

Horizon®



Manuale d'uso del sistema per densitometria
ossea Horizon®

MAN-04871-702 Revisione 013

HOLOGIC®

Horizon[®]

Sistema per densitometria ossea

Manuale d'uso

Codice articolo: MAN-04871-702

Revisione 013

Agosto 2020

Attenzione: la legge federale statunitense limita la vendita di questo dispositivo a medici o per ordine di un medico (o di un operatore sanitario qualificato).

Assistenza Clienti

Numero verde negli USA: +1.800.321.4659

E-mail: SkeletalHealth.Support@hologic.com

In Europa, Sud America e Asia, rivolgersi al rappresentante o al distributore locale.

© 2016-2020 Hologic, Inc. Stampato negli USA. La lingua originale in cui è stato scritto questo manuale è l'inglese.

Hologic, Advanced Body Composition, APEX, Horizon, QDR e i relativi logo sono marchi e/o marchi depositati di Hologic, Inc. e/o delle sue affiliate negli Stati Uniti e/o in altri paesi. Ogni altro nome di prodotto e società citato in questo manuale fa riferimento a marchi dei rispettivi proprietari.

Il presente prodotto potrebbe essere protetto da uno o più brevetti degli Stati Uniti o stranieri, come indicato all'indirizzo

www.Hologic.com/patent-information

Sommaro

1 Descrizione generale	1
1.1 Istruzioni per l'uso	1
1.1.1 Indicazioni APEX	1
1.1.2 Indicazioni IVA	1
1.1.3 Indicazioni composizione corporea	1
1.1.4 Software per il grasso viscerale.....	2
1.1.5 Indicazioni di rischio di fratture a 10 anni	2
1.1.6 Indicazioni per l'analisi della struttura dell'anca.....	3
1.1.7 Indicazioni per l'esame del femore a singola energia (SE)	3
1.2 Controindicazioni.....	3
1.3 Normative IEC	3
1.4 Avvertenze e precauzioni.....	4
1.4.1 EMI.....	4
1.4.2 Accessori.....	4
1.4.3 Attenzione	4
1.5 Etichette.....	4
1.6 Simboli	6
1.7 Materiali di supporto	8
1.7.1 Manuale di riferimento QDR	8
1.7.2 Guida in linea	8
1.7.3 Manuale delle specifiche tecniche della serie QDR	8
1.7.4 Informazioni sulla sicurezza informatica di QDR	8
1.8 Finestra principale.....	8
1.8.1 Caratteristiche della finestra principale.....	8
2 Avvio e arresto del sistema	10
2.1 Avvio del sistema	10
2.2 Spegnimento sistema	10
3 Procedura di controllo qualità.....	11
3.1 Test di sistema.....	11
3.2 CQ automatico	11
3.3 Calibrazione della composizione corporea automatica.....	12
4 Record pazienti.....	12
4.1 Recupero di un record paziente	12
4.2 Creazione di un record paziente	12
4.3 Modifica di un record paziente	13
4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente	13

4.5 Conferma delle informazioni sul paziente	13
4.5.1 Dati biografici	13
4.5.2 Informazioni sull'esame.....	14
5 Esecuzione di un esame	14
5.1 Colloquio con il paziente.....	14
5.2 Preparazione del paziente	15
5.3 Selezione di pazienti	15
5.4 Scelta del tipo di scansione	15
5.5 Esecuzione di una scansione.....	16
6 Analisi della scansione manuale.....	16
6.1 Pulsanti delle fasi di analisi.....	16
6.2 Caselle degli strumenti	18
6.2.1 Casella degli strumenti della mappa ossea	18
6.2.2 Caselle degli strumenti (colonna vertebrale)	19
6.2.3 Casella degli strumenti collo (anca)	19
6.2.4 Casella degli strumenti Risultati (Total body).....	19
6.2.5 Casella degli strumenti sottoregioni	20
6.2.6 Controlli delle caselle strumenti	20
6.3 Controllo Luminosità/Contrasto	21
7 Esame del tratto lombare AP.....	21
7.1 Posizionamento del paziente	21
7.2 Posizionamento del braccio C.....	22
7.3 Avvio della scansione del tratto lombare AP.....	23
7.3.1 Riposizionamento della scansione (se necessario).....	23
7.4 Analisi della scansione.....	24
7.4.1 Analisi automatica One-Time™	25
7.5 Uscita dall'analisi.....	25
7.6 Generazione e stampa di report	25
8 Esame dell'anca	26
8.1 Posizionamento del paziente per l'esame Anca destra, sinistra e Doppia anca	26
8.2 Posizionamento del braccio C.....	28
8.2.1 Suggerimenti per individuare il grande trocantere	28
8.2.2 Anca sinistra o anca destra senza posizionamento automatico per le scansioni dell'anca	28
8.2.3 Anca sinistra o anca destra con posizionamento automatico per le scansioni dell'anca	28
8.2.4 Doppia anca	29

8.3	Avvio della scansione dell'anca	30
8.3.1	Riposizionamento della scansione	30
8.3.2	Riposizionamento del paziente.....	31
8.3.3	Fasi aggiuntive per la scansione Doppia anca.....	31
8.4	Analisi della scansione.....	32
8.4.1	Analisi automatica One-Time™	32
8.5	Esame femore SE (Singola energia)	33
8.5.1	Posizionamento per la scansione del femore SE	33
8.5.2	Posizionamento per la scansione del femore SE dopo una scansione dell'anca	34
8.5.3	Avvio della scansione del femore SE	34
8.5.4	Analisi della scansione del femore SE.....	35
8.5.5	Valutazione visiva.....	35
8.5.6	Casella degli strumenti Immagine	36
8.5.7	Scheda di controllo Strumenti di analisi.....	36
8.5.8	Valutazione	37
8.6	Bibliografia	40
8.6.1	Scansioni doppia anca	40
8.7	Generazione e stampa di report	40
9	Esame dell'avambraccio.....	41
9.1	Misurazione dell'avambraccio del paziente	41
9.2	Posizionamento del paziente	41
9.2.1	Posizionamento del paziente per esamiavambraccio supino.....	43
9.3	Posizionamento del braccio C.....	45
9.4	Avvio della scansioneavambraccio.....	45
9.4.1	Riposizionamento della scansione (se necessario)	46
9.4.2	Riposizionamento del paziente (se necessario)	47
9.5	Analisi della scansione.....	47
9.5.1	Immissione della lunghezza dell'avambraccio.....	47
9.5.2	Definizione della ROI globale	47
9.5.3	Visualizzazione della Mappa ossea.....	48
9.5.4	Verifica della regione MID/UD	49
9.6	Visualizzazione dei risultati.....	50
9.7	Uscita dall'analisi.....	50
9.8	Generazione e stampa di report	50
10	Esame total body	51
10.1	Analisi della composizione corporea.....	51
10.2	Posizionamento del paziente	52
10.3	Avvio della scansione Total body	52

10.4	Analisi con ventaglio fasci total body.....	53
10.5	Analisi della scansione.....	53
10.5.1	Analisi della composizione corporea	54
10.5.2	Posizionamento predefinito delle regioni total body	54
10.5.3	Regolazione delle regioni A/G (se necessario).....	57
10.5.4	Tessuto adiposo viscerale	58
10.5.5	Regolazione delle regioni VAT (se necessario).....	59
10.5.6	Bibliografia VAT	61
10.6	Visualizzazione dei risultati.....	62
10.6.1	Righelli.....	62
10.7	Uscita dall'analisi.....	63
10.8	Sottoregioni definite dall'utente.....	64
10.9	Risoluzione dei risultati asimmetrici con la riflessione	64
10.10	Abilitare NHANES BCA	65
10.11	Generazione e stampa di report	65
11	Esame BMD della colonna vertebrale AP supino/laterale (Horizon A)	66
11.1	Funzione di sicurezza del tavolo.....	66
11.2	Posizionamento per la scansione AP/laterale.....	66
11.3	Avvio della scansione AP.....	67
11.4	Analisi della scansione AP	67
11.5	Avvio della scansione laterale	67
11.6	Analisi della scansione laterale.....	68
11.6.1	Definizione della ROI globale	68
11.6.2	Regolazione dei limiti vertebrali.....	69
11.6.3	Regolazione dei corpi vertebrali	70
11.6.4	Visualizzazione della Mappa ossea.....	70
11.6.5	Regolazione delle regioni mediane	71
11.7	Visualizzazione dei risultati.....	71
11.8	Uscita dall'analisi.....	71
11.9	Generazione e stampa di report	71
12	Esame BMD della colonna vertebrale in decubito laterale	72
12.1	Esecuzione e analisi della scansione AP	72
12.2	Posizionamento del paziente per una scansione in decubito laterale	72
12.3	Posizionamento del braccio C per una scansione in decubito laterale.....	73
12.4	Avvio della scansione decubito laterale.....	74
12.4.1	Riposizionamento della scansione (se necessario).....	74
12.5	Analisi della scansione.....	75
12.5.1	Definizione della ROI globale	75
12.5.2	Regolazione dei limiti vertebrali.....	76

12.5.3	Regolazione dei corpi vertebrali	77
12.5.4	Visualizzazione della Mappa ossea.....	77
12.6	Visualizzazione dei risultati.....	78
12.7	Uscita dall'analisi.....	78
12.8	Generazione e stampa di report	78
13	Imaging IVA e IVA HD su Horizon C, W; imaging IVA su Horizon Ci, Wi.....	79
13.1	Scelta del tipo di scansione	79
13.2	Posizionamento del paziente per una scansione IVA AP	79
13.3	Avvio della scansione IVA AP	80
13.4	Posizionamento di paziente e braccio C per una scansione IVA laterale	81
13.5	Avvio della scansione IVA laterale	82
13.6	Analisi IVA per la scansione IVA laterale	82
14	Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon A.....	82
14.1	Posizionamento del paziente	82
14.2	Scelta del tipo di scansione	83
14.3	Avvio della scansione IVA AP	84
14.4	Avvio della scansione IVA laterale.....	85
14.5	Analisi IVA per la scansione IVA laterale	85
15	Esame IVA con BMD.....	85
15.1	Posizionamento del paziente	86
15.2	Scelta del tipo di scansione	86
15.3	Eseguire la scansione IVA AP.....	86
15.4	Eseguire e analizzare una scansione BMD AP	87
15.5	Eseguire la scansione BMD laterale	87
15.6	Eseguire la scansione IVA laterale	87
15.7	Analisi IVA.....	87
16	Analisi IVA	87
16.1	Finestra visualizzatore, pannello sinistro	88
16.2	Finestra visualizzatore, pannello centrale	88
16.3	Finestra visualizzatore, pannello destro	89
16.4	Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Strumenti visivi.....	89
16.5	Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Strumenti di analisi	90
16.6	Comandi immagine.....	92
16.7	Scansione DE.....	92
17	Interpretazione dell'immagine IVA.....	93

18 Marker	95
18.1 Utilizzo dei marker.....	96
18.1.1 Capovolgimento dell'immagine	96
18.1.2 Aggiunta di marker	96
18.1.3 Selezione dei marker	97
18.2 Blocco Risultati.....	97
18.2.1 Blocco Risultati per le scansioni IVA laterali	97
18.2.2 Blocco Risultati per scansioni IVA AP	99
18.3 Stampa.....	99
18.3.1 Stampa report	99
18.3.2 Stampa immagine	99
19 Confronto e follow-up	100
19.1 Ripristinare una scansione di riferimento o precedente	100
19.2 Valutazione di una scansione di riferimento o precedente	100
19.3 Eseguire una scansione di follow-up.....	100
19.4 Analizzare una scansione di follow-up mediante analisi comparativa	100
19.5 Generare il report sul tasso di variazione	101
20 Report	101
20.1 Blocchi di informazioni sui report	102
20.2 Modificare i commenti.....	102
20.3 Report sul tasso di variazione.....	103
20.3.1 Rimozione di asterischi (*) e cancelletti (#) dai report	103
20.3.2 Creare coppie di anca per i report sul tasso di variazione della doppia anca	103
20.4 Report sulla composizione corporea	104
20.4.1 Risultati BCA	104
20.4.2 Risultati del tasso di variazione BCA.....	106
20.4.3 Report sulla composizione corporea e confronti del database di riferimento	107
20.5 Report pediatrici	109
20.6 Report DICOM.....	109
20.6.1 Immettere il numero incrementale e le voci definite dall'utente	110
20.6.2 Anteprima di un report DICOM.....	110
20.6.3 Stampare un report DICOM.....	111
20.6.4 Salvare un report DICOM.....	111
20.6.5 Inviare un report DICOM.....	111
20.6.6 Ordinare l'elenco delle scansioni.....	111
20.6.7 Visualizzare la coda.....	111
20.6.8 Chiudere un report DICOM.....	111
20.7 DxReport.....	112
20.7.1 Creare un DxReport.....	112

21 Interpretazione dei risultati	112
21.0.1 Informazioni su FRAX.....	113
21.0.2 Criteri di limitazione FRAX.....	114
21.0.3 Informazioni sul rischio di frattura a 10 anni (tutti i paesi).....	115
21.0.4 Fattori di rischio FRAX.....	115
21.0.5 Bibliografia.....	116
22 Archiviare scansioni	116
23 Individuare scansioni.....	117
24 Ripristinare scansioni	117
25 Copiare scansioni	117
26 Query/Retrieve di scansioni.....	118
27 Eseguire il backup del sistema	118
28 Pulire il sistema	119
28.1 Pulire QDR e componenti del computer.....	119
28.2 Pulire il cuscinetto del tavolo.....	119
28.3 Disinfettare il cuscinetto del tavolo	119
28.4 Pulire schizzi accidentali	119
29 Procedure di emergenza	120
29.1 Mancanza di alimentazione	120
29.1.1 Spegnimento	120
29.2 Guasto durante il funzionamento	121
29.3 Perdita di alimentazione.....	121
30 Misuratore prodotto area dose	121
30.1 Attivazione e disattivazione del misuratore DAP.....	121
31 Utilità.....	122
31.1 Configurazione di sistema	122
31.2 Utilizzo.....	122
31.3 Strumenti database.....	122
31.3.1 Gestione paziente.....	122
31.3.2 Esportare	122
31.3.3 Importare.....	122
31.3.4 Riconciliare.....	122
31.3.5 Richiamare pazienti	122
31.3.6 Utilità riferimenti automatici	122
31.4 Visualizzazione file di scansione.....	123
31.5 Grafico dei file di scansione	123

31.6 Movimento emergenza.....	123
31.7 Riposizionamento AP.....	123
31.8 Utilità predisposte in fabbrica.....	123
31.9 Utilità di servizio.....	123
31.10 Curva di riferimento.....	123
31.10.1 Editor.....	123
31.10.2 Aggiungere etnia.....	123
31.10.3 Ripristinare.....	123
31.11 Ricostruire l'indice dell'archivio.....	124
31.12 Opzioni di installazione.....	124
32 Curva di riferimento.....	125
32.1 Avvio dell'editor della curva di riferimento.....	125
32.2 Visualizzazione dei dati della curva di riferimento.....	126
32.3 Creazione di nuovi record della curva di riferimento.....	126
32.4 Copia di un record della curva di riferimento.....	129
32.5 Modifica dei record della curva di riferimento.....	129
32.6 Eliminazione dei record della curva di riferimento.....	130
32.7 Aggiunta di nuovi gruppi etnici.....	131
32.8 Ripristino del database della curva di riferimento.....	131
33 Opzione DICOM.....	132
34 Configurare l'opzione DICOM.....	132
34.1 Schede di configurazione DICOM.....	132
34.2 Modalità Elenco di lavoro.....	133
34.2.1 Configurazione della modalità Elenco di lavoro.....	133
34.3 Parametri query.....	133
34.4 Intervallo query automatica.....	134
34.5 Parametri per riprovare la query.....	135
34.6 Intervallo di ripulitura.....	136
34.7 Input da file.....	137
34.8 Fornitore Elenco di lavoro.....	138
34.8.1 Interfaccia fornitore Elenco di lavoro.....	138
34.8.2 Comandi fornitore Elenco di lavoro.....	138
34.9 Mappa campi Elenco di lavoro.....	140
34.10 Destinazioni di invio DICOM.....	141
34.10.1 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM.....	143
34.10.2 Configurare invio DICOM.....	146

34.11 Destinazioni di commitment di memoria DICOM.....	148
34.11.1 Configura destinazioni di invio DICOM.....	148
34.11.2 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione Commitment di memoria...	150
34.11.3 Configurare Commitment di memoria.....	151
34.12 Destinazioni DICOM Query/Retrieve	152
34.12.1 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione DICOM Query/Retrieve	154
34.12.2 Configurare Query/Retrieve.....	155
34.13 Host	155
35 FAQ sul FRAX	157

Elenco delle figure

Figura 1: Finestra principale di Horizon	9
Figura 2: Posizione del fantoccio colonna vertebrale	11
Figura 3: Posizionamento del tratto lombare AP	22
Figura 4: Posizione della gamba	22
Figura 5: Tratto lombare AP	23
Figura 6: Riposizionamento della colonna vertebrale	24
Figura 7: Analisi del tratto lombare AP	25
Figura 8: Posizionamento anca sinistra senza posizionamento automatico dell'anca ...	26
Figura 9: Posizionamento anca destra senza posizionamento automatico dell'anca	27
Figura 10: Posizionamento del piede (Doppia anca)	27
Figura 11: Posizionamento anca sinistra con posizionamento automatico dell'anca	29
Figura 12: Riposizionamento dell'anca.....	31
Figura 13: Scansione dell'anca correttamente eseguita	32
Figura 14: Posizionamento femore SE sinistro	33
Figura 15: Misurazione dell'avambraccio sinistro	41
Figura 16: Posizionamento dell'avambraccio sinistro	42
Figura 17: Posizione del laser sul braccio sinistro	42
Figura 18: Posizionamento dell'avambraccio destro	43
Figura 19: Posizione del laser sul braccio destro	43
Figura 20: Posizione On/Off del paziente per avambraccio sinistro supino	44
Figura 21: Posizione del paziente per avambraccio sinistro supino.....	44
Figura 22: Posizione del paziente per avambraccio destro supino.....	45
Figura 23: Riposizionamento dell'avambraccio	46
Figura 24: ROI avambraccio	48
Figura 25: Mappa ossea avambraccio	49
Figura 26: Avambraccio MID/UD	50
Figura 27: Posizionamento di tutto il corpo	52
Figura 28: Analisi total body (linee del separatore pelvico orizzontale e inferiore)	55
Figura 29: Analisi total body (linee verticali).....	56
Figura 30: Regioni A/G.....	58

Figura 31: Regioni VAT raffigurate come sezione TC	59
Figura 32: Caratteristiche del tessuto addominale.....	60
Figura 33: Regioni VAT.....	61
Figura 34: Avvertenza relativa a risultati asimmetrici	64
Figura 35: Posizionamento della colonna vertebrale AP/Laterale.....	67
Figura 36: Colonna vertebrale laterale.....	68
Figura 37: ROI laterale.....	69
Figura 38: Limiti vertebrali.....	69
Figura 39: Corpi vertebrali.....	70
Figura 40: Mappa ossea laterale.....	71
Figura 41: Posizionamento in decubito laterale.....	73
Figura 42: Posizione della colonna vertebrale	73
Figura 43: Colonna vertebrale decubito.....	74
Figura 44: Riposizionamento del decubito.....	75
Figura 45: ROI laterale.....	76
Figura 46: Limiti vertebrali.....	76
Figura 47: Corpi vertebrali.....	77
Figura 48: Mappa ossea laterale.....	78
Figura 49: Posizionamento IVA AP.....	80
Figura 50: Posizionamento IVA laterale	81
Figura 51: Posizione della colonna vertebrale	81
Figura 52: Posizionamento IVA AP.....	83
Figura 53: Posizionamento IVA laterale.....	84
Figura 54: Finestra del visualizzatore IVA.....	87
Figura 55: La colonna vertebrale umana	94
Figura 56: Deformità delle vertebre	95
Figura 57: Posizionamento dei marker	95
Figura 58: Aggiunta di un marker.....	96
Figura 59: Selezione di un marker	97
Figura 60: Dati dei marker nel blocco Risultati	97
Figura 61: Blocco Risultati	98
Figura 62: Blocchi report.....	102

Horizon Bone Densitometry System User Guide

Elenco delle figure

Figura 63: Report sulla composizione corporea avanzata	105
Figura 64: Report sul tasso di variazione della composizione corporea avanzata.....	106
Figura 65: Report sulla colonna vertebrale pediatrica.....	109
Figura 66: Creare e inviare un report DICOM.....	109
Figura 67: Interruttore e indicatore del circuito	120

Elenco delle tabelle

Tabella 1: Simboli	7
Tabella 2: Pulsanti delle fasi di analisi	16
Tabella 3: Casella degli strumenti della ROI globale	18
Tabella 4: Casella degli strumenti della mappa ossea	18
Tabella 5: Casella degli strumenti collo (anca)	19
Tabella 6: Casella degli strumenti collo (anca)	19
Tabella 7: Casella degli strumenti sottoregioni	20
Tabella 8: Controlli delle caselle strumenti	20
Tabella 9: Casella degli strumenti Immagine	36
Tabella 10: Valutazione	37
Tabella 11: Aggiunta e modifica di righelli	37
Tabella 12: Opzioni di visualizzazione	38
Tabella 13: Apportare modifiche alle annotazioni	39
Tabella 14: Eccezionale valutazione delle fratture femorali	39
Tabella 15: Processo stiloideo ulnare	48
Tabella 16: Finestra visualizzatore, pannello sinistro	88
Tabella 17: Finestra visualizzatore, pannello centrale	88
Tabella 18: Finestra visualizzatore, pannello destro	89
Tabella 19: Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Strumenti visivi	89
Tabella 20: Area di valutazione	90
Tabella 21: Area delle opzioni di visualizzazione	91
Tabella 22: Area Apporta modifiche alle annotazioni	91
Tabella 23: Comandi immagine	92
Tabella 24: Etichette del blocco Risultati	98
Tabella 25: Blocco Risultati per scansione IVA AP	99
Tabella 26: Procedure di scansione di follow-up	100
Tabella 27: Campi dei report sulla composizione corporea avanzata	105
Tabella 28: Campi del grafico sulla composizione corporea avanzata	105
Tabella 29: Campi del report sul tasso di variazione della composizione corporea avanzata	106

Horizon Bone Densitometry System User Guide

Elenco delle tabelle

Tabella 30: Campi del grafico del tasso di variazione della composizione corporea avanzata	107
Tabella 31: Fattori di rischio FRAX	115
Tabella 32: Campi descrittivi della curva di riferimento	127
Tabella 33: Parametri query	134
Tabella 34: Intervallo query automatica	135
Tabella 35: Parametri per riprovare la query	136
Tabella 36: Intervallo di ripulitura	137
Tabella 37: Input da file	137
Tabella 38: Caratteristiche del fornitore dell'Elenco di lavoro	138
Tabella 39: Fornitore Elenco di lavoro	139
Tabella 40: Fase della procedura eseguita	139
Tabella 41: Fornitore	139
Tabella 42: Destinazioni di invio DICOM	141
Tabella 43: Destinazioni di invio DICOM	143
Tabella 44: Configurazione di invio DICOM	146
Tabella 45: Destinazioni di commitment di memoria DICOM	148
Tabella 46: Modifica delle destinazioni di commitment di memoria	150
Tabella 47: Configurazione Commitment di memoria	151
Tabella 48: Destinazioni DICOM Query/Retrieve	152
Tabella 49: Aggiungi/modifica destinazione DICOM Query/Retrieve	154
Tabella 50: Configurazione Query/Retrieve	155
Tabella 51: Configurazione Host	155

1 Descrizione generale

1.1 Istruzioni per l'uso

1.1.1 Indicazioni APEX

APEX™ per densitometri ossei a raggi X QDR™ è indicato per la stima della densità minerale ossea (BMD), il confronto delle variabili misurate ottenute da una determinata scansione QDR su un database di valori di riferimento, la stima del rischio di frattura, la valutazione della deformità vertebrale, l'analisi della composizione corporea e la discriminazione dell'osso rispetto alle protesi, mediante i densitometri ossei a raggi X QDR Hologic®.

1.1.2 Indicazioni IVA

Le scansioni IVA sono destinate alla visualizzazione o alla valutazione quantitativa delle deformità ossee vertebrali. Le IVA consentono inoltre di visualizzare la calcificazione dell'aorta addominale e, se presente, può essere suggerita una correlazione clinica dal momento che la calcificazione dell'aorta addominale può essere associata alla malattia cardiovascolare.

1.1.3 Indicazioni composizione corporea

Il software Hologic del database di riferimento DXA total body utilizzato sui densitometri ossei QDR Hologic misura:

- la densità ossea di una regione del corpo o del corpo intero;
- la massa di tessuto magro e adiposo; e
- calcola i valori di derivazione di:
 - contenuto minerale osseo
 - area
 - massa di tessuto molle
 - massa di tessuto molle regionale
 - massa di tessuto molle totale
 - massa magra
 - rapporti della massa di tessuto molle regionale e totale
 - % di adipe, regione
 - % di adipe, total body
 - % di adipe, androide
 - % di adipe, ginoide
 - % di adipe, rapporto androide/ginoide
 - indice di massa corporea

È possibile visualizzare i valori in formati e tendenze statistici definiti dall'utente con mappatura di immagini a colori, oltre a confrontarli con le popolazioni di riferimento a sola discrezione del personale medico.

Questi valori di composizione corporea sono utili per il personale medico per gestire malattie e condizioni in cui la malattia e la condizione stessa, o il relativo trattamento, possono influire sulle quantità relative di tessuto adiposo e magro. Il software Hologic del database di riferimento DXA total body non viene utilizzato a scopo diagnostico, non consiglia regimi di trattamento e non quantifica l'efficacia del trattamento. Solo il personale medico può esprimere un giudizio. Alcuni dei disturbi (e delle condizioni) per cui i valori di composizione corporea sono utili includono insufficienza renale cronica, anoressia nervosa, obesità AIDS/HIV e fibrosi cistica. La composizione corporea DXA è un'utile alternativa alla ponderazione idrostatica e alle misurazioni delle pieghe cutanee.

1.1.4 Software per il grasso viscerale

Il software Hologic per il grasso viscerale utilizzato per le scansioni del total body con densitometro osseo Horizon[®] di Hologic stima il contenuto di tessuto adiposo viscerale (grasso viscerale) nella regione androide in una popolazione maschile o femminile adulta, escluse le donne in gravidanza. Il contenuto stimato rappresenta l'area grassa viscerale, la massa grassa viscerale e il volume di grasso viscerale. È possibile visualizzare tali valori in formati e tendenze statistici definiti dall'utente.

Il contenuto di grasso viscerale stimato è utile per il personale medico per gestire le patologie/condizioni in cui la patologia/condizione stessa, o il relativo trattamento, può influenzare la quantità relativa di contenuto di grasso viscerale nella regione androide.



Nota *Il software Hologic per il grasso viscerale non viene utilizzato a scopo diagnostico, non consiglia regimi di trattamento e non quantifica l'efficacia del trattamento. Solo il personale medico può esprimere un giudizio.*

Alcune delle patologie/condizioni per le quali la stima del grasso viscerale è utile includono ipertensione, alterata glicemia a digiuno, alterata tolleranza al glucosio, diabete mellito, dislipidemia e sindrome metabolica.

1.1.5 Indicazioni di rischio di fratture a 10 anni

La densità minerale ossea (BMD) del collo femorale e i fattori di rischio vengono utilizzati per stimare il rischio di frattura dell'anca a 10 anni e il rischio di frattura osteoporotica grave a 10 anni mediante l'algoritmo dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) (FRAX[®]) negli adulti. Il medico può utilizzare il rischio di frattura a 10 anni, insieme alla conoscenza dell'anamnesi del paziente, e applicare le proprie competenze mediche e la valutazione clinica relativa alle best practice per determinare se è indicato un intervento terapeutico.

1.1.6 Indicazioni per l'analisi della struttura dell'anca

L'analisi della struttura dell'anca (HSA[®]) per i densitometri ossei a raggi X QDR utilizza i dati delle scansioni di assorbimetria a raggi X a doppia energia (DXA) convenzionali per misurare la distribuzione della massa minerale ossea a specifiche sezioni trasversali dell'anca e consente al medico di stimare le proprietà strutturali dell'anca, come CSA, CSMI, Z e rapporto Buckling.

1.1.7 Indicazioni per l'esame del femore a singola energia (SE)

Gli esami del femore a singola energia (SE) vengono utilizzati per visualizzare la reazione di messa a fuoco o lo spessore insieme alla corteccia laterale della diafisi femorale, che può essere accompagnata da una linea radiolucida trasversale. Viene suggerita la correlazione clinica poiché queste funzioni possono rivelarsi coerenti con le fratture atipiche del femore, una complicazione associata alla terapia anti-riassorbente a lungo termine.

1.2 Controindicazioni

Gravidanza e uso di agenti di contrasto negli ultimi 7 giorni. Per ulteriori informazioni, fare riferimento alla [Sezione 5.1 Colloquio con il paziente](#) a pagina 14.

1.3 Normative IEC

I densitometri ossei a raggi X della serie QDR sono conformi ai requisiti della normativa IEC 60601-1. La classificazione dei densitometri ossei a raggi X della serie QDR in base a questa specifica è Classe 1, Tipo B.

La serie QDR è conforme alla normativa IEC 60601-1-3 tranne che per la Sezione 29.205.2 che specifica "...punto focale a distanze dalla cute (FSSD) di 45 cm o più in condizioni di utilizzo normale". La FSSD della serie QDR di circa 42,5 cm, è stata selezionata per fornire risoluzione spaziale e precisione ottimali con una minima esposizione del paziente.

La serie QDR è conforme ai seguenti standard IEC:

IEC 60601-1	2014	IEC 60601-2-28	2010
IEC 60601-1-2	2014	IEC 60825-1	2014
IEC 60601-1-3	2013	IEC 60601-1-6	2013

Il software utilizzato nella serie QDR è stato sviluppato mediante IEC 62304 come guida.

1.4 Avvertenze e precauzioni



Avvertenza: *Per evitare il rischio di shock elettrico, questa apparecchiatura deve essere collegata solo all'alimentazione elettrica dotata di messa a terra protettiva. Non è consentito apportare nessuna modifica a questa apparecchiatura.*

1.4.1 EMI

Questo strumento è progettato per essere compatibile con gli ambienti elettromagnetici specificati nella normativa IEC60601-1-2 e funzionerà in modo soddisfacente se inserito in un ambiente che include altre apparecchiature conformi a quello standard.

1.4.2 Accessori

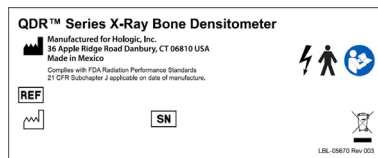
Non utilizzare con questo strumento nessun accessorio che non sia stato fornito da Hologic per l'uso con lo strumento stesso.

1.4.3 Attenzione



Attenzione *Per proteggere l'integrità del sistema e la sicurezza del paziente e dell'operatore, non accendere il computer né gli accessori inseriti in una ciabatta di prese sul retro della console da un'altra fonte. Inoltre, non accendere accessori o apparecchi diversi da quelli forniti con il sistema dalla ciabatta di prese sul retro della console.*

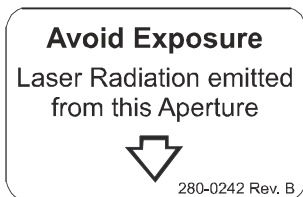
1.5 Etichette



Etichetta del numero di serie

Sull'etichetta del numero di serie è possibile trovare:

- Densitometro osseo a raggi X QDR
- Modello Horizon
- Nome e indirizzo del produttore
- Conforme agli standard prestazionali per le radiazioni FDA 21 CFR, sottocapitolo J, applicabili alla data di produzione.
- Data di produzione
- Numero di serie
- Standard IEC



Etichetta su apertura di uscita laser

Sull'etichetta su apertura di uscita laser è possibile trovare:

- Evitare l'esposizione
- Radiazione laser emessa da questa apertura



Etichetta del prodotto INMETRO e ULBR

Ubicata sul pannello posteriore, etichetta del prodotto INMETRO e ULBR

- Include i simboli INMETRO e ULBR
- Segurança

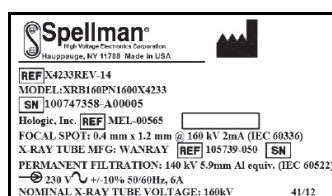
Line Voltage (V)	100	120	230
Frequency (Hz)	50/60	50/60	50/60
Maximum Current (A)	16	14	8
Maximum Apparent Resistance (ohm)	0.32	0.32	1.28

280-0379 Rev 004

Etichetta alimentazione CA

L'Etichetta alimentazione CA elenca le specifiche di alimentazione del sistema, tra cui:

- Tensione di rete (V)
- Frequenza (Hz)
- Corrente massima (A)
- Resistività massima apparente (ohm)



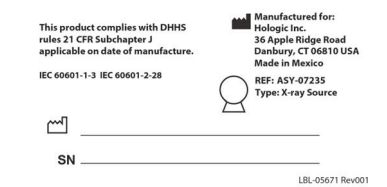
Etichetta del serbatoio

Sull'etichetta del serbatoio è possibile trovare:

- Nome e indirizzo del produttore
- Numeri di modello
- Numeri di serie
- Potenza nominale del tubo
- Punto focale
- Filtro equivalenza alluminio

Horizon Bone Densitometry System User Guide

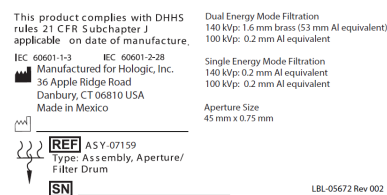
1. Descrizione generale



Etichetta sorgente raggi X HF

L'Etichetta sorgente raggi X HF comprende:

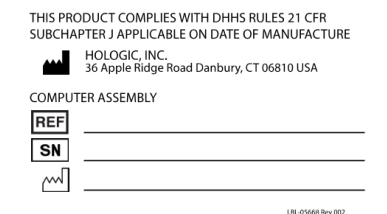
- Dichiarazione di conformità a 21 CFR
- Data di produzione
- Numero di modello del gruppo sorgente
- Tipo: gruppo, sorgente
- Numero di serie del gruppo sorgente
- Standard IEC



Etichetta del filtro del tamburo

Sull'etichetta del filtro del tamburo è possibile trovare:

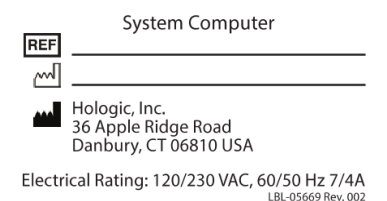
- Nome e indirizzo del produttore
- Numero modello del gruppo
- Numero di serie
- Dichiarazione di conformità a 21 CFR
- Numeri EC e IEC



Etichetta certificazione computer

L'Etichetta certificazione computer comprende:

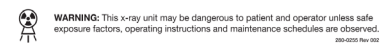
- Dichiarazione di conformità a 21 CFR
- Nome e indirizzo del produttore
- Numero di assemblaggio computer
- Numero di serie assemblaggio computer
- Data di produzione



Etichetta computer sistema

L'Etichetta computer sistema comprende:

- Numero di assemblaggio computer sistema
- Data di produzione
- Nome e indirizzo del produttore
- Potenza nominale














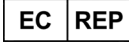










Etichetta avvertenza raggi X

- **Avvertenza:** questa unità radiogena può essere pericolosa per il paziente e per l'operatore a meno che non si osservino i fattori di esposizione di sicurezza, le istruzioni operative e i piani di manutenzione.

1.6 Simboli

Tabella 1 Simboli

	Dispositivo conforme alle norme CSA		Marchio CE
	Tensione pericolosa		Attenzione
	Gruppo della sorgente radiogena		Emissioni nelle sorgenti radiogene
	Avvertenza: elettricità		Corrente alternata
	Parte applicata di tipo B		Messa a terra di protezione
	Data di produzione		Produttore
	L'apparecchiatura deve essere smaltita conformemente alla Direttiva europea 2002/96/CE relativa allo smaltimento delle apparecchiature elettriche ed elettroniche		Rappresentanti autorizzati nella Comunità Europea
	Numero di catalogo		Numero di serie
	Filtro anti-radiazioni		INMETRO e ULBR
	Seguire le istruzioni per l'uso		Pericolo: zona ad alto rischio
	Limite di temperatura		Limite di umidità

1.7 Materiali di supporto

1.7.1 Manuale di riferimento QDR

Riferimento per le informazioni sulla tecnologia del sistema.

1.7.2 Guida in linea

Fare clic su Help (Guida) nella finestra principale o nella maggior parte delle finestre oppure premere **F1**.

1.7.3 Manuale delle specifiche tecniche della serie QDR

Riferimento per le informazioni sulle specifiche.

1.7.4 Informazioni sulla sicurezza informatica di QDR

Accedere per informazioni sull'assistenza. Per accedere alle informazioni sulla sicurezza informatica di QDR:

<https://www.hologic.com/package-inserts/breast-skeletal-health-products/horizon-dxa-system-package-insertsifus>

1.8 Finestra principale

Figura 1 Finestra principale di Horizon



1.8.1 Caratteristiche della finestra principale

- 1-Barra dei menu
- 2-Area di lavoro principale
- 3-Record pazienti e scansioni
- 4-Funzioni di sistema
- 5-Messaggi di sistema
- 6-Funzioni giornaliere
- 7-Help (Guida)

2 Avvio e arresto del sistema

2.1 Avvio del sistema

1. Verificare che il Pannello di controllo si trovi in alto e sia bloccato in posizione orizzontale (solo sui modelli Horizon A).



Nota

Sui modelli Horizon A, quando il tavolo si trova in posizione On/Off del paziente, il Pannello di controllo si sposta in basso in verticale per agevolare il trasferimento del paziente da una barella al tavolo Horizon.

Quando il Pannello di controllo si trova in basso in posizione verticale, il sistema disattiva automaticamente la comunicazione del tavolo con l'applicazione, trattandosi di una normale funzione di sicurezza. Quando il Pannello di controllo torna in posizione orizzontale, dopo un ritardo di tre secondi, la comunicazione del tavolo viene ripristinata per il normale funzionamento.

2. Sul **Pannello di controllo**, verificare che il pulsante di **arresto di emergenza** sia sollevato.
3. Accendere il computer.
Il monitor e la stampante devono essere accesi durante il normale avvio del sistema.
4. Accedere a **QDR**.

2.2 Spegnimento sistema

1. Fare clic su **Exit** (Esci) nella finestra principale.
2. Selezionare **Exit QDR with shutdown?** (Uscire da QDR e spegnere?)
3. Fare clic su **OK**.

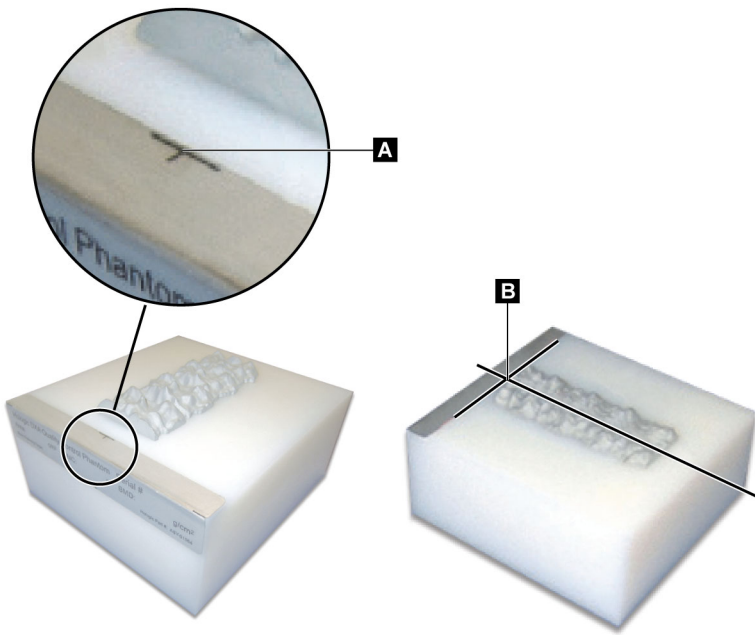


Attenzione *Non spegnere l'interruttore di circuito.
Non spegnere il monitor né la stampante.*

3 Procedura di controllo qualità

1. Fare clic su **Daily QC** (CQ giornaliero) nella finestra principale.
2. Posizionare il fantoccio colonna vertebrale sul tavolo con il contrassegno di registrazione (**Figura 2A**) a sinistra, estremità piede.
3. Posizionare il fantoccio in posizione parallela rispetto al retro del tavolo.
4. Allineare il mirino del laser (**Figura 2B**) con il contrassegno per la registrazione.
5. Fare clic su **Continue** (Continua).

Figura 2 Posizione del fantoccio colonna vertebrale



3.1 Test di sistema

Se il test del sistema non riesce, seguire le istruzioni visualizzate sullo schermo per risolvere il problema e ripetere il CQ.

3.2 CQ automatico

Quando il CQ automatico ha esito positivo, fare clic su **OK** per avviare la scansione dei pazienti.

Se il CQ automatico non ha esito positivo, seguire le istruzioni per risolvere il problema.

3.3 Calibrazione della composizione corporea automatica

I sistemi QDR dotati di **APEX o QDR per Windows XP Versione 12.4.2 e versioni successive** (ad eccezione dei sistemi aggiornati), integrano una calibrazione automatica per la composizione corporea. Il sistema monitora l'ultima calibrazione effettuata e, se è trascorsa una settimana, effettua automaticamente la calibrazione quando durante l'esecuzione del CQ. Questo processo aggiunge solo pochi secondi alla procedura CQ.

Al completamento della calibrazione, il sistema richiede di rimuovere il fantoccio CQ.

1. Fare clic su **OK** per eseguire il test dell'uniformità radiografica per quanto riguarda TB adulti.
Se è installato TB bambini, verrà eseguito immediatamente dopo il test TB adulti.
2. Al completamento di questo test, fare clic su **OK** per tornare alla schermata principale.

