

Affirm[®]

Breast Biopsy Guidance System



Användarhandbok
MAN-10641-1601 Revidering 001

HOLOGIC[®]

Affirm[®]

Vägledningssystem för bröstbiopsi

Användarhandbok

för programversion 1.8

Artikelnummer MAN-10641-1601

Revidering 001

Februari 2024

HOLOGIC[®]

Teknisk support

USA: +1.877.371.4372

Europa: +32 2 711 4690

Asien: +852 37487700

Australien: +1 800 264 073

Alla andra: +1 781 999 7750

E-post: BreastHealth.Support@hologic.com

© 2024 Hologic, Inc. Tryckt i USA. Denna handbok skrevs ursprungligen på engelska.

Hologic, Affirm, Selenia, Dimensions, och associerade logotyper är varumärken och/eller registrerade varumärken som tillhör Hologic, Inc. och/eller dess dotterbolag i USA och/eller andra länder. Alla andra varumärken, registrerade varumärken och produktnamn tillhör respektive ägare.

Denna produkt kan vara skyddad genom ett eller flera amerikanska eller utländska patent som identifierats på www.Hologic.com/patent-information.

Innehållsförteckning

Förteckning över figurer	ix
Förteckning över tabeller	xi
1: Inledning	1
1.1 Förord	1
1.2 Avsedd användning	1
1.3 Användarprofiler	1
1.3.1 Mammografitekniker	1
1.3.2 Radiologer, kirurger	1
1.3.3 Medicinsk fysiker	2
1.4 Utbildningskrav	2
1.5 Krav på kvalitetskontroller	2
1.6 Var man kan hitta information om teknisk beskrivning	2
1.7 Garantiuttalande	3
1.8 Teknisk support	3
1.9 Produktklagomål	3
1.10 Hologics uttalande om webbsäkerhet	3
1.11 Beskrivningar av varningar, försiktighetsåtgärder och obs-meddelanden	4
2: Allmän information	5
2.1 Systemöversikt	5
2.2 Så här hanterar du vägledningsmodulen för biopsi (BGM)	6
2.3 Säkerhet	7
2.4 Varningar och försiktighet	7
2.5 Efterlevnad	8
2.5.1 Efterlevnadskrav	8
2.6 Symboler	9
2.7 Etiketternas placeringar	9
3: Så här installerar du eller tar bort systemet	11
3.1 Installation av komponenter	11
3.1.1 Komponenterna i vägledningsmodulen för biopsi	11
3.1.2 Komponenter till biopsikontrollmodulen	13
3.1.3 Montera vägledningsmodulen för biopsi	14
3.1.4 Montera biopsikontrollmodulen	15
3.2 Installation och avlägsnande av tillbehör	16
3.2.1 Komprimeringspaddlar för biopsi	16
3.2.2 Hållare för biopsienhet	17
3.2.3 Nålguiden	18
3.2.4 Bordsstativ för Affirm-systemet	19

Bruksanvisning till Affirm vägledningssystem för bröstbiopsi

Innehållsförteckning

3.3	Avlägsna huvudkomponenterna.....	20
3.3.1	Biopsikontrollmodulen	20
3.3.2	Vägledningsmodulen för biopsi	20
4:	Användargränssnitt – biopsikontrollmodul	21
4.1	Skärmar på biopsikontrollmodulen	21
4.1.1	Startskärm	21
4.1.2	Målstyrningsskärmen.....	22
4.1.3	Skärmen Jog Mode (Stötläge)	26
4.1.4	Skärmen Select Target (Välj mål)	28
5:	Biopsi	29
5.1	Biopsivyer	29
5.1.1	Så här lägger du till en biopsivy	29
5.1.2	Så här redigerar du en biopsivy	30
5.2	C-armens stereolägen	31
5.2.1	Rotation av C-armen i stereoläge.....	31
5.2.2	Så här väljer du stereoläge för C-armen för bildtagning	33
5.3	Fliken Biopsy (Biopsi).....	34
5.3.1	Biopsialternativ	35
5.4	Stereotaktisk lesionsmålstyrning	37
5.4.1	Verifiera biopsienhetens position	38
5.5	Lesionsmålstyrning vid tomosyntes.....	39
5.5.1	Verifiera biopsienhetens position	40
5.5.2	Projicera målen på den posttomografiska översiktsskärmen	40
5.6	Lesionsmålstyrning med hjälp av Multi-Pass.....	41
5.7	Efter biopsin.....	44
5.8	Skriva ut stereobilder	45
6:	Kvalitetssäkring	47
6.1	QAS-testet	47
6.1.1	QAS-test för vanlig nålteknik.....	47
6.2	Geometrisk kalibrering	49
6.2.1	Geometrisk kalibreringsprocedur.....	49
7:	Skötsel och rengöring	51
7.1	Allmän information	51
7.2	Schema för förebyggande underhåll	51
7.3	För allmän rengöring.....	52
7.3.1	Så här rengör du biopsikontrollmodulens skärm.....	52
7.3.2	Gör så här för att undvika möjlig skada på person eller utrustning.....	53

Bilaga A: Systemspecifikationer	55
A.1 Affirm-systemets mått.....	55
A.2 Vägledningsmodulen för biopsi	55
A.3 Biopsikontrollmodul	55
Bilaga B: Systemmeddelanden och varningar	57
B.1 Ljudvarningar.....	57
B.2 Felmeddelanden.....	57
Bilaga C: CNR-korrigerig för biopsi	59
C.1 CNR-korrigerig för stereotaktisk biopsi.....	59
C.1.1 AEC-bord 0 (standarddos för stereotaktisk biopsi)	59
C.2 CNR-korrigerig för biopsi under tomosyntesalternativet	59
Bilaga D: Formulär	61
D.1 Checklista för QAS-test.....	61
Ordlista över termer	63
Sakregister	65

Förteckning över figurer

Figur 1: Affirm biopsisystem på Selenia Dimensions Mammammografisystem	5
Figur 2: Så här lyfter du vägledningsmodulen för biopsi	6
Figur 3: Så här förvarar du vägledningsmodulen för biopsi	6
Figur 4: Etiketternas placeringar.....	9
Figur 5: Vägledningsmodulen för biopsi.....	11
Figur 6: Biopsikontrollmodul.....	13
Figur 7: Installation av vägledningsmodulen för biopsi	14
Figur 8: Montering av biopsikontrollmodulen	15
Figur 9: Så här installerar du nålguider.....	18
Figur 10: Affirm-systemets bordsstativ	19
Figur 11: Startskärm	21
Figur 12: Målstyrningsskärmen	23
Figur 13: Gröna differentialceller.....	24
Figur 14: Gula och röda celler	24
Figur 15: Varningssignaler ljuder	25
Figur 16: Varningssignaler tystade.....	25
Figur 17: Skärmen Jog Mode (Stötläge)	26
Figur 18: Skärmen Select Target (Välj mål)	28
Figur 19: Fliken Biopsy (Biopsi) på skärmen Add View (Lägg till vy).....	29
Figur 20: Skärmen Edit (Biopsy) View (Redigera biopsivy)	30
Figur 21: Stereoläge	32
Figur 22: C-armsläge	32
Figur 23: Ikoner för systemstatus	33
Figur 24: Menyn System Status (Systemstatus).....	33
Figur 25: Skärmen System Defaults (Systemstandarder)	33
Figur 26: Fliken Biopsy (Biopsi)	34
Figur 27: Funktionsknappar och data på fliken Biopsy (Biopsi).....	35
Figur 28: Multi-Pass-alternativ	41
Figur 29: Fyra förskjutna målpunkter fastställda runt den mittersta målpunkten.....	42
Figur 30: 3 mm avstånd för de förskjutna punkterna	42
Figur 31: 5 mm avstånd för de förskjutna punkterna	42
Figur 32: Mål med en punkt valt	43
Figur 33: Enpunktsmål avmarkerat.....	43
Figur 34: Multi-Pass-mål valt.....	43
Figur 35: Multi-Pass-mål avmarkerat	43
Figur 36: Biopsiordning för måluppsättningar.....	44
Figur 37: Biopsiordning för ett mål med tre förskjutningspunkter	44
Figur 38: Biopsiordning för mål med fyra förskjutningspunkter.....	44
Figur 39: Biopsiordning för mål med fem förskjutningspunkter	44
Figur 40: Skärmen Stereo Pair Print (Skriv ut stereopar)	45

Bruksanvisning till Affirm vägledningssystem för bröstbiopsi

Innehållsförteckning

Figur 41: Admin-skärmen som visar QAS-testet.....	48
Figur 42: Fältet Device (Enhet) på fliken Biopsy (Biopsi).....	48
Figur 43: Affirm vägledningsmodulen för biopsi	55

Förteckning över tabeller

Tabell 1: Komponenter i vägledningsmodulen för biopsi	12
Tabell 2: Komponenter till biopsikontrollmodulen	13
Tabell 3: Så här använder du knappen Sound (Ljud).....	25
Tabell 4: Knappen C-Arm Stereo Mode (Stereoläge för C-armen)	32
Tabell 5: Så här väljer du stereoläge för C-armen	33
Tabell 6: Röntgensköterskans schema för förebyggande underhåll.....	51
Tabell 7: Ljudvarningar i Affirm-systemet.....	57
Tabell 8: Felmeddelanden på Affirm-systemet.....	57

Kapitel 1 Inledning

1.1 Förord

Läs all denna information noggrant innan installation och drift. Följ alla varningar och försiktighetsåtgärder som anges i denna handbok. Förvara denna handbok så att den är tillgänglig under ingreppen. Läkare bör berätta för patienterna om alla potentiella risker och biverkningar med hänsyn till användningen av systemet som beskrivs i denna handbok.

1.2 Avsedd användning

Rx-Only Försiktigt: I USA begränsar federal lag användning av denna anordning till läkare eller på läkares ordination.

Affirm™ vägledningssystem för bröstbiopsi är ett tillval till Selenia® Dimensions® digitala mammografisystem. Dess funktion är att på ett noggrant sätt hitta lesioner i bröstet i tre dimensioner. Det är avsett att ge målstyrning för interventionella ingrepp såsom biopsi, prekirurgisk lokalisering eller för behandlingenheter.

1.3 Användarprofiler

1.3.1 Mammografitekniker

- Uppfyller alla krav som gäller på den plats där mammografiteknikern arbetar.
- Har slutfört utbildning på mammografisystemet.
- Har utbildning i mammografipositioner.
- Har kunskap om stereotaktiska bröstbiopsiprocedurer.
- Vet hur man använder en dator och dess kringutrustning.
- Kan lyfta 10 kg till axelhöjd med två händer (krävs för upprätta stereotaktiska system).
- Förstår sterila tillvägagångssätt.

1.3.2 Radiologer, kirurger

- Uppfyller alla krav som gäller på den plats där läkaren arbetar.
- Har kunskap om stereotaktiska bröstbiopsiprocedurer.
- Vet hur man använder en dator och dess kringutrustning.
- Förstår sterila tillvägagångssätt.
- Ger lokalbedövning.
- Har kunskap om grundläggande procedurer för kärnbiopsi.

1.3.3 Medicinsk fysiker

- Uppfyller alla krav som gäller på den plats där den medicinska fysikern arbetar.
- Känner till mammografi.
- Har erfarenhet av digital bildtagning.
- Vet hur man använder en dator och dess kringutrustning.

1.4 Utbildningskrav

I USA måste användarna vara registrerade röntgentekniker och uppfylla särskilda kriterier för att utföra mammografi. Mammografianvändare måste uppfylla alla tillämpliga krav på MQSA-personal enligt FDA:s riktlinjer för konventionell och digital mammografi.

Det finns olika alternativ för användarutbildning, vilka inkluderar men inte begränsas till:

- Applikationsutbildning på plats av en klinisk servicespecialist från Hologic
- Utbildning på arbetsplatsen, även kallat medarbetarutbildning

Dessutom fungerar bruksanvisningen som vägledning om hur systemet används.

Samtliga användare måste se till att de får utbildning i korrekt användning av systemet innan de använder det på patienter.

Hologic tar inget ansvar för skador som uppstår på grund av felaktig användning av systemet.

1.5 Krav på kvalitetskontroller

Utför alla kvalitetskontrolltester inom korrekt tidsram.

1.6 Var man kan hitta information om teknisk beskrivning

Information om teknisk beskrivning finns i servicehandboken.

1.7 Garantiuttalande

Utom så som uttryckligen i övrigt anges i överenskommelsen gäller följande: i) utrustning tillverkad av Hologic garanteras för den ursprungliga kunden fungera i sak i enlighet med publicerade produktspecifikationer under ett (1) år med början från datumet för leverans eller, om installation krävs, från datumet för installation ("Garantiperiod"); ii) röntgenrör för mammografi med digital bildbearbetning garanteras under tjugofyra (24) månader, under vilken period röntgenrören garanteras fullt under de första tolv (12) månaderna och garanteras på rak proportionerlig basis under månaderna 13-24; iii) ersättningsdelar och ombearbetade delar garanteras under den längsta perioden av återstoden av Garantiperioden eller nittio (90) dagar från leveransen; iv) förbrukningsartiklar garanteras uppfylla publicerade specifikationer under en period som avslutas på det utgångsdatum som uppges på sina respektive förpackningar; v) licensierad programvara garanteras fungera i enlighet med publicerade specifikationer; vi) tjänster garanteras tillhandahållas på ett yrkesmannamässigt sätt; vii) utrustning som inte tillverkats av Hologic garanteras genom sin tillverkare och respektive tillverkares garantier ska gälla för Hologics kunder i den utsträckning som detta tillåts av tillverkaren av utrustningen som inte tillverkats av Hologic. Hologic garanterar inte att användningen av produkterna sker utan avbrott eller fel eller att produkterna fungerar tillsammans med tredjepartsprodukter som inte godkänts av Hologic.

1.8 Teknisk support

Se handbokens försättsblad för kontaktinformation för produktsupport.

1.9 Produktklagomål

Eventuella klagomål eller problem som rör denna produkts kvalitet, tillförlitlighet, säkerhet eller prestanda ska rapporteras till Hologic. Om produkten har orsakat eller ökat en patientskada ska incidenten omedelbart rapporteras till Hologic.

1.10 Hologics uttalande om webbsäkerhet

Hologic testar kontinuerligt datorns aktuella status och nätverkssäkerhet för att utvärdera eventuella säkerhetsproblem. När det behövs tillhandahåller Hologic uppdateringar av produkten.

För dokument rörande bästa praxis för webbsäkerhet för Hologics produkter, se Hologics webbplats på Internet.

