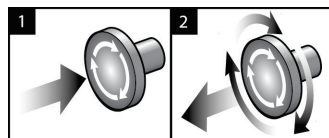


Märkus.

Mõnes riigis ei tunni ettevõte Hologic tomostatiivi toitekaablit. Kui toitekaablit ei tunni, peab paigaldatud kaabel vastama järgmistele nõuetele ja kõigile kehtivatele kohalikele koodidele: 3 juhti, 8 AWG (10 mm²) vask pikkusega kuni 25 jalga (7,62 meetrit).

2.4 Hädaseiskamislülidit

Hädaseiskamislülidit eemaldavad toite tomostativilt ja andmehöive tööjaama töstemehhanismilt (seda võimalust sisaldavatel tööjaamadel). Ärge kasutage süsteemi tavaliseks väljalülitamiseks hädaseiskamislülitit.



Joonis 3: Hädaseiskamislülitit funktsioon

Hädaseiskamislüeliteid on kolm: üks mõlemal pool tomostatiivi ja üks andmehöive tööjaamal.

1. Tomostatiivi väljalülitamiseks ja andmehöive tööjaama töstemehhanismi keelamiseks vajutage mis tahes hädaseiskamislüliti.
2. Hädaseiskamislülit lähtestamiseks keerake seda päripäeva umbes veerand pööret, kuni lülit hüpab tagasi välja.

2.5 Turvalukud

Süsteemil 3Dimensions on turvalukud.

- C-kaare vertikaalne liikumine ja pöörlemine on keelatud survejõu rakendamisel. Hooldustehnik saab konfigureerida lukustusjõu 22 njuutonist (5 naelast) kuni 45 njuutonini (10 naelani).
- Kui röntgeni nupp või röntgeni jalglülit vabastatakse enne kiirgusega kokkupuute lõppu, peatub kiirgus ja kuvatakse häiresõnum.
- Tomo-režiimis ei luba süsteem kiirgust, kui ruudustik on röntgenikiirte väljal (tomosünteesi võimalus).
- Peegli ja filtri asendi lipud takistavad ka röntgenikiirgust, kui valgusvälja peegel või filtrikomplekt pole õigesti paigutatud.

2.6 Vastavus

Selles jaotises kirjeldatakse mammograafiasüsteemi nõuetele vastavust ja tootja vastutust.

2.6.1 Vastavusnõuded

Tootja vastutab selle seadme ohutuse, töökindluse ja toimivuse eest järgmiste sätetega.

- Ruumi elektripaigaldis vastab kõigile nõuetele.
- Seadet kasutatakse *kasutusjuhendi* järgi.
- Monteeringistoiminguid, laiendusi, seadistusi, muudatusi või remonditöid teevad ainult volitatud isikud.
- Võrgu- ja sidevahendid on paigaldatud IEC standardite kohaselt. Kogu süsteem (võrgu- ja sideseadmed ning mammograafiasüsteem) vastab standardile IEC 60601-1.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 2: Üldteave



Ettevaatust!

Meditsiiniline elektriseade vajab eriettevaatusabinõusid elektromagnetilise ühilduvuse osas ning see tuleb paigaldada, kasutusele võtta ja seda tuleb kasutada esitatud elektromagnetilise ühilduvuse teabe järgi.



Ettevaatust!

Kaasaskantav ja mobiilne raadioside võib mõjutada meditsiinilisi elektriseadmeid.



Ettevaatust!

Volitamata lisaseadmete ja kaablite kasutamine võib suurendada emissioone või vähendada immuunsust. Süsteemi isoleerimiskvaliteedi säilitamiseks kinnitage süsteemiga ainult ettevõtte Hologic heakskiidetud tarvikuid või lisavarustust.



Ettevaatust!

Meditsiinilist elektriseadet (ME) ega ME-süsteemi ei tohi kasutada teiste seadmete kõrval ega nendega virnastatuna. Kui külgnev või virnastatud kasutamine on vajalik, veenduge, et ME-seadmed või ME-süsteem töötaksid selles konfiguratsioonis õigesti.



Ettevaatust!

See süsteem on mõeldud kasutamiseks ainult tervishoiutöötajatele. See süsteem võib põhjustada raadiohäireid või häirida läheduses asuvate seadmete tööd. Võib olla vajalik kasutada leevedusmeetmeid, näiteks seadmete ümbersuunamine, ümberpaigutamine või asukoha varjestamine.



Ettevaatust!

Muudatused või modifikatsioonid, mida ettevõtte Hologic pole sõnaselgelt heaks kiitnud, võivad tühistada teie õiguse seadme kasutamiseks.



Ettevaatust!

Seda seadet on katsetatud ja leitud, et see vastab A-klassi digitaalseadmete piirangutele FCC reeglite 15. osa kohaselt. Need piirangud on loodud pakkuma mõistlikku kaitset kahjulike häirete eest, kui seadet kasutatakse ettevõtluskeskkonnas. See seade tekitab, kasutab ja võib kiirata raadiosageduslikku energiat ning kui seda ei paigaldata ega kasutata kasutusjuhendi järgi, võib see põhjustada raadiosidet kahjustavaid häireid. Selle seadme kasutamine elamurajoonis põhjustab tõenäoliselt kahjulikke häireid ja sellisel juhul tuleb kasutajal häired oma kulul kõrvaldada.

**Ettevaatust!**

Põhineb KORPUSE PORDI IMMUUNSUSEL ja RAADIOSIDE TRAADITA SIDE SEADMETE katsetasemel standardi IEC 60601-1-2, 4. tr järgi ja see näitab seadme vastuvõtlikkust GMRS 460, FRS 460 edastussagedusele. GMRS- ja FRS-raadiote ja süsteemi vaheline vahemaa peab olema vähemalt 30 cm.

2.6.2 Vastavusavaldused

Tootja kinnitab, et see seade vastab järgmistele nõuetele.



Meditsiiniline – rakendatud elektromagnetkiirgusseadmed vastavad elektrilöögi, tule ja mehaaniliste ohtude osas ainult standarditele ANSI/AAMI ES 60601-1 (2005) + A1: 2012, C1: 2009 / (R)2012, A2: 2010 / (R)2012 ja CAN/CSA-C22.2 nr 60601-1 (2014)

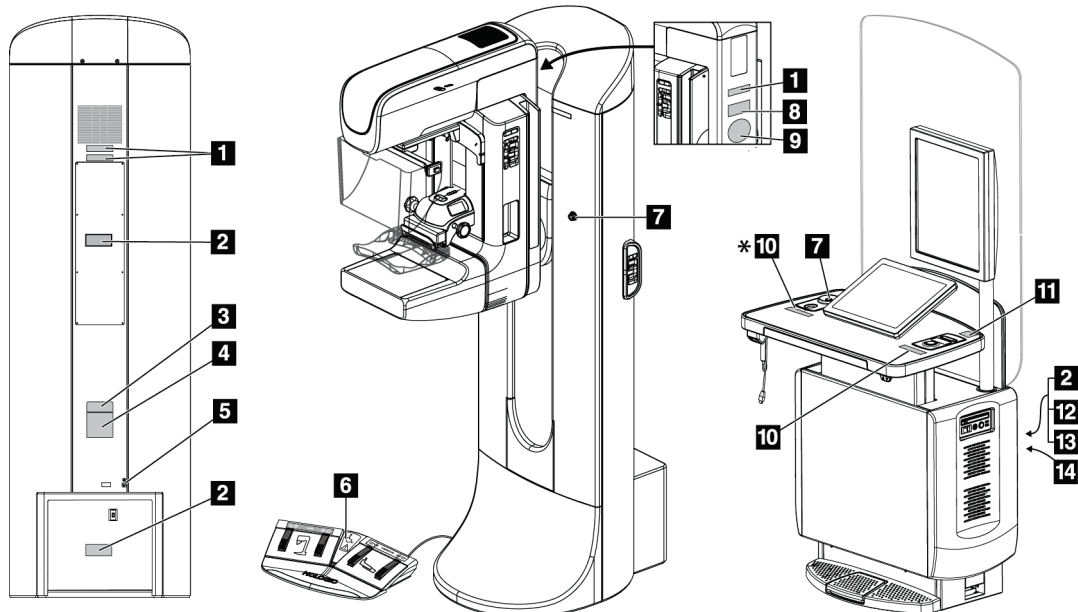
- CAN/CSA – ISO 13485-03 Meditsiiniseadmed – Kvaliteedijuhtimissüsteemid – Reguleerivad sätted (vastu võetud ISO 13485: 2003 teine väljaanne, 2003-07-15)
- CAN/CSA C22.2 nr 60601-1: 2014 Meditsiinilised elektriseadmed. Osa 1: Üldised nõuded põhiohutusele ja olulistele jõudlustele
- EN 60601-1: 2006 / A1: 2013 Meditsiinilised elektriseadmed. Üldised nõuded põhiohutusele ja olulistele jõudlustele
- ETSI EN 300 330-1: V1.3.1 ja ETSI EN 300 330-2: V1.5.1: 2006 – Elektromagnetilise ühilduvuse ja raadiospektri küsimused (ERM); Lähiotimeseadmed (SRD); Raadioseadmed sagedusalas 9 kHz kuni 25 MHz ja induktiivsilmussüsteemid sagedusalas 9 kHz kuni 30 MHz
- ETSI EN 301 489-1: V1.6.1 ja ETSI EN 301 489-3: V1.8.1: 2008 – Elektromagnetilise ühilduvuse ja raadiospektri küsimused (ERM); Raadioseadmete ja -teenuste elektromagnetilise ühilduvuse (EMC) standard
- FCC, 47 CFR osa 15, alajagu C, punkt 15.225: 2009
- FDA, 21 CFR [osad 900 ja 1020]
- IEC 60601-1: 2005 / A1: 2012 tr 3.1 Meditsiinilised elektriseadmed. Osa 1: Üldised nõuded põhiohutusele ja olulistele jõudlustele
- IEC 60601-1-2 Ed. 4. tr: 2014 Meditsiinilised elektriseadmed. Osa 1–2: Üldised ohutuse ja olulise toimivuse nõuded – tagatisstandard: Elektromagnetiline ühilduvus. Nõuded ja katsed
- IEC 60601-1-3 2.0: 2008 / A1: 2013 Meditsiinilised elektriseadmed. Osa 1–3: Erinõuded röntgenikiirguse allikate koostetele ja röntgenitorude koostete ohutusele, meditsiinilise diagnoosi jaoks
- IEC 60601-2-28: 2017 Meditsiinilised elektriseadmed. Osa 2–28: Erinõuded meditsiiniseadmete röntgenitorusõlmede põhilisele ohutusele ja olulisele toimimisele
- IEC 60601-2-45: 2011 / AMD1: 2015 Meditsiinilised elektriseadmed. Osa 2–45: Erinõuded mammograafia röntgeniseadmostiku ja mammograafia stereotaksiliste seadmete ohutusele

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 2: Üldteave

- RSS-210: 7. väljaanne, 2007. Raadiostandardite spetsifikatsioon: väikese võimsusega litsentsivabad raadiosideseadmed: I kategooria seadmed
- ANSI/AAMI ES 60601-1: +A1: 2012, C1: 2009 / (R)2012 ja A2: 2010 / (R)2012 Meditsiinilised elektriseadmed. Osa 1: Üldnõuded esmasele ohutusele ja olulistele toimivusnäitajatele, sh muudatus (2010)

2.7 Siltide asukohad



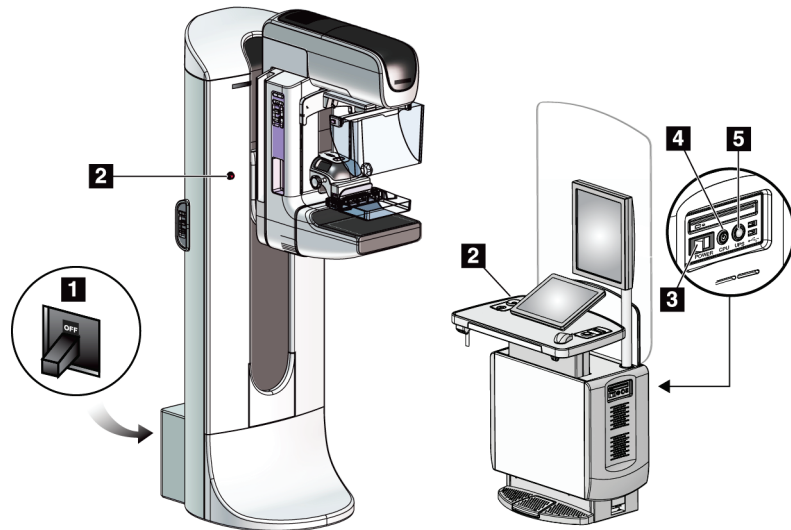
Joonis 4: Siltide asukohad

Tabel 1: Süsteemi sildid

<p>1</p>	<p>2</p>	<p>3</p>
<p>4</p>	<p>5</p>	<p>8</p>
<p>6</p>	<p>7</p>	
<p>9</p>	<p>10</p>	<p>11</p>
<p>12</p>	<p>13</p>	<p>14</p>

Peatükk 3 Süsteemi juhtnupud ja indikaatorid

3.1 Süsteemi toite juhtnupud



Joonis 5: Süsteemi toite juhtnupud

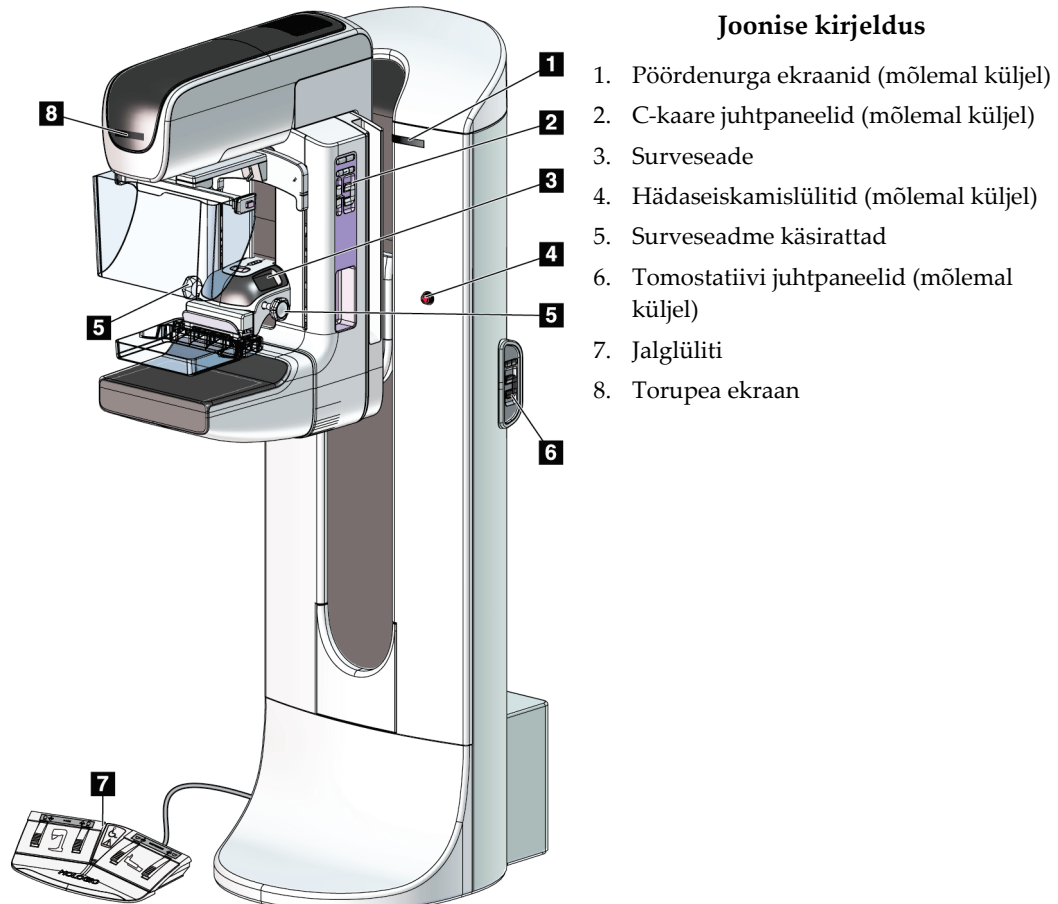
Joonise kirjeldus

1. Tomostatiivi toite kaitselülit
2. Hädaseiskamislülit (kaks tomostativil, üks andmehõive tööjaamal)
3. Andmehõive tööjaama toitelülit
4. Arvuti toite sisselülitamis-/lähtestamisnupp
5. Katkematu toiteallika (UPS) toitenupp

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 3: Süsteemi juhtnupud ja indikaatorid

3.2 Statiivi juhtnupud ja indikaatorid

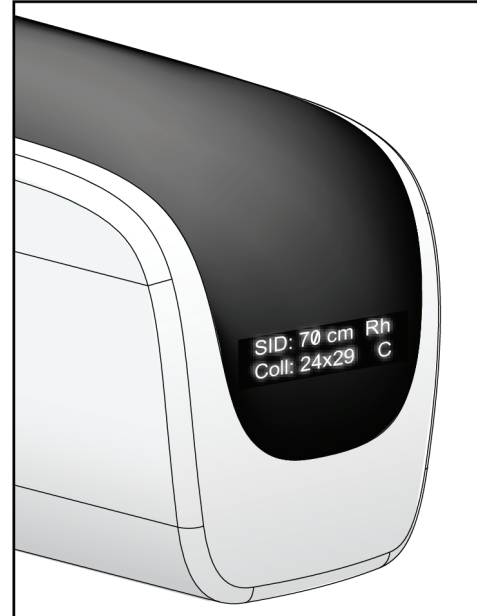


Joonis 6: Statiivi juhtnupud ja indikaatorid

3.2.1 Torupea ekraan

Torupea ekraanil kuvatakse järgmine.

- SID
- Filtri tüüp
- Kollimaatori säte
- Laba asend

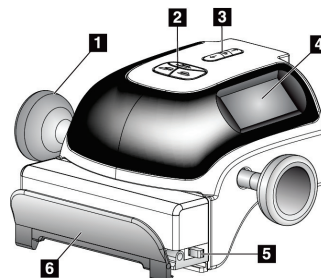


Joonis 7: Torupea ekraan

3.2.2 Surveseadme juhtnupud ja ekraan

Joonise kirjeldus

1. Käsisurveseadme käsrattad
2. Laba vahetamise nupud
3. AEC-anduri nupud
4. Surveseadme ekraan
5. Režiimi FAST Compression kelk
6. Laba klamber



Joonis 8: Surveseade

Surveseadme ekraanil kuvatakse järgmine.

- AEC-anduri asend
- Survejoud (kuvab 0,0, kui jõud on alla 4 naela)
- Kokkusurumispaksus
- C-kaare nurk pärast pööret (5 sekundit)



Joonis 9: Surveseadme ekraan

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 3: Süsteemi juhtnupud ja indikaatorid

3.2.3 C-kaare juhtpaneelid

C-kaare nii vasakul kui ka paremal küljel on C-kaare juhtpaneel. Need nupud pakuvad kollimaatori ja C-kaare funktsioone.



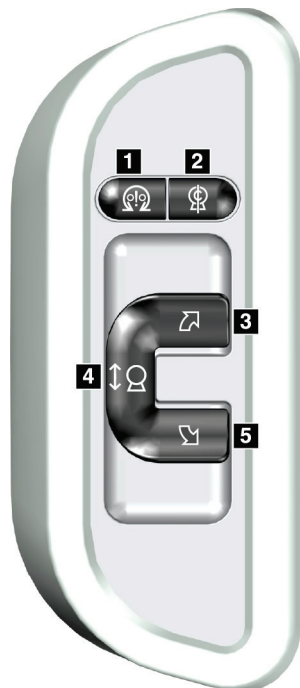
Joonis 10: C-kaare juhtpaneel

Joonise kirjeldus

1. MLO pööramine
2. C-kaare nullimine
3. Valgusvälja lamp
4. Mootori lubamine
5. Kollimaatori tühistamine
6. C-kaare pööramine päripäeva
7. C-kaare liikutamine üles-allta
8. C-kaare pööramine vastupäeva
9. Surve üles
10. Surve alla

3.2.4 Tomostatiivi juhtpaneelid

Tomostatiivi juhtpaneelid pakuvad täiendavat juurdepääsu C-kaare funktsioonidele. Tomostatiivi nii vasakul kui ka paremal küljel on C-kaare juhtpaneel.



Joonis 11: Tomostatiivi juhtpaneel

Joonise kirjeldus

1. Mootori lubamine
2. C-kaare nullimine
3. C-kaare pööramine päripäeva
4. C-kaare liikutamine üles-allta
5. C-kaare pööramine vastupäeva

3.2.5 Kahefunktsooniline jalglülitி

**Hoiatus.**

Asetage jalglülitid kohtadesse, kus need jäavad kasutamisel hädaseiskamislülitite lähedusse.

**Hoiatus.**

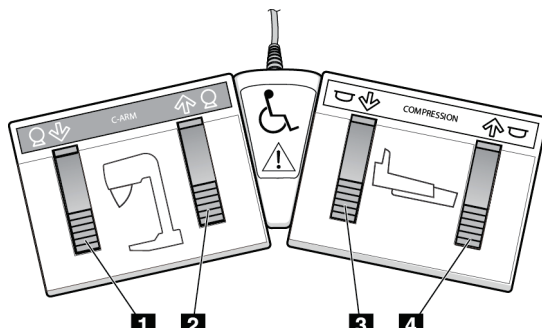
Asetage jalglülitid selliselt, et välistada patsiendil või ratastoolil nende juhuslik kasutamine.

Jalglülitி kasutamiseks tehke järgmist.

- Aktiveerimiseks vajutage jalglülitit.
- Liikumise peatamiseks vabastage jalglülitı.

Joonise kirjeldus

1. C-kaar alla
2. C-kaar üles
3. Surve alla
4. Surve üles



Joonis 12: Kahefunktsooniline jalglülitி

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

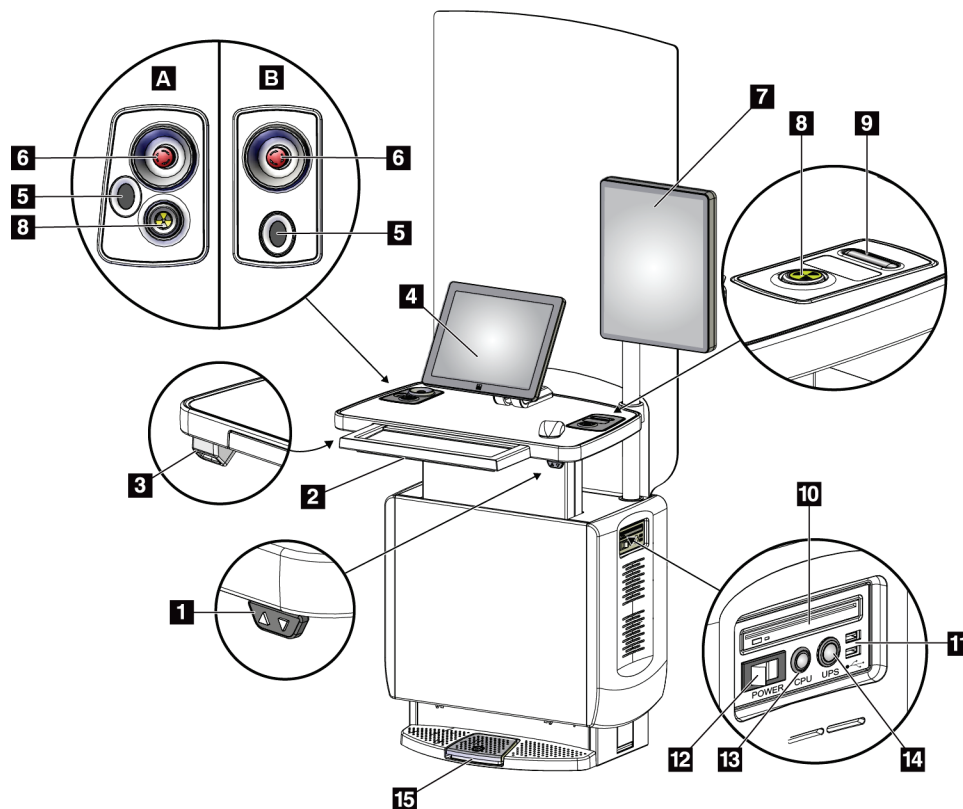
Peatükk 3: Süsteemi juhtnupud ja indikaatorid

3.3 Andmehõive tööjaama juhtnupud ja ekraanid



Märkus

Ettevõte Hologic konfigureerib mõne süsteemi konkreetsetele nõuetele vastavaks. Teie süsteemi konfiguratsioonis ei pruugi olla kõiki selles juhendis sisalduvaid valikuid ja tarvikuid.



Joonis 13: Andmehõive tööjaama juhtnupud ja ekraanid

Joonise kirjeldus

1. Kõrguse reguleerimise lülitி
2. Klaviatuur (saatlis)
3. Vöötkoodiskanner
4. Juhtimismonitor
5. Sõrmejäljeskanner*
6. Hädaseiskamislülitி
7. Kujutise kuvamonitor
8. Röntgenikiirguse aktiveerimisnupp*
9. Surve vabastamise nupp
10. CD-/DVD-draiv
11. USB-pordid
12. Andmehõive tööjaama toitelülitி
13. Arvuti toite sisselülitamis-/lähtestamisnupp
14. Katkematu toiteallika (UPS) toitenupp
15. Röntgeni jalglülitி

* A = II seeria universaalse andmehõive tööjaama paigutus;
B = I seeria universaalse andmehõive tööjaama paigutus



Märkus

Mobiilsesse keskkonda installitud universaalse andmehõive tööjaama juhtnupud on samad, kui on universaalse andmehõive tööjaama juhtnupud.

Peatükk 4 Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

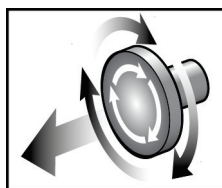
4.1 Kuidas süsteemi käivitada?



Märkus

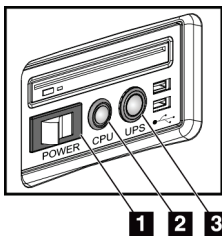
Kui süsteem jääb öösiti sisselülitatuks, taaskäivitage süsteem iga päev, et tagada parim jäoudlus.

1. Veenduge, et miski ei takista C-kaare liikumist või operaatori vaadet.
2. Veenduge, et kõik kolm hädaseiskamislülitit on lähtestusasendis (sisselükkamata).



Joonis 14: Pöörake
hädaseiskamislülitit
lähtestamiseks

3. Veenduge, et tomostatiivi kaitselülit oleks SEES.
4. Kui UPS on välja lülitatud, vajutage UPS-i toitenuppu, et tagada UPS-i toide (vt järgmist joonist).



Joonis 15: Universaalse andmehõive
tööjaama toitenupud

5. Lülitage sisse andmehõive tööjaama toitelülit (vt eelmist joonist).

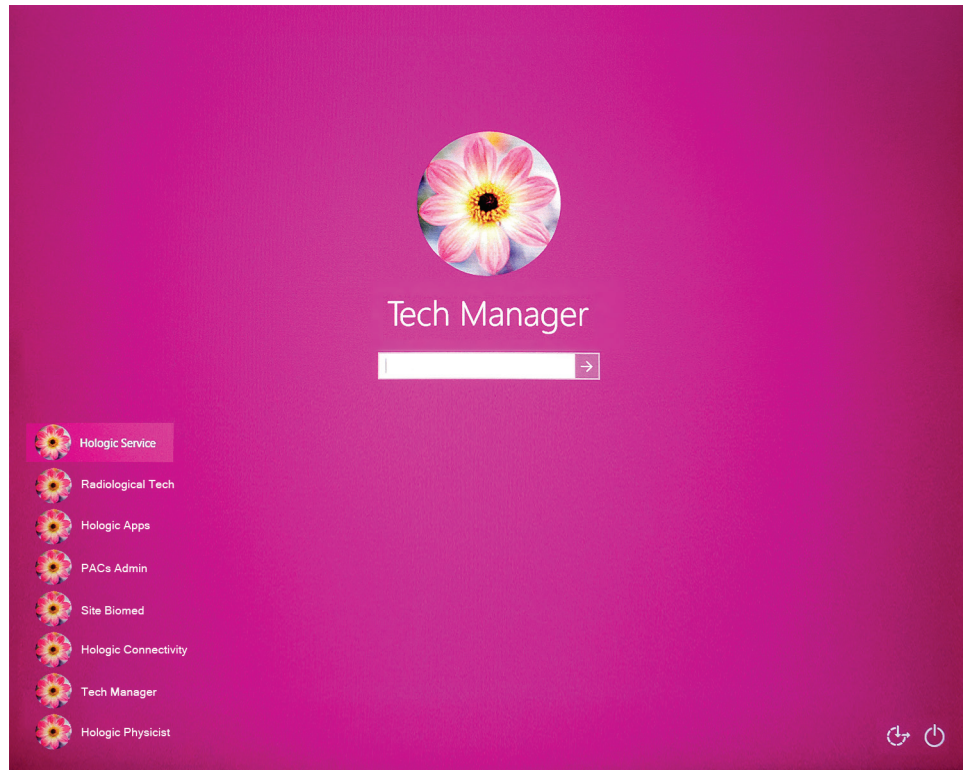
Joonise kirjeldus

1. Andmehõive tööjaama toitelülit
2. Arvuti toite sisselülitamis-/lähtestamisnupp
3. UPS-i toitenupp

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

- Vajutage arvuti toitenuppu (vt eelmisi jooniseid). Arvuti lülitub sisse ja andmehõive tööjaama juhtmonitoril avaneb *Windows 10 sisselogimiskuva*.



Joonis 16: Windows 10 sisselogimiskuva

- Valige oma kasutajanimi ja sisestage parool.

8. Andmehõive tööjaama juhtmonitoril avaneb süsteemi 3Dimensions *Käivituskuva*. Tomostatiiv lülitub seejärel automaatselt sisse.



Joonis 17: Käivituskuva

Märkus

 Windows 10 operatsioonisüsteemist väljalogimiseks valige nupp **Logi välja**.

Märkus

 Käivituskuva sisaldb **väljalülitusnuppu**, mis lülitab süsteemi välja, ja **taaskäivitusnuppu**, mis taaskäivitab süsteemi

Märkus

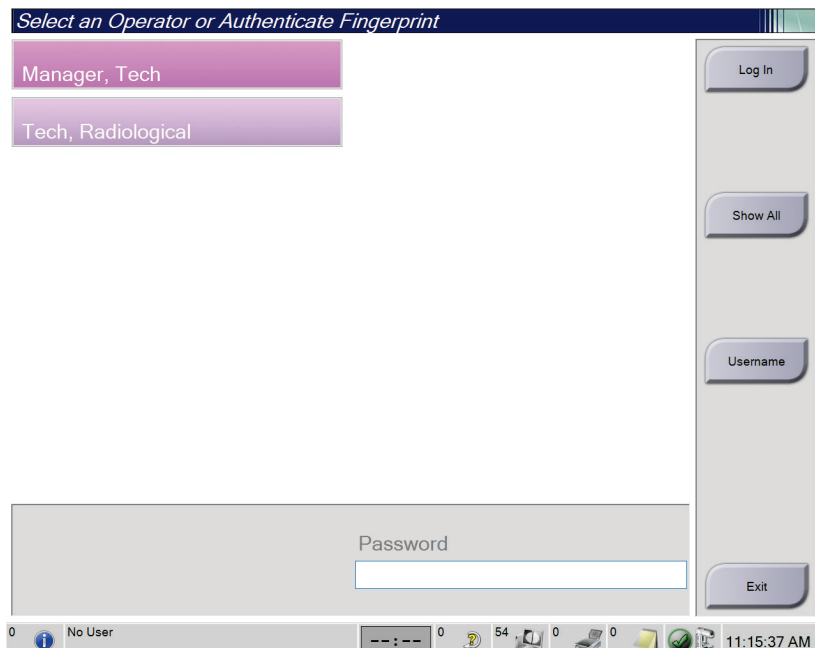
 Süsteem võib vajada kujutise hõivamiseks valmistumisel aega viis kuni viisteist minutit. Ooteaeg oleneb detektori võimsuse konfiguratsioonist. Taimer tegumiribal kuvab ooteaja, enne kui süsteem on valmis. Ärge hõivake kliinilisi ega kvaliteedikontrolli kujutisi enne, kui süsteemoleku ikoon näitab, et süsteem on valmis.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

4.2 Sisselogimine

1. Valige käivitusekraanil nupp **Logi sisse**.
2. Avaneb ekraan *Operaatori valimine* (süsteemi sisselogimine) ja kuvatakse halduri ja tehnoloogi kasutajanimede loend. Vajaduse korral valige teenuse, rakenduste ja füüsikute kasutajanimede kuvamiseks nupp **Kuva kõik**.



Joonis 18: Süsteemi sisselogimiskuva

3. Süsteemi sisselogimiseks kasutage ühte järgmistest meetoditest.
 - Valige sobiv kasutajanime nupp. Sisestage oma parool ja seejärel klõpsake nuppu **Logi sisse**.
 - Valige nupp **Kasutajanimi**. Sisestage oma kasutajanimi ja parool ning seejärel klõpsake nuppu **Logi sisse**.
 - Kinnitage oma sõrmejälg, vajutades sõrmega sõrmejäljeskannerile.

Märkus

 Suurem osa unikaalsetest, korratavast sõrmejäljeteabest päri neb sõrmepadjakeselt, mitte sõrmeotsast. Sõrme lamedalt asetamine, nagu näidatud vasakpoolsel pildil, tagab sõrmejälje kiire ja täpse tuvastamise.



Õige käitumine



Vale käitumine

Märkus

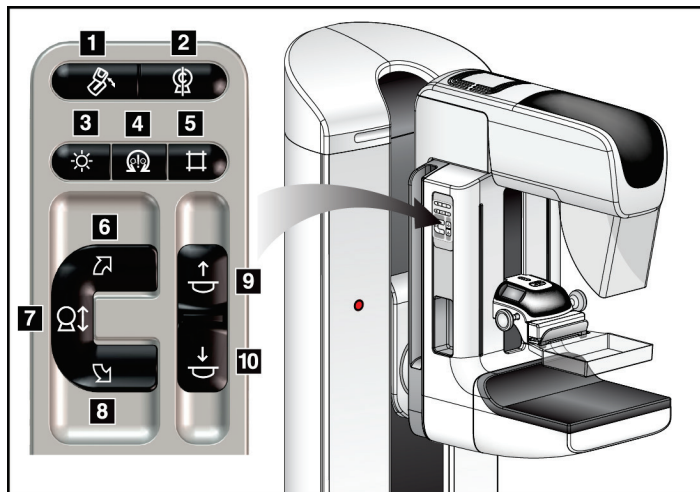
 Kui tuleb täita kvaliteedikontrolli ülesanded, avaneb aken *Tehtava funktsiooni valimine*. Võite teha kvaliteedikontrolli või valida käsu **Jäta vahele**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

4.3 Funktsionaalsete katsete tegemine

Juhtnuppude õige toimimise tagamiseks tehke funktsionaalsed katsed igakuise visuaalse kontroll-loendi osana. Veenduge, et kõik nupud töötaksid õigesti (tomostatiivi ja C-kaare juhtpaneelid, vasak ja parem külg).



Joonise kirjeldus

1. MLO pööramine
2. C-kaare nullimine
3. Valgusvälja lamp
4. Mootori lubamine
5. Kollimaatori tühistamine
6. C-kaare pööramine päripäeva
7. C-kaare liikutamine üles-allta
8. C-kaare pööramine vastupäeva
9. Surve üles
10. Surve alla

Joonis 19: C-kaare juhtpaneel (näidatud on vasak külg)

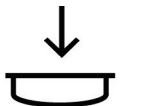
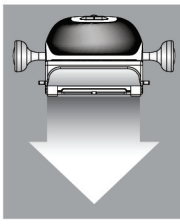
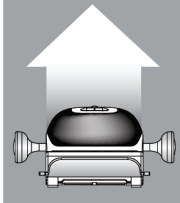


Märkus

C-kaare vertikaalne liikumine ja pöörlemine on keelatud survejõu rakendamisel. Hooldustehnik saab konfigureerida lukustusjõu 22 njuutonist (5 naelast) kuni 45 njuutonini (10 naelani).

4.3.1 Surve funktsionaalsed katsed

Tabel 2: Survekatsed

Funktsioon	Funktsionaalne katse
Surve alla  	<p>Vajutage nuppu Surve alla.</p> <ul style="list-style-type: none"> Survepidur lülitub sisse. Valgusvälja lamp süttib. Surveseade langetatakse. <p>Märkus ... Kui vajutate nuppu Surve alla, siis on survepidur rakendatud nii kaua, kuni vajutatakse nuppu Survevabastus.</p> <p>Surve allapoole peatub.</p> <ul style="list-style-type: none"> Kui vabastate nupu. Kui saavutate allapoole suunatud jõu piiri. Kui saavutate allapoole suunatud liikumise piiri.
Surve üles  	<p>Vajutage nuppu Surve üles.</p> <ul style="list-style-type: none"> Surveseade liigub ülespoole. <p>Märkus ... Nupp Surve üles EI VABASTA survepidurit.</p> <p>Surveseadme liikumine üles peatub automaatselt.</p> <ul style="list-style-type: none"> Kui vabastate nupu. Kui saavutate ülespoole suunatud liikumise piiri.

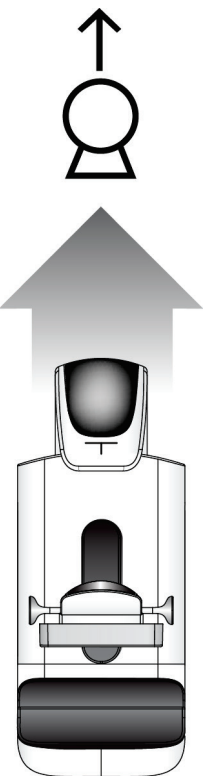
Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

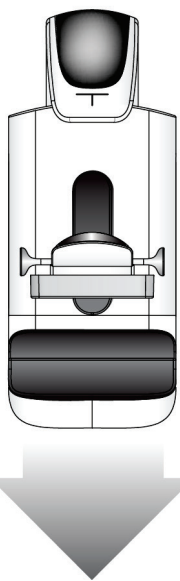
4.3.2 C-kaare liikumise funktsionaalsed katsed

C-kaare üles-allä liikumine

Tabel 3: C-kaare üles-allä liikumine

Funktsioon	Funktsionaalne katse
C-kaar üles 	Vajutage nuppu C-kaar üles. <ul style="list-style-type: none">• C-kaare liikumine peatub, kui nupp vabastatakse.• C-kaare liikumine peatub, kui C-kaar saavutab ülespoole suunatud liikumise piiri.• C-kaare vertikaalne liikumine ja pöörlemine on keelatud survejõu rakendamisel. Hooldustehnik saab konfigureerida lukustusjõu 22 njuutonist (5 naelast) kuni 45 njuutonini (10 naelani).

Tabel 3: C-kaare üles-all liikumine

Funktsioon	Funktsionaalne katse
C-kaar alla  	Vajutage nuppu C-kaar alla . <ul style="list-style-type: none">• C-kaare liikumine peatub, kui nupp vabastatakse.• C-kaare liikumine peatub, kui C-kaar saavutab allapoole suunatud liikumise piiri.• C-kaare vertikaalne liikumine ja pöörlemine on keelatud survejõu rakendamisel. Hooldustehnik saab konfigureerida lukustusjõu 22 njuutonist (5 naelast) kuni 45 njuutonini (10 naelani).

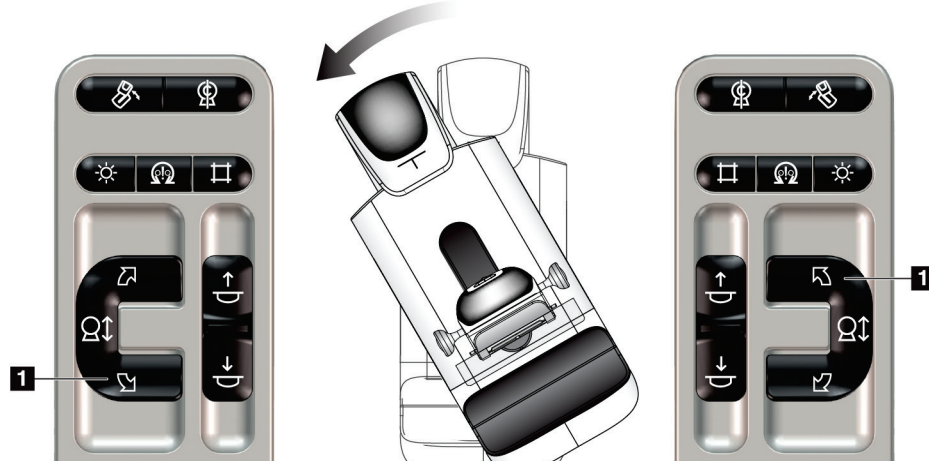
Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

C-kaare pööramine

Tabel 4: C-kaare pööramine vastupäeva

Funktsioon	Funktsionaalne katse
C-kaare pööramine vastupäeva	Vajutage C-kaare vastupäeva pööramise nuppu (üksus 1), et alustada C-kaare vastupäeva pööramist. C-kaare liikumine peatub, kui lülitit vabastatakse. C-kaare pöörde peenähälestamiseks ühekraadistes segmentides hoidke nuppu sekundi jooksul all ja laske siis kiiresti lahti. Korrake vajaduse järgi.