4 Record pazienti

Se la paziente è una donna di età inferiore a quella del report T-score e in postmenopausa, l'età della menopausa deve essere inserita nella biografia, altrimenti non verrà generato alcun T-score.



Nota *È possibile configurare l'età del report T-score (50 anni è l'età predefinita).*

4.1 Recupero di un record paziente

1. Fare clic su **Patients** (Pazienti) nella finestra principale.
2. Fare clic sul **nome del paziente** da selezionare.



Nota *Per utilizzare i criteri di ricerca, fare clic sull'intestazione e digitare il criterio di ricerca nella casella di testo.*

4.2 Creazione di un record paziente

1. Fare clic su **Patients** (Pazienti) nella finestra principale.
2. Fare clic su **New Patient** (Nuovo paziente).
3. Fare clic sulla scheda **Biography** (Biografia).
 - a. Immettere le informazioni del paziente.
 - b. Fare clic su **OK**.

4. Fare clic sulla scheda **Insurance** (Assicurazione).
 - a. Immettere le informazioni del paziente.
 - b. Fare clic su **OK**.

4.3 Modifica di un record paziente

1. Fare clic su **Patients** (Pazienti) nella finestra principale.
2. Fare clic su **Edit Patient** (Modifica paziente).
3. Fare clic sulla scheda **Biography** (Biografia) e modificare le informazioni secondo necessità.
4. Fare clic sulla scheda **Insurance** (Assicurazione) e cambiare le informazioni secondo necessità.
5. Fare clic su **OK**.

4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente



Nota *Elenco di lavoro è un'opzione disponibile sui sistemi QDR.*

1. Fare clic su **Perform Exam** (Esegui esame) nella finestra principale.
2. Fare clic sulla scheda **Worklist** (Elenco di lavoro).
3. Fare clic su **Query**.
4. Evidenziare il nome del paziente desiderato.
5. Fare clic su **OK**.
6. Confermare le informazioni del paziente.
 - a. Fare clic su **OK** oppure
 - b. fare clic su **Edit Patient** (Modifica paziente) per modificare il record paziente, come descritto in precedenza.

4.5 Conferma delle informazioni sul paziente

La finestra Patient Confirmation (Conferma paziente) viene utilizzata per confermare o immettere informazioni correlate all'esame, criteri limite FRAX[®] e fattori di rischio FRAX.

4.5.1 Dati biografici

Assicurarsi che nome, ID, data di nascita, peso e altezza correnti del paziente siano corretti.

4.5.2 Informazioni sull'esame

Confermare o modificare le informazioni relative all'esame secondo necessità.

1. Immettere o modificare le informazioni sul paziente.
2. Rispondere ai dati del Questionario.
3. Completare tutti i dati sulla valutazione.

Le informazioni sull'esame comprendono:

- operatore
- *numero incrementale* che identifica in modo univoco la visita di un paziente;
- medico referente
- campi definiti dall'utente

5 Esecuzione di un esame

5.1 Colloquio con il paziente

Di seguito è riportato un elenco di domande da porre al paziente (alcune possono non essere adatte).

Esiste la possibilità di una gravidanza?

Se la paziente è incinta (o potrebbe esserlo), posporre la scansione fino alla fine della gravidanza.

Il paziente è stato sottoposto a procedure radiologiche che prevedevano l'utilizzo dei seguenti agenti di contrasto negli ultimi 7 giorni:

- Iodio
- Bario

Gli agenti di contrasto radiologici utilizzati per i raggi X e TC possono interferire con le scansioni DXA. In particolare, i contrasti orali possono rimanere nel tratto gastrointestinale per diversi giorni, alterando i risultati DXA. Lo iodio iniettato per via endovenosa in genere viene smaltito entro 72 ore nei pazienti con funzionalità renale normale.

Diversi studi hanno dimostrato che le misurazioni DXA di Hologic non vengono alterate dagli studi degli isotopi nucleari, pertanto è possibile eseguire le misurazioni DXA subito dopo gli studi sugli isotopi nucleari, purché gli studi non includano anche agenti di contrasto radiologico (quali iodio e bario).

Il paziente indossa oggetti nell'area da sottoporre a scansione quali dispositivo per stomia, bottoni o cinghie metallici o gioielli?

Ciò può interferire con la scansione del paziente.

Il paziente è stato sottoposto a interventi chirurgici nell'area che viene sottoposta a scansione?

In tal caso, considerare se eseguire l'esame. Ad esempio, uno dei seguenti oggetti interni può interferire con la scansione:

- Pacemaker
- Semi radioattivi
- Impianti metallici
- Pinze chirurgiche
- Corpi estranei, ad es. schegge
- Cateteri o tubi radiopachi

Se il paziente è stato sottoposto a intervento chirurgico all'anca o all'avambraccio, è necessario sottoporre a scansione la parte dell'anca o dell'avambraccio illesi.

5.2 Preparazione del paziente

Per preparare il paziente per l'esame:

- Assicurarsi che nessun oggetto metallico (ad es. chiusure lampo, bottoni automatici, cinture ecc.) si trovi all'interno del campo di scansione. Se necessario, chiedere al paziente di indossare un camice per l'esame.
- Per gli esami del tratto lombare AP, dell'anca o total body, chiedere al paziente di togliersi le scarpe.
- Il limite di peso del soggetto è 227 kg. Per i pazienti che superano questo limite, eseguire la scansione dell'avambraccio.

5.3 Selezione di pazienti

1. Fare clic su **Perform Exam** (Esegui esame) nella finestra principale.
2. Creare o recuperare un record paziente.
3. Fare clic su **OK**.
4. Confermare le informazioni sul paziente.
5. Fare clic su **OK**.

5.4 Scelta del tipo di scansione

1. Dalla finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare il tipo di esame da eseguire.
2. Fare clic su **Next** (Avanti) >>.

5.5 Esecuzione di una scansione

Per istruzioni sulle modalità di esecuzione di uno specifico tipo di scansione, fare riferimento alla sezione appropriata del presente manuale.

6 Analisi della scansione manuale

Per analizzare una scansione utilizzare i pulsanti delle fasi di analisi, le caselle degli strumenti e il controllo di luminosità/contrasto a sinistra della finestra di analisi.


6.1 Pulsanti delle fasi di analisi

Ogni pulsante relativo alle fasi di analisi viene utilizzato per eseguire una fase dell'analisi. Per analizzare una scansione fare clic su ogni pulsante in ordine, a partire dal pulsante superiore, ed eseguire l'operazione necessaria fino al completamento di tutte le fasi.

Tabella 2 Pulsanti delle fasi di analisi

Pulsante	Funzione
ROI globale (Regione di interesse)	I limiti definiti dell'immagine che vengono analizzati. La ROI viene visualizzata sull'immagine sotto forma di un riquadro.
Mappa ossea	Un'illustrazione, creata dal sistema, dell'area dell'osso definita dalla ROI. La mappa è sovrapposta, in giallo, sull'immagine.
Linee vertebrali (colonna vertebrale)	Utilizzato per contrassegnare gli spazi intervertebrali all'interno della regione di interesse della colonna vertebrale.
Collo (anca)	Consente di posizionare la casella del collo femorale dell'anca. La casella del collo non deve includere l'ischio.
MID/UD (avambraccio)	Consente di posizionare le regioni mediane (MID) e ultra distali (UD) dell'avambraccio.
Regioni (total body)	Utilizzato per definire le regioni di interesse in una scansione total body.
Regioni A/G (total body)	Utilizzato per delineare le regioni Androide e Ginoide dell'immagine Total body. Per i risultati della composizione corporea, le regioni A/G vengono utilizzate per calcolare il contenuto adiposo e magro (incluso BMC) e l'adipe percentuale delle regioni Androide e Ginoide del corpo.

Tabella 2 Pulsanti delle fasi di analisi (Continued)

Pulsante	Funzione
Regioni VAT	Grazie ad APEX 4.0 e versioni successive, il pulsante della fase di analisi delle regioni A/G visualizza anche le regioni VAT. Le regioni VAT vengono utilizzate per delineare le regioni del tessuto adiposo viscerale (VAT) sull'immagine Total body. Le regioni VAT includono la cute al margine della regione addominale e la cavità viscerale.
Sottoregioni (total body)	Utilizzato per delineare una o più aree nella scansione Total body. È possibile che siano disponibili fino a sette sottoregioni, le quali possono presentare forme irregolari e sovrapporsi. Per i risultati della composizione corporea, il contenuto adiposo e magro (incluso BMC) e la percentuale di adipe di ogni sottoregione vengono calcolati con la media netta (NETAVE) per tutte le sottoregioni.
 Nota	<i>Se le sottoregioni si sovrappongono, la media netta corrisponderà all'unione matematica delle singole regioni.</i>
Risultati sottoregioni (total body)	Consente di visualizzare i risultati dell'analisi delle sottoregioni nella finestra di analisi. Per i risultati della composizione corporea fare clic su BCA.
Limiti vertebrali (BMD colonna vertebrale laterale)	Utilizzato per identificare il limite anteriore dei corpi vertebrali, una linea gialla tratteggiata su un'immagine della colonna vertebrale laterale.
Corpi vertebrali (BMD colonna vertebrale laterale)	Utilizzato per identificare i limiti dei corpi vertebrali, caselle su un'immagine della colonna vertebrale laterale.
Regioni medie (BMD colonna vertebrale laterale)	Utilizzato per regolare le regioni nella parte centrale dei corpi vertebrali su un'immagine della colonna vertebrale laterale (raramente necessario).
Risultati	Consente di visualizzare i risultati dell'analisi nella finestra di analisi.

6.2 Caselle degli strumenti


Le caselle degli strumenti forniscono gli strumenti utilizzati in ogni fase dell'analisi. Gli strumenti disponibili dipendono dal tipo di scansione che viene analizzata e dal pulsante di fase in uso.

Tabella 3 Casella degli strumenti della ROI globale

Strumento	Funzione
Whole Mode (Modalità Total)	Consente di spostare l'intera casella ROI sull'immagine. La casella viene mostrata sotto forma di righe gialle tratteggiate.
Line Mode (Modalità Linea)	Consente di spostare una riga sulla casella ROI. Fare clic su una riga qualsiasi per selezionarla. La riga attiva viene mostrata sotto forma di trattini gialli.
Point Mode (Modalità Punto)	Consente di spostare un punto nella casella ROI. I punti vengono mostrati nella casella come segni più. Il punto attivo è giallo.
1/3 Distal (Forearm only) (1/3 distale (solo avambraccio))	Utilizzato per regolare le dimensioni della regione distale 1/3 dell'avambraccio (raramente necessario).

6.2.1 Casella degli strumenti della mappa ossea

Tabella 4 Casella degli strumenti della mappa ossea

Strumento	Funzione
Add bone (Aggiungi osso)	Utilizzato per collegare i bordi esterni su una mappa ossea incompleta e per riempire l'area mancante (raramente necessario).
Delete Bone (Elimina osso)	Utilizzato per cancellare un'area della mappa ossea (raramente necessario).
Undo (Annulla)	Consente di annullare l'ultima azione effettuata.
 Nota	<i>Annulla</i> consente all'operatore di visualizzare la mappa ossea non elaborata. La visualizzazione della mappa ossea prima dell'inserimento delle isole e del riempimento dei fori nell'osso dall'algoritmo di analisi può rivelare il funzionamento ottimale dell'algoritmo di ricerca automatica dell'osso, che può essere inoltre utilizzato in presenza di scansioni problematiche. La funzione <i>Annulla</i> è attiva e disponibile per tutti i tipi di scansioni non total body nella fase Bone Map (Mappa ossea).

6.2.2 Caselle degli strumenti (colonna vertebrale)

Utilizzato per contrassegnare gli spazi intervertebrali all'interno della regione di interesse della colonna vertebrale.

6.2.3 Casella degli strumenti collo (anca)

Tabella 5 Casella degli strumenti collo (anca)

Strumento	Funzione
Neck Boc (Casella collo)	Consente di spostare e/o ridimensionare la casella del collo (raramente necessario). La casella viene mostrata sotto forma di righe gialle tratteggiate.
Other Regions (Altre regioni)	Consente di ampliare la casella degli strumenti collo fino a comprendere gli strumenti linea mediana, triangolo di Ward e trocantere.
Midline (Linea mediana)	Consente di spostare o ruotare la linea mediana (raramente necessario).
Ward's Triangle (Triangolo di Ward)	Consente di regolare il triangolo di Ward (raramente necessario).
Tronchanter (Troncantere)	Consente di regolare l'area del trocantere (raramente necessario).
Auto Position (Posizionamento automatico)	Consente al sistema di individuare automaticamente una regione.

6.2.4 Casella degli strumenti Risultati (Total body)

Tabella 6 Casella degli strumenti collo (anca)

Strumento	Funzione
BMD	Consente di visualizzare i risultati BMD nella finestra di analisi.
BCA	Consente di visualizzare i risultati BCA nella finestra di analisi.
Rulers (Righelli)	Consente la misurazione dell'anatomia del paziente con l'inserimento di righelli sull'immagine di scansione. I righelli vengono visualizzati nella finestra di analisi, sull'immagine, quando selezionato Display (Visualizza).

6.2.5 Casella degli strumenti sottoregioni

Tabella 7 Casella degli strumenti sottoregioni

Strumento	Funzione
One Region (Una regione)	Consente di manipolare singolarmente le sottoregioni.
All Regions (Tutte le regioni)	Consente di manipolare tutte le sottoregioni contemporaneamente come unità.
Undo (Annulla)	Consente di annullare l'ultima azione effettuata.

6.2.6 Controlli delle caselle strumenti

Tabella 8 Controlli delle caselle strumenti







Comando	Funzione
	Cursore utilizzato per spostare una o più sottoregioni.
	Cursore utilizzato per ruotare una o più sottoregioni. La mano è aperta fino a quando non inizia la rotazione, durante la rotazione la mano viene visualizzato con pollice e indice uniti.
	Utilizzato nell'analisi del tratto lombare (linee vertebrali) per selezionare la linea sopra alla linea attualmente selezionata.
	Utilizzato nell'analisi del tratto lombare (linee vertebrali) per selezionare la linea sotto alla linea attualmente selezionata.
	Consente di aumentare le dimensioni del cursore utilizzato per aggiungere o eliminare un osso dalla mappa ossea.
	Consente di ridurre le dimensioni del cursore utilizzato per aggiungere o eliminare un osso dalla mappa ossea.
	Utilizzato per creare una sottoregione.
	Utilizzato per eliminare una sottoregione.
	Utilizzato per selezionare la sottoregione successiva in una sequenza di due o più sottoregioni.
	Utilizzato per selezionare la sottoregione precedente in una sequenza.

Tabella 8 Controlli delle caselle strumenti (Continued)

Comando	Funzione
	Utilizzato per capovolgere una sottoregione in verticale.
	Utilizzato per capovolgere una sottoregione in orizzontale.
	Utilizzato per spostarsi in senso antiorario e selezionare la linea o il punto successivi in una sottoregione.
	Utilizzato per spostarsi in senso orario e selezionare la linea o il punto successivi in una sottoregione.

6.3 Controllo Luminosità/Contrasto

	Utilizzato per regolare la luminosità e il contrasto dell'immagine per ottenere la migliore definizione delle caratteristiche anatomiche. Non ha alcun effetto sui calcoli.
---	---

7 Esame del tratto lombare AP

Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 13. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **AP Lumbar Spine** (Tratto lombare AP).

7.1 Posizionamento del paziente

1. Nel Pannello di controllo, premere **Patient On/Off** (On/Off Paziente).
2. Far distendere i pazienti in posizione supina con la testa sull'estremità destra del tavolo.
3. Nel Pannello di controllo, premere **Center** (Centra).

4. Posizionare il paziente come illustrato (Figura 3 e Figura 4).

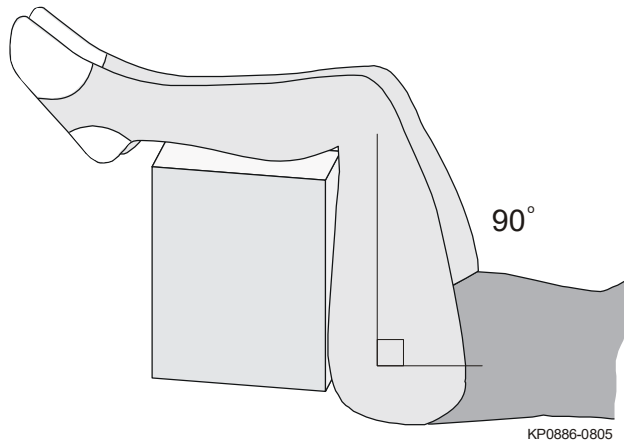
Figura 3 Posizionamento del tratto lombare AP



7.2 Posizionamento del braccio C

1. Sul Pannello di controllo, premere **Laser**.
2. Utilizzare i comandi **Arm** (Braccio) e **Table** (Tavolo) per posizionare il puntatore laser a 2.5 – 5 cm (1 – 2 pollici) al di sotto della cresta iliaca e centrato sulla linea mediana del paziente.
3. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

Figura 4 Posizione della gamba



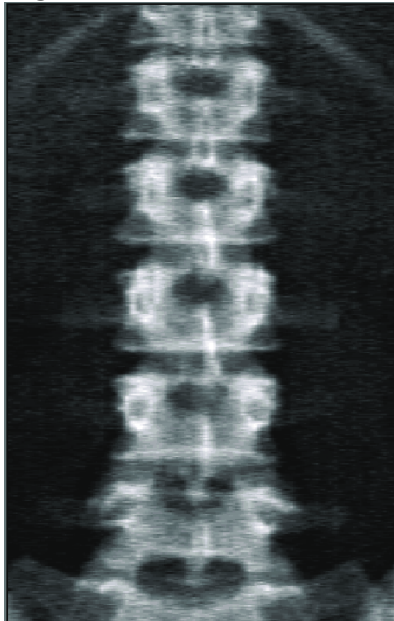
7.3 Avvio della scansione del tratto lombare AP



Avvertenza: *Se l'indicatore dei raggi X del Pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di **arresto d'emergenza**. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore raggi X attivati lampeggia finché la scansione si ferma.
2. Ispezionare l'immagine generata.
 - Se la colonna vertebrale è posizionata correttamente, quando si osservano le costole attaccate a T12 sull'immagine ([Figura 5](#)) fare clic su **Stop Scan** (Arresta scansione).
 - Se la colonna vertebrale non è posizionata correttamente, fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) e arrestare la scansione per procedere con il riposizionamento.

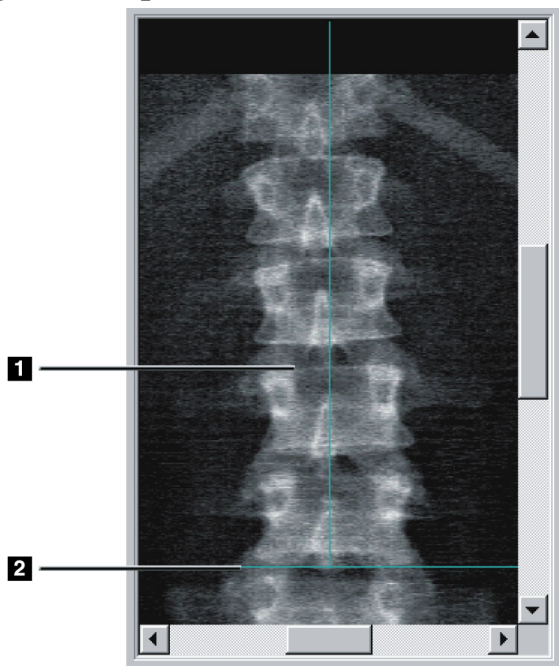
Figura 5 Tratto lombare AP



7.3.1 Riposizionamento della scansione (se necessario)

1. Fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) prima di completare la scansione.
2. Posizionare il cursore sopra l'immagine della colonna vertebrale ([Figura 6](#)).

Figura 6 Riposizionamento della colonna vertebrale



3. Per riposizionare la colonna vertebrale, fare clic e trascinare l'immagine in modo che:
 - Il centro del tratto lombare sia allineato con la linea di posizionamento verticale blu [1].
 - La cresta iliaca si trovi sulla linea di posizionamento orizzontale blu, o al di sotto [2].



Nota È inoltre possibile utilizzare le barre di scorrimento per riposizionare l'immagine.

4. Quando la colonna vertebrale è posizionata correttamente, fare clic su **Restart Scan** (Riavvia scansione).
5. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione).
6. Quando si osservano le costole attaccate a T12 sull'immagine, fare clic su **Stop Scan** (Arresta scansione).

7.4 Analisi della scansione

1. Fare clic su **Analyze Scan** (Analizza scansione).
2. Se esiste una scansione precedente, fare clic su **Results** (Risultati).

Se non esiste una scansione precedente, fare clic su **Next** (Avanti) >>. Viene visualizzato un istogramma alla destra dell'immagine in una finestra durante tutte le fasi dell'analisi come ausilio nel posizionamento delle linee intervertebrali.

Fare clic sul pulsante >> in alto a destra per espandere e sul pulsante << per contrarre la finestra.

L'istogramma può essere configurato dalla finestra di configurazione DXA_{pro}. Fare riferimento a Configurazione del sistema nel Manuale di riferimento Horizon **MAN-03648**.

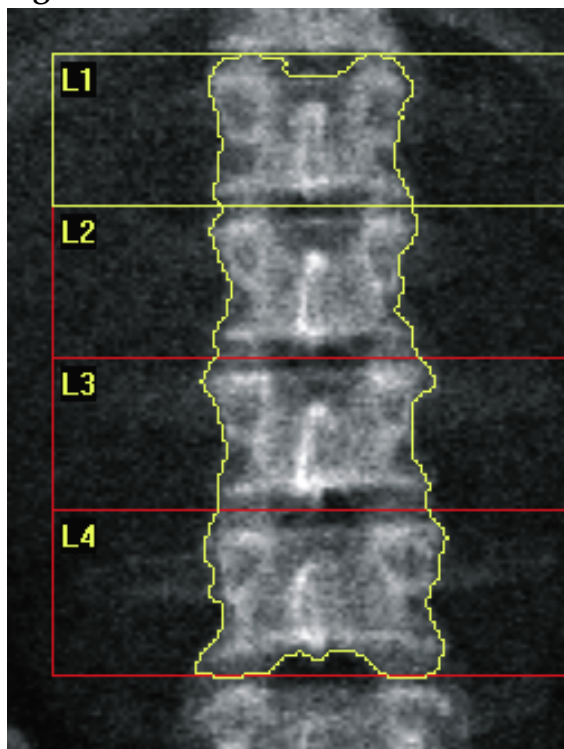
7.4.1 Analisi automatica One-Time™

Al completamento dell'analisi automatica, vengono visualizzati i risultati.



Nota *Se l'analisi automatica non è soddisfacente, per un'analisi corretta, eseguire un'analisi manuale (Figura 7).*

Figura 7 Analisi del tratto lombare AP



7.5 Uscita dall'analisi

1. Fare clic su **Close** (Chiudi).
2. Fare clic su **Report**.

7.6 Generazione e stampa di report

Vedere la [Sezione 20 Report](#) a pagina 101.

8 Esame dell'anca

1. Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12.
2. Nella finestra Select **Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **Left Hip** (Anca sinistra), **Right Hip** (Anca destra) o **Dual-Hip** (Doppia anca).

8.1 Posizionamento del paziente per l'esame Anca destra, sinistra e Doppia anca

1. Posizionare il paziente come illustrato ([Figura 8](#) e [Figura 9](#)).
Utilizzare il posizionatore per anca fornito da Hologic per mantenere la posizione corretta del femore.

Figura 8 Posizionamento anca sinistra senza posizionamento automatico dell'anca



2. Sul Pannello di controllo premere **Center** (Centra).
3. Posizionare il posizionatore del piede sotto le gambe del paziente
4. Allineare il centro con il tavolo e con la linea mediana del paziente.
5. Ruotare l'intera gamba (sul lato da sottoporre a scansione) di 25° verso l'interno.
6. Posizionare l'estremità mediale del piede contro il posizionatore.
Il piede deve essere flesso verso il soffitto ([Figura 8](#) e [Figura 9](#)).

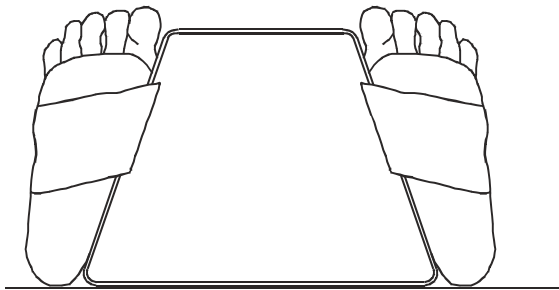
7. Regolare la striscia in modo da tenere il piede nella posizione corretta.

Per le scansioni Doppia anca ruotare entrambe le gambe di 25° verso l'interno e regolare entrambe le fasce in modo da mantenere i piedi nella posizione corretta (Figura 10).

Figura 9 Posizionamento anca destra senza posizionamento automatico dell'anca



Figura 10 Posizionamento del piede (Doppia anca)



8.2 Posizionamento del braccio C



Nota

Per le scansioni dell'anca di soggetti sovrappeso o obesi: il grasso addominale sopra alla regione dell'anca si dovrebbe contenere o spostare in altro modo dal campo di visualizzazione dei raggi X, poiché il grasso sovrastante (pannicolo) può interferire con i risultati BMD dell'anca.

8.2.1 Suggerimenti per individuare il grande trocantere

1. Posizionare il pollice sulla cresta iliaca.
2. Allargare le dita.
3. Indirizzare il mignolo verso il ginocchio.

Il grande trocantere si trova sotto il mignolo.

Se non si riesce a percepire il trocantere:

1. Il paziente deve piegare la gamba al ginocchio e sollevarla.
2. Individuare la piega formatasi nella parte superiore della gamba.

Utilizzarla come posizione approssimativa del grande trocantere.

8.2.2 Anca sinistra o anca destra senza posizionamento automatico per le scansioni dell'anca

1. Nel **Control Panel** (Pannello di controllo) premere **Laser**.
2. Utilizzare i comandi **Arm** (Braccio) e **Table** (Tavolo) nel Pannello di controllo per posizionare il puntatore laser:
 - 7,6 cm sotto al grande trocantere.
 - 2,5 cm mediale alla diafisi femorale.

Fare riferimento a:

[Figura 8](#) per l'anca sinistra oppure [Figura 9](#) per l'anca sinistra.

[Sezione 8.2.1 Suggerimenti per individuare il grande trocantere](#) a pagina 28.

3. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

8.2.3 Anca sinistra o anca destra con posizionamento automatico per le scansioni dell'anca

1. Abilitare **Autopositioning** (Posizionamento automatico) per le scansioni dell'anca.
2. Da **APEX Main Menu** (Menu principale APEX) selezionare:
 - Utilities (Utilità)
 - System Configuration (Configurazione sistema)
 - Controllare il posizionamento automatico delle scansioni dell'anca.
3. Nel **Control Panel** (Pannello di controllo) premere **Laser**.

4. Utilizzare i comandi **Arm** (Braccio) e **Table** (Tavolo) nel **Control Panel** (Pannello di controllo) per posizionare il puntatore laser sul bordo esterno del grande trocantere ([Figura 11](#) per l'anca sinistra).
Vedere la [Sezione 8.2.1 Suggerimenti per individuare il grande trocantere](#) a pagina 28.
5. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

Figura 11 Posizionamento anca sinistra con posizionamento automatico dell'anca



8.2.4 Doppia anca

1. Accendere il laser e posizionare il braccio C sulla linea mediana del paziente.
2. Fare clic su **Continue** (Continua).
3. Palpare la gamba sinistra del paziente per individuare il grande trocantere.

Vedere la [Sezione 8.2.1 Suggerimenti per individuare il grande trocantere](#) a pagina 28.



Nota *Per Doppia anca, l'anca sinistra viene sempre acquisita per prima.*

4. Utilizzare i comandi **Arm** (Braccio) e **Table** (Tavolo) per il posizionamento del puntatore laser a 7,6 cm al di sotto del grande trocantere e a 2,5 cm mediale alla diafisi femorale.



Nota *Se si utilizza il posizionamento automatico, posizionare il mirino laser sul bordo esterno del grande trocantere.*

5. Fare clic su **Continue** (Continua).
6. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

8.3 Avvio della scansione dell'anca



Avvertenza: *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore raggi X attivati lampeggia finché la scansione si ferma.
 - a. Verificare che la scansione dell'anca sia accettabile mentre si crea l'immagine.
 - b. Se l'anca non è posizionata correttamente, fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) e arrestare la scansione per il riposizionamento.

Riposizionare l'immagine facendo in modo di includere l'intera testa femorale ([Sezione 8.3.1 Riposizionamento della scansione](#) a pagina 30). Se la diafisi non è parallela, vedere la [Sezione 8.3.2 Riposizionamento del paziente](#) a pagina 31.

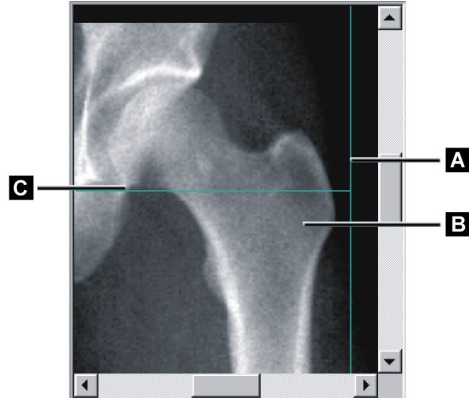
8.3.1 Riposizionamento della scansione

1. Fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) prima di completare la scansione.
2. Posizionare il cursore sull'immagine dell'anca.



Nota *È inoltre possibile utilizzare le barre di scorrimento per riposizionare l'immagine.*

Figura 12 Riposizionamento dell'anca



3. Per posizionare l'anca, fare clic e trascinare l'immagine sull'intersezione delle due linee blu di posizionamento, in modo che:
 - la linea di posizionamento verticale [A] tocchi il bordo esterno del grande trocantere [B]
 - la linea di posizionamento orizzontale [C] sia centrata sul grande trocantere [B]
4. Fare clic su **Restart Scan** (Riavvia scansione).
5. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione).

8.3.2 Riposizionamento del paziente

1. Fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) prima di completare la scansione.
2. Fare clic su **Restart Scan** (Riavvia scansione).
3. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione).
4. Valutare l'immagine visualizzata. Se l'immagine è soddisfacente, far completare la scansione.

8.3.3 Fasi aggiuntive per la scansione Doppia anca

In una scansione Doppia anca, lo scanner si sposta sull'anca destra al termine della scansione dell'anca sinistra. Se è abilitato **SE Femur** (Femore SE), il sistema richiederà di eseguire una scansione del femore SE per il femore sinistro prima di passare all'anca destra. Verrà inoltre richiesto di eseguire una scansione del femore SE per il femore destro al termine della scansione dell'anca destra. Vedere la [Sezione 8.5.2 Posizionamento per la scansione del femore SE dopo una scansione dell'anca](#) a pagina 34 e la [Sezione 8.5.3 Avvio della scansione del femore SE](#) a pagina 34.

1. Accendere il laser.
2. Controllare che il laser sia posizionato in modo corretto sull'anca destra del paziente.
3. Fare clic su **Continue** (Continua).

4. Verificare che la scansione dell'anca destra sia accettabile.
5. Se non lo è, riposizionare l'immagine o il paziente ed effettuare nuovamente la scansione.

8.4 Analisi della scansione

1. Fare clic su **Analyze Scan** (Analizza scansione).
2. Se esiste una scansione precedente, fare clic su **Results** (Risultati).
Se non esiste una scansione precedente, fare clic su **Next** (Avanti) >>.

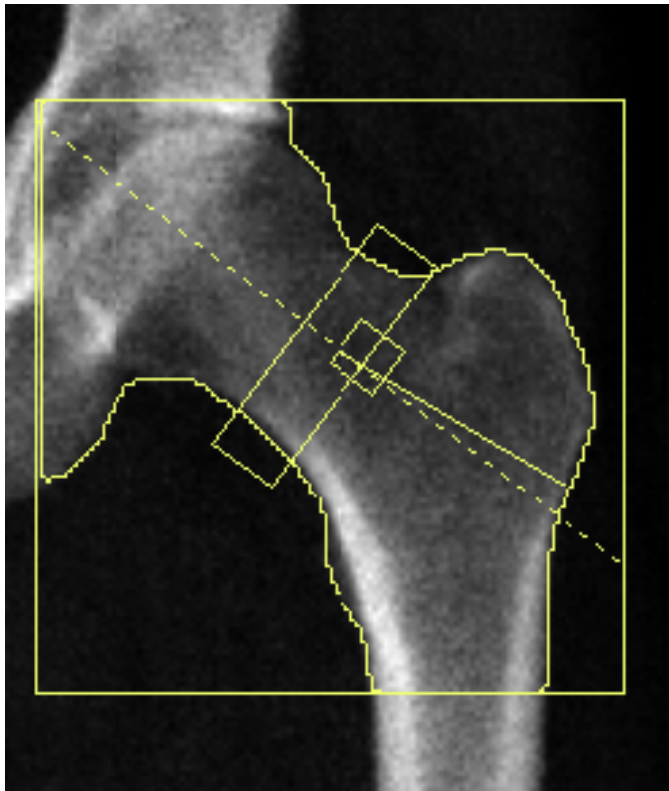
8.4.1 Analisi automatica One-Time™

Al completamento dell'analisi automatica, vengono visualizzati i risultati.



Nota *Se l'analisi automatica non è soddisfacente, eseguire un'analisi manuale. Per un'analisi corretta vedere la [Figura 13](#).*

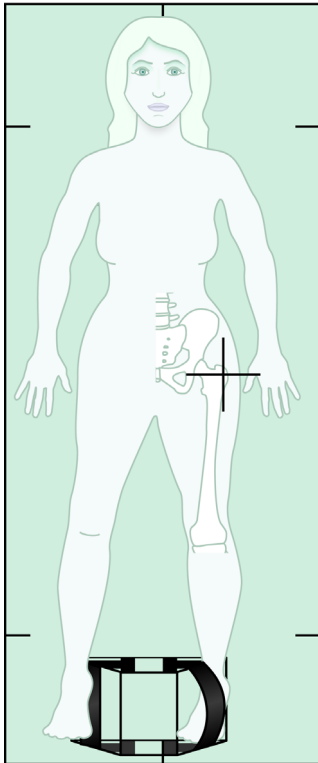
Figura 13 Scansione dell'anca correttamente eseguita



8.5 Esame femore SE (Singola energia)

Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12. Le scansioni del femore SE possono essere selezionate direttamente dalla finestra **Select scan type** (Seleziona tipo di scansione) o al termine di una scansione dell'anca BMD. È possibile selezionare una scansione femore SE al termine di una scansione dell'anca solo se le scansioni femore SE sono configurate tramite una casella di spunta nella schermata **System Configuration** (Configurazione sistema).

Figura 14 Posizionamento femore SE sinistro



8.5.1 Posizionamento per la scansione del femore SE

1. Posizionare il paziente come illustrato nella [Figura 14](#).

Utilizzare il posizionario per anca fornito da Hologic per mantenere la posizione corretta del femore.

2. Nel **Control Panel** (Pannello di controllo) premere **Center** (Centra).
3. Posizionare il posizionario del piede sotto le gambe del paziente e
4. Allinearli con il tavolo e con la linea mediana del paziente.
5. Ruotare l'intera gamba (sul lato da sottoporre a scansione) di 25° verso l'interno e posizionare l'estremità mediale del piede contro il posizionario.

Il piede deve essere flesso verso il soffitto.

6. Regolare la striscia in modo da tenere il piede nella posizione corretta.
7. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione) scegliere SE Femur (Femore SE)
8. Palpare la gamba del paziente per individuare il grande trocantere. Vedere la [Sezione 8.2.1 Suggerimenti per individuare il grande trocantere](#) a pagina 28.
9. Nel Pannello di controllo, premere Laser.
10. Utilizzare i comandi **Arm** (Braccio) e **Table** (Tavolo) nel Pannello di controllo per posizionare il puntatore laser:
 - Livello del grande trocantere
 - Al centro della diafisi femorale o leggermente spostato verso l'esterno il bordo esterno del femore, in modo da accogliere l'intera lunghezza del femore.
11. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

8.5.2 Posizionamento per la scansione del femore SE dopo una scansione dell'anca

1. Dopo aver eseguito la scansione di una singola anca, è possibile eseguire una scansione del femore SE.
2. Fare clic sul pulsante che riporta l'etichetta **SE Femur Scan** (Scansione femore SE).

Viene visualizzata la schermata **Positioning Femur Scan** (Posizionamento scansione femore), che mostra all'utente dove verrà automaticamente posizionato il braccio C. La schermata consente all'operatore di riposizionare l'immagine di scansione prima di eseguire la scansione del femore.

3. Verificare che l'immagine parta dal livello del grande trocantere e che la diafisi femorale sia centrata o leggermente spostata verso il bordo interno del femore, in modo da accogliere l'intera lunghezza del femore.
4. Fare clic su **Next** (Avanti).

8.5.3 Avvio della scansione del femore SE



Avvertenza: *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'indicatore raggi X attivati lampeggia finché la scansione si ferma.

2. Verificare che la scansione femore SE sia accettabile mentre l'immagine viene generata.

Se l'immagine è soddisfacente, far completare la scansione.

3. Se la scansione del femore SE non è posizionata correttamente, fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) e arrestare la scansione per il riposizionamento.

8.5.4 Analisi della scansione del femore SE

L'immagine viene visualizzata nella finestra del visualizzatore.

Il visualizzatore consente all'operatore di visualizzare l'immagine del femore SE. I comandi del visualizzatore consentono all'operatore di:

- Modificare le modalità di visualizzazione
- Eseguire lo zoom
- Regolare la luminosità e il contrasto dell'immagine
- Aggiungere annotazioni
- Aggiungere commenti
- Posizionare i righelli.

8.5.5 Valutazione visiva

1. Ispezionare visivamente l'immagine per verificare la presenza di eventuali deformità^{1 2 3}, in particolare lungo la corteccia laterale dal piccolo trocantere alla regione sopracondilare.
2. Verificare la presenza di reazioni di messa a fuoco o ispessimenti lungo la corteccia laterale, che possono essere accompagnati da una linea radiolucente trasversale.
3. Utilizzare gli strumenti visivi per aumentare l'ingrandimento e regolare il contrasto.

Le modifiche nella corteccia laterale possono essere lievi.



Nota *Le immagini devono essere lette da un medico qualificato.*

8.5.6 Casella degli strumenti Immagine

Tabella 9 Casella degli strumenti Immagine

Strumento	Funzione
Multi View (Visualizzazione multipla)	Quando selezionato, il visualizzatore viene posizionato in modalità Multi View (Visualizzazione multipla), consentendo la visualizzazione di una seconda immagine nel pannello a destra.
Gli strumenti visivi e di analisi funzioneranno in maniera indipendente su ciascuna immagine. Se le due immagini sono uguali, l'analisi effettuata sull'immagine centrale verrà rispecchiata nell'immagine nel pannello di destra.	
W-L Control (Controllo ampiezza/lunghezza)	Fare clic e trascinare la <i>sfera</i> al centro del triangolo per regolare il contrasto e la luminosità dell'immagine. Per regolazioni più precise: <ol style="list-style-type: none"> 1. Fare clic con il tasto destro del mouse sull'immagine. 2. Fare clic su Adjust WL (Regola A-L). 3. Fare clic e trascinare il cursore sull'immagine.
Invert (Inverti)	Consente di invertire il valore della scala di grigi di ciascun pixel, creando un negativo dell'immagine.
Zoom	Viene utilizzato per ridurre o allargare l'immagine di scansione.

8.5.7 Scheda di controllo Strumenti di analisi

La scheda di controllo Strumenti di analisi offre strumenti per valutare eventuali deformità osservate nell'immagine. Gli strumenti descritti in questa sezione consentono di:

- Controllare il metodo di aggiunta di annotazioni e/o righelli
- Controllare la visualizzazione di annotazioni e righelli sull'immagine
- Apportare modifiche alle annotazioni

8.5.8 Valutazione

Due pulsanti di scelta che determinano quale strumento verrà utilizzato quando un utente fa clic sull'immagine.

Tabella 10 Valutazione

Strumento	Funzione
Annotations (Annotazioni)	Quando selezionato e si fa clic con il tasto sinistro del mouse sull'immagine, verrà visualizzata una finestra di annotazione che consente di immettere testo, oltre a poterla salvare. È possibile creare fino a due annotazioni.
Rulers (Righelli)	Quando selezionato e si fa clic con il tasto sinistro del mouse e si trascina l'immagine, verrà creato un righello. I righelli sono uno strumento che consente all'operatore di misurare lo spessore corticale e/o altre caratteristiche posizionando righelli sull'immagine di scansione. È possibile aggiungere fino a sei righelli.

Tabella 11 Aggiunta e modifica di righelli

Strumento	Funzione
Add Ruler (Aggiungi righello)	Il cursore si trasforma in mirino quando viene posizionato sopra l'immagine di scansione. <ol style="list-style-type: none"> 1. Posizionare il mirino sull'immagine dove inizia il righello. 2. Fare clic e trascinare una linea per posizionare il righello. Sotto al pulsante Rulers (Righelli) viene visualizzata la lunghezza (in centimetri) del nuovo righello. 3. Per aggiungere righelli, ripetere l'operazione precedente.
Select Ruler (Seleziona righello)	Il cursore si trasforma in una mano quando viene posizionato direttamente su un righello. Quando si visualizza il cursore a forma di mano, fare clic per selezionare un righello.
Move Ruler (Sposta righello)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Selezionare il righello. 2. Quando si visualizza il cursore a mano, fare clic e trascinare il righello alla posizione desiderata, oppure 3. Utilizzare i tasti freccia della tastiera per spostare il righello in alto, in basso, a sinistra o a destra.