1.11 Beskrivningar av varningar, försiktighetsåtgärder och obs-meddelanden

Beskrivningar av varningar, försiktighetsåtgärder och obs-meddelanden som används i denna handbok:



WARNING!

De procedurer som du måste följa exakt för att förhindra potentiellt farlig eller dödlig skada.



Varning!

De procedurer som du måste följa exakt för att förhindra skada.



Försiktigt:

De procedurer som du måste följa exakt för att förhindra skada på utrustningen, dataförlust eller skada på filer i programvarutillämpningar.



Anm.

Anmärkningar visar ytterligare information.

Kapitel 2 Allmän information

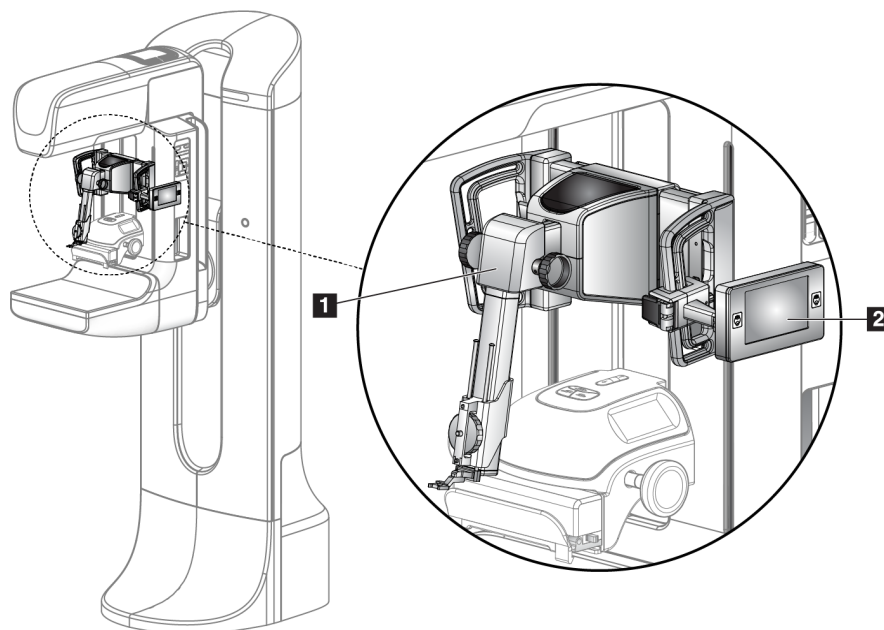
2.1 Systemöversikt

Affirm vägledningssystem för bröstbiopsi fästs vid C-armen på Selenia Dimensions mammografisystem. Affirm biopsisystem består av två huvudkomponenter:

- Vägledningsmodulen för biopsi
- Biopsikontrollmodul

En kompatibel biopsienhet fästs vid stativet på vägledningsmodulen för biopsi. Under en procedur flyttar motorena i Affirm-systemet biopsienheten i X- och Y-riktningar. Förflyttning av Z-axeln sker manuellt.

Röntgenrörsarmen på Selenia Dimensions-systemet rör sig separat från komprimeringsarmen för att möjliggöra bildtagning av stereotaktiska och tomosyntesbilder för målstyrning. Typerna av bilder du kan ta är beroende av licensen för Selenia Dimensions-systemet. Se *bruksanvisningen* till Selenia Dimensions-systemet för fullständig information om detta system. Typerna av biopsier du kan utföra är beroende av licensen för Affirm-systemet. Du kan se alla dina installerade licenser genom att gå till **Licensing** (Licensiering) i **System Tools** (Systemverktyg).



Figur 1: Affirm biopsisystem på Selenia Dimensions Mammografisystem

Figurförklaring

1. Vägledningsmodulen för biopsi
2. Biopsikontrollmodul

2.2 Så här hanterar du vägledningsmodulen för biopsi (BGM)



Försiktigt!

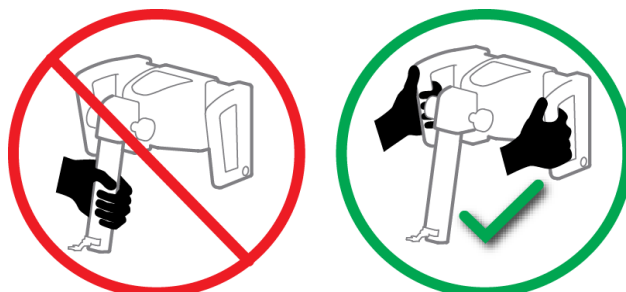
Var försiktig när du flyttar vägledningsmodulen för biopsi för att förhindra skada eller felinriktning under nålstyrningsfasen.



Försiktigt!

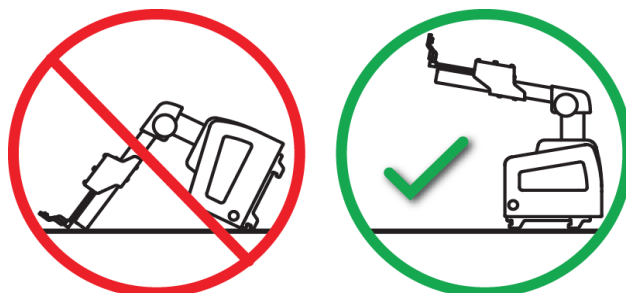
Affirm vägledningsmodul för biopsi väger ca 7,5 kg. Håll den med ett stadigt grepp i handtagen när du flyttar den.

Lyft endast vägledningsmodulen för biopsi i handtagen.



Figur 2: Så här lyfter du vägledningsmodulen för biopsi

När vägledningsmodulen för biopsi inte används ska den placeras på sin baksida.



Figur 3: Så här förvarar du vägledningsmodulen för biopsi

2.3 Säkerhet

Läs och se till att du har förstått denna handbok innan du använder systemet. Förvara handboken så den är tillgänglig under patientprocedurer.

Följ *alltid* alla anvisningar i handboken. Hologic tar inget ansvar för skador som uppstår på grund av felaktig användning av systemet. Hologic kan hålla utbildningar hos kunden.

Systemet har skyddsutrustning, men teknikern måste vara införstådd med hur systemet används på ett säkert sätt. Teknikern måste ta hänsyn till de hälsorisker som är förknippade med röntgenstrålning.

Anslut inte utrustningen till något system eller någon komponent som inte beskrivs i denna handbok. En kombination av komponenter måste ha data för att validera säkerheten för patient, personal och miljön. Eventuell tillkommande certifiering sker på användarens ansvar.

2.4 Varningar och försiktighet



WARNING!

Efter strömavbrott ska patienten avlägsnas från systemet innan strömmen slås till.



Varning!

Röntgenbilder skapas under de procedurer som beskrivs i denna bruksanvisning.



Varning!

C-armens rörelser är motordrivna.



Varning!

Röntgenrörsarmens rörelser är motordrivna.



Varning!

Endast kvalificerade användare får använda detta system.



Varning!

Använd inte utrustningen om några fel eller problem upptäcks.



Varning!

Användaren måste schemalägga förebyggande underhåll av en godkänd servicetekniker.



Varning!

Användaren eller en servicetekniker måste korrigera problemen innan systemet används.



Varning!

Lämna inte patienten under proceduren.



Varning!

Håll alltid patientens händer borta från alla knappar och brytare.



Försiktigt!

Var försiktig när du flyttar Affirm-systemet för att undvika skada eller felinriktning.



Försiktigt!

Affirm vägledningsmodul för biopsi väger ca 7,5 kg. Håll den med ett stadigt grepp i handtagen när du flyttar den.



OBS!

Systemet har inga delar som användaren kan utföra service på.

2.5 Efterlevnad

I detta avsnitt beskrivs efterlevnadskraven för systemet och tillverkarens ansvar.







2.5.1 Efterlevnadskrav

Tillverkaren ansvarar för denna utrustnings säkerhet, tillförlitlighet och prestanda under följande förutsättningar:

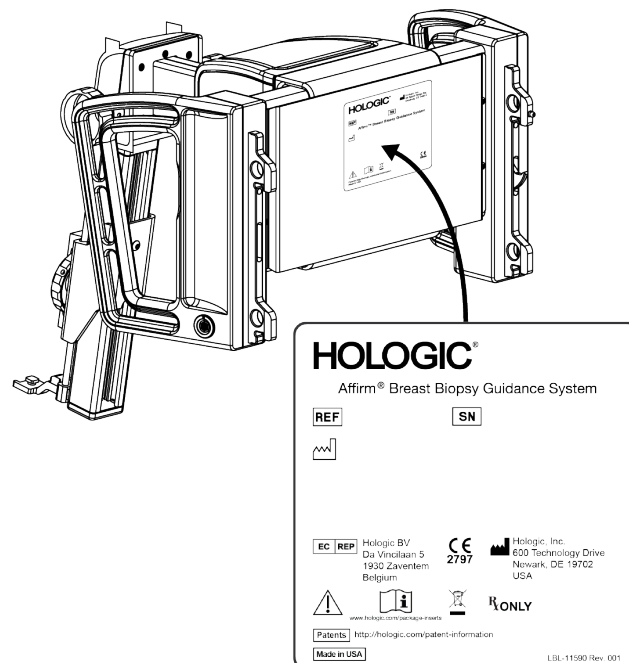
- Utrustningen används i enlighet med *bruksanvisningen*.
- Montering, utbyggnad, justeringar, förändringar eller reparationer får endast utföras av auktoriserade personer.

2.6 Symboler

I detta avsnitt beskrivs de internationella symbolerna på detta system.

	Potentialutjämningsterminal
	Skyddsjordterminal
	"På" och "Av" (ström) för datorn och bildskärmen.
	Kassera elektrisk och elektronisk utrustning separat från vanligt avfall. Skicka material som tagits ur bruk till Hologic eller kontakta er servicerepresentant.
	Tillverkare
	Tillverkningsdatum

2.7 Etiketternas placeringar



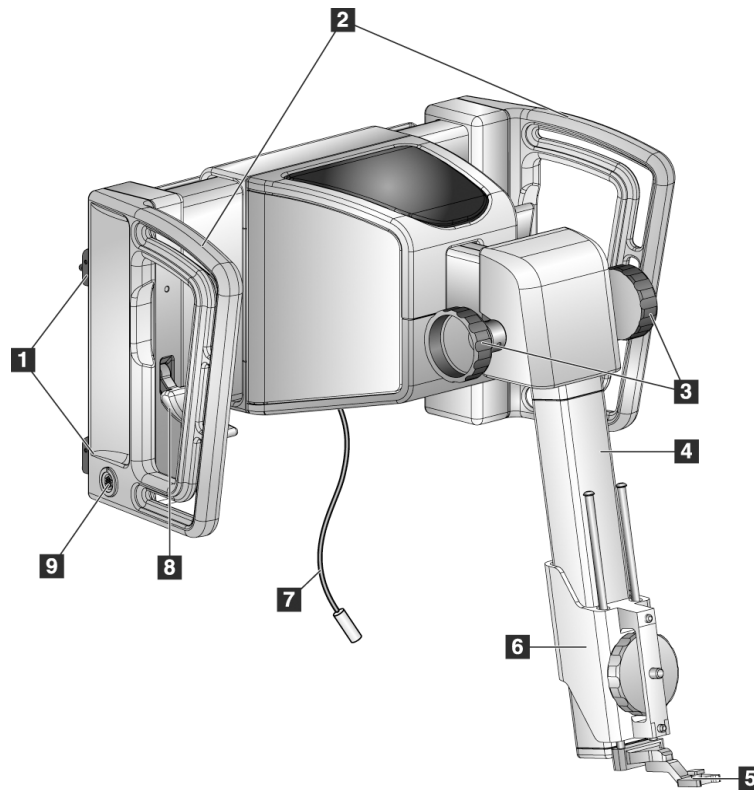
Figur 4: Etiketternas placeringar

Kapitel 3 Så här installerar du eller tar bort systemet

3.1 Installation av komponenter

3.1.1 Komponenterna i vägledningsmodulen för biopsi

Vägledningsmodulen för biopsi installeras på framsidan av Selenia Dimensions-systemets C-arm. En låsspak (punkt 8) håller modulen på plats. En kabel (punkt 7) ansluts till Selenia Dimensions C-arm för drift av vägledningssystemet för biopsi.



Figur 5: Vägledningsmodulen för biopsi

Bruksanvisning till Affirm vägledningssystem för bröstbiopsi

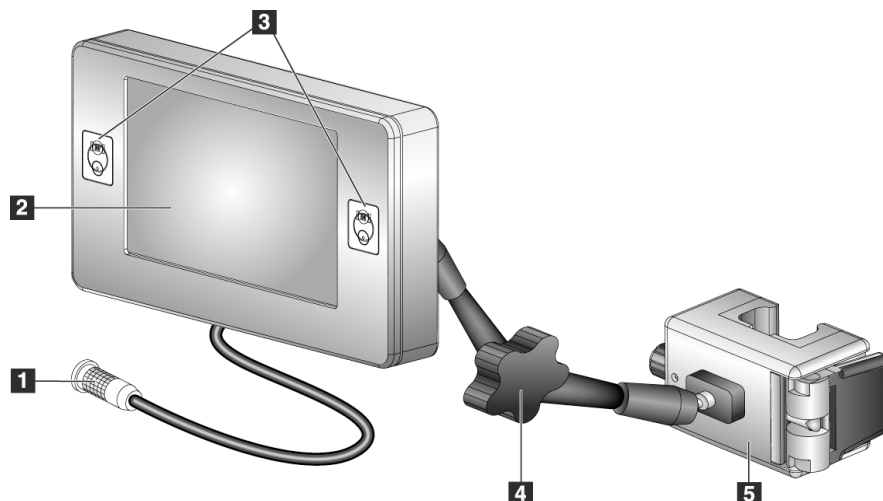
Kapitel 3: Så här installerar du eller tar bort systemet

Tabell 1: Komponenter i vägledningsmodulen för biopsi

Nr	Namn	Beskrivning
1	Monteringskrokar	Två på vardera sidan håller fast vägledningsmodulen för biopsi på Selenia Dimensions gantry.
2	Handtag	Ett på vardera sidan. Håll i båda handtagen när du ska lyfta vägledningsmodulen för biopsi.
3	Kontrollvred för Z-axel	Vrid på endera vredet för att flytta biopsienheten längs Z-axeln.
4	Skena för Z-axeln	Bär biopsienhetens hållare och är den skena som rörelserna längs Z-axeln går på.
5	Främre nålguide	Används för att montera monteringsplattan för nålguide på biopsienhetshållaren.
6	Hållare för biopsienhet	Håller fast biopsienheten. Flyttas längs Z-axelns glidskena när man vrider på ett kontrollvred för Z-axeln.
7	Kabel	Ansluts till Selenia Dimensions-systemet för att förse Affirm-systemet med ström.
8	Låsspak	Ett på vardera sidan. Fäll ned båda spakarna för att låsa fast vägledningsmodulen för biopsi på Selenia Dimensions gantry.
9	Uttag	För kabeln från biopsikontrollmodulen.