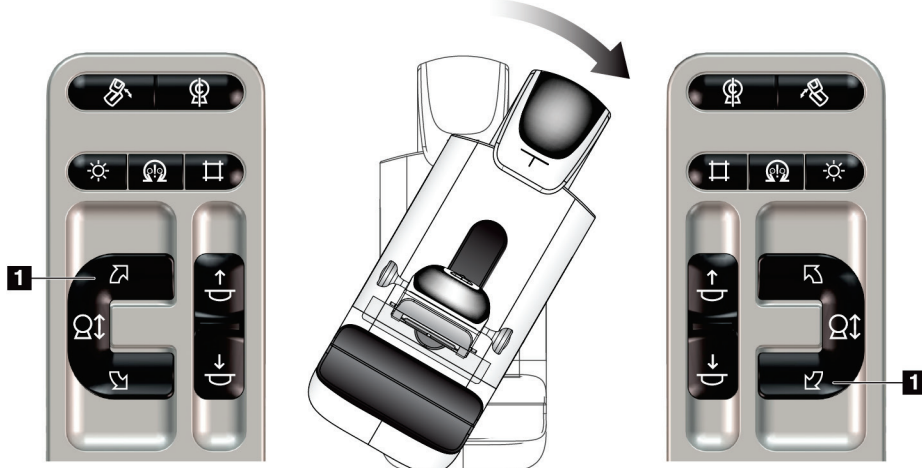


Vasak paneel

Parem paneel

Tabel 5: C-kaare pööramine päripäeva

Funktsioon	Funktsoonalaalne katse
C-kaare pööramine päripäeva	Vajutage C-kaare päripäeva pööramise nuppu (üksus 1), et alustada C-kaare päripäeva pööramist. C-kaare liikumine peatub, kui lülitit vabastatakse. C-kaare pöörde peenhäälestamiseks ühekraadistes segmentides hoidke nuppu sekundi jooksul all ja laske siis kiiresti lahti. Korake vajaduse järgi.

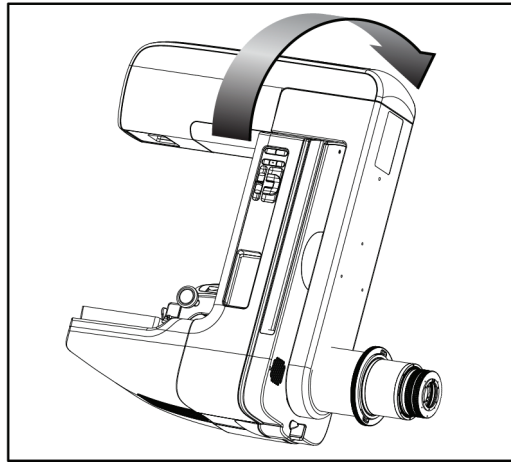
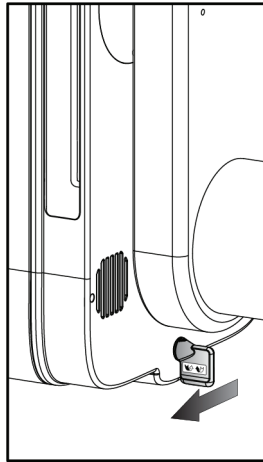
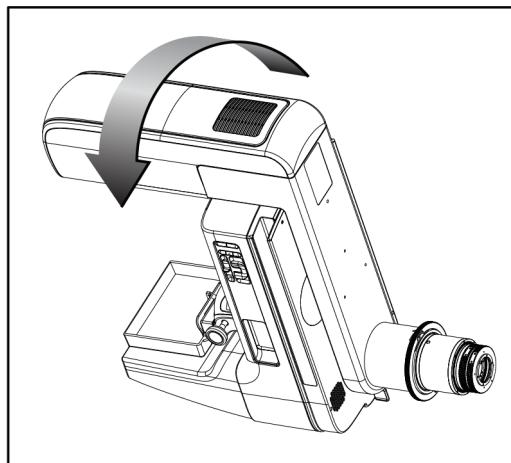
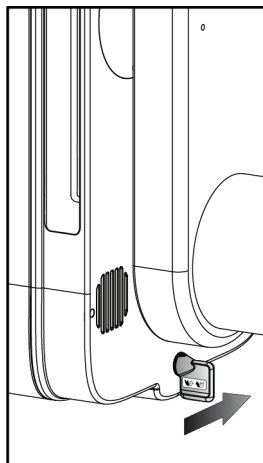


Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

Tabel 6: C-kaare pööramislülitit

Funktsioon	Funktsionaalne katse
C-kaare pööramislülitit	Lükake C-kaare pööramislülitit endast eemale, et C-kaart enda poole liigutada. Lükake C-kaare pööramislülitit enda poole, et C-kaart endast eemale liigutada. C-kaare liikumine peatub, kui lülitit vabastatakse.



C-kaare automaatne pööramine (automaatne pööramine)



Hoiatus.

Kinnijäämise oht. Veenduge, et C-kaare pöörlemisel oleks C-kaarel 50 cm (20 tolli) vaba ruumi kõigi objektide suhtes. Ärge kasutage automaatset pööramist, kui C-kaarel on vaba ruumi alla 50 cm (20 tolli).



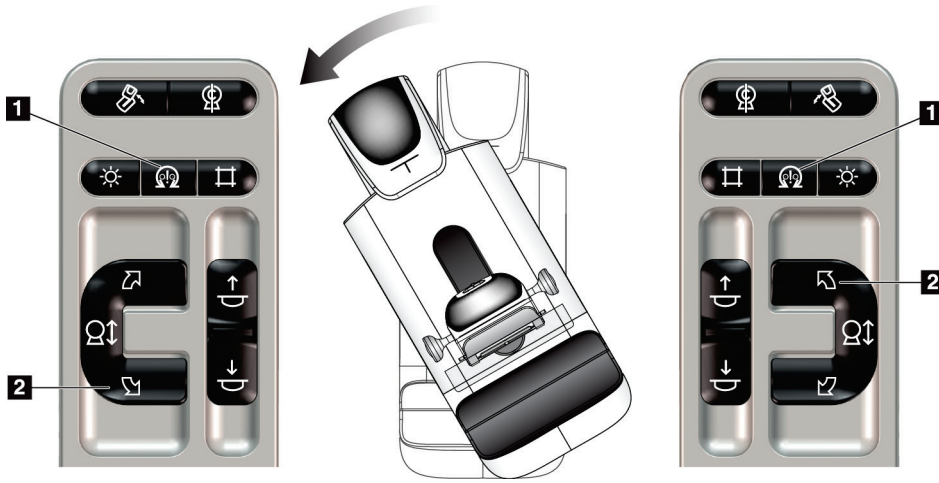
Märkus

C-kaare automaatse pööramise liikumise peatamiseks vajutage suvalist nuppu või hädaseiskamislülitit.

Mootori lubamine 	Automaatse pööramise lubamiseks päripäeva või vastupäeva vajutage samaaegselt nuppu Mootori lubamine ja nuppu Pööramine .
C-kaare nullimine 	Vajutage samaaegselt nuppu Mootori lubamine ja nuppu C-kaare nullimine . Vabastage nupud. Masin piiksub ja C-kaar naaseb automaatselt nullasendisse.

Tabel 7: C-kaare automaatne pööramine vastupäeva

Funktsioon	Funktsoonialne katse
C-kaare automaatne pööramine vastupäeva	Vajutage samaaegselt nuppu Mootori lubamine (üksus 1) ja nuppu C-kaare pööramine vastupäeva (üksus 2). Vabastage nupud. Masin piiksub ja C-kaar liigub automaatselt vastupäeva.

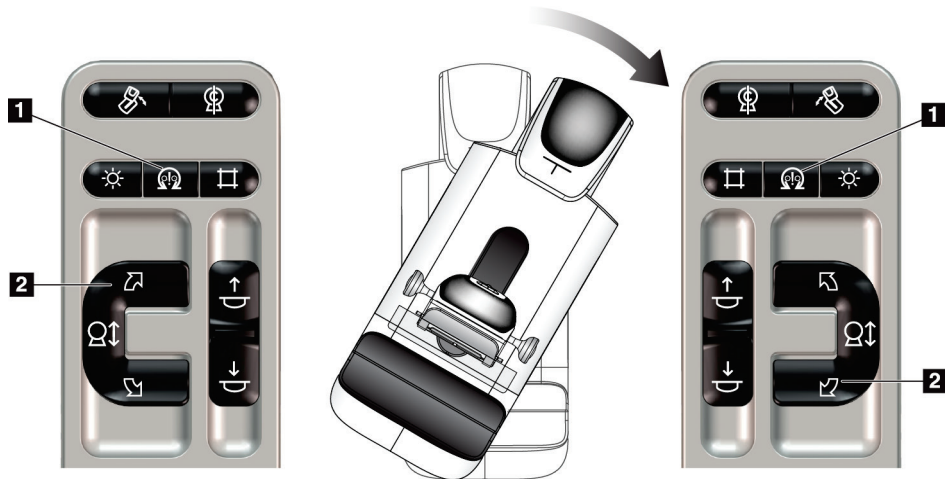


Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

Tabel 8: C-kaare automaatne pööramine päripäeva

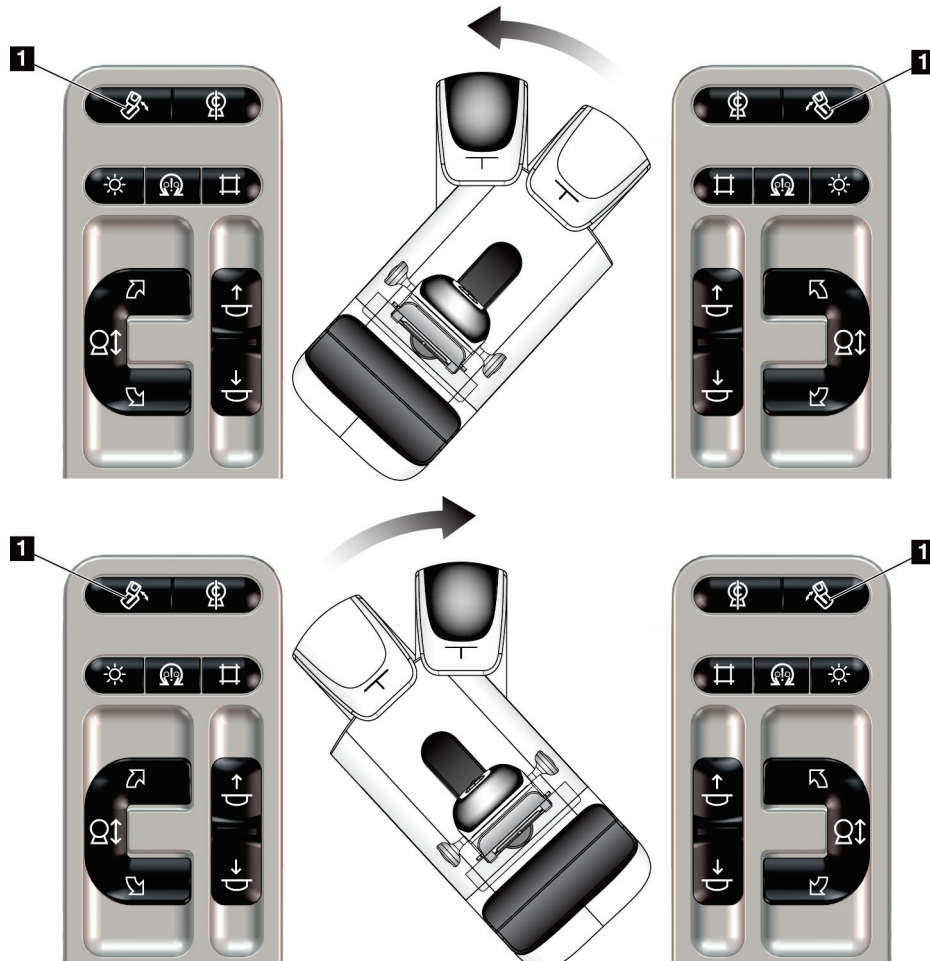
Funktsioon	Funktsoonalaalne katse
C-kaare automaatne pööramine päripäeva	Vajutage samaaegselt nuppu Mootori lubamine (üksus 1) ja nuppu C-kaare pööramine päripäeva (üksus 2). Vabastage nupud. Masin piiksub ja C-kaar liigub automaatselt päripäeva.



MLO automaatne pööramine

Tabel 9: Automaatne MLO pööramine

Funktsioon	Funktsionaalne katse
Torupea automaatne pööramine nulli asendisse	Asetage C-kaar suurema kui 15-kraadise nurga all. Vajutage nuppu MLO pööramine (üksus 1). Torupea liigub automaatselt null-asendisse. Surveplaat jäab nurga alla. Torupea algsesse asendisse naasmiseks vajutage uuesti nuppu MLO pööramine.



Vasak paneel

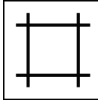
Parem paneel

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

4.3.3 Kollimatsioon

Tabel 10: C-kaare kollimatsioon

Funktsioon	Funktsionaalne katse
Kollimaatori tühistamine 	Nupp Kollimaatori tühistamine muudab kollimatsiooni erinevate röntgeniväljade kaudu. Röntgenivälja kuvamiseks vajutage nuppu Valgusvälja lamp , seejärel röntgenivälja valimiseks vajutage nuppu Kollimaatori tühistamine .
Valgusvälja lamp 	Survelabade jaoks: vajutage nuppu Valgusvälja lamp , et näha röntgenivälja kahe minuti jooksul. Lokaliseerimislabade jaoks: vajutage nuppu Valgusvälja lamp , et näha röntgenivälja konfigureeritud aja jooksul. Biopsia või nõela lokaliseerimislabade vaikeaeg on kümme minutit. Vajutage nuppu Valgusvälja lamp uuesti, et valgusvälja lamp välja lülitada. Valgusvälja lamp süttib automaatselt, kui algab liikumine Surve alla.

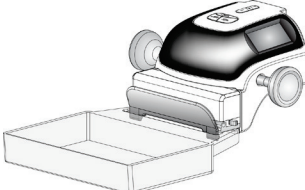
4.3.4 Labade vahetamine

Märkus

Enamikku labasid saab kasutada funktsiooniga Labade vahetamine. Suur (24×29 cm) raamita sõelalaba, suur (24×29 cm) süsteemi SmartCurve® laba ja suurenduslabad ei ühildu funktsiooniga Labade vahetamine.

Funktsiooni Labade vahetamine katsetamiseks kasutage 18×24 cm raamita sõelalaba.

Tabel 11: Laba vahetamine

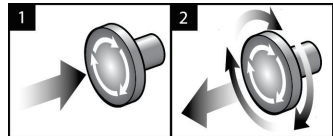
Funktsioon	Funktsionaalne katse
Laba vahetamine 	<p>18×24 cm pikkune sõelalaba liigub umbes 2,5 cm vasakule, keskele või paremale. Surve rakendamise ajal ei saa te laba liigutada. Kollimaator on programmeeritud järgima laba asendit.</p> <p>Selle funktsiooni katsetamiseks toimige järgmiselt.</p> <ol style="list-style-type: none">1. Paigaldage 18×24 cm laba surveeadmesse.2. Valige vaade.3. Asendi tühistamiseks kasutage kuval <i>Protseduur</i> nuppe Laba vahetamine.4. Veenduge, et laba liiguks automaatselt uude asendisse.5. Lülitage valgusvälja lamp sisse.6. Veenduge, et kollimaatori asend sobiks laba asendiga.7. Korrake seda protseduuri teiste laba asendite puhul.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 4: Käivitamine, funktsionaalsed katsed ja seiskamine

4.4 Hädaseiskamislülitite funktsioon

Hädaseiskamislüliteid on kolm: üks mõlemal pool tomostatiivi ja üks andmehõive tööjaamal.



Joonis 20: Hädaseiskamislülitide funktsioon

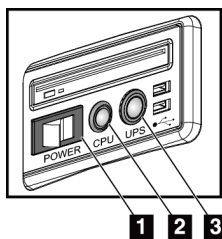
1. Tomostatiivi väljalülitamiseks ja andmehõive tööjaama tõstemehhanismi keelamiseks vajutage mis tahes hädaseiskamislülitit.
2. Hädaseiskamislülit lähtestamiseks keerake seda päripäeva umbes veerand pööret, kuni lülitit hüppab tagasi välja.

4.5 Kuidas süsteem välja lülitada?

1. Sulgege kõik avatud patsiendiprotseduurid. Vt jaotist [Patsiendi sulgemine](#) lehel 72.
2. Valige kuval *Patsiendi valimine* nupp **Logi välja**.
3. Valige kuval *Käivitamine* nupp **Lülitä välja**.
4. Valige kinnitusdialoogis valik **Jah**.

4.6 Kuidas süsteemist kogu toide eemaldada?

Järgmistes protseduurides viidatud nuppu ja lülitite illustratsioonid leiate järgmiselt jooniselt.



Joonise kirjeldus

1. Andmehõive tööjaama toitelülit
2. Arvuti toite sisselülitamis-/lähtestamisnupp
3. UPS-i toitenupp

Joonis 21: Universaalse andmehõive tööjaama toitenupud

Süsteemist kogu toite eemaldamiseks tehke järgmist.

1. Lülitage süsteem välja.
2. Kui teie süsteem sisaldab UPS-i, vajutage UPS-i nuppu (üksus 3).
3. Lülitage andmehõive tööjaama toitelülit VÄLJA (üksus 1).
4. Eemaldage andmehõive tööjaama toitekaabel vahelduvvoolu pistikupesast.
5. Lülitage tomostatiivi kaitselülit VÄLJA.
6. Lülitage asutuse vooluvõrgu kaitselülit VÄLJA.

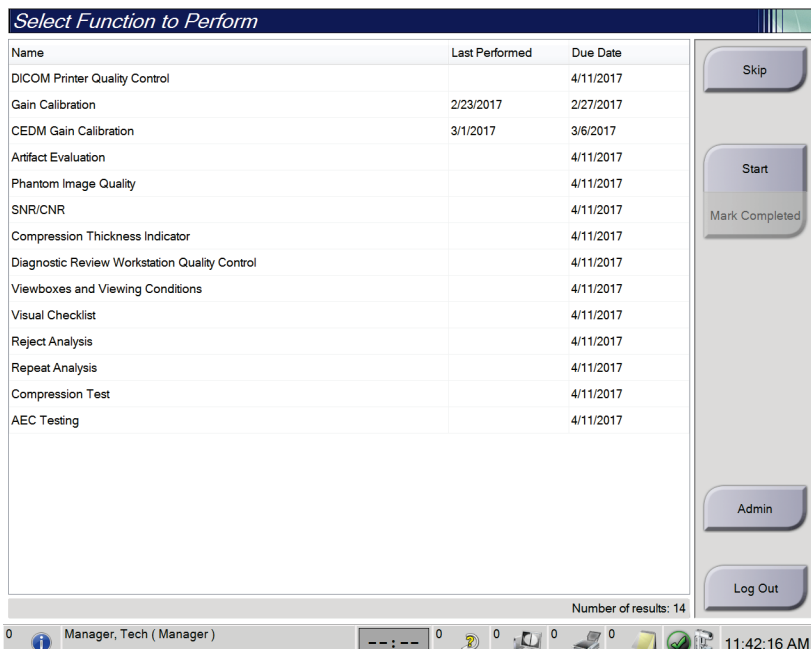
Peatükk 5 Kasutajaliides

5.1 Kuva „Tehtava funktsiooni valimine“

Pärast sisselogimist avaneb kuva *Tehtava funktsiooni valimine*. Sellel kuval näidatakse kvaliteedikontrolli ülesandeid, mis tuleb täita.

Märkus

Kuva *Patsiendi valimine* avaneb, kui graafik ei näe ette kvaliteedikontrolli ülesannete täitmist.



Joonis 22: Näidiskuva „Tehtava funktsiooni valimine“

Kavandatud kvaliteedikontrolli ülesande täitmiseks toimige järgmiselt.

1. Valige loendist kvaliteedikontrolli ülesanne.
2. Valige nupp **Start**. Protseduuri lõpuleviimiseks järgige teateid. (Nupp **Start** pole saadaval kõigi katsetüüpide jaoks.)
- VÕI -

Valige nupp **Märgi lõpetatuks**, et märkida selle protseduuri olek lõpetatuks. Valige **Jah**, et kinnitada valitud protseduur lõpetatuks.

3. Valige **Lõpetata kvaliteedikontroll**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

Jätkamaks kavandatud kvaliteedikontrolli ülesandeid täitmata toimige järgmiselt.

Kui kõiki kvaliteedikontrolli ülesandeid pole hetkeks täidetud, valige nupp **Jäta vahele**.



Märkus

Kui valite nupu **Jäta vahele**, avaneb kuva *Patsiendi valimine*. Selle kuva kohta leiate teavet jaotisest [Kuva Patsiendi valimine](#) lehel 53.

Kui valite nupu **Administraator**, avaneb kuva *Administraator*. Selle kuva kohta leiate teavet jaotisest Kuidas kasutada administraatorikuva?.



Märkus

Kvaliteedikontrolli ülesanded on lõpetamiseks igal ajal saadaval. Valige nupp **Administraator**, siis nupp **Kvaliteedikontroll**, et pääseda juurde kvaliteedikontrolli ülesannete loendile.

5.2 Teave tegumiriba kohta

Tegumiribal ekraani allosas kuvatakse täiendavad ikoonid. Valige ikoon teabele juurde pääsemiseks või süsteemi ülesannete täitmiseks.

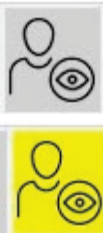
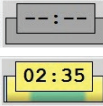


Joonis 23: Tegumiriba

Tabel 12: Tegumiriba menüüd

	Kirjeldus	Menüü
1	<p>Teabeikoon</p> <p>Menüü Häired kuvamiseks valige ikoon Teave. See tegumiriba osa vilgub häire korral kollaselt. Vilkuvate teadete peatamiseks valige käsk Tunnusta kõiki. Avatud häirete kuvamiseks ja sulgemiseks valige käsk Häirete haldamine.</p>	<p>No Alarms</p> <p>Acknowledge All</p> <p>Manage Alarms ...</p>
2	<p>Praegune kasutajanimi</p> <p>Kasutajate menüü kuvamiseks valige tegumiriba kasutajanime osa. Käsuga Logi välja naasete kuvalle <i>Käivitamine</i>. Käsk Minu sätted võimaldab teil valida kasutajasätteid ja töövoorelistusti. Käsk Prindi saadab kuvatud patsiendiloendi ühendatud printerisse.</p>	<p>Users Menu</p> <p>Log Out</p> <p>My Settings ...</p> <p>Print ...</p>

Tabel 12: Tegumiriba menüüd

	Kirjeldus	Menüü
	<p>Lugemisprioriteedi indikaator</p> <p>Lugemisprioriteedi indikaator kuvatakse, kui teil on tarkvara Genius AI Detection. Ikooni värv muutub kollaseks, kui on patsiente, kes on tarkvara Genius AI Detection tulemuste lugemise jaoks prioriteetseks märgitud. Valige ikoon Lugemisprioriteet, et kuvada nende patsientide loend, kes on tarkvaras Genius AI Detection märgitud kõrge lugemisprioriteediga. Patsiendi kustutamiseks lugemisprioriteedi loendist valige nupp X. Lisateavet leiate jaotisest Teave tarkvara Genius AI Detection kohta lehel 6.</p> 	
	<p>Kontrastaine taimer</p> <p>Kontrastaine taimer kuvatakse, kui teil on I-View kontrastusega täiustatud 2D-kujutised lehel 94. Taimer aktiveeritakse 2D-kontrasti protseduuri ajal. Taimer näitab igas kontrastsuse faasis järelejäänud aega. Taimeri värv näitab kontrastsuse faasi.</p> <p>(Esialgne) Kollane = ooteperiood, kontrastaine pole täielikult hajutatud.</p> <p>Roheline = optimaalne pildistamisperiood, kontrastaine on täielikult hajutatud.</p> <p>(Viimane) Kollane = hiline periood, kontrastaine hajub.</p>	
3 	<p>Väljundseadme ikoonid</p> <p>Kuva Järjekordade haldamine kuvamiseks valige mis tahes väljundseadme ikoon. Sellel ekraanil kuvatakse järjekorras olevate tööde olek, valitud väljundi tööteave ja siin saate järjekorrakuva filtreerida. Ikoonil olev number näitab järjekorda jäänud tööde arvu.</p>	
4 	<p>Teadete ikoon</p> <p>Valige ikoon Teated, et kuvada ekraan <i>Vaatamata teadetega patsiendid</i>. Ikoonil olev number näitab vaatamata teadetega patsientide arvu.</p>	

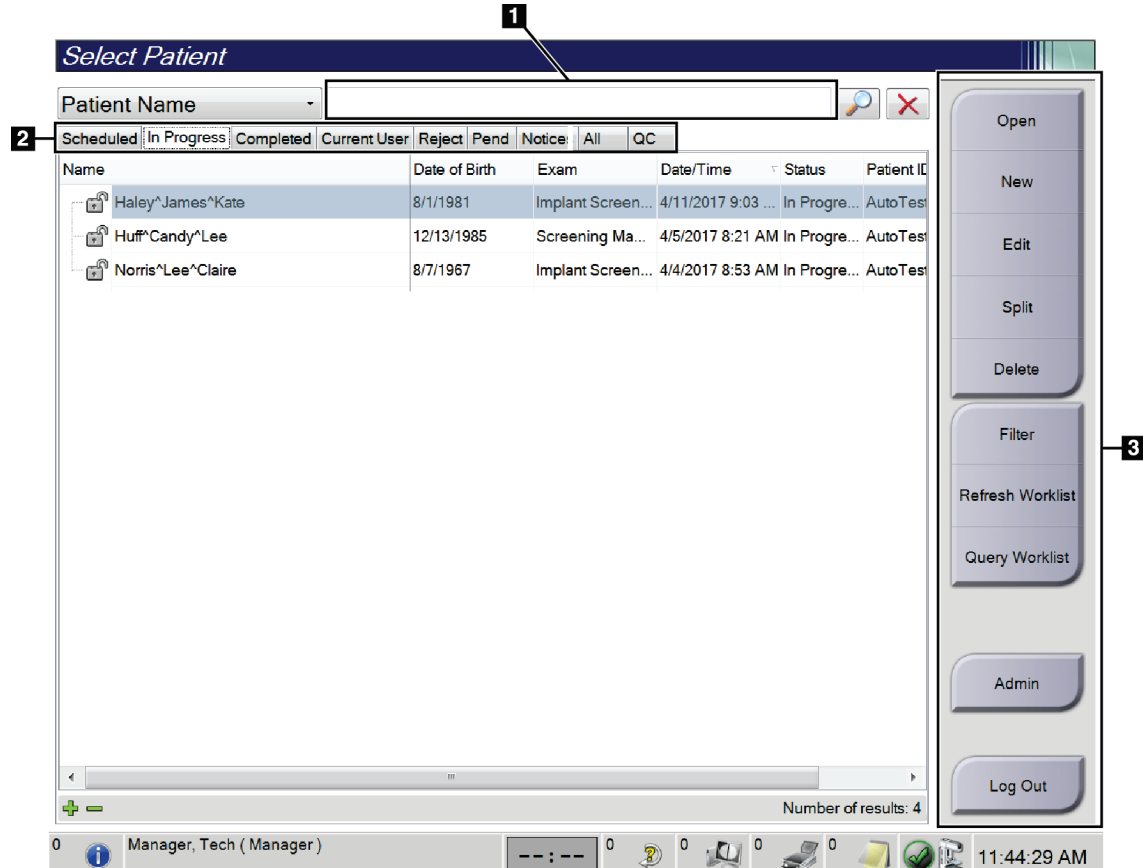
Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

Tabel 12: Tegumiriba menüüd

	Kirjeldus	Menüü
5	<p>Süsteemioleku ikoonid</p> <p>Kui ikooni Süsteemiolek (torupea) kõrval on roheline märk, on süsteem kasutamiseks valmis. Menüü Rikked kuvamiseks valige ikoon Süsteemiolek.</p> <p>Kui ikoon Süsteemiolek on punane ja selle kõrval on number, peab süsteem järgmise kujutise turvaliseks pildistamiseks ootama näidatud arvu minuteid.</p> <p>Kui ikooni Süsteemiolek kõrval on kollane hüümärk ja see tegumiriba jaotis vilgub kollaselt, siis on tekinud viga. Vea kohta lisateabe saamiseks valige ikoon Süsteemiolek.</p> <p>Käsk Tühjenda kõik rikked kustutab kõik rikketeated.</p> <p>Käsk Röntgenitoru, 0 kraadi asetab torupea järgmise kokkupuute jaoks 0-kaardise pöördenurga alla.</p> <p>Käsk Röntgenitoru, -15 kraadi, asetab torupea järgmise kokkupuute jaoks -15-kaardise pöördenurga alla.</p> <p>Käsk Röntgenitoru, +15 kraadi, asetab torupea järgmise kokkupuute jaoks +15-kaardise pöördenurga alla.</p> <p>Käsuga Süsteemidiagnostika pääseb juurde alamsüsteemi sätetele.</p> <p>Käsk Süsteemi vaikesätted avab kuva <i>Tomostatiivi vaikeväärtsused</i> surve ja generaatori vaikeväärtsuste määramiseks.</p> <p>Käsk Teave kuvab teabe andmehöive tööjaama kohta (vt jaotist Teave kuva kohta lehel 134).</p>	<p>No Alarms</p> <p>Clear All Faults</p> <p>X-Ray Tube, 0 Degrees</p> <p>X-Ray Tube, -15 Degrees</p> <p>X-Ray Tube, +15 Degrees</p> <p>System Diagnostics ...</p> <p>System Defaults ...</p> <p>About ...</p>

5.3 Kuva Patsiendi valimine



Joonis 24: Kuva Patsiendi valimine

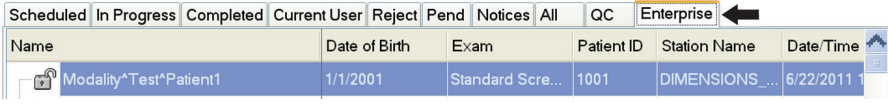
Tabel 13: Kuva Patsiendi valimine

Üksus	Kirjeldus
1. Kiirotsing	Otsige valitud vahekaardilt patsiendi nime, patsiendi ID-d või juurdepääsunumbrit.
2. Vahekaardid	<p>Ekraani ülaosas olevad vahekaardid on seadistatavad. Vajalike õigustega kasutaja saab vahekaardid kustutada ja uusi vahekaarte luua.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Vahekaart Plaaniline näitab plaanitud protseduure. • Vahekaardil Pooleli kuvatakse toimingud, mis pole lõpule viidud. • Vahekaart Lõpetatud näitab lõpule viidud protseduure. • Vahekaart Praegune kasutaja näitab praeguse operaatori protseduure. • Vahekaart Tagasi lükatud näitab tagasi lükatud vaadetega protseduure.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

Tabel 13: Kuva Patsiendi valimine

Üksus	Kirjeldus
	<ul style="list-style-type: none">• Vahekaart Ootel näitab ootel vaadetega protseduure.• Vahekaardil Kõik kuvatakse kõigi kasutajate kõik protseduurid.• Vahekaardil Teated kuvatakse vaikimisi patsiendid, kellel on vaatamata teated. Lisateavet leiate jaotisest Teave vahekaardi „Teated“ kohta lehel 55.• Vahekaart Kvaliteedikontroll näitab kvaliteedikontrolli protseduure.• Kui teil on Advanced Workflow Manager lehel 62, kuvatakse vahekaart Ettevõte. Sellel vahekaardil on loetelu kõikidest Advanced Workflow Manageri klastri süsteemides hõivatud uuringutest. Uuringute jaotust hallatakse sellel vahekaardil.  <p>Joonis 25: Ettevõtte vahekaart</p>
3. Nupud	<p>Sellelt ekraanilt pääseb juurde paljudele funktsioonidele, valides konkreetse nupu.</p> <ul style="list-style-type: none">• Ava: avage valitud patsient.• Uus: uue patsiendi lisamine – vt jaotist Uue patsiendi lisamine lehel 55.• Muuda: patsienditeabe muutmine – vt jaotist Patsienditeabe muutmine lehel 56.• Jaga: eemaldage protseduuri või patsiendi pildid ja teisaldage pildid teise protseduuri või patsiendi juurde – vt jaotist Patsiendikirjete jagamine lehel 56.• Kustuta: kustutage valitud patsient – vt jaotist Kustuta patsient lehel 59.• Filter: kasutage patsiendifiltrit – vt jaotist Patsientide filtrip lehel 59.• Värskenda tööloendit: uuendage patsiendi plaanitud töönimekirja teavet – vt jaotist Tööloendi värskendamine lehel 61.• Päring tööloendist: patsiendi otsimine modaalsuse tööloendist – vt jaotist Tööloendi päring lehel 61.• Administraator: juurdepääs kuvalle Administraator – vt jaotist Kuidas kasutada administraatorikuva?.• Logi välja: Süsteemist väljumine – vt jaotist Väljalogimine lehel 61.

5.3.1 Teave vahekaardi „Teated“ kohta

- Pärast vahekaardi **Teated** valimist kuval *Patsiendi valimine*, näidatakse teadetega patsientide loendit.
- Loendi vaikeväärtsuseks on patsiendid, kellel on vaadatud ja vaatamata teated.
- Saate muuta väärtsusi, et kuvada vaadatud teadetega patsiendid või vaatamata teadetega patsiendid.
- Valige käsk **Ava**, et pääseda valitud patsiendi kuvalle *Protceduur*.

5.3.2 Avage patsient

1. Valige vahekaart soovitud patsientide loendi kuvamiseks.
2. Valige loendist patsient. Nupp **Ava** muutub aktiivseks.
3. Valige käsk **Ava**, et pääseda selle patsiendi kuvalle *Protceduur*.

5.3.3 Uue patsiendi lisamine

1. Valige kuval *Patsiendi valimine* nupp **Uus**. Avaneb kuva *Patsiendi lisamine*.

The screenshot shows the 'Add Patient' window. It contains the following fields:

- Last: [Input field]
- First: [Input field]
- Middle: [Input field]
- Patient ID*: [Input field]
- Date of Birth*: [Input field]
- Gender*: [Dropdown menu set to Female]
- Accession Number: [Input field]
- Procedure*: [Dropdown menu set to Conventional]
- Sub-menu under Procedure: Standard Screening - Conventional

On the right side of the window, there is a vertical panel with 'Open' and 'Back' buttons. At the bottom, there is a toolbar with icons for Manager, Tech (Manager), date/time (11:48:02 AM), and other system functions.

Joonis 26: Kuva Patsiendi lisamine

2. Sisestage uue patsiendi teave ja valige protseduur.
3. Valige nupp **Ava**. Uue patsiendi jaoks avaneb kuva *Protceduur*.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

5.3.4 Patsienditeabe muutmine

1. Valige kuval *Patsiendi valimine* patsiendi nimi ja seejärel nupp **Muuda**.
2. Tehke kuval *Muuda patsienti* muudatused, seejärel valige nupp **Salvesta**.
3. Valige **OK** sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnituseks.

5.3.5 Patsiendikirjete jagamine

Funktsioon „Jagamine“ võimaldab teil kujutisi liigutada, kui need on saadud vale protseduuriga või käivad vale patsiendi kohta.



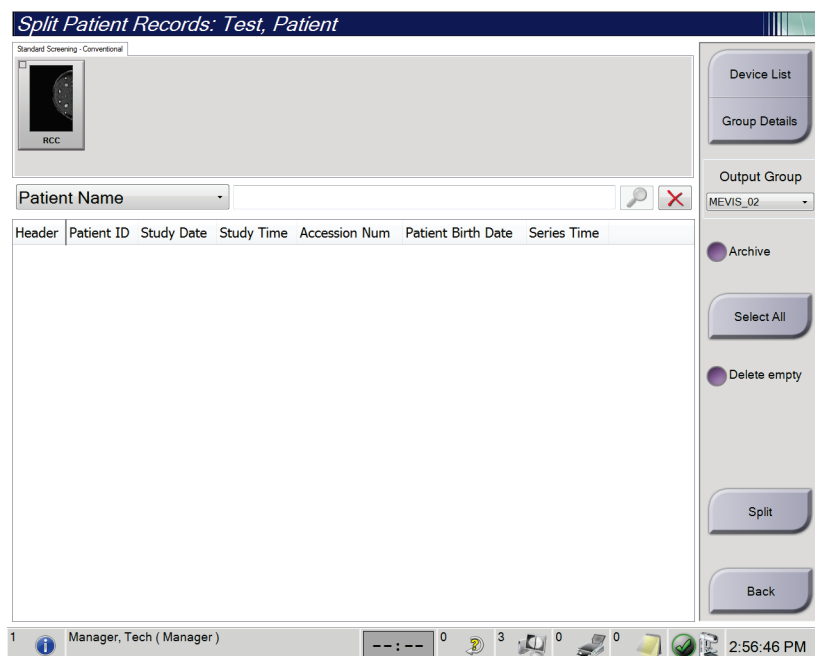
Märkus

Kaitstud patsientide kujutisi ei saa jagada.



Märkus

Arhiivitud patsiendikirjad vajavad pärist jagamisfunktsooni kasutamist PACS-is või muus arhiivisüsteemis veel parandamist.



Joonis 27: Kuva Patsiendikirjete jagamine

Vale protseduuriga hõivatud kujutised

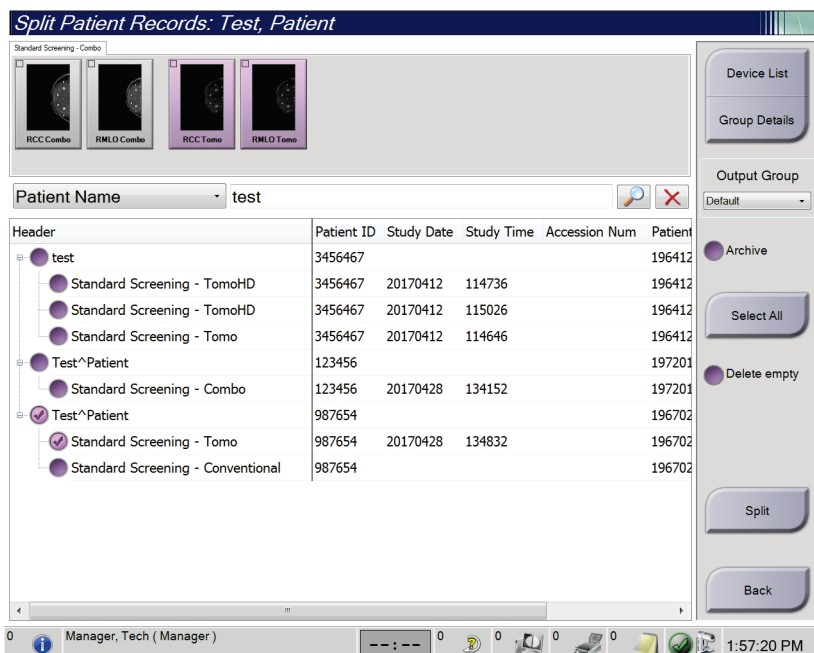
1. Valige kuval *Patsiendi valimine* patsient.
2. Valige nupp **Jaga**. Avaneb kuva *Patsiendikirjete jagamine*.
3. Valige teisaldatavad kujutised. Kui kõik kujutised teisaldatakse, valige käsk **Vali kõik**.
4. Valige piltide all olevast rippmenüüst oma otsingukriteeriumid (näiteks patsiendi nimi või juurdepääsunumber).
5. Sisestage sama patsiendi teave ja valige nupp **Otsing** (suurendusklaas).
6. Kui kuvatakse patsiendi nimi, valige kujutiste jaoks õige protseduur.
7. Kui KÕIK kujutised teisaldatakse ja soovite vale protseduuri kustutada, valige käsk **Kustuta tühjad**.
8. Kui soovite kujutisi arhiivid vältida, valige käsk **Arhiiv**. Veenduge, et valitud oleks õiged väljundid.
9. Valige funktsioon **Jagamine**, seejärel valige sõnumi *Jagamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

Vale patsiendi hõivatud kujutised

1. Valige kuval *Patsiendi valimine* patsient, kelle kujutisi tuleb liigutada.
2. Valige nupp **Jaga**. Avaneb kuva *Patsiendikirjete jagamine*.
3. Valige teisaldatavad kujutised. Kui kõik kujutised teisaldatakse, valige käsk **Vali kõik**.
4. Valige piltide all olevast rippmenüüst oma otsingukriteeriumid (näiteks patsiendi nimi või juurdepääsunumber).
5. Sisestage otsingukriteeriumid ja valige nupp **Otsing** (suurendusklaas).
6. Kui kuvatakse patsiendi nimi, valige õige protseduur.



Joonis 28: Valige patsiendikirjete jagamiseks õige protseduur

7. Kui KÕIK kujutised teisaldatakse ja soovite vale patsiendi patsiendiloendist kustutada, valige käsk **Kustuta tühjad**.
8. Kui soovite kujutisi arhiivid ja salvestusseadmesse salvestada, valige käsk **Arhiiv**. Veenduge, et valitud oleks õiged väljundid.
9. Valige funktsioon **Jagamine**, seejärel valige sõnumi *Jagamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.

5.3.6 Kustuta patsient

Märkus

 Reklamatsioon eemaldab tavaiselt patsiendi käsitsi kustutamise vajaduse. Vt [Teave reklamatsiooni kohta](#) lehel 130.