Tabella 11 Aggiunta e modifica di righelli

Strumento	Funzione
Select Endpoint of Ruler (Seleziona punto finale del righello)	Il cursore si trasforma in una freccia nel punto finale di un righello. Quando si visualizza il cursore a forma di freccia, fare clic per selezionare il punto finale.
Change the Size of Ruler (Modifica la dimensione del righello)	Quando si visualizza il cursore a freccia, <ol style="list-style-type: none"> 1. Fare clic e trascinare il punto finale alla lunghezza e alla posizione desiderata, oppure 2. Utilizzare i tasti freccia della tastiera per spostare il punto finale in alto, in basso, a sinistra o a destra.
Delete a Ruler (Elimina righello)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Selezionare il righello e fare clic sul tasto Delete (Canc) della tastiera, oppure 2. Quando si visualizza il cursore a mano, fare clic con il tasto destro del mouse e selezionare Delete (Elimina).

Opzioni di visualizzazione

Due caselle di spunta che specificano quali valutazioni vengono visualizzate sull'immagine.

Tabella 12 Opzioni di visualizzazione

Strumento	Funzione
Annotations (Annotazioni)	Quando selezionata, verranno visualizzate le posizioni di eventuali annotazioni create sull'immagine. Vengono identificate come 1 e 2.
Rulers (Righelli)	Quando selezionata, verranno visualizzati eventuali righelli creati sull'immagine.

Apportare modifiche alle annotazioni

Tre pulsanti che consentono all'utente di aggiungere/modificare annotazioni. Tali pulsanti vengono abilitati quando viene visualizzata una finestra Annotation (Annotazione) sull'immagine.

Tabella 13 Apportare modifiche alle annotazioni

Strumento	Funzione
Focal Thickening (Ispessimento focale)	Facendo clic su questo pulsante, verrà visualizzata la finestra di modifica delle annotazioni e compilato il campo della modifica con il testo seguente: "Focal reaction or thickening along the lateral cortex of the femoral shaft is present" (È presente una reazione focale o un ispessimento lungo la corteccia laterale del fusto femorale).
Radiolucent Line (Linea radiotrasparente)	Facendo clic su questo pulsante, verrà visualizzata la finestra di modifica delle annotazioni e compilato il campo della modifica con il testo seguente: "A transverse radiolucent line is present" (È presente una linea trasversale radiotrasparente).
Free text (Testo libero)	Facendo clic su questo pulsante, verrà visualizzata la finestra di modifica delle annotazioni in cui è possibile immettere del testo.

Eccezionale valutazione delle fratture femorali

In questa sezione verrà visualizzato il testo relativo a tutte le annotazioni e le lunghezze di tutti i righelli posizionati sull'immagine. È inoltre presente una sezione di commenti in cui è possibile immettere testo libero, nonché due pulsanti con testo predefinito che, quando premuti, verrà inserito nella casella Comments (Commenti).

Tabella 14 Eccezionale valutazione delle fratture femorali

Strumento	Funzione
Correlation Advised (Correlazione suggerita)	Facendo clic su questo pulsante verrà inserito il testo seguente nella sezione dei commenti: "Clinical correlation is advised as these features may be consistent with an incomplete atypical femur fracture" (Viene suggerita la correlazione clinica poiché queste funzioni possono rivelarsi coerenti con una frattura atipica del femore).
Drug Complication (Complicazione associata al farmaco)	Facendo clic su questo pulsante verrà inserito il testo seguente nella sezione dei commenti: "Atypical femur fractures are a complication associated with long term use of antiresorptive therapy" (Le fratture atipiche del femore sono una complicazione associata alla terapia anti-riassorbente a lungo termine).

8.6 Bibliografia

Questa bibliografia comprende ulteriori informazioni in merito a fratture atipiche del femore e ai conseguenti aspetto radiografico e fattori di rischio:

1. Elizabeth Shane, David Burr, Peter R Ebeling, Bo Abrahamsen, Robert A Adler, et al. "Atypical Subtrochanteric and Diaphyseal Femoral Fractures: Report of a Task Force of the American Society for Bone and Mineral Research." *Journal of Bone and Mineral Research*, Vol. 25, No. 11, November 2010
2. Elizabeth Shane (Co-Chair)*, David Burr, Bo Abrahamsen, Robert A. Adler, Thomas D. Brown, Angela M. Cheung, Felicia Cosman, Jeffrey R. Curtis, Richard Dell, David W. Dempster, Peter R. Ebeling, Thomas A. Einhorn, Harry K. Genant, Piet Geusens, Klaus Klaushofer, Joseph M. Lane, Fergus McKiernan, Ross McKinney, Alvin Ng, Jeri Nieves, Regis O'Keefe, Socrates Papapoulos, Tet Sen Howe, Marjolein C.H. van der Meulen, Robert S. Weinstein, Michael P. Whyte. Atypical subtrochanteric and diaphyseal femoral fractures: Second report of a task force of the American society for bone and mineral research *J Bone Miner Res*. DOI: 10.1002/jbmr.1998
3. Zehava Sadka Rosenberg, Renata La Rocca Vieira, Sarah S. Chan, James Babb, Yakup Akyol, et al. "Bisphosphonate-Related Complete Atypical Subtrochanteric Femoral Fractures: Diagnostic Utility of Radiography." *AJR*:197, October 2011
4. Comunicazione sulla sicurezza dei farmaci FDA: Aggiornamenti di sicurezza per i farmaci per l'osteoporosi, bisfosfonati e fratture atipiche; <http://www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/ucm229009.htm>

8.6.1 Scansioni doppia anca

1. Dopo l'analisi dell'anca destra, fare clic su **Close** (Chiudi).
2. Per analizzare l'anca sinistra, fare clic su **Analyze Another Scan** (Analizza un'altra scansione).

8.7 Generazione e stampa di report

Vedere la [Sezione 20 Report](#) a pagina 101.

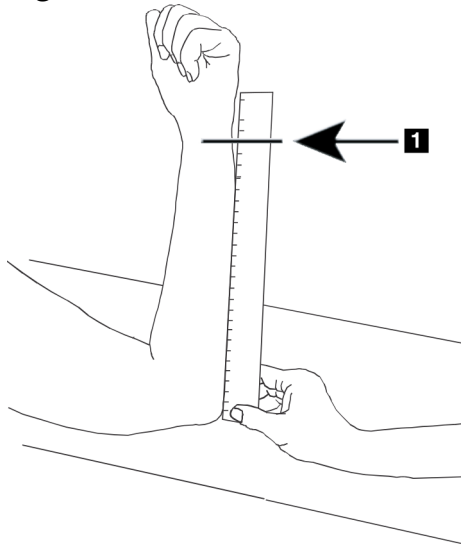
9 Esame dell'avambraccio

1. Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12.
2. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **Left Forearm** (Avambraccio sinistro) o **Right Forearm** (Avambraccio destro).

9.1 Misurazione dell'avambraccio del paziente

1. Misurare l'avambraccio fino allo stiloide ulnare [1] in centimetri. ([Figura 15](#)).
2. Registrare la misurazione.

Figura 15 Misurazione dell'avambraccio sinistro



9.2 Posizionamento del paziente

1. Sul Pannello di controllo premere **Center** (Centra).
2. Posizionare il paziente come illustrato nella:
 - [Figura 16](#) per l'avambraccio sinistro
 - [Figura 18](#) per l'avambraccio destro.
 - [Figura 20](#) e [Figura 21](#) per l'avambraccio sinistro supino.
 - [Figura 22](#) per l'avambraccio destro supino.

Figura 16 Posizionamento dell'avambraccio sinistro



Figura 17 Posizione del laser sul braccio sinistro

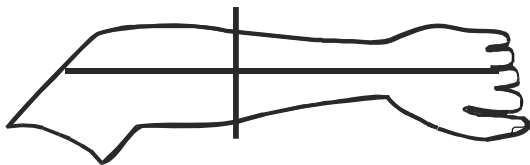
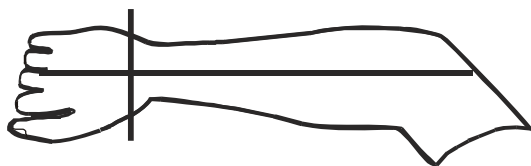


Figura 18 Posizionamento dell'avambraccio destro**Figura 19 Posizione del laser sul braccio destro**

9.2.1 Posizionamento del paziente per esami avambraccio supino

1. Posizionare l'anca del paziente sul bordo esterno del tavolo.
2. Per l'avambraccio destro, posizionare il braccio sinistro del paziente sul torace. Per l'avambraccio sinistro, posizionare il braccio destro del paziente sul torace.
3. Piegarlo il gomito per fare in modo che l'avambraccio sia parallelo al lato lungo del tavolo.
4. Allineare le ossa lunghe dell'avambraccio con l'asse lungo del laser.
5. Assicurarsi che non vi siano ostruzioni entro 1 cm dal lato del radio e dell'ulna dell'avambraccio.

Figura 20 Posizione On/Off del paziente per avambraccio sinistro supino

Spostare il braccio C completamente a destra

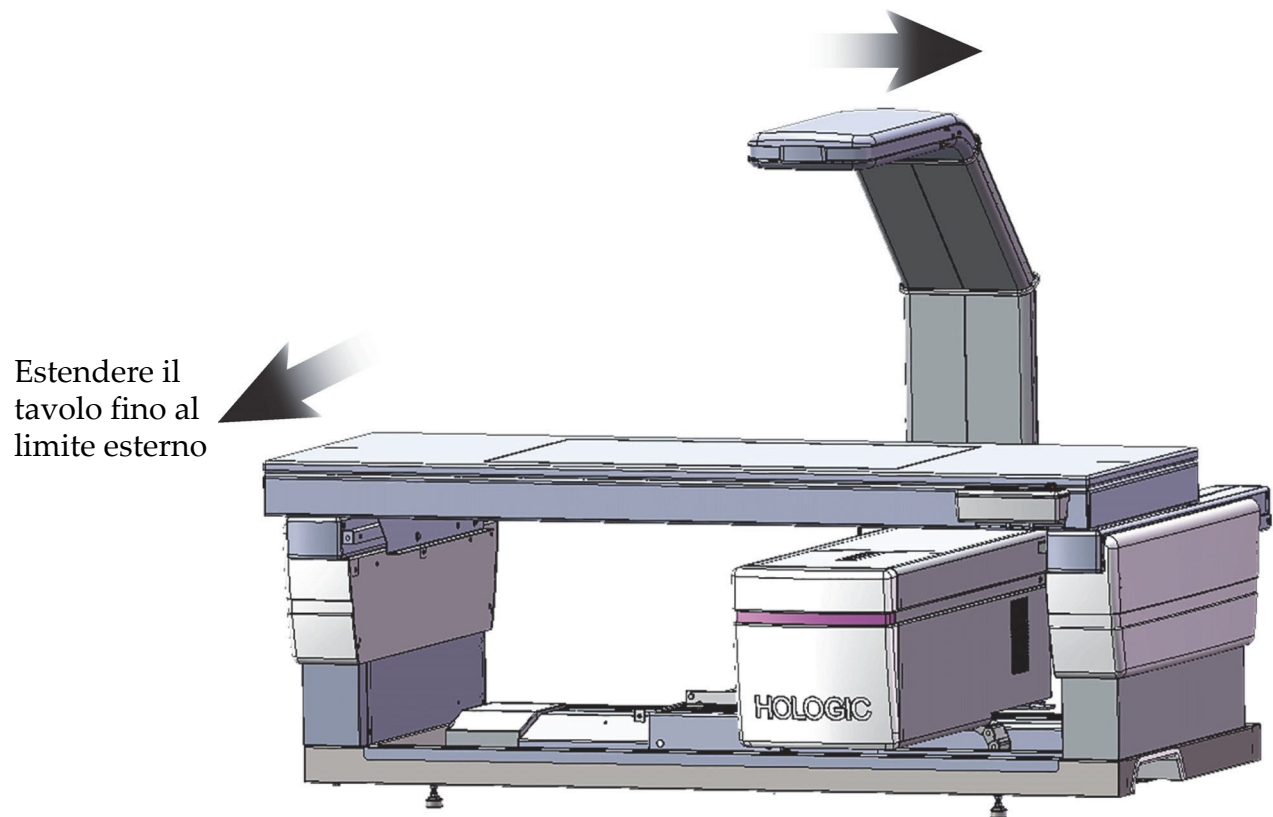


Figura 21 Posizione del paziente per avambraccio sinistro supino

Assicurarsi che non vi siano ostruzioni entro 1 cm su ciascun lato del braccio

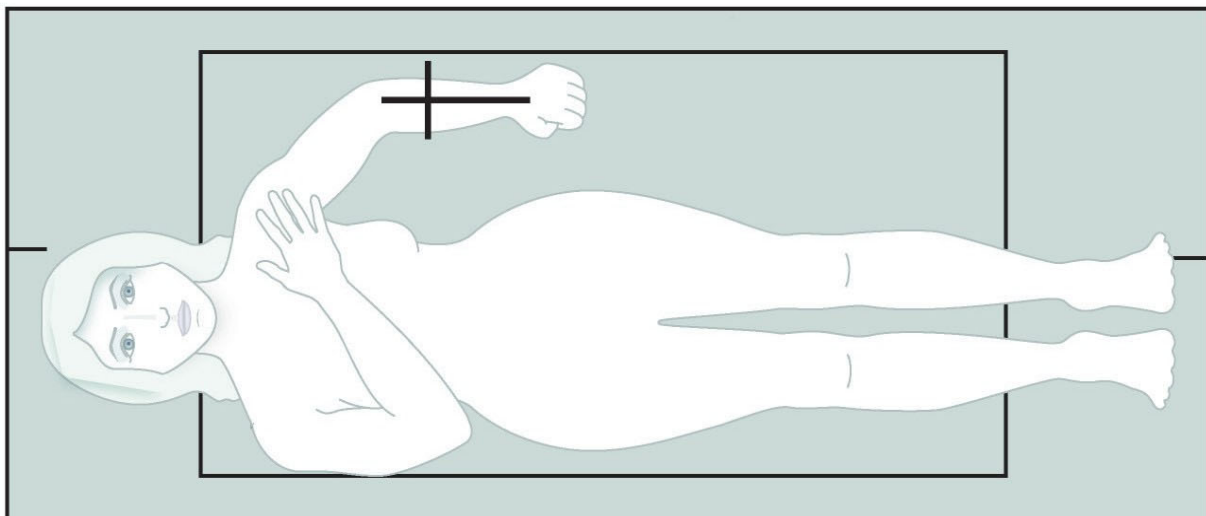
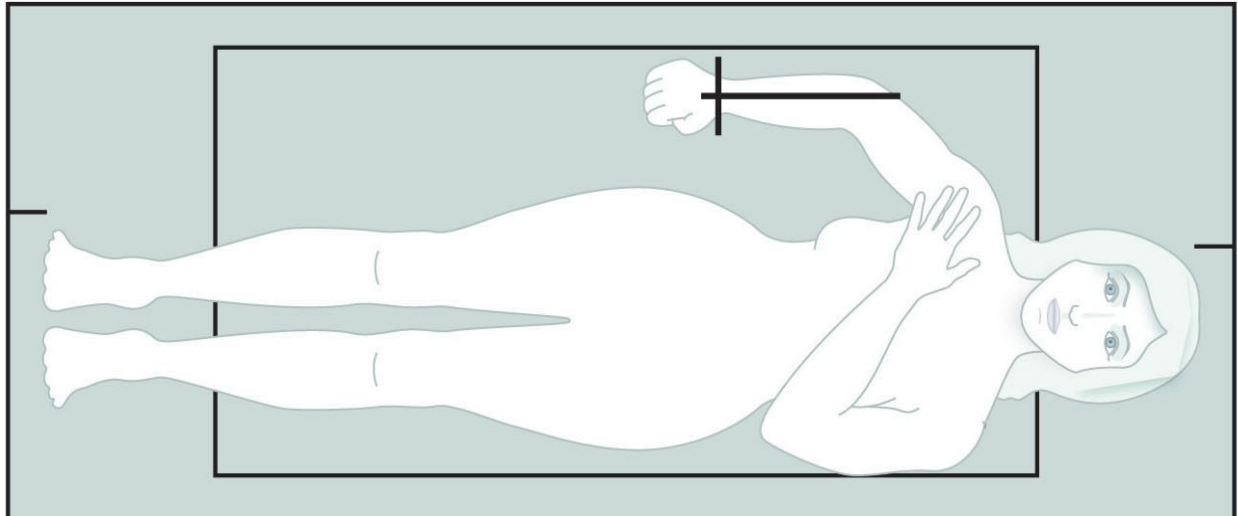


Figura 22 Posizione del paziente per avambraccio destro supino



9.3 Posizionamento del braccio C

1. Sul Pannello di controllo, premere **Laser**.
2. Utilizzare gli **Arm Controls** (Comandi del braccio) nel Pannello di controllo per posizionare il punto di partenza sull'avambraccio:
 - **Scansione avambraccio sinistro:** inizia dalla metà dell'avambraccio. Verificare che la prima fila di ossa carpali si trovi entro 15 cm dal punto di partenza (Figura 17).
 - **Scansione avambraccio destro:** inizia alla prima fila di ossa carpali (Figura 19).
3. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

9.4 Avvio della scansione avambraccio



Avvertenza: *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). *L'indicatore raggi X attivati lampeggia finché la scansione si ferma.*
2. Ispezionare l'immagine.
 - Il radio e l'ulna devono essere diritti e centrati.
 - L'immagine mostra almeno la prima linea di ossa carpali vicino alla parte inferiore per una scansione dell'avambraccio destro oppure vicino alla parte superiore per una scansione dell'avambraccio sinistro.

- Il lato ulna contiene una quantità di aria pari almeno alla larghezza dell'ulna.
3. Se l'immagine non è accettabile, fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione).
 4. Se l'immagine è soddisfacente, far completare la scansione.

9.4.1 Riposizionamento della scansione (se necessario)

1. Fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione) prima di completare la scansione.
2. Posizionare il cursore sull'immagine dell'avambraccio.



Nota È possibile utilizzare le barre di scorrimento per riposizionare l'immagine.

Figura 23 Riposizionamento dell'avambraccio



3. Per posizionare l'avambraccio:
 - Spostare la prima fila di ossa carpali entro la linea di posizionamento blu orizzontale e il limite esterno del campo di scansione.
 - Il radio e l'ulna devono essere paralleli tra le due linee di posizionamento blu verticali.
4. Quando l'avambraccio è posizionato correttamente, fare clic su **Restart Scan** (Riavvia scansione).
5. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione).

9.4.2 Riposizionamento del paziente (se necessario)

1. Regolare l'avambraccio in modo che sia diritto.



Nota *L'avambraccio del paziente deve essere spostato per includere o escludere più ossa carpali.*

2. Fare clic su **Restart Scan** (Riavvia scansione).
3. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione).
4. Valutare l'immagine visualizzata. Se l'immagine è soddisfacente, far completare la scansione.

9.5 Analisi della scansione

1. Fare clic su **Analyze Scan** (Analizza scansione).



Nota *Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, vedere la [Sezione 6.1 Pulsanti delle fasi di analisi](#) a pagina 15.*

2. Fare clic su **Next (Avanti)>>**.

9.5.1 Immissione della lunghezza dell'avambraccio

1. Fare clic su **Length** (Lunghezza). La lunghezza dell'avambraccio deve essere compresa tra i 4 e i 42 centimetri.
2. Inserire la lunghezza in centimetri.

9.5.2 Definizione della ROI globale

1. Fare clic su **Global ROI** (ROI globale).
2. Mediante gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total) e **Line Mode** (Modalità Linea), regolare la ROI come illustrato nella [Figura 24](#).

Figura 24 ROI avambraccio

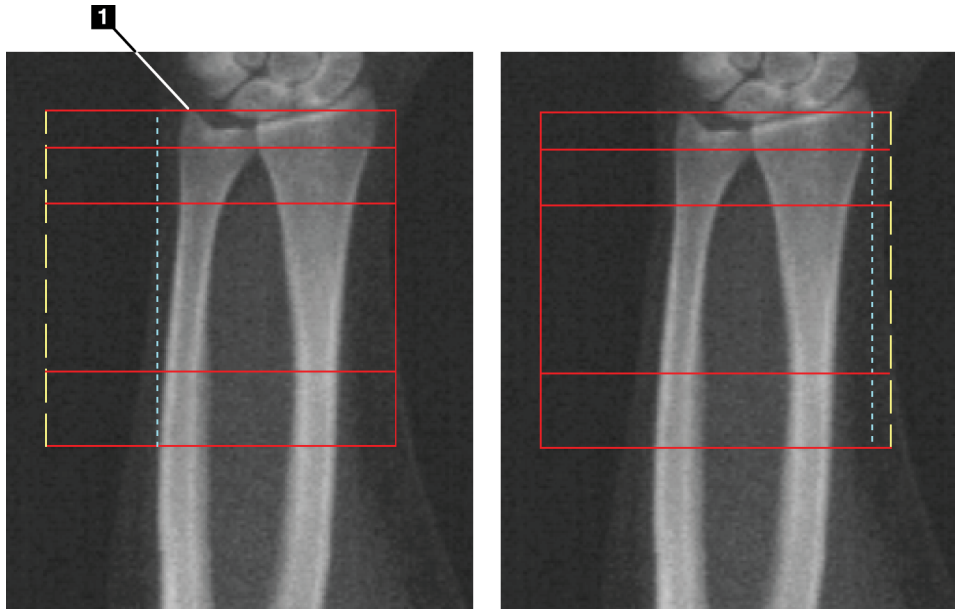


Tabella 15 Processo stiloideo ulnare

Elemento	Descrizione
1	Processo stiloideo ulnare



Nota

*In **Whole Mode** (Modalità Total), la riga superiore della casella ROI globale deve trovarsi sulla punta dello stiloide ulnare.*

*In **Line Mode** (Modalità Linea), spostare la riga della ROI sul lato del radio fino a quando la linea tratteggiata blu non sfiori appena il bordo laterale del radio.*

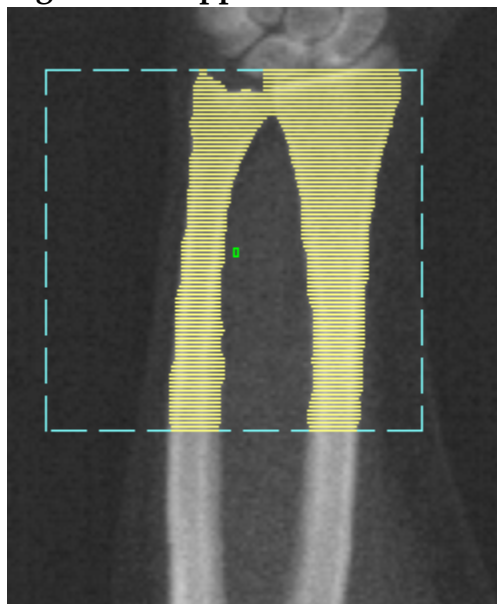
Ripetere questo processo sul lato dell'ulna, assicurandosi di comprendere nella ROI globale 1-2 cm d'aria sul lato dell'ulna.

Nei soggetti che presentano avambracci di grandi dimensioni, è possibile che sia necessario spostare verso l'esterno la linea blu tratteggiata, dal bordo laterale dell'ulna fino a comprendere gli 1-2 cm di punti d'aria di fondo.

9.5.3 Visualizzazione della Mappa ossea

1. Fare clic su **Bone Map** (Mappa ossea).
2. Nella maggior parte dei casi non è necessario modificare la mappa ossea. Se necessario, utilizzare gli strumenti della casella strumenti per modificare la mappa ossea come illustrato nella [Figura 25](#).

Figura 25 Mappa ossea avambraccio



Nota

La ROI globale deve contenere punti d'aria adeguati ai fini di una corretta mappatura ossea e dei risultati dell'analisi. In alcuni soggetti, è possibile che sia necessario regolare verso l'esterno la linea blu tratteggiata sul lato dell'ulna affinché vengano inclusi punti d'aria adeguati.

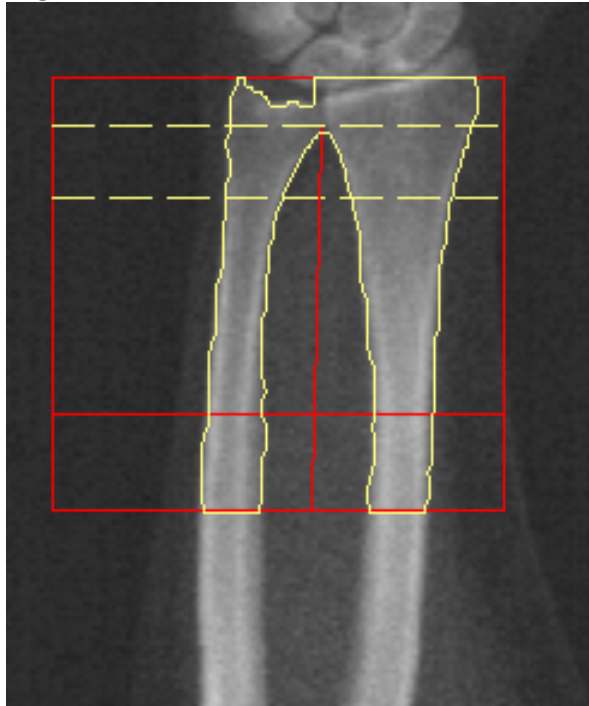
9.5.4 Verifica della regione MID/UD

1. Fare clic su **MID/UD**.

Nella maggior parte dei casi non è necessario regolare la regione MID/UD né riposizionare il divisore ulna/radio.

2. Se necessario, utilizzare gli strumenti della casella strumenti per la regolazione come illustrato nella [Figura 26](#).

Figura 26 Avambraccio MID/UD



9.6 Visualizzazione dei risultati

Fare clic su **Results** (Risultati).

9.7 Uscita dall'analisi

1. Fare clic su **Close** (Chiudi).
2. Fare clic su **Report**.

9.8 Generazione e stampa di report

Vedere la [Sezione 20 Report](#) a pagina 101.

10 Esame total body

Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **Whole Body** (Total body).

10.1 Analisi della composizione corporea

L'analisi della composizione corporea di Hologic consente di analizzare la composizione del tessuto molle di tutto il corpo e di monitorare le variazioni nella composizione del tessuto molle nel tempo in risposta a [interventi](#) quali dieta ed esercizio. Per l'analisi della massa adiposa, della massa magra e della % di massa adiposa è possibile creare un report per tutto il corpo e testa, braccia, tronco, bacino e gambe.

I sistemi QDR total body offrono risultati sulla composizione corporea:

- Adipe
- Massa magra combinata con il contenuto minerale osseo (BMC)
- Massa magra, (senza contenuto minerale osseo)
- % di adipe. La % di adipe è la massa adiposa divisa per il totale della massa adiposa più la massa magra più il BMC.

Il software Hologic per il grasso viscerale fornisce una stima del contenuto di tessuto adiposo viscerale (grasso viscerale) nei maschi adulti e nelle femmine non in gravidanza. I risultati vengono presentati come:

- Area grassa viscerale
- Massa grassa viscerale
- Volume di grasso viscerale

Data la sensibilità dell'analisi dei tessuti molli, per la scansione *il paziente deve indossare solo del tessuto ospedaliero o un camice di carta*. Per quanto possibile, rimboccare gli indumenti sotto al paziente. Se si utilizza un lenzuolo per coprire il paziente, coprire tutto il paziente dal mento alle estremità. Non utilizzare un cuscino per la scansione, poiché il materiale influisce sulla calibrazione del tessuto molle.

10.2 Posizionamento del paziente

1. Posizionare il paziente come illustrato (Figura 27).



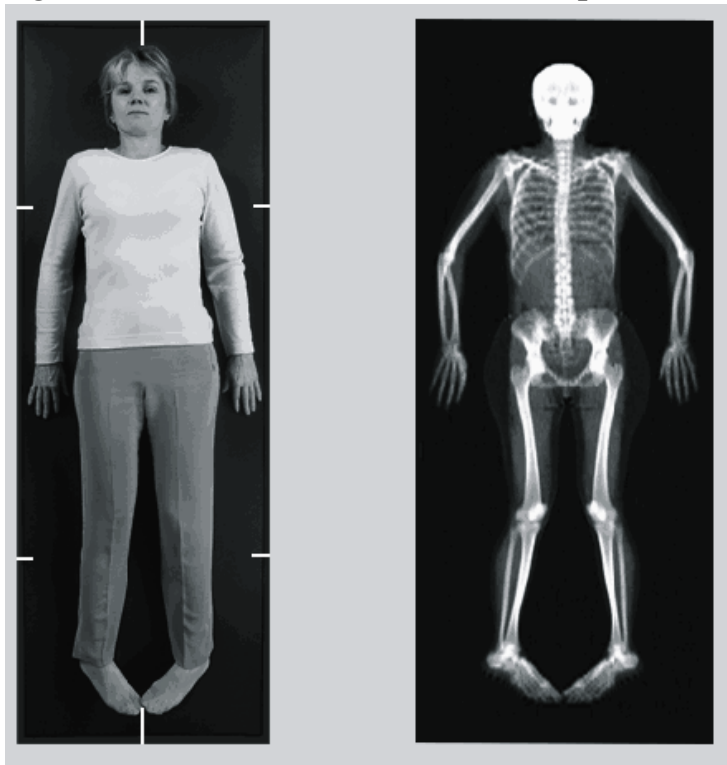
Nota *Chiedere ai pazienti robusti di posizionare le mani verticalmente sui fianchi con il mignolo sul cuscinetto del tavolo. Le mani dovrebbero essere vicine alle cosce per assicurarsi che mani e braccia siano entro i limiti del tavolo.*



Avvertenza: *Durante l'esame total body, assicurarsi che tutte le parti del corpo del paziente si trovino al livello o al di sopra delle superficie del tavolo di esame, per evitare punti di restringimento.*

2. Chiedere al paziente di rimanere fermo e di respirare normalmente.

Figura 27 Posizionamento di tutto il corpo



10.3 Avvio della scansione Total body



Avvertenza: *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'**indicatore raggi X attivati** lampeggia finché la scansione si ferma.

2. Assicurarsi che le braccia del paziente siano incluse nella scansione al primo e all'ultimo passaggio del braccio C. Il paziente deve rimanere fermo fino al completamento della scansione.

10.4 Analisi con ventaglio fasci total body

Il metodo predefinito di analisi con ventaglio fasci total body del sistema QDR utilizza una funzione Total body automatica che regola automaticamente l'analisi dei pazienti con peso compreso tra 8 kg e 40 kg. Sopra i 40 kg, l'analisi total body automatica offre risultati identici alle precedenti versioni di analisi total body. Il software non è stato valutato per pazienti che pesano meno di 8 kg e si raccomanda di non utilizzarlo su pazienti al di sotto di questo peso.

Poiché Total body automatico offre automaticamente un'analisi migliore per i pazienti che pesano meno di 40 Kg, non si raccomanda più il metodo di analisi Total body pediatrico precedente. I pazienti analizzati con l'analisi precedente dovranno essere nuovamente analizzati mediante Total body automatico, poiché i confronti del database di riferimento e gli Z-score non saranno validi.



Nota *Se si effettuano esami total body in soggetti che pesano meno di 40 kg, ad es. bambini, è importante assicurarsi che **Auto Whole Body** (Total body automatico) non sia disabilitato in **System Configuration for Analyze** (Configurazione sistema per Analisi). Utilizzare l'impostazione predefinita, ad es. abilitare **Auto Whole Body** (Total body automatico).*

10.5 Analisi della scansione



Nota *L'analisi della composizione corporea viene eseguita contemporaneamente all'analisi total body. La finestra di analisi inizialmente visualizza **Regions** (Regioni) e **Line Mode** (Modalità Linea) attive.*

1. Fare clic su **Analyze Scan** (Analizza scansione).



Nota *Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, vedere la [Sezione 6.1 Pulsanti delle fasi di analisi](#) a pagina 15.*

2. Fare clic su **Results** (Risultati).

10.5.1 Analisi della composizione corporea

Vengono utilizzate le stesse [regioni anatomiche](#) per calcolare i valori del tessuto molle e del minerale osseo. Per indicare correttamente i valori del tessuto molle, [regolare le linee di taglio anatomiche per includere il tessuto molle appropriato per la regione in questione](#). Ad esempio, regolare le regioni delle gambe facendo in modo che il tessuto della coscia si trovi nella regione della gamba appropriata, non nelle regioni delle braccia.

10.5.2 Posizionamento predefinito delle regioni total body

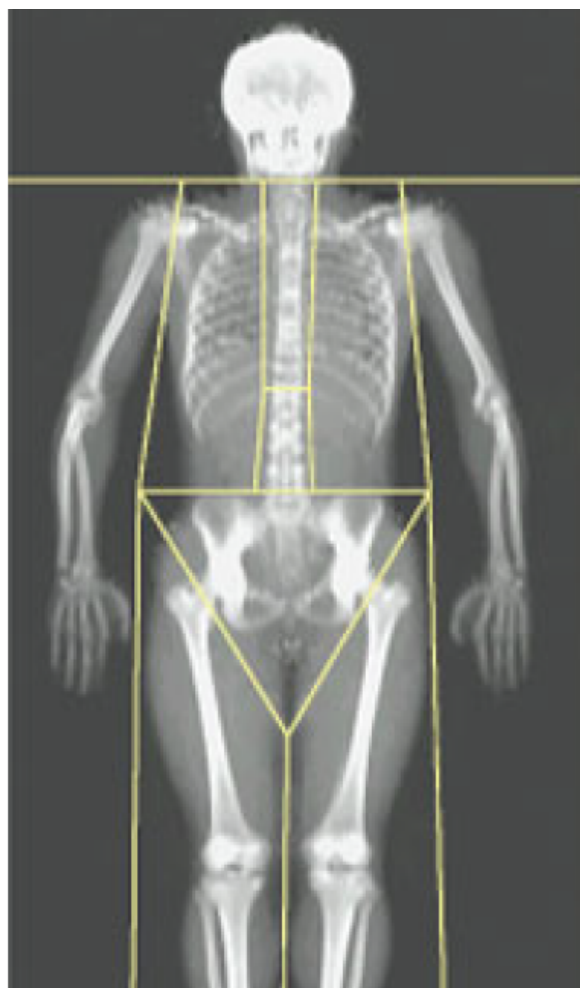
Al completamento del posizionamento predefinito, controllare la precisione delle linee delle regioni e regolarle se necessario. Fare riferimento alla [Figura 28](#) e alla [Figura 29](#) per un'analisi corretta.

Per controllare le linee del separatore pelvico orizzontale e inferiore ([Figura 28](#)),

1. Verificare che la linea del collo si trovi appena al di sotto della mandibola del paziente.
2. Verificare che la linea T12-L1 nella colonna vertebrale si trovi approssimativamente al livello T12-L1.
3. Verificare che la linea pelvica superiore si trovi appena al di sopra della cresta iliaca.
4. Verificare che le linee inferiori del separatore pelvico separino le braccia e il tronco.

Se è necessario regolarle, utilizzare gli strumenti nella casella degli strumenti regioni per fare clic sulle linee e trascinarle nella posizione corretta.

Figura 28 Analisi total body (linee del separatore pelvico orizzontale e inferiore)



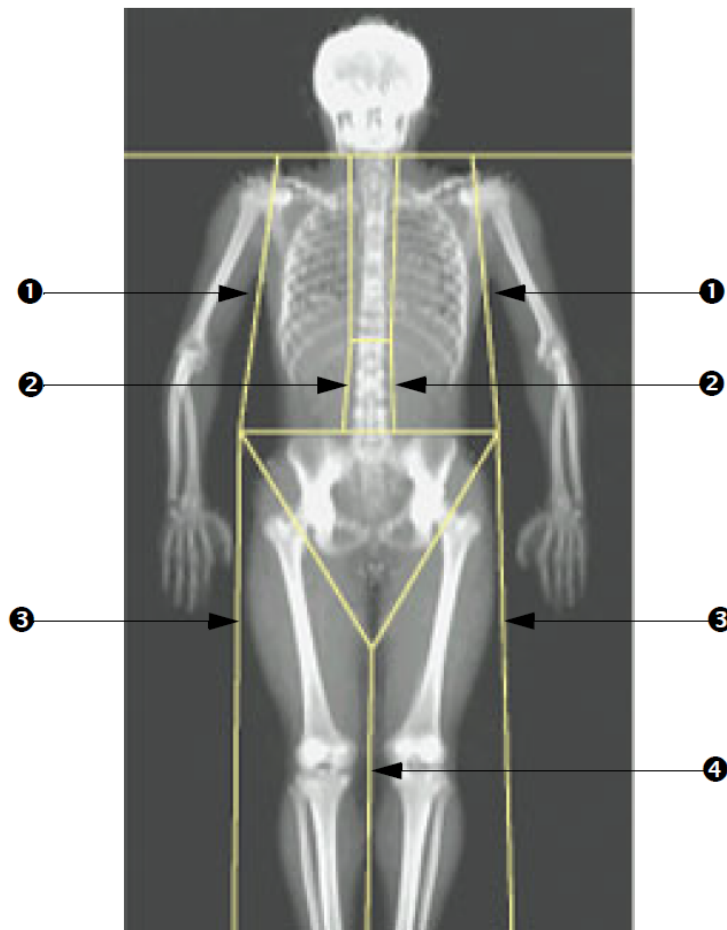
1. Linea del collo
2. Linea T12-L1
3. Linea pelvica superiore
4. Linee inferiori separatore pelvico

Per controllare le linee verticali ([Figura 29](#))

1. Verificare che le linee del torace siano vicino al torace.
2. Verificare che le linee della colonna vertebrale siano vicino alla colonna vertebrale.
3. Verificare che le linee delle gambe siano vicino alla gamba.
4. Verificare che la linea di divisione delle gambe separi le gambe e i piedi.

Se è necessario regolarle, utilizzare gli strumenti nella casella degli strumenti regioni per fare clic sulle linee e trascinarle nella posizione corretta.

Figura 29 Analisi total body (linee verticali)



1. Linee del torace
2. Linee della colonna vertebrale
3. Linee delle gambe
4. Linea del divisore delle gambe

Per regolare con precisione le linee verticali (se necessario)

Se necessari, utilizzare i controlli della modalità Punto nella casella degli strumenti delle regioni per regolare (con precisione) le linee verticali nel modo seguente:

1. Trascinare il punto sulla spalla sinistra in modo che venga posizionato tra la testa dell'omero e la scapola sulla fossa glenoidea. Ripetere questa fase per la spalla destra.
2. Se possibile, trascinare i tre punti lungo il lato sinistro della colonna vertebrale e spostarli vicino a quest'ultima, facendoli corrispondere con la curvatura. Ripetere questa fase per i tre punti lungo il lato destro della colonna vertebrale.
3. Se necessario, trascinare il punto sinistro sopra la cresta iliaca sui lati per includere il tessuto molle del torace e delle cosce. Ripetere per il punto destro al di sopra della cresta iliaca.
4. Trascinare il punto inferiore del triangolo sotto il bacino per bisecare entrambi i colli del femore.

5. Utilizzare la barra di scorrimento per scorrere l'immagine fino alla fine della scansione. Trascinare i punti sinistro e destro vicino ai piedi per includere la maggior parte di tessuto molle possibile nelle cosce senza includere la mano e le dita del paziente.

10.5.3 Regolazione delle regioni A/G (se necessario)

Fare clic su A/G Regions (Regioni A/G).



Nota *La regolazione delle regioni A/G in genere non è necessaria. Regolare le regioni A/G solo se necessario.*

Fare riferimento alla Figura 30 e controllare le regioni androide e ginoide nel modo seguente:

ROI androide

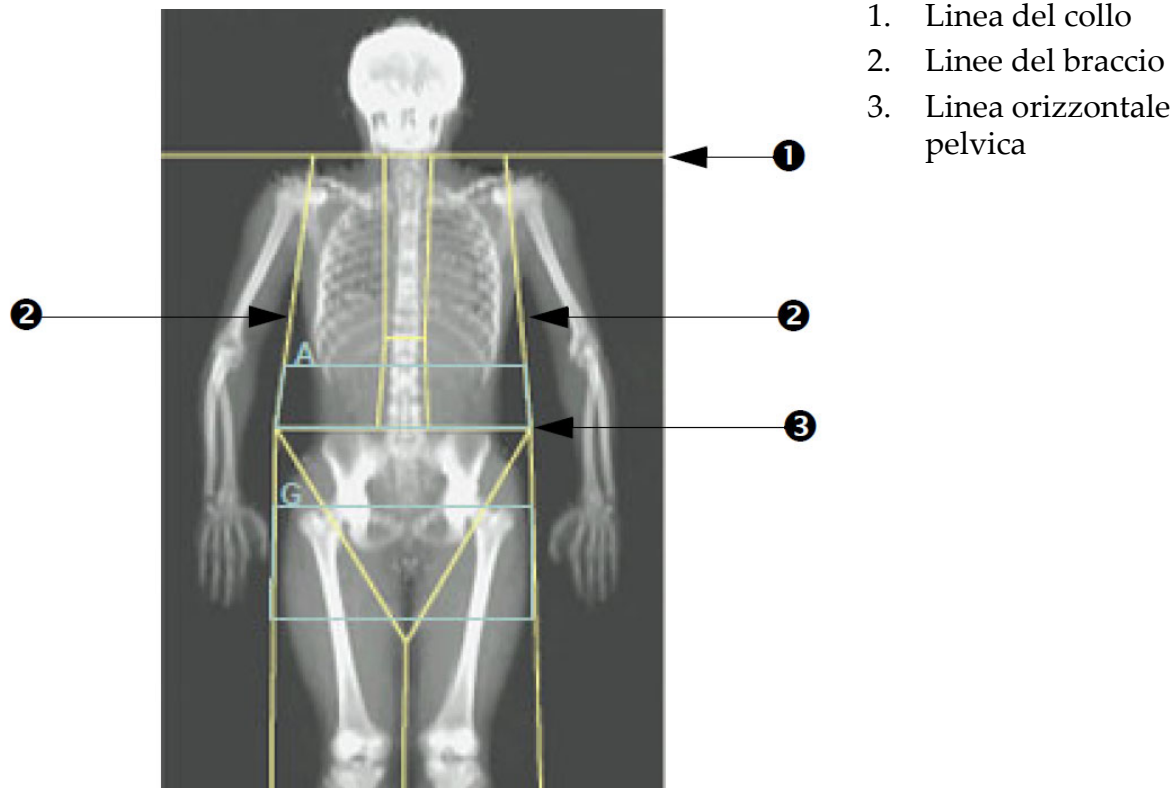
1. L'altezza della regione androide deve equivalere al 20% della distanza tra la linea pelvica orizzontale e la linea del collo.
2. Assicurarsi che il limite inferiore della regione Androide coincida con la linea orizzontale pelvica.
3. Assicurarsi che i limiti laterali della regione androide coincidano con le linee del braccio.