3.1.2 Komponenter till biopsikontrollmodulen

Biopsikontrollmodulen kan monteras på antingen vänster eller höger handtag på vägledningsmodulen för biopsi med hjälp av en hållare (punkt 5). Bildskärmen (punkt 2) är en pekskärm där användaren kan utföra önskade uppgifter. Knapparna för aktivering av motordrift (punkt 3) på båda sidorna av modulen (och på baksidan) aktiverar motordriven förflyttning av biopsienheten.



Figur 6: Biopsikontrollmodul

Tabell 2: Komponenter till biopsikontrollmodulen

Nr	Namn	Beskrivning
1	Kabel	Ansluts till vägledningsmodulen för biopsi.
2	Bildskärm	Visar målen, systemets status, biopsienhetens namn och säkerhetsmarginalerna. Tryck på knapparna på skärmen för att välja ett alternativ.
3	Knappar för aktivering av motordrift	Främre och bakre knapp-par på båda sidorna av bildskärmen. Tryck samtidigt på de främre och bakre knapparna på endera sidan för att aktivera motordrift.
4	Låsning och frikoppling av den vinklingsbara armen	Vrid för att låsa upp och justera modulen. Vrid i motsatt riktning för att låsa armen och hålla fast modulen i den nya positionen.
5	Monteringshållare	Ansluts till endera handtag på vägledningsmodulen för biopsi.

3.1.3 Montera vägledningsmodulen för biopsi

Du kan installera vägledningsmodulen för biopsi med Selenia Dimensions-systemet påslagen eller avstängd.



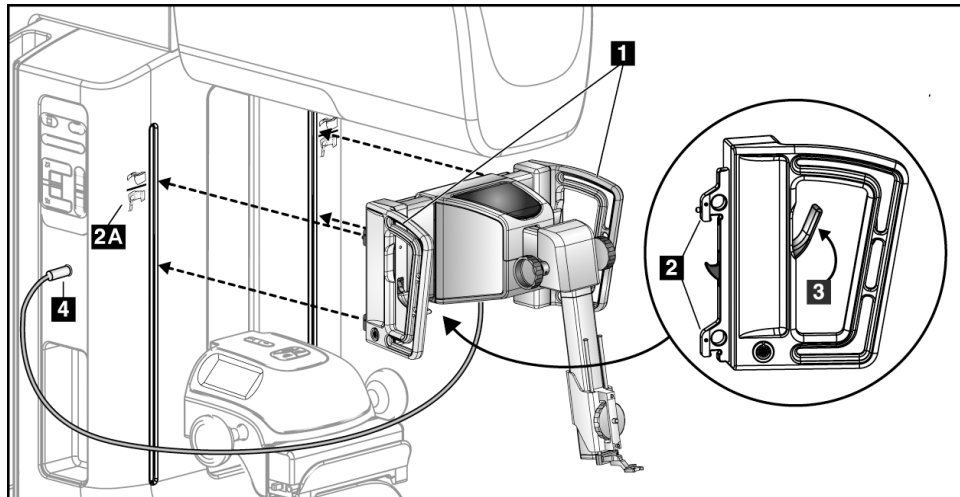
Försiktigt!

Var försiktig när du flyttar vägledningsmodulen för biopsi för att förhindra skada eller felinriktning under nålstyrningsfasen.



Försiktigt!

Affirm vägledningsmodul för biopsi väger ca 7,5 kg. Håll den med ett stadigt grepp i handtagen när du flyttar den.

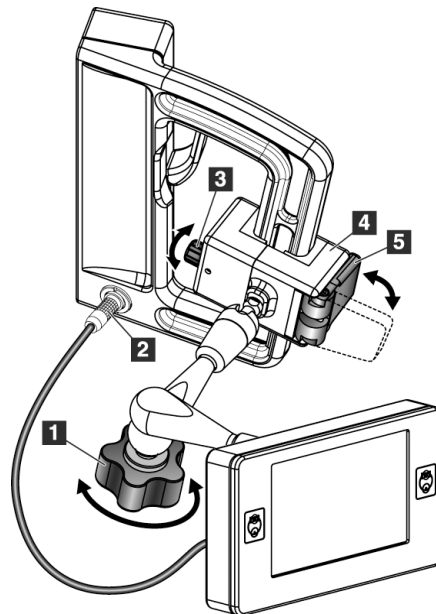


Figur 7: Installation av vägledningsmodulen för biopsi

1. Sänk komprimeringsenheten.
2. Håll vägledningsmodulen för biopsi i båda handtagen.
3. Skjut in de övre krokarna (punkt 2) på vägledningsmodulen för biopsi i uttagen som är markerade med Affirm-systemikonen (punkt 2A) på framsidan av Selenia Dimensions C-arm. Se till att de övre och nedre krokarna fäster i Selenia Dimensions C-arm.
4. Fäll upp låsspärrarna (punkt 3) på vägledningsmodulen för biopsi till den övre positionen (Upp) så att modulen låses fast på Selenia Dimensions C-arm.
5. Justera den röda pricken på kabeln till vägledningsmodulen för biopsi (punkt 4) med den röda pricken på kärlet på sidan av Selenia Dimensions C-arm. Anslut kabeln till uttaget.

3.1.4 Montera biopsikontrollmodulen

Biopsikontrollmodulen kan monteras på antingen vänster eller höger handtag på vägledningsmodulen för biopsi.



Figurförklaring

1. Låsvred för vinklinsarmen
2. Biopsikontrollmodulens kabel
3. Vred för justering av klämman
4. Monteringshållare
5. Monteringshållarens lås

Figur 8: Montering av biopsikontrollmodulen

1. Lossa vredet för vinklinsarmen (se föregående figur, punkt 1).
2. Placera monteringshållaren (punkt 4) så att sidan med låset (punkt 5) befinner sig på handtagets framsida.
3. Montera monteringshållarens låssida runt handtagets nedre del.
4. Skjut monteringshållarens motsatta sida runt handtaget. Hållaren monteras på patienthandtaget.
5. Justera vredet för justering av klämman (punkt 3) om det behövs.
6. Skjut monteringshållarens lås till låst position (punkt 5).
7. Kontrollera att hållaren hålls på plats efter denna justering. Om hållaren rör sig eller om du inte kan få hållarens lås till helt låst position, justera den med vredet för justering av klämman (punkt 3).
8. Anslut biopsikontrollmodulens kabel (punkt 2) till kärlet på vägledningsmodulen för biopsi.

Justera monteringshållarens höjd

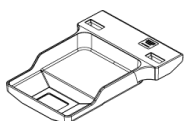
1. Lås upp monteringshållaren (se föregående figur, punkt 5).
2. Skjut hållaren till önskad höjd.
3. Skjut monteringshållarens lås till låst position.

Justera biopsikontrollmodulens position

1. Lås upp vredet för vinklinsarmen (se föregående figur, punkt 1).
2. Luta eller ändra aktuell vinkel på biopsikontrollmodulen.
3. Vrid låsvredet så att biopsikontrollmodulen låses i sin nya position.

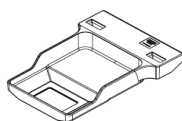
3.2 Installation och avlägsnande av tillbehör

3.2.1 Komprimeringspaddlar för biopsi



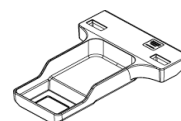
5 x 5 cm

Standardbiopsipaddel



6 x 7 cm

Standardbiopsipaddel



5 x 5 cm

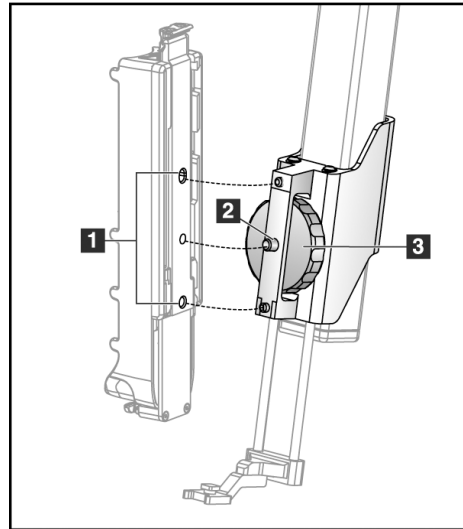
Axillär biopsipaddel

Komprimeringspaddlarna för biopsi monteras på Selenia Dimensions-systemets komprimeringsenhet. Se *bruksanvisningen* till Selenia Dimensions-systemet för anvisningar om hur man installerar och tar bort paddlarna.

3.2.2 Hållare för biopsienhet

Gör så här för att installera en hållare för biopsienhet:

1. Rikta in hålen (övre och nedre) i hållaren mot styrstiften på monteringsplattan.
2. Rikta in mitthålet mot monteringskruven.
3. Vrid hjulet på monteringsplattan så att enhetshållaren skruvas fast.



Figurförklaring

1. Hål i biopsienheten
2. Monteringskruv
3. Tumhjul

Gör så här för att ta bort en hållare för biopsienhet:

1. Vrid tumhjulet på monteringsplattan så att enhetshållaren lossnar.
2. Ta bort enhetshållaren från monteringsplattan.

3.2.3 Nålguidar



Varning!

Använd alltid steril teknik när du använder nålguidar under patientingrepp.

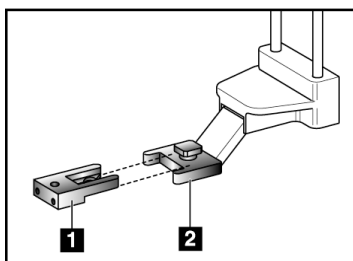


Varning!

Det är viktigt att installera enheten korrekt. Se till att du för in nålen genom de övre och nedre nålguiderna.

Så här installerar du en nålguide för engångsbruk:

1. Rikta in nålguiden så att den upphöjda, fyrkantiga sidan på nålguiden passar in mellan de två loberna på monteringsplattan för nålguide.
2. Skjut den öppna änden av den u-formade nålguiden runt stiftet på monteringsplattan för nålguide.
3. Tryck in nålguiden tills den låses fast.



Figur 9: Så här installerar du nålguidar

Figurförklaring

1. Nålguide
2. Monteringsplatta för nålguide



Anm.

Nålguiderna kan se annorlunda ut än den nålguide som visas.

Så här tar du bort en nålguide för engångsbruk:

1. Avlägsna biopsienheten från skenan på Z-axeln.
2. Dra bort nålguiden från stiftet och avlägsna den från monteringsplattan för nålguide.
3. Kassera nålguiden i enlighet med lokala bestämmelser.

3.2.4 Bordsstativ för Affirm-systemet



Försiktigt!

Affirm-systemets bordsstativ är inte avsett för mobila användning.

Se följande figur för placering av Affirm biopsisystemet på stativet (tillval).

1. Flytta enhetens monteringsplatta och nålguiden till den högsta, övre positionen, såsom visas i **A**.
2. Koppla från kabeln till vägledningsmodulen för biopsi från Selenia Dimensions C-arm.
3. Ta bort Affirm vägledningsmodulen för biopsi tillsammans med biopsikontrollmodulen, om den finns, från Selenia Dimensions-systemet.



Försiktigt!

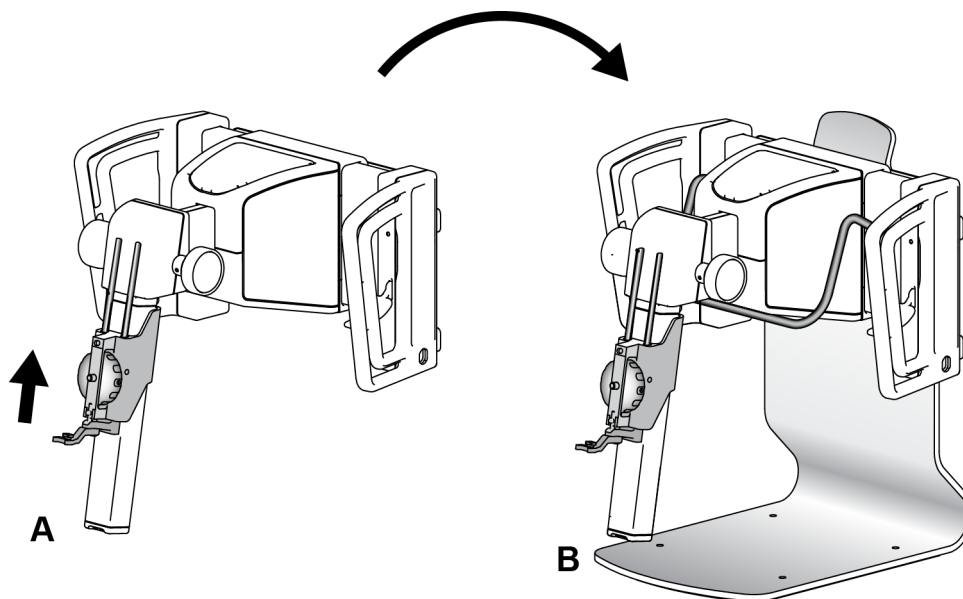
Förhindra skada eller felinriktning under nålvägledningssteget genom att vara försiktig när du flyttar vägledningsmodulen för biopsi.



Försiktigt!

Affirm vägledningsmodul för biopsi väger ca 6,8 kg. Håll den med ett stadigt tag i handtagen när du flyttar den.

4. Placera Affirm-systemet på bordsstativet på det sätt som visas i **B**.



Figur 10: Affirm-systemets bordsstativ

3.3 Avlägsna huvudkomponenterna

3.3.1 Biopsikontrollmodulen

Så här avlägsnar du biopsikontrollmodulen från vägledningsmodulen för biopsi:

1. Koppla från biopsikontrollmodulens kabel från vägledningsmodulen för biopsi.
2. Lossa hållarens lås.
3. Ta bort biopsikontrollmodulen från vägledningsmodulen för biopsi.
4. Förvara biopsikontrollmodulen på en skyddad plats.

3.3.2 Vägledningsmodulen för biopsi



Försiktigt!

Var försiktig när du flyttar vägledningsmodulen för biopsi för att förhindra skada eller felinriktning under nålstyrningsfasen.

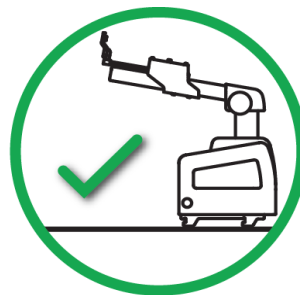


Försiktigt!