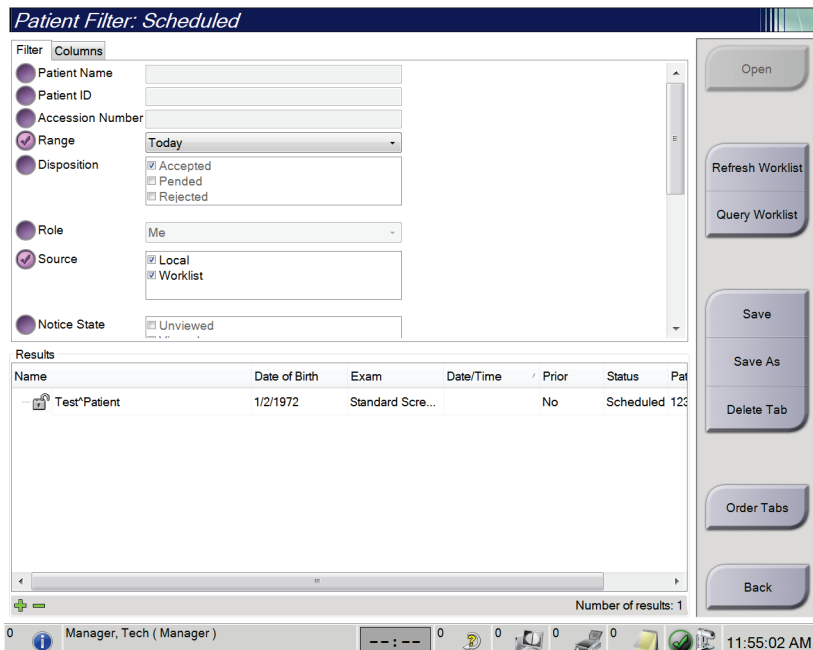
1. Valige kuval *Patsiendi valimine* üks või mitu patsienti.
2. Valige nupp **Kustuta**.
3. Kui kuvatakse kinnitusviip, valige **Jah**.

Märkus

 Tehnoloogidel puudub luba patsientide kustutamiseks.

5.3.7 Patsientide filtriid

Pärast nupu **Filter** valimist kuval *Patsiendi valimine* avaneb kuva *Patsiendifilter* valitud patsiendiloendiga.



The screenshot shows the 'Patient Filter: Scheduled' interface. On the left, there is a filter configuration panel with fields for Patient Name, Patient ID, Accession Number, Range (set to Today), Disposition (Accepted, Pending, Rejected), Role (Me), Source (Local, Worklist), and Notice State (Unviewed). Below this is a results table with one row for 'TestPatient'. The table columns include Name, Date of Birth, Exam, Date/Time, Prior, Status, and Patient ID. The status for 'TestPatient' is 'Scheduled 123'. On the right side of the interface is a vertical toolbar with buttons for Open, Refresh Worklist, Query Worklist, Save, Save As, Delete Tab, Order Tabs, and Back. At the bottom, there is a footer bar with user information ('Manager, Tech (Manager)'), system status indicators, and a timestamp ('11:55:02 AM').

Joonis 29: Filtri vahekaart patsiendifiltrti kuval

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

Vahekaart Filter

Patsiendiloendi filtrisuvandite muutmiseks kasutage vahekaarti **Filter**. Kui valite või tühistate suvandi, kuvatakse muudatus ekraani piirkonnas Tulemused.

Märkus



Nende uute filtrite salvestamiseks kuval *Patsiendi valimine* peab teil olema halduri tasemel juurdepääs. (Vt jaotist [Vahekaardi „Filter“ muud funktsioonid](#) lehel 60.)

Märkus



Kui valite tulemuste loendist rea, siis valige nupp **Ava** ja avaneb valitud patsiendi kuva *Protseduur*.

Vahekaardi „Filter“ muud funktsioonid

Vahekaart **Filter** võimaldab juurdepääsuõigustega kasutajatel kuval *Patsiendi valimine* vahekaarte lisada, muuta või kustutada. Vaadake järgmisi tabelit.

Tabel 14: Vahekaardi „Filter“ valikud (nõuab juurdepääsuõigusi)

Muutke patsiendifiltril praeguseid parameetreid.	<ol style="list-style-type: none">Valige vahekaart kuval <i>Patsiendi valimine</i>.Valige nupp Filter.Valige filtri valikud.Valige nupp Salvesta.Veenduge, et valitud vahekaardi nimi oleks nimeväljal.Valige OK.
Looge uus vahekaart kuval <i>Patsiendi valimine</i> .	<ol style="list-style-type: none">Valige vahekaart kuval <i>Patsiendi valimine</i>.Valige nupp Filter.Valige filtri valikud vahekaardi jaoks.Valige nupp Salvesta nimega.Sisestage vahekaardi uus nimi.Valige OK.
Kustutage vahekaart kuval <i>Patsiendi valimine</i> .	<ol style="list-style-type: none">Valige vahekaart kuval <i>Patsiendi valimine</i>.Valige nupp Filter.Valige nupp Kustuta.Valige kinnitusdialoogis valik Jah.

Vahekaart Veerud

Vahekaardil **Veerud** saate filtreeritud loendisse lisada rohkem otsinguvõimalusi (näiteks vanus, sugu, teated). Valikud kuvatakse tulemuste piirkonnas veergudena. Filtreeritud loendisse veergude lisamiseks valige vahekaart **Veerud** seejärel valige suvandid.

Märkus

 Nende uute veergude patsiendifiltrisse salvestamiseks peab teil olema halduri taseme juurdepääs.

Märkus

 Kui valite tulemuste loendist rea, siis valige nupp **Ava** ja avaneb valitud patsiendi kuva *Protseduur*.

Nupp Järjestada vahekaardid

Patsiendiloendi vahekaartide järjestuse muutmiseks valige nupp **Järjestada vahekaardid**.

5.3.8 Tööloendi värskendamine

Valige nupp **Tööloendi värskendamine**, et uuendada modaalsuse tööloendi pakkuja plaanitud patsiendiloendit.

5.3.9 Tööloendi päring

Valige nupp **Tööloendi päring**, et otsida modaalsuse tööloendi pakkujat patsiendi või patsiendiloendi jaoks.

Päringuteabe sisestamiseks on kaks meetodit.

- **Klaviatuur:** sisestage päringu teave ühele või mitmele väljale. Kuvatakse kavandatud protseduur ja patsient lisatakse kohalikku andmebaasi. Kõik päritavad väljad on seadistatavad. Vaikeväljad on „Patsiendi nimi“, „Patsiendi ID“, „Juurdepääsunumber“, „Taotletud protseduuri ID“ ja „Plaanitud protseduuri kuupäev“.
- **Vöötkoodiskanner:** skannige konfigureeritud päringuvälja vöötkoodi. Kuvatakse kavandatud protseduur ja patsient lisatakse kohalikku andmebaasi. Väli, mida vöötkoodilugeja skannib, on konfigureeritav. Vaikepäringuväli võib olla „Patsiendi ID“, „Juurdepääsunumber“ või „Taotletud protseduuri ID“.

5.3.10 Admin

Valige nupp **Administraator** juurdepääsuks kuvale *Administraator* ja süsteemi haldusfunktsoonidele. Lisateavet leiate jaotisest [Süsteemihalduse liides](#) lehel 131.

5.3.11 Väljalogimine

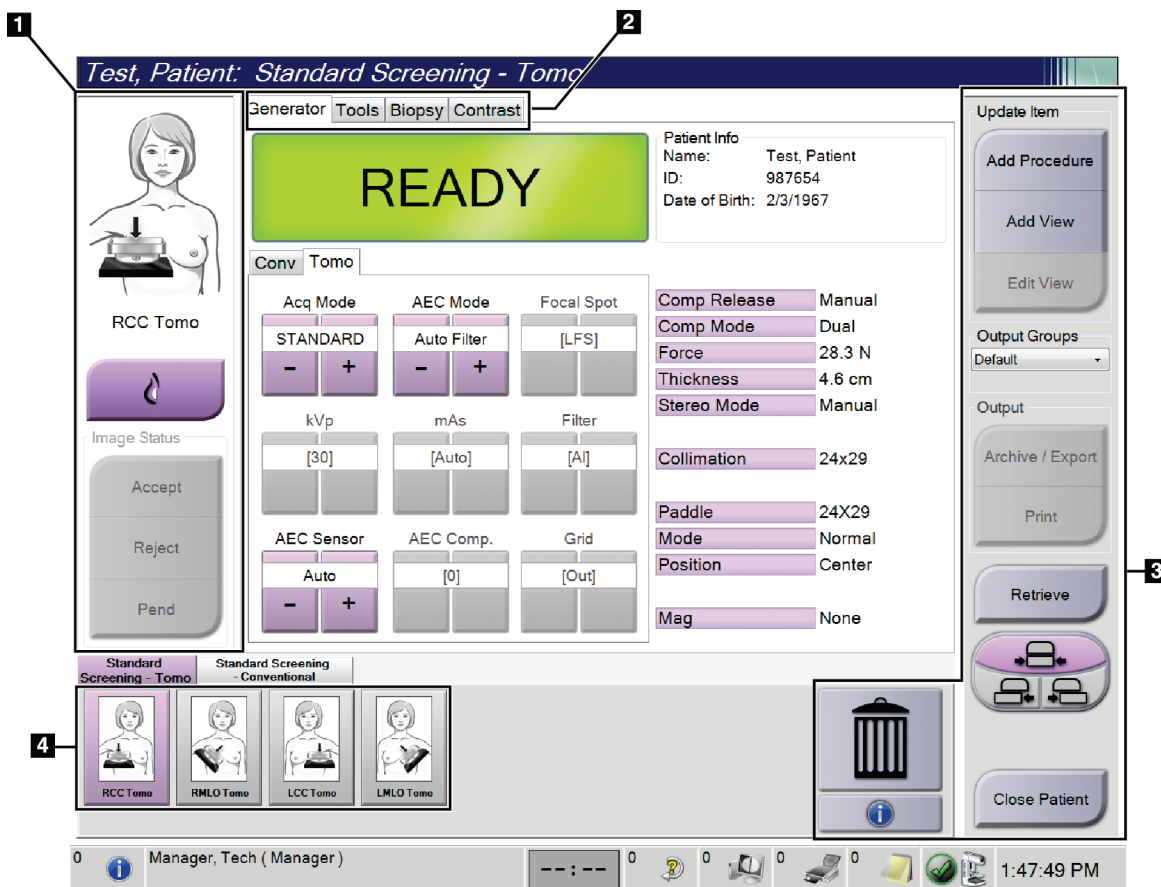
Valige süsteemist väljumiseks ja kuvale *Käivitamine* naasmiseks nupp **Logi välja**.

5.3.12 Advanced Workflow Manager

Advanced Workflow Manager on töövoomootor, mis võimaldab ühilduvatel Hologicu süsteemidel omavahel suhelda ja kujutisi vahetada. Advanced Workflow Manager jälgib kõiki täiustatud töövoo halduri klastri kõikides süsteemides hõivatud patsiente, protseduure ja kujutisi. Peale selle sünkroonib Advanced Workflow Manager teated ja pakub kujutisi kõikidele klastri süsteemidele.

Advanced Workflow Manageriga süsteemid näitavad [Kuva Patsiendi valimine](#) lehel 53 vahekaarti „Ettevõte“. Sellel vahekaardil on loetelu kõikidest Advanced Workflow Manageri klastri süsteemides hõivatud protseduuridest.

5.4 Protseduurikuva



Joonis 30: Protseduurikuva

Tabel 15: Protseduurikuva

Üksus	Kirjeldus
1. Kujutise olek	Vaateikoon näitab praegust valitud vaadet. Valige nupp Implantaat olemas , kui patsiendil on implantaat. Valige nupp Nõustun kujutise aktsepteerimiseks. Nupp Lükka tagasi – valige kujutise tagasilükkamiseks. Valige nupp Ootel , kui soovite kujutise tulevaseks ülevaatuseks salvestada.
2. Vahekaardid	Valige vahekaart Generaator protseduuri kokkupuutetehnika reguleerimiseks. Kujutiste ülevaatamiseks valige vahekaart Tööriistad . Sihtpunktide loomiseks valige vahekaart Biopsia . Valige vahekaart Kontrastsus , et teha rakenduse I-View™ 2D kontrastsustoimingud.
3. Nupud	Sellelt ekraanilt pääseb juurde paljudele funktsionidele, valides konkreetse nupu. Lisa protseduur: lisage uus patsient. Lisa vaade: lisage uus vaade. Muuda vaadet: määrase kujutisele teine vaade. Arhiivimine/Eksportimine: kujutiste saatmine väljundisse. Printimine: kujutiste printimine. Too: päringu esitamine konfigureeritud seadmetele patsiendi praeguse teabe kohta. Laba vahetamine: möödaminek laba vaikeasendist valitud vaate jaoks. Sule patsient: patsiendist ja protseduurist väljumine. Prügikast: vaate kustutamine.
4. Pisipildid	Valige vahekaart, et kuvada selle protseduuri pisipildivaated või pisipildi kujutised.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

5.4.1 Kuidas kasutada nuppu „Implantaat olemas“?

Nupp **Implantaat olemas** asub kuval *Protseduur* nupu Nõustu kohal. See nupp rakendab implantaadi ja implantaadi nihutatud vaadete jaoks spetsiaalset implantaadi töötlemist ning muudab pildipäises DICOM-märgendit „**Implantaat olemas**“. Kui see nupp on valitud, ilmub nupule linnuke.



Enne kujutise hõivamist valige nupp **Implantaat olemas** nii implantaadi kui ka implantaadi nihutatud vaadete jaoks.



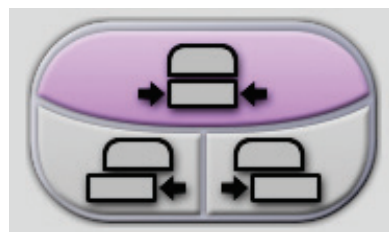
Märkus

Nupp **Implantaat olemas** valitakse automaatselt, kui avatud protseduur sisaldab ID-vaadet.

5.4.2 Kuidas kasutada laba vahetamise funktsiooni?

Vt jaotisest [Laba vahetamine](#) lehel 111 teavet laba vahetamise funktsiooni kohta.

1. Valige kuval *Protseduur* ekspositsioonita pisipildivaade. Laba liigub selle vaate vaikeasendisse.
2. Valitud laba vaikeasendist möödumiseks valige laba vahetamise nupp. Laba liigub uude asendisse.

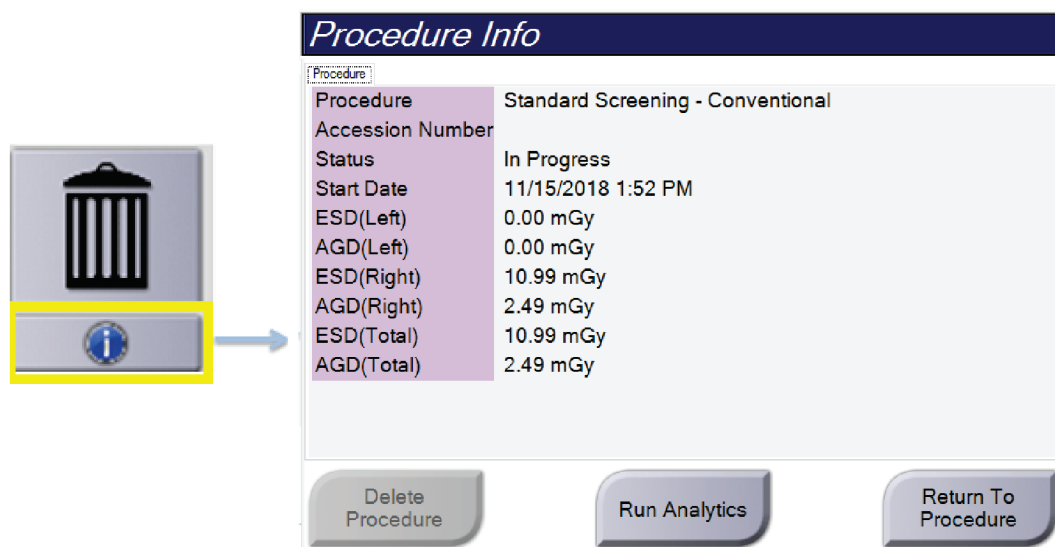


Joonis 31: *Laba vahetamise nupud*

5.4.3 Dialoogiboks Protseduuriteave

Selleks et näidata protseduuriteavet, valige nupp **Protseduuriteave**, mis asub nupu **Kustuta vaade** (prügikast) all. Avaneb dialoogiboks „Protseduuriteave“ järgmise teabega.

- Protseduuri nimi
- Liitumisnumber
- Protseduuri olek
- Protseduuri alguse ja lõpu kuupäev ning kellaaege
- Doosi teave (iga rind ja kumulatiivne)



Joonis 32: Dialoogiboks Protseduuriteave

Protseduuride jaoks, mis ei sisalda avatud vaateid, valige valitud protseduuri patsiendilt eemaldamiseks nupp **Kustuta protseduur**.

Kujutise analüüs käsitsi käitamiseks valige nupp **Käivita analüüs**.

Märkus

Nupp **Käivita analüüs** on näha ainult siis, kui teil on tarkvara CAD ImageChecker®, Quantra™ või Genius AI Detection litsents.

Dialoogiboksist väljumiseks valige käsk **Protseduuri juurde naasmine**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

Teave nupu „Käivita analüüs“ kohta

CAD ImageChecker®, rindade tiheduse hindamise tarkvara Quantra™ ja Genius AI Detection on saadaval süsteemides Selenia Dimensions ja 3Dimensions.

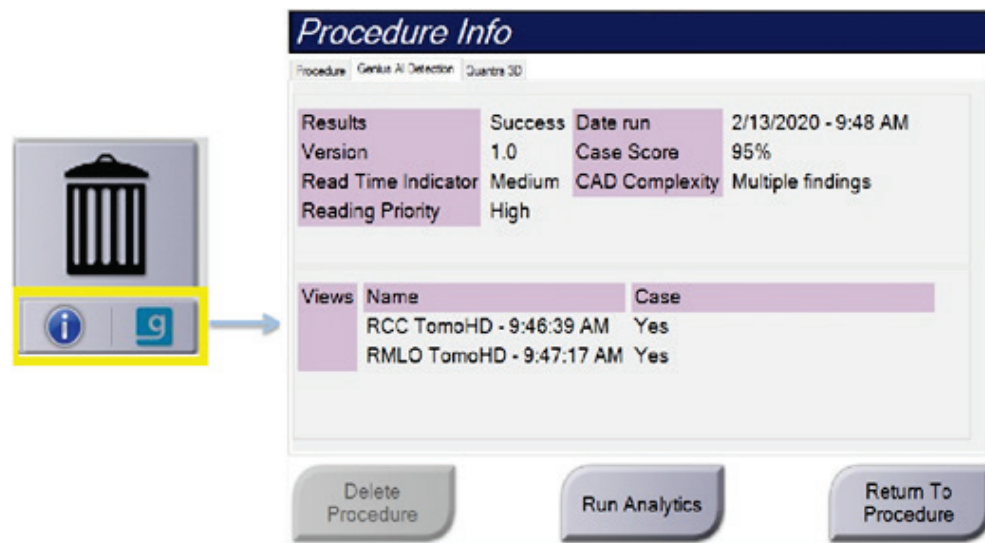
Kui üks neist funktsioonidest on teile litsentsitud.

- Kujutise analüüs käivitatakse automaatselt, kui valite patsiendi sulgemiseks nupu **Sule protseduur ja lõpetä** pärast uute piltide saamist. Kujutise analüüs käivitatakse automaatselt pärast patsiendi muutmist, vaate muutmist või vaate lisamist, kui valite patsiendi sulgemiseks nupu **Sule protseduur ja lõpetä**.
- Kujutise analüüs saab käsitada, valides dialoogiboksis Protseduuriteave nupu **Käivita analüüs**. Vajaduse korral käitage käsitsi kujutise analüüsi kujutistel, mis on väljastpoolt saadetud või imporditud.
- Kujutise analüüs töötab ainult kujutistel, mis on hõivatud andmehõive tööjaama sama tarkvaraversiooni või vahetult varasema väiksema tarkvaraversiooni abil.
- Dialoogiboks „Protseduuriteave“ sisaldb vahekaarte, mis näitavad kujutise analüüsi õnnestumise või ebaõnnestumise olekut.
- Kujutiste analüüsi tulemuste pisipildid kuvatakse kuva *Protseduur pisipiltide jaotises*.

Teave vah`ekaardi Genius AI Detection kohta

Genius AI Detection on süsteemides Selenia Dimensions ja 3Dimensions saadaval olev funktsioon. Selleks et näidata funktsiooni Genius AI Detection tulemusi, valige nupp **Protseduuriteave**, mis asub nupu **Kustuta vaade** (prügikast) all. Avaneb dialoogiboks **Protseduuriteave**. Järgmise teabe kuvamiseks valige vahekaart **Genius AI Detection**.

- Tulemused
- Loetage ajalindikaatorit
- Lugemisprioriteet
- Funktsiooni Genius AI Detection analüüsikuupäev ja kellaaeg
- Juhtumi skoor
- CAD keerukus
- Vaate nimi, aeg ja see, kas vaade on lisatud juhtumi töötlusse



Joonis 33: Vahekaart Genius AI Detection

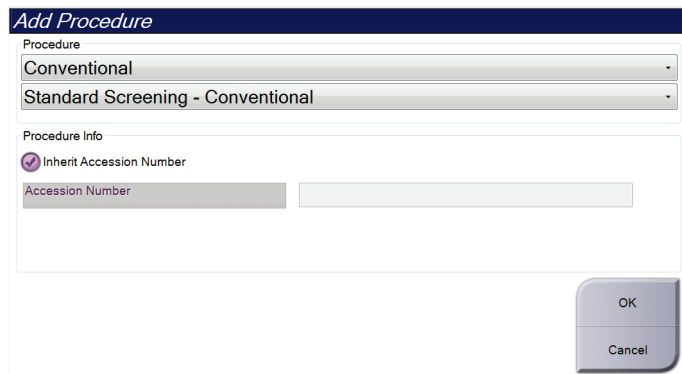
Dialoogiboksist väljumiseks valige käsk **Protseduuri juurde naasmine**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

5.4.4 Protseduuri lisamine

- Uue protseduuri lisamiseks valige kuval *Protseduur* nupp **Lisa protseduur**, et avada dialoogiboks „Lisa protseduur“.



Joonis 34: Dialoogiboks *Lisa protseduur*

- Kasutage rippmenüüd, et valida lisatava protseduuri tüüp.
- Praegust juurdepääsunumbrit kasutatakse automaatselt. Teise juurdepääsunumbri kasutamiseks tühjendage märkeruut „Päri juurdepääsunumber“ ja sisestage soovitud number.
- Valige nupp **OK**. Valitud protseduurile lisatakse pisipiltide vaadetega uus vahel.

Saadaval protseduurid

Järgnevas tabelis on näidatud peamised süsteemis saadaolevate protseduuride rühmad.

Märkus

Mõni loendis olev protseduur kuvatakse ainult siis, kui süsteemil on selle protseduuri jaoks litsents.

Tabel 16: Protseduurirühmad

Protseduur	Kirjeldus
Tavapärane	Ainult digitaalse mammograafia (2D) pildindus
Kombo	Digitaalse mammograafia (2D) ja rindade tomosünteesi pildindus
Tomo	Ainult rindade tomosünteesi pildindus
TomoHD	Rindade tomosünteesi pildindus ja genereeritud 2D-kujutis
KomboHD	Digitaalse mammograafia (2D) ja rindade tomosünteesi pildindus ning genereeritud 2D-kujutis
Stereotaktiline biopsia	Biopsia, mis kasutab stereotaktelist sihtimist
Tomo biopsia	Biopsia, mis kasutab tomosünteesiga sihtimist
Proov	Eriotsarbeline proovi pildindus
2D-kontrastsus	Kontrastsusega täiustatud digitaalne pildindus
Kontrastne stereotaktiline biopsia	Biopsia, mis kasutab kontrastset stereotaktelist sihtimist

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

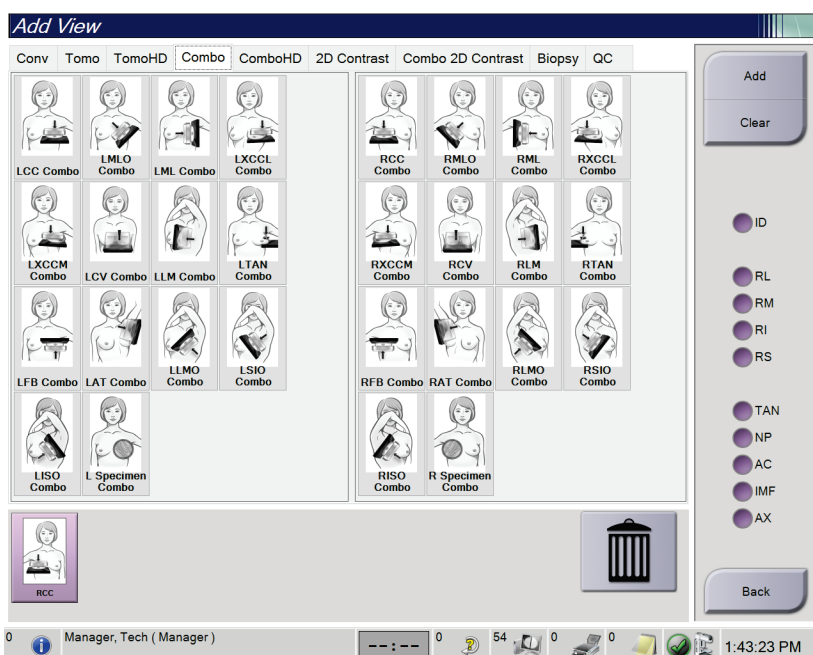
5.4.5 Vaate lisamine (või eemaldamine)

Vaate lisamine

- Juurdepääsuks kuvalle **Vaate lisamine** valige nupp *Lisa vaade*.

Märkus

Olenevalt teie süsteemi litsentsisätetest võite näha erinevaid vahekaarte.



Joonis 35: Kuva Vaate lisamine

- Valige vahekaart ja seejärel vaade. Kuva paremalt paneelilt saate valida maksimaalselt kolm vaate modifikaatorit.
- Valige nupp **Lisa**. Iga valitud vaate pisipilt lisatakse kuva alumisele paneelile.

Vaate eemaldamine

- Ühe vaate eemaldamine lisatud loendist: valige vaade ja seejärel prügikastiikoon.
- Kõigi vaadete eemaldamiseks lisatud loendist valige nupp **Tühjenda**.

Vaate modifikaatorid

ID = implantaat nihutatud

RL = rullis lateraal

RM = rullis mediaal

RI = rullis alaosa

RS = rullis ülaosa

TAN = tangentsiaalne

NP = nibu profiilis

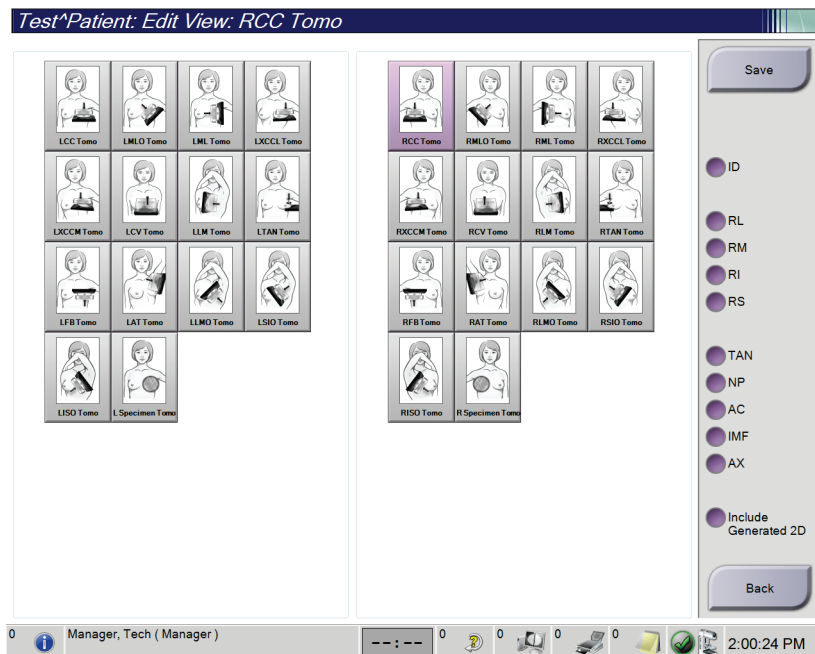
AC = eesmine kokkusrutus

IMF = rinna alumine piirjoon

AX = aksillaarne kude

5.4.6 Vaate muutmine

Kujutisele erineva vaate määramiseks kasutage kuva *Vaate muutmine*.



Joonis 36: Vaatekuva muutmine

1. Valige kuval *Protseduur ekspositsiooni pisipildivaade*.
2. Valige nupp **Muuda vaadet**.
3. Valige kuval vaade. Saate valida maksimaalselt kolm vaate modifikaatorit. Vaate modifikaatorite kirjelduse leiate jooniselt Kuva *Vaate lisamine*.
4. Valige funktsioon **Salvestamine**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus kinnitamiseks OK*.

Märkus

 Biopsia protseduuride kuval *Vaate muutmine* näidatakse erinevaid vaate modifikaatoreid. Vaadake rinna biopsia juhtimissüsteemi Affirm® kasutusjuhendit.

5.4.7 Too

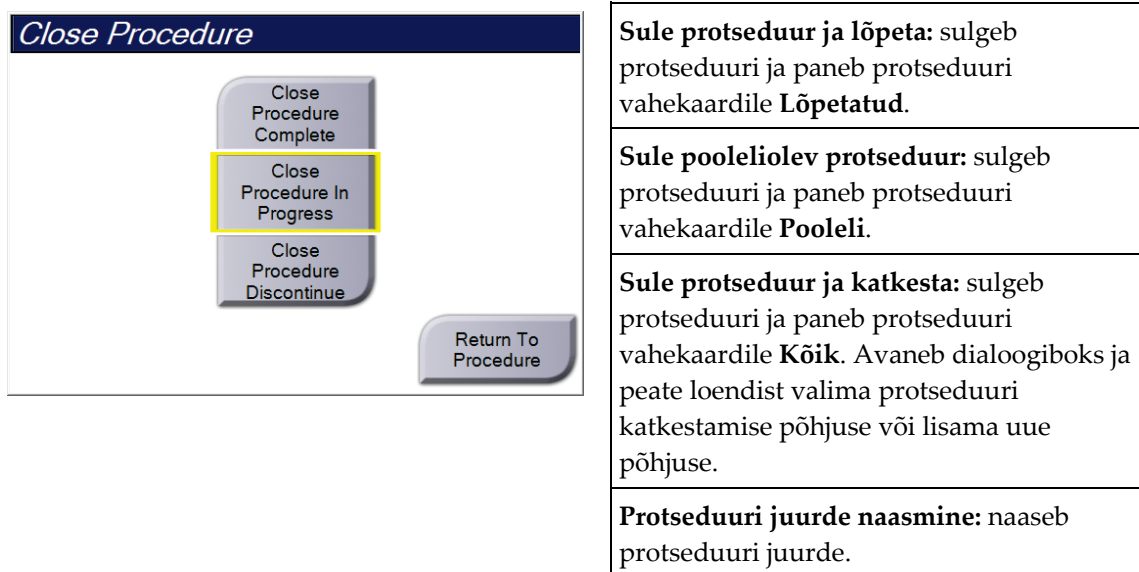
Päringu esitamiseks konfigureeritud seadmetele patsiendi praeguse teabe kohta valige nupp **Too**. Nupp **Too** täidab sama funktsiooni nagu kuval *Administraator* nupp **Päringu toomine**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

5.4.8 Patsiendi sulgemine

Valige nupp **Sule patsient**. Pärast kujutiste hõivamist avaneb dialoogiboks Protseduuri sulgemine. Valige üks järgmistest valikutest.



Kui on olekuga „Ootel“ märgitud pilte, avaneb dialoogiboks järgmiste suvanditega.

- Nõustu kõigega ning sule ja lõpetamine
- Sule poololiolev protseduur
- Protseduuri juurde naasmine

Kui MPPS on aktiveeritud, saadetakse väljundseadmetele teave protseduuri oleku kohta, kui valite **Lõpetamine** või **Katkesta**. Samuti saate klõpsata ja hoida all pisipiltide kohal olevat vahekaarti, et protseduuri oleku kohta protseduuri ajal sõnum uesti saata. Oleku uesti saatmiseks või protseduuri juurde naasmiseks avaneb nuppudega dialoogiboks Protseduuritoiming.



Märkus

Kui teil on tarkvara Genius AI Detection, CAD ImageChecker või Quantra litsents, käivitatakse kujutise analüüs automaatselt, kui valite pärast uute piltide hõivamist nupu **Sule protseduur ja lõpetamine**. Tulemused saadetakse automaatselt väljundseadmetesse. Patsiendi uesti avamisel kuvatakse kuval *Protseduur* tulemuste pisipildid ja oleku vahekaardid on saadaval dialoogiboksis Protseduuriteave.

5.5 Kuidas pääseda kujutise vaatamise funktsioonidele juurde?

Valige vahekaart **Tööriistad** kuval *Protseuur*, et pääseda kujutise vaatamise funktsioonide juurde. Lisateavet leiate [Vahekaart Kujutiste ülevaatuse tööriistad](#) lehel 91.

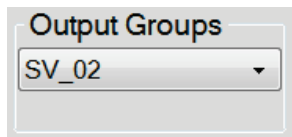
5.6 Väljundrühmad

Vastuvõetud kujutised saadetakse automaatselt valitud väljundrühmadest väljundseadmetesse. Süsteemi konfiguratsioon kontrollib, kas kujutised saadetakse pärast patsiendi sulgemist või pärast pildi vastuvõtmist.

Märkus

 Tomosünteesi kujutisi ei saadeta valitud väljundrühmades prindiseadmesse. Valitud tomosünteesi kujutisi saate printida kuval *Printimine*.

5.6.1 Valige väljundrühm



Joonis 37: Väljundrühmade väljad

Valige kuval *Protseuurid* rippmenüüst „Väljundrühmad“ väljundseadmete rühmad, nagu PACS, diagnostika tööjaamat, CAD-seadmed ja printerid.

Märkus

 Kujutisi ei saadeta, kui väljundrühma pole valitud.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

5.6.2 Väljundrühma lisamine või muutmine



Märkus

Väljundrühmade konfigureerimine toimub installimise ajal, kuid saate olemasolevaid rühmi muuta või uusi rühmi lisada.

Uue väljundrühma lisamiseks toimige järgmiselt.

1. Avage kuva *Administraator*.
2. Valige nupp **Väljundrühmade haldamine**.
3. Valige nupp **Uus**, sisestage teave ja valige seejärel väljundseadmed.
4. Valige funktsioon **Lisa**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.
5. Võite vaikimisi seadmiseks valida mis tahes rühma.

Väljundrühma muutmine

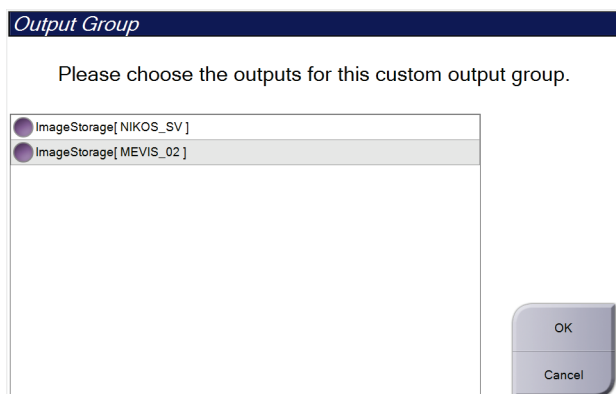
1. Avage kuva *Administraator*.
2. Valige nupp **Väljundrühmade haldamine**.
3. Valige nupp **Muuda** ja seejärel tehke muudatused.
4. Valige funktsioon **Salvestamine**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.

5.6.3 Kohandatud väljund

Kohandatud väljundrühma suvand võimaldab teil väljundrühma väljastada kuval *Protseduur*. Teie tehtud kohandatud väljundrühm jääb suvandiks „Kohandatud”, kuni tehakse veel üks kohandatud väljundrühm.

Kohandatud väljundrühma moodustamine kuval *Protseduur*:

1. Valige kuval *Protseduur* rippmenüüst „Väljundrühmad“ suvand **Kohandatud**.
2. Valige dialoogiboksis *Väljundrühm* saadaolevate seadmete loend ja seejärel valige **OK**.



Joonis 38: Kohandatud väljundrühma näide

5.7 Tellitavad väljundid

Tellitavad väljundid on **Arhiivimine/eksportimine** või **Printimine**. Praegu avatud patsienti saate käsitsi arhiivida, eksportida või printida, kuni protseduur suletakse.

Nupu **Tellitav väljund** valimisel on teil võimalus saata patsiendi kujutisi, mis on avatud muudes konfigureeritud väljundseadmetes.

5.7.1 Arhiiv

1. Valige nupp **Arhiivimine/eksportimine**.
2. Valige protseduur või vaated kuval *Tellitav arhiiv*.
 - Nupp **Vali kõik** valib kõik sellel kuval kuvatavad üksused.
 - Nupp **Tühjenda** tühistab sellel ekraanil valitud üksuste valiku.
 - Nupp **Varasemad** näitab selle patsiendi varasemaid protseduure ja vaateid.
 - Nupp **Lükka tagasi** näitab selle patsiendi tagasi lükatud vaateid.
3. Valige salvestusseade.
 - Valige nupp **Seadmete loend** ja tehke valik rippmenüü *Salvestusseade* valikute hulgast.
-VÕI-
 - Valige väljundrühm rippmenüüst *Väljundrühm*.
4. Valige nupp **Arhiiv**, et saata valitud pildid valitud arhiivi.

Märkus

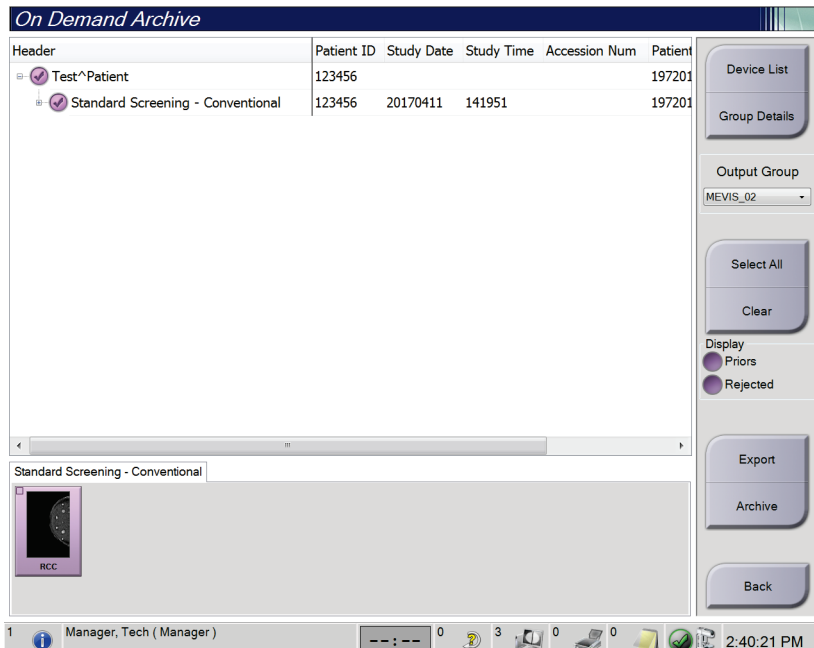
 Arhiivivoleku ülevaatamiseks kasutage tegumiriba järjekordade haldamise utiliiti.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides

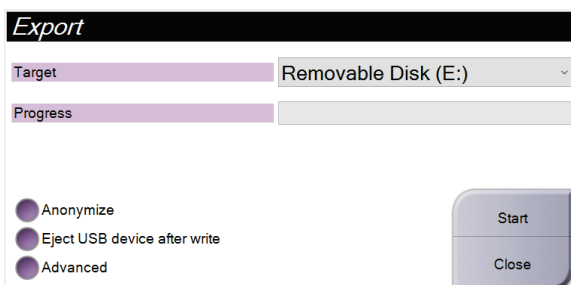
5.7.2 Eksport

1. Valige nupp **Arhiivimine/eksportimine** (kuva *Protseduur* paremas servas).
2. Valige eksportditavad kujutised, seejärel klõpsake nuppu **Eksport**.



Joonis 39: Valige eksportditavad pildid

3. Valige sihpunkt dialoogiboksis „Eksport“ meediumiseadmete rippmenüüst.



Joonis 40: Dialoogiboks Eksport

- Patsiendiandmete anonüümseks muutmiseks valige käsk **Muuda anonüümseks**.
- Eemaldataava andmekandja salvestusseadme automaatseks väljastamiseks pärast eksportimist valige käsk **Väljuta USB-seade pärast kirjutamist**.
- Kausta valimiseks valikute salvestamiseks kohalikes süsteemides ja kujutise jaoks eksportditüüpide valimiseks valige käsk **Täpsem**.

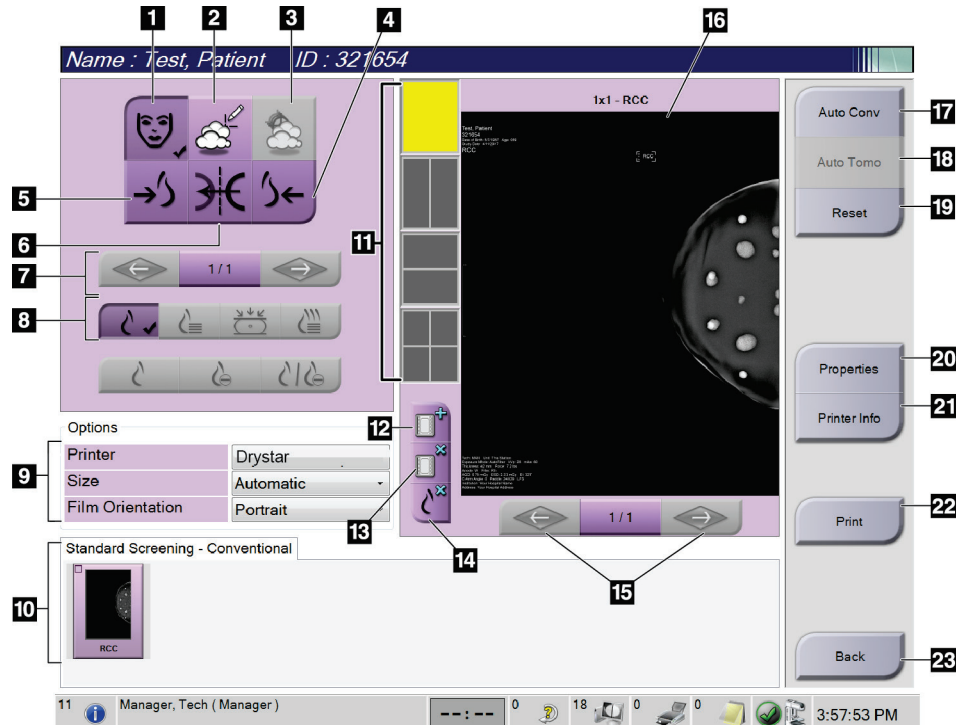
4. Valige nupp **Start**, et saata valitud pildid valitud arhiivi.