ROI ginoide

1. L'altezza della regione ginoide deve equivalere al doppio dell'altezza della regione androide.
2. Assicurarsi che il limite superiore della regione ginoide si trovi al di sotto della linea orizzontale pelvica di 1,5 volte l'altezza della regione androide.
3. Assicurarsi che i limiti laterali della regione ginoide coincidano con le linee del braccio.

Se è necessario regolarle, utilizzare gli strumenti nella casella degli strumenti sottoregioni androide/ginoide per fare clic e trascinare le linee nella posizione corretta.

Figura 30 Regioni A/G



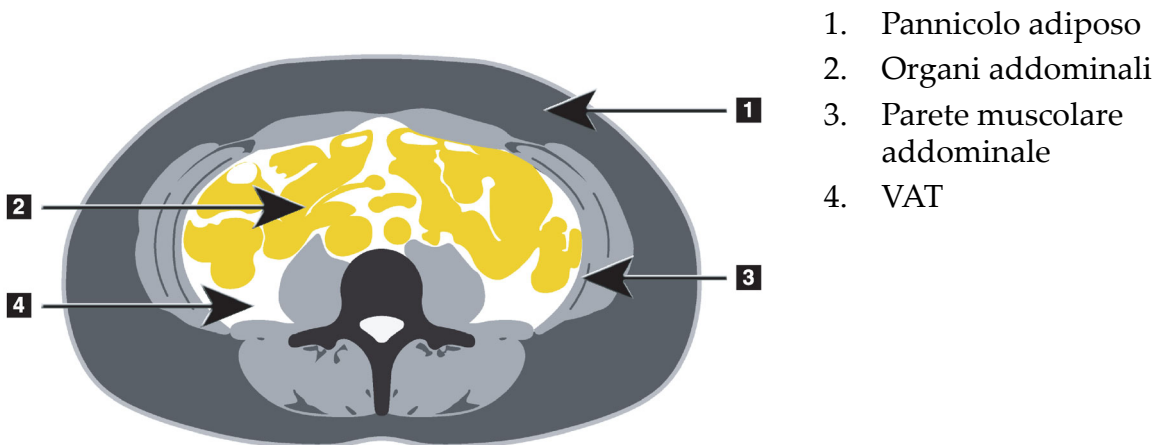
10.5.4 Tessuto adiposo viscerale

Il tessuto adiposo viscerale (VAT) è il grasso all'interno della cavità addominale, **ovvero all'interno della parete muscolare addominale**. I risultati dell'area VAT di Horizon vengono calibrati e sono altamente correlati con i risultati dell'area VAT forniti da una sezione di tomografia computerizzata al livello L4-L5 (Figura 31).

Le regioni VAT occupano una fascia che attraversa la cavità addominale del paziente tra il bacino e la gabbia toracica. Una regione copre l'intera larghezza di questa fascia, da un lato del corpo del paziente all'altro. L'altra regione include solo la parte interna della cavità addominale, dal margine interno della parete muscolare addominale su un lato del corpo fino al margine interno della parete muscolare addominale sull'altro lato (Figura 32).

Le regioni VAT sono disponibili solo in APEX 4.0, e versioni successive, sui sistemi Horizon A, W e Wi.

Figura 31 Regioni VAT raffigurate come sezione TC



1. Pannicolo adiposo
2. Organi addominali
3. Parete muscolare addominale
4. VAT

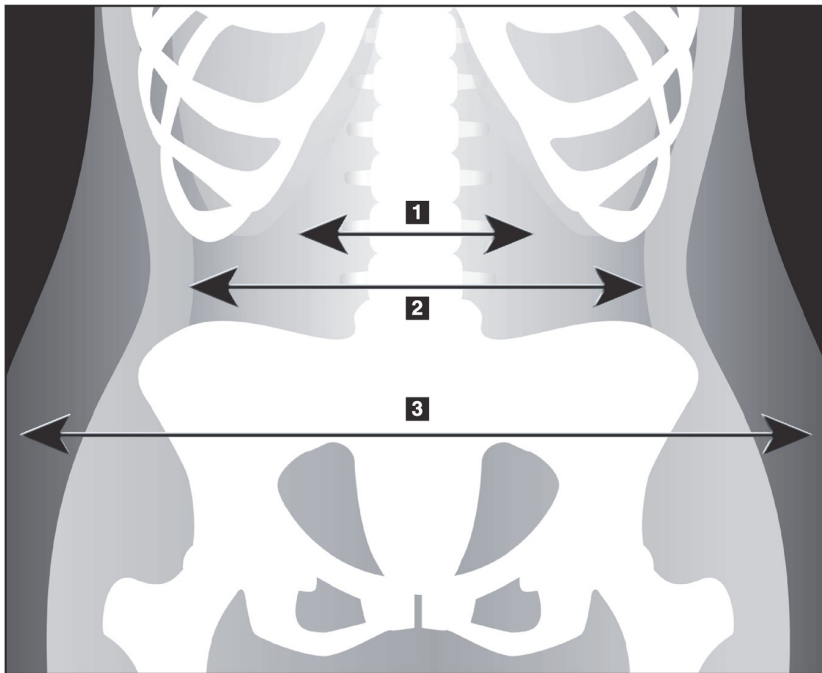
10.5.5 Regolazione delle regioni VAT (se necessario)



Nota *La regolazione manuale in genere non è necessaria. Evitare regolazioni minime.*

1. Fare clic su A/G Regions (Regioni A/G).
2. Fare riferimento alla [Figura 32](#) e regolare il contrasto e la luminosità dell'immagine per vedere:
 - Muscoli addominali su entrambi i lati della cavità viscerale.
 - Grasso sottocutaneo scuro nel margine esterno dell'addome.

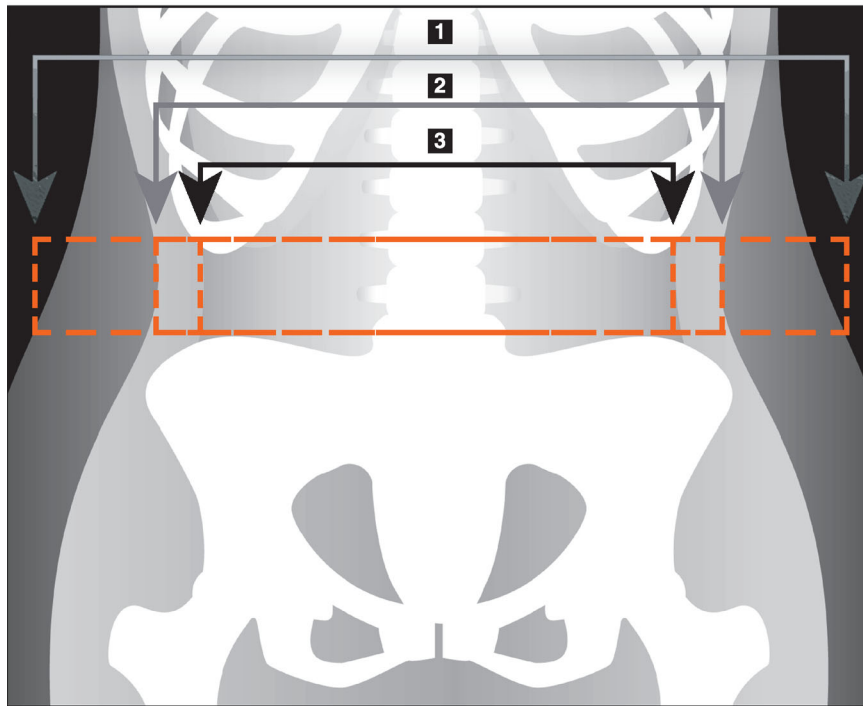
Figura 32 Caratteristiche del tessuto addominale



1. Cavità viscerale
2. Parete muscolare addominale interna
3. Pannicolo adiposo

4. Assicurarsi che le regioni VAT non includano l'osso iliaco. La linea di taglio pelvica determina la posizione verticale delle regioni VAT. Per regolare la linea di taglio pelvica trascinarla appena al di sopra della cresta iliaca.
5. Assicurarsi che la regione addominale si estenda dalla linea cutanea esterna di un lato del corpo alla linea cutanea esterna dell'altro lato. Il rettangolo più grande definisce la regione addominale (Figura 33).
6. Assicurarsi che il gruppo successivo di linee laterali nella regione addominale sia posizionato sul margine del grasso sottocutaneo lateralmente evidente fuori dalla parete muscolare addominale. (Figura 33).
7. Assicurarsi che le linee laterali che identificano la cavità viscerale siano posizionate nel margine interno della parete muscolare addominale. (Figura 33).

Figura 33 Regioni VAT



1. Regione addominale
2. Margine del pannicolo adiposo
3. Cavità viscerale

Posizionare e spostare le linee verticali VAT. Le modalità Total e Linea sono disponibili per l'opzione VAT. La modalità Punto non è disponibile per questa opzione.

10.5.6 Bibliografia VAT

La bibliografia relativa all'utilità clinica della stima del grasso viscerale include:

- Sam S, Haffner S, Davidson MH, D'Agostino Sr RB, Feinstein S, Kondos, et al. "Relationship of Abdominal Visceral and Subcutaneous Adipose Tissue With Lipoprotein Particle Number and Size in Type 2 Diabetes." *Diabetes*, Vol. 57, August 2008
- Pascot A, Lemieux I, Prud'homme D, Tremblay A, Nadeau A, Couillard C, et al. "Reduced HDL particle size as an additional feature of the atherogenic dyslipidemia of abdominal obesity." *Journal of Lipid Research*, Volume 42, 2001
- Fox C, Massaro JM, Hoffmann U, Pou KM, Maurovich-Horvat P, Liu C, et al. "Abdominal Visceral and Subcutaneous Adipose Tissue Compartments: Association With Metabolic Risk Factors in the Framingham Heart Study" *Circulation* 2007, 116:39-48
- Preis S, Massaro JM, Robins SJ, Hoffmann U, Vasan RS, Irlbeck T. "Abdominal Subcutaneous and Visceral Adipose Tissue and Insulin Resistance in the Framingham Heart Study." *Obesity* (Silver Spring). 2010 November; 18(11): 2191–2198. doi:10.1038/oby.2010.59

- Nieves DJ, Cnop M, Retzlaff B, Walden CE, Brunzell JD, Knopp RH, Kahn SE. "The Atherogenic Lipoprotein Profile Associated With Obesity and Insulin Resistance Is Largely Attributable to Intra-Abdominal Fat." *Diabetes*, VOL. 52, January 2003
- Goodpaster BH, Krishnaswami S, Harris TB, Katsiaras A, Kritchevsky SB, Simonsick EM, et al. "Obesity, Regional Body Fat Distribution, and the Metabolic Syndrome in Older Men and Women." *ARCH INTERN MED*, Vol 165, Apr 11, 2005. WWW.ARCHINTERNMED.COM.

10.6 Visualizzazione dei risultati

Fare clic su **Results** (Risultati) e BMD per ottenere i risultati della densità minerale ossea.

Fare clic su BCA per ottenere i risultati della composizione corporea che includono le regioni più le sottoregioni androide e ginoide.

10.6.1 Righelli

I righelli vengono posizionati sull'immagine della scansione Total body per misurare l'anatomia del paziente. È possibile aggiungere fino a sei righelli.



Nota *I righelli richiedono un'immagine di scansione speciale non prevista in alcune delle versioni precedenti di APEX. I righelli non sono disponibili per quelle scansioni.*

Per aggiungere un righello:

1. Assicurarsi di avere selezionato BMD nella casella degli strumenti **Results** (Risultati) e fare clic su **Rulers** (Righelli). Il cursore si trasforma in mirino quando viene posizionato sopra l'immagine di scansione.
2. Posizionare il mirino sull'immagine dove inizia il righello e fare clic e trascinare una linea per posizionare il righello.

Per selezionare un righello:

Il cursore si trasforma in una mano quando viene posizionato direttamente su un righello. Quando si visualizza il cursore a forma di mano, fare clic per selezionare un righello.

Per spostare un righello:

Selezionare il righello. Quando si visualizza il cursore a forma di mano, fare clic e trascinare il righello sulla posizione desiderata oppure utilizzare i tasti freccia della tastiera per spostare il righello in alto, in basso, a sinistra o a destra.

Per selezionare il punto finale di un righello:

Il cursore si trasforma in una freccia nel punto finale di un righello.

Quando si visualizza il cursore a forma di freccia, fare clic per selezionare il punto finale.

Per cambiare le dimensioni di un righello:

Quando si visualizza il cursore a forma di freccia, fare clic e trascinare il punto finale sulla lunghezza e posizione desiderate oppure utilizzare i tasti freccia della tastiera per spostare il punto finale in alto, in basso, a sinistra o a destra.

Per cancellare un righello:

Selezionare il righello e fare clic sul tasto Delete (Canc) della tastiera oppure, quando si visualizza il cursore a forma di mano, fare clic con il pulsante destro e fare clic su Delete (Elimina).

Per eseguire lo zoom dell'immagine:

Con i Righelli selezionati, fare clic sul pulsante **Sun/Moon** (Sole/Luna) e selezionare il fattore di zoom desiderato usando il comando Zoom. È possibile dimensionare l'immagine al 100%, 144%, 200%, 288% o 400%. Fare di nuovo clic sul pulsante **Sun/Moon** (Sole/Luna) per ritornare al posizionamento del righello.

Casella di controllo Visualizza

Con i Righelli selezionati, questa casella di controllo viene selezionata per impostazione predefinita. Con i Righelli non selezionati, selezionare per visualizzare i righelli sull'immagine. Se non selezionata, i righelli non vengono visualizzati sull'immagine (i righelli non vengono eliminati, ma non sono visibili).

10.7 Uscita dall'analisi

Se l'analisi è completa, fare clic su **Close** (Chiudi) per stampare un report o analizzare un'altra scansione. Per creare sottoregioni definite dall'utente, fare clic su **Sub Regions** (Sottoregioni) e procedere alla [Sezione 10.8 Sottoregioni definite dall'utente](#) a pagina 64.

10.8 Sottoregioni definite dall'utente

La modalità di analisi Sottoregione è uno strumento di ricerca sviluppato per consentire ai ricercatori di misurare diverse regioni definite dall'utente di tessuto osseo e molle. È possibile analizzare qualsiasi area nella scansione Total body. Possono essere presenti fino a sette sottoregioni, che possono presentare forme irregolari e sovrapporsi. Se le sottoregioni si sovrappongono, la media netta corrisponderà all'unione matematica delle singole regioni.

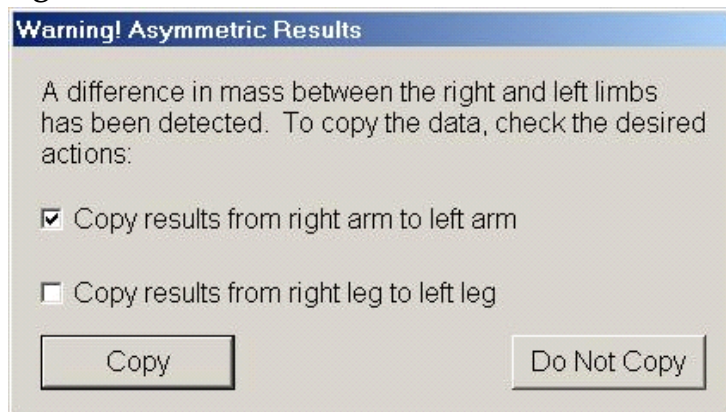


Nota *Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, vedere la [Sezione 6.1 Pulsanti delle fasi di analisi](#) a pagina 15.*

10.9 Risoluzione dei risultati asimmetrici con la riflessione

Il messaggio di avviso in caso di risultati asimmetrici viene visualizzato se viene rilevata una notevole differenza nella massa tra braccio destro e sinistro (25%), o gamba destra e sinistra (15%).

Figura 34 Avvertenza relativa a risultati asimmetrici



Le possibili cause di questo rilevamento e le risoluzioni includono:

- Le linee dell'analisi total body che separano braccia e gambe sono posizionate in modo asimmetrico. Esaminare le linee utilizzate nell'analisi e fare clic su Regions (Regioni) per regolare le linee di braccia e gambe per renderle simmetriche.
- Parte di un braccio o di una gamba (solitamente a livello dell'anca) è fuori dal campo di scansione. Nella schermata di avviso è possibile selezionare l'opzione per copiare il braccio o la gamba completi nel braccio o nella gamba con le informazioni mancanti.

- Il paziente è asimmetrico (ad es. amputazione, poliomielite ecc.). In caso di paziente notevolmente asimmetrico, consultare il medico per determinare come presentare i risultati. La mancata copia dei risultati comporta la misurazione più precisa del paziente, in caso contrario si potrebbe ottenere un confronto più preciso con i dati di riferimento per le misurazioni total body.

Il sistema determina automaticamente gli arti più piccoli. Nella finestra di dialogo del messaggio di avviso è possibile scegliere di copiare i risultati dell'arto più grande nell'arto più piccolo selezionando una o più delle caselle di spunta del messaggio.

Nell'esempio della finestra di dialogo del messaggio di avviso la massa del braccio destro è molto più larga della massa di quello sinistro, ma la differenza di massa tra gamba destra e sinistra non era abbastanza ampia per fare in modo che il sistema suggerisse la copia. Tuttavia, è possibile selezionare questa casella se si desidera che il sistema copi anche i risultati della gamba.

Fare clic su Copy (Copia) per eseguire l'azione indicata nelle caselle di spunta. Fare clic su Do Not Copy (Non copiare) per chiudere senza cambiare i risultati. I risultati copiati da un braccio o da una gamba all'altro/a vengono indicati nel report. Precisione ed esattezza possono essere influenzate dalla copia da un lato all'altro. Tuttavia, in base all'habitus corporeo del soggetto, la copia potrebbe fornire i risultati più precisi.

10.10 Abilitare NHANES BCA

Per abilitare NHANES BCA andare a APEX Main Menu (Menu principale APEX), selezionare Utilities (Utilità), System Configuration (Configurazione sistema), scheda Analyze (Analizza) e selezionare la casella di controllo Enable NHANES BCA (Abilita NHANES BCA). Selezionare questa opzione per applicare la calibrazione raccomandata da Schoeller *et al.*¹ Quando abilitato, NHANES BCA verrà annotato nella sezione dei risultati BCA.

10.11 Generazione e stampa di report

Vedere la [Sezione 20 Report](#) a pagina 101.

1. Schoeller DA, Tylavsky FA, Baer DJ, Chumlea WC, Earthman CP, Fuerst T, Harris TB, Heymsfield SB, Horlick M, Lohman TG, Lukaski HC, Shepherd J, Siervogel RM, Borrud LG "QDR 4500A dual-energy X-ray absorptiometer underestimates fat mass in comparison with criterion methods in adults." *Am J Clin Nutr.* 2005;81(5):1018-25.

11 Esame BMD della colonna vertebrale AP supino/laterale (Horizon A)

11.1 Funzione di sicurezza del tavolo

Se il paziente tocca le cinghie di sicurezza lungo i bordi del tavolo, il movimento del braccio C si arresta. In tal caso, premere **Enable Lateral** (Abilita laterale) per completare la rotazione del braccio C.

11.2 Posizionamento per la scansione AP/laterale

Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **AP/Lateral** (AP/Laterale).

1. Nel Pannello di controllo, premere **Patient On/Off** (On/Off Paziente).
2. Far distendere il paziente in posizione supina con la testa sull'estremità destra del tavolo.
3. Nel Pannello di controllo, premere **Center** (Centra).
4. Posizionare il paziente come illustrato ([Figura 35](#))



Nota *Il paziente non deve spostarsi tra le scansioni AP e laterale.*

Figura 35 Posizionamento della colonna vertebrale AP/Laterale



11.3 Avvio della scansione AP

1. Nel Pannello di controllo, premere **Enable Lateral** (Abilita laterale).
2. Fare clic su **Continue** (Continua).
3. Fare riferimento alla [Sezione 7.3 Avvio della scansione del tratto lombare AP](#) a pagina 22 e completare la scansione.

11.4 Analisi della scansione AP

1. Fare clic su **Next (Avanti)>>**.
2. Fare clic su **Close** (Chiudi).
3. Premere continuamente **Enable Lateral** (Abilita laterale) nel Pannello di controllo fino a quando il braccio-C non viene ruotato completamente nella posizione di scansione laterale.

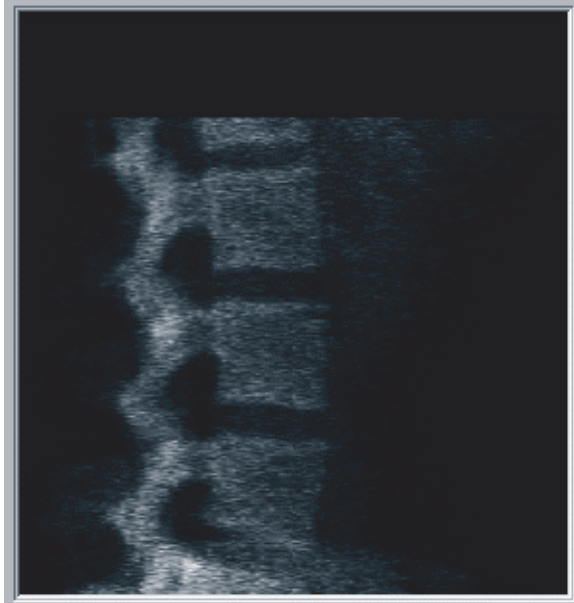
11.5 Avvio della scansione laterale



Avvertenza: *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'*indicatore raggi X attivati* lampeggia finché la scansione si ferma.
2. Quando viene visualizzata l'immagine completa da L2 a L4 ([Figura 36](#)), fare clic su **Stop Scan** (Arresta scansione).

Figura 36 Colonna vertebrale laterale



3. Premere continuamente **Enable Lateral** (Abilita laterale) nel Pannello di controllo fino a quando il braccio-C non viene ruotato completamente nella posizione originale.

11.6 Analisi della scansione laterale

1. Fare clic su **Analyze Scan** (Analizza scansione).
2. Fare clic su **Next (Avanti)>>**.

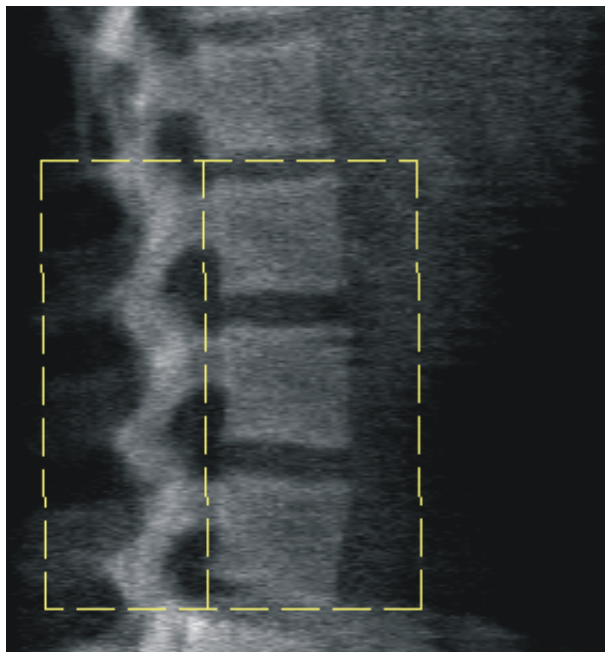


Nota *Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, vedere la [Sezione 6.1 Pulsanti delle fasi di analisi](#) a pagina 15.*

11.6.1 Definizione della ROI globale

1. Fare clic su **Global ROI** (ROI globale).
2. Mediante gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total) e **Line Mode** (Modalità Linea), regolare la ROI come illustrato nella [Figura 37](#).

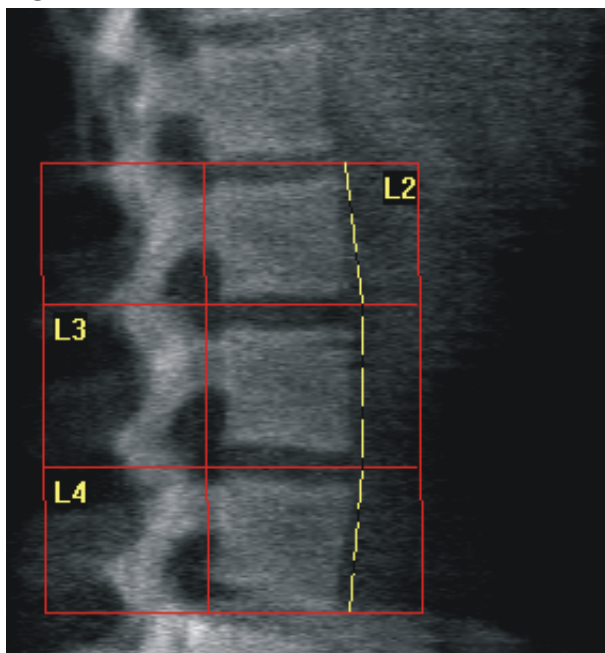
Figura 37 ROI laterale



11.6.2 Regolazione dei limiti vertebrali

1. Fare clic su **Vertebral Boundaries** (Limiti vertebrali) e **Ant. Boundary** (Limite ant.).
2. Mediante gli strumenti **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Punto), regolare i limiti vertebrali come illustrato nella [Figura 38](#).

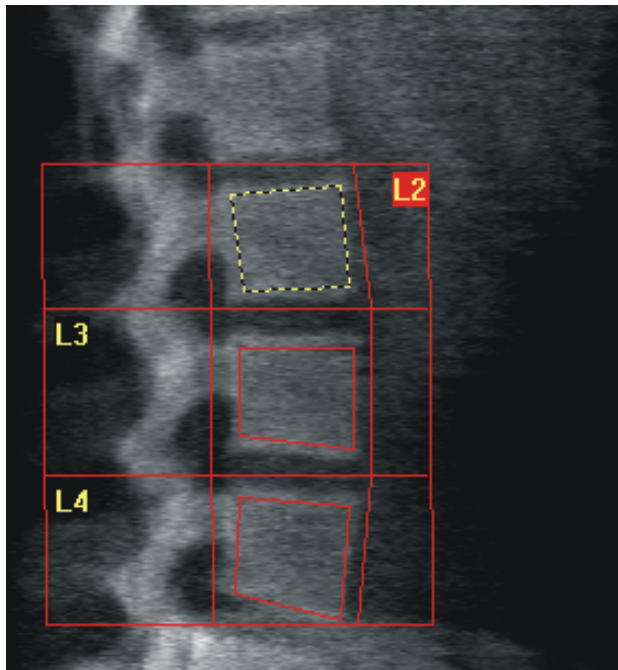
Figura 38 Limiti vertebrali



11.6.3 Regolazione dei corpi vertebrali

1. Fare clic su **Vertebral Bodies** (Corpi vertebrali).
2. Mediante gli strumenti **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Punto), regolare i corpi vertebrali come illustrato nella [Figura 39](#).

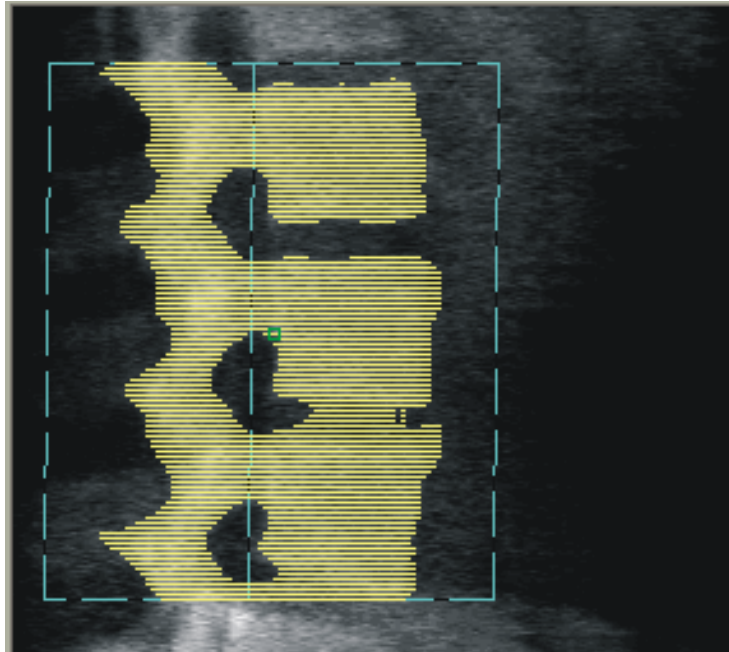
Figura 39 Corpi vertebrali



11.6.4 Visualizzazione della Mappa ossea

1. Fare clic su **Bone Map** (Mappa ossea).
2. Se la mappa ossea per i corpi vertebrali è incompleta, regolare le caselle come illustrato nella [Figura 39](#). Nella maggior parte dei casi non è necessario modificare la mappa ossea.

Figura 40 Mappa ossea laterale



11.6.5 Regolazione delle regioni mediane

Se attivato, utilizzare il pulsante **Mid Regions** (Regioni mediane) e gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total), **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Punto) per regolare le regioni che riportano la densità ossea al centro dei corpi vertebrali (Figura 39).



Nota È possibile attivare le regioni mediane possono nel menu *Utilities (Utilità)*, schede *System Configuration (Configurazione sistema)*, *Analyze (Analizza)*.

11.7 Visualizzazione dei risultati

1. Fare clic su **Results** (Risultati).
2. Fare clic su **BMD** per visualizzare i risultati BMD oppure su **WA-BMD** per visualizzare i risultati BMD regolati per larghezza.

11.8 Uscita dall'analisi

1. Fare clic su **Close** (Chiudi).
2. Fare clic su **Report**.

11.9 Generazione e stampa di report

Vedere la [Sezione 20 Report](#) a pagina 101.

12 Esame BMD della colonna vertebrale in decubito laterale

Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **AP/Decubitus** (AP/Decubito).

12.1 Esecuzione e analisi della scansione AP

La parte AP della scansione colonna vertebrale in decubito laterale viene eseguita allo stesso modo della scansione del tratto lombare AP. Fare riferimento alla [Sezione 7 Esame del tratto lombare AP](#) a pagina 20 e seguire la procedura fino al completamento dell'analisi AP.

12.2 Posizionamento del paziente per una scansione in decubito laterale

1. Posizionare il paziente come illustrato ([Figura 41](#) e [Figura 42](#)).
2. Posizionare un cuscino sotto la testa per raddrizzare le spalle e tenere la colonna vertebrale parallela al lettino.
3. Flettere le ginocchia del paziente di circa 90 gradi.
4. Stendere le braccia del paziente di 90 gradi dal piano medio-coronale.
5. Regolare il corpo in una effettiva posizione laterale.

Figura 41 Posizionamento in decubito laterale

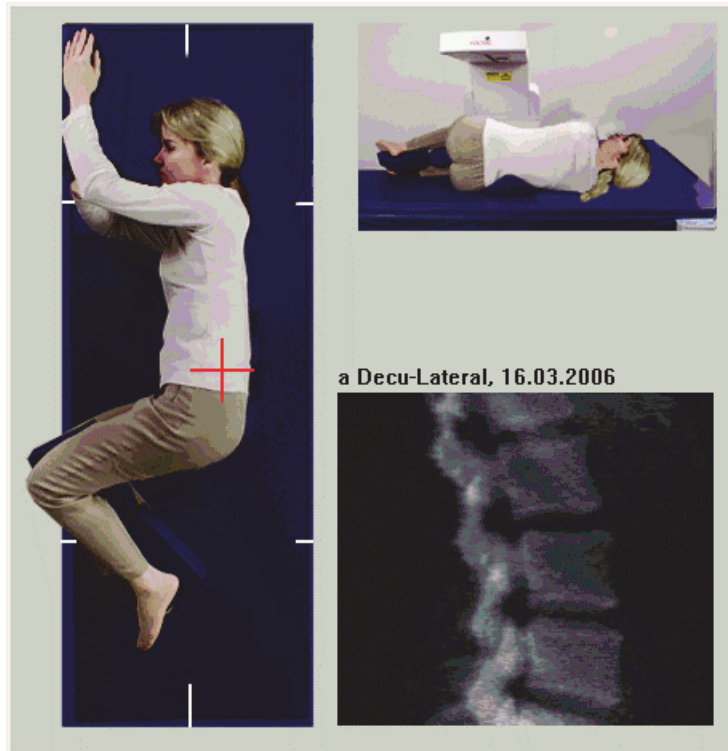
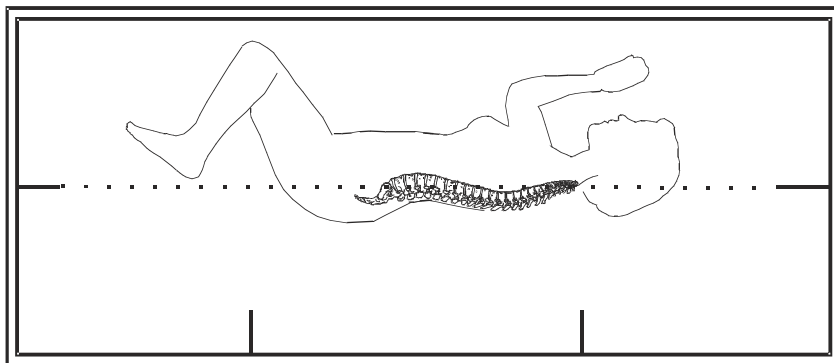


Figura 42 Posizione della colonna vertebrale



12.3 Posizionamento del braccio C per una scansione in decubito laterale

1. Posizionare il braccio C come illustrato (Figura 41).
2. Accendere il laser.
3. Posizionare il puntatore del laser almeno 5 cm al di sotto della cresta iliaca e centrato sopra la colonna vertebrale.
4. Spostare il puntatore del laser di almeno 2,5 cm verso la schiena del paziente.

5. Fare clic su **Continue** (Continua).

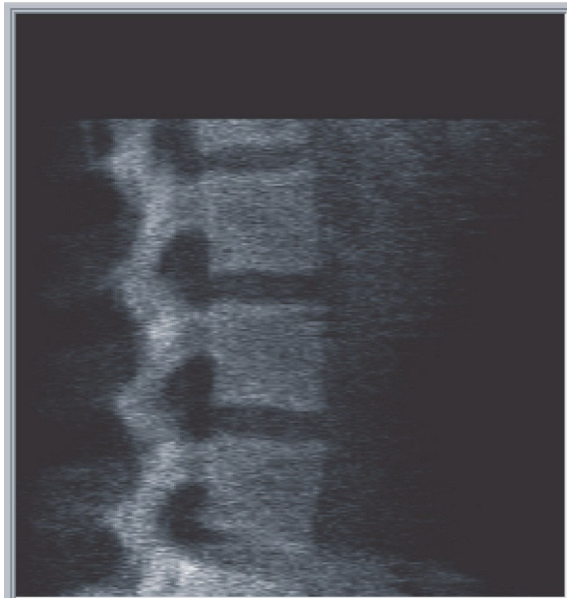
12.4 Avvio della scansione decubito laterale



Avvertenza *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'*indicatore raggi X attivati* lampeggia finché la scansione si ferma.
2. Ispezionare l'immagine generata. Quando viene visualizzata l'immagine completa da L2 a L4 fare clic su **Stop Scan** (Arresta scansione).
3. Quando si ottiene un'immagine laterale accettabile ([Figura 43](#)), far scendere il paziente dal tavolo.

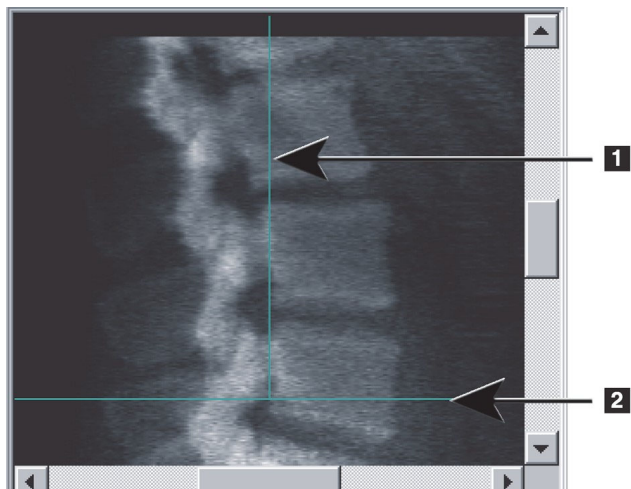
Figura 43 Colonna vertebrale decubito



12.4.1 Riposizionamento della scansione (se necessario)

1. Fare clic su **Reposition Scan** (Riposiziona scansione).
2. Posizionare il cursore sopra l'immagine della colonna vertebrale ([Figura 44](#)).

Figura 44 Riposizionamento del decubito



3. Per riposizionare il decubito, fare clic sull'immagine e trascinarla in modo che:
 - La cresta iliaca si trovi al di sopra o al di sotto della linea di posizionamento orizzontale blu [1] ed entro la parte inferiore del campo di scansione.
 - Il centro del tratto sia allineato con la linea di posizionamento verticale blu [2].
4. Quando la colonna vertebrale viene posizionata correttamente, fare clic su **Restart Scan** (Riavvia scansione) e ripetere la scansione.

12.5 Analisi della scansione

1. Fare clic su **Analyze Scan** (Analizza scansione).
2. Fare clic su **Next** (Avanti) >>.

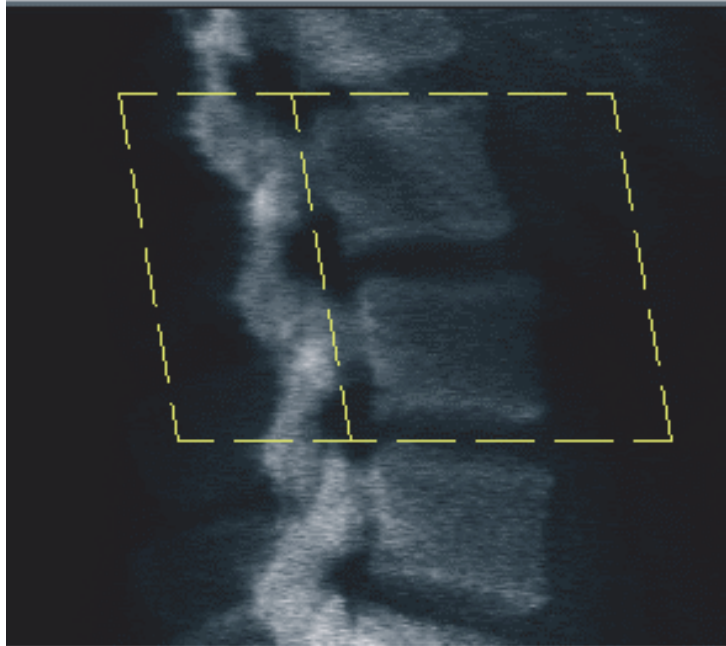


Nota *Per le descrizioni dei pulsanti delle fasi di analisi e delle caselle degli strumenti, vedere la [Sezione 6.1 Pulsanti delle fasi di analisi](#) a pagina 15.*

12.5.1 Definizione della ROI globale

1. Fare clic su **Global ROI** (ROI globale).
2. Mediante gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total), **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Punto), regolare la ROI ([Figura 45](#)).

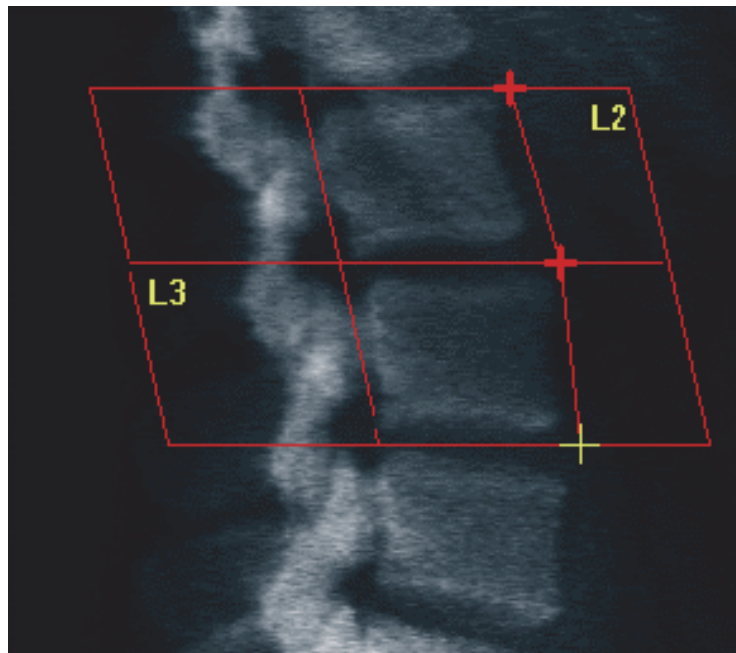
Figura 45 ROI laterale



12.5.2 Regolazione dei limiti vertebrali

1. Fare clic su **Vertebral Boundaries** (Limiti vertebrali) e **Ant. Boundary** (Limite ant.).
2. Mediante gli strumenti **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Punto), regolare i **Vertebral Boundaries** (Limiti vertebrali) come illustrato nella [Figura 46](#).