Affirm vägledningsmodul för biopsi väger ca 7,5 kg. Håll den med ett stadigt grepp i handtagen när du flyttar den.

Så här avlägsnar du vägledningsmodulen för biopsi från Selenia Dimensions C-arm:

1. Koppla från kabeln till vägledningsmodulen för biopsi från Selenia Dimensions C-arm.
2. Håll i ett av handtagen på vägledningsmodulen för biopsi med ena handen samtidigt som du lossar låsspakarna med den andra handen.
3. Placera en hand på varje handtag och lyft upp vägledningsmodulen för biopsi från uttaget på Selenia Dimensions C-arm.
4. Förvara vägledningsmodulen för biopsi och biopsikontrollmodulen på en skyddad plats. Se till att du placerar enheten på baksidan (med krokarna nedåt).

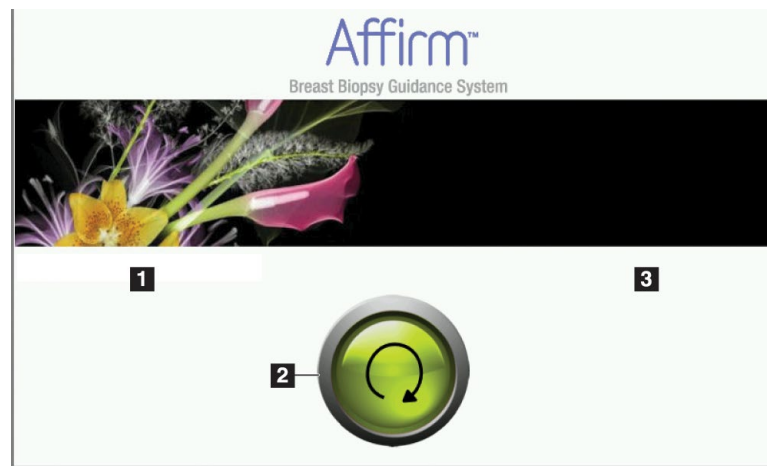


Kapitel 4 Användargränssnitt – biopsikontrollmodul

4.1 Skärmar på biopsikontrollmodulen

4.1.1 Startskärm

På *startskärmen* visas namnet eller initialerna på den användare som loggar in samt eventuella felmeddelanden. Knappen Go (OK) tar användaren till skärmen *Target Guidance* (Målvägledning).



Figur 11: Startskärm

Figurförklaring

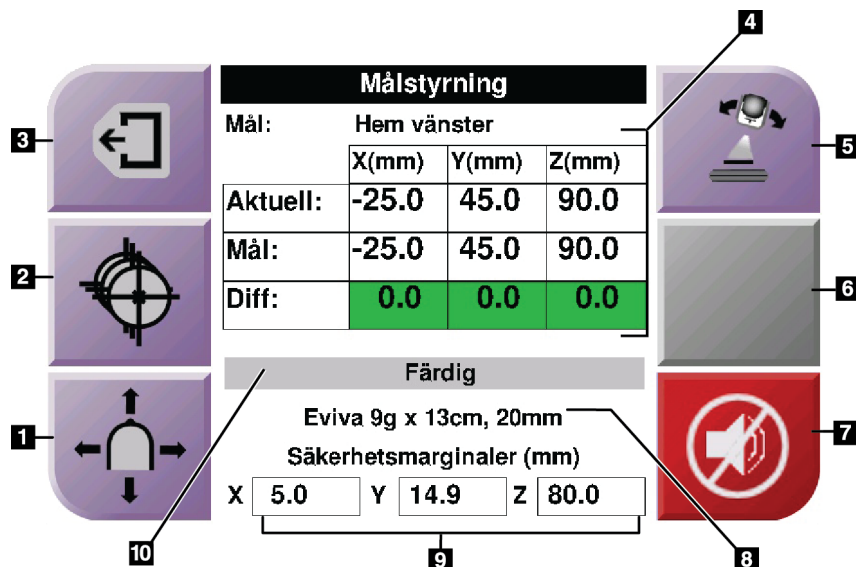
1. Område för användar-ID
2. Knappen **Go to Target Guidance** (Gå till målstyrning)
3. Område för felmeddelanden

4.1.2 Målstyrningsskärmen

I följande figur visas huvudskärmen på biopsikontrollmodulen. På denna skärm visas biopsienhetens aktuella position, valda målkoordinater och den kartesianska skillnaden mellan de båda positionerna.

Knapparna på skärmen *Target Guidance* (Målvägledning) ger användaren möjlighet att återgå till föregående skärm (punkt 3), till skärmen för val av mål (punkt 2), skärmen för motordriven förflyttning av biopsienheten på X- och Y-axeln (punkt 1), välja C-armsläge eller stereoläge för rotation av C-armen (punkt 5) och avbryta en ljudsignal (punkt 7).

I visningsområdet (punkt 4) på skärmen *Target Guidance* (Målstyrning) visas skillnaden mellan biopsienhetens aktuella position och målkoordinaterna, systemets status (punkt 10), vilken biopsienhet som är installerad i systemet (punkt 8) samt säkerhetsmarginalerna (punkt 9).



Figur 12: Målstyrningsskärmen

Figurförklaring

1. Gå till skärmen *Jog Mode* (Stötläge)
2. Gå till skärmen *Select Target* (Val av mål)
3. Återgå till föregående skärm
4. Målinformation
5. Växla mellan C-armsläge och stereoläge (när systemet är inställt på manuellt stereoläge för C-armen).
6. Denna knapp är grå och inaktiverad.
7. Tysta eller aktivera ljudet. (En ikon visas på knappen och ett ljuder hörs när det finns ett systemfel. Se [Ljudknappen](#) på sidan 25.)
8. Vald biopsienhet
9. Säkerhetsmarginaler
10. Systemstatus



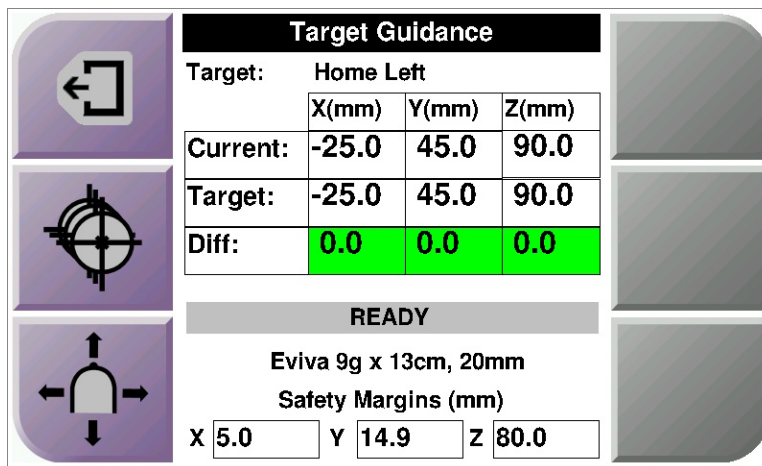
OBS!

X-, Y- och Z-cellerna på skärmen kan ändra färg när målkoordinaterna ändras. Se [Färgade celler på skärmarna](#) på sidan 24.

Färgade celler på skärmarna

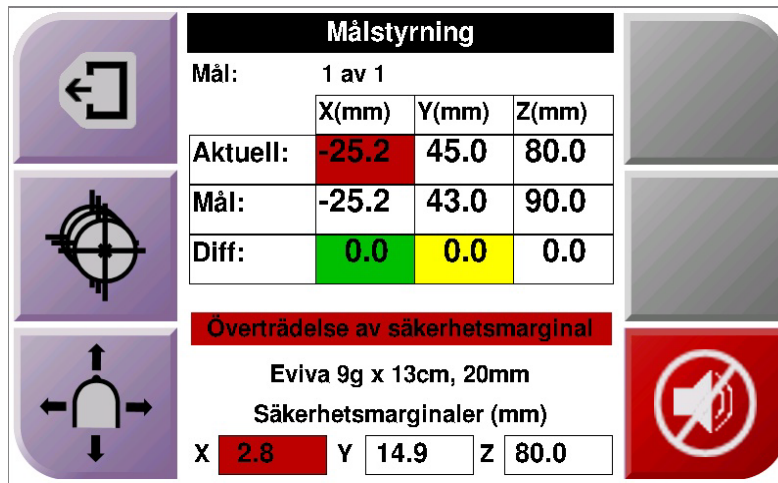
Gröna celler

När alla Diff-celler är gröna befinner sig biopsienheten i korrekt position för valt mål.
När biopsienheten avlossas befinner sig målet mitt i öppningen på enheten.



Figur 13: Gröna differentialceller

Gula och röda celler





Figur 14: Gula och röda celler

- **Gult** betyder att biopsienheten befinner sig i rätt position för den axeln, men att du måste flytta enheten till slutlig Z-position. När biopsienheten befinner sig i den slutliga Z-positionen ändras den gula cellen till grön.
- **Rött** betyder att det är problem med en säkerhetsmarginal. Knappen **Sound** (Ljud) visas och systemet ger ifrån sig upprepade pip. Justera den axel som är markerad med rött. När cellen inte är röd befinner sig enheten inom säkerhetsmarginalerna.

Ljudknappen

Knappen **Sound** (Ljud) aktiveras när ett systemfel föreligger. När knappen **Sound** (Ljud) visas kan du kontrollera systemljud som rör larm och motordrivna förflyttningar av biopsienheten.

Tabell 3: Så här använder du knappen **Sound** (Ljud)

Ljud	
 <p>Figur 15: Varningssignaler ljuder</p>	<ul style="list-style-type: none"> • När en säkerhetsmarginal överträds visas denna ljud av-ikon och systemet avger ett återkommande pipljud. • Stoppa pipsignalerna genom att trycka på knappen Sound (Ljud). Alla pipsignaler från systemet tystas och ikonerna på knappen ändras. • När du korrigerar överträdelsen av säkerhetsmarginalen försvinner ikonerna på knappen. • Om du trycker på knappen men inte korrigerar systemfelet inom två minuter aktiveras pipsignalerna från systemet automatiskt.
 <p>Figur 16: Varningssignaler tystade</p>	<ul style="list-style-type: none"> • När denna ikon visas på knappen Sound (Ljud) har du möjlighet att aktivera pipsignaler från systemet. • Aktivera pipsignaler från systemet genom att trycka på knappen. • Om du inte trycker på knappen aktiveras pipsignaler från systemet automatiskt inom två minuter efter att ikonerna har visats.

4.1.3 Skärmen Jog Mode (Stötläge)

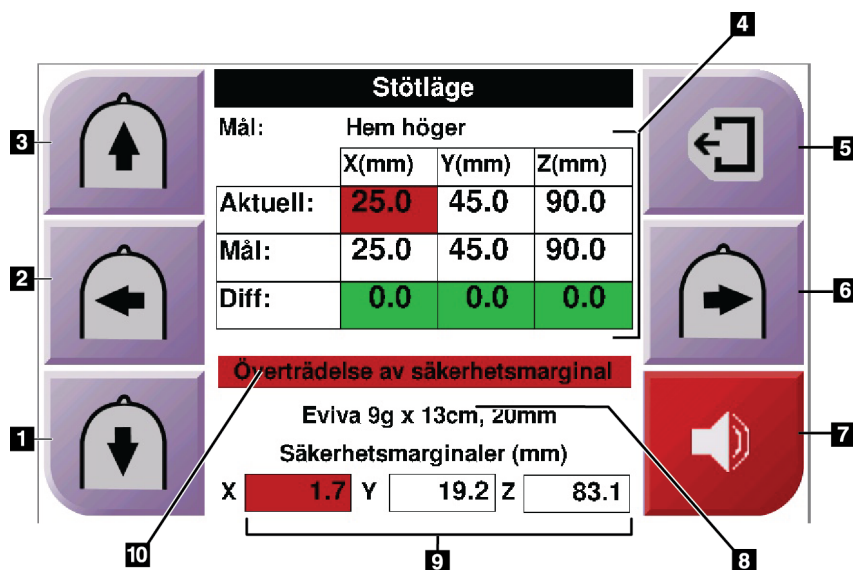
På den här skärmen kan användaren manuellt skriva över målkoordinaterna på vägledningsmodulen för biopsi. Pilknapparna på skärmen *Jog Mode* (Stötläge) ändrar stötvärdet för X- och Y-koordinaterna. Det finns också andra knappar på skärmen som användaren kan använda för att gå till skärmen *Target Guidance* (Målstyrning) (punkt 5) och avbryta (punkt 7) en ljudsignal som hörs när det är problem med en säkerhetsmarginal.

I visningsområdet (punkt 4) på skärmen *Jog Mode* (Stötläge) visas skillnaden mellan biopsienhetens aktuella position och målkoordinaterna, systemets status (punkt 10), vilken biopsienhet som är installerad i systemet (punkt 8) samt säkerhetsmarginalerna (punkt 9).



Varning!

Röda celler betyder att det är problem med en säkerhetsmarginal. Skada på patienten eller utrustningen kan inträffa om du fortsätter. Gör justeringar så att du håller dig inom säkerhetsgränserna.



Figur 17: Skärmen Jog Mode (Stötläge)

Figurförklaring

1. Ändra Y-axelns stötvärde i negativ riktning
2. Ändra X-axelns stötvärde i negativ riktning
3. Ändra Y-axelns stötvärde i positiv riktning
4. Målinformation
5. Återgå till föregående skärm
6. Ändra X-axelns stötvärde i positiv riktning
7. Tysta eller aktivera ljud. (En ikon visas på knappen och ett larm hörs när det är problem. Se [Ljudknappen](#) på sidan 25 för mer information om Sound-knappen [Ljud].)
8. Vald biopsienhet
9. Säkerhetsmarginaler
10. Systemstatus

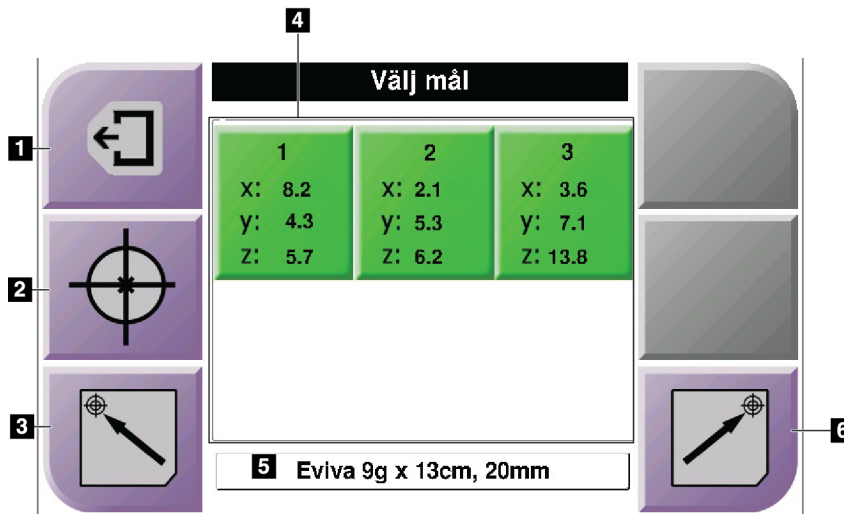
4.1.4 Skärmen Select Target (Välj mål)

På den här skärmen kan användaren välja ett annat mål för biopsivägledning eller flytta till en av startpositionerna. Med knapparna på skärmen *Select Target* (Välj mål) kan användaren återgå till föregående skärm (punkt 1), till skärmen *Target* (Mål) (punkt 2) eller vänster eller höger startposition (punkt 3 eller 6).