5.7.3 Printimine

1. Kuval *Protseduur* valige nupp **Prindi**, et näidata kuva *Printimine*. Vt joonist Prindikuva, et prinditavad andmed ette valmistada.
2. Valige filmivorming kuvaalal „Filmivorming“.
3. Valige pisipilt.
4. Valige kujutiserežiim (tavaline, projektsioon või rekonstrueerimine). Nupp C-vaade näitab, kas süsteemil on C-vaate pildistamise litsents.
5. Valige kuval *Printimine* prindi eelvaate ala (üksus 16). Selles piirkonnas kuvatav kujutis on filmile prinditav kujutis.
6. Muude kujutiste samale mitmevormilisele filmile lisamiseks korrake punkte 3–5.
7. Samade piltide erineva filmivormingu printimiseks valige nupp **Uus film** (üksus 12) ja seejärel täitke punktid 2–6.
8. Kasutage nuppe üleval vasakul alal kuval *Printimine* (üksus 1–6) patsiendiandmete, märgistuste ja märgiste peitmiseks või kuvamiseks ning kujutise suuna muutmiseks.
9. Filmide printimiseks valige nupp **Prindi**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 5: Kasutajaliides



Joonis 41: Prindikuva

Joonise kirjeldus

1. Patsiendiandmete kuvamine või peitmine.
2. Märgiste ja annotatsioonide kuvamine või peitmine.
3. Biopsiakujutistel olevate sihtmärkide kuvamine või peitmine.
4. Printige kujutis seljaosa vaatenurgast.
5. Printige kujutis ventraalsest vaatenurgast.
6. Pöörake (peegeldage) pilti.
7. Minge eelmise või järgmisse tomosünteesi viilu või projektsiooni juurde (tomosünteesi võimalus).
8. Valige tavavaade, projektsiooni või rekonstrueerimise vaade (tomosünteesi võimalus). Nupp C-vaade näitab, kas süsteemil on C-vaate pildistamise litsents.
9. Valige printerivalikud.
10. Pisipiltide kuvamine.
11. Valige filmivorming (kaadrite arv).
12. Looge uus film.
13. Kustutage film.
14. Kustutage filmilt kujutis.
15. Liikuge läbi filmilehtede.
16. Prindi eelvaate ala.
17. Printige tavapäraselt (ja C-vaate pildid, kui süsteemil on litsentsitud) vaikeseadistusega.
18. Printige tomosünteesi pildid (viilud või projektsioonid), mis on printimiseks märgistatud (tomosünteesi võimalus).
19. Taastage kuva *Printimine* vaikesätted.
20. Avage kuva *Atribuudid*.
21. Näidake printeri IP-aadressi, AE-pealkirja, porti ja töelises suuruses printimise võimalust.
22. Alustage printimisprotsessi.
23. Naaske kuvalle *Protseduur*.

Peatükk 6 Kujutised

6.1 Kujutise kuvaekraan

Pärast ekspositsiooni avaneb hõivatud kujutis kujutise kuvamonitoril. Patsiendi- ja protseduuriteavet saab kuvada ekraanil. Teabe sisse- või väljalülitamiseks minge kuval **Protseduurid** vahekaardile **Tööriistad** ja valige nupp **Patsiendi teave**.



Joonis 42: Kujutise kuvaekraan

Joonise kirjeldus

1. Teave patsiendi kohta ja uuringu kuupäev
2. Teave kokkupuute kohta, sealhulgas:
 - kokkupuutetehnikad
 - patsiendi doos
 - C-kaare nurk
 - kokkusurumispaksus ja -joud
 - asutuse ja tehnoloogi teave

6.2 Kuidas määrata ekspositsiooni parameetreid?

6.2.1 Valige kujutise hõiverežiim (tomosünteesi võimalus)

- Standard Tomosünteesi rutiinsete jälgimisprotseduuride jaoks
- Täiustatud Tomosünteesi diagnostiliste vaadete jaoks



Hoiatus.

Täiustatud hõiverežiim koos kombineeritud režiimi pildistamisega (DM + BT) võib anda kiirgusdoosi, mis on suurem kui MQSA skriiningupiirang 3,0 mGy, ja seetõttu tuleb seda kasutada ainult diagnostilises hindamises.

6.2.2 Valige ekspositsioonirežiim

Kasutage automaatse ekspositsiooni juhtimise režiime (AEC), et süsteem saaks ekspositsiooni tehnikaid juhtida. AEC-režiimid on saadaval vahemikus 20–49 kV.

- Manuaalne Kasutaja valib kV, mAs, fookuspunkti ja filtri.
- AEC: autom aeg Kasutaja valib kV, fookuspunkti ja filtri. Süsteem valib mAs.
- AEC: autom kV Kasutaja valib fookuspunkti. Süsteem valib kV, mAs ja filtri (roodium).
- AEC: autom filter Kasutaja valib fookuspunkti. Süsteem valib kV, mAs ja filtri.

6.2.3 Kuidas kasutada AEC-andurit?

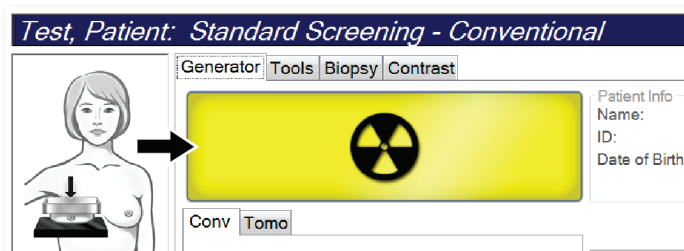
AEC-anduril on seitse manuaalset asendit ja automaatne asend. Manuaalsed asendid algavad rindkereseina servast (asend 1) ja ulatuvad nibu serva suunas (asend 7). Automaatne asend valib kaks piirkonda alal, mis ulatub rindkereseinast nibuni.

Anduri asukoha muutmiseks kasutage surveleadme või ekraani AEC-anduri klahve pluss (+) ja miinus (-). Võite valida Auto-AEC, et süsteem saaks arvutada rinna parima ekspositsiooni.

6.3 Kuidas kujutist hankida?

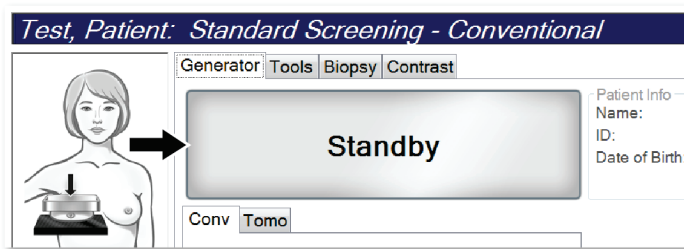
Vt teavet kliiniliste protseduuride kohta jaotisest [Kliinilised protseduurid](#) lehel 119.

1. Valige kuva *Protseduur* allservas olev pisipiltide vaade.
 2. Vajutage ja hoidke all nuppu **Röntgen ja/või röntgeni jalglülilit** täielikuks ekspositsiooniks.
- Ekspositsiooni ajal.
- Süsteemi olekuribal kuvatakse kiirguse sümbol ja kollane taust (vt järgmist joonist).



Joonis 43: Ekspositsioon on pooleli

- Ekspositsiooni ajal kõlab jätkuvalt heli.
Kuulda toon on pidev toonide jada. Toon kõlab kogu kombineeritud hõive ajal alates ekspositsiooni algatamisest kuni tavavaate lõpuni. Rindade tomosünteesi ja tavapärase digitaalse mammograafia ekspositsioonide vahel ei ole kuulda vaid tooni katkestusi. Ärge vabastage ekspositsioonilüliliti helisignaali ajal.
3. Kui heli lõppeb ja süsteemi olekuriba näitab ikooni **Ootel** (vt järgmist tabelit), vabastage nupp **Röntgen ja/või röntgeni jalglüliti**.



Joonis 44: Ekspositsioon on lõpetatud

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

4. Kui röntgen on valmis, ilmub kujutis kujutise kuvamonitorile. Kuva *Protseduur muutub automaatselt vahekaardiks Tööriistad*.
Höivamise lõpetamiseks valige üks järgmistest võimalustest.
 - **Nõustuge** kujutisega. Kujutis edastatakse väljundseadmetele koos kõigi atribuutidega.
 - **Lükake tagasi** kujutis. Kui avaneb dialoogiboks, valige kujutise tagasilükkamise põhjus. Kuva *Kujutise kuva* sulgub. Võite korrrata tagasi lükatud vaadet või valida teise vaate. Kui valite käsu **Lükka tagasi**, ilmub pisipildile „X“.
 - **Ootel** kujutis. Kujutis salvestatakse edaspidiseks ülevaatamiseks. Kui valite käsu **Ootel**, ilmub pisipildile küsimärk („?“).



Joonis 45: Protseduuris märgitud pildid

5. Korrake iga vaate jaoks samme 1–4.



Märkus

Haldur-kasutaja saab süsteemi konfigureerida uusi kujutisi automaatselt aktsepteerima või automaatselt ootele panema.

6.3.1 Sündmuste tavapärane pildindusjärjekord

1. Vaadake pilt pärast ekspositsiooni üle ja lisage vajaduse korral kommentaar.
2. **Nõustuge** kujutisega, **lükake** see tagasi või pange **ootele**. Pisipilt asendab kuval juhtumianalüüsila pisipildivaadet.



Märkus

Haldur-kasutaja saab süsteemi konfigureerida uusi kujutisi automaatselt aktsepteerima või automaatselt ootele panema.

6.3.2 Sündmuste tomosünteesi pildindusjärjekord

1. Oodake, kuni kujutise rekonstruktsioon on lõpetatud.
2. Vaadake projektsiooni kujutised liikumise jaoks üle.
3. **Nõustuge** kujutisega, **lükake** see tagasi või pange **ootele**. Pisipilt asendab kuval juhtumianalüüsila pisipildivaadet.



Märkus

Haldur-kasutaja saab süsteemi konfigureerida uusi kujutisi automaatselt aktsepteerima või automaatselt ootele panema.

6.3.3 Kuidas tagasi lükatud pilti aktsepteerida?

Kui tagasi lükatud pilt on parem kui uus pilt, saate vana pildi alla laadida ja seda kasutada. Valige kuval *Protseduur* pisipilt, et kujutis üle vaadata, seejärel **Nõustuge** kujutisega.

6.3.4 Kuidas ootel kujutisega nõustuda või see tagasi lükata?

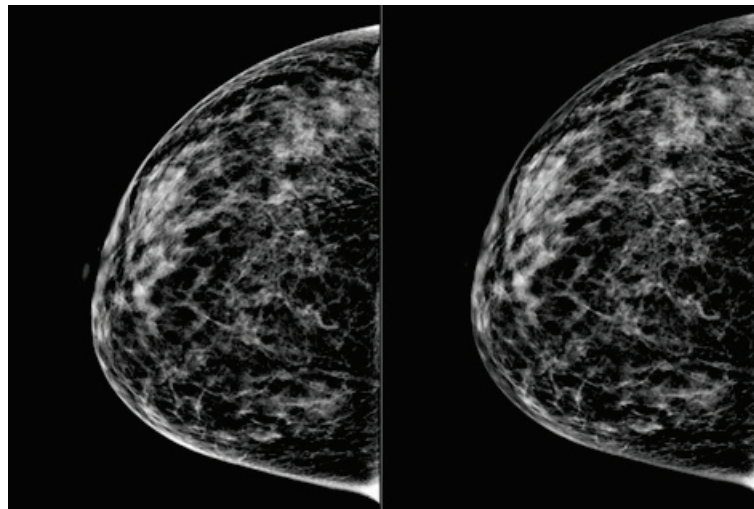
Ootel pildi aktsepteerimiseks või tagasilükkamiseks valige ootel olev pisipilt ja seejärel nupp **Nõustu** või **Lükka tagasi**.

Märkus

Haldur-kasutaja saab süsteemi konfigureerida uusi kujutisi automaatselt aktsepteerima või automaatselt ootele panema.

6.3.5 Nahajoone heledus

2D-pildinduseks on saadaval valikuline pilditöötlusseade, et vähendada kuvavaatel naha heledust ja varju. Selle võimaluse lubamiseks pöörduge ettevõtte Hologic esindaja poole.



Joonis 46: Standardse ja vähendatud heleduse võrdlus

6.4 Kuidas hõivata implantaadiga pilt?

Märkus

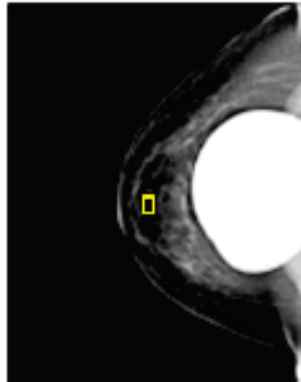
Kõigi implantaadivaadete jaoks valige ALATI nupp **Implantaat olemas**. See nupp töötleb implantaadiga kujutisi õigesti.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

6.4.1 Implantaat nibust eemal

1. Valige kuva *Protseduur* allservas olev pisipiltide vaade.
2. Valige AEC-režiimi jaoks käsk **Autom filter**.
3. Liigutage nuppude + ja - abil AEC-andurit nibu taga asuva koe poole.



4. Höivake ekspositsioon.
 5. **Nõustuge kujutisega, lükake see tagasi või pange ootele.**
-



Märkus

Haldur-kasutaja saab süsteemi konfigureerida uusi kujutisi automaatselt aktsepteerima või automaatselt ootele panema.

6. Korrake iga vaate jaoks samme 1–5.

6.4.2 Implantaat nibu lähedal

1. Valige kuva *Protseduur* allservas olev pisipiltide vaade.
2. Valige AEC-režiimi jaoks käsk **Manuaalne**.
3. KVp- ja mAs-väärtuste valimiseks kasutage nuppe „+“ ja „-“. Vaadake tabelites jaotises [Väärtuste tabelid nibu lähedal oleval implantaadi kohta](#) lehel 86 soovitatud väärtusi, mis põhinevad vaatetüübil ja kokkusurumispaksusel.



Märkus

 CEDM-vaade koosneb kahest eraldi ekspositsioonist. Ainult esimest tehnikat, väiksema energiaga ekspositsiooni jaoks, saab käsitsi seadistada. Süsteem määrab teise ekspositsiooni meetodid automaatselt esimese ekspositsiooni meetodite põhjal.

Märkus

 Kombineeritud kontrastsusvaadete jaoks valige tabelist 17 tomosünteesi ekspositsiooni väärtused ja tabelist 18 kontrastsusega täiustatud (CEDM) ekspositsiooni väärtused.

Kontrastsusega täiustatud piltide hõivamise kohta lisateabe saamiseks vaadake jaotist I-View kontrastusega täiustatud 2D-kujutised.

4. Hõivake ekspositsioon.
5. Nõustuge kujutisega, lükake see tagasi või pange **ootele**.

Märkus

 Haldur-kasutaja saab süsteemi konfigureerida uusi kujutisi automaatselt aktsepteerima või automaatselt ootele panema.

6. Korrake iga vaate jaoks samme 1–5.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

Väärtuste tabelid nibu lächedal oleva implantaadi kohta

Tabel 17: Tavapärase 2D-pildistamine

Kokkusurumispaksus	kV	mAs	Filter
< 4 cm	28	100	Rh
4 – < 6 cm	28	120	Rh
6 – < 8 cm	28	140	Rh
8–10 cm	28	160	Rh
> 10 cm	28	180	Rh

Tabel 18: Tomosünteesi pildindus

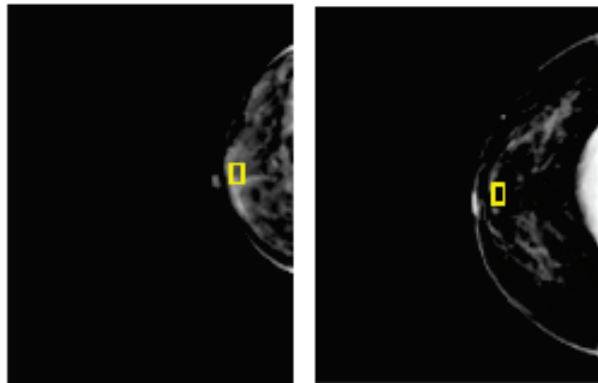
Kokkusurumispaksus	kV	mAs	Filter
< 4 cm	29	60	Al
4 – < 6 cm	31	70	Al
6 – < 8 cm	33	90	Al
8–10 cm	35	100	Al
> 10 cm	38	100	Al

Tabel 19: Kontrastsusega täiustatud (I-View) pildindus

Kokkusurumispaksus	kV	mAs	Filter
< 3,5 cm	26	30	Rh
3,5 – < 4 cm	27	40	Rh
4 – < 5 cm	28	40	Rh
5 cm – < 5,5 cm	29	60	Ag
5,5 cm – < 6 cm	30	60	Ag
6 – < 7,5 cm	31	80	Ag
7,5 – < 8,5 cm	32	120	Ag
8,5–12 cm	33	120	Ag
> 12 cm	33	160	Ag

6.4.3 Implantadi nihutatud vaated

1. Valige kuva *Protseduur* allservas olev pisipiltide vaade.
2. Valige AEC-režiimi jaoks käsk **Autom filter**.
3. Liigutage nuppude + ja - abil AEC-andurit nibu taga asuva koe poole.



4. Höivake ekspositsioon.
 5. **Nõustuge** kujutisega, **lükake** see tagasi või pange **ootele**.
-

Märkus

Haldur-kasutaja saab süsteemi konfigureerida uusi kujutisi automaatselt aktsepteerima või automaatselt ootetele panema.

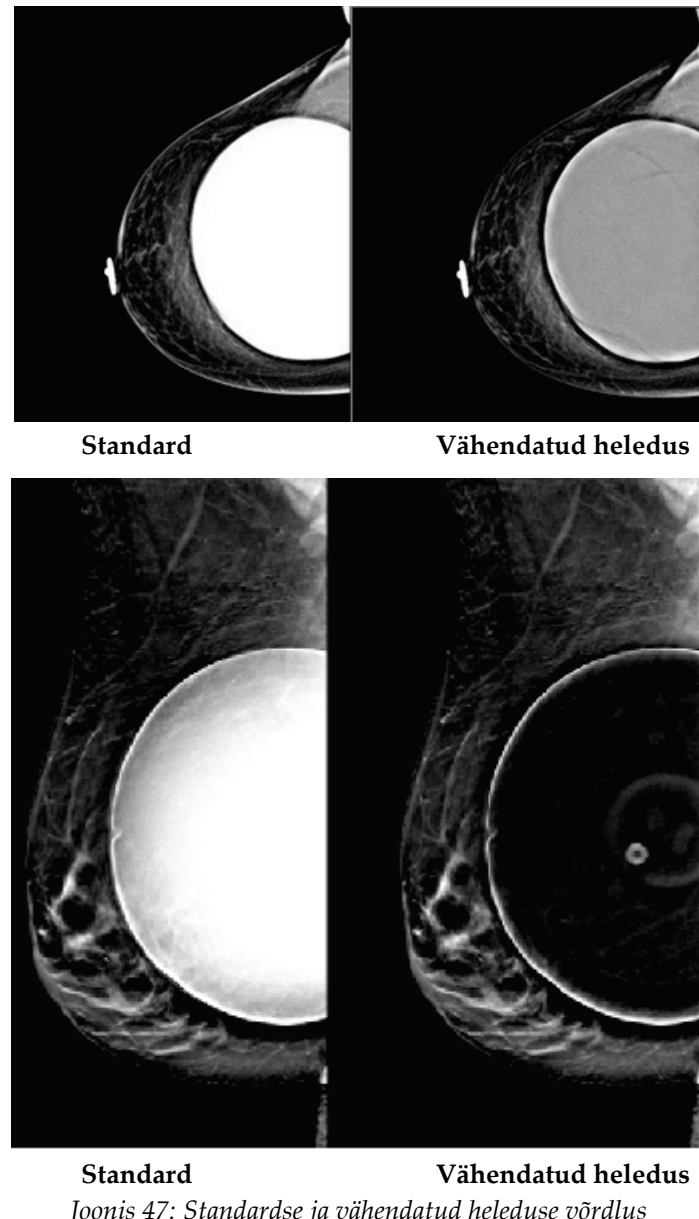
6. Korrake iga vaate jaoks samme 1–5

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

6.4.4 Implanataadi heledus

Implantaatidega nii 2D- kui ka 3D-pildistamiseks on saadaval valikuline pilditoötlusseade. Implanataadi heledust saab vähendada, et parandada implanataadi/rinna piiriala nähtavust. Selle võimaluse lubamiseks pöörduge ettevõtte Hologic esindaja poole.



Joonis 47: Standardse ja vähendatud heleduse võrdlus

6.5 Kuidas implantaadikujutisi parandada ja ümber töödelda

Kui hõivate implantaadi või implantaadi nihutatud vaate, aktiveerimata nuppu **Implantaat olemas**, peate kujutist parandama.

6.5.1 Kui kujutisega ei nõustuta

Implantaadi olemasolu näitamiseks valige kuval *Protseduur* nupp **Implantaat olemas**. Nupule ilmub linnuke ja pilt töödeldakse uuesti.



6.5.2 Kui kujutisega nõustutakse

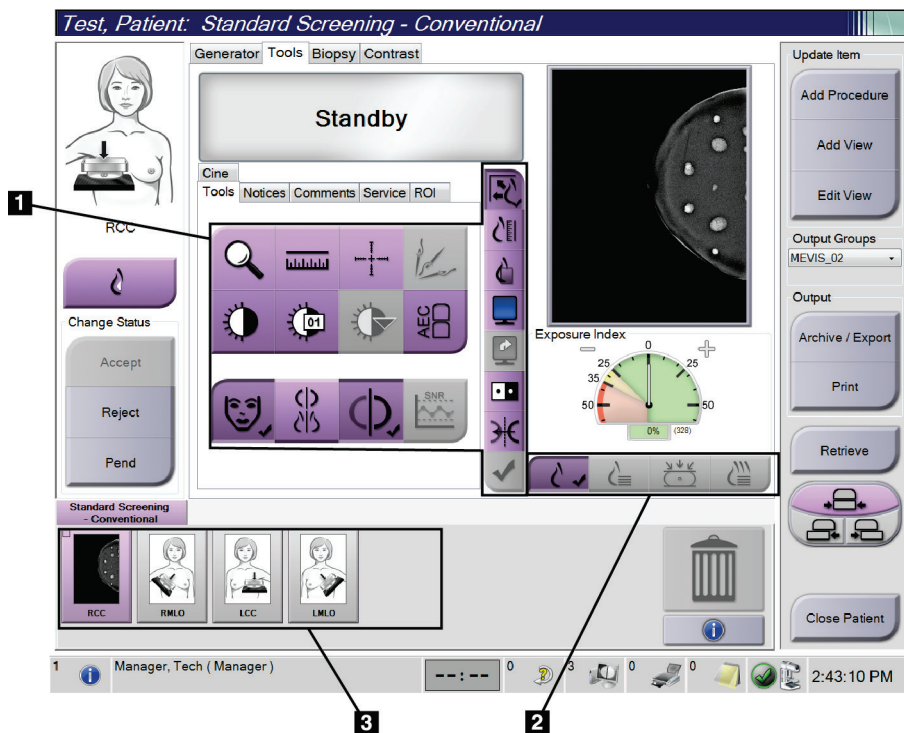
1. Valige kujutis.
2. Valige kujutise parandamiseks kuval *Protseduur* nupp **Implantaat olemas**. Nupule ilmub linnuke ja pilt töödeldakse uuesti.
3. Valige nupp **Nõustun** muudatuste aktsepteerimiseks.

Märkus

 Parandatud pilt saadetakse valitud väljundseadmetesse automaatselt, kui süsteem on seatud pilte saatma pärast nupu **Nõustu** vajutamist.

6.6 Kuidas kujutisi üle vaadata?

Kujutiste ülevaatamine hõlmab pisipiltide, kujutiste ülevaatuse tööriistade ja kuvarežiimide kasutamist.



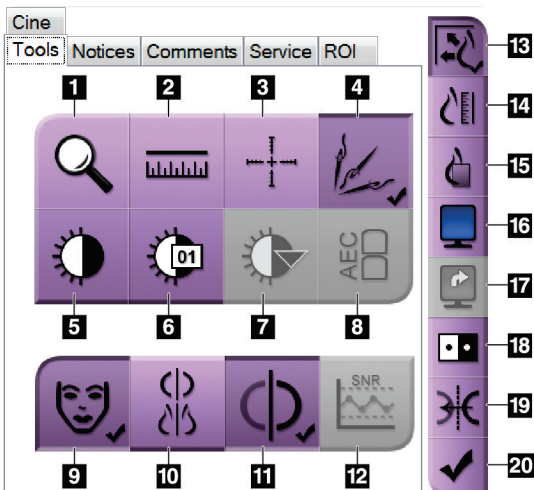
Joonis 48: Vahekaart Tööriistad (näidatud tomosünteesi võimalus)

Joonise kirjeldus

1. Kujutiste ülevaatuse tööriistad – vaadake vahekaarti [Vahekaart Kujutiste ülevaatuse tööriistad](#) lehel 91.
2. Kujutiste kuvarežiimid – vt jaotist [Kuvarežiimid](#) lehel 93.
3. Pisipildivaated ja pisipildid. Valige mis tahes pisipilt, et seda pilti kujutise kuvamonitoril näidata.

6.6.1 Vahekaart Kujutiste ülevaatuse tööriistad

Vahekaart Tööriistad kuval *Protseduur* pakub kujutiste ülevaatuse tööriistu. Aktiivsele tööriistale ilmub linnuke.



Joonis 49: Kujutiste ülevaatuse tööriistad

Joonise kirjeldus

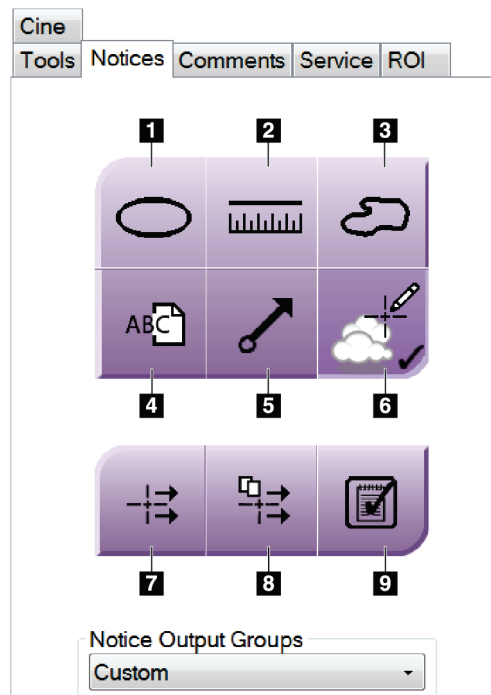
1. Tööriist **Suum** suurendab kujutise osa.
2. Tööriist **Joonlaud** mõõdab kahe punkti vahelist kaugust.
3. Tööriist **Niitristik** kuvab kuval *Kujutise kuva* risti.
4. Tööriist **Metallituvasti** tomosünteesi kujutiste töötlemiseks, mis sisaldavad metallist esemeid.
5. Tööriist **Aken/tase** muudab heledust ja kontrastsust.
6. Tööriist **Akna/taseme peenhäälestus** võimaldab sisestada konkreetseid akna- ja tasemeväärtusi.
7. Tööriist **LUT valimine** sirvib kuvatud kujutuse saadaolevaid akna-/tasemesätteid, millele on lisatud LUT-d.
8. Nupp **AEC** kuvab ekspositsiooni arvutamiseks kasutatavad AEC-anduri alad. Anduri alad kuvatakse kuval *Kujutise kuva*.
9. Nupp **Patsienditeave** aktiveerib patsienditeabe kuvamise.
10. Nupp **Automaatne riputamine** riputab valitud uuringu automaatselt 4-up-konfiguratsioonis.
11. Nupp **Automaatne sidumine** lülitab parajasti valitud pildi jaoks automaatse sidumise Multi-up-konfiguratsioonis välja.
12. Nupp **SNR/CNR** arvutab ACR Phantomi signaali-müra suhte ja kontrasti-müra suhte.
13. Nupp **Sobita vaateaknaga** sobitab kujutise pildipaanile.
14. Nupp **Tõeline suurus** kuvab kujutise rinna selle tegelikus suuruses.
15. Nupp **Vaata tegelikke piksleid** kuvab kujutise täisresolutsioonis.
16. Nupp **Multi-Up-kuva** valib kuvatavate paanide arvu.
17. Nupp **Täustatud kujutise paan** määrab aktiivse Multi-Up-paani.
18. Tööriist **Teisenda pilt** muudab mustad valgeteks ja valged mustadeks.
19. Nupp **Peegel** muudab kujutise vastupidiseks (peegeldab).
20. Nupp **Silt printimiseks** sildistab tomosünteesi kujutise projektsiooni- või rekonstrueerimiskujutised, mida hiljem printida.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

6.6.2 Vahekaart Teated

Vahekaardi **Teated** tööriistad võimaldavad teil kujutisi märkida ja kommenteerida ning kuvatud kujutise või toimingu kohta teateid saata. Vahekaardi allosas olev teateväljundrühmade rippmenüü võimaldab teil valida teate sihtkoha.



Joonis 50: Tööriistad vahekaardil Teated

Joonise kirjeldus

1. Tööriist **Ovaal** joonistab kujutisele ovaalse märgistuse.
2. Tööriist **Joonlaud** mõõdab kahe punkti vahelist kaugust.
3. Tööriist **Vabakäsi** joonistab kujutisele vaba käega märgistuse.
4. Tööriist **Tekst** lisab pildile tekstimärkuse ilma märgistuseta.
5. Tööriist **Nool** joonistab kujutisele noole märgistuse.
6. Tööriist **Markeering** näitab või peidab pildil olevaid märgistusi ja annotatsioone.
7. Tööriist **Saada teade** saadab valitud sihtkohta teate praeguse kujutise kohta.
8. Tööriist **Saada kõik teated** saadab valitud sihtkohta kõik teated kõigi kujutiste kohta avatud protseduuris.
9. Tööriist **Vaadatud** muudab patsienditeadete oleku vaadatuks.

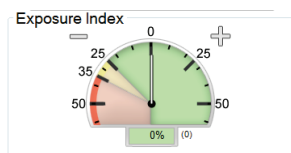
6.6.3 Muud kujutiste ülevaatuse tööriistad

Muud vahekaardid

- Kommentaarid:** lisage kujutisele kommentaare.
- Teenus:** märkige kujutis teenuse kasutamiseks.
- ROI:** joonistage kujutise kuvamonitorile huvipakkuv piirkond.
- Film:** kuvab kujutiste seeria filmina (tomasünteesi võimalus).

Ekspositsiooni indeks

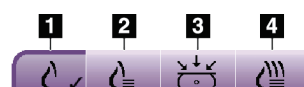
Ekspositsiooni indeks on pildikvaliteedi juhend. Kui ekspositsiooni indeks näitab punast või kollast ala, vaadake valitud kujutis müra suhtes üle ja otsustage, kas kujutis tuleb uuesti hõivata.



Joonis 51: Ekspositsiooni indeks

Kuvarežiimid

Kasutage nuppe kuvarežiimide kuvaalal, et valida kuvatüüp, mida kasutatakse kujutise kuvamonitoril. Kombineeritud kujutiste kuvamisel saate vahetada tavapäraste, genereeritud 2D-projektsioonide ja rekonstruksioonide vahel.



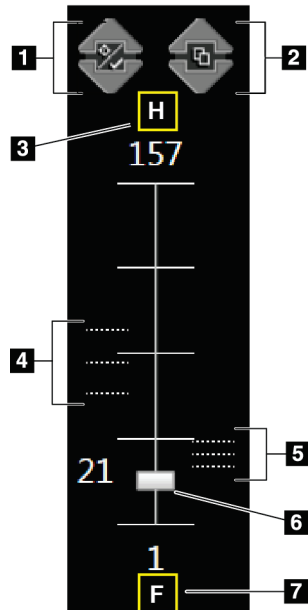
Joonis 52: Kuvarežiimid

Joonise kirjeldus

- Nupp **Tavaline** näitab tavapäraseid pilte.
- Nupp **Genereeritud 2D** näitab hõivatud tomograafilisest kujutisest genereeritud tavapärast 2D-kujutist.
- Nupp **Projektsioonid** näitab 15° projektsionikujutisi.
- Nupp **Rekonstruksioid** näitab rekonstrueeritud vilusid.

6.6.4 Viiluindikaator

Kujutise kuvamonitori viiluindikaator kuvatakse ainult tomosünteesi rekonstruktsioonis.



Joonise kirjeldus

1. Nooled **Üles** ja **Alla** võimaldavad teil vahetada viilusid, mis sisaldavad kahjustuse sihpunkti, ja viilusid, mis on märgistatud printimiseks.
 2. Nooled **Üles** ja **Alla** võimaldavad vahetada teateid sisaldauid viilusid.
 3. „H“ (anatomiline viide pea suunas)
 4. Viilud, mis sisaldavad sihpunkte või on printimiseks märgistatud.
 5. Teateid sisaldaud viilud.
 6. Kerimisriba liigub rekontrueerimisel läbi viilude.
 7. „F“ (anatomiline viide jala suunas)

Joonis 53: Viiluindikaator

6.7 Kuidas saata kujutisi väljundseadmetesse?

Saate kujutisi saata väljundseadmetesse või kopeerida ajutistesse andmekandjatesse, kasutades funktsiooni Arhiivimine/eksportimine. Vt juhiseid jaotistest [Väljundrühmad](#) lehel 73 ja [Tellitavad väljundid](#) lehel 75

6.8 I-View kontrastusega täiustatud 2D-kujutised



Hoiatus.

Patsientidel võivad olla kontrastaine suhtes kõrvaltoimed. Täieliku teabe saamiseks lugege kontrastaine kasutusjuhendit.



Hoiatus.

Täiustatud kontrastiga mammograafias kasutatakse kontrastaineid, mis süstitakse intravenooselt. Võib esineda allergilisi reaktsioone.



Märkus

Ettevõte Hologic konfigureerib mõne süsteemi konkreetsetele nõuetele vastavaks. Teie süsteemi konfiguratsioonis ei pruugi olla kõiki selles juhendis sisalduvaid valikuid ja tarvikuid.

1. Valige vahekaart **Kontrastsus**, et pääseda rakenduse I-View™ 2D kontrastsusfunktsiooni (CEDM) juurde.



Joonis 54: I-View 2D-kontrastsukuva

2. Määrake kontrastsussätted. Lisateavet leiate jaotisest [Kuidas konfigureerida kontrastsuse sätteid?](#) lehel 100, "[Kontrastsuse vikesätete määramine](#)" lehel 142.

Märkus

 Kontrastsusteave sisaldub I-View kujutise DICOM-i päises.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

- Kontrastdoosiga alustamiseks ja taimeri käivitamiseks valige nupp **Start** (nool).

Taimeri käivitub **ooteperioodil**, mis kuvatakse kollase taustaga.

Märkus



Iga protseduuri jaoks saate reguleerida taimeri ooteperioodi ja optimaalse pildistamisperioodi faasi pikkust. Kasutage vasak- ja paremnoolt.

Märkus



Saate taimeri ooteperioodi ja optimaalse pildistamisperioodi faasi vaikepikkust reguleerida. Vt jaotist [Kontrastsuse vaikesäte määramine](#) lehel 142.



Joonis 55: I-View 2D-kontrastsuskuva, ooteperiood

Märkus

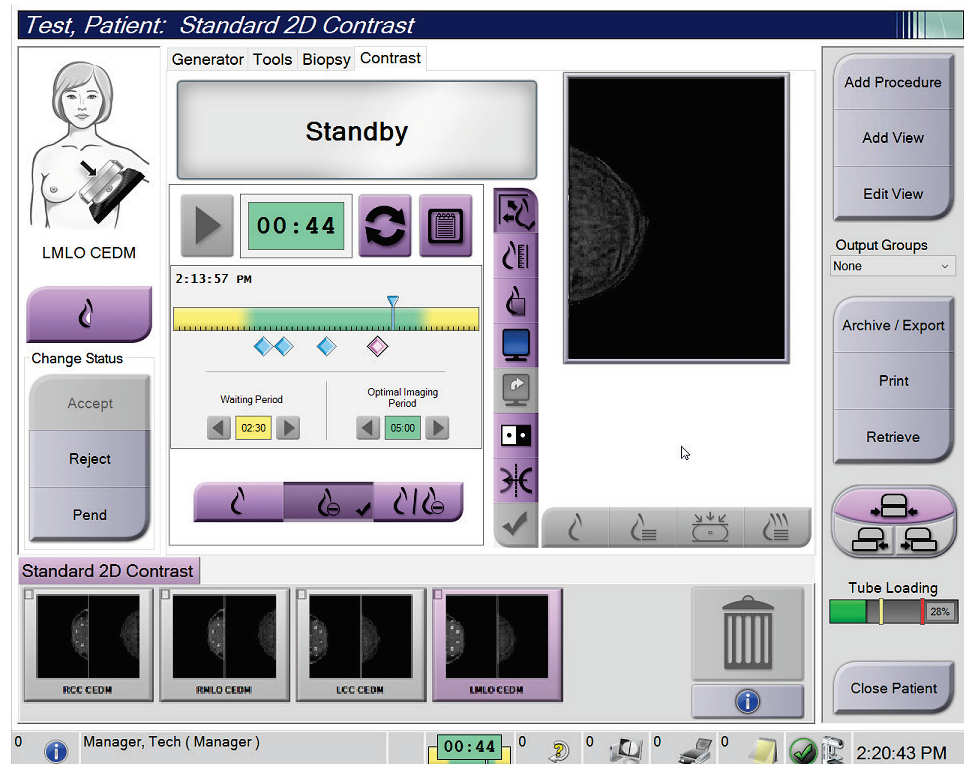


Taimeri funktsioon ei võimalda teil taimerit peatada, vaid ainult seda käivitada ja lähtestada. Taimer peatub alles siis, kui väljute patsiendiprotseduurist.

Pärast ooteperioodi algab taimeris **optimaalne pildistamisperiood**, mis kuvatakse rohelisel taustal.

- Kujutiste hõivamine **optimaalse pildistamisperioodi** ajal.

Pärast kujutise hõivamist ilmub taimeri alla marker.



Joonis 56: I-View 2D-kontrastsuskuva, optimaalne pildistamisperiood

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

5. Nii väikse kui ka suure energiatarbega kujutiste kuvamiseks valige madala ja kõrge ekspositsiooni nupud.
 - **Madal:** tavapärase väikse energiatarbega kujutis
 - **Lahutatud:** kontrastne, lahutatud kujutis
 - **Madallahutatud:** kuvab jagatud ekraanil kõrvuti nii madalad kui ka lahutatud kujutised.



Ettevaatust!

I-View 2D kontrastsusprotseduuri tegemine pikendab masina taasteaega enne, kui uusi kujutisi on võimalik hõivata. Kui süsteemi olekuikoon ilmub punasena, siis



kuvatakse soovituslik ooteaeg. See ooteaeg võimaldab röntgenitoru temperatuuril langeda, et vältida kahjustusi, mis võivad röntgenitoru garantii



Enne I-

View 2D kontrastsusprotseduuri alustamist. Kui süsteemi olekuikoon muutub protseduuri ajal punaseks, oodake enne uute kujutiste hõivamist soovitatud aeg ja seejärel lõpetage protseduur kiiresti, kasutades minimaalset arvu ekspositsiooni.

Röntgenitoru soojuskoormust jälgib toru laadimise indikaator. Kontrastsusega täiustatud kujutiste hõivamisel olge tähelepanelik toru laadimise oleku suhtes.

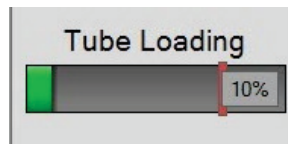
Lisateavet leiate jaotisest [Toru laadimise indikaator](#) lehel 99.

6.8.1 Toru laadimise indikaator

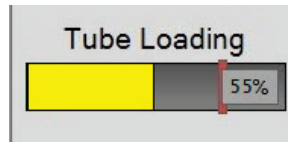
Vahekaart **Generaator** kuval *Protseduur* sisaldab toru laadimise indikaatorit. See indikaator näitab röntgenitoru praegust soojuskoormust.

Toru laadimise indikaator kuvab ühe kolmest järgmisest olekust.

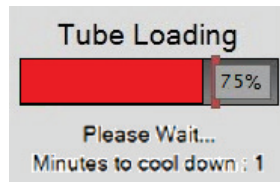
- Röntgenitoru soojuskoormus on vastuvõetaval tasemel. Süsteemi olekuikoon tegumiribal on roheline. Jätkake kujutiste hõivamist ja lõpetage protseduur.