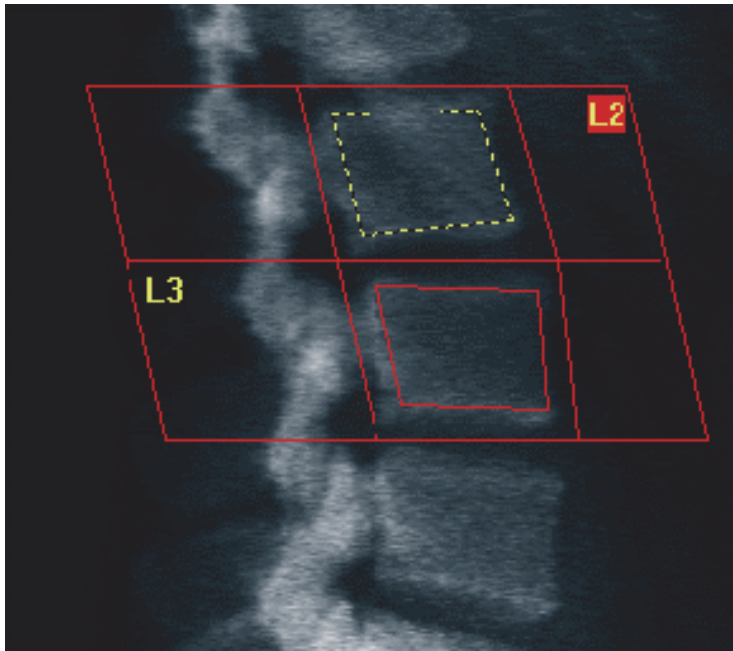
Figura 46 Limiti vertebrali



12.5.3 Regolazione dei corpi vertebrali

1. Fare clic su **Vertebral Bodies** (Corpi vertebrali).
2. Mediante gli strumenti **Whole Mode** (Modalità Total), **Line Mode** (Modalità Linea) e **Point Mode** (Modalità Punto), regolare i corpi vertebrali (Figura 47).

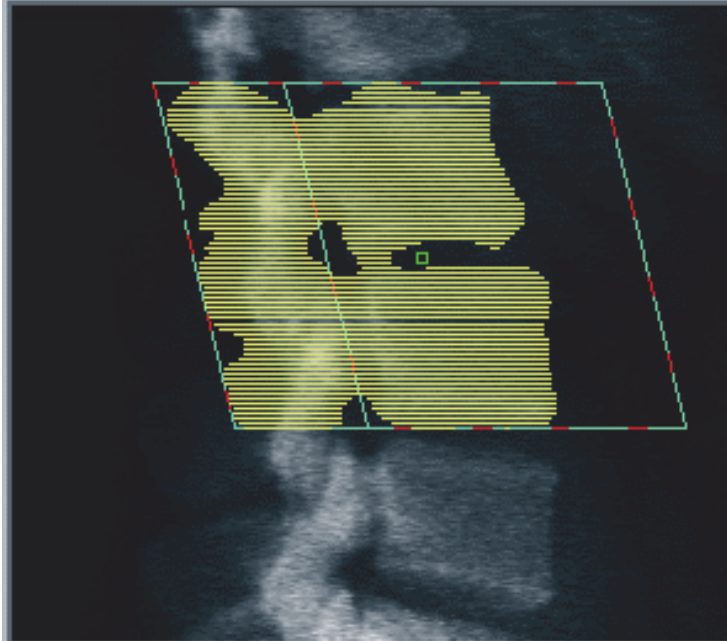
Figura 47 Corpi vertebrali



12.5.4 Visualizzazione della Mappa ossea

1. Fare clic su **Bone Map** (Mappa ossea).
2. Nella maggior parte dei casi non è necessario modificare la mappa ossea.
Se necessario, fare clic su **Vertebral Bodies** (Corpi vertebrali) e regolare nuovamente **L2** o **L3**, in modo che si trovino appena all'interno dei profili ossei.

Figura 48 Mappa ossea laterale



12.6 Visualizzazione dei risultati

Fare clic su **Results** (Risultati).

12.7 Uscita dall'analisi

1. Fare clic su **Close** (Chiudi).
2. Fare clic su **Report**.

12.8 Generazione e stampa di report

Vedere la [Sezione 20 Report](#) a pagina 101.

13 Imaging IVA e IVA HD su Horizon C, W; imaging IVA su Horizon Ci, Wi

Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **IVA Imaging** (Imaging IVA).

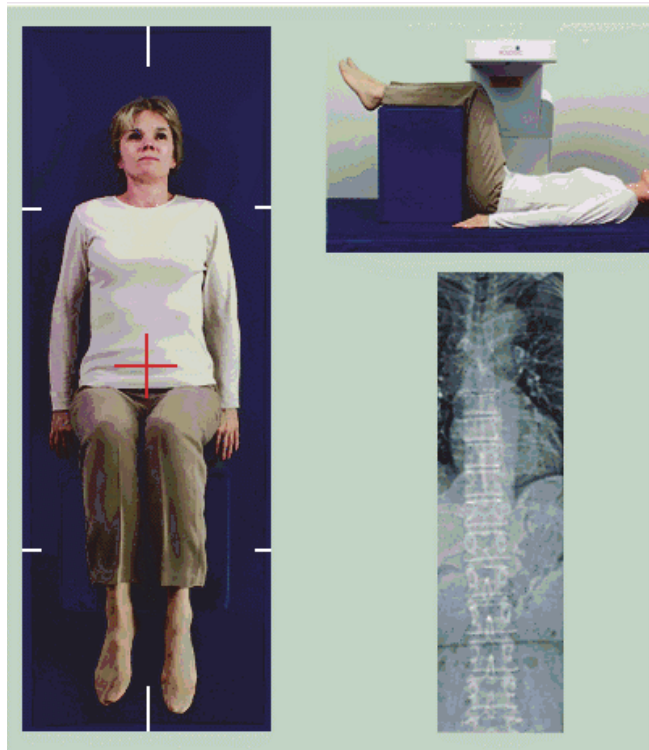
13.1 Scelta del tipo di scansione

1. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), rimuovere il segno di spunta nella casella **Use Default Scan Mode** (Utilizza modalità di scansione predefinita).
2. Fare clic su **Next (Avanti)>>**.
3. Nella finestra **Include SE AP Spine Scan in IVA Exam?** (Includi scansione colonna vertebrale AP SE nell'esame IVA?), fare clic su **SE AP Image** (Immagine AP SE).
4. Fare clic su **Next (Avanti)>>**.
5. Nella finestra **Include SE Lateral Spine Scan in IVA Exam?** (Includi scansione colonna vertebrale laterale SE nell'esame IVA?), fare clic su **SE Lateral Image** (Immagine laterale SE).
6. Fare clic su **Next (Avanti) >>**. Viene visualizzata la finestra **Scan Parameters** (Parametri scansione) per la scansione IVA AP.

13.2 Posizionamento del paziente per una scansione IVA AP

Posizionare paziente e braccio C come descritto nella [Sezione 7.3 Avvio della scansione del tratto lombare AP](#) a pagina 22 *con la seguente eccezione*: le spalle del paziente devono essere posizionate al di sotto del limite di scansione superiore ([Figura 49](#)).

Figura 49 Posizionamento IVA AP



13.3 Avvio della scansione IVA AP



Avvertenza *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Chiedere al paziente di trattenere il fiato durante la scansione.
2. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'**indicatore raggi X attivati** lampeggia finché la scansione si ferma.
3. Ispezionare l'immagine.
4. Quando nell'immagine è possibile osservare da **L4** fino a **T4**, fare clic sul pulsante **Stop Scan** (Arresta scansione), quindi chiedere al paziente di respirare normalmente.
5. Fare clic su **Close** (Chiudi).

13.4 Posizionamento di paziente e braccio C per una scansione IVA laterale

1. Posizionare il paziente come illustrato nella [Figura 50](#) e nella [Figura 51](#).
2. Flettere le ginocchia del paziente di circa 90 gradi.
3. Stendere le braccia del paziente di 90 gradi dal piano medio-coronale.
4. Regolare il corpo in una effettiva posizione laterale.

Figura 50 Posizionamento IVA laterale

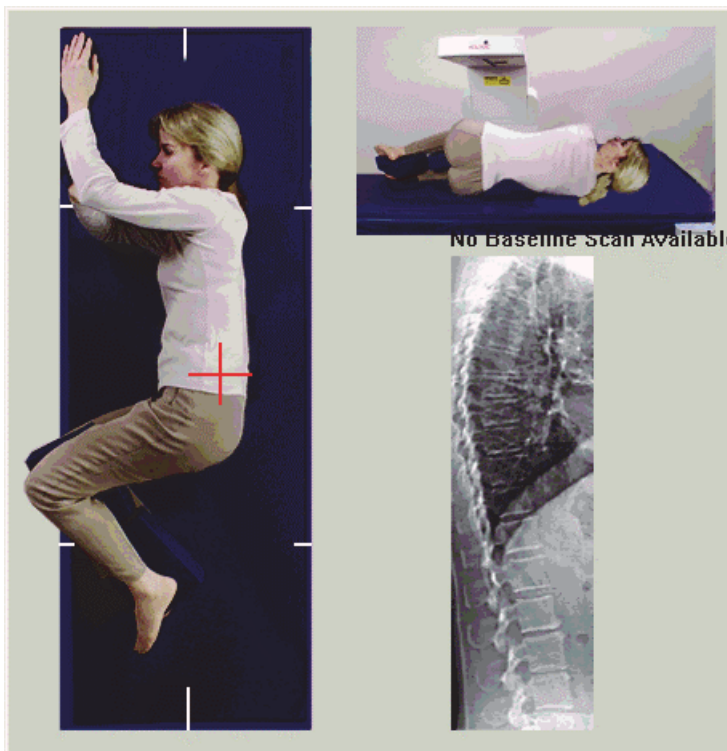
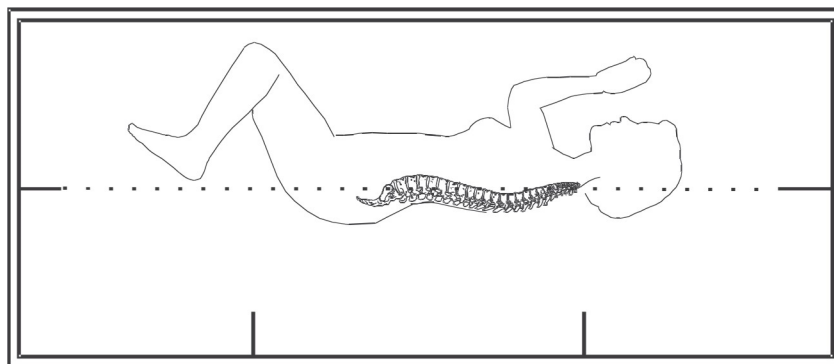


Figura 51 Posizione della colonna vertebrale



13.5 Avvio della scansione IVA laterale



Avvertenza *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Chiedere al paziente di trattenere il fiato durante la scansione da dieci secondi.
2. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'*indicatore raggi X attivati* lampeggia finché la scansione si ferma.

13.6 Analisi IVA per la scansione IVA laterale

Vedere la [Sezione 16 Analisi IVA](#) a pagina 87.

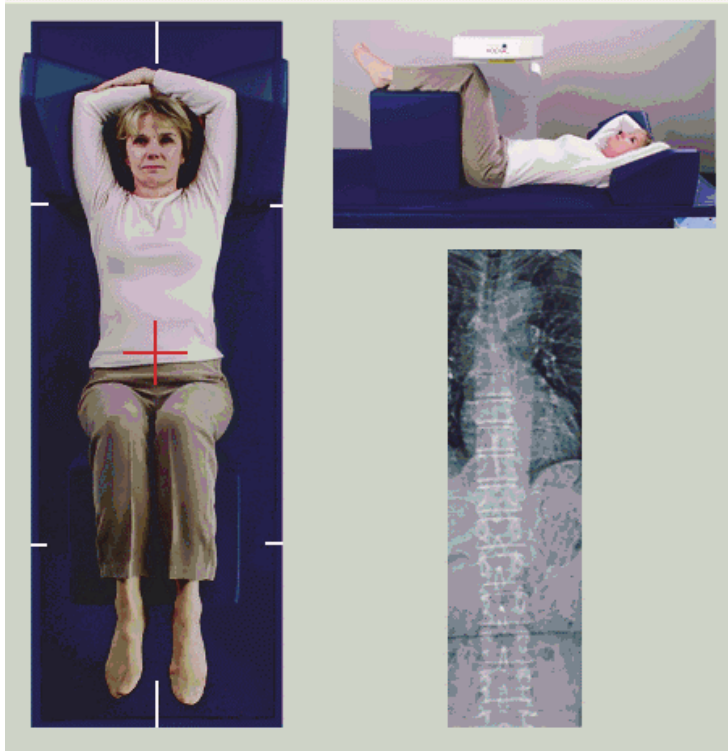
14 Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon A

Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo scansione), selezionare **IVA Imaging** (Imaging IVA).

14.1 Posizionamento del paziente

Posizionare il paziente come descritto nella [Sezione 11.2 Posizionamento per la scansione AP/laterale](#) a pagina 66 *con la seguente eccezione*: le spalle del paziente devono essere posizionate al di sotto del limite di scansione superiore.

Figura 52 Posizionamento IVA AP



14.2 Scelta del tipo di scansione

1. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), rimuovere il segno di spunta nella casella **Use Default Scan Mode** (Utilizza modalità di scansione predefinita).
2. Fare clic su **Next** (Avanti) >>.
3. Nella finestra **Include SE AP Spine Scan in IVA Exam?** (Includi scansione colonna vertebrale AP SE nell'esame IVA?), fare clic su **SE AP Image** (Immagine AP SE).
4. Fare clic su **Next** (Avanti) >>.
5. Nella finestra **Include SE Lateral Spine Scan in IVA Exam?** (Includi scansione colonna vertebrale laterale SE nell'esame IVA?), fare clic su **SE Lateral Image** (Immagine laterale SE).
6. Fare clic su **Next** (Avanti) >>. Viene visualizzato il messaggio **Continuously Press ENABLE...** (Premere continuamente ABILITA...).

Quando si preme **Enable Lateral** (Abilita laterale), il tavolo è bloccato. È possibile spostare solo il braccio C. Se necessario, spostare il paziente lungo l'asse del puntatore del laser.

14.3 Avvio della scansione IVA AP



Avvertenza *Se l'indicatore dei raggi X del pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Chiedere al paziente di trattenere il fiato durante la scansione.
2. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'**indicatore raggi X attivati** lampeggia finché la scansione si ferma.
3. Ispezionare l'immagine.
4. Quando nell'immagine è possibile osservare da L4 fino a T4, fare clic sul pulsante **Stop Scan** (Arresta scansione), quindi chiedere al paziente di respirare normalmente.
5. Fare clic su **Close** (Chiudi). Viene visualizzato il messaggio **Continuously Press ENABLE...** (Premere continuamente ABILITA...).
6. Premere continuamente **Enable Lateral** (Abilita laterale) nel Pannello di controllo fino a quando il braccio-C non viene ruotato completamente nella posizione di scansione laterale.

Figura 53 Posizionamento IVA laterale



14.4 Avvio della scansione IVA laterale



Avvertenza *Se l'indicatore dei raggi X del Pannello di controllo non si spegne entro 10 secondi dal termine della scansione, premere immediatamente il pulsante rosso di arresto d'emergenza. Contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di riprendere l'operazione.*

1. Chiedere al paziente di trattenere il fiato durante la scansione da dieci secondi.
2. Fare clic su **Start Scan** (Avvia scansione). L'*indicatore raggi X attivati* lampeggia finché la scansione si ferma.
3. Ispezionare l'immagine.
4. Quando nell'immagine è possibile osservare da **L4** fino a **T4**, fare clic sul pulsante **Stop Scan** (Arresta scansione), quindi chiedere al paziente di respirare normalmente.
5. Premere continuamente **Enable Lateral** (Abilita laterale) nel Pannello di controllo fino a quando il braccio C non viene ruotato completamente nella posizione originale.
6. Fare clic su **Exit** (Esci).
7. Premere **Patient On/Off** (Paziente On/Off) nel Pannello di controllo e, quando il movimento si arresta, far scendere il paziente dal tavolo.

14.5 Analisi IVA per la scansione IVA laterale

Vedere la [Sezione 16 Analisi IVA](#) a pagina 87.

15 Esame IVA con BMD

Iniziare l'esame come descritto nella [Sezione 4.4 Utilizzo dell'Elenco di lavoro per recuperare un record paziente](#) a pagina 12. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), selezionare **IVA with BMD** (IVA con BMD).

Hologic consiglia di eseguire le scansioni nell'ordine seguente:

1. Una scansione IVA AP
2. Una scansione BMD AP
3. Una scansione BMD laterale e
4. Una scansione IVA laterale

15.1 Posizionamento del paziente

Posizionare il paziente come descritto nella [Sezione 11.2 Posizionamento per la scansione AP/laterale](#) a pagina 66 con *la seguente eccezione*: le spalle del paziente devono essere posizionate al di sotto del limite di scansione superiore.

15.2 Scelta del tipo di scansione

1. Nella finestra **Select Scan Type** (Seleziona tipo di scansione), rimuovere il segno di spunta nella casella **Use Default Scan Mode** (Utilizza modalità di scansione predefinita).
2. Fare clic su **Next** (Avanti) >>.
3. Nella finestra **Include SE AP Spine Scan in IVA Exam?** (Includi scansione colonna vertebrale AP SE nell'esame IVA?), fare clic su **SE AP Image** (Immagine AP SE).
4. Fare clic su **Next** (Avanti) >>.
5. Nella finestra **Select AP Lumbar Spine Scan Mode** (Seleziona modalità di scansione tratto lombare AP), fare clic su **Express (x)** [Rapido (x)].
6. Fare clic su **Next** (Avanti) >>.
7. Nella finestra **Select Lateral Scan Mode for AP/Lateral Exam** (Seleziona modalità di scansione laterale per esame AP/laterale), fare clic su **Fast Array (f)** [Matrice veloce (f)].
8. Fare clic su **Next** (Avanti) >>.
9. Nella finestra **Include SE Lateral Spine Scan in IVA Exam?** (Includi scansione colonna vertebrale laterale SE nell'esame IVA?), fare clic su **SE Lateral Image** (Immagine laterale SE).
10. Fare clic su **Next** (Avanti) >>. Viene visualizzato il messaggio *Continuously Press ENABLE...* (Premere continuamente ABILITA...).

15.3 Eseguire la scansione IVA AP

Eseguire la scansione IVA AP come descritto nella [Sezione 14 Imaging IVA e IVA HD su un sistema Horizon A](#) a pagina 82, a partire dalla [Sezione 14.1 Posizionamento del paziente](#) a pagina 82.

Quando si preme **Enable Lateral** (Abilita laterale), il tavolo è bloccato. È possibile spostare solo il braccio C. Se necessario, spostare il paziente lungo l'asse del puntatore del laser.

15.4 Eseguire e analizzare una scansione BMD AP

Eseguire e analizzare la scansione BMD AP come descritto nella [Sezione 7.3 Avvio della scansione del tratto lombare AP](#) a pagina 22 e nella [Sezione 7.4 Analisi della scansione](#) a pagina 23.

15.5 Eseguire la scansione BMD laterale

Eseguire la scansione BMD laterale come descritto nella [Sezione 11.5 Avvio della scansione laterale](#) a pagina 67.

15.6 Eseguire la scansione IVA laterale

Eseguire la scansione IVA laterale come descritto nella [Sezione 14.4 Avvio della scansione IVA laterale](#) a pagina 85.

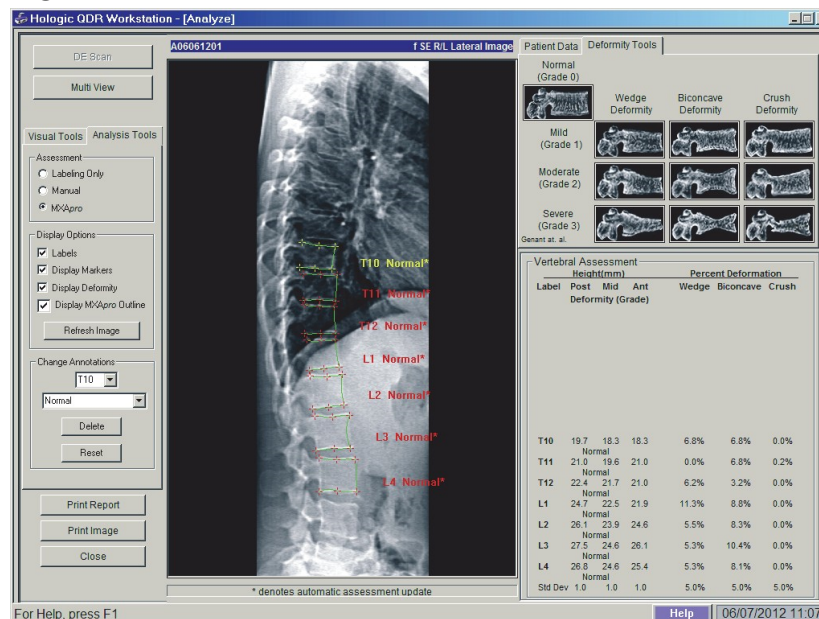
15.7 Analisi IVA

Vedere la [Sezione 16 Analisi IVA](#) a pagina 87.

16 Analisi IVA

La finestra del visualizzatore ([Figura 54](#)) è descritta nella [Tabella 16](#).

Figura 54 Finestra del visualizzatore IVA



16.1 Finestra visualizzatore, pannello sinistro

Tabella 16 Finestra visualizzatore, pannello sinistro

Comando	Descrizione
DE Scan (Scansione DE)	Utilizzato esclusivamente nella scansione IVA laterale (Sezione 16.7 Scansione DE a pagina 92).
Pulsante Multi View (Visualizzazione multipla)	Fare clic per passare dalla visualizzazione multipla alla singola e viceversa.
Scheda Visual Tools (Strumenti visivi)	Fare clic per visualizzare gli strumenti visivi (Sezione 16.4 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Strumenti visivi a pagina 89).
Scheda Analysis Tools (Strumenti di analisi)	Fare clic per visualizzare gli strumenti di analisi (vedere la Sezione 16.5 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Strumenti di analisi a pagina 90).
Print Report (Stampa report)	Consente di stampare il report nella stampante selezionata.
Print Image (Stampa immagine)	Consente di stampare l'immagine nella stampante selezionata.
Close (Chiudi)	Consente di uscire dalla finestra di analisi e tornare alla finestra principale, salvando tutte le modifiche apportate alla scansione.

16.2 Finestra visualizzatore, pannello centrale

Tabella 17 Finestra visualizzatore, pannello centrale

Comando	Descrizione
Image Display Area (Area di visualizzazione immagine)	Consente di visualizzare l'immagine dalla scansione selezionata. Fare clic con il tasto destro del mouse sull'immagine per visualizzare i menu di controllo dell'immagine (Sezione 16.6 Comandi immagine a pagina 92).
Scan ID (ID scansione)	Viene visualizzato sopra l'immagine a sinistra.
Scan Type (Tipo di scansione)	Viene visualizzato sopra l'immagine a destra.

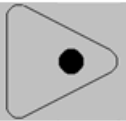


16.3 Finestra visualizzatore, pannello destro

Tabella 18 Finestra visualizzatore, pannello destro

Comando	Descrizione
Scheda Patient Data (Dati paziente)	Fare clic per visualizzare i dati paziente.
Scheda Deformity Tools (Strumenti deformità)	Fare clic per visualizzare le immagini di riferimento dell'identificazione della deformità e i risultati per ciascuna vertebra analizzata nell'immagine.
Multi View (Visualizzazione multipla) abilitata	Il visualizzatore visualizza un'immagine nei pannelli centrale e destro.

16.4 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Strumenti visivi

Tabella 19 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Strumenti visivi

Comando	Descrizione
W-L (A-L) 	<i>Fare clic e trascinare la "sfera" al centro del triangolo per regolare il contrasto e la luminosità dell'immagine. Per regolazioni più precise:</i> 1. Fare clic con il tasto destro del mouse sull'immagine. 2. Fare clic su Adjust WL (Regola A-L). 3. Fare clic e trascinare il cursore sull'immagine.
Revert (Annulla modifiche)	Consente di riportare tutti i parametri di visualizzazione ai valori iniziali.
Invert (Inverti)	Consente di invertire il valore della scala di grigi di ciascun pixel, creando un negativo dell'immagine.
Flip (Capovolgi)	Consente di capovolgere l'immagine sull'asse verticale centrale.
	Fare clic per aumentare l'ingrandimento dell'immagine.
	Fare clic per diminuire l'ingrandimento dell'immagine.

16.5 Finestra visualizzatore, pannello sinistro, scheda Strumenti di analisi

Tabella 20 Area di valutazione

Comando	Descrizione
Comandi del pulsante di scelta che determinano il modo in cui le annotazioni vertebrali verranno inserite sull'immagine. Vedere le descrizioni che seguono:	
Labeling only (Solo etichettatura)	Posizionare il cursore e fare clic per inserire un'etichetta vertebrale. Fare clic e trascinare per spostare l'etichetta, fare clic con il tasto destro del mouse per modificarla o aggiungere una valutazione.
Manual (manuale)	Posizionare il cursore al centro di una vertebra e fare clic per inserire un'etichetta vertebrale e i marker. Fare clic tra i marker e trascinare per spostare l'etichetta e i marker contemporaneamente. Fare clic su un marker e trascinare per spostarlo singolarmente. Fare clic con il tasto destro del mouse per modificare l'etichetta o aggiungere una valutazione.
MXApro	Posizionare il cursore al centro di una vertebra e fare clic per inserire un'etichetta vertebrale, i marker, un contorno vertebrale (in verde) e una valutazione della deformità in base al rapporto calcolato. Fare clic tra i marker e trascinare per spostare tutto contemporaneamente. Fare clic su un marker e trascinare per spostarlo fino alla posizione corretta (Sezione 18 Marker a pagina 95). Fare clic con il tasto destro del mouse per modificare l'etichetta o la valutazione. L'asterisco indica che la valutazione si basa sui rapporti calcolati dalle altezze vertebrali. La valutazione della deformità vertebrale è a esclusiva discrezione del medico o del personale medico addestrato. Prima di stampare o emettere un report, le valutazioni devono essere modificate o accettate dal medico. Vedere la Sezione 17 Interpretazione dell'immagine IVA a pagina 93 per gli orientamenti sulle valutazioni.

Tabella 21 Area delle opzioni di visualizzazione

Comando	Descrizione
Comandi che determinano quali annotazioni vertebrali vengono visualizzate sulle immagini (vedere le seguenti descrizioni).	
Labels (Etichette)	Selezionare per visualizzare tutte le etichette sull'immagine.
Display Markers (Visualizza marker)	Selezionare per visualizzare tutti i marker sull'immagine.
Display Deformity (Visualizza deformità)	Selezionare per visualizzare tutte le valutazioni di deformità sull'immagine.
Display MXA_{pro} Outline (Visualizza contorno MXA_{pro})	Selezionare per visualizzare tutti i contorni MXA _{pro} sull'immagine. Il contorno è la stima del software dei bordi vertebrali che utilizza per il posizionamento del marker.
Pulsante Refresh Image (Aggiorna immagine)	Fare clic per applicare le opzioni di visualizzazione selezionate all'ultima vertebra analizzata (illustra in che modo viene visualizzata l'immagine quando visualizzata o stampata).



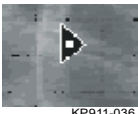
Tabella 22 Area Apporta modifiche alle annotazioni

Comando	Descrizione
Comandi che consentono di modificare le etichette e le valutazioni vertebrali su annotazioni vertebrali selezionate (vedere le seguenti descrizioni).	
Elenco a discesa Label Selection (Seleziona etichetta)	Fare clic sulla freccia giù per modificare l'etichetta dell'analisi vertebrale selezionata.
Elenco a discesa Assessment Selection (Seleziona valutazione)	Fare clic sulla freccia giù per modificare l'etichetta della valutazione della deformità dell'analisi vertebrale selezionata.
Pulsante Delete (Canc)	Fare clic per eliminare una o più analisi vertebrali selezionate.
Pulsante Reset (Reimposta)	Fare clic per rimuovere tutte le nuove analisi vertebrali e visualizzare le analisi originali (se presenti) dal file DICOM.

16.6 Comandi immagine

Posizionare il puntatore del mouse nell'area dell'immagine e fare clic con il tasto destro del mouse.

Tabella 23 Comandi immagine

Comando	Descrizione
Menu Zoom and W-L Selection (Selezione zoom e A-L) (sezione superiore)	Fare clic sulle opzioni da attivare: Trascina Zoom Trascina panoramica Regola A-L
Drag Zoom (Trascina zoom)	Trascinare la lente di ingrandimento sull'area dell'immagine da allargare e rilasciare.  KP911-034
Drag Plan (Trascina panoramica)	Fare clic sull'immagine e trascinarla in un punto qualsiasi della finestra.  KP911-035
W-L Adjust (Regola A-L)	Consente di regolare in modo preciso ampiezza e lunghezza. Spostarsi in qualsiasi direzione per cambiare i valori di A e L.  KP911-036
Comando Zoom (sezione inferiore)	Selezionare le impostazioni del comando di zoom per ingrandire o ridurre l'immagine: Fit to Window (Adatta alla finestra) 25% 50% 100% 200% 400%

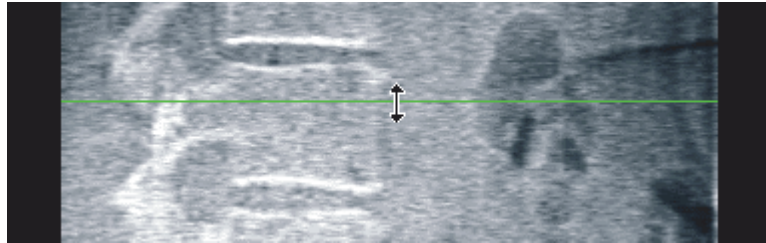
16.7 Scansione DE

Se si desidera una scansione a doppia energia di una o due vertebre sulla scansione IVA, eseguire la scansione DE.

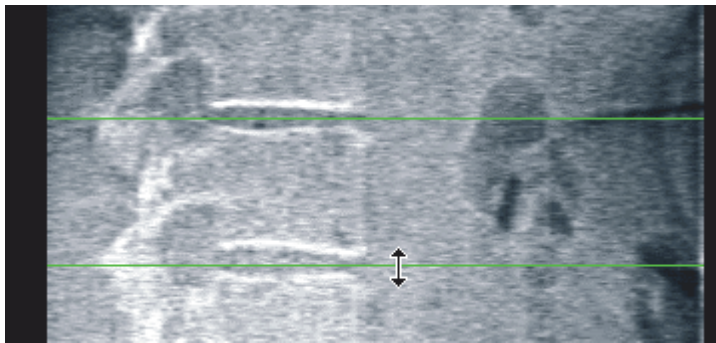
Il paziente deve rimanere sul tavolo nella stessa posizione della scansione IVA laterale. Se il paziente si è spostato, è necessario acquisire una nuova scansione IVA laterale e la scansione DE deve essere eseguita subito dopo con il paziente nella stessa posizione.

1. Fare clic su **DE Scan** (Scansione DE).
2. Fare clic sulla scheda **Analysis Tools** (Strumenti di analisi).
3. Posizionare il puntatore del mouse sulla riga superiore verde (sopra all'immagine) e trascinarlo sulla parte superiore della regione.

*Nota: se l'immagine è ingrandita, le righe verdi possono trovarsi al di fuori dell'area di visualizzazione. Per visualizzare le righe, selezionare **Fit to Window** (Adatta alla finestra).*



4. Posizionare il puntatore del mouse sulla riga inferiore verde (sotto all'immagine) e trascinarlo sulla parte inferiore della regione.



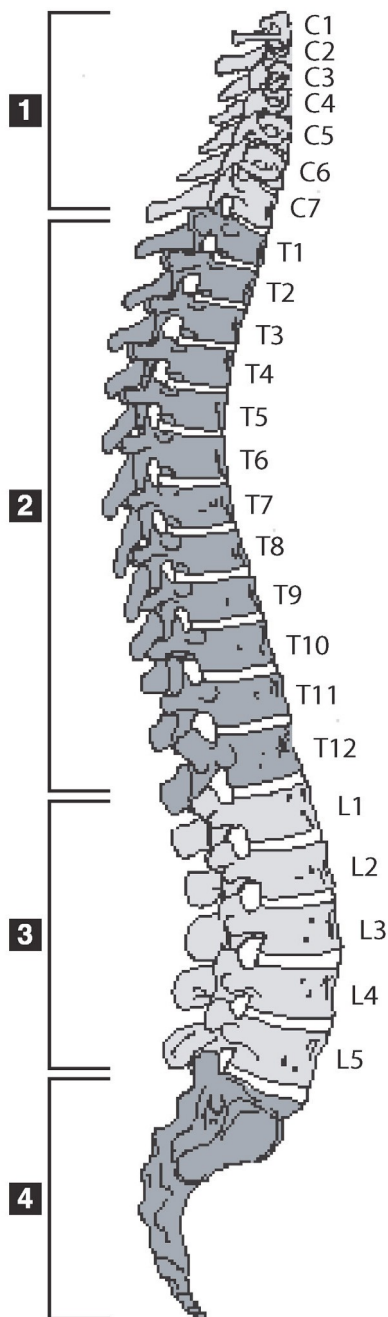
5. Fare clic su **Close** (Chiudi).
6. Avviare la nuova scansione. Il paziente può respirare normalmente durante la scansione a doppia energia.

17 Interpretazione dell'immagine IVA

Le immagini IVA devono essere interpretate da un medico o da personale sanitario addestrato. Le immagini IVA non servono per la diagnosi radiologica generale, ma per la valutazione delle deformità vertebrali.

L'anatomia della colonna vertebrale è illustrata nella [Figura 55](#), incluse le etichette di livello vertebrale. Le immagini IVA in genere includono i livelli da **T4** a **L4**. In base allo schema di classificazione di Genant (vedere il riferimento di seguito), la [Figura 56](#) illustra esempi di una forma di corpo vertebrale tipica ed esempi di forme vertebrali deformate.

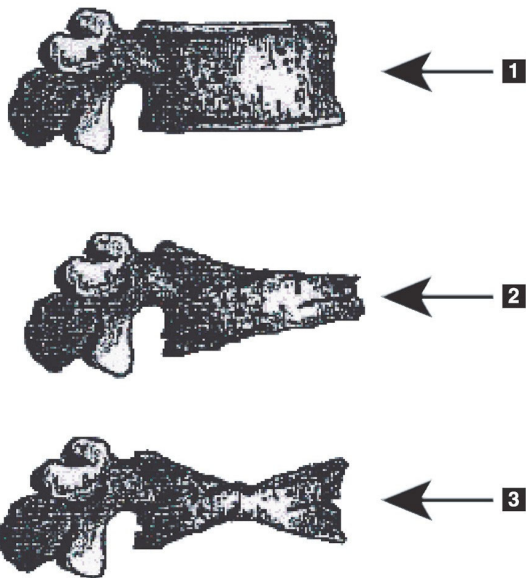
Figura 55 La colonna vertebrale umana



La colonna vertebrale umana di solito presenta:

1. 7 vertebre cervicali
2. 12 vertebre toraciche
3. 5 vertebre lombari
4. Osso sacro

Figura 56 Deformità delle vertebre



1. Corpo vertebrale tipico
2. Grave deformità a cuneo
3. Grave deformità biconcava

Corpo vertebrale tipico illustrato con vertebre gravemente deformate.

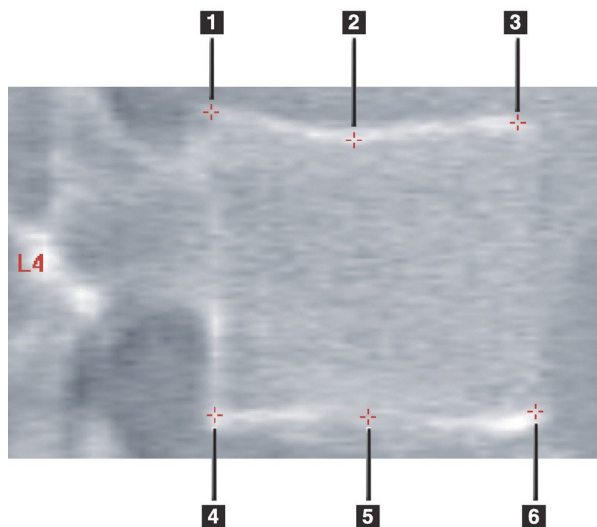
Adattato da Genant, H.K., C.Y. Wu, et al. (1993). "Vertebral fracture assessment using a semiquantitative technique." *J. Bone Miner Res* 8(9): 1137-48.

Per informazioni dettagliate riguardo alla valutazione della deformità vertebrale e all'utilità della valutazione della deformità vertebrale per l'osteoporosi clinica, consultare i riferimenti e le organizzazioni elencati nella [Sezione 21 Interpretazione dei risultati](#) a pagina 112.

18 Marker

Per definire la forma di una o più vertebre, i marker vengono posizionati sui punti posteriore, anteriore e mediano (Figura 57).

Figura 57 Posizionamento dei marker



1. Posteriore superiore
2. Mediano posteriore
3. Anteriore superiore
4. Posteriore inferiore
5. Mediano inferiore
6. Anteriore inferiore

Il corretto posizionamento di questi sei marker è riportato in "The Appendix to Chapter 20: Point Placement in Vertebral Morphometric X-ray Absorptiometry" by Jacqueline A. Rea in 'The Evaluation of Osteoporosis: Dual Energy Absorptiometry and Ultrasound in Clinical Practice, Second Edition', pages 456-457.

18.1 Utilizzo dei marker

18.1.1 Capovolgimento dell'immagine

L'immagine della scansione IVA inizialmente deve visualizzare le vertebre sulla sinistra. Prima di aggiungere i marker, assicurarsi che la colonna vertebrale si trovi a sinistra. Se necessario, fare clic su **Flip** (Capovolgi).

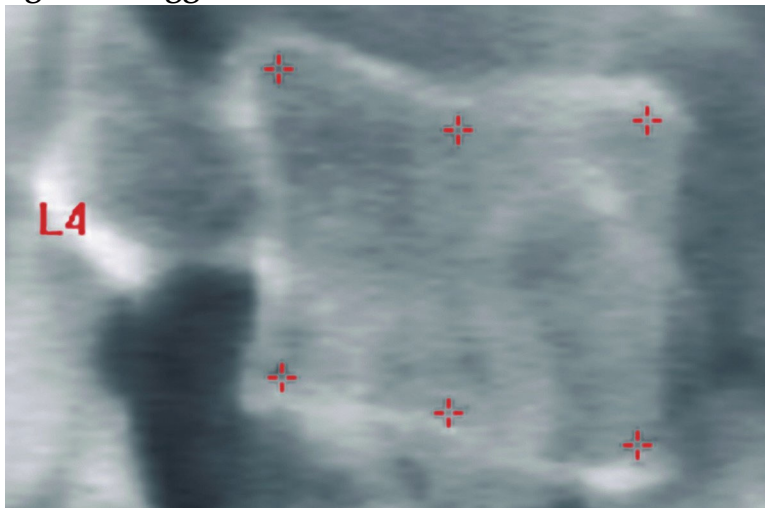


Nota *Non è possibile capovolgere l'immagine una volta aggiunti i marker.*

18.1.2 Aggiunta di marker

1. Fare clic su **Marker**.
2. Fare clic con il tasto destro del mouse sull'immagine e selezionare **Add Marker** (Aggiungi marker).

Figura 58 Aggiunta di un marker

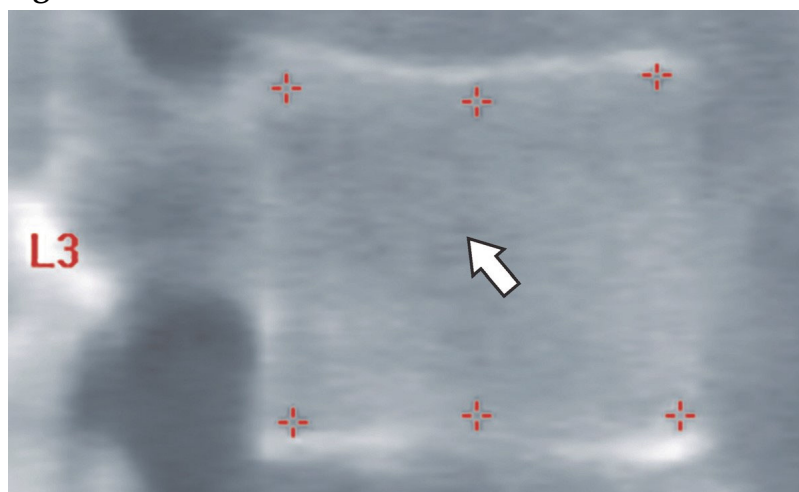


Nota *Il software tenta di determinare l'etichetta vertebrale in base alla posizione del puntatore quando l'utente fa clic. Dopo aver aggiunto la prima etichetta all'immagine, se l'ipotesi elaborata dal software non corretta, modificare l'etichetta prima di aggiungerne un'altra. Quando si aggiungono altre etichette, se qualcuna di queste non fosse corretta, modificarla prima di aggiungerne un'altra.*

18.1.3 Selezione dei marker

1. Posizionare il puntatore del mouse al centro dei sei marker e fare clic

Figura 59 Selezione di un marker



oppure selezionare i dati dei marker nel blocco Risultati.

Figura 60 Dati dei marker nel blocco Risultati

L3	22.6	21.1	22.9	1.01	0.93
L4	21.3	19.3	22.4	1.05	0.91

I marker selezionati vengono visualizzati in giallo (rosso se l'immagine è stata invertita). I marker non selezionati vengono visualizzati in rosso (ciano se l'immagine è stata invertita).

18.2 Blocco Risultati

La casella dei risultati per le scansioni Laterale e IVA AP deve essere interpretata in modo diverso a causa delle posizioni della colonna vertebrale nella scansione.

18.2.1 Blocco Risultati per le scansioni IVA laterali

Il pannello Vertebral Assessment (Valutazione vertebrale) viene visualizzato nell'angolo inferiore destro della finestra quando il visualizzatore è in modalità di visualizzazione singola. Tale pannello elenca in forma di tabella i risultati per ogni vertebra analizzata nell'immagine visualizzata nell'area immagine.