I visningsområdet (punkt 4) på skärmen *Select Target* (Välj mål) visas en eller flera uppsättningar målkoordinater. Namnet på vald biopsienhet visas också (punkt 5).

Gör så här för att flytta biopsienheten till ett av del mål som visas på denna skärm:

1. Tryck på en av ikonerna för målkoordinater eller på knapparna för **startskärmen**. Systemet ändras till skärmen *Target Guidance* (Målstyrning).
2. Tryck och håll ned ett höger eller vänster knapp-par för **Motor Enable** (Aktivera motordrift) på biopsikontrollmodulen. Nålen flyttas till X- och Y-positionerna.



Figur 18: Skärmen *Select Target* (Välj mål)

Figurförklaring

1. Återgå till föregående skärm
2. Gå till skärmen *Target Guidance* (Målstyrning)
3. Gå till vänster startposition
4. Målkoordinater
5. Biopsienhet
6. Gå till höger startposition



OBS!

Du måste trycka samtidigt på båda brytarna för höger eller vänster par för **Motor Enable** (Aktivera motordrift) för att starta den motordrivna rörelsen.

Kapitel 5 Biopsi

5.1 Biopsivyer

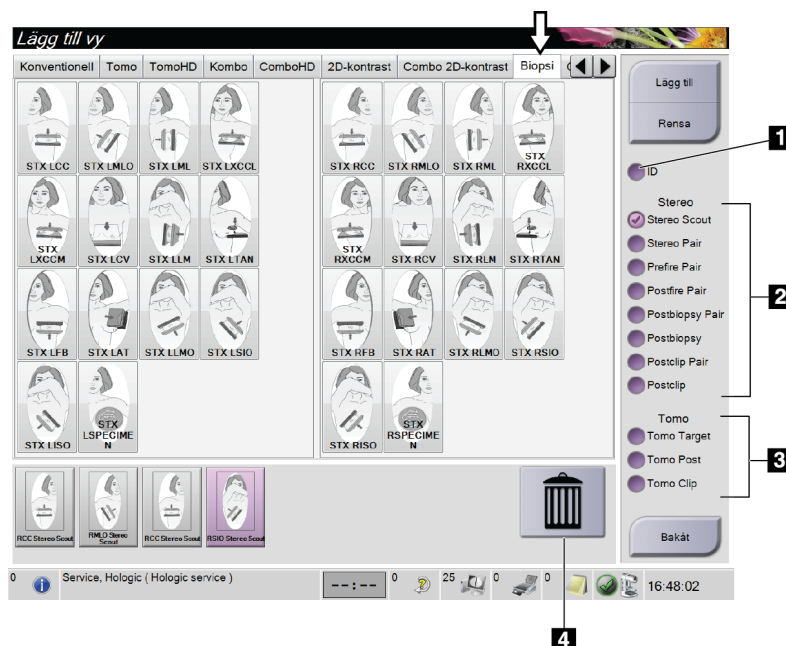
Vid användning med Selenia Dimensions stereotaktiska system kräver biopsiprocedurerna stereovyer, vilket är bilder som tagits med vinklarna $+15^\circ$ och -15° . Tillsammans kallas dessa bilder för ett stereopar. Ordet "stereo" vid biopsiprocedurer avser projektioner med $+15^\circ$ och -15° .

Vid användning tillsammans med Selenia Dimensions tomosyntessystem krävs en tomosyntesbildtagning för att fastställa de tredimensionella kartesiska koordinaterna (x, y, z) för intresseområdet.

5.1.1 Så här lägger du till en biopsivy

Gör så här för att lägga till en biopsivy:

1. Välj knappen **Add View** (Lägg till vy) på skärmen *Procedure* (Procedur) för att visa skärmen *Add View* (Lägg till vy).



Figur 19: Fliken Biopsy (Biopsi) på skärmen Add View (Lägg till vy)

Figurförklaring

1. Implantat förskjutet
2. Modifierare för stereovy
3. Modifierare för tomosyntesvy
4. Soptunneikonen

2. Välj fliken **Biopsy** (Biopsi).
3. Välj vyn och välj sedan en vymodifierare på höger sida av skärmen.



OBS!

Modifierarna för stereo- och tomosyntesvyer visas endast när systemet har licenser för tomosyntes och biopsi.

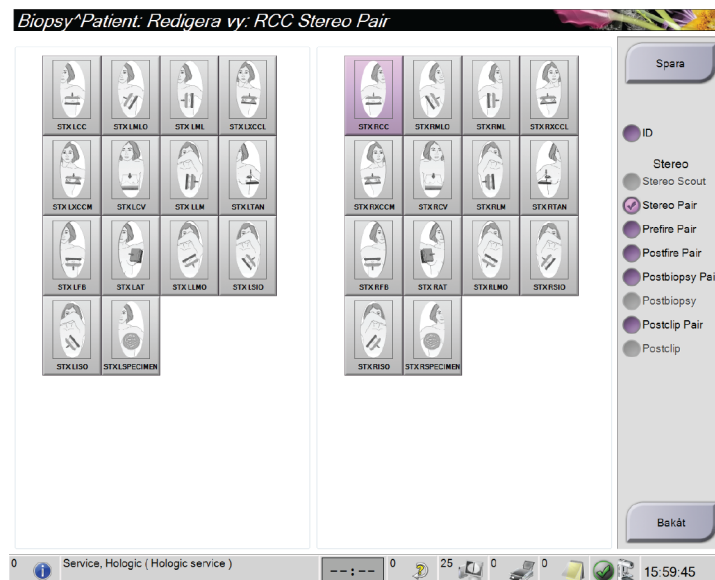
4. Tryck på knappen **Add** (Lägg till). En miniatyrbild av varje vy du väljer visas längst ned på skärmen.

Ta bort en biopsivy:

- Så här tar du bort en enstaka vy från den tillagda listan: underst på skärmen ska du välja miniatyrbildsvyn och sedan **soptunneikonen**.
- För att ta bort alla vyer från den tillagda listan väljer du knappen **Clear** (Rensa).

5.1.2 Så här redigerar du en biopsivy

Använd skärmen *Edit View* (Redigera vy) för att tilldela en bild en annan vy.



Figur 20: Skärmen *Edit* (Biopsy) *View* (Redigera biopsivy)

Gör så här för att redigera en vy:

1. På skärmen *Procedure* (Procedur) väljer du en exponerad miniatyrbildvy.
2. Välj knappen **Edit View** (Redigera vy) för att komma till skärmen *Edit View*.
3. Välj vyn och välj sedan vymodifierarna på höger sida av skärmen.
4. Tryck på knappen **Save** (Spara).
5. När dialogrutan *Update Successful* (Uppdatering klar) visas ska du välja knappen **OK**.

5.2 C-armens stereolägen

Ta stereobilderna i antingen autostereoläge för C-armen eller manuellt stereoläge för C-armen. Gör valet av stereoläge för C-armen på bildtagningsarbetsstationen (se [Så här väljer du stereoläge för C-armen för bildtagning](#) på sidan 33).

5.2.1 Rotation av C-armen i stereoläge

Mekanismen för rotation av C-armen vid stereotaktisk bildtagning är olika för automatiskt och manuellt stereoläge för C-armen.



OBS!

Vertikal förflyttning och rotation av C-armen inaktiveras när kompressionkraft appliceras. En servicetekniker kan konfigurera spärrkraften från 22 N (2,3 kg) till 45 N (4,5 kg).

I automatiskt stereoläge för C-armen

I automatiskt stereoläge för C-armen visas inte knappen **C-Arm Stereo Mode** (Stereoläge för C-armen) på skärmen *Target Guidance* (Målstyrning). I automatiskt stereoläge för C-armen låter systemet automatiskt C-armen röra sig separat från röntgenrörsarmen för att ta stereobilderna. När man trycker på knappen **X-ray** (Röntgen) för att starta stereobildtagningen flyttar sig röntgenrörsarmen automatiskt till den första vinkeln på 15°, tar bilden, roterar till motsatt 15° vinkel och tar den bilden.



OBS!

Alternativet att placera röntgenrörsarmen för den första stereobilden finns i menyn System Status (Systemstatus) (se [Så här väljer du stereoläge för C-armen för bildtagning](#) på sidan 33). Röntgenrörsarmen roterar automatiskt till vald 15° vinkel. Detta alternativ fungerar i båda stereolägena för C-armen.

I manuellt stereoläge för C-armen



I manuellt stereoläge för C-armen visas knappen **C-Arm Stereo Mode** (Stereoläge för C-armen) på skärmen *Target Guidance* (Målstyrning). Standardinställningen är Stereo Mode (Stereoläge). Se följande tabell för en beskrivning av knappfunktionen.



OBS!

Knappen **C-arm Stereo Mode** (Stereoläge för C-armen) visas när systemet är inställt på manuellt stereoläge för C-armen. Vid automatiskt stereoläge för C-armen visas inte denna knapp.

Tabell 4: Knappen C-Arm Stereo Mode (Stereoläge för C-armen)

Ikon	Beskrivning av funktionen
 <p><i>Figur 21: Stereoläge</i></p>	<ul style="list-style-type: none">• Röntgenrörsarmen roterar medan C-armen står stilla.• Välj Stereo Mode (Stereoläge) för att ta stereobilder (när systemet är inställt på manuellt stereoläge för C-armen).
 <p><i>Figur 22: C-armsläge</i></p>	<ul style="list-style-type: none">• C-armen och röntgenrörsarmen roterar tillsammans.• Välj C-armsläge för att rotera C-armen och röntgenrörsarmen tillsammans till en ny patientpositioneringsvinkel.

1. När du har ställt in patientpositioneringsvinkel (med C-armsläge aktiverat) ska du trycka på knappen **C-Arm Stereo Mode** (Stereoläge för C-armen) på skärmen *Target Guidance* (Målstyrning) för att försätta C-armen i stereoläge.
2. Roterera röntgenrörsarmen till den första 15°-vinkeln.
3. Tryck på knappen **X-ray** (Röntgen) och ta den första 15°-bilden.
4. Roterera röntgenrörsarmen till den motsatta 15°-vinkeln.
5. Tryck på knappen **X-ray** (Röntgen) och ta den motsatta 15°-bilden.


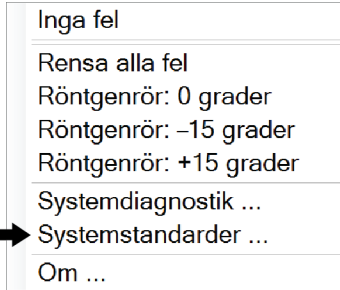
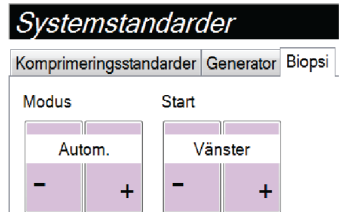


OBS!

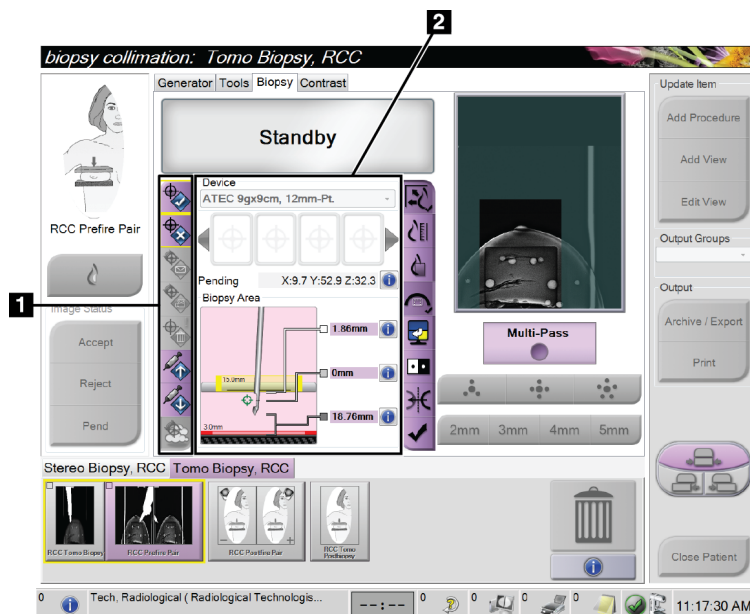
Håll knappen **X-ray** (Röntgen) intryckt tills exponeringen avslutas. En pipsignal ljuder för att indikera att bildtagningen är klar.