- Röntgenitoru soojuskoormus ületab hoiatuspiiri (vaikeväärthus = 40%), kuid alla maksimaalse piiri (vaikeväärthus = 72%). Lõpetage praeguse kujutise hõivamine, seejärel laske röntgenitorul enne protseduuri lõpetamist jahtuda.



- Röntgenitoru soojuskoormus ületab maksimaalse piiri (vaikeväärthus = 72%). Tegumiribal olev süsteemi olekuikoon on punane ja näitab röntgenitoru jahtumiseks vajalikku minutite arvu. Ärge hõivake ühtegi kujutist. Oodake protseduuriga, kuni röntgenitoru jahtub.



Ettevaatust!

Liigne kuumuse kogunemine võib röntgenitoru kahjustada.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

6.8.2 Kuidas konfigureerida kontrastsuse sätteid?

1. Vahekaardilt **Kontrastsus**, valige nupp **Kontrastsuse konfigureerimine**, et muuta kontrasti. Avaneb dialoogiboks Kontrastsusteave.

Contrast Information	
Contrast Entry Route	Intra-arterial route
Contrast Agent	Diatrizoate
Contrast Agent Concentration	240 mg/ml
Total Bolus Volume	0.0 ml
Patient Weight	0.0 lb = 0.0 kg
Contrast Concentration Per Body Weight	0.0 ml/kg
Amount of Contrast Agent	0.0 ml

Joonis 57: I-View 2D-kontrastsussätted

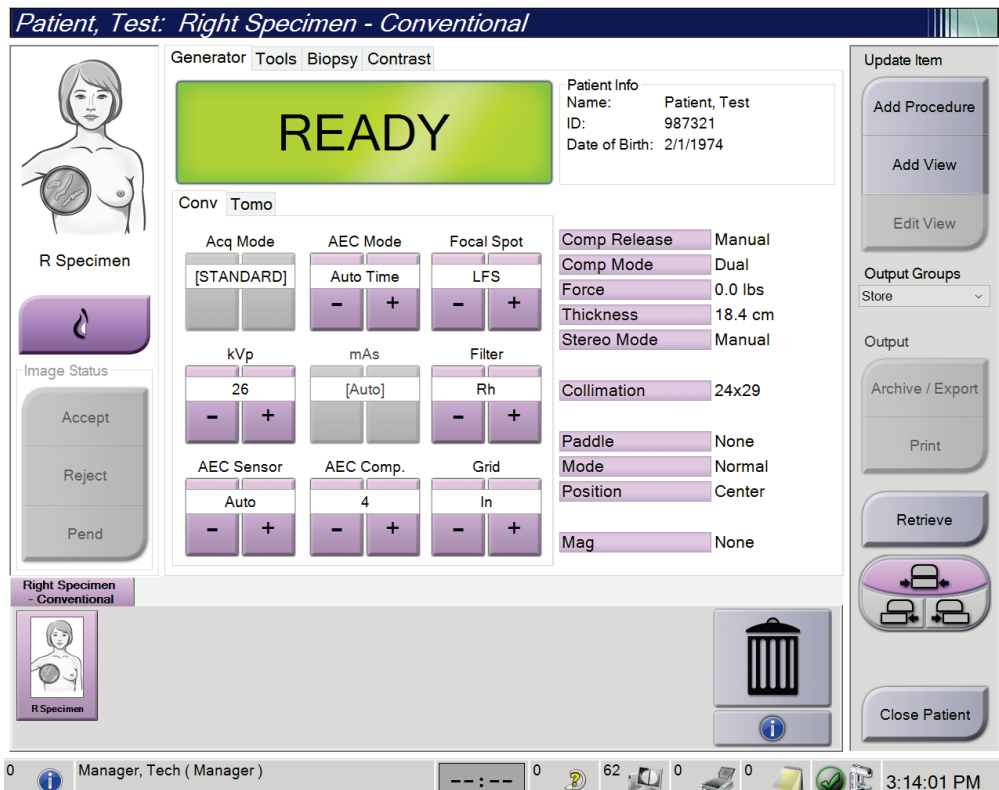
2. Sobivate sätete valimiseks kasutage rippmenüüde loendeid.
3. Sisestage andmed väljale **Kontrastsuse kontsentratsioon kehakaalu kohta** või väljale **Kontrastaine kogus**. Teine välj täidetakse automaatselt õige teabega.
4. Klõpsake nuppu **Salvesta ja sulle**.

6.9 Proovi kujutised

Süsteemi saab kasutada biopsia proovide kuvamiseks.

Proovi kujutise hõivamiseks tehke järgmist.

1. Valige tööloendist patsient või lisage uus patsient käsitsi.
2. Lisage või valige nõutav proovi kujutamise protseduur.



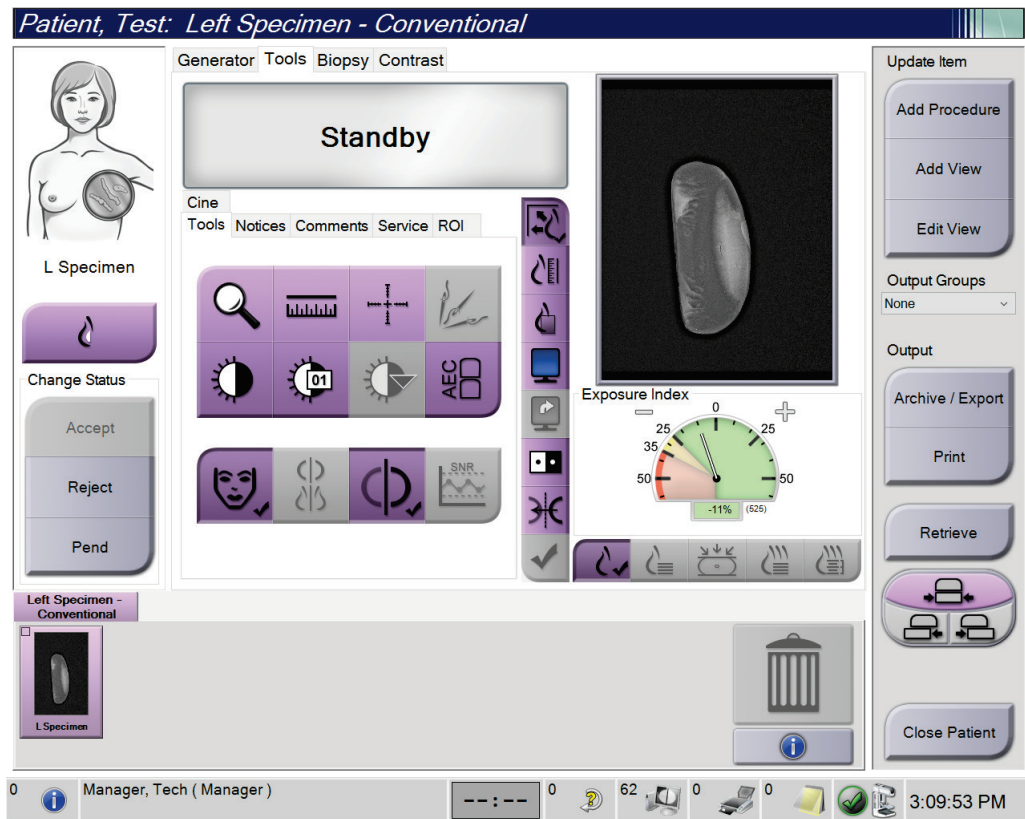
Joonis 58: Proovide protseduurikuva

3. Veenduge, et C-kaar oleks seatud 0 kraadile.
4. Valmistage proov ette ja asetage see pildidetektorile.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 6: Kujutised

- Hõivake kujutised. Lisateavet kujutiste hõivamise kohta leiate jaotisest [Kuidas kujutist hankida?](#) lehel 81.



Joonis 59: proovi pildistamiskuva

- Vajaduse korral vaadake kujutised üle.

Peatükk 7 Tarvikud

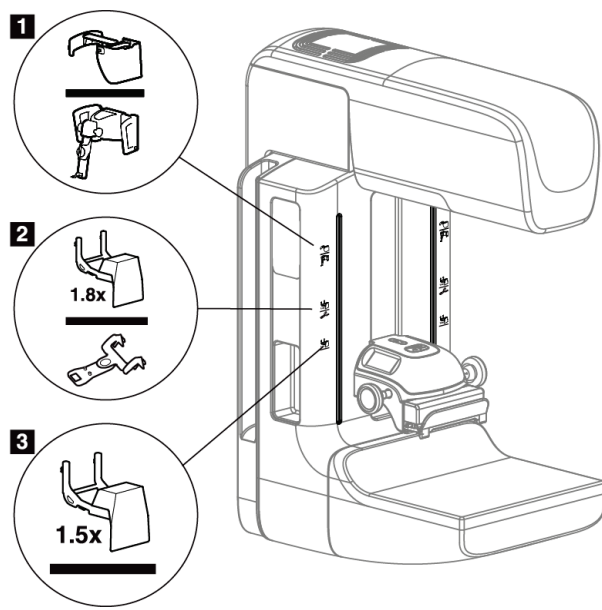
Süsteem suudab teha kontrolli- või diagnostikatoiminguid, kasutades konkreetseid tarvikud. Selles peatükis kirjeldatakse kõigi võimalike süsteemitarvikute kasutamist.

Märkus

Ettevõte Hologic konfigureerib mõne süsteemi konkreetsetele nõuetele vastavaks. Teie süsteemi konfiguratsioonis ei pruugi olla kõiki selles juhendis sisalduvaid valikuid ja tarvikuid.

7.1 Kuidas paigaldada C-kaare tarvikuid?

Sissetõmmatav näokaitse, suurendusstatiiv ja lokaliseerimise niitristik on paigaldatud C-kaare pesadesse. Pesadel on ikoonidega sildid, mis tähistavad pesasse kinnitatavat tarvikut. Igal tarvikul on kaks joont. Joondage tarvik C-kaare vastava joonega. Kui lisaseadme konks on õiges sügavuses, joondub teine, õhem joon C-kaare joonega. Järgmised jaotised sisaldavad iga lisaseadme paigaldusjuhiseid.



Joonis 60: C-kaare tarvikud

Joonise kirjeldus

1. Pesa sissetõmmatavale näokaitsele (tomosünteesi võimalus) või rinna biopsia juhtimissüsteemile Affirm® (biopsia võimalus)
2. Pesa 1,8-kordsele suurendusstatiivile ja lokaliseerimise niitristikule
3. Pesa 1,5-kordsele suurendusstatiivile

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 7: Tarvikud

7.2 Patsiendi näokaitset

Näokaitse hoiab patsiendi pead ja nägu uuringu ajal röntgeniväljast eemal. Enne kasutamist kontrollige kilpi iga päev.



Hoiatus.

Näokaitse tuleb kinnitada kõigi ekspositsioonide jaoks, välja arvatud suurendamise juhtumiuringud.



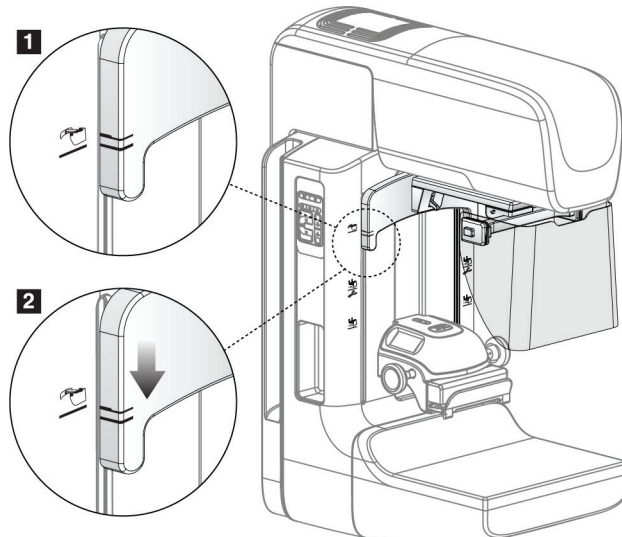
Hoiatus.

Näokaitse ei kaitse patsienti kiirguse eest.

7.2.1 Kuidas sissetõmmatavat näokaitset paigaldada ja eemaldada?

Sissetõmmatava näokaitse paigaldamine.

1. Tõmmake näokaitse täielikult lahti välimisse asendisse.
2. Joondage näokaitse konksud C-kaare kinnitusavadega, mida tähistab näokaitse ikoon.
3. Pange näokaitse mölemal küljel olevad konksud C-kaare kinnitusavadesse. Lukustushoob (vt järgmiste joonisel üksust 1) on ülemises asendis.
4. Lükake näokaitse alumisse ja lukustatud asendisse. Kui näokaitse lukustub, on lukustushoob alumises asendis.



Joonis 61: Joondage sissetõmmatav näokaitse C-kaarel

Sissetõmmatava näokaitse eemaldamine.

1. Vajutage ja hoidke lukustushooba (vt eelmisel joonisel üksust 1) ülemises asendis.
2. Tõstke näokaitse pesadest välja ja eemaldage C-kaarest.

7.2.2 Kuidas kasutada sissetõmmatavat näokaitset?

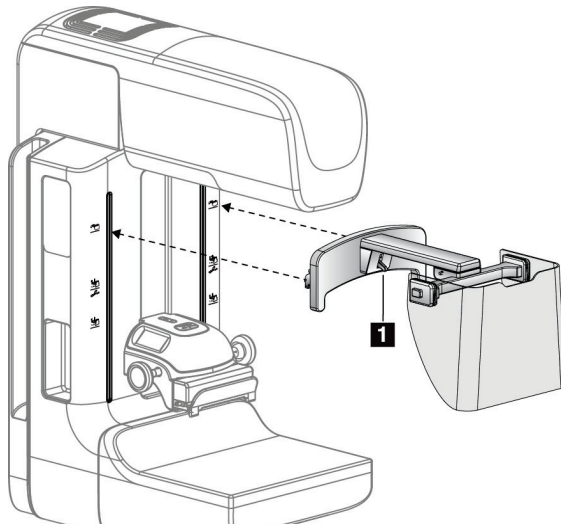
Märkus

 Enne ekspositsiooni tegemist veenduge, et näokaitse oleks täielikult välja tõmmatud või täielikult sisse lükatud.

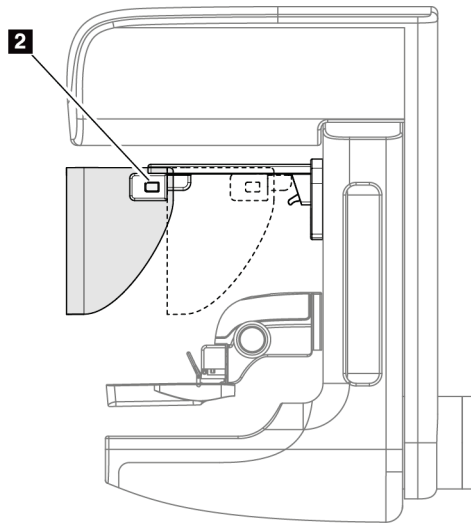
Näokaitse pikendamiseks tõmmake näokaitse C-kaarest eemale, kuni seade lukustub välimisse asendisse.

Näokaitse tagasitõmbamine.

1. Vajutage riivi vabastusnuppu (vt üksust 2 joonisel Näokaitse kasutamine – üks mõlemal küljel).
2. Lükake näokaitset C-kaare suunas, kuni seade peatub.



Joonis 62: Näokaitse paigaldamine

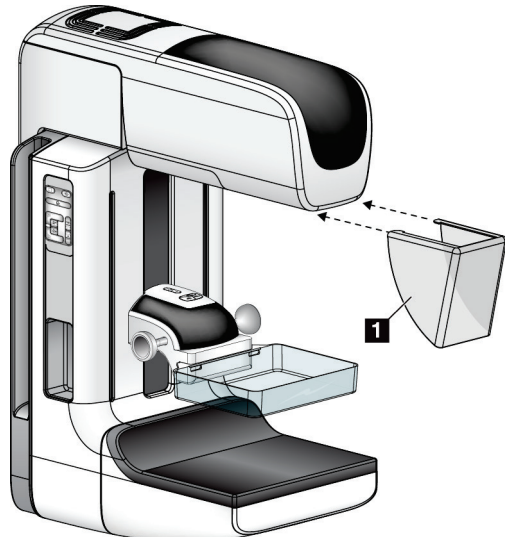


Joonis 63: Näokaitse kasutamine

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 7: Tarvikud

7.2.3 Kuidas tavalist näokaitset paigaldada ja eemaldada?



Joonis 64: Kuidas tavalist näokaitset paigaldada?

Tavalise näokaitse paigaldamine.

1. Pange näokaitse sakkide otsad (üksus 1 eelmise joonisel) ettevaatlikult torupea kinnituse esiosa pesadesse.
2. Lükake näokaitse torupea kinnituse otsa, kuni näokaitse lukustub.

Tavalise näokaitse eemaldamine.

1. Tõmmake näokaitse külgi horisontaalsuunas (torupeast eemale).
2. Näokaitse eemaldamine.

7.3 Survelabad



Märkus

Mõni laba on valikuline ega pruugi teie süsteemiga kaasas olla.

Süsteem suudab iga laba tuvastada ja kollimaatorit automaatselt reguleerida.

Saadaolevad tarvikud olenevad teie süsteemi konfiguratsioonist.

Tabel 20: Saadaolevad tarvikud

Tarvikud		2D/BT	2D-uuring
Rutiinse kontrolli labad	18 × 24 cm	*	*
	24 × 29 cm	*	*
	Väike rind	*	*
	18 × 24 cm, SmartCurve®	*	*
	24 × 29 cm, SmartCurve	*	*
	SmartCurve Mini	*	*
Kontakti ja punktkompressiooni labad	10 cm kontakt	*	
	15 cm kontakt	*	
	7,5 cm punktkontakt	*	Vt märkust
	Raamita punktkontakt	*	
Suurenduslabad	7,5 cm punktsuurendus	*	
	10 cm suurendus	*	
	15 cm suurendus	*	
Lokaliseerimislabad	10 cm ristkülikukujuline avatud	*	
	15 cm ristkülikukujuline avatud	*	
	10 cm perforeeritud	*	
	15 cm perforeeritud	*	
	10 cm suurendus perforeeritud lokaliseeritud	*	
	10 cm suurendus lokaliseeritud	*	
Ultrahelilaba	15 cm suur ultraheli	*	
Patsiendi näokaitse		*	*
Suurendusstativ		*	
Lokaliseeriv niitristikuseade		*	
Suurendav niitristikuseade		*	

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 7: Tarvikud



Märkus

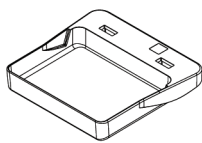
2D-uuringusüsteemis kasutage kokkusurumispaksuse kalibreerimiseks ainult 7,5 cm suurust punktkontakti laba.



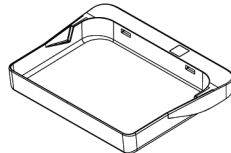
Märkus

Suur (24 × 29 cm) raamita uuringulaba, (24 × 29 cm) süsteemi SmartCurve laba ja suurenduslabad ning lokaliseerimislabad ei ühildu funktsiooniga „Labade vahetamine“.

7.3.1 Rutiniinse kontrolli labad



18 × 24 cm raamita
kontrollilaba



24 × 29 cm raamita
kontrollilaba



Väikse rinnraamita
laba

Süsteemi SmartCurve labad



18 × 24 cm süsteemi
SmartCurve raamita
kontrollilaba



24 × 29 cm süsteemi
SmartCurve raamita
kontrollilaba



Süsteemi SmartCurve
raamita minikontrollilaba



Märkus

Süsteemi SmartCurve labad ei pruugi kõigile patsientidele sobida. Kui rinda ei saa labade kõveruse tõttu korralikult kohale sättida ega kokku suruda, kasutage tavalisi lamedaid kontrollilabasid.



Märkus

Süsteemi SmartCurve labad pole soovitatud väga suure rindade otsevaadete, rullvaadete ega mosaiikvaadete jaoks. Nende vaadete jaoks kasutage tavalisi lamedaid kontrollilabasid.



Märkus

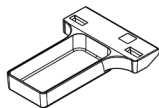
Süsteemi SmartCurve labad mahutavad enamikus suurustes rindu. Labade kõveruse tõttu võib mõne patsiendi puhul, kellele sobib väiksem standardne lamedam laba, olla hõlpsam kasutada suuremat SmartCurve'i laba.



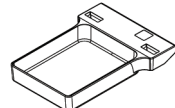
Märkus

Süsteemi SmartCurve labad ei ühildu režiimiga FAST Compression.

7.3.2 Kontakti ja punktkompressiooni labad



10 cm kontaktraamita laba 15 cm kontaktraamita laba

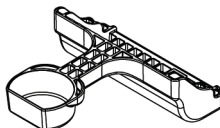


7,5 cm
punktkontaktraamita laba

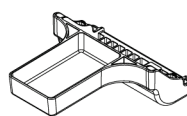


Punktkontaktraamita laba

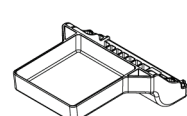
7.3.3 Suurenduslabad



7,5 cm punktsuurenduse laba 10 cm suurenduslaba 15 cm suurenduslaba



10 cm suurenduslaba



15 cm suurenduslaba



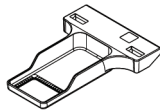
Märkus

Suurenduslabadega ei saa Tomosünteesi pilte hõivata.

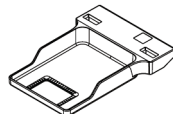
7.3.4 Lokaliseerimislabad

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 7: Tarvikud



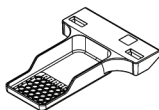
10 cm ristkülikukujulise
avaga lokaliseerimislaba



15 cm ristkülikukujulise
avaga lokaliseerimislaba



10 cm suurenduse
lokaliseerimislaba



10 cm perforeeritud
lokaliseerimislaba

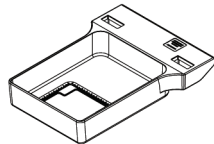


15 cm perforeeritud
lokaliseerimislaba



10 cm suurenduse
lokaliseerimise
perforeerimise laba

7.3.5 Suur ultrahelilaba



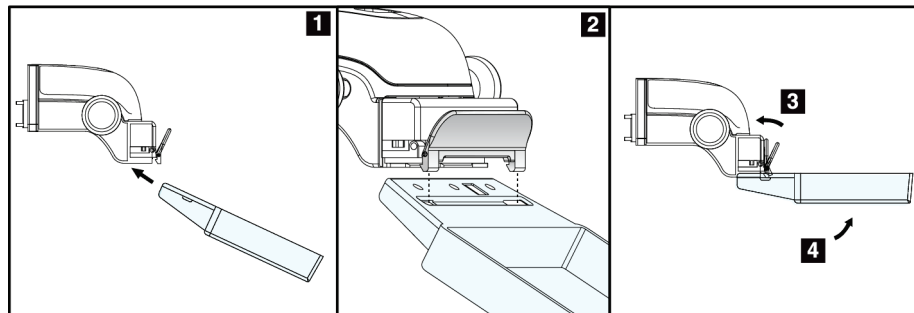
15 cm suur ultrahelilaba

7.3.6 Kuidas surve labasid paigaldada ja eemaldada?

Vt surve laba paigaldamiseks joonist Kuidas surve laba paigaldada?.

1. Hoidke laba esikülge ühe käega surve seadme ees.
2. Kallutage laba (vahemikus 30–45 kraadi), seejärel pange laba tagaosa surve seadme tagaosas olevasse soonde (üksus 1).
3. Libistage laba mööda soont, kuni laba ülaosas olevad pesad jäavad labaklambri lukkude alla (üksus 2).

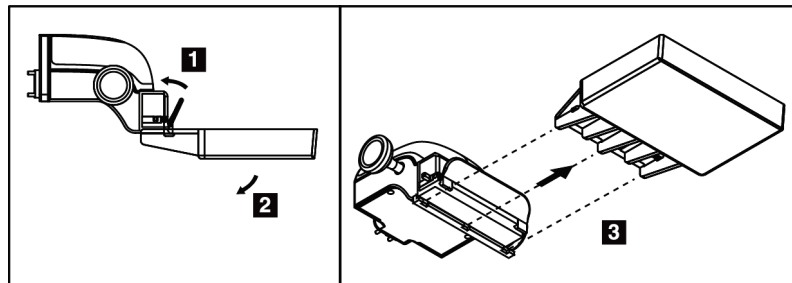
4. Suruge labaklamber (üksus 3) vaba käega kokku.
5. Pöörake laba üles (üksus 4), seejärel vabastage laba lukustamiseks labaklamber.



Joonis 65: Kuidas surve laba paigaldada?

Vt surve laba eemaldamiseks joonist [Kuidas surve laba paigaldada ja eemaldada?](#) lehel 110.

1. Hoidke laba ühe käega, samal ajal kasutage vaba kätt, et suruda labaklambrit luku vabastamiseks (üksus 1).
2. Langetage laba (üksus 2) ja eemalda laba surve seadmest (üksus 3), seejärel vabastage labaklamber.



Joonis 66: Kuidas surve laba eemaldada?

7.3.7 Labahooldus ja -puhastus

Puhastage labad pärast iga kasutust. Vt puhastusjuhiseid jaotisest [Hooldus ja puhastus](#) lehel 125.

7.3.8 Laba vahetamine

Süsteem võimaldab enamikul labadel liikuda keskasendist vasakule või paremale. See funktsioon võimaldab külgvaadetega väikeste rindade uuringuid. Külgvaate valimisel liigutab süsteem kollimaatori automaatselt valitud labaasendisse.

Märkus

 Suur (24 x 29 cm) raamita uuringulaba, (24 x 29 cm) süsteemi SmartCurve laba ja suurenduslabad EI ühildu funktsiooniga „Labade vahetamine“.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 7: Tarvikud

7.3.9 Režiim FAST Compression

Teave režiimi FAST Compression kohta

Täisautomaatne isereguleeruva kallutusega (FAST) surverežiim (Compression) on mõeldud kasutamiseks siis, kui rinnanäärme koe koostis ei võimalda ühtlast kokkusurumist lameda tihenduslabaga kogu rinnal. Nende patsientide jaoks võib ebapiisav kokkusurumine põhjustada pildi fookuse kadumise eesmises piirkonnas nii tahtmatu liikumise kui ka vähese kokkusurumise tõttu.

Seda tüüpi rindadel kasutatav režiim FAST Compression pakub järgmisi funktsioone.

- Vähendatud liikumise artefaktid, kuna kokkusurumine on efektiivsem
- Ühtlasem kokkusurumine alates rindkere seinast kuni nibuni
- Maksimaalne patsiendi mugavus, kuna välditakse liigset surveet rindkere seinale

Kui valitakse režiim FAST Compression, siis kokkusurumisel kaldub laba automaatselt. Laba on algsest lamedas asendist, kuni rakendatakse teatud survejõudu. Seejärel laba kaldub, kuni saavutatakse selle maksimaalne nurk.

Režiim FAST Compression ei nõua liigset kokkusurumist, kuid peate kasutama piisavalt surveet, et vältida rinna liikumist. Peaksite kasutama järjepidevat surveet, eriti seotud vasak- ja parempoolsete vaadete puhul.

Režiim FAST Compression ei pruugi olla parim rindade puhul, mis rindkereseinast kuni selle esiosani on võrdsed või sümmeetrilise paksusega.



Märkus

Ainult 18×24 cm raamita uuringulaba ja 24×29 cm raamita uuringulaba on režiimiga FAST Compression ühilduvad.

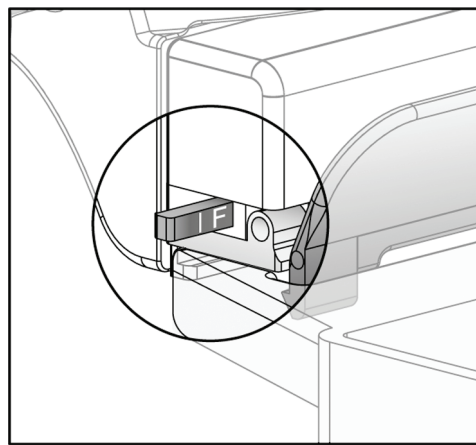


Märkus

Režiimi FAST Compression sisselülitamisel annab süsteem helisignaali, kuid ei ühildu praeguse labaga.

Kuidas töötab režiimi FAST Compression kelk?

Režiimi FAST Compression sisselülitamiseks lükake kelku (mõlemalt poolt), kuni „F“ on nähtav ja kelk klöpsatab oma kohale.

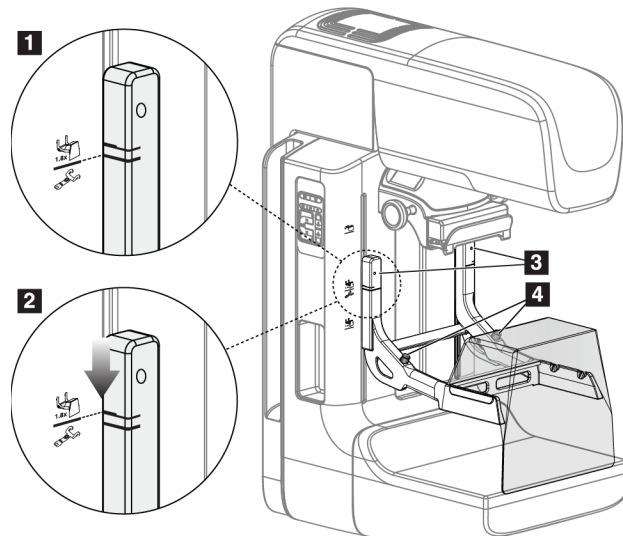


Joonis 67: Režiimi FAST Compression kelk

7.4 uurendusstatiiv

Suurendusstatiivil on rinnaplatvorm ja kõhukilp. Kui suurendusstatiiv on paigaldatud, tömbub võre automaatselt sisse ja röntgeni ekspositsioonitehnikale seatakse suurenduse vaiseväärtsused. Kasutage suurenduslabasid ainult siis, kui suurendusstatiiv on paigaldatud (vt jaotist [Suurenduslabad](#) lehel 109).

7.4.1 Kuidas suurendusstatiivi paigaldada ja eemaldada?



Joonis 68: Suurendusstatiivi paigaldamine

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 7: Tarvikud

Suurendusstatiivi paigaldamine

1. Eemaldage näokaitse (vt jaotist [Patsiendi näokaitset](#) lehel 104).
 2. Eemaldage surveleaba (vt jaotist [Kuidas surveleabasid paigaldada ja eemaldada?](#) lehel 110).
 3. Liigutage surveadead lõpuni üles.
 4. Hoidke statiivi mõlemalt küljelt mustade nuppude alt, üksus 4. Ärge vajutage musti nuppe.
-

Märkus



Musta värviga nuppe kasutatakse ainult suurendusstatiivi eemaldamisel.

Märkus



Suurendusstatiivil on kaks kinnituspesa komplekti – üks komplekt on 1,8-kordse ja teine 1,5-kordse jaoks. Vaata numbreid 2 ja 3 joonisel C-kaare tarvikud.

5. Joondage suurendusstatiivi paksud mustad jooned C-kaare paksude mustade joontega. Kui need jooned kokku saavad, joonduvad suurendusstatiivi konksud C-kaare kinnituspesadega. Vt eelmisel joonisel üksust 1.
 6. Pange suurendusstatiivi konksud C-kaare pesadesse. Lükake suurendusstatiivi allapoole, kuni suurendusstatiivi õhukesed mustad jooned ja C-kaare must joon kokku saavad. Vt eelmisel joonisel üksust 2.
 7. Lukustustihvid libisevad avadesse ja lukustavad seadme. Kuulete kuuldatvat klöpsatust.
-

Märkus



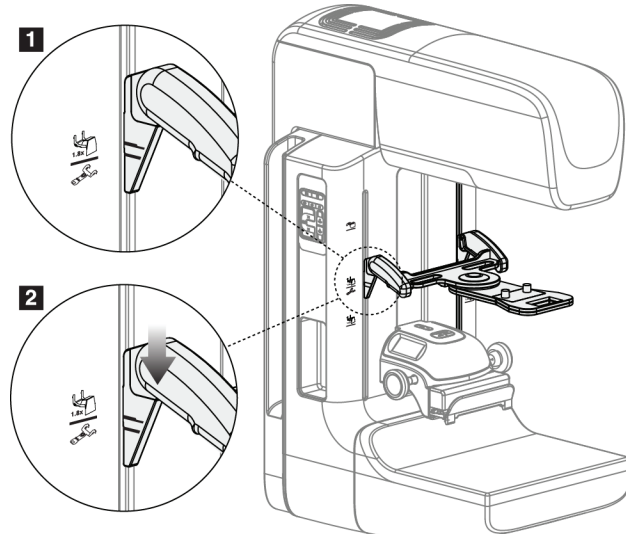
Kui suurendusstatiiv pole õigesti paigaldatud, siis punase varrega indikaator jäääb nähtavale. Vt eelmisel joonisel üksust 3. Kui statiiv on õigesti paigaldatud, tömmatakse indikaator sisse.

Suurendusstatiivi eemaldamine

1. Suurenduslabla eemaldamine.
2. Hoidke suurenduslabla käepidemetest kinni ja vajutage musti nuppe.
3. Tõstke seade C-kaarest välja ja eemaldage see.

7.5 Niitristikuseadmed

7.5.1 Kuidas lokaliseerivat niitristikuseadet paigaldada ja eemaldada?



Joonis 69: Lokaliseeriva niitristikuseadme paigaldamine

Lokaliseeriva niitristikuseadme paigaldamine

1. Eemaldage näokaitse (vt jaotist [Patsiendi näokaitsed](#) lehel 104).
2. Liigutage surve seade kinnituspesade alla, mida tähistab niitristiku ikoon. Vt üksust 2 joonisel C-kaare tarvikud.
3. Hoidke niitristikuseadme käepidemetest ja joondage seadme jämedad jooned C-kaare joonega. Suruge vabastushoobi.
4. Pange konksud C-kaare pesadesse.
5. Lükake konksusid allapoole, kuni niitristiku õhukesed mustad jooned ja C-kaare must joon kokku saavad.
6. Vabastage hoovad. Lukustustihvid libisevad avadesse ja lukustavad seadme oma kohale.

Lokaliseeriva niitristikuseadme eemaldamine

1. Suruge vabastushoobi.
2. Tõstke raami ülespoole ja eemaldage konksud C-kaare pesadest.

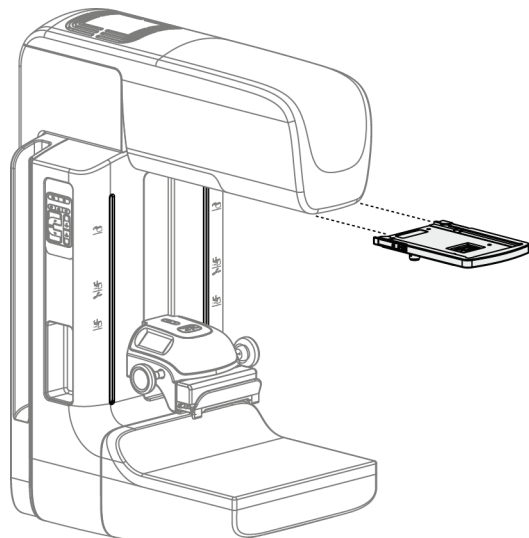
Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 7: Tarvikud

7.5.2 Kuidas kasutada lokaliseerivat niitristikuseadet?

1. Nii tristikuseade pöörleb torupeast vasakule või paremale. Pöörake lokaliseerimislabaga hõivatud ekspositsiooni ajal seadet röntgenikiirest eemale.
2. Kui pöörate seadet kasutamiseks ette tagasi, veenduge, et pöörlemine jätkuks, kuni seade oma kohale klõpsab.
3. Lülitage valgusvälja lamp sisse.
4. Pöörake kahte niitristiku nuppu, kuni rinna vari langeb kokku eeldatavat kahjustust tuvastava niitristikuga kujutisel.

7.5.3 Kuidas suurendavat niitristikuseadet paigaldada ja eemaldada?



Joonis 70: Kuidas suurendavat niitristikuseadet paigaldada ja eemaldada?

Suurendava niitristikuseadme paigaldamine

1. Eemaldage näokaitse (vt jaotist [Kuidas tavalist näokaitset paigaldada ja eemaldada?](#) lehel 106)
2. Joondage suurendav niitristikuseade torupeaga.
3. Libistage niitristikuseade torpea mõlemal küljel asuvatele siinidele, mida tavaline näokaitse kasutab. Veenduge, et seade lukustub oma kohale.
4. Paigaldage ülejäänud suurendusseadmed.

Suurendava niitristikuseadme eemaldamine

1. Hoidke seadme külgi.
2. Tõmmake seadet enda poole ja eemaldage see torupealt.

7.5.4 Kuidas joondada niitristikuseadet?

Märkus

Kui niitristiku valguse ristkülik paistab viltune labas olevast avast, tehke see joondamistoiming.

1. Paigaldage ristkülikukujuline lokaliseerimislaba.
2. Keerake niitristikuseadme põhjas olev reguleerimiskruvi lahti.
3. Pange tükki valget paberit pildiretseptorile, et niitristiku varju oleks hõlpsam näha.
4. Liigutage lokaliseerimislaba umbes 6 cm kõrgusele pildiretseptori kohale.
5. Lülitage valgusväli sisse.
6. Pöörake niitristikuseadet, kuni valguse ristkülik joondub lokaliseerimislaba oleva avaga.
7. Keerake reguleerimiskruvi kinni.

Peatükk 8 Kliinilised protseduurid



Hoiatus.

C-kaare liikumine on motoriseeritud.



Hoiatus.

Hoidke patsiendi käed kõigist nuppudest ja lülititest alati eemal.



Hoiatus.

Asetage jalglülitid kohtadesse, kus need jäavad kasutamisel hädaseiskamislülitite lähedusse.



Hoiatus.

Asetage jalglülitid selliselt, et välistada patsiendil või ratastoolil nende juhuslik kasutamine.

8.1 Standardne töövoog

8.1.1 Ettevalmistus

1. Valige tööloendist patsient või lisage uus patsient käsitsi.
2. Tehke kindlaks vajalikud protseduurid.
3. Valige muu või täiendava seadme jaoks vajalik väljundseadmete komplekt.
4. Paigaldage laba.
5. Valige esimene vaade.

8.1.2 Tomostatiivil

1. Määrase C-haru kõrgus ja pöördenurk.
2. Veenduge, et valgusväli valgustaks õiget ala.
3. Asetage patsient kohale ja suruge rind kokku.

8.1.3 Andmehõive tööjaamal

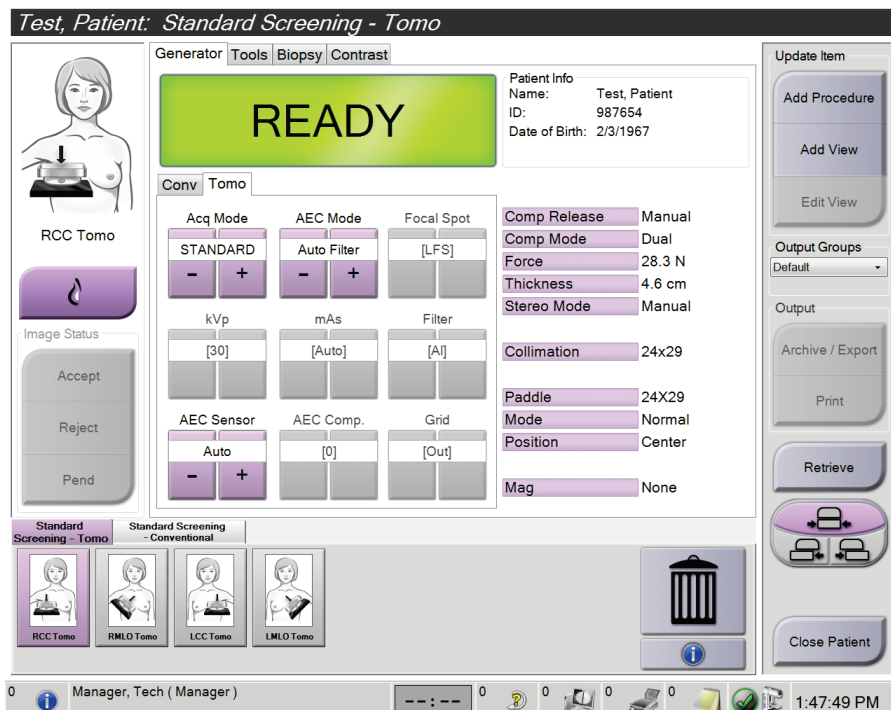
1. Määrase ekspositsioonitehnika.
2. Hõivake kujutis.
3. Vabastage patsient.
4. Vaadake kujutise eelvaadet. Vaadake ekspositsiooniindeksit ja veenduge, et ekspositsioon oleks vastuvõetavas vahemikus.
5. Pildi eelvaate ajal saate kasutada akna/taseme tööriista või muid kujutise ülevaatuse suvandeid.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 8: Kliinilised protseduurid

6. Nõustuge kujutisega, lükake see tagasi või pange ootele.
7. Tehke vajalik hõivetsükkel nõutavate protseduuride jaoks.
8. Vajaduse korral lisage täiendav vaade või protseduur.
9. Pärast uuringu lõppu veenduge, et patsient oleks süsteemist ohutult eemaldatud.
10. Sulgege protseduur.

8.2 Uuringuprotseduuri näide



Joonis 71: Näide uuringuprotseduuri kuvast

8.2.1 Asetage patsient kohale

1. Tõstke või langetage patsiendi jaoks rinnaplatvormi.
2. Pange torupea projektsiooninurga alla.
3. Liigutage patsient C-kaare juurde.
4. Asetage patsient vajaduse kohaselt.
5. Pange patsiendi käsi või käelaba patsiendi käepideme peale või vastu keha.
6. Paluge patsiendil hoida eemale süsteemi juhtnuppudest.
7. Suruge rind kokku.
 - Kui võimalik, kasutage jalglülitit juhtnuppe, et tagada käed-vabad surve juhtimine ja C-kaare kõrguse reguleerimine.
 - Röntgenivälja nägemiseks kasutage vajaduse korral valgusvälja lampi.