Sono presenti due righe di dati per ogni possibile analisi vertebrale.

- La prima riga contiene l'etichetta della vertebra, Height in mm (Altezza in mm) Post (Posteriore), Mid (Mediana) e Ant (Anteriore) e la percentuale di deformità per Wedge (Cuneo), Biconcave (Biconcavo) e Crush (Schiacciamento).

- La seconda riga contiene il tipo di deformità unitamente alla sua gravità. Alcuni di questi dati possono non essere disponibili in base al tipo di analisi della vertebra effettuata. Per le vertebre non analizzate vengono visualizzate due righe vuote.
- L'ultima riga di dati di questa tabella mostra i valori della deviazione standard di ogni tipo di dati visualizzato. Ad esempio, l'altezza posteriore (mm) presenta una deviazione standard di ± 1 mm; mentre la percentuale di deformità Wedge (Cuneo) presenta una deviazione standard di $\pm 5\%$.

Figura 61 Blocco Risultati

Vertebral Assessment						
Label	Height(mm)			Percent Deformation		
	Post	Mid	Ant	Wedge	Biconcave	Crush
Deformity (Grade)						
T7	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
T8	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
T9	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
T10	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
T11	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
T12	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
L1	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
L2	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
L3	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
L4	18.0	16.0	18.0	0.0%	11.1%	0.0%
Std Dev	1.0	1.0	1.0	5.0%	5.0%	5.0%

Tabella 24 Etichette del blocco Risultati

Etichetta	Descrizione
Post Hght (Alt. post.) (mm)	L'altezza delle vertebre tra marker superiori e posteriori inferiori in millimetri.
Mid Hght (Alt. med.) (mm)	L'altezza delle vertebre tra marker superiori e centrali inferiori in millimetri.
Ant Hght (Alt. ant.) (mm)	L'altezza delle vertebre tra marker superiori e anteriori inferiori in millimetri.
Wedge (Cuneo)	La distanza in millimetri quando Ant Hght (Alt. ant.) viene diviso per Post Hght (Alt. post.) .
Mid Wedge (Cuneo medio)	La distanza in millimetri quando Mid Hght (Alt. ant.) viene diviso per Post Hght (Alt. post.) .

18.2.2 Blocco Risultati per scansioni IVA AP



Nota *Hologic raccomanda di non posizionare i marker sulla scansione IVA AP.*

Il blocco Risultati per la scansione IVA AP viene visualizzato uguale alla scansione IVA laterale che precede ma le etichette vengono utilizzate in modo differente a causa della posizione della colonna vertebrale. I valori **Mid Hght** (Alt. med.), **Wedge** (Cuneo) e **Mid Wedge** (Cuneo med.) sono gli stessi, ma **Post Hght** (Alt. post.) deve essere interpretata come **Right Side** (Fianco destro) delle vertebre, e **Ant Hght** (Alt. ant.) deve essere interpretata come **Left Side** (Fianco sinistro) delle vertebre come di seguito precisato:

Tabella 25 Blocco Risultati per scansione IVA AP

Scansione IVA laterale	Scansione IVA AP
Post Hght (Alt. post.) (mm)	Right Side (Fianco destro) (mm)
Ant Hght (Alt. ant.) (mm)	Left Side (Fianco sinistro) (mm)

Le etichette **Left Side** (Fianco sinistro) e **Right Side** (Fianco destro) non verranno visualizzate nel report Blocco Risultati scansione IVA AP né stampate su alcun report.

18.3 Stampa

Il programma dispone di due modalità per stampare quanto visualizzato sullo schermo. Stampa report e Stampa immagine.

Le operazioni di stampa sono integrate nella normale architettura di Windows. Ciò significa che è possibile selezionare la periferica di output, il numero di copie, modificare le proprietà e così via. È inoltre possibile selezionare un'anteprima di stampa per visualizzare sullo schermo l'esito della stampa.



Nota *Se sull'immagine sono state posizionate nuove analisi CADfx, sarà necessario accettarle prima di poter stampare o visualizzare i risultati sullo schermo.*

18.3.1 Stampa report

È possibile utilizzare **Print Report** (Stampa report) solo in modalità **Single View** (Visualizzazione singola).

18.3.2 Stampa immagine

È possibile utilizzare Stampa immagine sia in **Single View** (Visualizzazione singola) sia in **Multiple View** (Visualizzazione multipla). Per ulteriori tipi di report, fare riferimento alla [Sezione 20 Report](#) a pagina 101.

19 Confronto e follow-up

19.1 Ripristinare una scansione di riferimento o precedente

Se la scansione di riferimento o precedente del paziente non si trova al momento sul sistema, individuarla e ripristinarla ([Sezione 23 Individuare scansioni](#) a pagina 117 e [Sezione 24 Ripristinare scansioni](#) a pagina 117).

19.2 Valutazione di una scansione di riferimento o precedente

Assicurarsi che la scansione di riferimento o precedente sia analizzata correttamente. In caso contrario, analizzare nuovamente e archiviare la scansione di riferimento e tutte le scansioni successive.

19.3 Eseguire una scansione di follow-up

Per la procedura relativa alla scansione di follow-up, fare riferimento a quanto riportato di seguito:

Tabella 26 Procedure di scansione di follow-up

Scansione	Sezione
Lombare AP	<i>Esame del tratto lombare AP a pagina 20</i>
Anca	<i>Esame dell'anca a pagina 25</i>
Avambraccio	<i>Esame dell'avambraccio a pagina 40</i>
Total body	<i>Esame total body a pagina 50</i>
AP/Laterale	<i>Esame BMD della colonna vertebrale AP supino/laterale (Horizon A) a pagina 65</i>
Decubito laterale	<i>Esame BMD della colonna vertebrale in decubito laterale a pagina 71</i>

Quindi, dalla schermata Exit Exam (Esci dall'esame), fare clic su **Analyze Scan** (Analizza scansione).

19.4 Analizzare una scansione di follow-up mediante analisi comparativa

1. Confrontare automaticamente con la scansione di riferimento o precedente a seconda della configurazione dell'analisi.
2. Fare clic su **Results** (Risultati).
3. Fare clic su **Close** (Chiudi).

4. Se necessario, utilizzare i pulsanti delle fasi di analisi e gli strumenti della casella strumenti per confrontare la scansione di follow-up. Confrontare l'analisi della scansione di follow-up con la scansione di riferimento o precedente.



Nota Utilizzare **Compare Analysis** (Analisi di confronto) ai fini dei migliori risultati del tasso di variazione.

19.5 Generare il report sul tasso di variazione

1. Fare clic su **Report** nella finestra **Exit Analysis** (Esci dall'analisi).



Nota Se le regioni per le scansioni precedenti non corrispondono esattamente ma parzialmente alla scansione corrente, viene generato un report solo per le regioni che corrispondono.

2. Selezionare la casella di controllo **Rate of Change** (Tasso di variazione).
3. Fare clic su **Print** (Stampa).

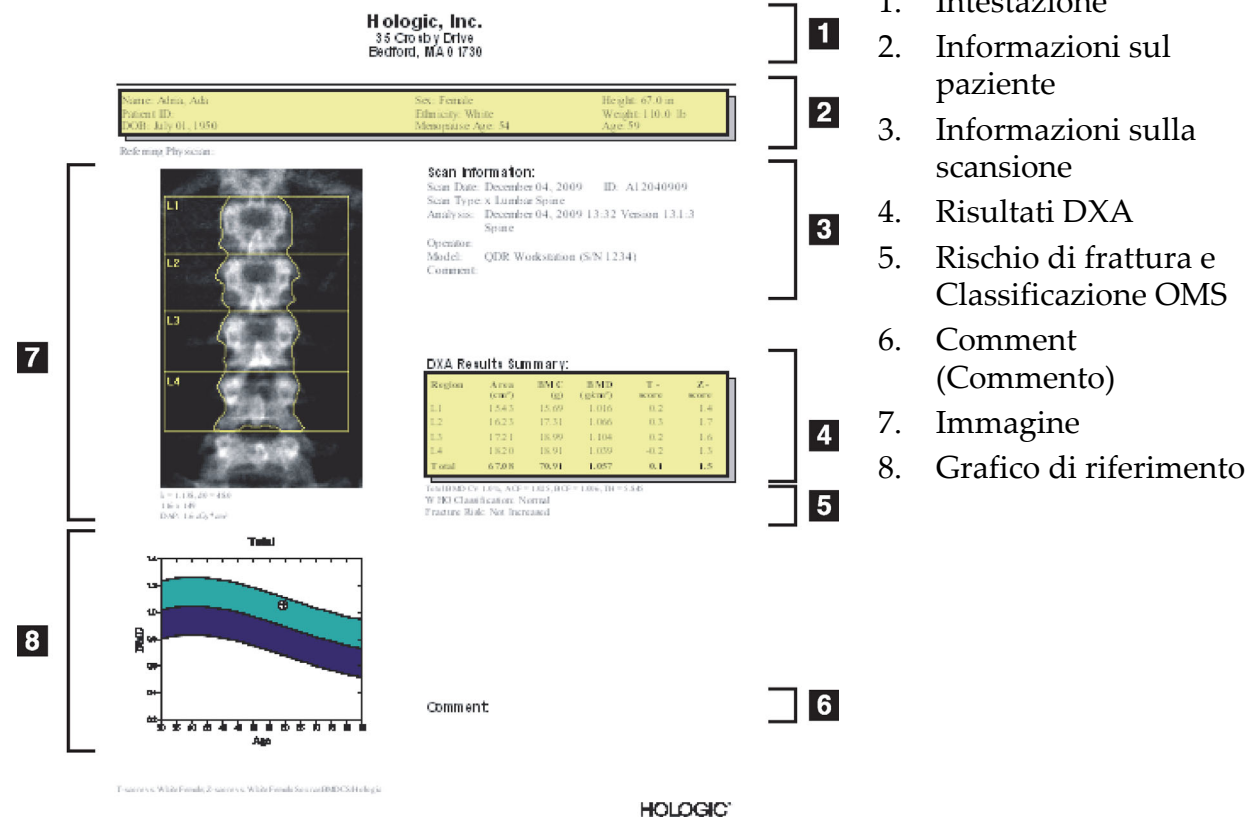
20 Report

1. Fare clic su **Report** nella finestra principale.
2. Fare clic sul nome del paziente, quindi fare clic su **Next** (Avanti) >>.
3. Fare clic sulle scansioni desiderate, quindi fare clic su **Next** (Avanti) >>. Per la creazione di coppie per la scansione doppia anca ([Sezione 20.3.2 Creare coppie di anca per i report sul tasso di variazione della doppia anca](#) a pagina 103).
4. Per i commenti sul report stampato, fare clic su **Edit comment...** (**Modifica commento...**). ([Figura 62](#)).
5. Selezionare uno dei seguenti modi:
 - Scegliere il tipo di report facendo clic sulla casella corrispondente. ([Sezione 66 Creare e inviare un report DICOM](#) a pagina 109).
 - Fare clic su **DICOM/IVA report** (Report DICOM/IVA). ([Sezione 66 Creare e inviare un report DICOM](#) a pagina 109).
 - Fare clic su **Generate DxReport** (Genera DxReport). Consultare il *Manuale d'uso di DxReport* (MAN-02331). È possibile configurare DxReport dalla scheda Report nella schermata System Configuration (Configurazione sistema).
6. Fare clic su **Print** (Stampa).

20.1 Blocchi di informazioni sui report

Il report contiene *blocchi* di informazioni che variano leggermente in base al tipo di report scelto. Fare riferimento alla [Figura 62](#) e al testo che segue per una spiegazione sui blocchi dei report.

Figura 62 Blocchi report



20.2 Modificare i commenti

- Nella finestra **Print** (Stampa), fare clic su **Edit comment...** (Modifica commento...).
 - Per selezionare da un elenco dei commenti predefiniti, fare clic sulla freccia giù.
 - Per immettere un nuovo commento, fare clic nella casella di testo **Comment** (Commento).



Nota *All'elenco dei commenti predefiniti non vengono aggiunti nuovi commenti.*

- Fare clic su **Update** (Aggiorna).

20.3 Report sul tasso di variazione

Il report sul tasso di variazione viene utilizzato per tenere traccia delle variazioni nei risultati nel tempo e comprende:

- Informazioni dettagliate sulla scansione e sul paziente
- Data della scansione, età del paziente, BMD e risultati T-score di ogni visita
- Le variazioni nei risultati forniti in percentuale (%) e/o su una differenza assoluta (gm/cm^2) confrontati con la linea di riferimento e le scansioni precedenti
- Immagine di scansione con ROI e contorno mappa ossea per la scansione corrente
- Grafico BMD confrontato con la curva di riferimento età per ogni scansione di riferimento e successiva
- Rischio di fratture a 10 anni (solo scansioni dell'anca)
- Risultati del tasso di variazione della composizione corporea (solo scansioni Total body)

Per maggiori informazioni vedere la [Sezione 21 Interpretazione dei risultati](#) a pagina 112.

20.3.1 Rimozione di asterischi (*) e cancelletti (#) dai report

I report possono presentare asterischi (*) e cancelletti (#) a indicare che i tipi di scansione e i metodi di analisi non corrispondono. Per evitare la comparsa di asterischi (*) e cancelletti (#) nei report:

1. Fare clic sulla scheda Report in **System Configuration** (Configurazione sistema). Viene visualizzata la scheda General (Generale).
2. Selezionare **Rate of Change** (Tasso di variazione).
3. Fare clic sul pulsante **Configure** (Configura). Viene visualizzata la finestra di dialogo Configure Rate of Change (Configura tasso di variazione).
4. Fare clic sulla scheda **Results Block** (Blocco risultati).
5. Deselezionare **Indicate Different Scan Types or Analysis Methods** (Indica tipi di scansione o metodi di analisi diversi).
6. Fare clic su **OK**, quindi nuovamente su **OK**.

20.3.2 Creare coppie di anca per i report sul tasso di variazione della doppia anca

Il report sul tasso di variazione della doppia anca fornisce informazioni sulle variazioni dei risultati per le "coppie" di anca. Una *coppia di anca* comprende una scansione di un'anca destra e una scansione di un'anca sinistra eseguite a distanza di 14 giorni l'una dall'altra.

1. Eseguire l'accesso all'elenco delle scansioni del paziente, come da prassi per qualsiasi report ([Sezione 20 Report](#) a pagina 101).
2. Selezionare una scansione sinistra e una scansione destra, di cui una è la più recente. Viene visualizzata la finestra di dialogo Match Pairs of Scans (Collega coppie di scansioni).
3. Selezionare una scansione dell'anca destra dall'elenco sulla sinistra.
4. Selezionare una scansione dell'anca sinistra dall'elenco sulla destra. La freccia giù è abilitata.
5. Selezionare la coppia di anca dall'elenco Dual Hip Pairs (Coppie doppia anca).
6. Fare clic su OK.

20.4 Report sulla composizione corporea

Il software APEX può visualizzare le misure DXA insieme a una mappatura colorata rappresentativa del tessuto "adiposo" e "magro" ([Figura 63](#)).

È inoltre possibile generare un report sul tasso di variazione per visualizzare la tendenza delle misurazioni di composizione corporea DXA seriali nel tempo ([Figura 64](#)).



Nota *Non utilizzare le immagini di questi report per la diagnosi.*

20.4.1 Risultati BCA

I blocchi di report e i grafici per i risultati BCA ([Figura 63](#)) sono elencati nella seguente tabella. Per le descrizioni delle immagini vedere la [Sezione 20.6 Report DICOM](#) a pagina 109.

Figura 63 Report sulla composizione corporea avanzata

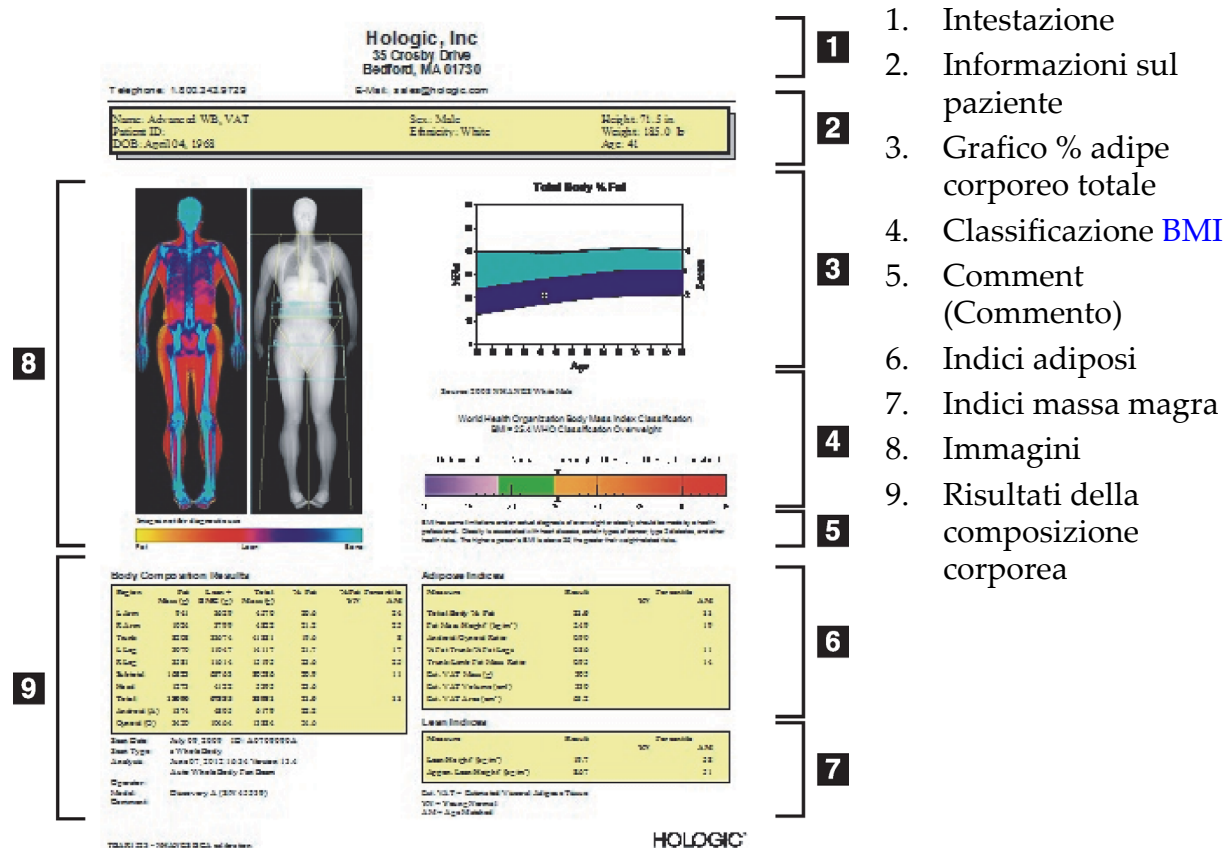


Tabella 27 Campi dei report sulla composizione corporea avanzata

Blocco report	Descrizione
Risultati della composizione corporea	Risultati per le sottoregioni standard (braccia, tronco, gambe e testa), sottotale (testa esclusa), totale (testa inclusa) e regioni androide e ginoide.
Indici adiposi	Risultati e indici per i tessuti adiposi del soggetto.
Indici massa magra	Risultati e indici per i tessuti di massa magra del soggetto.

Tabella 28 Campi del grafico sulla composizione corporea avanzata

Grafico	Descrizione
Grafico età in confronto alla % adipe corporeo totale ¹	Grafico dell'età in confronto alla % adipe corporeo totale del soggetto.
Classificazione BMI dell'OMS	Rappresentazione scalare della classificazione dell'indice di massa corporea OMS del soggetto.

1 Configurabile dall'utente.

20.4.2 Risultati del tasso di variazione BCA

I blocchi di report e i grafici Advanced Body Composition™ per i risultati del tasso di variazione BCA (Figura 64) sono elencati nelle tabelle seguenti.

Figura 64 Report sul tasso di variazione della composizione corporea avanzata

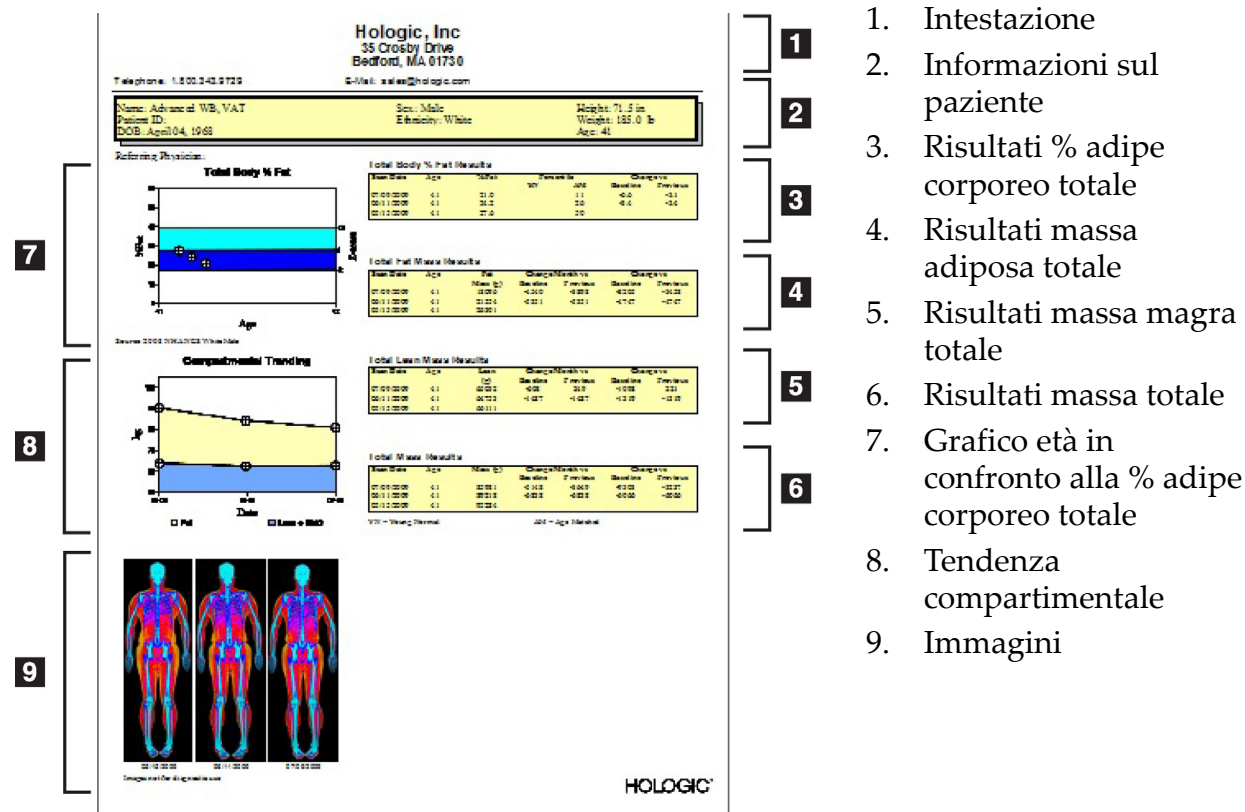


Tabella 29 Campi del report sul tasso di variazione della composizione corporea avanzata

Blocco report	Descrizione
Risultati % adipe corporeo totale ¹	Risultati, indici e dati di confronto per % adipe del soggetto.
Risultati massa adiposa totale*	Risultati, indici e dati di confronto per l'adipe totale del soggetto.
Risultati massa magra totale*	Risultati, indici e dati di confronto per la massa magra più BMC del soggetto.
Risultati massa totale*	Risultati, indici e dati di confronto per la massa totale del soggetto.

1 Configurabile dall'utente

Tabella 30 Campi del grafico del tasso di variazione della composizione corporea avanzata

Grafico	Descrizione
Grafico età in confronto alla % adipe corporeo totale ¹	Grafico dell'età in confronto alla % adipe corporeo totale del soggetto.
Tendenza compartimentale*	Grafico delle variazioni nella massa adiposa corporea totale e nella massa magra corporea totale

1 Configurabile dall'utente

20.4.3 Report sulla composizione corporea e confronti del database di riferimento

Nel 2008 NHANES ha rilasciato un insieme di dati per il corpo intero DXA basato sulla popolazione, acquisito negli scanner Hologic. È possibile confrontare misure DXA selezionate a genere, etnia e database di riferimento specifici per l'età sviluppati dall'insieme di dati per il corpo intero NHANES rilasciato nel 2008.²

Il software può inoltre visualizzare le misure DXA insieme a una mappatura colorata rappresentativa del tessuto "adiposo" e "magro" (Figura 63). L'immagine a colori presenta le quantità relative di tessuto adiposo e magro nell'immagine DXA, in cui le regioni gialle rappresentano le regioni con % di adipe superiore e quelle arancioni e rosse indicano una % di adipe sempre più bassa. Le regioni contenenti ossa sono indicate in azzurro. Vicino all'immagine colorata è presente un'immagine più luminosa nelle regioni con tessuto più spesso e più scura in quelle con tessuto più sottile. Viene utilizzata per visualizzare la regione delle linee di interesse posizionate dall'operatore durante l'analisi. Sotto alle immagini viene visualizzata la scritta "Immagine non per uso diagnostico" per informare l'utente che l'immagine non si deve usare per la diagnosi. L'immagine a colori visualizza la distribuzione relativa di tessuto adiposo e magro nell'immagine e non contiene informazioni diagnostiche o quantitative.

Viene generata una curva di riferimento per la % di adipe corporeo totale rispetto all'età e corrisponde al genere e all'etnia del paziente. Il grafico offre una rappresentazione grafica della misurazione del paziente in riferimento ai coetanei. La linea centrale del grafico rappresenta il valore di riferimento medio e le regioni superiore e inferiore definiscono l'intervallo di confidenza del 95% per il grafico. Le regioni ombreggiate

2. T.L. Kelly, K.E. Wilson and S.B. Heymsfield, "Dual energy X-ray absorptiometry body composition reference values from NHANES," PLoS One, 4 (2009), e7038.

superiore e inferiore della curva di riferimento potrebbero non avere le stesse dimensioni: ciò indica che i dati di riferimento di base non sono normalmente distribuiti. È stato implementato un algoritmo che regola il coefficiente di asimmetria nei dati di riferimento di base per fornire T-score, Z-score e percentili precisi.

Sul report viene visualizzata una scala di indice di massa corporea (BMI) per visualizzare il BMI calcolato del paziente in base all'altezza e al peso del paziente inseriti dall'operatore. Verificare sempre il peso e l'altezza corretti prima di interpretare i risultati presenti nella scala BMI. Sulla scala viene visualizzata la classifica BMI dell'OMS con una spiegazione dei rischi sanitari legati a un BMI elevato. Sotto al grafico viene visualizzato un paragrafo che riassume le conseguenze sanitarie per sovrappeso e obesità indicate dal Surgeon General statunitense

(http://www.surgeongeneral.gov/topics/obesity/calltoaction/fact_advice.htm). Per ulteriori informazioni, consultare <http://www.surgeongeneral.gov/topics/obesity/calltoaction/CalltoAction.pdf>.

È possibile confrontare i risultati del paziente con i valori del database di riferimento DXA total body sia dal punto di vista grafico che quantitativo (Figura 63). Il grafico presenta i valori di riferimento con il valore DXA misurato del soggetto. Negli adulti, il confronto quantitativo offre uno Z-score o valore percentile corrispondente all'età (AM) e un T-score o valore percentile giovane normale (YN). Per i soggetti con meno di 20 anni viene fornito solo uno Z-score o valore percentile corrispondente all'età-(AM). Una semplice trasformazione matematica viene usata per convertire Z-score e T-score in valori percentili corrispondenti all'età e giovane normale, rispettivamente, a seconda che l'utente configuri il software per visualizzare Z-score e T-score (punteggio di deviazione standard) o percentili.

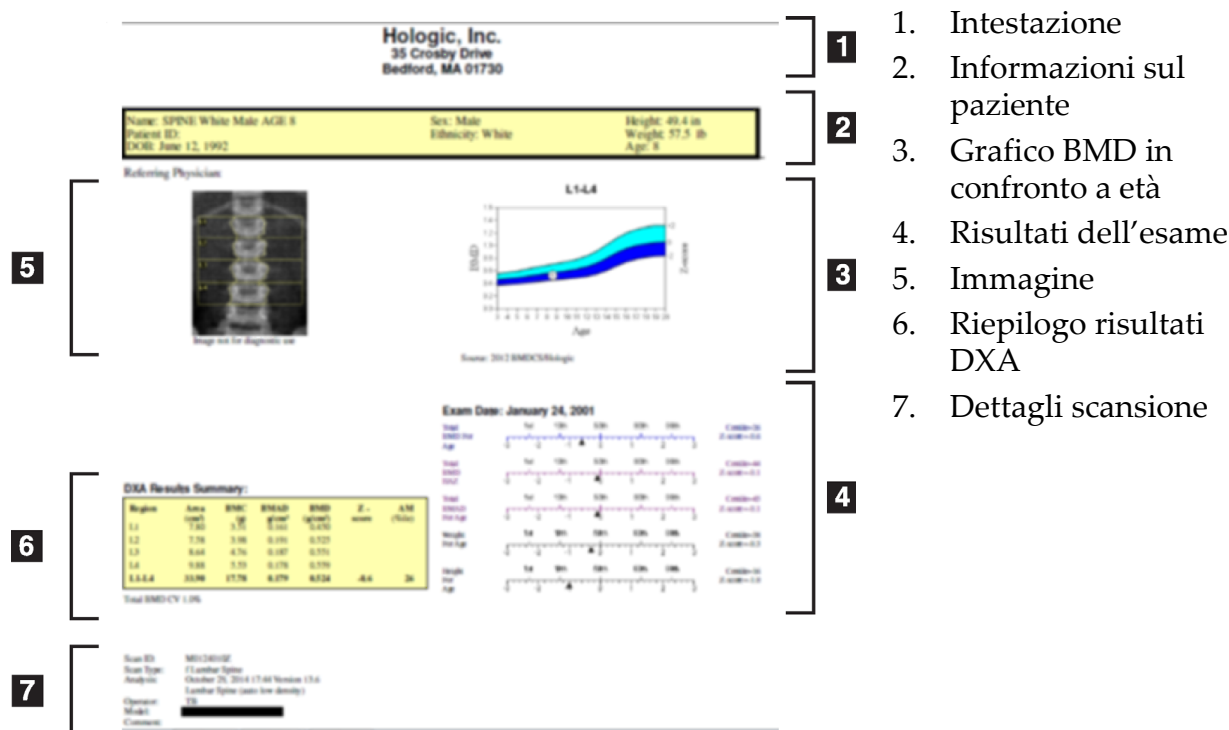
È inoltre possibile generare un report sul tasso di variazione per visualizzare la tendenza delle misurazioni di composizione corporea DXA seriali nel tempo (Figura 64). La curva della % di adiposità corporea totale in alto a sinistra del report illustra la tendenza dei risultati della % di adiposità corporea totale nel tempo. Queste misurazioni vengono visualizzate su una curva di riferimento per età, genere ed etnia dal database di riferimento DXA total body di Hologic.

Subito sotto la curva della % di adiposità corporea totale è presente un altro grafico intitolato "Tendenza compartimentale". Offre una visualizzazione grafica delle variazioni di massa adiposa corporea totale (regione gialla) e massa magra corporea totale (regione blu). La massa totale, ovvero la somma della regione di massa adiposa gialla e della regione di massa magra blu, viene indicata nella linea superiore del grafico.

20.5 Report pediatrici

I **report pediatrici** visualizzano un grafico della misurazione del soggetto tracciato su una curva di riferimento per genere ed etnia. Sotto il grafico si trovano i risultati corrispondenti sulla base delle misure disponibili selezionate nella configurazione di sistema per questo report. Ogni misura DXA è tracciata su una scala percentile e vengono forniti lo Z-score e il centile per la misurazione del soggetto in riferimento a coloro di genere ed etnia simili. I dati di riferimento di Hologic, la densità minerale ossea nello studio dell'infanzia e NHANES vengono utilizzati per gli Z-score e i percentili.

Figura 65 Report sulla colonna vertebrale pediatrica



20.6 Report DICOM

Figura 66 Creare e inviare un report DICOM

Selezionare un tipo di report BMD DICOM

1. Selezionare le scansioni desiderate.
2. Selezionare il tipo di report **BMD DICOM**.

Visualizzare i dettagli di scansione e immettere i campi biografia del paziente

1. Selezionare la scansione nella finestra **DICOM Report** (Report DICOM).
2. Fare clic su **Scan Details** (Dettagli scansione).
3. Fare clic sulla scheda **Details** (Dettagli).
4. Modifiche consentite nei seguenti campi:
 - Numero incrementale: massimo 16 caratteri
 - UID istanza studio: massimo 28 caratteri
 - Campo HL7 1: massimo 64 caratteri
 - Campo HL7 2: massimo 64 caratteri
 - Campo HL7 3: massimo 64 caratteri



Nota *I campi HL7 sono definibili dall'utente e forniscono informazioni aggiuntive.*

- Operatore: massimo 5 caratteri
 - Altezza: massimo 5 caratteri
 - Peso: massimo 5 caratteri
 - Commento scansione: massimo 100 caratteri
5. Fare clic sulla scheda **Identification** (Identificazione) per visualizzare le informazioni sulla scansione.
 6. Fare clic su **OK** per salvare le modifiche e su **Cancel** (Annulla) per chiudere senza salvare.

20.6.1 Immettere il numero incrementale e le voci definite dall'utente

1. Selezionare una scansione nella finestra **DICOM Report** (Report DICOM).
2. Fare clic su **Save As** (Salva con nome) oppure su **Send** (Invia).
3. Se la scansione selezionata non presenta un numero incrementale immetterne uno, quindi premere Invio **Enter** oppure **OK**.
4. Fare clic su **Cancel** (Annulla) se il numero incrementale è sconosciuto o se deve essere inserito successivamente.
5. Se viene richiesto di aggiungere altre voci definite dall'utente, immetterle e fare clic su **OK** per ogni finestra di dialogo.

20.6.2 Anteprima di un report DICOM

Fare clic sul pulsante **Preview** (Anteprima) per visualizzare il report **DICOM** prima di salvarlo o inviarlo.

20.6.3 Stampare un report DICOM

Fare clic sul pulsante **Print** (Stampa) nella schermata *DICOM Preview* (Anteprima DICOM) per stampare il report *DICOM* nella stampante locale predefinita.

20.6.4 Salvare un report DICOM

Fare clic sul pulsante **Save As** (Salva con nome) per salvare un report *DICOM* come file nella posizione desiderata.

20.6.5 Inviare un report DICOM

1. Selezionare le scansioni nella finestra *DICOM Report* (Report DICOM).

Assegnare a tutte le scansioni associate a questa visita paziente lo stesso numero incrementale.

2. Fare clic su **Send** (Invia).

Per ogni scansione selezionata viene generato un report *DICOM*, inserito nella coda e inviato nell'ordine in cui il report è stato inserito nella coda.

Per visualizzare lo stato di invio, vedere la [Sezione 20.6.7 Visualizzare la coda](#) a pagina 111.

20.6.6 Ordinare l'elenco delle scansioni

Fare clic su una qualsiasi delle intestazioni per ordinare l'elenco delle scansioni in ordine ascendente o discendente.

20.6.7 Visualizzare la coda

Fare clic sul pulsante **View Queue** (Visualizza coda) per visualizzare le scansioni nella coda che devono essere inviate.

Visualizzare una cronologia dei report inviati

Fare clic sul pulsante **View Log** (Visualizza registro) nella finestra di dialogo *View Queue* (Visualizza coda).

Aggiornare lo stato dei report DICOM nella coda

Fare clic sul pulsante **Refresh** (Aggiorna) nella finestra di dialogo *View Queue* (Visualizza coda).

Eliminare un report DICOM dalla coda

Fare clic sul pulsante **Delete** (Elimina) nella finestra di dialogo *View Queue* (Visualizza coda).

20.6.8 Chiudere un report DICOM

Fare clic sul pulsante **Cancel** (Annulla) o sul pulsante **<<Back** (Indietro) nella finestra *DICOM Report* (Report DICOM).

20.7 DxReport

20.7.1 Creare un DxReport

1. Selezionare l'analista
2. Selezionare o deselezionare Include rate of Change (Includi tasso di variazione)
3. Fare clic su Generate DxReport (Genera DxReport)

Verrà generato un report Word in conformità con le impostazioni di configurazione del *Manuale d'uso di DxReport* MAN-02331.



Attenzione *Un medico qualificato deve rivedere ciascun report paziente che DxReport genera prima di rilasciarlo.*

21 Interpretazione dei risultati

Siti Web:

- www.iscd.org - In particolare, le posizioni ufficiali dell'ISCD
- www.nof.org - In particolare, la Guida del medico NOF
- www.iofbonehealth.org - In particolare, professionisti sanitari, tra cui i kit di strumenti e diapositive educativi.
- <http://www.aace.com> - Associazione americana degli endocrinologi clinici

Pubblicazioni:

- U.S. Department of Health and Human Services. Bone Health and Osteoporosis: A Report of the Surgeon General. Rockville, MD: U.S. Department of Health and Human Services, Office of the Surgeon General, 2004.
- Kanis, JA per conto del Gruppo Scientifico dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (2007), Assessment of osteoporosis at the primary health care level. Technical Report. World Health Organization Collaborating Centre for Metabolic Bone Diseases, University of Sheffield, UK. 2007:Printed by the University of Sheffield.
- The Evaluation of Osteoporosis: Dual Energy Absorptiometry and Ultrasound in Clinical Practice, Second Edition; Blake, G. M., Walgner, H. W., Fogelman, I., © Martin Duritz Ltd 1999
- Merrill's Atlas of Radiographic Positions and Radiologic Procedures; P. W. Ballinger and Ed Frank, Eds. (Mosby, New York) 1999

- Genant HK, Jergas M, van Kuijk C (Eds.): Vertebral Fracture in Osteoporosis. San Francisco, CA, University of California Osteoporosis Research Group, 1995
- Genant, H. K., C. Y. Wu, et al. (1993). "Vertebral fracture assessment using a semiquantitative technique." J Bone Miner Res 8(9): 1137-48.
- Levitzky YS, Cupples LA, Murabito JM, Kannel WB, Kiel DP, Wilson PW, Wolf PA, O'Donnell CJ 2008 Prediction of intermittent claudication, ischemic stroke, and other cardiovascular disease by detection of abdominal aortic calcific deposits by plain lumbar radiographs. Am J Cardiol 101(3):326-31.
- Oei HH, Vliegenthart R, Hak AE, Iglesias del Sol A, Hofman A, Oudkerk M, Witteman JC 2002 The association between coronary calcification assessed by electron beam computed tomography and measures of extracoronary atherosclerosis: the Rotterdam Coronary Calcification Study. J Am Coll Cardiol 39(11):1745-51.
- Schousboe JT, Taylor BC, Kiel DP, Ensrud KE, Wilson KE, McCloskey EV 2008 Abdominal aortic calcification detected on lateral spine images from a bone densitometer predicts incident myocardial infarction or stroke in older women. J Bone Miner Res 23(3):409-16.
- Schousboe JT, Vokes T, Broy SB, Ferrar L, McKiernan F, Roux C, Binkley N 2008 Vertebral Fracture Assessment: The 2007 ISCD Official Positions. J Clin Densitom 11(1):92-108.
- Schousboe JT, Wilson KE, Kiel DP 2006 Detection of abdominal aortic calcification with lateral spine imaging using DXA. J Clin Densitom 9(3):302-8.

21.0.1 Informazioni su FRAX

La valutazione del rischio di frattura calcolato da FRAX presenta limiti specifici di età peso e altezza. L'intervallo di età è compreso tra 40 e 90 anni. Se si immette un'età compresa tra 20 e 40 anni, FRAX calcola la probabilità di frattura all'età di 40 anni. Se si immette un'età superiore a 90 anni, FRAX calcola la probabilità di frattura all'età di 90 anni. L'intervallo di peso è compreso tra 25 kg e 125 kg; l'intervallo di altezza è compreso tra 100 cm e 220 cm. Se si immette un peso o un'altezza al di fuori di questi intervalli, FRAX calcola la probabilità di frattura entro questi limiti.

Il BMI viene calcolato dal software mediante i dati relativi a peso e altezza del paziente.

Il valore BMD del collo femorale si ottiene dall'analisi della scansione più recente dell'anca del paziente.

**Nota**

La valutazione del FRAX non fornisce indicazioni sui pazienti da trattare; questa scelta resta da effettuarsi esclusivamente in base a un giudizio clinico. In molti paesi, le linee guida si basano sull'opinione di esperti e/o su questioni di budget.

21.0.2 Criteri di limitazione FRAX

NOF/ISCD consiglia di utilizzare i criteri di limitazione FRAX per le configurazioni statunitensi. Tuttavia, è possibile configurare FRAX per rimuovere i criteri di limitazione. Per maggiori informazioni vedere *Configurazione di FRAX* a pagina 114.

Scegliere **Yes** (Sì) o **No** per i criteri di limitazione FRAX come segue.

Precedente frattura all'anca o vertebrale

Scegliere **Yes** (Sì) in presenza di precedente frattura all'anca o vertebrale (clinica o morfometrica). Se sì, il FRAX non verrà calcolato.

Trattamento per l'osteoporosi

Scegliere **Yes** (Sì) se il paziente al momento è in cura per l'osteoporosi. Se sì, il FRAX non verrà calcolato.

Esempi di pazienti "non trattati" includono:

- Nessun ET/HT o SERM nell'ultimo anno
- Nessuna calcitonina per l'ultimo anno
- Nessun PHT per l'ultimo anno
- Nessun denosumab per l'ultimo anno
- Nessun bifosfonato per gli ultimi due anni (a meno che non sia stato assunto per via orale per meno di 2 mesi)

**Nota**

Il calcio e la vitamina D NON costituiscono "trattamento" in questo contesto

Donna in premenopausa

Scegliere **Yes** (Sì) se la donna ha avuto le mestruazioni nell'ultimo anno o attualmente sta allattando al seno. Se sì, il FRAX non verrà calcolato.