5.2.2 Så här väljer du stereoläge för C-armen för bildtagning

Tabell 5: Så här väljer du stereoläge för C-armen

<p>1. Välj ikonen System Status (Systemstatus).</p>	 <p>Figur 23: Ikoner för systemstatus</p>
<p>2. Välj System Defaults (Systemstandard) i menyn <i>System Status</i> (Systemstatus).</p>	 <p>Figur 24: Menyn System Status (Systemstatus)</p>
<p>3. Välj fliken Biopsy (Biopsi) på skärmen <i>System Defaults</i> (Systemstandard).</p> <p>4. Välj Auto eller Manual (Manuellt) i sektionen Mode (Läge).</p>	 <p>Figur 25: Skärmen System Defaults (Systemstandarder)</p>

5.3 Fliken Biopsy (Biopsi)



Figur 26: Fliken Biopsy (Biopsi)

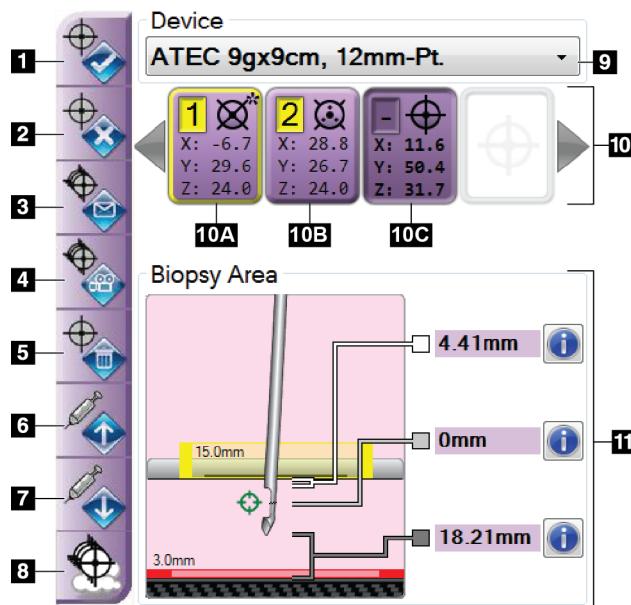
Figurförklaring

1. Målfunktionsknappar
2. Biopsialternativområdet

När du väljer fliken **Biopsy** (Biopsi) öppnas skärmen Biopsy Options (Biopsialternativ). Biopsialternativområdet på skärmen visar information om målen och den biopsienhet som är installerad i systemet. Knapparna till vänster om detta område kan användas för att skicka valda mål till biopsikontrollmodulen. Se avsnittet [Biopsialternativ](#) på sidan 35 för information om knappfunktionerna och datafälten på fliken **Biopsy** (Biopsi).

5.3.1 Biopsialternativ

Knapparna i området Biopsy Options (Biopsialternativ) kommunicerar målinformationen till biopsikontrollmodulen. Området på höger sida om knapparna visar valt mål och vald biopsienhet.



Figur 27: Funktionsknappar och data på fliken Biopsy (Biopsi)

Figurförklaring

1. Knappen Skapa mål
2. Knappen Avvisa mål
3. Knappen Skicka om mål
4. Knappen Projektmål
5. Knappen Radera mål
6. Knappen Flytta z-mål uppåt
7. Knappen Flytta z-mål nedåt
8. Knappen Visa/dölj mål
9. Enhet
10. Mål inställt
11. Statusindikatorer

Figurförklaring

1. **Skapa mål** tilldelar målpunkt/målpunkter och skapar en målikon i det inställda målet (punkt 10). När du tilldelat målet ska du klicka på knappen en gång till för att godkänna målet och överföra målkoordinaterna till biopsikontrollmodulen.
2. **Avvisa mål** tar bort det valda målet från listan över målikoner, om detta mål inte godkänts ännu.
3. **Skicka om mål** skickar på nytt de valda målkoordinaterna till biopsikontrollmodulen.
4. **Projicera mål** visar det valda målet på ett extra stereopar på skärmen Preview (Förhandsgranska).
5. **Radera mål** tar bort det valda målet från listan över målikoner, om detta mål godkändes.
6. **Flytta z-mål uppåt** flyttar upp nålens slutliga position från bröstplattformen och grafiken av lesionen nedåt. Värdena för säkerhetsmarginaler ändras på motsvarande sätt.

7. **Flytta Z-mål nedåt** flyttar ned nålens slutliga position mot bröstplattformen och grafiken av lesionen uppåt. Värdena för säkerhetsmarginaler ändras på motsvarande sätt.
8. **Visa/dölj mål** visar/döljer samtliga målikoner i listan över mål.
9. **Device** (Enhet) visar namnet på ansluten biopsienhet som valts i tillhörande rullgardinsmeny.



Varning!

Patientskada kan inträffa om den enhet du väljer på fliken Biopsy (Biopsi) inte är den enhet som är installerad på systemet.



OBS!

Kontakta teknisk support om din biopsienhet inte visas i rullgardinsmenyn. En servicetekniker måste ange specifikationerna för enheten.

10. **Mål inställt** visar alla biopsimål som har tilldelats eller godkänts i denna session. Du kan skapa flera mål så länge summan av alla målpunkter är sex eller mindre. Använd vänster- och högerpiltangenter för att rulla igenom det inställda målet om så behövs.
 - a. Mål nr 1 – Siffran 1 indikerar det målnummer som har tilldelats och godkänts (baserat på den ordning som målen skapades i). En gul ram runt målet indikerar att detta är det aktiva målet i biopsikontrollmodulen. En enda punkt i hårkorset innebär att det är ett mål med en punkt. En asterisk (*) indikerar att målets koordinater ändrades senare på biopsikontrollmodulen.
 - b. Mål nr 2 – Siffran 2 indikerar att målnumret har tilldelats och godkänts (baserat på den ordning som målen skapades i). Flera punkter i hårkorset innebär att det är ett mål med flera punkter som genererats av Multi-Pass-funktionen (se [Lesionsmålstyrning med hjälp av Multi-Pass](#) på sidan 41).
 - c. Tomt mål – Inget nummer indikerar att koordinaterna har tilldelats, men inte godkänts (en användare har ännu inte klickat på knappen **Skapa mål** en andra gång). En enda punkt i hårkorset innebär att det är ett mål med en punkt. En nedtryckt målikon visar att detta är det aktiva målet *på användargränssnittet*.



OBS!

Koordinaterna som visas på en Multi-Pass-målikon representerar mittpunkten. Högerklicka på och håll ned målikonen för att visa koordinaterna för alla punkter.

11. Statusindikatorer visar avståndsinformation:

- Avståndet mellan biopsipaddeln och överdelen på öppningen.
- Avståndet mellan målet och öppningens mitt.
- Avståndet mellan nålspetsen (efter avfyrning) och bröstplattformen.
- Avståndet från biopsipaddeln till nålspetsen.

Avståndsvisningsfälten ändrar färg när nålen flyttas.

- Lila betyder att det är säkert att gå vidare.
- Rött betyder att aktuella koordinater överskrider säkerhetsmarginalen.
- Gult är en varning för att du är nära säkerhetsgränsen.



OBS!

Du aktiverar mål för *Affirm-systemet* genom att välja en målikon från det inställda målet och klicka på knappen **Resend** (Skicka om).

5.4 Stereotaktisk lesionsmålstyrning



OBS!

Du kan använda Zoom-verktygen (på fliken Tools [Verktyg] eller med knappen View Actual Pixels [Visa faktiska pixlar]) för att förstora intresseområdet på en bild.



OBS!

Om undersökningsdata i bilden blockerar detektion av lesionen ska du klicka på ikonen Information på fliken Tools (Verktyg) för att dölja dessa data.



OBS!

Se till att biopsienheten befinner sig utanför avbildningsområdet.



OBS!

Den övergripande målprecisionen är lika med den kombinerade målprecisionen för vägledningsmodulen för biopsi och biopsienheten. När du använder biopsienheten, blir den största avvikelsen från målkoordinaten inte mer än 2 mm från vardera sidan.

1. Tryck på knappen **Accept** (Godta) för att spara stereobilderna.



OBS!

Din servicerepresentant kan konfigurera systemet så att det automatiskt godtar nya bilder.

2. Klicka i intresseområdet på lesionen på en av stereobilderna.
3. Klicka på den andra stereobilden, och klicka därefter i intresseområdet på lesionen.
4. Tryck på knappen **Create Target** (Skapa mål) för att spara målet. Det aktiva inställda målet skickas automatiskt till biopsikontrollmodulen varje gång ett nytt mål skapas.
5. Upprepa denna procedur för att skapa flera mål (högst sex).



OBS!

Det mål som visas på skärmen *Target Guidance* (Målstyrning) på biopsikontrollmodulen är det senast skapade målet. Det mål eller inställda mål som visas på skärmen *Select Target* (Välj mål) är det senaste målet eller det inställda mål som skickats till biopsikontrollmodulen.



OBS!

För att skapa ett mål i en lesion kan du också använda Scout (Översikt) och en av stereobilderna.

5.4.1 Verifiera biopsienhetens position

1. Om så önskas kan du ta förhandsbilder om det behövs för att identifiera korrekt nålposition.
 - Verifiera nålens position.
 - Gör justeringar om det behövs.
2. Avfyr biopsienheten om tillämpligt.
3. Ta bilder efter avfyrningen om så önskas.
 - Verifiera nålens position.
 - Gör justeringar om det behövs.
4. Om du vill kan du ta prover med den bifogade biopsienheten.
5. Ta bilder efter ingreppet om så önskas.

5.5 Lesionsmålstyrning vid tomosyntes

Lesionsmålstyrning för tomosyntesstyrda procedurer kräver systemlicenser för tomosyntes och biopsi.



OBS!

Se till att biopsienheten befinner sig utanför avbildningsområdet.



OBS!

Den övergripande målprecisionen är lika med den kombinerade målprecisionen för vägledningsmodulen för biopsi och biopsienheten. När du använder biopsienheten, blir den största avvikelsen från målkoordinaten inte mer än 2 mm från vardera sidan.

1. Ta tomosyntesmålbilden (översikt bilden).
 - Om systemet är inställt på Auto Accept (Godta automatiskt) körs den tomosyntesmålfilmerna (översiktsfilmerna) en kort stund, varefter systemet godtar bilden automatiskt.
 - Om Auto Accept (Godta automatiskt) inte är inställt avbryts cinefilmen efter att ha passerat snittplanet två gånger (eller om man trycker på knappen **Accept** [Godta] innan den andra cinekörningen avslutas).
 2. Använd musens rullningshjul för att bläddra genom snitten i tomosyntesmålet (översikten) för att hitta den bästa vyn av lesionen.
 3. Klicka på lesionen.
 - Ett streck visas vid snittindikatorn bredvid valt snitt.
 - X-, y-, och z-värdena för målet fastställs automatiskt vid det område som du klickade i.
 4. Tryck på knappen **Create Target** (Skapa mål) för att spara målet. Det aktiva mål som ställts in skickas automatiskt till biopsikontrollmodulen.
 5. Upprepa steg 2 till 4 för att skapa flera mål (högst sex).
-



OBS!

Det mål som visas på skärmen *Target Guidance* (Målstyrning) på biopsikontrollmodulen är det senast skapade målet. Det mål eller inställda mål som visas på skärmen *Select Target* (Välj mål) är det senaste målet eller det inställda mål som skickats till biopsikontrollmodulen.

5.5.1 Verifiera biopsienhetens position

1. Om så önskas kan du ta förhandsbilder om det behövs för att identifiera korrekt nålposition.
 - Verifiera nålens position.
 - Gör justeringar om det behövs.
2. Avfyr biopsienheten om tillämpligt.
3. Ta bilder efter avfyrningen om så önskas.
 - Verifiera nålens position.
 - Gör justeringar om det behövs.
4. Om du vill kan du ta prover med den bifogade biopsienheten.
5. Ta bilder efter ingreppet om så önskas.

5.5.2 Projicera målen på den posttomografiska översiktsskärmen

Följ dessa anvisningar för att projicera målen från det tomografiska målet (översikten) före avfyrande till det tomografiska målet (översikten) efter avfyran:

1. Välj miniatyrbilden av det tomografiska målet (översikten) före avfyrande. Bilden visas i den nedre halvan av en skärm med 2 bilder (2-Up) på bildvisningsmonitorn.
2. Välj miniatyrbilden av det tomografiska målet (översikten) efter avfyrande. Bilden visas i den nedre halvan av skärmen med 2 bilder (2-Up).
3. Tryck på knappen **Project Target** (Projicera mål) i området Biopsy Options (Biopsialternativ) för att visa målen på det tomografiska målet (översikten) efter avfyrande.

5.6 Lesionsmålstyrning med hjälp av Multi-Pass

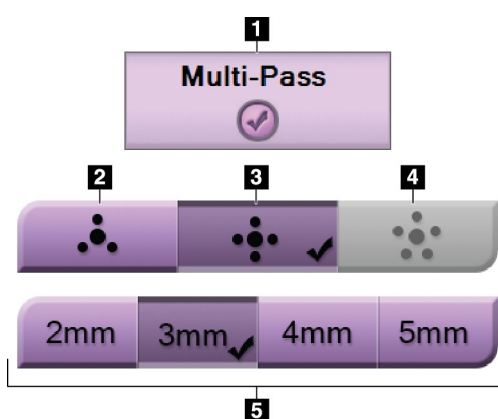


OBS!

Den övergripande målprecisionen är lika med den kombinerade målprecisionen för biopsikontrollmodulen och biopsienheten. När du använder biopsienheten, blir den största avvikelsen från målkoordinaten inte mer än 2 mm från vardera sidan.

Med hjälp av funktionen Multi-Pass kan du automatiskt generera upp till fem förskjutna målpunkter med samma avstånd (upp till 5 mm) från det ursprungliga målet.

Multi-Pass kan fungera med antingen stereobiopsibilder eller tomosyntesbiopsibilder.



Figurförklaring

- 1 – Multi-Pass-val
- 2 – Tre förskjutningspunkter
- 3 – Fyra förskjutningspunkter (standard)
- 4 – Fem förskjutningspunkter
- 5 – Avstånd för punktförskjutning (3 mm är standard)

Figur 28: Multi-Pass-alternativ

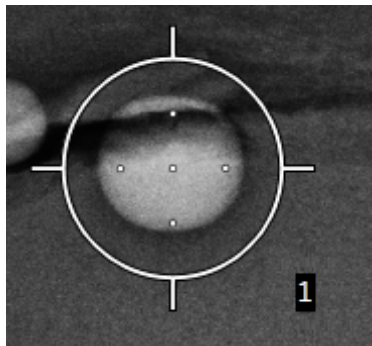


OBS!

Se till att biopsienheten befinner sig utanför avbildningsområdet.

1. Ta en stereopar- eller tomostyntesbild.
2. Lokalisera undersökningsområdet för lesionen. Klicka på lesionen, antingen på båda stereobilderna eller på det bästa snittet i en tomostyntesbild.
 - En cirkel med hårkors visas runt målpunkten.
 - X-, y-, och z-värdena för målet fastställs vid lesionen.
 - [Tomosyntesbilder] En linje visas vid snittindikatorn bredvid valt snitt.
3. Klicka på knappen **Create Target** (Skapa mål). En målkordinatikon visas på listan över mål.
4. Välj knappen **Multi-Pass**.