- Rakendage aeglaselt surveet. Vajaduse korral peatuge ja korrigeerige patsiendi asendit.
- Lõpliku surve jaoks kasutage käsirattaid.

8.2.2 Määrase ekspositsioonitehnika

Valige protseduuri jaoks ekspositsioonitehnika. Lisateavet leiate jaotisest [Kuidas määrata ekspositsiooni parameetreid?](#) lehel 80.

8.2.3 Höivake ekspositsioon

1. Veenduge, et kõik ekspositsioontegurid oleks õigesti seadud.
2. Kui süsteem 30 sekundi jooksul teadet „Valmis“ ei kuva, kontrollige, kas lisaseadmed on õigesti paigaldatud ja laba lukustatud. Kui generaatori olekuks kuvatakse teade **Valmis**, on süsteem ekspositsiooniks valmis.



Hoiatus.

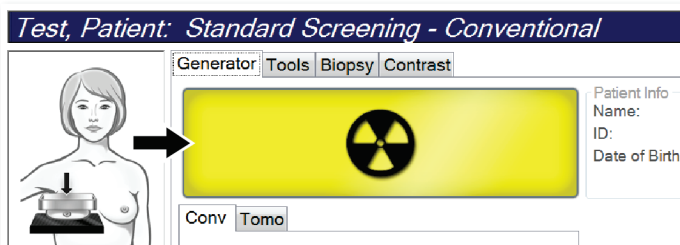
See süsteem võib olla patsiendile ja kasutajale ohtlik. Röntgenkiirgusega kokkupuutel järgige alati ohutusnõudeid.

3. Vajutage ja hoidke all nuppu **Röntgen** ja/või **röntgeni jalglülitit** täielikuks ekspositsiooniks.

Ekspositsiooni ajal.

- Kuvatakse süsteemiteade kiirguse sümboli ja kollase taustaga (vt järgmist joonist)
- Ekspositsiooni ajal kõlab jätkuvalt heli.

Kombineeritud ekspositsiooni ajal on helisignaali käitumine teine, et vältida kasutaja varajast röntgeni nupu ja/või röntgeni jalglülitit vabastamist. Kuulda toon on nüüd pidev toonide jada. Toon kõlab kogu kombineeritud hõive ajal alates ekspositsiooni algatamisest kuni tavavaate lõpuni. Rindade tomosünteesi ja tavapärase digitaalse mammograafia ekspositsioonide vahel ei ole kuuldavaid tooni katkestusi. Ärge vabastage ekspositsioonilülitit helisignaali ajal.

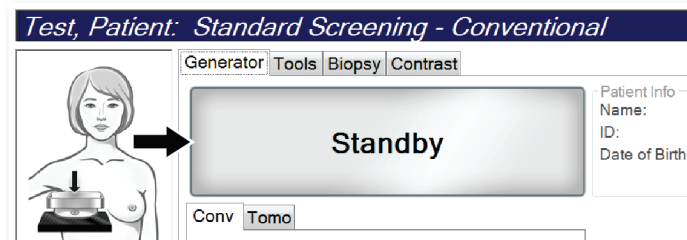


Joonis 72: Ekspositsioon on pooleli

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 8: Kliinilised protseduurid

4. Kui heli lõppeb ja süsteemiteade näitab ikooni **Ootel** (vt järgmist tabelit), vabastage nupp **Röntgen** ja/või **röntgeni jalglülitி**.



Joonis 73: Ekspositsioon on lõpetatud

5. Vabastage surve seade. Kui automaatse vabastuse funktsioon on seadistatud, siis tööstetakse surve seade pärast ekspositsiooni automaatselt üles.

8.3 Tomosünteesi nõelte lokaliseerimise protseduur

1. Paigaldage lokaliseerimiselaba ja paigaldage niitristikuseade torupea külge. Veenduge, et niitristiku juhikud on röntgeniväljalt väljas.
2. Avage oma lähenemisi viisi jaoks uus protseduur Tomo- või TomoHD-vaatega.
3. Asetage patsient kohale ja rakendage surve.
4. Höivake Tomo skaut. Veenduge, et ROI (huvipiirkond) on lokaliseerimislaba avast nähtav. Kui ei, siis muutke patsiendi asendit ja korra.
5. Pidage silmas kokkusurumispaksust ja liigse koe paksust lokaliseerimislaba ava kaudu.
6. Kerige läbi rekonstrueerimisviilude, et teha kindlaks, kus on kahjustus kõige paremini nähtav. Pange tähele viilu numbrit (iga viilu paksus on 1 mm).
7. Asetage andmehõive tööjaama niitristik kahjustusele.
8. Tomostatiivi niitristikuseadme koordinaatide leidmiseks sirvige rekonstruktsioone, kuni leiata tähtnumbrilised koordinaadid.
9. Arvutage nõela sügavus.

Väärtus	Näide
Rinna kokkusurumispaksus	50 mm
(+) Koe paksus läbi laba ava	+7 mm
(-) viilu number, kus kahjustus leitakse	-30 mm
(+) Valikuline kaugus traadi ROI-st	+5–15 mm
(=) Lokaliseerimistraadi nõela sügavus	32–42 mm

10. Lülitage kollimaatori tuli sisse ja joondage niitristikuseade torupea juures, et see sobiks andmehõive tööjaama niitristikuga.
11. Asetage nõel kohale ja sisestage see.

12. Liigutage niitristikuseadme juhikud röntgeniväljalt välja.
13. Höivake veel üks Tomo-kujutis, et olla kindel, et nõel on õiges kohas. Korrigeerimise vajalikkuse arvutamiseks võrrelge nõelakoha viilunumbrit ja kahjustuse viilunumbrit.
14. Pange juhtraat läbi nõela ja seejärel eemaldage nõel, soovi korral jätké traat oma kohale.
15. Soovi korral toimige järgmiselt.
 - a. Traadi õiges paigutuses veendumiseks höivake tavaline vaade või Tomo-vaade.
 - b. Traadi või nõela asendi dokumenteerimiseks (kas Tomo- või tavalisest vaates) höivake ristkülikukujuline vaade.
16. Ortogonaalsetele vaadetele lisage korraga ainult üks vaateikoon, et eemaldada laba nihutamise võimalus võimaliku minimaalse kokkusurumise tõttu.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

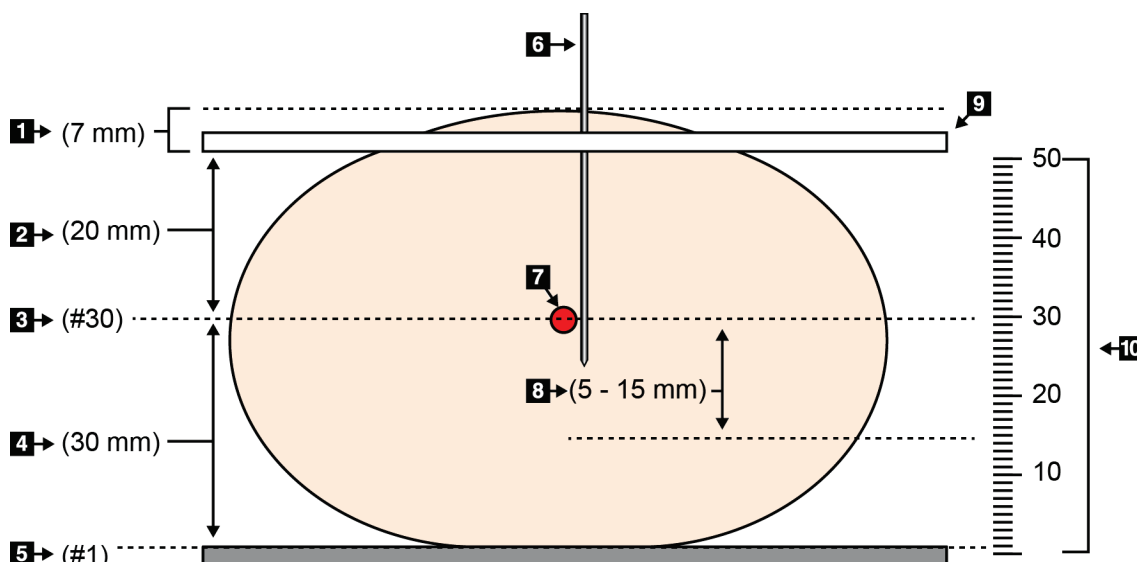
Peatükk 8: Kliinilised protseduurid

Näide. Tomosünteesiga nõela sügavuse arvutamine

Selles näites kasutage tabeliväärtusi eelmiselt lehelt ja vaadake järgmist joonist.

Arvutage nõela sügavus nahakoe joonest (üksus 1), mitte lokaliseerimislabaast (üksus 9).

Sisestage nõel vähemalt 27 mm (rindade kokkusurumine + punnis kude).



Üksus	Kirjeldus	Näide
1	Koe paksus läbi lokaliseerimislaba ava	7 mm
2	Paksus mõõdetuna lokaliseerimislabaast kuni kahjustuseni	
3	Kahjustuse viilunumber (viilu number, kus kahjustus on kõige paremini nähtav (kõige selgem))	30 mm
4	Paksus mõõdetuna detektorist kuni kahjustuseni	
5	Viil number 1	
6	Nõel	
7	Kahjustus	
8	Nõela edasiviimine kahjustusest 5–15 mm sügavamale (valikuline)	5–15 mm
9	Lokaliseerimislaba	
10	Rindade kokkusurumispaksus detektorist (0 mm) lokalisierimislabaani (selles näites 50 mm)	50 mm

Peatükk 9 Hooldus ja puastus

9.1 Puhastamine

9.1.1 Üldine teave puhastamise kohta

Enne iga uuringut puhastage ja kasutage desinfektsioonivahendit kõigi süsteemiosade peal, mis puudutavad patsienti. Pöörake tähelepanu labadele ja pildiretseptorile.



Ettevaatust!

Ärge kasutage pildiretseptoril ühtege soojusallikat (näiteks soojenduskotti).

Olge surve labadega ettevaatlik. Kontrollige labasid. Vahetage laba välja, kui näete kahjustusi.

9.1.2 Üldpuastus

Kasutage ebemevaba lappi või padjakest ja lajhendatud nõudepesuvedelikku.



Ettevaatust!

Kasutage võimalikult vähe puastusvedelikke. Vedelikud ei tohi niriseda ega voolata.

Kui vajatakse enamat kui seep ja vesi, soovitab ettevõtte Hologic ühte järgmistes.

- 10% kloorivalgendi lahust ja vett ühe osa müügil oleva kloorivalgendi lahusega (tavaliselt 5,25% klori ja 94,75% vett) ja üheksa osa veega. Parimate tulemuste saamiseks segage seda lahust iga päev.
- Kaubanduslikult saadaval olev isopropüülalkoholi lahus (70% mahuga isopropüülalkohol, lajhendamata).
- Vesinikperorsiidi lahuse maksimaalne kontsentratsioon 3%.

Kui olete ülaltoodud lahuseid rakendanud, kasutage patsienti puudutavate osade puastamiseks lappi ja lajhendatud nõudepesuvedelikku.



Hoiatus.

Kui laba puudutab võimalikke nakkusohtlikke materjale, pöörduge labalt saastatuse eemaldamise juhiste saamiseks infektsioonitörje esindaja poole.



Ettevaatust!

Elektrooniliste komponentide kahjustuste vältimiseks ärge kasutage süsteemil desinfitseerimispühasteid.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 9: Hooldus ja puhastus

9.1.3 Võimalike vigastuste või seadmete kahjustamise vältimine

Ärge kasutage söövitavat lahustit, abrasiivset pesuvahendit ega poleerimisvahendeid. Valige puhastus- või desinfiteerimisvahend, mis ei kahjusta plasti, alumiiniumi ega süsinikkiudu.

Ärge kasutage tugevaid pesuvahendeid, abrasiivseid puhastusvahendeid, kõrge alkoholisisaldusega kontsentratsiooni ega metanooli.

Ärge laske seadme osadel kokku puutuda auru ega kõrgel temperatuuril steriliseerimisega.

Ärge laske vedelikul seadme sisemusse imbuda. Ärge kandke seadmele puhastusspreisid ega vedelikke. Kasutage alati puast lappi ja kandke lapile pihustiaine või vedelik. Kui vedelik siseneb süsteemi, lahutage seade vooluvõrgust ja uurige süsteemi enne selle kasutusele võtmist.



Ettevaatust!

Valed puhastusmeetodid võivad seadet kahjustada, pildistamisvõimet vähendada või suurendada elektrilöögiohtu.

Järgige puhastamisel alati kasutatava toote tootja juhiseid. Juhised sisaldavad suuniseid ja ettevaatusabinõusid kasutuse, kokkupuuteaja, ladustamise, pesemisnõuete, kaitseriietuse, kölblikkusaja ja kõrvaldamise kohta. Järgige juhiseid ja kasutage toodet kõige ohutumal ja tõhusamal meetodil.

9.1.4 Andmehöive tööjaam

Kuidas kujutise kuvaekraani puhastada?

Vältige kujutise kuvaekraani puudutamist kujutise kuvamonitoril.

Olge LCD-ekraani välispinna puhastamisel ettevaatlik. Kasutage ekraanipinna puhastamiseks alati puast, pehmet ja ebemevaba lappi. Soovitatavad on mikrokiudlapid.

- Ärge kunagi kasutage ekraanil pihustit ega voolavat vedelikku.
- Ärge kunagi avaldage ekraanialale mingit survet.
- Ärge kunagi kasutage pesuainet koos fluoriidide, ammoniaagi, alkoholi ega abrasiividega.
- Ärge kunagi kasutage pleegitusaineid.
- Ärge kunagi kasutage terasvilla.
- Ärge kunagi kasutage abrasiivset käsna.

LCD-ekraanide puhastamiseks on müügil palju tooteid. Kasutada võib kõiki tooteid, mis ei sisalda ülalkirjeldatud koostisosid ja mida kasutatakse tootja juhiste järgi.

Kuidas puuteekraani puhastada?

Kasutage puuteekraani puhastamiseks akna- või klaasipuhastusvahendit. Kandke puhastusvahend lapile, seejärel puhastage puuteekraan. Ärge kandke puhastusvahendit ekraanile ilma lapita.

Kuidas klaviatuuri puhastada?

Pühkige pinnad CRT-salvrätikuga. Vajaduse korral puhastage klaviatuuri tolmuimejaga. Kui vedelikud imenduvad klaviatuuri, võtke asendamiseks ühendust tehnilise toega.

Kuidas sõrmejäljeskannerit puhastada?



Ettevaatust!

Sõrmejäljeskanneri kaitsmiseks toimige järgmiselt.

- Ärge kandke ühtegi vedelat toodet otse sõrmejäljeskanneri aknale.
 - Ärge kasutage alkoholi sisaldavaid tooteid.
 - Ärge kunagi pange sõrmejäljeskannerit vedeliku sisse.
 - Ärge kunagi avaldage abrasiivse materjaliga sõrmejäljeskanneri aknale survet.
 - Ärge vajutage sõrmejäljeskanneri akent.
-

Sõrmejäljeskanneri akna puhastamiseks tehke ühte järgmistes.

- Kandke pinnale tsellofaanlindi kleepuv pool, seejärel eemaldage lint.
- Kandke ammoniaagipõhine toode lapile ja puhastage sõrmejäljeskanneri aken.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 9: Hooldus ja puhastus

9.2 Hooldus

9.2.1 Ennetava hoolduse plaanimine

Tabel 21: Kasutaja ennetav hooldus

Hooldusülesande kirjeldus	Soovitatav sagedus					
	Iga kasutus	Iganädalane	Kahe nädala tagant	Igakuine	Kahe kuu tagant	Kaks korda aastas
Puhastus- ja desinfiseerimislaba	✓					
Rinnaplatvormi puhastamine ja desinfiseerimine	✓					
Kontrollige visuaalselt kõiki labasid kahjustuste suhtes	✓					
Detektori tasase välja kalibreerimine*		✓				
Artefakti hindamine*		✓				
Fantoomkujutis*		✓				
Signaalilt mürale / kontrastilt mürale suhte mõõtmed*		✓				
Geomeetria kalibreerimine (tomosünteesi võimalus)*						✓
Kokkusurumispaksuse näitaja*			✓			
Visuaalne kontrollnimekiri*				✓		
Surve*						✓

* Vaadake kvaliteedikontrolli juhendit

Tabel 22: Hooldustehniku ennetav hooldus

Hooldusülesande kirjeldus	Soovitatav sagedus	
	Kaks korda aastas	Iga-aastaselt
Puhastage ja kontrollige tomostatiivi ning andmehõive tööjaama	✓	
Kontrollige kiirguse kaitsekilpi kiipide, pragude, purunemise ja tihedate kinnituste suhtes.	✓	
Kontrollige kõiki esmaseid toiteühendusi	✓	
Kontrollige blokeeringuid, turva- ja piirangulüliteid	✓	
Kontrollige/määrite C-kaart	✓	
C-kaar / kontrollige kõiki C-kaare nuppe	✓	
Kontrollige C-kaart ja pöördkalibreerimist	✓	
Vahetage rinnaplatvormi filter	✓	
Kontrollige survejõu seadistust	✓	
Kontrollige kokkusurumispaksuse seadistust	✓	
Kontrollige LED-kollimaatori lampi tolmu ja mustuse suhtes	✓	
Puhastage ja määrite kollimaatorit ning tiguülekannet	✓	
Kontrollige pöördpiduri toimimist	✓	
Kontrollige röntgenivälja/valgusvälja kalibreerimist	✓	
Kontrollige kV-kalibreerimist ja toruvoolu kalibreerimist	✓	
Kontrollige HVL-i hindamist	✓	
Kontrollige kinnitatud sihtdoosi	✓	
Kontrollige AEC-ekspositsiooni kompensatsiooni 2D-d	✓	
Tehke süsteemi eraldusvõime katse*	✓	
Tehke fantoompildi kvaliteedi hindamine*	✓	
Tehke kujutise artefakti hindamine*	✓	
Varundage andmehõive tööjaama failid	✓	
Hinnake UPS-i jõudluse olekut / aku olekut	✓	
Varundage kõik kalibreerimisandmed	✓	
* Vaadake kvaliteedikontrolli juhendit		

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 9: Hooldus ja puhastus

9.2.2 Teave reklamatsiooni kohta

Reklamatsioon on automaatne funktsioon, mis annab juurde kettaruumi värskelt omandatud piltide salvestamiseks. Konfigureeritavad parameetrid võimaldavad enne reklamatsiooni algust ja vanemate piltide süsteemist eemaldamist koguda teatud arvu pilte.

Peatükk 10 Süsteemihalduse liides

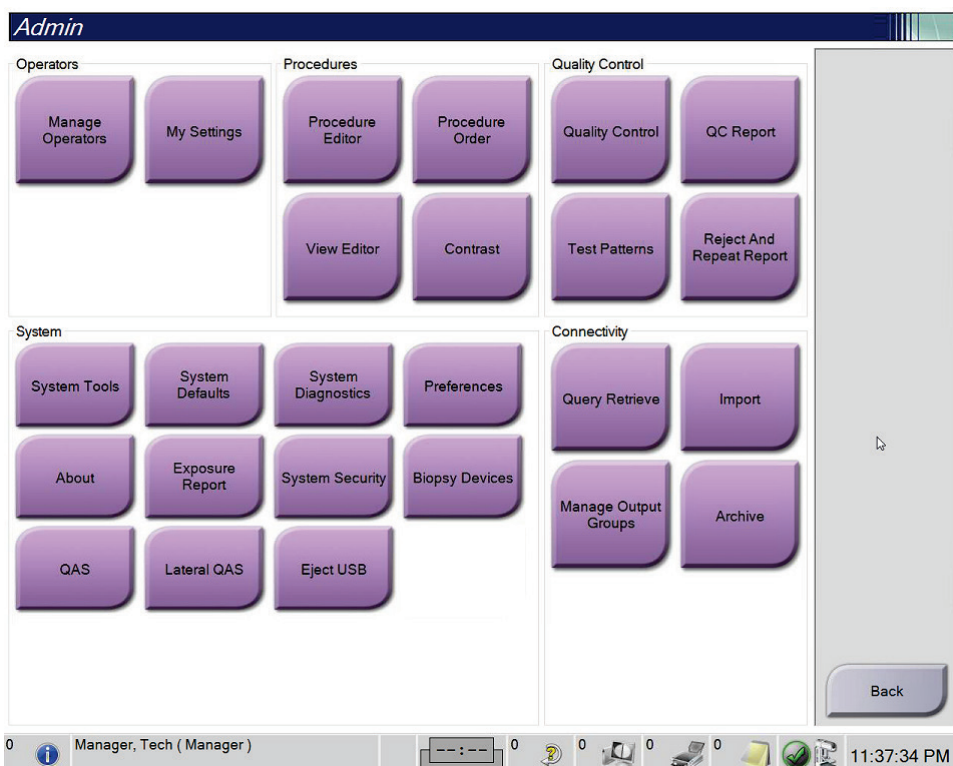
10.1 Administraatori kuva

Selles jaotises kirjeldatakse kuval *Administraator* saadaolevaid funktsioone. Kõigile selle kuva funktsioonidele juurdepääsemiseks logige süsteemi sisse administraatori, halduri või teenusekasutajana.

Järgmisel lehel leiate tabelist kuva *Administraator* funktsioonide kirjeldused.

Märkus

Olenevalt teie süsteemi litsentsisätetest võite näha erinevaid nuppe.



Joonis 75: Administraatori kuva

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

Tabel 23: Administraatori kuva funktsioonid

Rühm	Nupp	Funktsioon
Operaatorid	Operaatorite haldamine	Lisage, kustutage või muutke operaatori teavet.
	Minu seaded	Muutke praeguse operaatori teavet.
Protseduurid	Protseduuri redaktor	Lisage või muutke protseduure või muutke iga kasutaja vaate järjekorda.
	Protseduuri korraldus	Vaadake või muutke protseduurirühma protseduuride järjekorda.
	Vaate redaktor	Määrase protseduuri vaikevaate järjekord ja redigeerige üksikuid vaateid.
	Kontrast	Juurdepääs kontrastsusega täiustatud digitaalse mammograafia funktsionidele ja vaikesätete konfiguratsioonile.
Kvaliteedikontroll	Kvaliteedikontroll	Valige täitmiseks kvaliteedikontrolli ülesanne või märkige lõpetatuks.
	Kvaliteedikontrolli aruanne	Looge kvaliteedikontrolli aruanne.
	Testimustrid	Valige ja saatke testmustrid väljundseadmetele.
	Tagasilükkamise ja kordamise aruanne	Looge tagasilükkamise ja kordamise aruanne.

Tabel 23: Administraatori kuva funktsioonid

Rühm	Nupp	Funktsioon
Süsteem	Süsteemi tööriistad	Teenuse liides andmehõive tööjaama konfigureerimiseks või probleemide tuvastamiseks.
	Süsteemi vaikesätted	Määrase tomostatiivi vaikeväärtsed.
	Süsteemi diagnostika	Näitab kõigi alamsüsteemide olekut.
	Eelistused	Määrase süsteemi eelistused.
	Teave	Kirjeldab süsteemi. Vt jaotist Teave kuva kohta lehel 134.
	Ekspositsiooni aruanne	Koostage kiurguse ekspositsiooni aruanne.
	Süsteemi turvalisus	Juurdepääs Windows OS-is konto turbeseadetele, arvutihaldusele, kohalikule turvapoliitikale, kohalikele kasutajatele ja rühmadele ning kohalikule rühmapoliitikale
	Biopsiaseadmed	Vaadake ja konfigureerige saadaolevaid biopsiaseadmeid.
	QAS	Juurdepääs kuvale <i>QAS-i nõelatest</i> .
	Lateraalne QAS	Juurdepääs kuvale <i>Lateraalne QAS-i nõelatest</i> .
Ühenduvus	USB väljutamine	Eemaldage USB-porti ühendatud meediumisalvestusseade.
	Päringu toomine	Päringute tegemine patsienditeabe kohta ja selle hankimine konfigureeritud seadmetest.
	Import	Importige andmed DICOM-i allikast.
	Väljundrühmade haldamine	Väljundrühmade lisamine, kustutamine või muutmine.
	Arhiiv	Kohalike uuringute saatmine võrguhoidlasse või eksportimine irdkandjal seadmetesse.
	Kõigile funktsioonidele juurdepääsuks peab teil olema luba. Loa tase kontrollib funktsioone, millele saate juurde pääseda ja mida saate muuta.	

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

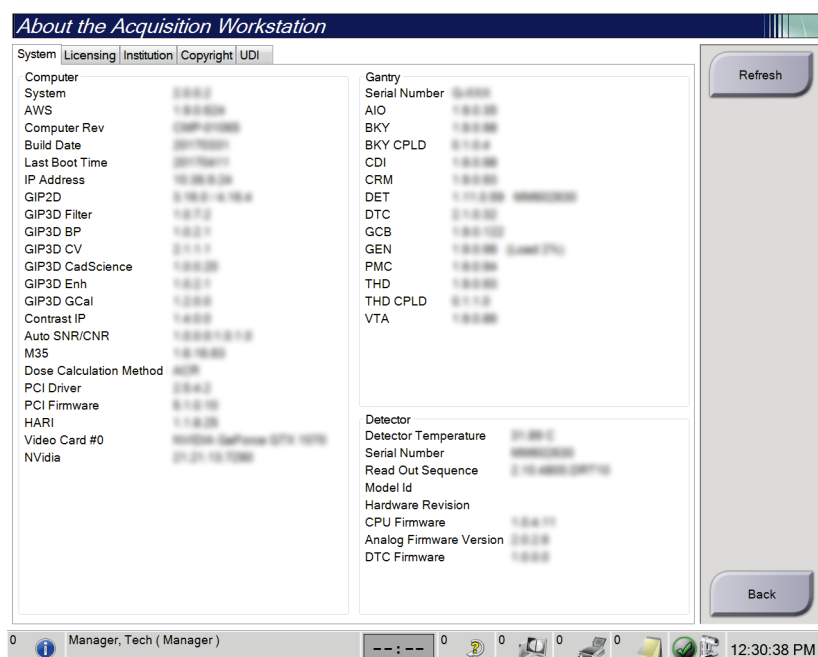
10.2 Teave kuva kohta

Kuva **Teave** annab teavet masina kohta, näiteks süsteemi tase, IP-aadress ja tomostatiivi seerianumber. Seda tüüpi andmetest võib olla kasu, kui töötate koos ettevõttega Hologic, et lahendada süsteemiprobleemi või konfigureerida süsteemi. Teabe kuvale juurdepääsemiseks valige kuval *Administraator* süsteemirühmast käsk **Teave**.



Märkus

Vahekaardile **Teave** pääseb juurde ka tegumiriba kaudu. Valige ikoon **Süsteemi olek (torupea)**, seejärel valige **Teave**



Joonis 76: Kuva **Teave** vahekaart Süsteem (andmehõive tööjaam)

Kuval **Teave** on viis vahekaarti.

- Vahekaart **Süsteem** (vaikimisi) – loetleb süsteemi konfiguratsiooniteabe
- Vahekaart **Litsentsimine** – loetleb sellesse masinasse installitud ettevõtte Hologic litsentsitud suvandid
- Vahekaart **Asutus** – loetleb organisatsiooni nime ja aadressi ning sellele masinale määratud jaama nime
- Vahekaart **Autoriõigused** – loetleb sellesse masinasse installitud ettevõtte Hologic ja kolmanda osapoole tarkvara autoriõigused
- Vahekaart **UDI** – loetleb selle masina unikaalse(d) seadme identifikaatori(d)

10.2.1 Vahekaart Litsentsimine

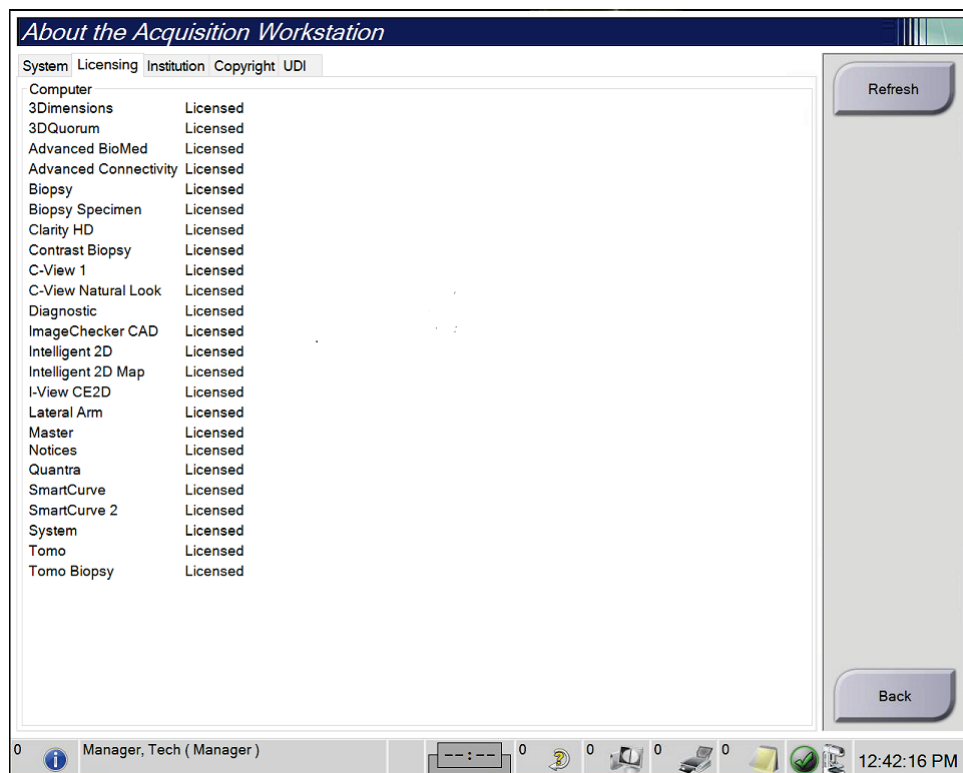
Kuva *Teave* vahekaardil **Litsentsimine** kuvatakse kõik teie süsteemi installitud litsentsid.

Märkus

 Ettevõte Hologic konfigureerib mõne süsteemi konkreetsetele nõuetele vastavaks. Teie süsteemi konfiguratsioonis ei pruugi olla kõiki selles juhendis sisalduvaid valikuid ja tarvikuid.

Märkus

 Selles juhendis toodud funktsionid ei pruugi kõigis piirkondades saadaval olla. Teabe saamiseks võrduge oma Hologicu esindaja pool.



Joonis 77: Kuva „Teave“ vahekaart „Litsentsimine“

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

10.3 Kasutaja keele-eelistuse muutmine

Kasutajad saavad seadistada kasutajaliidese keele, mis sisselogimisel võtab automaatselt kasutusele individuaalse eelistuse.

1. Valige rühma Operaatorid kuval **Administraator** suvand **Minu seaded**.

Märkus



Valikule **Minu seaded** pääseb juurde ka tegumiriba kaudu. Valige kasutajanime ala ja seejärel valige hüpinkmenüüst **Minu seaded**.

2. Kuval *Muuda operaatorit* avaneb vahekaart **Kasutajad**. Valige väljal „Lokaat“ rippmenüüst keel.
3. Valige funktsioon **Salvestamine**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**. Kasutajaliides võtab kasutusele valitud keele.

10.4 Käskude „Automaatne riputamine“ ja „Automaatne sidumine“ määramine

Selleks et määrata süsteem kujutisi automaatselt riputama ja automaatselt siduma tehke järgmisi.

1. Valige rühma Operaatorid kuval **Administraator** suvand **Minu seaded**.

Märkus

Valikule **Minu seaded** pääseb juurde ka tegumiriba kaudu. Valige kasutajaniime ala ja seejärel valige hüpinkmenüüst **Minu seaded**.

2. Avaneb kuva *Muuda operaatorit*. Valige vahekaart **Töövoog**.

- Märkige ruut „Automaatne riputamine“, et kuvada eelnev uuring režiimis „4-up“ automaatselt.
- Märkige ruut „Automaatne sidumine“, et kuvada eelmine vaade režiimis „Multi-up“ äsja pildistatud kujutise kõrval.



Joonis 78: Käskude „Automaatne riputamine“ ja „Automaatne sidumine“ lubamine

3. Valige funktsioon **Salvestamine**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

10.5 Mitmerealiste protseduurikaartide määramine

Operaatori eelistused saate määrata nii, et protseduuri vahekaartide ülaosas kuvatakse protseduuri nime rohkem. Protseduuri vahekaartidel ühe tekstileera muutmiseks mitmeeks tekstireaks toimige järgmiselt.

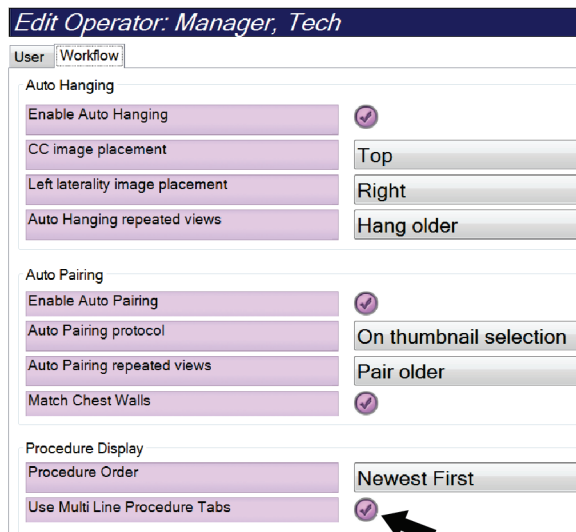
1. Valige rühma Operaatorid kuval *Administraator* suvand **Minu seaded**.



Märkus

Valikule **Minu seaded** pääseb juurde ka tegumiriba kaudu. Valige kasutajanime ala ja seejärel valige hüpinkmenüüst **Minu seaded**.

2. Avaneb kuva *Muuda operaatorit*. Valige vahekaart **Töövoog**.
3. Märkige ruut **Kasuta mitmerealisi protseduuri vahekaarte**.



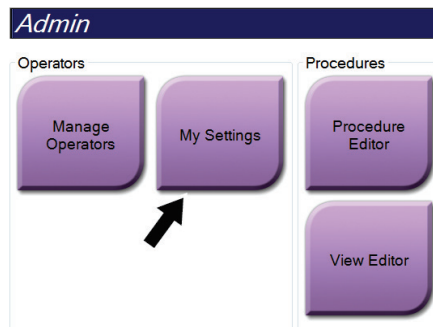
Joonis 79: Mitmerealiste protseduuri vahekaartide lubamine

4. Valige funktsioon **Salvestamine**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.

10.6 Kõrguse mälu lubamine ja määramine

Kasutajad saavad lubada ja seadistada andmehõive tööjaama kõrguse, mis muutub automaatselt sisselogimisel individuaalsete eelistuste alusel. Kõrguse reguleerimise mälu lubamiseks ja määramiseks tehke järgmist.

1. Valige rühma Operaatorid kuval *Administraator* suvand **Minu seaded**.

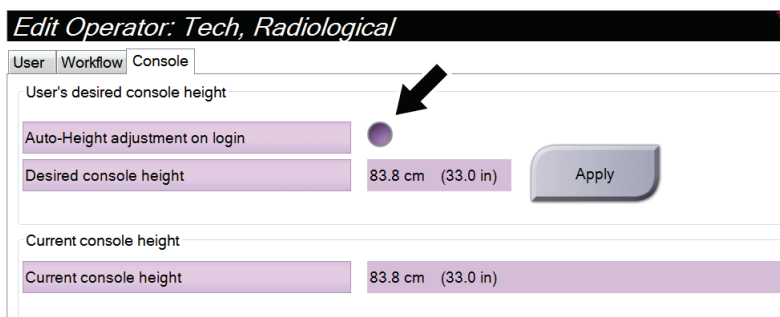


Joonis 80: Nupp „Minu seaded“ kuval „Administraator“

Märkus

 Valikule **Minu seaded** pääseb juurde ka tegumiriba kaudu. Valige kasutajanime ala ja seejärel valige hüpmenüüst **Minu seaded**.

2. Valige kuval *Muuda operaatorit* vahekaart **Konsool**.
3. Kõrguse reguleerimise mälu lubamiseks valige raadionupp parempoolsel väljal „Automaatse kõrguse reguleerimine sisselogimisel“. Ilmub linnuke. (Kõrguse reguleerimise mälu keelamiseks tühjendage raadionupp.)

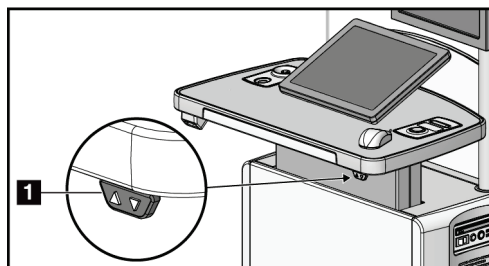


Joonis 81: Kuva „Muuda operaatorit“ vahekaart „Konsool“

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

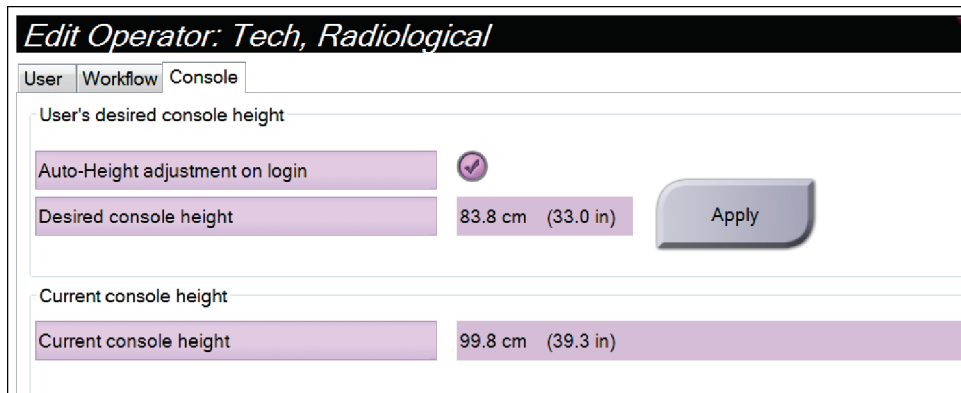
Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

4. Soovitud kõrguse seadmiseks kasutage juhtpaneeli nuppe ▲ ÜLES ja ▼ ALLA (vt järgmist joonist).



Joonis 82: Juhtpaneeli kõrguse reguleerimine

5. Konsooli soovitud kõrguse väljal kuvatakse kõrgus sellisel kujul, nagu see hetkel on. Väljal „Konsooli praegune kõrgus“ kuvatakse viimati salvestatud kõrgus. (Vaadake järgmist joonist.) Soovitud kõrguse sätte salvestamiseks valige **Rakenda**.



User's desired console height
Auto-Height adjustment on login
Desired console height

Current console height
Current console height
99.8 cm (39.3 in)

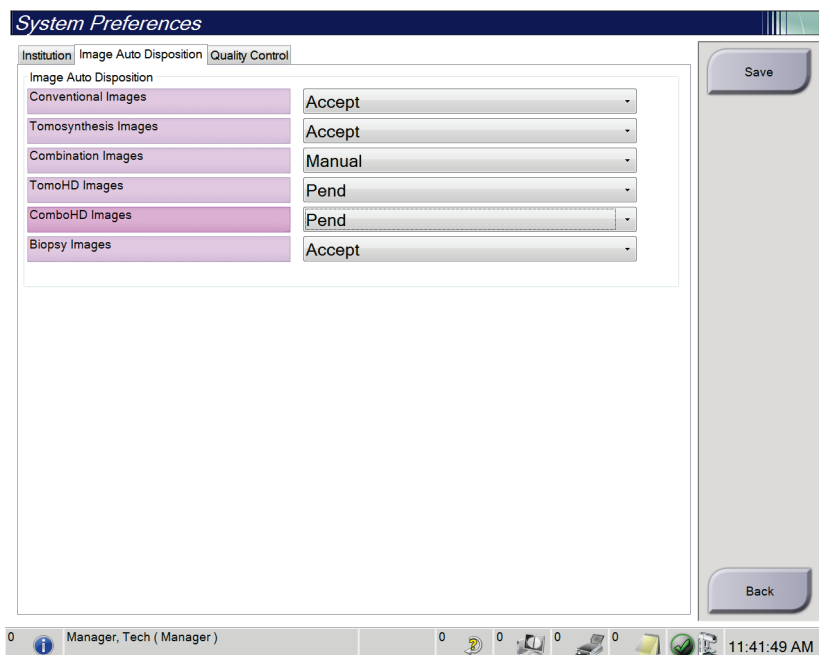
Joonis 83: Soovitud konsooli kõrguse ja praeguse konsooli kõrguse väljad

6. Valige funktsioon **Salvestamine**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.

10.7 Kujutistega automaatselt nõustumise ja automaatselt ootele panemise määramine

Haldur-kasutaja saab süsteemi konfigureerida uusi kujutisi automaatselt aktsepteerima või automaatselt ootele panema.

1. Valige rühma Süsteem kuval *Administraator* suvand **Eelistused**. Avaneb kuva *Süsteemielistused*.
2. Valige vahekaart **Kujutise automaatne paigutus**.
3. Kasutage rippmenüüd, et valida igat tüüpi kujutise jaoks automaatne paigutus.
 - Iga uue hõivatud kujutisega kätsi nõustumiseks, tagasilükkamiseks või ootele panimiseks valige käsk **Manuaalne**.
 - Värskelt hõivatud kujutiste automaatseks vastuvõtmiseks valige **Nõustu**.
 - Värskelt hõivatud kujutiste automaatseks ootele panimiseks valige **Ootel**.