Configurazione di FRAX

Per rimuovere i criteri di limitazione FRAX:

1. Dal menu **Utilities** (Utilità) selezionare scheda Report in **System Configuration** (Configurazione sistema).
2. Assicurarsi che la scheda **General** (Generale) sia selezionata e nella sezione **Ten Year Fracture Risk** (Rischio di fratture a dieci anni) fare clic su **Configure** (Configura).

3. Nella sezione **Display Settings** (Impostazioni visualizzazione) selezionare **Use IOF configurations** (Utilizza configurazioni IOF).
4. Fare clic su **OK**.

21.0.3 Informazioni sul rischio di frattura a 10 anni (tutti i paesi)

Quanto riportato di seguito è stato adattato dal sito Web inglese di WHO Collaborating Centre for Metabolic Bone Diseases, University of Sheffield, gennaio 2008 e utilizzato previo consenso.

Lo strumento FRAX è stato sviluppato dall'OMS per valutare il rischio di frattura nei pazienti. Si basa su modelli di singoli pazienti che integrano i rischi associati ai fattori di rischio clinici oltre alla densità minerale ossea (BMD) al collo del femore.

I modelli FRAX sono stati sviluppati da gruppi di studio di popolazioni da Europa, Nord America, Asia e Australia.

Gli algoritmi FRAX calcolano la probabilità di frattura a 10 anni. Si ottengono la probabilità di frattura dell'anca a 10 anni e la probabilità di frattura osteoporotica grave (frattura di colonna vertebrale, avambraccio, anca o spalla) a 10 anni.

Per le risposte alle domande frequenti su FRAX, vedere la [Sezione 35 FAQ sul FRAX](#) a pagina 157.

21.0.4 Fattori di rischio FRAX

Fare riferimento alla [Tabella 31](#) per determinare una risposta appropriata per i fattori di rischio FRAX.

Tabella 31 Fattori di rischio FRAX

Fattore di rischio	Risposta
Codice paese	<i>Selezionare il paese desiderato (etnia) facendo clic sulla freccia giù e scegliendo dall'elenco.</i>
Frattura precedente	Selezionare Yes (Sì) se il paziente ha subito una frattura dopo l'età di 40 anni escluse fratture di cranio, mani e piedi. Una frattura precedente denota, più precisamente, una frattura precedente nella vita adulta che si verifica spontaneamente oppure una frattura che deriva da un trauma, che in un adulto sano, non sarebbe risultata in una frattura. <i>Nota: una frattura rilevata esclusivamente sotto osservazione radiografica, ovvero osservata con IVA, conta come frattura precedente.</i>
Genitore con frattura dell'anca	Selezionare Yes (Sì) in caso di frattura all'anca nel padre o nella madre del paziente.
Attuale fumatore	Selezionare Yes (Sì) se il paziente al momento fuma tabacco.

Tabella 31 Fattori di rischio FRAX

Fattore di rischio	Risposta
Glucocorticoidi	Selezionare Yes (Sì) se il paziente è esposto a glucocorticoidi in forma orale o è stato esposto a glucocorticoidi in forma orale per più di 3 mesi a una dose di prednisolone di 5 mg al giorno o più (o dosi equivalenti di altri glucocorticoidi).
Artrite reumatoide (AR)	Selezionare Yes (Sì) se il paziente ha una conferma di diagnosi di artrite reumatoide da parte di un medico (ovvero, non si tratta di una diagnosi propria di AR).
Osteoporosi secondaria	Selezionare Yes (Sì) se il paziente soffre di un disordine fortemente associato all'osteoporosi. Questi includono diabete di tipo I (dipendente da insulina), osteogenesi imperfetta negli adulti, ipertiroidismo non trattato da lungo tempo, ipogonadismo o menopausa prematura (<45 anni), malnutrizione cronica oppure malassorbimento e insufficienza epatica cronica.
3 o più unità alcoliche al giorno	Selezionare Yes (Sì) se il paziente assume 3 o più unità di alcol al giorno. Un'unità di alcol varia leggermente in diversi paesi da 8-10 g di alcol. Questo equivale a un bicchiere standard di birra (285 ml), a una singola unità di alcol (30 ml), a un bicchiere medio di vino (120 ml) o a 1 aperitivo (60 ml).

In caso di incertezze del paziente sulla risposta, contrassegnare **No**.

21.0.5 Bibliografia

Lo sviluppo dei modelli per la valutazione del rischio di frattura si basa su un programma di lavoro portato avanti presso il WHO Collaborating Centre for Metabolic Bone Diseases presso la Sheffield University. Ulteriori dettagli vengono forniti nel Manuale di riferimento QDR. Questi includono documenti sull'approccio alla creazione dei modelli, meta-analisi per la valutazione della densità minerale ossea e altri fattori di rischio, oltre alle recenti recensioni.

22 Archiviare scansioni

1. Fare clic su **Archive Scans** (Archivia scansioni) nella finestra principale.
2. Selezionare le scansioni da archiviare.
3. Fare clic su **Archive Scans** (Archivia scansioni). Viene visualizzata la finestra **Transfer Results** (Trasferisci risultati).
4. Fare clic su **OK**.

Hologic consiglia di creare immediatamente un secondo archivio delle stesse scansioni in un'altra cartuccia o disco. Creando un secondo

archivio consente la protezione dalla perdita di scansioni in caso di danni alla prima cartuccia o al disco.

23 Individuare scansioni

Individuare le scansioni archiviate su un server PACS mediante Query/Retrieve di scansioni.

Vedere la [Sezione 26 Query/Retrieve di scansioni](#) a pagina 118.

1. Fare clic su **Locate Scans** (Individua scansioni) nella finestra principale.
2. Fare clic sul nome del paziente, quindi fare clic su **Locate Scans** (Individua scansioni).
3. Selezionare le scansioni da una scheda Primary Archive (Archivio primario).



Nota *Se non è possibile ripristinare le scansioni dalla schermata del supporto Primary Archive (Archivio primario), contattare l'assistenza tecnica Hologic prima di utilizzare l'Archivio secondario.*

4. Inserire la cartuccia o il disco con l'etichetta corretta nell'unità disco.
5. Fare clic su **Restore Scans** (Ripristina scansioni).
6. Fare clic su **OK**.

24 Ripristinare scansioni

1. Fare clic sul menu a discesa **Archive** (Archivio) nella finestra principale, quindi selezionare **Restore Scans** (Ripristina scansioni).
2. Selezionare le scansioni da ripristinare e fare clic su **Restore Scans** (Ripristina scansioni).
3. Fare clic su **OK**.

25 Copiare scansioni

1. Fare clic sul menu a discesa **Archive** (Archivio) nella finestra principale, quindi selezionare **Copy Scans** (Copia scansioni).
2. Selezionare le scansioni da copiare nella posizione specificata:
3. Fare clic su **Copy Scans** (Copia scansioni).
4. Fare clic su **OK**.

26 Query/Retrieve di scansioni

Utilizzare Query/Retrieve per individuare e recuperare le scansioni da un server PACS configurato nel sistema QDR.

1. Selezionare **Query/Retrieve** dal menu a discesa **Archive** (Archivio) nella schermata principale.
2. Completare i parametri di **Query** come desiderato.
3. Fare clic su **Optional Filters** (Filtri facoltativi) per aggiungere i filtri di livello esame alla query o passare alla fase 5.
4. Completare **Study level filters** (Filtri livello studio) come desiderato.
5. Se viene configurata più di una posizione attiva, selezionare la posizione di archiviazione [**Destination** (Destinazione)].
6. Fare clic su **Query**.
7. Nella sezione **Retrieve** (Recupera), selezionare lo studio o gli studi da recuperare.
8. Fare clic su **Retrieve** (Recupera).

27 Eseguire il backup del sistema

Eseguire un backup di sistema per creare una copia del database del sistema su supporti rimovibili oppure in una directory in una rete di computer.

1. Fare clic su **System Backup** (Backup del sistema) nella finestra principale.
2. Immettere la posizione del backup (o accettare la posizione predefinita).
3. Confermare il nome del file di backup predefinito oppure immetterne uno diverso (sconsigliato).



Attenzione *La modifica del nome del file di backup, rende difficile il ripristino del file corretto.*

4. Fare clic su **OK**.

28 Pulire il sistema

28.1 Pulire QDR e componenti del computer

1. Spegnere l'interruttore principale.
2. Utilizzare un panno soffice inumidito per pulire le superfici. Se necessario, utilizzare un detergente neutro per rimuovere sporco o detriti.
3. Accendere l'interruttore principale.

28.2 Pulire il cuscinetto del tavolo

Utilizzare una semplice soluzione di sapone neutro e acqua tiepida. Lasciare asciugare bene prima di eseguire una scansione.



Nota *Non rimuovere la fodera dal cuscinetto del tavolo per pulirlo o disinfettarlo.*

Se la pulizia non produce risultati soddisfacenti, contattare il rappresentante Hologic per ordinare un cuscinetto di ricambio.

28.3 Disinfettare il cuscinetto del tavolo

1. Utilizzare un disinfettante fenolico o di tipo quaternario nella concentrazione consigliata dal produttore.



Nota *Disinfettanti concentrati o in soluzioni ad alta concentrazione possono danneggiare il tessuto.*

Disinfettanti del tipo Idophor (ovvero contenenti iodio) possono provocare delle macchie se non sono trattati con una soluzione decolorante diluita (da 10 a 1) entro 20 minuti dall'applicazione o dalla fuoriuscita.

2. Lasciare asciugare bene prima di eseguire una scansione.

28.4 Pulire schizzi accidentali

Cercare di evitare di mettere dei liquidi in prossimità del sistema Horizon.

1. Pulire immediatamente gli schizzi con una spugna leggermente inumidita. Se gli schizzi penetrano all'interno del sistema, spegnere immediatamente l'interruttore principale.



Nota *Per richiedere assistenza, contattare l'assistenza tecnica Hologic.*

2. Lasciare asciugare accuratamente il cuscinetto del tavolo prima della scansione.



Nota

La presenza di umidità sul cuscinetto del tavolo può distorcere la trasmissione dei raggi X e produrre risultati erronei delle analisi.

3. Accendere l'interruttore principale quando l'unità è completamente asciutta.

29 Procedure di emergenza

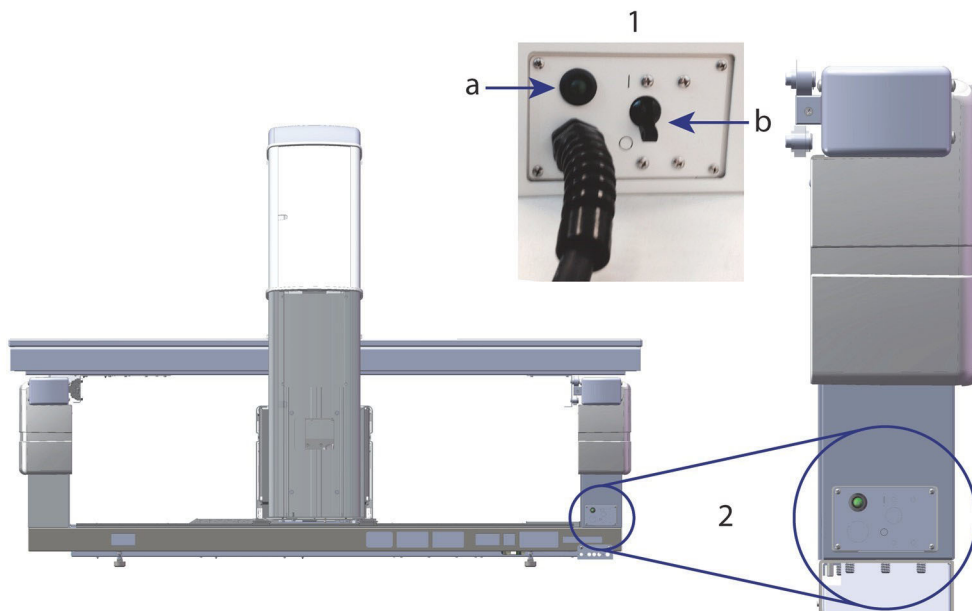
29.1 Mancanza di alimentazione

Spegnere tutte le apparecchiature. Quando ritorna la corrente, potrebbe essere instabile. Attendere qualche minuto prima di accendere l'apparecchiatura.

29.1.1 Spegnimento

1. Se Horizon era in funzione quando è avvenuta l'interruzione dell'alimentazione, far scendere il paziente dal tavolo.
2. Spegner il computer.
3. Spegner l'interruttore del circuito (Figura 67).

Figura 67 Interruttore e indicatore del circuito



Vista posteriore di Horizon W

1. Interruttore di circuito
 - a. Indicatore
 - b. Interruttore
2. Posizione dell'interruttore di circuito

Al ripristino dell'alimentazione

1. *Attendere qualche minuto che l'alimentazione si stabilizzi, quindi attivare* l'interruttore di circuito. L'indicatore verde si accende.
2. Avviare e arrestare il sistema (*Avvio del sistema* a pagina 9 e *Spegnimento sistema* a pagina 9).

29.2 Guasto durante il funzionamento

1. Nel Pannello di controllo, premere il pulsante di arresto d'emergenza. Il tavolo e il braccio C smettono immediatamente di muoversi e i raggi X e il laser si spengono.
2. Far scendere il paziente dal tavolo.
3. Spegnerne l'interruttore del circuito ([Figura 67](#)).
4. Scollegare il cavo di alimentazione dalla presa CA (se possibile).
5. Contattare l'assistenza tecnica Hologic.

29.3 Perdita di alimentazione

Se l'interruttore è stato disattivato ([Figura 67](#)) (non a causa di guasti al dispositivo), o se la spina del sistema è stata disinserita, ripristinare l'alimentazione come segue:

1. Se necessario, inserire il cavo di alimentazione nella presa CA.
2. Accendere l'interruttore di circuito. L'indicatore verde si accende.
3. Avviare il sistema ([Sezione 2.1 Avvio del sistema](#) a pagina 9).
4. Se il sistema non si accende, contattare l'assistenza tecnica Hologic.

30 Misuratore prodotto area dose

Il misuratore prodotto area dose (DAP) misura la quantità di radiazioni che un paziente riceve durante un esame. La misurazione viene visualizzata quando si esce dall'esame.

30.1 Attivazione e disattivazione del misuratore DAP

1. Fare clic su **Utilities** (Utilità) nella barra dei menu della finestra principale.
2. Nell'elenco a discesa, fare clic su **System Configuration** (Configurazione sistema).
3. Selezionare la scheda Sistema e inserire un segno di spunta nella casella **Report Dose Area Product** (Report prodotto area dose).
4. Fare clic su **OK**.

31 Utilità

Le utilità vengono utilizzate per trovare, spostare, memorizzare e modificare le biografie dei pazienti, le scansioni e i dati relativi ai pazienti e le informazioni sul sistema. Fare clic su **Utilities** (Utilità) nella barra dei menu della finestra principale per accedere alle utilità. Fare clic su **Help** (Guida) in ogni utilità per ulteriori informazioni su un'utilità specifica.

31.1 Configurazione di sistema

Consente di modificare le impostazioni di configurazione nelle aree funzionali del sistema. Fare clic sulla scheda per la funzione desiderata.

31.2 Utilizzo

Consente di visualizzare e stampare le informazioni sulla fatturazione dei sistemi in leasing. Fare clic su **Usage** (Utilizzo).

31.3 Strumenti database

Consente di spostare i dati relativi al paziente, al riferimento e al CQ in e da altri database.

31.3.1 Gestione paziente

Consente di cancellare i dati paziente e relativi alla scansione. Tutte le scansioni elencate per un paziente devono essere cancellate prima di poter cancellare il paziente. Utilizzare anche Patient Management (Gestione paziente) per selezionare una nuova scansione di riferimento.

31.3.2 Esportare

Consente di spostare i dati in un database nuovo o esistente su un altro sistema. Fare clic su **Esporta** (Esporta).

31.3.3 Importare

Consente di spostare i dati da un altro sistema in Horizon. Fare clic su **Import** (Importa).

31.3.4 Riconciliare

Consente di confrontare il database del sistema con i file della scansione nella directory di sistema e correggere automaticamente le differenze.

31.3.5 Richiamare pazienti

Fornisce un elenco dei pazienti basato sulla Data ultimo esame e sui valori T-score selezionati. Fare clic su **Callback List** (Elenco di richiamata).

31.3.6 Utilità riferimenti automatici

Consente di impostare la scansione di riferimento di tutte le scansioni ripristinate (pazienti e tipi di scansione) sulla scansione più vecchia.

31.4 Visualizzazione file di scansione

Elenca i record nei file della scansione. Fare clic su **Scan File Look** (Visualizzazione file di scansione).

31.5 Grafico dei file di scansione

Consente di visualizzare un grafico dei record nei file della scansione. Fare clic su **Scan File Plot** (Grafico file di scansione).

31.6 Movimento emergenza

Da utilizzare solo quando indicato da un rappresentante Hologic autorizzato.

31.7 Riposizionamento AP

Da utilizzare solo quando indicato da un rappresentante Hologic autorizzato.

31.8 Utilità predisposte in fabbrica

Per uso esclusivo di Hologic.

31.9 Utilità di servizio

Devono essere utilizzate solo da un rappresentante Hologic autorizzato.

31.10 Curva di riferimento

Consente di impostare e gestire le curve di riferimento personalizzate.

31.10.1 Editor

Le funzioni disponibili nell'editor includono: **New (Nuovo)**, **Edit (Modifica)**, **Copy (Copia)**, **View (Visualizza)** e **Delete (Elimina)**. Fare clic sulla funzione desiderata.

31.10.2 Aggiungere etnia

Consente di aggiungere il nome di una nuova etnia all'elenco di selezione Ethnicity (Etnia) utilizzato nelle descrizioni della curva di riferimento.

31.10.3 Ripristinare

Consente di ripristinare il database della curva di riferimento allo stato originale come fornito da Hologic.

31.11 Ricostruire l'indice dell'archivio

Consente di ricostruire il file dell'indice delle scansioni archiviate. Utilizzare se non si riesce a visualizzare le scansioni sui supporti di archivio che contengono scansioni. Fare clic su **Rebuild Archive Index** (Ricostruisci indice archivio).

31.12 Opzioni di installazione

Per eseguire la funzione Install Options (Opzioni di installazione):

1. Ottenere una chiave di licenza da Hologic per l'opzione che si desidera installare.
2. Selezionare **Utilities (Utilità) > Install Options (Opzioni di installazione)** dalla **barra dei menu** della finestra principale.
3. Digitare la chiave della licenza ottenuta da Hologic nel campo License Key (Chiave di licenza).
4. Fare clic su **Install Option** (Opzione di installazione).
5. Seguire le istruzioni sullo schermo.
6. Selezionare un'altra opzione da installare e fare clic su **Close (Chiudi)**.

32 Curva di riferimento

Le curve di riferimento standard sono fornite da Hologic in base agli studi eseguiti sui densitometri ossei QDR Hologic. Le curve di riferimento sono serie di punti di dati per un determinato sesso, etnia e tipo/regione di scansione e specificano la deviazione standard e il valore di deviazione per il punto.

La curva di riferimento consente di impostare e manipolare i dati della curva di riferimento personalizzata.

Mediante la curva di riferimento è possibile:

- Visualizzare i dati registrati della curva di riferimento
- Creare nuovi record della curva di riferimento
- Modificare i record della curva di riferimento (i record della curva di riferimento forniti da Hologic, che non è possibile modificare)
- Eliminare i record della curva di riferimento (i record della curva di riferimento forniti da Hologic, che non è possibile modificare)
- Creare nuovi gruppi etnici
- Ripristinare il database alle curve di riferimento fornite da Hologic

Non è possibile modificare né eliminare le curve di riferimento fornite da Hologic. Tuttavia, possono essere contrassegnate come correnti o non correnti e possono essere copiate e modificate per creare una nuova curva di riferimento.

32.1 Avvio dell'editor della curva di riferimento

1. Selezionare **Utilities (Utilità) > Reference Curve (Curva di riferimento) > Editor** dalla barra dei menu della finestra principale.

**Nota**

La modifica dei contenuti del database della curva di riferimento fornito da Hologic può modificare T-Score e Z-score, il riferimento di picco e i risultati di riferimento per età.

2. Fare clic su **OK** per visualizzare la finestra di dialogo Reference Curve Editor (Editor della curva di riferimento).

**Nota**

*Una **H** nel campo Hologic indica che quel record della curva di riferimento è stato fornito da Hologic e pertanto non può essere modificato o eliminato.*

32.2 Visualizzazione dei dati della curva di riferimento

1. Avviare l'editor della curva di riferimento ([Secção 32.1 Avvio dell'editor della curva di riferimento](#) na página 125).
2. Individuare e fare clic sulla linea dei record della curva di riferimento da visualizzare.
3. Fare clic su **View** (Visualizza).

La sezione superiore della finestra di dialogo View Reference Curve (Visualizza curva di riferimento) contiene le informazioni descrittive relative alla curva di riferimento. La sezione inferiore contiene i dati dei punti della curva di riferimento. In questa finestra di dialogo non è possibile apportare modifiche.



Nota *Fare riferimento alla [Tabela 32](#) per le descrizioni dei campi di questa schermata.*

4. Fare clic su **Close** (Chiudi) per tornare alla finestra di dialogo **Reference Curve Editor** (Editor della curva di riferimento).
5. Fare clic su **Close** (Chiudi) per tornare alla schermata principale.

32.3 Creazione di nuovi record della curva di riferimento



Nota *I nuovi record della curva di riferimento possono essere creati con facilità copiando un record della curva di riferimento esistente dove la maggior parte dei dati deve essere uguale a quelli del record esistente. Fare riferimento alla [Secção 32.4 Copia di un record della curva di riferimento](#) na página 129.*

1. Avviare l'editor della curva di riferimento.
2. Fare clic su **New** (Nuovo). Viene aggiunta una curva al database.
3. Fare clic su **OK** per visualizzare la finestra di dialogo *New Reference Curve* (Nuova curva di riferimento).

La sezione superiore della finestra di dialogo New Reference Curve (Nuova curva di riferimento) contiene le informazioni descrittive della curva di riferimento. La sezione inferiore elenca i dati dei punti della curva di riferimento mentre vengono aggiunti.



Nota *Fare riferimento alla [Tabela 32](#) per le descrizioni dei campi di questa schermata.*

4. Completare le informazioni descrittive della curva di riferimento nella sezione superiore. Utilizzare gli elenchi a discesa, laddove disponibili. Spostarsi tra i campi con il tasto Tab.
5. Fare clic su **Select X, Y Labels** (Seleziona etichette X, Y).

6. Espandere gli alberi di selezione delle etichette a seconda delle necessità.
7. Fare clic su un'etichetta sia nella sezione **X Label** (Etichetta X) sia **Y Label** (Etichetta Y).
8. Fare clic su **OK**.
9. Fare clic su **Input** per aggiungere le nuove serie di punti alla curva di riferimento.
10. Nella finestra di dialogo **Input Data** (Dati di input), compilare i campi con le apposite informazioni, **S.D.** (deviazione standard) e **L** (valore di deviazione per il punto) e fare clic su **OK**.
La serie di punti viene visualizzata nella sezione inferiore ordinata in base alla selezione dell'asse X.
11. Ripetere la fase 10 come richiesto per aggiungere le serie di punti aggiuntivi. Oppure fare clic su **Cancel** (Annulla) per chiudere la finestra di dialogo **Input Record** (Record di input) e continuare.
12. Se necessario, modificare una serie di punti facendo clic sulla serie di punti desiderata e facendo clic sul pulsante **Edit** (Modifica) per visualizzare la finestra di dialogo **Edit Data** (Modifica dati).
13. Apportare le modifiche ai campi informativi come richiesto e fare clic su **OK**.
La serie di punti viene visualizzata nella sezione inferiore ordinata in base alla selezione dell'asse X.
14. Se necessario, eliminare una serie di punti facendo clic sulla serie di punti desiderata e sul pulsante **Delete** (Elimina).



Nota *Si sta per eliminare il record selezionato. Continuare?*

15. Fare clic su **Yes** (Sì) per continuare.
La linea dei dati dei punti viene rimossa dalla sezione inferiore.
16. Ripetere le fasi 14 e 15 come richiesto per eliminare le serie di punti aggiuntivi.
17. Una volta aggiunta la curva di riferimento, fare clic su **Close** (Chiudi) per registrare i dati della curva. Fare clic su **OK** per tornare alla finestra di dialogo **Reference Curve Editor** (Editor della curva di riferimento)
18. Fare clic su **Close** (Chiudi) per tornare alla schermata principale.

Tabela 32 Campi descrittivi della curva di riferimento

Campo	Descrizione
Sex (Sesso)	Selezionare dall'elenco a discesa.
Ethnicity (Etnia)	Selezionare dall'elenco a discesa.

Tabela 32 Campi descrittivi della curva di riferimento

Campo	Descrizione
Date (Data)	Impostata dal sistema quando viene creata o modificata una curva. Non è possibile modificarla.
Author (Autore)	Identificatore della persona che crea o modifica la curva. Immettere fino a cinque caratteri.
Source (Origine)	Identificatore del fornitore che fornisce i dati della curva di riferimento. Immettere fino a 61 caratteri.
Comment (Commento)	Commenti relativi alla curva di riferimento.
Select X, Y Labels (Seleziona etichette X, Y)	Questo pulsante visualizza la finestra Select X, Y Labels (Seleziona etichette X, Y).
X-Axis (Asse X) Label (Etichetta) Display from - to (Visualizza da/a)	Etichetta dell'asse X da visualizzare sui report. Intervallo di dati dell'asse X da visualizzare sui report nel quale la curva di riferimento è considerata valida. Non corrisponde necessariamente ai punti inferiore e superiore che definiscono la curva.
Y-Axis (Asse Y) Label (Etichetta) Display from - to (Visualizza da/a)	Etichetta dell'asse Y da visualizzare sui report. Intervallo utilizzato per l'asse Y nel grafico. Non ha effetto sul funzionamento dei valori normali.
Is this curve current? (Questa curva è corrente?)	Consente la presenza contemporanea di più di una curva di riferimento (per lo stesso sesso, gruppo etnico, tipo di scansione e regione ossea) sul sistema. Solo una di queste curve può essere contrassegnata come corrente. Solo le curve correnti vengono utilizzate dai valori normali.
Method (Metodo)	Metodo di analisi per la curva. Selezionare dall'elenco a discesa.
Scan Type (Tipo di scansione)	Impostato dal sistema in base alla selezione dell'etichetta X, Y quando viene creata o modificata una curva. Non è possibile modificarla.
Age Peak BMD (BMD picco età)	Età di massima densità ossea utilizzata per calcolare il valore T-score. Visibile quando l'etichetta dell'asse X viene selezionata come "Età" e l'etichetta dell'asse Y viene selezionata come "BMD".

32.4 Copia di un record della curva di riferimento

La copia di un record della curva di riferimento esistente semplifica la creazione di un nuovo record della curva in cui la maggior parte dei dati sarà identica a quelli di un record esistente.

1. Avviare l'editor della curva di **riferimento**.
2. Individuare e fare clic sulla linea dei record della curva di riferimento da copiare.
3. Fare clic su **Copy** (Copia). Viene aggiunta una curva al database.
4. Fare clic su **OK**.

La sezione superiore della finestra di dialogo *Copy Reference Curve* (Copia curva di riferimento) contiene i campi per immettere o modificare le informazioni descrittive della curva di riferimento. La sezione inferiore elenca i dati dei punti della curva di riferimento corrente.

5. Modificare le informazioni descrittive della curva di riferimento nella sezione superiore secondo le necessità. Utilizzare gli elenchi a discesa, laddove disponibili. Spostarsi tra i campi con il tasto Tab.
6. Fare riferimento alla [Sección 32.3 Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) na página 126, *dalla fase 5 alla 8*, per la selezione delle etichette X, Y.
7. **Fare riferimento alla [Sección 32.3 Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) na página 126, *dalla fase 9 alla 16***, per aggiungere, modificare e/o eliminare i dati relativi al punto della curva di riferimento. Quindi, procedere con le fasi successive.
8. Al completamento delle modifiche alla curva di riferimento copiata, fare clic su **Close** (Chiudi) per registrare i dati della curva. Fare clic su **OK** per tornare alla finestra di dialogo *Reference Curve Editor* (Editor della curva di riferimento).
9. Fare clic su **Close** (Chiudi) per tornare alla schermata principale.

32.5 Modifica dei record della curva di riferimento



Nota

*Ad eccezione del campo **Is the curve current?** (Questa curva è corrente?) nella sezione descrittiva della curva di riferimento, non è possibile modificare i record della curva di riferimento forniti da Hologic.*

1. Avviare l'editor della curva di riferimento.
2. Individuare e fare clic sulla linea dei record della curva di riferimento da modificare. *La linea viene evidenziata.*
3. Fare clic su **Edit** (Modifica).

La sezione superiore della finestra di dialogo *Edit Reference Curve* (Modifica curva di riferimento) contiene i campi per immettere o modificare le informazioni descrittive relative alla curva di riferimento. La sezione inferiore elenca i dati dei punti della curva di riferimento corrente.



Nota *Fare riferimento alla [Tabela 32](#) per le descrizioni dei campi di questa schermata.*

4. Immettere o modificare le informazioni descrittive della curva di riferimento nella sezione superiore. Utilizzare gli elenchi a discesa, laddove disponibili. Spostarsi tra i campi con il tasto Tab.
5. Fare riferimento alla [Secção 32.3 Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) na página 126, dalla fase 5 alla 8 per la selezione delle etichette X, Y.
6. Fare riferimento alla [Secção 32.3 Creazione di nuovi record della curva di riferimento](#) na página 126, dalla fase 9 alla 16, per aggiungere, modificare e/o eliminare i dati relativi al punto della curva di riferimento. Quindi, procedere con le fasi successive.
7. Al completamento delle modifiche alla curva di riferimento copiata, fare clic su **Close** (Chiudi) per registrare i dati della curva. Fare clic su **OK** per tornare alla finestra di dialogo *Reference Curve Editor* (Editor della curva di riferimento).
8. Fare clic su **Close** (Chiudi) per tornare alla schermata principale.

32.6 Eliminazione dei record della curva di riferimento



Nota *I record della curva di riferimento forniti da Hologic non possono essere cancellati.*

1. Avviare l'editor della curva di riferimento.
2. Individuare e fare clic sulla linea dei record della curva di riferimento da modificare.
3. Fare clic su **Delete** (Elimina).



Nota *Si sta per eliminare il record selezionato. Questi dati e tutti i risultati andranno **PERSI** in maniera permanente. Continuare?*

4. Fare clic su **Yes** (Sì) per eliminare il record selezionato e ritornare alla finestra di dialogo *Reference Curve Editor* (Editor della curva di riferimento).
5. Ripetere dalla fase 2 alla 4 per eliminare i record aggiuntivi oppure fare clic su **Close** (Chiudi) per tornare alla schermata principale.

32.7 Aggiunta di nuovi gruppi etnici

1. Selezionare **Utilities (Utilità) > Reference Curve (Curva di riferimento) > Add Ethnicity** (Aggiungi etnia) dalla barra dei menu della finestra principale.



Nota *Se si è programmato di scambiare dati con altri utenti, assicurarsi che il proprio codice di etnia nuovo NON corrisponda a uno dei loro codici di etnia, a meno che non si stiano realmente utilizzando le stesse curve di riferimento per l'etnia in questione*

2. Fare clic su **OK** per visualizzare la finestra di dialogo **Add New Ethnicity** (Aggiungi nuova etnia).
3. Digitare il nome e il codice (due caratteri alfanumerici) per il nuovo gruppo etnico nei rispettivi campi e fare clic su **OK** per aggiungere il gruppo e tornare alla **Main Screen** (Schermata principale).

32.8 Ripristino del database della curva di riferimento



Nota *Grazie a questa opzione è possibile ripristinare il database della curva di riferimento allo stato originale come fornito da Hologic. Tutte le modifiche apportate andranno perse.*

1. Selezionare **Utilities (Utilità) > Reference Curve (Curva di riferimento) > Restore** (Ripristina) dalla barra dei menu della finestra principale.



Nota *Grazie a questa azione sarà possibile ripristinare il database della curva di riferimento allo stato originale fornito da Hologic, Inc. Eventuali modifiche apportate andranno perse. Proseguire con il ripristino?*

2. Fare clic su **Yes (Sì)** per ripristinare il database. Oppure fare clic su **No** per arrestare il ripristino. Il sistema torna alla **Main Screen** (Schermata principale).

33 Opzione DICOM

DICOM (Digital Imaging and Communications in Medicine) è uno strumento potente che fornisce:

- Agli analisti la possibilità di visualizzare la scansione della densità ossea QDR elettronica e i risultati dell'analisi su un visualizzatore PACS (Picture Archiving and Communications System). L'opzione DICOM consente di trasmettere automaticamente i risultati mediante una rete ospedaliera direttamente alla stazione di visualizzazione DICOM di un medico affinché li interpreti e scriva un report. È inoltre possibile archiviare i risultati su PACS, rendendoli disponibili per una consultazione futura e per la distribuzione ad altri sulla rete PACS.
- Il sistema QDR consente di recuperare le informazioni sulla programmazione e i dati anagrafici del paziente quando l'opzione modalità Elenco di lavoro è installata sul sistema.
- Consente di individuare e recuperare le scansioni che sono state archiviate in precedenza in un sistema di archiviazione in remoto (PACS) quando l'opzione Query/Retrieve è installata sul sistema.

34 Configurare l'opzione DICOM

34.1 Schede di configurazione DICOM

Le sezioni riportate di seguito descrivono come configurare la modalità Elenco di lavoro; aggiungere, modificare ed eliminare le destinazioni remote di invio report DICOM; aggiungere, modificare ed eliminare le destinazioni remote di commitment di memoria report DICOM; aggiungere, modificare ed eliminare destinazioni remote Query/Retrieve e configurare il computer host (sistema locale).

Le impostazioni per le funzioni DICOM vengono controllate dalla scheda **System Configuration – DICOM** (Configurazione sistema: DICOM) che si trova nel menu a discesa **Utilities** (Utilità) nella finestra principale.

La scheda DICOM contiene cinque schede utilizzate per configurare:

- L'opzione modalità Modalità Worklist (Elenco di lavoro) (se installata)
- Le destinazioni di invio report DICOM (se installate)
- Le destinazioni di commitment di memoria report DICOM (se installate)
- L'opzione Query/Retrieve (se installata)
- Il computer host

34.2 Modalità Elenco di lavoro

L'opzione Modalità Elenco di lavoro aggiunge due schede al software APEX:

- Una scheda Elenco di lavoro viene aggiunta alla finestra System Configuration – DICOM (Configurazione sistema: DICOM) per consentire di configurare la modalità Elenco di lavoro.
- Alla finestra Select Patient for Exam (Selezione paziente per esame) viene aggiunta una scheda Worklist (Elenco di lavoro) che consente all'operatore di ricevere i programmi da HIS/RIS per eseguire le attività sul sistema QDR.

34.2.1 Configurazione della modalità Elenco di lavoro



Attenzione *La modifica delle informazioni che configurano la modalità Elenco di lavoro può comportare gravi problemi di comunicazione con HIS/RIS. Solo il personale autorizzato può modificare le impostazioni.*

La **Modality Worklist** (Modalità Elenco di lavoro) viene configurata selezionando la scheda **System Configuration – DICOM** (Configurazione sistema: DICOM), scheda **Worklist** (Elenco di lavoro) che si trova nel menu a discesa **Utilities** (Utilità) nella finestra principale.

La scheda **Worklist** (Elenco di lavoro) è suddivisa in sette aree utilizzate per controllare la comunicazione verso e da HIS/RIS e un'area che fornisce un'opzione per ottenere i dati dell'Elenco di lavoro da un file di immissione piuttosto che da un fornitore di Elenco di lavoro remoto.

- Parametri query
- Intervallo query automatica
- Parametri per riprovare la query
- Intervallo di ripulitura
- Input da file
- Configura Fornitore Elenco di lavoro
- Map Worklist Fields (Mappa campi Elenco di lavoro)
- Ping locale (conferma connessione alla rete e a PACS)

Di seguito viene illustrata ognuna di queste aree

34.3 Parametri query

I comandi in quest'area consentono di eseguire quanto riportato di seguito:

- Filtrare la query per modalità e **AE Title** (Titolo AE).
- Determinare un limite di voci al database **Worklist** (Elenco di lavoro) per un periodo di tempo specificato.

- Determinare se vengono visualizzati i pulsanti **Detailed Query** (Query dettagliata) e **Extended Details** (Dettagli estesi) nella finestra di dialogo *Select a Patient for this Exam - Worklist* (Seleziona un paziente per questo esame: Elenco di lavoro).

Tabella 33 Parametri query

Parametro	Funzione
Days Back and Forward (Giorni precedenti e successivi)	Fornisce un intervallo di tempo valido per la query. Si tratta di una coppia di menu a discesa denominati Back (Indietro) e Forward (Avanti). Se entrambi sono impostati su 0 (zero) l'intervallo valido è esclusivamente la data odierna. Se il menu a discesa Back (Indietro) è impostato su 7 e il menu a discesa Forward (Avanti) è impostato su 0 (zero), l'intervallo valido della query è una settimana, partendo dalla data odierna e tornando indietro di sette (7) giorni. L'intervallo per il menu a discesa Back (Indietro) è compreso tra 0 e 9 e l'intervallo per il menu a discesa Forward (Avanti) è compreso tra 0 e 8. Entrambi i menu a discesa Back (Indietro) e Forward (Avanti) possono essere impostati manualmente da 0 a 99.
Modality (Modalità)	Modalità è il tipo di sistema riconosciuto da HIS/RIS. La modalità predefinita per il sistema QDR è "OT".
AE Title (Titolo AE)	AE indica Entità applicativa. Si tratta di una casella per l'immissione di testo che fornisce un nome unico per il sistema QDR. Ogni sistema QDR avrà (o dovrebbe avere) un nome AE che identifica in modo univoco lo specifico sistema in questione.
Maximum Hits Per Query (Numero massimo di richieste per query)	Si tratta di una casella di immissione che accetta solo valori numerici. Il numero è il numero massimo di richieste di query che verranno passate al sistema QDR specificato in Days Back (Giorni indietro) e Forward (Avanti). Se sono presenti più richieste del massimo, solo il numero specificato in questa casella viene passato al sistema QDR.
Enable Detailed Query (Abilita query dettagliata)	Una casella di controllo che determina se viene visualizzato il pulsante Detailed Query (Query dettagliata) e un pulsante Extended Details (Dettagli estesi) nella finestra di dialogo <i>Select a Patient for this Exam - Worklist</i> (Seleziona un paziente per questo esame: elenco di lavoro) quando si esegue un esame. Quando è selezionato, vengono visualizzati entrambi i pulsanti.

34.4 Intervallo query automatica

I comandi di quest'area consentono di impostare un intervallo di tempo specifico durante il quale il sistema QDR chiede al fornitore di aggiornare l'Elenco di lavoro.

L'area **Auto Query Interval** (Intervallo query automatica) contiene tre pulsanti di scelta, solo uno dei quali può essere selezionato.



Nota *Questi controlli restano abilitati quando viene abilitato Input From file (Input da file).*

Tabella 34 Intervallo query automatica

Parametro	Funzione
Every Day At (Ogni giorno alle)	Questa voce fornisce un controllo che consente all'utente di selezionare un'ora specifica ogni giorno in cui il sistema QDR eseguirà la query al fornitore per l'aggiornamento dell'Elenco di lavoro.
Every (Ogni)	Questa voce fornisce due menu a discesa denominati HR e Min che specificano una query da apportare a intervalli di tempo prescelti (ogni <i>n</i> ore e <i>n</i> minuti).
Never (Mai)	Se viene selezionato Never (Mai) , il sistema QDR non eseguirà automaticamente la query al fornitore per aggiornare l'Elenco di lavoro. Con l'opzione selezionata, le query vengono eseguite manualmente dall'operatore.

34.5 Parametri per riprovare la query

Se il fornitore non ha risposto a una query di aggiornamento dell'Elenco di lavoro per un qualche motivo (ad es. occupato, non in linea), i controlli in quest'area determinano per quanto tempo il sistema QDR attende una risposta e danno un periodo di tempo specifico prima di riprovare la query.

Questa voce contiene una casella di controllo e tre menu a discesa che controllano per quanto tempo il sistema QDR attenderà che il fornitore risponda a una query.



Nota *Questi controlli restano abilitati quando viene abilitato Input From file (Input da file).*

Tabella 35 Parametri per riprovare la query

Parametro	Funzione
Casella di controllo Retry Checkbox (Riprovare la query)	Affinché il sistema QDR esegua un nuovo tentativo dopo un periodo di inattività, questa casella deve essere contrassegnata con un segno di spunta. Se questa casella non contiene segni di spunta, il sistema QDR resta in attesa fino a quando il fornitore non risponde alla query di aggiornamento dell'Elenco di lavoro. Per inserire un segno di spunta nella casella, fare clic nella casella.
Query Timeout (Timeout Query)	Si tratta di un menu a discesa denominato Min . Il valore in questo menu a discesa indica al sistema QDR quanto deve attendere prima di riprovare la query. Min presenta un campo da 0 a 60 minuti con intervalli di 5 minuti. L'operatore può immettere manualmente un numero compreso tra 0 e 99.
Retry Number (Numero di tentativi)	Si tratta di un menu a discesa denominato Times (Volte) che indica al sistema QDR quante volte può riprovare. Questo menu a discesa consente di selezionare 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 o 10 come numero di tentativi. L'operatore può immettere manualmente un numero compreso tra 0 e 99.
Retry Interval (Intervallo tentativi)	Si tratta di un menu a discesa denominato Min che indica al sistema QDR quanto deve attendere tra i tentativi. Questo menu a discesa presenta un intervallo da 10 a 90 minuti in intervalli di 10. L'operatore può immettere manualmente un numero compreso tra 0 e 99.