5. Välj det antal förskjutna målpunkter (tre, fyra eller fem) som önskas runt den mittersta målpunkten.



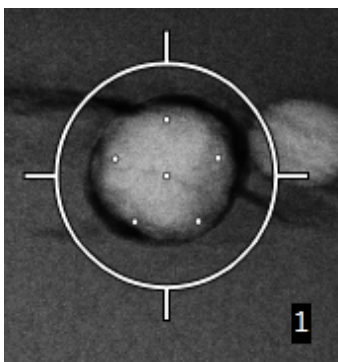
Figur 29: Fyra förskjutna målpunkter fastställda runt den mittersta målpunkten



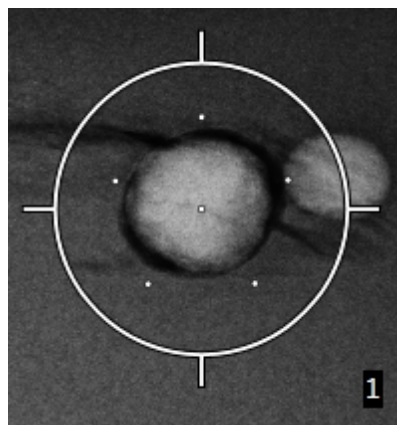
OBS!

Tänk på att den mittersta målpunkten inräknas i det totala antalet målpunkter. Om du t.ex. väljer fyra förskjutna punkter genereras fem målpunkter totalt.

6. Välj hur långt från den mittersta målpunkten som de förskjutna målpunkterna automatiskt ska genereras – 2 mm, 3 mm (standard), 4 mm eller 5 mm.

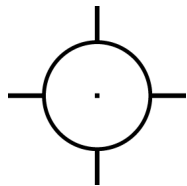


Figur 30: 3 mm avstånd för de förskjutna punkterna



Figur 31: 5 mm avstånd för de förskjutna punkterna

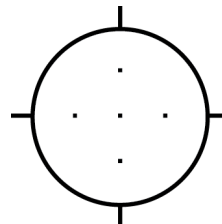
Hårkorsmönstret för måländringarna när målet är markerat eller avmarkerat. Se följande figurer.



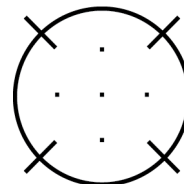
Figur 32: Mål med en punkt valt



Figur 33: Enpunktsmål avmarkerat



Figur 34: Multi-Pass-mål valt



Figur 35: Multi-Pass-mål avmarkerat

- Tryck på knappen **Create Target** (Skapa mål) för att godkänna Multi-Pass-målet. Målet blir den aktiva målikonen på det inställda målet och koordinaterna skickas till biopsikontrollmodulen.



OBS!

Koordinaterna som visas på en Multi-Pass-målikon representerar mittpunkten. Vänsterklicka och håll ned målikonen för att visa koordinaterna för alla punkter.

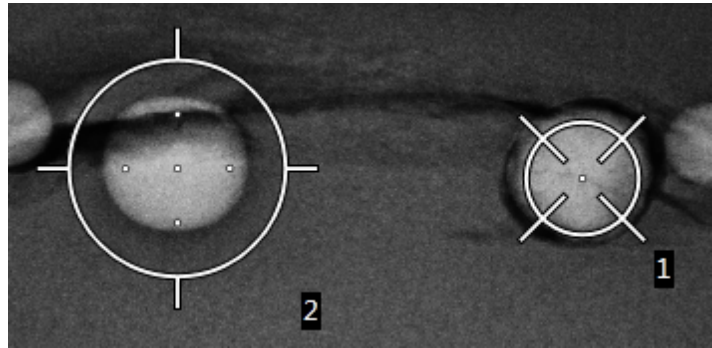


OBS!

Högst sex målpunkter kan genereras åt gången. Allteftersom antalet målpunkter ökar i det inställda mål som skapas, ändras de tillgängliga Multi-Pass-alternativen för att spegla balansen av målpunkter som är tillgängliga för tilldelning. Exempelvis i ett scenario där en enda målpunkt redan har skapats, är endast alternativen 3 och 4 förskjutna målpunkter tillgängliga i Multi-Pass. Detta beror på att 3 och 4 förskjutna målpunkter är de enda alternativ som kan generera sex målpunkter eller färre när de räknas samman med den enda målpunkten.

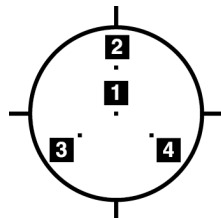
8. Följande biopsiordning gäller för målpunkterna:

- Det nummer som visas nederst till höger på hårkorscirkeln anger ordningen mellan måluppsättningar. Det första målet är märkt "1", det andra "2" och så vidare. Se följande figur.

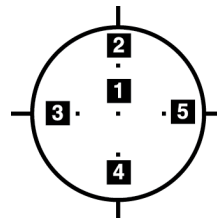


Figur 36: Biopsiordning för måluppsättningar

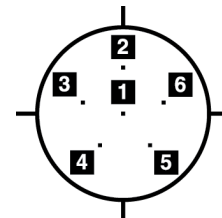
- Ordningen inom ett Multi-Pass-mål utgår från den mittersta målpunkten. Efter den mittersta målpunkten, fortsätter systemet till läget klockan 12 och fortsätter moturs genom de förskjutna punkterna. Se följande figurer.



Figur 37: Biopsiordning för ett mål med tre förskjutningspunkter



Figur 38: Biopsiordning för mål med fyra förskjutningspunkter



Figur 39: Biopsiordning för mål med fem förskjutningspunkter

9. Verifiera biopsienhetens position (se avsnittet [Verifiera biopsienhetens position](#) på sidan 38). Observera vid behov målen på scoutbilder från posttomosynten (se avsnittet [Projicera målen på den posttomografiska översiktsskärmen](#) på sidan 40).

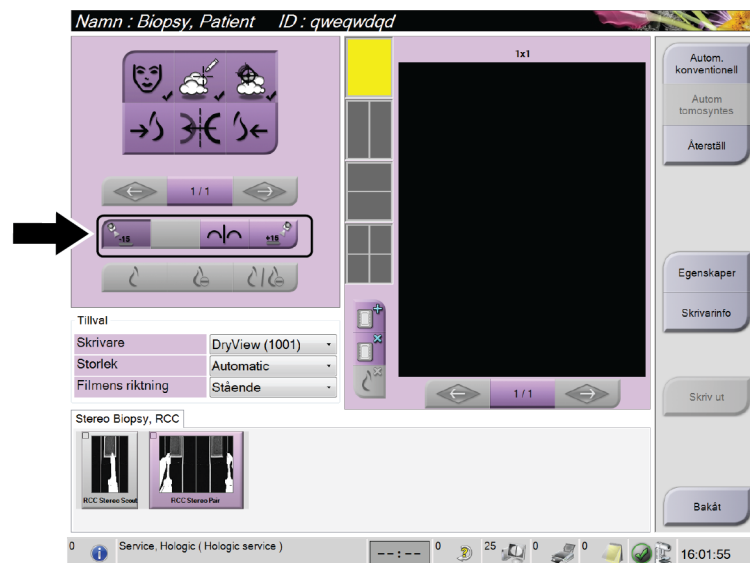
5.7 Efter biopsin

1. Placera en markör för biopsistället, om så önskas.
2. Flytta bort biopsienheten från bröstet.
3. Ta bilder efter behov.
4. Frigör kompression.

5.8 Skriva ut stereobilder

När du väljer ett stereopar från miniatyrbildsområdet på skärmen *Print* (Skriv ut) ändras knapparna för bildläge. Se *bruksanvisningen till Selenia Dimensions-systemet* för anvisningar om hur skärmen *Print* (Skriv ut) används.

- Tryck på knappen -15 för att visa den stereobilden i visningsområdet.
- Tryck på knappen +15 för att visa den stereobilden i visningsområdet.
- Välj mittknappen för att skapa en horisontell film med 2 bilder (2-up) med bilden för +15 överst och bilden för -15 nederst.



Figur 40: Skärmen Stereo Pair Print (Skriv ut stereopar)

Kapitel 6 Kvalitetssäkring

6.1 QAS-testet

Varje dag som du planerar att använda systemet ska du utföra detta test en gång för att bekräfta systemets noggrannhet. Anteckna resultatet i [Checklista för QAS-test](#) på sidan 61.



OBS!

Du kan använda Autostereoläge för C-armen eller manuellt stereoläge för C-armen för QAS-testet. Ytterligare information om dessa lägen finns i [C-armens stereolägen](#) på sidan 31.

6.1.1 QAS-test för vanlig nålteknik



Försiktigt!

Om du använder ett QAS-nålfantom får du inte skjuta ut nålen såvida den inte är ansluten till vägledningsmodulen för biopsi och modulen är monterad på C-armen.

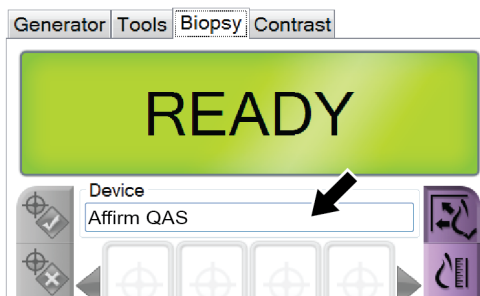
1. Säkerställ att Affirm-systemet är korrekt installerat och alla paddlar har tagits bort.
2. Välj knappen **Admin** (Administration) på skärmen *Select Patient* (Välj Patient) på bildtagningsstationen.

3. Välj knappen **QAS** (Kvalitetssäkring) på skärmen *Admin* (Administration).



Figur 41: Admin-skärmen som visar QAS-testet

4. På skärmen *QAS* (Kvalitetssäkring) ska du välja fliken **Biopsy** (Biopsi). Säkerställ att **Affirm QAS** (Bekräfta kvalitetssäkring) visas i fältet *Device* (Enhet).



Figur 42: Fältet *Device* (Enhet) på fliken *Biopsy* (Biopsi)

5. Fäst QAS-fantomen. (Om QAS-fantomen använder en nål ska nålen skjutas ut helt.)
6. Tryck och håll ned ett höger eller vänster knapp-par för **Motor Enable** (Aktivera motordrift) på biopsikontrollmodulen. QAS-fantomen flyttas automatiskt till förprogrammerade X- och Y-positioner.
7. Vrid biopsienhetens ratt för införande/tillbakadragande så att 0,0 visas på Diff-raden i alla tre kolumnerna på biopsikontrollmodulen.

- Välj manuellt exponeringsläge, 25 kV, 30 mAs, rodiumfilter på QAS-skärmen. (Om QAS-fantomen använder en nål ska du välja manuellt exponeringsläge, 25 kV, 10 mAs, Rhodium-filter på QAS-skärmen.)
- Ta och acceptera en bild för den första vyn i proceduren. Observera att funktionen Auto-Accept inte är aktiverad under QAS-proceduren och att målstyrning av QAS-fantomen sker automatiskt.
- Tryck på knappen **Create Target** (Skapa mål) för att skicka om målet till biopsikontrollmodulen. Kontrollera att målkoordinaterna ligger inom ± 1 mm från X-, Y- och Z-värdena, såsom visas på Diff-värderaden på biopsikontrollmodulen.



Varning!

Om målkoordinaterna inte är inom ± 1 mm, kontakta teknisk support. Försök inte justera systemet. Utför inga biopsiingrepp med Affirm-systemet förrän den tekniska supporten har förklarat att systemet är klart för användning.



Varning!

Användaren eller en servicetekniker måste korrigera problemen innan systemet används.

- Upprepa steg 8 till 9 för samtliga oexponerade vyer.
- Tryck på knappen **End QC** (Avsluta kvalitetskontroll) på bildtagningsstationen.
- Tryck på en knapp för **Home Position** (Startposition) (vänster eller höger) för att flytta QAS-fantomen till denna sida, på biopsikontrollmodulen.
- Ta bort QAS-fantomen.

6.2 Geometrisk kalibrering

Geometrisk kalibrering krävs varje halvår. Utför denna kalibrering med den geometriska fantom som medföljer systemet.

6.2.1 Geometrisk kalibreringsprocedur

- Inspektera kalibreringsfantomen för skada.
- Välj **Admin > Quality Control > Technologist tab > Geometry Calibration** (Administration > Kvalitetskontroll > fliken Tekniker > Geometrisk kalibrering) på bildtagningsstationen.
- Välj **Start** (Starta).
- Följ anvisningarna på skärmen och gör den fördefinierade exponeringen. Ändra inte de förvalda teknikerna.
- Godta** bilden. När du ser meddelandet om att den geometriska kalibreringen har genomförts med godkänt resultat ska du klicka på **OK**.
- Välj **End Calibration** (Avsluta kalibrering).

Kapitel 7 Skötsel och rengöring

7.1 Allmän information

Före varje undersökning ska du rengöra och använda desinfektionsmedel på alla delar av systemet och eventuella tillbehör som patienten kommer i beröring med.

7.2 Schema för förebyggande underhåll

Tabell 6: Röntgensköterskans schema för förebyggande underhåll

Beskrivning av underhållsuppgiften	Varje användningstillfälle	Dagligen	Varje halvår
Rengör biopsipaddeln med desinfektionsmedel efter varje användning.*	x		
Rengör bröstplattformen med desinfektionsmedel efter varje användning.*	x		
Inspektera biopsipaddeln innan den används.	x		
Inspektera kalibreringsfantomen med avseende på skada.	x		
Inspektera samtliga kablar för slitage och skada innan de används.	x		
Kontrollera att Affirm-systemet låses på plats.	x		
Kontrollera att nålguiderna är korrekt installerade innan de används.	x		
Kontrollera att samtliga bildskärmar tänds.	x		
Utför kvalitetssäkringsproceduren (QAS) en gång om dagen innan systemet används.		x	
Geometrisk kalibrering (se Geometrisk kalibrering på sidan 49)			x

* Kontakta teknisk support för en aktuell lista över rekommenderade rengöringslösningar.



Anm.

Serviceingenjörens schema för förebyggande underhåll finns i servicemanualen.

7.3 För allmän rengöring

Använd en luddfri trasa eller duk och applicera utspätt diskmedel.



Försiktigt:

Använd minsta möjliga mängd rengöringsvätskor. Vätskorna får inte flöda eller rinna.

Om mer än tvål och vatten behövs rekommenderar Hologic något av följande:

- 10 % klorin och vatten med en del kommersiellt tillgängligt klorin (normalt 5,25 % klorin och 94,75 % vatten) och nio delar vatten
- Kommersiellt tillgänglig isopropylalkohollösning (70 % isopropylalkohol efter volym, inte utspätt)
- Högst 3 % koncentration av väte peroxidlösning

Efter att ha applicerat någon av ovanstående lösningar använder du en duk och applicerar utspätt diskmedel för att rengöra alla delar som vidrör patienten.



Varning!

Kontakta din representant för infektionskontroll för att avlägsna kontamination från paddeln om en paddel vidrör potentiellt smittsamma material.



Försiktigt:

För att undvika skada på de elektroniska komponenterna, använd inte desinfektionsmedel i sprayform på systemet.