Joonis 84: Kujutise automaatse paigutuse määramine

4. Valige funktsioon **Salvestamine**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

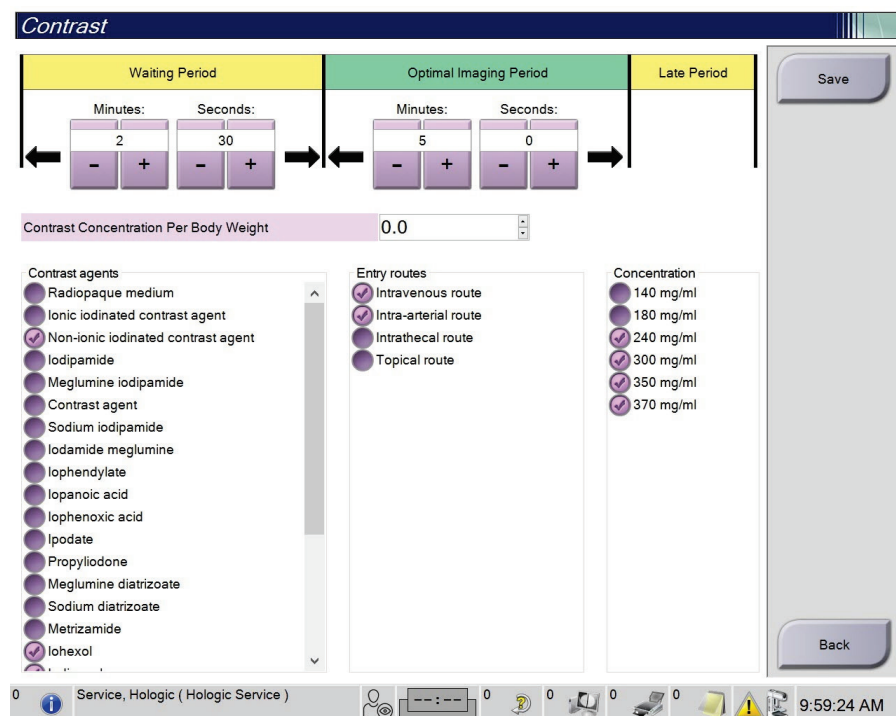
Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

10.8 Kontrastsuse vaikesätete määramine

Haldur-kasutaja saab konfigureerida vaikimisi taimeri ajaperiodid ja vaikimisi kontrastiteabe.

Taimeri vaikeperioodide määramine

1. Valige protseduuride rühma kuval *Administraator* nupp **Kontrast**.



Joonis 85: I-View 2D kontrastsuse vaikesätted

2. Valige **ooteaja** ja **optimaalse pildistamisperioodi** minutite ja sekundite muutmiseks nupud pluss (+) või miinus (-).
3. Valige **Salvesta**.

Teie valikud kuvatakse taimeri vaikesätetena vahekaardil **Kontrast**.

Vaikimisi kontrastsusteabe määramine

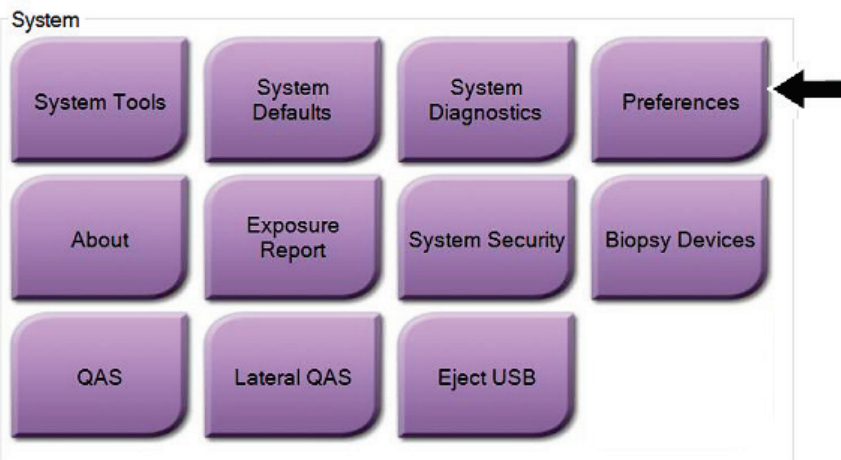
1. Valige protseduuride rühma kuval *Administraator* nupp **Kontrast**.
2. Valige üks või mitu **kontrastainet**, **sisenemisteed** ja **ainete kontsentratsioon**. Vaadake eelmist joonist.
3. Valige **Salvesta**.

Teie valikud kuvatakse dialoogiboksis „Kontrastsusteave“ vaikevalikutena.

10.9 Vaikekõrguse lubamine ja määramine

Haldur saab andmehöive tööjaama automaatselt tagasi vaikekõrgusele seadistada, kui kasutaja välja logib. Vaikekõrguse lubamine ja määramine.

1. Valige rühma Süsteem kuval *Administraator* suvand **Eelistused**.



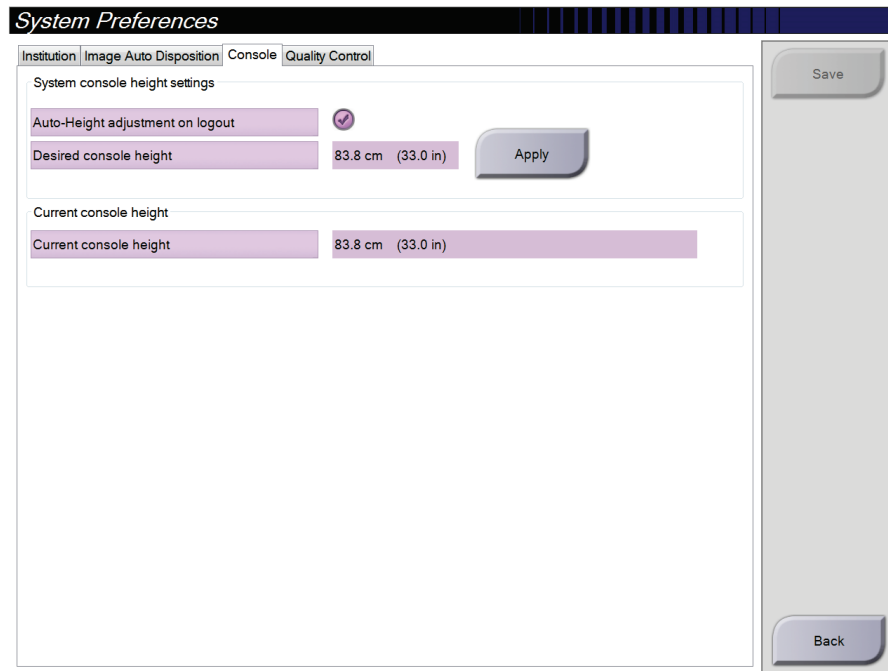
Joonis 86: Nupp „Eelistused“ kuval „Administraator“

2. Valige kuval *Süsteemieelistused* vahekaart **Konsool**.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

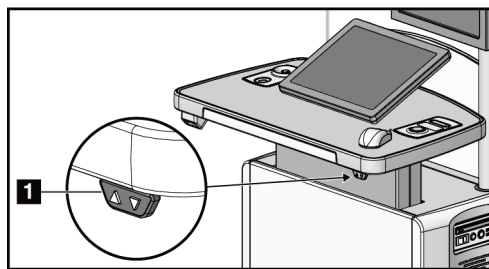
Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

- Vaikekõrguse lubamiseks valige raadionupp parempoolsel väljal „Automaatse kõrguse reguleerimine väljalogimisel“. Ilmub linnuke. (Vaikekõrguse keelamiseks tühjendage raadionupp.)



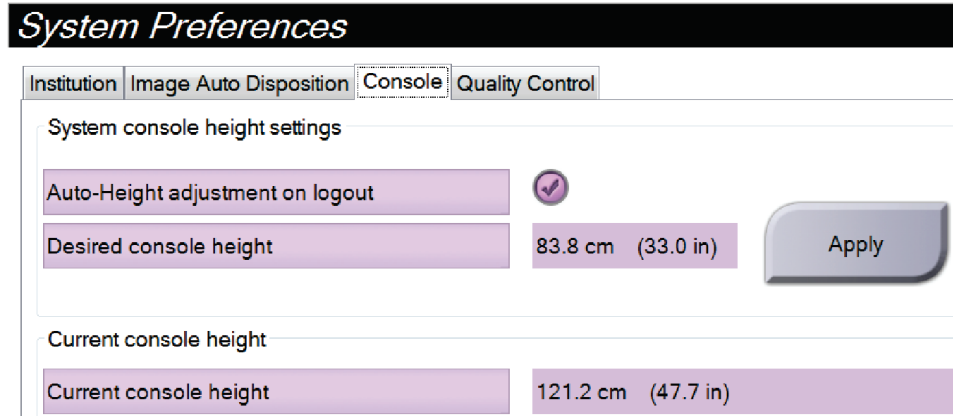
Joonis 87: Kuva „Süsteemieelistused“ vahekaart „Konsool“

- Soovitud kõrguse seadmiseks kasutage juhtpaneeli nuppe ▲ ÜLES ja ▼ ALLA (vt järgmist joonist).



Joonis 88: Juhtpaneeli kõrguse reguleerimine

- Konsooli soovitud kõrguse väljal kuvatakse kõrgus sellisel kujul, nagu see hetkel on. Väljal „Konsooli praegune kõrgus“ kuvatakse viimati salvestatud kõrgus. (Vaadake järgmist joonist.) Soovitud kõrguse sätte salvestamiseks valige **Rakenda**.



Joonis 89: Soovitud konsooli kõrguse ja praeguse konsooli kõrguse väljad

- Valige funktsioon **Salvestamine**, seejärel valige sõnumi *Uuendamine õnnestus* kinnitamiseks **OK**.

10.10 Süsteemi tööriistad

Radioloogia tehnoloog-haldurid ja teenuse lubadega kasutajad pääsevad juurde süsteemi tööriistade utiliidile. Süsteemi tööriistade utiliit sisaldab süsteemi konfiguratsioniteavet. Utiliidile juurdepääsemiseks valige rühma Süsteem kuval *Administraator* suvand **Süsteemi tööriistad**.

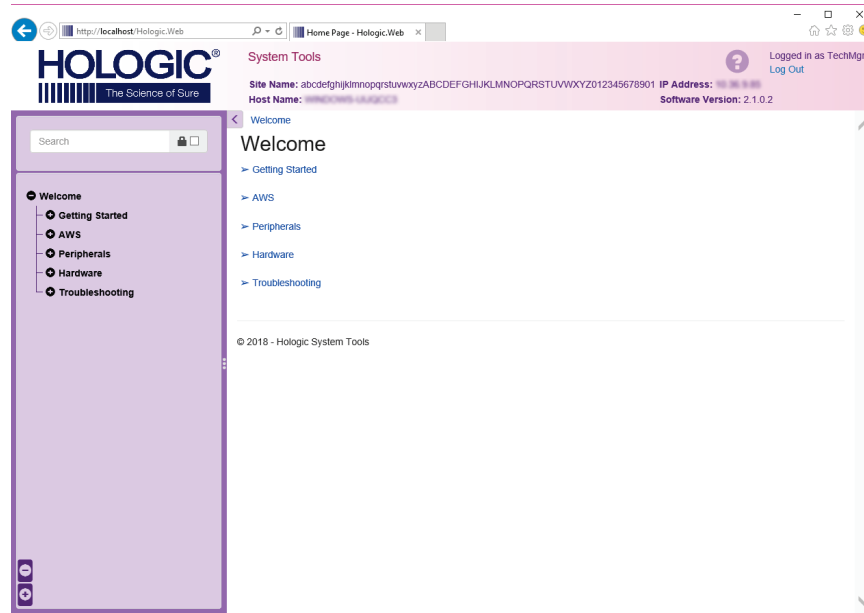


Joonis 90: Nupp „Süsteemi tööriistad“

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

10.10.1 Süsteemi tööriistad radioloogia tehnoloog-halduri jaoks



Joonis 91: Kuva „Süsteemi tööriistad“

Tabel 24: Radioloogia tehnoloog-haldur – süsteemitööriistade funktsioonid

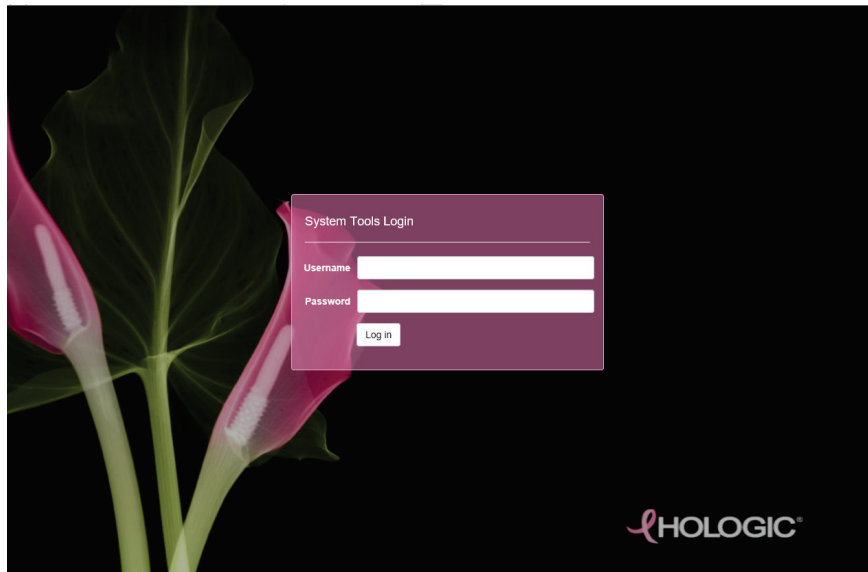
Jaotis	Kuva funktsioonid
Alustamine	Teave: hooldustööriista tutvustus. KKK: levinumate küsimuste loetelu. Sõnastik: terminite ja kirjelduste loetelu. Platvorm: kataloogide loend, tarkvara versiooninumbrid ja süsteemitarkvara statistika. Otseteed: Windowsi otseteede loend.
AWS	Ühenduvus: installitud seadmete loend. Filmide ja piltide teave: looge kujutise aruanne.* Looge kvaliteedikontrolli aruanne. (* Sellele aruandele pääseb juurde ka kaugarvutist. Vt jaotist Kujutiste aruannette kaugjurdepääs lehel 147.) Litsentsimine: installitud litsentside loend. Kasutajaliides: muutke tarkvararakenduse suvandeid. Rahvusvahelistumine: valige kohalik keel ja kultuur.
Törkeotsing	AWS: võimaldab pilte alla laadida. Arvuti: süsteemihaldus ja võrguteave. Logimine: muutke sündmuse kirjete valikuid. Varukoopiad: kontrollige süsteemi varukoopiaid.

10.10.2 Kujutiste aruannete kaugjuurdepääs

Juurdepääs kujutiste aruannetele süsteemi ühendatud võrgu kaugarvuti kaudu. See funktsioon võib olla kasulik saitide jaoks, mis ei luba aruandeid USB-ga otse süsteemist alla laadida.

Kaugarvutist kujutiste aruannete juurde pääsemiseks toimige järgmiselt. Selle protseduuri jaoks peate süsteemi tööriistadesse sisse logima halduri taseme kasutajana.

1. Hankige selle süsteemi IP-aadress, millele soovite juurde pääseda. IP-aadressi saatte oma IT-administraatorilt või süsteemist. Avage süsteemis kuva *Teave* ja valige vahekaart **Süsteem**. Kirjutage üles IP-aadress.
2. Navigeerige kaugarvuti Interneti-brauseri abil saidile [http:// \[IP-aadress\]/Hologic.web/MainPage.aspx](http://[IP-aadress]/Hologic.web/MainPage.aspx). Kasutage IP-aadressi 1. sammust.
3. Avaneb kuva *Süsteemi tööriistadesse sisselogimine*. Sisestage halduritaseme parool ja seejärel klõpsake nuppu **Logi sisse**.

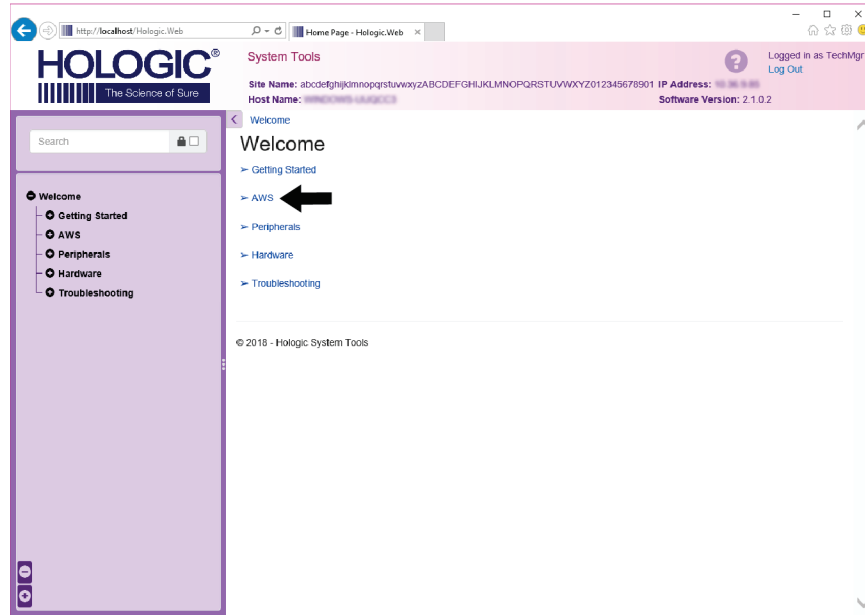


Joonis 92: Süsteemi tööriistade sisselogimiskuva

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

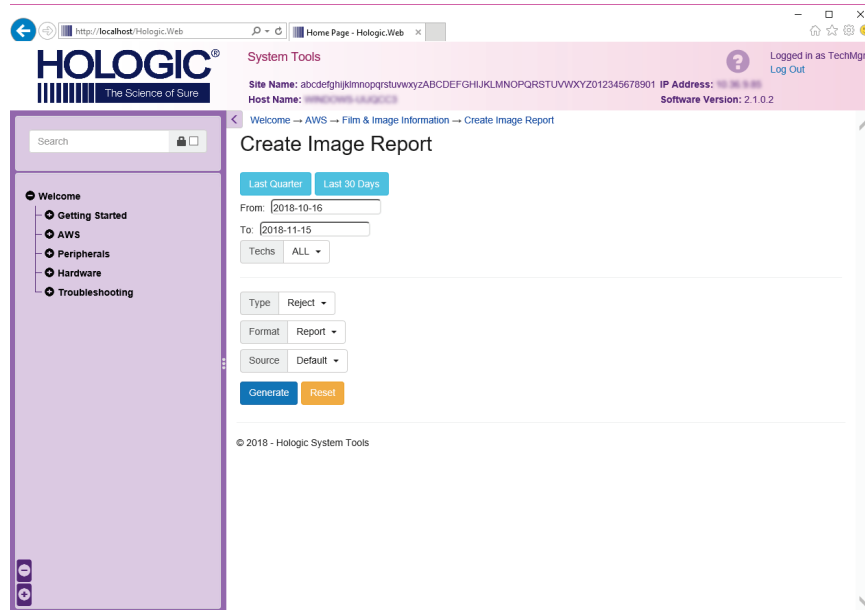
Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

4. Avaneb kuva *Süsteemi tööriistade tervitusleht*. Avage valikud **AWS > Filmi ja kujutise teave > Loo kujutise aruanne**.



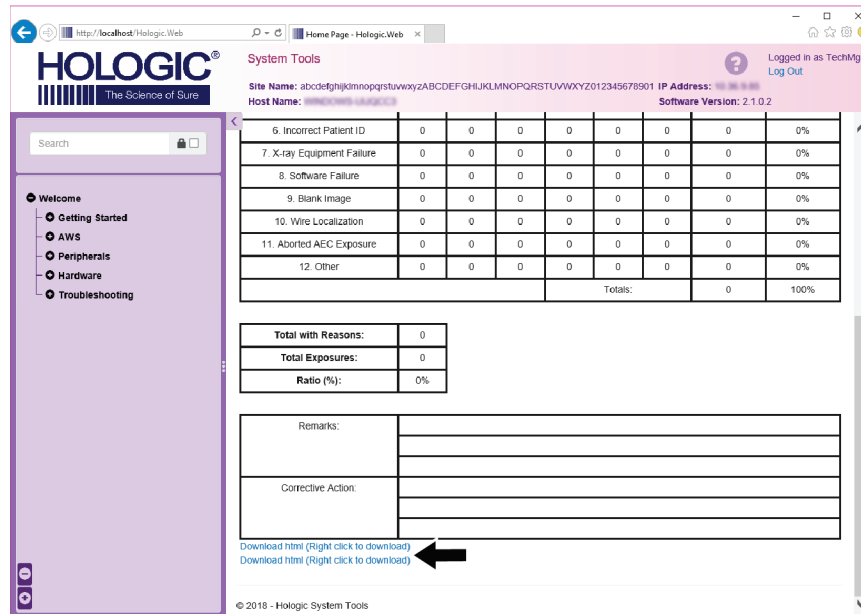
Joonis 93: Süsteemi tööriistade tervituskuva

5. Valige aruande parameetrid ja klõpsake nuppu **Loo**.



Joonis 94: Looge kujutise aruande parameetrid

6. Aruanne kuvatakse ekraanil. Kerige aruande lõppu ja valige faili allalaadimise tüübiks kas **Laadi alla (html)** või **Laadi alla (csv)**. Kui teil seda palutakse, klõpsake nuppu **Salvesta**.



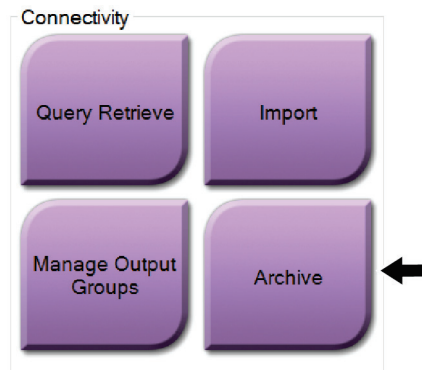
Joonis 95: Laadige alla kujutise aruanne

7. Valige arvutis kaust ja klõpsake siis nuppu **Salvesta**.
8. Kui lõö on lõpetatud, klõpsake nuppu **Logi välja** süsteemi tööriistadest väljumiseks.

10.11 Arhiivitöörist

Arhiivifunktsoon kuval
Administraator võimaldab teil
järgmist.

- Saatke kohalikud uuringud arhiivi.
- Eksportige uuringuid irdkandjaga.



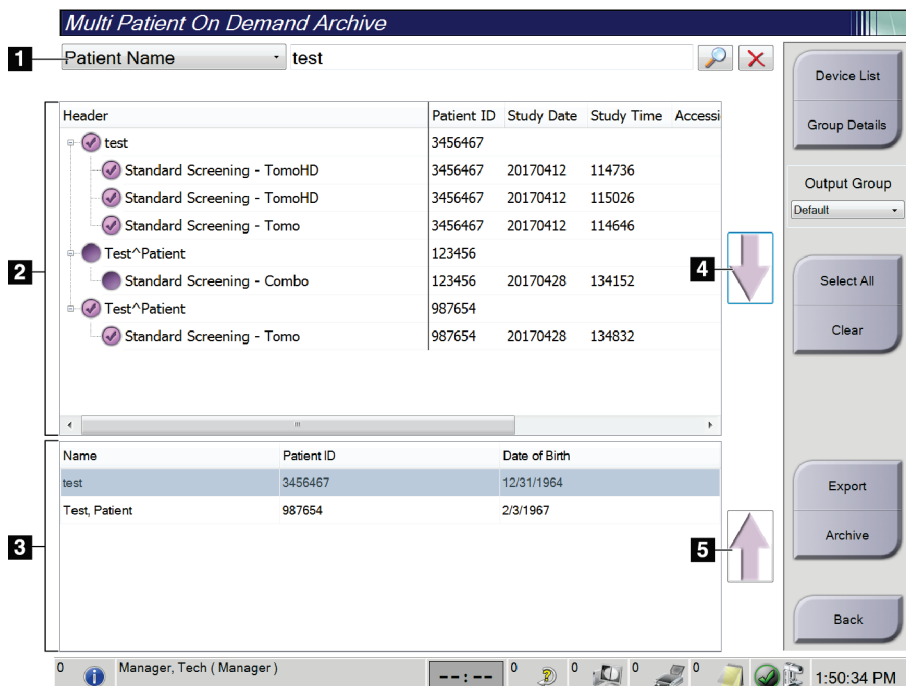
Joonis 96: Arhiivinupp

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Peatükk 10: Süsteemihalduse liides

1. Valige protseduuride rühma kuval *Administraator* nupp **Arhiiv**. Avaneb kuva *Mitme patsiendi tellitav arhiiv*.
2. Patsiendi otsimiseks sisestage otsinguparameetrite alale vähemalt kaks tähemärki ja valige suurendusklaas.

Kuvatakse otsingukriteeriumidele vastavate patsientide loend.



Joonis 97: Kuva „Mitme patsiendi tellitav arhiiv“

Joonise kirjeldus

1. Otsingu parameetrid
2. Patsiendiloendi ala
3. Arhiveeritavad või eksportitavad patsiendid
4. Lisage arhiveeritavate või eksportitavate patsientide alale valik „Patsientide loend“
5. Eemalda valik arhiveeritavate või eksportitavate patsientide alalt

Arhiivimine.

1. Valige arhiivimiseks patsiendid ja protseduurid.
 - Valige patsiendiloendist patsiendid või tehke otsing otsinguparameetritega (üksus 1) ja valige patsiendid otsingutulemitest.

Märkus



Nupp **Vali kõik** (ekraani paremas servas) valib kõik patsiendid patsiendiloendi alal.
Nupp **Tühjenda** (ekraani paremas servas) kustutab valikud.

- Valige protseduurid iga patsiendi jaoks.
- Valige kuval **allanool** (üksus 4), et viia valitud patsiendid arhiveeritavate patsientide alale (üksus 3).
- Valige kuval **ülesnool** (üksus 5), et eemaldada valitud patsiendid arhiveeritavate patsientide alalt (üksus 3).

2. Valige salvestusseade.
 - Tehke valik salvestusseadme rippmenüüs.

-VÕI-

 - Valige nupp **Rühma loetelu**, siis tehke valik.
3. Valige nupp **Arhiiv**. Arhiveeritavate patsientide ala loend kopeeritakse valitud arhiiviseadmetesse.

Märkus


Arhiivioleku ülevaatamiseks kasutage tegumiriba järjekordade haldamise utiliiti.

Eksportimine.

1. Valige eksportimiseks patsiendid ja protseduurid.
 - Valige patsiendiloendist patsiendid või tehke otsing otsinguparameetritega (üksus 1) ja valige patsiendid otsingutulemitest.

Märkus


Nupp **Vali kõik** (ekraani paremas servas) valib kõik patsiendid patsiendiloendi alal.
Nupp **Tühjenda** (ekraani paremas servas) kustutab valikud.

- Valige protseduurid iga patsiendi jaoks.
 - Valige kuval **allanool** (üksus 4), et viia valitud patsiendid arhiveeritavate patsientide alale (üksus 3).
 - Valige kuval **ülesnool** (üksus 5), et eemaldada valitud patsiendid arhiveeritavate patsientide alalt (üksus 3).
2. Valige nupp **Eksport**.
 3. Valige sihpunkt dialoogiboksis *Eksport* meediumiseadmete rippmenüüst.



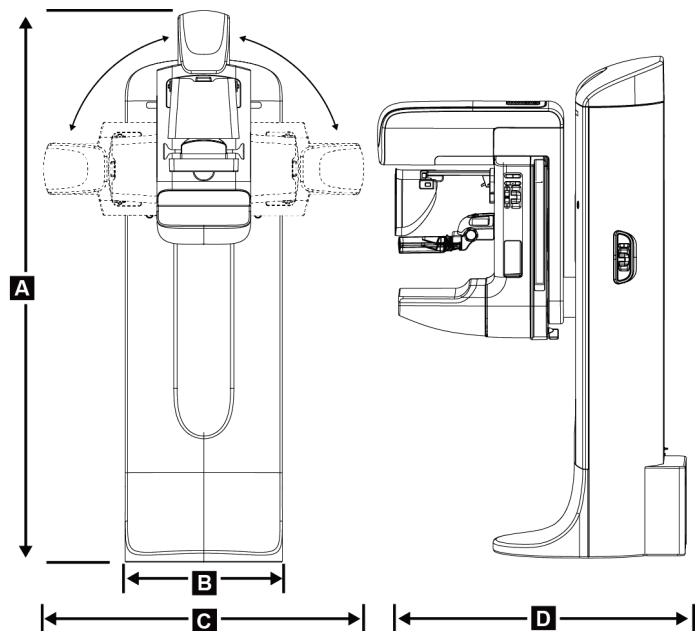
Joonis 98: Kuva Eksport

4. Vajaduse korral valige muud valikud.
 - **Muuda anonüümseks:** patsiendi andmete anonüümseks muutmine.
 - **Väljuta USB-seade pärast kirjutamist:** eemaldatava andmekandja salvestusseadme automaatne väljutamine pärast eksportimist.
 - **Täpsem:** kohalike süsteemide kausta valimine valikute salvestamiseks ja ka piltide eksportimistüüpide valimiseks.
5. Valige nupp **Start**, et saata valitud pildid valitud arhiivi.

Lisa A Tehnilised andmed

A.1 Toote mõõtmed

A.1.1 Statiiv (tomostatiiv koos C-kaarega)



Joonis 99: Statiivi (tomostatiiv koos C-kaarega) mõõtmed

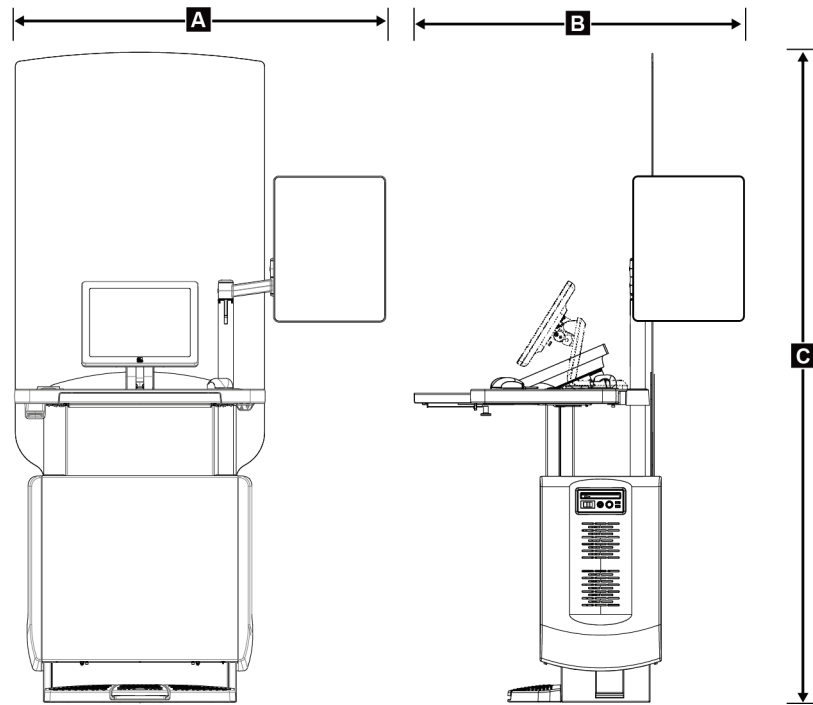
A.	Kõrgus	223 cm (87,8 tolli)
B.	Laius	66 cm (26 tolli)
C.	Laius	173 cm (68 tolli)
D.	Sügavus	138 cm (54,3 tolli)
Kaal		Maksimaalselt 400 kg (882 naela)

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa A: Tehnilised andmed

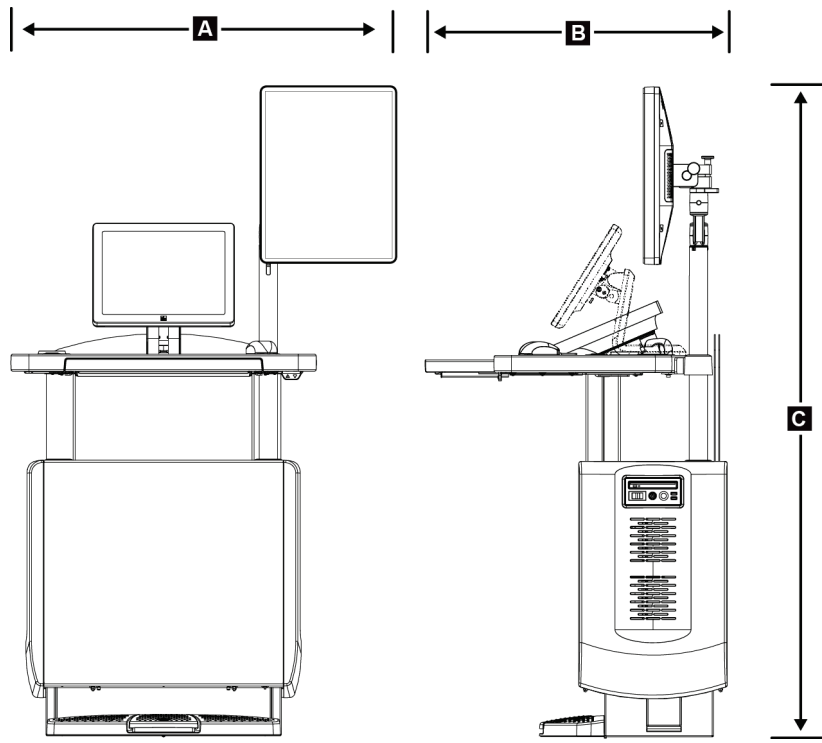
A.1.2 Andmehõive tööjaamat

Universaalne andmehõive tööjaam



Joonis 100: Universaalse andmehõive tööjaama mõõtmed

A.	Laius (maksimaalselt) koos valikulise liigendiga kuvakaarega	136 cm (53,4 tolli) – I seeria UAWS 128 cm (50,3 tolli) – II seeria UAWS
	Laius (maksimaalselt) standardse kuvakaarega	94,0 cm (36,9 tolli) – I seeria UAWS 107 cm (42,0 tolli) – II seeria UAWS
B.	Sügavus (maksimaalne) avatud klaviatuurialuse ja valikulise liigendiga kuvamonitori kaarega	122 cm (48,4 tolli) – I seeria UAWS, küljele pööratud 115 cm (45,1 tolli) – II seeria UAWS, küljele pööratud
	Sügavus (maksimaalne) avatud klaviatuurialuse ja standardse kuvakaarega	83,6 cm (32,9 tolli) – I ja II seeria UAWS
C.	Kõrgus (nominaalne)	219 cm (86,1 tolli) pärast 2017. aasta augustit 204 cm (80,3 tolli) enne 2017. aasta septembrit
	Kaal (maksimaalselt)	209 kg (460 naela)

Mobiilseks kasutamiseks mõeldud andmehöive tööjaam

Joonis 101: Mobiilse universaalse andmehöive tööjaama mõõtmned

A.	Laius (maksimaalselt) mobiilse kuvakaarega	100 cm (39,5 tolli) – I seeria UAWS 107 cm (42,0 tolli) – II seeria UAWS
B.	Sügavus (maksimaalne) avatud klaviatuurialusega	85 cm (33,5 tolli)
C.	Kõrgus (maksimaalselt) Kaal (maksimaalselt)	180 cm (71 tolli) 179 kg (395 naela)

A.2 Kasutus- ja hoiukeskkond**A.2.1 Kasutamise üldtingimused**

Temperatuurivahemik	20 °C (68 °F) kuni 30 °C (86 °F)
Suhitelise õhuniiskuse vahemik	20–80% ilma kondenseeruva niiskuseta

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa A: Tehnilised andmed

A.2.2 Hoiukeskkond

Tomostatiiv

Temperatuurivahemik -10°C (14°F) kuni 40°C (104°F)

Suhtelise õhuniiskuse vahemik 10–90% ilma kondenseeruva niiskuseta

(Pange pakendisse hoonesse ladustamiseks.)

Röntgeni detektor

Temperatuurivahemik 10°C (50°F) kuni 30°C (86°F) lõpmatuseni

10°C (50°F) kuni 35°C (95°F) maksimaalselt 12 tundi

Temperatuurimuutuse maksimaalne kiirus Vähem kui 10°C (50°F) tunnis

Suhotelise õhuniiskuse vahemik 10–80% ilma kondenseeruva niiskuseta

(Pange pakendisse hoonesse ladustamiseks.)

Andmehõive tööjaam

Temperatuurivahemik -10°C (14°F) kuni 40°C (104°F)

Suhotelise õhuniiskuse vahemik 10–90% ilma kondenseeruva niiskuseta

(Pange pakendisse hoonesse ladustamiseks.)

A.3 Kiirguse kaitsekilp

Kiirguskilbi plii (Pb) ekvivalent $0,5\text{ mm}$ pliid röntgenenergia jaoks kuni 35 kV kohta

A.4 Elektriline sisend

A.4.1 Statiiv

Toitepinge $200/208/220/230/240\text{ VAC} \pm 10\%$

Võrgutakistus Liini maksimaalne takistus ei tohi ületada $0,20\text{ oomi}$
 $208/220/230/240\text{ VAC}$ kohta, $0,16\text{ oomi}$ 200 VAC kohta

Toitevõrgu sagedus $50/60\text{ Hz} \pm 5\%$

Keskmine vool 24 tunni jooksul $< 5\text{ A}$

Liini tippvool 4 A (65 A maksimaalselt ≤ 5 sekundit)

A.4.2 Andmehõive tööjaam

Toitepinge	100/120/200/208/220/230/240 VAC $\pm 10\%$
Toitevõrgu sagedus	50/60 Hz $\pm 5\%$
Võimsustarve	< 1000 vatti
Koormustsükkel (standardne andmehõive tööjaam)	10% ~ 6 minutit tunnis või 2 minutit sees, 18 minutit väljas
Liigvoolukaitse	8 A

A.5 Statiivi tehniline teave

A.5.1 C-kaar

Pöördevahemik	Tavamammograafia: $+195^\circ + 3^\circ / -0,5^\circ$ kuni $0^\circ \pm 0,5^\circ$ kuni $-155^\circ + 0,5^\circ / -3^\circ$
	Tomosünteesi võimalus: $+180^\circ \pm 0,5^\circ$ kuni $0^\circ \pm 0,5^\circ$ kuni $-140^\circ \pm 0,5^\circ$
Absoluutne nurgaasend	täpsusega $\pm 0,5^\circ$
Pöörde kiirendus	$18^\circ/s^2 + 18 / -9\%$
Pöörde aeglustus	$18^\circ/s^2 + 18 / -9\%$
Pöördpositiioneerimise nurkkiirus	$18^\circ/s \pm 25\%$

Märkus

Nurkkiirus on $0-90^\circ$ päripäeva pöörleva või $90-0^\circ$ vastupäeva pöörleva toruhoova kiiruse keskmise. Nurkkiirus ei hõlma aega nullkiirusest kiarendamisel ja nullkiirusele aeglustumisel.

Vahemaa allikast kujutiseni (SID) $70,0 \text{ cm} \pm 1,0 \text{ cm}$ ($27,6 \text{ tolli} \pm 0,4 \text{ tolli}$)

(Fookuse asendi kõrvalekalle $\pm 5 \text{ mm}$)

Patsiendi tugi (suurendamata)

Vertikaalse asendi alumine piir $70,5 \text{ cm} + 5,1 / -0 \text{ cm}$ ($27,75 \text{ tolli} + 2,0 / -0 \text{ tolli}$)

Vertikaalse asendi ülemine piir $141 \text{ cm} + 0 / -17,8 \text{ cm}$ ($55,5 \text{ tolli} + 0 / -7,0 \text{ tolli}$)

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa A: Tehnilised andmed

A.5.2 Surve

Käsisurvejõud	Maksimaalselt 300 N (67,4 naela)
Surumismootor	<i>Kolme kasutusrežiimi funktsioonid:</i> <i>eelsurve, täisvahemik, kahekordne kokkusurumine.</i> <i>Kasutaja on tarkvara kaudu valitav.</i>
Eelsurvejõud	15–30 naela (67–134 N), motoriseeritud
Täisvahemikus survevugevus	20–40 naela (89–178 N), motoriseeritud
Kahekordse kokkusurumise režiim	<i>Annab surveilülit esmakordsel aktiveerimisel eelsurvejõu, kui lülitil aktiveeritakse 2 sekundi jooksul, suurendatakse jõudu iga täiendava lülitili aktiveerimise jaoks kuni kasutaja valitud täieliku survejõuni.</i>
Surve juhtnupud	Juhtnupud Üles/alla C-kaare mõlemal küljel ja 2-asendilisel jalglülilitil (mootoriga). Käsitatas surveeadme mõlemal küljel (kätsitsi).
Survevabastus	Kätsitsi mootoriga vabastamine, mida juhitakse C-kaare mõlemal küljel asuvate nuppudega.
Automaatne survevabastus	Kasutaja valitav automaatne vabastamisrežiim tõstab kokkupuute lõpetamisel surveeadme tiles.
Muutuva kiirusega allapoole liikumine	4,2 cm/s ±15% (1,66 tolli/s ±15%)
Survejõu ekraan	Kaks surveeadme LCD-ekraani näitavad survejõudu vahemikus 18–300 N sammuga 1 N (4–67 naela sammuga 1 naela).
Survejõu ekraani täpsus	±20 N (±4,5 naela)
Kokkusurumispaksuse ekraan	Kaks surveeadme LCD-ekraani mõõdavad kokkusurumispaksust 0,1 cm kaupa. Ekraan on nähtav patsiendi mõlemalt küljelt.
Kokkusurumispaksuse täpsus	±0,5 cm (±0,2 tolli) paksuse korral vahemikus 0,5–15 cm (5,9 tolli)
Rinna tomosünteesi kokkusurumispaksus	Standardse eraldusvõimega tomosüntees maksimaalselt: 24 cm (piiratud surveeadme geomeetriaga) Kõrge eraldusvõimega tomosüntees maksimaalselt: 15 cm (piiratud DICOM-i piirangutega)
Survelabad	Survelabad on läbipaistvad. Labad koosnevad polükarbonaatvaigust või samaväärsest materjalist. Surve rakendamisel peab labade läbipaine patsiendi tugipinnaga paralleelsel tasandil olema väiksem või võrdne 1,0 cm.