34.6 Intervallo di ripulitura

Ogni volta che il fornitore risponde a una query dal sistema QDR, le voci dell'Elenco di lavoro vengono memorizzate in un database sul sistema QDR. Utilizzare i controlli in quest'area per consentire la pulizia automatica del database (dati rimossi) in uno specifico momento.

Questi controlli restano abilitati quando viene abilitato Input From file (Input da file).


Tabella 36 Intervallo di ripulitura

Parametro	Funzione
Used Entries (Voci utilizzate)	Si tratta di un menu a discesa denominato Days (Giorni). Il valore in questo menu a discesa fornisce un limite per la memorizzazione degli studi che sono già stati eseguiti. Gli studi vengono cancellati (eliminati) dopo un numero di giorni specificato. L'intervallo per il menu a discesa Used Entries (Voci utilizzate) è compreso tra 0 e 9 giorni. Il menu a discesa Used Entries (Voci utilizzate) può essere impostato manualmente su un numero qualsiasi di giorni compreso tra 0 e 999.
Unused Entries (Voci inutilizzate)	Si tratta di un menu a discesa denominato Days (Giorni). Il valore in questo menu a discesa fornisce un limite per la memorizzazione degli studi che non sono stati eseguiti. Questi vengono cancellati (eliminati) dopo un numero di giorni specificato. L'intervallo per il menu a discesa Unused Entries (Voci inutilizzate) è compreso tra 0 e 9 giorni. Il menu a discesa Unused Entries (Voci inutilizzate) può essere impostato manualmente su un numero qualsiasi di giorni compresi tra 0 e 999.

34.7 Input da file

Consente di ottenere i dati di un Elenco di lavoro da un file di input generato da un sistema di reportistica medica elettronico invece che da un fornitore di Elenco di lavoro remoto.

Tabella 37 Input da file

Parametro	Funzione
Enable (Abilita)	Una casella di controllo che determina se la funzione Input da file è abilitata. Se selezionata, i dati dell'Elenco di lavoro vengono ottenuti da un file di immissione.  <i>Tutti i comandi della scheda Elenco di lavoro non utilizzati per la funzione Input da file vengono disabilitati quando viene selezionata questa casella di controllo.</i>
Input File Name (Nome file input)	Consente di visualizzare un percorso completo per il file dell'Elenco di lavoro corrente. Questo campo viene completato o modificato mediante Browse (Sfoggia) per selezionare un percorso file.
...(Browse) (...(Sfoggia))	Visualizza una finestra di dialogo "File Open" (Apertura file) che consente all'utente di individuare un file di immissione di un Elenco di lavoro sul sistema locale o sulla rete.

34.8 Fornitore Elenco di lavoro

34.8.1 Interfaccia fornitore Elenco di lavoro

L'interfaccia del fornitore dell'Elenco di lavoro presenta le voci dell'Elenco di lavoro per il sistema QDR.

Fare riferimento alla [Sezione 34.8.2 Comandi fornitore Elenco di lavoro](#) a pagina 138 per i dettagli.

Tabella 38 Caratteristiche del fornitore dell'Elenco di lavoro

Parametro	Funzione
Map Worklist Fields (Mappa campi Elenco di lavoro)	<p>Ospedali e cliniche diversi possono usare gli stessi attributi DICOM in vari modi per identificare i pazienti. Map Worklist Fields (Mappa campi Elenco di lavoro) viene utilizzata per assicurare che i dati nel sistema QDR e in HIS/RIS si riferiscano allo stesso paziente.</p> <p>Fare clic su Map Worklist Fields (Mappa campi Elenco di lavoro), nella scheda Worklist (Elenco di lavoro), per visualizzare una finestra denominata Map Worklist Keys (Mappa tasti Elenco di lavoro) che consente al sistema QDR e al database HIS/RIS di selezionare i campi per la verifica del paziente. Una volta eseguite queste immissioni, verranno selezionate su ogni studio per verificare che il sistema QDR e HIS/RIS presentino identificato lo stesso paziente.</p> <p>Fare riferimento alla Sezione 34.9 Mappa campi Elenco di lavoro a pagina 140 per i dettagli.</p>
Local Ping (Ping locale)	Consente di confermare se il sistema locale è collegato a una rete.

34.8.2 Comandi fornitore Elenco di lavoro

Facendo clic su **Configure Worklist Provider** (Configura fornitore Elenco di lavoro) viene visualizzata una finestra utilizzata per definire il fornitore dell'Elenco di lavoro.

Il fornitore dell'Elenco di lavoro fornisce le voci dell'Elenco di lavoro per il sistema QDR.

Fornitore Elenco di lavoro

Utilizzare i comandi di quest'area per definire il fornitore dell'Elenco di lavoro.

Tabella 39 Fornitore Elenco di lavoro

Parametro	Funzione
AE Title (Titolo AE)	Si tratta del titolo Application Entity (Entità applicativa) del fornitore dell'Elenco di lavoro.
Remote Host (Host remoto)	Si tratta del nome host o di un indirizzo IP del fornitore dell'Elenco di lavoro Il nome host o l'indirizzo IP devono trovarsi sulla stessa rete della stazione di lavoro QDR. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.
Remote Port Number (Numero porta remota)	Si tratta del numero della porta del fornitore dell'Elenco di lavoro.

Fase della procedura eseguita

Quest'area fornisce un'opzione per rispondere automaticamente a un fornitore di una procedura eseguita una volta che un'attività specifica viene eseguita nell'Elenco di lavoro.

Tabella 40 Fase della procedura eseguita

Comando	Funzione
Use Performed Procedure Step (Utilizza fase della procedura eseguita)	Se selezionato, ogni volta che viene completato uno studio, viene inviata una risposta al fornitore che indica che l'attività è stata completata. Per inserire un segno di spunta nella casella, fare clic nella casella.

Fornitore

Utilizzare i comandi in quest'area per definire il fornitore della fase della procedura eseguita. Il fornitore della procedura eseguita può essere lo stesso del fornitore dell'Elenco di lavoro o uno diverso.

Tabella 41 Fornitore

Comando	Funzione
Use Worklist Provider Data (Utilizza dati fornitore Elenco di lavoro)	Se selezionato, il fornitore della fase della procedura eseguita è uguale al fornitore dell'Elenco di lavoro.

Tabella 41 Fornitore (Continued)

Comando	Funzione
AE Title (Titolo AE)	Si tratta del titolo Entità applicativa del fornitore della fase della procedura eseguita quando <i>Use Worklist Provider Data</i> (Utilizza dati fornitore Elenco di lavoro) non è selezionato.
Remote Host (Host remoto)	Si tratta del nome host o dell'indirizzo IP del fornitore della fase della procedura eseguita quando <i>Use Worklist Provider Data</i> (Utilizza dati fornitore Elenco di lavoro) non è selezionato. Il nome host o l'indirizzo IP devono trovarsi sulla stessa rete della stazione di lavoro QDR. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.
Remote Port Number (Numero porta remota)	Si tratta del numero della porta del fornitore della fase della procedura eseguita quando <i>Use Worklist Provider Data</i> (Utilizza dati fornitore Elenco di lavoro) non è selezionato.
Remote Ping (Ping remoto)	Consente di confermare se il fornitore dell'Elenco di lavoro configurato o il sistema del fornitore della fase della procedura eseguita è collegato alla stessa rete del sistema locale.
C-ECHO	Consente di confermare se il fornitore dell'Elenco di lavoro configurato o il sistema del fornitore della fase della procedura eseguita è un sistema PACS (Picture Archival and Communications system).

34.9 Mappa campi Elenco di lavoro

Facendo clic su **Map Worklist Fields** (Mappa campi Elenco di lavoro) viene visualizzata la finestra di dialogo *Map Worklist Keys* (Mappa tasti Elenco di lavoro).



Attenzione *Non modificare le impostazioni nella Map Worklist Fields (Mappa campi Elenco di lavoro) senza istruzioni specifiche dal reparto HIS/RIS.*

La finestra di dialogo è formata da 15 diversi menu a discesa con etichette specifiche sulla sinistra. Le etichette indicano i dati che si trovano nella Biografia paziente sui sistemi QDR (alcune informazioni, come i campi HL7, possono non essere valide per ogni sistema QDR). Le informazioni nei menu a discesa sono informazioni che possono essere visualizzate nel database HIS/RIS per il paziente. Lo scopo consiste nel ricercare informazioni nella Biografia del paziente che corrispondono alle informazioni nel database HIS/RIS da utilizzare come chiave per verificare che il paziente nella Biografia del paziente sia lo stesso di quello nel database HIS/RIS.

Questa attività di confronto delle informazioni deve essere eseguita da qualcuno che conosce sia il sistema QDR che le operazioni dell'HIS/RIS.

Esistono due serie di menu a discesa:

- **Patient Matching Keys** (Tasti corrispondenti al paziente): sei menu a discesa per corrispondenza del paziente
- **Other Keys** (Altri tasti): nove menu a discesa la mappatura tasti

I menu a discesa **Patient Matching** (Corrispondenza paziente) consentono di mappare i dati specifici nella Biografia del paziente del sistema QDR con i dati nel database HIS/RIS. Questi menu a discesa presentano caselle di controllo sulla sinistra dell'etichetta. Un segno di spunta in ognuna di queste caselle indica che le informazioni nella Biografia del paziente devono corrispondere alle informazioni nel database HIS/RIS per identificare lo stesso paziente.

I menu a discesa **Key Mapping** (Mappatura tasti) forniscono i dati dal database HIS/ RIS che possono essere mappati con informazioni specifiche nella Biografia del paziente.

Not Mapped (Non mappato) in uno qualsiasi dei menu a discesa indica che il campo nella Biografia del paziente non verrà mappato con nessun campo all'interno del database HIS/RIS.

34.10 Destinazioni di invio DICOM

Le destinazioni di invio definiscono le destinazioni alle quali vengono trasmessi i report DICOM quando viene usata la funzione **Send** (Invia).

In questa sezione viene descritto come configurare, aggiungere, modificare e cancellare un nodo di destinazione remoto e come configurare tutte le destinazioni di invio.

Le destinazioni di invio vengono configurate selezionando la scheda **System Configuration** (Configurazione sistema): DICOM , scheda **Send** (Invio) che si trova nel menu a discesa **Utilities** (Utilità) nella finestra principale.

Tabella 42 Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
Configure DICOM Send Destinations (Configura destinazioni di invio DICOM)	Elenco di selezione delle destinazioni di invio DICOM esistenti configurate nel sistema locale.
Add Destination (Aggiungi destinazione)	Visualizza una finestra di dialogo che consente di configurare una nuova destinazione di invio

Tabella 42 Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
Edit Destination (Modifica destinazione)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Visualizza una finestra di dialogo che consente di cambiare la configurazione della destinazione di invio selezionata.
Delete Destination (Elimina destinazione)	<i>Abilitato quando sono selezionate una o più destinazioni.</i> Consente di eliminare le destinazioni di invio selezionate.
Local Ping (Ping locale)	Consente di confermare se il sistema locale è collegato o meno a una rete.
Remote Ping (Ping remoto)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Conferma se il sistema della destinazione di invio configurato è collegato o meno alla stessa rete del sistema locale.
C-ECHO	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Conferma se il sistema della destinazione di invio configurato è un sistema PACS (Picture Archival and Communications system).
Configure Parameters (Configura Parametri)	Fare clic su Configure Parameters (Configura parametri) per definire i parametri di nuovo tentativo automatico della destinazione di invio e quando cancellare le voci del registro. Fare riferimento alla Sezione 34.10.2 Configurare invio DICOM a pagina 146 per i dettagli.

1. Per **aggiungere** una nuova destinazione:
 - a. Fare clic su **Add Destination** (Aggiungi destinazione).
 - b. Compilare i campi della finestra di dialogo **Add/Edit DICOM Send Destination** (Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM) (per i dettagli fare riferimento alla [Sezione 34.10.1 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM](#) a pagina 143) e
 - c. Fare clic su **OK**.
2. Per **riconfigurare** una destinazione esistente:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **Edit Destination** (Modifica destinazione).
 - c. Modificare la finestra di dialogo **Add/Edit DICOM Send Destination** (Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM) secondo necessità (per i dettagli fare riferimento alla [Sezione 34.10.1 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM](#) a pagina 143).
 - d. Fare clic su **OK**.

3. Per **abilitare/disabilitare** una destinazione per l'uso:
 - a. Fare clic nella casella di controllo della colonna Active (Attiva) dell'elenco di selezione per la destinazione da selezionare/deselezionare (selezionare per abilitare).
4. Per **verificare che il sistema locale sia collegato** a una rete locale:
 - a. Fare clic su **Local Ping** (Ping locale).
 - b. Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.
5. Per **verificare che la destinazione sia collegata** alla stessa rete del sistema locale:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione
 - b. Fare clic su Remote Ping (Ping remoto). Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.
6. Per **verificare** che la destinazione sia un PACS:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **C-ECHO**.
 - c. Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.
7. Per **eliminare** una destinazione:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **Delete Destination** (Elimina destinazione).
8. Per **definire i parametri di query automatica** per *tutte* le destinazioni di invio configurate:
 - a. Fare clic su **Configure Parameters** (Configura parametri).
 - b. Modificare la finestra di dialogo **Configure DICOM Send** (Configura invio DICOM) secondo necessità (per i dettagli fare riferimento alla [Sezione 34.10.2 Configurare invio DICOM](#) a pagina 146).
 - c. Fare clic su **OK**.
9. Fare clic su **OK** per tornare alla **Main Screen** (Schermata principale).

34.10.1 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione di invio DICOM

Tabella 43 Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
AE Title (Titolo AE)	<i>Application Entity (Entità applicativa)</i> . Fornisce un nome unico per il sistema di destinazione. Accetta fino a 16 caratteri alfanumerici. Nota: per aggiungere una stazione di lavoro QDR come nodo di destinazione, digitare locale nella casella AE Title (Titolo AE).

Tabella 43 Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
Host Name or IP Address (Nome host o indirizzo IP)	Nome host o Indirizzo IP della destinazione. Il nome host o l'indirizzo IP devono trovarsi sulla stessa rete della stazione di lavoro QDR. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici. Nota: per aggiungere la stazione di lavoro QDR come nodo di destinazione, digitare localhost nella casella Host Name or IP Address (Nome host o Indirizzo IP).
SCP Port (Porta SCP)	Numero porta sulla destinazione. Il valore predefinito per il numero della porta SCP è 104. Accetta fino a 5 caratteri numerici nell'intervallo 1-65535.
Destination Name (Nome della destinazione)	Alias utilizzato per selezionare una destinazione. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.
Interpreting Physician (Analista)	Campo facoltativo che fornisce il nome del medico che interpreta la scansione. Accetta fino a 120 caratteri.
Grayscale Only (Solo scala dei grigi)	Se selezionato, i report DICOM vengono convertiti in scala dei grigi durante l'invio alla destinazione selezionata. Se deselezionato, le immagini di tutti i tipi di report che possono contenere grafici vengono create a colori. Le immagini di tutti gli altri tipi di report (IVA, questionari ecc.) vengono create in scala di grigi.
Presentation File (File Presentazione)	Se selezionato, viene inviato un file DICOM GSPS insieme a un file immagine DICOM se necessario per la scansione IVA. Se selezionato e se anche il nodo viene contrassegnato per la memorizzazione, la richiesta di commitment viene eseguita sia per il file immagine che per il file GSPS DICOM.
IVA Results File (File Risultati IVA)	Se selezionato, viene inviato un file dei risultati DICOM IVA insieme a un file immagine DICOM se necessario per la scansione IVA. Se selezionato e se anche il nodo viene contrassegnato per la memorizzazione, la richiesta di commitment viene eseguita sia per il file immagine che per il file dei risultati DICOM IVA.

Tabella 43 Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
Unicode	<p>Se contrassegnato, i file DICOM vengono inviati con codifica Unicode.</p> <p>Quando si utilizza Unicode, nei file DICOM è presente un attributo set di caratteri estesi. Gli attributi di testo verranno popolati con stringhe a singolo byte convertite da stringhe a doppio byte utilizzando la codifica UTF-8.</p> <p>Quando non si utilizza Unicode, nei file DICOM <u>non</u> è presente un attributo set di caratteri estesi. Gli attributi di testo verranno popolati con stringhe a singolo byte convertite da stringhe a doppio byte utilizzando la codifica UTF-8.</p>
Storage Commitment Provider (Fornitore di Commitment di memoria)	<p>Se selezionato, indica che la destinazione è impegnata a memorizzare le informazioni che sono state inviate.</p> <p>Se selezionato è necessario designare un fornitore di commitment di memoria. Per designare un fornitore di commitment di memoria, selezionare un fornitore esistente dall'elenco a discesa oppure fare clic su Add New Provider (Aggiungi nuovo fornitore) per designare un nuovo fornitore di commitment di memoria (per i dettagli relativi all'aggiunta di un nuovo fornitore fare riferimento a Sezione 34.12.1 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione DICOM Query/Retrieve a pagina 154). I fornitori del commitment di memoria possono essere aggiunti anche dalla scheda Configurazione sistema: scheda DICOM, scheda Esegui commit (per i dettagli fare riferimento a Sezione 34.11 Destinazioni di commitment di memoria DICOM a pagina 148).</p>

Tabella 43 Destinazioni di invio DICOM

Parametro	Funzione
Scan Archive Location (Acquisisci posizione archivio)	<p>Mostra se è installata l'opzione Gestione dati impresa.</p> <p>Se selezionato, indica che la destinazione è una posizione di archiviazione scansione e implementerà l'inclusione dei file P&R nel file DICOM.</p> <p>I file P sono file di scansione QDR che contengono i dati di elaborazione per la scansione.</p> <p>I file R sono file di scansione QDR che contengono i dati non elaborati per l'immagine.</p> <p>Se selezionato, il campo Seleziona fornitore esistente può essere lasciato vuoto a indicare che la destinazione di invio è anche la posizione dell'archivio di scansione. Oppure è possibile selezionare una posizione di archiviazione della scansione esistente dal menu a discesa o fare clic su Add New Provider (Aggiungi nuovo fornitore) per designare l'aggiunta di una nuova posizione di archiviazione della scansione. Le posizioni di archiviazione della scansione possono essere aggiunte anche dalla scheda Configurazione sistema: DICOM, scheda Query/Retrieve (per i dettagli, fare riferimento alla Sezione 34.12 Destinazioni DICOM Query/Retrieve a pagina 152).</p>
OK	<p>Consente di convalidare i dati. Se la convalida viene superata, la finestra di dialogo viene chiusa e l'elenco di selezione delle destinazioni di invio DICOM configurato viene aggiornato con i dati nuovi o modificati. In caso contrario viene visualizzato un messaggio di avviso.</p>
Cancel (Annulla)	<p>Consente di ignorare tutte le modifiche e chiudere la finestra di dialogo.</p>

34.10.2 Configurare invio DICOM

Tabella 44 Configurazione di invio DICOM

Parametro	Funzione
Auto Retry Parameters (Parametri per riprovare automaticamente)	<p>Se la destinazione di invio non ha risposto a una richiesta per un qualche motivo (ad es. occupata, non linea), i controlli in quest'area determinano per quanto tempo il sistema QDR attende una risposta e dà un tempo a specifico prima di riprovare la query.</p>
Retry Number (Numero di tentativi)	<p>Si tratta di una casella di immissione denominata Times (Volte) che indica al sistema QDR quante volte può riprovare. La casella di immissione Retry Number (Numero di tentativi) può essere impostata manualmente su qualsiasi numero di giorni compresi tra 0 e 99.</p>

Tabella 44 Configurazione di invio DICOM

Parametro	Funzione
Retry Interval (Intervallo tentativi)	Si tratta di una casella di immissione denominata Min che indica al sistema QDR quanto attendere tra i tentativi. La casella di immissione Retry Interval (Intervallo tentativi) può essere impostata manualmente su qualsiasi numero di minuti compresi tra 1 e 1440.
Purge log entries after (Elimina voci del registro dopo)	Si tratta di una casella di immissione denominata days (giorni). Il valore di questa casella fornisce un limite per la memorizzazione delle voci del registro di invio DICOM. Le voci vengono cancellate (eliminate) dopo un numero di giorni specificato. La casella di immissione Purge log entries after (Elimina voci del registro dopo) può essere impostata manualmente su un numero qualsiasi di giorni compreso tra 0 a 99.
Auto-accession number (Numero incrementale automatico)	Se selezionato, viene generato automaticamente un numero incrementale nel formato SSSSSSYMMDDNNN, dove SSSSSS è il numero di serie QDR, YYMMDD è la data corrente e NNN è un numero che inizia a 001 e arriva fino a 999.
Study Description (Descrizione studio)	Il contenuto di questa casella di modifica viene utilizzato per completare il campo Study Description (Descrizione studio) nei file DICOM se: <ul style="list-style-type: none"> • lo studio non è uno studio Elenco di lavoro oppure lo studio è uno studio Elenco di lavoro ma il campo Study Description (Descrizione studio) non corrisponde a nessun attributo Worklist (Elenco di lavoro) <p>e</p> <ul style="list-style-type: none"> • la casella di modifica presenta una voce di testo (se viene lasciata vuota, l'attributo Study Description (Descrizione studio) viene omissa)

34.11 Destinazioni di commitment di memoria DICOM

Le destinazioni di commitment di memoria definiscono le destinazioni alle quali possono essere trasmessi i report DICOM quando viene usata la funzione **Send** (Invia).

Le destinazioni di commitment di memoria devono essere definite prima di definire le destinazioni di invio DICOM come destinazioni di commitment di memoria.

In questa sezione viene descritto come configurare, aggiungere, modificare e cancellare nodi di destinazione di commitment remoti e come configurare tutte le destinazioni di commitment di memoria.

Le destinazioni di invio vengono configurate selezionando la scheda **System Configuration – DICOM** (Configurazione sistema: DICOM), scheda **Commit** (Esegui commit) che si trova nel menu a discesa **Utilities** (Utilità) nella finestra principale.

34.11.1 Configura destinazioni di invio DICOM

Elenco di selezione delle destinazioni di commitment memoria DICOM esistenti configurate nel sistema locale.

Tabella 45 Destinazioni di commitment di memoria DICOM

Parametro	Funzione
Add Destination (Aggiungi destinazione)	Visualizza una finestra di dialogo che consente di configurare una nuova destinazione del commitment di memoria.
Edit Destination (Modifica destinazione)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Visualizza una finestra di dialogo che consente di cambiare la configurazione della destinazione del commitment di memoria.
Delete Destination (Elimina destinazione)	<i>Abilitata quando sono selezionate una o più destinazioni.</i> Consente di eliminare la destinazione di commitment di memoria selezionata.
Local Ping (Ping locale)	Consente di confermare se il sistema locale è collegato o meno a una rete.
Remote Ping (Ping remoto)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Consente di confermare se la destinazione del commitment di memoria configurata è collegata o meno alla stessa rete del sistema locale.

Tabella 45 Destinazioni di commitment di memoria DICOM

Parametro	Funzione
C-ECHO	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Consente di confermare se la destinazione del commitment di memoria configurata è un sistema PACS (Picture Archival and Communications system).
Configure Parameters (Configura parametri)	Fare clic su Configure Parameters (Configura parametri) per definire i parametri di nuovo tentativo automatico per definire la destinazione del commitment di memoria, quando eliminare le voci del registro e in che modo i file di commitment di memoria DICOM vengono inviati a una destinazione. Fare riferimento alla Sezione 34.11.3 Configurare Commitment di memoria a pagina 151 per i dettagli.

1. Per **aggiungere** una nuova destinazione:
 - a. Fare clic su **Add Destination** (Aggiungi destinazione).
 - b. Compilare i campi della finestra di dialogo *Add/Edit Storage Commitment* (Aggiungi/Modifica commitment di memoria) (per i dettagli, fare riferimento alla [Sezione 34.11.2 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione Commitment di memoria](#) a pagina 150) e
 - c. Fare clic su **OK**.
2. Per **riconfigurare** una destinazione esistente:
 - a. selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **Edit Destination** (Modifica destinazione)
 - c. Modificare la finestra di dialogo *Add/Edit Storage Commitment* (Aggiungi/Modifica commitment di memoria) secondo necessità (per i dettagli fare riferimento alla [Sezione 34.11.2 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione Commitment di memoria](#) a pagina 150).
 - d. Fare clic su **OK**.
3. Per **abilitare/disabilitare** una destinazione per l'uso:
 - a. Fare clic nella casella di controllo della colonna **Active** (Attiva) dell'elenco di selezione per la destinazione da selezionare/deselezionare (selezionare per abilitare).
4. Per **verificare che il sistema locale sia collegato** a una rete locale:
 - a. Fare clic su **Local Ping** (Ping locale).
 - b. Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.
5. Per **verificare che la destinazione sia collegata** alla stessa rete del sistema locale:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.

- b. Fare clic su **Remote Ping** (Ping remoto).
- c. Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.
6. Per **verificare** che la destinazione sia un PACS:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **C-ECHO**.
 - c. Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.
7. Per **eliminare** una destinazione:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **Delete Destination** (Elimina destinazione).
8. Per **definire i parametri di query automatica** per *tutte* le destinazioni di commitment di memoria configurate:
 - a. Fare clic su **Configure Parameters** (Configura parametri).
 - b. Modificare la finestra di dialogo Configure Storage Commitment (Configura commitment di memoria) secondo necessità (per i dettagli, fare riferimento alla [Sezione 34.11.3 Configurare Commitment di memoria](#) a pagina 151).
 - c. Fare clic su **OK**.
9. Fare clic su **OK** per tornare alla **Main Screen** (Schermata principale).

34.11.2 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione Commitment di memoria

Tabella 46 Modifica delle destinazioni di commitment di memoria


Parametro	Funzione
AE Title (Titolo AE)	<p>Application Entity (Entità applicativa) fornisce un nome unico per il sistema di destinazione. <i>Accetta fino a 16 caratteri alfanumerici.</i></p>  <p>Per aggiungere una stazione di lavoro QDR come nodo di destinazione, digitare locale nella casella AE Title (Titolo AE).</p>
Host Name or IP Address (Nome host o Indirizzo IP)	<p>Nome host o Indirizzo IP della destinazione. <i>Il nome host o l'indirizzo IP devono trovarsi sulla stessa rete della stazione di lavoro QDR.</i> <i>Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.</i></p>  <p>Per aggiungere la stazione di lavoro QDR come nodo di destinazione, digitare localhost nella casella Host Name or IP Address (Nome host o Indirizzo IP).</p>
SCP Port (Porta SCP)	<p>Numero porta sulla destinazione. Il valore predefinito per il numero della porta SCP è 104. Accetta fino a 5 caratteri numerici nell'intervallo 1-65535.</p>

Tabella 46 Modifica delle destinazioni di commitment di memoria

Parametro	Funzione
Destination Name (Nome della destinazione)	Alias utilizzato per selezionare le destinazioni. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.
OK	Consente di convalidare i dati. Se la convalida viene superata, la finestra di dialogo viene chiusa e l'elenco di selezione delle destinazioni di commitment di memoria DICOM configurato viene aggiornato con i dati nuovi o modificati. In caso contrario viene visualizzato un messaggio di avviso.
Cancel (Annulla)	Consente di ignorare tutte le modifiche e chiudere la finestra di dialogo.

34.11.3 Configurare Commitment di memoria

Tabella 47 Configurazione Commitment di memoria

Parametro	Funzione
Auto Retry Parameters (Parametri per riprovare automaticamente)	Se la destinazione del commitment di memoria non ha risposto a una richiesta per un qualche motivo (ad es. occupata, non in linea), i controlli in quest'area determinano per quanto tempo il sistema QDR attende una risposta e dà un tempo a specifico prima di riprovare la query.
Retry Number (Numero di tentativi)	Questa casella di immissione denominata Times (Volte) indica al sistema QDR quanto volte può riprovare. La casella di immissione Retry Number (Numero di tentativi) può essere impostata manualmente su qualsiasi numero di giorni compresi tra 0 e 99.
Retry Interval (Intervallo tentativi)	Questa casella di immissione denominata Min indica al sistema QDR quanto attendere tra i tentativi. La casella di immissione Retry Interval (Intervallo tentativi) può essere impostata manualmente su qualsiasi numero di minuti compresi tra 1 e 1440.
Mode (Modalità)	I file DICOM possono essere inviati alla destinazione di memorizzazione come un unico file o tutti i file, come richiesto.
Image-by-image (Immagine per immagine)	Questo pulsante di scelta, se selezionato, indica al sistema QDR di emettere una singola richiesta di commitment di memoria per tutti i file DICOM da inviare.

Tabella 47 Configurazione Commitment di memoria

Parametro	Funzione
Batch	Questo pulsante di scelta, se selezionato, indica al sistema QDR di emettere una richiesta di commitment di memoria per ciascun file DICOM da inviare.
Purge log entries after (Elimina voci del registro dopo)	Si tratta di una casella di immissione denominata days (giorni). Il valore di questa casella fornisce un limite per la memorizzazione delle voci del registro di invio DICOM. Le voci vengono cancellate (eliminate) dopo un numero di giorni specificato. La casella di immissione Purge log entries after (Elimina voci del registro dopo) può essere impostata manualmente su un numero qualsiasi di giorni compreso tra 0 a 99.

34.12 Destinazioni DICOM Query/Retrieve

Query/Retrieve consente all'operatore di eseguire una query in una posizione remota (PACS) per le scansioni che soddisfano i parametri e i filtri dati e di richiamare le scansioni selettive nel computer corrente. Le scansioni devono essere state memorizzate nella posizione remota prima di usare la funzione Query/Retrieve.

In questa sezione viene descritto come configurare, aggiungere, modificare e cancellare un nodo di destinazione remoto.

Le destinazioni Query/Retrieve vengono configurate selezionando la scheda **System Configuration – DICOM** (Configurazione sistema: DICOM), scheda **Query/Retrieve** che si trova nel menu a discesa **Utilities** (Utilità) nella finestra principale.

Tabella 48 Destinazioni DICOM Query/Retrieve

Parametro	Funzione
Configure DICOM Query/Retrieve Destinations (Configura destinazioni DICOM Query/Retrieve)	Elenco di selezione delle destinazioni DICOM Query/Retrieve esistenti configurate nel sistema QDR.
Add Destination (Aggiungi destinazione)	Visualizza una finestra di dialogo che consente di configurare una nuova destinazione Query/Retrieve .
Edit Destination (Modifica destinazione)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Visualizza una finestra di dialogo che consente di cambiare la configurazione della destinazione Query/Retrieve.

Tabella 48 Destinazioni DICOM Query/Retrieve (Continued)

Parametro	Funzione
Delete Destination (Elimina destinazione)	<i>Abilitata quando sono selezionate una o più destinazioni.</i> Elimina le destinazioni Query/Retrieve selezionate.
Local Ping (Ping locale)	Consente di confermare se il sistema locale è collegato o meno a una rete.
Remote Ping (Ping remoto)	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Conferma se il sistema Query/Retrieve configurato è collegato o meno alla stessa rete del sistema locale.
C-ECHO	<i>Abilitato quando è selezionata una sola destinazione.</i> Consente di confermare se il sistema Query/Retrieve configurato è un sistema PACS (Picture Archival and Communications system).

1. Per **aggiungere** una nuova destinazione:
 - a. Fare clic su **Add Destination** (Aggiungi destinazione).
 - b. Compilare i campi della finestra di dialogo *Add DICOM Query/Retrieve Destination* (Aggiungi destinazione DICOM Query/Retrieve).
 - c. Fare clic su **OK**.
2. Per **riconfigurare** una destinazione esistente:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **Edit Destination** (Modifica destinazione).
 - c. Modificare la finestra di dialogo *Edit DICOM Query/Retrieve Destination* (Modifica destinazione DICOM Query/Retrieve) secondo necessità.
 - d. Fare clic su **OK**.
3. Per **abilitare/disabilitare** una destinazione per l'uso:
 - a. Fare clic nella casella di controllo della colonna Attiva dell'elenco di selezione per la destinazione da selezionare/deselezionare (selezionare per abilitare).
4. Per **verificare che il sistema locale sia collegato** a una rete locale:
 - a. Fare clic su **Local Ping** (Ping locale).
 - b. Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.
5. Per **verificare che la destinazione sia collegata** alla stessa rete del sistema locale:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **Remote Ping** (Ping remoto).
 - c. Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.

6. Per **verificare** che la destinazione sia un PACS:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **C-ECHO**.
 - c. Fare clic su **OK** per chiudere il messaggio risultante.
7. Per **eliminare** una destinazione:
 - a. Selezionare la destinazione nell'elenco di selezione.
 - b. Fare clic su **Delete Destination** (Elimina destinazione).
8. Per configurare i parametri **Query/Retrieve**:
 - a. Fare clic su **Configure Parameters** (Configura parametri) ([Sezione 34.12.2 Configurare Query/Retrieve](#) a pagina 155).
9. Fare clic su **OK** per tornare alla **Main Screen** (Schermata principale).

34.12.1 Finestra di dialogo Aggiungi/Modifica destinazione DICOM Query/Retrieve

Tabella 49 Aggiungi/modifica destinazione DICOM Query/Retrieve

Parametro	Funzione
AE Title (Titolo AE)	<i>Entità applicativa.</i> Fornisce un nome unico per il sistema di destinazione. Accetta fino a 16 caratteri alfanumerici.
Host Name or IP Address (Nome host o Indirizzo IP)	Nome host o Indirizzo IP della destinazione. Il nome host o l'indirizzo IP devono trovarsi sulla stessa rete della stazione di lavoro QDR. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.
SCP Port (Porta SCP)	Numero porta sulla destinazione. Il valore predefinito per il numero della porta SCP è 104. Accetta fino a 5 caratteri numerici nell'intervallo 1-65536.
OK	Consente di convalidare i dati. Se la convalida viene superata, la finestra di dialogo viene chiusa e l'elenco di selezione della configurazione destinazioni DICOM Query/Retrieve viene aggiornato con i dati nuovi o modificati. In caso contrario viene visualizzato un messaggio di avviso.
Cancel (Annulla)	Consente di ignorare tutte le modifiche e chiudere la finestra di dialogo.

34.12.2 Configurare Query/Retrieve

Tabella 50 Configurazione Query/Retrieve

Parametro	Funzione
Locate by Study (Individua per studio)	Selezionare per eseguire le operazioni di recupero a livello dello studio, ovvero verrà recuperato l'intero set di scansioni che appartengono allo stesso studio DICOM della scansione selezionata.
Locate by Series (Individua per serie)	Selezionare per eseguire un'operazione di recupero a livello di serie, ovvero verrà recuperata una singola scansione corrispondente alla data serie DICOM.

34.13 Host

Definisce il sistema quando vengono utilizzate le funzioni DICOM. Il computer host viene configurato selezionando la scheda **System Configuration – DICOM** (Configurazione sistema: DICOM) **scheda Host** che si trova nel menu **Utilities** (Utilità) nella finestra principale.

Importante: se vengono apportate modifiche al Titolo AE o ai dati della Porta di ascolto, l'applicazione APEX deve essere riavviata affinché le modifiche diventino effettive.

Tabella 51 Configurazione Host

Parametro	Funzione
Host DICOM Configuration (Configurazione Host DICOM)	Utilizzato per configurare l'host.
AE Title (Titolo AE)	<i>Application Entity</i> (Entità applicativa) fornisce un nome unico per il sistema QDR. Accetta fino a 16 caratteri alfanumerici.
Station Name (Nome stazione)	Nome del sistema QDR. Accetta fino a 120 caratteri alfanumerici.
Listening Port (Porta di ascolto)	Numero della porta sulla quale si ascolta il sistema QDR. Il numero della porta predefinita è 104. Accetta fino a 5 caratteri numerici nell'intervallo 1-65536.

Tabella 51 Configurazione Host

Parametro	Funzione
DICOM Send Modality (Modalità di invio a DICOM)	Definisce il valore utilizzato per completare il campo Modalità nei file DICOM per le operazioni Invia e Salva DICOM.
Modality (Modalità)	Questa casella di modifica definisce il valore immesso nel campo Modalità dei file DICOM. Il valore predefinito è "OT" o l'ultimo valore salvato.
Worklist sets modality (Modalità gruppi Elenco di lavoro)	Se selezionato: Se è presente una voce nel database Elenco di lavoro per una scansione salvata o inviata, viene utilizzata la modalità dall'Elenco di lavoro. Se non vi sono voci nel database Elenco di lavoro (perché la scansione non era stata avviata mediante l'Elenco di lavoro o perché la voce Elenco di lavoro è già stata cancellata), viene utilizzato il valore dalla casella di modifica della modalità.
OK	Consente di convalidare i dati. Se la convalida viene superata, la finestra System Configuration (Configurazione sistema) si chiude e si torna alla schermata principale. In caso contrario viene visualizzato un messaggio di avviso.
Cancel (Annulla)	Ignora tutte le modifiche, chiude la finestra System Configuration (Configurazione sistema) e ritorna alla schermata principale.

35 FAQ sul FRAX

Nella pratica clinica preferirei utilizzare le probabilità a un anno: perché utilizzare la probabilità di frattura a 10 anni?

Negli individui giovani sani (con bassa mortalità) la probabilità a un anno è circa il 10% della probabilità a 10 anni. Quindi, un individuo con una probabilità di frattura a 10 anni del 40% presenterebbe una probabilità a 1 anno di circa il 4%. Percentuali più alte vengono comprese più rapidamente da pazienti e medici.

I fattori di rischio clinico richiedono risposte affermative o negative. Tuttavia, due precedenti fratture cliniche comportano un rischio più elevato rispetto a una singola frattura precedente. Perché non è prevista una definizione di ciò?

È noto che le risposte alle domande esistono per molti dei fattori di rischio clinico. In aggiunta al numero di fratture precedenti, includono fumo, uso di glucocorticoidi e consumo di alcol. Tuttavia, il modello si basa sulle informazioni comuni a tutte le popolazioni che hanno partecipato alla creazione e tale dettaglio non è disponibile. Ciò significa che è necessario utilizzare il giudizio clinico nell'interpretare le probabilità. Una dose di glucocorticoidi più elevata di quella media comporta una probabilità più elevata di quella visualizzata. Di contro, una dose inferiore a quella media indica una probabilità più bassa.

Una precedente frattura vertebrale comporta un rischio più elevato rispetto a una precedente frattura dell'avambraccio. In che modo si tiene conto di questo negli algoritmi?

Non se ne tiene conto, per i motivi indicati nella risposta alla domanda precedente. Va tuttavia tenuto presente che una precedente frattura vertebrale morfometrica e asintomatica comporta approssimativamente lo stesso rischio di qualsiasi frattura precedente. Una frattura vertebrale clinica, al contrario, comporta un rischio molto più elevato (vedere elenco di riferimento, Johnell et al 2006).

In che modo si tiene conto delle minoranze etniche?

Non se ne tiene conto, ad eccezione degli Stati Uniti, per i quali esistono informazioni epidemiologiche sufficienti per apportare le regolazioni appropriate.

Perché non posso utilizzare lo strumento per predire il rischio di frattura in un paziente di 30 anni?

Il modello è costruito in base a dati reali nei gruppi di persone nel mondo appartenenti a un intervallo di età limitato. Se si immette un'età inferiore a 40 anni, lo strumento calcola la probabilità di frattura all'età di 40 anni. È necessario utilizzare il giudizio clinico per interpretare il rischio.

Per i fattori di rischio clinico, non sono disponibili misure per i valori assenti (ovvero, una categoria “non so”) nel programma. Che cosa devo fare?

Nel nostro programma non è prevista la presenza di valori mancanti. Quando si calcolano le probabilità a 10 anni, si presume che sia possibile una risposta a tutte le domande (tranne il BMD). Se non si dispone di informazioni per rispondere a una domanda, ad esempio sulla storia familiare, è necessario rispondere no.

Perché non riportare la probabilità di tutte le fratture osteoporotiche? I valori calcolati sarebbero maggiori.

Incorporare tutte le fratture osteoporotiche è problematico a causa di informazioni limitate sull'epidemiologia. Dai dati svedesi, l'inclusione di altre fratture osteoporotiche gravi (ovvero, bacino, altre fratture femorali e fratture tibiali) aumenterebbe i valori di circa il 10 % (ad esempio, in un paziente con una probabilità calcolata di fratture osteoporotiche gravi del 5%, questa salirebbe al 5,5%). L'inclusione delle fratture alle costole avrebbe un effetto più esteso. Queste sono, tuttavia, difficili da diagnosticare.

Perché non includere le cadute, che sono un fattore di rischio clinico ben stabilito per la frattura?

Per due motivi. Il primo è che i dati relativi alla popolazione utilizzati per creare il modello hanno riferito di cadute in molti modi diversi, e non è pertanto stato possibile derivarne un parametro standard. Il secondo è che, sebbene plausibile, non è stato dimostrato che l'intervento farmacologico riduce il rischio di frattura nei pazienti selezionati in base a una storia di cadute. È importante che i modelli per la valutazione del rischio identifichino un rischio che può essere ridotto dalla terapia.

Perché sono state ignorate le fratture diagnosticate con i raggi X e l'attenzione è stata focalizzata sulla frattura vertebrale clinica?

Una precedente frattura morfometrica ha la stessa rilevanza di qualsiasi altra precedente frattura dovuta a fragilità e può essere immessa nel modello FRAX[®]. Il risultato non include, tuttavia, la probabilità di una frattura morfometrica. Si tratta di una posizione conservatrice, dal momento che la rilevanza clinica di suddetto tipo di frattura è controversa (a differenza della predizione del rischio). Ciò non influisce comunque sull'idoneità al trattamento.

In che modo decido chi trattare?

La valutazione del FRAX non fornisce indicazioni sui pazienti da trattare; questa scelta resta da effettuarsi esclusivamente in base a un giudizio clinico. In molti paesi, le linee guida si basano sull'opinione di esperti e/o su questioni di budget.

È possibile trovare informazioni aggiuntive sul sito Web della OMS (www.who.int).

HOLOGIC®



Hologic, Inc.
36 Apple Ridge Road
Danbury, CT 06810 USA

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



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