7.3.1 Så här rengör du biopsikontrollmodulens skärm

Det finns många kommersiellt tillgängliga produkter för rengöring av LCD-skärmar. Se till att den produkt du väljer inte innehåller starka kemikalier, slipande medel, blekmedel och rengöringsmedel som innehåller flourider, ammoniak och alkohol. Följ produkttillverkarens anvisningar.

7.3.2 Gör så här för att undvika möjlig skada på person eller utrustning

Använd inte korroderande lösningsmedel, slipande rengöringsmedel eller polish. Välj ett rengörings-/desinfektionsmedel som inte skadar plast, aluminium eller kolfiber.

Använd inte starka rengöringsmedel, slipande rengöringsmedel, hög alkoholkoncentration eller metanol av någon koncentration.

Utsätt inte utrustningens delar för ånga eller sterilisering i hög temperatur.

Låt inte vätska tränga in i utrustningens inre delar. Spraya inte rengöringsmedel eller vätskor på utrustningen. Använd alltid en ren trasa och applicera sprayen eller vätskan på trasan. Om vätska tränger in i systemet ska du koppla ifrån strömförsörjningen och undersöka systemet innan du tar det i bruk igen.



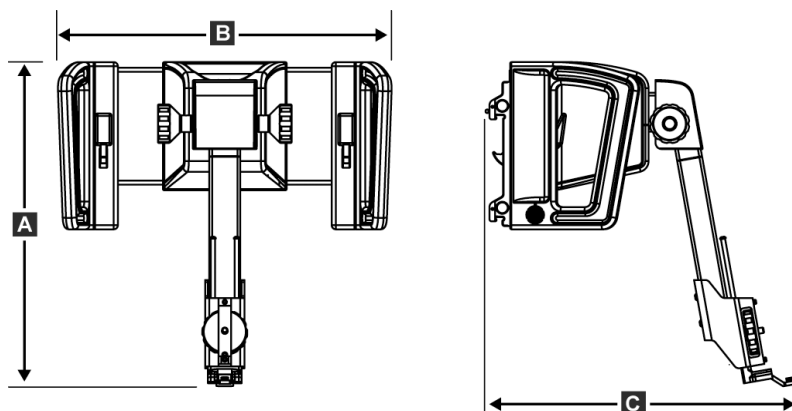
Försiktigt:

Felaktiga rengöringsmetoder kan skada utrustningen, minska bildtagningsprestandan eller öka risken för elektrisk stöt.

Följ alltid anvisningarna från tillverkaren av den produkt du använder för rengöring. Dessa anvisningar omfattar instruktioner och försiktighetsåtgärder för applicering och kontakttid, förvaring, krav på sköljning, skyddsklädsel, hållbarhet och kassering. Följ instruktionerna och använd produkten med den säkraste och mest effektiva metoden.

Bilaga A Systemspecifikationer

A.1 Affirm-systemets mått



Figur 43: Affirm vägledningsmodulen för biopsi

A. Höjd	37,1 cm
B. Bredd	37,8 cm
C. Djup	35,6 cm
Vikt	6,8 kg

A.2 Vägledningsmodulen för biopsi

Precision för vägledningsmodulen för biopsi maximal avvikelse: 1 mm i endera riktningen av målkoordinaten

Kombinerad precision av biopsivägledningsmodulen och biopsienheten maximal avvikelse: 2 mm i endera riktningen av målkoordinaten

Rörelseområde
X-axel: ± 35 mm
Y-axel: +72,8 mm
Z-axel: +161 mm

Hastighet på motordrivna rörelser Kontinuerliga: Högst 5 mm per sekund
Stegvisa: Steg om 0,5 mm

Strömförsörjningssystem Inmatning från Selenia Dimensions-systemet:
+15 VDC ± 10 % och +5 VDC ± 10 %
Utspänning: +12 VDC

A.3 Biopsikontrollmodul

Visningsfönster Pekskärmskontroller
Vikt 1,36 kg
Strömförsörjningssystem Inspänning från vägledningsmodulen för biopsi: +5 VDC ± 10 %

Bilaga B Systemmeddelanden och varningar

B.1 Ljudvarningar

Tabell 7: Ljudvarningar i Affirm-systemet

Aktivitet	Frekvens	Varaktighet	Upprepas?
Vid påslagning:	3	250 ms	Nej
Varje nålposition inom säkerhetsmarginalerna:	1	50 ms	Ja
BGM-kalibrering eller konfiguration, förflyttnings- eller stötläge:			
• Om åtgärden är förhindrad	3	50 ms	Nej
• Om åtgärden lyckas	1	100 ms	Nej
Start på varje förflyttning, inklusive stötläge:	1	250 ms	Nej

B.2 Felmeddelanden

Tabell 8: Felmeddelanden på Affirm-systemet

Felmeddelande	Hur det korrigeras
No Device Select (Ingen enhet vald)	Välj en biopsienhet.
No Paddle (Ingen paddel)	Installera en biopsipaddel.
User is not logged in (Användaren är inte inloggad)	Logga in på Dimensions bildtagningsstation.
Unit is unlatched (Enheten är olåst)	Placera båda låsspärrarna i låst läge (se figur Installation av vägledningsmodulen biopsi på sidan 14).
Unknown Error (Okänt fel)	<ol style="list-style-type: none"> I aktivitetsfältet för Dimension-programmet, ska du välja systemstatusikonen. I menyn ska du välja Clear All Faults (Rensa alla fel). Kontakta teknisk support om meddelandet fortsätter att visas.
Unrecoverable Error (Oåterkalleligt fel)	Kontakta teknisk support. Programvaran måste läsas in på nytt.
Safety Margin Infringement (Överträdelse av säkerhetsmarginal)	Flytta biopsienheten utanför säkerhetsmarginalen. Tryck på knappen Sound (Ljud) för att tysta varningsljudet.
Calibration Required (Kalibrering krävs)	Kontakta teknisk support.

Bruksanvisning till Affirm vägledningssystem för bröstbiopsi

Bilaga B: Systemmeddelanden och varningar

Tabell 8: Felmeddelanden på Affirm-systemet

Felmeddelande	Hur det korrigeras
Motion Fault (Rörelsefel)	<ol style="list-style-type: none">1. I aktivitetsfältet för Dimension-programmet, ska du välja systemstatusikonen.2. I menyn ska du välja Clear All Faults (Rensa alla fel). Ett annat meddelande som rör orsaken till detta fel kan visas.3. Kontakta teknisk support om meddelandet <i>Motion Fault</i> (Rörelsefel) fortsätter att visas.
Comm Error (Kommunikationsfel)	<ol style="list-style-type: none">1. I aktivitetsfältet för Dimension-programmet, ska du välja systemstatusikonen.2. I menyn ska du välja Clear All Faults (Rensa alla fel). Detta fel kan inträffa när en manuell Z-kontroll vrids för snabbt.
Hardware Error (Hårdvarufel)	<ol style="list-style-type: none">1. I aktivitetsfältet för Dimension-programmet, ska du välja systemstatusikonen.2. I menyn ska du välja Clear All Faults (Rensa alla fel).3. Kontakta teknisk support om meddelandet fortsätter att visas.
Selftest Error (Självttestfel)	<ol style="list-style-type: none">1. Koppla från kabeln till Affirm vägledningsmodulen för biopsi från Dimensions-systemet.2. Anslut kabeln till Affirm vägledningsmodulen för biopsi till Dimensions-systemet.3. Kontakta teknisk support om meddelandet fortsätter att visas.
Stuck Switch Fault (Omkopplare har fastnat)	<ol style="list-style-type: none">1. Koppla från kabeln till biopsikontrollmodulen från vägledningsmodulen för biopsi.2. Anslut kabeln till biopsikontrollmodulen till vägledningsmodulen för biopsi.

Bilaga C CNR-korrigerig för biopsi

C.1 CNR-korrigerig för stereotaktisk biopsi



Anm.

Systemets standardinställning är AEC-bord 0 för bildtagning under stereotaktiskt biopsiläge.

C.1.1 AEC-bord 0 (standarddos för stereotaktisk biopsi)

Komprimeringstjocklek	Före programversion 1.7.x		Efter programversion 1.7.x	
	Alla detektorer	Detektor med serie-nr: XX6xxxxx	Detektor med serie-nr: XX8xxxxx	Detektor med serie-nr: XX8xxxxx
2,0 cm	0,91	0,91	0,91	0,91
4,0 cm	1,00	1,00	1,00	1,00
6,0 cm	1,27	1,27	1,27	1,32
8,0 cm	1,76	1,76	1,76	1,88

C.2 CNR-korrigerig för biopsi under tomosyntesalternativet



Anm.

Systemets standardinställning är AEC-bord 0 (alternativet tomosyntes) för bildtagning under biopsi med digital brösttomosyntes.

AEC-bord 0 (tillvalet Tomosyntes: standardtomodos)

Komprimeringstjocklek	Före programversion 1.7.x		Efter programversion 1.7.x	
	Alla detektorer	Detektor med serie-nr: XX6xxxxx	Detektor med serie-nr: XX8xxxxx	Detektor med serie-nr: XX8xxxxx
2,0 cm	0,70	0,70	0,70	0,70
4,0 cm	0,91	0,91	0,91	0,91
6,0 cm	1,46	1,46	1,46	1,55
8,0 cm	2,37	2,37	2,37	2,78

Ordlista över termer

Affirm-systemet

Bröstbiopsivägledningssystemet till Selenia Dimensions-systemet

Biopsikontrollmodul

Användarens kontrollenhet för bröstbiopsivägledningssystemet

C-armsläge

Låter C-armen och röntgenrörsarmen röra sig tillsammans till nålinföringsvinkeln för lokaliseringsproceduren.

Exponeringsteknik

En kombination av röntgenparametrar (kVp, mAs, filter) för en tagen bild

Multi-Pass

Med hjälp av den här funktionen kan du automatiskt generera upp till fem förskjutna målpunkter med samma avstånd (upp till 5 mm) från den ursprungliga målpunkten

Nålinföringsvinkel

Den vinkel i vilken nålen vidrör bröstet

QAS

Quality Assurance Standard (Standard för kvalitetssäkring)

Slagmarginal

Den säkerhetsmarginal (i mm) som bibehålls mellan den avlossade nålens position och bröstplattformen. Denna marginal beräknas av systemet utifrån z-koordinaten, anslaget och kompressionsvärdet.

Stereoläge

Låter röntgenrörsarmen rotera för att ta stereotaktiska bilder, medan C-armen står stilla i samma position.

Stereotaktisk procedur

En sorts undersökning som möjliggör stereotaktiska vyer på bildtagningsarbetsstationen.

Stereotaktisk vy

En speciell bildvy som gör att programmet tar stereotaktiska bilder

Säkerhetsmarginaler

Minsta tillåtna mellanrum mellan biopsienhetens installerade nålspets och komponenterna systemet (t.ex. bildreceptor eller paddel)

Tomosyntes

En bildtagningsprocedur som kombinerar ett antal projektioner som tas vid olika vinklar. Tomosyntesbilderna kan rekonstrueras så att de visar fokusplan (snitt) i objektet.

Vy

Kombinationen av en röntgenbild och en specificerad uppsättning villkor för bildtagning.

Vägledningsmodulen för biopsi

Håller och driver biopsienheten. Svarar på kommandon från biopsikontrollmodulen om att flytta enheten till rätt position och utföra biopsin.

Sakregister

A

- Affirm systemförvaring • 19
- allmän information • 5
- autobiopsiläge • 31
- autostereoläge för C-arm • 31
- avlägsnande
 - adapter för biopsienhet • 17
 - adapter för biopsienhet, lateral arm • 17
 - biopsikontrollmodul • 20
 - nålguidar • 18
 - vägledningsmodul för biopsi • 20
- avlägsnande av komponent
 - biopsikontrollmodul • 20
 - vägledningsmodul för biopsi • 20
- avsedd användning • 1

B

- biopsienhet
 - adapter, tillbehör • 17
- biopsikontrollmodul • 5, 13
- biopsilägen
 - auto • 31
 - bruksanvisning • 31
- biopsivyer • 29
- bordsstativ
 - Affirm systemförvaring • 19

C

- C-armens stereolägen
 - rotation av C-armen • 31

F

- färdigheter krävs • 1
- fäste
 - biopsihållare • 17
 - biopsikontrollmodul • 15
 - nålguidar • 18

H

- Hologics tekniska support • 51

- huvudkomponenter • 5
 - biopsikontrollmodul • 5
 - vägledningsmodul för biopsi • 5
- hållarens höjd, justering • 16

I

- information
 - allmänt • 5
- installation
 - adapter för biopsienhet • 17
 - adapter för biopsienhet, lateral arm • 17
 - biopsikontrollmodul • 15
 - nålguidar • 18
 - vägledningsmodul för biopsi • 14

J

- justering
 - biopsikontrollmodulens position • 16
 - hållarens höjd • 16
 - kontrollmodulens position • 16

K

- kalibrering
 - biopsigeometri • 49
- kalibrering av biopsigeometri • 49
- komponentkontroller
 - biopsikontrollmodul • 13
- kontrollmodulens position, justering • 16
- kontrollmodulskärmar • 21
 - målstyrningskärm • 22
 - startskärm • 21
 - välj målskärm • 27
- krav
 - utbildning • 2

L

- lateral arm
 - adapter för biopsienhet, lateral arm • 17
- lesionsmålstyrning
 - lesionsmålstyrning för tomosyntes • 39
 - multi-pass lesionsmålstyrning • 41
 - stereotaktisk lesionsmålstyrning • 37
- lesionsmålstyrning för tomosyntes • 39

M

multi-pass lesionsmålstyrning • 41

mållesion

 lesionsmålstyrning för tomosyntes • 39

 stereotaktisk lesionsmålstyrning • 37

målstyrningsskärm • 22

N

nålguidar, installera • 18

Q

QAS-test • 47

S

specifikationer • 55

startskärm • 21

stereobiopsiläge

 rotation av C-armen • 31

stereotaktisk lesionsmålstyrning • 37

stereovyer • 29

system

 beskrivning • 5

 specifikationer • 55

T

teknisk support • 3

U

utbildningskrav • 2

V,W

välj målskärm • 27

HOLOGIC®



Hologic, Inc.
600 Technology Drive
Newark, DE 19702 USA
1.800.447.1856

Australia

Hologic (Australia & New Zealand) Pty Ltd
Level 3, Suite 302
2 Lyon Park Road
Macquarie Park, NSW 2113
Australia
1.800.264.073

EC	REP
----	-----

Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium
Tel: +32.2.711.46.80
Fax: +32.2.725.20.87

CE
2797