A.5.3 Röntgenitoru

Fookuspunkt	Suur (0,3 mm) nominaalne
	Väike (0,1 mm) nominaalne
Toru pinge	20–49 kV
Anoodmaterjal	Volfram
Röntgeniaken	Berüllium 0,63 mm
Toru lekketesti tingimused	49 kVp, 2,0 mA

A.5.4 Röntgenikiire filtreerimine ja väljund

Filtreerimine	Viie asendiga filtriratas.
	1. asend: roodium, 0,050 mm ±10%
	2. asend: alumiinium, 0,70 mm (nominaalne) (tomosiinteesi võimalus)
	3. asend: hõbe, 0,050 mm ±10%
	4. asend: vask, 0,3 mm
	5. asend: plii (ette nähtud hoolduseks)

kV/mA vahemik

Tabel 25: Maksimaalne mA-seadistus kV-funktsioonina

kV	LFS mA	SFS mA
20	100	30
21	110	30
22	110	30
23	120	30
24	130	30
25	130	40
26	140	40
27	150	40
28	160	40
29	160	40
30	170	50
31	180	50

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa A: Tehnilised andmed

Tabel 25: Maksimaalne mA-seadistus kV-funktsoonina

kV	LFS mA	SFS mA
32	190	50
33	200	50
34	200	50
35	200	50
36	190	50
37	180	50
38	180	50
39	180	50
40	170	
41	170	
42	160	
43	160	
44	150	
45	150	
46	150	
47	140	
48	140	
49	140	

mAs sammud (tabel 1, vaikimisi)

4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 25, 30, 32, 35, 37, 40, 42, 45, 47, 50, 52, 55, 57, 60, 62, 65, 67, 70, 75, 80, 85, 90, 95, 100, 120, 140, 160, 180, 200, 220, 240, 260, 280, 300, 320, 340, 360, 380, 400, 420, 440, 460, 480, 500

Süsinnikiudude summutamine

Pildiretseptor $< 0,3 \text{ mm Al}$

Suurendusplatvorm $< 0,3 \text{ mm Al}$

A.5.5 Röntgeni kollimaator

Kollimatsiooniväljad	7,0 cm × 8,5 cm
	10 cm × 10 cm
	15 cm × 15 cm
	18 cm × 24 cm
	18 cm × 29 cm (tomosünteesi võimalus)
	24 cm x 29 cm

A.5.6 Valgusvälja indikaator

Valgusvälja ja röntgeni ühilduvus	2% SID piires
-----------------------------------	---------------

A.5.7 Röntgeni generaator

Tüüp	Pideva potentsiaaliga kõrgsagedusmuundur
Tase	7,0 kW, maksimaalne (isovatt), 200 mA 35 kV juures
Elektritoite võimsus	Maksimaalselt 9,0 kW
kV vahemik	20–49 kV sammuga 1 kV
kV täpsus	±2%, vahemikus 20–49 kVp
mAs vahemik	3,0–500 mAs käsitee (minimaalselt 8 mAs AEC-režiimis)
mAs täpsus	±(10% +0,2 mAs)
mA vahemik	10–200 mA, suur fookuspunkt
	10–50 mA, väike fookuspunkt

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa A: Tehnilised andmed

A.6 Pildindussüsteemi tehniline teave

A.6.1 Pildiretseptor

Vedeliku sissetung	Juhuslikult pildiretseptorile lekkinud vedelik ei tohi sisse imbuda.
Läbipaine	Maksimaalse kokkusurumise korral ei ületa 1,0 mm.
Aktiivne pildistamisala	Vähemalt 23,3 cm × 28,5 cm (9,2 tolli × 11,2 tolli)
DQE tavaline mammograafia	Vähemalt 50% 0,2 lp/mm juures
DQE (tomosünteesi võimalus)	Mitte vähem kui 15% Nyquisti piiril
Dünaamiline vahemik ja lineaarsus	Vähemalt 30% 0,2 lp/mm juures
Ühetaolisus	Mitte vähem kui 15% Nyquisti piiril
	Detektori alamsüsteemi vastus on lineaarne, lineaarsusega 0,999 dünaamilises vahemikus 400 : 1 röntgenkiirguse korral.
	Detektori alamsüsteem suudab korrigeerida piksel-piksli võimenduse variatsioone.
	Tavapäraste mammograafiaprotseduuride korral ei tohi detektori lameda väljaga pildivastuse ühtlus olla suurem kui 2% pärast võimenduse kalibreerimist kokkupuute vahemikus 0,5 mR kuni 200 mR.

Lisa B Süsteemisõnumid ja häiresõnumid

B.1 Veataaste ja törkeotsing

Enamik vigu ja hoiatustateid kustutatakse tagajärgedeta teie töövoole. Järgige ekraanil kuvatavaid juhiseid või parandage olukord, seejärel kustutage olek tegumiribalt. Mõni tingimus nõuab süsteemi taaskäivitamist või näitab, et on vaja veel midagi ette võtta (näiteks helistada ettevõtte Hologic tehnilisele toele). Selles lisas kirjeldatakse sõnumikategooriaid ja toiminguid süsteemi normaalse töö taastamiseks. Kui vead korduvad, pöörduge ettevõtte Hologic tehnilise toe poole.

B.2 Sõnumite tüübид

B.2.1 Veatasemed

Igas sõnumis on kindel kogum järgmisi omadusi.

- Katkestab poololeleva ekspositsiooni (jah/ei)
- Takistab ekspositsiooni algust (jah/ei)
- Kuvab sõnumi andmehõive tööjaama kasutajale (jah/ei)
- Kasutaja võib lähtestada (jah/ei)
- Süsteem võib automaatselt lähtestada (jah/ei)

Kuvatud sõnumid

Kõiki kuvatud teateid kuvatakse kasutaja valitud keeles.

Iga teade, mis katkestab ekspositsiooni või takistab ekspositsiooni algust, kuvab alati sõnumi, milles antakse kasutajale suuniseid vajalike toimingute jätkamiseks.

Sõnumite lisateave

Tehniline teave sõnumi kohta on saadaval logifailis.

Mõni sõnum kuvatakse alati kriitilise veana (süsteemi taaskäivitamine on vajalik). Need sõnumid tulenevad tingimusest, mis takistavad ekspositsiooni ja mida kasutaja ega süsteem ei saa lähtestada.

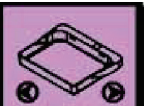
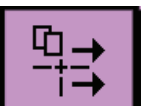
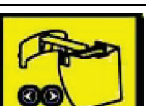
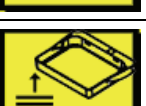
Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa B: Süsteemisõnumid ja häiresõnumid

B.2.2 Süsteemisõnumid

Kui kuvatakse järgmised süsteemisõnumid, tehke sõnumi kustutamiseks ja järgmise ekspositsiooni lubamiseks veerus „Kasutaja toiming“ näidatud toiming.

Tabel 26: Süsteemisõnumid

Ikoon	Sõnum	Kasutaja toiming
	Laba liigub	Toiming pole vajalik.
	Teate saatmine	Toiming pole vajalik.
	Suurendusstatiivi vale kasutamine	Valisite tomograafilise vaate, millele oli installitud suurendusstatiiv. Valige mitte-tomograafiline vaade. (Tomosünteesi võimalus)
	Näokaitse pole kinnitatud	Avage näokaitse täielikult või tömmake see täielikult sisse. (Tomosünteesi võimalus)
	Survelaba vale kasutamine	Eemaldage suurendusstatiiv või paigaldage suurenduslaba.
	Laba asukoht ei vasta valitud vaatele	Nihutage laba valitud vaates õigesesse kohta.
	Kalibreerimise ajal on kokkusurumine alla 4,5 cm	Kalibreerimisprotseduuri lõpuleviimiseks liigutage survebad kõrgemale kui 4,5 cm.
	FAST Compression on aktiveeritud	Keelake FAST Compression ja installige selleks režiimiks möeldud laba.
	Litsents puudub	Selle funktsiooni kasutamiseks on vajalik litsents. (See teade on ainult teie teavitamiseks. Kasutajatoiminguid pole.)
	Detektori vale kalibratsioon	Paigaldage väikese fookuspunkti kalibreerimiseks suurendusstatiiv. Eemaldage suurendusstatiiv suure fookuspunkti kalibreerimiseks.

Tabel 26: Süsteemisõnumid

Ikoon	Sõnum	Kasutaja toiming
	Vale geomeetria kalibratsioon	Enne ekspositsiooni korra geomeetria kalibreerimist. (Tomosünteesi võimalus)
	Konfiguratsionifail puudub	Kehtib teeninduspersistenti kohta.
	Ootab detektorit	Toiming pole vajalik.
	Süsteem testrežiimis	Kehtib teeninduspersistenti kohta.
	Toru tuleb käsitsi asetada (viia 0 kraadini)	Pöörake C-kaart 0 kraadini.
	Toru tuleb käsitsi asetada (viia -15 kraadini)	Pöörake C-kaart -15 kraadini.
	Toru tuleb käsitsi asetada (viia 15 kraadini)	Pöörake C-kaart +15 kraadini.
	Hädaseiskamislülit on sisse lülitatud	Lülit lähtestamiseks keerake hädaseiskamislülitit veerand pööret.
	Surve on tomo rekonstruksioonide jaoks liiga madal	Liigutage tomograafia ekspositsiooniks surve labad kõrgemale kui 0,5 cm.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa B: Süsteemisõnumid ja häiresõnumid

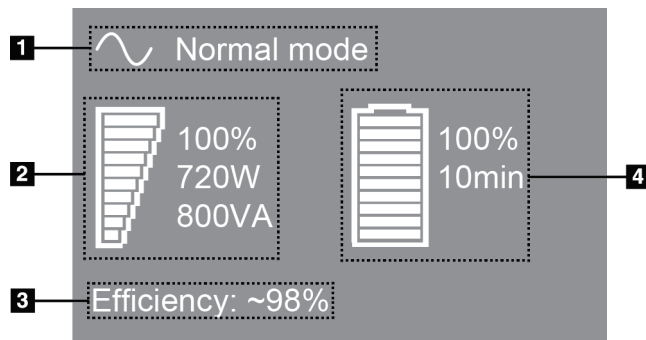
B.3 UPS-i sõnumid



Märkus

UPS-i kasutusjuhend on süsteemiga kaasas. Vaadake UPS-i *Kasutusjuhendist* täielikke juhiseid.

UPS-i LCD-ekraan näitab toiteolekut.



Joonis 102: UPS-i LCD-ekraan

Joonise kirjeldus

1. UPS-i režiim
2. UPS-i koormus
3. UPS-i tõhusus
4. UPS-i akutase



Kui UPS-i aku saab otsa, muutub režiimiikoon, nagu on näidatud. Aku vahetamiseks pöörduge hooldusteenuse esindaja poole.

Lisa C Mobiilsüsteemi kasutamine

Selles lisas kirjeldatakse mobiilsesse keskkonda installitud süsteemi.

C.1 Ohutuse ja muude ettevaatusabinõude tingimused

Vajalik on vastuvõetav, stabiilne ja puhas VAC-toiteallikas veendumaks, et süsteem vastab kõigile selle toimivusnõuetele. Võimaluse korral tagab süsteemi õigesti tarnitud toide parima jõudluse. Kui kasutatakse mobiilset elektrigeneraatorit, peate kõigis koormustingimustes säilitama sisendvõimsuse spetsifikatsioone.



Hoiatus.

Kiirguse kaitse pole liikuvaks kasutamiseks heaks kiidetud ja selleks seda ei pakuta. Generaatori tootja peab tagama piisava varjестuse.



Ettevaatust!

Kui kohalik toide pole saadaval, võib kasutada samaväärse jõudlusega mobiilset jõuallikat. (Vt jaotist [Mobiilse kasutamise tehnilised andmed](#) lehel 168.)

Nõuetekohase süsteemi toimimise ja jõudluse saab tagada ainult siis, kui pidev tegelik sinusooidalne VAC-toiteallikas tarnitakse vastavalt süsteemi toitesisendi spetsifikatsioonidele ja laadimisomadustele. Toiteallikas peab pakkuma 65 amprit 208 VAC juures vähemalt 5 sekundit ja muidu pidevat 4 amprit. Seda koormust tuleb toetada üks kord iga 30 sekundi järel. Maapealse või mobiilse elektriteenuse katkemise korral peab UPS olema võimeline andma ülalkirjeldatud töövoolu vähemalt 4 minutit. Andmehöive tööjaamale ja tomostatiiville tuleb tagada eraldi toide spetsiaalsetes vooluringides. Igas vooluringis on soovitatav kasutada katkematut toiteallikat koos aktiivliini konditsioneeriga. Vastavalt sellele peab kogu mobiilse generaatori lisavõimsus olema jaotatud teiste vooluringide kaudu. Elektripaigaldist tuleb kontrollida pärast süsteemi esmast paigaldamist ja mobiilse generaatori ümberpaigutamist, et see vastaks süsteemi toitesisendi spetsifikatsioonidele ja IEC 60601-1 ohutusnõuetele.



Ettevaatust!

Seadme sisemuses tuleb pidevalt hoida temperatuuri ja niiskust. Kui seadet ei kasutata, ärge lubage keskkonnatingimustel ületada ettenähtud spetsifikatsioone.



Ettevaatust!

Röntgenikiirgusüksuse või muu seadme (näiteks kütte- või kliimaseadme) kasutamisel ei saa pinged muutuda rohkem kui ±10%.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa C: Mobiilsüsteemi kasutamine



Ettevaatust!

Kujutiste artefaktide esinemise vältimiseks toimige järgmiselt.

- Tuleb olla ettevaatlik, et mobiilset generaatorit ei asetataks ega pargitaks suure toiteallika (näiteks jõuülekandeliinide ja välitrafode) läheduses.
 - Veenduge, et mis tahes mobiilne elektrigeneraator, katkematu toitesüsteem (UPS) või pingestabilisaator oleks pildidetektori lähimast punktist vähemalt 3 meetri (10 jala) kaugusel.
-

C.2 Mobiilse kasutamise tehnilised andmed

Järgmised süsteemi tehnilised andmed on mõeldud ainult mobiilseks kasutamiseks. Kõigi muude tehniliste andmete kohta vaadake jaotist [Tehnilised andmed](#) lehel 153.

C.2.1 Löögi ja vibratsiooni piirid

Vibratsiooni piir	Maksimaalselt 0,30 G (2 Hz kuni 200 Hz), mõõdetuna kohas, kus süsteem generaatorile paigaldatakse.
Löögi piir	Maksimaalselt 1,0 G (1/2 siinusimpulssi), mõõdetuna kohas, kus süsteem generaatorile paigaldatakse. Soovitatav on generaatori peatamine.

C.2.2 Generaatori keskkond

Kasutuskeskkond

Temperatuurivahemik	20 °C (68 °F) kuni 30 °C (86 °F)
Suhtelise õhuniiskuse vahemik	20–80% ilma kondenseeruva niiskuseta

Mitte töötav / edastuskeskkond

Temperatuurivahemik	10 °C (50 °F) kuni 35 °C (95 °F) maksimaalselt 12 tundi 10 °C (50 °F) kuni 30 °C (86 °F) lõpmatuseni
Temperatuurimuutuse maksimaalne kiirus	< 10 °C/hr.

Suhotelise õhuniiskuse vahemik 10–80% ilma kondenseeruva niiskuseta

C.3 Elektriline sisend

C.3.1 Tomostatiiv

Toitepinge	200/209/220/230/240 VAC $\pm 10\%$
Võrgutakistus	<i>Liini maksimaalne takistus ei tohi ületada</i>
	0,20 oomi 208/220/230/240 VAC korral
	0,16 oomi 200 VAC korral
Toitevõrgu sagedus	50/60 Hz $\pm 5\%$
Keskmine vool 24 tunni jooksul	< 5 A
Liini tippvool	4 A (65 A maksimaalselt 3 sekundit)

C.3.2 Andmehöive tööjaam

Toitepinge	100/120/200/208/220/230/240 VAC $\pm 10\%$
Toitevõrgu sagedus	50/60 Hz $\pm 5\%$
Võimsustarve	< 1000 vatti

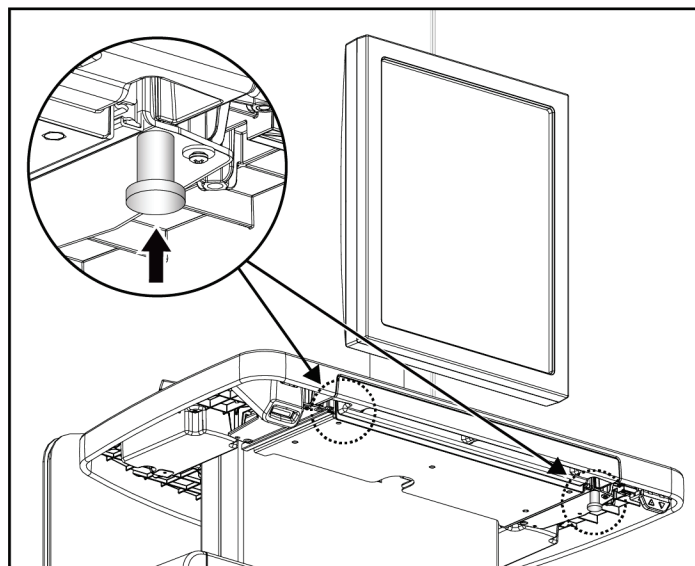
Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa C: Mobiilsüsteemi kasutamine

C.4 Valmistage süsteem transpordiks ette

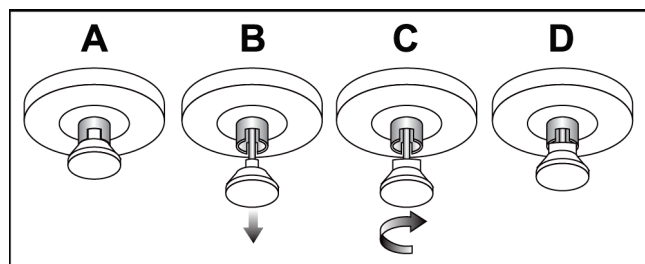
Enne transporti tehke järgmist.

1. Pöörake C-kaart 0 kraadini (asend CC).
2. Langetage C-kaar madalamaisse asendisse.
3. Lülitage süsteem kasutajaliidese kaudu välja.
4. Asetage hiir klaviatuurialusele.
5. Lukustage klaviatuurialus (vt järgmisi jooniseid).
 - a. Sulgege alus.
 - b. Leidke aluse alt lukustusnupp.



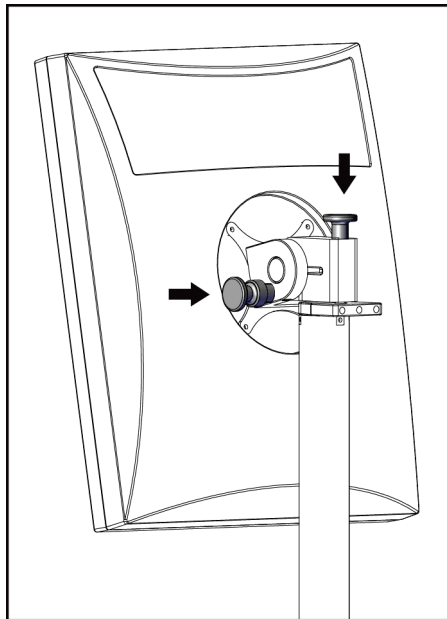
Joonis 103: Klaviatuurialuse lukustusnupp (paremal või vasakul küljel)

- c. Pöörake lukustusnuppu 90°, kuni nupp sobib lukuauku. Järgmisel joonisel näitab asend A lukustatud asendit.

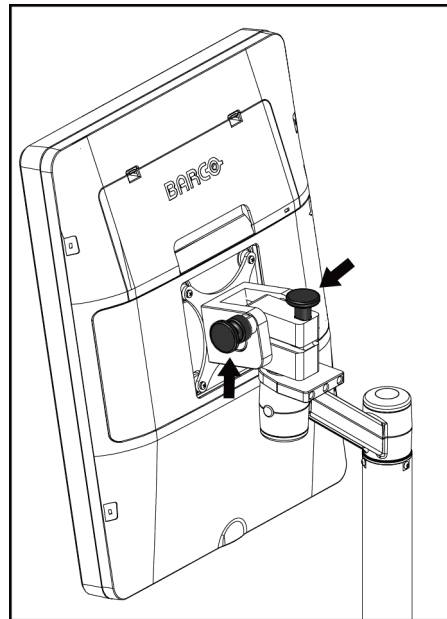


Joonis 104: Aluse luku avamine lukustatud (A) asendist lukustamata (D) asendisse

6. Lukustage pööratav monitor kaasasolevate nuppude abil (vt järgmisi jooniseid).



Joonis 105: Pööratava monitori lukustusnupud mobiilsel universaalsel andmehõive tööjaamal (I seeria)



Joonis 106: Pööratava monitori lukustusnupud mobiilsel universaalsel andmehõive tööjaamal (II seeria)

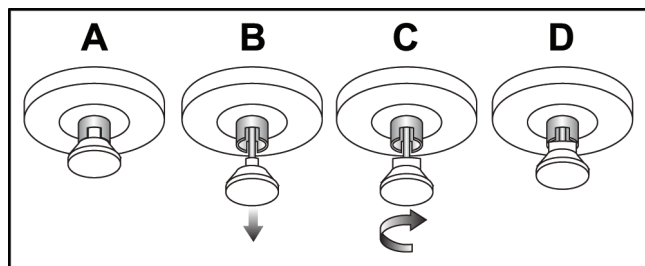
7. Langetage tööpind minimaalsele kõrgusele.
8. Eemaldage kõik süsteemitarvikud.
9. Pange kõik tarvikud ohutusse hoiuruumi.

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa C: Mobiilsüsteemi kasutamine

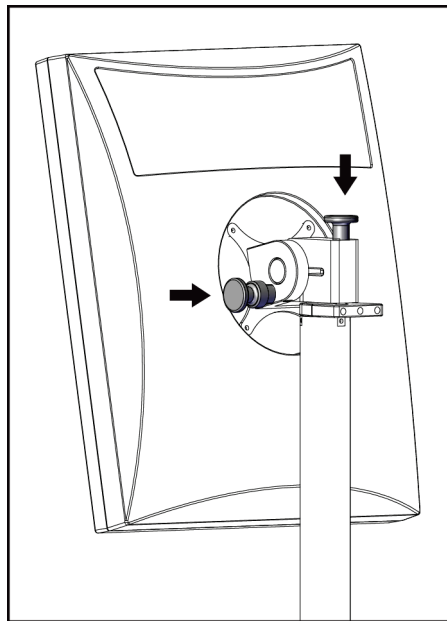
C.5 Valmistage süsteem kasutuseks ette

1. Klaviatuurialuse avamine.
 - a. Leidke aluse alt lukustusnupp.
 - b. Tõmmake nupp alla.
 - c. Pöörake nuppu 90°. See asend hoiab riivi lahti. Järgmisel joonisel näitab positsioon D lukustamata asendit.

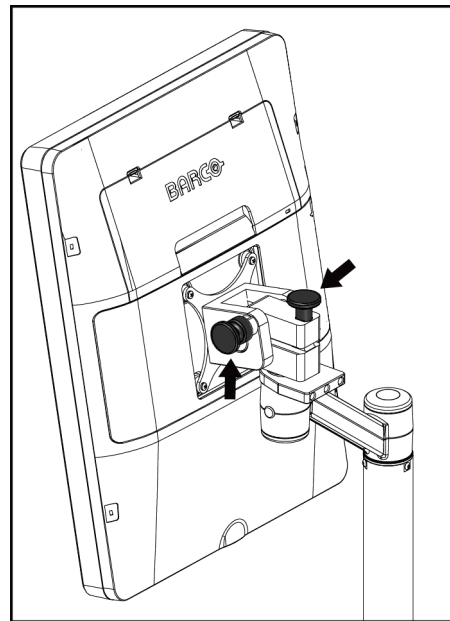


Joonis 107: Aluse luku avamine lukustatud (A) asendist lukustamata (D) asendisse

2. Vajaduse korral tõmmake alus välja.
3. Kui kasutate mobiilset universaalset andmehõive tööjaama, avage pööratav monitor lukust (vt järgmisi jooniseid).



Joonis 108: Pööratava monitori lukustusnupud mobiilsel universaalsel andmehõive tööjaamal (I seeria)



Joonis 109: Pööratava monitori lukustusnupud mobiilsel universaalsel andmehõive tööjaamal (II seeria)

C.6 Pärast transportimist katsetage süsteemi

C.6.1 Mobiilsüsteemi juhtnupud ja funktsionaalsed katsed

Mobiilsüsteemi mehaanilise terviklikkuse kontrollimiseks tehke juhtnupude ja funktsionaalsuse katsed. Vt jaostist [Funktsionaalsete katsete tegemine](#) lehel 36.

- Surve üles/alla
- Surveyvabastus
- C-kaare pööramine
- C-kaar üles/alla
- Kollimaatori tühistamine
- Valgusvälja lamp
- Laba vahetamise süsteem
- Hädaseiskamislülitid

Tehke juhtnupude ja funktsioonide katsed iga kord, kui mobiilne süsteem ümber paigutatakse.

C.6.2 Mobiilsüsteemide kvaliteedikontroll

Mobiilsüsteemi toimimise terviklikkuse kontrollimiseks tehke järgmised kvaliteedikontrolli katsed.

- Artefakti hindamine
- SNR-i/CNR-i mõõtmine
- Fantoompildi kvaliteet
- Kokkusurumispaksus

Tehke kvaliteedikontrolli katsed iga kord, kui mobiilne süsteem ümber paigutatakse.

Lisa D Doosi teave

D.1 EUREF-i doositabelid

Märkused

 See teave kehtib ainult Euroopa Liidu kohta.

Järgmised väärтused on vaikeväärтused doositabelite jaoks.

Järgmistes tabelites on toodud tüüpilised doosiväärтused, kui töötate süsteemi 2D- ja BT-pildistamisrežiimides. Kõigi doosiväärтuste tolerants on $\pm 30\%$. Tabelid järgivad protseduure, mis on esitatud *rinnavähi sõeluuringute ja diagnoosimise kvaliteedi tagamise Euroopa suunistes, neljandas väljaandes*: jaotises **2a.2.5.1 Dosimeetria ja lisas 5: Näärmete keskmise doosi määramise protseduur**.

Tabel 27: 2D-doos (EUREF)

Fantoom	cm	kV	Anood	Filter	EUREF-i doos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	25	W	0,05 mm Rh	0,55
3,0 cm PMMA	3,2	26	W	0,05 mm Rh	0,75
4,0 cm PMMA	4,5	28	W	0,05 mm Rh	1,05
4,5 cm PMMA	5,3	29	W	0,05 mm Rh	1,42
5,0 cm PMMA	6	31	W	0,05 mm Rh	2
6,0 cm PMMA	7,5	31	W	0,05 mm Ag	2,7
7,0 cm PMMA	9	34	W	0,05 mm Ag	3,1

Tabel 28: BT-doos (EUREF)

Fantoom	cm	kV	Anood	Filter	EUREF-i doos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	26	W	0,7 mm Al	1
3,0 cm PMMA	3,2	28	W	0,7 mm Al	1,15
4,0 cm PMMA	4,5	30	W	0,7 mm Al	1,5
4,5 cm PMMA	5,3	31	W	0,7 mm Al	2,00
5,0 cm PMMA	6	33	W	0,7 mm Al	2,5
6,0 cm PMMA	7,5	36	W	0,7 mm Al	3,9
7,0 cm PMMA	9	42	W	0,7 mm Al	5,15

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Lisa D: Doosi teave

Tabel 29: CEDM-doos (EUREF)

Fantoom	cm	kV	Anood	Filter	EUREF-i doos (mGy)
2,0 cm PMMA	2,1	26/45	W	0,05/0,3 mm Rh/CU	0,83
3,0 cm PMMA	3,2	26/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	1,1
4,0 cm PMMA	4,5	28/45	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	1,6
4,5 cm PMMA	5,3	29/49	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	2,1
5,0 cm PMMA	6	31/49	W	0,05/0,3 mm Rh/Cu	3,0
6,0 cm PMMA	7,5	32/49	W	0,05/0,3 mm Ag/Cu	4,1
7,0 cm PMMA	9	33/49	W	0,05/0,3 mm Ag/Cu	4,7

D.2 EUREF CNR-i tabel



Märkused

See teave kehtib ainult Euroopa Liidu kohta.

Järgmised väärтused on vaikeväärтused doositabelite jaoks.

Järgmises tabelis on toodud tüüpilised CNR-väärтused, kui kasutate süsteemi Hologic Clarity HD™ või 15-projektsiooni standardse eraldusvõimega BT-pildistamisrežiimiga. Kõigi CNR-väärтuste tolerants on $\pm 25\%$. Tabelis olevad andmed saadi, järgides protseduuri, mis on esitatud *rindade digitaalse tomosünteesisüsteemide füüsikaliste ja tehniliste aspektide kvaliteedikontrolli Euroopa protokollis*: jaotis **2.4 AEC jõudlus**.

Fantoom	Hologic Clarity HD	Standardne eraldusvõime
2,0 cm PMMA	3,2	6,0
3,0 cm PMMA	2,5	4,7
4,0 cm PMMA	2,1	4,0
4,5 cm PMMA	2,1	4,0
5,0 cm PMMA	2,0	3,7
6,0 cm PMMA	1,9	3,5
7,0 cm PMMA	1,6	2,9

Terminisõnastik

ACR

Ameerika Radioloogia Kolledž

AEC

Automaatne ekspositsiooni juhtimine

Annotatsioonid

Graafilised märgid või tekstimärgid pildil, mis näitavad huvipakkuvat ala.

BT

Rindade tomosüntees. Pildistamisprotseduur, mis annab rinna kohta teavet kolmemõõtmelisena

CEDM

Kontrastsusega täiustatud digitaalne mammograafia

C-vaade

Litsentsitud Hologic-funktsioon, kus rindade tomosünteesi (BT) skannimisel saadud andmetest genereeritakse digitaalne mammograafia (DM) pilt

DBT

Rindade digitaalne tomosüntees

DICOM

Digitaalne pildistamine ja kommunikatsioon meditsiinis

DM

Digitaalne mammograafia (2D)

EMC

Elektromagnetiline ühilduvus

FAST-laba

Täisautomaatne isereguleeruv kallutatav laba

FDA

Toidu- ja Ravimiamet (Ameerika Ühendriikides)

Intelligentne 2D

Litsentsitud Hologic-funktsioon, kus rindade tomosünteesi (BT) skannimisel saadud andmetest genereeritakse kõrge eraldusvõimiga digitaalne mammograafia (DM) pilt

I-View

2D kontrastsusega täiustatud digitaalse mammograafia litsentsitud funktsioon

Kollimaator

Röntgenitoru juures olev seade röntgenikiire ekspositsiooniala juhtimiseks.

MPPS

Modaalsuse tehtud protseduuri samm

MQSA

Mammograafia kvaliteedistandardite seadus

PACS

Kujutiste arhiveerimine ja sidesüsteem. Arvuti- ja võrgusüsteem, mis edastab ja arhiveerib meditsiinilisi digitaalseid kujutisi.

Pane ootel

Kujutisel tehtud toiming kujutise märkimiseks, kui tehnoloog ei ole pildikvaliteedi suhtes positiivne (enne protseduuri lõpetamist tuleb ootel kujutistega nõustuda või need tagasi lükata)

Pildiretseptor

Röntgendetektori, röntgenikiirte hajumise vähendusvõre ja süsinikkiudkatte kokkupanek

Projektsioonipilt

Üks rinnanäärme tomosünteesi kujutistest, mis on tehtud erinevate projektsiooninurkade all ja mida kasutatakse lõpliku rekonstrueeritud kujutise saamiseks

Reklamatsioon

Patsiendikujutiste ja sellega seotud teabe automaatne eemaldamine, et võimaldada uute patsiendikujutiste hankimist

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Terminisõnastik

RF

Raadiosagedus

ROI

Huvipakkuv piirkond

SID

Vahemaa allikast kujutiseni

Tavamammograafia

Vaatluste üheprojektsioonilised röntgenipildid
sõeluuringu ja diagnostika eesmärgil

Teade

Annotatsioonid ja kommentaarid kujutise kohta,
mida on edastanud omavahel diagnostiliste
ülevaatuste tööjaamad, tehnoloogide tööjaamad
ning andmehõive tööjaamad

Tomosüntees

Pildistamisprotseduur, mis ühendab endas
mitmeid erineva nurga all tehtud rinnapilte.
Tomosünteesi kujutisi saab rekonstrueerida, et
näidata fokaalseid tasapindu (viilud) rinnas.

UDI

Ameerika Ühendriikide Toidu- ja Ravimiameti
programm ainulaadse seadme identifitseerimise
(UDI) jaoks. UDI kohta lisateabe saamiseks minge
aadressile

<http://www.fda.gov/MedicalDevices/DeviceRegulationandGuidance/UniqueDeviceIdentification/UDIBasics/default.htm>

UPS

Katkematu toiteallikas

USB

Universaalne jadasiin

Võre

Digitaalse pildiretseptori element, mis vähendab
hajukiirgust ekspositsiooni ajal

Register

2

2D-kontrastsus - 94
2D-kontrastsussätted - 100

A

adicionar
protseduur - 68
uus patsient - 55
vaade - 70
akna tase - 91
análise
kujutise tagasilükkamine - 83
kujutised - 90
andmekadu - 15
arhiiv - 75
arvuti toitenupp - 25
automaatne pööramine - 43, 45
automaatne riputamine, automaatne sidumine - 137
avaldus, küberturve - 9

B

braço em C
automaatne pööramine - 43, 45
juhtnupud ja indikaatorid - 26, 28
kuvad - 27
põörlemine ja liikumine - 38
tarvikute pesad - 103

C

colimador
tühistamine - 46
compressão
juhtnupud ja kuvad - 27
Režiim FAST Compression - 112
tehnilised andmed - 158
compressores
eemaldamine - 110
paigaldamine - 110
surve - 109
vahetamine uude asendisse - 64

vahetus - 27, 47, 64
Controlo de Exposição Automático
anduri asend - 27
nupud - 27
kontrolos
C-kaar - 28, 29
indikaatorid - 25
jalglülitud, AWS - 29
kollimaatori tühistamine - 46
käsirattad - 27
surve - 29
survepidur - 37
süsteem - 25
Tomostatiivi stativ - 26
valgusväla lamp - 46

D

disjuntor
Tomostatiiv - 25
dispositivo de mira de ampliação
joondamine - 117
kasutamine - 116
paigaldamine ja eemaldamine - 115
dispositivos de saída
kohandatud väljund - 74
väljundrühmad - 94
doosi teave - 175
EUREF-i doositabelid - 175

E

ecrã
akna tase - 91
kujutise eelvaate - 79
kujutiste valimise tüübidi - 93
paksus - 27
puhastamine - 126
survejoud - 27
ecrã administração
haldusnupp - 61
teabe (andmehõive tööjaama) kuva - 134
ecrás
kujutise eelvaate - 79
lisage uus patsient - 55
lisage vaade - 70
Patsienditeabe filtreerimine - 59

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Register

päring - 61

Vali teostatav funktsioon - 49

editar

patsienditeave - 56

vaade - 71

eeldused süsteemi kasutamiseks - 7

Estação de Trabalho de Aquisição

hooldus - 126

teabe (andmehõive tööjaama) kuva - 134

Ettevõtte Hologic tehniline tugi - 125

exposição

parameetrid - 80

tehnikad, komplekt - 80

F

filmi vahekaart - 93

filter, teabevalikud - 59

funktsionaalsed katsed - 36

Hädaseiskamislülit - 19, 48

funktsioon, valige tegemiseks - 49

G

generaatori vahekaart, komplekti tehnikad - 80

gerir

väljundrühmad - 74

H

hoiatused, ettevaatusabinõud ja märkused - 15

määratletud - 11

hõiverežiimid - 80

Hädaseiskamislülit - 19, 25, 26

funktsionaalne katse - 36

häired - 163

I

images

eelvaade - 79

hoiustamine - 81, 141

hõiverežiim - 80

nõustumine - 81, 83, 141

tagasilükkamine - 81

väljundvalikud - 94

ülevaade - 90

ülevaatuse tööriistad - 73, 91

implantaadi nihutatud vaated - 70

indikaatorid - 25

instalar

lokaliseeriv niitristikuseade - 115

sissetõmmatav näokaitse - 104

survelabad - 110

suurendav niitristikuseade - 116

Suurendusstatiiv - 113

tavaline näokaitse - 106

Intelligentne 2D - 5

I-View - 94

I-View sätted - 100

J

jalglülitid, AWS - 29

K

kalibreerimised, tegemine - 49

kasutajaliides - 49

kasutajaprofiilid - 7

katkematu toiteallikas - 166

kiirgusohutus - 15

kliinilised protseduurid - 119

kohandatud väljund - 74

kommentaarid vahekaart - 93

kontaktlaba - 109

kontrastsusprotseduurid - 94

kontrastsussätted - 100

koolitusnõuded - 8

kujutise kuva eelvaade - 79

kujutiste hõivamine - 81

kujutiste saatmine väljunditesse - 94

kujutiste tagasilükkamine - 81

kvaliteedikontrolli nõuded - 8

kvaliteedikontrolli ülesanded, täitmine - 49

küberturbe avaldus - 9

L

laba vahetamine - 47, 64

laba vahetamise nupud - 27

Laba vahetamise süsteem - 47, 64

lâmpada do campo de luz

kasutamine - 120

laserfilmi printer, isolatsiooninõuded - 15

lokaliseerimislabad - 110

M

manutenção
üldine - 125
MLO pööramine - 45

N

Nupp - 64
Nupp Sisse/välja - 25
nõela lokaliseerimine - 122
nõustu kujutistega - 81, 83, 141
näokaitse - 104

O

ootel kujutis, nõustumine või tagasilükkamine - 83

P

paciente
asend - 120
avamine - 55
filter - 59
kustutamine - 59
lisamine - 55
näokaitse - 104
teabe muutmine - 56
patsiendi kustutamine - 59
patsiendi protseduuri avamine - 55
printimine - 77
procedimentos
lisamine - 68
protetor facial retrátil
kasutamine - 105
paigaldamine - 104
protseduurikuva - 62
punktkompressooni labad - 109
päring tööloendist - 61

R

rahvusvahelised sümbolid - 10
raio x
kollimeeritud väljad - 46
remover
lokaliseeriv niitristikuseade - 115
sissetõmmatav näokaitse - 104

survelabid - 110
suurendav niitristikuseade - 116

Suurendusstatiiv - 113
tavaline näokaitse - 106
vaade - 70

requisitos

koolitus - 8
kvaliteedikontroll - 8
vajalikud oskused - 7
Režiim FAST Compression - 112
rikked - 163
ROI vahekaart - 93

S

segurança
andmekadu - 15
kiirgus - 15
seadmekahjustus - 15
üldteave - 14, 15
selecionar
ekspositsiooni parameetrid - 80
väljundrühmad - 74
separadores
filter, veerg - 60
siltide asukohad - 22
sistema
haldus - 131
kirjeldus - 13
sõnumid - 164
toite juhtnupud - 25
võimalused - 2
sistema móvel
kasutuseks valmistumine - 172
ohutus - 167
tehnilised andmed - 168
testimine pärast transportimist - 173
Statiiv, juhtnupud ja indikaatorid - 26
survejöud, vahemik - 27
suurendav niitrisitikuseade, paigaldamine ja
eemaldamine - 116
suurenduslabad - 109
Suurendusstatiiv - 113
paigaldamine ja eemaldamine - 113
sõnumid ja häired - 163
süsteemi väljalülitamine - 48

Süsteemi 3Dimensions kasutusjuhend

Register

T

tagasi lükatud kujutistega nõustumine - 83

tarvikud - 103

 niitristikuseadmed - 115

 näokaitsed - 104

 paigaldage C-kaar - 103

 suurendusstatiiv - 113

tavaline näokaitse, paigaldus - 106

teabe (andmehõive tööjaama) kuva - 134

tehniline tugi - 9

tehnilised andmed - 153

 elekter - 156

tellitavad väljundid - 75

toitenupp - 25

torupea, ekraan - 27

tööloend, pärping - 61

tööriistad, kujutiste ülevaade - 91

töövoog, standard - 119

V

vahekaart Filter - 60

 muud funktsioonid - 60

Vahekaart Teated - 93

vahekaart Veerud - 61

view

 lisamine - 70

 muutmine - 71

Väljalogimine - 61

väljundid, tellitav - 75

väljundrühmad, haldus - 94

väljundrühmad, valimine - 74



Hologic Inc.
36 Apple Ridge Road
Danbury, CT 06810 USA
1 800 447 1856

Brasiilia
kontaktandmed:

Imex Medical Group do Brasil
Rua das Embaúbas, 601- Fazenda Santo Antônio
São José /SC - Brasil - 88104-561
+55 48 3251-8800
www.imexmedicalgroup.com.br

EC | **REP**

Hologic BVBA
Da Vincielaan 5
1930 Zaventem
Belgium
Tel: +32 2 711 46 80
Fax: +32 2 725 20 87

CE
0044